UNIVERSITE DE NEUCHATEL

INSTITUT DE GEOLOGIE

# GEOCHIMIE DES EAUX DU KARST JURASSIEN

(Contribution Physico-Chimique à l'étude des altérations)

THESE

présentée à la Faculté des Sciences de l'Université de Neuchâtel pour obtenir le grade de docteur ès sciences

> par JEAN-JACQUES MISEREZ Ingénieur Chimiste diplômé de l'Université de Neuchâtel

> > 1973 octobre

# IMPRIMATUR POUR LA THÈSE

Géochimie des eaux du karst jurassien, contribution physico-chimique à l'étude des altérations de M. Jean-Jacques Miserez

# UNIVERSITÉ DE NEUCHATEL FACULTÉ DES SCIENCES

La Faculté des sciences de l'Université de Neuchâtel. sur le rapport de Messieurs les professeurs

B. Kubler, D. Aubert, A. Burger, J. Fernandez et W. Stumm

autorise l'impression de la présente thèse sans exprimer d'opinion sur les propositions qui y sont contenues.

Neuchâtel, le 26 février 1974

Le doyen : Willy The

Prof. W. Form

Publié avec l'aide de la République et Canton de Neuchâtel

.

.

.

.

•

۰.

.

#### RESUME

Prèe de 700 échantillons d'esux karstiques et apparentées ont été récoltés dans le Jura plissé halvétique et qualques régione voisines. Chaque prélèvement a fait l'objet d'une analyse chimique complète (plus de 20 paramètres) portant sur les ices majeurs et qualques mineurs, le matière organique globale, ainei que sur les caractères physico-chimiques : T, pH, P CO<sub>2</sub>, Eh, O<sub>2</sub> dissous, etc... Un soin particulier a été apporté à la méthodologié : mode ét rythme de prélèvement, conservation des échantillons, fidélité des déterminations analytiques, pour lesquels de nombreux tests préalables ont été effectuée.

Le basein supérieur de l'Areuse (canton de Neuchâtel) a été choisi comme cadre principal de l'étude, dans le but de préciser l'évolution spatiale et temporalle du chimisme des eaux d'infiltration à trevers l'ensemble du cycle karstique : atmosphère, sols, calcairee non saturés et nappe du Malm, jusqu'à l'exutoire. Les résultats sont traités à la lumière des données hydrogéologiques et géochimiques du bassin, en tenant compte des équilibres thermodynamiques dans les solutions açueusee.

A partir d'un traitement statistique des données, le contenu chimique des eaux karstiques jurassiennes et son évolution peuvent être précisée, en fonction des données lithelogiques. L'influence des rythmes saisonniers (température de l'sir en particulier) et des variatione de débit sur le chimisme des sources est analysée en détail. On débouche finalement sur un bilan de la dissolution karstique, pour tout niveau de l'infiltration et du transfert des eaux souterraines et pour chaque élément chimique.

Plusieurs problèmes importants sont abordés : influence des fluctuations piézométriques sur la dissolution de roches dolomitiques, déphasage entre duretés à la source et production de CO<sub>2</sub> biologique à la surface du bassin, intensités réciproques de la dissolution superficielle et de la dissolution profonde, rôle de l'eau de condensation.

La thermodynamique des solutions squeuses peut être utilisée avec profit moyennant certaines vérifications in situ et quelques essaie complémentaires - pour expliquer les mécanismes de l'altération karstique. Trois systèmes physico-chimiques sont examinés de manière distincte :

- système CaO - MgO - SrO - CO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O

L'agressivité des eaux vis à vis des carbonates est contrôlée par l'anhydride carbonique. Une méthode nouvelle a été développée pour évaluer de façon comparative la pression partielle de Co, dans la phase atmosphérique et sa pression d'équilibre dans la phase äquense. Un inventaire détaillé sur la répartition du Co, dans le karst jurassien a été entrepris. Les indices de saturation vis à vis de la calcite, de la dolomite et autres carbonates et leur signification sont abondamment discutés. Le problème de la corrosion par mélange des eaux est soulevé et contesté.

Le corrélation entre sodium et potassium, avec prédominance du premier sur le second est typique des eaux karstiques jurassiennes. Ce fait est mis en relation avec l'évolution des minéraux argileux. La limite de solubilité de la silice, conséquence directe de cette évolution, est aussi un phénomène propre aux eaux karstiques.

Une attention particulière est accordée au transport du fer à travers les sols et jusque dans les aquifères karstiques. La présence de précipités ferriques dans les eaux profondes est décrite et expliquée, sur la base des équilibres thermodynamiques et en rapport avec la configuration géologique du bassin supérieur de l'Arcuse.

Le rôle des substances humiques dans la dissolution karstique - mobilisation du calcaire - et dans le transport de certains ions (le fer par exemple) est étudié en détail.

#### ABSTRACT

Some 700 karst and related water samples were collected in the Swiss folded. Jura and in some neighbouring regions. Each sample has undergone a complete chemical analysis (more than 20 parameters) referring to major and some minor ions, the global organic material and to the physico-chemical characteristics : T, pH, P CO<sub>2</sub>, Eh, dissolved O<sub>2</sub>, and others. Particular attention was given to the methods : mode and rhythm of sampling, conservation of samples, fidelity of the analytical determinations, for all of which numerous preceeding tests were made.

The superior basin of the Areuse river (canton of Neuchâtel) was chosen as the main place for the study, with the purpose of determining the evolution over a certain space and time of the chemical behaviour of infiltration waters through the whole karstic cycle : atmosphere, soils, unsaturated limestone layers and Malm aquifer unto the emergence. The results have been considered with regard to hydrogeological and geochemical data of the basin, taking also into account the thermodynamical equilibriums in aqueous solutions.

Starting from a statistical evaluation of the data, the chemical contents of Jura karst waters and its evolution may be determined in function of lithological data. The influence of seasonal rhythms (particularly air temperature) and of the variations in output on the chemical behaviour of the springs is analysed in details. One ends finally in a balance of karstic dissolution for each level of infiltration and transfer of subterranean waters and for each chemical element.

Several important problems are discussed : influence of piezometrical fluctuations on the dissolution of dolomitic rocks, phase difference between hardness at the spring and production of biological CO, at the basin's surface, reciprocal intensities of surface dissolution and profound dissolution, part of condensation water.

The thermodynamics of aqueous solutions can be usefully applied - on condition of some verifications in situ and some complementary tests - in order to explain the mechanisms of karstic alteration. Three physico-chemical systems are examined in a distinct manner :

- system Ca0 - Hg0 - Sr0 - CO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O - system Na<sub>2</sub>O - K<sub>2</sub>O - SiO<sub>2</sub> - Ai<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - H<sub>2</sub>O - system FeU - Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - CO<sub>2</sub> - O<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O

The aggressiveness of waters towards carbonates is controlled by carbon dioxide. A new method has been developed for the comparative evaluation of partial CO<sub>2</sub> pressure in the atmospheric phase and its equilibrium pressure in the aqueous phase. A detailed inventory of the distribution of CO<sub>2</sub> in the Jura karst has been drawn. The saturation indices towards calcite, dolomite and other carbonates and their significance are abundantly discussed. The problem of corrosion by mixing of waters is taken up and disputed.

The correlation between sodium and potassium with predominance of the first

egainst the second, is typical of the Jura karstic waters. This fact is put into relation with the evolution of clayey minerals. The limit of solubility of silice which is a direct consequence of this evolution, is also s phenomenon peculiar to karstic waters.

Particular attention is given to the conveyance of iron through the soils and into the karetic ground waters. The presence of ferric precipitates in deep waters is described and explained on the basis of thermodynamic equilibriums and in relation with the geological configuration of the superior basin of the Areuse river.

The part of humic acids in the karstic dissolution - mobilization of limestone - and in the conveyance of certain ions (iron for instance) is studied in details.

,

#### AVANT-PROPOS (Préface)

Dès notre adolescence, le monde des cavernes n'a cessé d'exercer sur nous un attrait presque fascinant, lequel n'est certes pas étranger à notre intérêt actuel pour le domaine des eaux souterraines karstiques. La réalisation de ce travail nous a permis, en quelque sorte, de concilier activité professionnelle et activité récréative, ce qui, il faut le dire, est bien rare de nos jours. Au moment de soumettre nos résultats et réflexions à l'appréciation du jury, c'est pour nous un devoir agréable d'en remercier les membres :

- Monsieur le Professeur B.KUBLER, notre directeur de thège, a bien voulu cuvrir les portes de son Laboratoire au parfait ignorant des Sciences de la Terre que nous étions. Par la suite, il a été pour nous un maître certes exigeant sur le plan scientifique, mais aussi un ami. Nous lui savons gré d'avoir souvent exigé de nous rigueur et sûreté dans l'argumentation, de nous avoir rendu attentif à maints aspects de cette étude qui tendaient à nous échapper.
- Monsieur le Professeur D.AUBERT, par les travaux importants qu'il a consacrés au relief karstique, est à l'origine de bien des thèmes de cette étude. Nous avons toujours trouvé en lui un maître accueillant et cuvert à la discussion.
- Monsieur le Professeur A.BURGER a amplement favorisé nos contacts avec nos collègues hydrogéologues. Nous avons bénéficié de os grande expérience dans le domaine des eaux souterraines karstiques. Il a par ailleurs montré un intérêt constant à l'avancement de nos travaux.
- Monsieur le Professeur J.FERNANDEZ nous a prodigué, dès le début de nos études d'ingénieur chimiste, un grand nombre d'enseignements. Ses connaissances dans le domaine de la physico-chimie et son cuverture d'esprit pour les problèmes qui nous préoccupent nous ont été fort utiles. M. Fernandez, en particulier, a relu avec beaucoup d'attention, la partie chimique de notre manuscrit.
- Monsieur le Professeur W.STUMM a été pour nous un guide très précieux par l'entremise de ses importants travaux dans le domaine de l'hydrochimie. Son cuvrage "Aquatic Chemistry" a été, en particulier, un instrument de travail de première main. Nous lui savons gré de l'honneur qu'il nous fait en acceptant de nous lire sttentivement.

Nous remercions sussi Monsieur le Professeur J.-P.SCHAER, directeur de l'Institut de Géologie au moment où nous y svons débuté. Il a ainsi

permis qu'une nouvelle discipline (l'hydrogéochimie) soit abordée à Neuchâtel.

Nous tenons, par ailleurs, à relever l'excellent esprit de collaboration et d'émulation scientifique que nous avons trouvé à l'Institut de Géologie. Nous ne saurions citer ici toutes les personnes, amis et collégues, ayant permis, d'une manière ou d'une autre, l'achèvement de ce travail. Vouloir les nommer tous, serait en oublier d'autres ! Nous avons, en particulier, confronté à maintes reprises nos idées avec celles de nombreux auteurs de l'Institut qui sont cités dans le texte et la bibliographie.

Nos remerciements vont, en outre, aux personnes suivantes :

- Mme I.BEURET, Miles C.-L.K.SLER et F.NOSCELET ont accompli pour nous un certain nombre de travaux de laboratoire.
- MM. G.CHENAL, des Services Industriels du Locle, et J.-M.FRAUTSCHI, de l'Institut de Géologie, ont participé à la récolte d'échantillons en forages.
- M. R.STETTLUR nous a ouvert les portes du Laboratoire de la Ville de Neuchâtel.
- M. Dr. N.HAUSERMANN, de la Fabrique de Tabac Réunies, a bien voulu nous aider à résoudre certains problèmes de matériel, au début de nos travaux.
- M. Y.BOUYER nous a initié à la technique d'absorption atomique.
- H. P.-A.LSCHLEK, de l'Hôpital des Cadolles, nous a sidé à appliquer l'électrode P CO<sub>2</sub> à nos problèmes.
- M. R.GIGON, bibliothécaire de la Société Suisse de Spéléologie, a grandement facilité nos recherches bibliographiques.
- M. M.MONBARON, de l'Institut de Géologie, a bien voulu relire notre manuscrit avec attention et nous faire part de ses suggestions.

Finalement, nous rendons un hommage plus spécial à nos collègues et amis spéléologues, tant de la Société Juisse de Spéléologie que de l'étranger. Sans eux, une bonne part de ce travail ne serait pas, ni dans l'esprit, ni dans le contenu.

# SOMMAIRE (Table des matièrea)

| AVANT-PROPOS (Préface) Page                                 | 1  |
|---|----|
| SOMMAIRE (Table des matières)                               |    |
| INTRODUCTION  | 8  |
|   |    |
| Chapitre premier  |    |
| GENERALITES   | 11 |
| 1. BUTS DE L'ETUDE  | 11 |
| 2. CADRE REGIONAL : LE KARST JURASSIEN                      | 12 |
| 2.1. Géographie et formes marquantes du relief              | 13 |
| 2.2. Climat et couverture végétale                          | 14 |
| 2.3. Géologie   | 17 |
| 2.4. Hydrologie   | 19 |
| 2.5. Phénomènes karstiques                                  | 55 |
| 2.6. Activité humaine                                       | 25 |
| 2.7. Autre exemple cité : un karst slpin                    | 26 |
| 2.7.1. Présentation du massif dea Sieben Mengste (Eriz, BE) | 26 |
| 3. ENVIRONNEMENT GEOCHIMIQUE                                | 29 |
| 3.1. Atmosphère   | 29 |
| 3.2. Sols   | 30 |
| 3.3. Substratum rocheux                                     | 31 |
| 3.4. Influence de l'activité humaine                        | 31 |
| 4. CADRE PHYSICO-CHIMIQUE                                   | 32 |
| 4.1. Systèmes en équilibre thermodynamique                  | 34 |
| 4.1.1. Anhydride carbonique comme facteur de contrôle       | 36 |
| 4.1.2. Baaes échangesbles comme facteur de contrôle         | 39 |
| 4.1.3. Oxygène dissous comme facteur de contrôle            | 40 |
| 4.1.4. Substances humiques comme facteur de contrôle        | 42 |
| 4.2. Systèmes non équilibrés                                | 43 |
|   |    |
| Chapitre 2  |    |
| METHODOLOGIE  | 46 |
| 1. PRELEVEMENTS   | 46 |
| 1.1. Lieu et fréquence                                      | 46 |
| 1.1.1. Prélèvements systématiques                           | 46 |
| 1 2 Prélévements occesionnels                               | 48 |

1.1.2. Prélèvementa occasionnela

1.2. Mode et conservation

.

50

+

| 2. | ANALYSES Pags              | 62 |
|----|----------------------------|----|
|    | 2.1. Paramètres observés   | 62 |
|    | 2.2. Méthodes              | 63 |
|    | 2.3. Fidèlité              | 71 |
| 3. | EXPRESSION DES RESULTATS   | 77 |
|    | 3.1. Terminologie chimique | 77 |
|    | 3.2. Rappel statistique    | 79 |

```
Chapitre 3
```

| CO | NTENU CHIMIQUE DES EAUX KARSTIQUES JURASSIENNES                 | 81   |
|----|---|------|
| 1. | CARACTERE GENERAL   | 81   |
|    | 1.1. Charge solide et charge dissoute                           | 81   |
|    | 1.2. Nature et importance des ions en solution                  | 86   |
|    | 1.2.1. Rôle de la force ionique                                 | 91   |
|    | 1.2.2. Activitéa  | 93   |
| 2. | TENDANCES REGIONALES OBSERVEES AUX EXUTOIRES                    | 95   |
|    | 2.1. Rôle du climat, lié à l'altitude des bassins d'alimentatio | n 97 |
|    | 2.2. Rôle de l'environnement géochimique                        | 98   |
|    | 2.3. Rôle des systèmes d'écoulement souterrains                 | 99   |
| 3. | DE L'ATMOSPHERE A L'EXUTOIRE                                    | 101  |
|    | 3.1. Présentation du bassin supérieur de l'Areuse et du bassin  | 101  |
|    | de la Noiraigue   |      |
|    | 3.2. Eau atmosphérique  | 105  |
|    | 3.3. Infiltration dispersés                                     | 108  |
|    | 3.3.1. Sols aur calcaire  | 108  |
|    | 3.3.2. Calcaires non saturés                                    | 108  |
|    | 3.4. Infiltration ponctuelle                                    | 113  |
|    | 3.4.1. Foasés de drainage et pertes sur tourbières              | 113  |
|    | 3.4.2. Autres ruisseaux superficiels et pertes                  | 117  |
|    | 3.5. Nappe  | 117  |
|    | 3.5.1. Tendances générales                                      | 118  |
|    | 3.5.2. Nappe superficielle et nappe profonds                    | 124  |

# Chapitre 4

| ORIGINE DU CONTENU CHIMIQUE  | 128 |
|--|-----|
| 1. CORRELATIONS  | 128 |
| 1.1. Précentation des matrices de corrélations                       | 128 |
| 1.2. Signification et cohérence des associations - Gîtes<br>minéraux | 128 |
| 4  |     |

| 2. NIVEAUX ET MODES DE DISSOLUTION Pag                   | 3e <u>1</u> 44 |
|--|----------------|
| 2.1. Niveau de dissolution maximum                       | 144            |
| 2.2. Dissolution aux abords des grandes excavations kars | tiquee 147     |
| 2.2.1. Dissolution par condensation                      | 147            |
| 2.3. Influence des modifications durables du climat      | 152            |

# <u>Chapitre 5</u>

•

| VARIATIONS_DANS LE TEMPS 1   | .54 |
|--|-----|
| 1. VARIATIONS A L'ECHELLE JOURNALIERE  | .54 |
| 1.1. Crue et décrue 1  | 54  |
| 1.1.1. Eaux superficielles   | .57 |
| 1.1.2. Emergence temporaire  | 58  |
| 2. VARIATIONS A L'ECHELLE ANNUELLE 1   | 59  |
| 2.1. Rôle de la température atmosphérique                                      | .60 |
| 2.2. Rôle du débit   | 71  |
| 2.3. Lessivage dû au battement de la nappe : exemple du magnésium <sup>1</sup> | .78 |

# <u>Chapitre 6</u>

| ΞV | ALUATION DE L'ABLATION KARSTIQUE                             | 193 |
|----|--|-----|
| 1, | MATIERE EXPORTEE ANNUELLEMENT PAR LES SOURCES DE L'AREUSE ET | 193 |
|    | DE LA NOIRAIGUE  |     |
|    | 1.1. Méthodes de calcul                                      | 193 |
|    | 1.2. Résultats   | 198 |
| 2. | ALTERATION SUPERFICIELLE ET ALTERATION PROFONDE              | 201 |

Chapitre 7

| AGRESSIVITE DES EAUX VIS A VIS DES CARBONATES                              | 203 |
|--|-----|
| 1. APPROCHE DU SYSTEME CO H.O - CARBONATES                                 | 203 |
| 1.1. Etat actuel dea recherches  | 203 |
| 1.2. Renvoi bibliographique  | 204 |
| 1.3. Méthodes de résolution  | 204 |
| 2. REPARTITION DE L'ANHYDRIDE CARBONIQUE                                   | 205 |
| 2.1. Variation du CO. dana l'atmosphère                                    | 205 |
| 2.1.1. Atmosphère libre  | 205 |
| 2.1.2. Atmosphère souterraipe  | 208 |
| 2.2. Variation du CO. dans la phase soueuse                                | 209 |
| 2.2.1. P CO, mesurée et P CO, d'équilibre                                  | 209 |
| 2.2.11. Corrélation P CO <sub>2</sub> mesurée - P CO <sub>2</sub> calculés | 210 |
|  |     |

|           | 2.2.2. Gemme des saux karstiques du Jura Page  | 212         |
|-----------|--|-------------|
|           | 2.2.21. Tendances générales des pressions d'équilibre  | 212         |
|           | 2.2.22. Evolution verticale des pressione mesurées : exemple   | 215         |
|           | du bassin supérieur de l'Areuse  |             |
|           | 2.3. Comportement à l'interface atmosphère - eau   | 218         |
|           | 2.3.1. Distribution des rapporte de P CO <sub>2</sub> dans les phasee  | 218         |
|           | aqueuse et atmosphérique   |             |
|           | 2.3.2. De l'incruetation   | 219         |
|           | 2.3.3. Quelques exemples de configurations   | 220         |
| 3.        | EAUX AGRESSIVES ET EAUX INCRUSTANTES   | 221         |
|           | 3.1. Approche graphique  | 221         |
| ·         | 3.1.1. Disgramme de TILLMANS   | 222         |
|           | 3.2. Tests d'agressivité   | 225         |
|           | 3.2.1. Evolution et vitesse de la mise à l'équilibre   | 228         |
|           | 3.2.2. Le problème de la corrosion par mélange des eaux  | 231         |
|           | 3.3. Indicee de saturation vis à vis des carbonates de calcium   | 233         |
|           | et magnésium   |             |
|           | 3.3.1. Définitione et calcule  | 233         |
|           | 3.3.2. Concordance des diverses méthodes   | 240         |
|           | 3.3.3. Application au bassin supérieur de l'Areuse   | 241         |
| 4.        | ROLE DES SUBSTANCES HUMIQUES   | 247         |
|           | 4.1. Définition du terme "acide humique" et comportement   | 247         |
|           | 4.2. Expérimentation   | 249         |
|           | 4.3. Part du calcium lié aux humates dans les eaux jurassiennes  | 252         |
|           |  |             |
| <u>Ch</u> | apitre 8   |             |
| AG        | RESSIVITE DES EAUX VIS A VIS DE LA PHASE SILICATEE   | 256         |
| 1.        | SYSTEMES Ne <sub>2</sub> O - RESP. $K_2O$ - SiO <sub>2</sub> - Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> - H <sub>2</sub> O | 256         |
|           | 1.1. Hypothèses de travail   | 256         |
|           | 1.2. Relationa et diagrammes d'équilibre   | 258         |
|           | 1.3. Séquences d'altération des eaux karstiques  | 260         |
| 2.        | COHERENCE DES IONS ALCALINS EN SOLUTION  | <b>2</b> 62 |
|           | 2.1. Rapport et corrélation sodium - potasaium   | 262         |
|           | 2.2. Concordence avec les données théoriques   | 264         |
| 3.        | LIMITE DE SOLUBILITE DE LA SILICE  | 267         |

4. SYSTEMES CRO - RESP. MgO - SiO<sub>2</sub> - Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - H<sub>2</sub>O 269

 Chapitre 9
 271

 PERSISTANCE DU FER EN SOLUTION
 271

 1. SYSTEME Fe0 - Fe203 - CO2 - O2 - H20
 271

-

|    | 1.1. Rappel théorique Page                                     | 271 |
|----|--|-----|
|    | 1.2. Diagrammes d'équilibre                                    | 272 |
|    | 1.3. Valeurs et limites des applications                       | 275 |
| 2. | LIMITE DE SOLUBILITE IMPOSEE PAR LES BICARBONATES              | 276 |
|    | 2.1. Rôle du pH  | 276 |
|    | 2.2. Interactions des précipitations entre calcits et sidérite | 276 |
| 3. | LIMITE DE SOLUBILITE IMPOSEE PAR L'OXYOENE DISSOUS             | 280 |
|    | 3.1. Oxygène dissous et potentiel d'oxydo-réduction            | 280 |
|    | 3.1.1. Notion de rH  | 282 |
|    | 3.2. Précipitation des hydroxydes de fer                       | 284 |
| 4. | ROLE DES SUBSTANCES RUMIQUES                                   | 286 |
|    | 4,1. Fer et facteurs biologiques                               | 286 |
|    | 4.2. Stabilité comparée du fer dissous en présence et absence  | 286 |
|    | de substances humiques   |     |
|    | 4.2.1. Méthodologie et résultats                               | 286 |
|    | 4.2.2. Interprétation et considérants théoriques               | 289 |
| 5. | PRECIPITATIONS DU FER AU NIVEAU DE LA NAPPE                    | 290 |
|    | 5.1. Observation du phénomène                                  | 290 |
|    | 5.2. Cause   | 291 |
|    |  |     |
|    |  |     |

# Chapitre 10

| col | CONCLUSIONS             |     |
|-----|-------------------------|-----|
| 1.  | CONCLUSIONS GENERALES   | 294 |
| 2.  | DEBOUCHE DES RECHERCHES | 296 |
| 3.  | PERSPECTIVES D'AVENIR   | 297 |
|     |                         |     |

BIBLIOORAPHIE

7

#### INTRODUCTION

#### Justification

Dans son ouvrage "Introduction to Geochemistry", KRAUSKOPF (1967) relève, à juste titre - et il n'est certainement pas le seul à l'admettre ~ combien les sciences dites "de base" (chimie, physique, mathématiques) exercent un attrait sur la jeune génération des géologues. Le désir de donner aux choses un sapect plus quantitatif est certes à ls base de ce nouveau coursnt. Mais en même temps, ls difficulté que comporte une connaissance suffisamment approfondie de ces diverses sciences fait que rares sont les travaux où l'auteur maîtrise à la fois l'observation du terrain et celle du laboratoire. En d'autres termes, et pour le domsine qui nous intéresse ici, rares seront les chercheurs à formation véritablement polyvalente. Nous n'avons pas ls prétention d'échapper à cette règle. Faisant partie de cette trop rare catégorie de chimistes attirés vers les Sciences de ls Terre, nous sommes conscient de nos lacunes, dans le domaine de l'observation de terrain actamment. La présente étude est par conséquent abordée sous l'angle particulier de la physico-chimie. Cependant, il n'était pas dans notre intention de réaliser un travail en laboratoire, ni de rester "cloîtré" dans une sphère purement théorique. D'autres ont su le faire mieux et avant nous.

Dans le cadre d'une étude globale des sltérstions en pays calcaire, menée à l'Institut de Géologie de Neuchâtel, la tâche d'entrepreadre ls partie chimique des problèmes posés par les eaux karstiques nous a été confiée. Avec un mendat: celui de mener des observations "in situ" régulières et, si possible, systématiques.

### Optique de la recherche

Deux remarquables ouvrages ont été consacrés à l'étude des aystèmes  $CO_2 - H_2O$  - Carbonates. Leurs auteurs, SCHMITT (1955), puis ROQUES (1964) ont su démontrer combien la présence simultanée des trois phases gaz - liquide - solide assurait à l'étude un puissant intérêt physico-chimique. Les phénomènes et les lois qui régissent la formation, puis l'évolution des paysages karstiques sont tributaires de ce système. Rien d'étonnant, dès lors, que nous ayons, comme il se doit, concentré notre effort dans cette direction. Cependant, et contrairement à la plupart des travaux centrés sur le karst, nous n'avons pas omis d'y adjoindre l'étude des éléments mineurs. En particulier les alcalins. Ils participent amplement à l'évolution de la phase dite "insoluble", notamment dans la formation des sols; ils ont retenu toute notre sttention. Il en a été de même pour le fer et les substances humiquea, dont on verra tout l'intérêt par la suite. Sur un autre plan, les circonstances nous ont permia d'avoir un socès presque exceptionnel et complet aux eaux souterraines. D'une part un réseau d'observations hydrogéologiques suffisamment dense, d'autre part la pratique de l'exploration spéléologique pour observer le karst superficiel et la zone dénoyée, jusqu'au niveau de battement de la nappe.

L'évolution d'un karat dépend, en premier lieu, des évènements géologiques qui en ont façonné l'"image" originelle. Il a'agit là, en quelque sorte, de la préhistoire du karst, inscrite toute entière dans la stratigraphie et la tectonique du massif, dans la nature pétrographique et géochimique du substratum rocheux ausai. Nous laissons à d'autres le soin d'en examiner la signification, exception faite, bien sûr, de la nature du stock de matière disponible, dont nous aurona à tenir compte. En aecond lieu, la vitesse de l'érosion superficielle et profonde est intimement liée aux grandes modifications de climat. Ces problèmes aont à la base des pérégrinations d'un CORBEL psr exemple. Pour cet auteur, comme pour BIROT et BOEGLI (in AUBERT, 1967), le rapport des corrosiona superficielles et profondes dépend avant tout de la température. Celle-cí contrôle aussi, bien súr, la nature de la couverture quaternaire et, au niveau du sol, l'intensité de l'activité biologique. C'est, en que que sorte, ce que nous pouvons observer à l'échelle d'un cycle saisonnier. Les rythmes météorologique et biologique "impriment" l'évolution actuelle du karst. La meaure quantitative de ces phénomènes est à la base de notre travail. A une échelle du temps plus restreinte enfin, les grands mécanismes · cinétiques mis en lumière au laboratoire peuvent être vérifiés sur le terrain, en une observation quantitative de détail.

#### Le\_choix\_régional

Le Jura sert donc de cadre à cette étude. Le Jura plissé central plus précisément, en particulier les hautes vallées karstiques du Jura neuchâtelois. Ce choix est dicté, à l'origine, par le programme de recherche concerté de l'Institut de Géologie. Il s'est révélé judicieux.

Concentrer ses efforts sur un territoire restreint, y établir des lois, puis tenter de les vérifier ailleurs est conforme à une démarche qui nous est chère. AUBERT (1969) a déjà adopté une attitude semblable dans son étude sur les "Phénomènes et formes du karat jurassien". Cependant, le caractère relativement évolué du kerst de la région neuchâteloise ( que nous discuterons par la suite) a rendu nécessaire plusieure incursions dane les régions avoisinentes. C'est ainsi que, a la recherche des grands gouffres susceptibles de livrer de précieuses informations complémentaires, nous avons dirigé nos pas en direction des sommets jurassiens du canton de Vaud et vers les plateaux français externes à la chaîne. De même, l'intérêt que nous portons à l'exploration spéléologique d'un massif des Alpes calcaires (Sieben Hengste, BE) nons a incité à y prélever sporadiquement des échantillons d'eau. Nous verrons que les conditions - il s'agit d'un karst nu - y sont trèn différentes de celles observées dans le Jura,

Vues sous l'angle physico-chimique, nos observations locales sont néanmoins susceptibles d'apporter leur contribution à l'étude globale des phénomènes karstiques. Elles auront du moins le mérite de vérifier les schémas théoriques ou expérimentaux sur des caux à matrice relativement complexe.

#### Chapitre premier

#### GENERALITES

#### 1. BUTS DE L'ETUDE

Le contenu ionique des eaux karstiques provient de l'altération des calcaires et marnes jurassiens. Ce contenu n'est uniforme ni dans le temps, ni dans l'espace. Il s'agit d'en définir :

- les grandes tendances
- les causes
- les aboutissements,

En particulier, il s'agit de préciser, par des étudea nombreuses (cf. Rapport 1970 de l'Institut de Géologie à la Délégation Générale pour la Recherche Scientifique et Technique, au sujet de l'Opération concertée : Altérations) :

- le niveau où s'effectue la dissolution optimale du substratum
- le niveau où s'équilibrent les divers systèmes thermodynamiques
- le rôle attribué aux diverses configurations locales du support et de la veine liquide
- la répercussion des grands facteure climatiques et de leurs corrolaires sur la vitesse de l'ablation karstique
- l'interdépendance des diverses substances dissoutes, en particulier l'influence des éléments mineurs sur la matrice bicarbonatée

Ce travail est conçu en deux phases :

- la première est sensée déboucher sur le bilan hydrogéochimique d'un bassin témoin; elle permettra de chiffrer l'importance de l'ablation karstique, dans les conditions propres au Jura
- la seconde se réfère aux lois de l'équilibre thermodynamique et se propose d'en vérifier les données "in situ".

Il est juste de signaler que quatre auteurs nous ont principalement guidé dans nos recherches. Ce sont :

- AUBERT (1967 et 1969) pour le support morphogénétique et l'idée de base de ce travail
- TRIPET (1972) pour mieux préciser les conditions de l'écoulement souterrain, en particulier dans le bassin supérieur de l'Arcuse
- ROQUES (1959 à 1969) au sujet des mécanismes physico-chimiques de la corrosion
- GARRELS et al. (1967) et l'Ecole de Harvard pour la géochimie thermodynamique en général.

\* DGRST

Finalement, notre achéma-type d'étude fut défini comme suit :



Figure 1. Schéma-type de l'étude

En conclusion, nous tenterons de montrer l'utilité de telles recherches. et leura limites dans le domaine de la prospection des eaux souterraines. Y a-t-il, en particulier, possibilité de tirer profit d'une constatation que l'on peut faire a priori : les facteurs qui règlent les fluctuations de débit et ceux qui régissent les variations de l'équilibre dans la charge ionique des eaux sont les mêmes; ce sont : la pluviosité, la morphologie des bassins, la nature des roches et de la couverture, le niveau dans la nappe (cf. Rapport DGRST, 1970, loc. cit.)?

#### 2. CADRE REGIONAL : LE KARST JURASSIEN

La plupart des observations relatées dans ce travail ont trait au Jura suisse, à l'exception de son extrémité aeptentrionale. En outre, quelques'unes d'entre elles ont été glanées dans le Jura français voisin. Le Jura neuchâtelois a reçu une attention particulière, en raison des circonstances relatées plus haut.

#### 2.1. Géographie et formes marquantes du relief

(réf : LELONG, 1957; ONDE, 1958; Dictionnaire encyclopédique Quillet, 1969; Grand Larousse encyclopédique, 1962; Carte nationale de la Suisse).

## Situation sommaire\_

Le Jura est un système montagneux s'étendant surtout en France, en Suisse et se prolongeant par-delà le Rhin jusqu'en Allemagne SW. Il forme un contrefort des Alpes franco-suisses, dont il a la forme arquée et convexe à l'ouest. Le Jura suisse constitue l'arc interne de ce croissant long de 150 km et étalé aur 65 km, resserré vers le sud comme vers le nord. La partie qui nous intéresse est, par opposition au Jura tabulaire français, du domaine plissé. C'est ici que les formes du relief jurassien sont les plue typiques. De puissantes rides se dessinent avec une netteté saisissante, s'atténuant graduellement vers l'extérieur, en un relief plus adouci, marqué par des plateaux.

L'altitude des plus hauts sommets décroit légèrement du sud au nord. On a ainsi :

le Reculet : 1717 m, le Crêt de la Neige : 1718 m, la Dôle : 1677 m, le mont Tendre : 1679 m, le Suchet : 1588 m, le Chasseron : 1607 m, le Chasseral : 1607 m, le Weissenstein : 1396 m.

## Formas marguantea du relief

Du SW au NE, soit, pour le secteur suisse, du canton de Vaud au canton de Berne, le relief est un bon exemple de l'évolution du modelé karstique. Un modelé qui, loin d'être "figè" (et contrairement à ce qu'affirmèrent beaucoup d'auteurs, repris par le Grand Larousse encyclopédique!), devrait s'achever par un nivellement général, ne laissant que quelques blocs de calcaire "témoins". AUBERT (1969) reconnait que le secteur de la vallée de Joux (Jura vaudois) représente la phase la plus jeune de cette évolution : la topographie suit fort bien les structures; on y assiste au début de l'aplanissement des voûtes anticlinales et à l'apparition des combes. Dans le Jura neuchâtelois, cet applanissement eat déjà plus prononcé; de beaux bassins synclinaux (qui pourraient, à la rigueur, être qualifiés de poljés naissants) caractérigent les bautes vallées. Les Franches-Montagnes (Jura bernois) présentent à leur tour, pour des raisons locales aussi, un état de nivellement plus avancé, proche de la pénéplaine, sans

vallées d'érosion. La région de Moutier - Delémont (Jura bernois), enfie, constitue un stade plus avancé que celui du Jura neuchâtelois. La circulation de bassin à bassin n'y est plus souterraine pour l'essentiel : un système accentué de cluses commence à isoler de ces "flots" rocheux dont il est parlé plus haut. L'érosion fluviale semble prendre le pas sur l'érosion karstique. Nous commes ici à basse altitude. Sur l'extérieur, la région de Porrentruy (Haute Ajoie) est du domaine subtabulaire. Jusqu'à ce que la base marneuse des séries sédimentaires soit mise à jour dans chacun de ces secteurs, le climat et la couverture végétale - cause et conséquence des faits décrits ci-dessus en accroîtront encore l'évolution différentielle.

#### 2.2. Climat et couverture végétale

Précipitations\_

(réf : AUBERT, 1969; UTTINGER, 1949 et Observations de l'EDF, 1936 - 1965, in TRIPET, 1972).

De la partie orientale du département de l'Ain jusqu'au canton d'Argovie, la chaîne forme un axe de pluviosité maximum : presque toujours au-dessus de 1200 mm annuels. Cela est dù au fait que les vents humides et doux de l'Atlantique viennent buter de plein fouet sur le front des houts sommets jurassiens. Sur ces sommets, le module pluviométrique annuel peut dépasser 2000 mm au SW de Vallorbe. Il diminue sensiblement en direction du NE, mais on enregistre encore 1700 mm au Chasseron. Sur les hautes vallées, à 1000 m d'altitude, les précipitations dépassent 1600 mm dans le Jura vaudois, diminuent jusqu'à 1400 mm dans le Jura neuchâtelois. Le Jura bernois, enfin, descend au-dessous de 1200 mm. En gros, les isobyètes sont tangents à la direction NW - SE, perpendiculairement à la chaîne. De part et d'autre de cette dernière, la répartition est dissymétrique : descente au-dessous de 1000 mm vers le Plateau auiase, stabilisation au-dessus de 1000 mm sur les hauts plateaux franc-comtois. Ces précipitations se répartissent à peu près uniformément durant les 12 mois. Le nombre des jours à précipitations approche de 180. Vers 1000 m d'altitude, 30 % des précipitations se font sous forme de neige. La durée d'enneigement y est de 3 à 4 mois environ. A la fonte, la quantité d'eau écoulée de cette réserve nivale influence considérablement

les bilans. Cette durée d'enneigement varie passablement avec l'altitude. L'influence de la forêt eat semsiblement marquée. Pour plua de remseigmements à ce sujet, on consultera TRIPET (1972).

## Température de l'air

(réf : AUBERT, 1969; Annalen der schweizerischen meteorologischen Zentralanstalt).

La température moyenne annuelle est de 2.7° C au Chaaseron. 4,2° C à La Brévine, 6,4° C à La Chaux-de-Fomds (env. 1000 m d'altitude), 9,1°C à Neuchâtel (pied du Jura, alt. env. 500 m) et 8.2° C à Porrentruy (alt. env. 450 m), extrémité NE de la région observée. Souvent, janvier est le mois le plus froid. La température moyenne y descend au-dessous de 0°C à peu près partout; à La Brévine et dans d'autres bassins fermés, des froids extrêmes sont enregistrés, qui vont su-dessous de -30° C certains jours. Juillet est régulièrement le mois le plus chaud : autour de 15.3° C à La Chaux-de-Fonds, 18.4° C à Neuchâtel et 10.3° C au Chaaseron. Nous examinerons plus en détail, par la suite, l'influence primordiale des cycles de températures atmosphériques aur la production du CO<sub>p</sub> biologique et la teneur des eaux en bicarbonates. AUBERT (loc. cit.) souligne combien ces conditions sont favorables à la dissolution. Uniformément humide et tempéré froid. ce climat serait assimilable à ce que CORBEL (1964, in AUBERT, loc. cit.) décrit comme étant le plus favorable au paroxysme karstique dans les zones océaniques. L'écoulement supplante nettement l'évaporation; il atteint 71 % dans le bassin de l'Areuse (BURGER, 1959, in AUBERT, loc. cit.).

## Sol et\_couverture végétale\_

(réf : WEGMULLER, 1966, in GRAF, 1971; RICHARD, 1964, 1965, in TRIPET, 1972; idem que sous 2.1.).

"La nature de la couverture végétale est l'un des facteurs du cycle hydrologique" (TRIPET, 1972, p : 23). Du cycle hydrogéochimique aussi. A plus forte raison, la présence ou l'absence de aol est déterminante. Parlant des vastes surfaces calcairee, AUBERT (1965, in AUBERT, 1969) fait état d'un "Jura pelouse" et d'un "Jura rocheux". Le premier, caractérisé par la continuité d'un sol épais, n'aurait pas été touché par la calotte glaciaire jurassienne; il se localise à l'est de la ligne Vallorbe - Fontarlier. Le second est pratiquement dépourvu de sol, signe d'un décapage presque total par les glaciers locaux; il se localise à l'ouest de cette même ligne. Nous reprenons plus loin l'étude de la couverture quaternaire.

Dans le Jura central, la surface des bassins est occupée par des prairies et des pâturages, alternant avec des étendues forestières. RICHARD (1964, in TRIPET, 1972) a démontré comment le bétail pouvait transformer les forêts en pâturages boisés. Ce même auteur (RICHARD, 1964, 1965), ainsi que MOOR (1963), BURGER (1959), toutes références citées par TRIPET (loc. cit.), montrent des relations sans équivoque entre nature géologique st couverture végétale. Dans la région de La Brévine, forêts et pâturages boisés recouvrent les calcaires résistants du Jurassique, en particulier le Kimméridgien, affleurant sur les crêtes. Les terrains à vocation agricole ou sylvopastorale sont localisés sur la couverture quaternaire et sur les roches tendres ou facilement délitables (marnes et marno-calcaires jurassiques, crétacés et tertiaires). Les tourbières se développent sur les argiles quaternaires, au coeur des synclinaux. L'association la plus largement répandue sur l'ensemble du Jura est la Mêtraie à Sapin (Abieti - Fagetum). Cependant, à bien des endroits l'épicés se met à dominer les autres espèces. Selon WEGMULLER (1966, in ORAF, 1971), cette colonisation s'est faite à partir des hauteurs, dés l'an 3000 av. J.C. Pour RICHARD (1965, in TRIPET, loc. cit.), la colonisation se poursuit, en raison des ravages causés aux hêtres et sapins par le bétnil. De plus, le traitement sylvicole semble être favorable à l'épicés. Le chêne est, en principe, confiné à des altitudes inférieures à 800 m .

11 n'est pas question de décrire l'ensemble des associations forestières propres au Jura. Des enclaves révélent, en quelques endroits, les particularités du sous-sol. C'est le cas de la Pessière à Asplénium (Asplenio - Ficeetum), souvent associée au Fagion (hêtre, sapin et érable). Elle se développe sur une mosaïque de blocs moussus émergeant du sol. Les sols argileux, gorgés d'eau - cela mérite d'être signalé - déterminent le développement de la Pessière à Sphaignes (Sphagno - Piccetum) et de la Sapinière à Prêle (Equiseto - Abietetum). On sait que dès l'an 1000 av. J.C., la limite supérieure de la forêt redeacend aux environs de 1400 à 1500 m, après avoir été à un maximum de 1600 m (WEGMULLER, 1966, in GRAF, loc. cit.). Signalons, en passant, que le Jura n'a pas échappé aux défrichements du Moyen Age. En gros, les forêts occupent plus du 1/3 de la surface générale et même 50 % de cette dernière dans les régions les plus élevées (Grand Larousae encyclopédique).

#### 2.3. <u>Géologie</u>

#### Stratigraphie générale

(réf : AUBERT, 1969; MATHEY et SIMEONI, 1971a). La stratigraphie du Jura central est caractérisée par les séries calcaires du Dogger, du Malp et du Crétacé. Les formations du Doggar peuvent affleurer, le plus souvent, au cocur des anticlinaux, profondément échancrés ou érodés. On leur attribue 200 à 250 m d'épaisseur. Niveaux marno-calcaires et calcairea y alternent. Celles du Malm occupent les plus vastes territoires; elles constituent la carapace de tous les anticlinaux et de la plupart des plateaux. On leur attribue 500 à 600 m d'épaisseur, dont 150 m de marnes et marno-calcaires argoviens à la base. Celles du Crétacé sont localisées au fond des synclinaux de la haute chaîne. Ce sont 150 à 200 m de niveaux marneux et calcaires alternés. Dans le fond des synclinaux, les remplissages tertiaires sont recouverts d'une couverture guaternaire parfois importante. Nous décrirons plus loin le comportement général des aquifères. en rapport avec la stratigraphie.

## Tectonique\_

(réf : AUBERT, 1969).

Dans les grandes lignes, le relief jurassien calcaire est conforme à la structure (AUBERT, 1969). De l'intérieur vers l'extérieur, les mouvementa orogéniques ont composé un faisceau d'anticlinaux et de synclinaux d'amplitude décroissante. On passe alors à une région de plateaux, vastes compartiments subtabulaires, articulés les uns aux autres par des plia étroits, entrecoupés de failles. Cette structure est sillonnée de décrochements qui, de part en part, marquent nettement la surface. AUBERT (loc. cit.) insiste sur le fait que le façonnement du relief s'est enclanché dès le début des déformations tectonicues . Les accidents tectoniques secondaires nécessiteraient, à eux seuls, un long développement. Tous les auteurs s'accordent pour attribuer aux disclases un rôle prépondérant dans l'érosion karstique. L'intersection de diaclases, en particulier, constitue une "prise" de choix à l'aggressivité. Notre expérience du domaine souterrain nous incite à insister sur ce point. KIRALY (1968, 1969 a et b), XIRALY et SIMEONI (1971), KIRALY, MATHEY et TRIPET (1971) ont consacré d'importants travaux à la fiesuration. Ils ont en particulier démontré qu'il y avait une relation indénieble entre orientation des cavités karstiques, structure géologique et direction générale de l'écoulement des eaux souterraines. Les rôles réciproques des fissures de tension et de cissillement y sont mis en évidence.

#### Sols\_et couverture\_quaternaire\_

L'étude pédologique des sols jurassiens est à peine ébauchée, du moine dans l'optique "altération". POCHON (thèse, en préparation) y consacre actuellement ses travaux à l'Institut de Géologie de Neuchâtel. Dans tout le Jura, les sols bruns (lessivés ou non) dominent. Les rendzines n'y sont que faiblement représentées, au contraire des sols humiques carbonatés. Dans les dépressione, on trouve des sols bruns hydromorphes; sur les tourbières, enfin, des sols organiques et des podzols de montagne (POCHON, communication orale). La nature et l'importance actuelle de ces sols découle, en premier lieu, des surfaces attribuées jadis aux glaciers. AUBERT (1969) distingue trois zones pédologiques dans l'ensemble :

- celle de l'occupation glacifire rhodanienne, renformant des élémenta erratiques (nous jugeons opportun de signaler à ce propos les travaux trop souvent oubliés de VUILLE, 1963)
- la zone externe, dont la genèse s'a été influencée par aucua glacier
- celle occupée jadis par la calotte jurassienne, constituée de sols généralement jeunes (les anciens ayant été déblayés), totalement autochtones.

Cette dernière zone correspond au Jura rocheux défini plus haut. On peut admettre qu'es ce lieu l'étude des altérations a plus de chances d'être menée avec succès, hors de toute influence extérieure. AUBERT (loc. cit.) y voit trois types de sols :

- les rendzines, au squelette abondant et caractère basique prononcé
- les humus acides du type Mor, riches en dèbris végétaux et recouvrant les dalles calcaires compactes
- hors de toute classification officielle, les sols ocreux,
   à caractère homogène et très acide, de constitution pâteuse
   et sans squelette. lls sont localisés dans les dépressions
   karstiques. POCHON (loc. cit.) en détormine la nature géochimique.

PORTHANN (1967) estime que l'étude des terrain meubles quaternaires est susceptible d'apporter de précieux renseignements lors d'investigations géologiques. Les travaux de CORBEL (1956, 1957, 1959, 1968) ont démontré que c'était le cas en karstologie. On consultera, en particulier, l'ouvrage de BARSCH (1969) sur la géomorphologie du Jura bernois central.

### 2.4. Hydrologie

#### <u>Hydrologie générale</u>

(réf : AUBERT, 1969).

Sur les aires anticlinales, l'écoulement superficiel du Jura est à peu près nul. L'infiltration diffuse y est immédiate. Des ruisseaux à parcours limité, parfois èphémère, prennent naissance dans les terrains meubles et imperméables qui occupent les fonds synclinaux des bassins fermés. Parfois des lacs s'y étalent. Dans tous les cas, une ou plusieurs pertes ponctuelles (emposieu) restituent cette eau à la nappe. En aucun cas, la surface topographique ne forme la ligne de partage des bassins-versants souterrains. La carte structurale des niveaux imperméables, de l'Argovien en particulier, illustre bien ce fait (kIRALY, 1969 c).

En principe, dans la partie interne du faisceau jurassien, les eaux s'écoulent vers les lacs du l'lateau suisse, donc vers le Rhin. Le réseau hydrographique est conditionné par la structure, en ce sens que les cours d'eau suivent les vallées synclinales ou profitent des ensellements ou autres accidents tectoniques des anticlinaux pour y former des cluses et des canyons. Dans le Jura suisse, du SW au NE, les principales rivières tributaires de l'Aar, puis du Rhin sont : l'Orbe, l'Areuse et la Noiraigue, la Serrière et

le Seyon, la Suze. L'Anbonne et la Venoge font exception à cette règle en rejoignant le lac Léman. Sur l'extérieur du faisceau, les cours d'eau cont tributaires du Rhône, à l'exception de la Birse. Ce sont, en particulier : l'Ain en France, le Doubs frontière franco-suisse sur une partie de son cours - et ses affluents, dont le Lison par l'intermédiaire de la Loue, l'Allaine en Ajoie, etc... La Birse, à l'extrémité NE de la règion observée, reçoit en particulier la Sorne et se jette dans le Rhin. Ces cours d'eau ne reapectent pas toujours les motivations d'ordre structural.

Au centre de la région observée (canton de Neuchâtel), l'Areuse évacue 38,4 1/s km<sup>2</sup> (bilan de 1970, sur 12 ans), la Noiraigue 30,7 1/s km<sup>2</sup> (mêmes données, de l'Annuaire bydrographique de la Suisse). Ces valeurs sont prises à l'exutoire de la réserve souterraine. En les comparant à colles de CORBEL (1967), on constate qu'olles sont en tout cas deux fois moins importantes que celles des Alpes. Le Hölloch, par exemple, évacue quelque 96 1/s km<sup>2</sup>. Hais le bassin de réception compte moins de 10 km<sup>2</sup>. Cette précision eat importante, compte tenu de la relation inverse : 1/s km<sup>2</sup> - superficie du bassin, généralement observée.

#### Ecoulements souterrains et nature des aquifères karstiques.

(ref : TRIPET, 1972; MATHEY et SIMEON1, 1971a).

Les facteurs hydrogéologiques jouent naturellement un rôle prépondérant dans cette étude, immédiatement après les facteurs physico-chimiques. Hélas, la répartition et le mouvement des eoux souterraines sont déterminée par un champ de facteurs pratiquement impossible à mesurer en tout point du volume considéré. Il en est de même pour le chimisme de ces eaux d'ailleurs (KIRALY, 1969, in TRIPET, loc. cit.). Plutôt que de s'attacher à la résolution de problèmes tels que la vitesse d'écoulement ou le volume d'eau gravitaire par rapport au volume roche + eau, par exemple, on reliera ces composantes à des facteura plus simples : géologiques, climatiques, géomorphologiques. D'où le survol de ces derniers, effectué dans les sous-chapitres précédents.

Peu d'études hydrogéologiques complètes ont été menées dans le Jura. Dans le canton de Neuchâtel, l'infrastructure existante (équipement des bassins en piézomètres, proximité d'un centre de recherche, etc...) a permis de mieux définir certaines notions. L'écoulement souterrain est assumé par un nombre restreint de larges chenaux karstiques et un important réseau de fissures anastomosées. Mais on ne peut exclure une perméabilité liée à une porosité de matrice (XUBLER, communication orale). La proportion des vides (dans la zons non saturée en tout cas) est très faible, au contraire de celle des Alpes et Préalpes calcaires. Tiré de MATHEY et SIMEONI (loc. cit.), le caractère des principaux aquifères karstiques du haut Jurs neuchâtelois est :

- dans le Crétacé : faibles fluctuations de la surface piézométrique (2 à 20 m); régim∈ de variation saisonnier, en raison d'une petite surface alimentaire; faible perméabilité en grand; karstification des fissures plus réduite que dans le Malm
- dans le Malm : importantes fluctuations de la surface piézométrique (70 à 90 m, 150 m dans certaine cas); superposition de régimes saisonniers et épisodiques, avec réponse immédiate aux précipitations et décrus rapide; surface alimentaire plus étendue que pour le Crétacé et le Dogger; circulation par larges chenaux drainant un chevelu de petites fissures
- dans le Dogger : fluctuations qui varient de cas en cas : 2 m dans des zones peu perméables, jusqu'à 30 m dans le cas contraire; tendances annuelles ou saisonnières à peu près nulles dans le premier cas, identiques à celles du Malm (avec reflet épisodique), mais amorties dans le second cas; perméabilité intermédiaire entre celles du Malm et du Crétacé; petites fissurss surtout.

Nous émettons personnellement la remarque suivante : le comportement de ces aquifères est avant tout fonction de la différence d'altitudes entre surface topographique et surface piézométrique. Cette remarque est faite en vertu de conclusions ultérieures à ce chapitre.

#### Emergences\_

Le plus souvent , les émergences jursssiennes sont de type vauclusien. Dans le Jura subtabulaire, les plus spectaculaires d'entre elles jaillissent au fond des reculées, surplombées d'un beau porche classique (source du lison, source de la Loue).

Ailleurs, elles surgissent tantôt d'une disclase remontante (source de la Doux), tantôt sont diffusées à travers des éboulis (source de la Noirsigue, sources de Blanche-Fontaine). Impénétrables à l'homme dans la régle générale, certaines ont cependant pu être explorées en empruntant d'anciens réseaux supérieurs qui recoupent la rivière souterraine (Milandre). Parfois, des réseaux latéraux, temporairement actifs, ont permis la visite (source du Lison, par la grotte Sarrasine; cité par CHAUVE et DREYFUSS, 1971). Dans la région de Neuchâtel, les émergences les plus importantes, tributaires, en grande partie, de réserveirs du Malm, surgissent souvent à la limite du Séquanien et de l'Argovien marneux. Les variations du debit sont bien marquées, les crues de printemps importantes. Le rapport débit de crue - débit d'étiage est compris entre 50 et 100 (MATHEY et SIMEONI, 1971s).Avec une aire d'alimentation de 127 km<sup>2</sup>, la source de la Doux (Areuse) a un débit annuel moyen de 4,88 m<sup>3</sup>/s (débit annuel le plus bas : 2,46  $m^3/s$ , le plus élevé : 7,08  $m^3/s$ ). Pour le Noiraigue, ces valeurs sont, respectivement :  $68,4 \text{ km}^2$ ; 2,10 m<sup>3</sup>/s (0.97 m<sup>3</sup>/s,  $3.01 \text{ m}^3/\text{s}$ ). ( Annuaire hydrographique de la Suisse) Du SW au NE, les températures des sources vont croissantes, inversément à l'altitude moyenne des bassins d'aligentation.

#### 2.5. Phénomènes karstiques

Formes\_d\_eresion\_superficielle\_

(réf : AUBERT, 1969; GEZE, 1973).

Une première remarque : les formes d'érosion superficielle (d'origine karstique) dépendent partiellement des phénomènes localisés à des niveaux plus profonds. C'est le cas des dolines, entre gutres. Cette constatation - qui n'a certes pas la prétention de faire l'unanimité - n'a pas, ici, d'importance particulière. Il s'agit simplement d'être attentif à l'aspect simplificatif des têtes de chapitres choisies. Les manifestations les plus spectaculsires de l'érosion karstique superficielle sont, dans le Jura, situées sur les anticlinsux. En raison d'une évacuation déficitaire des résidus solides de la dissolution (AUBERT, loc. cit., p : 330), certaines formes sont cependant masquées ou gênées dans leur développement. Les dolines, nombreuses pourtant

sur les charnières anticlinales et le long des plans de diaclases, n'y sont que peu développées. Leur diamètre dépasse rarement quelques dizaines de mètres, sauf dans la région tabulaire. Les ouvalas peuvent atteindre le kilomètre de diamètre. Leur genèse ne s'explique pas obligatoirement par la coalescence de plusieura dolines (AUBERT, loc. cit.). Les plus beaux d'entre eux, creusés sur des voûtes anticlinales, se trouvent dans la région du Narchairaz (Nont-Tendre). Une forme partiellement karstique et marquante du Jura plissé central est la combe anticlinale, caractérisée par l'affleurement de l'Argovien marneux au centre de la dépression. Les bassins fermés, de toutes natures, sont extrêmement nombreux et présentent des dimensions très variables. Consulter, à ce sujet, les cartes de JACOT-GUILLARMOD (1909). Plusieurs poljés synclinaux - ne répondant peut-être pas entièrement à la rigueur terminologique - sont visibles. Citons celui de la Vallée de La Brévine, de la Vallée de la Sagne et des :onts (NW de Neuchâtel) et celui, bien plus modeste, de Bellelay (Jura bernois). Les lapiés sont rares sur le Jura pelouse. En revanche, ils prennent beaucoup plus de place sur le Jura rocheux. Mais, là encore, ils ont pris naissance et se maintiennent le plus souvent sous couverture. Les plus beaux d'entre eux servent de dallage au fond des ouvalas. Nous avons déjà signalé les cluaea. Les synclinaux perchés peuvent parfois être isolés en véritables "bloca" calcaires, découpés par l'érosion karstique avoisinante. Les reculées et les vallées sèches ne sont pas rares. Dans le Jura aubtabulaire, la différence d'altitudes entre surface topographique et niveau de base est faible. Cela détermine un certain nombre de manifestations karstiques inexistantes sur la haute chaîne. On peut citer, en particulier, l'exemple célèbre de la rivière souterraine de Haute Ajoie (région de Porrentruy), décrite par LIEVRE (1940). Les regards, dont un - le Creux-Genaz sert de gouffre émissif, y sont sont assez fréquents.

#### <u>Spéléologie</u>

(réf : AUDETAT, 1961 à 1963).

Le Jura est une des régions du monde les mieux étudiées du point de vue spéléologique. Les publications ayant trait à leur description foisonnent. En Suisse, et dès 1870, DESOR (in AUDETAT, 1961 à 1963) ébauche une classification des différents types de cavités que l'on peut y trouver. Puis, vers 1920, les premières explorations importantes sont entreprises par des groupes isolés.

En 1939, la Société Suiase de Spéléologie (SSS) sat fondée à Genève. Regroupant désormais la plupart des spéléologues évoluant dans notre pays, cette acciété a entrepris de publier un "Esasi de classification des Cavernes de Suisse"(AUDETAT, loc. cit.), dont le premier ouvrage est consacré au Jurs. Une reprise de détail est actuellement en cours, par cantons, sous le titre d'"Inventaire spéléologique". En France, après les travaux de FOURNIER (dès 1900), l'exploration des cavernes s'est systématiquement poursuivie. Parmi les innombrables travaux publiés, citons en un, consacré récemment à la région immédistement voisine de la Suisse : " Inventaire spéléologique du Sud - Est du département du Doubs" (GIGON et MONNIN, 1966). En 1958, AUDETAT (1958) aignale déjà 200 grottes et 381 gouffres sur l'ensemble du territoire jurassien des cantons de Vaud. Neuchâtel et Berne. Depuis lors, le nombre total des cavités a certainement été porté à quelque 800.

Le SW du Jura suisae (région du Mont-Tendre) se signale par l'extrême densité de ses cavités, des gouffres presque exclusivement. L'un d'entre eux - le gouffre du Petit-Pré de Saint-Livres atteint la profondeur, exceptionnelle pour le Jura, de 426 m. Ancun de ces gouffres de la haute chaîne n'a permis de recouper une circulation souterraine. Aucune grotte importante n'a été reconnue à la base du masaif, à l'exception de celle de l'Orbe souterraine (grâce à des plongeurs, il est vrai).

En direction du NE, le Jura rocheux fait place au Jura pelouse. Les données spéléologiques changent totalement. Nombreux sont encore les gouffres en certains endroits. Mais aucun d'entre eux n'atteint une profondeur respectable. A une exception près, le Jura neuchâtelois ne recèle aucune "banme" dépassant 100 m de profondeur. lei encore, nulle circulation souterraine n'est recoupée. En revanche, au pied des massifs, plusieurs grottes présentent un réseau actif ou semi-actif. Citons les grottes de Covatannaz (VD), la grotte de la Cascade (Môtiers, NE), la Baume de Longeaigue (Buttes, NE). Toutes ces cavités atteignent un développement de l'ordre du km . Dans la Vallée de La Brévine, une prospection méthodique (TRIPET, 1972) n'a révélé que des cavités de faible profondeur (quelques dizaines de mètres), n'atteignant jamais la nappe. Les pertes (empoaieux) sont rapidement impénétrables. Les Franches-Montagnes sont une énigme. La partie SW de ce plateau présente un "déficit" flagrant en cavités. Vers le NE, au contraire, on note plusieurs gouffres importants, dont le Creux d'Entier (-198 m), qui ne recoupe aucune circulation active. Plusieurs de ces gouffres fonctionnent comme pertes. Nous estimons que leur existence est intimement liée à celle des gorges du Pichoux, une des plus belles cluses du Jura, elle même caractérisée par plusieurs cavités de moyenne importance débouchant perpendiculairement à l'axe de creusement. Les travaux de MONBARON (thèse eu préparation à Neuchâtel) tendent à préciser ces relations.

Le Jura subtabulaire est caractérisé par l'existence de nombreuses rivières souterraiues dont le cheminement est souvent accessible à l'homme. En Ajoie notamment, la grotte de Milandre s permis l'exploration directe d'un cours d'eau sur plus de l0 km.

### 2.6. Activité humaine

### (réf : idem que sous 2.1.).

Du relief jurassieu, nous avions dit qu'il était conforme è la structure. De la répartition démographique, nous pourrions dire avec un peu d'humour - qu'elle est conforme au relief! Sur la haute chaîne, et à l'exception des périmètres immédiatement urbains, alternent des zones où vivent de unà cinquante habitants au kilomètre carré. En Franche-Comté, la moyenne est de 44 hab. au km<sup>2</sup>. Le développement de l'industrie horlogère, voire de la petite mécanique, a façonné, dans ces montagnes, das cités de petite on moyenne importance. En Suisse, la plus grande d'entre elles, La Chaux-de-Fonds (alt. env. 1000 m) compte 42.000 habitants. La Vallée de La Brévine, plus spécialement étudiée ici, a une population restraints, presque essentiellement agricole. Comme un peu partout, les campagnes sont petit à petit délaissées. Dans les hautes vallées jurassiennes et sur les platesux, il ne subsiste plus, à côté de l'industrie, que l'élevage des bovins. Plus bse, la culture (blé, avoine, pomme de terre) est encore pratiquée. Partout, les forêts de conifères sont intensément exploitées. Nous verrons plus loin ce qu'il faut penser de l'influence de l'homme et de ses activités sur le chimisme des esux karstiques jurassiennes. Mais, de prime abord, nous pouvions

espérer y calculez nos bilans same avoir à craindre une influ- . ence trop marquée.

#### 2.7. Autre exemple cité : un karst alpin

A conception et méthode d'investigation égales, il était tentant de fairs figurer plusieurs unités géographiques dans ce travail. Par example, les Alpes calcaires, à côté du Jura. Dans la règle générale, nous ne souscrivons pas à cette manière de faire. Les grands déplacements, de région è région, voire de continent à continent ont leur raison d'être. Pour cela, il est des dons nécessires, que nous ne possédons pas : ceux de l'observation visuelle; l'"ceil du maître" en quelque aorte! Trop d'impondérables sont associés à cette séthode et il fallait toute la science d'un CORBEL pour y parvenir. Concentré sur un thème, celui de l'ablation karstique, en ne considérant que le carbonate de calcium, passe encore. Passer à d'autres systèmes, notamment à ceux qui englobent les éléments mineurs - dépendants de la configuration géochimique - est illusoire. Déjà, lorsque nous avons décidé de pousser nos observations hors du bassin expérimental de La Brévine, nous faisions entorse, pourtant nécessaire, à nos résolutions initiales. Les circonstances justifient cependant les quelques mesures effectuées sur le massif des Sieben Hengste. dans les basses Alpes bernoises. Tout d'abord, les manifestations de l'érosion karstique souterraine que nous y avons découvertes (MISEREZ, 1970 ъ et 1973) sont parmi les plus remarcuables de notre pays. Dans la zone étudiée, l'importance des vides, observés jusqu'à plus de 400 m de profondeur, revêt un autre caractère que dans le Jura. Il était nécessaire de montrer qu'en l'absence de sols,les lois de l'érosion superficielle propres an Jura deviennent caduques. Par ailleurs, nous avons voulu y vérifier, dans des conditions particulièrement visibles , les manifestations d'une théorie qui nous est chère : celle des niveaux de dissolution - précipitation alternés.

#### 2.7.1. Présentation du massif des Sieben Hengate (Eriz, BE)

(réf : MINET, 1971; MISEREZ, 1973).

## Situation géographique

Ce massif, dont la forme générale est celle d'un trapèze de bases parallèles à l'axe SW - NE, est situé à environ 7 km 500

d'Isterlaken, dans l'Oberland bernois. Il appartient sux nappes helvétiques du nord des lacs de Thoune et de Brienz. Vers le NE, on trouve d'autres massifs à unités géologiques semblables : Hobgant, Schrattenfluh . Son sommet principal culmine à 1951 m d'altitude. La superficie totale ne dépasse pas 2 km<sup>2</sup>.

#### Topographie et hydrographie

La pente générale est dans la direction NW ~ SE. Au NW, des falaisee abruptes dominent de plusieurs centaines de mètres le Justistal. La zone des lapiés est limitée à la bordure proche de cea falaises. Dans la partie SE, en effet, la couverture gréseuse canalise un réseau hydrographique désorganisé, mais auperficiel, coulant de marais à marais (Seefeld).

## <u>Climat\_et couverture\_végétale</u>

La station la plus proche (Beatenberg, 1180m) indique plus de 1500mm de précipitations annuelles. Rares y sont les jours sans pluie. 65 jours par année, on mote des précipitations neigeuses. Il n'est pas exagéré de penser que les précipitations puissent atteindre 2000 mm par année sur le massif proprement dit. Au Bestenberg toujours, 90 à 100 jours de gel annuels sost enregistrés. La température annuelle moyenne oscille autour de 7° C, avec des minima de  $-12^\circ$  C et des maxima de 25° C en moyenne.

Selon MINET (1971), près des 9/10 des surfaces calcaires affleurantes sont dénudées. Les quelques arbres présents (des pins surtout) poussent dans les dépressions, là où un sol peu épais (cause ou conséquence) tapisse les formes en creux. La région des marais regroupe les associations végétales propres à ce type de contrée.

# Aperça\_géologique

BECK (1911, in MINET, 1971) a fait une remarquable étude de la région. Immédiatement sur les Drusbergschichten (calcschistes du Barrémien), on trouve le Crétacé inférieur. Ce dernier présente, de bas en baut, les étages suivants :

- Unterer Schrattenkalk : calcaires bloncs, très fossilifères.
   C'est le Barrémien supérieur, à faciès urgenien. Au moins 150 m d'épaisseur.
- Orbitolipenschichten : calcaires brunâtres, très colithiques et schisteux, d'âge aptien. Leur épaisseur est mal définie :

- de 70 cm à 10 m, meloa les anteurs. Au vu des observations sonterraines, nons penchons plutôt pour la seconde solution.
- Oberer Schrattenkalk : calcaires bruns clairs, très fossilifères. 2 m d'épaisseor.
- Albien : MINET (loc. cit.) y reconnsit principalement une suite, plus ou moins alternée, de calcaires, de schiates marneux et de calcaires gréseux. Puissance : environ 15 m.

Au-dessus, on trouve les formations gréseuses du Hobgant, datant de l'Eccène.

Le vaste pli anticlinal, dissymétrique et couché, ébauché aux Sieben Hengste, appartient à la nappe du Wildhorn (MINET, loc. cit.)

#### Phénomenes\_karstiques\_superficiels\_

La zone sommitale présente, à l'extrême bordure, des phénomènes liés à la gélifraction : clapiers et gros blocs descellés. Plus bas, les belles dalles des lapiés sont caractérisées par l'érosion frontale, régressive, des bancs calcaires (AUBERT, 1969). ENUCHEL (1969) y décrit des formes en marches d'escaliers (Treppe und Rippe). Plus loin encore, une zone chaotique à souhait, coupée de diaclases béantes, défoncée de dolines et de gouffres. C'est la zone la plus intéressante du point de vue spéléologique : de là l'accès aux grands réseaux souterrains est possible. Un nouveau secteur dallé lui succède, puis la zone de contact Urgonien - Eocène, en forme de gouttière. Les formations gréseuses qui la surplombent sont elles-mêmes recouvertes de marais. MINET (1971, p : 44) voit dans cette falaise de grès le vestige d'une ancienne auge glaciaire. Peu importe en fait. L'espentiel est de constater que ce contact grès - calcaires est défoncé de dolines qui acheminent les eaux superficielles vers le fond.

#### <u>Réseau souterrain</u>

Le terme de "réseau" prend ici toute sa signification. Jamais nous n'avons vu une telle concentration d'orifices. Les explorations méthodiques y ont été menées, dès 1966 et sous notre conduite, par le Club Jarsssien, puis par le Spéléo-Club des

Nontagnes Neuchâteloises et divers groupes belges, dont le Centre Routier Spélèo. Parmi les principales cavités explorées, signaloos :

- le gouffre de la Pentecôte (profondeur : ~220 m, développement : env. 1000 m)
- le complexe Puits Johny P.51 P.53 ; trois cavités qui, à 250 m de profosdeur, confluent en un gigantesque réseau, actif en toutes saisons. Profondeur actuelle : - 450 m; développement : plus de 10 km. Le traçé du réseau le plus profond suit, à près de 300 m de profondeur moyenne sons le surface, la ligne de contact Urgonien - Escène, presque point pour point.

Les puits, bien que cylindriques, correspondent toujours à l'intersection de deux plans de diaclasses. En rapport avec la proximité des versants, nous ne pouvone nous empêcher de penser au rôle probablement déterminant des mécanismes de détente (voir RENAULT, 1967 et 1968). La karstification proprement dite a vraisemblablement débuté par les fentes de décollement.

## <u>Circulations\_sonterraines</u>

Les explorations spèléologiques ont permis l'observation directe de la zone d'infiltration non saturée. An-delà, toutes les bypothèses sont permises. Le niveau de base est bien loin! Mais on admet généralement une circulation souterraine en direction du lac de Thoune. En l'absence d'un essai de coloration, noue estimons que l'émergence des eaux devrait se faire par quelque résurgence sous-lacnatre dans la région de Sundlauenen (KNUCHEL, 1972). Pour l'instant, nous n'en eavons guère plus. En principe les schistes du Drusberg devraient constituer le niveau imperméable. Cependant, les investigations epéléologiques laissent subsister un doute à cet égard.

#### 3. ENVIRONNEMENT GEOCHIMIQUE

#### 3.1. Atmosphere

Compte teau de l'éloignement des côtes atlantiques, l'apport d'éléments marins par les précipitations est relativement faible. Il n'est cependant pas négligeable. Nous reprendrons ce problème par ailleurs. Tirés du Rapport du Département de l'Intérieur du Canton de Neuchâtel (1970, p : 73-74, Surveillance de la pollution atmoaphérique), nous avons, pour 1970, les valeurs saisonnières suivantes concernant l'émission en anhydride sulfureux (mg SO<sub>2</sub>/ 30 jours; absorption cumulative) :

|          | Entre-deux-Laca  | tre-deux-Laca Cottendart  |      |
|----------|------------------|---|------|
|          | (de Neuchâtel et | : (pied du Jura,<br>qq. km à l'oueat<br>d <del>e</del> Neuchâtel) |      |
|          | de Bienne)       |   |      |
| été      | 3,5              | 4,1   | 6,5  |
| hiver    | 9,0              | 9,1   | 17,8 |
| annuelle | 5,4              | 5,8   | 9,6  |

Ces réaultats sont très voisins des années précédentes. Les valeure les plus élevées sont attribuées au chauffage à mazout et à la stagnation simultanée du brouillard à faible altitude. Les valeurs instantanées ne dépassent pas 0,05 ppm en été et 0,07 ppm en hiver.

Dana l'Entre-deux-Lacs et pour la même année 1970, les retombées de poussières étaient de 45 mg/m<sup>2</sup>/jour en moyenne; à Cottendart : 30 mg/m<sup>2</sup>/jour et à Neuchâtel : 60 mg/m<sup>2</sup>/jour. Les valeurs maximales mensuelles n'atteignent pas 200 mg/m<sup>2</sup>/jour.

3.2. Sols (références utiles : FOCHON, 1973; BEGUIN et POCHON, 1971) Extrait de POCHON (thèse, en préparation), le profil géochimique d'un sol brun modal, assez typique du Jura, est représenté an Tableau 1, en analyse totale triacide. Il s'agit d'un sol mésotrophe (partiellement désaturé et légèrement acide dans les horizons supérieurs). La granulométrie révèle des limone groasiers (16-60µ), des limons fins (2-16µ) et des argiles (<2µ) dans des proportions assez voisines. Le carbone organique, maximum dans l'horizon Al, ne dépasse pas 5 %.

| l I | lor.  | Prof.  | Rémidu<br>insoluble | A1203 | Fe203 | Ti02  | P2 <sup>0</sup> 5 | CaO  | MgO  | MnO . | Na 20 | к <sub>2</sub> 0 |
|-----|-------|--------|---------------------|-------|-------|-------|-------------------|------|------|-------|-------|------------------|
| 1   | 1     | 0-10   | 60,94               | 5,156 | 4,531 | 0,468 | 0,254             | 0,65 | 1,07 | 0,064 | 0,102 | 1,080            |
| 4   | 13    | 10-30  | 67,10               | 5,750 | 5,094 | 0,522 | 0,207             | 0,72 | 1,16 | 0,126 | 0,113 | 1,248            |
| { ( | (B)/C | 30-45  | 66,38               | 6,469 | 5,563 | 0,481 | 0,200             | 0,96 | 1,38 | 0,121 | 0,111 | 1,298            |
| F   | 3     | > 45cm | 0,81                | 0,063 | 0,082 | 0,007 | 0,012             | 53,7 | 0,62 | 0,040 | 0,034 | 0,752            |

Tableau 1. Profil d'un sol sous prairie naturelle, sur calcaire compact portlandien. Flanc N du Mont-Tendre. Coord : 513,360/161,150; alt : 1620 m. R = calcaire. Le résidu insoluble est composé principalement de quartz et de peu de feldspatbe. Résultats en % poids.
## PERSOZ, 1973; 3.3. Substratum rocheux (références utiles : PERSOZ, al., 1968 et 1970 )

Les premiers résultate synthétiques de PERSOZ (in KIRALY, 1973) donnent un aperçu complet du chimisme des formations secondaires aux environs de la région étudiée (Tableau 2) :

| FORMATION         | CaO<br>% | MgO<br>% | SrO<br>g/t | MnO<br>g/t | FeO<br>g/t | Ns 20<br>g/t | К_0<br>g7t | Résidu<br>% | insoluble |
|-------------------|----------|----------|------------|------------|------------|--------------|------------|-------------|-----------|
| Urgonien          | 51,27    | 0,15     | 157        | 497        | 1170       | 58           | 362        | 4,30        |           |
| Hauterivien sup.  | 51,77    | 0,16     | 141        | 344        | 2135       | 64           | 358        | 3,37        |           |
| Hauterivien inf.  | 36,90    | 1,33     | 425        | 191        | 5096       | 406          | 1491       | 30,10       |           |
| Valanginien sup.  | 51,85    | 0,33     | 245        | 152        | 1809       | 98           | 334        | 1,66        |           |
| Valanginien inf.  | 49,74    | 0,36     | 364        | 199        | 1546       | 184          | 694        | 6,83        |           |
| Purbeckien        | 47.06    | 0,86     | 480        | 205        | 2394       | 156          | 735        | 10,24       |           |
| Portlandien       | 46,34    | 6,94     | 224        | 74         | 986        | 392          | 545        | 3,67        |           |
| Kimméridgien sup. | 51,89    | 1,46     | 257        | 76         | 241        | 127          | 133        | 0,77        |           |
| Kimméridgion inf. | 53,30    | 0,64     | 237        | 59         | 271        | 196 i        | 259        | 1,66        |           |
| Séquanien sup.    | 52,57    | 0,50     | 227        | 69         | 1766       | 212          | 243        | 1,76        |           |
| Séquanien inf.    | 50,66    | 0,65     | 299        | 133        | 2589       | 454          | 477        | 5,89        |           |
| Argovien          | 31,31    | 1,03     | 556        | 346        | : 8349     | 395          | 1860       | 37,88       |           |
| Càllovien         | 49,91    | 0,94     | 633        | 855        | 8646       | 337          | 577        | 6,58        |           |
| Bathonien         | 46,54    | 0,72     | 403        | 167        | 5567       | 489          | 1493       | 14,00       |           |

Tableau 2. Géochimie de la phase soluble des formations secondaires du Jura (résultats moyens). La technique d'attaque est HCl 10 % volume.

Selon PERSOZ et KUBLER (1968), le matériel phyllo-silicaté est plutôt d'origine détritique terrigène, à l'exception des milieux confinés du Purbeckien. La chlorite, plutôt ferrifère, est détritique. Le cas de la kaolinite est mal défini et les phénomènes post-diagénétiques ne sont paz exclus. L'excès de magnésium est associé ausai bien à la dolomie qu'à certaines phyllites (attapulgite). La base du Valanginien présente les mêmes associations minérales que le Portlandien supérieur. Pour connaître la distribution des dolomites, on consultera PERSOZ (1973).

#### 3.4. Influence de l'activité humaine

Dans les hautes vallées jurassiennes, les pollutions sont relativement peu importantes. Bien sûr, la pratique du "toutà-l'égoût" y cat encore répandue. C'est ainsi que les eaux domestiques de La Brévins vont directement à l'emponieu voisin. Capendant, la qualité bactériologique de la nappe est bonne. Aux Ponts-de-Martel, les dolines servent encore (jusqu'à fin 1972 probablement) de dépotoir. Il faudrait effectuer une étude semblable à celles de EXLER (1972) et GOLWER et al. (1969), pour détarminer la largeur at l'étendue du front de pollution. Selon ces auteurs, les eaux d'infiltration mont en voie d'autoépuration déjà quelques centaines à milliers de mêtrem en aval de la décharge, pour une nappe non calcaire. La configuration locale est déterminante.

L'épandage d'engrais et de fumure est localisé à certaines zones. L'emploi du sel à dégeler et à adoucir a été étudié d'une manière très complète par KUBLER (1972). En 1970, 3400 tonnes de sels totaux (NaCl) ont été utilisés dans le canton de Neuchâtel, dont 2000 t de sel à dégeler et 400 t à adoucir. A la même dats, 2% de toutes les eaux potables du canton étaient adoucies. A cela, s'ajoutent encore plus de 1100 tonnes de CaCl<sub>2</sub>. En admettant que la plupart des nappes jurassiennes renouvellent 90 % de leur réserve en moins d'une année, l'épandage bivernal de sel à dégeler na devrait pas modifier les eaux souterraines d'une façon appréciable. Cependant, la croinsance, quasi exponentielle, de la consommation n'a pas été ralentie juaqu'à fin 1972.

#### 4. CADRE PHYSICO-CHIMIQUE

## Hypothésen de simplification

La Fig. 1 présente la complexité même des problèmes que nous avons à traiter et les limites de nos ambitions. Les hypothèses simplificatrices de ce travail sont, dans l'ordre cbronologique, les nuivantes :

# lère\_bypothése\_

Le bilan global de l'altération (que nous appellerons "ablation") peut être traité en marge de toute donnée physico-chimique. Ce bilan est alors envisagé de la même manière qu'un bilan hydraulique, avec toutee les simplifications que ce dernier comporte. On se rattachera, en particulier, aux paramètres les plus sûrs de la géologie,

de la climatologie on de la morphologie (étages stratigraphiques, zones noyée ou dénoyée, cycles saisonniers, débits à l'exutoire, stc...) Cette hypothèse est valable dans la mesure où d'autres hypothèses sont admises à priori. Par exemple que la vitesse de diffusion chimique des différents ions est suffisamment inférieure à la vitesse d'écoulement de l'ean en chaque endroit de l'squifère.

## 2me hypothèse

ı

Les bilans locsux de l'altération (que nous appelerona "dissolution") dépendent des lois de l'équilibre chimique. De prime abord, deux méthodes d'investigation paraissent possibles : celle de la cinétique et celle de la thermodynamique (STUMM et MORGAN, 1970, p : 12). Dans la mesure où les systèmes à étudier tendent à l'équilibre entre réactants de toutes phases (systèmes hétérogènes), la seconde méthode a'impose. D'autant plue que la thermodynamique permet, au mieux, de définir quantitativement l'effet des paramètres physiques (température, pression) sur l'équilibre chimique. Il est bon de rappeler que l'équilibre thermodynamique - on point d'entropie nulle - concerne les systèmes fermés, parvenant à un maximum de stabilité par procesaue irréversibles.

### <u>3me hypothèss</u>

Il est décidé d'accorder le plus d'importance à le phase liquide. C'est un point de vue d'hydrogéochimiste. Dès lors, les ions qui y sont dissous sont pris comme variables dépendentes. Au contraire, les constituante de la phase solide (composition des sédiments et des résidus de l'altération) sont considérés comme variables indépendantes, ainsi que les constituantes de le phase gazeuse, par exemple la pression partielle de  $CO_2$  dans l'atmosphère. Il est important de souligner que cette démarche est fondamentalement différente de celle du sédimentologue (cf BERNER, 1971, p : 4) ou du pédologue. Plus loin (chapitres 8 et 9 surtout), nous exeminerons les limites de cette optique des choses.

#### <u>4me hypothèse</u>

L'ensemble des réactions de dissolution peut être scindé en problèmes distincts, sans nier pour autant les interactions profondes qui existent entre eux. La notion de modèle restreint est introduite. Par exemple, le système des carbonates est traité en soi; il en est de même pour celui qui englobe l'altération des silicates. Cels ne aignifie nullement que l'un n'influence pas l'autre. Bien au contraire : au vu de la prédominance quantitative du premier sur le second, on peut penser qu'il lui impose son pB d'équilibre.

#### 5me hypothèse

Par définition, nous considérons deux sortes de systèmes : ceux qui sont en équilibre thermodynamique et ceux qui ne le sont visiblement pas. Sont considérée comme étant en équilibre thermodynamique (ou en passe de le devenir), les systèmes englobant une phase solide stable à l'échelle annuelle, cristallisée et à stock suffisamment abondant. Cea systèmes regroupent en général les éléments dont les variations spatiales et temporelles sont bien délimitées et cohérentes dans la phase aqueuse. Ce sont, par exemple, les systèmes englobant carbonates, sílicates, sulfates, etc... Au contraire, sont considérés compe déséquilibrés, les systèmes dont la phase solide présente un aspect aléatoire ou fortuit. Le comportement des ions qui s'en réclament est souvent aberrant ou sujet à variations hors mesure. Ce sera le cas des composés du phosphore et de l'azote, du soufre parfois. En d'autres termes, des éléments à origine assentiellement organique ou épisodique, fortement influencés par la matrice biologique des eaux. Cette 5me bypothèse est définie pour des eaux souterraines de type karatique. En limnologie, par exemple, nous aurions d'autrea critères.

# 4.1. Systèmes en équilibre thermodynamique

A l'exemple des schémas introductifs de STUMM et MORGAN (loc. cit., p : 9 et suivantes), nous avona plus apécialement dissocié et étudié les systèmes suivants (Fig. 2) ;

| PHASE GAZEUSE  | 1<br>1<br>1  |  | PHA                                 | SE GAZ  | EUSE  |
|--|--|--|-------------------------------------|---|---|
| PHASE LIOUIDE<br>HCO3 <sup>-</sup> CO3 <sup></sup><br>H <sup>+</sup><br>Ca <sup>++</sup> (resp.) Mg <sup>++</sup>      | PHASE<br>  H <sub>4</sub> SiO<br>  H<br>  H <sub>4</sub> SiO<br>  H<br>  H<br>  H<br>  H<br>  H<br>  H<br>  H<br>  H<br>  H<br>  H | LIOUIOE  <br> 4 (aq)   1<br> +  <br>sp. K <sup>+</sup>   | I PHA<br>I H<br>I Fi                | SE LIO<br>CO3- CC<br>H <sup>+</sup><br>e <sup>++</sup> Fe <sup>++</sup> | UIDE 1<br>)-3 <sup></sup> 1<br>+ Ca <sup>++</sup> |
| PHASE SOLIOE<br>CaCO3 calcite ou<br>aragonite<br>resp. MgCO3.3 H2O<br>I nesquehonite<br>resp. CaMg(CO3)2<br>I dolomite | PHASE<br>PHASE<br>I nontmonilionite<br>resp. mica-K<br>I 2)<br>I Al2Si205(OH)4<br>kaolinite  | SOLIOE<br>Al <sub>2</sub> Si <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (OH) <sub>4</sub><br>kaolinite<br>Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 3 H <sub>2</sub> O<br>glbbsite | PHA<br>CaCO <sub>3</sub><br>calcite | SE SOL<br>FaCO3<br>sidérite   | IDE<br>Fe(OH)3<br>hydroxyde<br>terrique<br>eIc    |
| a) Système CO <sub>2</sub> - H <sub>2</sub> O -<br>Carbonates  | b) Système Na<br>K <sub>2</sub> 0 - SiO <sub>2</sub>   | 2 <sup>0</sup> - resp.<br>- Al <sub>2</sub> 0 <sub>3</sub> - H <sub>2</sub> 0  | c) Syst                             | ème FeO -<br>- O <sub>D</sub> - H <sub>D</sub>                          | _L;<br>   |

Figure 2. Modèles physico-chimiques envisagés dans cette étude

# Commentaires\_à\_la Fig.\_2\_

L'exemple a) regroupe les trais phases. Le support solide est considéré sous sa forme la plus simplifiée; chaque constituant y est envisagé pour lui seul. En d'autres tarmas, on situera l'équilibre de la solution bicarbonatée face à la calcite, respectivement l'aragonite, puis la dolomite, etc..., pris séparémant. Cette position est justifiée si nous admettons, par exemple, l'impossibilité de voir une calcite magnésienne se transformer, de solide à solide, en dolomite, à notre échelle du temps et sous les conditions physiques imposées (cf KUBLER, 1962, p : 282). On objecters peut-être qu'il est possible d'imaginer une veine dolomitique passant en solution pour redonner, immédiatement, de la calcite précipitée (magnésienne ou non). Mais ici encors, on ne pourra nier que le passage sit été assuré, même dans un temps très bref, par l'existence momentanée des ions dissociés dans l'eau.

L'exemple b) ne regroupe que deux phases, à des fins de simplification. Le pH, régulateur des équilibres 1), est évidemment induit par la pression partielle du CO<sub>2</sub> dans la phase atmosphérique, subséquemment dans la phase aqueuse. Dans la phase liquide, à force ionique faible, les ions bicarbonates, pourtant majoritaires, ne parsissent pas devoir entrer en interaction avec les alcalins (SCHMITT, 1962, in MISEREZ, 1970 a, p : 179). Cette fois-ci, en revanche, des transformations immédiates, de solide à solide sont à envisager. Dans une première démarche, les micas se transformeraient en kaclinite, puis cette dernière évoluerait vers la gibbsite. 1)

L'exemple c) est un cas complexe entre tous. Les problèmes peuvent naturellement être scindés. Ce que nous verrons au chapitre 9. A nouveau, trois phases. L'oxygène dissous contrôle, en fonction du pH aussi, le couple redox  $Fe^{++} - Fe^{+++}$ . Cet oxygène dépend, bien sûr, d'autres facteurs (température, substances organiques, stc...). Nous décidons d'inclure le CO<sub>2</sub> dans le phase gazeuse. Dans la mesure où nous imaginons une réactivité du type : CaCO<sub>3</sub> + Fe(HCO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (aq) = FeCO<sub>3</sub> + Ca(HCO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (aq), force nous est ds considérer des phases solides concurrentes. Les divers hydroxydes solides de Fe<sup>++</sup> et Fe<sup>+++</sup>, de même que les oxydes correspondante ne sont pas à écarter.

Dans le détail, chacun de ces systèmes sera examiné plus loin, à la lumière de nos propres mesures "in situ".

Nous verrons plus loin que l'apparition de la kaolinite devrait être attribuée à la solubilisation totale du matériel de départ.

# Facteurs de contrôle

Nous appelona "facteurs de contrôle" toutes aubstances ou groupements de aubstances susceptibles de jouer un rôle primordial dana les équilibres qui nous intérassent. Considérant l'altération des roches carbonatées et de leurs résidus dits "isaolubles", nous en retenons quatre. Ce sont : l'anbydride carbonique, les bases échangeables (Na<sup>+</sup> et K<sup>+</sup>, dans cet ouvrage), l'oxygène dissous et les substances humiques. Remarquons, en passant, que deux d'entre eux procédent de la phase gazeuse et que tous les quatre sont immédiatement en équilibre avec la bioaphère, dans la zone superficielle des sola (horizon A des pédologues). Rappeler que chacun de ces facteurs est dépendant de l'activité bumaine, à l'échelle planétaire ou régionale, et que deux d'entre eux au moins (CO<sub>2</sub>, Na<sup>+</sup>, resp. K<sup>+</sup>) suivent les grands cycles de l'eau, même dana leur phase atmosphérique, c'est donner une idée de la complexité des problèmes.

# 4.1.1. Anhydride carbonique comme facteur de contrôle

La pression partielle de l'anhydride carbonique (P CO<sub>2</sub>) induit et contrôle l'ensemble des transformations dont les systèmes CO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O - Carbonates sont le siège. Nous examinerons, au chapitre 7, quelques aspects de celles-ci et les relations d'équilibre qu'il faut retenir. Pour l'heure, des considérations d'ordre général sont brièvement évoquées.

Dans un méritoire effort de synthèse, SCHOELLER (1969) rappelle que les sources du gaz carbonique des eaux souterraines sont multiples. On y distingue :

- Le CO2 de l'atmosphère: Sa pression partielle y est faible : de 3 à 4.10<sup>-4</sup> atm. Cette valeur, à elle seule, ne suffit pas à expliquer l'ensemble des manifestations karatiques. Dans les faits, la répartition est loin d'être homogène. A ce sujet, un certain nombre de facteurs jouent un rôle important. Par exemple : l'altitude, la couverture végétale, la proximité des agglomérations urbaines. De même, ces pressions partielles ne sont pas répercutées uniformément sur la teneur de l'eau atmosphérique. En particulier, les variations climatiques de tout ordre (température, rythme et intensité des précipitations) sont primordiales.

- Le\_CO<sub>2</sub> dn sol : Il constitue la source principale. Sa production est engendrée par les pbénomènes de combustion biologique et chiaique des matières organiques dans les borizons pédologiques supérieurs. Les valeurs sont comprises entre  $10^{-3}$  et  $10^{-1}$  atm. Elles sont tributaires de facteurs analogues à coux qui sont évoquée ci-desaus. Selon SCHOELLER (1962, in 1969), les couvertures végétales suivantes induisent des valeurs croissantes : sols agriceles non cultivés < sols cultivés non fumés < sols cultivés divers < forêts (l'association végétale est déterminante) < berbages et sols cultivés fumés < tourbières. Pour plus de détails, on consultera, en particulier : VILENSKIJ (1957 - 1963) et EBERMAYER (1904), cités par SCHOELLER (loc. cit.); on encore : BILLES, CORTEZ et LOSSAINT (1971), MIOTXE (1971a), NAGEL (1969).
- Le CO2 originaire des substances organiques fossiles du sons-sol : Nous enviaageons surtout ici le cas des tourbee. En atmoaphère confinés, l'oxygène nécessaire à cette oxydation sera, le plus souvent, emprunté à la phase aqueuse. Le renonvellement en oxygène dissous est alors assuré par la réduction biochimique des sulfates et nitrates (SCHOELLER, loc. oit.).
- <u>Le CO<sub>2</sub> provenant de l'attaque des calcaires</u> : Il s'agit de la libération d'un CO<sub>2</sub> à carbone fossile. On ne peut retenir, ici, le CO<sub>2</sub> libéré par simple échange :

 $CO_2 \cdot nH_2O + CaCO_3 = CO_2 \cdot nH_2O + CaCO_3 = 1$ 

Ce cae est trivial, dans la mesure où on ne constate qu'un déplacement de "stock". En revanche, il est admis que d'autres acides inorganiques et de nombreux acides organiques sont à même de dissoudre les calcaires pour en libérer le CO<sub>2</sub>. Citone, par exemple, l'acide sulfurique en provenance d'une oxydation de pyrite (MOREBOUSE, 1968) ou encore tous les acides organiques les plus élémentaires, produits par décomposition bactérienne ou simplement libérés des plantes : formique, acétique, oxalique, fumarique, stc...

 On écrit CO<sub>2</sub>.nH<sub>2</sub>O pour ne rien préjuger du degré d'hydratation de l'acide carbonique (ROQUES, 1964, p : 262). L'astérisque signale le carbone issu de la roche mère.

J.

D'autres apports sont naturellement possibles, mais nous passons sous silence le CO<sub>2</sub> d'origine métamorphique, voire d'origine magmatique (SCHOELLER, loc. cit.).

Ce  $C_{0_2}$  est essentiel pour dissoudre la phase carbonatée. Comment a'en organisent les équilibres? Avec un esprit de simplification qui dénote des préoccupations d'ordre technique, plusieurs auteurs distribuent cet anhydride carbonique en  $C_{0_2}$  libre et  $C_{0_2}$  combiné. Le  $C_{0_2}$  libre est, à son tour, partagé entre  $C_{0_2}$  agressif et  $C_{0_2}$  équilibrant. SCHOELLER (1969) fait même d'autres nuances. Parlant du  $C_{0_2}$  lié aux carbonates, il en distingue une fraction combinée et une sutre semi-combinée. Ces classifications tendent à "disséquer" un équilibre "gelé" en un temps donné. Personnellement, il nous est apparu inopportun d'entrer dans ces considérations. Nous retenons simplement une pression partielle de  $C_{0_2}$  dans la solution, gans rien préjuger de ses attributions. Cette pression a un sens physique en chaque point de l'espace : P  $C_{0_2} = f(x,y,z,t)$ (ROQUES, 1959).

Pour résumer l'ensemble des phénomènes induits par la pression partielle de CO<sub>2</sub> dans l'atmosphère, nous souscrivons assez aux méthodes d'investigation de ROQUES (1961). Tiré de cet auteur, on a (Fig. 3) :



Figure 3. Modèle de ROqUES pour l'étude des trois chaînes

Les trois chaînes qui sont distinguées ci-dessus ne sont visiblement pas indépendantes. Mais elles peuvent cependant être isolées pour une étude approchée. Le temps de réponse des

réactions cinétiques envisagées dans chacune de cee trois chaînes est très variable. Par exemple, si l'équilibre ECO3 = CO3 + E parait instantané, il g'en est certainement pas ainsi pour MaCO<sub>3</sub> = Ma<sup>++</sup> + CO<sub>3</sub><sup>-</sup>. Il est alors parfaitement légitime de penser que les configurations locales jonent un rôle primordial, notamment aux interfaces. Ces configurations sont subordonnées aux facteurs bydrogéologiques. A l'interface liquide - solide, par exemple, le rapport  $\eta = \frac{perimètre mouillé}{eection de la veine liquide}$  (ROQUES, 1963, p : 152) parait important. A l'interface gaz - liquide, l'état de dispersion de l'eau détermine l'importance de la surface de contact entre les deux phases. Le problème étant vu sous cet angle, on comprend sisément que les vitesses des réactions cinétiques qui conduisent à l'équilibre thermodynamique devrsient toujours être comparéss aux vitesses de l'écoulement couterrain (ROQUES, 1963).

#### 4.1.2. Hases échangeables comme facteur de contrôle

En présence de minéraux à squelette silico-alumineux, les mécanismes qui permettent de substituer l'un à l'autre les cations dits "échangeables" sont primordiaux. Dans une première phase, ces substitutions, localisées en positions interstitielles ou adjacentes à la surface des particules solides, n'altèrent que peu la structure des phyllosilicates. En second lieu, on peut néanmoins penser, qu'en fonction du pH des solutions, des concentrations réciproques des différents ions qui y sont présents 6t de l'intensité du "lessivage", des modifications profondes de structure interviennent. On parlers alors d'altération. Il devient dès lors légitime d'accorder une grande importance à la concentration des cations basiques (Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Ca<sup>++</sup>, Mg<sup>++</sup>) et à l'activité du ion H<sup>+</sup> dans les solutions issues des différents borizons pédologiques. A des niveaux plus profonds, il n'est pas rare non plus de rencontrer une phase silicatée très abondante. Les argilee récoltés jusque dans les eaux les plus profondes des piézomètres sont là pour l'attester. Le rapport Na\*/K\* mérite, par conséquent, d'être suivi jusqn'à l'exutoire. On vérifiera ai, conformément à la séquence d'affinité de

HOFMEISTER (STUMM et MORGAN, 1970, p : 492), le sodium prédomine bien le potassiun dans les eaux d'infiltration. Rappelons que cette séquence montre une affinité décroissante des alcalins vis à vis des sites électronégatifs :  $Cs^+ > K^+$  $> Nn^+ > Li^+$ . Les alcalino-terreux présentent un classement analogue, de bas en haut du tableau périodique. Cependant, dans les eaux d'un aquifère calcaire, la prèdominance dn calcium sur le magnésium s'explique surtout en fonction de la nature des roches encaissantes.

Au chapitre 8, traitant de l'altération des silicates, nous serons amenés à faire quelques hypothèses sur la nature chimique de quelques minéraux argileux. Ces hypothèses peuvent être contestables. Nous admettrons, en particulier, une formule "moyenne" de la montmorillonite sodique : Na<sub>0,66</sub>Al<sub>2,66</sub>Si<sub>3,35</sub>O<sub>10</sub>(OH)<sub>2</sub> (FETH, ROBERSON et POLZER, 1964). BRICKER et GARRELS (1967), reprenant une communication personnelle de HESS, adoptent une autre distribution des éléments : Na<sub>0,35</sub>Al<sub>2,35</sub>Si<sub>3,67</sub>O<sub>10</sub>(OH)<sub>2</sub>. FOSTER (1954, in BERNER, 1971, p : 166) envisage des formules de montmorillonites du type :  $Ex_{0,4}[Al_{1,65}Mg_{0,35}] < l_{0,05}Si_{3,95} > O_{10}(OH)_2 \cdot MH_2O$ ,

> avec : Ex = cation échangeable monovalent, par cxemple Na<sup>+</sup>

 $\left[\begin{array}{c} \right] = {\rm couche \ octaédrique} \swarrow >= {\rm couche \ tétraédrique}. \\ {\rm Cet \ exemple \ du \ groupe \ des \ montmorillonites \ suffit \ d \ démontrer \ combien \ il \ est \ difficile \ de \ franchir \ le \ pas \ qui \ permet \ d'aller \ de \ la \ notion \ de \ structure \ cristallographique \ d \ celle \ de \ formule \ chimique. Dans la mesure \ où \ nous \ accordons \ le \ plus \ d'importance \ a \ la \ phase \ liquide \ (3me \ hypothèse \ de \ simplification), \ il \ est \ légitime \ d'admettre, \ a \ priori, \ des \ formules \ de \ corps \ solides \ qui \ permettent \ d'expliquer \ le \ contenu \ des \ solutions. \ Cette \ remarque \ n'atténue \ en \ rien \ notre \ décision \ de \ tenir \ compte \ des \ stocks \ disponibles. Par \ exemple, \ nous \ n'envisagerions \ qu'en \ dernier \ ressort \ de \ placer \ la \ vermicullite \ (POCHON, \ communication \ personnelle) \ dans \ le \ contexte \ des \ mécanismes \ physico-chimiques \ de \ l'altération \ karstique. \ des \ d$ 

#### 4.1.3. Oxygène dissous comme facteur de contrôle

L'oxygène dissous contrôle, jusque dans la phase liquide, l'équilibre entre photosynthèse et respiration. De ce point

de vue, la pression partielle en oxygène (P  $O_2$ ) est immédiatement concurrentielle à celle en anhydride carbonique (P  $CO_2$ ), aux abords de la biosphère en tout cas. Notre propos n'est pas d'entrer ici dans des considérations propres à l'étude dea écosystèmes. En revanche, noua devrons considérer les réactions qui, sous le contrôle direct ou indirect de l'oxygène dissous, sont liées aux mécanismes de l'altération karstique. Cet oxygène dissous - dans le cadre qui nous est astreint nous le voyons spécialement attaché aux relations suivantes :

 $2 H_2 O(1) = 2 H_2 (g) + O_2 (g)$ 

puts:  $2 H_2 O(1) = O_2(g) + 4 H^+(aq) + 4 e^$ et:  $H_2(g) = 2 H^+ + 2 e^-$ 

- L'équation de NERNST donne la relation : Eh = f (pH) (cf GARRELS et CHRIST, loc. cit., p : 152 et suivantes). En première approche, il est loisible de se limiter au système FeO  $\sim$  Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - O<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O. Le problème est intéressant en soi. Nous verrons en particulier (chapitre 9) que la précipitation des hydroxydes de fer que l'on observern dans la nappe se prépare déjà dans les eaux riches en fer et substances humiques des tourbières. Dans ce cas, le rôle de l'oxygène dissous est primordial. En second lieu, l'introduction du CO<sub>2</sub> dans le système restreint défini ci-dessns aura pour mérite de tenir compte d'une phase solide à deux minéraux du type carbonate : CaCO<sub>3</sub> et FeCO<sub>3</sub>, selon la Fig. 2 c).
- O<sub>2</sub> <u>et\_corrosion\_"secondaire"</u>: Nous appelons corrosion "secondaire" toute agressivité ( en face des carbonates en particulier) qui n'est pas immédiatement due à l'anbydride carbonique libre, soustrait du stock atmosphérique ou quaternaire. Deux cas peuvent se présenter, qui, chaque

fois, font appel à l'oxygène dissous. Le premier a été décrit en particulier par MOREHOUSE (1968). C'est la corrosion par l'acide sulfurique, produit selon la réaction :  $4 \operatorname{FeS}_2 + 15 \operatorname{O}_2 + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O} = 2 \operatorname{Fe}_2(\operatorname{SO}_4)_3 + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{SO}_4$ , puis :  $2 \operatorname{Fe}_2(\operatorname{SO}_4)_3 + 12 \operatorname{H}_2 \operatorname{O} = 4 \operatorname{Fe}(\operatorname{OH})_3 + 6 \operatorname{H}_2 \operatorname{SO}_4$ , etc... Le second cas a plus spécialement retenu notre attention. Il s'agit de la destruction des substances humiques dans l'aquifère. Cette dégradation (déjú évoquée en 4.1.1. du présent chapitre) est provoquée par une oxydation chimique ou biologique. Elle consomme de l'oxygène et libère d'une part des molècules organiques simples à fonction acide, susceptibles de mettre en solution des carbonates, d'autre part de l'anhydride carbonique immédiatement agressif.

-  $O_2$ ,  $NO_{3-}^{-1}$ ,  $SO_{4-}^{-1}$ ,  $CO_{2,1}$  etc... : Photosynthèse et respiration peuvent être partiellement ou totalement déséquilibrées dans un sena ou dans l'autre. Si la seconde l'emporte sur la première, l'oxygène dissous fait défaut. L'emprunt en sera fait, par exemple, aux nitratos, sulfates, voire à l'anhydride carbonique, lesquela seront réduits apécialement en nitrites, azote ou ions ammonium, respectivement en hydrosulfites et méthane (STUMM et MORGAN, 1970, p : 433). Dans ce cas ultime, on voit que le stock CO<sub>2</sub> risque d'être appauvri (quoique le ralentissement de la photosynthèse aille à sens contraire). Le degré de réduction des composés du soufre, de l'azote, du phosphore, etc. sert de référence. Remarquons, au passage, que, selon notre 5me hypothèse, ce cas ressort déjà de systèmes thermodynamiquement non équilibrés.

## 4.1.4. Substances humiques comme facteur de contrôle

Ce facteur a déjà été discuté dans le cadre du aous-chapitre précédent. Dans un sens très large, les substances humiques sont à la fois réserve et élément stabilisateur de la vie organique au niveau des sols (RANKAMA et SAHAMA, 1950, p : 345). Elles participent activement aux mécanismes microbiologiques et chimiques qui jalonnent les cycles de l'azote, du phosphore.

du soufre, du carbone surtout. Dans le jeu de l'altération karatique, leur rôle est éminent. Tout d'abord parce que le stade ultime de leur dégradation donne naissance au CO<sub>p</sub>, ensuite parce que, à des stades moins avancés de celle-ci. les minéraux détritiques dn sol et de la roche mère peuvent être agressés de diverses sanières. En particulier, leur capacité à permuter et adsorber les bases échangeables contribue à la désagrégation des roches (RANKAMA et SAHAMA, loc, cit., p : 346). Selon BLANCK (1933, cité par les mêmem auteurs), cette désagrégation serait plutôt due aux acides inorganiques (HNO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) issus des décompositions humiques. Parmi ces substances humiques, à complexe colloidal st amorphe, les molécules à fonction soide devraient jouer un rôle important. DELBROUCK (1969) a mis en évidence deux paliers de neutralisation avec l'hydroxyde de calcium. L'action dissolvante des fonctions carboxyliques (-COOH) sur la calcite cristallisée est aussi démontrée. D'une façon générale, on admet que les lisisons de ces scides avec les sétaux sont du type chélate. Les acides bupiques dissous dans les eaux superficielles et dans les solutions d'infiltration ont été, en particulier, étudiés et dosés globalement par LINDQVIST et BERGMAN (1966), STANISAVLIEVICI (1966), FAHNRICH et SOUKUP (1964).

En raison de leur facilité à combiner certaines fractions argileuses, ces substances humiques jouent certainement dans les systèmes  $Me_2O$  (MeO) -  $SiO_2 - Al_2O_3 - H_2O$ . On sait, par exemple (RANKAMA et SAHAMA, loc. cit., p : 347), qu'en présence de carbonntes, les solutions organiques empêchent la dissolution de  $SiO_2$ . Mais cette inhibition de l'attaque des phyllites par une solution agressive, par ailleurs en contact avec des carbonates, est un cas três général. PEDRO (1968) la met en évidence, même en absence de substances humiques.

## 4.2. Systèmes non équilibrés

Sur la base des examens qui précèdent, un composé comme  $NO_3^$ ent intimement lié sux systèmes chimiques les plus organisés. D'après notre 5me bypothèse, en revanche, il parait difficilement défendable d'en faire un pilier des équilibres thermodynamiques de l'altération. La solubilité des nitrates est telle que leur exportation est, vraisemblablement, dépendante des seules lois de l'écoulement hydraulique. On remarquern, avec raison, qu'il en est partiellement de même pour les substances humiques, structuralement mal définies, libérées et contrôlées dans les eaux par des facteurs souvent biologiques. De même, en ce qui concerne l'oxygène dissous, on constate évidemment que, phase gazeuse dans phase liquide, sa participation aux lois de l'équilibre est plus aléatoire que ne l'est celle-du CO<sub>p</sub>, ce dernier étant très largement hydraté. D'emblée, il apparait clairement que toute substance dont la présence et le comportement sont influencés, hors mesure, par la température et l'activité biologique (facteurs liés:) appartient à cette catégorie de substances instables. Dans les eaux karstiques, le cas du phosphore est limpide, à cet égard : sa distribution, sous forme de P<sup>+V</sup>, est souvent aberrante; elle recouvre un domaine de variations spatio-temporelles très étendu. Ce caractère est sans doute dû à la double appartenance, inorganique et organique, du ion PO, ---.



#### Chapitre 2

## METHODOLOGIE

## 1. PRELEVEMENTS

D'avril 1968 à juillet 1972, près de 700 échentillons liquides ont été récoltés. Ces prélèvements furent opérés à tous les nivesux accessibles du cycle karstique de l'eau : pluviomètres, ruisseaux et drainages superficiels, grottes et gouffres, piézomètres et captages, émergences pérennes ou temporaires. La fréquence et la densité spatisle des observations sont très variables, en fonction des problèmes à résoudre et des possibilités matérielles. Le bassin supérieur de l'Areuse (Vallées de La Brévine et des Verrières, NE), dans une moindre mesure celui de la Noiraigue (Vallée de La Sagne et des Ponts, NE), sinsi que quelques zones circumvoisines ont été l'objet d'une attention toute particulière. La Fig. 4 oriente nos lecteurs à ce sujet.

#### 1.1. Lieu et fréquence

### 1.1.1. Prélèvements systématiques

Le Tableau 3, ci-dessous, donne l'identité des prélèvements les plus systématiques, destinés à élucider certains aspects des rythmes saisonniers ou épisodiques et à soutenir l'argumentation du bilan karstique :

| IDENTITE                                  | LIED         | COCRDONNEES     |       | RYTHME       | NOME<br>D'OE | RE<br>S. | CODE   |
|---|--------------|-----------------|-------|--------------|--------------|----------|--------|
| I <u>Emergences</u><br>du Nalm            |              |                 |       |              |              |          |        |
| Sce Areuse                                | StSulpice    | 532,200/196,050 | 793¤  | hebdomadaire | 104          |          | AREUSE |
| Sce Noiraigue                             | Noiraigue    | 545,600/200,950 | 733a  | bebdomadaire | 104          |          | NOIRAI |
| Sce Serrière                              | .Serrières   | 559,150/204,000 | 475¤  | hebdomadaire | 60           | i        | SERJER |
| Sce Seyon 1)                              | Dombresson   | 564,600/211,800 | 830m  | hebdomadaire | 60           |          | SEYON  |
| Sce temporaire<br>du Torrent              | Dombresson   | 562,375/213,640 | 750m  | journalier   | 9            | 2)       | TORREN |
| II <u>Nappe</u> du Mal<br>(FOVERR:Crétacé | m<br>>       |                 |       |              |              |          | FORAGE |
| pićzometre                                | La Brévine   | 536,800/203,400 | 1047m | saisonnier   | 5 <b>x</b> 4 | 3)       | FOBREV |
| piezomètre                                | Le Cachot    | 541,900/206,350 | 1050m | saisonnier   | 5x4          |          | FOCACH |
| piezomètre                                | La Clef-d'Or | 544,800/208,200 | 1070m | saisonnier   | 5x4          |          | FOCLEF |
| piézomètre                                | Le Brouillet | 530,700/200,900 | 1042m | saisonnier   | 5x4          |          | FOBROU |

Tableau 3. Plan des prélèvements systèmatiques

| IDENTITE   | LIEU           | COORDONNEES                           | RYTHME                         | NOMBRE<br>D'OBS. | CODE   |
|--|----------------|---------------------------------------|--------------------------------|------------------|--------|
| piézomètre                                       | Les Verrières  | 527,700/195,400 927m                  | saisonnier                     | 5x2              | FOVERR |
| captage  | La Brévine     | 536,800/203,400 1047m                 | horairs à<br>mensuel           | 154)             | CAPBRE |
| III Infiltratio                                  | n              |                                       | 1                              |                  | CACHOT |
| 5) ponctuelle                                    | 1              | 4<br>1                                | 1                              | ł                |        |
| sur Quaternaire                                  |                |                                       |                                |                  |        |
| perte de La<br>Renouillère                       | Grand-Cachot   | 542,160/206,370 1054m                 | ts.les 2 mois                  | 6                | Сасво4 |
| perte Noulinet                                   | Petit-Cachot   | 540,650/205,700 1040m                 | ts.les 2 mois                  | 6                | CACHO9 |
| perte  | Orand-Cachot   | encadrées par les 2<br>pts. ci-dessus | ts.les 2 moie                  | 6                | CACH15 |
| IV <u>Ruissellement</u><br>5) <u>superficiel</u> | <u></u>        |                                       |                                |                  |        |
| ruisselet/<br>tourbière                          | Grand-Cachot   | ·idem                                 | ts.les 2 mois                  | 6                | CACBOS |
| drain/Quatern.                                   | Grand-Cachot   | idem                                  | ts.les 2 moia                  | 6                | CACRO8 |
| ruisseau/Molasse                                 | Les Verrières  | 527,800/195,350 925m                  | ts.les 2 mois                  | 7                | VERIER |
| ruiescau/grės                                    | Sieben Bengste | 630,500/179,000 1700m                 | horaire à<br>journalier        | 4x2 6)           | SIEBRU |
| V Infiltration<br>dispersée sur                  |                |                                       |                                |                  | BRANDT |
| Nalm avec sol                                    |                | 7)                                    |                                |                  |        |
| grotte - 8 m                                     | Chez-le-Brandt | 526,400/198,975 1165m                 | ts.les 2 mois                  | 7                | BRAND5 |
| grotte -10 m                                     | Chez-le-Brandt | idem                                  | ts.les 2 mois                  | 7                | BRANDI |
| grotte -35 m                                     | Chez-le-Brandt | idem                                  | ts.les 2 mois                  | 7                | BRAND2 |
| grotte -45 m                                     | Chez-le-Brandt | iden                                  | ts.les 2 mois                  | 7                | BRAND3 |
| VI <u>Eau atmosphé</u> i                         | ique           |                                       |                                |                  | PLOVIO |
| pluviomètre                                      | Chaux-de-Fonds | 553,300/217,100 1050m                 | épisodes plu-<br>vieux rapproc | 8<br>hés         | PLOCDF |

Tableau 3. (suite)

# Notes an Tablean 3\_

- Les seurces du Seyon présentent plusieure veines. Sauf en période de tarissement, les prélèvements ont été exécutés su Chevreuil SW.
- 2) Crue exceptionnelle du 15 su 24 mars 1969. Prélèvements : B.NATHEY
  3) 5x4 = 5 prélèvements à 4 modes. A chaque campagne, on a prélevé statiquement puis dynamiquement, immédiatement sous la surface de la nappe et au niveau le plus profond accessible. Les codes deviennent
- alore : STASUE, STAPRO, DYNSUR, DYNPRO. 4) Il e'agit d'un puits profosd, situé à 3 m du piézomètre d'observation et exploité par la Commune de La Brévine. Prélèvements à intervalles de plus en plus espacés. Organisation de la campagne : G.SIMEONI.
- 5) La distinction entre III et IV est arbitraire, en ce sess que tout raissellement superficiel finit par s'infiltrer en une perte ponctuelle. Le point III rassemble des prélèvements d'eau drainée naturellement ou artificiellement, immédiatement au voisinage des emposieux.
- 6) Deux ruisseaux observés simultanément, durant un épisode crue décrue d'amplitudes exceptionnelles (21 au 23 juillet 1972).
- 7) Les coordonnées sont prises à l'entrée de la cavité.

Dans ce tableau ne figurent que les prélèvements opérés dans le bassin supérieur de l'Areuse sensu late. Nous en examinerons la signification plus loin (chapitre 3).

# 1.1.2. Prelèvements occasionnels

Pour des raisons pratiques évidentes, il n'a pas toujonre été possible de suivre régulièrement les épisedes saisonniers ou plus rapprochés de nombreux points d'sau. Une observation iaolée a souvent peu de valeur en soi. Cette remarque n'est cependant plus valable, a'il est conservé, par le jeu des groupages, un minisum d'unité dans l'espace et dans le temps. Ainsi, nous avons tenté de suivre :

- les grandes tendances latérales, d'un bout à l'autre de la chaîne jurasaienne, en saisons chaude et froide; lieux d'ebservation : exutoires,
- l'évolution verticale des infiltrations dispersées ou rassem-
- blées; lieux d'observation : gouffres profonds,
- le rôle des configurations locales dans les équilibres thermodynamiques; lieux d'observation : grottes,
- d'une manière générale, les modifications qui interviennent lorsqu'on passe d'un aquifère à l'autre; lieux d'observation : bassin de la Noiraigue.

Ces prélèvements occasionnels sont résumés au Tableau 4, ci-après :

| · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·  |   |  |                        |                                |   |
|--|---|--|------------------------|--------------------------------|---|
| IDENTITE   | LIEU ou REGION  | COORDONNEES  | NOMBRE DE<br>PTS. OBS. | NOMBRE<br>D'OBS.               | CODE                                    |
| I <u>Emergences</u><br>(le plus souvent<br>pérennes) ou<br><u>Cours d'eau sou-<br/>terrains</u><br>sources et<br>grottea | Cantons de Vaud<br>Neuchâtel et<br>Berne; Dpt. du<br>Doubs 1) | Limite W:Sce Lison,FR<br>Limite E:Gges Pichoux,<br>BE<br>Limite N:Boncourt,BE<br>Limite S:Aubonne,VD | env. 50                | 2 (1<br>plus<br>rore-<br>ment) | EMER, VD,<br>EMER, VD,<br>NE, BE,<br>FR |
| sources  | Valaerine   | Dpt. de l'Ain, France  | 18                     | 1                              | VALSER                                  |
| lI <u>Nappe</u><br>du Malm<br>(FOMIEV:Crétacé<br>FOCUGN:Dogger)  |   |  |                        |                                | FORAGE                                  |
| piczomètre   | Brot-Dessus   | 546,750/202,400 1017,5   | m 12)                  | 1                              | FOBROT                                  |
| piézomètre   | La Sagne<br>'(Miéville)                                       | 552,300/210,750 1038m  | 1                      | 1                              | FOMIEV                                  |
| piézomètre   | Combe des<br>Cugnets<br>(Combe des Eaux                       | 553,900/210,850 1190m  | 1                      | 1                              | FOCUGN                                  |

Tableau 4. Plan des prélèvements occasionnels

| IDENTITE   | LIEU ou REGION                                  | COORDONNEES                                 | NOMBRE DE<br>PTS. OBS. | NOMBRE<br>D'OBS. | CODE             |
|--|---|---|------------------------|------------------|------------------|
| piézomètra   | Petit-Martel                                    | 548,000/206,600 1010m                       | 1                      | ı                | FOPETI           |
| piézomètre   | Martel-Dernier                                  | 543,600/203,700 1025m                       | 1                      | 1                | FOMART           |
| III <u>Infiltration</u><br><u>ponctuelle</u><br>aur Quaternaire                  |   |   |                        |                  |                  |
| drains et pertes   | Grand et<br>Petit-Cachot                        | entre Moulinet et<br>Renouillère, même alt. | 3                      | 1                | CACHO7,<br>10,11 |
| emposieu Brévine   | La Brévine                                      | 536,575/203,420 1040m                       | 1                      | 1                | BREVIN           |
| emposieu des<br>Taillères<br>(exutoire du lac                                    | Les Taillères<br>)                              | 534,350/202,050 1039m                       | 1                      | 3                | TAILLE           |
| IV Ruissellement<br>superficiel  | )<br>   |   |                        |                  |                  |
| ruisselets,<br>étanga, laissea/<br>tourbière                                     | Grand-Cachot                                    | entre Moulinet et<br>Renouillère, même alt. | 4                      | 1 ou 2           | CACEO1,<br>03,05 |
| V Infiltration<br>dispersée ou<br>rasemblée sur<br>calcaire, avec ou<br>sans sol | u .   |   |                        |                  |                  |
| gouffre jusqu'à<br>-251 m  | Petit Pré de<br>StLivres,VD                     | 512,780/158,800 1450m                       | 10                     | l                | PETITP           |
| gouffre jusqu'à<br>-150 m  | Montaigu, FR                                    | 931,020/264,200 820m                        | 4                      | 1                | MONTAI           |
| gonffre jusqu'à<br>-300 m  | Complexe P.26,<br>P.51, P.53,<br>Sieben Bengste | 630,375/179,150 1700m                       | 11                     | 1 ou 2           | SIEBGO           |
| grotte de la<br>Cascade  | Môtiers   | 537,600/195,250 770m                        | 43)                    | 1                | CASCAD           |
| Baume de<br>Longeaigue   | Buttea  | 529,900/191,575 825m                        | 2                      | 2                | LONGAI           |
| grotte de l'Orbe<br>souterraine  | Vallorbe, VD                                    | Emergence de l'Orbe                         | 74)                    | 1                | ORBE             |
| VI <u>Eau</u> atmosphéri   | lque  |   |                        |                  | PLUVIO           |
| pluviomètre  | La Claf-d'Or                                    | 1090m                                       | 1                      | 2                | PLUCLE           |
| pluviomètre  | Neucbâtel, Ins-<br>titut Géologie               | 500m <sup> </sup>                           | 1                      | 4                | PLUINS           |
| pluviomètre  | Coffrane  | 805m  | 1                      | 4                | PLUCOF           |
| pluviomètre  | Couvet  | 770m j                                      | 1                      | 2                | PLUCOU           |
| pluviomètre  | La Chaux-du-Mil                                 | ieu 1082m                                   | 1                      | 1                | PLUCOM           |
| pluviomètre  | Les Bayards                                     | 1010m                                       | 1                      | 1                | PLUBAY           |

.

Tableau 4 (auite)

Notsa au Tableau 4

•

Pour la liste complète, consulter : MISEREZ (1969 et 1970 a)
 1) prélèvement statique, en surface, par forage : STASUR (suite au bas de la page suivante)

.

### 1.2. Mode et conservation

## <u>Généralités</u>

"Le prélèvement d'un échantillon d'eau est une opération délicate à laquelle le plua grand soin aera apporté" (RODIER, 1966, p : 3). ll n'existe d'ailleurs, à ce sujet, aucune méthode générale. La manière doit constamment être adaptée, aelon :

- l'accessibilité du site (on ne recueille pas, sans réflexion, plusieurs litres d'eau au bas d'un gouffre de 300 m de profondeur!)
- l'objet général de la recherche (étude géochimique, contrôle des eaux de consommation, des eaux usées, etc...)
- la nature de la veine liquide (régime d'écoulement, importance du débit, configuration, etc...)
- les paramètres à observer (quantités nécessaires à chaque détermination, atabilité à la conservation, importance relative attachée à chaque paramètre, etc...)
- la stabilité thermodynamicue globale (tamponnement, température initiale, etc...)

Le rythme de prélèvement n'est pas seulement déterminé par la nature des problemes à étudier, il est ausai subordonné à l'organisation interne d'un laboratoire ou d'un service, aux modes analytiques, à la stabilité relative des paramétres. Ainsi, certaina paramètres physico-chimiques, tels pH, P CO2, Eh, duretés, etc. sont à mesurer sur le champ ou dans des délais très brefs. D'autres déterminationa, en revanche, méritent d'étre groupées en séries suffisamment grandes, soit pour des motifs d'organisation, soit pour des raisons de fidélité analytique, Far exemple, en spectrophotométrie d'absorption ntomique, la reproductibilité est mieux assurée sons arrêt de flamme ni changement d'étalons (voir sous-chapitre 2.3.). 5'agissant d'observer l'évolution chimique du magnésium à la aource de l'Areuse, il est préférable - c'est un exemple - de conserver une succession de prélèvements et d'en effectuer l'analyse en groupe. Dans ce cas, le rythme de prélèvement est indifférent.

Modea de prélèvement\_adoptés\_

D'une manière générale, nous avons adopté, après de nombreux

# Notea au\_Tableau\_4\_(suite)

- 3) Les observations des "regards" aur la nappe sont comptabilisées en I, de même que celles à La Sourde (émergence temporaire; coord : 534,450/195,100 alt. : 760 m).
- 4) Emergence et "regarda" sur la rivière non compris.

essais et tâtonnesente, la technique suivante :

Les prélévezonte étaient effectnée dans des bouteilles en polyéthylène, à col étroit, bouchen anni istérienresent d'un joint en liége reconvert de matière synthétique (setériel SEMADENI AG, Berne). Nous evons vérifié que le Estériel adopté ne lâchait pas d'élésente chisiques envisagés dens cette étude et que, dans un dálai de 12 h, les paramétres fngaces (P CO2, Eh, pE) u'y éteient pas altérés. Avant usage, les bouteilles étaiest rincées deux fois avec de l'acide chlorhydrique concentré, puie trois fois à l'eau bidistillée. Sur le terrain, deux rinçegee supplésentaires étaient opérée evec l'eau à prélever. Le plue souvent, 1 litre d'eau était prélevé, dans deux bouteilles de 500 ml. Lorsque la veine liquide précentait une bétérogénéité évidente. il en était tenu compts, par le sélange du contenn des deux bouteilles. A défaut de 500 ml, nons evone ausei prélevé es bouteilles de 100 on 250 ml. Sauf pour des élémente très fugaces, le volume importe peu.

Le prélévement était opéré 5 cm env. sous la surface, le bouchon immédiatement sjusté, sans bulls d'air. Le ces échéant, une bouteille spéciale, pour l'oxygène dissons, était remplie parallèlement, de asse qu'un ballon jaugé, sjusté à 10 ml, complété sur place par 0,2 ml HCl conc., pour le fer. Cette ultime prise n's toutefoie pas été effectuée systématiquement, en particulier lorsque l'échantillon était très rapidement echeminé eu laboratoire ou lorsqu'une filtration préalable était nécessaire.

Les eaux d'infiltration à faible débit étaient recueillies an moyen de collecteurs en plantique, en forme de plateau carré et à fond conçu de telle sorte que l'écoulement soit immédiatement dirigé vers une bouteille viseée à la partie inférieure. Ce dispositif a également servi à prélever de l'ean stmosphérique. Il peut facilement âtre converti en drain pour soutirer de l'eau dans les sols (AUHERT, 1967; POCHON, thése en préparation).

Le transport des échantillons s'est fait dans une valise thersostatisée entre  $5^{\circ}$  et  $10^{\circ}$  C. Ces températures englobent la gamme naturelle soregistrée, généralement, dans les eeux karstiques. Il est nécessaire de eignaler que certains échantillons nous étaient systématiquement acheminés par la poste, en envoi expresse (AREUSE et NOIRAI). La température en était variable à réception. Les résultata se sont cependant révélée concluants lors de l'analyme.

# Prélèvements en forages

Dans les forages, nous avons utilisé deux modes bien distincts de prélèvement. Il était tout d'abord prélevé de manière statique, à environ 5 m sous la surface piézométrique, puis quelques mètres au-deasus du niveau accessible le plus prcfond. Lorsque cela était possible, un prélèvement dynamique, par pompage, était mené ensuite aux mêmes niveaux, d'abord en surface, puis en profondeur. Les prélèvements statiques ont été opérés au moyen de bouteilles à ouverture commandée, de deux diamètres différents. Dans le premier type (capacité jusqu'à 750 ml, pour un diamètre de 54 mm), le remplissage est télécommandé par une vanne à micro-moteur électrique de 4.5 V. Le second type (capacité de 170 ml, pour un diamètre de 25 mm) est immergé sous pression d'air; le remplissage se fait par décompreasion interne. Ces deux prototypes ont été mis au point par les Services Industriels de La Chaux-de-Fonds. Les prélèvements dynamiques, au moyen d'une pompe refoulante immergée, ont été effectués sous un débit de 50 1/min, après contrôle de la stabilité de la conductibilité électrique et de la température, selon la Fig. 5. Les boues et troubles ont été filtrés grossièrement sur le terrain, sauf pour les prises destinées au pH, à P CO2, à la conductibilité, qui étaient décantées Nous examinerons plus loin la signification de chacun de ces modes, constatant, en particulier, que celle-ci donne une juste image des écoulements souterrains.

## Conservation\_

A la rigueur, chaque paramètre à analyser devrait faire l'objet d'un mode de conservation différent. Le problème le plus controversé reste celui du pN, de P CO<sub>2</sub> et du Eh. De nombreux auteurs affirment la nécessité de mesurer ces paramètres immédiatement sur le terrain, d'autres sont plus réservéa, voire d'un avis contraire. Mieux encore; s'agissant de ces mesures sur le terrain, faut-il plonger directement les électrodes dans le milieu ("in aitu") ou faut-il effectuer un transvasement préalable dans le récipient adéquat? Nous examinerons chaque paramètre séparément :

pH\_: Les eaux à caractère confiné et coupées de l'atmosphère devraient être mesurées "in situ" (GARRELS et CHRIST, 1967, p : 117). On comprend que cela ne soit pas toujours possible (nappe par exemple). A l'exutoire, nous avons cependant vérifié



Figure 5. Stabilisation de la température et de la conductibilité électrique lors de deux essais de pompage FOBREV. A : le 17.3.69 B : le 18.9.69

que, même pour des résurgences de type vauclusien, il était indifférent de plonger l'électrode dans la veine liquide ou dans un récipient rempli à cet effet. Nous avons toujours adopté des mesures"in vitro". Faut-il alors effectuer ces dernières sur le terrain? JACOBSON et LANGMUIR (1972) en sont persuadés. ROQUES (1963, p : 143) utilise un pH-mètre portatif, mais remarque, fort justement, que la conservation est liée au degré de minéralisation, donc à l'indice de saturation. HEM (1960 a, p : 40) fait la même constatation : il considère comme parfaitement valable les mesures de laboratoire, à condition que les échantillons aignt une minéralisation moyenne.

Nous avons effectué un test portant sur quelque 50 échantillons à pH très variable (entre 7,0 et 8,0 approximativement). Ce test fut mené de la façon suivante : sur le terrain tout d'abord, et è température de prélèvement (5° à 10° C), la mesure du pU a été effectuée au moyen d'un pH-mètre portatif Metroha, type E 280 A, électrode à basse température; au laboratoire, ensuite, les pE ont été mesurés au moyen d'un p8-mètre Metroha, type E 300 B, électrode standard. Cette seconde mesure a été réalisée sur lea échaptillons réchauffés lentement à 15° - 20° C, sprès un stockage qui n'excéda jamais 12 h. Quelques échantillons ont même été surgelés 24 h, avant d'être testés à la même température que cidessus, sans inconvécient aucun (on verrs, ci-dessous, que la mesure du CO<sub>2</sub> en s, au contraire, été affectée). Une remarque s'impose d'emblée : au test "conservation" se superpose un test "instrumentation", puisque des appareile différents ont été utilisés. Les températures de meaure étaient ágalement différentes; mais on sait, qu'entre 10° et 20° C, la correction sur les appareillages est quasi nulle à cet égard, surtout si l'on prend la précaution d'étalonner au moyen de solutions tompon à température relativement égale à celle des échantillons. Compte tenu de tous ces facteurs, ls correspondance est cependant très bonne. La Fig. 6 en fait foi :



Figure 6. Corrélation pH<sub>terrain</sub> - pH<sub>laborat</sub>oire

Deux faits, non négligenbles, nous ont fait choisir, en dernier ressort, la pratique de l'analyse en laboratoire : l<sup>o</sup>) le groupage de plusieurs échantillons, confrontés à un même étalonnage; 2<sup>o</sup>) la possibilité de travailler en expansion d'échelle (pE : 5,6 - 8,4) avec le pH-mètre à alimentation de réseau. Ceci n'est pas à dédaigner : la lecture se fait à 0,01 unité de pH près, pour une reproductibilité de ± 0,02 à 0,04 unités.

P CO2.: L'instabilité de ce paramètre découle du caractère labile de l'anhydride carbonique. C'est à l'interface gaz - liquide (Fig. 3), que la réponse aux sollicitations extérieures est la plus immédiate. Considérant la stabilité relative des paramètres : P CO<sub>2</sub> - pH - duretés, on constate que celle-ci s'accroît dans l'ordre énuméré. Ce n'est pas pour rien que la plupart des auteurs se rattachent au couple pH -  $[Me^{++}]_m$  plutôt qu'à P CO<sub>2</sub> -[Me<sup>++</sup>], lorsqu'il s'agit d'évaluer l'état d'équilibre d'une eau karstique (MISEREZ, 1971 a, p : 105). Lors d'une description intermédiaire de nos résultate (MISEREZ, 1969, puis 1971 b), nous avions cependant démontré la valeur de P CO<sub>2</sub> mesuré et sa bonne correspondance avec P CO, calculé, pour des eaux à l'équilibre. Les critères propres au pR restent valables pour CO2, mais la durée de stockage doit être plus brève encore (env. 6 h), sauf si des bouteilles en verre sont utilisées spécialement pour ce paramètre. Le surgelage des échantillons est à proscrire. Dans ce cas, la Fig. 7 montre en effet un décalage systématique vers des pressions partielles plus faibles après réchauffement.

<u>Eh</u>: Selon GARRELS et CHRIST (1967, p : 122), le transport d'échantillons vers l'appareil de nesure est plus préjudiciable à la détermination du Eh qu'à celle du pH. En effet, le potentiel redox est rapidement influencé par la phase gazeuse de contact. Pour des systèmes isolés de l'atmosphère (dans la nappe, par exemple), il est nécessaire de pratiquer la mesure "in situ" (STARKEY et WIGHT, in OARRELS et CHRIST, loc. cit.; HEM, 1960 a, p : 47). Lorsque cela n'est pas possible, on suggère plutôt de calculer la valeur dn Eh, à partir du couple Fe<sup>++</sup> - Fe<sup>+++</sup> et du pH. A condition d'avoir un système thermodynamique équilibré à cet égard et d'être situé dans un environnement solide suffisamment riche en composés du fer, les résultats de ce calcul sont concordants avec les faits (HEM et CROPPER, 1959).

Nous avons prélevé 9 échantillons d'eau de source et de tourbière, présentant des concentrations en ler variant entre 0,00 et 2,95 mg/l, de telle sorte que la gamme Eh soit suffisamment étendue. Les potentiels redox ont été mesurés, d'abord sur le terrain, immédiatement après prélèvement, puis en laboratoire, moins de



Figure 7. Corrélations P  $CO_2$  terrain - P  $CO_2$  laboratoire A = échantillons surgelés 8 = conservation normale

6 h après. Les deux potentiomètres étaient les mêmes que ceux évoquès plus haut, mais une soule électrode a été employée. Les résultats sont exprimés sur la Fig. 8. On constate l'excellente corrélation entre ces deux modes de mesure. Cependant, les valeurs du laboratoire tendent à être plus faibles que celles immédiatement obtenues sur le terrain, surtout vers les Eh élevés. Hous expliquons cela par la consommation de l'oxygène dissous lors de l'oxydation Fe<sup>++</sup> = Fe<sup>+++</sup> + l e<sup>-</sup> qui intervient dès que l'eau est confinée en bouteilles. Le stock en  $O_2$ , non renouvelé par un apport extérieur, s'appauvrit et provoque cette baisse de Eh.



Figure 8. Corrélation Eh<sub>terrain</sub> - Eh<sub>laboratoire</sub>

Aux faibles valeurs de celui-ci, les solutions (riches en fer) sont stabilisées par la présence des substances humiques (cf chapitre 9). Cette baisse de Eh est conforme à ce qu'observent BARNES et BACK (1964) lorsque l'on coupe brusquement l'alimentation d'eau d'une cellule de mesure continue et aménagée à la sortie d'un pompage. Dès lors, nous avons effectué nos mesures sur le terrain.

<u>Conductibilité\_électrique</u> (K<sub>20</sub> = ramené à 20<sup>0</sup> C) : Elle a toujours été effectuée dans les 24 h, bien que le délai de détermination sdmissible soit vraisembleblement beaucoup plus long.

<u>Duretés totale\_et temporaire</u>: A condition que les bouteilles soient pleines et conservées vers  $10^{\circ}$  C, ls mesure du TAC (titre alcalimétrique complet = dureté temporaire) souffre à être différée. Il faut cependant que le système  $CO_2 = H_2O$  - Carbonates ne soit pas trop éloigné de l'équilibre et que la charge organique soit faible. Cette mesure n'a pourtant jamais été faite au-delà de 24 h, exceptionnellement 48 b. La dureté totale (C3 = Complexon 3) ressort des considérations propres aux alcalinoterreux. Mais ici encore, la mesure était effectuée rapidement et parallèlement à celle du TAC.

<u>Ca<sup>++</sup>, Mg<sup>++</sup>, Sr<sup>++</sup></u> : Selon notre expérience (plus de 100 contrôles), le magnésium et le strontium restent stables près d'une année, même en flacon non rempli, au contenu non acidifié et conservé à 15<sup>0</sup> C. Il faut cependant préserver les échantillons de la lumière. A l'exception des séries AREUSE, NOIRAL, SERJER et SEYON, les analyses ont cependant été effectuées dans les 2 senaines.

Le calcium constitue un cas fort complexe. Sa conservation est liée, tout d'abord, au remplissage des bouteilles. Ainsi, pour des échantillons de la série NOIRAI, nous avons nettement constaté que les bouteilles les moins remplies présentaient, au bout de 5 à 7 nois, un dépôt de  $CaCO_3$  : les teneurs en  $Ca^{++}$  étaient alors systématiquement trop faibles. Pour des bouteilles uniformément pleines, la stabilité du calcium diasous est cependant intimement liée à la matrice et à l'indice de saturation initial. Les Fig. 9 et lo illustrent parfaitement ces constatations. En 9, des échantillons de la série



Figure 9. Stabilité du calcium en solution pour les échantillons VALSER. A = groupe stable B = groupe instable

VALSER. Les analyses ont été effectuées à 8 mois d'intervalle; les bouteilles étaient toujours uniformément remplies, sans adjonction d'acide. Deux groupes bien distincts se détachent : l'un me présente pas de modifications notables. l'autre, au contraire, montre que la teneur en Ca<sup>++</sup> s'est uniformément stabilisée à 30 mg/l environ. On peut suggérer que cette valeur représente alors les conditions d'équilibre au moment de la seconde mesure. Les échantillons non modifiés sont vraisemblablement stabilisés, en raison d'un tamponnement plus marqué, dès le départ. En 10, des échantillons des deux séries NOIRAI et SERJER, aux bouteilles uniformément pleines et conservées



Figure 10. Stabilité du calcium dans des échantillons à analyse différée. Dates d'analyses : d.tot. ; selon échelle en abcisse; SAA : 2 et 3.4.70.

(sans acids) à env. 15° C. Les prélèvements avaient été effectués, hebdomadairement, du 24 mars 1969 au 16 mars 1970, l'analyse de tous les échantillons les 2 et 3 avril 1970, en une seule foie par série. Nous avons représenté, pour chacune d'entre elles, d'une part les duretés totales, effectuées le jour du prélèvement,

d'autre part les teneurs en Ca<sup>++</sup>, dont l'analyse est différée de plus d'une année à 2 semaines. La série NOIRAI révèle des valeurs Ca<sup>++</sup> conformes et non modifiées. Aucune précipitation n'est apparente. Au contraire, SERJER présente des valeurs en Ca<sup>++</sup> nettement insuffisantes en début de série. Les teneurs s'élèvent progressivement, jusqu'à se rapprocher des vraies valeurs pour les échantillons les plus récents. Si l'on examine les couples C3 - pH du Tableau 5, on constate que SERJER est, au départ, dans un état d'équilibre tout à fait comparable à NOIRAI. La température initiale de NOIRAI étant plus

|                  | NOIRAI n = 64     |           | SERJER | n = 47    |
|------------------|-------------------|-----------|--------|-----------|
| <u>c3</u>        | 231,25 mg/l CaCO3 | s = 19,04 | 234,10 | s = 12,58 |
| pH               | 7,38              | a = 0,13  | 7,26   | s = 0,07  |
| Ŧ                | 7,70° C           | s = 0,84  | 8,79   | s = 0,25  |
| Mg <sup>++</sup> | 3,78 mg/1         | s = 1,03, | 5,68   | s = 1,30  |

ł

Tableau 5. Identités respectives de la Noiraigue et de la Serrière basse que celle de SERJER, le réchauffement, puis le stockage des solutions devrait logiquement favoriser la précipitation, dans le premier cas plus encore que dans le second. Il faut donc qu'un autre facteur intervienne. Nous attribuons la stabilité de NOIRAI à la matrice organique ou aux propriétés collofdales éventuelles de ses solutions.

D'une manière générale, les valeurs Ca<sup>++</sup> dignes de confiance sont obtenues après adjonction, dans un délai de 24 h, d'une solution chlorhydrique de  $La_2O_3$ . L'analyse doit être faite rapidement. Les solutions altérées peuvent être récupérées par adjonction de HCl dans le contenu global.

<u>Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, SO<sub>4</sub><sup>-</sup></u>: L'analyse pout être effectuée près d'un an après prélèvement, même dans des solutions non acidifiées. En principe, ces déterminations ont été faites dans les 2 semaines.

 $\underline{Fe}_{\pm}^{++}$ : Au chapitre 9, on reprendra le problème de la stabilité du for en solution. Celles-ci ont toujours été acidifiées immédiatement sur le terrain ou dans les 6 h. Les solutions sont alors stables, durant de nombreux mois. Ceci est confirmé par plusieurs auteurs.

<u>SiQ</u>: La silice représentée dans les eaux karstiques du Jura est très éloignée de la limite de solubilité du composé amorphe. En revanche, l'indice de saturation en quartz est proche de l (HISLREZ, 1970 a). Comme la cristallisation de ce minéral n'est pas exclue, même à 20° C et après un délai de quelques mois (HARDER et KENSCHEL, 1967; DACKENZIE et GEES, in SCIENCES et AVENIR, 1971), nous avons effectué les analyses dans un laps de temps presque toujours inférieur à 1 mois.

<u>Oxygène dissous</u> : Ce paramètre a toujours été fixê sur place, d'sprès la méthode de WINKLER,

<u>Substances humiques</u> : Dans un délai de plusieurs semaines, aucune modification n'intervient en atmosphère confinée. Généralement, le dosage fut exécuté dans les 2 semaines après : les prélèvements.

NO.\_, PO.\_\_: Pour des eaux à matrice biologique importante (eaux usées), on préconise l'adjonction d'un bactéricide à la solution (STETTLER, communication orale). Dans le cas qui nous occupe ici, seules les solutions issues des sols à vocation agricole ou sylvo-pastorale etcelles des tourbières présentent des difficultés de conservation, pour les nitrates en particulier. En effet, le comportement est fortement influencé par la matière organique. Issues de sols sous pâturage boisé, les caux de la série BRANDT sont relativement appauvries en total NO<sub>2</sub> + NO<sub>2</sub> après 3 semaines de conservation à 20° C, sans bactéricide. La réduction, jusqu'en azote -III (NH<sub>x</sub>, etc...), doit être intervenue. Aux mêmes dates de prélèvement et d'analyse, les eaux de la série CACHOT (drains et pertes sur Quaternaire) multiplient jusqu'à 8 X leur total NO<sub>2</sub> + NO<sub>2</sub>. Ici, le confinement en bouteilles augmente le stock d'oxydes à état +IlI et +V, au détriment de la matière organique. Les phosphates, même s'ils sont en quantités infimes, sont toujours instables. Notre technique fut la suivante : dès réception au laboratoire, 50 ml de solution ont été surgelés; l'analyse a été effectuée dans les 48 h, sur les liquides issus de la glace en fusion.

# Filtrations

En cas de trouble évident, les échantillons ont été filtrés aur membrane Milipore de 0,2 µ. Moins subjectivement, certains auteurs préconisent une meaure néphélométrique préalable pour juger de la turbidité. Néanmoins, l'analyse permet de juger en dernie ressort : en SAA, l'absorbance ne doit pas être modifiée aprés agitation des échantillons préalablement reposés: Lors des déterminations de dureté temporaire, les particules fines sont signalées par plusieurs virages successifs. En accord avec STENNER (1969, p : 180), nous estimons qu'un virage non instantané du noir Eriochrome T (dureté totale) trabit la présence de suspensions collofdales. Nous en reparlerons plua loin.

# 2. ANALYSES

# 2.1. Paramètres ohaervéa Nous avons progressivement étendu notre champ d'investigation jusqu'à l'ensemble des paramètres suivants : mesurea électriques (électrodea): - P CO, de l'eau et P CO, atmosphérique - Conductibilité électrique - Potentiel redox ~ рН - Température (dans les forages) spectrophotométrie d'absorption atomique (SAA) : - Calcium - Magnésium - Strontium - Sodium - Potassium - Fer - (Lithium et Manganèse) colorimétrie automatique (TECHNICON) : - Silice - Sulfates - Nitrates + Nitrites - Orthophosphates colorimétrie manuelle : - (Aluminium) spectrophotométrie UV : - Substances humiques totales potentiométrie : - Chlorures titration complexométrique : - Dureté totale titration oxydimétrique : - Oxygène dissous acidimétrie : - Dureté temporaire ou Bicarbonates méthodes diverses : - Température - Résidu sec

( ) = dosages exceptionnels

# 2.2. Methodes

Nous ne prétendons pas avoir développe des méthodes de détermination originales. Mais un certain offort d'udaptation a été fait et il nous paraît utile de livrer quelques'unes de nos réflexions et observations à ce sujet, de même que les références choisics.

P CO, de l'eau et P CO, atmosphérique : Lors de deux précédents articles (MISEREZ, 1969 et 1971 b), nous avions démontré l'intérêt réel de l'électrode Radiometer (Copenhague), type E 5036, dont les caractéristiques ont par ailleurs été décrits par JENSEN (1963) et RADIOMETER (note technique 81138 B). La méthode de mesure est basée sur la diffusion du CO<sub>2</sub> à travers une membrane semi-perméable, au-delà de laquelle est enfermée une solution spéciale de NaHCO<sub>3</sub> + NaCl. Grâce à une force ionique de l'ordre de 10<sup>-1</sup> de cette solution bicardonatée, une relation linéaire existe entre log P CO, et pH, mesuré par une électrode miniaturisée. La linéarité n'est cependant plus respectée pour les faibles valeurs de P CO2. Cette observation ayant été faite ultérieurement à la publication des deux articles précités, nous donnons, en Fig. 11, une courbe a'étalonnage, utilisable jusqu'aux faibles valeurs. Les mélanges gazeux utilisés à cet effet (l'étalonnage se fait alors sur plus de deux points) ont été prépares d'après une technique originale de FERMANDEZ (communication mersonnelle). Il faut rappeler que les avantages primordiaux de cette méthode résident tout d'abord dans le fait de pouvoir mesurer et comparer strictement P CO, à la fois dans la phase liquide et dans la phase atmosphérique de contact. En second lieu, l'électrode peut être adaptée, moyennant étalonnage de chacun d'eux, sur n'importe quel pH-mètre (terrain ou labo,), Finalement, l'électrode est suffisamment miniaturisée pour permettre la mesure jusque dans des volumes restreints ou d'accès difficile. Pour le reste , la méthode présente les désavantages de toute mesure à réponse logarithmique. On remarque enfin que cette mesure s'apparente à celle développée par ROQUES (1962a).Cependant. cet auteur ne contrôle que la phase gazeuse.

<u>Conductibilité électrique</u> : Cette mesure a été effectuée au moyen du conductomètre Hetrohm, modèle E 382, à alimentation de réseau. Lors des prélèvements en forage, la détermination put être réalisée sur place, grâce à un groupe électrogène fournissant une tension relativement constante (230 - 235 V).



La conductibilité électrique est une mesure très fiable. BURGER (1961) a démontré que les valeurs obtenues reflétaient presque essentiellement le contenu bicarbonaté calcique dans les eaux karstiques. RODIER (1966, p : 46) indique cependant que l'influence du pH et du degré d'ionímation des ions peut se superposer à la charge dissoute et au rôle des valences. LIND (1970, in JACOESON et LANGMUIR, 1972) calcule ses forces ioniques à partir de la conductibilité.

<u>Potentiel redox</u> : Les Eh ont été déterminés au moyen d'une électrode Metrohm platine - calomel combinée, adaptée aux pH-mètres de laboratoire E 300 B et de terrain E 280 A. Rappelons que le potentiel redox donne alors, par comparaison avec l'hydrogène, une valeur absolue, ne nécessitant aucun étalonnage préalable. En accord avec le mode opératoire METROHM (E 300 B/a, 65.02 ko/sf), nous avons adopté : Eh (V) = E mesuré + 0,25 où 0,25 représente le potentiel propre de l'électrode de référence (calomel), corrigé du potentiel de jonction (faible pour KCl), à la température moyenne d'environ 15° C. Entre 5° et 20° C, la température ne modifie pas cette constante de façon significative.

<u>pH\_</u>: Les mêmes pH-mètres que ci-dessus ont été utilisés, avec, pour le terrain, une électrode Metrohm à basse température (tête bleue), et, en laboratoire, une électrode standard, à faible erreur alcaline (tête jaune). La lecture était faite à 0,05 unités près, respectivement 0,01 en expansion d'échelle. Nous avons étalonné au moyen d'une solution tampon à pH 7, régulièrement contrôlée. Sur le terrain, la mesure était faite à température de prélèvement, au laboratoire, entre  $15^{\circ}$  et  $20^{\circ}$  C; la mesure était considérée comme stabilisée lorsque plusieurs immobilisations puis libérations successives de l'aiguille donnaient des résultats identiques.

<u>Température</u> : Pour les mesures en forage, nous avons disposé d'une sonde de mesure électrique, construite et étalonnée par les Services Industriels du Locle. Dans les autres cas, un thermomètre à mercure était utilisé, qui permettait la lecture à 0.05° C près.

<u>Déterminations en spectrophotométrie d'absorption atomique</u> Au début, l'appareil utilisé était un Perkin Elmer, modèle 303. Par la suite, le modèle 403 a servi aux analyses. Dans l'ensemble, la méthodologie classique a été utilisée (FISHMAN et DOWNS, 1966; PERKIN ELMER, 1964). Nous avons toujours cherché à travailler dans un domaine de quasi linéarité de la courbe absorbance - concentration, tout en évitant les dilutions. Cette condition peut être réalisée en modifiant la position du brûleur (MISEREZ, note interne de laboratoire) ou en jouant sur la sensibilité de l'enregistreur. Pour les alcalins, cette condition est réalisée lorsque 1 mg/1 représente 10 à 20 % d'absorption. Pour le calcium, 100 mg/l devraient correspondre à environ 20 %. Avec le modèle 403, le problème se posait en termes différents. Au moyen de trois étalons judicieusement choisis, l'appareil livre immédiatement les valeurs en concentration. Cela représente un intérêt pratique évident : élimination de l'appréciation subjective des valeurs sur les graphes d'étalonnage, adaptation immédiate de l'échelle de mesure aux gammes à analyser, etc... Dans quelle mesure la fidélité estelle respectée, voire améliorée? Cette question a fait l'objet de nombreux tests qui seront examinés plus loin. Cette méthode d'étalonnage interne a été systèmatiquement adoptée. Elle nécessite cependant l'application de mesures très strictes : choix et contrôle des trois étalons utilisés, vérification constante de la dérive (tous les dix échantillons), rectification absolue du zéro, etc...

En SAA, le problème le plus difficile à maîtriser se situe au niveau de la matrice interférente. Signalons, à ce sujet, le remarquable ouvrage de PINTA (1971). Heureusement, les eaux karatiques présentent une matrice relativement simple. Toutes les déterminations ont cté réalisées avec une flamme air - acétylène. Les alcalins avec une flamme oxydante à température suffisamment basse pour éliminer la ionisation et l'influence réciproque de ces éléments. Le sodium ne présente pas de difficultés; en revanche, FISHMAN et DOWNS (loc. cit.) notent une inflnence du sodium sur la détermination du potassium. Ils préconisent alors l'addition de sodium aux étalons et échantillons, de telle sorte que la concentration en Na<sup>+</sup> soit toujours proche de 200 mg/l. Dans notre cas, la concentration en sodium est suffisamment faible et proche de celle en potassium pour que cette opération ne soit pas nécessaire. Un essai, basé sur la "technique d'addition de l'étalon" (WILLARD et al., 1965, p : 280), nous a tranquillisé à cet égard. Les alcalino-terreux et le fer nécessitent une flamme réductrice. FISHMAN et DOWNS (loc. cit.) préconisent
l'adjonction d'une solution chlorhydrique d'oxyde de lanthane, tant pour le calcium que pour le magnésium et le strontium. Les interférences possibles sont dues aux phosphates, sulfates et à l'aluminium. On cite aussi les interférences réciproques entre alcalino-terreux, celles du sodium, du potassium et des mitrates, mais pour des concentrations qui n'interviennent pas ici. Sur plus de 100 échantillons d'eau karstique à matrices diverses, nous avons vérifié que l'adjonction d'oxyde de lanthane ne modifie en rien les résultats en magnésium et strontium. La correction est du moins inférieure à tout autre écart (appareillage, solutions étalon, etc...). Pour éviter toute dilution superflue et préjudiciable, nous avons détermine ces deux éléments sans adjonction de La<sub>p</sub>O<sub>3</sub>, en accorc avec PERKIN ELMER (loc. cit.). Le calcium, en revanche, ne peut être déterminé en milieu neutre et exempt de La<sub>p</sub>O3. Les valeurs seraient alors systématiquement trop faibles, voir Fig. 12. Pour des matrices à peu



Figure 12. Effet de matrice : influence de La<sub>2</sub>0, sur l'analyse du calcium (échantillons VALSER)

près identiques quant aux autres éléments, on constate un "affaissement" de la relation "avec et sans  $La_2O_3$ " aux abords des concentrations les plus élevées. Etalons et échantillons ont toujours été additionnés d'une solution à 10 %  $La_2O_3$  en milieu HCl env. 18 %. 1 ml de cette solution était ajouté à 10 ml d'échantillon ou d'étalon, 24 h avant l'analyse. Dans la mesure du possible, les solutions d'étalonnage ont été préparées à partir de sels hydratès et à poids moléculaire élevé. Les solutions de stockage étnient à 1000 mg/l; le jeu d'étalons était renouvelé de 6 mois en 6 mois, voire moins, les séries confrontées deux à deux.

### Déterminations en colorimétrie automatique

La détermination colorimétrique en continu (Auto Analyzer Technicon) présente d'autres avantages qu'un gain de temps. L'élimination de toute manipulation et la durée fixe s'écoulant entre addition des réactifs et détermination photométrique accroissent la reproductibilité des mesures. Nous avons adopté les méthodes suivantes :

- silice : coloration jaune du silicomolybdate d'ammonium, à
  pH 1,2 et en présence d'acide oxalique pour éliminer l'interférence des phosphates; filtre : 420 mµ.
  La coloration propre des écbantillons est soustraite
  (réf : TECHNICON, Industrial Method ?-68 W; RODIER,
  1966, p : 138).
- sulfates : turbidimétrie de BaSO<sub>4</sub> stabilisé avec la gélatine, en milieu chlorhydrique; filtre : 465 mµ (réf ; TECHNICON, S 9).
- nitrates réduction des nitrates en nitrites, au moyen d'hy-+ drazine, à pN 9,6, puis diazotation de l'acide sulnitrites : fanilique et réaction finale avec l'a-naphtylamine; filtre : 533 mµ (réf : ERITT, 1962). La part des nitrites initiaux est très faible par rapport à celle des nitrates.
- orthoformation de l'acide molybdopbosphorique, en milieu phosphates : sulfurique; puis réduction en bleu de molybdène, au moyen de l'acide ascorbique; filtre 660 mµ (réf : TECRNICON, Industrial Metbod 1-68 W; RODIER, 1966, p : 112).

Chaque série était, à l'annlyse, encadrée de deux étalonnages. Concernant les solutions étalon, les mêmes principes qu'en SAA étaient appliqués.

Duretés et résidn sec : La dureté totale (C3) a été effectuée

selon la méthode classique au Complexon III 0,05 m, avec le noir Eriochrome T comme indicateur et en milieu tamponné à pH 10. Les résultate sont exprimée en mg/l CaCO<sub>3</sub>. Sur la burette, la lecture se faisait à 0,05 ml près (réf : SIEGFRIED, Complexon, 1961; Laboratoire Cantonal, Neuchâtel, note interne).

La dureté temporaire (TAC) était titrée par HCl 0,1 n. avec le méthyl-orange comme indicateur, jusqu'au virage jaune sombre; résultats en mg/l CaCO<sub>3</sub>, lecture à 0,05 ml près. (réf : Laboratoire Cantonal, note interne).

Le résidu acc était obtenu par évaporation lente de 100 ml dana une capsule de quartz, desséché ensuite durant 2 h à l'étuve  $(103^{\circ} \sim 105^{\circ} C)$ , puis pesé après refroidissement au dessicateur (réf : Laboratoire Cantonal, note interne).

Dane presque tous les cas, on a : Résidu sec > C3 > TAC. La signification relative de ces trois mesures peut être schématisée ainsi :

| Résidu sec  | <ul> <li>charge<br/>calciqu<br/>magnési</li> </ul> | non<br>le<br>enne >                            | C3                       | virage                         | final | 1) ~ | colloïdes<br>et complexes |
|-------------|--|--|--------------------------|--------------------------------|-------|------|---------------------------|
| C3 virage p | -<br>premier                                       | charge<br>magnési<br><u>non bic</u><br>(sulfat | cal<br>enn<br>arb<br>es, | cique<br>e<br>pnatée<br>p.ex.) | ► TAC | vira | ge final                  |
| - calcite e | n  |  |                          |                                |       |      |                           |

Buspension TAC virage premier

<u>Subatances\_humiques</u> : Ce terme englobe ici une grande part d'acides humiques et fulviques. Nous avons adopté le mode de mesure par apectrophotométrie UV, à 270 mµ (LINDQVIST et BERGMAN, 1966; STA-NISAVLIEVICI, 1966; FAHNRICH et SOUKUP, 1964; DELBROUCK, 1969). Ce dernier auteur montre que l'interférence de SiO<sub>2</sub>, NO<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub> et Fe<sup>++</sup> est exclue aux abords de la longueur d'onde adoptée. Seul l'ion ClO<sup>-</sup> pourrait interférer, vers des valeurs supérieures à 10 mg/l. Nous avons utilisé un spectrophotomètre Hitachi Perkin Elmer à double faisceau et déroulement de apectre. Les extinctions obtenues ont été comparées à des dilutions successives d'une solution extraîte de la tourbe. Les chapitres 7 et 9 seront plus explicitee à ce sujet. Pour l'instant, nous nous contentons de donner, en Fig. 13, deux spectres caractéristiques. Les valeurs

<sup>1)</sup> immédiat après acidification préalable à l'acide chlorhydrique



obtenues par la méthode spectropbotométrique devraient être proportionnelles au "contenu en matière organique" défini par BRAY (1972) pour les eaux karstiques et par d'innombrables auteura aur un plan plus général. Rappelons que, dans ce cas, la méthode d'oxydation au permanganate ou au bichromate peut être utilisée.

<u>Oxygène diasous</u> : La méthode WINKLER a été adoptée. En bref, il s'agit de l'oxydation de Mn<sup>\*\*</sup> en milieu alcalin. Les états d'oxydation supérieurs de cet élément porteront, à leur tour, la valence du iodure (-I) à 0, dès l'acidification de la solution. La titration est complétée par réduction du iode au moyen de Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 0,05 n, en présence d'amidon (réf : Laboratoire Cantonal, note interne). La burette à piston que nous avons utilisée permettait la lecture à 0,01 ml prés.

<u>Chlorures</u> : Nous avons adopté une méthode potentiométrique, automatisée sur appareil Metrohm et affinée par STETTLER et TRACHSEL, du Laboratoire des Eaux de la Ville de Neuchâtel (communication orale). La titration était effectuée au nitrate d'argent, en milieu nitrique; lecture à 0,01 ml près.

<u>Aluminium</u> : Dosage effectué, très épisodiquement, sur un colorimètre Zeiss; coloration rouge avec l'aluminon (aurine tricarboxylate d'ammonium), en milieu tampon acétique. L'interférence du fer est écartée grâce à l'acide thioglycolique. Filtre : 525 mµ. (réf : RODIER, 1966, p : 216).

#### 2.3. Fidelite

Avant de donner la limite de confiance propre à chaque élément, il nous paraît utile d'émettre quelques considérations générales. La fidélité d'un mode analytique donné dépend de plusieurs facteurs à caractère aléatoire. Ce sont principalement :

- a) les écarts lies à l'appareillage et à son mode d'utilisation
- b) les écarts lies aux manipulations des échantillons et étalons
- c) les écarts liés aux effets de matrice
- d) les écarts liés à la conservation, voire à l'homogénéité des échantillons et étalons.

Il est difficile d'en fixer les parts relatives et nous nous contenterons d'en examiner quelques aspects : Fidélité\_sur\_l'appareillage, selon\_le mode\_d'utilisation\_: exemple\_de\_la\_SAA,\_modèle\_403

Le Tableau 6 décrit une succession de tests effectués sur un échantillon NOIRAI. Nous éliminons tout autre facteur, en choisissant un échantillon filtré et homogénéisé par agitation constante et en adoptant une seule série d'étalons par élément. Chaque test est caractérisé par les conditions opératoires suivantes :

- test I : dosage en concentration (3 étalons fournis à l'appareil); l étalonnage, puis 10 passages successifs de l'échantillon; ligne de base chaque fois remise à zéro au moyen d'un blanc; détermination individuelle sur 100 comptages (average 100). Le facteur bumain intervient au niveau de l'étalonnage de l'appareil.
- test II : dosage en concentration (3 étalons); étalonnage, puis l passage de l'échantillon (average 100); l'étalonnage est ensuite déréglé; ces opérations sont effectuées à 6 reprises.
- test III: dosage en absorbance (4 à 5 étalons); chaque étalon mesuré 1 X, puis 10 passages successifs de l'échantillon; détermination individuelle sur average 100. Le double estimée de l'écart-type relatif est calculée tout d'abord sur les résultats bruts en abcorbance, puis sur les concentrations, après qu'un seul opérateur ait dessiné la courbe d'étalonnage et estimé les 16 transformations absorbance - concentration.
- test IV : dosage en absorbance (4 à 5 étalons); passage et mesure de la série d'étalons, puis l détermination de l'échantillon (average 100); la flamme est ensuite éteinte (mais le brûleur n'est pas refroidi), l'appareil est déréglé (gain); ces opérations sont effectuées à 6 reprisea. L'écart est, tout d'abord, calculé sur les 6 résultats en absorbance obtenus. Ensuite, chaque série fait l'objet d'un graphe d'étalonnage, dont l'élaboration et le transformation absorbance - concentration sont confiée à l ou plusieurs personnes, suivant les cas. L'écart est encore calculé sur la base de ces valeurs en concentration.

Chaque fois, la concentration de l'échantillon est choisie de telle manière que l'on soit situé dans la zone de linéarité des transformations absorbance - concentration.

|           | test I   | test II  | test IIIa | test IIIb | test IVa | test IVb            |
|-----------|----------|----------|-----------|-----------|----------|---------------------|
| Elément   | 2 V %    | 2 V %    | 2 V %     | 2 V %     | 2 V %    | 2 V %               |
|           | sur mg/l | sur mg/l | sur abs.  | sur mg/l  | sur abs. | sur mg/l            |
| magnésium | 1,44     | 1,93     | 1,47      | 1,77      | 1,05     | 1,55<br>3 personnes |
| sodium    | 1,88     | 3,55     | 0,86      | 1,21      | 2,53     | 1,36<br>1 personne  |
| potassium | 2,63     | 2,72     | 2,11      | 2,27      | 4,46     | 4,70<br>1 personne  |

Tableau 6. Tests en SAA. I et III : n = 10 II et IV : n = 6

 $V = \frac{s}{\tilde{x}}$   $V \% = \frac{s}{\tilde{x}}$ . 100 avec s = estimée de l'écart-type

Plusieurs conclusions s'imposent à ces réaultats :

- 1. Dans la plupart des cas, I étant inférieur à II et IIIa inférieur à IVa (sauf Mg), il est préférable de grouper les échantillons en une seule et même série (toute considération portant sur la conservation et la préparation des échantillons et étalons étant par ailleurs négligée).
- 2. Tous calculs effectués, il paraît indifférent de travailler en concentration ou en absorbance sur une même série (comparer I et IIIb). En revanche, sur plusieurs séries, le sodium devrait être analysé en absorbance, le potassium en concentration (II et IVb).
- 3. En absorbance, l'estimation sur les graphes ne dépend pas de l'opérateur, mais de la position de l'échantilion pointé sur le graphe (colonne IVb pour elle seule; colonnes lVa et IVb).

# Domaine de concentrations idéal : exemples de la SAA et du Technicon

D'une manière générale, la fidélité est optimale dans la partie linéaire supérieure de la relation concentration - absorbance. Jusque dans une zone relativement peu "aplatie" de la courbe d'étalonnage, la diminution des écarts relatifs aux plus fortes concentratione est démontrée sur les Fig. 14 a) et b). En a) : test effectué en absorbance sur le magnésium; chaque point est la moyenne de 6 valeurs; chaque passage d'une gamme-étalon est



Figure 1<sup>4</sup>. Teats de fidélité en fonction des concentrations a) SAA b) Technicon 2 V % = double estimé de l'écart-type relatif, en %

suivi d'un arrêt de flamme et du déréglage de l'appareil. En b), test effectué au Technicon sur le fer (méthode au TPTZ, Technicon, Industrial Method 6-68 W); chaque point est la moyenne de 6 valeura; deux essais distincts sont considérés; les gammes-étalon se succèdent immédiatement, sans arrêt de l'appareil. Dans chaque cas, il s'agissait de solutions étalon - toujours les mêmes - soigneusement agitées. Les conditions opératoires sont telles que l'appareillage seul est en cause.

### Lvaluation\_des\_causes d'erreur\_

Nous venons d'évoquer deux aspects du problème de la fidélité. Auparavant, nous avions discuté des tests "conservation" et "effet de matrice" (avec et sans  $La_2O_3$ ). Les causes d'erreur possibles peuvent être évaluées sur la base d'une série d'échantillons analysés à deux reprises. Les Fig. 15 en donnent quelques exemples.  $\perp x = x_2 - \hat{x}$  (écart de la seconde détermination par rapport à la moyenne) est reporté en fonction de la moyenne  $\hat{x}$ , calculée à partir des paires.

En a) ; des analyses d'eau provenant des piézomètres; les deux séries de mesures ont été effectuées à la suite, avec des étalons semblables;  $\Delta x$  n'est pas dépendant de  $\tilde{x}$  et prend toutes valeurs; on attribue les écarts à une instabilité au niveau de l'appareil (flamme, électronique, etc...)



- En b) : mêmes échantillons et conditions opératoires semblables; Ax est constant; on attribue l'écart à un brusque eaut au niveau de l'appareil, intervenant estre les deux ééries. Ce cas pourrait aussi illustrer l'écart, coastant, produit par deux gammes-étalon différentes.
- En c) : des échantillons de la série VALSER; les deux détermiantions ont été effectuées à 8 mois d'intervalle, avec  $La_2O_3$  la première foie;  $\Delta x$  augmente avec  $\bar{x}$ . Le vieilliseement n'est pas en canse ( $\Delta x$  serait constant ou indépendant de  $\bar{x}$ ); les effets de matrice sont possibles, mais, par analogie avec  $Ca^{++}$ , peu probables ( $\Delta x$  devrait alore 8 tre négatif); les écarts sont attribuée à un dosage effectué dans la partie non linésire de la courbe concentration - absorbance.
- En d) : des eaux de piézomètres; les deux séries sont analycées le même jour, la première fois avec La<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; le vieillissement d'est pas à considérer; les effets de matrice restent réservés, quoique peu probables selon notre expérience; l'étalonnage est en cause, dans la partie supérieure de la courbe.

En excluant les problèmes de conservation, tant pour les échantillons que pour les étalons, notre programme analytique est aesumé avec les reproductibilités suivantes (Tableau 7) :

| Paramètre                  | Domaine usu<br>modificatio<br>le ni dilut | nel (sans<br>on d'échel-<br>vion) | Fidèlité (double<br>estimé de l'écart-<br>type relatif |
|----------------------------|---|-----------------------------------|--|
| CALCIUM                    | 10 - 120                                  | mg/l                              | ±1-3 %   |
| MAONESIUM                  | 0,5 - 30                                  | mg/1                              | ±1-2 %   |
| SODIUM                     | 0,2 - 3                                   | mg/1                              | ± 1,5 - 3 %  |
| POTASSIUM                  | 0,2 - 3                                   | mg/l                              | ± 2 - 4,5 %  |
| STRONTIUM                  | 0,05 - 4                                  | <b>mg/</b> 1                      | ± 2 - (20)%  |
| FER                        | 0,05 - 2                                  | mg/1                              | ± 2 - (20)%  |
| SILICE (SiO <sub>2</sub> ) | 0,5 - 10                                  | mg/1                              | ±2-5 %   |
| SULFATES                   | 1 - 50                                    | mg/l                              | ± 10 - 20 %  |
| NITRATES + NITRITES        | 0,2 - 10                                  | mg/1                              | ±2-5 %   |
| ORTHOPHOSPHATES            | 0,1 - 10                                  | ng/1                              | ± 2 - (20)%  |
| ALUMINIUM                  | 0,02 - 1                                  | mg/l                              | ± 5 - 10 %   |
| CHLORURES                  | 0,2 - 20                                  | mg/l                              | ±2-5 %   |

Tableau 7. Fidélité dans le domaine analytique usuel () = dans la gamme des plus faibles valeurs indiquées (suite en page suivante)

| OXYOENE DISSOUS          | 1 - 20              | mg/l                   | ± | 2 - | 5 | %       |      |
|--------------------------|---------------------|------------------------|---|-----|---|---------|------|
| DURETE TOTALE            | 10 - 500            | mg/l                   | ÷ | 1 - | 3 | %       |      |
| DURETE TEMPORAIRE        | 10 - 500            | mg/l                   | ż | 2 - | 5 | %       | ļ    |
| RESIDU SEC               | 10 - 500            | mg/1                   | ÷ | 2 - | 5 | %       |      |
| CONDUCTIBILITE ELECTHIQU | E 300 - 500         | µmhos.cm <sup>-1</sup> | ÷ | 1   |   | %       |      |
| ъп                       | 5,6 - 8,4           |                        | ÷ | 0,5 |   | %       |      |
| P CO,                    | $10^{-3} - 10^{-1}$ | sta                    | ÷ | 2,5 | % | (sur le | log) |
| Eh .                     | -450 & +950         | mV                     | t | 1 - | 2 | %       |      |
| SUBSTANCES HUMIQUES      | 10 - 80 % es        | ctinction              | ÷ | 1 - | 5 | %       |      |

Tableau 7. (auits)

Comme os le verra, can écarts sont nettement inférieure aux variations naturelles nignificatives. Les erreurs accidentelles sost saturellemest réservées, en particulier dans la préparation des solutions étalon de stockage (1000 mg/l).

#### 3. EXPRESSION DES RESULTATS

### 3.1. Termisologie chimique

Sauf indication spáciala, les résultats den analyses sont exprimés et traités es mg/l. Pour un contenant  $(H_2O)$  à denaité proche de l, cen concentrations sont assimilables à des parties per million (ppm). Les travaux sméricains généralisent d'ailleurs l'emploi du terme ppm pour les solutions aqueumes. Lornque ces résultats aont exprimés différemment, on spécifie :

[X] = concentration de l'ion X, an moles/l
(X) = activité de l'ion X

Rappelons que ces deux termes mont reliés entre aux par le coefficiest d'activité f<sub>y</sub> propre à chaque ion :

$$(\mathbf{x}) = \mathbf{x}_{\mathbf{y}}[\mathbf{x}]$$

Len ions complexes ou appariés, bien que négligeables bors des saumures concentréen (OARRELS et CHRIST, 1967, p : 88), merost notés  $CaCO_{\chi}^{\circ}$ ,  $MgSO_{L}^{\circ}$ ,  $NsCO_{\chi}^{-}$ ,  $MgHCO_{\chi}^{+}$ , etc...

Dans les équations, les constituants solides sont accompagnés du signe (s), les constituants en molntion du migne (sq), les constituants de le phase gazeuns, dissour ou non, du migne (g). Pour répondre sur besoins de l'analyse thermodynamique, on exprimera mouvent les concentrations et activités en termes de p[X] ۱

et p(X), représentant le log changé de signe des concentrations molaires, respectivement des activités :  $p[X] = -\log [X]$  et  $p(X) = -\log(X)$ . On comprend aisément que, pour des esux à force ionique faible (f<sub>y</sub> proche de 1), on puisse écrire : p[X] ≅ p(X). Les formules de transformation suivantes ont été adoptées.:  $[Me_{+o+}] = Résidn sec . 10^{-5}$ Metot représente, hypothétiquement, la somme de tous les cstions ramenés au poids moléculaire de Ca<sup>++</sup>. [He<sup>++</sup>] = C3 . 10<sup>-5</sup> [Me<sup>++</sup>] = [Ca<sup>++</sup>] + [Mg<sup>++</sup>] repré-(C3 en mg/l CaCO<sub>z</sub>) sente le total des alcalino-terreux majeurs (réf : ROQUES, 1963; MISEREZ, 1971 a). [HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>] = 2 . TAC . 10<sup>-5</sup> (TAC en mg/l CaCO<sub>3</sub>) réf : ROQUES, loc. cit. MISEREZ, loc. cit.  $[Cs^{++}]_{C3} = [He^{++}] - [Hg^{++}]$ [Me<sup>++</sup>] est obtenu à partir de C3, selon les réf. ci-dessue. Formellement. on pourrait anssi envisager : [Me<sup>++</sup>] = TAC . 10<sup>-5</sup>, puis :  $[Ca^{++}]_{TAC} = [Me^{++}] - [Mg^{++}].$ Nous avons vérifié qu'en général [Ca<sup>++</sup>]<sub>C3</sub> correspond mieux à le veleur réelle (SAA) lorsque Mg<sup>++</sup> est faible et que [Cs<sup>++</sup>]<sub>TAC</sub> s'applique lorsque Mg<sup>++</sup> sat élevé. Mais c'eat surtout lorsque C3 - TAC est grand (SOL élevé) que [Ca<sup>++</sup>]<sub>TAC</sub> s'imposerait. En fait, cea deux critères sont liés, en raison de l'association géochimique Mg++ so<sub>1</sub> ---.  $[Ca^{++}]_{SAA} = \frac{mg/1}{40,08} \cdot 100 \cdot 10^{-5} [Ca^{++}]_{SAA} n'est paa toujours$ utilisable lorsque les analyses ont été différées (voir 1 et 2, chap. 2).  $[Ng^{++}] = \frac{mg/1 Mg}{24.31} \cdot 100 \cdot 10^{-5}$ 

 $\begin{bmatrix} Ng^{++} \end{bmatrix} = \frac{mg/1}{24,31} \cdot 100 \cdot 10^{-9}$  $\begin{bmatrix} Sr^{++} \end{bmatrix} = \frac{mg/1}{87,62} \cdot 100 \cdot 10^{-5}$  $\begin{bmatrix} Na^{+} \end{bmatrix} = \frac{mg/1}{22,99} \cdot 100 \cdot 10^{-5}$ 

 $[K^+] = \frac{mg/1}{39,10} \cdot 100 \cdot 10^{-5}$  $[S0_{4}^{--}] = \frac{\pi g/1}{96.06} \cdot 100 \cdot 10^{-5}$  $[NO_x^{-1}] = \frac{mg/1 NO}{52 O1} 3 \cdot 100 \cdot 10^{-5}$  $[H_{L}SiO_{L}] = 2,66.mg/1 SiO_{2} \cdot 10^{-5}$ KRAUSKOPF (1956, in WHITE, HEM et WARING, 1963) suggère que la silice est, dans la plupart des eaux naturelles, sous forme d'acide silicique à molécules dispersées (monomère).  $[c1^{-}] = \frac{mg/1}{25} \frac{c1}{45} \cdot 100 \cdot 10^{-5}$  $[Fe^{++}] \cong [Fe]_{tot} = \frac{mg/1 Fe}{55.85}$ . 100.  $10^{-5}$  La prédominance du ion ferreux fait l'objet d'un examen au chapitre 9.  $[0_2] = \frac{m_B/1}{32} \cdot 0_2 \cdot 100 \cdot 10^{-5}$  $pCO_{2} = -\log P CO_{2}$  $[PO_4^{---}] = \frac{mg/1 PO_4}{Q4_1 Q7_1} \cdot 100 \cdot 10^{-5}$ 

### 3.2. Rappel statistique

(ref : DOERFFEL, 1965; GIRAULT, 1967.; OLIVETTI : Ststistik Programma 101; IBM : Scientific Subroutine Programs).

L'outil statistique utilisé dans cette étude est des plus simplifié.

Dans la plupart des cas, le caractère génétique d'une serie d'échantillons d'eau donnés est bien caractérisé par l'ensemble des moyennes :  $\bar{x}$ ,  $\bar{y}$ ,... l) et de leurs écarts-type (déviations standard) :  $\bar{y}_x$ ,  $\bar{y}_y$ ,... <sup>On</sup> a : Estimée de l'écart-type sur x :  $s_x = \sqrt{\frac{1}{n-1}\sum(x-\bar{x})^2}$ Estimée de l'écart-type sur y :  $s_y = \sqrt{\frac{1}{n-1}\sum(y-\bar{y})^2}$ Double estimée de l'écart-type relatif :  $2 \ y \ = \frac{2}{x} \ .$  100 Choisissant une variable indépendante x, il est possible de tenter la régression linéaire liant une variable dépendante y à x :

1) WHITE, HEM et WARINO (1963) utilisent plutôt les médianes

pour caractériser l'origine d'une eau.

 $\mathbf{y} = \mathbf{A} + \mathbf{B}\mathbf{x}$  avec :  $\mathbf{A} = \overline{\mathbf{y}} - \mathbf{B}\overline{\mathbf{x}}$  et :  $\mathbf{B} = \frac{\mathbf{\Sigma}\mathbf{x}\mathbf{y} - \mathbf{n}\overline{\mathbf{x}}^2}{\mathbf{\Sigma}\mathbf{x}^2 - \mathbf{n}\overline{\mathbf{x}}^2}$ 

Le coefficient de corrélation simple est défini par :

$$r = \frac{\Sigma xy - n\bar{x}\bar{y}}{\sqrt{(\Sigma x^2 - n\bar{x}^2)(\Sigma y^2 - n\bar{y}^2)}} \cong \beta_{sy}^{s}$$

La signification de ce coefficient de corrélation, compris entre -let l, dépend de nombreux fncteurs : nombre de couples (n), distribution des points sur la droite de régression, etc... Il faudra en tenir compte lors de l'interprétation. De plus, les parentés obtenues pourront être, du point de vue géochimique, purement fortuites ou sculement indirectes (chapitre 4, souschapitre l.).

Choisissent plusieurs variables indépendantes, par exemple x et y, il est possible d'évaluer la régression linéaire multiple liant une variable dépendante z à x et y :  $\tilde{z} = A + Bx + Cy$ 

En particulier, le coefficient de corrélation multiple liant z aux deux variables x et y sera donné par :

$$\mathbf{r}_{z.xy} = \sqrt{\frac{r_{xz}^2 + r_{yz}^2 - 2r_{xy}r_{xz}r_{yz}}{1 - r_{xy}^2}}$$

Quant aux coefficients de régression, ils seront tels que :

$$\sum (z - A - Bx - Cy)^2 \text{ soit minimum, c'est à dire que :}$$

$$B\Sigma(x - \bar{x})^2 + C\Sigma(x - \bar{x})(y - \bar{y}) = \Sigma(x - \bar{x})(z - \bar{z})$$

$$B\Sigma(x - \bar{x})(y - \bar{y}) + C\Sigma(y - \bar{y})^2 = \Sigma(\bar{y} - \bar{y})(z - \bar{z})$$

A est donné par :  $A = \overline{z} - B\overline{x} - C\overline{y}$ 

et ;

Finalement, une régression de type parabolique est définie par une régression quadratique :  $\tilde{y} = A + Bx + Cx^2$ , dans le cas le plus simple. Les coefficients A, B et C sont définis par le principe de Gauss du plus petit écart quadratique.

La forme quadratique Q =  $\sum (y - \tilde{y})^2$  tend au minimum lorsque : An + BEX +  $CEX^2 = Ey$ AEX + BEX<sup>2</sup> +  $CEX^3 = EXY$ AEX<sup>2</sup> + BEX<sup>3</sup> +  $CEX^4 = Ex^2y$ 

Tous les calculs ont été effectués sur Olivetti Programma 101 et IBM 1130.

#### Chapitre 3

### CONTENU CHIMIQUE DES EAUX KARSTIQUES JURASSIENNES

#### 1. CARACTERE GENERAL

Observé sur exutoires, le contenu chimique des eaux karatiques jurassiennes est de caractère bicarbonaté calcique. Localement, ls charge en magnésium peut s'accroître, tout en restant fort éloignée du rapport (Ng<sup>++</sup>) = 1 significatif d'un environnement essentiellement dolomitique  $(Ca^{++})$ (WHITE, HEM et WAHING, 1963; JACOBSON et LANGMUIR, 1970; HOLLY, 1958; HAHMON, 1971; etc...). Il est évident que des varistions importantes dans la composition chimique des eaux ne se produisent qu'en fonction de la nature lithologique des terrains traversés. Cette formulation lapidaire ne suffit pas. En raison des mélanges finalement réalisés à l'exutoire et des réajustements d'ordre physico-chimique (cs qui sera abondazment diacuté par la suite), les émergences reflètent surtout l'ultime phase géochimique de leur histoire. Comme SHUSTER st WHITE (1971), nous avons observé que le rapport (Ng<sup>++</sup>)/(Ca<sup>++</sup>) ne s'y accroît que dans la mesure où l'orifice sat situé dans un niveau dolomitique ou riche en magnésium. Cette condition n'a été observée que our les flanca nord et sud du Chasseral et, dans ce cas seulement, le rapport (Mg<sup>++</sup>)/(Ca<sup>++</sup>) dépasse 0,1. Le temps de séjour des eaux à ce niveau est cependant trop bref pour que le rapport s'approche de l'unité.

Localement, les hétérogénéités de la roche encaissante peuvent augmenter, temporairement mais d'une manière appréciable, la charge en certains éléments. C'est le cas du sodium, des sulfates et surtout du strontium, aux abords des niveaux gypseux ou anhydritiques. Ce fait est attesté dans les piézomètres recoupant les étages portlandiens et purbeckiens. C'est ainei que FOBREV a révélé, au 30.10.68, 48,5 mg/l de atrontium en prélèvement STASUR (les teneurs en  $Mg^{++}$  et  $SO_4^{--}$  étaient également exceptionnellement élevées). Signalone qu'aux exutoires, la teneur en etrontium dépasse rarement 1 mg/l (Sr<sup>++</sup> = 0.26 <sup>±</sup> 0.10 mg/l à la source de l'Areuse).

### 1.1. Charge solide et charge dissoute

Tout autre facteur étant négligé, la vitesse de l'érosion mécanique ou chimique - dépend étroitement de la surface de 81

contact solide - liquide (SCHOELLER, 1962, p : 308; BACH, 1950, CORBEL, 1957, p : 443, toutes références citées par AUBERT, 1969). Cette surface est accrue dans deux cas :

- a) lorsque le support solide présente une configuration à surface maximum (squelette des sols, densité de la fissuration dans la roche mère (AUBERT, 1969)
- b) lorsque le rapport surface/volume de la veine liquide est élevé (ROQUES, 1963).

Dans une première phase, le fluide tendra à "agresser" physiquement ou chimiquement la roche encaissante aux endroits de moindre résistance, par exemple dans le calcaire pur, aux interaections de diaclases, sur lea reliefs marqués, etc... Cette action libérera des grains à caractère plus ou moins soluble. Puis ces suspensiona solides seront dissoutes ou abrasées à leur tour. En conséquence, il apparaît clairement que la dissolution n'eat pas obligatoirement opérée sur le calcaire en place.

Le nature de la charge solide ou fraction filtrable est de deux ordres. On y distingue :

- la fraction soluble dans HCl 10 % volume (carbonates) - la fraction ingoluble, aux mêmes conditions (silicates).

Les eaux qui s'infiltrent à travers les sols sont rarement limpides. Aux environs du Cachot, nous avons récolté des eaux s'infiltrant dans un sol calcaire à forte pente. L'alimentation en était assurée par les eaux de fonte d'une dépression à neige. Nous avons creusé une première tranchée immédiatement sous le front de neige, une autre quelque 2,50 m en aval. L'échantillon amont, peu minéralisé, ne présentait aucun trouble; au contraire, l'échantillon aval contenaît des charges solide et dissoute importantes. Les troubles avaient une granulométrie comprise entre 0,45 et 0,2 p. Le Tableau 8 montre la nature chimique des charges, totale, diasoute et aolide (par différence).

Une partie de la charge solide reste stationnée au niveau des aols, soit sous forme d'insolubles, soit sous forme de grains très fins qui aeront repris par l'attaque ultérieure des eaux agressives. Une bonne part des particules est cependant entraînée jusqu'à la nappe. Les exutoires n'exportent, semble-t-il, aucune charge solide importante, sauf en forte crue ou, pour les émergences temporaires, durant la période d'amorçage. Mais il est très difficile d'apprécier l'aspect quantitatif du phénomène. Pour cela, il faudrait réaliser une filtration en continu.

| Elément             | échantillon | ec]                | hantillon av            | al               |
|---------------------|-------------|--------------------|-------------------------|------------------|
|                     | amont       | charge<br>totale * | charge<br>dissoute      | charge<br>solide |
| рН                  | 6,46        | 7,02               |                         |                  |
| C3                  | 2,5 mg/1    |                    |                         |                  |
| TAC                 | 7,5 "       |                    | 15,0 mg/l<br>ler virage |                  |
| Cs <sup>++</sup>    | 1,29 "      | 6,22 1)mg/1        | 3,34 mg/1               | 2,88 mg/1        |
| Mg <sup>++</sup>    | 0,05 "      | 0,87 1) "          | 0,36 "                  | 0,51 "           |
| Sr <sup>++</sup>    | 0,04 "      | 0,02 1) "          | 0,02 "                  | 0,00 "           |
| Ns <sup>+</sup>     | 0,02 "      | 3,94 2) "          | 1,85 "                  | 2,09 "           |
| К+                  | 0,10 "      | 4,21 1) "          | 0,82 "                  | 3,39 "           |
| Fe <sup>++(+)</sup> | 0,12 "      | 11,6 1)"           | 0,23 "                  | 11,4 "           |
| so <sub>4</sub> .   | 5,75 "      | 67,1 2) "          | 4,35 "                  | 62,7 "           |
| sio <sub>2</sub>    | €0,4 "      | 6,6 2) "           | 1,4 "                   | 5,2 "            |
| PO4                 | 0 "         | 10,0 2) "          |                         |                  |
| NO3                 |             | 0,45 2) "          |                         |                  |

Tableau 8. Charge solide et dissoute d'une eau d'infiltration Notes au Tableau 8

 les échantillons non filtrés sont passés tel quel à l'analyse; ces résultats n'ont qu'un caractère indicatif.

1) en SAA; ces résultats reflètent des minime possibles.

2) au Technicon; ces résultats reflètent des maxima possibles.

Dans la majorité des cas, on peut cependant admettre que la dissolution complète des particules calcaires et la sédimentation des insolubles se réalise vraisemblablement dans la zone non saturée et dans la nappe. Les eaux d'infiltration recueillies en caverne sont localement ou épisodiquement troublées, surtout lorsque la couverture quaternaire susjacente fait défaut. Dans ce cas, la présence de troubles infimes augmente surtout la teneur en potassium, sans qu'il nous ait été possible de déterminer à quel point cet élément est lié aux argiles en suspension et à leurs colloîdes ou dans quelle mesure la flamme de la SAA peut dissocier sélectivement les particules solides riches en K<sup>+</sup>.

Dans les piézomètres, les prélèvements STASUR et STAPRO sont presque toujours límpides, à l'exception des précipités du fer. Au contraire, les prélèvements DYNSUR et DYNPRO contiennent toujours une fraction solide importante, sous forme de troubles argileux at de sables, vraisemblablament extraits des fissures, sous règime turbulent. Par simple filtration sur papier à pores fins, puis, le cas échéant, décantation,les solutions sont suffisamment limpides pour ne présenter aucun problème à l'analyse (les résultats avec et sans agitation des flacons doivent toujours concorder; dans le cas contraire, on filtre sur milipore 0,2 µ). En particulier, le virage du TAC n'est que rarement différé, celui de C3 est net et instantané. Le Tableau 9 indique la nature de la fraction argileuse dans des boues filtrées. Il est très difficile d'en distinguer les parts autochtone et allogène, mais on peut penser que l'importation, à partir des sols, est très importante.

| FORAGE | smectites | interstr. | illite | kaolinite | cblorite |
|--------|-----------|-----------|--------|-----------|----------|
| FOCLEF | 38 %      | ;         | 31 %   | 14 %      | 17 %     |
| FOCACB | 35 %      |           | 35 %   | 12 %      | 18 %     |
| FOBROU | 30 %      | 6%        | 34 %   | 18 %      | 12 %     |
| FOBREV | 56 %      |           | 34 %   | 4 %       | 6%       |

Tableau 9. Analyses X en % d'argiles totaux, pour des boues extraites de forages (pompages été 1969; tiré de MISEREZ, 1970a;analyses G.SIMEONI)

Dans le forage en exploitation à La Brêvine (CAPBRE), les boues en suspension ont la composition suivante (pompe à -132 m; SIMEONI, 1971) :

Minéraux majeurs (en % par rapport à l'échantillon total) :
 quartz : 10,1 %, calcite : 10,4 %, dolomite : 7 %

Argiles (en % par rapport aux argiles totaux) :

fraction 16 µ : smectites : 56,7 %, interstratifiés : 0 %, illite : 33,1 %, kaolinite : 6 %, chlorite : 4,2 % fraction 2 µ : ampetites : 57,1 %, interstratifiés : 0 %, illite : 32,1 %, kaolinite : 6,8 %, chlorita : 4,0 %

La fraction carbonatée est vraisemblablement destinée à subir une agression chimique ultérieura.

#### L'état\_colloIdal\_de\_la\_fraction\_carbonatée\_

De l'àtat solide à l'état liquide la fraction carbonatée devrait toujoure présenter une phase intermédiaire à caractère colloIdal.

précédant la dissolution finale des grains les plus fins. C'est du moins ce que laissent entrevoir les expériences de saturation sur calcite précipitée, décrites par ailleurs (chapitre 7, souschapitre 3.). Lorsqu'une eau proche de la saturation en calcite est mise en contact étroit avec de fines particules de ce minéral, le réajustement des équilibres aboutit finalement à deux virages successifs de C3 et TAC, à condition que la charge organique soit nulle. La turbidité n'est pas en cause : les échantillons titrés étaient parfaitement limpides (décantation). En acidimétrie, les deux virages se auccèdent très rapidement; en complexométrie, un certain temps s'écoule, même sous agitation, avant que le virage ultime ne soit définitivement acquis. Dans les deux cas, les faits montrent que de 1 à 5 % de MeCO<sub>2</sub>, suivant les échantillons, est encore sous forme vraisemblablement colloidale ( (CaCO30), (MgCO30) ou CaCO<sub>2</sub> (s), MgCO<sub>2</sub> (s) ?), moins de 12 h après l'adjonction de la calcite pulvérulente à la solution. Ces observations concordent avec celles de STENNER (1969) qui cite les travaux de NEWSON (1970) sur le problème des colloïdes en eau karstique 1)

Lorsque les eaux sont abondamment chargées en substances organiques, la même expérience que ci-dessus démontre que l'état colloïdal est remplacé par les complexes organo-calciques ou organo-magnésiens. Dans ce cas, les virages C3 et TAC sont uniques et relativement bien marqués. On peut aussi imaginer que les colloïdes y existent néanmoins, mais qu'ils sont suffisamment stabilisés par la matière organique pour échapper à la titration. Selon STUMM et MORGAN (1970, p : 493 et 508), la stabilité des colloïdes , très variable dans le temps, s'accroît notablement aux forces ioniques faibles. Cette remarque sat importante et tendrait à dire que, dans le cheminement des esux karstiques de la zone d'infiltration aux exutoires, l'état colloïdal (tant pour les carbonates que pour lea silicates) sera surtout possible au début de la course. La force ionique s'y accroît en effet de quelque l0<sup>2</sup>.

Le phénomène de précipitation devrait également être précédé d'une phase à état colloIdal. Comme SHUSTER et WHITE (1971, p : 121), nous avons observé, qu'à l'exutoire, le dégazage du CO<sub>2</sub> modifiait suffisamment le pH pour que la saturation vis à vis de CaCO<sub>3</sub> soit dépassée. Aucune précipitation de CaCO<sub>3</sub> n'est cependant apparente,

85

<sup>1)</sup> NEWSON, M.D (1970) : Studies of chemical and mechanical erosion in limestone areas.- Unpubl. Ph. D. Thesis. Univ. of Bristol.

jusque loin en aval de la source. Plusieurs explications sont naturellement possibles : réponse différée des chaînes physique, chimique et cristallographique, configuration de la veine liquide défavorable à la précipitation, etc... mais peut-être aussi : formation de  $CaCO_2^{\circ}$  métastable ou de  $(CaCO_2)_{c}$  collofdal.

### 1.2. Nature et importance des ions en solution

La Fig. 16 donne les distributions de fréquence de quelques cations, des duretés, températures et pH déterminés dans les sources (EMER, VD, NE, BE, FR). Le plus souvent, chacune des quelque 50 émergences et cours d'eau souterrains a été échantillonnée deux fois, la première en septembre 1968, la seconde en février 1969. Le tempa et l'espace affectent donc ces distributions. Mais l'"élargissement" dû aux déplacements géographiques est nettement plua important que celui dû aux variations saisonnières. Aux différente diagrammes sont superposées les valeurs extrêmes réunies par WHITE, HEM et WARING (1963) pour des eaux de sources et de captages profonds, dans des aquifères à prédominance calcaire et dolomitique. Le Tableau 10, quant à lui, indique les moyennes annuelles et leurs écarts enregistrés sux sources AREUSE, NOIRAI, SERJER et SEYON, entre mars 1968 et mars 1971. Ces émergences ont les caractères suivants :

|                                       | surface<br>du bassin<br>(km <sup>2</sup> ) | débit<br>moyen<br>(m <sup>3</sup> /a) | débita<br>extrêmes<br>(m <sup>3</sup> /s) | alt. moy.<br>du bassin<br>(m) | alt. de<br>l'exutoire<br>(m) | étage<br>géologique<br>à l'émergence |
|---------------------------------------|--|---------------------------------------|---|-------------------------------|------------------------------|--------------------------------------|
| AREUSE                                | 5 127                                      | 4,88                                  | 49 et 0,27                                | 1081                          | 793                          | Séquanien                            |
| NOIRAI                                | 68,4                                       | 2,10                                  | 13,9 et 0,17                              | 1065                          | 733                          | Séquanien                            |
| SERJER                                | 90   | 2,2                                   | 11 et 0,4                                 | 1100                          | 475                          | Crétacé                              |
| SEYON                                 | qq.km <sup>2</sup>                         |                                       | 0,2 et 0,002                              | 850                           | 830 env.                     | Quaternaire                          |
| nature<br>géologique<br>de l'aquifère |  | nature de<br>l'exutoire               | couvertus<br>tertiaire<br>et morain       | re surf<br>e tour<br>nique    | ace des<br>bières            |                                      |
| AREUSE                                | Crétacé-l                                  | lalm                                  | vauclusion                                | peu impor                     | rtante peu                   | importante                           |

|        | 0100000  |                       |         | F    |     | P       |
|--------|----------|-----------------------|---------|------|-----|---------|
| NOIRAI | Crétacé- | - <u>Malm</u> -Dogge: | r "     | "    | 11  | moyenne |
| SERJER | Crétacé- | Malm-Dogge:           | r "     | moye | nne | nulle   |
| SEYON  | éboulis  | + moraine             | éboulia |      |     | nulle   |

Les données SERJER et SEYON sont extraites de BURGER, MARCE, MATHEY et OLIVE (1971) et de MATHEY (communication orale).



Figure 16. Distributions de fréquences de certains paramètres aux sources jurassiennes (série EMERGE). ; c\_ et [d\_ : limites des plages rassemblées par WHITE et al. (1963) : calcaires et dolomies.

|                         |          |                | •                    |                   |     |                       |                     |         |      | ļ                    | i                                      |                               | 1         |                      |                        |            |
|-------------------------|----------|----------------|----------------------|-------------------|-----|-----------------------|---------------------|---------|------|----------------------|--|-------------------------------|-----------|----------------------|------------------------|------------|
| Paramètra               | ARE      | USE            |                      |                   | ION | RAIGUE                |                     |         | SER  | RERE                 |  |                               | 1 I I     | NO                   | آ<br>{<br>ا            |            |
|                         | 5        | 1.2            | 5                    | 2 4 %             |     | 1×                    | s                   | 2 4 %   |      |                      | S                                      | 2 4 %                         | E         | 18                   | 50                     | 2 1 %      |
| T (° C)                 | ġ        | 7.65           | 4.0                  | 9                 | 3   | 7.7                   | 0,85                | 22      | 471  | 8,8                  | 0,25                                   | 9                             | 55        | 7,1                  | 4°0                    | 1          |
| . Ha                    | <u> </u> | 7.23           | 01.0                 | 2,8               | ÷,  | 7,38                  | 61.0                | 3,5     | 1-21 | 7,26                 | 20°0                                   | 2,9                           | 55        | 7,55                 | 01,0                   | 2,6        |
| K20µmhos/cr             | <u> </u> | 354            | 22                   | 87                | ÷5  | 372                   | 53                  | 15      | 471  | 574                  | 17                                     | 6                             | 55        | 268                  | 6                      | 9          |
| R.Sec. mg/1             | ્રેકે    | 246            | 56                   | 21                | 5   | 254                   | 22                  | 17      | 4715 | :51                  | 17                                     | 4                             | i         |                      |                        |            |
| C3 mg/l                 | ŝ        | 220            | 53                   | 51                | 6   | 231                   | 19                  | 16      | 12   | 134                  | 13                                     | 7                             | <u>بر</u> | 173                  | 2                      | 6          |
| TAC mg/l                | ŝ        | 511            | 20                   | 19                | ÷   | 521                   | rg.                 | 16      | 12.4 | 221                  | 12                                     | 1                             | 5         | 167                  | v                      | ~          |
| Ca <sup>++</sup> mg/l - | ŝ        | 82,8           | 7.8                  | 19                | 64  | 85,3                  | 7,6 .               | . 18    | **±  | 83,2                 |  |                               | °N        | 60                   |                        | ;          |
| Ng <sup>++</sup> =6/1   | 8        | 3,51           | 0,78                 | 44                | 64  | 3,78                  | 1,03                | 54      | 42   | 5,68                 | 1,30                                   | ¥                             | 53        | 5,04                 | 0,65                   | 56<br>26   |
| 8r <sup>++</sup> ar/1   | 8        | 0,26           | 0,10                 | 22                | 64  | 0.36                  | 0,13                | 72      | 471  | 0,26                 | 90,0                                   | 46                            | 55        | 0,10                 | £0'0                   | ę;         |
|                         | 8        | 2,26           | 0.37                 | 29                | 64  | 1,20                  | 0.25                | 42<br>4 | 2    | 07*1                 | 0,33                                   | 42                            | 55        | 0,65                 | 0,02                   | 9          |
| к <sup>+</sup> ⊒g/л     | 8        | 0,84           | 0,21                 | ጽ                 | 64  | 1,02                  | 0,21                | 41      | 47"  | 0,65                 | 11.0                                   | ž                             | 55        | 0,25                 | 0,05                   | 9          |
| P CO, atm               | 3        | 9,8,10-3       | 5,4.10-3             | OTT               | 20  | 1,5.10 <sup>-2</sup>  | 1, 3. 10-2          | 173     | 53 1 | 1,5.10-2             | 1, 3.10 <sup>-2</sup>                  | 173                           | 12        | 5,3,10 <sup>-3</sup> | 5.7.10                 | 181        |
| so, <i>nc/</i> 1        | <u>г</u> | 5.3            | 1,4                  | 53                | 6   | 4,7                   | 1,0                 | 43      | ង    | 6,4                  | 9 8<br>8                               | 52                            | 7,4       | 4,1                  | 0°4                    | 20         |
| 1/3/01                  | 9        | 2,7            | 0,5                  | 32                | 45  | 3,2                   | 0,6                 | 33      | 2    | 5,8                  | <b>6</b> ,8                            | 53                            | ø         | 3,1                  | 6.0                    | 67         |
| c1 <sup>-</sup> mg/1    | έġ       | 2,37           | 0,50                 | 75<br>7           | 21  | 2,75                  | 0,72                | 22      | 2    | 3,56                 | 62,0                                   | †1†                           | Ω.        | 1,47                 | 0,17                   | ŝ          |
| Sio, ag/l               | 2        | 2,1            | 0,3                  | 59                | 5   | 3,8                   | 0,6                 | R       | 2    | 5                    | 0,3                                    | 18                            | 0         | 2,2                  | 0,1                    | <b>C</b> . |
| P04 mg/1                |          | 0'0            |                      |                   | ч   | 0,06                  |                     |         | -    | 8<br>0               |  | -                             | ;<br>;    |                      |                        |            |
| A1 +++ ag/1             | ч        | <b>≰</b> 0,01  |                      |                   | ч   | <0,01<br>≤0,01        |                     | 1       | -    | €0'01                |  |                               | <br>      |                      |                        |            |
| Fe <sup>++</sup> mg/1   | ~        | 60°0           |                      |                   | ч   | 0.07                  | 0°0                 | 477     | ~    | 20.0                 | 11111                                  |                               | ï         |                      |                        |            |
| 1/90 +F1                | ٦        | <0,01<br><0,01 |                      |                   | -   | 10,0>                 |                     |         | ~    | ×0,01                |  |                               | ч.        | <u>د</u><br>۱        |                        |            |
|                         | Ţ,       | ubleau 10.     | . Fiche d<br>émergen | 'identi<br>ces du | Jur | chimique<br>a neuchfi | de quatre<br>telois |         | ≭] + | 2≛es<br>les résu     | iltats mu                              | plua                          | ្លួ       | 200 échar            | tillons :              | sont       |
|                         | ·        |                |                      | . '               |     |                       |                     |         | :    | renaible<br>toun,ler | encert sem)<br>s échant13<br>s été été | olabios<br>Lions p<br>Lions p | our       | 1esquels             | s K <sup>t</sup> ent z | untriou    |
|                         | •        |                |                      |                   |     |                       | ţ                   |         |      | ака от<br>Адерта     | To and at                              |                               | 2         | rve noten            | ment). ce              | tta vo-    |

" résultats à pou près semblables avec 53 échantillons

.

- 3 certaines partouce (on arus normanu, every ver-leur est tris nottenent plus flevée (0,3% m5/1 pour un prélivoment) & en raison des notifs expesés au chapitre 2, sous-& en raison des notifs expesés au chapitre 2, sous-enapitre 1.2., la pluyart des échantillons sont omis

.

Les tendances régionales observées aux exuteires jurassiens seront discutées par la suite. En ce qui concerne les quatre seurces plus spécialement étudiées, nous tirons de ces résultats bruts les conclusions suivantes :

- 1. L'analogie des identités chimiques propres à NOIRAI, AREUSE et SERJER est frappante. Les diagrammes de SCHOELLER et BERKALOFF (Fig. 17) sent suffisamment explicites à ce sujet. Les faibles varistions enregistrées sur chaque paramètre sont bien le propre d'aquifères pour lesquels le mélange des eaux est réalisé au sein d'un important réservoir (BURGER, MARCE, MATHEY et OLIVE, loc. cit.). Ce mélange est le fait d'aquifères à perméabilité de petites fissures; il est réalisé à partir de plusieurs recharges successives. Cependant, et sans qu'il soit dans nos intentions d'anticiper les conclusions d'autres travaux en cours (MATHEY, thèse, en préparation), qu'il nous soit permis de marquer notre étonnement de voir SERJER si proche parente des deux autres. La configuration de son bassin est assez différente : d'une part le Dogger y participe, plus qu'ailleurs, à l'alimentation périphérique, d'autre part un important noyau tertiaire et morainique y déverse une partie de ses eaux d'infiltration. Cela est sensiblement marqué par des teneurs en Mg<sup>++</sup>, SO<sub>L</sub><sup>--</sup>, Cl<sup>-</sup> et NO<sub>z</sub><sup>-</sup> supérieures à celles des deux autres émergences, bien que ce fait puisse aussi être attribué à la nature géologique **de** l'exuteire (Crétacé). De même, le rapport Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> est plus élevé, sans que le total alcalin en soit modifié. En revanche, les valeurs propres aux paramètres qui entretiennent l'équilibre CaO - CO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O sont identiquement cohérentes, dans les treis cas.
- 2. Les valeurs prepres à SEYON sont bien celles qu'on pouvait attendre d'une source dent la zone d'alimentation est très limitée et dont le réservoir est, en grande partie, censtitué d'éboulis et agrégats calcaires. Parce que le bassin alimentaire est orienté vers le nord et fortement incliné, la charge en calcium et bicarbenates est plutôt réduite (BURGER, communication orale). Les faibles teneurs alcalines dénotent une infiltration très rapide à travers les sels, probablement très diluée par un appert d'eaux pluviales aux abords de l'exuteire. Le système carbonaté calcique est cependant cohérent et pas trop éloigné de la saturation. Mg<sup>++</sup> est, en revanche, très parent pour SEYON et SERJER.

89

3



Figure 17. Identités chimiques selon le disgramme de SCHOELLER -BERKALOFF : moyennes annuelles de quatre sources neuchâteloises

- 3. Les températures sont inversement corrélables avec les altitudes des exutoires. Mais une source orientée vers le nord (SEYON) tend aussi à être plus froide.
- 4. Le domaine de variation le plus étendu est associé à P CO<sub>2</sub>. Il n'y a là rien d'étonnant, dans la mesure où ce paramètre, très fugace par ailleurs, reflète le mieux les cycles saisonniers qui modulent l'activité biologique dans les sols. Pris sur log P CO<sub>2</sub>, les écarts en seraient considérablement réduits.

90

Cet inventaire liminaire est volontairement limité aux exutoires. En amont, les équilibres sont insuffisamment réalisés, les particularités locales trop diverses pour que les résultats soient caractéristiques d'un ensemble géographique donné.

### 1.2.1. Rôle de la force ionique

### Calcul de µ

L'ensemble du contenu chimique est caractérisé au mieux par la force ionique. Formellement, cette dernière est calculée à partir de :  $\mu = 1/2\Sigma v_i^2 c_i$ 

svec : c, = concentration melaire de l'ion i

N<sub>4</sub> = charge ionique de l'ion i

Pratiquement, on approchera au plus près µ en ne censidérant que les ions majeurs de la matrice. Ainsi, en ne tenant compte que des carbonates, on a (MISEREZ, 1971 a) :

 $\mu \cong 1/2 \left\{ 4 \left[ Me^{++} \right] + \left[ HCO_{3}^{--} \right] \right\}$ 

Selon ROQUES (1963), les ions carbonates peuvent être négligés devant les ions bicarbonates aux pH inférieurs à 8,3. Par la suite, nous verrons que cette simplification est justifiée. Dès lors, la condition de neutralité électrique est :  $[HCO_3^{-}] = 2[Me^{++}] d'où : \mu = 3/2[HCO_3^{-}](lère possibilité)$ 

ou : µ = 3 [Me<sup>++</sup>] (2me possibilité)

[Mo<sup>++</sup>] et [HCO<sub>3</sub>] sent presque immédiats, à partir des duretés totale et temporaire.

Dans le premier cas, prenant  $[HCO_3^-] = 2.10^{-5}$  TAC, on a :

Dans le second cas, prenant  $[Me^{++}] = 10^{-5}$  C3, on a :

Dans la mesure où C3 n'est pas trop supérieur à TAC, peu importe le mode de calcul choisi. Mais dans le cas centraire? Par exemple lorsque la concentration en sulfates est importante. La réponse peut être donnée à partir d'un échantillon à teneur  $SO_4^{--}$ extrême. Par exemple : FOVERR, STAPRO du 5.11.68. On s : C3 = 305 mg/l CaCO<sub>3</sub> TAC = 255 mg/l CaCO<sub>3</sub> ( $SO_4^{--}$  = 50 mg/l) donc :  $\mu_{C3}$  = 915.10<sup>-5</sup>  $\mu_{TAC}$  = 765.10<sup>-5</sup> La répercussion de  $\mu$  sur les coefficients d'activité  $f_{Ca}$ ,  $f_{Mg}$  et  $f_{HCO}$ , ainsi que sur les indices de saturation vis à vis de la <sup>3</sup>calcite, de l'aragonite, de la dolomite et de la nesquehonite (MISEREZ, 1971 a et chapitre 7) a été évaluée (Tableau 11) :

| ען                   | f <sub>Ca</sub> | f <sub>Mg</sub> f <sub>HCO3</sub> | Isat/<br>calcite<br>x100 | Isat/<br>aragonite<br>x100 | Isat/<br>dolomite<br>x100 | Isat/<br>nesquehonite<br>x10 <sup>6</sup> |
|----------------------|-----------------|-----------------------------------|--------------------------|----------------------------|---------------------------|---|
| 915.10 <sup>-5</sup> | 0,67            | 0,68 0,90                         | 86                       | 52                         | 9,4                       | 13,6                                      |
| 765.10 <sup>-5</sup> | 0,69            | 0,70 0,905                        | 89                       | 54                         | 10                        | 14  |

| Tа | hł | កគម | 11. |
|----|----|-----|-----|
|    | ~~ |     |     |

Il est clairement établi que, même dans le cas où C3 est très supérieur à TAC, il importe peu de calculer μ à partir de l'un ou de l'autre.

De nombreux auteurs adoptent une simplification quelconque pour calculer la force ionique en matrice carbonatée : SHUSTER et WHITE (1971, p : 118), JACOBSON et LANGMUIR (1970 et 1972) utilisent une relation empirique entre conductibilité spécifique et  $\mu$ , due à LIND (1970, in JACOBSON et LANGMUIR, 1972). ZEHENDER, STUMN et FISCHER (1956) calculent  $\mu$  soit à partir du résidu sec<sup>\*</sup> ( $\mu = 2,5.10^{-5}$  RS), soit à partir de C3 ( $\mu = 4.10^{-5}$  C3). HEN (1961) donne des abaques qui permettent d'additionner immédiatement les incrémente individuels de  $\mu$ donnés par chaque ion.

### Coefficients\_d'activité

L'équation de DEBYE - HUCKEL étendue permet de définir les coefficients d'activité propres à chaque ion, à partir de la force ionique :

lique,  $AV^2 \sqrt{u}$ log f =  $-\frac{AV^2 \sqrt{u}}{1 + a \cdot B \sqrt{u}}$  avec : A et B = constantes dépendant de la température V = charge ionique a = rayon ionique

Les valeurs de A et B, à  $10^{\circ}$  C (valeur moyenne admise dans ce travail), sont : A = 0,4960 et B = 0,3258 .  $10^{8}$ . A plus ou moins  $10^{\circ}$  C d'intervalle, la correction sur ces valeurs est très faible (ref : MANOV, BATES, HAMER et ACREE, 1943, in BERNER, 1971, p : 217; GARRELS et CHRIST, 1967, p : 60). Ces mêmea auteurs \* noté RS

~

donnent les valeurs couramment admises pour a.

Ainsi définis, les coefficients d'activité permettront de transformer individuellement chaque concentration molaire en activité :  $(X) = f_v[X]$ 

# 1.2.2. Activités

AREUSE semble bien représentative du contenu chimique moyen des eaux karatiques à l'équilibre. Nous choisissons d'en faire notre "modèle". Le Tableau 12 donne les activités des différents ions. Les coefficients d'activité, à  $10^{\circ}$  C, ont été déterminés graphiquement, à partir des valeurs tirées de l'équation DEBYE - HUCKEL. Les graphes utilisés sont de HEM (1961) et ROQUES (1962b).p s été calculé de trois manières : a) d'après HEM (loc. cit.), b) à partir de C3, c) à partir de TAC. On voit que la répercussion sur les coefficients d'activité est faible. On remarquers, en passant, que les sommes cationique et anionique sont parfaitement équilibrées : 450,5.10<sup>-5</sup> Eg/1 contre 449,6.10<sup>-5</sup> Eg/1, en tenant compte des silicates (A condition de prendre une moyenne de  $[Cs^{++}]_{SAA} = 413,2$  et  $[Ca^{++}]_{C3} = 411,2$ , aoit  $412,2.10^{-5}$  Eg/1, le bilan a'équilibre même complètement : 449,5 contre 449,6 !).

| Elément                            | [x]              | f        | f        | f     | )(x)             | (x)              | (x)              | Eg/1             |          |
|------------------------------------|------------------|----------|----------|-------|------------------|------------------|------------------|------------------|----------|
|                                    | x10 <sup>5</sup> | a)       | b)       | c)    | x10 <sup>5</sup> | x10 <sup>5</sup> | x10 <sup>5</sup> | x10 <sup>5</sup> |          |
| ·                                  | moles/1          | <u> </u> | <u> </u> |       | (a)              | ъ)               | (c)              | ļ                | <u> </u> |
| [ca <sup>++</sup> ] <sub>SAA</sub> | 206,6            | 0,70     | 0,70     | 0,71  | 144,6            | 144,6            | 146,7            | 413,2            | 2)       |
| [Mg <sup>++</sup> ]                | 14,4             | 0,715    | 0,715    | 0,72  | 10,3             | 10,3             | 10,4             | 28,8             |          |
| [sr <sup>++</sup> ]                | 0,29             | 0,695    | 0,695    | 0,70  | 0,20             | 0,20             | 0,20             | 0,58             |          |
| [Na <sup>+</sup> ]                 | 5,5              | 0,91     | 0,91     | 0,915 | 5,0              | 5,0              | 5,0              | 5,5              |          |
| [K+]                               | 2,1              | 0,905    | 0,905    | 0,91  | 1,9              | 1,9              | 1,9              | 2,1              | !        |
| $[Fe^{++}]$                        | 0,16             | 0,70     | 0,70     | 0,71  | 0,11             | 0,11             | 0,11             | 0,32             |          |
| Σ                                  | 229,1            | i        | 1        |       |                  |                  |                  | 450,5            | Σ        |
| HCO3 TAC                           | 422,0            | 10,91    | 0,91     | 0,915 | 384,0            | 384,0            | 386.0            | 422.0            |          |
| [so4 ]                             | 5,5              | 0,695    | 0,695    | 0,70  | 3,8              | 3,8              | 3,9              | 11,0             |          |
| [c1 <sup>-</sup> ]                 | 6,7              | 0,905    | 0,905    | 0,91  | 6,1              | 6,1              | 6,1              | 6,7              |          |
| [NO]                               | 4,3              | 0,905    | 0,905    | 0,91  | 3,9              | 3,9              | 3,9              | 4,3              |          |
| Σ                                  | 438,5            |          |          |       |                  |                  | ;                | 444,0            | Σ        |
| [H4SiO4]                           | 5,6              | 1        | 1        | 1     | 5,6              | 5,6              | 5,6              | 5.6              | 1)       |
|                                    |                  |          |          | 1     |                  |                  |                  | 449.61           | Σ        |
| [co3-] 3)                          |                  |          |          |       | 0,20             | 0,20             | 0,20             |                  |          |
| [H+]                               |                  |          |          | ,     | 0,00             | 5 0,000          | 0,000            | 5.               | ĺ        |

Tablesu 12. "Modèle" chimique de AREUSE : bilan chimique et activités ioniques

### Notes au Tableau 12

- sous forme de SiO<sub>4</sub> , ce paramètre peut ôtre comptabilisê comme anion
- 2) en prenant  $[Ca^{++}]_{C3}$ , on aurait : 205,6.10<sup>-5</sup> moles/1 et 411,2.10<sup>-5</sup> Eg/1
- 3) calculé à partir de pH et (HCO<sub>3</sub>), selon chapitre 7, souschapitre 3.
- a)  $\mu = 1/2 \sum v_i^2 c_i$  (graphiquement) = 668.10<sup>-5</sup>
- b)  $\mu = 3.10^{-5}$  c3 = 3.220.10<sup>-5</sup> = 660.10<sup>-5</sup>
- c)  $\mu = 3.10^{-5} \text{ TAC} = 3.211.10^{-5} = 633.10^{-5}$

## <u>lons\_complexes</u>

Même aux forces ioniques propres aux eaux karstiques, les espèces associées, sous forme de ions complexes, peuvent être importantes. Sur la base des constantes de dissociation rassemblées par GARRELS et CHRIST (1967, p : 89), nous avons calculé la part de ces associations entre les ions suivants : Ca<sup>++</sup>, Hg<sup>++</sup>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, H<sup>+</sup>, HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>, CO<sub>3</sub><sup>--</sup>, SO<sub>4</sub><sup>--</sup>.

Les calculs sont effectués ainsi :

exemple 1 :  $CaHCO_{3}^{+} = Ca^{++} + HCO_{3}^{-}$  avec :  $K = \frac{(Ca^{++})(HCO_{3}^{-})}{(CaHCO_{3}^{+})} = 10^{-1,2}$ Si  $(Ca^{++}) = 144,6$  et  $(HCO_{3}^{-}) = 384,0$  (valeurs  $x10^{5}$ ) on a :  $\frac{10^{-2,84} \cdot 10^{-2,42}}{(CaHCO_{3}^{+})} = 10^{-1,26}$ 

donc : 
$$(CaHCO_3^*) = \frac{10^{-5} \cdot 26}{10^{-1} \cdot 26} = 10^{-4} = 10 \cdot 10^{-5}$$

exemple 2 :  $CaCO_3^{\circ} = Ca^{++} + CO_3^{--}$  avec :  $K = \frac{(Ca^{++})(CO_3^{--})}{(CaCO_3^{\circ})} = 10^{-3,2}$ Si  $(Ca^{++}) = 144,6$  et  $(CO_3^{--}) = 0,20$  (valeurs  $xlo^5$ )

on a : 
$$\frac{10^{-2},^{04}, 10^{-5},^{70}}{(CaCO_3^{0})} = 10^{-3,2}$$

donc : 
$$(CaCO_3^{\circ}) = \frac{10^{-8}, 54}{10^{-3}, 2} = 10^{-5}, 34 = 0, 46.10^{-5}$$

| Espèces associéea                  | activités (x 10 <sup>5</sup> ) |
|------------------------------------|--------------------------------|
| (CaHCO3+)                          | 10                             |
| (CaCO3°)                           | 0,46                           |
| (CaSO4 )                           | 1,13                           |
| (MgHC03 <sup>+</sup> )             | 0,56                           |
| (HgC0 <sub>3</sub> °)              | 0,05                           |
| (MgS04 <sup>0</sup> )              | 0,09                           |
| (NaHCO3 <sup>0</sup> )             | 0,01                           |
| (NaCO3)                            | 0,0002                         |
| (NaSO4))                           | 0,001                          |
| (KSO4 <sup>-</sup> )               | 0,0006                         |
| (HSO <sub>l</sub> , )              | 0,00002                        |
| (H <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> °) | 56,2                           |

Les résultats sont consignés au Tableau 13 :

Tableau 13. Modèle chimique de l'AREUSE : espèces associéea

On constate, en particulier, que les associations du type MeHCO<sub>3</sub><sup>+</sup> sont importantes. 7 % du calcium est sous la forme CaHCO<sub>3</sub><sup>+</sup>, 5 % du magnésium sous la forme MgHCO<sub>3</sub><sup>+</sup>. Les complexes MeSO<sub>4</sub><sup>0</sup> représentent encore 0,8 % du calcium et 0,9 % du magnéaium, les complexes MeCO<sub>3</sub><sup>0</sup> 0,3 % du Ca<sup>++</sup> et 0,5 % du Mg<sup>++</sup>. Ces chiffres sont peut-être à rapprocher des considérations faites sur l'état colloIdal (sous-chapitre l.l.). Ils sont aussi comparables à ceux déterminés par NAKAYAMA (1969). En milieu auffisamment alcalin pour que la forme CO<sub>3</sub><sup>--</sup> prédomine, CaCO<sub>3</sub><sup>0</sup> l'emporte sur CaSO<sub>4</sub><sup>0</sup> et CaHCO<sub>3</sub><sup>+</sup>.

L'acide carbonique non dissocié représente près de 15 % du contenu bicarbonaté.

Les complexes des alcalins sont part négligeable; tout au plus 0,2~% de Na<sup>+</sup> est-il sous la forme NaHCO<sub>3</sub><sup>0</sup>.

### 2. TENDANCES REGIONALES OBSERVEES AUX EXUTOIRES

Du SW au NE, la tendance générale des eaux souterraines est à l'augmentation du contenu bicarbonaté calcique (Fig. 18). Celle-ci est dépendante du climat, lié à l'altitude des bassins d'alimentation. Loca-



Figure 18. Charge minérale (dureté totale) et rapport magnésium/ calcium (en poids) de quelques émergences et cours d'eau souterrains du Jura occidental. Prélèvements : février 1969; débits <annuels moyens.

lement, les charges en magnésium, strontium, sodium et potassium peuvent augmenter considérablement, en fonction de l'environnement géochimique (substratum rocheux), principalement aux abords de l'exutoire. Les divers systèmes d'écoulement souterrains se répercutent sur l'ensemble des paramètres.

#### 2.1. Rôle du climat, lié à l'altitude des bassins d'alimentation

Les prélèvements relevés sur la Fig. 18 ont uniformément été opérés durant le premier trimestre de 1969. Cette année, en particulier à son début, peut être qualifiée d'"année soche", mettant fin à 4 périodes d'abondance qui se succédaient depuis 1964 (Annuaire hydrographique de la Suisse, 1969, p : 50). D'une manière générale, les duretés augmentent lorsque l'altitude moyenne des bassins de réception diminue. Elles augmentent aussi lorsque la pluviosité annuelle diminue sur les aires alimentaires. Cependant, l'exposition du bassin joue un rôle non négligeable. Une orientation vers le nord tend à diminuer les duretés. ROQUES (1963, p : 153), MUXART et al. (1969) ont établi des schémas qui mettent en évidence la répercussion de différents paramètres sur la charge finale en CaCO<sub>z</sub>. Parmi ces paramètres, on relève : température (de l'air, puis de l'eau), P CO, (de l'air, puis de l'eau), couverture végétale, pente et longueur du réseau (par conséquent vitesse de circulation et temps de contact), profondeur de la nappe, lame d'eau écoulée (dépendant de la pluviosité et de l'évapo-transpiration). Tous ces paramètres sont, dans le Jura comme ailleurs, essentiellement dépendants du facteur altitude.

Pour deux groupes d'émergences, à contenu magnésien uniformément

| Région                  | duretés<br>totales | alt.moy.<br>zone ali-<br>mentaire | pluviosité<br>annuelle<br>moyenne | temp.<br>air ann.<br>moyenne | 1)<br>(temp.<br>H <sub>2</sub> 0 | alt.<br>émerg. | 3)<br>Дн<br>тоу. | couver-<br>ture<br>végétale | 2)<br>P CO <sub>2</sub><br>H <sub>2</sub> O<br>(atm) |
|-------------------------|--------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|------------------------------|----------------------------------|----------------|------------------|-----------------------------|--|
| Ajoie                   | 275 -<br>325       | 500 m                             | 1100 mm                           | 8° C                         | 9° C                             | 450 m          | 50m              | feuillus                    | 2 à 3  |
| Pied SE du<br>Mt.Tendre | 225 -<br>250       | 1300 m                            | 1600 mm                           | 3° C                         | 8° C                             | 700 m          | 600т             | épicéas<br>+ karst<br>nu    | 1 à 2<br>.10 <sup>-2</sup>                           |

bas, nous avons (Tableau 14) :

Tableau 14. Paramètres liés à l'altitude et duretés totales pour l'Ajoie (NE du Jura suisse) et le Jura vaudois (SW du Jura suisse)

Notes au Tableau 14

- les températures de l'eau à l'exutoire sont fortement influencées par le gradient géothermique, donc par la profondeur d'enfouissement. Les variations saisonnières suivent, avec plusieurs mois de retard, les évolutions des températures extérieures (chapitre 5).
- 2) calculé selon chapitre 7, sous-chapitre 2.
- 3) △H représente les diffèrences d'altitudes entre zone alimentaire et émergence.

Dans la mesure où c'est l'anhydride carbonique produit au niveau des sols qui contrôle la corrosion dite "superficielle", laquelle l'emporte sur toute autre, on peut comprendre que l'altitude croissante des bassins alimentaires diminue finalement la teneur en bicarbonates. Ici, la différence d'altitude est considérable (env. 1000 m). Or , la pression du CO, équilibrante n'augmente que très peu (de 1 à 2 jusqu'à 2 à 3 . 10<sup>-2</sup> atm). Nous sommes en accord avec ROQUES (1963), qui démontre que P CO, est mieux en relation avec l'altitude des exutoires. La relation inverse P CO2 - altitude est du type logarithmique. Quand on passe de 450 à 700 m, le graphe de ROQUES (loc. cit., p : 176) indique que P CO, ne décroît que faiblement. Remarquons que la température de l'eau est presque la même à l'exutoire des bassins concernés. Dans les deux cas, l'indice de saturation vis à vis de la calcite est identique et voisin de 1. En d'autres termes, les pH mesurés correspondent bien aux pH que la relation de TILLMANS permet de prévoir à partir des bicarbonates dissous (voir chapitre 7).

# 2.2. Rôle de l'environnement géochimique

le rapport poids du magnésium au calcium dans une dolomite pure est de 0,61 (rapport en équivalents : 1,0). Il est clair que cette valeur théorique est rarement atteinte, même dans un aubatratum rocheux purement delomitique, à fortiori dana les eaux qui le traversent. Les rapports les plus élevés, obtenus dans les eaux de part et d'autre du chasseral. aont compris entre 0,20 et 0,30. Ces valeurs ne sont guère inférieures à celles des eaux récoltées au niveau du Portlandien supérieur des séries FORAGE, même lorsque le contact y fut prolongé (STASUR). A l'exception des régions tabulaires, rares sont les aquifères qui ne présentent pas, à quelque niveau que ce soit. des zones riches en dolomie. Dans le cas du bassin supérieur de l'Areuse, les fortès teneurs en Mg<sup>++</sup>, observésa en quelques endroita, ne se retrouvent pas à l'émergence, parce que des dilutions ultérieures sont intervenues. Dès lors, les teneurs conaidérables dans les exutoires du littoral biennois et au pied nord du Chasseral (flanc sud du Vallon de St.-Imier) ne s'expliquent qu'à condition que le cheminement ultime de l'eau souterraine se fasse dans des niveaux dolomitiques. Remarquons, en passant, que dans ce cas l'émergence a lieu sur des affleurements crétacés. Ceci pouvent expliquer cela, les calcaires dolomitiques étant localisés dans le Jurassique terminal. Lorsque la teneur magnésienne augmente. la quantité de bicarbonatea totaux est notablement accrue. Cela tend à dire que la charge en  $Mg(HCO_{z})_{2}$  vient en sus de celle en  $Ca(HCO_{z})_{2}$ ,

juaqu'à une certaine limite. En effet, la précipitation des ions Ca<sup>++</sup> sous forme de calcite<sup>1)</sup> intervient bien avant que l'indice de saturation vis à vis de la dolomite ne soit proche de l. Dès cet instant, on peut imaginer que Ca<sup>++</sup> eat progressivement remplacé par Mg<sup>++</sup> dans les aolutions. (MAZOR et MERO, 1969, fig. 5, relèvent, au contraire, que les eaux souterraines de la région de Tibériade -Mer Morte sont caractérisées par un brusque repli de Mg<sup>++</sup> au profit de Ca<sup>++</sup> à partir de certaines teneurs. Dans ce cas, la matrice est bien différente et le phénomène est attribué à l'échange ionique).

Eu égard au magnésium, l'histogramme de distributions de fréquences de la Fig. 16 est éloquent : suite à une première répartition des faibles teneurs, une seconde distribution, gaussienne, se développe pour les valeurs élevées.

Presque toujours,  $Sr^{++}$ ,  $Na^+$  et, dans une moindre mesure,  $K^+$  suivent l'augmentation de  $Mg^+$ . Ainsi, au sud du Chasseral, la charge sodique moyenne la plus importante est atteinte(2,08 mg/l); on y trouve jusqu'à plus de l mg/l  $Sr^{++}$ . Concernant les rapports et corrélations  $Na^+/K^+$ , on se référera à MISEREZ (1970a).Dans la région évoquée ci-dessus, la covariation Na - K est remarquablement bonne avec un coefficient de corrélation de + 0,88. En Ajoie, au contraire (faibles teneurs  $Mg^{++}$ ), cette relation est inverse (r = -0,54) et le potassium peut supplanter le sodium.

Comme toujours, de fortes teneurs en K<sup>+</sup> sont le propre d'eaux pour lesquelles les virages C3 et TAC ne sont pas immédiats; K<sup>+</sup> semble alors lié à quelque insoluble ou à des phases de type colloïdal. En principe, des teneurs anormalement élevées en Na<sup>+</sup>, voire K<sup>+</sup>, font penser à des apports extérieurs aux calcaires : plaquages tertiaires ou quaternaires importants, pollutions (comme à la source des Puriea, gorges de l'Areuse, NE, selon STETTLER, rapport du Laboratoire des Eaux de la Ville de Neuchâtel, non publié).

### 2.3. Rôle des systèmes d'écoulement souterrains

Entre les deux schemas extrêmes de l'écoulement souterrain en pays calcaire, définis par MARTEL et DARCY ("Conduit flow system" et "Diffuse flow system", in SHUSTER et WMITE, 1971), toutes les possibilités sont permises. C'est pourquoi le paramètre  $\eta = \frac{périmètre mouillé}{défini}$  défini par ROQUES (1963), de même que les temps de contact sont très variables de cas en cas. ROQUES (loc. cit.), SMUSTER et WHITE (loc. cit.) aboutissent

Selon MORN (1969, in LIPPMANN, 1973, p : 158), la précipitation de calcite magnésienne, accompagnée d'aragonite, n'intervient qu'en second lieu et pour des rapports élevés Mg/Ca dana la solution

aux mêmes conclusions, le premier sur la base de schémas simplifiés (p : 152), les seconds sur la base d'analyses nosbreuses : les variations des divers contenus chimiques sont plus caractéristiques du type d'écoulement que les contenus eux-mêmes, à condition que le temps de contact (durée du trajet souterrain) soit suffisamment long. Avec des écarts-type annuels de l'ordre de 10 à 24 % sur les duretés (SHUSTER et sl., loc. cit.) les circulstions sont définies comme étant largement tributsires de gros conduite; dans le cas contraire, les écarts-type sont inférieurs à 5 %. Dans notre Tableau 10 (prendre la moitié de 2 V %), nous voyons que AREUSE at NOIRAI sont susceptibles de représenter, pour une bonne part, des réseaux à larges fissures. Nous sommes en contradiction avec les conclusions de TRIPET (1972), mais plutôt en accord avec les mesures isotopiques de BURGER, MARCE, MATNEY et OLIVE (1971) et avec le temps de séjour moyen des eaur que nous admettrons en conclusion du cospitre 5. SEYON, su contraire, représente bien, à cet égard, une alimentation à réseau d'interstices. Ce dernier cas est d'ailleurs fort intéressant : la contenu bicarbonsté celcique y est des plus réduits, en accord avec une sire slimentaire restreinte et partiallement faite d'éboulis clastiques. Cependant, le facteur η y est certainement bien aupérieur à calui qui caractérise la rivière souterraine de Milandre (Ajoie). Or , dans ce cas, C3 et TAC sont grands. En revanche, l'Orbe souterraine, caractérisés aussi par un facteur η petit, a des durstés très faibles. Ces constatations nous anènent à dire que le paramètre "type de circulation" ne prend jamais la pas sur le paramètre sltitude, au contraire de ce qu'affirme ROQUES (1963, p : 176). En revanche, pour ce qui est du magnésium, le facteur η semble l'emporter, en dehors du contexte géochimique bien sûr. Le contenu magnésien de l'Orbe souterraine et de la rivière de Milandre est uniformément faible, celui du SEYON leur est supérieur. Cette remarque est d'ailleurs confirmée par SHUSTER et al. (loc. cit., p : 126). Mais peut-être est-ce parce que rares sont les gros cbeneaur élaborés en milieu dolomitique. Enfin, la charge alcalins est notablement réduite lorsque l'aire alimentaire est faible. ce qui a déjà été remarqué par MAXEY et MIFFLIN (1966).

### Conclusions su sous-chapitre\_2\_

Elles se résument en ceci : le contenu bicarbonaté calcique dépend, régionalement, da l'altitude des sires alimentaires et de ses conséquences.Tous les autres paramètres ( $T_{H_2O}$ , P CO<sub>2 H\_2O</sub>,  $Mg^{++}$ ,  $Sr^{++}$ , Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, etc...) dépendent plutôt de l'altitude des exutoires et de ses conséquences.Le pH s'ajuste à ces deux conditions.

### 3. DE L'ATMOSPHERE A L'EXUTOIRE

L'évolution du contenu chimique de l'atmosphère à l'exutoire a plus spécialement été étudié dans le bassin supérieur de l'Areuae et, de manière annexe, dans celui de la Noiraigue.

# 3.1. <u>Présentation du bassin supérieur de l'Areuse et du bassin de</u> <u>la Noiraigue</u>

Bassin\_supérieur\_de l'Areuse\_

Tirés de TRIPET (1972), reprenant les données de BURGER (1959), ce bassin a les caractères suivants :

Deux synclinaux qui se relaient constituent l'essentiel du bassin alimentaire de l'Areuse :

D'une part, la Vallée de La Brévine, vaste dépression de 85 km<sup>2</sup>, qui se place au second rang des bassins fermés du Jura. Son altitude est de 1050 m environ. Elle est limitée, de part et d'autre, par deux chaínes anticlínales qui culminent vers 1300 m.

D'autre part, la partie orientale de la Vallée des Verrières, dont l'altitude est de 930 m environ. De part et d'autre, deux chaînes anticlinales également, culminant à moins de 1300 m.

Les limites du bassin ne cofneident pas avec le relief; elles sont déterminées par le toit de l'Argovien marneux, considéré comme imperméable. L'ensemble des eaux récoltées conflue vers la source de la Doux (St-Sulpice) qui paraît constituer l'unique décharge. La longueur totale du bassin est de 27 km, pour une largeur maxima de 7,5 km. Sa superficie est de 127 km<sup>2</sup>, dont  $63 \text{ km}^2$  de prairies et pâturages, 57 km<sup>2</sup> de forêts et 7 km<sup>2</sup> de tourbières (ces chiffres varient selon les auteurs). L'altitude moyenne est de 1114 m (point le plus bas : 793 m à la source; point le plus haut : 1331 m). Environ 79 % de la surface est située dans une zone comprise entre 1040 et 1200 m. La pluviosité moyenne est de 1500 mm. La durée d'enneigement de décembre à mars (avril suivant les années).

La synthèse des nombreuses données géologiques (TRIPET, loc. cit., p : 26) a été réalisée par MEIA (in loc. cit.) qui a établi coupes et profils. Ces profils ont été utilisés par SIMEONI pour l'établissement de notre Fig. 19. Ils seront également repris au chapitre 5, sous-chapitre 2.3. En gros, on a : <u>Quaternaire</u> : dépôts morainiques et alluvisux principalement; <u>Tertiaire</u> : dans le synclinal des Verrières : molasse marine et molasse d'eau douce supérieure; dans le synclinal de La Brévine, le noyau tertiaire existe mais il est mal connu; <u>Crétacé</u> : de 150 à 200 m, dont :

Barrémien supérieur calcaire et inférieur plutôt marno-calcaire, Hauterivien supérieur, calcaire : 50 m, Hauterivien inférieur, marneux : 20 m, Valanginien calcaire : 50 m;

<u>Malm</u>: Purbeckien : 20 m de marno-calcaires saumâtres et lacustres, Portlandien, Kimméridgien et Séquanien, presque

> essentiellement calcaires : 320 à 350 m, dont 30 m de Séquanien inférieur marno-calcaire, Argovien : 150 à 200 m de marnes et marno-calcaires.

Le Dogger n'est pas touché par l'aquifère.

BURGER (1959, p : 51) estime les parts respectives suivantes à l'affleurement :

Crétacé + Tertiaire : 15,7 % de la surface totale Séquanien à Portlandien : 83,4 % Argovien : 0,9 %

A partir des niveaux pièzomètriques observés dans les forages et de la carte structurale, TRIPET (1972, p : 99 ) s fixè l'écoulement souterrain de la manière suivante :

```
128.65 km<sup>2</sup> de surface
Bassin total :
                                               86.94 \text{ km}^2
Bassin de La Brévine :
dont :
                                               22,07 km<sup>2</sup>
zone de ruissellement souterrain :
                                               55,39 km<sup>2</sup>
zone noyée libre :
                                                9.48 km<sup>2</sup>
zone novée captive :
(sous l'imperméable purbeckien)
                                               41,71 km<sup>2</sup>
Bassin des Verrières :
dont :
                                               21,58 km<sup>2</sup>
zone de ruissellement souterrain :
                                               16.18 km<sup>2</sup>
zone noyée libre ;
zone noyée captive :
                                                3.95 km<sup>2</sup>
```




Ces valeurs sont établies pour un débit de  $1,25 \text{ m}^3/\text{s}$  à l'exutoire. Les lignes d'écoulement convergent de chaque extrémité de la Vallée de La Brévine vers cette localité. Le déversement souterrain se fait par un point bas du niveau argovien, à l'altitude de 986,5 m et à l'aplomb du Bois de l'Halle. La confluence souterraine avec les eaux provenant de la Vallée des Verrières est réalisée aux abords de l'exutoire. C'est la raison pour laquelle BURGER (loc. cit.) s émis l'hypothèse de deux veines distinctes à la source de l'Areuse. Nos propres onservations s'ont pas montré de différences dans le comportement physico-chimique de ces dernières.

## Bassis\_de la\_Noiraigue\_

Les données y sent plus fragmentaires. Un travail synthétique, analogue à celui de TRIPET, est actuellement en cours à l'Institut de Géclogie de Neuchâtel (MOREL, en préparation).

Il s'agit également d'une vallés synclinale, parallèle et contiguë à celle de La Brévine : la Vallée de La Sagne et des Ponts, à environ 1000 m d'altitude. De part et d'autre, deux anticlinaux, culminant au NW à 1331 m (Grand Som-Martel) et au SE à 1439 m (Mont-Racine). Comme pour le bassin de l'Areuse, les limites hydrauliques me sont pas confondues avec le relief. L'Argevien marneux fait office d'imperméable principal.

Le noyau tertisire et quaternaire est plus important qu'à La Brévine et le fond synclinal, qui occupe une bonne part de la superficie totale du bassin, est avant tout recouvert de tourbières, drainées par un "bief". Ce dernier est absorbé par un vaste emposieu, aux Ponts-de-Martel. L'ensemble des eaux cenflue à la source de la Noiraigue (alt 733 m), affluent de l'Areuae.

La longueur du basein est de 18 km environ, sa largeur maxima de 5 km. La superficie est de 68,4 km<sup>2</sup> l), dont meios de 50 % de forêts et certainement plus de 30 % de tourbières. L'altitude meyenne est de 1065 m l). Las conditions météorologiques sont senciblement analogues à celles du basein de l'Areuse.

La nature géologique de l'aquifère peut être décrite à partir des sondagee profonds :

Ainsi, au cestre de la vallée, le forage de Miéville a traversé

1) données de l'Office Fédéral de l'Economie Hydraulique

5 m de marnes quaternaires, 12 m de molasses calcaro-sableusee miocènes, 71 m d'Hauterivien calcaire, 32 m d'Hautarivien inférieur marneux, 46 m de Valanginien calcaire, 20 m de marnes purbeckiennes. Le Portlandien calcaire a été traversé sur 30 m, sans que le Kimméridgien ne soit atteint.

A Brot-Dessus (extrémité occidentale de la vallée), le forage débute dans l'Hautsrivien supérieur et se poursuit jusqu'au Kimméridgien. La cote terminale est à ~450 m.

A la Combe des Cugnets, dans l'anticlinal SE, ont été traversés ; 3 m d'éboulis quaternaires, 33 m de calcaires du Dogger, dont le Bathonien inférieur, 9 m de Bajocien marno-calcaire. Jusqu'à la cote terminale de ~55 m, une dizaine de mêtres de calcaire ont encore été observés.

Contrairement eu bassin supérieur de l'Areuse, les faciès du Dogger apparaissent fréquemment en sffleurement et en carottages.

## Fiches d'identités chimiques des eaux

A partir des divers prélèvements effectués, nous examinerons successivement ls chimisme des saux

- a) dans la zone atmosphérique
- b) en infiltration dispersée : sols sur calcaire; calcaires non saturés
- c) en infiltration ponctuelle : fossés de drainage et pertes sur tourbièree; autres ruisseaux superficiels et pertes
- d) dans la nappa : nappe superficielle; nappe profonde et émergence.

On se référers à la Fig. 19 et aux Tablasux 3 et 4.

## 3.2. Eau atmosphérique (code : PLUVIO)

Cet élément d'information ne saurait être ignoré dans l'établissement du bilan karstique. 21 prélèvements de la série PLUVIO, effectués coit sur le bassin de l'Areuse, soit dans une zone immédiatement circumvoisine, en particulier à La Chaux-de-Fonds (PLUCDF), sont considérés. Il s'agit toujours de précipitations liquides (pluie), récoltéee, le plus souvent , durant la saison chaude. Le Tableau 15 a) exprime des résultats dans lesquela PLUCDF n'est pas considéré. Les écarts sont la somme de variations locales et épisodiques. Le Tableau 15 b) est constitué à partir des échantillons PLUCDF, récoltée en juin - juillet 1972. Les écarte reflètent essentiellement des variations de type épisodique. Dans ce caa, toutes les conditionm (lisu, mode et datee) sont ramplies pour que les apports chimiques locaux soient réduite au minimum.\_\_\_\_\_

|                         |    |       | e)   |       |   |          | Ъ)   |       |
|-------------------------|----|-------|------|-------|---|----------|------|-------|
| Paramètre               | n  | ž     | s    | 2 V % | n | ž        | S    | 2 ¥ % |
| T (°C)                  |    |       |      |       |   |          |      |       |
| рН                      | 6  | 6,69  | 0,97 | 29    |   |          |      |       |
| P CO <sub>2</sub> (atm) |    |       |      |       |   |          |      |       |
| K20                     | 2  | 19,9  |      |       |   | <b>-</b> |      |       |
| C3                      | 5  | 15,2  | 11,5 | 152   |   |          |      |       |
| TAC                     | 9  | 5,0   | 3,5  | 142   | 7 | <3,6     | 2,4  | 136   |
| Ca <sup>++</sup>        | 7  | 2,95  | 3,44 | 234   | 7 | 1,16     | 0,33 | 58    |
| Mg <sup>++</sup>        | 11 | 0,08  | 0,06 | 154   | 7 | 0,04     | 0,02 | 124   |
| Sr <sup>++</sup>        | 13 | 0,02  | 0,03 | 248   | 7 | 0,00     | 0,00 | 0     |
| Na <sup>+</sup>         | 11 | 0,17  | 0,14 | 164   | 7 | 0,03     | 0,04 | 228   |
| к+                      | 13 | 0,21  | 0,27 | 250   | 7 | 0,05     | 0,05 | 174   |
| Li <sup>+</sup>         | 2  | ≤0,01 | •    |       |   |          |      |       |
| Fe <sup>++</sup>        | 9  | 0,28  | 0,35 | 254   |   |          |      |       |
| so <sub>4</sub>         | n  | 3,4   | 1,7  | 102   | 7 | 2,4      | 2,3  | 190   |
| NO3                     | 9  | 1,3   | 0,4  | 70    | 7 | 1,0      | 1,0  | 202   |
| cı-                     | 8  | 0,5   | 0,4  | 174   | 5 | 0,65     | 0,06 | 18    |
| ро <sub>4</sub>         | 7  | ≤0,05 | 0,09 | 346   |   |          |      |       |
| 510 <sub>2</sub>        | 11 | 0,3   | 0,3  | 192   | 7 | 0,1      | 0,1  | 282   |

Tableau 15. Analynes d'eau atmosphérique

 a) sans la série PLUCDF, effectuéen sur le territoire du canton de Neuchâtel (alt : de 500 à 1000 m), de mai à novembre

b) série PLUCDF (alt : env. 1000 m), juin à juillet 1972

- x et S sont arrondim à la saconde ou premiàre déci-

male, suivant la fidélité de la cesure

- les concentrations sont exprimées en mg/l

Relativement à leur concentration dans les aquifères, les éléments de la matrice bicarbonatée, calcique magnésienne sont quantité négligeable. Calculée à partir de  $\mu$ , du pE et de TAC, P CO<sub>2 H<sub>2</sub>O</sub> est dans l'ordre de grandeur 1,5.10<sup>-3</sup> atm. Cette valeur est d'une puissance de 10 supérieure à celle généralement admise dans l'air atmosphérique. Nous n'en sommes pas étonné : à plusieure reprises, nous avons remarqué un enrichissement de CO<sub>2</sub> dans l'atmosphère, après de fortes averses. Cet enrichissement peut être attribué à l'apport du gaz carbonique porté par les précipitations,<sup>1)</sup> jusqu'à équilibre.

D'une manière générale, les variations dues aux déplacementa géographiques ne sont guère supérieures aux variations dana le temps. Les concentrations en anions - apport maritime et pollutions stmosphériques - sont dans l'ordre de grandeur des valeurs rassemblées par RANKAMA et SAHAMA (1950, p : 311). Il est bien connu que l'azote atmosphérique peut être amené à ses états d'oxydation les plus élevés sous l'influence des décharges électriques dans l'atmosphère. C'est effectivement dans les précipitations orageuses que la charge en NO, est la plus importante . La teneur en sulfates est également considérablement accrue dans ce cas là, probablement parce que les précipitatione orageuses constituent de brefs épisodes, venant "lessiver" les poussières et fumées dispersées dans l'atmosphère. La charge en silice est attribuée à ces mêmes poussières, comme celle en Fe<sup>++</sup>, considérable, pour laquelle nous ne trouvons d'autres explications plausibles. Cet important apport éolien constitue une surprise de taille! `

On constate que Na<sup>+</sup> est plus petit, en moyenne, que K<sup>+</sup>: SCHOELLER (1962), citaat des prélèvements effectués en Allemagne, montre que les teneurs alcalines diminuent avec l'éloignement des rivages marine. Comme cette diminution est plus marquée pour Na<sup>+</sup>, on en arrive à constater l'inversion du rapport Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> loin des côtes. Ainei, à 1250 km de la mer, Na<sup>+</sup> vaut 0,16 et K<sup>+</sup> 0,38 mg/l. A partir des teneurs observées dans lee sources jurassiennes, une estimation graphique du contenu atmosphérique Na<sup>+</sup> et K<sup>+</sup> peut être tentée (NISEREZ, 1970e).L'intersection de diverses droites de régression Na - K avec les axes donnerait, en particulier, le teneur atmosphérique suivante pour K<sup>+</sup> : 0,26 à 0,16 mg/l suivant les cas; pour le sodium, on aurait : de 0,04 à 0,60 mg/l (voir chapitre 8, sous-chapitre 2.1.). Au vu des analyses exposées ci-dessus, ces estimations sont cohérentes.

Selon CARO (1965, p: 59), l'excès de CO<sub>2</sub> dans les précipitations par rapport à l'air atmosphérique est avant tout lié aux bicarbonates qui s'y trouvent en traces.

#### 3.3. Infiltration dispersée

Rappeloas, en prologue, que cette infiltration est la plue généralisée dans le bassin supérieur de l'Areuse. Elle s'y effectue, hors du noyau tertinire et des tourbiéres, sur les flancs anticlinaux, caractérisée par des affleuremente du Malm. Les configurations des cole sont tellee que le contact des infiltratione avec le support est à eurface maxima. L'évapo-transpiration y concentre les solutions. Les schémas d'infiltration mie à jour par WEYER (1972) laissent à peneer que celles-ci effectuent un véritable cycle au-dessue du contact col - rochs, à tel point qu'un sême épisode pluvieux peut percoler plue d'une foie au nême endreit. Toutes ces coneidérations expliquent l'abondant travail de dissolution opéré an niveau des sole.

## 3.3.1. Sols eur calcaire

None n'avons pas effectué de récoltes systématiques dans les eule mêmes. En effet, les résultats sont trop variables, de cas en cas, pour représenter l'ensemble d'un bassin. A condition de me pas pénétrer trop profondément dans la masse rochense, il peut paraître préférable d'observer plusieurs bectares à la foie, à partir de cavités peu profondes : l'apport supplémentaire relaxé par la tranche calcaire doit y être négligeable. Cette opération sera relatée en 3.3.2.

Dee prélàvements opérés dane le sol même cont cependant intéressants, à condition de posséder la fiche géochimique du support correspondant. Voilà pourquoi nous présentone, en guiss d'information, quelquee résultata (Tableau 16) tirée de POCHON (thèse, en préparation). Les prélèvements ont été effectués au Mont-Tendre, dans les sols déjà décrits au chapitre premier, souschapitre 3.2. Feit marquant, la prédominance de K<sup>+</sup> sur Na<sup>+</sup> eet attribuée é un contact prolongé (stagnation) avec des troubles argileux.

3.3.2. Calcaires non saturés (code : BRANDT)

La grotte de "Chez-le-Brandt" es développe dans le Séquanien supérieur du flanc SE de l'anticlinal "La Citadelle - Le Montdu-Cerf". L'eatrée de la cavité est formée par une large disclace. Elle es situe en lisière de forêt, en sarge d'une dépression karetique sous laquelle elle se dèveloppe. KIRALY et SIMEONI (1971) en ont étudié l'organisation structurals. Dés l'entrée, et & environ 10 m de profondeur, un ruisseau coulant en toute

| Nivesu de<br>prélèvement<br>(horizon) | - 25 cm<br><sup>A</sup> 12 <sup>/A</sup> 2 | - 45 cm<br>(A <sub>2</sub> ) | - 100 cm et plus bas<br>II B |
|---------------------------------------|--|------------------------------|------------------------------|
| Paramètre (x)                         |  |                              |                              |
| рН                                    | 6,05                                       | 6,06                         | 6,03                         |
| C3 (ng/l)                             | 23,0                                       | 21,0                         | 20,5                         |
| TAC "                                 | 14,0                                       | 12,0                         | 9,5                          |
| Ca <sup>++</sup> "                    | 7,7  | 7,6                          | 6,8                          |
| Mg <sup>++</sup> "                    | 0,63                                       | 0,65                         | 0,40                         |
| Na <sup>+</sup> "                     | 0,47                                       | 0,49                         | 0,36                         |
| K <sup>+</sup> " 1)                   | 1,21                                       | 2,52                         | 1,05                         |
| so <sub>4</sub> -" 1)                 | 5,7  | 8,4                          | 4,1                          |
| SiO2 "                                | 1,2  | 1,1                          | 0,7                          |

Tablesu 16. Analyses d'eau d'infiltration à travers un sol brun lessivé polyphasique, sur géquanien. n = 5 à 6 prélèvsments, étalés sn cours d'année. 1) : écart-type élevé. eaison sort d'un éboulis (BRAND 1). Ailleurs, les suintements st venues d'eau les plus importants semblent immédiatement sous-jacents à des delines en surface. Le caractère cutané de cette cavité permet de la considérer comme un véritable lisimètre naturel. Dans la mesure où le séjour de l'eau eet nettement plus prolongé dans le sol (env. 50 cm, sons pâturage) que dans la roche fissurée, le contenu chimique devrait représenter, pour une bonne part, la matière extraite dans les horizons pédologiques. Remarquons cependant, qu'en épisode très pluvieux, les pointa BRAND 1 et 5 sont certainement tributaires de l'infiltration rapide à travers une surface lapiazée, aous forêt. La Fig. 20, tirée de KIRALY et SIMEONI (loc. cit.), situe les points de prélèvement.



Figure 20. Coups de la grotte de Chez-le-Brandt et points de prélèvement

Au Tableau 17, sont exprimées les poyennes annuelles, pour des venues d'eau ayant traversé des épaisseurs de roche croissantes. Les débits sont dans l'ordre : BRAND 1 > 3 > 2 > 5. Les écarts-type expriment l'amplitude des variations saisonnières. Ensuite (Tableau 18), l'évolution saisonnière ou créée par des épisodes particuliers est suivie sur l'ensemble des points d'eau. Les écarts expriment des variations locsles.

Sur l'ensemble de ces résultats, nous pouvons confirmer que c'est bien le séjour des eaux au niveau des sols et du contact sol - calcaire qui en définit le chimisme, jusqu'à une certaine profondeur dans la zone non saturée du Malm. Effectivement, une épaisseur croissante de la couverture rocheuse n'induit pas de modifications notables dans lee matrices analytiques. Tout au plus, peut-on constater un certain amortiasement sur les écarts saisonniera (Tableau 17), en particulier pour les éléments déjà présents dans l'atmosphère (SO<sub>4</sub><sup>--</sup>, NO<sub>3</sub><sup>-</sup>, Cl<sup>-</sup>, No<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>). Conformément aux observations de ROQUES (1963), P CO, décroit rapidement en fonction de la profondeur. Elle se stabilise finalement vers 4.0.10<sup>-3</sup> atm annuels moyena, tout en étant nettement tributaire de l'activité biologique liée aux rythmes saisonniers. Dès juin et jusqu'à octobre, les valeurs P CO, sont nettement supérieures à celles de l'arrière automne et de l'hiver. Le maximum de 7.5.10<sup>-3</sup> atm, enregistré au début d'octobre, est attribué à la dégradation des végétaux. Ces régultats coïncident relativement bien avec les mesures du dégagement carbonique réalisées sur sols méditerranéens par BILLES, CORTEZ et LOSSAINT (1971). Calculant les indices de saturation vis à vis de la calcite (chapitre 7), nous constatone que les eaux sont passablement surgaturées en hiver - début printesps et proches de l'équilibre, voire sous-saturées en toute autre saison. Cette constatation corrobore les observations morphologiques. Par exemple, BRAND 2 est à l'origine d'une large coulée concretionnée, entaillée par un sillon de corrosion; corrosion et incrustation se relaient dans le temps. Sur la base de ces mêmes indices, confrontés localement avec les températures de l'eau, il est démontré, qu'en période d'activité biologique ralentie, le refroidissement diminue le pouvoir incrustant. Avec l'augmentation de cette même activité biologique, des températures de l'eau croissantes favorisent la formation du CO<sub>2</sub> à partir des substances humiques dissoutes et l'agressivité en devient plus

| Paramitre        | BR4      | 140 5 -8 | Ð                   |             | BRA | 4D 1 -1              | 11 O                 | !<br>+              | BRAI        |                      | 35 m          | <br>  | BR       | I 2 GNV        | 15 m                 |                |
|------------------|----------|----------|---------------------|-------------|-----|----------------------|----------------------|---------------------|-------------|----------------------|---------------|-------|----------|----------------|----------------------|----------------|
|                  | c        | I X      | 22                  | 2<br>2<br>2 | E   |                      | :2                   | 28<br>2<br>2        | 0.00<br>_ f |                      | e)            | 2 V 3 | 1 1      | IX.            | S                    | 2 4 2          |
| Ę.               | Ś        | 5,1      | 0 <b>,</b> 5        | श्र         | ~   | 4,75                 | 0,5                  | 22                  | ~           | 6,05                 | 0,25          | ω     | ~        | 6,2            | 0,55                 | 18             |
| Hd               | Ŷ        | 7,62     | 0,31                | æ           | ~   | 7,67                 | 0,32                 | ¢                   | ~           | 7,71                 | 0,40          | 10    | ~        | 7,68           | 0,39                 | ,<br>Io        |
| P CO2            | Ŷ        | 5,8.10-2 | 4,2.10              | 144         | V   | 5,9.10 <sup>-5</sup> | 2,9.10 <sup>-3</sup> | 152                 | Ň           | 4,0.10 <sup>-3</sup> | 2,8.10-3      | 136   | v        | 4,1.10-3       | 2,7.10 <sup>-3</sup> | 134            |
| Eh (V)           | Ŷ        | +0,51    | 0 <b>*</b> 0        | 16          | Ŷ   | 2 <del>1</del> 0+    | 0°0                  | 1,4                 | Ŷ           | 61, 0+               | 40 <b>*</b> 0 | 18    | Ň        | +0,'0+         | 0,03                 | 14             |
| C3               | Ŷ        | 178      | 35                  | 44          | ~   | 621                  | 30                   | 32                  | ~           | 156                  | 25            | 32    | ~        | 170            | 33                   | <u>9</u>       |
| TAC              | v        | 175      | 47                  | 54          | 5   | 182                  | 34                   | 8                   | ~           | 151                  | 26            | 34    | ~        | 165            | 33                   | 오 <sub>1</sub> |
| Ca++             | ~        | 71,3     | 17,1                | 8 <u>1</u>  | 2   | 74.,6                | 12,8                 | 34                  | 2           | 61,3                 | 6*6           | 32    | ~        | 64,3           | 12,6                 | 01             |
| Hg <sup>++</sup> | ~        | 1,14     | . <del>1</del> 11 0 | 76          | ~   | 1,64                 | 0,44                 | 54                  | 5           | 1, <sup>46</sup>     | 0,61          | 84    | ~        | 2,89           | 1,14                 | 80             |
| 5r++             | ~        | 0,08     | 0,02                | 44          | 5   | 0,08                 | 0,03                 | 64                  | ~           | 0,06                 | 0,02          | 54    | ~        | 0,08           | 0,02                 | 8 <u>7</u>     |
| Na               | ~        | 0,67     | 0,28                | 78          | ~   | 0,49                 | 0,06                 | 26                  | ~           | 0,74                 | 6n <b>°</b> 0 | 24    | ~        | u,53           | 0,11                 | 04             |
| τ <sup>+</sup> κ | ~        | 0,34     | 0,38                | 220         | ~   | 0,26                 | 0,04                 | 28                  | ~           | 0, 44                | 60,0          | 42    | ~~       | 0,33           | 0,08                 | 2              |
| ++<br>**         | Ŷ        | 0,07     | 0,07                | 200         | ~   | 0,07                 | 0,06                 | 164                 | ~           | 0,07                 | 0,06          | 166   | ~~~~     | 11,0           | 0,13                 | 232            |
| A1 *++           | <br>     | €0,01    |                     |             | Ч   | 5°,03                |                      | <br> <br> <br> <br> |             | <b>~0,</b> 1         |               |       |          | ≰0 <b>,</b> 01 |                      |                |
| sot              | Ŷ        | 5.3      | ري<br>1             | 411         | ~   | 5,9                  | 1,6                  | 56                  | ~           | 3,2                  | 1,1           | 68    | ~~~      | 4,5            | 2,6                  | 118            |
| NO <sub>3</sub>  | Ŷ        | 2,9      | 2,3                 | 156         | 5   | 3.3                  | з,6                  | 96                  | ~           | 1,3                  | 0,5           | 82    | ~        | 1,9            | 0,9                  | 92             |
| - 10             | Ŷ        | 1,3      | 6*0                 | 136         | ~   | 1,2                  | 0°4                  | 64                  | ~           | 2,5                  | 6'0           | 20    | ~~       | 1,6            | 0,7                  | 84             |
| Po4              | Ŷ        | ≤0,08    | 0,08                | 214         | Ŷ   | ≰0,12                | 0,10                 | 170                 | ŝ           | €0 <sup>+</sup> 0≯   | 0,08          | 176   | <u>v</u> | <01,0×         | 60'0                 | 178            |
| si02             | <u>د</u> | 1,9      | 0 <b>,</b> 4        | <u>9</u>    | ~   | 2 2                  | °,4                  | 36                  | ~           | 2,7                  | + <b>o</b>    | 8     | <u>г</u> | 2,4            | 0,5                  | Q              |
| 02 (mg/1)        | Ŷ        | 10,6     | 0,4                 | ø           | Ñ   | 10 5                 | 0,3                  | 9                   | Ŷ           | 10,3                 | 0 <b>,</b> 3  | 9     | Ŷ        | 10,3           | +*•0                 | α              |
|                  |          |          |                     |             |     |                      |                      |                     |             |                      |               |       |          |                |                      |                |

Tableau 17. Evolution des paramètres pour des épaisseurs croissantes de calcaire non saturé, sous couverture uniforme (pâturage)

|                    | A UNAR         | 24.6.7             | la o   | AND B 7            | .7.70           | BR                   | lib c            | 7.10          | 2013           | RAND            | D 19.1   | αp2 τι                     | <b>DHAT</b>    | 2 13.1      | 2            | BRAM           | 5 F 31           | . 3. 71          | BRAND            | 0 3P-1        | .71           |
|--------------------|----------------|--------------------|--|--------------------|-----------------|----------------------|------------------|---------------|----------------|-----------------|----------|----------------------------|----------------|-------------|--------------|----------------|------------------|------------------|------------------|---------------|---------------|
| débit              | faible-        | tioyon(>           | <u>[</u>                                     | 7 1 1/1            | 1               | <u> </u>             | 1.5.7            | 4             |                | 120             | 5        | <br>                       | 0,8            | 5           |              | 16             | Ψ/T †            |                  | 20               | 4/T 0         |               |
| 7                  | і×<br>-п       | 3 . 2V             | 2  | N IX               | 21              |                      |                  |               | 181            | IX              | 5        | ZVX I                      | 'IX            | ب<br>ایر    | 24%          | x  <br>        | 8                | 27%              | і <b>х</b> .     | ر<br>م        | 24%           |
| -<br>              | 1, 5,3         | 0,7 2              | 1  | 5,2 0,             | 27              | - 41<br>- 47<br>- 60 | 5,8 0            | 5             | 18 4           | 6.3             | 0.7      | 22.44                      | 5.4            | 0,85        | Ř            | 4              | 5 0,9            | 34               | 4 5.5            | 0,8           | R             |
| Ha I               | 4 7,45         | 0,02               | ,#<br>0                                      | 7 , 38 0           | 63              | 10                   | 7.33 0           | E.            | 5              | 7.75            | 10.07    | ₹-<br>~                    | ·]8.18         | 60°0        | N            | 1 8            | 0,0 0            | 6                | 4 7,5            | 5 0,04        | N             |
| P C0,              | 4, 5,5         | 0,7 2              | 26 4   | 7,1,1,             | ~               | ġ<br>ġ               |                  |               | ¥.             | 2+3             |          | 1                          | 0.2            | ł           | ł            | 1 1            | 0.2              | 8                | 1                | 1             | ł             |
| a<br>              | .10            | -10-               |  | 10-2-01.           | ~               |                      | 10.              |               | -              | q               | -<br>-   |                            | 5              |             |              | Ă.             | or.]             | <u>~</u> -       | <u>م</u>         |               |               |
| ដ                  | 14 -0 hg       | 0.01               | ų.   | +0,53 0            | -8              | 1                    | 84               |               | *              | ÷0,5            |          | 4                          | - 0            | 0.00        | 0            | •<br>•         | ц.               | 02 8             | CT +0            | 1-1 0 0       | 4             |
| 63                 | 4 134          | 13 11              | 4 41   | 192 18             |                 | 1 1 2                | 212 J            | 80            | 16 4           | 132             | 53       | -17-<br>-17-<br>-17-       | 159            | £3          | 76 J         | 414            | 50               | 28               | 4 188            | 18            | 18            |
| TAC                | 4 124          | 13 1               | 4 41   | 194 17             | ਸੋ<br>          | 3 4 2                | 215 2            | N             | 50 4           | 126             | 19       | 8                          | 153            | я           | â            | 1231<br>1131   | 51               | 22               | 4 182            | 16            | 18            |
| :                  | 4 22 4         | 6,5 1              | 18 4   | 79.4 7.            | <u>م</u><br>م   | 3 4 0                | 37,01            | 0.5           | 511 17         | 57.3            | 8.9      | 7                          | 1 60,2         | **          | ÷,           | 454            | 6,5              | Â,               | 4 69             | 1 7,6         | 22            |
| 11 <sup>6</sup> ++ | 4,1,95         | 0,95 9             | 4 86   | 1,97 0,            | 93 91           | 4                    | 1.87 6           | ,83           | 90 4           | 0,77            | 0,10     | 26 4                       | 12,87          | 1,21        | 84           | )' -<br>-<br>- | 61 0 <b>.</b> 8  | 1 100            | 4.1.4            | 10.60         | 86            |
| Sr *+              | N 0.07         | 0,01 2             | 8  | 0,06 0,            | 7<br>7          | 5 4 5                | 0,08 0           | 5             | 26 4           | 0,07            | 00.00    | 0                          | 10,06          | 0,03        | 52           | 0.4            | 0,0 8            | 1 46             | 1.0 4            | 1 0,02        | 32            |
| 31a+               | 4 0,56         | 4 4T.O             | 19<br>14<br>14                               | 0,61 0,            | 13 11           | 1 1                  | 3,76 C           | 27.0          | 32 4           | 0,53            | 0,14     | 52 4                       | 0,72           | 0,36        | ğ            | 0<br>7         | 55 0.1           | 0 34             | 10.5             | 20,13         | ŝ             |
| ×+                 | 4 0,24         | 0,08 6             | -1-<br>82                                    | 0,240              | 08 65           | 3 4 6                | 0,35 0           | 60,0          | 24 4           | 0.37            | 0.14     | 24 19                      | 0.60           | 0,41        | 7 <u>3</u> 6 | 0              | 10 5             | 5 84             | 4 0,2            | 90°0          | 68            |
| ++<br>•4           | 4 0.07         | 0,02 6             | 19 28  | 0.05 0             | 11/ 50          | 4 4                  | 0,40,0           | °*05          | 32 4           | 0.25            | 0,10     | 784                        | 0,05           | 0.0         | 8            | 0 1            | 0,0 0            | 2 76             | 40.0             | 3 0,01        | 80            |
| +++ EV             | 1              |                    |  |                    | <br>            | ÷                    | 1                |               | +              |                 |          | -1                         |                | 1           | 1            | 1              |                  |                  | 10°0             | 3 0,05        | 282           |
| so, I              | 4 2,7          | 0,7 4              | 19<br>19                                     | 3,3 1.             | 7 10/           | 4 4                  | 5,7 1            | -             | 36 4           | 5,1             | 1,6      | 50<br>50                   | <u>د</u><br>بر | 2,6         | 2            | 4 6            | 1<br>1<br>1<br>1 | 112              | 4 3.3            | 0,8           | ß             |
|                    | 4 1,8          | 0,8 9              | 1  | 1.7 0              | 8 10:           | 4 2                  | 2,4 O            | 8,0           | 58 4           | 2,0             | 1 2      | 124-4                      | 3,0            | 6.0         | የጸ           | 1              | + 2,8            | 124              | 41.2             | *<br>0        | 62            |
| , <sup>1</sup>     | 4 2.5          | 1,3 17             | 4 8  | 1,5 1.             | 3 166           | 4 5                  | <u>ي</u> ۽       | <u>ب</u>      | 58 4           | 1.4             | <u>ه</u> | 9                          | 5,0            | 0.5         | ¥            | 7              | 8 0 6            | 2 62             | ਸ<br>-<br>-<br>- | 10.34         | 62            |
| P04                | 4 00,12        | 0,04 6             | <u>+</u><br>2                                | 0,2                | <br> <br>       | -                    | 1                | -             | 4              | 0,16            | 90.0     | 80 4                       | с.<br>9        |             | ł            | 0°0            | 8                |                  | 0°0<br>†         |               | ;             |
| 510,               | 4 2,2          | 0,3 2              | 4  | 2,3 0,             | 3               | *                    | 5,3 <del>(</del> | m<br>         | 18 4           | 2,5             | 6.0      | -<br>1<br>89               | 4<br>2         | 4<br>0      | ጽ            | 4<br>          | *.<br>•          | 3                | 4 2,2            | <u>.</u>      | R             |
| ۰<br>۵             | 4 10.2         | 0,2                | 4<br>4                                       | 20,3 0,            |                 | 4                    | 10,1]0           | 5.5           | ţ              | 20.9            | 4.0      | 64                         | 6.01           | 0.0         | 0            | 5              |                  | 2                | 9                | 202           | ÷.            |
|                    | <b>OVELSED</b> | diurne             | 1.2  | apa coc            | p10-            | 21                   | no for           | 800           | d-Te           | Lunie           | urs 30   | 5ma1-1                     | oluule         | ure s       | Truc         | en1q.          | lours            | Semal            | 1290             | tereso.       | s, puis       |
|                    | et nout        | urnes              | <u>,                                    </u> | ngé (~1            | -96-            | ne                   | s chau           | idea e        | ة<br>          | 11 20<br>21     | oldes,   | avec                       | 180 fr         | 4 + 4 + 4 4 | 220          | a de la        | r foi af         | 10,000<br>10,000 |                  | elula<br>Dulu | s: four       |
|                    | tempa c        | haud               | <b>d</b> 0                                   | ine san<br>pitatio | a pre<br>19.    |                      | ches;<br>mine    | froid.        |                | recip<br>neiro  | ): 2 (   | ene<br>iourci <sup>n</sup> | otabl          | co; 1ċ(     | 10           | (net           | ge); co          | uvert            | •1<br>-1         | prelov        | aent:         |
|                    |                |                    | 2  | rtantoe            |                 | 24                   | o pro            | c1p1te        | Ч.<br>Ч.       | e rèc           | hauffe   | ementi                     | radouc         | T no en     | a t          | ц.<br>94       | elgeue<br>       | <u>ا</u> ر<br>ا  |                  | te abo        | <u>idante</u> |
|                    |                | -                  | -  |                    |                 | H                    | 000              |               | 5<br>          | Yec f           | ortee    | pluid                      | lurant         | 6           | ouro         | The br         | ment:c           | solcil           |                  |               |               |
| Tablea             | 1 18. FV       | olution            | La.  | contèr             | e et            | aptac                | odique           | e den         | م ہ            | s;rui<br>on-lon | t dès    |                            | _              |             |              | 1 au           | c fond           | tante(           |                  |               |               |
|                    |                | ramotre<br>uvertur | មុក<br>ភូមិ                                  | ) celle            | u alav<br>Ualav | 1 Eb 1               |                  | e ter.        | ية<br>1911 - 1 | rée, t          | rče gi   | 00                         |                |             |              | nord           | e de c<br>urge d | srue);<br>lógel  | get<br>diurne    |               |               |
|                    | (T             | il s'an            | alt d  | tu dèbit           | de r            | étérc                | ence:1           | <b>UNAR</b> I | bic<br>N       | atuo<br>19 fon  |          | 1                          |                |             |              |                | -                | ,                |                  |               |               |

importante . Ces thèmes seront repris par la suite,

, la charge dissoute est invergement propor-Le plus souvent tionnelle au débit. Cependant, et bien que la réponse aux variations météorologiques extérieures soit relativement immédiate à l'intérieur de la grotte (qq. heures entre le début d'un épisode pluvieux et l'accroissement des débits), les fluctuations au niveau des concentrations ne représentent pas instantanément le temps de contact dans les sols. En admettant une saturation en esu quasi permanente dans ces sols, il est évident que les solutions nouvellement infiltrées ne font qu'y remplacer les anciennes, lesquelles s'égouttent alors jusqu'au niveau de la grotte. De cette façon, le comportement du fer, singulièrement plus abondant en crue prononcée (BRAND D : 0.25 mg/l) qu'en étiage, pourrait être cohérent. En l'occurence, le fer, accumulé petit à petit sous forme libre, devrait être "lessivé" abondamment par un surplus de solution infiltrée.

## 3.4. Infiltration ponctuelle

L'infiltration ponctuelle ne représente qu'une infime partie de l'infiltration totale. Elle est limitée au fond des synclinaux, là où des imperméables locaux canalisent des circulations à caractère épidermique.

### 3.4.1. Fossés de drainage et pertes sur tourbières (code : CACHOT)

La Fig. 21 délimite les aires alimentaires attribuées à chaque point de prélèvement. D'amont en aval et par surfaces de drainage croissantes, nous aurions ainsi : CACH 02, au sommet du marais bombé, puis CACH 08, drain artificiel, CACH 12 enfin, perte du système. CACH 04 et CACH 09 constituent également les pertes d'autres réseaux de drainage. SCHARDT (1904) a étudié la vitesse d'écoulement des eaux de CACH 09 jusqu'à la Doux. Pour une distance de 14,7 km, le temps de parcours fut de 66 h; le débit moyen à la perte était de 10.600 1/s, resp. 14.000 1/s au moment de la réapparition dn colorant.

Les Tableaux 19 et 20 expriment les résultats moyens et leurs écarts.

Une première constatation, à l'énoncé de ces derniers ; avant

de l'Etat de Neuchâtel, rapport interne de 1961, par l'intermédimire de Mr. CUANY. Les drains, en terre cuite, ont été posén en 1960. Ce document de référence est dû au Service das Améliorations fonctérem nées figurent sur les cartes au l : 25.000 Travers et le Locle. Le 12 : 22 hs, 04 ; 6 ha, 09 : 45 ha (seules les surfaces concarnent les points observés régulièrement ont été hachurées). Les coordon-Figure 21. Aires de drainage de la série CACHOT; 02 : 1 hectore, 08 : 3 ha. matériel, non altéré à ou jour, est plutôt incrumté de calcaire.



2V% 96 ្ព 120 Ř 100 220 22 ŝ ₿ 23 204 Ŷ 38 ľ 1,53 0,33 0,06 0.06 0,27 0,17 0,28 .10<sup>-2</sup> 1, £ 0,7£ 2**,**9 1. 6 0.6 לי. די ں م 45 hectares 6,0 4 ¥ ŝ CACH U9 0.24 .10-2 76.0 0,25 7,17 +0.35 3,48 1,51 0,90 79,6 2,9 5.0 5,4 6,0 ሳ 1,5 214 õ 206 או ב 74 <6 Ŷ Ŷ \$0 Å 8 Ŷ Ϋ́ Ŷ Ŷ Ŷ Ŷ Ŷ Ŷ Ŷ Ŷ Ŷ Ϋ́ ώ 24% 42 22 5 <del>8</del> 78 76 68 8 24 1,09,134 8 190 146 176 25 Ŷ 0,29 0,05 60,0 0,56 0,66 2,35 0,08 0,68 .10-2 2,2 52 0 215 0 + 2,2 1.5 0,6 6 hectares 81 82 50 CACH 04 6,93 6,35 .10-2 +0,33 2,00 0,18 0,73 1,64 1,82 0,75 €0,01 83,9 13,3 3,0 ₹ N 5,8 6,4 224 209 7,1 3> 011 1X 5 9 9 i œ Ś s 9 Ś н φ Ŷ Q Ś و Q Q Q v Ś T2V.2 76 8 30 26 32 54 24 76 66 232 8 25 33 28 20 206 2,45 0,29 0,05 0,52 0,051 01.0 1.0 0,12 -2-01.1 0,27 0'ST 2,9 9.0 0,8 717 ¢, 22 hectares 1.4 ŝ ŝ CACH 12 +0,34 6,45 6,84 .10-2 0,35 0,79 1,04 0,23 80,2 3,31 0,98 \$0,01 7,6 e, S 5 2 20 5.7 2,5 6, 217 208 N R 8 Ŷ ō Ģ Ŷ 0 φ Ś Ś 8 Q 27% 82 106 ω Ŷ 4 60 82 128 22 ß ₿ % 212 511 64,0 75 130 х 2 1,60). 0,08 0,05 0,24 -10<sup>-2</sup> 0,84 0,15 0,25 12,5 2,4 1,8 2,5 , 0 6.0 5,1 1,4 3 hectares ጲ 곀 100 CACH UB +0,32 6,45 6,73 ·.10<sup>-2</sup> 2,82 0,26 0.95 1,50 Ъ, <del>1</del>2 0,39 59,9 ~0,03 10,9 2,5 5.2 6,8 č M <6 2 J 6<sub>1</sub> 171 6, 158 'ı× 8 F н ÷. 9 9 ত ৩ ഗ φ 9 v s ৩ Ŷ \$ Ŷ 2V% 68 5 336 116 1124 18 78 łئ 6 28 82 4 ł 84 Я 20 88 208 0,04 0 0 0,03 0,74 0,25 0.07 0,06 0,15 2 9 0 2 6 6,4 0,1 1,7 н 1 Ħ 2 1 hectare ໝ CAUL US 6,55 +0,39 0,65 60.0 0,06 0,31 0,02 1,27 ₹0**,**03 7.7 9.6 15,1 9,0 3,9 0 -† ş 56 'r X c Ŷ ç Ŷ Ŷ 2V V Ŷ 9 V 8 Ŷ 9 V Ŷ 99 V <u>۶</u>  $\mathcal{Q}$ å ΰ Ϋ́ approx. drainée surince +++<sup>1V</sup> ຮັ ł <del>ب</del> ب s102 св<sup>‡</sup> ++ ₽H <sup>‡</sup>ភូ  $PO_4$ , <sub>N.</sub> אנו -<sup>†</sup>05 TAC N0, ٥ 6 ដ 풘 E +∽ ሲ EH

Tableau 19. Evolution des paramètres pour diverses surfaces de drainage, sur Quaternaire

· soul Eh pris sur le terrain

•

Tableau 20. Evolution seisonnière et épisodique, pour des fossés de drainage et pertes sur Quaternaire (tourbières). Les échantillons CACE O2 ne sont pas constitérés. Les conditions atéléorologiques sont collos décrites au Tableau 18. Les débits n'ont pas été mostrés, mais, dans l'semeble, lours variations de série à série doivent être proportionnelles à colles du même Tableau 18.

| ?<br> <br> | 21%  | 9  | 1   | ł   |   | 24  | ç   | 3   | 56  | 68  | 89  | ~   | 85  | 68  | ł   | 3   | 110   | 130   | 144   | 4   | 9   |
|------------|--|--|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
| Ì          | υ  | 0,25   | 0,15  |   |   | 0,03  | õ   | 5   | 19,0  | 0,75  | 60.0  | 0,03  | 51,0  | 0,37  |   | 5,1   | 1,3   | 1,26  | 0,26  | г.<br>•   | 0.5   |
| 12.9       | ıx.  | 8,15   | 6,67  |   | -   | +0,29   | 203   | 177   | 67.8  | 2,19  | 0,26  | 0,69  | 1,03  | 01,1  |   | 12,1  | 2,3   | 1,95  | 0,36  | 0,4   | 6.5   |
| ε <u>ρ</u> | 5  | ÷  | -<br>7  | Ţ   |   | ÷   | ÷   | ŵ   | Ť   | \$  | 77  | จ้  | -#<br>V   | ŝ   | Ţ   | Ť   | 7   | Ť   | -   | ÷   | 1   |
| !          | 2 2 %  | 18   |   | <b>6</b> 4  |   | 18  | 18  | 22  | 8   | ŝ   | 44  | 12  | 62  | 86  | 1   | ĝ   | ŝ   | ÷   | 32  | 82  |   |
|            | ß  | 0,25   | 0,17  | 0.8   | .10-2   | 0,03  | 19  | 21  | 10,5  | 0,80  | 0,05  | 0,17  | 1,10  | 0,66  |   | 3,2   | 0,7   | 10'1  | 0,18  | °,2   |   |
| .3.71      | או   | 2,7  | 66'9  | 2,4   | .10   | +0,29   | 203   | 182   | 69,5  | 3,26  | 0,24  | 1,02  | 3.59  | 1,54  |   | 6,6   | 1,7   | 4,31  | 0,64  | 6.4   |   |
| R          | R  | -17  | 4   | 3.  |   | 4   | 4   | 4   | ÷   | 4   | 4   | 4   | -1  |   | •   | -7  | -*  | 3   | 4   | 3   |   |
|            | 2V 2   | 18   | Ś   | 8   |   | 28  | عر  | 34  | *   | 62  | 44 .  | <u>9</u>  | 5   | 104   | !   | 86  | 32  | 70  | 74  | ĸ   | 8   |
|            | ŝ  | <b>0</b> ,4  | 0,25  | 2,3   | 01.   | 0,04  | 42  | £11   | 17.5  | 1,24  | 0 07  | 0,18  | 0,16  | 0,93  |   | 3,1   | <u>، م</u>  | 0,1   | 0,05  | 1,0   | 1.7   |
| 12.1.      | •×   | 4.7  | 7.43  | ю<br>1  | . <sup>10</sup> .                                       | +0+30   | 246   | 250   | 0'16  | 3,96  | 0.31  | 0.0   | 0,72  | 1,79  |   | 7.3   | 1.9   | 1.9   | 0,13  | 6,5   | 9.0   |
| 1          | <u></u>  |  | -#  | *   |   |   | -7  | -#  | -   |   | 4   | -1  |   | *   | ۱<br>   | 4   | -#<br>  | -*  | *   | 4   | -<br>   |
| ;          | 24   | ~~~  | -37<br>   | !   |   | !   | ž   | 28  | 26  | 11  | 89  | 17  | 17  | 22  | 1   | 82  | 8   | 45<br>  | 1116  | ж<br>   | 8   |
|            | - 63   | 0,3  | 0,12  |   |   |   | 25  | 28  | 10.9  | 0,60  | 0,10  | 0,18  | 0,18  | 0,42  | 1   | 2,9   | 1,5   | 0 <b>.</b> 5  | 0,23  | 1,1   | 1.8   |
| 02.11.     | I N  | 6.5  | 6,82  | 2,5   | - <sup>2</sup> 01.                                      | +0133   | 214   | 204   | 81,0  | 2,69  | 0,30  | 1,8,0   | 0,80  | 1,16  |   | 1,1   | 3,0   | 2,2   | 0,40  | 6,8   | 1.0   |
| 5          | Ħ  | *  | 4   | Ŷ   |   | Ť   | 4   | 4   | 4   | 4   | 4   | 4   | *   | 4   | 4   | -1  | 4   | 4   | 4   | 4   | -   |
|            | 21%  | 4  | ŵ   | 1   |   | 1   | 30  | 8   | \$  | 40  | 62  | 26  | <u>1</u> 2  | 82  | !   | 72  | 78  | 138   | 1   | 8   | з <sup>с</sup>  |
| ļ          | S  | 2°5  | 0,18  |   |   | ļ   | 37  | 35  | 18,9  | 0,62  | 0,07  | 0,12  | 0,22  | 0,56  |   | 3,9   | 0,9   | 7,2   |   | 1,3   | 1,5   |
| 0.70       |  | 9.75   | 6,79  | 1.7   | .10-2   | 01,04   | 247   | 2.35  | 95,6  | 3,18  | 0,24  | 0,92  | 0,76  | ) 9€° t   |   | 10,7  | 2,2   | 1.7   | ł   | 7,2   | 5.7   |
| 2.1        | -  | -#   | 4   | Ť   |   | Ť   | 4   | -*  | -1  | ÷   | ÷   | -   | <b>_</b> †  | 4   | ī   | đ   | 4   | 4   |   | =   | \$  |
|            | 2 17   | ß  | 9   | 5   |   | 60  | 62  | 68  | 58  | ģ   | 88  | X   | 198   | 81  | 1   | 3   | 22  | 132   | 330   | 22  | R   |
|            | 51   | 0,65   | 0,19  | 6'0   | .10-2   | 0,02  | 39  | Q7  | 13,9  | 0,63  | 60'0  | 61.0  | 1,11  | 0,08  |   | 2,0   | 2.4   | 2.1   | 0,89  | 90  | 1.1   |
| 6.70       | • *  | 6,55   | 6,68  | 2,9   | . 20-2  | :+0,42  | 124   | 911   | : 17.6  | 1,81  | 12,0  | 69.0  | 1,42  | 0,86  |   | 10,2  | 5,2.  | N.<br>N   | 0,54  | 5.9   | 6,6   |
| 5          | ۶  |  | -2.   | · •   |   | ` <del>ک</del> ے۔                                       | *   | 4   | ÷-  | 4   | -#  |   | ±   | 4   | ì   | -   |   | -   | 4   | 4   |   |
|            |  | FI   | ]jd   | P CO.   |   | чэ  | C3  | TAC   | Ca ++   | : 5   | 5r ++   | На <sup>+</sup>   | + <u>+</u>  | Fe <sup>++</sup>  | *** IV  |   | 0.1   |   | P0, 101   | 310,  | °°,   |
|            | · 5.6.70 7.10.70 12.11.70 124.1.71 20.5.71 28.6.71 | $\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | T $j_{6}(5,j_{7})$ $7,10,70$ $17,11,70$ $14,1,71$ $30,3,771$ $18,6,71$ $18,6,71$ $18,6,71$ $18,6,71$ $18,6,71$ $18,6,71$ $18,6,71$ $18,6,72$ $18,6,72$ $18,6,72$ $18,6,72$ $18,6,72$ $18,6,72$ $18,6,6,92$ $0,17$ $18,6,6,7$ $0,17$ $18,6,6,7$ $0,17$ $18,6,6,7$ $0,17$ $18,6,6,7$ $0,17$ $18,6,6,7$ $0,17$ $18,6,6,7$ $0,12$ $10,6,7$ $0,14,6,6,7$ $0,13$ $10,6,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ $10,7,7$ < | $ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$ | $ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $ |

même qu'un contact quelconque de la veine liquide avec la roche calcaire compacte ait lieu, le contenu bicarbonaté calcique est déjà dans l'ordre de grandeur des teneurs constatées à l'émergence. A l'époque des prélèvements, toute venue verticale, issue de l'aquifère karstique sous-jacent, est impossible. Ce résultat renforce la thèse d'une dissolution superficielle, l'emportant sur toute autre (AUBERT, 1967). D'autre part, si l'on s'en réfère au système connecté CACH 02, 08, 12, les duretés sont relativement bien proportionnées au log des surfaces drainées.

Par rapport à l'infiltration directe sur calcaire, cette infiltration ponctuelle présente tous les caractères d'un contenu organique enrichi par l'environnement propre aux tourbières : 0<sub>2</sub> faible. En moins oxydant, pH plus acide. P CO<sub>2</sub> enrichi. Les variations dans le temps y sont sensiblement supérieures, parce que plus immédiatement dépendantes des conditions climatiques. A cet égard, les écarts saisonniers sur T sont caractéristiques.

Les teneurs alcalines sont sensiblement accrues par rapport à celles de la aérie BRANDT, avec prédominance de K<sup>+</sup> sur Na<sup>+</sup>. Le fer, immédiatement dépendant de la charge humique, est ausai plus abondant : au moina dix fois supérieur. Autres ions plus abondants :  $SO_{l_{1}}^{--}$  et  $PO_{l_{1}}^{---}$ .

Nous verrons, par ailleurs, le rôle physico-chimique important qu'il faut attribuer à ces infiltrations quaternaires, malgré lsur faible participation au volume total.

## 3.4.2. Autrea ruisseaux superficiels et pertes (code : VERIER)

Au Tableau 21, les résultats concernant un ruisseau drainant l'écculement superficiel sur couverture molassique, dans le synclinal des Verrières. Les prélèvements sont effectués à la perte, aux mêmes dates que ci-deasus (aéries A, B, C, etc...). Les valeurs obtenues sont très rapprochées de celles qui prévalent à l'exutoire (la Doux); elles démontrent, une fois de plus, combien la tranche superficielle est sensible à la désagrégation chimique. De telles eaux ne devraient plus occasionner de dommages importants à l'intérieur de la roche.

### 3.5. Nappe

Outre les prélèvements à l'émergence, nous disposons, grâce aux piézomètres implantés, des quatre types d'échantillonnage suivants :

|   | S         | 2 V % |
|---|-----------|-------|
| : | 3,4       | 98    |
|   | 0,20      | 6     |
|   | 12,2.10-3 | 246   |
| 1 | 0,05      | 22    |
|   | 43        | 38    |
|   | 44        | 40    |
|   |           |       |

| 1                |         | • | 1        | L ·       | (   |
|------------------|---------|---|----------|-----------|-----|
| рН               |         | 7 | 7,49     | 0,20      | 6   |
| РСО              | 2 (atm) | 4 | 9,9.10-3 | 12,2.10-3 | 246 |
| Eh (             | V)      | 4 | +0,46    | 0,05      | 22  |
| C3               | (mg/l)  | 7 | 232      | 43        | 38  |
| TAC              | (mg/l)  | 7 | 226      | 44        | 40  |
| Ca <sup>++</sup> | (mg/l)  | 7 | 88,2     | 16,1      | 36  |
| Нg <sup>++</sup> | (mg/l)  | 7 | 2,84     | 0,82      | 58  |
| Sr <sup>++</sup> | (mg/l)  | 7 | 0,12     | 0,04      | 58  |
| Na <sup>+</sup>  | (mg/l)  | 7 | 1,46     | 0,14      | 20  |
| к+               | (mg/l)  | 7 | 0,61     | 0,32      | 106 |
| Fe <sup>++</sup> | (mg/l)  | 7 | 0,12     | 0,07      | 110 |
| A1++-            | (mg/l)  | ı | ≤0,01    |           |     |
| so <sub>4</sub>  | (mg/l)  | 5 | 3,0      | 0,9       | 58  |
| N03-             | (mg/l)  | 6 | 2,9      | 0,4       | 30  |
| C1_              | (mg/l)  | 6 | 3,9      | 0,8 .     | 42  |
| P04              | -(mg/l) | 5 | 0,08     | 0,08      | 204 |
| <sup>ئ،0</sup> 2 | (mg/l)  | 7 | 3,6      | 0,9       | 50  |
| 0 <sub>2</sub>   | (mg/1)  | 6 | 9,1      | 1,3       | 28  |

x

6.89

Tableau 21. Evolution des paramètres pour un ruisseau superficiel sur molasse (VERIER)

## Note\_au Tableau 21\_

Paramètre

т (° с)

 compte tenu du type de distribution des valeurs individuelles, <u>S n'a pas</u>, ici, de signification formelle.

STASUR, STAPRO, DYNSUR, DYNPRO. Avant de distinguer ces quatre modes, intéressons-nous à l'ensemble de l'aquifère noyé :

# 3.5.1. Tendances générales

Le Tableau 22 illustre une première constatation : des deux extrêmités de la Vallée de La Brêvine vers cette dernière localité, le chimisme évolue parallèlement à l'écoulement souterrain et conformément à la structure géologique. Les charges en

des Verrières 21% 185 125 ŝ ω Ъ6  $\infty$ 4 65 216 211 241 1 5 ł 4,83 0,35 0.15 0,78 4.08 , 10<sup>-2</sup> , **6**,0 -----20,05 11,7 20,5 21.2 ; 2°2 2 3 ' va synclinal 7,22 2,39 47 3,87 .10-2 11 835,1° 81,6 8,6 13,2 31,9 9.7 2,7 289 256 FOVERR 0 11 H 1 ---я 1 1 h H H H ł ł ł H H H ł ł H 2V% 53 140 63 Ľ 2 2 66 96 28 ž 34 E ł ļ 0,66 0,95 0.34 -10<sup>-2</sup> 1,07 0,07 0.33 ł -----5 1,0 3,8 13,4 l'est 0.7 22 ĥ Ś 0,69 2.10 .10<sup>-2</sup> 6,31 0,26 1,34 **.**ط 27,2 7,6 85,4 л О 1,8 9,2 km 1.5 250 248 FOCLEF lix 18 49 J.8 6 18 ÷. 18. 18 18 14 99 14 41 TTT 1 7 ļ ł 18 90|14 ł ł ł 2V% n 191 TOT 125 23 24 84 55 5 ł 1 ļ 1 ł I 0 0.23 0,56 0,35 .10<sup>-2</sup> ----6,4 1,9 35 1,0 1,11 4°9 à l'est 2,2 R 53 ŝ 7,75 7,29 0,79 1.13 0,78 .10<sup>-2</sup> 92,29 10.9 23,3 6 5 1,6 2°3 6,0 km 270 277 FOCACH 18 15 18 Ľ, 30 18 6 18 14 18 100 18 14 74 Ę ÷, ł 1 18 ł -1 ţ 8 ZV% n 123 34 215 134 87 165 ų 27 ထူ 71 ł ł i 0.24 0,24 0,32 .10-2 1,2 13,2 11.3 10,7 13.7 5 1,3 0**,**8 5 泌 n confluence 2,40 00,1 7,95 .10-2 0,90 S1,1 11,4 12,3 16.9 13,0 0**.** M 5.1 19 19 249 17 | 19 | 268 FOBREV ١X 5 19 6 ŝ 5 5 ĥ 5 28 19 107 [15] ł ង 5 ł ł ł t s ł F 27% 112 22 59 54 26 24 125 111 5 0.17 .10<sup>-3</sup> 1,82 0,07 60'0 0,07 à l'oucst 7,8 ŝ 1,6 1,1 1,9 5,1 8 ജ i 50 7.75 7.36 .10-3 6,21 0,26 0,68 0,58 71,5 ÷. 24,5 0,8 14 9,5. 6.5 km 215 215 FOBROU i x 18 18 18, 18 18 1 14 4 14 18 Ì 8 1 ł ł l 1 s 202 ' sot са<sup>++</sup> 510<sub>2</sub> <sup>+</sup>ед ÷ PO4 TAC , No \_w ∑ អ្ន ថ പ Ηď 믭 5 Na ⁺∠ ç. E ba

H altitude de la nappe au-dessus du seuil argovien du Bois de l'Halle Tableau 22. Evolution des saux de la nappo en direction de la confluence, sans distinction de niveau

pour FOVERR, il s'agit de l'altitude absolue de la nappe

.

 $Mg^{++}$ ,  $Sr^{++}$ ,  $K^+$ ,  $SO_{l_4}^-$  et Cl<sup>-</sup> tendent à s'accroître lorsque l'on s'approche de la confluence. Le forage des Verrières (FOVERR) doit être considéré à part, dans la mesure où il s'intègre dans un aquifére indépendant, observé essentiellement dans le Crétacé. Cet accroissement s'explique fort bien de la manière suivante :

- La surface piézométrique tend à recouper les niveaux dolomitiques et le toit des marnes purbeckiennes vers le centre du bassin.
- Les coupes géologiques démontrent que la section de la zone noyée eat plus resaerrée vers le centre du bassin qu'à ses extrémités.
- Les fluctuations piézomètriques sont amplifiées au fur et à mesure que l'on s'approche de La Brévine.

Ces trois conditions font, qu'au point de confluence, les eaux sont en contact très étroit avec le Portlandien dolomitique et le Crétacé inférieur. PERSOZ et KUBLER (1968) observent deux niveaux très dolomitiques : a) le Portlandien moyen et supérieur (jusqu'à 70 à 80 % des carbonates), à l'exception des 10 à 15 derniers mêtres de l'étage; b) le Purbeckien, également caractérisé par la célestine (SrSOL). Plus précisément, c'est l'étendue de la surface piézomètrique recoupant ces niveaux, relativement à la sone noyée et dénoyée totale, qui est déterminante, en même temps que l'amplitude des variations attribuéea à cette étendue. Cette théorie est expliquée au chapitre 5, souschapitre 2.3. On comprend aisément que le lessivage des ions stockés dans ces niveaux géologiques y soit alors intensifié. Pour que cette hypothèse soit valable, il est nécessaire de trouver une corrélation inverse entre la concentration des ions précités et l'altitude H au-dessus du Bois de l'Halle. Cette condition est vérifiée au chapitre 4. On découvre que la corrélation Mg<sup>++</sup> - H est particulièrement remarquable, quel que soit le groupage des foragea envisagé. Elle le aerait tout autant pour le atrontium. De même, les écarta-type relatifs sur Mg\*+, Sr<sup>++</sup> et SO<sub>L</sub><sup>--</sup> sont considérablement amplifiés lorsque les variations de H s'intensifient.

En second lieu, nous constatons que l'importance des infiltrations ponctuelles à l'aplomb des piézomètres joue son rôle, en particulier à cause des substances humiques et de leurs propriétés corrélatives. C'est sinsi que nous expliquons le fait que FOCACH présente un contenu bicarbonaté calcique maximum, un pH minimum, une P CO<sub>2</sub> maxima. De mêms, le fer y est plus abondant que partout ailleurs dans l'squifàre, en même temps que Eh est minimum. Seuls certains piézomètres de le Vallée de La Sagne et des Ponts présentent une charge en Fe<sup>++</sup> supérieure, en raison de la couverture quaternaire tourbeuse (Tableau 24). Cependent, les infiltrations disperséee influencent également le chimisme sous-jacent : FOCACH et FOBREV recoupent, dans leur zone non saturée, des niveaux crétacés.

Le Tableau 23 tend à mettre en évidence les variations saisonnièree. Comme les niveaux dans la nappe n'y sont pas distingués, il faut se garder d'attacher une trop grande importance à certains de ces chiffres. FORAG 5, en particulier, ne doit être comparé aux autres qu'avec réserve, parce que les prélèvements y sont essentiellement statiques.

D'une manière générale, les considérations émises ci-dassus restent valables quant à Mg<sup>++</sup>, Sr<sup>++</sup> et Cl<sup>-</sup> : lorsque le niveau est bas, ces éléments s'accroissent. Contrairement aux eaux d'infiltration - et cela s'explique aisément par des temps de séjour fort différents de cas en cas - celles de la nappe n'ont pas un contenu bicarbonaté calcique immédiatement corrélable avec l'activité biologique en surface. Ces corrélations existent pourtant, mais décalées dans le temps. Nous le mettrons en évidence au chapitre 5.

Au Tableau 24, aont reportés des prélèvements statiques, opérés à un ou deux niveaux, pour des dates voisines. Les résultats prouvent indéniablement la prédominance de l'environnement géochimique de la roche encaissante et sue-jacente sur toute autre considération. On se référera au coupes des forages (DE BOSSET, 1965 et SIMEONI, rapport interne du Centre d'Hydrogéologie). En particulier, la profondeur de la nappe par rapport à la surface topographique ne détermine en rien le chimisme. FOPETI présente un comportement des plus singuliers, qui mériterait à être confirmé par des mesures ultérieures; le milieu y paraît particuliérement confiné et symptomatique de l'approche d'une zone réductrice.

On remarque que Fs<sup>++</sup> est souvent abondant, spécialement dans l'aquifére crétacé, lequel est le plus directement en contact avec la couverture quaternaire tourbeuse. Nous estimons que ce

27% 2 5 22 0,75; 112 162 152 22 3 1.58ជ 6,0 1 14 g 52 ß 3 i 0,38 4,59 1,25 01.0 0,19 .10<sup>-2</sup> 2,01 2°0 2°1 0,5 5.0 10.9 au 19.8.71 0,5 80 52 5 7,85 7,39 0,48 1,3<sup>4</sup> 0,73 2,65 -10<sup>-2</sup> 9,61 ۍ و 83,3 3,2 4,6 14,7 1,9 ŝ Ľ, 71241 7 249 FORAG 17.8 3 2 ~ 3 5 ~ 2 5 5 5 5 5 5 5 £ ZV. \$ 4 101 38 26 25 54 184 94 157 ਤ ፍ 448 £ 1 1,95) 0,16 ( <sup>2</sup>01.) 4, 34 10.1 0,20 0,20 5° 10,2 21,2 au 19.2 69 ц ц 3,5 ي ه 22 汊 13 8 05 7,42 -\_01. 9,56 4,51 0,86 0.74 8,58 12,2 1**.**4 21,5 20,2 110.2 a. 4 138 16 7,5 25| 16| 271 24 26 247 FORAG 11 16: 2V% n 25 16 59 16 57 16 3 161 16 Ī 5 129/16 107 16 113 16 1 l 1 ļ 258 118 2 17 ! 1 1 0 2,90 0,46 0,14 1,72 0,67 3,4 .10-2 3,4 о 1 6 0 0**.**0 23,1 6°0 au 19.2.69 1**,**8 2 53 ŝ 7,15 7,16 .10-2 1.04 0,86 i 7,27 2,31 25,4 77,7 0 9 0,1 1,7 4 FORAG 3 18 2,6 22 18: 246 28 18 257 2V% n x n-1 3 18 29| 18| 45 18 ļ 18 են ł ер Н 18 114 18 ł 18 107 18 114 18 458 18 ł 67 5 ŝ 210 ļ 1 0,10 1,15] .10-2 12,2 0,24 0,17 9,5 2.11.68 7.7 9'9 1,2 °°, , † 5 8 ÷ cΩ 7.22 .10-2 5,33 0.62 1.07 7,8 11,6 °, 4 88**,**1 17,8 au 4.2 FORAG 2 с, г 28.10 n | x 261 251 30 16 7 16 - 126 22 116 18 16 25 16 16 16 56 5 å 16 ł ł ł ł 74 16 ł ł 21% 5 5 1 ł ł ļ 1 1 ļ 0,25 2.57 1 1 • • ਼੍ਰੇ °,s **7**,7 89 22 5-5 6 ι<sub>2</sub> 7,68 6,38 26,8 а, 1 20,5 16: 81**,**7 : au FORAG 1 16:223 i 161241 18.4 ١X 5 16 يا الا 5 16 161 ł i 1 ; 1 1 ł 1 P C02 1 5r<sup>++</sup> 510<sub>2</sub> <sup>не</sup>++ ÷е Е са<sup>‡</sup> so, NO. P0,4 TAC ha<sup>+</sup> ⁺× ថ Hd ក 5 പ εı H

de niveau (ne sont considérés que les forages de la Vallée de La Brévinc) Evolution saisonnière des caux de la nuppe, sans distinction Tableau 23.

H altitude de la nappe au-dessus du seuil argovien du Bois de l'Halle

· distribution non gaussienno, donc S cans signification formelle

SIMEONI (comm. orale)

1) température prise à la sortie du captage

•

Also de l'orvironnement focoagique anna les aquitores calcaires (preuvements du J'.o. du 2+2.2,1,tvic un mode statique, sauf pour FOREV; loreque n = 1. : prédiverment à environ 5 m rous la surface de la mappe; loraque n = 2 : idem, plus du nordron 5 m au-dossus de la coto minimus) -10 noardnr DE BOSSET (1965) Réf. géologiques :

| 7 (° C) [2] 7 [3] |      |                         | 4 1    | JUNCII                         | S.       | Diviev      | ę.   | TERR                 | Ö.         | TRA        | Š.      |                       | FOB               | TOT                 | FOMIEV                    |              | NOUDO"  |                |
|---|------|-------------------------|--------|--------------------------------|----------|-------------|------|----------------------|------------|------------|---------|-----------------------|-------------------|---------------------|---------------------------|--------------|---------|----------------|
| τ (° c) 2 7<br>bl:<br>P CO_ (atm) 2 8 3   |      | TDUCT 1.10, IU          | aŭ –   | ar tundio<br>ipôr <b>i</b> eur | ्र स्    | püriour     | Γ. O | Largenton            | រ ខ្ម<br>ខ | roranton ? | ក្តីខ្ល | tlandion<br>bériour ; | Por<br>Loc        | tlandien<br>ërisur  | ultaut er 11<br>supér 101 | rieni<br>ar  | afocien |                |
| τ (° c) 2 7<br>γι.<br>P CO (atm) 28.3   |      | 1×                      | R 1    | 18                             | <b>_</b> | :           | -    |                      | -          |            |         | •1                    | × R               | :                   | ix<br>H                   | <u>j</u>     | X       |                |
| pi: 2 2 7   | 35   | 2 7,5                   | . N    | 7.2                            | 7        | (I 7,0I     | ~    | 8,85                 | г          | 8,2        |         |                       | 1                 |                     | 1 6.4                     | -            | 6,0     | · · · ·        |
| P CO_ (atm)   2 8.3   | 5    | 2 7,35                  | N      | ?.3                            | н        | 7,35        | N    | 7.3                  | F          | 7,6        | 77      | 9,8                   |                   | 7.7                 | 1 7,2                     |              | 7,35    |                |
|   | .10. | 2 1, 1, 10 <sup>7</sup> | N<br>N | 1,8,10 <sup>-2</sup>           | н        | 1,3.10-2    | ~    | 1,4,10 <sup>-2</sup> | ਜ          | 5,2.10-3   | <u></u> | +•6.10 <sup>-4</sup>  | <del>6</del><br>न | ,4.10 <sup>-3</sup> | 1 2.1.10                  | Ţ            | 1,2.10  | ۲ <u>۲</u>     |
| 0+   2 (A) 42   | \$   | 2 +0°#2                 | A1     | +0, <u>3</u> 8                 | г        | +0,39       | ~    | +0,42                | R          | +0,44      | ы       | +0*0+                 | न                 | +0,45               | 1 +0,46                   | -            | +0,45   |                |
| [C3 (mc/1): 2] 224  |      | 2 239                   | Ω.     | 285                            | н        | 245         | N    | 305                  | н<br>Н     | 325        | ਜ       | <br>-                 | 1                 | 75                  | 1 220                     | _            | 185     |                |
| TAC (mg/l) 2 207  | •    | 2 240                   | N      | 274                            | н        | 247         | N    | 247,5                | 윾          | 190        | F       | ŝ                     | 2                 | 53                  | 1 230                     | -            | 155     |                |
| ca <sup>++</sup> (mg/1) 2 <sup>4</sup> 74   | 2    | 2, 89,5                 | N      | 85,4                           | г        | 84,0        | N    | 0,86                 | Ъ.         | 82,5       |         | 9,5                   |                   | 35.0                | 1 94 <b>,</b> 0           | -            | 75,5    |                |
| 8 2 (12/3) 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2  | .77  | 2,90                    | N      | 15,4                           | Ч        | 13,2        | 2    | 12,6                 | ਜ          | 2,00       | н       | 3,37                  |                   | 14,1                | 1 2.13                    |              | 1,62    |                |
| sr <sup>++</sup> (mg/l) 2 0   | •25  | 2 0,25                  | N      | 0,57                           | н        | 1,25        | ñ    | 2,85                 | F          | 0,10       | -       | 01.0                  |                   | 1,17                | 1 0,10                    | ~~~~         | 0,15    |                |
| Ha <sup>+</sup> (mg/1) 2  0   | 22   | 2 1,20                  | N      | 1,95                           | н        | 1,65        | N    | 3,00                 | н          | 0,70       | H       | 2,35                  | н                 | 5,95                | 1 7,10                    | - <u>-</u> - | 2,00    |                |
| K* (ac/l)'2 0   | 5    | 2 0,75                  | N      | 0,70                           | Н        | 1,10        | N    | 2,52                 | Ч          | 0,30       | ਜ       | 2,25                  | -<br>             | 4, <sup>1</sup> 10  | 1,11 4                    | -            | 0,55    |                |
| Fe <sup>++</sup> (mC/l):2 0   | 52   | 2 0,74                  | N      | 4 <b>,</b> 5                   | Ч        | 111'0       | · 🗤  | 8,1                  | F          | 0,17       |         | 0,57                  | =                 | 0,51                | 1 5.4                     | -            | 5,5     |                |
| 0  2  (T/Jm) +++ [V   | 61,  | 2 0,08                  | N      | 0,17                           | Ч        | 0.07        | N    | 0,03                 | H          | 0,07       | +       |                       |                   |                     |                           | <u>.</u>     |         | · · · · ·      |
| 1  2 ((1/2 ) _1 )   2   | <br> | 2 2,8                   | N      | 2,2                            | H        | 5,6         | n'   | 0,84                 | н          | 8,2        | Ч       | 2,1                   | -                 | 20,3                | 1 10,9                    | -            | 3.8     |                |
| [NO <sub>5</sub> (mc/l)[2] 4  | ۍ    | 2, 7,1                  | 21     | 6,0                            | н        | <b>و با</b> | N'   | 2,5                  | F          | 37.7       | ri.     |                       |                   | 15.0                | 1 16.5                    | -            | 10.7    |                |
| CI (mg/1) 2 0   | сł.  | 2 3,78                  | N      | 1,90                           | н        | 6,18        | N    | 6,97                 | н          | 1.53       | H       | 8,66                  | ,-I               | ц.5                 | 10,2                      | -            | 1,69    |                |
| Po4 [1/1] 2 <0  | Ľ.   | Z, ≤0,1                 | 2      | <0'I                           | Ч        | <0,1        | ~    | <b>≤</b> 0,1         | -          | <0'1       | ਜ       | <0,1                  | भ<br>न            | 1.03                | 1 0,12                    |              | 1.05    | -              |
| S102 (mg/l) 2 5   | •    | 2 3,8                   | N      | <b>6</b> ,4                    | н        | 4.7         | N,   | ₽ <b>,</b> 8         | H          | 2,4        | ਜ       | 0,2                   | ਜ                 | 4 7                 | 1 4,6                     | -            | 5 5     |                |
| 02 (1() 2 8   | ¢,   | 2 12,7                  | n,     | 3,8                            | ы        | 6.4         | N    | 6,1                  | ਜ          | 0*6        | +       |                       | - <del> </del>    |                     |                           | <u>.</u>     |         |                |
| Profondeur nappe  |      | -                       | -      | _                              |          |             | 5    |                      | •          |            | -       |                       | -                 |                     |                           |              | -       | - <del>.</del> |
| surface (m) -33   | •    | -63,0                   |        | -50,3                          |          | -70,0       | 57   | 04.0                 | 7          | 0,101      | Ч       | .0,99                 | តុ                | 30.0                | -22,8                     |              | 0, 94-  |                |
| Profondeur  <br>prélévement(c) -37  | •    | -67 0                   |        | -54,0                          | î        | 160,0       | 7    | 08,0                 | 7          | 195,0      | Ŷ       | 73,0                  | Ŷ                 | 87,0                | 0°0£-                     |              | -50,0   |                |
| (a)68   | 0    | 0,86-                   |        | -75,5                          | ٽ<br>    | saptage)    | 7    | 125,0                |            |            |         |                       |                   |                     |                           |              |         |                |

fer ne provient de la roche encaissante que dans la meaure où son "extraction" y est possible en vertu de considérationa thermodynamiques. Ainsi, dans le Valanginien, pour lequel PERSOZ et KUBLER (loc. cit.) reconnaissent des formes oxydées et réduites de cet élément, l'attaque ne sera pas identique dans un cas comme dans l'autre. De même, l'eau du Dogger présente un contenu Fe<sup>++</sup> important. FOCACH est un cas à part, déjà expliqué. Préciaons cependant, qu'une bonne part du fer dosé provient, dans ce cas, de suspensions dn type Fe(OH)<sub>3</sub>, dissous avec BCl lors du prélèvement. La présence de cea importants précipités du fer III sera expliquée au chapitre 9.

Le sodium et le potassium sont abondants dans les eaux qui ont été en contact direct et prolongé avec les marnes hauteriviennes, avec le Purbeckien riche en anhydrite, veire avec du Portlandien à gypse.

Remarquons, finalement, les fortes teneurs en  $NO_3^{-}$  dans les forages de la Vallée de La Sagne et des Ponts. WHITE, HEM et WARING (1963, p : ?) aignalent que ce cas n'est pas rare en aquifère calcaire. Outre les pollutions locales, on peut envisager que ces nitrates puissent provenir de l'oxydation de minéraux eu autres substances contenant le ion  $NH_4^{+}$ . Il n'est pas exclu non plus que l'azote soit partiellement à son état d'exydation -III au moment du prélèvement, mais que l'oxydation intervienne rapidement avant le dosage, malgré les précautions prises.

# 3.5.2. <u>Nappe superficielle et nappe profonde</u> (codes : STASUR, STAPRO, DYNSUR, DYNPRO, AREUSE)

Le Tableau 25 exprime des résultnts où sont différenciéa les divers modes de prélèvement. Une première constatation doit être faite : l'émergence se distingue nettement de la partie supérieure de l'aquifère par des teneur; nettement réduite; en  $Mg^{++}$  et  $Sr^{++}$ . Le contenu magnéaien final est donc, avant tout, déterminé (remarque déjà faite au sous-chapitre 2) par l'environnement géochimique aux abords de l'exutoire. P CO<sub>2</sub> est également diminuée, ce qui a déjà été confirmé par ROQUES (1963). Bien sûr, les piézomètres considérés ici ne représentent qu'une partie de l'aquifère et FOVERR est exclu de ces moyennes. Cependant, la réserve accumulée dans le synclinal des Verrières est infime par rapport au volume total. De plus, FOVERR ne présente pas une minéralisation plus faible qu'ailleurs; au contraire :  $Hg^{++}$  et  $Sr^{++}$  y sont souvent très abondants. Dès lors, force nous est d'admettre trois possibilités :

\* distribution non gaussianne, donc S sans signification formelle

- STASUR, STAPRO et AREUSE ont des températures moyennes qui sont assez bien représentatives du gradient géothermique. Pour UYNSUR et DYNPRO, T, influencé par le flux de chaleur diffusé par la pompe, n'est pas significatif.

H altitude de la nappe au-dossus du seuil argovien du Bois de l'Halle Tableau 25. Evolution verticale de la nappe

|          |           | 21%      | 2    | М     | OTT   |                   | ł  | 21   | 19  | 19               | , †                          | 22               | 59            | 50         |      | 5      | 37       | 42   | 1   | 29                | ł |      |
|----------|-----------|----------|------|-------|-------|-------------------|----|------|-----|------------------|------------------------------|------------------|---------------|------------|------|--------|----------|------|-----|-------------------|---|------|
|          |           | S        | 0,4  | 0,10  | 5.4   | .10-3             |    | 23   | 50  | 7,8              | 0,78                         | 0,10             | 0,37          | 0,21       |      | 1,4    | 0,5      | 0,50 |     | 0,3               |   |      |
|          | EUSE      | ١×       | 7,65 | 7;23  | 9,8   | ~-0T.             |    | 220  | 112 | 82,8             | 3,51                         | 0,26             | 1,26          | 0,84       | 60,0 | 5,3    | 2,7      | 2,37 | 0,0 | 2,1               |   |      |
| Ì        | ARI       | a        | 8    | 96    | 46    | _                 | 1  | 8    | 90  | 8                | 8                            | 8                | 90            | 90         | ~    | 15     | 10       | 10   | Ч   | Ъ0                | ł |      |
| nde      |           | 2V%      | 24   | 6     | 221   |                   |    | 24   | 21  | 8                | 59                           | 289              | 60            | ₽ <u>₽</u> |      | 136    | ł        | 145  | ł   |                   |   | 10   |
| of profo |           | s<br>S   | 56°0 | 0,23  | 2,1   | .10-2             |    | 29   | 25  | 12,6             | 2,56                         | 2,901            | 0,30          | 0,16       |      | 4,7    |          | 1,6  | ;   |                   |   | 1,11 |
| Napı     | NPRO      | ١×       | 7,8  | 7,29  | 1,9   | .10-2             |    | 2146 | 242 | 83,5             | 8,65                         | 2,01             | 1,00          | 0,66       |      | 6,9    |          | 2,2  |     |                   |   | 20,7 |
|          | ЦA        | ۶        | 17   | 17    | 13    |                   | 1  | 17   | 17  | 77               | 17                           | 13               | 13            | Ę          | l    | 13     | 1        | 13   | 1   |                   | ! | 17   |
|          |           | 2V3      | 82   | 9     | 109   |                   | ł  | 22   | 17  | 55               | 8                            | 326              | 2             | 82         |      | 136    | ł        | 122  | ł   | ł                 | ł | 2    |
|          |           | S        | 1,75 | 0,21  | 0,6   | -10-2             | 1  | 27   | 27  | 9,3              | 3, 39                        | 1 46             | 0,24          | 0,30       |      | 5,7    |          | 1,1  |     |                   | 1 | 8,2  |
| 1.0      | NSUR      | IX       | 9,1  | 7,42  | 1,1   | .10-2             |    | 248  | 24J | 83,5             | 8,51                         | 2,74             | 0 <b>,</b> 94 | 0,73       |      | 8<br>7 |          | п,8  |     |                   |   | 22,6 |
| 1 1      | A         | R        | 16   | 16    | 27.   |                   |    | 26   | 16  | 16               | 16                           | 12               | 2             | 12         | 1    | 1.2    | <u> </u> | 12   |     | <u> </u>          | 1 | 36   |
| méd      |           | 2V%      | 18   | ~     | 150   |                   |    | 24   | 12  | 44               | 35                           | 333              | 104           | 89         | -    | 188    |          | 162  | -   | -                 | 1 | 69   |
| pe inter | i         | S        | 0,65 | 0, 26 | 1,2   | .10-2             |    | 31   | 26  | 18,1             | 3,39                         | 3, 48            | 0,55          | 0,33       |      | 6,3    |          | 1,3  |     |                   |   | 7,6  |
| Hap]     | APRO      | ١x       | 7,25 | 7,38  | 1,6   | .10-2             |    | 257  | 251 | 82,7             | 8,01                         | 2,09             | 1,06          | 0,74       | 7    | 6,7    |          | 1,6  |     |                   |   | 22,1 |
|          | S<br>File | <u>ج</u> | 50   | 50    | 10    |                   | ł  | 20   | 20  | S                | 8                            | 16               | )T            | 16         |      | 16     |          | 16   | 1   | 1                 | 1 | 50   |
| 11e      |           | 2V%      | 51   | ø     | 10,   |                   | ł  | 39   | 27  | 33               | 145                          | 434              | 126           | 93         | ł    | 253    | ł        | 133  | ł   | ļ                 | ł | 69   |
| rficiel  | -         | 12       | 0,85 | 0,28  | 0,8   | ,10 <sup>-2</sup> |    | 50   | 33  | 13,5             | 1,0,7                        | 14.9             | 0,70          | 0,38       |      | 12,8   | ]        | 1,2  |     |                   |   | 2,6  |
| dna oqq  | ASUR      | х        | 7,15 | 7,37  | 1,5   | .10-2             |    | 257  | 248 | 80,7             | 9,73                         | 6,87             | 1:,11         | 0,82       |      | 10,1   |          | 1,8  |     |                   |   | 22,1 |
| Ila.     | сі<br>Г   | 2        | 20   | 20    | 3     |                   | 1  | 22   | 20  | ŝ                | 50                           | J6               | 16            | 16         | +    | 16     | 1        | F6   | 1   | l                 | 1 | 20   |
| ,<br>    |           |          | (T T | Hď    | P CO2 | ,<br>             | 니코 | c3   | TAC | Ca <sup>++</sup> | <sup>++</sup> <sup>2</sup> W | 5r <sup>++</sup> | + <b>-</b> E  | *×         | Fe   | So4    | HO.      | ថ    | Po4 | \$10 <sup>2</sup> | ం | н    |

125

- Les piézomètres ne sont pas représentatifs de l'ensemble de l'aquifère et les infiltrations périphériques (BRANDT) se mélangent au plus profond de la nappe.
- Les prélèvements en forages ne sont pas représentatifs de l'ensemble d'un cycle saisonnier.
- Soit des précipitations chimiques, soit des adsorptions ioniques interviennent au niveau le plus profond.

Nous reprendrons l'examen de ce problème à la lueur d'un modèle spécialement conçu pour le magnésium, puis au vu des indices de saturation vis à vis des carbonates. Disons simplement que ces valeurs moyennes, non traitées dans une optique physico-chimique, ne sont pas exactement représentatives de la provenance des eaux récoltées selon chaque mode. Pour un forage donné, les valeurs de DYNSUR (surtout Ca<sup>++</sup> et Ng<sup>++</sup>) tendent à se rapprocher de celles de STAPRO et nous aurions tendance à admettre ce qui suit :

- STASUR est représentatif des couches supérieures de la nappe
- STAPRO et DYNSUR caractérisent une zone intermédiaire
- DINFRO, tout comme AREUSE (resp. NOIRAI) représentent la nappe profonde.

En d'autres termes, les prélèvements statiques semblent représentatifs de leur horizon, alors que les prélèvements dynamiques traduisent toujours une venue verticale à partir d'un niveau immédiatement inférieur. Cela nous amène à proposer le schéma suivant (Fig. 22, tirée de NISEREZ, 1971 a) :



Figure 22. Aires alimentaires attribuables à chaque mode de prélèvement en forage. 1. surface topographique, 2. niveau piézométrique, 3. forage.

D'après TRIPET (communication orale), notre suggestion comporte comme condition que le plus grand débit en régime non influencé (STASUR) soit fourni par des niveaux plus perméables et de faible épaisseur. Lors du pompage, en revanche, la direction générale de bas en haut serait donnée par l'orientation dem systèmes de fissures. Nos observations montrest que ces conditions ne sont réalisées que pour certaines hauteurs de la mappe.

Mais l'examen général du Tableau 25 permet de tirer, une fois de plus, une des conclusions primordiales de nos travaux, à savoir que l'altération superficielle est de loin la plus importante. Au niveau de la nappe, n'interviennent finalement que des réajustements d'équilibres.

## Chapitre 4

## ORIGINE DU CONTENU CHIMIQUE

Dans une certaine mesure, il est possible de reconstituer, pas à pas, l'origine du contenu chimique, tel qu'il apparaît finalement à l'exutoire. Deux questions peuvent se poser :

 à quels niveaux du cheminement global des eaux les principales dissolutions s'opèrent-elles ?

2. an sein de quels gîtes minéraux ces "ponctions" se font-elles?

La première question nous aménera à fixer, en particulier, l'intensité de la dissolution superficielle. Ce thème sera traité au point 2. du présent chapitre. Pour résoudre la seconde, nous nous attacherons à examiner les différentes matrices de corrélations à disposition. Il s'agira alors - problème très délicat, compte tenu des hypothèques quant à la nature même du substratum - de distinguer les associations vrsies ou cohérentes de celles qui ne sont que fortuites.

## 1. CORRELATIONS

## 1.1. Présentation des matrices de corrélations

Les coefficients de corrélation simples sont exprimés aux Tableaux 26 à 35. Concernant les séries AREUSE et NOIRAI, signalons que les corrélations charges dissoutes - débit seront exposées plus loin. Pour les échantillons CACHOT et BRANDT, une seule matrice a chaque fois été établie. Dans les autres cas (nappe), les mêmes distinctions qu'au chapitre précédent ont été faites. Les coefficients multiples, dont nous disposons également, n'ont pas apporté d'éclaircissements supplémentaires. Ils ne sont pas retranscrits ici. Nous n'avons pas effectué d'analyse de variances.

#### 1.2. Signification et cohérence des associations - Gîtes minéraux

Les coefficients r sont considérés comme significatifs dans la mesure où ils satisfont aux conditions minimales établies par DAVID (1938). Ces conditions sont fixées pour une limite de confiance de 0,95 at un coefficient de corrélation de la population théorique  $\rho = 0$ . Cette dernière hypothèse revient à considérer que toutes les variables sont indépendantes. Dans ce cas, r set certainement significatif dès qu'il atteint, pour un n donné, les valeurs

| 1 | e 9 |
|---|-----|
|---|-----|

|       | т       | рН   | PCO <sub>2</sub> | Eh       | К20 | RES          | C3           | TAC          | Ca           | Нg              | Sr              | Na          | K    | Fe  | so <sub>4</sub> | NO3         | C1  | PO4 | 510      | 02  |
|-------|---------|------|------------------|----------|-----|--------------|--------------|--------------|--------------|-----------------|-----------------|-------------|------|-----|-----------------|-------------|-----|-----|----------|-----|
| T     |         |      |                  |          |     |              |              | i            |              |                 |                 |             | 1    | 1   | 1               | <u> </u>    |     | 1   | <u> </u> | 1   |
| pΞ    | +03     |      |                  |          |     |              |              |              |              |                 |                 |             |      | 1   | 1               |             | ļ – |     | 1        | [   |
| PCO2  | -08     | ÷92. |                  | ļ        | 1   | 1 ]          |              |              | }            | ]               |                 | j –         | J    | )   | 1               | ļ           | 1   |     | <b>j</b> | 1   |
| Eh    | -07     | .10  |                  |          |     |              |              |              |              |                 |                 |             |      |     | i               | Į –         | 1   |     | [        | ſ   |
| X20   |         |      |                  | (        |     | !!           |              | ;            |              | 1               |                 |             | 1    | ł   | İ               | {           | 1   | 1   |          |     |
| RES   | <u></u> | ·;   |                  |          |     | !!           |              |              |              |                 |                 |             | 1    |     | İ               |             |     |     |          |     |
| C3    | +29     | +70  | .73              | +37      |     |              |              |              |              |                 |                 |             | 1    |     | Į.              |             | 1   |     |          | 1 ' |
| TAC   | -24     | +73  | .78              | +33      |     | ¦*`          | .99          |              |              |                 |                 |             | i    |     | i               |             | l ' | 1   | [        |     |
| Ca    | -33     | 1-73 | .81              | •        |     | ! <b>~</b> . | . 95         | -97          |              |                 |                 | ł           | i 1  | Í   | 1               |             |     |     | i .      |     |
| Иg    | .16     | .09  | .00              | •        |     | !;           | .18          | .16          | .04          |                 |                 |             |      | ]   |                 |             |     | 1   | ł –      |     |
| 6r    | -02     | -08  | .24              | <u>ا</u> |     | i!           | • 34         | - 31         | .18          | .09             |                 | í           | í i  | [   |                 |             | i i |     |          | 1 1 |
| Na    | -52     | +33  | <b>v1</b> 5      | •        |     |              | v10          | -01          | .03          | ÷26             | -31             |             | 1    |     |                 |             | 1 1 |     |          |     |
| к     | i 63    | •24  | <b>~31</b> .     | •        |     |              | <b>~51</b> : | :+45         | +49          | +02             | <del>,</del> 26 | •59         |      |     |                 |             |     | i   |          |     |
| Fe    | -30     | .06  | •00              | - 39     |     | ;            | -43          | -39          | -31          | <del>,</del> 23 | -29             | .26         | • 36 |     |                 |             |     |     |          |     |
| 1504  | +25     | • 54 | +51              | *        |     |              | <b>~</b> 20  | • <b>2</b> 1 | <b>-1</b> ?] | .16             | .13             | <b>~</b> 20 | +05  | +03 | ~               |             |     |     |          |     |
| 103   | -46     | .56  | <b>~</b> 55      | *        |     |              | <b>-</b> 25  | +28          | <b>-</b> 20  | .06             | +15             | ¥32         | +25  | +12 | •79             |             |     |     |          | -   |
| C1    | -35     | .13  | -24              | *        |     | i i          | -46          | 42           | +39          | +08             | +44             | .66         | .48  | •03 | .09             | •05         |     |     |          |     |
| P04   | 777     |      |                  |          |     | !)           |              |              |              |                 |                 |             |      |     |                 |             |     |     |          | I . |
| 15102 | .44     | -51  | .45              | *        |     | <b>-</b> ',  | -33          | .37          | •33          | .10             | +11             | •54         | .47  | .07 | -28             | <b>≁</b> 48 | .12 |     |          |     |
| [02   | +21     | •90  | •90              | .25      |     | '            | <b>-</b> 61  | -62          | <b>~</b> 54  | +14             | +07             | -33         | ÷01  | .29 | .61             | • 53        | .09 |     | - 56     |     |

 Tableau 26 a). Matrice de corrélations : BRANDT 18 ≤ n ≤27
 S sur Eh étant très petit, ces corrélations sont vraisemblablement non significatives

|      | Ŧ      | рĦ   | PCO. | Eh      | K20 | RES | CЗ       | TAC       | Ca   | Ыg      | Sr   | Na         | ĸ    | Fo  | so4 | NO3  | Cl  | P04 | <b>S10</b> | 0 <sub>2</sub> |
|------|--------|------|------|---------|-----|-----|----------|-----------|------|---------|------|------------|------|-----|-----|------|-----|-----|------------|----------------|
| Т    | 1      | 1    | l    |         |     |     |          |           |      | ,       |      |            | (    |     |     |      |     | 1   | 1          |                |
| рĦ   | +20    |      |      | ÷       | : : |     | f i      | ĺ         |      | •       |      | İ          |      |     | 1   |      |     | [   | ţ          | 1              |
| PCO2 | -16    | +88  |      | (       |     |     |          | !         |      |         |      | 1.         | 1    |     |     | 1    |     | ł   | Ì          | ľ              |
| Eh   | -49    | -34  | .28  | '       |     |     |          |           |      | 1       | 1    | !          | !    |     |     |      |     | 1   | 1          |                |
| K20  |        |      |      | <u></u> |     | } . |          | i         | }    |         |      | 1.         | ŧ    |     | 1   | 1    |     | 1   |            | 1              |
| RES  | L      |      |      | <u></u> | ·   |     |          |           |      |         |      |            |      |     |     | [    |     |     |            |                |
| C3   | 1-20   | .46  | - 72 | 463     | '   |     | <u>_</u> |           |      |         |      |            |      |     |     | í    |     |     |            |                |
| TIC  | -20    | 50   | -41  | 60      |     |     | .99      |           |      |         |      | ľ          |      |     |     |      |     |     |            |                |
| Ca   | -26    | .46  | - 35 | 55      |     |     | .00      | .90       |      | [       |      |            |      |     |     |      |     |     |            |                |
| Me   | -40    | .52  | -20  | 647     |     |     | . 28     | . 80      | . 26 |         |      |            |      |     |     |      |     | [   |            |                |
| ST   | 221    | 10   | .04  | 622     | 1   |     | 58       | .60       | . 56 | . 78    |      |            | ł. – |     |     |      |     |     |            |                |
| Na   | -50    | 30   | .02  | 40      | :   | l   | .92      | . 21      | 20   | 86      | 67   |            |      |     |     | 1    |     | í   |            |                |
| ĸ    | اوبك   | 14   | .28  | L 31    |     |     | .23      | 18        | 17   | 33      | -02  | 55         |      |     |     | [ ]  |     |     | [          |                |
| Fe   | 622    | 1-10 | -19  | 64      |     |     | .62      | .44       | 1.15 | 22      | .12  | 31         | .05  |     | 1   |      |     |     |            |                |
| 504  | 37     | 48   | 18   | 600     |     |     | -26      | -32       | - 11 | ا ميا ا | 143  | -36        | -23  | .19 |     |      |     |     |            | !              |
| NO3  | น โล่ไ | -27  | .48  | 1.43    |     |     | -02      | i ar i    | 1.   | 05      | 15   | - Lin      | 61   | -17 | -08 |      |     |     | i          |                |
| C1   | 40     | -11  | 10   | 20      |     |     | -12      | -10       | 111  | 18      | - 03 | . 46       | 81   | -05 | -15 | 61   |     |     |            |                |
| P04  | -10    | -18  | .23  | 14      |     |     | .00      | -06       | 104  | 1-03    | -20  | 27         | .74  | .07 | .12 | . 30 | .82 |     |            |                |
| sio  | -18    | 1.02 | .07  | . 68    |     |     | 44       | 47        | 48   | .43     | .35  | 50         | 1.55 | .42 | -31 | 32   | 28  | .19 |            |                |
| 02   | 1.57   | 1.64 | -50  | 20      |     |     | .30      | 42        | - 38 | 50      | 30   | 32         | 1.20 | -06 | 6   | 1    |     |     |            |                |
| 1 I  | F      |      |      | *****   |     |     | - 17     | <u></u> . | 0,00 |         |      | - <u>2</u> | L    | *20 | -07 |      |     |     | • • • •    |                |

Tableau 26 b). Matrice de corrélations : CACHOT

 $22 \leq n \leq 33$  $(P CO_2 : n = 15)$ 

. .

|       | T             | ph            | PCO2 | Eh         | <b>K</b> SO | C3          | TAC  | Ca   | Мg          | Sr            | Ka   | ĸ        | Fe | 50 <sub>4</sub> | NO3 | C1          | PO4      | Siog | 0 <sub>2</sub> | н   |
|-------|---------------|---------------|------|------------|-------------|-------------|------|------|-------------|---------------|------|----------|----|-----------------|-----|-------------|----------|------|----------------|-----|
| T     |               |               |      |            |             |             |      |      |             |               |      |          |    |                 |     |             |          |      | 1              |     |
| pН    | 68.           |               |      |            |             |             |      |      |             |               |      |          |    |                 |     |             |          |      |                |     |
| 1,003 | -26           | -81           |      |            |             |             |      |      |             |               |      |          |    |                 |     | 1           |          |      |                |     |
| Eh    |               |               |      |            |             |             |      |      |             | ł .           |      |          |    |                 |     |             |          |      |                |     |
| K20   |               |               |      |            |             |             |      |      |             |               |      |          |    | i               |     |             |          |      |                | •   |
| 63    | -25           | ₹34           | .00  |            |             |             |      |      |             |               | 1    |          |    |                 |     |             |          |      | 1              |     |
| TAC   | -10           | +27           | .19  |            |             | •92         |      | i '  |             |               |      |          |    |                 |     |             | ( i      |      |                |     |
| Ca    | <b>- 0</b> 9. | .12           | - 26 |            |             | .26         | .48  |      |             |               | 1    |          |    |                 | 1   |             |          |      |                |     |
| ЯN    | , 21.         | -28           | v03  |            |             | .87         | .74  | .08  |             |               |      |          |    | ł               | 1   |             |          |      |                |     |
| Sr    | 1.03          | .00           | 80+1 |            |             | .80         | .57  | +08  | .83         |               |      |          |    |                 | Į – | , I         | ۱. I     |      |                |     |
| Na    | 1 <b>~</b> 56 | • <b>-</b> 27 | .48  |            |             | <b>₩</b> 04 | .14  | .35  | <b>*1</b> 6 | +15           |      |          |    |                 | ļ   |             | t        |      |                | [   |
| к     | -42           | +22           | -48  | <u> </u>   |             | 45          | -44  | 1.17 | .30         | .41           | j.68 |          |    |                 | 1   | 1'          | 1        |      | 1              |     |
| Fe    | i             |               |      | 1          |             |             |      |      |             |               |      |          |    |                 |     |             | Ι.       |      |                | · · |
| S04   | <b>-0</b> 5   | .09           | 15   |            | [·          | .84         | .63  | -03  | .76         | 1.94          | +1.3 | .44      |    |                 | (   |             |          |      |                | Į – |
| NO3   | 1             |               |      | <b>}</b> = |             | '           |      |      |             |               |      |          |    |                 |     |             | 1        |      |                |     |
| Cl    | 38            | -37           | .41  | [          |             | .39         | •39  | .17  | •36         | ļ • 45        | .03  | .38      |    | .30             |     |             | ļ        | 1    |                | [   |
| P04   |               |               | [    |            | j           |             | 1    |      |             |               |      |          |    |                 |     |             | <u> </u> |      |                | í   |
| SiC   | ŧ             |               |      |            | [           |             |      | Į    |             |               |      | <b>!</b> |    |                 | [   | i           | [        |      | l              |     |
| 50    |               | ;+            |      |            | }           |             |      | !    |             |               |      |          |    |                 | ļ   |             |          |      |                |     |
| Ħ     | -19           | .19           | 1.27 |            |             | -66         | 1+45 | 6.6  | ₩87         | <b>  +</b> 82 | j.19 | +19      |    | -75             |     | <b>-</b> 26 |          |      |                |     |

Tableau 27 a).Matrice de corrélations : STASUR 16 ≤ n ≤ 20 • valeur alternative (n différent) : ↓11 H altitude de la nappe au-dessus du seuil argovien du Bois de l'Halle

|           | T       | pН            | PCO- | Eh       | <b>x</b> 20 | C3           | TAC    | Ca    | Mg           | Sr    | Na          | к              | Fe  | so4  | NO3 | C1    | P04        | 510 <sub>2</sub>                            | 02  | Ħ   | ĺ  |
|-----------|---------|---------------|------|----------|-------------|--------------|--------|-------|--------------|-------|-------------|----------------|-----|------|-----|-------|------------|---|-----|-----|----|
| Ŧ         |         |               |      | 1        |             | -            |        |       |              | <br>1 |             |                |     |      |     | i     |            |   | !   |     |    |
| рH        | .78     |               | •    | ;        |             |              |        |       |              | 1     |             |                |     |      |     |       |            |   |     |     | Ĺ  |
| PCO2      | 2+24    | +76           |      |          | 1           |              |        |       |              |       |             |                | . ' | l    |     |       |            | ļ   |     | i i | ŧ. |
| Eh        |         | ;             |      |          | 1           | 1            |        |       |              | ł     | i :         |                |     |      | 1   |       |            |   |     |     |    |
| K50       |         |               |      | <u>•</u> |             | 1            |        |       | 1            |       |             |                |     | ļ    | 4   | ! I   | ١.         | ļ   |     |     |    |
| C3        | -23     | *+5           | .60  | <u></u>  |             |              |        |       |              | ł.    |             |                | [   |      | !   | i I   |            |   |     |     |    |
| TAC       | -30     | ÷54           | .63  |          | ļ           | .93          | المجنو |       |              | ļ i   |             |                | ļ   |      |     | ξ I   | {          | {   | i ' | (   | Ł  |
| Ca        | 1.18    | j <b>₹1</b> 4 | 14   |          |             | - 38         | •47    |       | 1            | 1     | 1           |                |     |      | 1   | 1     | 1          | 1   | [   | i   | 1  |
| Mg        | -19     | <b>,</b> •01  | -05  |          |             | 41           | • 36   | .17   |              | í     |             | i              |     |      | ł   | 1     | l          | 1   |     |     |    |
| Sr        | 04      | ;.18          | -17  | }        |             | •16          | •04    | .04   | • 32         | :     | 1           |                |     |      | 1   | 1     |            |   |     |     |    |
| Na        | -18     | -13           | .09  |          | i           | [+37]        | 43     | 508   | .62          | . 03  |             |                | ļ   |      | į – | {     | Į          | 1   |     | ŧ . | ŀ  |
| ĸ         | +03     | j-17          | j+15 | i        | :           | w01          | ; ₩04  | , 34  | ;•05         | - 34  | .05         | ·              |     |      | ļ   | 1     | <b>.</b> . | 1   | ł   | i   |    |
| Fe        |         |               |      | <b> </b> | ¦⊷          | 1            |        |       |              |       |             |                |     |      |     | 1 .   |            | 1   | 1   | ļ . | 1  |
| \$04      | 1.02    | i+23          | -23  |          |             | <b>, 2</b> 8 | .10    | , •23 | .20          | •92   | -01         | •42            | `~  |      |     | i     | · ·        | :   | i i | 1   | L  |
| NO3       |         |               |      |          | ţ           | 1            |        |       | 1-72         | 177   | 1777        |                | i   |      |     | 1     | <b>1</b> . | i .   |     | i   | L  |
| 101       | -05     | ••11          | 455  |          | ~           | 1.10         | i •10  | 16    | ֥45          | •69   | <b>*</b> 41 | , <b>• 2</b> 2 | i   | •65  | j   | 1     |            |   | 1   | 1   | Ł  |
| 1104      | <u></u> |               |      |          | 1<br>1      | !            |        |       |              |       |             | . ==+          |     | !    | ;   |       |            | 1   | 1   | ł   | L  |
| 1510      | 2       | :             |      | <u></u>  | i           | i            |        | i     |              |       | i           |                | :   | :    |     |       |            | ;   | I   | ļ   |    |
| 02        |         |               |      |          | 1           |              | ·      |       | 20           |       |             | 175            |     | - 77 | :   | 1     |            |   |     | 1   | L  |
| <u>[n</u> | 1.21    | +20           | 1.50 | )        | 1           | 1410         | 1.09   | 1.05  | , <i>≁oo</i> | -77   | 1-40        | · +10          |     | *00  | 1   | 10.03 | 1          | <u>ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ</u> | 1   | 1   | 1  |

Tableau 27 b). Katrice de corrélation : STAPRO 16 < n < 20  $^\circ$  valour alternative : .16

. .

. ·

4

|        | r    | рЯ       | PCO2 | Eh       | K20 | C3   | TAC  | Ca  | Кg  | Sr   | Na   | к   | Fe  | so4      | ио3 | Cl   | P04 | Sio | 02 | н   |
|--------|------|----------|------|----------|-----|------|------|-----|-----|------|------|-----|-----|----------|-----|------|-----|-----|----|-----|
| Ŧ      |      |          |      | !        |     |      |      |     | !   |      |      |     | i i | 1        |     | 1    |     | !   | 1  |     |
| рЯ     | +35  | <b>←</b> | 1    | !        | ļ.  | i '  | 1    | 1   |     |      |      |     | 1   | <u> </u> |     |      | 1   |     |    | i i |
| ] PC02 | .00  | -78      |      | ÷        |     |      |      | į   | l   | 1    | i    |     |     |          |     | ł    |     | ļ   |    |     |
| Eb     | [    | }        |      | ;,       |     |      |      | 1   | 1   | 1    | i i  |     | 1   |          |     | }    | ( ) | [   | 1  | ł • |
| K20    |      | i        |      | '        |     |      |      |     |     | i    |      |     | '   |          |     |      | 1 ' |     |    | · · |
| 03     | .24  | 1.15     | -13  | `        |     |      |      | ;   | 1   | Į.   | i    |     | 1   | l        |     |      |     | ł   |    | í . |
| TAC    | .12  | -09      | .03  |          |     | . 89 |      | ł   |     | ļ    | Į    |     | 1   | [        |     | İ.   | Į   | l   |    | ļ   |
| Ca     | +06* | -07      | .04  | <u></u>  |     | .84  | .85  | !   |     | Ì    |      |     | 1   | 1        |     | ł    | l i | - I | ł  | 1   |
| Иg     | .40  | .31      | -29  |          |     | 1.56 | .49  | .21 |     | i    | 1    |     | 1   | · ·      |     |      |     |     |    | i i |
| Sr     | •07  | .33      | -13  |          |     | .33  | .05  | 12  | •32 |      | '    |     |     |          |     |      |     |     |    | 1 * |
| Na     | -46  | 1.06     | -03  | ·        |     | .66  | ,66  | .74 | ,12 | .17  |      |     | 1   |          |     |      | 1   |     |    | 1 . |
| ĸ      | + 51 | .28      | .01  |          |     | .39  | . 36 | .47 | 03  | . 03 | ,48  |     | 1   | ł .      |     | 1    | 1   | } . |    | i.  |
| Fe     |      |          |      |          |     |      |      |     |     |      |      |     |     |          |     |      |     |     |    | -   |
| S04    | -05  | .62      | -40  | <u> </u> |     | .35  | .00  | .10 | .50 | .78  | . 16 | .04 |     |          |     |      |     |     |    |     |
| N03    |      |          |      |          |     |      |      |     |     | ÷==  |      |     | 1   |          |     |      |     |     | 5  |     |
| cı -   | 47   | .26      | .03  | <u> </u> |     | .50  | + 32 | .49 | ,12 | .71  | ,62  | .63 | ]   | .49      |     |      | Į . |     | ł  |     |
| P04    |      |          |      |          |     |      |      |     |     |      |      |     |     |          |     |      |     |     | 1  | i I |
| 5102   |      |          |      |          |     |      |      |     |     |      |      | ·   | i   |          |     | ÷    |     |     |    | 1 1 |
| 02     |      |          |      | L        |     |      |      |     |     |      |      |     | ]   |          |     |      |     |     |    | 1   |
| Ħ      | +23  | -30      | .17  | ļ        |     | -35  | +05  | .02 | -60 | +89  | -01  | •21 |     | •72      |     | + 50 | 'i  | ,   |    |     |

Tableau 28 a). Matrice de corrélations ; DYNSUR 12 ≤ n ≤16 • valeur alternative : .01 B altitude de la nappe au-dessus du seuil argovien du Bois de l'Malle

|        | T          | Ħq          | PCO.              | Eh    | K20        | 03   | TAC    | Ca  | Нg     | Sr    | Na   | ĸ           | Fe  | \$0 <sub>4</sub> | NO3 | CI   | P04 | 510 | 02  | R |
|--------|------------|-------------|-------------------|-------|------------|------|--------|-----|--------|-------|------|-------------|-----|------------------|-----|------|-----|-----|-----|---|
| T      |            |             | 1                 | 1     |            | ļ    |        |     |        |       |      |             |     |                  | 1   |      |     |     | 1   |   |
| } pЯ   | .65        |             |                   | 2     | 1          | {    | :<br>. | 1   | 1      |       | 1    | 1           | ł   | !                |     | Į    | } . | ł   |     | 1 |
| PCO2   | -43        | -70         |                   | i I   |            |      |        |     |        | · · · | }    | i i         |     | - I              |     | 1    | ł   | ŀ   |     |   |
| En     |            |             |                   | '~    |            |      |        |     |        |       |      |             | ļ,  |                  |     | 1    |     | 1   |     |   |
| K20    |            |             |                   | ;     |            | ļ    |        |     | 1      |       |      | 1           | } : |                  |     |      | 1   | 1   | · 1 | ł |
| 03     | -27        | -60         | .55               | ;÷    | <b>}</b> ∣ |      | , i    |     |        | }     | 1    | 1           | ł . | {                | ł   | 1    |     | { · | 1   | ł |
| TAC    | <b>v16</b> | - 53        | •57               | ;     |            | -97  |        |     |        |       |      | {           |     |                  |     |      |     |     |     |   |
| Са     | -09        | - 54        | -58               | ;     |            | - 88 | +90    |     | 1      |       | l    | 1           |     |                  |     |      |     | 1   |     |   |
| Mg     | .61        | •37         | -54               |       | 1          | -22  | •20    | •09 | (      |       | {    | }           |     |                  |     |      | 1   |     |     |   |
| 5r     | -07        | .06         | -18               | į→-~. | <b> </b> . | 1+06 | -04    | +11 | • 37   |       | 1    | 1           | 1   |                  |     | ł    | 1   | 1   |     | ł |
| Na     | •46        | .03         | -09               |       |            | +16  | •29    | •19 | .60    | •03   | ·    | 1           |     |                  |     | ·    |     |     |     |   |
| ĸ      | 1.50       | <b>₩0</b> 4 | •35               | i     |            | 1.31 | • 39   | +37 | +32    | •17   | .58  |             | 1   |                  | 1   |      |     |     |     |   |
| Fe     |            |             |                   |       |            | 1-22 |        |     | !      |       |      | ( <b></b> - | ·   |                  |     |      | [   |     |     |   |
| 504    | +00        | +02         | , <del>-</del> 00 | ;     |            | - 29 | .20    | *10 | · • 30 | •64   | 1.00 | i • 36      |     |                  |     |      |     | !   |     | ! |
| NOS    |            |             | 177               |       |            |      |        |     |        |       |      |             |     |                  |     |      |     |     |     |   |
|        | •62        | .50         | -10               | 1     | i          | 1.04 | •14    | -05 |        | • 30  | 1.05 | •73         |     | .26              |     |      |     |     |     |   |
| 1 204  | ;          |             |                   | 1     |            | 1    |        |     |        |       |      |             |     |                  |     |      |     |     |     |   |
| 1 5102 | ()         |             |                   |       |            |      |        |     |        |       |      | !           |     | · ;              |     |      |     | '   |     |   |
| 102    |            | 40          | 0                 | í     |            |      |        |     |        |       | 1.22 | 120         |     | L to a           |     |      |     |     |     |   |
| п      | •72        | - +1        | .30               | !     |            | 1411 | -06    | +05 | - /0   | -42   | - 22 | +02         |     | 5                |     | - 65 |     |     |     |   |

Tableau 28 b). Matrice de corrélations ; DYNPRO  $13 \le n \le 17$ 

.

| 132 |  |
|-----|--|
|-----|--|

.

|      | T        | płl      | PCO2            | Eh       | к20 | C3   | TAC  | Ca           | Mg   | Sr            | 11 <sub>B</sub> | ĸ    | Fe  | SO4     | NO3 | C1                | P04 | SiO | 02  | н   |
|------|----------|----------|-----------------|----------|-----|------|------|--------------|------|---------------|-----------------|------|-----|---------|-----|-------------------|-----|-----|-----|-----|
| T    |          | <u> </u> |                 |          |     |      | T    |              |      |               |                 | 1    |     |         |     |                   |     |     | 1   |     |
| pН   | +08      |          | 1               |          |     |      |      |              |      |               | 3               | - (  |     |         |     | 1                 |     | ' I |     |     |
| PC02 | .08      | ₹73      | '               |          |     | į    | . (  | i            | 1    |               |                 |      |     |         |     |                   |     |     |     |     |
| Eh   | i,       |          | <u></u>         |          |     |      |      |              |      |               |                 |      |     |         |     |                   |     |     |     |     |
| K20  |          |          | ,               | (        |     |      | ·    |              | į    |               |                 |      |     |         |     |                   |     |     |     |     |
| C3   | .17      | i.42'    | -63             | <u></u>  |     |      | . í  | i            |      |               |                 |      |     |         |     |                   |     |     |     |     |
| TAC  | -06      | v31      | -06             |          |     | - 57 |      |              |      |               |                 |      |     |         |     |                   |     |     |     |     |
| Св   | .03      | 1.27     | <del>v</del> 26 |          |     | -30  | - 39 |              |      |               |                 |      |     |         |     |                   |     |     |     |     |
| Mg   | .64      | +25      | +05             |          |     | - 50 | •09  | ÷09          |      |               | l               |      |     |         |     |                   | i   |     |     |     |
| Sr   | -42      | . 09     | ' <b>≁</b> 11   |          | · ' | . 01 | •03  | •26          | - 86 | '- <u>-</u> - |                 | l,   | I   |         |     |                   |     | 1   |     |     |
| Na   | -01      | ÷26      | - 08            | <u></u>  |     | -01  | . 42 | .36          | .31  | -47           |                 | 1    |     | .       |     |                   |     |     |     | 1   |
| ĸ    | •33      | 1.35     | -23             | <u></u>  |     | - 26 | .19  | <b>⊷0</b> 8, | -55  | . 56          | -13             |      |     |         |     |                   |     |     |     |     |
| Fe   | 1        | i        | 1777            |          |     |      |      |              |      |               |                 |      | [ ] |         |     |                   |     | [   |     |     |
| 504  | -37      | 1.13     | -20             | r        |     | .12  | +05  | <b>₩2</b> 4  | .67  | 1.60          | <del>+</del> 09 | .67  |     |         |     |                   |     | ł   |     |     |
| 103  |          |          |                 | <b></b>  |     |      |      |              |      |               |                 |      | į   | · • • • |     |                   |     | ĺ   |     |     |
| C1   | .24      | i+37     | -23             | F-*      |     | +25  | ,20  | • 42         | ,20  | • 30          | •73             | +08  |     | i+05    | í   |                   |     |     | [   | í ( |
| P04  | <u> </u> |          |                 | }        |     |      |      |              |      |               |                 |      | `   | i       |     |                   |     |     | {   |     |
| S102 | 2        |          | [               | <b>}</b> |     |      |      |              |      |               |                 | [    | i   | !       | i   | !                 |     |     | I I | 1   |
| 02   |          |          | 1               | h        |     |      |      |              |      |               |                 | 1    | ]   | 1-77    | i   |                   |     | ·   |     | 1   |
| Н    | +13      | 1.25     | . 02            |          | 1   | -55  | 29   | ++49         | -32  | +01           | ¦ <b>∓</b> 63   | - 36 |     | •64     | !   | ! <del>-</del> 42 |     |     |     |     |

|           | T           | рН            | PCO.         | Eh         | K20   | C3           | TAC               | Св           | Mg                 | Sr          | Na         | К           | Fe               | so <sub>4</sub> | NO3 | Cl       | Р0 <sub>4</sub> | Si0      | 02  | H |
|-----------|-------------|---------------|--------------|------------|-------|--------------|-------------------|--------------|--------------------|-------------|------------|-------------|------------------|-----------------|-----|----------|-----------------|----------|-----|---|
| т         |             | í             |              |            | i - 1 | •••          |                   | •            |                    |             |            |             | • •• ••          |                 |     | i        |                 |          |     |   |
| pft       | .47         |               | Į            |            |       |              |                   |              |                    |             |            |             |                  |                 |     | ļ .      |                 |          | 1   |   |
| PC0       | 2-49        | +67           |              |            |       |              |                   |              |                    |             |            |             |                  |                 |     |          |                 |          |     |   |
| Eh        |             |               |              | ·          |       |              |                   |              |                    |             |            |             |                  |                 |     | i I      |                 | <b> </b> |     |   |
| K20       |             |               | 1            |            |       |              |                   |              |                    |             |            |             |                  |                 |     | ì        |                 |          | ļ   |   |
| C3        | -40         | <b>▼</b> 58   | -36          |            |       |              |                   |              |                    |             |            |             |                  |                 |     |          | l '             |          |     |   |
| TAC       | ₩45         | +33           | .09          |            |       | -62          |                   |              |                    |             |            |             |                  |                 |     | 1        |                 |          | 1 ' |   |
| Ca .      | .29         | •17           | -50          | (mana)     |       | - 28         | 1ر. `             |              |                    | 1           |            |             |                  |                 |     |          | [ ·             | 1        |     |   |
| Mg        | -34         | į <b>+7</b> 2 | ,24          | <u> </u>   |       | . 44         | + 31              | -21          |                    |             |            | .           | [                |                 |     | <u>i</u> |                 |          | {   |   |
| Sr        | .22         | -25           | 12           |            |       | <b>-</b> 21  | • <b>2</b> 9      | .14          | .83                |             | [ .        |             |                  |                 |     | •        |                 | 1        |     |   |
| Na        | <b>₩</b> 50 | +19           | .47          | <b> </b> − |       | <b>≁</b> 08  | 21                | •16          | , .12              | -10         |            |             | ;                | 1               |     |          |                 | i        |     |   |
| K         | ;+46        | 1.08          | 1.37         | <b>!</b> + |       | <b>+1</b> 5  | . <del>v</del> 02 | •06          | .04                | +16         | 94         | i           | 1                | 1               |     | !        |                 | 1 -      | {   |   |
| Fe        |             | 1             | i            | }          |       |              |                   |              | !                  |             |            | !           | 1                | 1               | ł   |          |                 | 1        | 1   |   |
| [ S04     | i•08        | 45            | - 38         |            |       | •39          | -14               | . 36         | , <del> -</del> 20 | <b>+</b> 25 | .03        | <b>.</b> 07 |                  |                 | Į – | ι.       | 1               |          | ļ   |   |
| [ NO3     | 6           |               |              |            |       | 1.77         |                   | 1            |                    |             |            | :           | i                | 1772            |     | 1        | i               | ł        | 1   |   |
| C1        | 1.10        | +02           | <b>∲</b> •04 |            |       | <b>,</b> •63 | +33               | <b>,∙</b> 05 | - 02               | ٥ز.         | +17        | 1+07        |                  | * 47            | i   |          | 1               | 1        | i   |   |
| P04       |             | :             | i            |            | j     |              | :                 | !            |                    |             |            | :           | ( <b></b>        | , <del></del>   |     | i        |                 | ì        | 1   |   |
| 510       | 2           |               |              |            |       | ;            | ,                 | ·            |                    |             | i          |             | ;                |                 |     | :        |                 |          |     |   |
| 02        | 177         | · · · · ·     |              | i          | :     |              |                   |              | 1-22               |             |            | 1           | ۱ <del>۰۰-</del> |                 |     | 1        | [               | į        | :   | Į |
| <u> H</u> | <u>+</u> 0  | 62            | . • 45       | <u>i</u>   | 1     | . 65         | -25               | -31          | 1=31               | - 23        | <u>-19</u> | -32         | !                | 55              |     | 1+70     | L               | !        |     | L |

Tableau 29 b). Matrice de corrélations : FOCLEF 14  $\leqslant$  n  $\lesssim$  18  $^{\circ}$  valeur alternative : .25

|           | r        | pR    | PCO. | Eh | <b>X20</b> | 03   | DAT  | Ca      | Mg   | Sr   | Ка          | ĸ       | Fe      | so4  | NO3 | C1             | Р0 <sub>4</sub> | SiO. | 02 | H  |
|-----------|----------|-------|------|----|------------|------|------|---------|------|------|-------------|---------|---------|------|-----|----------------|-----------------|------|----|----|
| Ŷ         |          |       |      |    |            |      |      |         |      |      |             | :       | · · · · |      |     |                |                 |      | 1  | ]  |
| Кq        | .07      |       |      | 1  |            |      | l l  |         |      |      | 1           | 1       | i .     |      |     |                | 1               | 1    |    | 1  |
| PCOZ      | +23      | -80   |      |    |            |      | }    |         | ļ    |      | 1           |         | 1       | 1    | 1   |                |                 | ş.   |    |    |
| Eh        | <u></u>  |       |      | !! | · ·        | i i  |      |         | į    |      | ]           | !       |         | . I  |     | Ì              |                 | ļ    | [  |    |
| K20       |          |       |      | i  |            |      |      |         | Ì    | 1    | i i         | ļ       | i       | 1    |     |                | 1               | 1    |    | ł  |
| <b>G3</b> | -14      | -71   | .47  | () |            |      |      |         | )    | 1.   |             | }       | i       |      |     |                | j –             | į    | 1  |    |
| TAC       | -23      | -71   | .55  |    |            | .98  |      |         |      |      | 1           | ļ       | Į i     |      |     |                |                 |      | ł  |    |
| Ca        | μīί      | 27    | .72  |    |            | .78  | .83  |         |      |      | ł           |         | i i     | 1    |     |                |                 |      |    | 1  |
| Me        | 10       | .67   | -66  |    |            | -74  | -69  | -92     | ~    |      | l           |         | 1       |      |     |                |                 |      | ł  |    |
| Sr        | 113      | .14   | -24  |    |            | -39  | -20  | -31     | . 33 |      |             | 1       | ţ.      |      |     |                |                 |      |    | [  |
| Na        | 56       | 14    | -10  |    | [          | -02  | - 04 | 1.59    | 22   | .13  |             | 1       | · ·     | 1    |     |                |                 |      |    | 1  |
| 1.        | 228      | 74    | -02  |    | ]          | . 00 | -08  | 12      | - 38 | . 22 | .25         |         |         | 1    |     |                |                 |      | 1  | ļ  |
| P.        | Ľ.       |       |      |    | i          |      |      |         |      |      |             | []      |         |      |     |                |                 |      | 1  |    |
| 504       | 02       | 05    | -26  |    |            | 13   | 10   | 11      | -13  | 28   | _ 34        | .00     |         |      | i   |                | i .             | ł    |    |    |
| NOX       | Ľ        | ,     |      |    |            |      |      | • • • • |      |      | 1.1         | ,       |         |      |     |                |                 |      |    | Į. |
| l ci      | 522      | 26    | -04  |    |            | -20  | . 22 | 0       | -02  | 28   | 48          | 20      |         | - 31 |     |                |                 |      |    |    |
| 004       |          | 110   |      |    |            | 46.7 | WEC. |         | 107  |      |             | • • • • | []      |      |     |                | ~ ~ ~ ~         |      |    | )  |
| 1 61 02   | <u> </u> |       |      |    |            |      |      |         |      |      |             |         |         |      | _   |                |                 |      |    | l  |
| 1         |          |       |      |    |            |      |      |         |      |      |             |         |         |      |     |                |                 |      |    | [  |
| 02        |          | e la  |      |    |            |      |      | 0.      | 86   |      | 74          |         |         | 14   |     | 21             |                 |      |    |    |
| 12        | ¥14      | -74 ( | . 27 |    |            | • 27 |      | 101     | -00  | +11  | <b>7</b> 24 | • ? ?   |         | +10  |     | • <b>⊂</b> 1 ; |                 |      |    |    |



|             |            |             |      |            |     |      |     |      |     | •           |      |              |    |                 |     |     |                 |          |    |     |
|-------------|------------|-------------|------|------------|-----|------|-----|------|-----|-------------|------|--------------|----|-----------------|-----|-----|-----------------|----------|----|-----|
|             | Ъ.         | рĦ          | PCO. | Eh         | к20 | C3   | TAC | Ca   | Ng  | Sr          | Na   | к            | Fe | so <sub>4</sub> | ноз | Cl  | Р0 <sub>4</sub> | 510      | 02 | н   |
| T<br>vH     | 50         |             |      |            |     | 1    |     |      |     |             |      |              |    | ,               | [   |     |                 |          |    |     |
| PCOS        | -27        | <b>-</b> 70 |      | •          |     |      |     |      |     |             |      |              |    |                 |     |     |                 | ļ        |    |     |
| K2C         | <u></u>    |             |      | . <u>.</u> |     |      |     |      |     |             |      |              |    | ĺ               |     |     |                 |          |    |     |
| C3          | -41        | +26         | +08  |            |     |      |     |      |     |             | ł    |              |    |                 |     |     |                 | <b>.</b> |    |     |
| Ĉa.         | .27        | .24         | -40  |            | [   | -22  | +11 |      |     |             |      |              |    |                 |     |     | •               |          |    |     |
| Hg<br>Sr    | -19<br>-31 | •24<br>•01  | -18  |            |     | . 87 | 94  | .10  | .94 |             |      |              |    |                 |     |     |                 |          |    | 1   |
| Nn.         | .67        | -01         | -20  | <b>}</b>   |     | +25  | •05 | .16  | .11 | -21         |      | }            |    |                 |     |     |                 |          |    | 1   |
| Fe          | ~12        |             |      | F          |     |      |     |      |     |             | ;    |              |    |                 |     |     |                 |          |    | 1   |
| SO4         | -26        | •29         | -32  | <u>'</u>   |     | •90  | .88 | .09  | -82 | .90         | +19  | •34          |    |                 |     |     |                 |          | •  | İ   |
| Cl          | .62        | •02         | -37  |            |     | •05  | .15 | •25  | •32 | •02         | •95  | -10          |    | •01             |     |     |                 |          |    | i i |
| 104<br>S102 |            |             |      |            |     |      |     |      |     |             |      |              |    |                 |     |     |                 |          |    |     |
| 02          | 41         |             | 60   | ,,         | i   | 1    |     |      |     |             | . 60 | _03          |    | -37             |     | -93 |                 |          |    |     |
| <u>n</u>    | AOT        | - 74        | -00  |            |     | = 20 | -27 | + 30 | *27 | <b>7</b> 67 | +07  | <b>4</b> 0 3 |    | *21°            |     | 405 | _               |          |    |     |

Tableau 30 b). Matrice de corrélations : FOBREV 15 < n < 19

| 1 | З | 1 |  |
|---|---|---|--|
|   |   |   |  |

|       | T                 | pli         | PCO2       | Eh         | K20 | C3         | TAC  | Ca          | Hg          | Sr          | Na   | x            | Fe  | 50 <sub>4</sub> | NO3 | C1  | FO4 | SiO | 02       | H   |
|-------|-------------------|-------------|------------|------------|-----|------------|------|-------------|-------------|-------------|------|--------------|-----|-----------------|-----|-----|-----|-----|----------|-----|
| 7     |                   |             |            |            |     |            |      |             |             |             | -    |              |     |                 |     |     | -   |     |          | -   |
| ЪЦ    | +07               |             |            |            |     |            |      |             |             |             |      |              |     |                 |     |     |     |     |          |     |
| PC 02 | 2.60              | -44         | `- <b></b> |            |     |            |      |             |             |             |      |              |     |                 |     |     |     |     |          |     |
| Eh    |                   |             |            |            |     |            |      |             |             |             |      |              |     |                 |     |     |     | · - |          |     |
| K2O   |                   |             |            |            |     |            |      |             |             |             |      |              |     |                 |     |     |     |     |          |     |
| C3    | - 36              | -13         | .20        |            |     |            |      |             |             |             |      |              |     |                 | 1 3 |     |     |     |          |     |
| TAC   | -26               | <b>v</b> 02 | .23        | `~~~       |     | • 31       |      |             |             |             |      |              | ] ] |                 |     |     |     |     |          |     |
| Ca    | •20               | -01         | -20        |            |     | .77        | •09  |             |             |             |      |              |     |                 |     |     |     |     |          | i i |
| Mg    | <del>, 7</del> 43 | -37         | 1-54       | <b>≻</b>   |     | -44        | - 33 | -25         |             | · ·         | (    | 1            |     |                 |     |     |     |     |          |     |
| Sr    | - 30              | +10         | .11        | <b>┝</b> - |     | . 90       | . 06 | .83         | -32         |             | •    | I            | i   |                 | 1 1 |     |     |     |          |     |
| Na    | -40               | .30         | +43        | h          | •   | - 74       | -40  | <b>~</b> 58 | •91         | -66         |      |              | :   |                 | : 1 |     |     |     | , I      | 1   |
| к     | -41               | 1.34        | +43        |            |     | -73        | -37  | -58         | <b>1</b> 9ء | <b>~6</b> 6 | .1.0 |              |     | i               |     |     |     |     |          |     |
| Fe    | 2                 |             |            |            |     |            |      |             | ,           |             |      |              |     |                 |     |     |     |     |          |     |
| 504   | -40               | -04         | .12        | <b></b>    |     | <b>.91</b> | - 03 | .83         | -51         | •96         | -78  | i +??        |     |                 | 1   |     |     |     |          | 1   |
| 103   |                   |             |            |            |     |            |      |             |             |             | '    |              | ·   |                 |     |     |     |     |          |     |
| C1    | <u>-</u>          | •37         | +42        | 누          |     | -74        | +42  | -59         | 89          | *68         | •99  | ¦.•99        | }   | -76             | `~' |     | 1   | 1   |          | 1   |
| P04   | j                 |             |            | <u></u> +  |     |            |      | [           |             |             | }    | <b> </b> -   |     | i               |     |     |     |     |          | i i |
| SiO   | 2                 | ~           |            | ] <b></b>  |     |            |      |             |             |             | i    | i            |     |                 | !   |     |     |     | ł        |     |
| 02    | 1                 |             | 1-22       | +          | ]   | 1-00       |      |             | 1           |             | 1-52 | 1-22         | ·   |                 | 1   | 1   |     |     |          |     |
| н     | :.01              | · +23       | •25        |            |     | -02        | -10  | -07         | ;-34        | • 71        | 1.07 | і <b>О</b> Б |     | -24             |     | .11 | !   |     | <u> </u> |     |



.

|            | T    | рH             | PCO | Eb        | K20       | C3  | TAC  | Ca          | Mg  | Sr        | Na | ĸ         | Fe  | so <sub>4</sub> | NO3     | Cl | Р0 <sub>4</sub> | \$10 <sub>2</sub> | 02  | н   |
|------------|------|----------------|-----|-----------|-----------|-----|------|-------------|---|-----------|----|-----------|-----|-----------------|---------|----|-----------------|-------------------|-----|-----|
| т          |      |                |     | í –       | ;         |     |      |             |   |           |    |           |     | 1               |         |    |                 | ;                 | 1   |     |
| рн         | • 60 |                | 1   |           | ;<br>;    |     |      |             |   | 1         |    |           |     | [               |         |    |                 |                   | Ι.  | ļ   |
| F          |      |                |     | /         | •         |     |      | i           | i i   | ۰<br>۱    |    |           | j – | I I             |         |    | l ·             |                   | i i | i l |
| K20        |      |                |     | 1         |           |     |      |             | 1   |           | F  |           |     | i               |         |    |                 | 1                 |     | 1   |
| C3         | 51   | .30            | !   | }         |           |     |      |             | 1   | ÷         |    | 1         | }   | 1               |         | 1  |                 | }<br>1            | 1   |     |
| TAC        | .32  | .21            |     |           | ·         | .77 |      |             | Į,  |           | i  | ł         | j   | í               |         |    |                 | i                 | i i |     |
| Ca         | .45  | .73            |     |           |           | .61 | .51  |             | f   |           |    | [         | 1   | 1               | f.      |    |                 | l                 | t i |     |
| Нg         | -27  | ' •02          |     | !         | ·         | •73 | .41  | .25         |   | ł         |    |           |     | <b>.</b> .      |         | 1  | ſ               | [                 |     |     |
| Sr         | ¦    | ) <del>-</del> |     | }         | ·,        |     |      |             | i   |           | l  | ļ         | 1   |                 |         | 1  | 1               | 1                 | 1   | i I |
| Na         |      |                |     |           | •'        |     |      |             | !   | ·         |    |           |     |                 |         | 1  | ł               | !                 | ! . |     |
| R.         |      |                |     | <b></b> _ | ·:        |     |      |             | 1   |           | i  | 1         |     | 1               |         | i  |                 | 1                 | 1   |     |
| Sol.       | 122  |                |     | 1         |           |     |      |             |   |           |    | i         |     |                 | •       |    | )               | 1                 | t i |     |
| NO3        |      |                |     |           |           |     | \    |             | 1   |           |    |           |     |                 |         |    | ļ               | ł                 | 1   |     |
| 01         | ·    |                | :   | <b></b>   |           |     | ;    |             |   | . <b></b> |    | :         |     |                 |         |    |                 | ļ                 |     |     |
| PO4        |      |                |     |           |           | i   | !    | ' <b></b>   | i   | !         |    | :         |     | ·               |         |    | [               | !                 | ļ   |     |
| SiO        | 2    | ~              |     | }         |           |     |      |             |   | !         |    | ! <b></b> |     |                 |         |    |                 |                   |     | 1   |
| OZ         | -34  | •57            |     | !         |           |     | 1.34 | •40         | ~06   |           |    | i         |     |                 | ( '     |    |                 | i                 |     | ( ) |
| Ľ <u> </u> | +20  | +25            |     |           | · · · · · | -21 | + 04 | <u>ور .</u> | <u>( -                                   </u> |           |    | 1         |     |                 | <u></u> |    |                 |                   | 139 |     |

Tableau 31 b). Hatrice de corrélations : FORAG 1 (18.4 au 9.5.68, sans FOVERR) n = 16

|     | т       | pН          | PC02 | Eh       | к20 | C3   | TAC  | Ca  | Нg  | Sr   | Na    | к   | Fe  | \$04 | NO3      | Cl  | P04 | Si0 | 102<br>102 | н |
|-----|---------|-------------|------|----------|-----|------|------|-----|-----|------|-------|-----|-----|------|----------|-----|-----|-----|------------|---|
| Т   |         |             | 1    | 1        |     |      | 1    |     | 1   |      | 7     |     |     |      |          | 1   | 1   |     |            |   |
| рН  | .43     |             | )    | <u> </u> |     |      |      |     | ]   | (    | ]     | 1   |     | •    | <b>j</b> | }   | }   | 1   | •          | 1 |
| PCO | 2-53    | -44         |      | ļ        |     |      |      |     |     |      | ļ     |     |     | í    |          | i   | - I |     | 1          |   |
| Eh  | i       |             |      | [        |     |      |      |     |     |      |       |     | ļ   | 1    |          |     | 1 1 |     | E          |   |
| K20 |         |             |      |          |     |      |      |     |     |      |       | ì   | L ' |      |          | 1   | 1   |     |            |   |
| C3  | +17     | v20         | .42  |          |     |      |      |     |     |      | }     |     |     |      |          | 1   | (   |     |            |   |
| TAC | -19     | -20         | .43  |          |     | .90  |      |     |     |      | ł     | 1   |     |      |          | 1   |     |     |            |   |
| Ca  | +15     | -46         | .25  | [        |     | .41  | .63  |     |     |      | [     |     | \$  |      |          |     |     |     | 1          |   |
| Mg  | -07     | .15         | .34  |          |     | .85  | .70  | +05 |     |      | F     |     |     |      |          |     |     |     | ł          |   |
| Sr  | -12     | <b>v</b> 15 | .24  |          |     | .77  | ,45  | -10 | .76 |      |       |     |     |      |          |     |     |     | l i        |   |
| Na  | -10     | •56         | .30  |          |     | .40  | .53  | •93 | -06 | -02  |       |     |     |      |          |     |     |     | !          |   |
| X   | w03     | +12         | .06  |          |     | .74  | . 43 | +02 | .69 | .96  | .06   |     |     |      |          |     |     |     |            |   |
| Fe  |         |             |      |          |     |      |      |     |     |      |       |     |     |      |          |     |     |     |            |   |
| S04 | -04     | -03         | .21  |          |     | -77  | .49  | .03 | •75 | • 93 | , .09 | .91 | •   |      |          |     |     |     |            |   |
| NO3 |         |             |      |          |     | +    | •    |     |     |      |       |     |     |      |          |     |     |     |            |   |
| C1  | . 02    | ×25         | .01  |          |     | . 51 | .21  | .16 | .40 | .65  | .25   | •74 |     | .71  |          |     |     |     |            |   |
| P04 |         |             |      |          |     | **** |      |     |     |      |       |     |     |      |          |     |     |     |            |   |
| S10 | <u></u> |             |      |          |     |      |      |     |     |      |       |     |     |      |          |     |     |     |            |   |
| 02  | j       |             |      |          |     | *    |      |     |     |      |       |     |     |      |          |     |     |     |            |   |
| H   | -08     | -14         | .01  |          |     | -53  | +26  | •08 | -64 | -65  | .11   | -66 | !   | -73  |          | -81 | i   | }   |            |   |

Tableau 32 a). Matrice de corrélations : FORAG 2 (28.10 au 7.11.68, anns FOVERR) n = 16 H altitude de la nappe au-dessua du seuil argovien du Bois de l'Halle

| [       | T    | pR            | PC0             | En            | к20 | C3  | TAC         | Ça              | Mg   | Sr   | Na   | к    | Fe            | so4  | NO3 | .CJ | P04 | 'sio,    | °2  | н |
|---------|------|---------------|-----------------|---------------|-----|-----|-------------|-----------------|------|------|------|------|---------------|------|-----|-----|-----|----------|-----|---|
| T<br>pH | -05  |               |                 | <u> </u>      |     |     |             |                 |      |      |      | !    |               |      |     | l   |     | 1        |     |   |
| PCO2    | 4-14 | -71           |                 |               | i i |     |             |                 |      |      |      |      | ]             |      | İ   | 1   | 1   | j        | İ   |   |
| Eh      |      |               |                 | ;             |     |     |             |                 | [ .  |      |      |      |               |      |     | i   | ĺ   |          | ļ   |   |
| 03      | - 36 | - 32          | 66              |               |     |     |             |                 |      |      | 1    |      |               |      |     |     | 1   | ļ        | Į   |   |
| TAC     | -37  | -39           | .71             |               |     | .95 | !           |                 |      |      |      |      |               |      | 5   | •   | 1   | <b> </b> | 1   |   |
| Ca      | +05  | +19           | .51             | ('            |     | •53 | <b>.</b> 61 |                 |      |      | ļ    | 1    | i             |      |     |     |     | ł        |     |   |
| Ng      | 13   | +22           | +42             | [ <b>→</b> =' |     | +02 | +06         | +08             |      |      |      |      | 1             |      | l   | í   | Ι.  |          |     |   |
| Na      | -48  | 1+20.<br>.16. | -22             |               |     | -12 | -18         | -13             | 1001 | -15  |      | I    |               |      | !   | 1   |     | [        | Į I |   |
| ĸ       | -44  | .36           | -04             |               |     | .15 | .20         | 47              | 1.20 | 1.03 | j.60 |      |               |      | į   | i   |     |          | 1   |   |
| Fo      |      |               |                 |               |     |     |             |                 |      |      |      |      |               |      |     |     |     |          |     |   |
| SO4     | +19  | .28           | *12             |               |     | .18 | .01         | .17             | .58  | .89  | •00  | •32  | {             |      | i   |     | ) I | · ·      |     |   |
| C1      | -30  |               | -07             |               |     | .37 | .35         | .15             | .72  | .39  | - 4  | .42  |               | . 30 |     |     |     |          |     |   |
| PO4     |      |               |                 |               |     |     |             |                 |      | '    |      |      |               |      |     |     |     |          | [   |   |
| 1 \$102 | 2.43 | •00           | <del>*</del> 54 |               |     | -84 | <b>-</b> 82 | <del>+</del> 53 | .15  | -07  | - 33 | - 50 | !- <b>-</b> - | -18  |     | +31 |     |          | 1   |   |
| 8       | 22   | -37           | .63             |               |     | .71 | .79         | .68             | -14  | -37  | -01  | .21  |               | -20  |     | .28 |     | -54      |     |   |

fableau 32 b). Natrice de corrélations : FORAG 3 (3.3 au 19.3.69, sans FOVERR) n = 18

|            | T            | Нq            | PCO.              | išh      | K20 | C3    | TAC         | Ca   | Кg            | Sr   | lia   | ĸ             | Fe  | s0 <sub>4</sub> | NO3 | Cl        | <sup>р0</sup> 4 | Si0 <sub>2</sub> | 0 <sub>2</sub> | н  |
|------------|--------------|---------------|-------------------|----------|-----|-------|-------------|------|---------------|------|-------|---------------|-----|-----------------|-----|-----------|-----------------|------------------|----------------|----|
| T          |              |               | <u>i</u>          | ·        |     |       |             |      |               |      |       |               |     |                 |     | i — ·     |                 |                  |                |    |
| рH         | -27          |               |                   |          |     |       |             |      |               |      |       |               | · 1 |                 |     | {         |                 | ļ                |                |    |
| PCO2       | .19          | - 88          |                   |          |     |       |             |      |               |      |       |               |     |                 |     | ł         | i i             |                  |                |    |
| Eh         |              |               |                   |          |     |       |             |      |               |      |       |               |     |                 | i   | 1         | 1               | f '              | 1              |    |
| K20        |              | i             |                   | !        |     |       |             |      |               |      | i i   |               |     |                 |     |           |                 | )                |                |    |
| j 03       | -10          | i 31          | - 35              |          |     |       | 1           |      |               |      |       |               |     |                 |     | [         |                 |                  |                |    |
| TAC        | -03          | - 52          | .51               | )        | i   | - 95  |             |      |               |      |       |               |     |                 |     | [         | 1               | { }              | ŀ              |    |
| Cn         | . 09         | ; +62         | -71               |          |     | -53   | .69         |      |               |      | l     |               |     |                 |     | ł         | 1               |                  |                |    |
| ₩g         | .05          | +07           | +04               |          |     | - ?3  | <b>.</b> 60 | +06  |               |      | [     | 1             |     |                 |     |           | 1               |                  |                |    |
| ) Sr       | <b>7</b> 976 | ' <b>-</b> 22 | -17               |          |     | .66   | - 43        | +18  | • ő2          |      |       |               | : 1 |                 |     |           | ]               | 1                |                |    |
| Na         | -15          | . *01         | .07               |          |     | .31   | - 36        | - 50 | ¥01           | •06  |       | :             |     |                 |     | !         |                 | !                |                |    |
| I K        | +25          | i •12         | ; <del>+</del> 12 | ;        | i i | - 72  | -61         | .02  | . <b>.</b> 77 | •76  | .20   | '             |     |                 |     | 1         | [               |                  |                |    |
| Fe         |              | } <del></del> |                   | [        |     |       |             |      | !             |      | ~~-   | i             |     |                 | İ.  | Į         | i i             | 1                |                | l. |
| \$04       | <b>19</b>    | i 13          | i <b>⊸0</b> 4     | ;        | ι   | .71   | •51         | v01  | , 79          | -95  | \$0.  | -78           |     |                 | 1   | 1         | {               | ļ                | { `            |    |
| 1 NO3      | ·            |               |                   |          | {   |       |             |      | ;- <u></u>    |      |       |               |     |                 |     | 1         |                 | l                |                |    |
| 101        | -05          | 1.24          | +25               | :        |     | i •24 | 1.18        | 1.09 | -34           | · 42 | ֥59   | .40           | 1   | 1.48            |     |           | }               | 1                |                |    |
| P04        |              |               |                   | <u>د</u> |     |       | [           |      |               |      |       |               |     |                 |     |           | ļ               | 1                |                |    |
| Sin        | <u></u>      | :             | 1-17              |          | ¦   |       | 1           | 1    | !             | ·    | ;     | 1             |     |                 |     | ·         |                 |                  |                |    |
| 102        | -29          | .11           | - 04              | i        | 1   |       | .09         | •39  | i - 50        | •37  | . 64  | ·•01          |     | +20             |     | 1.00      |                 |                  |                | l  |
| L <u>H</u> | . 05         | _ <b>+</b> 27 | 32                |          |     | •38   | ÷24         | . CB | +51           | -71  | . •11 | <u>. • 57</u> | ·   | +72             |     | <u>δ]</u> | ·               | <u></u>          | .40            |    |

· ·.

Tableau 33 a). Matrice de corrélations : FORAG 4 (10.9 au 19.9.69, sans FOVERR) n = 16 H altitude de la nappe au-dessus du seuil argovien du Bois de l'Halle

.

| <b></b> | Т                | рН            | PC0.        | Eh       | <sub>،</sub> ۲20 | ¢3            | TAC  | Ca   | Hg          | Sr   | Na     | К    | Fe  | so <sub>4</sub> | ко <sub>з</sub> | C1  | F04        | 5102 | 0 <sub>2</sub> | H |
|---------|------------------|---------------|-------------|----------|------------------|---------------|------|------|-------------|------|--------|------|-----|-----------------|-----------------|-----|------------|------|----------------|---|
| T       |                  |               |             | 1        |                  |               |      |      |             |      |        | 1    |     |                 |                 |     | į          |      |                |   |
| рĦ      | -08<br>-         |               |             | ( i      | i i              |               | i 1  |      |             |      |        | 1    |     |                 | ! -             |     |            |      |                |   |
| 1 14-02 | <sup>2</sup> *06 | -94           |             | 1        |                  |               |      |      |             |      |        | '    |     |                 | . 1             |     | [          |      |                |   |
| i na    |                  | '             |             | <u>,</u> | ۰ I              |               |      |      |             |      | i .    |      |     |                 |                 |     |            |      |                |   |
| K20     |                  |               |             |          | : ;              |               |      |      |             |      | · ·    | 1    |     |                 |                 |     | i i        |      |                |   |
| Ç3      | <b>v1</b> 4      | ¥82           | .91         |          | <u>∤</u> ;       |               | i    |      |             |      |        | . 1  |     |                 |                 |     | 1          | · ·  |                |   |
| TAC     | .03              | -89           | - 88        |          |                  | -94           |      |      |             |      |        |      |     |                 |                 |     |            | 1    |                |   |
| Ca      | 1.07             | -69           | •47         |          | ;;               | •46           | . 69 | ·'   |             |      |        | 1    |     |                 |                 |     |            |      |                |   |
| Ng      | 1.25             | -63           | •72         |          |                  | •86           | , 83 | •26  |             |      |        | ļ    |     |                 |                 |     | i          |      |                |   |
| Sr      | ; 78             | -55           | • 4         |          | !'               | • 39          | 47   | .17  | •63         |      |        |      |     |                 |                 |     |            |      |                |   |
| l lla   | .07              | -93           | . 96        |          | ,                | •77           | . 78 | 46   | - 59        | .64  |        |      |     |                 |                 |     |            | i-   |                |   |
| ļĸ      | . 82             | -54           | -40         |          | {                | •23           | 1.45 | •51  | •39         | • 88 | . • 55 | ·    | i . |                 | 1               |     | !          | 1    | ì              |   |
| ÌFe ∣   |                  |               |             |          | i                |               | ;    | ·    |             |      |        |      | ·   |                 |                 |     | i .        | 1    |                |   |
| 1 \$04  | .97              | . <b>•</b> 29 | .13         |          |                  | •05           | .21  | -25  | -34         | .86  | 28     | 93   |     |                 |                 |     | l          | i    |                |   |
| 103     | .13              | 51            | •29         |          | :                | . Z3          | . 48 | .82  | .12         | : 08 | .25    | -41  |     | .24             |                 |     |            |      |                |   |
| 01      | .77              | -45           | <b>,</b> 20 |          |                  | ; <b>₊</b> 08 | -34  | .64  | <b>.</b> 19 | ;.65 | i • 34 | . 92 |     | •86             | - 58            |     | ļ .        |      |                |   |
| P04     |                  |               |             |          | i                |               | !    |      |             | [    | !      | '    |     |                 | 1-72            |     |            | 1    | l              |   |
| SiO     | 2,03             | .19           | . 79        | <u>}</u> | :                | .15           | -08  | •77  | .41         | ;.25 | .03    | -24  |     | -07             | -68             | •53 | ) <b>-</b> |      | 1              |   |
| 02      | <b>,</b> •51     | -14           | - 22        |          |                  | +22           | -15  | - 33 | ×55         | ֥58  | -18    | - 28 |     | ;-43            | .03             | +12 |            | -63  |                |   |
| 'H      | <b>~</b> 90      | .40           | - 32        |          |                  | -29           | +42  | •20  | -63         | +93  | - 39   | -86  |     | •93             | -16             | +72 | :          | -18  | -61            |   |

Tableau 33 b). Hatrice de corrélations : FORAG 5 (17.8 au 19.8.71, ... sans FOVERR, à une exception près : mode statique) n = 7

.

|       | _   |            |      |          |                |     |             |      |      |     |               |      |     | _  |          |     |     |                 |      |     |
|-------|-----|------------|------|----------|----------------|-----|-------------|------|------|-----|---------------|------|-----|----|----------|-----|-----|-----------------|------|-----|
|       | T   | pH         | PCO  | ЕЬ       | К20            | RES | ςσ          | TAC  | Ça   | Нg  | $\mathbf{Sr}$ | Na   | х·  | Fe | so4      | ио3 | Cl  | Р0 <sub>4</sub> | Si02 | 02  |
| Ŧ     |     |            |      |          |                |     |             |      |      |     |               | 1    |     |    |          |     |     |                 |      | 1   |
| рĦ    | -32 |            | :    | !        |                |     |             | 1    |      |     |               | 1    |     |    | <u> </u> |     |     |                 | í    |     |
| PC 02 | -39 | +69        |      | 1        |                |     |             |      |      |     |               | ! :  |     |    |          |     |     |                 |      | •   |
| Eh    |     |            |      |          |                | ļ   |             |      |      | ļ . |               |      |     |    | 1        |     |     |                 | ļ    |     |
| X20   | ւկե | +51        | •49  |          | ا حد ما ا      | 1   | l I         | ł    | 1    |     |               | \ ·  | ,   | i  | l i      |     |     | i '             | 5    |     |
| RES   | .29 | -29        | •44  | ·        | .73            |     |             |      | 1    | )   | i             | Į    |     | Ì  |          | 1   |     | ì               | 4    | 1   |
| C3    | 44  | -54        | •52  | يد ـ مار | .95            | .71 |             |      | ļ    | 1.  |               |      | í   |    | !        | ļ   |     |                 | 1    | 1   |
| TAC   | •43 | -56        | . 56 |          | •95            | .66 | • 92        |      | [    |     |               |      |     |    | i i      | [ . |     | ł               | ł    |     |
| Ca    | .38 | -40        | .60  | }'       | .69            | .40 | .68         | .70  | [    |     |               | í    |     |    |          | 1   |     |                 | 1    | ļ.  |
| Mg    | .49 | -14        | -32  |          | .70            | •53 | .64         | .61  | .51  |     |               | 1    |     |    | [        |     |     |                 | ļ    | ļ . |
| Sr    | -40 | .01        | .13  |          | •48            | •57 | -42         | • 35 | .17  | .81 |               |      |     |    |          | ł   |     |                 | [    | 1   |
| Na    | -38 | <b>v10</b> | .41  |          | <b>, 1</b> 44, | .18 | • 36        | •44  | 1.53 | .65 | - 33          |      |     |    |          |     | ŀ   | i               | í    | F I |
| ĸ     | -33 | -18,       | .19  |          | .63            | .56 | .61         | •56  | 1.61 | .73 | -45.          | •57  | i   | í  | ł        |     | Į   |                 |      | 1   |
| Fe    |     |            |      |          |                |     |             |      |      |     |               |      |     |    |          |     | [   |                 |      | ł   |
| S04   | -61 | .29        | -50  |          | .56            | .60 | .64         | •55  | .46  | •79 | .89           | • 58 | •57 |    |          |     | ł – |                 |      | I.  |
| ноз   | .81 | •02        | .63  |          | .66            | •74 | •59         | .61  | •74  | .31 | .22           | .65  | •59 |    | i • 34,  |     | 1   |                 |      | [   |
| c1    | -38 | .42        | -49  |          | -12            |     | <b>+</b> 29 | -33  | -40  | •14 | .27           | • 54 | •37 |    | .75      |     |     |                 |      |     |
| P04   |     |            |      |          |                |     | *           |      |      |     |               |      |     |    | !        |     |     |                 |      |     |
| S102  | .42 | -19        | .16  |          | .83            | •79 | .91         | .86  | •72  | •95 | +90           | .66  | .61 |    | •73      | .28 |     |                 |      | 1   |
| 02    |     |            |      | 1        |                |     |             |      |      |     |               |      |     |    |          |     | +   |                 |      |     |

Tableau 34 a). Hatrice de corrélations : AREUSE 8 (anions principalement)  $\leq n \leq 90$ 

|   | T       | рЫ          | PCO,       | Eh    | K50 | RES       | C3           | TAC | Ca     | Hg  | Sr   | Nal) | X1) | Гe | so4 | ND3         | C1 | Р0 <sub>4</sub> | Si02 | 0 <sub>2</sub> |
|---|---------|-------------|------------|-------|-----|-----------|--------------|-----|--------|-----|------|------|-----|----|-----|-------------|----|-----------------|------|----------------|
| Ē   |         |             |            |       |     | 1         |              |     |        |     |      |      | 1   |    |     |             |    |                 |      |                |
| PCO   | -60     | <b>-</b> 47 |            |       |     |           |              |     |        |     |      |      |     |    |     |             |    |                 |      |                |
| 1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1.<br>1 | •75     | .18         | +37        |       |     |           |              |     | ľ      |     |      |      |     |    |     |             |    |                 | · `  |                |
| RES   | -77     | -11         | _74        |       | .71 | <br>82    |              |     | Ì      | i   |      |      |     |    |     |             |    |                 |      |                |
| TAC   | .83     | -23         | -31        | :     | .93 | .83       | .94          |     |        |     |      |      |     |    |     |             |    |                 |      |                |
| Ca.<br>Mat  | -67     | -18<br>-06  | .07<br>.42 | <br>' | .81 | •67<br>44 | .78          | .63 |        |     |      |      |     |    |     |             |    |                 |      |                |
| Sr  | .61     | -25         | -41        |       | .65 | .50       | .68          | .65 | 41     | .83 |      |      |     |    |     |             |    |                 |      |                |
| K1)   | •38     | +11<br>+12  | -16        |       | .43 | •52       | • 50<br>• 51 | .50 | · 29   | .41 | .71  | .82  |     |    |     |             |    |                 |      |                |
| Fe  | -36     |             |            |       | .06 |           | +57          | -05 | +60    | •08 |      |      |     |    |     |             |    |                 |      |                |
| N03   | -54     | +.د8        |            | ·     | -51 | -52       | - 53         | -53 | - 35   | -62 | -45  | -22  | .11 |    |     |             |    |                 |      |                |
| C1<br>P04   | -27     | .11         |            | ·     | +17 | .09       | - 52         | •35 | 40<br> | .13 | .16  | .57  | .87 |    | .20 |             |    |                 |      |                |
| Sic   | .81     | -27         |            |       | .81 | •77       | •75          | •73 | .74    | •82 | • 90 | •77  | •34 |    | •19 | <b>-</b> 40 | !  |                 |      |                |
| <u>u</u> 2  | <u></u> |             |            |       |     |           |              |     |        |     |      |      |     |    |     |             |    |                 |      |                |

.

Tableau 34 b). Natrice de corrélations : NOIRAI 21 < n < 104 1) les échantillons pour lesquels Na est inférieur à K ont été éliminés

|       | T     | рн          | FC0       | Eh       | <b>к5</b> 0 | RED  | C3   | TAC  | Са               | ħε   | 5r   | Na   | к         | Fe        | so <sub>4</sub> | NO3 | C1 | Р0 <sub>4</sub> | SiO. | 0 <sub>2</sub> |
|-------|-------|-------------|-----------|----------|-------------|------|------|------|------------------|------|--|------|-----------|-----------|-----------------|-----|----|-----------------|------|----------------|
| Ŧ     |       | 1           |           | 1        |             | 1    |      | ·    |                  |      |  | ·- · |           |           |                 | ·'. |    |                 |      |                |
| pН    | -24   |             |           | ì        |             |      |      |      |                  |      |  |      |           |           |                 |     |    |                 |      |                |
| PCO   | 2+231 | - 40        |           | 1        |             |      | Ι.   |      |                  |      |  | [    |           |           | i :             |     |    |                 |      |                |
| Eh    |       | <b>-</b>    | ۱ <u></u> |          |             | . '  |      |      |                  | !    |  | Į.   |           |           | )               |     |    | ł –             |      | <b>;</b>       |
| 1 K20 | 44    | <b>- 02</b> | .04       |          |             |      |      |      | 1                |      |  |      | 1         |           | 1               |     |    |                 |      |                |
| RES   | 44    | - 02        | -54       | ·        | .70         |      |      |      | 1                |      | •  | 1    |           |           | 1               |     |    |                 | [    | i              |
| C3    | .61   | -04         | 1.10      |          | .81         | . 64 |      |      |                  | i    |  | ł    |           |           |                 | 1   | ļ  | ł               |      |                |
| TAC   | .69   | -14         | -18       |          | .85         | .68  | .92  |      | :                |      | •  | ļ    | ł         |           | 1               |     |    |                 |      |                |
| Сд    | -21   | 147         | .57       | <u>.</u> | .31         | 16   | 22   | 1.10 |                  | 1    |  |      | 1         |           | [               |     |    |                 | 1    |                |
| Ne    | .79   | 04          | -08       |          | 53          | 46   | .70  | 27   | <sup>1</sup> .18 | i    |  | !    | 1         |           | ]               | l   |    |                 | 1    | 1              |
| Sr    | .76   | -08         | 26        | i        | .54         | .48  | .25  | .73  | . 26             | .87  |  | L    |           | 1         |                 |     | 1  | ļ .             |      | 1              |
| Na -  | 47    | -07         | -68       | :<br>    | .72         | . 60 | 152  | 59   | .19              | 41   | .41  |      | :         |           | ì               | 1   |    | i i             | 1    | 1              |
| ĸ     | 40    | .10         | -14       |          | .28         | .59  | - 69 | 65   | 0                | 44   | 46   | . 75 | `         |           | 1               | 1   |    |                 |      | ł              |
| Fe    |       | ί           |           |          |             | 1    |      |      | <u> </u>         |      | 1  | i    | ۔۔۔ ا     | !         | ł               |     |    | <b>}</b>        | 1    | l              |
| so4   | i-15  | -07         | .62       |          | -21         | .13  | - 34 | -63  | .42              | -26  | ΄. oz  | .05  | .22       | ۱ <u></u> |                 |     |    | ļ               |      | F              |
| 803   | .25   | -20         | . 46      |          | 43          | . 51 | 37   | 18   | 84               | 48   | 80.  | -19  | .59       | ·         | . 49            |     | 1  |                 |      |                |
| CI    | 40    | - 57        | -18       |          | .77         | 66   | .57  | . 70 | 1.61             | -38  | .50  | 1.93 | 67        |           | 01              |     |    | J               | ł    | 1              |
| P04   |       |             |           | i        |             |      |      |      |                  |      |  | 1    |           |           | 1222            | :   | !  | i               |      | 1              |
| Sio   | 2.69  | .05         | .21       | L        | .73         | . 55 | 87   | .81  | 1.79             | 1-95 | : 56   | -30  | . 47      |           | ! <b>-</b> 08   | .67 | l  |                 |      |                |
| 50    |       | 522         |           | 1        |             |      |      |      | 1                | 1    |  |      |           | i         |                 |     |    | ¦               | ·    | !              |
| L     |       |             |           | ·        |             |      |      |      | J                |      | <u>.                                    </u> |      | <u></u> ۱ | :         |                 |     | .i |                 | ۰    | ÷              |

Tableau 35 a). Matrice de corrélations : SERJER  $8 \le n \le 47$ \* valeur alternative : .22 & valeur alternative : .44 " valeur alternative : .26

| <b>[</b> ] | т    | рН           | PCO. | En              | к20              | RES | C3   | DAT           | Ca   | Mg    | :Sr   | Na                  | к     | Fe       | so,   | ro <sub>3</sub> | Cl       | PO4      | Si0      | 02  |
|------------|------|--------------|------|-----------------|------------------|-----|------|---------------|------|-------|-------|---------------------|-------|----------|-------|-----------------|----------|----------|----------|-----|
| T          |      |              |      | 1               | _                |     |      | ÷             | 1    | †     | ÷     |                     |       |          |       |                 | ·        |          |          | ·   |
| pН         | -14  |              |      |                 | i                |     |      |               | i i  | I.    | :     | i i                 |       | i        |       |                 | 1 .      | i        |          | i i |
| PCOZ       | .56  | •67          |      |                 |                  |     |      | i             | 1    | 1     | i i   |                     |       |          |       |                 | ļ        | 1        |          |     |
| Eh         | *    |              |      |                 | 1                |     |      |               | i    | 1     | 1     |                     |       |          |       |                 | i i      | 1        |          |     |
| K20        | +09  | +27          | .36  | ¦               |                  |     |      |               | ;    | 1     | 1.1   |                     | ·     |          |       |                 | i i      | ł        |          |     |
| 000        | •    |              | +53  |                 |                  |     |      |               |      | Į.    |       | 1                   |       |          |       | ł               |          | <u>ا</u> |          |     |
| RES<br>C3  | 31   | -27          |      | ;·              |                  | 1   |      |               | 1    | 5     | 1     |                     |       |          |       | ļ               | !        | Į –      |          |     |
| 100        |      | <b>*</b> C ( | 1.25 | 1 <sup></sup> 1 |                  |     |      |               | i    |       | 1     | ]                   |       |          |       | l               | 1        |          | 1        |     |
| TAC        | -11  | -24          | .35  | L               | . 81             |     | . 7  | 5             |      | 1     |       |                     |       |          |       | ļ               | ĺ        | 1        | !        |     |
| 1          |      |              | 44   | ÷ .             |                  | . : |      | -             |      |       | 1     | i                   |       | l I      |       | j               |          | [        | <i>i</i> |     |
| l Ca       | -23  | .64          | •71  |                 | •29 <sup>1</sup> |     | -4(  | -32           | 2    |       | 1     | 1                   |       | 1        |       | 1               | 1        |          |          |     |
| . Ng       | .66  | -63          | •52  | ·               | - 34             |     | •61  | 4 .4          | L +5 | 4     | -     | ł                   | •     | }        |       | }               | :        | 1        | ì        |     |
|            | •    | •            | - 58 | ;               |                  |     |      |               |      |       | j     | 1                   |       | ļ        | 1     | 1               | !        | ł        |          | ! ] |
| Sr         | -13  | ,27          | 1.38 |                 | .03              | · ] | -0   | 5,11          | 1.2  | 1 -1  | 8     | -                   |       | ł        | i     | 1               | Į.       | i        |          |     |
| ·          | :    | -            | 1-36 | •               |                  |     |      |               |      |       |       |                     |       | 1        |       | ł               | 1        |          | ]        | i i |
| Na         | -27  | .24          |      |                 | .10              |     | - 0  | 0 .1.<br>2 .2 | 2.2  | 2 - 2 | 2.0   | 9<br>d              |       | i i      | i i   | ļ               | ţ.       | i        | 1        |     |
| . R.       |      |              |      | i               | .20              | ·   | • e. |               |      | 2 41  | 7     | 7 . 70              |       | j        | 1     | i               | ί.       | 1        | Ì        | i i |
| 1.504      | ้รรถ | <b>.</b> 44  | 77   | 6               | -41              |     | -1   | 7 . 2         | 7.1  | 6 -4  | d .6  | - 55                | i -47 | }        | 1     | 1               | 1        |          |          |     |
| NO3        | - 68 | 25           | . 06 |                 | -80              |     | - 9  | 3 -8          | 5 6  | 8 -8  | 4 - 5 | 1 <sup>1</sup> • 60 | -66   | ,<br>    | - +06 |                 | -        | ļ        |          | ;   |
| C1         | .11  | .05          | -13  |                 | •25              |     | +2   | 5 -26         | 5.1  | 2 -2  | 7 .1  | 7 .19               | • •02 | <u>}</u> | + 53  | s               |          | -        | {        |     |
| , PO4      |      |              |      |                 |                  |     |      |               |      |       | ÷     |                     |       |          |       | ·               | <u>;</u> |          |          | · · |
| \$10       | 2*01 | +06          | •53  | <u></u>         | - 96             |     | •8   | 8,9           | 3 +8 | 3.9   | 8.2   | 0.92                | 2 .87 | ?        | - 38  | -7              | 8;       | -;       |          |     |
| <u>505</u> |      | i===         | :    |                 | . = = = =        |     |      |               | 1    |       | -1    | 1                   |       |          | i     | 1               | <u></u>  |          | 1        |     |

Tableau 35 b). Katrice de corrélations : SEYON  $8 \le n \le 55$ \* valeur alternative : .29 D'autres valeurs alternatives sont en second rang.
22.1

auivantes :

n = 7 10 15 20 25 50 100  $r = \pm 0.75 \pm 0.65 \pm 0.50 \pm 0.45 \pm 0.40 \pm 0.30 \pm 0.20$ 

Pratiquement, nous n'avons considéré que les associations s'exprimant avec r  $\gtrsim \frac{1}{2}$  0.50.

Ces associations sont conformes aux hypothèses de départ et les paramètres bien reliés entre eux dans la mesure où ils s'inscrivent dans l'un ou plusieurs des schémas suivants :

- 1. lois de l'équilibre thermodynamique
- 2. lois de l'équilibre biologique
- 3. lois de l'écoulement, en conformité avec la structure géologique et le contenu géochimique du support solide; nature des gîtes minéraux
- 4. analogies analytiques et diverses.

# Lois de l'équilibre thermodynamique

Les lois de l'équilibre thermodynamique sont bien vérifiées dans les zones où s'élaborent, puis s'équilibrent, voire se réajustent les systèmes CaO - CO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O ou MgO - CaO - CO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O. Ainsi, dans un environnement essentiellement calcaire et avec un temps de contact suffisant, les variables pH, P  $CO_p$ ,  $Ca^{++}$  et  $HCO_3^-$  (TAC) sont associées d'une manière particulièrement cohérente. C'eat le cas des séries BRANDT, DYNPRO et FORAG 4. Le pH est alors relié négativement à P CO2, Ca<sup>++</sup> et HCO3, tandis que les variables P CO2,  $Ca^{++}$  et  $HCO_{\chi}^{-}$  ont de bonnes corrélations positives entre elles. Dans un environnement mixte calcaire -dolomie, Mg++ est parfois associé en supplément à tous ces paramètres : sa corrélation avec Ca<sup>++</sup> est alors négative et son comportement vis à vis du pH, de P CO2 et de HCO3 est juste l'inverse de celui du calcium . Ce cas, illustré par FOCACH, manifeste un déplacement progressif de Ca<sup>++</sup> par Hg<sup>++</sup>, ou vice-versa. T n'est jamais cohérent avec l'ensemble du système. Ainsi, pour DYNPRO, le pH augmente bien avec la température, reliée elle-même, négativement, à P CO<sub>2</sub>. Mais les couples T - HCO<sub>3</sub> et T - Ca<sup>++</sup> ne sont plus asacciés. Cela tend bien à prouver que la Loi de HENRY est nettement supplantée par d'autres facteurs et que, dans le cas particulier, les associations de T avec pH et P CO, sont attribuables aux lois de l'écoulement souterrain (niveau piézométrique H).

Lorsque les schémas 2 et 3 s'interposent, l'équilibre des carbonates

n'est plus aussi cohérent. Voir, à ce sujet, CACHOT et STASUR : P  $CO_2$  et pH y sont corrélables, sans que ces deux paramètres le soient, à leur tour, avec  $HCO_3^-$  et  $Ca^{++}$  d'une manière suffisante. Mais il faut aussi remarquer que des régressions linéaires entre paramètres des systèmes thermodynamiques ne reflètent qu'imparfaitement les covariations. Si l'on s'intéresse, par exemple, à l'aggressivité des eaux face aux carbonates, les deux plages de sur et sous-saturation sont de part et d'autre de droites du type pH = f (p [HCO\_3^-]) ou (pH - p [Ca^{++}]) = f (p [HCO\_3^-]) suivant que P CO<sub>2</sub> est fixé ou non (STUMM et MORGAN, 197C, p : 410).

L'ensemble des principaux paramètres caractérisant une phase silicatée (pH, SiO<sub>2</sub>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, T, pour l'altération de quelques phyllosilicates) ne sont jamais reliables entre eux. Au mieux, la fomille Na<sup>+</sup> - K<sup>+</sup> - SiO<sub>2</sub> - T est-elle cohérente dans la zone d'infiltration sur calcaire (BRANDT). Une augmentation de la température y accélère le lessivage des alcalins. Dans tous les autres cas, trop de facteurs s'interposent, à commencer par la prédominance d'autres associations minérales plus solubles (NaCl, KCl, etc...) 'qui majorisent la phase d'altération des argiles. Relevons, cependant, l'excellente association Na<sup>+</sup> - SiO<sub>2</sub> dans la série CACHOT, laquelle est, il faut le dire, caractérisée par un drainage maximum. Au vu de la matrice globale, on ne peut toutefois écarter la possibilité d'une simple co-dilution au cours d'épisodes météorologiques. Le système Eh - pH - T - O<sub>o</sub> - Fe<sup>++</sup> n'est lui-même jamais totalement cohérent. Dans la matrice CACHOT, Fe<sup>++</sup> est relié négativement à Eh. En revanche, les covariances du fer et du Eh avec la phase carbonatée y sont relativement bien établies, vraisemblablement par l'intermédiaire des substances humiques.

# Lois de l'équilibre biologique

Au niveau de la biosphère, l'association pH - P  $CO_2 - SO_4^{--} - NO_3^{--} - O_2$  (corrélation simple entre éléments pris deux à deux s'entend) de BRANDT est remarquable : aux pH les plus basiques correspondent les plus faibles pressions en  $CO_2$  et les plus fortes en  $O_2$ , en même temps qu'augmentent les oxydes supérieurs du soufre et de l'azote. La température n'est pas associée.

Lois de l'écoulement, en conformité avec la structure géologique et le contenu géochimique du support solide; nature des gîtes minéraux Dans la zone des forages, les niveaux piézométriques fluctuent

á la hauteur du Portlandien supérieur et du Purbeckien. Lorsque le niveau M, pris par rapport à l'altitude du seuil argovien au Bois de l'Halle, est bas, la structure synchinale permet un emmagasinage plus important des eaux dans les dolomites et évaporites, relativement au volume total de la roche encaissante, pour une tranche de nappe superficielle. Le contenu en Mg<sup>++</sup>, Sr<sup>++</sup>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, SO<sub>L</sub><sup>--</sup> et Cl<sup>-</sup> des eaux corrobore les travaux de PERSOZ (in KI-RALY, 1973). On consultera le Tableau 2, au chapitre premier. FORAG 5, par exemple, présente des associations excellentes entre T,  $sr^{++}$ ,  $K^+$ ,  $so_h^{--}$ ,  $cl^-$  et H. Tous les éléments sont corrélés poaltivement entre eux et négativement avec B. Ailleurs, on a aussi les associations C3 - TAC -  $Mg^{++}$  -  $Sr^{++}$  -  $SO_{L}^{--}$  - H (STASUR),  $Sr^{++}$ -  $SO_{4}^{--}$  -  $C1^{-}$  - M (STAPRO et DYNSUR), Na<sup>+</sup> - K<sup>+</sup> -  $C1^{-}$  - M (DYNPRO). Naturellement, il n'est guère possible de définir, a fortiori, les vraies associations minérales. Ainsi, il n'est pas prouvé que MgCl<sub>2</sub> (FORAG 3, FOVERR) ou MgSO<sub>1</sub> (FORAG 4) soient à l'origine de la covariation positive du cation et de l'anion. En revanche, KCl (CACHOT, DYNPRO, FOVERR, etc...) et NaCl (FOVERR) sont presque certaina, de même que SrSO<sub>h</sub> (nombreux exemples).

| La | matrice | partielle | (FOVERR) | ł |
|----|---------|-----------|----------|---|
|----|---------|-----------|----------|---|

|                  | Ca++ | Mg <sup>++</sup> | Sr <sup>++</sup> | Na <sup>+</sup> | к+  | so4 | C1 <sup></sup> | R  |
|------------------|------|------------------|------------------|-----------------|-----|-----|----------------|----|
| Ca++             |      | í                |                  |                 | :   | :   |                | Į. |
| Mg++             | 25   |                  | l                | ļ               | 1   | -   |                |    |
| Sr <sup>++</sup> | .83  | 32               |                  |                 |     | į   |                |    |
| Na <sup>+</sup>  | 58   | •91              | ~.66             |                 | ĺ   | 1   |                | ļ  |
| к+               | 58   | •91              | 66               | 1.00            |     |     |                |    |
| so4              | .83  | 51               | •96              | 78              | 77  |     |                | ļ  |
| c1_              | 59   | .89              | 68               | •99             | -99 | 78  |                |    |
| н                | 69   | 34               | 71               | .07             | .06 | 54  | .11            |    |

nous suggère ce qui suit :

- Les associations minérales sont (corrélations positives) : NaCl, KCl, SrSO<sub>4</sub>, CaSO<sub>4</sub>, MgCl<sub>2</sub>.
- CaSO<sub>4</sub> st SrSO<sub>4</sub> sont dissous dans la zone noyée peu profonde (corrélations nègatives avec M).
- MgCl<sub>2</sub>, NaCl et KCl sont disaoua, indépendamment des fluctuations piézométriques, soit dans la zone d'infiltration, soit dans la zone noyée profonde (pas de corrélation avec H).
- Suivant les conditions alimentaires et à moins qu'il ne s'agisse d'échanges ioniques, le contenu Ca<sup>++</sup>, Sr<sup>++</sup> et SO<sub>4</sub><sup>--</sup> est dilué au profit des ions Mg<sup>++</sup>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup> et Cl<sup>-</sup>, ou inversement (corrélations négatives des premiers avec les seconds).

Les conditions géochimiques (PERSOZ, in loc. cit.) et géologiques (DE BOSSET, 1965) sont telles que MgCl, NaCl et KCl sont localisés soit dans la molasse, soit dans le Purbeckien. Le gite de l'association anhydrite - célestine est plus énigmatique. Du point de vue géochimique la localisation est claire: il s'agit aussi du Purbeckien. Mais, à ce niveau là, l'aquifère est largement noyé et les fluctuations piézométriques, auxquelles nous attribuons le lessivage, ae font nettement dans le Valanginien! Les solutions prélevées devraient donc être nourries par des venues d'eau remontantes. Il n'est pas non plus exclu cu'une partie du strontium soit relaxée dans les marnes hauteriviennes, c'est à dire en régime dénoyé. Le problème est loin d'être simple, dans la mesure où l'élément le plus largement représenté dans le support solide ne doit pas obligatoirement l'être dans les solutions d'altération. D'abord, en raison des différentes solubilités. Ensuite, parce que les bases pourraient d'autant mieux être éliminées que leurs teneurs dans les roches sont plus faibles (TARDY, 1966). 1)

En définitive, il paraît important d'avoir reconnu, sur la matrice aqueuse de ces prélèvements en forages, des associations qui sont la marque exacte des zones évaporitiques définies par BRAITSCH (1962), soit des gîtes NaCl - KCl - MgCl<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O et CaSO<sub>4</sub> - MgSO<sub>4</sub> - SrSO<sub>4</sub> et leurs interpénétrations. En aucun cas, on ne peut cependant envisager de traiter le problème des équilibres sur la base théorique d'un modèle océanographique : la charge dissoute est beaucoup trop faible face aux larges solubilités de ces sels et le tamponnement bicarbonaté calcique affecte le tout. C'est ainsi que pour les moins solubles d'entre eux, la célestine et l'anhydrite, et sur la base de produits de solubilité ayant les valeurs auivantes :

 $PS_{SrSO_4} = 3,81.10^{-7} (17,4^{\circ} \text{ C}) , PS_{CaSO_4} = 1,95.10^{-4} (10^{\circ} \text{ C})$  $ou 2,77.10^{-7} (2,9^{\circ} \text{ C})$ 

(Handbook of Chemistry and Physics, 1967-68, p : B-284 et SCHOELLER, 1962, p : 266),

les indices de saturation (produit des activités confronté au PS) sont de 10 % au maximum pour le premier et de 0,1 % environ pour le second. Ces valeurs sont calculées sur les matrices FOBREV et FOVERR.

# <u>Analogies analytiques et\_diverses</u>

C3 et TAC sont, bien sûr, parfaitement corrélés, sauf lorsque la 1) Il s'agit ici d'une hypothèse concernant les granites. teneur en sulfates est importante. De même pour C3 et Ca<sup>++</sup>, lorsque le substratum est essentiellement calcaire. La matrice partielle (SEYON) :

n'est pas le reflet d'une réalité géochimique. Elle illustre le problème de conservation des alcalino-terreux, déjà évoqué au chapitre 2, sous-chapitre 1.2. Le pH est pris au prélèvement, Ca<sup>++</sup> et  $Mg^{++}$  après plusieurs mois de stockage. On constate que le contenu magnésien reste stable et conforme au pH initial (r < 0). En revanche, Ca<sup>++</sup> précipite d'autant plus facilement que le pH était bas et P CO<sub>2</sub> élevé au départ.

D'autre part, il n'est guère étonnant que T. O<sub>2</sub> et H puissent être associés (FORAG 5) : de haut en bas, la température augmente, conformément au gradient géothermique; cette élévation de T diminue la quantité d'oxygène dissous, à saturation. D'autres explications sont envisageables.

Entre les quatre schémas-type proposés comme base de discussion au présent chapitre, toutes solutions mixtes sont possibles, qui induisent des corrélations indirectes ou purement fortuites.

# Correlations\_à\_l'exutoire

Le comportement aux exutoires est la superposition de tous les effets évoqués ci-dessus.A l'exception de la covariation pH - P CO<sub>2</sub>, les variables du système CaO - CO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O n'ont pas de relations statistiques entre elles, sauf en ce qui concerne AREUSE. Pour le reste, l'évolution individuelle des éléments à la dilution et leur réponse aux sollicitations saisonnières induisent des corrélations qui n'ont souvent rien de physico-chimique et ne disent pas grand-chose des associations minérales dissoutes. Tout au plua, des associations géochimiques bien établies en un certain point du volume aolide restent-elles valables jusqu'à l'exutoire. Ainsí, pour AREUSE, Mg<sup>++</sup>, Sr<sup>++</sup> et SO<sub>4</sub><sup>--</sup> demeurent remarquablement covariants. Observons, en passant, les bonnes corrélations (souvent négatives) du ion NO<sub>3</sub><sup>-</sup> vis à vis des autres éléments de la matrice. Ce fait traduit un comportement à la dilution bien singularisé, probablement lié à l'extrême solubilité des nitrates. A leur localisation prépondérante au niveau de la biosphère aussi.

### 2. NIVEAUX ET MODES DE DISSOLUTION

#### 2.1. Niveau de diasolution maximum

Aucun auteur ne conteste désormais la primauté de la dissolution superficielle sur toute autre. En fait, cette dissolution devrait suivre une évolution amenant logarithmiquement le bicarbonate de calcium à saturation, en même temps que le CO<sub>p</sub> serait consommé dans le sens inverse, conformément aux lois de la cinétique (RO-QUES, 1964, p : 373). Les études portent plutôt sur les différences qui peuvent être faites en fonction du climat, des configurations locales, de la nature et de l'importance de la couverture (sol et végétation). BOEGLI (1971) admet, en particulier, que la corrosion est surtout localisée en surface (89 %) dans les karsts boisés, mais déplacée en profondeur (80 %) dans les karsts nus. Cependant, ces résultats ainsi que ceux de AUBERT (1967 et 1969), MUXART et STCHOUZKOY (nombreuses publications, en particulier 1965 à 1968, 1969, 1971), JENNINGS (1971), MIOTKE (1971 b), etc... ne relatent que le contenu bicarbonaté calcique, éventuellement magnésien des eaux d'infiltration.

Les résultate exprimés au chapitre 3 démontrent qu'il n'est guère possible d'interpoler sans antres de la aurface à l'exutoire. Par exemple, dans le cas du bassin supérieur de l'Areuse, nous savons désormais (voir démonstrations plus loin) que le contenu magnésien final dépend, avant tout, du niveau de la nappe, alors que la charge Ca<sup>++</sup> est déterminée par la productivité de CO<sub>2</sub> dans les sols. En d'autres termes, si nous comparona les teneurs en Hg<sup>++</sup> de la série BRANDT avec celles de la série AREUSE, nous serions tenté de constater qu'environ 50 % de cet élément est extrait dans la zone superficielle et le reste, de façon bomogène, dana la nappe profonde. Cela est vrai en moyenne. Localement, nous constatona cependant que Mg++ peut atteindre des concentrations plus de deux fois supérieures à sa valeur finale. La connaissance de l'écoulement souterrain et de la structure géologique est donc primordiale. Si les étages géologiques traversés étaient essentiellement calcaires, nous pourrions affirmer que l'essentiel est dit, concernant la dissolution, après quelques mètres d'infiltration déjà. La Fig. 23 permet de fixer l'origine des principaux éléments présents à l'exutoire. Trois zones ont été définies :



Figure 23. Provenance des principaux ions présents à l'exutoire (bassin supérieur de l'Areuse)

- l'atmosphère, représenté par les moyennes pluviométriques les plus élevées (série PLUVIO, à l'exception de PLUCDF : Tableau 15 a),
- 2. les sols et calcaires immédiatement sous-jacents, représentés par la série BRANDT, avec l'hypothèse que près de 90 % de la surface du bassin se comporte identiquement; constatant que, de 8 à 45 m de profondeur, le chimisme ne change guère, il est légitime d'estimer que cette zone peut être étendue jusqu'au niveau piézomètrique; les valeurs BRAND 1 ont été choisies, parce que l'alimentation de ce point d'eau est laplus diffuse et la moins localisée.
- 3. la roche noyée, constituée en grande partie par des calcaires faiblement dolomitisés, localement par des calcaires dolomitiques et des évaporites; les valeurs des forages, à quel niveau que ce soit, ne peuvent être utilisées, car elles sont souvent supérieures à celles de l'exutoire.

Les trois coordonnées du diagramme ont été obtenues comme suit :

% atmosphère = PLUVIO AREUSE . 100 % sols et calcaires dénoyés = BRAND 1 - PLUVIO AREUSE . 100 % roche noyée = AREUSE - BRAND 1 - FLUVIO AREUSE . 100

Remarque : dès que le bilon est bouclé à 100 %, les niveaux inférieurs sont pris comme égal à zéro.

 $Fe^{++}$  surtout,  $SO_{l_1}^{--}$  et  $NO_{l_2}^{--}$  dans une moindre mesure sont importés. Cela ne signifie pas que ces éléments ne soient nullement extraits en quelque lieu de la transgression souterraine. Une accumulation peut s'effectuer dès le contact avec les sols, le contenu étant simplement "relayé" en quelque autre niveau. La provenance du fer atmosphérique reste pour nous surprise et mystère! Mais cette équivoque ne prête pas à conséquence dans l'interprétation du cheminement souterrain, dans la mesure où les valeurs sont cohérentes à la base des sols déjà.

Ca<sup>++</sup>, HCO<sub>3</sub> et SiO<sub>2</sub>, principaux protagonistes des systèmes thermodynamiques qui régissent l'altération et le modelé karstique, sont essentiellement extraits de la surface. Il ne sera guère étonnant de trouver, à l'émergence, une relation très nette entre la température atmosphérique et l'action résultant de ses corollaires biologiques (chapitre 5, sous-chapitre 2.1.). Ici encore, des "relais" ultérieurs seront possibles, par le jeu de précipitations et dissolutions successives, sans exclure les possibilités d'adsorption ou d'échanges ioniques.

Mg<sup>++</sup>, Sr<sup>++</sup>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup> et Cl<sup>-</sup> doivent, quant à eux, provenir, pour une bonne part, de l'aquifère noyé. En consultant les moyennes DYNPRO (Tableau 25), nous pouvons même localiser plus précisément l'origine principale de ces éléments : il s'agit du contact Crétacé -Jurassique, baigné par une surface restreinte de la nappe. Cela est particulièrement net pour Sr<sup>++</sup> et Mg<sup>++</sup>, dont nous avons vu qu'ils étaient parfsitement corrélés avec le nívesu piézométrique.

La charge dissoute totale étant très largement assumée par  $Ca(HCO_3)_2$ , la prédominance de la dissolution superficielle est évidente. Dans une certaine mesure seulement, il est possible de référer ces observations à celles d'autres auteurs. Tous les cas sont certainement probables, en fonction des nombreux facteurs locaux à considérer. Ainsi, JANDA (1971) montre que l'intensité de l'ablation karstique peut être surestimée de 1,4  $\pm$  2,4 fois lorsque l'on ne tient pas compte des apports extérieurs. En pays cristallin, jusqu'à 55 % des solides dissous consisteraient en bicarbonates, sulfates, chlorures et nitrates dérivés essentiellement de l'atmosphère ou de ses interactions avec la biosphère. S'agissant d'une nappe calcaire de Pennsylvanie, JACOBSON et LANGMUIR (1970 et 1971) sont d'avis que les parts de Cl<sup>-</sup> et  $NO_3^-$  immédiatement issues d'infiltrations contaminées par le sel à dégeler et les engrais sont considérables. Pour sa part, HERRIOT (1967) montre que, de sa perte à sa résurgence, une rivière karstique n'accroît que très peu sa charge en cations. Nous admettons évidemment, avec cet auteur, que des variations importantes dans la composition chimique des eaux profondes ne se produisent qu'en fonction de la nature lithologique des terrains traversés.

## 2.2. Dissolution aux abords des grandes excavations karstiques

Sur la base des résultats précédents, la dissolution profonde paraît presque négligeable (environ 5 % du total, selon AUBERT, 1967, p : 373) et l'existence de grands vides à composante surtout verticale demeurerait une énigme. Pourtant, les cavités profondes existent et sc développent, même sous couverture ... selon un processus de corrosion pour lequel (et aur ce point nous nous trouvons quelque peu en désaccord avec AUBERT, loc. cit.) il n'est pas nécessaire de faire appel à "l'échelle des durées géologiques". A notre idée, dès lors que des accidents tectoniques facilitent, en quelque lieu, l'ébauche de vides karstiques, l'aggrandissement de l'excavation ira rapidement et jusqu'à une profondeur qui ne dépend que des dennées pétrographiques et hydrogéologiques. Nous y voyons principalement les deux raisons suivantes :

- la vitesse d'infiltration, accrue à l'orifice, tend à retarder la saturation des eaux en bicarbonates
- les vides karstiques sont immanquablement parcourus par des circulations d'air à gradient thermique suffisant pour provoquer d'importantes condensations.

## 2.2.1. Dissolution par condensation

A notre connaissance, on n'a guère insisté, jusqu'ici, sur la part primordiale que l'eau de condensation prend à la corrosion en milieu très aèré. Le problème de la corrosion "climatique" a pourtant été évoqué par ERASO (1969), sur la base des modèles de circulation d'air en caverne, tels qu'ils sont posés par TROMBE (1952) et précisés par AHDRLEUX (1969, 70, 71) ainsi que par les travaux de la "Commissione Grotte Eugenio Boegan" (FOLLI, TOHMASINI et al., aombreuses publications dès 1953). En fait, et quel que soit le sens des écoulements d'air en fonction des températures extérieures et de la disposition des orifices, la condensation est très importante dans les parties les plus froides des cavités. ANDRIEUX (1970) relève, en juillet, à la grotte de Ste - Catherine (Ariège), jusqu'à 0,413 1 d'eau condensée par m<sup>2</sup> de paroi<sup>1)</sup>GINET (1970) observe, dans la grotte de Hautecour (Ain), des cycles annuels de condensation, marqués par un maximum hivernal. L'eau condensée ne provient pas, à ce moment de l'année, de l'atmosphère libre, mais de solutions évaporées dans les parties basses de la cavité.

Le stock en  $CO_2$  de l'air des cavernes est tout aussi suffisant pour donner un nouveau caractère d'agressivité à la solution percolante ainsi diluée. EX. DELLCOUR et WEISSEN (1968), EK et al. (1969), d'autres auteurs encore, montrent que, dans la plupart des cas, la concentration en  $CO_2$  de l'air des grottes est plus importante que dans l'atmosphère libre (jusqu'à 19 fois plus élevée). Les **ana**lyses des séries MONTAI, PETITP et SIEBGO (Fig. 24 a) et b) sont très explicites.

Les coupes schématiques de la Fig.  $2^4$  b) ont été reprises des travaux suivants ;

gouffre de Montaigu : PETREQUIN (1965)

gouffre du Petit Pré : AUDETAT (1961) et LE GUERN (1969) complexe P.26, P.51 et P.52 (Sieben Hengste) : MISEREZ (non pu-

blié), sur la base des explorations du Club Jurassien, du Spéléo-Club des Montagnes neuchâteloises et de diverses sections SSS et du Centre Routier Spéléo de Belgique.

Dans les trois gouffres profonds étudiés, la tendance générale des eaux d'infiltration est à la diminution des concentrations en cations, jusqu'aux 100 à 200 premiers mètres. Il s'agit d'une phase où la dilution par condensation l'emporte sur l'enrichissement des solutions dissolvantes. Plus bas, ces solutions sont "rechargées" par une intense dissolution, prenant le pas sur la dilution. Si la diminution initiale des teneurs n'intervenait que pour Ca<sup>++</sup> (et pas pour Mg<sup>++</sup>, par exemple), la précipitation de CaCO<sub>2</sub> pourrait en être la cause, conformément aux observations de WOLLAND, XIRSIPU, HUEBNER et OXEURGH (1964). Or, ce n'est

<sup>1)</sup> Il s'agit d'une valeur instantanée.



Figure 24 a). Evolution verticale de l'eau d'infiltration aux aborde des grands vides karstiques



pas le cas; de plus, aucune des cavités en question n'est vraiment concretionnée, jusqu'à plus de 250 m de profondeur. A partir de ce niveau, et en fonction de l'indice de saturation tel qu'il se présente au vu des divers pH observés, d'importantes incrustations sont visibles par endroits, en particulier dans le réseau dea Sieben Hengste. Le phénomène n'est pas isolé, car les trois cavités ont des situations géologiques et géographiques très diverses.

A plusieurs niveaux, les valeurs représentent une moyenne de nombreuaes venues d'eau dont le contenu chimique est, tout au plus et localement, influencé par la nature lithologique des formations et par l'écoulement souterrain.

Le comportement des anions est différent selon les cas. SO<sub>4</sub><sup>--</sup> et NO<sub>3</sub><sup>-</sup> peuvent augmenter ou diminuer en profondeur, suivant que l'activité biologique tend à favoriser les états d'oxydation inférieurs ou supérieurs de 5 et N. Il s'agit d'une hypothèse.

Dans l'enzemble, l'évolution des diverses concentrations devrait refléter la solubilité et la nature des stocks solides à différenta étages, ces deux facteurs accélérant ou relentissant la durés du temps nécessaire pour voir la concentration supplanter la dilution. Le problème se pose en termes cinétiques.

L'observation de terrain met partout en lumière les traces de cette corrosion par condensation. En particulier, les parois des puits sont très corrodées là où la condensation est évidemment importante. Cette condensation est visiblement localisée aux zones les plus froides de la cavité. L'évolution de la température de l'eau (3me schéma, Fig.24 a) est cohérente:l'abaissement momentané des valeurs est à mettre sur le compte d'un apport important d'eau de condensation froide, en même temps que sur les échangea thermiques eau - atmosphère. Ces deux phénomènes sont d'ailleurs liés.

La corrosion par condensation à évidemment son corollaire : la précipitation par "défaut" de condensation. Ces deux phénomènes, liés à la température et influençant le modelé souterrain, ne sontils pas susceptibles d'agir conjointement avec les processus d'échange du gaz carbonique à l'interface eau - atmosphère? Et, par rapport à la température, les premiers ne vont-ils pas dans le même sens que les seconda? Le débat reste ouvert. En tout état de cause, il faut bien constater que les

vides les plus importants de nombreux réseaux karstiques (Sieben Mengste, par exemple) sont systématiquement localisés non pas près de la surface, mais profondément dans la zone dénoyée. Des considérations d'ordre tectonique ou lithologique, l'évacation d'effondrements clastiques au plus près de la surface, les diverses phases jalonnant l'"enfouissement" progressif des eaux, etc... n'expliquent pas, à satisfaction, cette spéléogenèse-là.

## 2.3. Influence des modifications durables du climat

Au cours des différentes phases climatiques, du Paléolithique à nos jours, le niveau de dissolution maximum s'est vraisemblablement déplacé, tour à tour vers le haut ou vers le bas. A notre avis, l'importance et la nature de la couverture végétale trace. plus que tout autre facteur, cette histoire. La température n'agit pas en tant que facteur réglant les équilibres thermodynamicues. mais en tant que facteur réglant l'activité biologique. En d'autres termes, si les eaux froides dissolvent mieux l'anhydride carbonique que les eaux chaudes (Loi de HENRY), encore faut-il que le stock d'anhydride soit suffisant en période froide de longue ou courte durée. Ainsi, les eaux de fonte des glaciers ou de la neige, pourtant froides, sont pauvres en CO, (EK, 1964, 1966; COGLEY et MC CANN, 1971). Pour BOEGLI (1970, p : 87), les principales phases de creusement du Hölloch (Muotatal, Schwytz) sont antéglaciaires, interglaciaires et, naturellement, postglaciaires. L'enfouissement du réseau est attribué à l'abaissement du niveau de base. Pour CORBEL (1968, p : 471), l'érosion interglaciaire serait surtout effective dès la fonte des glaciers. qui libéreraient de grandes quantités d'eaux froides, agressives. En raison du déficit de CO<sub>2</sub>, cette phase est, à notre avis, essentiellement mécanique et s'effecue à tous niveaux. Ce n'est que plus tard - dans la phase la plus chaude de l'interglaciaire - que l'érosion chimique devrait prendre le dessus, d'abord en profondeur tant que le sol est peu développé, puis s'approchant petit à petit de la surface avec l'accumulation de ceux-ci.

L'étude des remplissages en grotte paraît actuellement un des moyens les plus sûrs pour dater les phases de dissolution intense au niveau

152

de la surface. A ce sujet, les travaux de DUFLESSIS (1967), se rapportant à des déterminations isotopiques, sont importants et méritent d'être signalés. A la périphérie de notre région, les datations des concrétions du gouffre des Granges-Nathieu (Chenecey, Doubs) sont rapportées par AUCANT et PETREQUIN (1972). Elles permettent à ces auteurs de préciser que les deux grandes périodes de croissance des concrétions correspondent vraisemblablement au début des phases climatiques atlantiques et subatlantiques, où le degré d'humidité a augmenté de manière rapide. Mais - il s'agit là d'une anecdote remarquable - la croissance s'est plus particulièrement accentuée dès 1150 après J.C., date à partir de laquelle l'intense couverture forestière a commencé à être défrichée, au profit de la mise en culture du plateau. La phase de concrétionnement ne débutant qu'après la glaciation würmienne, on peut penser que la dissolution profonde s'est aussi produite aux interglaciaires et antérieurement. Cependant, les auteurs précités n'excluent pas, au vu des remplissages clustiques et de l'équilibre des voûtes, un creusement mécanique dû à la gélifraction, jusqu'à 60 m de profondeur. Cette action aurait pu s'effectuer lors des phases de gel et dégel de la zone inférieure du permafrost, sous climat périglaciaire.

# Chapitre 5

#### VARIATIONS DANS LE TLMPS

#### 1. VARIATIONS & L'ECHELLE JOURNALIERE

A défaut de mesures en continu, on ne saurait trop insister sur l'intérêt que représentent des observations resserrées au voisinage d'épisodes exceptionnels. En particulier, les variations rapides de débit se répercutent amplement sur le caractère physico-chimique des caux, à tous les niveaux du karst.

#### 1.1. Crue et décrue

Deux épisodes complets crue - décrue ont été suivis, dans des conditions et circonstances fort diverses. L'évolution des paramètres est représentée aux Fig. 25 et 26.

En 25, la série SIEBRU : crue exceptionnelle du 21.7.72; il s'agit de deux ruisseaux provenant de la couverture gréseuse, au sud du massif des Sieben Hongste. L'aire alimentaire est recouverte de marais et d'étangs. Le ruisseau A est essentiellement aérien, jusqu'au lieu de prélèvement, au contraire du ruisseau B qui présente un trajet temporairement souterrain, sous éboulis probablement. En aval de l'endroit de prélèvement, les deux cours d'eau confluent vers une porte, au contact grés - calcaire, pour rallier, à -300 m, le complexe souterrain P.26, P.51, P.53.

En 26, la série TORREN, déjà partiellement décrite (MISEREZ, 1970 a) : crue printanière du 15.3.69; le Torrent est un émissaire temporaire de la Serrière, mais sa situation est fort en retrait par rapport à l'exutoire permanent. Sur le graphique, outre une analyse SERJER, figurent également les résultats d'un prélèvement ponctuel sur un ruisseau superficiel détourné artificiellement dans le gouffre de Pertuis (Chézard, NE). Une coloration a mis en évidence les relations Pertuis - Torrent et Pertuis - Serrière (MATHEY et SI-MEONI, 1972).

Ces résultats démontrent que la crue n'agit pas simplement comme facteur de dilution, même peur les eaux superficielles. A ce sujet, et bien que nous n'ayons pas mesuré les valeurs du débit, nous sommes partiellement d'accord avec MEYBECK (1970, p : 32) lorsqu'il constate que la cerrélation concentration - débit n'est pas, le plus souvent, meilleure en crue que dans les cas généraux.



Figure 25. Evolution d'une crue - décrue superficielle (deux ruisseaux sur grès : SIEBRU)

.



Figure 25 c) (suite). Evolution de l'équilibre des carbonates lors d'une crue - décrue superficielle (deux ruisseaux sur grès : SIEBRU)



Figure 26. Analyses journalières d'une émergence temporaire lors d'une crue -décrue complète (source du Torrent, NE)

En fait, le comportsment des ions et autres paramètres tend à révéler les associations géochimiques du support et la conférence des données physico-chimiques. Ce fait mérite discussiou.

# 1.1.1. Eaux superficiellee (SIEBRU)

L'exemple que cous avons choisi concerne évidemment une configuration locale bien précise. Du point de vue météorologique, l'épisode étudié représente le cas très fréquent d'une averse d'été, très intense en montagne. L'épisode pluvieux a duré trois heures et les observations furent effectuées dès l'arrêt des précipitations, le 21.7.72, à 18.00. Jusqu'au 23.7.72, aucune précipitation nouvelle n'a été enregistrée. L'évolution des températures (Fig. 25 a) caractérise une dilution intense des caux stockées sur les grès, par des précipitations plus froides, suivie du phénomène inverse en décrus. Au vu de nos observations qualitatives, la température devrait être fonction inverse du débit, tel que schématisé. L'allure insolite de la décrue proviect d'un rétréciesement d'échelle. Nous regrettons de me pas avoir saisi l'amorce de la crue. De notre point d'observation, la crue de B est apparue retardée et amortie par rapport à A, ce qui démontre l'influence du court parcours souterrain de B. L'évolution des paramètres (4 analyses sur chaque ruisseau) est représentée à la Fig. 25 b). La température figure en abcisse et ou peut considérer que ces schémas constituent une bonne image de la relation . concentration - débit. Nous en tirons les conclusions suivantes ;

- La similitude des figurea A et B est remarquable pour l'ensemble des éléments liés à la phase carbonatée. En raison de son trajet souterrain sous matériel grossier, B évolue en retrait par rapport à A.
- Les alcalino-terreux et HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> dépendent d'une superposition des effets de dilution et du réajustement de l'équilibre des carbonates. Ce fait est montré en 25 c) : tout en restant très nettement en-dessous de la saturation, l'évolution se fait vers une perte d'agressivité des eaux, avec réajustement final, parallèlement aux courbes d'équilibre de TILLMANS (in TROMBE, 1952). Sauf dans la phase terminale (réajustement), le pH suit le comportement de la matrice organique. En effet, les substances humiques (non figurées) décroissent régulièrement au cours de l'épisode complet, comme si le stock organique soluble avait

été évacué dès la première vague de la crue,

- Le comportement du sodium semble indiquer que l'apport atmosphérique est au moins suffisant pour compenser la dilution des solutions d'imbibition des sols. Celui de K<sup>+</sup>, très différent dans A et B, pourrait s'expliquer de deux façons : d'une part en se rappelant que cet élément est plus spécialement lié aux insolubles les plus fins, donc transportables (chapitre 3, sous-chapitre 1.1.), d'autre part parce que son défaut de mobilité par rapport au sodium pourrait être accentué dès qu'un secteur souterrain est touché. Ces deux explications font apparaître le rôle important du sol lorsqu'il est traversé de part en part et agit soit comme filtre, soit comme adsorbeur d'ion.
- Le comportement des anions est fort divers. En tout état de cause, on ne peut invoquer le seul facteur dilution. Bien au contraire; il suffit de constater la décroissance de Cl<sup>-</sup> et  $SO_{ij}^{--}$ , dans B, durant tout l'épisode. Cette décroissance, jusqu'à stabilisation du débit minimum, est probablement due à un lessivage initial intense. Ensuite, l'augmentation du temps de passage dans les sols semble se traduire par une diminution graduelle de ces éléments dans la solution.

Cee quelques observations nous engageraient à resserrer désormais l'échantillonnage aux abords de phénomènes hydrologiques nuasi bien définis. Remarquons, pour terminer, que ces eaux superficielles sont très peu minéralisées, en quelque circonstance que ce soit. Ayant un caractère agressif, elles défonceront les bancs calcaires, dès leur contact avec ces derniers, et créeront d'importants vides souterrains. Dans de nombreuses régions, la couverture gréseuse est garante d'une intense karstification à réseaux de conduits vers l'aval. Nous ne citerons que l'exemple de la Lhomme, en Belgique (DELBROUCK, 1969 et 1971). Ailleurs, un simple plaquage imperméable pourra avoir les mêmes effeta, à condition que le sol ait une composition à prédominance organique et peu de calcaire.

# 1.1.2. Emergence temporaire (TORREN)

Les histogrammes de la Fig. 26 rassemblent les prélèvements journaliers effectués durant les dix jours de fonctionnement de l'émissaire temporaire. Signalens que ce genre d'événement se produit une fois par année en moyenne, mais rarement de façon aussi durable. Le débit peut dépasser 2 m<sup>3</sup>/s (MATHEY et SINEONI, 1972). La corrélation de Na<sup>+</sup> et K<sup>+</sup> est remarquable, en même temps que la décroissance générale de ces deux éléments. La position encadrante de Pertuis et SERJER, concernant K<sup>+</sup>, laisse à penser que cet alcalin est, essentiallement en début de crue, intensément entraîné par les eaux superficielles sur le pourtour du basein. Au contraire, Na<sup>+</sup>, encadré de façon inverse par Pertuis et SERJER, devrait être solubilisé, su début de l'épisode surtout, dans la partie souterraine du trajet.

Le comportement de Sr<sup>++</sup> est calqué sur Mg<sup>++</sup>, avec accroissement continuel au cours de la décrue. L'abaissement brutal des teneurs, peu avant que le Torrent ne cesse d'émettre, pourrait signifier que l'alimentation finale est subitement assumée par un niveau plus profond ou plus superficiel de l'squifère karstique. MATHEY et al. (loc. cit.) relèvent effectivement que les fluctuations de la surface piézométrique de la nappe du Malm à l'aplomb de la source, compte tenu de l'artésianisme de l'aquifère en période de crue, dépassent 180 m. Au contraire de Sr<sup>++</sup>, Mg<sup>++</sup> n'atteint jamais les valeurs enregistrées à la Serrière. Cette remarque confirme notre opinion, à savoir que le magnésium déchargé de` l'exutoire pérenne provient surtout de la partie basse de l'aquifère.

La constance de Ca<sup>++</sup>, légèrement décroissant en fin d'épisode pourtant, est remarquable. Nous verrons ci-dessous (sous-chap. 2) que, dans le cas général d'une émergence, la variation sur Ca<sup>++</sup> est la superposition de variations à l'échelle annuelle sous l'action de l'activité biologique dans les sols et de variations à l'échelle ds la crue - décrue. Vu la courte durée de l'épisode, la variation ne peut se faire ici qu'en relation avec le débit. Or la mise en activité d'un trop-plein correspond à un entervalle de débit précis et peu étendu à l'émergence pérenne, correspondant lui-même à de faibles écarts sur Ca<sup>++</sup>.

Les duretés sont la superposition du comportement de Ca<sup>++</sup> et Mg<sup>++</sup>.

#### 2. VARIATIONS A L'ECHELLE ANNUELLE

Les analyses hebdomadaires de AREUSE, NOIRAI, SERJER et SEYON, reportées sur un cycle aanuel (résultats non figurés, ici, dans leur totalité), démontrent d'emblée que les variations à l'exutoire découlent de la superposition de plusieurs phénomènes qui agissent, plus ou moins sélectivement, sur un ou plusieurs paramètres groupés. Même constatation si l'on consulte simplement les valeurs 2 V % du Tableau 10. C'est ainsi que la variation annuelle sur Ca<sup>++</sup> est bien différente de celle sur Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Sr<sup>++</sup>, etc... Ce même tableau indique aussi que les lois que nous allons tenter de mettre en évidence devraient être remarquablement identiques pour le bassin supérieur de l'Areuss et le bassin de

#### la Noiraigue.

Nombreux sont les auteurs qui ont reconnu une relation quelconque entre débit et concentration. Pour ne citer que trois travaux récents : MEYBECK (1970); MILLER, TROXELL et LEOPOLD (1971); COGLEY et MC CANN (1971). Pour que cette relation ait un sens physique, en rapport avec les lois de l'écoulement, on ne saurait trop conseiller d'essayer des régressions simples, par exemple logarithmiques. C'est pourquoi nous ne souscrivons pas à une régression polynomiale de degré n élevé, telle qu'elle est utilisée par MATHEY et SIMEONI (1971b)sur la base de nos analyses AREUSE. Il est évident qu'on finira toujours par trouver un coefficient de corrélation voisin de l, à condition d'élever n infiniment! Quel est alors le sens physique d'une telle relation?

S'agissant d'eaux karstiques, les relations  $[HCO_3^{-}]$ , resp.  $[Ca^{++}] =$ f (log Q) sont rarement définies avec un r acceptable. JENNINGS (1971) trouve pourtant une relation mg/l CaCO<sub>3</sub> = A + B log Q, définie avec r = - 0.92. Sur la base de ce qui suivra, de telles corrélations devraient être limitées à des karsts dont le climat se caractérise par d'importants écarts sur les précipitations et des écarts bien moindres sur les températures atmosphériques. En fait, aborder le problème de l'ablation karstique (pour le calcul des bilans, par exemple) sur la base d'une simple relation débit - concentration revient à nier le rôle primordial du CO<sub>2</sub>, pour ne conserver de l'érosion qu'un aspect mécanique, voire un aspect chimique où scule la quantité d'éluat serait importante.

### 2.1. Rôle de la température atmosphérique

Les Fig. 27 et 28 mettent en parallèle débits journaliers, duretés totales et temporàires, résidus secs et températures de l'eau sur deux cycles annuels de la Doux (source de l'Areuse) et de la Noiraigue. Les teneurs en CaCO<sub>3</sub> ne peuvent évidemment être mises en corrélation simple et suffisante avec les débits journaliers, même si une certaine tendance concentration - log Q existe. Il suffit, pour s'en convaincre, de consulter la Fig. 29. Le débit du jour précédent (également figuré en 27 et 28) n'apporte pas d'amélioration. Le débit instantané n'est que rarement très différent du débit journalier et ne peut non plus être retenu. En revanche, la progression cyclique des teneurs en CaCO<sub>3</sub> est remarçuable et peut être comparée à la température de l'eau, pour la Noiraigue de façon évidente, pour l'Areuse un peu moins. Cette constatation nous



Figure 27. Evolution annuelle de la source de l'Areuse. Prélèvements hebdomadaires





Figure 29. Teneurs en CaCO, comme fonction des débits journaliers moyens. Source <sup>3</sup>de l'Areuse; années 1969 - 70

amène à considérer les valeurs monsuelles des mêmes cycles (Fig.30). Les coefficients de corrélation (régression linéaire) C3 - T<sub>H2O</sub> sont alors (Tableau 36) :

| Areuse     | :            | 1968  | r   | = | 0,61 | n = 9  |
|------------|--------------|-------|-----|---|------|--------|
|            |              | 1969  | r   | = | 0,33 | n = 12 |
| Noiraigue  | :            | 1969  | r   | = | 0,88 | n = 10 |
|            |              | 1970  | r   | 5 | 0,83 | n = 12 |
| Pour la re | : <b>1</b> a | ation | TAC | - | тко  | on a : |
| Areuse     | :            | 1968  | r   | = | 0,58 | n = 9  |
|            |              | 1969  | г   | = | 0,25 | n = 12 |
| Noiraigue  | :            | 1969  | r   | = | 0,86 | n = 10 |
|            |              | 1970  | r   | c | 0,90 | n = 12 |
|            |              |       |     |   |      |        |

Tableau 36. Corrélations des moyennes mensuelles de C3, resp. TAC avec T<sub>H2O</sub> pour l'Areuse et la Noiraigue

163







En raison des faibles écarts de la température des eaux de l'Areuse (effet du tampon tbermique), nous ne nous formalisons pas outre mesure des mauvaises corrélations de cet exutoire. Ce fait sers sans conséquences sur la suite de l'exposé.

La remarquable progression cyclique de CaCO<sub>3</sub>, comme cells de  $T_{\rm H2O}$ à la Noirsigue, semble modulée sur une fonction de type parabolique, éventuellement sinnsofdale asymétrique. Ce fait suggère immédiatement un parallélisme svec l'évolution d'un paramètre du cycle atmosphérique : la température de l'air. Ces températures (valeurs mensuelles) figurent également en 30, pour quelques stations situées sur les bassins ou immédiatement circumvoisines. Les valeurs sont fournies soit par l'Office Fédéral de l'Economie Hydraulique qui possède plusieurs stations dans la région étudiée (tirées des documents de TRIPET), soit par le Service Météorologique Fédéral.

Nous avons retenu la fonction parabolique pour caractériser l'ensemble de ces cycles, la tâche consistant à fixer, dans chaque cas, les dates où ils débutent et se terminent, celles enfin où ils trouvent leur maximum.

# Caractéristiques du cycle de régression parabolique

L'ajustement des différentes paraboles devrnit permettre d'évaluer le retard à l'exutoire par rapport à l'évolution des phases météorologiques. La méthode est la suivante :

1. Nous admettons, tout d'abord, que la parabole est symétrique et nous recherchons alors une fonction linéaire du type y = f(x)où y est la voleur mensuelle d'un paramètre donné et x le numéro d'ordre du mois, élevé au carré :  $x = n^2$ . Il s'agit alors de fixer le maximum du cycle et ses limites à gauche et à droite, de telle sorte que la régression (linéaire) se fasse avec un r maximum. La méthode est simple : on choisit un mois donné comme centre probable du cycle (numéro d'ordre n = 0) et deux mois limites, de part et d'autre. L'opération est répétée en déplaçant ces normes, jusqu'à valeur la plus élevée de r. Cette opération est nécesseire uniquement si le début et la fin du cycle ne sont pas évidenta. Nous l'avons appliquée à C3, TAC, Résidu sec et T<sub>H20</sub>. Pour la Noiraigue, par exemple, le cycle 1969 -1970 des durctés totales est "normè" de la manière suivante (Tableau 37) :

| centre du | cycle  |     | limite | ) ga | u | bε | > |   |   | limite droite       | r      |
|-----------|--------|-----|--------|------|---|----|---|---|---|---------------------|--------|
| septembre | 69 : n | ⊨ Ò | mars   | 69   | : | ם  | = | - | 6 | mars $70 : n = + 6$ | - 0,89 |
| octobre   | 69 : n | = 0 | avril  | 69   | : | n  | = | - | 6 | avril 70 : n = + 6  | - 0,88 |
| septembre | 69 : n | = 0 | avril  | 69   | : | n  | = | - | 5 | avril 70 : n = + 7  | - 0,96 |

Tableau 37. Valeurs des coefficients r pour<sub>g</sub>une régression linéaire du type : mg/l  $CaCO_3 = A + B(n^2)$  n = numéro du mois

> Dans tous les autres cas, r diminue fortement. Le cycle trouve son maximum en septembre et ses deux minimums en avril. Cette opération, répétée pour tous les paramètres cités, nous a montré qu'il était opportun et légitime de faire débuter chaque cycle en avril, tant pour l'Areuse que pour la Noirsigue et quelle que soit l'année considérée. Entre les mois d'avril de deux années successives, la position du maximum varie d'un à deux mois, suivant les cycles. les paramètres et les sources.

- 2. Une fonction du type  $y = A + B x + C x^2$  est calculée, avec x = n = numéro d'ordre du mois et <math>y = valeur mensuelle du paramètre. Le premier mois d'avril est pris comme n = 0, mai : n = 1, etc... juaqu'en avril de l'année suivante. Ce genre de régression est calculé pour les mêmes paramètres que ci-dessus, ainsi que pour les températures atmosphériques  $(T_{air})$  des diverses stations individuelles. Dans ce dernier cas, l'adaptation parabolique est nette dans la mesure où les mois les plus froids sont exclus de la régression. Mars est alors pris comme valeur n = 0, jusqu'à n = 9, valeur de décembre. Le but est de préciser le mois au cours duquel la température atmosphérique trouve son maximum géométriques : il s'agit de fin juillet, presque invariablement.
- 3. Dans le cas de C3, l'ajustement de la régression a encore été "affiné" en prenant chaque valeur individuelle (hebdomadaire), numérotée comme suit : ler avril : n = 0, 15 avril : n = 1,5, ler mai : n = 3,1, etc... et jusqu'au 31 mars de l'année suivante : n = 36,0. Comme on le voit, les 31mes jours du mois sont assimilés aux 30mes et le cycle est, invariablement, bouclé à 360 jours. Ces fonctions paraboliques sont, dans la plupart des cas, très identiques aux **préc**édentes. Elles ont été utilisées pour l'établissement des bilans (chapitre 6).

Le Tableau 38 réaume l'ensemble des données utiles :

| :                     | cycle            | ,          | 1. y=A+B(n | 2) n=n°mois       | 2, y=A+8n+2 | Cn <sup>2</sup><br>ois | 3, y=A+Bi | n+Cn <sup>2</sup> | n=n <sup>0</sup> jour                      |
|-----------------------|------------------|------------|------------|-------------------|-------------|------------------------|-----------|-------------------|--|
|                       |                  | -          | mois max.  | y max r           | moie max.   | у тал                  | date max  | у шах             | fonction                                   |
| source                | 68-69            | 63         | novembre   | 239,5 -0,93       | fnovembre   | 241,6                  | 4,5 nov.  | 241,27            | y=165,9085+7,0270n-0,1638n <sup>2</sup>    |
| 1 rouge               |                  |            | octobre    | 241,7 -0,93       | bctobre     | 241.7                  |           |                   | (52 valsurs)                               |
| 2073 IV               |                  | TAC        | octobre    | 231,9,-0,93       | octobre     | 231.9                  |           |                   |  |
|                       |                  | RES        | novembre   | 256,61-0,85       | novembra    | 255 6                  |           | -                 |  |
| •                     |                  |            |            |                   | décembre    | 255 7                  |           | !                 | <br> <br> <br>                             |
|                       | -                | TH20       | septembre  | 7,86 -0.76        | septembre   | 7,88                   |           |                   |  |
|                       | i<br>i<br>i<br>i |            | octobre    | 7,88 -0,76        | octobre     | 7.88                   |           |                   |  |
|                       | 69-70            | 60         | septembre  | 237,40,84         | septembre   | 238,1                  | 22 sept.  | 240,06            | y=180,1246+6,9520n-0,2016n <sup>-</sup>    |
|                       |                  | _          |            |                   | loctobre    | 237,5                  |           | _                 | (50 valeure)                               |
|                       |                  |            |            |                   | septembre   | 242,41                 |           |                   |  |
|                       |                  | TAC        | septembre  | 223,21-0,83       | geptembre   | 227,2                  |           |                   |  |
|                       |                  | . 1        |            |                   | septembre   | 223,6                  |           |                   |  |
|                       | <b>.</b>         | RES        | Beptembre  | 275,5'-0,92       | octobre     | 272,8                  |           |                   |  |
|                       | ••               |            |            |                   | beptembre   | 272,2                  |           |                   |  |
|                       |                  |            |            |                   | septembre   | 275,51                 |           |                   |  |
|                       |                  | TH20       | septembre  | 7,84 -0.75        | septembre   | 7,85                   |           |                   |  |
| source                | 69-70            | ŝ          | septembre  | 248,6 -0,96       | septembre   | 249,3                  | 24 sept.  | 249,43            | y=205,6431+5,0396n-0,1450n <sup>c</sup>    |
| Noiraigua             |                  |            |            |                   | aeptembre   | 247,6                  |           |                   | (52 valeurs)                               |
|                       |                  | TAC        | septembre  | 234,3 -0,95       | septembre   | 234,8                  |           |                   |  |
|                       |                  | RES        | septembre  | 266,6,-0,92       | septembre   | 267.1                  |           |                   |  |
|                       | 1                | TH 20      | septembre  | 8,34 -0.94        | septembre   | 8,33                   |           |                   |  |
|                       | 70-71            | ŝ          | octobre    | 241,0 -0.89       | octobre     | 240.5                  | 20 oct.   | 239,85            | y=171,4903+6,8378n-0,1710n <sup>4</sup>    |
|                       |                  | TAC        | octobre    | 234,00,87         | octobre     | 233,6                  |           |                   | (50 valeurs)                               |
|                       |                  | RES        | octobre    | 273,1 -0,84       | octobre     | 276,6                  |           |                   |  |
|                       |                  | <br>-<br>- |            | -                 | septembre   | 276,5                  |           |                   |  |
|                       |                  | TH20       | octobre    | 8,47 -0,87        | octobre     | 8,48                   |           |                   |  |
| La Chx-de-Fds 989,9m  | 1968             | 1911       |            |                   | juillet     | 14,6                   | à aout    | 14,3              | Tableau 38.                                |
|                       | 1969             | Tair       |            |                   | Juillet     |                        |           |                   | Corsoténiations dos cuelse                 |
| Neuchätel 487,3m      | 1968             | Tair       |            |                   | juillet     | 17,3                   |           |                   | der régression pourte l'ant                |
|                       | 1969             | Tair       | •          |                   | juillet     | 18,2                   |           |                   | anbirogarad vorseardar an                  |
| La Brévine 1042m      | 1968             | Tair       |            |                   | juillet     | ц,7                    | à aout    | 11,4              | •• bassin sup. de l'Arsuse                 |
|                       | 1969             | Tair       |            | י<br>י<br>וי<br>י | Juillet     | 12,6                   | ,         |                   | <ul> <li>bassin ds la Noiraigue</li> </ul> |
| Grand-Gardot 1091m    | 1968             | Tair       | ·          |                   | juillet     | 12,2                   |           |                   |  |
| :<br>                 | 1969             | Tair       |            |                   | Juillet     | 12,6                   | à aout    | 12.4              | 1 (  |
| Les Verrières 932m "  | 1968             | Tair       |            |                   | juillet '   | 12,6                   | à aout    | 12,3              | 57   |
|                       | 1969             | Tair       |            | •                 | juillet     |                        |           | ,                 | ,  |
| Ponts-de-Martel.1053m | 1970             | Tair       |            |                   | Juillet     | 1,11                   | à aout    | 1, 11             |  |

# <u>Production de CO<sub>2</sub> dans les sola et rythmes saisonniers à l'exutoire</u>

Selon BILLES, CORTEZ et LOSSAINT (1971), l'influence du pédoclimat est prépondérante pour la production de CO<sub>2</sub>. Le dégagement biologique de ce gaz est, en premier lieu, dépendant de la température du sol, avec des coefficients de corrélation proches de 0,80 lorsqu'une litière est présente, entre 0,60 et 0,70 dans le cas contraire. Si nous admettons que le pédoclimat suit, sans retard important à l'horizon supérieur, le climat proprement dit, la relation Tair - production de CO2 doit être directe. D'ailleurs, pour la zone méditerranéenne, les cycles de production du CO, sont très semblables aux cycles météorologiques. A un facteur d'amplitude près, il devrait en être de même pour notre région. Les auteurs remarquent en tout cas que leurs observations sont proches de celles de bien des chercheurs, en d'autres lieux tempérés. Tous ces cycles trouvent leur maximum en juillet - août. En accond lieu, de fortes pluies peuvent, après une sécheresse prolongée, stimuler brièvement et intensement l'activité biologique. Dans ce cas, on peut enregistrer de fortes pointes dans la production de CO<sub>2</sub>, jusqu'en septembre - octobre.

Ces constatations nous aménent à penser qu'il existe une relation directe et non équivoque entre les cycles de températures atmosphériques à la surface des bassins ot les cycles du contenu bicarbonaté calcique aux exutoires. Les premiers trouvent leur maximum aux environs du ler août, les seconds de la manière suivante (Tableau 38 précisé) :

1968 - 69 : 4 au 5 novembre pour l'Areuae 1969 - 70 : 22 septembre pour l'Areuse 24 septembre pour la Noiraigue

1970 - 71 : 20 octobre pour la Noiraigue.

Or , le cycle 1969 - 70 correspond à une période météorologique <u>sèche</u>, les cycles 1968 - 69 et 1970 - 71 à des périodes <u>pluvieuses</u> (Annuaire hydrographique de la Suisse). Dans le premier cas, l'évolution parabolique du CaCO<sub>3</sub> à l'exutoire est en retrait d'environ 2 mois par rapport à l'évolution parabolique de T<sub>air</sub> (sousentendu de production de CO<sub>2</sub>); dans le second cas, ce retrait est proche de 3 mois.

Du point de vue microbiologique, ce décalage d'un mois est cohérent,

pour autant que des périodes sèches aient précédé des périodes de pluie intense (BILLES et al., loc. cit.).

## Estimation du temps de transit dans les aquifères

Du point de vue hydrologique, on pourrait s'attendre à une durée de tranait des eaux plus longue en année sèche qu'en année humide. Mais ce temps de transit (2 à 3 moia) est-il en accord avec les données des hydrogéologues, celles de TRIPET (1972) en particulier? Il ne semble pas, bien que les mesures isotopiques de BURGER et al. (1971) aient considérablement réduit le temps de séjour moyen supputé, jusqu'ici, dans les aquifères calcaires du Jura neuchâtelois. Si le rôle des pluies de l'année dans le débit de ces sources karstiques eat prépondérant (BURGER, loc. cit., p : 86), alors le temps moyen de transit est compris entre 2 et 3 mois, selon les investigationa résumées ci-dessus. Cea résultats sont presque incompatibles avec l'idée que les aquifères étudiéa fonctionnent surtout grâce à un réseau de fissures (TRIPET, loc. cit.). D'un autre côté, on ne peut guère imaginer que la vitesse de diffusion chimique soit supérieure à la vitesse de l'écoulement. Il suffit, pour s'en convaincre, de comparer perméabilités et coefficients de diffusion chimique, Restent, alors, deux hypothèses :

- Les paraboles du contenu bicarbonaté à l'exutoire sont décalées de plus de l2 mois par rapport aux paraboles météorologiques.
- 2. Les données des hydrogéologues ne représentent pas l'ensemble du bassin, mais seulement la partie centrale où sont implantés les forages (cette hypothèse paraît admise, dès lors que la perméabilité à l'échelle kilométrique est tenue pour nettement supérieure à celle qui ressort des essais de pompage : 10<sup>-3</sup> m/a contre 10<sup>-7</sup> m/s, selon TRIPET, loc. cit., p : 142).

Une fois encore, le débat reste ouvert.

La variation des éléments de la matrice bicarbonatée calcique en fonction de l'avancement des cycles saisonniers, en plus de leur variation avec les débits, n'est pas un fait nouveau. Il est déjà cité par ZOTL et GAMS (in HARMON et al., 1972), SHUSTER et WHITE (1971), etc... Mais l'étude la plus complète est celle de PITTY (1966, 1968 et 1971). Cet auteur a, en effet, développé une méthode mathématique originale qui met en relation les duretés à la source et les températures de l'air antécédentes, sans pourtant retenir un développement parabolique de ces paramètres. Le temps

D est de l'ordre de 10<sup>-5</sup> cm<sup>2</sup>/s. Pour les définitions, on consultera MOORE (1965, p: 402) et Handbook of Chemistry and Physics (1965-66, p: F-43).

de transit est estimé sur la base des similitudes qui apparaissent entre figures exprimant le contenu CaCO, à l'exutoire ou pour des suintements en grotte et celles qui expriment les températures de l'air, décalées progressivement dans le temps. Pour l'ensemble des exemples cités (PITTY, 1971), le temps de transit des eaux est compris entre 9 et 141 jours. Les valeurs les moins élevées ont trait à un parcours dans la zone non saturée, les plus élevées à travers l'ensemble de l'aquifère. Ces durées sont conformes aux nôtres. PITTY (1968, p : 118) remarque, fort justement, que l'ensemble des lignes d'écoulement n'eat pas caractérisé par ces résultats. Au sujet du décslage entre température atmosphérique et duretés à l'exutoire, PATERSON (1972) émet l'hypothèse d'un transfert retardé du CaCO, dissous lors de l'accroissement de l'activité biologique; ce retard est attribué à l'évapo-transpiration. susceptible de contrarier l'infiltration et de mobiliser, temporairement, du calcaire reprécipité dans les horizons supérieurs; cette mobilisstion cesserait dès le retour des périodes froides et pluvieuses, par lessivage et en conformité avec la Loi de HENRY.

# Disparition du cycle parabolique

Pour autant qu'une certaine covariation puisse encore être reconnue à l'exutoire entre la phase bicarbonatée calcique et un élément donné (Tableaux 34 a et b), celui-ci sera encore caractérisé par un cycle annuel de type parabolique. Ainsi le magnésium (corrélation  $Ca^{++} - Mg^{++} = 0.64 à 0.65$ ) présente encore cette tendance, moins marquée, cependant, que pour  $Ca^{++}$ . Tout autre est le cas des éléments qui sont aurtout extraits en profondeur dans l'aquifère ou qui proviennent d'apports atmosphériques, tele  $Na^+$ ,  $K^+$ ,  $Cl^-$ ,  $RO_3^-$ ,  $SiO_2$ , etc... Pour ceux-ci, aucune régression parabolique ne peut plus être reconnue et il faut convenir que ls production du  $CO_2$ dans les sols ne contrôls pas leur mise en solution.

Il nous faut cependant signaler le comportement du potassium, spécialement dans le cycle 68 - 69 de AREUSE. On trouve une relation concentration - avancement saisonnier, remarquable et linéaire : K<sup>+</sup> (mg/l) = 0,5325 + 0,0225 n n = numéro d'ordre du jour (r = 0,86) ler avril : n = 0,1 8 avril : n = 0,8, etc...

jusqu'au 10 mars 1969 (voir MISEREZ, 1970a).Cette augmentation progressive du potassium est suivie d'une chute brutale des concentrations, dès cette date. Ce comportement pourrait s'expliquer par l'accumulation préalable d'un stock, potentiellement solubilisable, à un niveau donné, éliminé ensuite graduellement, jusqu'à épuisement. Il faut, une fois de plus, constater que l'association du potassium à des fractions granulométriquement fines n'est peutêtre pas étrangère à l'expression de ce phénomènes.

Il est nécessaire d'examiner le rôle des débits, en superposition ou remplacement de celui de la température stmosphérique.

#### 2.2. Rôle du débit

## Ecarts par rapport aux cycles annuels et débits

Sur la Fig. 31, les cycles paraboliques ont été dessinés à partir des fonctions  $C_3 = A + B n + C n^2$ , selon le mode 2 (n = numéro d'ordre du mois). Soulignons, en passant, que l'intersection de deux courbes se succédant permet de préciser la date de départ d'un cycle. Les écarts des valeurs individuelles, par rapport à ces courbes, sont sensés représenter la somme d'effets aléatoires (erreurs analytiques, mélanges des eaux différents, etc...) et d'effets de dilution.

Cels nous amène, à partir des parabeles les mieux ajustées (mode 3), à calculer, pour chaque valeur hebdomadaire :

$$\Delta C3 = C3_{\text{snalyse}} - C3_{\text{régression}}$$

Far exemple, pour la série AREUSE, cycle 69 - 20, nous avons (Tableau 39) :

| date     | n    | C3 <sub>anslyse</sub> | C3 = 180,1246 + 6,9520 n<br>- 0,2016 n <sup>2</sup> | Δ03     |
|----------|------|-----------------------|---|---------|
| 08.04.69 | 0,8  | 207,50                | 185,56  | + 21,94 |
| 14.04.69 | ʻı,4 | 180,00                | 189,46  | - 9,46  |
| 21.04.69 | 2,1  | 195,00                | 193,83  | + 1,17  |
| 28.04.69 | 2,8  | 167,50                | 198,01  | ~ 30,51 |
| 05.05.69 | 3,5  | 180,00                | 201,99  | - 21,99 |
| 12.05.69 | 4,2  | 202,50                | 205,77  | - 3.27  |
| 19.05.69 | 4,9  | 217,50                | 209,35  | + 8,15  |
| etc      |      |                       |   |         |

Tableau 39. Calcul des écarts  $\Delta C_3 = C_{analyse}^3 - C_3^3$ régression

Ces écarts sont ensuite utilisés pour calculer les ároites de régression :  $4C3 \approx A + B Q$ , où 4 représente le débit journalier moyen ( $m^3/s$ ). Le débit instantané aurait dû, formellement, être



Figure 31. Evolution p

Evolution parabolique des duretés totales, pour les sources de l'Areuse et de la Noiraigue. Les écarts sont, pour une part, attribués aux effets de dilution. utilisé, mais il n'est pas, le plus souvent , très différent du débit journalier moyen, sauf lorsqu'un épisode exceptionnel intervient dans la journée. Le débit du jour précédent ne permet pas d'obtenir une corrélation supérieure.

| source    | cycle   | nombre de<br>couples | $\Delta C3 = A + B Q$           | r      |
|-----------|---------|----------------------|---------------------------------|--------|
| Areuse    | 68 - 69 | 46                   | ∆c3 = 6,7693 - 1,2925 Q         | - 0,63 |
| Areuse    | 69 - 70 | 37                   | ∆C3 =10,2608 - 1,6317 Q         | - 0,82 |
| Noiraigue | 69 - 70 | 46                   | <b>∆</b> C3 = 2,8451 - 2,1781 Q | - 0,64 |
| Noiraigue | 70 - 71 | 45                   | ∆c3 = 5,9739 - 2,0290 Q         | - 0,62 |

Pour chacun des cycles envisagés, nous obtenons (Tableau 40) :

Tableau 40. Corrélations entre les écarts par rapport aux paraboles annuelles et le débit journalier moyen

Un certain nombre de valeurs aberrantes ont été éliminées. Nous avons vérifié que ces valeurs aberrantes étaient, dans la plupart des cas, celles pour lesquelles l'indice de saturation vis à vis de la calcite cst inférieur à 81 %. Il n'est pas exclu qu'une régression du type  $\Delta C3 = \Lambda + B \log Q$  donne de meilleurs résultats et ait un sens physique supérieur mais, dans la pratique, la méthode utilisée est suffisante pour permettre de corriger, à satisfaction, les bilans (chapitre 6). La Fig. 32 représente l'une des régressions obtenues. A ce propos, on nous a suggéré ce qui suit :

- a) Afin de réduire le poids statistique des faibles débits par rapport aux forts débits, une moyenne des couples groupés près des premiers pourrait être prise en considération pour établir la corrélation.
- b) Ce genre de régression ne tient pas compte des décalages de temps de transit, tels qu'ils existent logiquement entre débits très variés.

Dans tous les cas, ce mode de faire resserre la distribution des points par rapport à une simple régression C3 = f(Q).

#### <u>Relations concentration - débit</u>

Les cations sont reliés au débit par des relations inverses du type : mg/l = A + B log Q. Comme les décharges les plus importantes (fonte des neiges) coïncident avec les extrémités des cycles paraboliques, il n'est pas étonnant de pouvoir définir une relation


analogue pour les durstés. Cependant, dans ce cas là, la relation est essentiellement mathématique et ne recouvre qu'en partie la réalité génétique, laquelle est mieux définie à partir des considérations précédentes. Ces régressions (linéaires) sont calculées sur l'ensemble des valeurs (Tableau 41) ;

| source    | nombre de<br>couples | mg/l = A + B log Q                   | r      |
|-----------|----------------------|--------------------------------------|--------|
| Areuse    | 98                   | C3 = 239,18 - 38,67 log Q            | - 0,63 |
| 11        | 62                   | Na <sup>+</sup> = 1,34 ~ 0,56 log Q  | - 0,67 |
| 11        | 63                   | $K^+ = 1,01 - 0,36 \log Q$           | - 0,62 |
| 11        | 97                   | $Mg^{++} = 4,25 - 1,58 \log Q$       | - 0,82 |
| 17        | 98                   | Sr <sup>++</sup> = 0,35 - 0,20 log Q | - 0,78 |
| Noiraigue | 94                   | Na <sup>+</sup> = 1,20 - 0,36 log Q  | - 0,81 |
| h         | 80                   | $K^* = 1,04 - 0,18 \log Q$           | - 0,42 |
| 13        | 87                   | Ng <sup>++</sup> = 3,79 - 1,72 log Q | ~ 0,87 |
| 11        | 56                   | $Sr^{++} = 0.35 - 0.17 \log Q$       | - 0,74 |

Tableau 41. Relations inverses concentration - log 4, pour les cations

Remarquons que tous ces éléments (à part  $\text{HCO}_{5}^{-1}$ ) proviennent surtout du niveau où la nappe fluctue. Le processus sera expliqué plus loin, peux de ces relations sont présentées aux Fig. 33 et 54. Elles sont conformes à celles décrites dans la littérature.

un ce qui concerne les anions, la relation concentration - débit n'est plus obligatoirement logarithmique, ni inverse. Les équations retenues sont explicitées ci-dessous (Tableau 42). Les années ne sont pas différenciées :

| source    | nochre de<br>couples | mg/l = A + B log Q<br>ou<br>mg/l = A + B Q | r      |
|-----------|----------------------|--|--------|
| Areuse    | 10                   | SiO <sub>2</sub> = 2,66 - 0,82 log Q       | - 0,91 |
|           | 11                   | SO4 <sup>=-</sup> = 7,32 - 2,91 log Q      | - 0,68 |
| н         | 8                    | $C1^{-} = 3,76 - 2,88 \log Q$              | - 0,65 |
| ม         | 10                   | $NO_3 = 3,11 - 0,55 \log Q$                | - 0,35 |
| Noiraigue | 51                   | SiO <sub>2</sub> = 3,71 - 0,73 log Q       | - 0,59 |
| r r       | 49                   | $SO_4$ : aucune relation                   |        |
| 11        | 21                   | C1 <sup>-</sup> ≈ 2,60 - 0,06 Q            | - 0,43 |
|           | 19                   | $NO_3 = 2,72 + 1,09 \log Q$                | + 0,77 |
| 1         |                      |  |        |

Tableau 42. Relations concentration - débit, pour les anions

175





La Fig. 35 exprime les relations à la Noiraigue. Ce comportement des anions est conforme aux observations de MEYBECK (1970) et MILLER et al. (1971), lesquels constatent - pour des écoulements superficiels, il est vrai - que la relation débit - cenerntration peut être très dispersée, nulle dans certains cas, voire que l'augmentation du premier agit positivement sur les teneurs. L'exemple même d'une covariation positive avec le débit est celui des nitrates à la aource de la Noiraigue, pour lesquels l'augmentation de l'éluat amplifie les concentrations, puis contrebalance la dilution aux forts débits. On peut y voir plusieurs causes : apports polluants ou atmosphériques, lessivage fortement intensifié par accroissement du débit, production accrue des oxydes supérieurs par mécaniames biologiques.

#### 2.3. Lessivage dû au battement de la nappe : exemple du magnésium

## Relation\_entre\_teneura\_en magnésium dans\_les\_eaux de\_forages et\_niveaux\_piézométriques

Pour un mode de prélèvement donné (SPASUR, STAPRO, DYNSUR et DYNPRO), il existe une relation relativement bonne entre les teneurs en magnésium dans les eaux des foragea et les niveaux piézométriques de ces derniers. Une régression de ce type est représentée à la Fig. 36. Un premier fait, très intéressant, peut être constaté : pour ce mode de prélèvement unique, l'ensemble des piézomètres de la Vallée de La Brévine peuvent être englobés en une seule et même régression du type Mg = f (H) pour laquelle l'altitude des niveaux d'eau H, prise par rapport au seuil argovien du Bois de l'Halle (alt. 986,5 m), a été considérée. Une relation semblable peut être mise en évidence, avec plus ou moins de bonheur, pour tous les autres modes de prélèvement. On a :

1 a) STASUR :  $Mg_{STASUR} = 27,51 - 0.61$  H r = -0.67 (Fig. 36) 1 b) STAPRO :  $Mg_{STAPRO} = 14,20 - 0.26$  H r = -0.631 c) DYNSUR :  $Mg_{DYNSUR} = 14,12 - 0.25$  H r = -0.601 d) DYNPRO :  $Mg_{DYNPRO} = 13,08 - 0.21$  H r = -0.73Les droites 1 a) et 1 d) sont reprises à la Fig. 39 a). Au aujet de ces régressions, les remarques suivantes doivent être faites :

178



179

į



Figure 36. Teneurs en magnésium, comme fonction de l'altitude de la nappe H (prise par rapport au seuil argovien du Bois de l'Halle, alt. 986,5 m) en chaque piézomètre, pour le mode STASUR.

- STASUR donne le meilleur coefficient de corrélation. Cependant, les concentrations aux limites sont telles, notamment pour H proche de 0 et 40 m (cas extrêmes envisageables), que les trois autres modes nous paraissent plus cohérents.
- L'analogie entre modes STAPRO et DYNSUR (voir chapitre 3, souschapitre 3.5) est à nouveau mise er évidence.

Mais l'enseignement le plus intéressent peut être tiré de la pente des droites observées : de STASUR à DYNPRO, elles sont décroissantes, en même temps que les prélèvements concernent des niveaux plus profonds. Nous y voyons, indiscutablement, un "amortissement" des effets de fluctuation de la nappe sur les concentrations en magnósium, dès que l'on s'éloigne de la surface.

Les faits que nous venons de décrire laissent ontendre que le battement de la mappe participe de manière très active à la dissolution du magnisium à partir des roches qui sont en contact direct avec les daux peu profondes. Compte tenu de l'implantation des piézomètres. Le niveau rocheux concerné par cette action est incontestablement le Portlandien supérieur dolomitique dont l'épaisseur est estimée à environ 75 m (PERSOZ, communication orale). L'action lessivante de la nappe sur ces dolomies nous parait explicable à parti des coupes géologiques à travers la Vallée de La brévine.

#### Explication du lassivage par l'examen des coupes géologiques\_

A partir a'une série de coupes NM - SE de la vallée réalisées par NEIA (in TRIFET, 1972, Fig 2.-4) et de la carte structurale du mur de l'aquifère combinée avec la carte piézométrique (TRIFET, loc. cit., Fig 2.-6), nous avons établi le profil schématique de l'aquifère, passant par chaque piézomètre. Ces coupes sont représentées à la Fig. 37 a). Four chaque section, nous pouvons définir 4 segments de recoupement de la surface piézométrique avec la structure :

- 0 = zone de rui.sellement superficiel
- l = zone de nappe libre, recoupant l'ensemble Séquanien Simméridgien - Fortlandien non dolomitique
- 2 = zone de nappe libre, recoupant le Fortlandien dolomitique
- 3 = zone de napoe "captive", surmontée du toît purbeckien imperméable. L'ensemble Jrétacé - Fertiaire - Quaternaire possède les mêmes limites, dans la mesure où il surmonte le rurbeckien dont l'épaisseur est négligeable.

La Vallée de Le Brévine possède un profil topographique conforme à la structure. Axe géographique et axe du synclinal ne sont pas loin de coïncider. Ce synclinal garde la même allure générale, d'un bout à l'autre de la vallée, de telle sorte que les 4 segments défints ci-dessus existent toujours.

En définitive, les quatre profils décrits à la Fig. 37 a) se ramènent à deux ca; d'espèce que nous idénlisons sur la Fig. 37 b). Par un concours de circonstances particulières, le niveau piézométrique n'est pas loin de coïncider avec lo tangente horizontale de l'arc interne du Portlandien dolomitique. Lorsque le niveau pié-









Figure 37 a). Coupes schématisées à travers le Vallée de La Frévine. I : Clef d'Or, II : Cachot, III : Frévine, IV : Frouillet. O : zone de ruissellement superficiel, l : zone de nappe libre calcaire, 2 : zone de nappe libre dolcmitique, 3 : zone de nappe captive (ou Crétacé, Tertiaire, Quaternaire, limités par le Purbeckien).







Figure 37 b). Profils idéalisés à travers l'aquifère (Vallée de La Brévine). Voir la légende de la Fig. 37 a).

zométrique s'abaisse, le segment définissant la zone 2 tend à s'accroître, non seulement en valeur absolue, mais aussi relativement au total de la zone noyée.

Ce raisonnement, tenu à deux dimensions, est facilement transposable dans les coordonnées de l'espace réel, compte tenu de la symétrie longitudinale et trans\_versale du bassin. Dans ce cas, les 4 segments définis plus haut sont quasi proportionnels aux surfaces horizontales projetées ;

> $S_0 = surface correspondant à la zone O$ S<sub>1</sub> = surface correspondant à la zone l S<sub>2</sub> = surface correspondant à la zone 2 \$3 = surface correspondant à la zone 3

Les surfaces noyées sont elles-mêmes proportionnelles à des tranches de l'aquifère d'épaisseur fixe, définissant des volumes de contact roche - eau. Alors que l'ensemble des surfaces sont elles-mêmes



Figure 38. Evolution des rapports  $r_1$ ,  $r_2$  et  $r_3$ , en fonction de la différence d'altitude (AH) entre surface de la nappe et tangente horizontale à l'arc interne du Portlandien dolomitique. Le cas envisagé ici correspond au dessin inférieur de la Fig. 37 b). L'épaisseur du Portlandien dolomitique est de 75 m, celle des calcaires du Malm de 250 m.

Les valeurs exactes de ces rapports ne dépendent pas tellement de l'élargissement ou du resserrement du synclinal, ni du fait que l'un des flancs constitue un mur très relevé ou non. L'épaisseur attribuée à l'ensemble Séquenien - Kimméridgien - Portlandien non delomitique (env. 250 m), respectivement au Portlandien delomitique (env. 75 m) est plus primerdiale, de même que l'étendue de la zone d'infiltration. Dans le cas exposé à la Fig. 38, les rapports sont exprimés en fonction de la surface de la nappe S<sub>nsppe</sub>, la zone de ruissellement venant en supplément. Le domaine critique d'escillation de la nappe est représenté par la partie assombrie du graphique qui, nous le répétons, est purement schématique, queique proche de chaque cas réel.

e.

Ces considérations permettent d'expliquer l'augmentation des teneurs en magnésium dans les eaux des forages, loraque le niveau piézométrique s'abaisse. Les concentrations en magnésium sont sensées représenter le résultat d'un mélange d'eaux, dans des proportions diverses, dont nous tenterons de donner plus loin un ordre de grandeur. Dans la mesure où c'est à partir du Portlandien dolomitique que la concentration est nettement la plus élevée, on comprend que l'élévation du rapport  $r_2$  soit primordiale. Le contact volume de roche dolomitique – eau est maximum vers la limite droite du domaine critique (Fig. 38).

# Surface de la nappe\_recoupant\_le Portlandien dolomitique en\_ période d'étiage\_

In émettant l'hypothèse que le synclinal des Verrières se comporte identiquement à celui de La Brévine, tant du point de vue chimique qu'hydraulique, cu que la participation de ses eaux au mélange final est suffisamment faible pour ne pas modifier les données du problème, nos surfaces  $S_0$ ,  $S_1$ ,  $S_2$ ,  $S_3$  peuvent être assimilées, en période d'étiage (1,25 m<sup>3</sup>/s à la voux), à celles données par TRIFET (loc. cit.), à partir d'un planimétrage :

La seule inconnue réside dans les parts respectives de S<sub>1</sub> et S<sub>2</sub>, soit la fraction du Portlandien dolomitique dans la zone libre.

Dans ce cas, nos rapports  $r_0$ ,  $r_1 = r_1 + r_2$  et  $r_3$  deviennent :

La surface de la nappe recoupant le Portlandien dolomitique en période d'étiage peut alors être estimée de la manière suivante :

Chaque zone est définie par des eaux à concentrations Mg<sup>++</sup> différentes, en vertu des considérations émises au chapitre 3, souschapitre 3 :

 $C_{o} = 1,7 \text{ mg/l}$ , soit la valeur moyenne de BRANDT

- C<sub>1</sub> = 1,7 mg/l, soit une valeur identique, avec l'hypothèse que les roches encaissantes concernées n'ont pas suffisamment de magnésium pour modifier sensiblement les solutions issues des sols et de la zone dénoyée
- C<sub>2</sub> = 19 mg/l. Les eaux des forages ne sauraient représenter les concentrations en magnésium issues du Portlandien dolomitique seul, puisque, à ce niveau-là, nous avons déjà un mélange. On ne paut non plus choisir la concentration correspondant à la saturation vis à vis de la dolomite pour une température et un pH moyana. Des faits géochimiques (voir chapitre 7, sous-chapitre 3) et pétrographiques (nos dolomies ne sont pas pures) s'y opposent. Dès lors, nous adoptons la méthode suivante : à partir de 69 prélèvements en forages, la fonction linéaire mg/l Mg<sup>++</sup> = f (Isat/dolomite) est calculée. Isat/dolomite représente l'indice de saturation en dolomite, calculé à partir de chaque analyme individuelle, mg/l Mg<sup>++</sup> la concentration obtenue à l'analyse. En extrapolant à 100 % de saturation, cette droite donns la valeur de 19 mg/l qui est sensée représenter la valeur réelle des concentrations en magnésium relaxé à partir du Portlandien dolomitique.
- C<sub>3</sub> = 2,3 mg/l, soit la valeur de CACHOT, dont on peut admettre que le chimisme détermine sensiblement les concentrations des eaux dans tout le coeur du synclinal isolé par le Purbeckien.

La concentration en magnésium à la source de l'Areuse est, à un décalage de temps de 2 à 3 mois près (sous-chapitre 2.1), le résultat d'un mélange tel que :

2)  $Mg_{AREUSE} = r_0 C_0 + r_1 C_1 + r_2 C_2 + r_3 C_3$ 

Au sous-chapitre 2.2, nous avons par ailleurs carectérisé le régime des concentrations en magnésium, en fonction des débits, à cette même source :

3)  $Hg_{AREUSE} = 4,25 - 1,58 \log Q$  r = -0,82On on tire la valeur  $Hg_{AREUSE} \doteq 1^{\circ} \pm 1 = 0,82$ valeur vaut 4,10 mg/l

En posant  $r_1 = r_L - r_2$  et en introduisant toutes les valeurs connues dans 2), on obtient la fraction de surface baignant le Portlandien dolomitique :  $r_2 = 0.14$  et celle qui définit le reste de la nappe libre :  $r_1 = 0.56 - 0.14 = 0.42$ .

Ces calculs ont un sens à condition que la teneur en magnésium à la source reste fixe durant tout un étiage prolongé (au moins 2 à 3 mois). En dehors de la période d'étiage, cette valeur r<sub>2</sub> est sensée diminuer , conformément à l'allure de la Fig. 38.

Relations entre concentrations simultanées à la source et dans. Les forages

Selon TRIPET (loc. cit., p : 113) les crues se produisent à peu près simultanément à la source et à chaque piézométre. Dans ce cas, le déphasage, qui ne va pas toujours dans le même sens, est le plus souvent inférieur à 12 heures. La relation générale envisagée (TRIPET, loc. cit., p : 112) est la suivante :

log Q = log a + 2 log H avec : Q = débit à la source H = hauteur piézonótrique, par rapport au seuil argovien du Bois de l'Halle (986,5 m) a =  $\frac{Q_0}{H_0^2}$  où  $Q_0 = Q$  au temps t = 0 et  $H_0 = H$  au temps t = 0

A partir d'un certain nombre de crues (le débit doit au moins doubler), la relation peut être précisée pour chaque piézomètre : 4 a) FOBREV : log Q = - 1,10 + 2 log H<sub>FOBREV</sub> r = 0,571 4 b) FOCACH : log Q = - 1,52 + 2 log H<sub>FOCACH</sub> r = 0,910 4 c) FOCLEF : log Q = - 1,74 + 2 log H<sub>FOCLEF</sub> r = 0,581 4 d) FOBROU : log Q = - 1,74 + 2 log H<sub>FOEROU</sub> r = 0,937 Quoiqu'une certaine réserve soit de rigueur (coefficients de corrélation 4 a) et 4 c), les extrémités du bassin sont identiquement représentées par les relations 4 c) et 4 d), la confluence souterraine par la relation 4 a). Toutes deux sont dessinées à la Fig. 39 c).

Le régime chimique à la source (au temps t = 0), en fonction du niveau H dans les piézomètres (au temps t = 0), aux conditions hydrauliques définies ci-dessus, peut être calculé, en introduisant la relation 3) dans chacune des relations 4). On obtient :

3) dans 4 a):  $Mg_{AREUSE} = 6,02 - 3,17 \log H_{FOBREV}$  5 a) 3) dans 4 b):  $Mg_{AREUSE} = 7,16 - 3,17 \log H_{FOCACH}$  5 b) 3) dans 4 c):  $Mg_{AREUSE} = 7,03 - 3,17 \log H_{FOCLEF}$  5 c) 3) dans 4 d):  $Mg_{AREUSE} = 7,03 - 3,17 \log H_{FOBROU}$  5 d)

Les extrémitée du bassin sont représentées par FOCLEF et FOBROU (identiques), la confluence par FOBRÈV. La Fig. 39 b) explicite ces deux relations.



E : extrémités C : confluence

Figure 39. Evolution simultanée de divers paramètres en fonction des niveaux piézométriques (pris par rapport au seuil argovien du Bois de l'Halle, alt.

yoo,5 m7. a) concentrations en Eg dans la nappe superficielle et profonde (relations 1 a et 1 d)

b) concentrations en Mg à la source, pour des H mesurés simultanément aux extrémités et à la confluence souterraine (relations 5 a et 5 c, d)

c) débits à la source, pour des l'mesurés simultanèment aux extrémités et à la confluence souterraine (relations 4 a et 4c,d)

La valeur de Q à l'étiage permet de fixer les H minimums (en c), puis de normer les concentrations (en b et a).



NS : nappe superficielle NP : nappe profonde

Dans quelle mesure les concentrations à la source peuvent-elles être reliées aux concentrations dans les piézomètres? Par déduction mathématique, la résolution du problème est simple. Puisque chaque relation 1) englobe l'ensemble des forages, nous pouvons, aux conditions limites de l'aquifère, établir les relations suivantes : NAFFE SUPERFICIELLE A LA CONFLUENCE (NSC) : 1 a) dans 5 a) :  $Mg_{AREUSE} = 6,02 - 3,17 \log (33,96 - \frac{Mg_{NSC}}{0,81}) - 6 a)$ 

NAPPE SUPERFICIELLE AUX EXTREMITES DU BASSIN (NSE) :

1 a) dans 5 c) :  $Mg_{AREUSE} = 7.03 - 3.17 \log (33.96 - \frac{Mg_{NSE}}{0.81})$  6 b) ou 5 d)

NAPPE PROFONDE A LA CONFLUENCE (NPC) :

1 d) dans 5 a) :  $Mg_{AREUSL} = 6,02 - 3,17 \log (62,29 - \frac{Mg_{NPC}}{0,21}) - 6 c)$ NAPPE PROFORDE AUX EXTREMITES DU BASSIN (NPE) :

l d) dans 5 c) :  $Mg_{AREUSE} = 7,03 - 3,17 \log (62,29 - \frac{Mg_{NPE}}{0,21})$  6 d) ou 5 d)

Ces relations, fondées sur des faits observés, permettent de donner la concentration magnésienne des eaux en des points précis de l'aprifère, à partir des concentrations à l'exutoire, et inversement. Eaus nous insistons sur le fait qu'il s'agit de relations instantanées, valables en un temps t = 0, coïncidant avec le sommet d'une crue, de petite ou de grande envergure. L'intérêt pratique de telles relations nous paraît grand.

Le caractère simultané des crues observées dans les piézomètres et à la source n'est évidemment que le résultat de la tranamission rapide des pressions hydrauliques à partir des fissures les plus perméables (TRIPET, loc. cit., p : 113). Au contraire, la répercussion du contenu chimique des eaux de la nappe sur celui de l'exutoire devrait se manifester avec un décalage moyen de 2 à 3 mois, caractérisant la durée de transit (sous-chapitre 2.1). Il n'existe donc une relation de cause à effet entre  $Mg_{AREUSE}$  et  $Mg_{NSC}$ , resp.  $Mg_{NSE}$ ,  $Eg_{NPC}$ ,  $Mg_{NPE}$ , qu'avec une constante de temps dont les équations 6) tiennent compte implicitement. Estimation\_des\_mélanges\_aux\_abords\_des\_piézomètres, pour\_une\_ période\_d'étiage\_

En général, les forages ont été implantés de telle manière que le chimisme de leurs eaux est plutôt caractériatique du Portlandien dolomitique. Cela n'exclut pas des apports latéraux ou verticaux, en provenance de niveaux moins riches en magnésium et ausceptibles de modifier les données. Il paraît intéressant de connaître dans quelle mesure ces forages "prospectent" néanmoins tout ou partie du reste de la nappe. Une réponse à cette question pourrait se révéler très importante, puisqu'elle permettrait de définir dans quelle mesure l'équipement du bassin est caractéristique de l'ensemble de l'aquifère.

Pour peu que les relations 4) puissent être extrapolées à l'étiage, les équations 6) permettent de définir les concentrations en magnésium aux limites accessibles de la nappe, lorsque le níveau est minimum à la source. Sachant que Mg<sub>AREUSE</sub> vaut alors 4,10 mg/1, on obtient :

NAPPE SUPERFICIELLE A LA CONFLUENCE :

à partir de 6 a) : Mg<sub>NSC</sub> = 24,2 mg/l

NAPPE SUPERFICIELLE AUX EXTREMITES DU BASSIN :

à partir de 6 b) :  $Ng_{NST} = 20.8 mg/1$ 

NAPPE PROFONDE A LA CONFLUENCE :

à partir de 6 c) :  $Mg_{NDC} = 12,2 mg/l$ 

NAPPE PROFONDE AUX EXTREMITES DU DASSIN :

à partir de 6 d) : Mg<sub>NPE</sub> = 11,3 mg/1

Si on admet que les eaux de la zone interne au Purbeckien sont évacuées, par les pertes, à une profondeur suffisante de la nappe du Malm pour ne pas affecter le voisinage immédiat des forages, lesquels ne doivent pas non plus être concernés par la zone de ruissellement, le contenu magnésien de ces derniers sera le résultat d'un mélange provenant uniquement des zones 1 et 2 et on aura :

7)  $Mg_{FORAGE} = xC_1 + 3C_2$  $\alpha$  et  $\beta$  définissent les parts de  $r_1$  et de  $r_2$  participant à l'alimentation de la zone observée. En particulier, si l'ensemble de la nappe libre est concernés :

 $\alpha = \frac{r_1}{r_L} \text{ et } \beta = \frac{r_2}{r_L}$ 

Dans le cas contraire :

$$\alpha = \frac{r_1'}{r_1'} \quad \text{et} \quad \beta = \frac{r_2'}{r_1'} \quad \text{svec} \quad r_1' + r_2' = r_L'$$

 $r'_1$ ,  $r'_2$  et  $r'_L$  représentent les parts de  $r_1$ ,  $r_2$  et  $r_L$  réellement concernées.

Mais, comme simplification ultime, nous sdmettons encore que l'ensemble de la zone 2 participe à l'établissement du mélange, donc que  $r'_2 = r_2$  et  $r'_1 + r_2 = r'_L$ .

On a alors : 
$$Mg_{FORAGE} = \frac{r_1}{r_L^i} C_1 + \frac{r_2}{r_L^i} C_2 \qquad 8)$$

d'où on tire :

$$\mathbf{r}_{1}^{\prime} = \frac{\mathbf{r}_{2}^{\prime}(\mathbf{C}_{2}^{\prime} - \mathbf{Mg}_{\text{FORAGE}})}{(\mathbf{Mg}_{\text{FORAGE}} - \mathbf{C}_{1})} \qquad 812$$

En prenant  $C_2 = 19 \text{ mg/l}$ ,  $C_1 = 1.7 \text{ mg/l}$  et  $r_2 = 0.14$ , les valeurs de  $r_1'$  aux limites accessibles de l'aquifère et à l'étiage peuvent être déterminées :

NAPPE SUPERFICIELLE A LA CONFLUENCE :

$$Mg_{NSC} = 24,2 mg/1 - -- \Rightarrow r_1 \cong 0$$

Les esux proviennent essentiellement du Portlandien. NAPPE SUPERFICIELLE AUX EXTREMITES DU BASSIN :

 $Mg_{NSE} = 20.8 mg/1 ---> r_1 = 0$ 

Iden

NAPPE PROFONDE A LA CONFLUENCE :

 $Mg_{\rm NPC} = 12,2 \text{ mg/l} --- \Rightarrow r_1 = 0,09$ , sur un total  $r_1 = 0,42$ Dans ce cas là :  $\frac{0,09}{0,42}$ . 100 = 21 % de la nappe libre calcaire

alimentent les eaux du forage.

MAPPE PROFONDE AUX EXTREMITES DU BASSIN :

 $Mg_{NPE} \approx 11.3 mg/1 --- - r_1 \approx 0.11$ , sur un total  $r_1 \approx 0.42$ Dans ce cas là :  $\frac{0.11}{0.42}$ . 100 = 26 % de la nappe libre calcaire alimentent les eaux du forage. Compte tenu du mode de calcul de r<sub>2</sub> (voir paragraphe : "Surface de la nappe recoupant le Fortlandien dolomitique en période d'étiage"), ces résultats n'ont un sens qu'à condition que la teneur en magnésium à la source reste fixe durant tout un étiage prolongé (au moins 2 à 3 mois).

#### Remarques finales

Dans l'esprit tout au moins, nous croyons avoir montré que la concentration en magnésium dans la nappe dépend étroitement du volume de roche dolomitique en contact avec ses eaux, relativement au volume total de la roche noyée. Compte tenu de la atructure particulière de la Vallée de La Brévine, le lessivage est maximum en basses eaux.

L'allure de la courbe débits - concentrations en magnésium à la source de l'Areuse (relation 3) nous paraît explicable par l'évolution du rapport r<sub>2</sub> caractérisant la surface de la nappe recoupant les niveaux dolomitiques. En période d'étiage, une estimation des mélanges d'eaux en divers points de l'aquifère peut être donnée.

Par ailleure, il est bien certain qu'une extension quantitative du phénomène à tout débit Q et tenant compte, en particulier, des temps de transit, ne pourre se faire que par modèle methématique bien plus élaboré.

De telles considérations s'appliquent à d'autres éléments chimiques, pour peu qu'une bonne corrélation entre leur concentration dans la nappe et le niveau piézométrique soit vérifiée. Cels implique que l'élément en question soit relaxé dans la zone alternativement noyée et dénoyée ou peu en dessous, à partir d'un niveau pétrographique bien défini. Ce serait notamment le cas du strontium et des sulfates, provenant surtout du Furbeckien.

## Chapitre 6

### EVALUATION DE L'ABLATION KARSTIQUE

## 1. MATIERE EXPORTEE ANNUELLEMENT PAR LES SOURCES DE L'AREUSE ET DE LA NOIRAIGUE

#### 1.1. Méthodes de calcul

Sauf ai les concentrations et les débits ont été mesurés en continu, il n'existe aucune méthode indiscutable pour calculer le bilan chimique d'un cours d'eau. L'évaluation la plus correcte sera faite en accélérant au mieux le rythme de prélèvement lors des variations les plus accentuées du débit. A défaut, un nombre d'analyses suffisant et correspondant à toute la gamme des débits possibles permettra encore d'établir une bonna relation débit ~ concentration. Mais le mode d'intégration reste à définir. MEYBECK (1970, p : 39, 40) en définit quatre et retient essentiellement : a) une méthode dea "concentrations moyennes pondérées", pour laquelle chaque intervalle de débit se voit attribuer une concentration propre, pondérée par l'importance relative de chaque intervalle; le bilan final n'est cependant acquis qu'en définissant un débit Q moyen pour toute la durée d'intégration; b) une méthode des "bilans partiels", pour laquelle, avec une même définition des concentrations, le bilan final est intégré par tranches successives à débits Q différents; cette manière de faire est plus satisfaisante.

Notre méthode de calcul est établie sur la base des relations obtenues au chapitre 5, sous-chapitre 2.

## <u>Bilans\_sur\_la base\_de la relation concentration - avancement\_</u> <u>du\_cycle\_saisonnier</u>

Lorsque l'élément chimique considéré est directement influencé par la production maisonnière du CO<sub>2</sub> dans les sols, la relation  $c = A + B n + C n^2$ , établie avec 52 mesures annuelles, permet de fixer la concentration c pour chaque jour n d'un cycle annuel débutant au ler avril et se terminent au 31 mars. La quantité de matière M<sub>n</sub>, exportée par l'exutoire au jour n, est donnée par la formule :

1) 
$$H_n (kg) = Q_n o_n 86,4$$

avec : Q<sub>n</sub> = débit moyen du jour n, en m<sup>3</sup>/s c<sub>n</sub> = concentration su jour n, en ng/l 86,4 est un coefficient qui tient compte des transformations d'unité et du nombre de secondes dans un jour

La matière totale exportée durant le cycle est obtenue en additionnant les 365 valeurs différentes obtenues :

1') 
$$M_{tot} = \sum_{n=1}^{365} M_n$$

En second lieu, nous corrigeona ce bilan d'un incrément attribué à la perturbation du cycle parabolique lora d'une variation de débit importante. Cette correction consiste à reprendre la relation  $\Delta c = A - B Q$  (à partir de 52 valeurs annuelles), permettant de définir, en chaque jour n et pour tout débit journalier  $Q_n$ :

2) 
$$\Delta M_{n} (kg) = Q_{\Delta c} (Q) 86,4$$

. . .

avec :  $\Delta c(Q) = \dot{e}cart$  de concentration pour le débit Q au jour n, en mg/l

2') 
$$\Delta M_{tot} = \sum_{n=1}^{365} \Delta M_n$$
, à partir des 365 valeurs  $\Delta M_n$  obtenues.

Par exemple, pour le cycle du ler avril 1969 au 31 mars 1970 de AREUSE, nous aurions (Tableau 43) :

| mois      | nombre<br>de jours | CaCO <sub>z</sub> (C3)<br>d'après l) | ΔCaCO <sub>2</sub><br>d'après 2) |
|-----------|--------------------|--------------------------------------|----------------------------------|
| AVRIL     | 30                 | 6.115.692,3771                       | - 475.758,0313                   |
| MAI       | 31                 | 2.389.474,2863                       | - 47.712,4914                    |
| JUIN      | 30                 | 3.362.366,5732                       | - 48.746,4309                    |
| JUILLET   | 31                 | 1.797.436,5512                       | + 27.653,5027                    |
| AOUT      | 31                 | 1.702.706,2086                       | + 11.028,3195                    |
| SEPTEMBRE | 30                 | 2.415.886,2996                       | - 6.858,4932                     |
| OCTOBRE   | 31                 | 698.636,3088                         | + 24.688,0380                    |
| NOVEMBRE  | 30                 | 1.683.142,0175                       | + 26,133,8044                    |
| DECEMBRE  | 31                 | 1.562.584,4429                       | + 8.621,2155                     |
| JANVIER   | 31                 | 2.861.637,9655                       | - 46,524,2841                    |
| FEVRIER   | 28                 | 5.716.041,1763                       | - 734.646,4216                   |
| MARS      | 31                 | 2.037.621,7860                       | - 7.751,9730                     |
| total     | 365                | 32.343.225,9930kg                    | -1.269.873,2454 kg               |
|           | soit :             | 32.343 tonnea                        | - 1.270 tonnes                   |

Bilan final : 32.343 - 1.270 = 31.073 tonnes CaCO<sub>2</sub>

Tableau 43 (page précédente). Exemple de bilan corrigé pour un paramètre (CsCO<sub>2</sub> de C3) influencé par l'activité biologique dans les sols. Source de l'Areuse, cycle 1969-70

Dans ce cas, ls correction est de - 3,9 %. Pour le même paramètre, les corrections d'autres cycles sont :

> AREUSE 68 - 69 : - 4,7 % NOIRAI 69 - 70 : - 2,6 % NOIRAI 70 - 71 : - 2,1 %

Ce mode de calcul a été utilisé essentiellement pour le carbonate de calcium, à partir des duretés totales.

Lorsqu'une bonne corrélation définit un paramètre y par rapport à C3, sous la forme : y = A + B C3, nous svons vérifié que le rapport des tencurs moyennes  $\overline{y}/\overline{C3}$  permettait de calculer le bilan de l'élément y, de façon simple :

3) 
$$M_y$$
 tot = NC3 tot  $\frac{y}{C3}$ 

avec : M<sub>y tot</sub> = tonnage annuel de l'élément y (bilans corrigés) M<sub>C3</sub> tot = tonnage annuel de CaCO<sub>3</sub>, à partir des duretés totales

Dans chaque cas, il a été vérifié que le rapport  $\bar{y}/\bar{c}^3$  variait très peu sur toute la gamme des valeurs. Ce mode de calul a été utilisé pour les bilans en CaCO<sub>3</sub> tirés des duretés temporaires et des résidus secs, ainsi que ceux en calcium et magnésium.

Pour le calcium, dont on se souvient qu'il existe deux modes de détermination (chapitre 2), le bilan 69 - 70 de AREUSE sera, par exemple, calculé ainsi :

Mode\_A\_ , à partir de C3 et Mg<sup>++</sup> :

On a tout d'abord la relation :  $[Ga^{++}] = [Me^{++}] - [Mg^{++}]$ La concentration de  $Ga^{++}$ , en mg/l, est donnée par :

 $mg/1 \ Ca^{++} = [Ca^{++}] \ 40.10^3$ d'où : mg/1 Ca^{++} = [Me^{++}] - [Mg^{++}] \ 40.10^3
avec : [Me^{++}] = mg/1 C3 .10^{-5} et : [Mg^{++}] = mg/1 Mg^{++} 4.11.10^{-5}

Il vient finalement :

La concentration en magnésium étant reliéc linéairement à la dureté totale, avec un coefficient de corrélation de 0,65 (102 valeurs), il est légitime de calculer l'exportation totale en calcium comme suít :

$$M_{CR} = M_{C3} \frac{Ca^{++}}{\tilde{c}^{\frac{3}{2}}} = M_{C3} \frac{O_1 4 \bar{c}^{\frac{3}{2}} - 1.64 Mg^{++}}{\tilde{c}^{\frac{3}{2}}}$$

Pour le cas choisi :  $M_{Ca} = 31.073 \times 0,3738 = 11.615 \text{ tonnes/an}$ <u>Mode\_B\_</u>, à partir de C3 et Ca<sup>++</sup><sub>SAA</sub> : A partir de 100 couples, Ca<sup>++</sup><sub>SAA</sub> est relié linéairement à C3, avec

un coefficient de corrélation de 0,70. Les concentrations moyennes en calcium et carbonate de calcium donnent alors :

$$M_{Ca} = M_{C3} \frac{Ca}{C3} = M_{C3} 0.3746 = 31.073 \times 0.3746 = 11.640 \text{ tonnes/an}$$

Ces deux résultats sont presque identiques.

## Bilans sur la base de la relation concentration - débit

Si l'élément chimique considéré échappe au contrôle du  $CO_2$  dans les sols, il faut considérer les relations :  $c = A + B \log Q$  ou c = A + B Q telles qu'elles sont définies au chapitre 5, souschapitre 2. La quantité exportée par l'exutoire au jour n est alors donnée par :

4)  $M_n$  (kg) =  $Q_n$  c(Q) 86,4 où c(Q) est la concentration de l'élément pour le débit journalier moyen considéré. La matière totale exportée durant le cycle est donnée par la somme des 365 valeurs journalières obtenues :

4.) 
$$M_{tot} = \sum_{n=1}^{30} M_n$$

On peut éventuellement tenter une simplification, en prenant par exemple dos valeurs mensuelles de Q  $(m^3/s)$  et leurs concentrations correspondantes. A la limite, le débit annuel moyen pourrait être utilisé, en même temps que sa concentration correspondante. Les différents modes donnent (au Tableau 44) les exportations Mg<sup>++</sup> suivantes pour le cycle 68 - 69 de AREUSE :

| the second second second second second second second second second second second second second second second se |                    | and the second second second second second second second second second second second second second second second |   |                          |  |  |
|---|--------------------|--|---|--------------------------|--|--|
| mois  | hombre<br>de jours | I Mg <sup>++</sup> d'après 4)<br>chaque débit jour-<br>nalier moyen consi-<br>déré                               | II Mg <sup>++</sup> d'après 4)<br>chaque débit mensuel<br>moyen considéré | écart<br>mensuel<br>%    |  |  |
| AVRIL   | 30                 | 88.293,1966  | 90.069,4080   | + 2,0                    |  |  |
| MAI   | 31                 | 37.097,2560  | 39.033,3945   | + 5,2                    |  |  |
| JUIN  | 30                 | 22.633,8438  | 23.457,6000   | + 3,6                    |  |  |
| JUILLET   | 31                 | 26.972,4803  | 27.451,4572   | + 1,7                    |  |  |
| AOUT  | 31                 | 62.979,1887  | 69.351,8112   | +10,1                    |  |  |
| SEPTEMBRE   | 30                 | 67.939,2743  | 71.165,9520   | + 4,7                    |  |  |
| OCTOBRE   | 31                 | 28.598,8052  | 29.852,3750   | + 4,3                    |  |  |
| NOVEMBRE  | 30                 | 26.744,2464  | 28.339,8912   | + 5,9                    |  |  |
| DECEMBRE  | 31                 | 33.083,1207  | 37.315,4688   | +12,8                    |  |  |
| JANVIER   | 31                 | 20.152,3065  | 20.645,1072   | + 2,4                    |  |  |
| FEVRIER   | 28                 | 18.847,6749  | 19.618,7443   | + 4,0                    |  |  |
| MARS  | 31                 | 58.547,1969  | 65.682,4032   | +12,2                    |  |  |
| total   | 365                | 491.888,5903 kg  | 521.983,6126 kg   | + 6,1 %                  |  |  |
| !<br>   | soit :             | 492 tonnes   | 522 tonnes  | écart<br>annuel<br>sur I |  |  |
| III Mg <sup>++</sup> d'   | après 4)           |  | 547.879,6584 kg   |                          |  |  |
| débit moyen   | ı du cycle         | annuel considéré   | 548 tonnes  |                          |  |  |
|   | é                  | cart annuel sur I :  | + 11,4 %  |                          |  |  |
| IV Mg <sup>++</sup> d'a   | près 3)            |  | 614 tonnes  |                          |  |  |
| sur la base du bilan C3 non corrigè   |                    |  |   |                          |  |  |
| V Mg <sup>++</sup> d'après 3) 585 tonnes  |                    |  |   |                          |  |  |
| aur la base du bilan C3 corrigé   |                    |  |   |                          |  |  |

Tableau 44. Quantitéa de magnésium exportées par la source de l'Areuse, du ler avril 1968 au 31 mars 1969, selon divers modes de calcul

On voit que les écarts peuvent être considérables. Par analogie, le cycle 69 - 70 pourrait cependant être calculé selon le mode simplifié (chaque débit mensuel moyen et concentration correspondante), corrigé du coefficient 100/106,1°. On obtient :  $\frac{466 \times 100}{106.1} \approx 439$  tonnes

En prenant, au contraire, les 365 valeurs journalières, le chiffre obtenu est : 441 tonnes.

Lorsque la relation concentration - débit est mal définie, le

• le résultat II du Tableau 44 représente les 106,1 % du résultat I

mode simplifié est utilisé :

5) 
$$M_{\text{mensuel}}$$
 (kg) =  $Q_{\text{mensuel}}$  c(Q) 86,4 n

avec : c(Q) = concentration de l'élément pour le débit mensuel moyen considéré

et: 
$$n = nombre de jours dans le mois considéré
puis:  $M_{tot} = \sum_{i=1}^{12} M_{mensuel}$  5')$$

ou encore, mais seulement si la relation concentration - débit n'est pas définie :

6) 
$$M_{\text{mensuel}}$$
 (kg) =  $Q_{\text{mensuel}}$   $\tilde{c}$  86,4 n

avec :  $\overline{c} = concentration movenne$ 

puis la somme sur les 12 mois.

La plupart du temps, les résultats sont peu différents, en raison des faibles écarts-type relatifs de c , par rapport à ceux de Q.

#### 1.2. Résultats

Les poids des différentes matières exportées annuellement aux sources de l'Areuse et de la Noirzigue ont été déterminés, en choisissant la méthode la mieux appropriée à chacune d'entre elles. Ces résultats figurent au Tableau 45, sans que le mode de calcul ne soit indiqué. Si plusieurs valeurs peuvent être retenues, celle qui nous paraît la mieux ajustée est soulignée.

Sachant que les cycles 69 - 70 correspondent à une période sèche et les cycles 68 - 69, 70 - 71 à des périodes humides, il ressort de ces résultats que l'exportation nugmente avec l'intensité des précipitations, conformément à l'évolution des débits chimíques. Ce constat est en accord avec presque tous les auteurs et notamment MUXART et STCHOUZKOY (1969), GANS (1967), qui travaillent sur la base des résultats de CORBEL.

Pour tous les constituants dont l'origine peut être attribuée, en grande partie, à la zone superficielle, le bassin supérieur de l'Areuse marque une prédominance sur celui de la Noiraigue, concernant le tonnage évacué au km<sup>2</sup>. Une seule exception majeure à cette règle : la silice.<sup>1</sup>Nous attribuons ce fait à la part importante que prennent les tourbières et leurs niveaux sousjacents dans la Vallée de La Sagne et des Ponts. L'infiltration l) Il n'est pas exclu qu'une grande partie de cette silice provienne alors des caux ruisselant le long des combes argoviennes bordant le bassin de la Noiraigue, selon BURGER (communication orale).

| matière                      | Bassin        | sup. d     | e l'Areu        | 186                | Bassin de la Noiraigue |                    |               |                    |  |
|------------------------------|---------------|------------|-----------------|--------------------|------------------------|--------------------|---------------|--------------------|--|
| 1                            | cycle 68-69   |            | cycle 69-70 cyc |                    | cycle (                | cycle 69-70        |               | cycle 70-71        |  |
|                              | tonnes<br>/an | au km²     | tonnes<br>/an   | au km <sup>2</sup> | tonnes<br>/an          | au km <sup>2</sup> | tonnea<br>/an | au km <sup>2</sup> |  |
| Résidu<br>sec                | 41.270        | 324        | 34.833          | 274                | 15.705                 | 230                | 17.266        | 252                |  |
| C3<br>(en CaCO <sub>3</sub>  | 36.815        | 289        | 31.073          | 244                | 14.318                 | 209                | 15.741        | 230                |  |
| TAC<br>(en CaCO <sub>3</sub> | 35.272        | 277        | 29.771          | 234                | 13.641                 | 199                | 14.996        | 219                |  |
| Ca <sup>++</sup> .           | 13.761        | 108        | 11.615          | 91                 | 5.341                  | 78                 | 5.871         | 86                 |  |
|                              | <u>13.791</u> | 108        | 11.640          | <u>92</u>          | 5.260                  | 77                 | 5.783         | 85                 |  |
| Mg <sup>++</sup>             | 585           | 4,6        | 494             | 3,9                | 235                    | 3,4                | 258           | 3,8                |  |
|                              | <u>492</u>    | 3,9        | 441             | 3.5                | <u>193</u>             | 2,8                | 212           | 3.1                |  |
| Sr <sup>++</sup>             | 29            | 0,23       | 27              | 0,21               | 17                     | 0,25               | 19            | 0,28               |  |
| Na <sup>+</sup>              | 143           | 1,1        | 130             | 1,0                | 67                     | 1,0                | 75            | 1,1                |  |
| . К <sup>+</sup>             | 119           | 0,9        | 107             | 0,8                | 62                     | 0,9                | 71            | 1,0                |  |
| so4                          | 869           | 6,8        | <u>780</u>      | <u>6,1</u>         | 303                    | 4,4                | 353           | 5,2                |  |
|                              | 936           | 7,4        | 805             | 6,3                |                        |                    |               |                    |  |
| NO3                          | <u>473</u> .  | <u>3.7</u> | <u>413</u>      | 312                | 207                    | 3,0                | 249           | 3,6                |  |
|                              | 456 -         | 3,6        | 401 :           | 3,2                |                        | 1                  | :             |                    |  |
|                              | 493           | 3,9        | 424             | 3,3                |                        |                    |               |                    |  |
| C1 .                         | 239           | 1,9        | 237             | 1,9 !              | <u>158</u>             | 2.3                | <u>180</u>    | <u>2,6</u>         |  |
|                              | 306           | 2 -        | <u>293</u>      | 2.2                | 159                    | 2,3                | 185           | 2,7                |  |
|                              | 412           | 3,2        | 355             | 2,8                | 167                    | 2,4                | 194           | 2,8                |  |
| Si02                         | 352           | 2,8        | 311             | 2,4                | 221                    | 3,2                | 253           | 3,7                |  |
| Fe'                          |               |            |                 |                    | 5                      | 0,07               | 5             | 0,07               |  |

Tableau 45. Matière exportée annuellement (du ler avril au 31 mars) par deux bassins - type du karst jurassien. Les cycles 69 - 70 correspondent à une période sèche, les cycles 68 - 69 et 70 - 71 à des périodes pluvieuses.

> dispersée y est, en effet, fort diminuée, au profit d'une infiltration ponctuelle globalement<sup>1)</sup> moins agissante.

A partir des résultats du Tableau 45, et en retenant les

<sup>1)</sup> Localement, les eaux chargées en matières humiques auront, cependant, un pouvoir corrodant accru en profondeur.

| ainsi (Ta | bleau 46) :         |             |             |
|-----------|---------------------|-------------|-------------|
| AREUSI    | E                   | NOIRAI      | IGVE        |
| cle 68-69 | <b>cy</b> cle 69-70 | cycle 69-70 | cycle 70-71 |
| 3.858     | 62.613              | 28.342      | 31.172      |
| 3.981     | 62.659              | 28,692      | 31.618      |
| 4,917)    | (63,480)            | (29,280)    | (32.291)    |

350

(938)

1,23

(3,31)

valeurs soulignées, les sommes cationiques et anioniques se présentent ainsi (Tableau 46) :

Eg/an x 10<sup>-4</sup>

cations

anions (H<sub>L</sub>SiO<sub>L</sub>

compris)

écart

en % sur

cations

су

77

(7

123

(1.059)

(1.43)

Tableau 46. Balance des sommes cationiques et anioniques (en Eg) annuelles aux sources de l'Areuse et de la Noiraigue. Les valeurs des bicarbonates ont été calculées à partir du TAC. Les valeurs entre parenthèses indiquent que la silice a été prise en considération.

46

(861)

0,07

(1,36)

Ces balances nous paraissent suffisamment équilibrées pour que nos méthodes de calcul du bilan soient tenues pour valables. Les écarts sont plus grands pour la koiraigue que pour l'Areuse. Les raisons nous en échappent, hormis la perturbation éventuelle des déterminations analytiques par la présence d'acides humiques.

446

(1.119)

1,43

(3,59)

#### 2. ALTERATION SUPERFICIELLE ET ALTERATION PROFONDE

Les tonnages su  $km^2$  exprimés dans le Tableau 46 proviennent de ls zone non saturée du Malm (sols + calcaire immédiatement sous-jscent) dans des proportions qui ont été fixées au chapitre 4, sous-chapitre 2. Déduction faite des apports atmosphériques, ces proportions sont : calcium : 86,5 %, magnésium : 44,7 %, strontium : 23 %, sodium : 25,5 %, potassium,: 6 %, fer : 0 %, bicarbonstes : 83,6 %, sulfates : 36 %, nitrates : 52 %, chlorurss : 30 %, silice : 86 %.

Avec une très bonne approximation, l'ablation superficielle moyenne, sur les bassins étudiés, peut être calculée sur la base des tonnages en  $CaCO_3$ , exprimés à partir des duretés totales, corrigés du coefficient 0,85.° Selon les valeurs de PERSOZ (in KIRALY, 1973), les calcaires du Malm contiennent moins de 1,5 % de NgO et un résidu insoluble inférieur à 2 % (sauf pour le Séquanien inférieur, qui peut atteindre 6 %). On consultera, à ce sujet, le Tableau 2.

Au vu de la prédominance très large des affleurements calcaires d'origine jurassique – en particulier le Kimméridgien – dans le bassin supérieur de l'Areuse (pourcentage légérement plus faible dans celui de la Noiraigue), il est légitime de prendre 2,7 g/cm<sup>3</sup> comme densité "réelle" de ces surfaces, bien qu'une valeur légèrement inférieure, dite de "densité apparente" ou densité en grand, tiendrait mieux compte des dinclases ouvertes et fermées.

Nous obtenons les valeurs d'ablation superficielle suivantes :

bassin de l'Areuse : cycle pluvieux : 0,091 mm/an cycle sec : 0,077 mm/an bassin de la Noiraigue : cycle pluvieux : 0,072 mm/an cycle sec : 0,066 mm/an

Ges résultats sont dans l'ordre de grandeur de ceux obtenus par de nombreux auteurs.Pour l'altérationtotale, dans le bassin de l'Areuse, BURGER (1959, p : 261) donne 0,09 à 0,1 mm/an suivant la dureté considérée et SCHARDT 0,07 à 0,1 mm/an. BIROT et CAVALLE estiment cetts dissolution à 0,1 et 0,065 mm/an dans les Causses du Quercy, CORBEL de 0,12 à 0,24 mm/an pour le Vercors. Toutes ces valeurs sont citées par AUBERT (1967), lequel prend, sur la base de 0,1 mm/an d'altération totale, 0,05 à 0,06 mm annuels de tranche d'ablation superficielle. Cette valeur est sensiblement augmentée lorsque la zone non saturée est prise au-delà du contsct sol - calcaire. Elle approche alors, très sensiblement, nos résultats.

compromis entre les 86,5 % du calcium et les 83,6 % des bicarbonates, tels que définis au paragraphe précèdent

La part de l'altération profonde dépend essentiellement de la nature de la couverture et de la vitesse des infiltrations. Elle atteint vraisemblablement son maximum dans les karsts dénudés fortement arrosés. A l'opposé, les bassins que nous avons étudiés devraient constituer un cas limite. Si, sur le CaCO<sub>2</sub> total exporté par la source de l'Areuse, on retient une proportion de 12 % pour la fraction dissoute en profondeur, la tranche calcaire éliminée en zone noyée est comprise entre 0,009 et 0,013 mm par an. Cette gamme n'est cue moyenne. En réalité, certaines zones sont susceptibles de présenter une dissolution plus intense, puisque, silleurs et localement, l'incrustation l'emporte sur la corrosion. Dès lors, le transfert effectif de matière à l'intérieur d'un système karstique est certainement bien plus important que l'exportation elle-même. De plus, 53 % du msgnésium exporté à l'exutoire, soit plus de 1,5 tonnes par km<sup>2</sup> et par an sont dissous en zone noyée. En tenant compte des indices de saturation établis au chapitre 7, sous-chapitre 3, la dissolution des dolomies est très intense dans la partie de l'acuifère prospectés par les piézomètres, mais elle devrait s'accompagner d'une précipitation de la calcite. Dès lors, la notion de transfert peut être doublée de la notion de "substitution" calcium - magnésium su sein de la roche encaissante.

## Chapitre 7

#### AGRESSIVITE DES EAUX VIS A VIS DES CARBONATES

#### 1. APPROCHE DU SYSTEME CO2 - R20 - CARBONATES

#### 1.1. Etat actuel des recherches

Au cours de ces dernières années, de nombreux travaux traitant de l'étude du système  $CO_2 - H_2O$  - carbonates ont été publiés, les karstologues ayant pris, dans ce domaine, le relais des techniciens préoccupés par les problèmes d'incrustation et d'agressivité des eaux dans les réseaux de canalisation et les installations sanitaires. Passer en revue l'ensemble des publications en la matière, constituerait un ouvrage en soi.

Concernant l'étude statique du système, peu de découvertes vraiment nouvelles ont été faites depuis TILLMANS (1932) et LANGELIER (1936). Les travaux ultérieurs ont essentiellement consisté à préciser et maîtriser les points suivants :

- 1. Nouvelles déterminations de constantes. Citons, pour mémoire : HARNED et SCHOLE (1941), HARNED et DAVIS (1943), SCHMITT (1955), ZEHENDER, STUMM et FISCHER (1956), MARONNY (1961), ROQUES (1964), STCHOUZKOY - MUXART (1971), JACOBSON et LANGMUIR (1972), etc...
- Choix des variables et simplifications théoriques : ROQUES (1964), SCHOELLER (1962 et 1969).
- 3. Influence des ions étrangers; vérification des données aur des solutions prélevées "in situ" : TERJESEN et al. (1961), KITANO (1962), CIGNA et VIEO (1963), HOLLAND et al. (1963), ROQUES (1964), STENNER (1969), HIOTKE et PALMER (1972), PICKNETT (1972).
- 4. Applications régionales : BACK (1961 et 1963), ROQUES (1963), HOLLAND et al. (1964), BACK et al. (1966), JACOBSON et LANGMUIR (1970), SHUSTER et WRITE (1971).

L'étude cinétique du système n'a été réalisée que tardivement et avec de rapides progrès. On consultera, à ce sujet, les travaux de WEYL (1958), ROQUES (1964), GIROU (1970), GIROU et ROQUES (1971).

En dernier reasort, l'application des théories du transfert de masse (ROQUES, 1969) et celles de la diffusion chimique devraient permettre de résoudre certains problèmes en suspens.

#### 1.2. Renvoi bibliographique

Nous ne reprendrons pas l'ensemble des méthodes de résolution propres su système concerné. Plusieurs relations d'équilibre seront simplement exprimées au fur et à mesure des problèmes étudiés et dans certaines limites de leur champ d'application. Le lecteur consultera avec profit les revues synthétiques de CARO (1965) et BURGER (1972).

### 1.3. Méthodes de résolution

L'étude physico-chimique du système CO<sub>2</sub> - N<sub>2</sub>O - carbonates est particulièrement intéressante - mais complexe aussi - en raison de la présence simultanée des trois phases, solide, liquide et gazeuse. On peut scinder les problèmes, en considérant trois chaînes réactionnelles distinctes, mais non indépendantes, à savoir :

- a) l'interface gaz liquide qui régit les échanges du gaz carbonique entre l'eau et l'atmosphère,
- b) la phase aqueuse, essentiellement dominée par la mise en équilibre : anhydride carbonique - bicarbonate - carbonate,
- c) l'interface liquide solide où s'ébauche la mise en solution des différents minéraux carbonatés (calcite, év. aragonite, dolomite, nesquehonite : MgCO<sub>3</sub>.3 H<sub>2</sub>O), jusqu'à l'éventuelle mise à l'équilibre.

En première analyse, tout le système est donc conditionné par la pression partielle de  $CO_2$  dans l'atmosphére en contact avec ls phase aqueuse et par son évolution dans cette dernière. Le rspport de ces pressions dépend naturellement d'un nombre important de facteurs, qui ressortent d'autres considérations que celles purement physico-chimiques. Au nombre de ceux-ci, on peut citer : l'altitude et la position géographique des bassins, la nature de la couverture pédologique, l'activité biologique, la configuration des veines liquides et gazeuses, celle du substratum solide, le confinement. La température, qui découle de plusieurs de ces facteurs, est primordiale en soi et en raison de la Loi de HENRY qui relie la teneur en  $CO_2$  dissous à la pression de ce gaz dans le phase atmosphérique en équilibre. Le premier objectif de ce chapitre consistera à déterminer la nature de ces relations d'échange. Il sera tout d'abord traité par mesure directe du  $CO_2$  dans les deux phases. Nous verrons ensuite que la répartition du  $CO_2$  dans les eaux jurassiennes peut fort bien s'exprimer à l'aide des variables (non indépendantes) pH et  $[Ca^{++}]_T^{1}$ , pourvu'que l'équilibre soit suffisamment approché.

En second lieu, le degré d'agressivité vis à vis des carbonates de calcium et magnésium sera examiné, aux divers niveaux de notre bassin témoin. Les diverses méthodes théoriques, permettant d'approcher l'indice de saturation réel, seront confrontées avec quelques essais expérimentaux réalisés sur le terrain et in vitro. Des questions particulières, telles que la "corrosion par mélange des eaux" et l'influence des substances humiques scront également traitées.

L'application des divers résultats obtenus par ces méthodes devrait permettre de situer l'évolution actuelle du karst jurassion.

### 2. REPARTITION DE L'ANHYDRIDE CARBONIQUE

#### 2.1. Variation du CO, dans l'atmosphère

#### 2.1.1. Atmosphere libre

La répartition du CO<sub>2</sub> dans l'atmoaphère libre varie dans l'espace et dans le temps, autour d'une valeur moyenne, admise comme étant égale à 3.10<sup>-4</sup> atm. Nous nous sommes intéressé à la valeur au sol. Au sein d'une unité géographique donnée (altitude et couvert végétal semblables), la variation peut être considérable, même au cours d'une période restreinte, à condition que la météorologie change. Les mesures ci-dessous (Tableau 47) ont été réalisées à l'emplacement des forages implantés dans les bassins plus spécialement étudiés. La couverture est uniformément faite de pâturages; les altitudes sont relativement semblables (voir chapitre 2, sous-chapitre 1). Les mesures ont été réalisées au moyen de l'électrode à diffusion, à moins de 50 cm du sol.

Au vu de ces résultats, les précipitations paraissent recharger l'atmosphère en CO<sub>2</sub>. Cette recharge peut être expliquée de deux manières :

 [Ca<sup>++</sup>]<sub>T</sub> signifie que le paramètre Ca<sup>++</sup> est associé au pH par une relation qui dépend de la température.

C

| H V U | 2 | 0 | 8 |
|-------|---|---|---|
|-------|---|---|---|

| DATE      | HEURE | EMPLACEMENT    | P CO2 atm            | Précipit        | ations (mm/jour)        | Températures moy.                      |
|-----------|-------|----------------|----------------------|-----------------|-------------------------|--|
|           |       |                | (atm)                | Brevine         | Ponts-de-Martel         | Ponts-de-Martel                        |
| 17.8.71   | 10.00 | La Brévine     | 4,7.10 <sup>-5</sup> | 0,0             | 0,0                     | 17,8° C                                |
| 17.8.71   | 15.00 | Les Verrières  | 4,7.10-5             |                 |                         | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·  |
| 18.8.71   | 11.30 | Le Brouillet   | 4,7.10 <sup>-5</sup> | 0,2             | 0,0                     | 20,9° C                                |
| 18.8.71   | 15.30 | Le Cachot      | 8,8.10-5             |                 |                         |  |
| 19.8.71   | 10.45 | La Clef-d'Or   | 8,8.10 <sup>-5</sup> | 20,3            | 8,9                     | 20,6° C                                |
| 19.8.71   | 15.00 | Martel-Dernier | 8,8.10 <sup>-5</sup> |                 |                         |  |
| 20.8.71   | 10.00 | Les Cugnets    | 3,3.10-4             | 17,5            | 25,2                    | 12,1° C                                |
| 23.8.71   | 10.00 | Miéville       | 3,3.10-4             | 0,0             | 0,0                     | 12,4° C                                |
| i 23.8.71 | 16.00 | Petit-Hartel   | 2,2.10-4             |                 |                         |  |
| 24.8.71   | 10.00 | Brot-Dessus    | 2,0.10 <sup>-3</sup> | 0,0<br>(Schweiz | 0,2<br>erische Meteoro- | 10,3 <sup>0</sup> C<br>(Office Fédéral |
|           | L     |                |                      | rograche        | Zentralanstalt)         | Sc. Hydraulicue)                       |

- Tableau 47. Evolution de P CO<sub>2</sub> atmosphérique par modification des conditions atmosp<sup>6</sup>hériques. Valeurs prises à moins de 50 cm du sol.
  - a) par la recrudescence de l'activité biologique dans les sols, telle qu'elle se manifeste lorsque des averses survienment après une sécheresse prolongée (phénomène déjà évoqué au chapitre 5); dans ce cas, un fort gradient de P CO<sub>2</sub> devrait exister dans les couches les plus inférieures de l'atmosphère:
  - b) par la recharge de l'atmosphère au moyen d'anhyéride carbonique importé des précipitations; mais cette recharge ne saurait aller trop au-delà de 3.10<sup>-4</sup> atm, malgré la forte teneur des eaux de pluies signalée par CARO (1965, p : 59).

Nous avons publié par ailleurs (MISEREZ, 1969) toute une série de résultats donnant la pression partielle du CO<sub>2</sub> atmosphérique, à l'altitude des hautes vallées jurassiennes et à celles des niveaux de base. Avant toutes choses, il faut mentionner la valeur essentiellement relative de ces premières mesures, en raison d'un manque de points à l'étalennage vers les faibles valeurs. De plus, si l'électrode employée présente un intérêt considérable lorsqu'il s'agit de comparer les deux pressions partielles (atmosphérique et aqueuse) à l'interface, elle a, en revanche, tous les aléas propres à des déterminations de type logarithmique. Ces résultats sont cependant repris cidessous (Tableau 48) et l'incertitude qui règne, quant à leur réelle signification (en valeur absolue), n'enlève rien pux comparaisona intéressantes qui peuvent être faites entre sux. Nous avons retenu les chiffres qui se rapportent à une même saison (février - mars 1969); les régions concernées sont classées par altitudes décroissantes; le couvert végétal est très variable et les mesures sont faites à moins de 50 cm du sol; les températures de l'air sont comprises entre -5° C et +10°C:

| Région                                 | Alt.     | $P CO_2 (atm) + \Delta P CO_2 1)$                 |
|--|----------|---|
| Vallée de La Brévine                   | env1050m | 8,0.10 <sup>-4</sup> à 3,4.10 <sup>-3</sup> 2)    |
| Vallée des Verrières                   | 930m     | 9,2.10 <sup>-4</sup>                              |
| Vallon de Saint-Imier, BE              | 750m     | 4,9.10 <sup>-3</sup> à 5,8.10 <sup>-3</sup>       |
| Val-de-Travers, NE                     | 730790m  | 1,8.10 <sup>-3</sup> à 3,9.10 <sup>-3</sup> : ,3) |
| Pied sud du Most-Tendre, VD            | env 700m | $3,3.10^{-3} \ge 4,9.10^{-3}$                     |
| Gorges de l'Areuse, NE                 | env 600m | 1,1.10 <sup>-2</sup>                              |
| Gorgea du Pichoux, BE                  | eov 550m | 3,0.10 <sup>-3</sup>                              |
| Pied du Jura, Entre-deux-Lacs, NE etBE | 450550m  | 2,2.10 <sup>-3</sup> à 1,1.10 <sup>-2</sup>       |
| Vallée du Douba, EE                    | 400-500m | 1,8.10 <sup>-3</sup> à 2,7.10 <sup>-3</sup>       |
| Ajoie, BE                              | 380-450m | $3,0.10^{-3}$ à $3,3.10^{-3}$                     |

Tableau 48. Valeurs de P CO<sub>2</sub> au sol, en fonction de l'altitude et par régions

Notea au Tableau 48

1)  $\Delta P$  CO, est une constante, augmentant probablement les résultats d'une valeur inférieure à une puissance de dix, au plus

2) En octobre - novembre 1968, les valeurs sont de 2,6.10<sup>-3</sup> à 8,7.10<sup>-3</sup>

3) Valeur exceptionnelie : 2,2.10<sup>-2</sup>

L'évolution tient partiellement compte de l'altitude, tout comme celle des pressions équilibrantes à l'exutoire d'ailleure (ROQUES, 1963, p : 176 et SCROELLER, in loc. cit.). Mais les variations régionales peuvent être considérables. Malgré l'incertitude évoquée ci-deaaus, ces valeurs atmosphériques sont d'une puissance de dix inférieures aux pressions équilibrantes des eaux souterraines. Elles restent néanmoins bien aupérieures aux valeurs généralement admises dans l'atmosphère. Cela n'est pas étonnant. CARO (1965, p : 60) relève que la diffusion de  $CO_2$  produit dans le sol est généralement rapide at importants, ainon ce sol deviendrait rapidement asphyxiant. Ainei, HOPEN et RIES (in loc. cit.) mesurent juaqu'à plus de l % volume de gaz carbonique, 5 cm au-deasus d'un terrain sableux très pauvre en matières organiques. Au nombre des facteurs qui modifient cette diffusion, on peut citer l'humidité du sol (facteur asphyxiant) et le sens des écoulements d'air. C'est ainsi qu'un courant aspirant, tel qu'il existe en été sur les massifs, pourra évacuer le CO<sub>2</sub> biologique, même produit en quantités intenses, vers l'intérieur de la roche fissurée. Les premières valeurs du Tableau 47 illustrent probablement ce phénomène, combiné à une action photosynthétique importante. Dans le cas contraire, illustré par des courants

Si nous reprenons les valeurs exprimées ci-dessus, les plus élevées d'entre elles ont également pu être influencées par les émergences toutes proches (les mesures ont été effectuées à proximité immédiate de celles-ci). D'autres sont localement très hautes en raison d'une topographie encaissée, piégeant le CO<sub>2</sub> (cas des Gorges de l'Areuse). C'est un effet de densité.

fluant vers l'extérieur, "l'expiration" du CO<sub>2</sub> sera favorisée.

Comme conclusion à ce paragraphe, nous retiendrons la notion de karst "enrobé" par une pellicule d'air à grande teneur en CO<sub>p</sub>. Cette enveloppe devrait partiellement disparaître lorsque la surface est très exposée aux vents. L'épaisseur de la couche carbonique sédimentée au-dessus et autour d'un massif calcaire est peut-être suffisante pour expliquer la dissolution cutanée, même en cas d'absence locale de sols. Nous avons toujours été frappé de l'acidité des eaux de pluie, dont une bonne part peut être attribuée aux ions bicarbonates, hydratés à partir du CO. Effectuant toute une série de déterminations dans de l'eau de pluie et de l'eau de fonte des névés, ROQUES (19625,p : 466) est très étonné de calculer des valeurs de P CO, échelonnées entre  $2.10^{-3}$  et  $3.10^{-2}$  atm. Au vu de la valeur  $\frac{2}{3}.10^{-4}$  admise dans l'atmoaphère, il en vient à douter de la "réalité physique" de ses résultata. A la lueur des nôtres, nous serions plutôt enclin à douter de la signification réelle, au niveau de la surface topographique, de cette valeur 3.10<sup>-4</sup>. Considérant la rapidité du temps de réponse de la première chaîne du système CO2 - H2O - carbonates, l'eau de pluie, prise au sol, serait, à notre avis, susceptible de représenter la valeur réelle du CO, atmosphérique peu au-dessus de la surface.

#### 2.1.2. Atmosphère souterrains

A partir des aols, dont la P CO<sub>2</sub> de l'air devrait être de l'ordre de  $10^{-2}$  à  $10^{-1}$  atm au moins (HOLLAND et al., 1964), les pressions

ò

partielles dans le phase atmosphérique sont sensées décroître graduellement par cession de l'anhydride à la phase equeuse. Des gradients inversee sont cependant signalés par EK et al., (1968), dans des cavités où la stagnation du gaz est possible. A le hauteur du niveau piézométrique, l'équilibre à l'interface devrait être réalisé et, sauf intervention de mécanismes spéciaux (dégradation de substances humiques), la P CO, aqueuse aux exutoires représente l'ambiance générale dans la partie basse de la zone non saturée. Nous examinerons ces conditions un peu plus loin. Quelques mesures directes ont néanmoina pu être réalisées lorsque l'accès au milieu souterrain était possible. A la grotte de la Cascade (Hôtiers, Val-de-Travers), dont le niveau le plus bae constitue un regard sur la nappe, les valeurs étaient comprises entre 4,9.10<sup>-3</sup> et 1,6.10<sup>-2</sup> en février 1969. La plupart des porches de grottes ont une atmosphère sensiblement enrichie en CO<sub>2</sub> par rapport à l'extérieur. Dans le tunnel de captage des Moyats (gorges de l'Areuse), on enregistre un gradient décroissant vers l'extérieur. A 400 m de l'orifice, l'interface gaz - liquide est équilibré. Au fond du gouffre de Sainte-Anne (Franche-Comté; profondeur : -100 m), à la sortie du tunnel des Moyats et à celle de la grotte de La Hotte (vallée du Doubs), les teneurs sont identiquement égales à 7,2.10<sup>-3</sup>, en février 1969. Ces mesures sont naturellement trop isolées pour parmettre des conclusions. Nous tiendrons plutôt compte des pressions équilibrantes dans les eaux qui parcourent ces réseaux souterrains, à la manière de HOLLAND (loc. cit.) on de ROQUES (1963).

## 2.2. Variation du CO, dans la phase aqueuse

## 2.2.1. P CO, menurée et P CO, d'équilibre

Dans une première phase, il est certes utile de confronter les lois de l'équilibre thermodynamique avec la réalité expérimentale. Ce chapitre est extrait de MISEREZ (1969).

## Calcul de P CO\_théorique

On peut caractériser le système  $CO_2 - H_2O - CaCO_3$  supposé à l'équilibre (ce qui est rapidement le ces pour les eaux étudiées), en exprimant la variable P  $CO_2$  à l'aide des variables (non indépendantes) suivantes : pH,  $[Ca^{++}]$ .

A partir de : 
$$\frac{(\text{HCO}_{3}^{-})(\text{H}^{+})}{(\text{CO}_{3})} = 10^{-\text{kl}}$$

on tire :  $(HCO_{3}^{-}) = 10^{PH - kl} (CO_{2})$ , puis, en remplaçant l'activité du ion bicarbonate par sa concentration, au moyen de :  $(HCO_{3}^{-}) = [HCO_{3}^{-}] f_{HCO3}$ , en introduisant la Loi de HENRY :  $P CO_{2} = D (CO_{2})$ , ainsi que la condition de neutralité électrique (simplifiée par le fait que le ion  $CO_{3}^{--}$  est négligeable face à  $HCO_{3}^{--}$ , pour tout pH inférieur à 8,3) :  $2 [Ca^{++}] \cong [HCO_{3}^{--}]$ , on obtient finalement :

 $\log P CO_2 = \underbrace{kl + \log D + \log 2}_{= A} + \log f_{HCO3} + \log [Ca^{++}] - pH$ 

Les valeurs de A, qui dépendent légèrement de la température, sont données par ROQUES (loc. cit.). Pour le calcul de  $f_{\rm HCO3}$ , la force ionique est prise comme étant égale à :  $\mu = 1/2 \sum v_i^2 c_i \cong 1/2 \left\{ 4 \left[ {\rm Ca}^{++} \right] + \left[ {\rm HCO}_3^{-} \right] \right\} = 3 \left[ {\rm Ca}^{++} \right]$ Pour avoir des valeurs comparables à celles de l'auteur précité,  $\left[ {\rm Ca}^{++} \right]$  est tiré du TAC : l mg/l CaCO<sub>3</sub> correspond à  $\left[ {\rm Ca}^{++} \right] = 10^{-5}$ moles/l.

A titre d'exemple, voici deux calculs :

| Pt. d'eau | To c              | рН            | TAC               | [Ca <sup>++</sup> ]  | log [Ca <sup>+</sup>  | $\frac{1}{\mu} = 3 [Ca^{++}]$ |
|-----------|-------------------|---------------|-------------------|----------------------|-----------------------|-------------------------------|
| Lison     | 8,15              | 7,12          | 205               | 205,0.10             | 5 3,31175             | 615,0,10-5                    |
| Orbe      | 4,85              | 7,55          | 157,5             | 157,5.10             | 5 3,19728             | 472,5,10-5                    |
| Pt, d'eau | f <sub>HC03</sub> | ,   log       | <sup>1</sup> нсоз | A (T <sup>o</sup> C) | log P CO <sub>2</sub> | P CO <sub>2</sub> (atm)       |
| Lison     | 0,915             | 5 <b>1</b> ,9 | 61                | 8,134                | 2,286                 | 1,93.10 <sup>-2</sup>         |
| Orbe      | 0,925             | 5   Ī,9       | 66                | 8,109                | 3,722                 | 5,27.10 <sup>-3</sup>         |

# 2.2.1.-1. Corrélation P CO, mesurée - P CO, calculée

Les valeurs P CO<sub>2</sub> ainsi calculées ont été confrontées avec le même paramètre mesuré au moyen de l'électrode Radiometer. Ces résultats figurent en 40. Ils concernent des échantillons




 Figure 40. Corrélation P CO2 mesurée - P CO2 calculée

 1 : (échantillons surgelés) log y = 0,67 log x - 1,34

 #12 : (méthode standard)

 10g y = 0,89 log x + 0,06

 3 : (voir texte)

 10g y = 1,70 log x + 1,27

 11 + 2 + 3 :

dont la charge humique est faible et pour lesquels le temps de contact phase liquide - phase solide (le substratum) a été suffisamment prolongé, de telle sorte que les conditions d'équilibre ne sont pas loin d'être réalisées. Les corrélations log P CO<sub>2</sub> de l'eau, mesurée en laboratoire - log P CO<sub>2</sub> calculée sont de l'ordre de 0,90. Cet excellent résultat démontre à la fois la valeur de la méthode de mesure directe et celle des approximations de ROQUES, malgré les nombreux facteurs négligés, dont la présence de ions étrangers. On constate cependant que les modes de mesure, de transport et de conservation jouent un rôle. Les échantillons surgelés (série l) sont caractérisés par une droite déplacée vers des teneurs trop faibles de P CO<sub>2</sub> mesurée. La pente est également modifiée, mais la distribution des points autour de la droite n'est pas affectée. L'évasion du CO<sub>2</sub> lors de la congélation et, plus vraisemblablement, lors de la fusion de la glace. est donc assez systématique. EK (1966) a déjà démontré le peu d'agressivité des eaux de fonte des glaciers.

La série 2 englobe des échantillons analysés de manière standard, au contraire de la série 3 dont la droite a une pente trop accentuée. 1)

Avec une dispersion plus marquée (r vaut 0,75) que dans les trois cas précédents, la relation log P CO<sub>2</sub> mesurée sur le terrain - log P CO<sub>2</sub> calculée peut cependant être caractérisée par une droite unique.

Sur la base de ces résultats, le couple pH, [Ca<sup>++</sup>] donne une bonne valeur de la pression réelle de gaz carbonique dans les solutions à l'équilibre. La méthode calculée est peut-être même préférable à la mesure directe, en vertu des considérations émises au chapitre 2. Thécriquement, l'amplitude des écarts entre mesures directe et indirecte devrait permettre d'évaluer le degré de saturation des eaux. En pratique, il y a trop d'aléas pour que cette méthode d'estimation puisse être retenue.

#### 2.2.2. Gamme des eaux karstiques du Jura

#### 2.2.2.-1. Tendances générales des pressions d'équilibre

L'étagement des pressions partielles calculées à l'émergence des eaux souterraines s'étend d'environ  $5 \cdot 10^{-3}$  à  $5 \cdot 10^{-2}$  atm. Nos limites englobent largement celles qui sont définies par ROQUES (1963) pour la Franche-Comté (Fig 41 a). Sur la base de quelque 50 exutoires différents, observés à deux reprises (autorme 1968 et hiver 1969), et des évolutions saisonnières AREUSE, NOIRAI, SERJER et SEYON, les pressions d'équilibre (il en est de même pour les valeurs directement mesurées) ne révèlent pas grand-chose de la nature des circulations

La série 3 est celle de mesures effectuées sur le terrain (forages surtout) au moyen du pH-mètre de laboratoire alimenté par un groupe électrogène. Plasieura factaurs défavorables ont joué, notamment la température de l'air, très basse, et qui maintenait le pH-mètre dane des conditions inhabituelles.





- En a) : sources jurassiennes par rapport à une série d'émergences groupées en régions (ROQUES, 1963) : de haut en bas, l'altitude est décroissante; de gauche à droite, on passe des réseaux de conduits aux réseaux de fiasures.
- En b) : valeurs à différents niveaux, prises dans le Jura suisse.

souterraines et de l'intensité de l'activité biologique au niveau de la rhizosphère. En particulier, l'altitude moyenne des bassins d'alimentation ou celle des niveaux de base peu être fort diverse, sans que P CO<sub>2</sub> puisse être différenciée. De même, des circulations de conduits ou des réseaux fortement ventilés n'ont pas obligatoirement un déficit de pression partielle par rapport à des circulations de fissures ou des réseaux largement noyés. L'un peut d'ailleurs compenser l'autre : ainsi la rivière souterraine de Milandre (Ajoie) - cas extrême de réseau ventilé, à basse sltitude et température élevée - est caractérisée par une P CO, moyenne à peine supérieure à la source du Flaurier (Val-de-Travers) : cas extrême de réssau confiné. À haute altitude et basse température. Episodiquement, le cas de Milandre n'est cependant pas loin de représenter la limite supérieure, en rsigon de la faible profondeur du nivean de base par rapport à la surface : 4.04.10<sup>-2</sup> à fin septembre 1968. Cette valeur est pourtant dépassée lorsque des "regards" permettent d'observer directement les cours d'eau souterrains du Jura subtabulaire : 4,33.10<sup>-2</sup> au Creux-Genaz (Haute-Ajoie). à la même date. C'est, en revanche, lorsque tous les facteurs concourent à établir de faibles pressions d'équilibre, que ces dernières sont effectivement observées; le cas de la résurgence de l'Orbe eat probant : 5,27.10<sup>-3</sup> atm, en février 1969, constitue la limite inférieure des gammes rencontrées. Un autre cas de très faible pression équilibrante est illustré par la source du Seyon dont l'alimentation est locale et, probablement, sous éboulis : valeurs proches de celles de 1'Orbe.

Pour les valeurs détaillées, en février - mars 1969, on consultera MISEREZ (1969).

A titre comparatif, nous avons également fait figurer, en 41 b), les pressions d'équilibre prises à d'autres niveaux que l'exutoire. Les eaux d'infiltration (grottes et gouffrea) prennent des valeurs dépendant largement des configurations locales. Les valeurs leaplus faibles signalent un contact étroit et prolongé avec une atmosphère ventilée. Celles qui aont les plus élevées sont largement dans le domaine moyen des gammes à l'exutoire : il s'agit alors de veines suffisamment compactes ou peu exposées à l'aération. Ce cas est le plus fréquent ; il confirme l'importance de la zone non saturée de l'aquifère concernant la mise à l'équilibre. Le rôle des configurations locales sera examiné plus loin. Les valeurs en forage sont dans l'ordre de grandeur de celles à l'exutoire correspondant (Areuse); elles peuvent lui être localement supérieures ou inférieures. Celles des précipitations confirment les conclusions concernant l'atmosphère libre.

# 2.2.2.-2. Evolution verticale des pressions mesurées : exemple du bassin supérieur de l'Areuse

L'étagement des pressions partielles de  $CO_2$  dans le bassin supérieur de l'Areuse figure en 42. Etant donné que l'équilibre ne peut, a priori, être tenu pour certain à tous les niveaux, nous avons retenu les P  $CO_2$  mesurées. Cette précaution se justifie pleinement, dès que la charge humique est importante et le contenu en ions autres que  $Ca^{++}$  et  $HCO_{\chi}^{-}$  clairement établi.



Figure 42. Etagement des P CO, mesurées dans le bassin supérieur de l'Are<sup>2</sup>use. Les chiffres indiquent l'évolution saisonnière (numéro du mois).

Des auteurs comme ROQUES (1963, p : 177) ou SCHOELLER (1965, p : 47) soulignent la décroissance de l'  $CO_2$  en fonction de la profondeur dans les solutions percolantes de la zone non saturée du karst. Ce fait peut être expliqué en comparant les séries CACHOT, VERIER et BRANDT :

De la série CACHOT à la série BPANDT, la consommation du stock de  $CO_2$  organique des sols au profit de ls dissolution de la roche mère est mise en évidence. La première série citée représente certainement le caa extrôme de production biologique. Compte tenu du mode de détermination de P $CO_2$ , la charge organique non décomposée n'entre pas en considération. Dans les faita, le rôle agressif de ces eaux est encore accru de deux facteurs :

- agressivité des groupes -COOH acides et possibilités

complexantes de la matière humique; ce facteur est immédiat

- production de CO<sub>2</sub> par oxydation ultérieure de cette matière; ce facteur n'intervient que plus tardivement et à l'intérieur de la nappe.

La série VERIER est caractéristique d'un contact sol - substratum relativement étroit et prolongé latéralement : la source de CO<sub>2</sub> biologique n'est pas coupée, mais sa consommation en est déjà effective.

Pour la série BRANDT, enfin, le contact avec la roche encaissante est total et les effets de l'horizon pédologique complètement effacés.

Dans ces trois cas, les limites correspondent aux rythmes de production saisonnière, avec un décalage de 2 à 3 mois pour la série BRANDT.

ll est três difficile de juger l'évolution à l'intérieur de la nappe, tant sont nombreux les faits à considérer. Le surplus de  $CO_2$  par rapport à l'infiltration à la périphérie du bassin (BRANDT) tient à l'apport considérable si ce n'est par le volume d'eau, du moins par sa concentration - de matière organique oxydable. A tel point que la nappe superficielle (observée en son centre) est tout aussi chargée en  $CO_2$  que l'infiltration quaternaire. On ne peut non plus exclure :

- a) l'oxydation de carbone organique issu de la roche mére par combustion bactériologique, la source d'oxygène étant constituée de sa fraction libre, dissoute, et de sa fraction combinée (SO<sub>4</sub><sup>--</sup>, NO<sub>3</sub><sup>-</sup>) (SCHOELLER, 1965, p : 49)
- b) le réajustement à des équilibres différents, sous l'action de ions nouveaux (Mg<sup>++</sup>, SO<sub>14</sub><sup>--</sup>, Sr<sup>++</sup>, etc...) ou d'effets thermiques (gradient de T). Dans ce cas, les différentes parts de CO<sub>2</sub> (d'équilibre, combiné, agressif, ctc...) peuvent être modifiées.

Dans la zone intermédiaire (STAPRO + DYNSUR), les plages sont étalées. Une telle dispersion tendra, inévitablement, à définir des régions où le substratum est agressé et d'autres où la calcification l'emporte. Ce dernier cas est discuté par VANDENBERGHE (1964, in SCHOELLER, loc. cit.). Il est également observé par MORNOD et al. (1970) dans la zone de "faux karst" définie par cet auteur. Il est aussi prouvé par les carottages extraits de la Vallée de La Brévine (veines de calcite recristallisée) et, surtout, par une sorte de "pâte de calcite", mélangée aux argiles, extraite lors de pompages.

Plus bas enfin (DYNPRO), la nappe profonde présente une plage resserrés vers un stade d'équilibre. Les valeurs à l'exutoire sont plus étalées, mais leur centre correspond à celui de la nappe profonde. Nous attribuons cet étalement tout d'abord au grand nombre d'observations, réparties sur toute l'annés, ensuite au fait que l'ensemble du bassin est représenté en ce point.

S'agissant des extrêmes, on remarque, qu'à tout niveau de la nappe, il y a décalage de quelque 8 mois par rapport aux cycles de production biologique. Ce décalage est plus important que celui observé au chapitre 5, sous-chapitre 2, mais il est bien moins significatif. A l'exutoire, on remarque, en particulier, que le mois de mars caractérise à la fois le minimum et le maximum de P  $CO_2$ , suivant le régime hydraulique (le maximum est en mars 69, le minimum en mars 70). La classe centrale est de l'ordre de  $10^{-2}$  atm; elle groupe les prélèvements étalés entre mai et décembre. Remarquons d'ailleurs que la source de l'Areuse représente une bonne moyenne des émergences jurassiennes (se référer à la Fig. 41).

En admettant les schémas classiques de l'écoulement souterrain, il est clair que l'aquifère considéré n'est pas caractérisé par des flux à vitesse d'écoulement unique. Dès lors, la notion de "temps de contact", telle que définie par ROQUES (1963, p : 154), est très importante. S'agiasant des variations sur P  $CO_2$ , puis de leura répercussions aur TAC et autres paramètrea, les changements de régime hydraulique pourront, de cas en cas, avoir des effets notables ou, au contraire, être sans influence.

Pour terminer, disons que la profondeur totale de l'aquifère n'est pas suffisante pour que la pression hydrostatique joue un rôle quant à l'évolution verticale de P CO<sub>2</sub>. On consultera, à ce sujet, SCHOELLER (1965). Quant à l'influence du gradient géothermique, elle nous paraît bien moindre que celle sxercés par l'inversion des températures atmosphérique et souterraine au fil des saisons. Ce dernier cas sera évoqué à propos des indices de saturation.

#### 2.3. Comportement à l'interface atmosphère - eau

# 2.3.1. Distribution des rapports de P CO2 dans les phases aqueuse

 $\frac{\text{et atmosphérique}}{\text{Le rapport}} \frac{P CO_2}{P CO_2} = \text{exprime fort bien le sens et l'in-}$ 

tensité des échanges d'anhydride carbonique à l'interface. Dana MISEREZ (1969), nous avons publié une aérie de distributions de fréquence los  $\frac{P CO_2}{CO_2}$  eau uropres à divers types d'eau.

de fréquence log  $\frac{P CO_2}{P CO_2}$  eau propres à divers types d'eau.

L'électrode à P CO<sub>2</sub> trouve là sa plus intéressante application, dans la mesure où les deux pressions partielles sont déterminées de manière identique "in situ".

Conformément à ce que l'on pouvait attendre de ces réaultats, le rapport P  $CO_2 eau / P CO_2 atmosphère égale l (son log vaut O)$ dès que le contact à l'interface est maximum et prolongé :eau laminaire, gouttes à gouttes, vasques peu profondes, enmilieu souterrain dans chaque cas. En second lieu, il est souvent nécessaire que la zone de contact soit ventilée. A ce sujetROQUES (1963, p : 148 et 1969) démontre, pratiquement et théoriquement, que l'équilibre est plus vite atteint en cas decirculation inverse de l'eau et de l'air ambiant. De notrecôté, nous avons toujours été frappé de constater que le concrétionnement en caverno - suite logique d'un équilibre eau atmosphère réalisé sur une solution devenant par ailleurs surspturée - tendait à s'accrôître dans les goleries rétrécies etparcourues par un courant d'air accéléré.

Ce rapport tend à s'accroître dès que la veine liquide est suffisamment importante et rassemblée. Dans le Jura, le log reste toujours inféricur à l pour les cours d'eau souterrains à écoulement libre. Dans le cas d'écoulements en fissures ou de conduits noyés, il n'est, bien sûr, pas question d'observer une interface atmosphère - liquide. Pour les eaux de ruissellement superficiel et d'infiltration, ce rapport peut, en rcvanche, être saiai, la pression atmosphérique étant alors prise à l'air libre. Le log dépasse presque toujours l, dans toutes les eaux de drainage sur couverture tourbeuse. Il reste proche de cette valeur, pour de larges étendues immobiles (cas du Lac des Taillères). Mais c'est à l'exutoire que ce rapport est des plus intéressant : il permet de distinguer les émergences vauclusiennes des venues d'eau à slimentation locale ou à ócoulement peu profond. Le log est étalé entre O et un peu plus de l (P CO<sub>2</sub> atmosphère est prise à l'air libre, cels va de soi). Les sources vauclusiennes sont caractérisèes par le rapport le plus élevé, les venues diffuses (écoulement superficiel, émergences sous éboulis important, etc...) et les émergences pénétrables (grottes) peuvent présenter, dès leur réapparition à l'air libre, un rapport proche de O (log). Dans le prolongement du parcours aérien, l'équilibre ne sera réalisé, pour les importantes émergences karstiques, qu'sprès de nombreuses centaines de mètres de cascades et turbulences (SHUSTER et WHITE, 1971). En résumé, nous avons (Tablesu 49) :

| Milieu     | type d'eau   | log P CO2 eau<br>P CO2 eau | fréquence max. |
|------------|--|----------------------------|----------------|
| sérien     | drainages, étangs, lacs                                    | 1 à 2                      | +              |
| souterrain | rivières, gros écoulements,<br>"regards"                   | 0à1 .                      | 0,4 à 0,6      |
|            | gouttes à gouttes, vasques,<br>écoulements laminaires      | -0,2 à 0,2                 | 0              |
| aérien     | sources vauclusiennes et<br>eaux profondes                 | ~0,6 à 1,4                 | 0,8 à 1        |
|            | sources diffuses, grottes activea<br>et eaux peu profondes | 0 à ~0,6                   | 0,2 à 0,4      |

Tableau 49. Distribution de fréquences log  $\frac{P CO_2}{P CO_2}$  eau  $P CO_2$  atmosphère Résumé des valeurs.

# 2.3.2. De l'incrustation

L'encroûtement n'intervient pas obligatoirement lorsque le rapport P  $CO_2$  eau / P  $CO_2$  atmosphère est unitaire (log nul). En effet, la variation du pH est moins instantanée que la variation de P  $CO_2$ . Quant à la précipitation de  $CaCO_3$ , elle est encore retardée par rapport à la variation de ce pH. La vitesse de l'écoulement liquide est alors déterminante. Il est nècessaire - cela est bion connu - que les gouttes "stagnent" sur le front du concrétionnement. La configuration du substratum rocheux est donc tout aussi importante que celle de l'interface liquide - atmosphère. Avec ces quelques réserves et à l'inverse, on constate néanmoins que l'encroûtement n'intervient jamais lorsque le log du rapport n'est pas proche de O.

Cet encroûtement survient à très faible profondeur dans les cavités sous couverture pédologique et végétale (cas de la grotte de Chez-le-Brandt), beaucoup plus profondément dans le cas contraire (cas du réseau des Sieben Hengste). Suivant les circonstances (apport de CO<sub>2</sub> atmosphérique ou secondaire, mélanges d'eaux, etc...) la corrosion reprendra en profondeur.

A la surface de la nappe, l'incrustation s'explique bien par l'existence de films capillaires dans les fissures. Au sein de la zone noyée, il faut faire intervenir la diffusion du CO<sub>2</sub> dans le liquide même. Immédiatement à l'émergence, l'incrustation se manifeste rarement. Il est iort plausible que les grains de calcite précipités soient entraînés par le courant. A la limite, cette incrustation se fera sous forme de dépôt tufeux.

## 2.3.3. Quelques exemples de configurations

Nous avons rassemblé, à la Fig. 43, trois exemples de configurations qui illustrent bien l'exposé ci-dessus :



Figure 43. Quelques configurations d'interface eau - atmosphère et leurs P CO, correspondantes. Ces représentations sont schématiques.

- en a), le Baume de Sainte-Anne, FR : d'une part, des gours alimentés par des gouttes à gouttes chutant d'une hauteur de près de cinquante mètres; dans ce cas, l'équilibre est réalisé à l'impact et un important plancher stalagmitique s'y développe; d'autre part, un lac à alimentation importante lors de la mesure; la phase aqueuse présente alors un surplus de P CO<sub>2</sub> par rapport à l'atmosphère ambiante;
- en b), la galerie de captage des Moyats, NE : le courant d'eau est trop peu divisé pour que la détente de P CO<sub>2</sub> soit décelable d'amont en aval; en revanche, l'atmosphère présente un gradient de P CO<sub>2</sub> croissant vers l'intériour; à 400 m de l'entrée, au point terminal d'où les eaux émergent, l'équilibre est réalisé à l'interface;
- en c), la grotte d'Ocourt, BE et sa source : les griffons supérieurs, impénétrables, dounent naissance à un abondant dépôt de tuf : l'équilibre est réalisé, dès l'exutoire, entre une eau passablement déchargée en CO<sub>2</sub> et l'atmosphère libre; inversement, la veine inférieure, sortant de la grotte, avec un plus fort débit, et captée dans un réservoir, sans contact avec l'atmosphère libre, est préservée de l'aération; dans ce cas, P CO<sub>2</sub> eau supérieure à P CO<sub>2</sub> atmosphère et aucune incrustation n'est apparente.

#### 3. EAUX AGRESSIVES ET EAUX INCRUSTANTES

#### 3.1. Approche graphique

En première approximation, le pouvoir agressif ou incrustant d'une eau peut être évalué sur un graphe combinant, à l'équilibre, au moins trois des paramètres concernés :  $[Ca^{++}]$  ou  $[HCO_3^{-}]$ , pH, PCO<sub>2</sub>, T, si l'on s'en tient au carbonate de calcium.

Par exemple, on peut choisir le couple de variables non indépendantes P  $CO_2 - [Me^{++}]_T$ . Dans ce cas, les valeurs expérimentales de TILLMANS (1932) peuvent être retenues. Ces valeurs ont été traduites en équation par AUERBACH ainsi que par HIRSCH et HECKMANN (in TILLMANS, loc. cit.). Par la suite, des auteurs comme ZEHENDER, STUMM et FISCHER (1956) ou SCHOELLER (1969) ont établi des formules qui tiennent mieux compte de la force ionique réelle des solutions. Dans chacun de ces cas, les concentrations de  $CO_2$  équilibrant peuvent être reportées en fonction de la charge dissoute et pour des isothermes choisis. Au sous-chapitre 2, la pression partielle de  $CO_2$  équilibrant a été déterminée par calcul, à partir du pH et de  $[HCO_3^{-1}]$ ; dans ce cas, P  $CO_2$  mesurée pourrait alors être confrontée avec des courbes définies par le couple P  $CO_2$  calculée -  $[HCO_3^{-1}]_{\rm PH}$ .

#### 3.1.1. Disgramme de TILLMANS

Mais il est plus usuel de s'en référer au couple pH - [HCOz]m décrit par le diagramme de TILLMANS (in TROMBE, 1952). L'état d'équilibre des eaux prises aux exutoires jursssiens (EMERGE), pour deux périodes distinctes (automne 68 et hiver 69), est présenté à la Fig. 44, celui des eaux à divers niveaux du bassin supérieur de l'Areuse en Fig. 45. A titre de comparaison, les infiltrations sur et à l'intérieur du massif des Sieben Hengste, ainsi que les eaux souterraines dans la Vallée de La Sagne et des Ponts y figurent également. Au-dessus des isothermes d'équilibre, les eaux sont sensées avoir un caractère incrustant, audessous, elles devraient être agressives. La suite de cet exposé nous montrera cependant que les zones réelles de sursaturation et sous-saturation ne sont pas exactement définies par l'isotherme le plus proche de la gamme des températures naturelles, soit 10° C. Les courbes établies pour une température de 30° C correspondent mieux à l'équilibre réel. Ce décalage peut être attribué à l'influence des homoioniques (par exemple : Mg<sup>++</sup>, SO, --, etc...); de très nombreuses autres interprétations sont possibles.

On constate que l'équilibre est atteint ou dépassé dès le premier stade de l'infiltration (BRANDT) ainsi que dans la zone noyée. Seules les eaux chargées en substances humiques restent très agressives, mais le pH représente alors la résultante de plusieurs effets qui échappent au pur contrôle de l'anhydride carbonique. L'échelonnement des points le long de la courbe d'équilibre correspond à des P CO<sub>2</sub> équilibrantes qui croissent de gaucbe à droite. A ce sujet, on consultera les graphes de ROQUES (1964, p : 320). Cet échelonnement cet déterminé par tous les facteurs géographiques et géologiques déjà décrits.









pН

Figure 45. Situation des points d'eau aux divers niveaux du bassin supérieur de l'Areuse sur le diagramme de TILLMANS. Quelques autres prélèvements sont donnés en référence.

#### 3.2. Tests d'agressivité

Le véritable caractère agressif ou incrustant n'est, en définitive, certifié que par un essai sur poudre calcaire. C'est ce que préconisent la plupart des auteurs et en particulier HEYER (in ZEMENDER et al., 1956). STENNER (1969) en a défini les conditions standard, que nous avons appliquées sur un échantillonage choisi et étalé. La méthode est la suivante :

Deux échantillons distincts sont prélevés simultanément dans des récipients de 500 ml. L'un d'ontre eux est immédiatement (sur le terrain) mis en contact avec 2 g de poudre de CaCO3 précipité (produit Merck, qualité analytique, dont l'analyse X nous a démontré qu'il s'agissait de calcite pure). Les deux récipients doivent être totalement remplis, puis agités uniformément, avant d'être transportés au laboratoire, en valise thermostatisée. Le pH est mesuré sur chacune des deux prises, au moins 3 h après le prélèvement, mais dans les 12 h au plus tard, sans egitation ultérieure. Remarquons, en passant, que la poudre calcaire est alors naturellement décantée. Les durctée sont ensuite mesurées, les échantillons sur CaCO, étant auparavant filtrés sur membrane. L'analyse de Ca<sup>++</sup> et Mg<sup>++</sup> cst menée selon los voies habituelles. Les résultats sont donnés au Tableau 50. Les modifications de pH, de duretés, de concentrations en Ca<sup>++</sup> et Mg<sup>++</sup>, telles qu'elles apparaissent sur les échantillons traités sur poudre, sont anotées en regard des valeurs non influencées. La présence de substances humiques en concentrations importantes est également indiquée. En raison de la métastabilité de la calcite en équilibre avec les solutions traitées, les virages des duretés peuvent être passablement différés: les  $\triangle$  minimum et maximum ont tous deux été indiqués.

Sur la base de ces résultats, les eaux subissent de très fins résjustements aux abords de la courbe d'équilibre, avec précipitation ou dissolution de CaCO<sub>3</sub> suivant les cas. Ces réajustements semblent s'opérer par l'intermédiaire de calcite métastatle ou colloïdale, non éliminée par la filtration. Le processus de dissolution devreit être assez immédiat, tandis que celui de précipitation paraît plus lent, comme nous le verrons ci-dessous. Lorsque la charge humique est importante, la modification des paramètres - accroissement de pH et de CaCO<sub>3</sub> - est généralement importante . La scule modification vraiment importante du magnésium, relativement à la concentration initiale, porte sur l'échan-

| Rehantillon                 | CODE    | date | To L             |      | 1 0°4       |                | - C3  | 1 /20           | rac 2 | NTAC/           |      | (11 °C) | . ++ <sup>-</sup> W | 1/1+ m | Subatancea  |
|-----------------------------|---------|------|------------------|------|-------------|----------------|-------|-----------------|-------|-----------------|------|---------|---------------------|--------|-------------|
|                             |         | 171  | prélè-<br>vement |      | me-<br>Bure | poudre         | CaCO3 | poudre          | CaCO  | poudre          | 1,8ª | poudre  |                     | poudre | humiques    |
| lac des Taillères           | TAILLE  | 14.6 | 14,00            | 8,18 | 16          | -0,10          | 137,5 | -10             | 135   | -10<br>+ 2,5    | 45,5 |         | 1,40                |        | +           |
| emposieu das<br>Verrières   | VERIER  | 14.6 | 8,45             | 7,34 |             | +0,10          | 255   | -12,5           | 237,5 | ري<br>بري<br>بر | 81,0 |         | 2,62                |        | 0           |
| grotte de<br>Chez-le-Brandt | BRAND 3 | 14.6 | 6,35             | 7,58 | 76          | -0,01          | 192,5 | -17,5           | 180   | + 2,5           | 67,0 |         | 2,27                |        | o           |
| 2                           | BRAND 2 | 14.6 | 6,10             | 7,58 | 17          | -0,04          | 165   | ა<br>+          | 162,5 | +<br>10<br>1    | 60,0 |         | 1,22                | 1      | 0           |
| =                           | L UNAR  | 14.6 | 4,80             | 7,54 | 17,5        | -0.04          | 207,5 | -10<br>- 7,5    | 202,5 | 1 2,5           | 78,0 |         | 1,37                |        | 0           |
| source de<br>1'Areuse       | AREUSE  | 16.6 | 7,50             | 7,30 | 17          | -0°0+          | 232,5 | -17,5           | 225   | +25<br>- 2,5    | 83,0 | ~<br>+  | 3,00                | +0,05  | 0           |
| source du<br>Fleurier       | EMERGE  | 16.6 | 6,85             | 7,56 | 77          | o              | 197,5 | <u>ل</u> م<br>۱ | 192,5 | مە<br>+         | 69,0 | ŗ       | 2,95                | 0      | 0           |
| source de la<br>Sourde      | EMERGE  | 16.6 | 7,35             | 7,48 | 15,5        | -0.04          | 220   | 01-             | 212,5 | 1 5<br>2,5      | 76,5 | - 2,5   | 3,95                | -0,03  | 0           |
| source de la<br>Noiraigue   | NOIRAI  | 16.6 | 8,65             | 7,21 | 16,5        | +0,03          | 250   | -10             | 232,5 | + 2,5           | 87,0 | 0       | 3,90                | -0,15  | +           |
| source de la<br>Serrière    | SERJER  | 16.6 | 8,65             | 7,40 | 16          | 10,01          | 217,5 | - 7,5           | 205   | + 2,5           | 73,5 | - 0,5   | 4,32                | -0,07  | ¢           |
| emposieu Cachot             | CACH 04 | 18.6 | 7,95             | 6,83 | 15,5        | +0,06          | 220   | +17,5           | 192,5 | +25             | 76,5 | 01+     | 1,75                | +0,02  | ‡           |
| drain Cachot                | CACH 08 | 18.6 | 8,45             | 6,55 | 15          | +0,35          | 157,5 | +72,5           | 127,5 | +92,5           | 46,0 | +40     | 1,85                | +0,47  | +           |
| emposieu Cachot             | CACH 12 | 18.6 | 8,10             | 6,62 | 76          | ττ <b>'</b> 0+ | 232,5 | + 7,5           | 210   | +40             | 81,0 | +17     | 3,05                | +0,02  | +           |
| ruisselet Cachot            | CACH 02 | 18.6 | 8,80             | 6,74 | 17          | +0.96          | 32,5  | +32,5           | 17,5  | +47,5           | 7,5  | +16,5   | 0,52                | +0,05  | +<br>+<br>+ |
| forage Brévine              | DYNFRO  | 17.8 | 10,7             | 7,35 |             |                | 245   | 01+             | 247,5 | - 5             | 84,0 | + 0,5   | 13,20               | +0,10  | 0           |
|                             |         |      |                  |      |             |                |       |                 | 1     |                 |      |         |                     |        | 4           |

Tableau 50. (suite page suivante) Mise à l'équilibre sur calcite précipitée

| uottisusi                 | CODE   | date<br>1971 | T'C<br>prélè-<br>vement | Hơ   | Ber<br>Ber<br>Bure | ApH/<br>poudre | C3<br>BBC/1<br>CBC0 | poudre | TAC<br>BR/1<br>CPC03 | LAC/<br>poudre | Ca<br>mg/1 | Poudre   | 7 1/3a<br>1/2a | Mg / poudre | Substances<br>humiques |
|---------------------------|--------|--------------|-------------------------|------|--------------------|----------------|---------------------|--------|----------------------|----------------|------------|----------|----------------|-------------|------------------------|
| ige Verrières             | STASUR | 17.8         | 0                       | 7,3  |                    |                | 302,5               | 0      | 247,5                | -10            | 98,0       | +16      | 12,70          | +0,30       | 0                      |
| -                         | STAPRO | 17.8         | 8,7                     | 7.3  |                    |                | 307.5               | -17,5  | 247,5                | + 2,5          | 98,0       | + 3,5    | 12,50          | -0,50       | 0                      |
| Brouillet                 | STASUR | 18.8         | 7 4                     | 7,5  |                    |                | 227,5               | - 25   | 205                  | ا<br>ما        | 74,5       | н<br>1   | 5,45           | -0,25       | 0                      |
| *<br>;                    | STAPRO | 18.8         | 5.1                     | 7,5  |                    |                | 220                 | + 2,5  | 210                  | + 2,5          | 75,0       | 80<br>+  | 6,10           | 0           | 0                      |
| Cachot                    | STASUR | 18.8         | 7.4                     | 7,4  |                    |                | 275                 | - 5    | 265                  | 0              | 84.5       | + 1,5    | 15,70          | -0,20       | 0                      |
| E.                        | STAPRO | 18.8         | 1,0                     | 7,2  |                    |                | 295                 |        | 282,5                | - 2,5          | 86,5       | + 0,5    | 15,10          | -0,20       | 0                      |
| Clef-d'Or                 | STASUR | 19.8         | 7,6                     | 7,35 | 1                  |                | 237,5               | +17,5  | 240                  | +<br>.0        | 89,5       | -1'<br>+ | 5,80           | -0,05       | 0                      |
| =                         | STAPRO | 19.8         | 7,4                     | 7,4  |                    |                | 240                 | +<br>, | 240                  | + 2,5          | 89,5       | 1 0,5    | 6,00           | +0,10       | 0                      |
| cel-Dernier               | STASUR | 19.8         | 8 <b>,</b> 2            | 7,6  |                    |                | 225                 | - 7,5  | 190                  | + 2,5          | 82,5       | - 0,5    | 2,00           | +0,02       | 0                      |
| rce du Ruhaut<br>Tressier | EMERGE | 23.2         | 9 <b>'</b> 6            | 7,52 | 20                 | -0,14          | 277,5               | -15    | 252,5                | 97             | 101,5      | - 5,2    | 5,56           | +0,02       | 0                      |
| ce du Seyon               | SEYON  | 23.2         | 6,6                     | 7,70 | 20                 | -0,07          | 175                 | - 2.5  | 172,5                | 1 5            | 62,8       | - 1,3    | 4,47           | +0,07       | 0                      |

Tableau 50. (suite) Miss à l'équilibre sur calcite précipités

tillon CACH 08. Elle n'est pas explicable, puisqu'il s'agit d'un accroissement. En fait, les concentrations de cet élément sont trop faibles pour qu'une quelconque précipitation puisse intervenir et nous nous attendions plutôt à un phénomène d'adsorption sur la calcite précipitée.

## 3.2.1. Evolution et vitesse de la mise à l'équilibre.

La Fig. 46 reprend quelques exemples très significatifs du l'ableau 50. Elle permet de constater par quels chemins et vers quel écui-



Figure 46. Evolution de quelques solutions naturelles sur poudre calcaire

libre tendent les solutions naturelles traitées sur poudre calcaire. En premier lieu, la bonne approximation des courbes d'équilibre de TILLMANS est validée par la quasi immobilité des couples pH - TAC situés dans la zone d'équilibre. En second lieu, on voit que les eaux chargées en matières organiques (échantillons sous-saturés) accomplissent un assez long trajet, qui ne s'achève pas sur un isotherme proche de 10 ou 30° C. In effet, en reliant les points obtenus par contact de ces échantillons avec la calcite, on obtient une courbe sensiblement parallèle à celles de TILLMANS, mais décalée. L'essai sur calcite nous paraît donc primordial pour des eaux à matrice organique. Dans tous les autres cas, l'utilisation du diagramme de TILLMANS est une bonne approche de la réalité, du moins lorsque - cas le plus fréquent l'échantillon naturel n'est pas trop éloigné de l'équilibre.

Une question importante pout néanmoins se poser. Dans quelle mesure les tests sont-ils menés à terme dans le délai imparti, notamment lorsque l'échantillon est initialement sursaturé? La Fig. 47, cont la signification exacte sera encore expliquée au sous-chapitre suivant, permet d'y répondre, dans la mesure où la vitesse de la mise à l'équilibre y est mise en évidence. Dans cet exemple, nous réduisons les variables définissant l'équilibre à un seul paramètre : l'indice de saturation calculé selon DACK (in MISEAEZ, 1971 a). Cette manière théorique d'envisager le problème n'a pas d'incidence sur le sens de la démonstration.

L'expérience a été menée sur plusieurs fractions de trois échantillons différents (ceux eeux de source et leur mélange 50 % - 50 % volume; cf. 3.2.2.), distinctes par la durée du temps de contact. De temps à autre, les flacons, hermétiquement clos, ont été retournés. L'ultime prise a même été agitée magnétiquement durant 2 h, après 27 h de contact. Dans ce cas, le temps annoté a été arbitrairement doublé.

...près 6 h de contact, temps moyen des tests de routine, le réajustement est suffisamment avancé pour obtenir une bonne estimation de l'état d'équilibre des caux. Dans la pratique, il n'est guère possible ni judicieux d'aller auaclà des 12 h imparties : les réajustement de températures, la production de  $CO_2$  par décomposition de substances humiques, la diffusion de ce gaz hors des flacons plastiques sont toutes choses succeptibles de se produire alors. Lorsque les échantillons sont supposés sous-saturés ou proches de l'équilibre, on geut réduire à 3 h la durée de l'expérimentation. STENHER (1969) est du même avis.



## 3.2.2. Le problème de la corrosion par mélange des eaux

MOHLER et HARTNAGEL (1939, p : 122) ont démontré théoriquement que la quantité de  $CO_2$  nécessaire pour maintenir à l'équilibre un mèlange 50 % - 50 % de deux solutions préalablement équilibrées était inférieure à la moyeane arithmétique des deux teneurs  $CO_2$  initiales. Le solution résultante devrait, en conséquence, présenter un surplus de  $CO_2$  à caractère agressif. BOEGLI (1964) a appliqué cette théorie à l'étuds des phénomènes karstiques et lui attribue bon nombre de dissolutions intervenant en régime noyé.

Pour que la théorie soit vérifiée, il est nécessaire de prouver que la solution résultante présente bien, après un certain temps de contact, un excès de calcaire dissous par rapport à la moyenne arithmétique des deux concentrations initiales. Le cas échéant, il faut alors montrer que les conditions sont, dans le terrain, véritablement favorables à une dissolution par mélange.

A cette question, nous répondons formellement que, dans le cadre des eaux jurassiennes, aucune des conditions requises n'est remplie, parce que :

- a) la gamme des eaux à l'équilibre n'est pas suffisamment étendue (condition nécessaire pour que le schéma théorique présente un intérêt premier)
- b) Au point de rencontre des eaux, la distribution de fréquence des concentrations spatiales du CO<sub>2</sub> excédentaire dans le mélange est rapidement "aplatie" par diffusion de ce gaz, de sorte que l'effet est annihilé; ce phénomène est d'autant plus probable dans le cas évoqué par BOEGLI (1970) au Hölloch qu'il s'agit de petites quantités d'eau d'infiltration arrivant au contact de grosses veines d'eau dans la zone phréatique.

Mais, sur le plan du mécanisme même, il reste à prouver que le réajustement d'équilibre intervient bien selon le schéma proposé par BOEGLI (1964), car MOHLER et HARTNAGEL (loc. cit.) ne poussent pas leur raisonnement au-delà d'un déséquilibre instantané du mélange, donc sans agressivité pratique prouvée. Ce problème a fait l'objet d'un test particulier, effectué à l'aide des deux derniers échantillons cités au Tableau 50 (ruisseau du Ruhaut à Cressier et sources du Seyor). Ils ont été choisis parce qu'ils représentent des extrêmes dans la gamme des eaux jurassiennes à l'équilibre. Leur charge en Mg<sup>++</sup>, Sr<sup>++</sup>, SO<sub>h</sub><sup>--</sup>, etc... et substances humiques est faible. Chaque solution, ainsi que leur mélange à 50 % - 50 %, a été mise à l'équilibre sur calcite, selon la méthode décrite au sous-chapitre 3.2.1. Les trois solutions ont été analysées après des durées de contact étalées entre 3 h et 27 h environ (pour le détail, on consultera la lègende de la Fig. 48). La Fig. 47 (ultime durée doublée, pour tenir compte de l'agitation) montre l'évolution des indices de saturation. Ces indices se stabilisent autour de 100 % vis à vis de l'aragonite qui a été choisie comme référence. Empressons-nous d'ajouter que l'indice de saturation vis à vis de la calcite devrait, a priori, revêtir une meilleure signification, mais que les résultats sont plutôt déroutants : entre 144 et 182 % à stabilisation. Ce problème sera repris par la suite.

A titre de comparaison et contrôle, les trois solutions de référence, non traitées par poudre de calcite, ont été analysées après un repos d'un peu moins de 10 h : la précipitation, non amorcée par les germes solides, n'intervient pas.

Dans chaque cas, le facteur température jous certainement, puisque T a passé de quelque  $10^\circ$  C initiaux à  $20^\circ$  C finals. Cette intervention est cependant la même pour tous. La Fig. 48 a) exprime l'évolution de chaque type de solution sur un diagramme de TILLMANS. En 48 b), cette évolution est traduite en termes de CO<sub>2</sub> (mg/l), en fonction des duretés temporaires. Les courbes sont dans TROMBE(1952,p:216), mais les concentrations en CO<sub>2</sub> d'équilibre ont été calculées à partir du pH et du TAC de chaque solution (prélèvements individuels et mélanges), de la façon suivante :

$$[Co_2] = [HCO_3] f_{HCO3} 10^{k1} - pH$$

ou:  $CO_2 (mg/1) = 88.10^3 [Ca^{++}] f_{HCO3} 10^{k1} - pH$ 

ou encore :  $\log CO_2 (mg/1) = \frac{\log 88 + 3 + k1}{= 11,435 \& 20^{\circ} C} = pH$ 

<sup>1)</sup> avec kl = première constante de dissociation de l'acide carbonique = 6,49 à 20° C, selon ROQUES (1964, p : 285)

#### par exemple :

| рН   | TAC   | [Ca <sup>++</sup> ] | 10g [Ca <sup>++</sup> ] | $\mu = 3 [Ca^{++}]$ | f <sub>HC03</sub> | log f <sub>HCO3</sub> | log CO2 | CO <sub>2</sub> (mg/1) |
|------|-------|---------------------|-------------------------|---------------------|-------------------|-----------------------|---------|------------------------|
| 7,52 | 252,5 | 25,25.10-4          | 3,40226                 | 75,75.10-4          | 0,905             | ī,957                 | 1,274   | 18,8                   |

L'évolution globale est à la précipitation, en vertu d'une légère sursaturation initiale et de l'élévation des températures. Mais il importe plus de connaître dans quelle mesure la tencur en  $Ca(HCO_3)_2$  du mélange est éventuellement supérieure à la moyenne arithmétique des solutions individuelles, après des temps de contact équivalents. Les résultats sont probants : jusque 27 h après le début de l'opération, les tencurs (C3, TAC et  $Ca_{SAA}^{++}$ ) du mélange sont la moyenne ou presque des solutions individuelles. On remàrque d'ailleurs qu'il en est à peu près de même pour les  $CO_2$  équilibrants. Le surplus le plus important (ultime prélèvement) ne dépasse pas 2 % (TAC). Dans ce cas, la Fig. 47 montre que le mélange est anormalement sursaturé par rapport aux solutions individuelles. Cet accroissement "par mélange" est same signification.

Nous ne retiendrons pas la "corrosion par mélange des eaux" comme facteur possible de la dissolution profonde. Il y en a bien d'autres qui peuvent être invoqués : modification du substratum, production de CO<sub>2</sub> secondaire, mélange d'eaux à matrices très différentes, etc... Sur ce sujet, nous sommes en accord avec CARO (1965, p : 68).

# 3.3. <u>Indices de saturation vis à vis des carbonates de calcium</u> et magnésium

#### 3.3.1. Définitions et calculs

L'indice de saturation tend à donner une valeur chiffrée de l'état d'agressivité ou d'incrustation d'une eau. Cet écart peut être exprimé de nombreuses façons, ce qui lui donne un caractère relatif. Farmi les définitions possibles, nous pouvons citer :

Indice de LANGELIER (in ROLUES, 1963) : Il pout être défini, sur le diagramme de TILLMANS, par la différence entre pH mesuré et pH de saturation, pour une même minéralisation, autrement dit par l'éloignement vertical d'un point par rapport à la courbe. Cot indice se rapporte implicitement à la calcite.



•

## Légende de la Figure 48

Evolution de deux solutions et de leur mélange à parts égales, sur CaCO<sub>2</sub>. L'accreissement de la charge dissoute est négligesble et maximum en 7.

1 : sans CaCO<sub>3</sub>, mesure sprès 2 h 30 à 3 h 30 2 : " " " " " " " 8 h à 9 h 30 11 8 h à 9 h 30 2 . " 3: avec CeCO 4: " " " 5: " " u. " 2 h 30 à 3 h 30 .... 16 4 h 30 à 5 h 8h à9b3 26h à27h 11 48 à 9 h 30 11 11 7 ; 11 .... ... n 27 h 30 à 28 h 30, dont 2 h d'sgitation continue En a) représentation de TILLMANS En h) TAC en fonctios de CO, d'équilibre (chaque représentation est doublée d'un agrandizagement du

domaine intéreseant)

<u>Indice de ROQUES (1963)</u> : Le repport du TAC mesuré su TAC d'équilibre correspondant à uns même pression partiells de CO<sub>2</sub> st une température identique est pris en considération. Formellement, cette définition nécessits donc le calcul de P CO<sub>2</sub> théorique, à partir des équilibrea classiques. Dans la pratique, nne bonne spproche en est donnée par le rapport TAC mesuré/TAC d'équilibre, pour un même pH, tel que défini (par rapport à la calcite) sur le graphe de TILLMANS. On paut aussi considérer l'éloignement horizontel d'un point par rapport à la courbe.

Indice\_de\_BACK, lers\_définition (1961) : Cet indice se calcule comme suit :

Ca<sup>++</sup> analysé (mg/l) - Ca<sup>++</sup> calculé (mg/l) Ca<sup>++</sup> analysé (mg/l)

Ca<sup>++</sup> calculé est obtenn à partir des équilibres classiquea et se rapporte, par exemple, à la calcite. Les valeurs positivea indiquent une sursaturation, les valeurs négatives une soussaturation.

Indice de BACK, 2me définition (1963 et 1966) : Le produit des activités des ions Ca<sup>++</sup> et CO<sub>3</sub><sup>--</sup> est rapporté au produit de solubilité de la calcite. Cet indice peut aussi être rapporté à l'aragonite, à la dolomite cu à la nesquehonite. Nons avons utilisé cette méthode (MISEREZ, 1971 a), en y introduisant certainea constantes et approximations de ROQDES (1962b,1963 et 1964). En résumé, le calcul est le suivant :

dissociation de la calcite et de l'aragonite : 
$$CaCO_3 = Ca^{++} + CO_3^{--}$$
  
avec :  $K_{calcite} = \frac{(Ca^{++})(CO_3^{--})}{(CaCO_3)} = (Ca^{++})(CO_3^{--})$ 

dissociation de la dolomite :  $CaMg(CO_3)_2 = Ca^{++} + Hg^{++} + 2 CO_3^{--}$ avec :  $K_{dolomite} = \frac{(Ca^{++})(Mg^{++})(CO_3^{--})^2}{(CaMg(CO_3)_2)} = (Ca^{++})(Mg^{++})(CO_3^{--})^2$ dissociation de la nesquehonite :  $MgCO_3 \cdot 3 H_2O = Mg^{++} + CO_3^{--} + 3H_2O$ 

avec : 
$$K_{\text{nesquehonite}} = \frac{(Mg^{++})(CO_3^{--})(H_2O)^3}{(MgCO_3 \cdot 3 H_2O)} = (Mg^{++})(CO_3^{--})$$

S'agisaant des solutions de magnésium en équilibre avec les différents sels susceptibles de se trouver dans la matrice solide, nous remarquons ceci :

- la brucite Mg(OE)<sub>2</sub> n'entre pas en considération pour des P CO<sub>2</sub> supérieures à 3,7.10<sup>-4</sup> dans la phase aqueuse
- la giobertite MgCO3 est beaucoup moinn soluble que la nesquehonite et peut être écartée.

Ces indications sont fournies par SCHOELLER (1956).

Les coefficients d'activité nont déterminés à partir de la force ionique, définie par le TAC.

La diasociation :

$$HCO_3 = CO_3^{--} + H^+$$
, avec  $K_{HCO3} = \frac{(CO_3^{--})(H^+)}{(HCO_3^{--})}$ 

permet de tirer la valeur de l'activité en carbonate :

 $(co_{3}^{-}) = K_{HCO3}(HCO_{3}^{-}) 10^{pH}$ 

ou, encore : log  $(CO_3^{-}) = \log K_{RCO3}^{-}$  (T) + log  $(HCO_3^{-}) + pH$ Les valeurs des constantes retenues sont les suivantes :  $pK_{HCO3}^{-} = -\log K_{HCO3}^{-} = 10,625 \ge O^{\circ} C$ 

Ref : MAHONNY, NASANEN, HARNED et SCHOLES, in ROQUES (1964, p : 284)

Produite de Solubilité :

 $K_{cslcite} = 3,45.10^{-9} \& 10^{\circ} c$   $3,2.10^{-9} \& 15^{\circ} c$   $K_{aragonite} = 5,65.10^{-9} \& 10^{\circ} c$   $5,3.10^{-9} \& 15^{\circ} c$  $K_{nesquehonite} = 4,5.10^{-5} \& 10^{\circ} c$ 

Réf : ROQUES (1964, p : 342)

L'extrapolation de cas valeurs à toute la gamme des températures rencontrées en miliea naturel est donnée dane MISEREZ (1971 a). Le Produit de Solubilité de la dolomite (sensu stricto, solabilité tradaite en termas d'activités, puisque la réversihilité a'est pse possible) est incertain. Nous evons sdopté la valenr donnée par BACK (1966) :  $K_{dolomite} = 2.10^{-17}$ 

Finalement, les indices de saturation, en %, sont définis ainsi :

Isat/calcite = 
$$\frac{(Ca^{++})(CO_3^{--})}{K_{calcite}(T)}$$
. 100  
Isat/aragonite =  $\frac{(Ca^{++})(CO_3^{--})}{K_{aragonite}(T)}$ . 100  
Isat/dolomite =  $\frac{(Ca^{++})(Mg^{++})(CO_3^{--})^2}{K_{dolomite}}$ . 100  
Isat/asaqaehonite =  $\frac{(Mg^{++})(CO_3^{--})}{K_{pasquehonite}}$ . 100

Pour la calcite et l'aragonite, nons ajusterons chaque calcul à la température du milieu, par correction linémire de K sur T.

Prenons deux exemples (MISEREZ, 1971 s) :

| Echantillon              | T<br>(°C)                    | Fq   | C3  | тас                | Mg <sup>++</sup><br>(mg/l) | [hco3_]              | [Kg <sup>++</sup> ]   | [Ka++]               |
|--------------------------|------------------------------|------|-----|--------------------|----------------------------|----------------------|-----------------------|----------------------|
| FOCACH DYNFRO<br>12.9.69 | 7,45                         | 7,03 | 300 | 285                | 8,5                        | 570.10 <sup>-5</sup> | 34,9.10 <sup>-5</sup> | 300,10 <sup>-5</sup> |
| FOBROU DYNSUR<br>16.9.69 | 9,8                          | 7,48 | 225 | 210                | 11,0                       | 420.10 <sup>-5</sup> | 45,2.10 <sup>-5</sup> | 225.10-5             |
| Ech. [Cs <sup>++</sup> ] | <sup>23</sup> μ <sup>μ</sup> |      | fCa | , I <sup>f</sup> ı | ig <sup>f</sup> Bo         | 03 (Ca <sup>++</sup> | ) (Нд+                | •)                   |
|                          | -5 0                         | -5   |     |                    | <u> </u>                   |                      | 5                     |                      |

 FOCACE
 265,1.10<sup>-5</sup>
 855.10<sup>-5</sup>
 0,68
 0,69
 0,90
 180,3.10<sup>-5</sup>
 24,1.10<sup>-5</sup>

 FOBROU
 179,8.10<sup>-5</sup>
 630.10<sup>-5</sup>
 0,71
 0,72
 0,915
 127,7.10<sup>-5</sup>
 32,5.10<sup>-5</sup>

| Ech.   | (HCO3)                 | log (HCO3) | log (C0 <sub>3</sub> ) | (co <sub>3</sub> )    | (Ca <sup>++</sup> )(CO <sub>3</sub> ) |
|--------|------------------------|------------|------------------------|-----------------------|---------------------------------------|
| FOCACH | 513,0.10 <sup>-5</sup> | -2,290     | -5,78                  | 1,66.10 <sup>-6</sup> | 2,99.10 <sup>-9</sup>                 |
| FOBHOU | 384,3.10 <sup>-5</sup> | -2,415     | -5,42                  | 3,80.10 <sup>-6</sup> | 4,85.10 <sup>-9</sup>                 |

| Ech.   | (Mg <sup>++</sup> )(CO <sub>3</sub> <sup></sup> ) | (Ca <sup>++</sup> )(Mg <sup>++</sup> )(CO <sub>3</sub> <sup></sup> ) <sup>2</sup> | Isat/cal.<br>x 100 | Isat/arag.<br>x 100 | Isat/dol.<br>x 100 | laat,<br>nesqu  |
|--------|---|---|--------------------|---------------------|--------------------|-----------------|
| FOCACH | 4,00.10 <sup>-10</sup>                            | 1,20.10 <sup>-18</sup>  | 84                 | 51                  | 6                  | <del>*}00</del> |
| FOBHOU | 1,23.10 <sup>-9</sup>                             | 5,99.10 <sup>-18</sup>  | 141                | 86                  | 30                 | 27              |

On notera, en passant, la nette prédominance de HCO3 sur CO3. Cette constatation justifie la méthode d'approche de µ, telle qu'elle est définie au chapitre 3, sous-chapitre 1.2.1.

Indice\_expérimental de\_PICKNETT (1964) : Il existe une relation directe, déterminée expérimentalement, entre le TAC d'équilibre obtenu sur poudre calcaire et la modification de pH (ApR) issue de cette mise à l'équilibre. PICKNETT (loc. cit., p :54) montre que cette relation dépend de l'inóice de saturation de la solution initiale et donne les abaques correspondants. A l'équilibre, l'indice de saturation vaut l; il lui est supérieur lorsque la solution est sursaturée, inférieur en cas de sous-saturation. La méthode a été appliquée par STERNER (1969) sur une série d'échantillons naturels.

Indice\_expérimental sur la base des produits\_d'activités\_: Nous définissons cet indice de la manière suivante :

via à vis de la calcite :

Isat experimental =  $\frac{(Ca^{++})(CO_3^{--})}{(Ca^{++})_{CaCO3}(CO_3^{--})_{CaCO3}}$ 

 $\frac{[c_{a}^{++}][c_{03}^{--}]f_{Ca}f_{C03}}{[c_{a}^{++}]c_{a}c_{03}^{--}]c_{a}c_{03}f_{Ca}c_{03}}$ 

Les valeurs non annotées se rapportent aux échantillons naturels; celles qui sont accompagnées du signe CaCO3 résultent de la mise à l'équilibre sur poudre calcaire.

Comme la force ionique varie peu au cours de cette mise à l'équilibre, on a :

$$f_{Ca} \stackrel{\text{f}}{=} f_{Ca}_{CaC03} \qquad f_{CO3} \stackrel{\text{f}}{=} f_{CO3}_{CaC03}$$
donc : Isat exp. =  $\frac{[Ca^{++}] [Co_3^{--}]}{[Ca^{++}]_{CaC03} [Co_3^{--}]_{CaC03}}$ 

$$[CO_3^{--}] \text{ est donné, à partir du pH et de [HCO_3^{-}], par : \\ [CO_3^{--}] = \frac{K_{HCO3} (T) [HCO_3^{-}] f_{HCO3} 10^{\text{pH}}}{f_{CO3}}$$
de telle sorte que :
$$[Co_3^{--}] = \frac{(Ca^{++}] K_{HCO3} (T_1) [HCO_3^{-}] f_{HCO3} 10^{\text{pH}} f_{CO3}_{CaC03}}{[Ca^{++}]_{CaC03} (T_2) [HCO_3^{-}]_{CaC03} f_{HCO3}_{CaC03} 10^{\text{pH}}_{CaC03} f_{CO3}}$$
Four les mêmes reisons que ci-deasus :  $f_{HCO3} \stackrel{\text{f}}{=} f_{HCO3}_{CaC03}$ 
ou rise mêmes reisons que ci-deasus :  $f_{HCO3} \stackrel{\text{f}}{=} f_{HCO3}_{CaC03}$ 
is t  $f_{CO3} \stackrel{\text{f}}{=} f_{CaC03} K_{HCO3} (T_1) [HCO_3^{-}] 10^{\text{pH}}_{CaC03} 10^{\text{pH}}_{CaC03}$ 
ou encore :
$$Isat exp. = \frac{[Ca^{++}] K_{HCO3} (T_1) [HCO_3^{-}] 10^{\text{pH}}_{CaC03} 10^{\text{pH}}_{CaC03}}{[Ca^{++}]_{CaC03} K_{HCO3} (T_2) [HCO_3^{-}]_{CaC03} 10^{\text{pH}}_{CaC03} 10^{\text{pH}}_{CaC03}$$
ou encore :
$$Iog Isst exp. = log [Ca^{++}] - log [Ca^{++}]_{CaC03} (T_1) - log K_{HCO3} (T_2)$$
avec :  $K_{HCO3} (T_1)$  valeur rapportés à la température de prélàvament  $K_{HCO3} (T_2)$  valeur rapportés à la température mesurée à

Partant du principe que les mesures sur chaque paire d'échantillons (avec et sans poudre) sont effectuées à une température uniforme, on peut objectivement se demander si  $T_1$  ne devrait pas être assimilée à  $T_2$ . Il est opportun de se référer an chapitre 2. Nous avions alors insisté sur le fait que, compée de tout support solide, les échantillons ne marquesient ancune modification rapide de leurs qualitée physico-chimiques. Dès lors,  $T_1$ , température de prélèvement, intervient surtout en tant que facteur de dissolution du CO<sub>2</sub> dans la solution. Ce stock étant

. . . . . . . . .

l'équilibre.

comparés que sur la base d'une prise en considération de T<sub>2</sub> , uniforme. Dans ce cas, la formule peut encore être simplifiée ainsi : log Isat exp. = log  $[Ca^{++}] - log [Ca^{++}]_{CaCO3} + log [HCO_3^{-}] - log [HCO_3^{-}]_{CaCO3} - \Delta pH$ [Ca<sup>++</sup>] peut être déterminé soit directement par SAA, soit indirectement à partir de C3, et aoustraction de [Mg++].  $\Delta pB$  est donné par :  $pH_{CaCO3} - pH$  . 3.3.2. Concordance des diverses méthodes Les Fig. 49 expriment la concordance entre la méthode théorique de BACK, rapportée au Produit de Solubilité de la calcite, et le méthode expérimentale, exprimée par ses deux modes de résolution, soit, sn a) : PICKNETT et, en b) : méthode dite "des produits d'activités". l, sat. x 100 I. sat, x 100 Back 3 Back 400 400 a) b) 300 300 200 200

2

humiques

l, sat.

Picknett

1.00

1.10

acquis, les états d'équilibre thermodynamique ne peuvent être

Figure 49. Concordance entre indices de saturation tbéoriques (BACK) et indices expérimentaux( a) : PICKNETT; b) : méthode des produits d'activités). 1 : CACHOT, 2 : BRANDT, AREUSE, SEPJER, NOIRAI, etc..., 3 : TAILLE (Lac des Taillères).

50

100

T1 = T2

150

I. sat. x 100

exp.

8 /8 0

humiques

100

100

,70

80

.90

En cas de virage étalé, l'ultime valeur a été adoptée. Dans chaque cas, les courbes subissent une brusque flexure au niveau de 100 % de saturation. Ce comportement est partiellesent attribué à une perturbation par les substances husiques sux faibles valeurs de l'indice de saturation, mais l'allure générale des courbes dépend surtout den dénominateurs considérée. Sur la Fig. 49 b), on remarque qu'il est justifié de considérer  $T_1 = T_2$  plutôt que  $T_1 \neq T_2$ .

En définitive, cet indice de saturation n's qu'une valeur relative, bormis dans la zone des eaux équilibrées. Il reste néanmoins, quells que soit la méthede sdoptée, un solide moyen d'investigation.

#### 3.3.3. Application au bassin appérieur de l'Areuse

Les indices de saturation vis à vis des carbonates de calcium et magnésium ont été calculés sur l'ensemble des prélèvements effectués dans le bassin supérieur de l'Areuse. La seconde séthode de BACK a été utilisée, comme lors de notre publication intersédiaire (MISEREZ, 1971 s) sur le même sujet. Far rapport à cette dernière, un grand nombre de valeurs nouvelles ont été déterminées, notamment dans l'aire d'infiltration. La Fig. 50 montre une distribution verticale de ces indices, la Fig. 51 en exprime les tendancem borizontales. Les résultate y sont consignés dans un cycle annuel arbitraire.

Ces figures sont sufficamment explicités pour nous dispenser d'un commentaire détaillé. Dans les grandes lignen, les observations suivantes peuvent être faites :

- En l'absence de matières bumiques importentes et exception faite de l'exutoire, la tendance moyeune est à la sursaturation vis à vis de la calcite. Four l'aragonite, l'équilibre est à peu près réalisé<sup>1)</sup> quoique de nombreux prélèvesents restent dans le domaine sous-saturé. Il faut se garder, toutefois, de voir une tendance générale et obligatoire des eaux à l'incrustation. ROQUES (1964, p : 394) démontre que ls sétastabilité de la calcite s'étend dans une large zone et bien au-delà de l'étst de sursaturation. Parallèlement, le phénomène de calcification, quoique ponsible aux niveaux supérieurs et moyens de la nappe, telm que caractérisés par leurs indices, paraît contrarié par l'importante charge magnésienne et d'autres

<sup>1)</sup> En anecdote, relevons pourtant la constitution aragonitique quesi absolue des coquilles de mollusques vivants prélevés par BERNASCONI (1972) dans les esux souterraines jurassiennes (phomphatases, présence d'anhydrase carbonique, de Sr)



Figure 50. Distribution spatiale et temporelle des indices de saturation vie à vie des carbonstes : coupe à travers le bassin supérieur de l'Areuse

> J : janvier et juillet A : avril O : octobre moy : moyenne Esquisse géologique de J.MEIA (in TRIPET, 1972)



électrolytes tels que Na<sup>+</sup> (CARO, 1965; SCHOELLER, 1965). En revanche, on objecters que cette incrustation devrait être accrue par l'effet homoïonique du gypse dont la présence n'est pas rare dans certaines formations de l'aquifère. En définitive, l'incrustation, sous forme de calcite, devrait être possible localement et temporairsment. Pour sutant que les particularités géochimiques de la roche encaissante s'y prêtent, nous retenons volontiers la notion de "relais" d'incrustation et de dissolution.

- Vis à vis de la dolomite et, a fortiori, de la nesquehonite, les solutions sont, jusqus dans 1s cas extrême du Lac des Taillères (TAILLE) et ce cas ne signifie rien, dans la mesure où le rapport [Mg<sup>++</sup>]/[Ca<sup>++</sup>] est très éloigné de 1 - en état d'agressivité. Il ne pouvait en être sutrement : on n'a jamais observé, dans des conditions naturelles reconstituées et à température normele, de dolomite néoformée. A ce sujet, lss modèles de"dolomitisation" proposés par USDOWSKI (1967) et LIPPMANN (1973) sont fondamentaux. Aucun de ces modèles (expérimentaux) ne permet d'envisager la néoformation de dolomite, en solution aqueuse et températurs normale, dans des duréss à l'échelle d'une vie humaine. Mais la vois suivie permet d'en fixer les modalités à plus long délai : à partir ds systèmes englobant les ions  $Ca^{++}$ ,  $Mg^{++}$ ,  $HCO_z^{-}$ ,  $SO_L^{--}$  et  $Cl^-$ , selon USDOWSKI (loc. cit.), par inclusion de ions  $Mg^{1+}$  et  $Co_{3}^{--}$  dans le réseau préexistant de la calcite (analogie avec la "norssthitigation"), selon LIPPMANN (loc. cit.). Tout essai tentant de néoformer, dans de brefs délais, de la dolomite à partir de solutions sursaturées conduit à la précipitation de la calcite (fsible rapport Mg/Ca dans la solution de départ) cu de l'aragonite (rapport Mg/Ca élevé) (LIPPMANN, 1973, p : 109 à 112).

Ceci dit, revenons-en aux eaux karstiques. La sursaturation théorique vie à vis de la dolomite serait-elle réalisée, qu'elle ne le serait que par l'importance des ions  $CO_3^{--}$  et Ca<sup>++</sup> en solution. Dès lors, c'est bien de calcite néoformée, éventuellement magnésienne, qu'il faudrait parler. Sans aller jusqu'à la notion d'équilibre, nous constatons que la solubilité de la dolomite, aux niveaux où elle est abondante, est contrariée par la charge déjà considérable en bicarbonate de calcium. L'accroissement de Mg<sup>++</sup> dans la solution devrsit se faire aux dépens de Ca<sup>++</sup>, précipitant sous forme de calcite. Cet échange = il s'agit bien de cela - trouve cependant sa limite, perce que le magnésium ainsi dissous tend à accroître, à nouveau, la solubilité de la calcite. Ce fait est à l'origine de toutes les controverses concernant la genèse des paysages ruiniformes, à partir de calcaires dolomitiques. La physicochimie indique que sous faible pression de  $CO_2$  et à 25<sup>°</sup> C la dolomíte est plus soluble que la calcite (SCHOELLER, 1962). Si cette doanée est en contradiction avec de nombreuses observations géomorphologiques (flots dologitiques, témoins d'une solubilisation plus intense de la

- calcite), c'est, qu'en présence de calcite, la dolomite tendrait à être beaucoup moins soluble que celle-ci. Il s'agit là de l'avis de CARO (1965). Par ailleurs, STUMM et MORGAN (1970, p : 195) indiquent que, pour une teneur en Ca<sup>++</sup> bien définie, une oscillation, même minime, du pH aux sborde des valeurs observées dans les eaux karstiques, inverse le rapport des solubilités calcite - dolomite.
- L'accroiesement des indices moyens, des extrémités vers le centre du basein, est conforme sux lignes d'écoulement. Ces indices sont maximum pour FOBREV, point de confluence, minimum et semblables de part et d'autre (FOBROU et FOCLEF). FOVERR, et bien que cette parenté soit fortuite, pent être assimilé à FOCACH. Comme BACK (1963) l'observe dans le centre de la Floride, la carte piézométrique est quasiment superposable à la carte d'isochimisme.
- Alore que DYNPRO, dont nous avons dit qu'il était partiallement caractéristique de la nappe profonde, est relativement conforme à AREUSE (Isat/dolomite étant cependant un peu supérieur dans le premier css), il n'en est pas de même pour les autres niveaux de l'aquifère. La nappe superficielle présente une sursaturation moyenne assez nette. Ce fait a également été constaté dans le bassin de la Noiraigne : de 78 à 276 % de saturation vis à vis de la calcite dans les forages, contre 99 % à la source, lors de notre unique campagne à fin août 1971. Nous y voyons plusieurs raisons possiblee :
  - par leur position géologique, les forages ne sont pas reprécentatifs de l'encemble de la nappe, surtout dans es partie supérieure.
  - 2. les moyennes annuelles ne tiennent pas compte du "poids" réel de chaque résultat individuel (étendue dans le temps et dans l'espace, soit volume d'esu concerné par chaque valeur popdérale); c'est ainsi que les valeurs inférieures à 100 % vis à vis de la calcite pourrsient caractériser une bonne part du volume d'esu transféré;
  - des précipitations chimiques (calcite) interviennent entre les niveaux supérieur et inférieur de la nappe;
  - 4. les infiltrations, à partir de la nappe quaternaire, ricbee en substances humiques et à faible iodice de saturation, "rectifient" les indices de la nappe entre les deux niveaux.
- En présence de substances humiques, la notion de sur et sonsesturation perd une grande part de sa signification. Ces sub-

stances interviennent d'une part au sein même de la phase aqueuse, en complexant les ions Ca<sup>++</sup> et Mg<sup>++</sup> (cas discuté plus loin), d'autre part au niveau de la phase solide, en sa fixant sous forme de couche monomoláculaire, inhibitrice d'échanges à l'interface. Ce deuxième cas a été mis en évidence par SUESS (1970) sur des eaux de mer. D'une manière générale. les échantillons chargés en matières organiques sont nettement acua-saturés. Le pH de la solution est, en effet, abaiasé par la présence de groupee acides -COOM et par une abondante production secondaire de CO<sub>2</sub> biologique. Ce cas est illustré par la série CACMOT. En revanche, il peut arriver, qu'en vertn de sa configuration, le volume d'eau soit sujet à une évaporation intense, ainsi qu'à un échange prolongé à l'interface liquide - atmosphère. La matière organique maintiendra alors des indices de saturation anormalement élevés : cas TAILLE. De telles sursaturations sont signalées par ALEKIN et MORICHEVA (1957, in HEM, 1961) à propos de fleuves de Russie.

- Attachons nous un instant à l'examen des infiltrations dans le Malm calcaire (BRANDT). Leur caractère hivernal est incrustant, par défaut de CO, (pR élevé). En toute autre saison et spécialement au coeur de l'été, on est pau au-dessous de la saturation vie à vis de la calcite. Ces faits sont contraires aux observations effectuées par BECK (1967) en Arizona. En un temps donné, le comportement local peut être influencé par la température. C'est ainsi que le degré de saturation est indépendant de la température de l'eau à la fin du printemps. Isat/calcite et T covarient positivement (r = 0,73) en hiver et au début du printempe; la covariation ast négative (r de -0,72 à -0,88) en été et en automne. Cela signifie que, lorsque le stock de CO, est faible (hiver et début printempa), l'abaissement de la température favorise - tout à fait relativement, il est vrai - l'agressivité. La Loi de HENRY est vérifiée. En revanche, lorsque le stock de CO<sub>2</sub> est potentiellement important (été et automne), un accroissement de la température catalyse localement la production de cet anhydride : les eaux en deviennent plus agressives. Ce phénomène est spécialement marqué lors du pourissement de la végétation, en automne. Autre constatation, au cours d'une mêma saison : en hiver, début dn printemps, et concurremment avec l'augmentation de température, les indices croissent avec la profondeur. En automne, et par effet sans doute inverse,
les indices diminuent avec la profondeur. Ces faits sont en accord avec les théories bien connues du concrétionnement en grotte (TROMBE, 1952). Entre ces deux périodes, la profondeur n'influence pas les indices, du moins jusqu'à la cote observée. Les débits sont sans influence, au contraire des configurations particulières et locales du substratum. Pour les mêmes raisons que celles invoquées peu avant à propos de la nappe superficielle (points 2, 3 et 4), on ne se formalisera pas outre mesure du caractère moyennement plus incrustant de la série BRANDT par rapport à l'exutoire. Les quantités de matière transportées à l'un et à l'autre sont en bon accord.

- Les infiltrations à composante surtout verticale (BRANDT) sont relativement conformes aux infiltrations latérales et rassemblées (VERIER), en moyenne tout au moins.
- Finalement, on considérera avec intérêt le déphasage entre valeurs maxima, tel qu'il ressort de la confrontation dea évolutions seisonnières entre infiltration et nappe.

Toutes cos considérations doivent être faites avec la prudence que nous impose une matrice liquide et solide relativement compliquée. On se rappelera, en particulier, des observations telles que celles relatées par DONER et PRATT (1969) : en présence de MgCl<sub>2</sub> dissous, le carbonote de calcium peut précipiter concurremment en calcite et aragonite, avec entraînement du magnésium dans la phase solide; un tel solide constitue, à son tour, une phase plus soluble que la calcite; avec Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> dissous, la vatorite peut accompagner la calcite précipitée; dans ce aecond cas, le solide obtenu sera encore plus soluble que dans le pramier cas.

#### ROLE DES SUBSTANCES RUMIQUES

## 4.1. Définition du terme "acide humique" et comportement

La matière organique des sols et, s fortiori, celle de leurs solutions percolantes accroît sensiblement la solubilité de la roche. Les substances humiques sont donc de première importance dans les mécanismes d'altération. D'après RANKAMA et SAHAMA (1950, p : 346), cette action est de deux ordres : a) développement microbiologique de CO<sub>2</sub> agressif, b) action dégradante par échanges et adsorptione cationiques. Cette matière organique est évidemment très complexe, la structure des différents composés multiple et leur poids moléculaire infiniment variable. La fraction définie sous le nom "d'acides humiques" est plus particulièrement susceptible de nous intéressor. Sous ce terme "acide", on désigne, en général, toute une série de molécules à poids moléculaire élevé. produits de condensation des phénols, quinones et substances aminées (STUMM et MORGAN, 1970, p : 345). HANSER et SCHNITZER (1969) recounaissent, dans des extraits de distillation sur poudre de zinc, à partir d'échantillons de sols, des acides humiques et fulviques possédant jusqu'à 4 ou 5 noyaux benzéniques condensés (pyrène et perylène). On sait que les fonctions OH côtoient les fonctions COOB. Sur une molécule à 11 cycles condensés, FUCRS (in DELBROUCK, 1969) précise le nombre de ces fonctions : 5 COOH et 6 OH. Plusieurs auteurs (in DELBROUCK, loc. cit.) proposent une classification en 3 groupes : les préhumines, les acides humiques "sensu stricto", l'humine. Scul le second groupe. soluble dans la soude, possède une action vraiment acide, susceptible de mobiliser le calcaire. Dans les sols calciques et riches en azote, on reconnaît, en particulier, des acides dits "gris et bruns - noirs". ESPIAU et LARGUIER (1970) montrent par ailleurs que les acides humiques et fulviques constituent de 50 à 75 % de la matière organique totale des sols.

Une solution riche en acides humiques est agressive vis à vis de sombreux minéraux, en particulier vis à vis de la calcite et de la dolomite (BAKER, 1973). DELBROUCK (1969) met en évidence deux paliers d'acidité, à 4,87 et 6,60, sur des extraits tourbeux. Le même auteur reconnaît le rôle agressif de ces extraits sur le substrat. En plus, et si les ions Ca<sup>++</sup> en solution sont mobilisés, probablement sous forme de complexes, par cette fraction humique, une partie du bicarbonate nécessaire à la condition de nautralité électrique deviendrait agressif. Tous les composés de la fraction humique des eaux naturelles ne présentent pas la même agressivité vis à vis du calcaire. C'est ainsi que SWAIN (1970. le ion Ca<sup>++</sup> que dans la fraction à poids p : 310) ne détecte moléculaire peu élevé. Plusieurs auteurs estiment que les humates de calcium et magnésium sont rapidement précipités dans les solutions. DELBROUCK (loc. cit.) pense le démontrer "in situ", à propos d'eaux initialement riches en acides libres : après contact prolongé avec un aubstratum calcaire, la charge humique est protiquement éliminés des eaux souterraines. Il en conclut que la

248

charge bumo-calcique est éliminée par floculation du complexe. Ces résultats ne cont pas conformes à nos observations, montrant, su contraire, que les complexes formés sent solubles ou teut au moine parfaitement dispersés. L'explication semble avoir été fournie par BAKER (1973) : la solubilité dea humates dans l'eau est parfaitement réalisée, peurvu qu'un excès d'acides libres mobilise les ions dans le solution. Nous attribuons plutôt le déficit final en matièrea organiques, après un parcours souterrsin prolongé, à leur oxydation et dégradation par l'exygène dissous.

# 4.2. Expérimentation

Sans entrer dans toutes les considérations théoriques effleurées ci-dessus, quels sont l'importance et le rôle affectif des acides humiques dans notre région? Notre méthode d'investigation, très simple et peu acphistiquéa, tend à définir la part organique véritablement agressive vis à vis du carbonate de calcium. A cet effet, une série d'essais a été menée en laboratoire et leurs résultats appliqués à l'étude de terrain.

Un fragment de tourbe, provenant du Cachet, a été ámietté et dispersé dans de l'eau bidistillée. Il en résulte, après agitation et filtration sur milipore 0.45  $\mu$  , une solution absolument limpide, mais csractérisée par une intense coloration due aux acides humiques, en partie sous forme d'humates, en tout cas non extractible à l'issectane. Cette solution constituera une fraction mère, à partir de laquelle diverses dilutions connues seront obtenues. 100 ml de chacune de ces solutions sont alors mis en contact avec 2 g de calcite Merck précipitée. On agite dans des flacens laveurs, au moyen d'un courant d'azote, ceci durant 24 h et à 20°C, puis les solutions sont filtrées, sur 0,45 p . Un essai à blanc (eau bidistillée, sur calcite) est mené de la même façon. De tels essais tendent à mettre en évidence un équilibre calcium - acides humiques en absence totale d'une P CO, équilibrante. Le calcium dissous et mebilisé dans la solution n'y subsiate que par la fonction complexante eu neutralisante de la matrice erganique. Ce calcium étant dosé par SAA dans chaque solution, neus obtenens un graphe tel que celui de la Fig. 52. La solution mère contenant, dès le début de l'expérience, une certaine quantité de calcium relaxée par la tourbe, en constate un accreissement nen linéaire



Figure 52. Mise à l'équilibre de aclutions humiques extraites de ls tourbe, sur poudre calcaire et sous azote (24 h)

de cet élément à la fin du barbotage. Cet accroissement est surtout sensible aux fortes concentrations organiques (faibles dilutions); il n'est pas nul dans l'eau bidistillée et nous en avons tenu compte. Mais, plus que cet accroissement, le contenu final de chaque solution doit être pris en considération. Les teneura en calcium doivent être mises en parallèle avec le contenu organique, mesuré dans chaque solution. La méthode de dosage importe peu, mais elle sera naturellement la même que celle que nous utiliserons pour caractériser les eaux naturelles rècoltées par ailleurs. Comme déjà dit au chapitre 2, sous-chapitre 2, nous avons choisi la spectrophotométrie UV. Selon LINDQVIST et BERGMAN (1966), cette valeur d'extinction, à 270 nm, dépend fortement du pH. Cependant, sur nos propres solutions naturelles, dont le pH est porté d'une part à 1 et d'autre part à 11, au moyen de HCl et NaOH, l'extinction est à peine plus marquée dans le premier que dans le second cas. L'écart n'est certes plus décelable quand on paase de pH 6 à pH 8, étendue la plus large de nos gammes

naturelles. Ce fait est probablement dû à l'extrême stabilité des complexes humo-calciques de nos eaux. Tant avec HCl 0,01 n qu'avec NaOR 0,02 n, aucun pK n'a pu y être mis en évidence, su contraire de ce qu'observe DELBROUCK (1969). Comme autre méthode de dosage, nous aurions également pu envisager de mesurer la demande chimique en oxygène (KMnO<sub>4</sub> ou  $K_2Cr_2O_7$ ), telle que BRAY (1972) l'utilise pour mettre en parallèle agressivité et contenu organique. Cette méthode ne paraît pas très adéquate, car, selon ESPIAU et LARGUIER (1970), les facteurs d'équivalence y sont mal définis, en vertu de plusieurs états d'oxydation du carbone organique.

La reproductibilité de la teneur finale en Ca<sup>++</sup>, pour une valeur d'extinction donnée, donc pour une concentration en acides humiques identique, a été vérifiée. Pour cela, l'opération complète, décrite ci-dessus, a été effectuée à plusieurs reprises, à partir de nouveaux échantillons de tourbe. La Fig. 53 montre la superposition de deux séries, à partir de deux solutions mères différentes. La correspondance est bonne.



Figure 53. Relation acides humiques (extinction) - calcium lié, sur deux séries de dilutions, à partir d'extrait de tourbe. Après 24 h de contact avec poudre calcaire, sous azote, la concordance des deux courbes prouve la reproductibilité.

# 4.3. Part du celcium lié sux humates dans les eaux jurassiennes

En mesurant l'extinction à 270 nm des eaux karstiques jurassiennes, et sur la base des expériences relatées ci-dessus, nous servant d'étalonnage, nous sommes à même de définir :

- a) l'importance relative des acides humiques
- b) la quantité de CaCO<sub>x</sub> mobilisée par ces acides, par suite la part des duretés totales non contrôlée par les bicarbonates
- c) une équivalence acides humiques bicarbonates (que nous appelons "secondaires" et qui sent dispenibles), selon l'un des schémas :
  - $2 \text{ R-COOH} + \text{CaCO}_3 = (\text{R-COO})_2 \text{Ca} + \text{H}^+ + \text{RCO}_3^-$

 $R-COOH + CaCO_x = R-COOCa^+ + HCO_x^$ ou

ou 2 R-(COOH)<sub>2</sub> + CaCO<sub>3</sub> =  $R_2$ -(COOH)<sub>2</sub>(COO)<sub>2</sub>Ca + H<sup>+</sup> + HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>

suivant le nombre de groupements acides utiles.

Dans le dernier cas, en tenant compte d'une fonction COOH utile et selon DELBROUCK (1969), 4 mEg d'acides correspondent à 2 mEg de carbonates, ou 1 mEg d'ncides à 0,5 mEg de carbonates. seit 50 mg. Ces modèles sont compatibles avec ceux preposés par BRAY (1972, p : 66).

Le point b) paraît le plus utile, dans la mesure où il répond instantanément à la question posés en tête de chapitre : quel est le rôle des acides humiques dans la dissolution, puis la stabilité du calcaire en solntion? Le Tableau 51 donne, pour divers points d'eau, la part du calcaire dont on peut attribuer la dissolution, puis le maintien dans la solution aux substances humiques seules. Dans la mesure où une part de bicarbenates est mise à disposition pour un surplus d'agressivité normale, le calcaire ainsi disseus vient en supplément de la quantité permise par ls pression de CO<sub>2</sub>.

Au vu de ces résultats - cas mínima, puisque rapportés à des solutions privées de CO, par un courant d'azote, le CaCO, dissous dans l'enu bidistillée étant par ailleurs soustrnit (4,9 x 2,5 = 12,2 mg/l CaCO<sub>z</sub> sur la Fig. 53) - une part importante de certaines caux quaternaires est nettement influencée par le facteur organique. En profondeur, l'oxygène dissous et les microorganismes dégradent cette matière organique. Le calcium est libéré des humates. Son histoire ultérieure dépendra de divers facteurs, par exemple :

| 2 | 5 | 3 |
|---|---|---|
|   |   |   |
|   |   |   |
|   |   |   |

| Niveau              | CODE         | Date     | CaCO3              | CaCOz                        | % lié    |
|---------------------|--------------|----------|--------------------|------------------------------|----------|
|                     |              |          | total<br>(C3,mg/1) | lié aux<br>humates<br>(mg/l) |          |
| Infiltration        | CACH OL      | 4. 6. 70 | 75<br>55           | 33,2<br>39,0                 | 44<br>71 |
|                     | 03           |          | 105                | 49.0                         | 47       |
|                     | " 04         | 5.6.70   | 77,5               | 35,2                         | 45       |
|                     | " 05         |          | 75                 | 24,5                         | 33       |
|                     | " O <u>7</u> | i H      | 115                | 34,0                         | 30       |
|                     | 80 "         | 1 11     | 107,5              | 35,2                         | 33       |
| <b>i</b> 1          | 09           |          | 147,5              | 29,5                         | 20       |
| 1                   | " 10         |          | 102,5              | . 39,0                       | 38       |
| 1                   | " 11         | **       | 117,5              | 32,7                         | 28       |
|                     | <u> </u>     | 0 10 00  | 102.5              | 20,2                         | 17       |
|                     |              | 7. 10.70 | 300                | 20,5                         | 91       |
|                     | 1 08         |          | 290                | 29,0                         | 10       |
|                     | 1 00         | 77       | 257.5              | 20.2                         | 17       |
|                     | " 12         |          | 240                | 27.0                         | า้า      |
| 1                   | CACH 04      | 17.11.70 | 230                | 29.0                         | 13       |
|                     | CACH 04      | 14.1. 71 | 305                | 16.5                         | 5        |
| ł                   | · '' 08      | н        | 205                | 29,0                         | 14       |
|                     | " 09         | 17       | 242,5              | 18,2                         | 7        |
|                     | <u>" 12</u>  |          | 232,5              | 18,2                         | 8        |
|                     | CACH 04      | 30.3. 71 | 222,5              | 27,0                         | 12       |
|                     | " 08         | 11       | 180                | 19,0                         | 11       |
|                     | " 09         |          | 195                | 17,7                         | 9        |
|                     | 12           | 20 ( 02  | 215                | - 17.7                       | 8        |
| ł                   | CACH UZ      | 10.6. 71 | 22,5               | 42,7                         |          |
|                     | " 04         |          | 220                | 40,2                         | 28       |
|                     | כר יי        | 11       | 232 5              | 34 6                         | 15       |
|                     | BRAND        | 19-11-20 | 152.5              | 2.2                          | 2        |
|                     | 11 2         | 11       | 125                | 6.5                          | 5        |
|                     | TAILLE       | 17.11.70 | 142,5              | 5,1                          | 4        |
| į                   | VERIER       | 7. 10.70 | 260                | 5,5                          | 2 .      |
| ł i                 |              | 17.11.70 | 237,5              | 6,7                          | 3        |
| Exutoire            | AREUSE       | 16.2. 70 | 202.5              | 0.7                          | 0        |
| (nonno              | t1           | 23.2. 70 | 162,5              | 1.2                          | 1        |
| (nappe<br>profonde) |              | 2. 3. 70 | 195                | 0,7                          | 0        |
| proroduct           | "            | 9.3.70   | 212,5              | 0,5                          | 0        |
|                     | i i          | 16.3. 70 | 212,5              | 0,7                          | 0        |
|                     | ero ren      | 16.6. 71 | 232,5              | 2,2                          | 1        |
|                     | U DEROER     | 10.2. 70 | 247,7              | 0,0                          |          |
|                     | и            | 2 3 70   | 242 5              |                              | 0        |
| } .                 |              | 9, 3, 20 | 242 5              |                              | ő        |
|                     |              | 15.3.70  | 240                | 0.0                          | ŏ        |
|                     | SEYON        | 16.2. 70 | 167.5              | 0.0                          | a        |
|                     | "            | 23.2. 70 | 167,5              | 0,0                          | 0        |

 Tableau 51. Part du calcaire dont la dissolution peut être

 (suite page
 attribuée aux humiques, pour un choix d'échantillons

 suivante)
 1) ce résultat signifie qu'une partie des humiques et

l) ce résultat signifie qu'une partie des humiques est encore à même de mobiliser du calcium

| 25 | 1 |
|----|---|
|----|---|

| Niveau         | CODE                | Date                                      | CaCO <sub>z</sub> | CaCO <sub>z</sub> | % lié     |
|----------------|---------------------|---|-------------------|-------------------|-----------|
|                |                     |   | total             | lié aux           |           |
|                |                     |   | (C3,mg/l)         | humates           |           |
|                |                     |   |                   | (mg/l)            |           |
| Exutoire       | NOIRAI              | 1. 12.69                                  | 240               | 9,2               | 4         |
| (nappe         | ))<br>))            | 16.2.70                                   | 212,5             | 40                | 2         |
| profonde)      |                     | 2, 3, 70                                  | 205               | 0,2<br>45         | 2         |
| 1              | n                   | 9.3.70                                    | 215               | 2.2               | ĩ         |
|                |                     | 16.3. 70                                  | 222,5             | 2.0               | ī         |
|                | n                   | 23.3. 70                                  | 227,5             | 3,3               | 1         |
|                |                     | 31.3.70                                   | 205               | 5,5               | 3         |
| 1              |                     | 6.4.70                                    | 215               | 5,5               | 3         |
|                | **                  | 13.4.70                                   | 215               | 3.7               | 2         |
| ]              |                     | 20.4.70                                   | 157 5             | 5.7               |           |
| <b>[</b>       | 97                  | 4. 5. 70                                  | 200               | 4.2               | 2         |
|                | ti                  | 11.5.70                                   | 185               | 1.5               | ī         |
|                |                     | 19.5. 70                                  | 185               | 3.5               | 2         |
|                | 47                  | 25.5. 70                                  | 197,5             | 2,7               | 1         |
| !              | · n                 | 22.6. 70                                  | 202,5             | 7,2               | 4         |
| 1              | 97<br>              | 20.7. 70                                  | 227,5             | 8,5               | 4         |
| !              |                     | 17.8.70                                   | 235               | 5,7               | 2         |
| l ·            | 1 11                | 17.9.70                                   | 257 5             | 8.6               |           |
| Í.             | 1 11                | 2. 11.70                                  | 240               | 6.5               |           |
|                | 11                  | 16.11.70                                  | 252.5             | 8.0               | 3         |
| 1              | n                   | 7. 12.70                                  | 235               | 7,5               | 3         |
|                | 17                  | 4.1.71                                    | 232,5             | 1,7               | 1         |
| :              | 11                  | 1. 2. 71                                  | 170               | 7,0               | 4         |
| ;              | 97<br>              | 2. 3. 71                                  | 225               | 2,7               | י ז א     |
|                |                     | 10.6. 71                                  | 250               | . 12,2            | · · · · · |
| [ Infiltration | SIEBRU A            | 21.7. 72                                  | 30                | 6,5               | 22        |
| t<br>L         |                     | 22 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 | 27,5              | 4,7               | 17        |
| {              | и <u>и</u>          | 22.7.72                                   | 37 5              | 32                | 11        |
| 2              | SIEBRU B            | 21.7.72                                   | 25                | 8.7               | 35        |
|                | "В                  | 17  | 27,5              | 7,2               | 26        |
|                | "В                  | 22.7. 72                                  | 30                | 4,7               | 16        |
|                | " B                 | 23.7. 72                                  | 27,5              | 3,7               | 13        |
|                | SIEBGO -100M        | 21.7. 72                                  | 08 5              | 2,2               | 2         |
|                | " –⊥⊥/µ<br>" –213an | "   | 92                | 2.0               | 2         |
|                | " ~225 <u>∞</u>     |   | 92,5              | 3.2               | 3         |
|                | " -240m             |   | 87                | 6,3               | 7         |
|                | " –240 <b>∞</b>     | 11  | 93,5              | 2,5               | 3.        |
|                | " –240m             | "   | 83                | 2,5               | 3         |
|                | -300m               | 22 7 72                                   | 100               |                   |           |
|                | 016500 - JUUM       | 23•7•76<br>11                             | 108               | 2.2               | 5         |
|                |                     |   |                   | <u> </u>          |           |

Tableau 51. Part du calcaire lié aux humiques. 50 mg/l de(suite)carbonates de calcium liés correspondent à l mEg/l<br/>d'acides (DELBROUCK, 1969).

nature de la matrice **aque**use au niveau en question ou destination du CO<sub>2</sub> secondaire produit lors de cette dégradation humique. C'est ainsi que des conditions locales de précipitation pourront s'établir, au-delà desquelles l'agressivité reprendra le dessus ou, qu'au contraire, une pérennité de la charge dissoute sera observée.

Lorsque l'absence de sols au point d'enfouissement et l'existence d'importants conduits favorisent une infiltration rapide, la charge humique peut demeurer stable jusqu'à une grande profondeur dans la zone dénoyée. Cette réflexion nous est suggérée par l'examen des échantillons SIEBGO, non dépourvus de fraction organique, malgré la dilution (veines d'eau étrangères à la couverture gréscuse et condensation). La source de la Noiraigue (NOIRAI) - cas fort connu sous-entend, pour sa part, une circulation assez rapide et en régime nové d'une fraction non négligeable d'eaux tourbeuses.

L'importance de la charge humique décroît sensiblement en saison froide, mais nous ne pouvons nous prononcer quant à la température optimale de leur activité chimique. Les effeta à considérer aont multiples et les avis partagés : DELBROUCK (1969) voit leur stock amplifié et leur action accrue sous climat chaud, tandis que pour BAKER (1973) ces substances participent puissamment à l'altération sous climat tempéré froid.

### Chapitre 8

## AGRESSIVITE DES EAUX VIS A VIS DE LA PHASE SILICATEE

# 1. SYSTEMES Na20 - RESP. K20 - Si02 - A1203 - H20

#### 1.1. Hypothèses de travail

L'évolution de la phase silicatée constitue certainement le chapitre le plus difficile du domains de l'altération. Les très nombreux travaux en cours démontrent que le problème doit et peut être abordé de multiples façons et dans des spécialités très diverses. On se permettra de citer en exemple l'Opération concertée de la Délégstion Générale à la Recherche Scientifique et Technique (IV et V<sup>e</sup> Plan), organisme français aux travaux duquel notre modeste laborstoire a été associé. Les résultats en ont été synthétisés par NILLOT et al. (1971). Les principales spécialités représentées au cours de cette opération démontrent les différentes approches possibles :

- travaux de terrain et observations naturelles
- mesures et analyses minéralogiques et géochimiques
- synthèses et altérations expérimentales
- mécanismes physico-chimiques et thermodynamiques.

N'étant pas un spécialiste des argiles, notre contribution consiste à relisr des observations "in situ", réaliséss dans la phase aqueuse, aux séquences d'altération définies sous l'angle des équilibres thermodynamiques et cadrées par des diagrammes de l'école de GARRELS. Le fait n'est pas nouveau en soi. Pour mémoire, nous citerona les travaux de FETH, ROBERSON et POLZER (1964), ERIKSSON et KHUNAKASEM (1966), TARDY (1969), etc...

Pourtant, aucune application de ces méthodes ne nous paraît avoir, jusqu'ici, été reportée sur l'étude globale du karst, en tenant compte de ses données géochimiques objectives. En cela réside l'originalité de ce chapitre, lequel complète et précise certains faits déjà relatés (MISEREZ, 1970 a)

Compte tenu de l'inventaire de PERSOZ (in KIRALY, 1973), il est tenu pour probable que le contenu sodique et potassique des roches du Jura soit, à l'exception de quelques horizons qui n'entrent pas en ligns de compte pour la zone affleurante, essentiellement lié

à la phase silicatée argileuse. Selon POCHON (thèse, en préparstion) ce fait est confirmé et accentué dans les horizons pédologiques. En plus, et même si ces alcalins devaient, par les lois de la diagenèse. être initialement liés à la phase carbonatée. l'extrême solubilité des minéraux envisageables exclut toute relation d'équilibre entre cette phase et les solutions infiltrantes. Les contrôles de solubilité seraient ainsi laissès à l'initiative de la phase silicatée seule. Inversement, les bicarbonates de ces solutions ne sauraient combiner les alcalins. Citant des minéraux du type nahcolite NaHCO3, trona NaHCO3.Na2CO3.2 H2O, natron Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.10 H<sub>2</sub>O ou thermonatrite Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.3 H<sub>2</sub>O, GARRELS et CHRIST (1967, p : 264) constatent, avec TRUESDELL (1959, in SCHMITT, 1962) que leur existence est strictement limitée aux solutions salines et hypersalines à très grande force ionique. Les complexes aqueux du type NaHCO<sub>2</sub>° (aq) et NaCO<sub>2</sub><sup>-</sup> (aq) peuvent également être passés sous silence dès que l'activité de l'eau s'approche de l'unité (chapitre 3).

A la suite de ces remarques, il paraît légitime d'utiliser le contenu aodique et potaasique des eaux karstiques, concurremment avec les teneurs en silice dissoute, pour évaluer les séquences d'altération des phyllites argileuses correspondantes. Au vu des matrices de corrélation (chapitre 4, soua-chapitre 1), il y a bien relation entre alcalins et silice dissous. S'agissant des ions alcalino-terreux - autres cations des édifices silicatés à considérer - le problème est considérablement compliqué par l'existence des minéraux de la phase carbonatée. Le facteur de contrôle de Ca<sup>++</sup> ou Mg<sup>++</sup> dans la solution est, en majeur partie, du domaine carbonates -  $CO_2 - H_2O$ . Cet ultime système entre pourtant en interaction avec la phase silicatée, ne serait-ce que sous la forme de mécanismes du genre :

cation - Al - ailicates + H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O

=  $HCO_3$  +  $H_4SiO_4$  + cation + A1 - ailicates (STUMM et MORGAN, 1970, p : 391).

Par exemple, l'albite - qui n'entre pas en ligne de compte, a'agissant du domaine karstique - suivrait la séquence :

$$2 H_2CO_3 + 9 H_2O + 2 NaAlSi_3O_8$$
  
albite  
=  $Al_2Si_2O_5(OH)_4$  (a) + 4  $H_4SiO_4$  (aq) + 2 Na<sup>+</sup> + 2 HCO\_3<sup>-</sup>  
kaolinite  
(BERNER, 1971, p : 175)

Il pourrait en être de même pour la montmorillonite, par exemple; ce n'est pas exclu.

Dans ce cas, une corrélation à trois, sodium - bicarbonates acide silicique, devrait être envisagée. On comprend vite qu'une telle corrélation n'est sûrement pas perceptible dans une matrice d'esu calcaire. En effet, trop de facteurs subséquents peuvent être invoqués : relativité des bicarbonates ainsi formés, face à ceux libérés par le mécanisme  $H_2CO_3 + CaCO_3 = Ca^{++} + 2 HCO_5^{-}$ , variation des concentrations par modification des débite, etc...

En conséquence, c'est bien sur deux modèles simplifiés et distincts, concernant chaque fois l'un des alcalins face aux silicates, qu'une étude de détail aura le plus de chance d'aboutir.

## 1.2. Relations at diagrammes d'équilibre

L'altération des silicates résulte de la réaction du ion H<sup>+</sup>. Les séquences conduisent, en principe, à des minéraux de plus en plus simples et enrichissent les solutions infiltrantes de iona tels que Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup> ou d'autres encore, ainsi que de silice, exprimée sous la forme de l'un de ses scides, par exemple H<sub>A</sub>SiO<sub>A</sub>. Nous examinerons tout d'abord - rappel théorique nécessaire - les différentes réactions chimiques qui lient entre eux divers constituants de la phase silicatée, minéraux primaires ou argiles, dans les systèmes  $Na_20$  - resp.  $K_20$  -  $Al_20_3$  -  $Si0_2$  -  $H_20$  . GARRELS et CHRIST (1967) ont établi ces relations dans le système  $K_20 - Al_20_3 - SiO_2 - H_20$ :  $2 \text{ KAlSi}_{3}O_8 (s) + 2 \text{ H}^+ (sq) + 9 \text{ H}_20 (1)$ feldspath = Al<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>5</sub>(OH)<sub>4</sub> (s) + 4 H<sub>4</sub>SiO<sub>4</sub> (aq) + 2 K<sup>+</sup> (aq) kaolinite 3 KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> (a) + 2 H<sup>+</sup> (aq) + 12 H<sub>2</sub>0 (1) feldspath =  $KA1_3Si_3O_{10}(OH)_2$  (s) + 6  $H_4SiO_4$  (aq) + 2 K<sup>+</sup> (aq)  $2 \text{ KAl}_{3} \text{Si}_{3} \text{O}_{10} (\text{OH})_{2} (\text{m}) + 2 \text{ H}^{+} (\text{mq}) + 3 \text{ H}_{2} \text{O} (1)$ mica =  $3 \text{ Al}_2 \text{Si}_2 0_5 (\text{OH})_4 (a) + 2 \text{ K}^+ (aq)$ kaclinite

```
Al_{2}Si_{2}O_{5}(OH)_{4} (a) + 5 H<sub>2</sub>O (1)
kaolinite
                 = Al_2O_3.3 H_2O(a) + 2 H_4SiO_4 (aq)
2 \text{ KAl}_{3} \text{Si}_{3} 0_{10} (\text{OH})_{2} (\text{s}) + 2 \text{ H}^{+} (\text{aq}) + 18 \text{ H}_{2} 0 (1)
   mica
                 = 3 \text{ Al}_{2}0_{3} \cdot 3 \text{ Il}_{2}0 (s) + 6 \text{ H}_{4}\text{SiO}_{4} (aq) + 2 \text{ K}^{+} (aq)
                         gibbsite
En ce qui concerne le système Na<sub>2</sub>O - Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - SiO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O , les
données de la littérature sont assez contradictoires, en raison
de l'incertitude qui plane sur la formule moyenne de la montmo-
rillonite. A partir des travaux de GARRELS, ERIKSSON et KHUNAKASEM
(1966) proposent un diagramme d'équilibre assez différent de celui
obtenu par FETH, HOHERSON et POLZER (1964). Ces derniers donnent
les relations d'équilibre suivantes :
2 NaAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> (s) + 2 H<sup>+</sup> (aq) + 9 H<sub>2</sub>0 (1)
   albite
                 = Al_2Si_2O_5(OH)_4 (a) + 4 H_4SiO_4 (aq) + 2 Na<sup>+</sup> (aq)
                    kaolinite
8 NaAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> (s) + 6 H<sup>+</sup> (aq) + 28 H<sub>2</sub>0 (1)
   albite
                 = 3 \text{ Na}_{0,66} \text{Al}_{2,66} \text{Si}_{3,33} \text{O}_{10} \text{(OH)}_{2} \text{ (s)} + 14 \text{ H}_{4} \text{SiO}_{4} \text{ (aq)} + 6 \text{ Na}^{+}
montmorillonite (ac)
^{3} Na<sub>0,66</sub><sup>A1</sup><sub>2,66</sub><sup>S1</sup><sub>3,33</sub><sup>0</sup>10<sup>(OH)</sup><sub>2</sub> (s) + 2 H<sup>+</sup> (aq) + 8 H<sub>2</sub>0 (1)
   montmorillonite
                 = 4 \text{ Al}_2 \text{Si}_2 0_5 (\text{OH})_4 (s) + 2 \text{H}_4 \text{Si}_4 (\text{aq}) + 2 \text{ Na}^+ (aq)
                        kaolinite
A1_2S1_2O_5(OH)_4 (a) + 5 H_2O (1)
kaolinite
                 = Al_{2}O_{3} \cdot 3 H_{2}O(8) + 2 H_{4}SiO_{4}(aq)
                    gibbsite
<sup>3</sup> Na<sub>0,66</sub><sup>A1</sup><sub>2,66</sub><sup>Si</sup><sub>3,33</sub><sup>0</sup><sub>10</sub><sup>(OH)</sup><sub>2</sub> (s) + 2 H<sup>+</sup> (aq) + 28 H<sub>2</sub>O (1)
montmorillonite
                 = 4 \text{ Al}_{2}0_{3} \cdot 3 \text{ H}_{2}0 (s) + 10 \text{H}_{4}\text{SiO}_{4} (aq) + 2 \text{Ha}^{+} (aq)
                         gibbaite
```

Ces différentes relations, compts tenu de leurs constantes d'équilibre, peuvent être écrites en termes de : pH - p  $[Na^+]$  = f (p  $[H_4SiO_4]$ ), resp. pH - p  $[K^+]$  = f (p  $[H_4SiO_4]$ ) qui conduisent aux diagrammes de la Fig. 54, tirés de FETH et al. (loc. cit.)



Figure 54. Diagrammes d'équilibre dans les systèmes Na<sub>2</sub>O - resp. K<sub>2</sub>O - Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - SiO<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O. Les rectangles en plein définissent les aires d'existence des eaux karstiques jurnssiennes. Ces diagrammes sont établis pour 25°C et l atm.

#### 1.3. Séquences d'altération des eaux karatiques

Le domaine d'existence des eaux jurassiennes karstiques est très explicitement défini sur les diagrammes de la Fig. 54. Ces eaux sont groupées dans le champ de stabilité de la kaolinite.

Les séquences d'altération possibles sont réduites par rapport aux équilibres décrits ci-dessus. Elles se limitent à la désilicification des argiles dont PERSOZ (in KIRALY,1973) a défini les constituants par rapport à la fraction insoluble et suivant les étages : chlorite : de 1,2 à 15,1 % kaolinite : de 1,5 à 39,1 % illite : de 15,7 à 59,0 % montmorillonite : de traces à 68,8 %

En plus, on y trouve encore de traces jusqu'à 14.6 % de quartz. Ces minéraux se retrouvent, dans des proportions diverses, tant dans les argules décantées à partir des pompages dans les nappes que dans les sols du Mont-Tendre (POCHON, thèse, en préparation). Dans le cas des horizons pédologiques, la présence de feldspaths éoliens n'est cependant jamais exclue. POCHON(1973) les met en évidence. Si les séquences vont três nettement dans le sens montmorillonits-Na ---- kaolinite, resp. illite de type mica-K ---- kaolinite, pour ne prendre que les constituants des diagrammes, ce passage n'est naturellement pas aussi simple et immédiat que les données théoriques l'admettent. Bien sûr, une corrélation alcalins - acide silicique apparaît généralement dans les matrices du chapitre 4. sous-chapitre 1. Mais l'accroissement des premiers n'y va pas du tout de pair avec l'augmentation du pH (diminution de  $[H^+]$ ). On objectera évidemment que l'ensemble de cea résultats est avant tout "masqué" par l'abondance du contenu bicarbonaté-calcique, agissant comme tampon. Dans un cas pourtant, exprimé à la Fig. 55. la cohérence du contenu potassique, face au pH, est clairement apparue. Il s'agit de prélèvements de la série PETITP, effectués jusqu'à 250 m de profondeur, sur des eaux d'infiltration. La Fig. 55 définit, non seulement une corrélation pH, p [K<sup>+</sup>] appréciable. mais encore deux "pôles" de pH -  $p[K^+]$ , autour de 2,8 et 3,2.





Ces deux groupes se distinguent par la nature des configurations de prélèvement : degré d'aération (vasque ou suintement) et support aolide (présence ou non d'argiles de décalcification).

Au vu des structures à modifier (KUBLER, communication orale), on peut admettre que le passage des phyllites à la kaolinite se fait certainement par l'intermédiaire d'une mise en solution totale. Des expériences telles que celles entreprises par WOLLAST (1967, in BERNER, 1971) ont démontré que les feldspaths potassiques s'altéraient jusqu'à désilicification totale du minéral primaire, avec précipitation d'hydroxyde d'aluminium. Très rapidement, une large fraction du H<sub>L</sub>SiO<sub>L</sub> ainsi libéré serait recombinée avec l'aluminium, pour donner une kaolinite amorphe, susceptible de cristalliser par la suite. Un tel mécanisme est sans doute facilement extensible à l'altération de l'illite et autres phyllites argileuses. Dans tous les cas, aucune quantité sensible d'aluminium ne reste en solution. Expérimentalement, la reconstitution de minéraux silicatés aussi compliqués que la montmorillonite ou l'illite, à partir de leurs constituants dissous, est parfaitement réalisable à basse température, pour autant que les conditions d'équilibre s'y prêtent. On consultera avec intérêt les travaux de MARDER (1969). Toutes les conditions sont requises, pour une synthèse totale et immédiate de la kaolinite, à partir des solutions karatiques, surtout si un germe de cette substance y existe préalablement.

#### 2. COHERENCE DES IONS ALCALINS EN SOLUTION

#### 2.1. Rapport et corrélation sodium - potassium

Si notre hypothèse de départ, quant à la provenance du sodium et du potassium en solution dans les eaux karstiques, est justifiée, l'altération simultanée de la montmorillonite-Na et du mica-K, ainsi que les échanges de bases Na - silicates +  $K^+ = K$  - silicates + Na<sup>+</sup>, devraient conduire à des relations bien précises entre ces alcalins. Le Tableau 52 résume ces relations.

Remarquona, tout d'abord, le champ restreint des concentrations moyeunes (il en est d'ailleurs de même pour les valeurs individuelles) : de 0,50 à 1,50 mg/l pour Na<sup>+</sup>, de 0,25 à 1,00 mg/l pour K<sup>+</sup>, sauf pour des eaux à matrice organique (CACBOT), lesquelles

| CODE             | Na <sup>+</sup><br>mg/l | 27% |      | 27% | $\frac{\left[\overline{Na^{+}}\right]}{\left[\overline{x^{+}}\right]}$ | r      | Remarques                 |
|------------------|-------------------------|-----|------|-----|--|--------|---------------------------|
| BRAND 5 - 8m     | 0,67                    | 84  | 0,34 | 220 | 3,35   | h      |                           |
| BRAND 1 -10m     | 0,49                    | 26  | 0,26 | 28  | 3,20   |        | _                         |
| BRAND 2 -35m     | 0,74                    | 24  | 0,44 | 42  | 2,86   | > 0,59 | ensemble des échantillons |
| BRAND 3 -45m     | 0,53                    | 40  | 0,33 | 50  | 2,73   |        |                           |
| CACH 02          | 0,31                    | 46  | 0,02 | 336 | 26,4   | 1      |                           |
| CACH O8          | 0,95                    | 32  | 1,50 | 212 | 1,08   |        |                           |
| CACH 12          | 0,79                    | 26  | 0,98 | 206 | 1,37   | 0,55   | ensemble des échantillons |
| CACH 04          | 0,73                    | 24  | 1,64 | 134 | 0,76   |        |                           |
| CACH 09          | 0,94                    | 58  | 1,51 | 204 | 1,06   |        |                           |
| VERIER           | 1,46                    | 20  | 0,61 | 106 | 4,06   |        |                           |
| STASUR           | 1,11                    | 126 | 0,82 | 92  | 2,30   | 0,68   |                           |
| STAPRO           | 1,06                    | 104 | 0,74 | 89  | 2,43   | 0,05   |                           |
| DYNSUR           | 0,94                    | 51  | 0,73 | 82  | 2,19   | 0,48   |                           |
| DYNPRO           | 1,00                    | 60  | 0,66 | 48  | 2,57   | 0,58   |                           |
| FOBROU           | 0,68                    | 26  | 0,58 | 24  | 1,99   | 0,13   |                           |
| FOBREV           | 1,00                    | 48  | 0,90 | 71  | 1,89   | -0,11  |                           |
| FOCACH           | 1,13                    | 99  | 0,78 | 90  | 2,46   | 0,25   |                           |
| FOCLEF           | 1,34                    | 98  | 0,69 | 96  | 3,31   | 0,94   |                           |
| FOVERR           | 4,47                    | 216 | 3,87 | 211 | 1,97   | 1,00   |                           |
| AREUSE           | 1,26                    | 59  | 0,84 | 50  | 2,55   | 0,57   |                           |
| NOIRAI           | 1,20                    | 42  | 1,02 | 41  | 2,00   | 0,82   |                           |
| SERJER           | 1,40                    | 47  | 0,65 | 34  | 3,66   | 0,75   |                           |
| SEYON            | 0,65                    | 6   | 0,25 | 40  | 4,42   | 0,42   |                           |
| EMERG automne 68 | 1,55                    | 73  | 1,05 | 105 | 2,51   | 0,73   | 59 prélèvements à travers |
| EMERO hiver 69   | 1,58                    | 94  | 1,08 | 128 | 2,49   | 0,55   | Jeoures                   |

Tableau 52. Rapports et corrélations Na/K pour divers groupages

constituent un cas d'espèce, à surplus de potassium par rapport su sodium (CACH O2 n'est pas significatif). De telles limites semblent, a priori, imposées par un facteur de solubilité maxima, à l'exception du cas FOVERR dont le confinement spécial (évaporites) n'est pas sussi limitatif. La relative constance du rapport molaire  $[Ns^+]/[K^+]$  - entre 2,00 et 4,00, à quelques exceptions près, dont CACBOT toujours - laisse à penser que ce facteur est commun aux deux ione. En principe, la covariation entre les deux éléments paraît suffisante, compte tenu du champ restreint des concentrations, pour que l'hypothèse d'existence de ce facteur commun soit

263

confirmée. Cette covariation trouve-t-elle sa justification dans la nature des associations géochimiques de la roche mère? Localement, cels est possible. Si l'on se rapporte au Tableau 2, on constate que les rapports sodium - potassium de la phase soluble y sont fort divers, avec prédominance du potassium sur le sodium cette fois-ci. Mais ils tendent à recouvrir toute la plage des rapporte inverses à ceux définis dans les eaux. Cela confirmerait les observations de TARDY (1966), qui tendent à démontrer que les bases pourraient être d'autant mieux éliminées que leurs teneurs dans les roches sont plus faibles et ceci dans des proportions inverses. Mais il faut aller au-delà de ces considérations. Comment pourrions-nous, en effet, expliquer la bonne corrélation entre ces éléments par-delà les déplacements géographiques (cas EMERG)? De même, le degré variable de lessivage (intimité et durée du contact roche - eau, quantité de solution lessivante, etc...) ne saurait limiter aussi strictement les concentrations vers le baut des valeurs. Reste, en définitive, le seul véritable facteur susceptible d'expliquer l'uniformité du contenu sodicopotassique : une linite de solubilité et des concentrations bien définies par un ensemble d'équilibres thermodynamiques. Dans l'hypothèse où la phase silicatée règle les ions alcalins en solution, les faits théoriques et pratiques devraient concorder.

S'agissant du faible rapport molaire  $[Na^+]/[k^+]$  dans les eaux de la série CACHOT, il faut admettre que des facteurs d'ordre biologique ainsi que des processus d'échange aur la fraction organique viennent en aupplément. Il faudrait alors se référer aux travaux de NAYLOR et OVERSTREET (1969), par exemple.

# 2.2. Concordance avec les données théoriques

Les distributions de fréquences  $pH - p[Na^+]$ ,  $pH - p[K^+]$  et  $p[K^+] - p[Na^+]$  ont été établies pour divers groupages (Fig. 56). De tels histogrammes aont donnés, en particulier, par ERIKSSON et KHUNAKASEM (1966), pour des échantillons d'eau de différentes régions de la Suède. Ces auteurs constatent que les eaux sont en concordance avec les données fournies par l'étude théorique des systèmes. Il s'agit ici d'échantillons prélevés dans des podzols. La méthode est simple : pour une valeur donnée de  $p[H_4SiO_4]$  droite verticale sur les diagrammes de la Fig. 54 - l'équilibre entre feldspaths (albite et orthoclase) et kaolinite est défini



par des pH -  $p[Na^+]$ , resp. pH -  $p[K^+]$  bien précis. La limite droite des distributions de fréquences correspondantes concorde avec ces valeurs. Mieux encore : les valeurs  $p[K^+] - p[Na^+]$ , à partir de la soustraction des limites droites (pH -  $p[Na^+]$ ) -(pH -  $p[K^+]$ ), sont, conformément à ce que prévoit KRAMER (1964, in ERIKSSON et KHUNAKASEM, loc. cit.) pour la résction K-feldspath + Na<sup>+</sup> = Na-feldspath + K<sup>+</sup>, limitées à l'unité.

Cette méthode doit être adaptée sux conditions des esux karstiques. On conatste tout d'abord (Fig. 54) que  $p[H_4SiO_4]$  y correspond sesez bien à le limite de solubilité du quartz, définie à 4,0 ou 3,8, selon les suteurs. Dans l'exemple de ERIKSSON et al., l'important coateau en acide silicique imposait le choix de  $p[H_4SiO_4] = 2,6$ , limite de solubilité de le silice amorphe. Pour une veleur de  $p[H_4SiO_4]$  correspondent à la solubilité du quartz, les eaux karstiques définissent des séquences, nous l'avons vu, dans le sens montmorillonite-Na ---> kaolinite, resp. mics-K ---> kaolinite. Etant largement situées sur la plage de la kaolinite, ces eaux n'ont pas de valeurs pH -  $p[Na^+]$  et pH -  $p[K^+]$  correspondant immédistement à l'équilibre. En revanche, le rapport

 $\log \frac{[N_S^+]}{[K^+]} = p[K^+] - p[N_S^+] y \text{ est parfsitement conforme aux données}$ théoriques, comme l'indique le Tableau 53 : a) concordance des

frèquences maxima avec les données théoriques moyennes; b) limites droites à l'unité ou proches d'elle.

Le point a) sous-entend la destraction simultanée des deux silicates de départ et l'apparition, en un ou deux temps (solubilisation totale ou non), de la kaolinite. Le point b) met en évidence un équilibre dens l'échange des bases, nettement à l'avantage de la libération du sodium (10 x plus que le potassium, puisque la valeur logarithmique des rapports vnut 1). Cet êchange, bien que concernant cette fois-ci la réaction : montmorillonite-Ns + K<sup>4</sup> = mica-K + Na<sup>4</sup>, est identique à celui prévu pour les feldspaths (KRAMER, 1964, in ERIKSSON et KHUNAKASEH, loc. cit.). Un tel échange, dès lors qu'il modifie les relations de coordination, est peut-être un pas décisif et nécessaire dans la désilicification proprement dite (STUMM et NOHGAN, 1970, p : 393).

## Légende de 15 Figure 56

Histogrammes de distributions de fréquences  $pH = p[Na^+]$ ,  $pH = p[K^+]$ et  $p[K^+] = p[Na^+]$ , pour divers groupsges d'eaux juraesiennes karstiques. En superposition, figurent les distributions des Sieben Hengste, par types d'eaux correspondants.

| 2 | 6 | 7 |
|---|---|---|
|   |   |   |

|   |                          | CODE   | valeura mesurées( | Fig.56) | valeur p[H <sub>L</sub> SiO <sub>L</sub> ] | valeurs ca                | lculées         |             |
|---|--------------------------|--------|-------------------|---------|--|---------------------------|-----------------|-------------|
|   |                          |        | fréquence maximum | limite  | admise                                     | GARRELS, al<br>ERIKSSONal | FETH,<br>POLZER | moyenn      |
|   | рН - р[Na <sup>+</sup> ] | CACHOT | 2,2 à 2,4         | 3,0     | 4,0  | 7,9                       | 6,0             | 6,95        |
|   |                          | BRANDT | 2,8 & 3,0         | 3,8     | 3,8  | 7,5                       | 5,8             | 6,65        |
|   |                          | SIEBRU | 2,0 à 2,2         | 2,4     | 1  | (                         |                 | [           |
|   |                          | SIEBGO | 2,8 à 3,0         | 3,2     |  |                           |                 |             |
|   |                          | FORAGE | 2,8 à 3,0         | 3,8     | }  |                           |                 |             |
|   |                          | EHERGE | 3,0 à 3,2         | 4,0     |  |                           |                 |             |
|   | рH ~ р[K <sup>+</sup> ]  | CACHOT | 1,8 à 2,0         | 3,2     | 4,0  | 6,5                       | 6,5             | 6,5         |
|   |                          | BRANDI | 2,2 à 2,4         | 3,6     | 3,8  | 6,5                       | 6,5             | 6,5         |
|   |                          | SIEBRU | 1,6 à 1,8         | 2,4     |  |                           |                 |             |
| I |                          | SIEBGO | 2,6 à 2,8         | 3,6     |  |                           | }               |             |
| 1 |                          | FORAGE | 2,2 à 2,4         | 3,4     |  |                           |                 |             |
| ļ |                          | EMERGE | 2,4 à 2,6         | 13,6    |  |                           |                 | <br>        |
| l | $p[K^+] - p[lis^+]$      | CACHOT | <u>0,2</u> à 0,4  | 1.0     | 4.0  | 1,4                       | -0,5            | 0,45        |
| l | 1)                       | BRANDT | 0,4 à 0,6         | 1,0     | 3,8  | 1,0                       | -0,7            | <u>0,15</u> |
| ļ |                          | SIEBRU | 0,2 à 0,4 ·       | 0,6     |  |                           |                 | -           |
| 1 |                          | SIEBGO | 0,0 à <u>0,2</u>  | 0,6     |  |                           |                 |             |
| l | ļ                        | FORAGE | 0,2 à 0,4         | 0,8     |  |                           |                 |             |
|   | ļ                        | EMERGE | <u>0,2</u> à 0,4  | 1.0     |  |                           |                 |             |

Tableau 53. Concordance des données théoriques et mesurées concernant l'équilibre des silicates

```
1) déterminées comme suit : mesurées : distributions de
fréquences
calculées: p[K^+] - p[Na^+] \approx
(pH - p[Na^+]) -
(pH - p[K^+])
```

### 3. LIMITE DE SOLUBILITE DE LA SILICE

Si l'on consulte les moyennes générales du chapitre 3, on constats que la silice, exprimée en termes de SiO<sub>2</sub>, reste limitée à des valeurs très faibles : de 2,0 à 5,0 mg/l pour l'ensemble des points observés, exception faite de CACHOT : 4,0 à 7,0 mg/l. De même, les écarts-type relatifs sont, localement et saisonnièrement, très peu importants. Ces concentrations sont comprises entre la teneur à partir de laquelle l'équilibre gibbsite - kaolinite est en faveur de ce dernier minéral (1,0 mg/l SiO<sub>2</sub>, selon GARRELS, al,1967, p:250) et la limite supérieure de solubilité du quartz (11 mg/l SiO<sub>2</sub>, à 25° C, selon VAN LIER et al., 1960, in WHITE et al., 1963). Si l'on s'an réfère à l'altération de le montmorillonite-Na, réaction libérant aimultanément du sodium et de l'acíde eilicique. les quantités de cas deux constituents sont stoecbiométriquement compatibles. Mais il nous paraît que le second devrait contrôler le premier, et non l'inverse. En d'autres termes, rien n'empêche le déplacement vere la droite (Fig. 54) de notre fameuse eéquence verticale montmorillonite ---- kaolinite, si ce n'est un facteur limitant la solubilité de la silice. Cette limite de solubilité ne semble pas tendre vers celle de la silice amorphe, contrairement à ce que pensent STUMM et MORGAN (1970, p : 395), pour lesquels la limite de solubilité de SiO<sub>2</sub> dans les eaux est justement constituée par celle de cette eilice amorphe, en raison de la faible vitesse de cristallisation du quartz. Rappelone que cette solubilité est de 91 mg/1 SiO<sub>5</sub> au moins, à 25° C, pour ALEXANDER (1957), de 108 mg/1, à 25° C toujours, pour OREENBERG et PRICE (1957), toutes références citées par WHITE et al.(loc. cit.), alors qu'elle set admise à 120 mg/l (forme monomère), à 25° C st par HARDER et FLEHMIG (1970).

C'est donc bien la solubilité du quartz qui constitue la limite de concentration des eaux karstiques. D'ailleurs, la formation du quartz, à basse températurs, est plus rapide qu'on ne le prétendrait de prime abord. Se synthèse, en solution aqueuse et aux conditions normales, a été réalisés par HARDER et MENSCREL (1967), par DACKENZIE et GEES (in SCIENCES et AVENIR, N° 296, octobre 1971) à partir de germes. Dans le premier cas, la concentration finale de  $SiO_2$  dans la solution était de 2,8 mg/l, dans le second de 4,4 mg/l. Mêms dans le contexte d'altération, voire de néoformation des phyllites et autres argiles, le costenu final en  $SiO_2$  dissous est dans cet ordre de grandeur. Les travaux de HARDER (1969), pour la synthèse, et ceux de PEDRO (1968), pour la désilicification, en font foi. Dès lore, ei le contrôle de le désilicification doit être attribué à la limite de colubilité du quartz, en plus du pH et de la quantité de solution lessivante, il faut envisager une phase de colubilisation totale et intermédiaire.

Autre facteur limitatif de la silice en solution : le contenu bicarbonaté calcique magnésien des saux karstiques. Expérimentalement tout d'abord, PEDRO (loc. cit.) démontre qu'un silicate argileux du type illite, dont la désilicification est nettement favorisée par la présence de CO<sub>2</sub>, voit cette action fortement contrariée par la présence d'un eubstrat calcaire concurrentiel. Théoriquement ensuite, et en considérant ls séquence montmorillonite-Ca ---- kaolinite, STUMM et MORGAN (1970, p : 406) démontrent que le contenu  $H_4SiO_4$  de la solution est limité, par effet tampon de  $[N^+]$  et  $[Ca^{++}]$ , à de faibles et constantes valeurs. Finalement, et bien que cela puisse être discutable, BERNER (1971, p : 175) tend à démontrer que  $H_4SiO_4$  pourrait, à la rigueur, être élimíné des solutions infiltrantes en présence d'un fort contenu en bicsrbonates et magnésium :

$$3 \text{ Al}_{2}\text{Si}_{2}\text{O}_{5}(\text{OH})_{4} + 2 \text{ Mg}^{++} + 2 \text{ Na}^{+} + 6 \text{ HCO}_{3}^{-} + 10 \text{ H}_{4}\text{SiO}_{4}$$
 (eq) kaclinite

Selon GARRELS (1967), le formation de cette montmorillonite (ou le point pour lequel la esturation serait atteinte) pourrait être envisagée dès 100 mg/l de  $HCO_3^-$ .

Pour terminer ce sujst, disons encore que les hautes valeurs de  $[H_4 SiO_4]$  et  $[K^+]$  de la série CACHOT sont peut-être à mettre en parallèle. Mais la corrélation entre ces éléments y est mauvaise : 0,22, contre 0,47 à la série HRANDT; alors qu'entre le sodium et cette même silice la corrélation est bonne, dans les deux cas : 0,70 pour CACHOT, 0,54 pour BRANDT. Il nous parsît donc préférable d'associer l'importance de K<sup>+</sup> à la matière organique, et celle de la silice à un fort contingent de quartz, visiblement cristallisé dans les tourbes. D'autre part, le déficit calcaire, tant dans le substrat, que dans les solutions compte tenu du pH acide, explique certainement ce surplus de SiO<sub>2</sub> en solution.

# 4. SYSTEMES Cao - RESP. Mg0 - Si0, - Al\_0, - H\_0

Dans les exemples traités ci-deasus, l'utilisation de diagrammes bidimensionnels conduit à des applications heureuses et significatives. Il nous paraît plus délicat d'englober les systèmes CaO - resp. MgO - $SiO_2 - Al_2O_3 - H_2O$  dans de tels diagrammes. D'abord, on ne paraît pas connaître la répartition élémentaire exacte dans des minéraux comme la chlorite ou la montmorillonite-Ca. Ensuite, les alcalinoterreux sont plutôt et nettement régis par la phase bicarbonatée, tandis que le for des chlorites obéit aux lois du potentiel redox et du pH. Four ces raisons, des diagrammes tridimensionnels seraient, pour le moins, nécessaires. Nous n'en n'avons pas trouvé de conformes à nos desseins, même dans l'impressionnante série publiée par SCHMITT (1962). Nous n'avons pas non plus connaissance de diagrammes, même bidimensionnels, comprenant la chlorite. Tout au plus, KRAMER (1964, in ERIKSSON et KHUNAKASEM, 1966) exprime-t-il les relations d'échange entre [H<sup>+</sup>] et [Mg<sup>++</sup>] sur une illite, alors que CHATTERJEE et MARSHALL (1950, in loc. cit.) s'attachent à cette même relation sur la kaolinite. Dans cet ultime cas, une modification en chlorite quelconque est même envisagée. S'agissant de la montmorillonite-Ca, un diagramme type 2 pH -  $p[Ca^{++}] = f(p[H_LSiO_L])$  est donné par STUMM et MORGAN (1970). La valeur des paramètres dans l'eau karstique y prédit, avec un 2 pH - p[Cs<sup>++</sup>] voisinnent 11, que l'on se situe dans le domaine de stabilité de la kaclinite, une fois de plus. C'est vers cette même kaolinite qu'il faut voir évoluer la chlorite, avec (cas encore incertain) vermiculite intermédiaire très instable dans certains sols jurassiena, selon POCHON (thèse en préparation).

## Chapitre 9

PERSISTANCE DU FER EN SOLUTION

# 1. SYSTEME FeO - Fe,0, - CO, - 0, - H\_0

## 1.1. Rappel théorique

L'oxygène dissous et la pression partielle d'anhydride carbonique coatrôlent les teneurs en fer présentes dans les eaux. La parsietance de cet élément en solution est donc fonction du potentiel redox (Eh) et du pH. On comprend immédiatement que la multivalence de Fe complique singulièrement l'étude globale du système par rapport sux autres relations d'équilibre étudiées jusqu'ici. Un tel système Fe<sup>++</sup> - Fe<sup>+++</sup> - précipités ou minéraux du substratum a été décrit par HEM et CROPPER (1959), GARRELS et CHRIST (1967), en partant des nombreux travaux de POURBAIX (in GARRELS, al.).Dans une première approche, on peut se contenter de décrire un système dont les phases de solubilité seraient essentiellement contrôlées par les oxydee, hydratés ou non, ferreux et ferriques : précipitée Fe(CH), . Fe(OH)3 ; minéraux Fe203 (hématite), Fe304 (magnétite). En second lisu, le carbonate ferreux FeCO, doit être envisagé, soit lorsque la sidérite constitue un sédiment primaire abondant, soit lorsque le contenu bicarbonaté de la solution est important . Dans ce cas, " les travaux de HEN (1960 a), SINGER et STUMM (1970) démontrent que le fer dissous - sous forme bivalente, sux Eh et pH propres aux solutions naturelles - est dépendant du Produit de Solubilité de la sidérite. Cependant - et noue le démontrerons par la suite la fraction organique dissoute interfère aussi de façon importante, comme en témoignent les observations de HEM (1960 c). Nous avons même reconnu un ou deux cas où il faudrait envisager le problème en tenant compte de l'espèce S<sup>-</sup>, situation également décrite par HEM (1960 b).

Si l'on s'en tient à l'ensemble des résctions les plus importantes dans le système FeO - Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - CO<sub>2</sub> - O<sub>2</sub> - H<sub>2</sub>O , on a, tiré de GARRELS et CHRIST (loc. cit.) :

- 1)  $Fe_{2}O_{3}(\epsilon) + 6 H^{+}(aq) = 2 Fe^{+++}(aq) + 3 H_{2}O(1)$ bématite
- 2)  $Fe_{304}(s) + 8 H^{+}(aq) = 3 Fe^{+++}(aq) + 4 H_{20}(1) + s^{-}$ magnétite

•

3) 2 
$$Fe^{++}$$
 (aq) + 3  $H_20$  (1) =  $Fe_20_3$  (s) + 6  $H^+$  (aq) + 2  $e^-$   
hématite

4) 3 Fe<sup>--</sup> (aq) + 4 H<sub>2</sub>O (1) = 
$$Fe_3O_4$$
 (s) + 8 H<sup>-</sup> (aq) + 2 e  
magnétite

- 5) 3 FeCO<sub>3</sub> (s) + 4 H<sub>2</sub>O (1) = Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> (s) + 3 HCO<sub>3</sub> (aq) + 5 H<sup>+</sup> (aq)+2e<sup>-</sup> sidérite negnétite
- 6) 2 FeCO<sub>3</sub> (e) + 3  $H_2O$  (l) = Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (s) + 2 HCO<sub>3</sub> (aq) + 4 H<sup>+</sup> (aq)+2e<sup>-</sup> sidérite hématite
- 7) FeCO<sub>3</sub> (s) + H<sup>+</sup> (aq) = Fe<sup>++</sup> (aq) + HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> (aq) sidérite

8) 
$$Fe^{++}$$
 (aq) =  $Fe^{+++}$  (aq) + e

Dans le détail, d'autres réactions peuvent, formellement, être envisagées. Ce sont celles qui mattent en jeu des complexes tele que :  $Fe(OH)^{++}$ ,  $Fe(OH)_2^+$ ,  $Fa(OH)^+$ ,  $HFeO_2^{-0}$ ,  $HFeO_2^-$ ,  $FeHCO_3^+$ ,  $FaCO_3^{-0}$ . De même, en lieu et place des équilibres 5) et 6), mais dans des domaines de pH différents, la sidérite peut auesi être confrontée avec l'un et l'autre des oxydes, accompagnés, non plus du ien bicarbonate, mais de  $CO_3^{--}$  ou  $H_2CO_3$ .

Ces relations traitent de solutions en contact svec des minéraux primaires cu secondaires, tels qu'ils peuvent exister ou se former lentement en milieu naturel. Dans les faits, la néofornation de l'hématite ou de la magnétite ne peut être envisagée telle quelle. Il faut alors transférer cea mécanismes en observations expérimentales, faisant clairement apparaître les hydroxydes ferreux et ferriques. Ces précipités métastables à partir des solutions contenant du fer dissous devraient, dans le sene inverse également, centrôler les réactions d'équilibre. Toutes les équations énumérées ci-decsus peuvent être modifiées dans ce sens là. C'est en tout cas l'avis de SINGEH et STUMM (1970), HEM et CROPPER (1959), qui envisagent, par exemple :

9)  $Fe(OH)_{2}$  (s) =  $Fe^{++}$  (aq) + 2  $OH^{-}$  (aq)

et ainsi de suite, peur chaque équilibre.

#### 1.2. Diagrammes d'équilibre

Sachant que chaque réaction  $a A + b B = c C + d D + n e^{-}$  est

caractérisée par un potentiel donné par l'équation :

$$Eh = E^{\circ} + \frac{O_{4}O592}{n} \log \frac{(C)^{\circ} (D)^{d}}{(A)^{a} (B)^{b}}$$

avec :  $E^{0} = \frac{\Delta \mathbf{F}_{\mathbf{r}}^{0}}{n \mathcal{F}}$  où  $\Delta \mathbf{F}_{\mathbf{r}}^{0}$  représente la variation totale de l'énergie libre de la réaction (en kcal) et  $\mathcal{F} = 23,06$  kcal/volt-équivalent gramme la constante de Faraday,

il est alora possible d'inclure chaque relation dans des diagrammes composites Eh - pH .

Un tel diagramme, tiré de GARRELS et al. (loc. cit., p : 181) est reproduit en Fig. 57, dans les limites de Eh et de pH propres sux eaux karstiques. Les frontières des différentes plages en ont été traçées svec les conditions suivantes :

- 25° C et l atm
- limites Fa(OH)<sub>3</sub> métastable Fe<sup>++</sup> (aq) et FeCO<sub>3</sub> Fe<sup>++</sup> (aq) pour (Fe<sup>++</sup>) =  $10^{-6}$ , soit ~ 0,06 mg/l de fer dissous
- domaine de atsbilité de  $HCO_3^-$ , avec  $(HCO_3^-) = 10^{-2}$ , ce qui correspond à TAC  $\cong$  500 mg/l

En superposition à ce disgramme d'ordre expérimental  $(Fe(OH)_3$  phaae de précipitation du fer dans le domaine Eh - pH considéré), les limites entre l'hématite et  $Fe^{++}$  ont également été traçées. Nous nous sommes référé à l'équation 3), définie par :

Eh = 0,728 - 0,059 log (Fe<sup>++</sup>) - 0,177 pH (GARRELS et al., loc. cit., p : 162). Deux limites ent ainsi été obtenues, ls première pour une concentration en far de 0,1 mg/l, la seconde pour une concentration de l mg/l, englobant "groaso modo" lee concentrations naturelles. Pour le calcul, concentratione et activités ont été confondues.

Les valeurs individuelles des points d'eau observés dans le bassin supériaur de l'Areuse et dans le bassin de la Noiraigue, plus celles de quelques sources neuchâtaloisse, sans distinction de saison, ont été placées aur la Fig. 57. Les teneurs en fer et oxygène dissoue y sont indiquées, arrondies à la première décimale pour l'un, aux nombres entiers pour l'autre.

L'essentiel ds ces points est situé dans le domaine de stabilité



Figure 57. Diagramme de stabilité du fer, en fonction de Eb st pH. Sauf indication, les Eh sont mesurés en laboratoire. S : source sulfureuse

de l'hydroxyde ferrique métastable. Selon HEM et CROPPER (1959), repris également par BARNES et BACK (1964), c'est bien  $Fe(OH)_3$ , et non pas  $Fe_2O_3$  (hématits), qui contrôle la solubilité du fer. Dans des conditions réductrices, SIMGEH et STUMM (1970) reconnaissent également l'hydroxyde - ici hydroxyde ferreux  $Fe(OH)_2$  - comme phase solide stable.

Sur la figure que nous discutous, une droite parallèle aux limites fer dissous - fer précipité sépare les plages HRANDT et CACHOT, soit des eaux dont l'importance de la matrice organique constitue la différence essentielle.

#### 1.3. Valeurs et limites des applications

Le diagramme exposé ci-dessus permet d'imaginer que le fer dissous non complexé est plutôt à l'état réduit dans les solutions naturelles, dans la mesure où les plages d'existence de Fe<sup>++</sup> ne sont pas trop éloignées des conditions Eh - pH que l'on mesure au prélèvenent. Il permet également de prévoir l'agressivité de ces eaux face à la sidérite. Cependant, et parce que l'on émarge considérablement sur le domaine d'existence du précipité ferrique, le contenu en fer diasous reste très limité : jusqu'à environ 0,10 mg/l pour les eaux d'infiltration non influencées par une matrice humique, jusqu'à environ 3,00 mg/l dans ce cas, dans des valeurs intermédisires ou supérieures lorsque, en régime noyé, le contenu en oxygène dissous est maintenu en-dessous de sa limite de saturation ou pour d'autres raisons, que nous examinerons par la suite. A l'exutoire, les conditions et limites sont les mêmes que dans le zone non saturée du Mals.

Sous la forse d'un tableau aux valeurs calculées pour différents Eh et pB, mais en l'absence le bicarbonates, HEM (1960 a, p : 50) confirse la prédominance très nette de Fe<sup>++</sup> libre sur Fe<sup>+++</sup> libre, jusqu'aux conditions les plus oxydantes observées dans nos eaux (+0,50 V) et pour tout pH. les complexes ferreux, du type Fe(OH)<sup>+</sup> ou Fe(OH)<sub>2</sub><sup>O</sup> sont supplantée par les espèces libres correspondantes, dans toutes les gammas Eh - pH aqueuses possibles. Capendant st ce point est important - la quantité totale de fer dissous est avant tout sous forme de ious ferriques complexés, spécialement Fe(OH)<sub>3</sub><sup>O</sup> (aq) et Fe(OH)<sub>2</sub><sup>+</sup>, dès que le pH est su moins égal à 6 aux conditions les plue oxydantes (+0,50). En direction de potentiels moins oxydanta, les espèces ferreuses se mettent à dominsr Lorsque la matrice bicarbonatée est superposée à ces calculs, les rapports entre complexes et ions libres, ferreux ou ferriques, ne sont modifiés que dans la mesure où le pi évolue. Mais des complexes du type  $FeHCO_3^{-1}$  et  $FeCO_3^{-0}$  (aq) sont à évoquer de prime abord. Cependant, SINGER et STUMM (1970) éliminent toute autre forme ferreuse que celle du ion libre dans ce cas là.

# 2. LIMITE DE SOLUBILITE IMPOSEE PAR LES BICARBONATES

# 2.1. Rôle du pH

Si l'on s'en réfère aux travaux de PERSOZ (1968 et 1970), la sidérite n'est guère présente dans les roches mères, crétacées et jurassiques du Jura. Le fer y est tantôt sous forme de goethite, tantôt de pyrite, plus rarement de limonite. Il est naturellement lié à quelques phyllosilicates. Pour ce qui est de l'inventaire pédologique, on consultere POCHON (thèse, en préparation); mais il apparsît d'ores et déjà que la sidérite n'y est pas non plus envisageable. En revanche, dès que l'on tend vers des conditions réductrices et à pH élevé, on voit (Fig. 57) que l'on déborde sur l'aire de stabilité de la sidérite dans la phase aqueuse. Si tout ou partie du fer libre dissous est alors soue la forme réduite, du moins en état de métastabilité, il faut considérer, avec SINGER et STUMM (loc. cit.), que FeCO3 en constitue la limite se solubilité. Dans ce cas là, le pH est directement impliqué face au carbonate et l'équation 7) sous-entend une corrélation directe [H<sup>+</sup>] - [Fe<sup>++</sup>], soit une augmentation du fer dissous lorsque le pH diminue. Mais le rôle du pH ne s'arrête pae à cette seule considération : dans tous les équilibres proposés en tête du présent chapitre, le potentiel hydrogène intervient, parallèlement au Eh souvent, pour régir les interfaces solide - liquide. Ce pH est essentiellement dépendant du contenu bicarbonaté calcique. Il y a donc, quelle que soit la manière d'envisager le problème, influence directe ou indirecte de la fraction carbonatée du substratum, par voie de conséquence des ions bicarbonates dissous dans les solutions.sur les teneurs en fer dans ces mêmes solutions.

## 2.2. Interactions des précipitations entre calcite et sidérite

Considérons les deux relations concourantes :

 $CaCO_3 + H^+ = HCO_3^- + Ca^{++}$ et :  $FeCO_3 + H^+ = HCO_3^- + Fe^{++}$ 

Elles sont définies avec des constantes d'équilibre adoptées par HEM (1960 a), telles que :

$$pH_{calculé CaCO_3} \approx -\log \frac{(Ga^{++})(HCO_3^{-})}{0,97.10^2}$$
  
et: 
$$pH_{calculé FeCO_3} \approx -\log \frac{(Fe^{++})(HCO_3^{-})}{4,6.10^{-1}}$$

toutes valeurs à 25° C.

Les indices de saturation vis à vis de la calcite et de la sidérite peuvent être déterminés comme suit :

Ces indices sont conformes sux définitions de LANGELIER (1936, in HEM, loc. cit.).

Par exemple :.

| Echantillon | date    | T <sup>o</sup> C | pH   | Fe<br>mg/l | (Ca <sup>++</sup> )<br>x 10 <sup>5</sup> | (HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup> )<br>x 10 <sup>5</sup> | [Fe <sup>++</sup> ]<br>x 10 <sup>5</sup> | и<br>х 10 <sup>5</sup> | f <sub>Fe</sub> ++ | (Fe <sup>++</sup> )<br>x 10 <sup>5</sup> |
|-------------|---------|------------------|------|------------|--|---|--|------------------------|--------------------|--|
| CACH 04     | 5.6.70  | 6,90             | 6,63 | 0,91       | 60,0                                     | 128,2   | 1,63                                     | 202,5                  | 0,82               | 1,34                                     |
| HRAND 2     | 24.6.70 | 6,10             | 7,44 | 0,05       | 119,2                                    | 291,4   | 0,09                                     | 472,5                  | 0,76               | 0,07                                     |

| Echantillon | $(Ca^{++})(HCO_{3}^{-})$ | (Fe <sup>++</sup> )(HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup> ) | PH calc.CaCO_ | PHcalc.FeCO. | Isat/   | Isat/ |
|-------------|--------------------------|---|---------------|--------------|---------|-------|
| 1           | 0,97.10 <sup>2</sup>     | 4,6.10-1  | 3             | ر            | calcite | sidé- |
| CACH 04     | 7,93.10-9                | 3,73.10-8   | 8,10          | 7,43         | -1,47   | -0,80 |
| HRAND 2     | 3,58.10 <sup>-8</sup>    | 4,43.10 <sup>-9</sup>                               | 7,45          | 8,35         | -0,01   | -0,91 |

Les coefficients d'activité ont été déterminés d'après HEM (loc. cit. L'ensemble du fer dissous est pris sous forme de Fe<sup>++</sup>.

Les couples Isat/calcite - Isat/sidérite ainsi calculés, pour un certain nombre d'analyses, aboutissent au diagramme bidimensionnel de la Fig. 58. Coefficients de corrélation et droites de règression y sont explicités. Remarquons d'emblée que la distribution de nos points tend à la même allure que celle obtenus par HEM (loc. cit.), lequel discute largement les quatre situations possibles dans chaque cadran du diagramme. La droite calculée n'est pae loin d'intercepter le point de coordonnées (0,0), définissant une situation



- A : sursaturé vis à vis de CaCO<sub>3</sub> et FeCO<sub>3</sub>
- B : sous-saturé vis à vis de CaCO3 et FeCO3
- C : sursaturé vis à vis de CaCO<sub>3</sub>, sous-saturé vis à vis de FeCO<sub>3</sub>
- D : sous-saturé vis à vis de CaCO<sub>z</sub>, sursaturé vis à vis de FeCO<sub>z</sub>



d'équilibre vis à vis de chaque carbonate. Pour la série CACHOT, de même que pour l'ensemble des autres points qui lui est décalé, l'évolution des indices est la même : de la sous-saturation, en bas à gauche, à la sursaturation, en haut à droite. Nous pouvone d'ailleurs remarquer - fait qui n'apparaît pas sur la figure que, lors d'une même série de prélèvements (dates identiques), les échantillons BRANDT sont souvent mieux alignés sur une droite oblique à pente positive.

Bien qu'aboutissant à des résultats cohérents, les valeurs des constantes d'équilibre admises par HEM (loc. cit.) peuvent être discutées, dans la mesure où la droite ne recoupe pas immédiatement l'origine des axes. C'est ce que font SINGER et STUMM (loc. cit.). A partir de solutions expérimentales, ces suteurs définissent, à  $25^{\circ}$  C, un Produit de Solubilité de la sidérite (Fe<sup>++</sup>)(CO<sub>3</sub><sup>--</sup>) =  $PS_{sidérite}$  égal à 5,7.10<sup>-11</sup>. Hors, ce Produit de Solubilité est relié à la constante de l'équation FeCO<sub>3</sub> + H<sup>+</sup> = Fe<sup>++</sup> + ECO<sub>3</sub><sup>--</sup> de le manière suivante :

$$\frac{(Fe^{++})(HCO_{3}^{-})}{(H^{+})} = \frac{(Fe^{++})(CO_{3}^{--})}{(CO_{3}^{--})(H^{+})} = \frac{PS_{sidérite}}{k2}$$

où k2 représente la seconde constante de dissociation de l'acide carbonique.

Dans la mesure où l'on adopte pour k2 la même valeur que celle admise par HEM, soit 4,84.10<sup>-11</sup> (LATIMER, 1952, in HEM, loc. cit.) mais que l'on retient  $PS_{sidérite} = 5,7.10^{-11}$ , la constante de  $(Fe^{++})(HCO_{2}^{--})$  $(H^{+})$  vaut 11,8.10<sup>-1</sup>, valeur pour le moins double de celle l'auteur précité (4,6.10<sup>-1</sup>).

Avec une constante d'équilibre très proche de celle que nous venons de définir (k2 est pris égal à 4,68.10<sup>-11</sup>), SINGER et STUMM (loc. cit.) vérifient que la droite Isat/calcite = f (Isat/sidérite) des échantillons naturels de HEM passe par l'origine.

Nous venons de démontrer que l'incrustation calcaire, sous forme de calcite, peut entraîner une coprécipitation de la sidérite, pour autant que le fer demeure à l'état réduit. Les teneurs en fer dissous subissent donc une première restriction, due à l'action des bicarbonates. Dans les faits, l'oxydation du fer II en fer lII, puis précipitation de ce dernier, sous forme d'hydroxyde, est encore plus limitative. C'est ce que nous allons examiner dans le souschapitre suivant.

#### 3. LIMITE DE SOLUBILITE IMPOSEE PAR L'OXYGENE DISSOUS

#### 3.1. Oxygène dissous et potentiel d'oxydo-réduction

Les teneurs en oxygène dissous dans les eaux karstiques sont très variables suivant le degré de confinement et la charge organique. Il faut se référer à la Fig. 57 et aux Tableaux du chapitre 3, souschapitre 3, pour constater les faits suivants :

- BRANDT : très faibles écarts; valeurs maxima, comprises entre l0,0 et l1,0 mg/l. Ces chiffres correspondent, approximativement, à l00 % de saturation par rapport aux températures correspondantes (HOLDEN, 1970, p : 496).
- CACHOT : très grands écarts; valeurs échelonnées entre quelque 5,0 mg/l (exceptionnelement, absence d'oxygène diasous) et, cas extrêmes, proches de la saturation, soit ll,0 à 12 mg/l. Ces écarts dépendent essentiellement de l'activité biologique, laquelle peut induire ou consommer de l'oxygène, suivant les cas.
- FORAGE : écarts relativement importants, en fonction du confinement et de faits que nous relaterons plus loin (mélanges, en particulier); valeurs assez inférieures ou égales à colles de la zone d'infiltration sur calcaire. Des teneurs exceptionnellement élevées et en nette sursaturation peuvent cependant être décelées. Dans l'ensemble, la moyenne est plutôt supérieure à ce qu'obtiennent, ca nappe profonde ou exutoires, JACOBSON et LANGMUIR (1970), MORNOD, BERTRAND et BARRAUD (1970) : 7,7 mg/1 dans les deux cas, soit de 70 à 80 % de saturation.

Exutoires (en particulier AREUSE, NOIRAI, SERJER) : semblable à BRANDT Cet oxygène influe directement et en primeur sur le Eh. La Fig. 59 a) en fait foi. Pour une même série, à dates de prélèvement identiques, la corrélation est même excellente (exemple du CACHOT).



Si l'on trouve une corrélation inverse entre Eh et far dissous, l'influence de l'oxygène dissous sur la persistance de cet élément en solution sera démontrée. Or , une telle corrélation  $[Fe^{++(+)}]$ , Eh a été reconnue. Elle sat représentée, pour des prélèvements d'une même campagne, an 59 b). Si l'on regroupe l'ensemble des valeurs dont nous disposons, le fer tend toujours à augmenter lorsque le potentiel redox décroît, mais le représentation est moins nette.

#### 3.1.1. Notion ds rH

Si l'on retient, comme mécanisme possible de la disparition du fer II en solution, la représentation suivante :

 $Fe^{++} = Fe^{+++} + 1 e^{-}$   $O_2 + 4 e^{-} + 4 H^+ = 2 H_2O$  $Fe^{++} + O_2 + 4 H^+ + 3 e^{-} = Fe^{+++} + 2 H_2O$ 

soit, en ajoutant 3 OH, à gauche et à droite :

 $Fe^{++} + O_2 + H^+ + H_2O + 3e^- = Fe(OH)_3$ 

il faut alors admettre que la précipitation du fer III eat non seulement fonction du Eh, mais encore du pH. Ce fait est bien connu. On introduit donc la notion d'indice rH qui regroupe cee deux potentiels. La notice METROHM E 300 B (réf : E 300 B/a, 65.02 ko/sf) en donne les caractéristiques :

 $rH = \frac{Eh(mV)}{O,099 T} + 2 pH$ . On transformera les Eh, qui dans ce travail sont donnés es volts, en millivolts.  $T = t^{\circ} C + 273^{\circ} C$  sera la température de prélèvement.

La teneur en fer de nos échantillons est bien corrélable avec cet indice. La dépendance paraît même plus nette qu'avec le Eh seul. Lorsque le rH croît - de 15 à 35 environ - la teneur en fer décroît. Ici encore, un regroupement à même date de prélèvement resserre les points autour de la droite. La représentation la meilleure se fait sur un graphe log Fe (mg/1) = f (rH) : Fig. 60.

Signalons enfin, conséquence logique des observations précédenteo, que les concentrations en fer tendent effectivement à augmenter loraque les eaux s'appauvrissent en oxygène dissous.

cette notation exprime l'indécision sur les proportions exactes de Fe<sup>+++</sup> et Fe<sup>+++</sup>


Une relation log Fe (mg/l) = f (O<sub>2</sub> dissous) paraît donner la meilleure image de ce phénomène.

## 3.2. Précipitation des hydroxydes de fer

Pour peu que la charge humique d'une eau karstique soit faible, le far en solution est en état d'instabilité permanente. Sa disparition paraît intervenir dans deux cas :

- a) dès que, pour des raisons diverses, le pH ou le potentiel d'oxydo-réduction subissent une fluctuation dans un sens défavorable : accroissement de l'un ou de l'autre, ou des deux ensemble,
- b) dès que la solution est privée de son support solide naturel, source ou non d'approvisionnement en fer (HEM, 1960 a, p : 47 et 54). Ce cas est sans doute lié au précédent.

Le phénomène a été observé dans trois circonstances su moins :

- disparition rapide du fer dissous dans les échantillons prélevés. La précipitation intervient dans les 24 à 48 b. Ce fait est bien connu (voir HANDA, 1970, par exemple) et c'est pour cela que 2 % volume d'MC1 concentré doivent être adjoints aux solutions dès le prélèvement ou, si une filtration sur 0,45 µ est nécessaire, dès cette opération effectuée. Le problème sera repris plus loin.
- abondance des précipités du fer identifiés "visuellement" comme étant des hydroxydes ferriques ou apparentés - dans grand nombre d'échantillons d'eau de pompage et de leurs boues suspendues
- accumulation de fer libre (terme pris dans un sens pédologique) dans certains horizons des sols, selon POCHON (thèse, en préparation).

Seule une étude minéralogique - difficile en l'occurence, vu les constantes modifications de ces solides, en phases souvent amorphes - permettrait d'identifier la nature exacte des précipités. Mais, au gré de la littérature, on retrouve toujours des composés du type Fe(OH)<sub>3</sub>. Par exemple, BARNES et BACK (1964) voient dans ces précipités frais des minéraux aux propriétés intermédiaires entre l'hydroxyde ferrique et l'hématite. STUMM et MORGAN (1970, p : 527) insistent sur le fait que les oxydes ferriques hydratés rassemblent toutes sortes de minéraux de la forme FeOOH : amorphes ou peu cristallisés, goethite ( $\alpha$ - FeOOH) aussi. Pour cette raison d'ailleurs, le Produit de Solubilité de l'hydroxyde ferrique est peu "fiable" : de 3.10<sup>-36</sup> pour EVANS et PRIOR (1949) à 6.10<sup>-40</sup> pour COOPER (1937), toutes références citées par HEM (1960 a). En outre, et ce fait a déjà été effleuré, le complexe soluble Fe(OH)<sup>5</sup> (aq) devrait servir d'intermédiaire lors du passage liquide ----- solide et vice-versa. Nême les données analytiques sont rendues peu sûres : quelle peut être, en effet, la part de Fe(OH)<sup>5</sup> collofdel et suspendu dans la somme du fer déterminé, même après filtration sur 0,45 ou 0,2  $\mu$  ? Nous ne répondrons pas à toutes ces questions.

Dans l'bypothèse d'une prédominance de l'hydroxyde ferrique lors du passage à la précipitation, nous ne sommes pas non plus à même de prédire laquelle des deux voies ci-dessous est empruntée :

La première nous paraît cependant ls plus plausible, conformément aux données physico-chimiques.

A la précipitation des hydroxydes ferriques, à partir de fer dissous, suivent naturellement des phénomènes cristallogénétiques pouvant amener, après déshydratetics partielle ou totale, la formation de goethite ou d'hématite. Mais on ne saurait passer sous eilence d'autres processus, de nature très différente, et faisant aussi intervenir la phase "hydroxyde". Nous voulons parler du comportement des gela ferriques et silico-ferriques amorphes dans les sols lessivés, bien étudié par PEDRO at MELFI (1970) : les premiers sont tout d'abord désionisés, déshydratés et conduisent à l'apparition d'hématite & Fe<sub>p</sub>O<sub>3</sub> ; les seconde sont désilicifiés, puis le phénomène se déroule de manière analogue. Ces essais sont menés "in vitro". Dans les sols sur calcaire jurassique du Mont-Tendre, POCHON (thèse, en préparation) observe un fait inhabituel et troublant : une nette prédominance de la lépidocrocite (X- FsOOH) sur la goetbite. D'un point de vue thermodynamique, aucune explication immédiate ne peut en être donnée.

# 4. ROLE DES SUBSTANCES HUMIQUES

# 4.1. Fer et facteurs biologiques

La charge en fer des saux en contact prolongé avec les formations quaternaires dépend étroitement de la végétation, tant dans sa phase de croissance que dans celle de son dépérissement. Une large influence de facteurs microbiologiques sur le maintien en solution et le transfert de ce fer est également à considérer. Une suite d'études très complètes a été publiée à ce sujet : OBORN (1960), OBORN et HEH (1961 et 1962). Ces thèmes ne sont guère de notre ressort. En revanche, il paraît important d'estimer le rôle des substances humiques - terme quasi ultime de la dégradation biologique face à la persistance du fer en solution.

# 4.2. <u>Stabilité comparée du fer dissous en présence et absence de</u> substances humiques

## 4.2.1. Méthodologie et résultats

La méthode d'investigation est simple : un certain nombre d'échantillons naturels à teneurs en fer et substances humiques variables sont prélevés à cet effet, en évitant tout contact avec l'air. Dès réception au laboratoire, pH et Eh sont mesurés sur une fraction non filtrée. Le quantité nécessaire à la détermination UV des substances humiques est également mise de côté. Sur le surplus, 3 ou 4 fractions à destinations diverses sont séparées :

- fraction I : filtrée sur 0,45 µ; 20 ml immédiatement acidifiés avec 0,4 ml HCl conc. (2 % volume par rapport à la solution aqueuse). Cette solution est stockée en vue de l'analyse du fer initial.
- fraction II : 25 ml non filtrés, stockés dans ballon jaugé de même capacité, avec bouchon. Cette fraction est - conservée 3 jours, puis filtrée sur 0,45 µ et acidifiée. Elle indiquera la persistance du fer naturel en solution, après le délai imparti.
- fraction III: 2,5 ml de solution aqueuae et synthétique de Fe II (FeSO<sub>4</sub>.7 H<sub>2</sub>O), à concentration de 100 mg/l Fa, est complétée, jusqu'à 25 ml, par une fraction, ni filtrée, ni acidifiée, de l'échantillon naturel.

Conservation dans les mêmes conditions que la fraction II : hallon jaugé de 25 ml, bonché. La concentration résultante en fer est de peu supérieure à 10 mg/1. Au bout de 3 jours, cette solution est traitée comme la fraction II. Elle indiquera la persistance d'une quantité relativement importante et quasi uniforme de fer en solution.

fraction IV : 2,5 ml de solution synthétique à 20 mg/l Fe, amenée à 25 ml su moyen de l'échantillon naturel. Cette opération n'est effectuée que sur les prélèvements initialement pauvres en fer, de telle: sorte que la concentration résultante est de l'ordre de 2 mg/l, teneur voisine des eaux humiques les plus chargées. Après 3 jours, traitement analogue aux deux fractions ci-dessus. Les résultats persettront de vérifier, à teneure initiales en fer uniformément proches de celles de la série CACHOT, la non persistance de cet élément dans les solutions dépourvues d'une fraction bumique.

Ces essais conduisent aux résultats du Tableau 54.

Un second essai a permis de connaître l'évolution de la précipitation en fonction du temps, pour un échantillon chargé en substances humiques : Tahleau 55. Plusieurs parts de 20 ml ont été conservées dans des fioles en verre, jaugées à 25 ml et fermées. L'ultime fraction l'a été, à raison de 100 ml, dans un flacon en plastique, à large col fermé, de 500 ml de contenance. Après le délai choisi, on meaure Eh et pH, puis on filtre et acidifie, avant d'analyser le fer :

| jours | Elı(mV) | рН   | Fe (mg/l) |            |  |
|-------|---------|------|-----------|------------|--|
|       |         |      | filtré    | non filtré |  |
| 0     | + 0,25  | 7,10 | 2,11      | 2,50       |  |
| 3     | + 0,50  | 7,54 | 1,72      |            |  |
| 6     | + 0,51  | 7,94 | 1,37      |            |  |
| 9     | + 0,51  | 7,72 | 0,53      |            |  |

Tableau 55. Evolution du fer en solution par rapport au temps. Echantillon : CACH 04 , du 30.3.71

|    | fraction IV  | 2 mg/l edditioned | t = 2 jours  | Rapoct re | qq.min. 3 mg/1 | add.              |                 |                         |                 |                 |                |                |           |                |        |           |               |        |           |                  |                    | réant néant 0,00 |        | néant néant 0,00 |   | neant neant vou |        |
|----|--------------|-------------------|--------------|-----------|----------------|-------------------|-----------------|-------------------------|-----------------|-----------------|----------------|----------------|-----------|----------------|--------|-----------|---------------|--------|-----------|------------------|--------------------|------------------|--------|------------------|---|-----------------|--------|
|    |              |                   |              |           | 1/3a           |                   | 0,42            |                         | 0,01            |                 | 6,65           |                |           | 6.0            |        |           | 9,39          |        |           | ر ، <sup>م</sup> |                    | 0,08             |        | 0,01             |   | 5.0.0           |        |
|    | I            | litionné          |              |           | 3 Joura        |                   | précipité       | TOLL                    | précipité       |                 | néant          | ;              |           | néant          | ÷.,    |           | néant         |        |           | ncant            |                    | précipité        |        | précipité        | ~ · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | precipite       |        |
|    | fraction I   | 10 mg/l Bdd       | t = 3 30 urt | as peet   | qq. min.       | apres<br>addition | précipité       | rour<br>FeS             | coloration      |                 | coloration     | brune          | accentuée | coloration     | brune  | accentuée | coloration    | brune  | accentuee | coloration       | orune<br>accentuée | coloration       | brune  | coloration       | brune                                   | COLOTATION      | brune  |
|    | I<br>I       | ę.                | Ţ            |           | mg/1           |                   | 0,04            |                         | 0,01            |                 | 0,68           |                | ļ         | 0,66           |        |           | 0,22          |        |           | 66.0             |                    | 0.02             |        | 0.01             |   | 3               |        |
|    | fraction 1   | t = 3 jour        |              | aspect {  | ~              |                   | néant 3)        |                         | précipité       |                 | néant          |                |           | néant          |        |           | néant         |        |           | neant            |                    | néant            |        | neant            | <br> <br>                               | neant           |        |
|    |              |                   | 1            | re<br>F   | L/3            |                   | 0,08            |                         | 2,95            |                 | 1,20           |                | Ì         | 1,01           |        | 1         | 0,23          |        | 1         | 0,53<br>1        |                    | 0.10             |        | 0,10             |   | 3.0             | -      |
|    | fraction I   | t = 0             |              | aspect    |                |                   | incolore        | odeur H2H               | incolore        |                 | coloration     | brune          | prononcée | coloration     | brune  | moyenne   | coloration    | bruno  | moyenne   | coloration       | brune<br>prononcéa | Incolore         |        | Incolore         |   | 1ncolore        | -      |
| 2) | Hum1-        | ques              | re18-        | tiro      |                |                   | н               |                         | ۳.              |                 | 33             |                |           | Č.             |        |           | 47,5          |        |           | 9                |                    | <br> ~           |        | 4,5              |   | c               |        |
| F) | LEN.         | E                 | 1            | terrain   | labo.          |                   | 50<br>0<br>0    |                         |                 | 2               | +0,12          | +0,14          | 1         | +0,35          | +0,25  |           | +0,53         | +0,43  |           | +0,41            | 5C . 1+            | +0.49            | +0,36  | +0.49            | +0,36                                   | +0,51           | +0,36  |
|    | 围            |                   |              |           |                |                   | 7,56            |                         | 7,19            |                 | 6.90           |                |           | 6,57           |        |           | 5,20          |        |           | 6.9              |                    | 2                |        | 2.30             |   | 1.51            |        |
|    | CODE         |                   |              | _         | •              |                   |                 |                         |                 |                 | C ACHO3        |                |           | CACH02         |        | ;         |               |        | 1.1.1.1   | CACHUL           |                    | AREUSE           |        | NOIRAI           |   | AZLAZE          |        |
|    | Echantillons | du 4.6.71         |              |           |                | -                 | Ponts-de-Martel | source<br>sulfurcuse 4) | Ponts-de-Martel | ferrugineuse 4) | Cachot: rigole | base tourbière |           | Cachot: rigole | sonnet | tourbière | Cachot: étang | sommet | IQUIDIERE | Cachot: stang    | pase courbiere     | Areuge           | BOUTCE | Noireigue        | BONTCO                                  | Serriere        | source |

4

1) La chute du Eh lors du transfert est à gesimiler aux observations de BARNES et BACK (1964), selon lesquelles ce paramètre est perturbé dès que les caux sont isolées de leur environnement naturel.

- Selon le chapitre 7, sous-chapitro 4. "néant" signifie, dans tous les cas : précipité insignifiant ou peu visible, éventuellement fraction colloïdale suspendue dans la solution. Après filtration, le filtre présente cependant un dépôt ou une coloration d'intensité variable. ลิดิ
- Deur sources très proches l'uns de l'autre, mais de provenances très différentes : la promière sort, très cer-tainement, d'un substratum molassique riche en sulfatse, avant de sulir une réduction dans la zone des marais la seconde est immédiatement issue de ces derniers. Romarquons fait plausible le faible contenu Fe de la lère ŧ

# 4.2.2. Interprétation et considérants théoriques

Les substances organiques maintiennent résolument le fer en solution, jusqu'à des concentrations dépassant largement les teneurs naturelles propres aux eaux karstiques. A priori, on serait tenté d'attribuer cela aux paramètres Eh et pH, dont il faut bien reconnaître que les valeura sont, en tout cas su départ, relativement favorables à la persistance du fer. Les veleurs de ces paramètres physico-chimiques étant largement influencées par la matrice organique, il faudrait donc considérer l'action de cette dernière comme étant indirecte. Mais lea faits expérimentaux prouvent que l'on peut aller au-delà de telles considérations. HEM (1960 c) s, en particulier, réslisé des esssis un peu analogues aux nôtres, mais à partir de solutions essentiellement synthétiques, à base de fer II et d'acide(s) tannique(s), dont il faut rappeler qu'il(s) constitue(nt) une fraction importante de nombreux végétaux. Pour autant que ls concentration des seconds soit suffisante (ce qui peut localement être le cas dans des films aqueux en contact avec des particules du stock minéral), l'action dissolvante, puis stabilisente de telles solutions face au fer devrait être de deux ordres :

- réduction marquée du fer III en fer II
- complexes ou chélates très atables suivant le pH : respectivement pK > 4 , sur les fonctions GOOH, et pH > 9 , sur les fonctions OH (loc. cit., p : 79).

La notion de complexe ferreux, du type  $\text{TFe}^+$  (loc. cit., p : 89) peut être retenue<sup>1</sup>)De tels complexes, atables, existent ausai pour des molécules acides beaucoup plus simples que les constituants des tannins. Pour les acides oxalique et tartrique, ils sont de la forme R<sub>2</sub>Fe<sup>-</sup>, c'est à dire :  $\text{Fe}(C_2O_4)_2^-$  et  $\text{Fe}(C_4O_6H_4)_2^-$ , selon SCHAFER et ABEGG (1905), resp. TOROPOVA (1945), toutes références citées par HEM (loc. cit.). Pour être plus complet sur ces faits, il faut cependant dire qu'un excès de matière organique, toujours selon l'auteur précité, peut devenir préjudiciable au maintien du fer en solution, lequel <u>se' retrouve</u> alors sous forme de précipités ferriques organiques.

 Cet avis n'est pas partagé par STUNM (communication orale), lequel réfute catégoriquement l'existence de complexes organique du fer II dana lea eaux naturelles. Il propose plutôt le schéma: Fe(II) + 1/4 0<sub>2</sub> + org. = Fe(III)-org. complexes Fe(III)-org. complexes = Fe(III) + org. oxydés Fe(II) + 1/4 0<sub>2</sub> + org. = Fe(III)-org. complexes, stc... Parallèlement à la formation de complexes ferroux, la phase organique suscite probablement divers colloïdes englobant Fe II et Fe III. L'état de dispersion de ces derniers est difficile à définir, de même que l'influence qu'auraient, à leur égard, les constituants de la phase silicatée solide (réminiscence de quelques aspects des techniques d'assainissement : floculation d'une solution ferrique en présence de kaolin). La durée d'existence des complexes ferreux est liée à la résistance du radical organique face à l'oxydation. Il faut dire que les essais en récipients fermés ne sont certes pas l'image exacte de ce qui se passe en milieu naturel, sauf dans le cas de confinements particuliers. Lors de la dynamique d'écoulement, et par apports divers d'oxygène dissous, on assiste, plus ou moins rapidement, à l'isolement des ions ferreux, à leur oxydation, puis à leur précipitation ferrique.

# 5. PRECIPITATIONS DU FER AU NIVEAU DE LA NAPPE

## 5.1. Observation du phénomène

Lors de la plupart des opérations de pompage dans la nappe du bassin supérieur de l'Areuse, une forte proportiona de précipités ferriques se mêle à des argiles pour troubler l'esu extraite. L'un et l'autre disparaissent après plusieurs jours de pompage en continu. Dans de nombreuses régions karstiques le phénomène est observé. Dans certaine cas, la mise en exploitation d'ouvrages d'alimentation peut même être compromise. D'après SIMEONI (1971), qui s'est attaché à ce problème pour le forage de La Brèvine (FOBREV), la pâte argileuse, issue d'un rempliesage des fissures de l'aquifère, peut diminuer la perméabilité de manière très sensible.

Si nous nous limitons au problème des précipités ferriques, la question est d'en connaître leur origine, ainsi que le mécanieme physico-chimique de leur précipitation. Seule une très faible part de ces précipités devrait se former lors du pompage lui-mêne, avec le mécaniame suivant :

 $Fe^{++}(aq) + 2 HCO_3^{-}(aq) + \frac{1}{2}O_2(g) + \frac{1}{2}H_2O(1) = Fe(OH)_3(s) + 2 CO_2$ 

Les conditions d'une telle réaction sont évidentes : apport d'oxygène dissous st détente de CO<sub>2</sub>, lors du pompage. Ces (g)

conditions ne paraissent pas garanties. Même si elles l'étaient, la précipitation ne serait pas aussi immédiatement observable. D'ailleurs, les troubles ferriques se retrouvent sussi à partir de prélèvements statiques, effectués tant à la surface qu'en profondeur de la nappe (cas FOVERR spécialement). Nous en déduisons que les précipités ferriques sont déjà sous cette forme dans l'aquifère lui-nême. Considérant le bilan du fer dissous, des zones d'infiltration jusqu'à l'exutoire, il nous paraît cohérent de croire que l'important atock des précipités ferriques présent dans l'aquifère ne provient pas tant de la roche encaissante que d'une importation, sous forme dissoute, à partir des sols. Cela nous amème à donner de ces transferts des explications d'ordre hydrogéologique et physico-chimiques.

# 5.2. Cause

Les hypothèses physico-chimiques de départ sont les suivantes :

- 1. le fer dissons est essentiellement sous la forme ferreuse
- 2. dans les limites imposées par le pH et le Eh, ces ions ferreux sont contrôlés par la fraction organique si elle existe, par la Produit de Solubilité de FeCO<sub>2</sub> dans le cas contraire
- après oxydstion, due à un apport d'oxygène dissous, ls précipitation intervient sous forme de Fe(OK)<sub>x</sub>.

A partir des analyses globales opérées à divers niveaux du bassin supérieur de l'Areuse, et en tenant compte des conditions hydrogéologiques déduites du chapitre 5, sous-chapitre 2.3 (exemple du magnésium), l'histoire du fer peut être résumée de la façon suivante :

Une importante quantité de fer II dissous et lié aux matières organiques est importée vers la partie centrale de l'aquifère. Le support liquide est généralement pauvre en oxygène dissous, de telle sorte que le transfert en profondeur se fait dans de bonnes conditions physico-chimiques. Sur le pourtour du bassin, uns grande partie du fer reste accumulée dans les horizons infèrieurs du sol, de telle sorte que le contenu ferreux des eaux infiltréme est, en concentrations, très faible. En revenche, une bonne part de l'oxygène dissour présent dans la nappe provient de cette zone là.

Sous l'action conjuguée de bactéries et de l'oxygène dissous, la matière organique est oxydée et dégradée, tant lors de l'infiltration que dans la zone noyée. Le fer II est libéré et, très momentanément, maintenu en solution par les bicarbonates dont la concentration augmente localement. A ce stade, l'indice de saturation face à la sidérite devrait être en-dessous ou à peine endessus de la saturation.

Une partie des infiltrations périphériques, riches en oxygène, se mélange aux solutions décrites ci-dessus. Le fer II est oxydé en fer III. Les conditions physico-chimiques sont telles que ce fer précipite assez rapidement en hydroxyde ferrique. Au gré de la déshydratation, la cristallogenèse conduit principalement à la formation de goethite, dont SIMEONI (1971) décèle de larges extraits dans les "cuttings" de La Brévine (jusqu'à 8 % de l'échantillon total). Ces composés ferriques insolubles colmatent les fissures, concurremment aux argiles de décalcification autochtones ou allogènes.

Le surplus des infiltrations périphériques, qui constituent une très large fraction du débit à l'émergence, n'est guère modifié quant à ses caractères chimiques, de telle sorte que les concentrations en fer et oxygène dissous à la source de l'Areuse sont sensiblement les mêmes que dans les eaux qui, immédiatement sous les sols, s'infiltrent dans les calcaires du Malm. Le cas échéant, un éventuel appauvrissement de l'oxygène global est compensé par des apports gazeux ou dissous su voisinage de l'exutoire.

Mous avons tenté de résumer ces faits sous forme de réactions chimiques :

a) série CACHOT, jusqu'à l'intérieur de la nappe karstique :

| $RCOOFe^+ = RCOO^- + Fe^{++}$ ou  | $(RC00)_{2}Fe = 2 RC00^{-} + Fe^{++}$   |
|---|---|
| $RCOO^{-1} = CO_{2} + R + e^{-1}$   | 2 RCOO <sup>®</sup> = 2 CO <sub>2</sub> + 2 R + 2 e <sup>®</sup>  |
| $\frac{1}{2}$ 0 <sub>2</sub> + e <sup>-</sup> + H <sup>+</sup> = $\frac{1}{2}$ H <sub>2</sub> O | $\frac{1}{2}$ 0 <sub>2</sub> + 2 e <sup>-</sup> + 2 H <sup>+</sup> = R <sub>2</sub> 0                             |
| $CO_2 + H_2O = H^+ + RCO_3^-$   | $2 \text{ CO}_2 + 2 \text{ R}_2 \text{ O} = 2 \text{ H}^+ + 2 \text{ HCO}_3^-$                                    |
| $Fe^{++} + HCO_3^{-} = Fe(HCO_3)^{+}$   | $Fe^{++} + 2 HCO_3 = Fe(HCO_3)_2$   |
| $RC00Fe^+ + \frac{1}{2}H_20 + \frac{1}{4}O_2 = Fe(HCO_3)^+ + R$                                 | $(\text{RC00})_2$ Fe + H <sub>2</sub> 0 + $\frac{1}{2}$ O <sub>2</sub> = Fe(HCO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> + 2 R |

Les solutions résultantes sont riches en fer et pauvres en oxygène.

b) série BRANDT, jusqu'à l'exutoire :

 $FeCO_3 + H^+ = Fe(HCO_3)^+$  ou  $FeCO_3 + B_2CO_3 = Fe(HCO_3)_2$ Ces relations n'impliquent pas l'existence de la sidérite en tant que minéral primaire; elles indiquent simplement que la relation fer II - bicarbonates conduit à des espèces dissoutes. Les solutions résultantes sont pauvres en fer et riches en oxygène.

c) mélange BRANDT, CACHOT, dans un domaine restreint de la nappe :

| $Fe(HCO_3)^+ = Fe^{++} + HCO_3^-$ o   | $u = Fe(HCO_3)_2 = Fe^{++} + 2 HCO_3^{-}$   |
|---|---|
| $Fe^{++} = Fe^{+++} + e^{-}$  | $Fe^{++} \approx Fe^{+++} + e^{-}$  |
| $\frac{1}{2}$ 0 <sub>2</sub> + e <sup>-</sup> + H <sup>+</sup> = $\frac{1}{2}$ H <sub>2</sub> O | $\frac{1}{2}$ 0 <sub>2</sub> + e <sup>-</sup> + H <sup>+</sup> = $\frac{1}{2}$ H <sub>2</sub> O |
| Fe <sup>+++</sup> + 3 OH <sup></sup> = Fe(OH) <sub>3</sub>                                      | $Fe^{+++} + 3 OH^{-} = Fe(OH)_{3}$  |
| $3 H_2 0 = 3 OH^{-} + 3 H^{+}$  | $3 H_2 0 = 3 OH^2 + 3 H^4$  |
| $Fe(HCO_3)^+ + \frac{1}{2}O_2 + 2\frac{1}{2}H_2O$   | $Fe(HCO_3)_2 + \frac{1}{2}O_2 + 2\frac{1}{2}H_2O$   |
| = $Fe(OH)_3 + HCO_3 + 2 H^+$  | $= Fe(OH)_3 + 2 HCO_3 + 2 H^+$  |

Parallèlement, la dégradation des matières organiques se poursuit, avec consommation d'oxygène.

Les solutions résultantes sont assez vite appauvries en fer, mais demeurent moyennement chargées en oxygène.

d) exutoire (AREUSE) :

 $Fe(HCO_3)^+ = FeCO_3 + H^+$  on  $Fe(HCO_3)_2 = FeCO_3 + CO_2 + H_2O$ Cet ultime mécanisme exprime la détente. Les solutions finales sont pauvres en fer et riches en oxygène.

L'ensemble des faits conststés se résume en une transgression des stocks de fer, vers le bas. Cette transgression se fait sur une distance variable : à travers le profil pédologique sur le pourtour du bassin, jusque dans l'aquifère noyé au centre de ce bassin. Exprimée en terme de bilan, la quantité de fer dissous déchargée à l'exutoire provient exclusivement des apports atmosphériques (chapitre 4, sous-chapitre 2).

#### Chapitrs 10

#### CONCLUSIONS

## 1. CONCLUSIONS GENERALES

Le Jura calcaire - exemple de karat couvert, en climat tempéré - est caractériaé par une ablation quasi superficielle, à l'exception de quelques accidents souterrains (gouffres et grottes) qui poursuivent une évolution verticale, atoppée probablement dans la zone noyée. Le comportement hydrogéochimique de ces phénomènes karatiques de grande envergure peut alors être comparé utilement à celui que l'on observe dans des karats d'altitude (Préalpes et Alpes calcaires) à couverture ráduite, pour lesquels le rôle de l'eau de condensation n'est pas négligeable. Les rythmes saisonniers influencent très directement l'altération par l'intermédiaire du CO<sub>2</sub> biologique. En superposition, la matière globale exportée est en rapport direct avec la quantité d'eau écoulée à travers les bassins.

Le bilan, effectué sur un bassin témoin, montre que les caractéristiques chimioues à l'exutoire permettent, dans bien des cas, de reconstituer l'évolution générale de l'amont, jusques et surtout au niveau des horizone pédologiques. En revanche, des observations menées dans un réseau piézométrique insuffisamment dense et, par la force des choses, mal réparti, peuvent être trompeuses. Ces piézomètres permettent cependant de relater des phénomènes locaux très intéressants, en particulier un lessivage très intense dans la tranche de battement de la nappe lorsque les conditione géologiques sont favorables, ainsi que la mise en évidence de la notion de "relaia" : précipitation - dissolution et ainsi de suite, accompagnés de substitutions minérales. De telles substitutions expliquent très clairement pourquoi il n'est pas toujours possible de suivre un élément donné, de l'aire d'infiltration jusqu'à la source. C'est ainsi que certains ions se retrouvent dans des concentrations identiques au sein des précipitations atmosphériques et à l'exutoire. ce qui ne signifie nullement qu'ils ne soient, ici et là, extraits de la roche mère ou des sols quien sont issus.

Quelles que soient leurs teneurs, tant dans la roche mère que dans les solutions infiltrantes, les éléments stables peuvent être encadrés par des relations issues de données thermodynamiques. Dans cette optique, le contenu hydrogéochimique paraît très cohérent :

- La prédominance du sodium sur le potassium s'explique par rapport à l'altération de la phase silicatée, évoluant vers le domaine de stabilité de la kaolinite.
- Le contenu en silice est limité par la solubilité du quartz.
- Les eaux sont, en moyenne, proches de l'équilibre face à la calcite, sous-saturées vis à vis de l'aragonite et de la dolomite.
- Le fer est rapidement précipité sous forme de composés ferriques, dès que les conditions physico-chimiques sont insuffisantes à le maintenir à l'état réduit.

Ces exemples sont pris parmi d'autres.

D'après nos tests contrôlés et mesures, la matrice organique présente dans les eaux influence directement la dissolution et le transfert des carbonates, mais aussi du fer. En profondeur, la dégradation des humates tend à renouveler le stock carbonique agressif.

L'analyse des débits chimiquea à l'exutoire nous fait constater que le contenu bicarbonaté calcique suit une évolution annuelle en forme de parabole dont le maximum est retardé de quelque 2 à 3 mois par rapport au maximum de production du CO, biologique. Le débit module des variations attribuées au lessivage. Ces résultats permettent de rectifier certaines données hydrogéologiques concernant le temps de séjour moyen des eaux dans la nappe. La majorité des autres constituants, soit qu'ils ne soient pas liés à la phase carbonatée, soit que leur extraction majeure se fasse dans la zone noyée, par lessivage lors des fluctuations piézométriques, ont essentiellement une corrélation inverse avec le débit : Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Mg<sup>++</sup>, Sr<sup>++</sup>, SiO<sub>2</sub>, (SO<sub>4</sub><sup>--</sup>), Cl<sup>-</sup>. Le ion nitrate, élément instable et très soluble, d'origine plutôt extérieure ou fortuite, tend à une corrélation directe avec ce même débit.

Les exportations ont été calculées pour chaque élément, en même temps qu'était estimée leur origine dans le cycle complet atmosphère - exuteire. Cette origine peut être résumée ainsi peur le bassin supérieur de l'Areuse, par ordre décroissant et jusqu'à 50 % de leur total au moins: Fe<sup>++</sup>, SO4, --, NO3-: eau atmosphérique et apports externes Ca<sup>++</sup> et SiO<sub>2</sub>, NCO<sub>3</sub>, NO<sub>3</sub>, Mg<sup>++</sup>: sols et calcaires immédiatement sous-

jacents Sr<sup>++</sup> et K<sup>+</sup>, Na<sup>+</sup>, Mg<sup>++</sup>, Cl<sup>-</sup> ; zone de battement de la nappe, en Ces faits sont relatés en termes de "bilan" et sous-entendent naturellement la notion de "relais" exprimée peu avant. C'est ainsi que les eaux de la nappe reflètent, localement, des gîtes évaporitiques à fort contenu sulfaté. Sur la base de l'ensemble des données, l'érosion superficielle est, pour les hautes vallées neuchâtcloises, de l'ordre de 0,07 à 0,09 mm/an, suivant la pluviosité.

Enfin, les configurations solides, liquides et atmosphériques jouent un rôle très important, surtout au niveau de leurs interfaces. Nous avons tenté de mettre en relief certains aspects, certes connus, des échanges de gaz carbonique, au moyen d'une méthode analytique simple mais non appliquée, jusqu'ici, à l'étude du karst. D'une manière générale, l'extension de données thermodynamiques à d'autres éléments que ceux de la matrice bicarbonatée calcique dominante est aussi assez inhabituelle dans le domaine de la karstologie.

#### 2. DEBOUCHE DES RECHERCHES

Outre le fait que ces travaux permettent de constituer un précieux catalogue de données hydrogéochimiques - visage qui sera rapidement celui du passé peut-être - ils constituent également l'un des supports de toutes les disciplines qui s'attachent à mettre en valeur notre sol, tant en surface qu'en profondeur, à l'aménager de façon rationnelle, à utiliaer ses ressources de manière cohérente et prospective surtout.

Dans le domaine de la prospection hydrogéologique tout d'abord, l'étude du chimisme des eaux en rapport avec leur substratum permet de vérifier une suite d'hypothèses basées aur des observations de terrain souvent difficilea : vitesse et orientation des écoulements, zones de karstification intense et zones de colmatation, sphère d'influence des piézomètres, rétention dans les sols, temps de séjour au aein de l'aquifère et, en définitive, calcul du bilan.

Dès lors que ces eaux doivent servir à l'alimentation, qualité chimique de base et évolution de celle-ci en cours d'exploitation, zones particulièrement exposées à des contaminations externes, auto-épuration, maintien des équilibres thermodynamiques en réservoir ou lors du transfert (incrustation, turbidité, etc...) sont toutes choses utiles à définir.

Pour résoudre certains problèmes nyant trait à la pédologie, directement impliquée dans la mise en valeur des sols, la connaissance de la géochimie de surface, vue par l'entremise des solutions d'altération, paraît fondamentale. On voudrait que, chez nous aussi, cette connaissance soit utilisée à mieux travailler, amender et cultiver la terre, qu'elle serve de base à un aménagement du territoire qui ne soit plus essentiellement fondé sur l'habitude et le fait accompli, au pire l'improvisation.

C'est aussi dans le domaine de l'aménagement global que de telles études sont utiles, parce que plus ou moins directement impliquées lorsqu'il s'agit de construire routes, digues ou barrages, de fixer certains critères de mécanique des sols, de stabilité, de projeter des injections ou des fondations. Ces exemples nous sont suggérés par le rapport final de l'Opération concertée sur la géochimie des altérations, conçue par la DGRST (MILLOT, 1971).

A une époque où le mot "environnement" est sur toutes les lèvres, n'est-il pas paradoxal de constater que de réels inventaires hydrogéochimiques des eaux souterraines ne sont que trop rares, même lorsqu'il ne s'agit que des éléments majeurs ou de quelques mineurs. A fortiori, de tels inventaires, regroupant les éléments-trace (Hg, Cd, Pb, Ni, Cr, etc...), n'existent pratiquement pas. Comment, dès lors, pouvoir certifier, à coup sûr, qu'à cause d'une activité humaine quelconque, les teneurs en plomb ou en mercure d'un lac augmentent an-delàdes stocks naturels disponibles? Comment connaître, dans ce cas là, le comportement d'un élément dissous face au substratum, si les mécanismes propres à d'autres éléments plus abondants ne sont pas totalement élucidés?

Mais, en définitive, de telles recherches montrent que la nature est suffisamment complexe pour brouiller les plus belles théories de la chimie classique, établies en laboratoire. Et c'est par la rencontre de diverses disciplines que les données de base, propres à chacune d'elles, peuvent être considérablement améliorées.

#### 3. PERSPECTIVES D'AVENIH

Nous n'avons certes pas la prétention d'avoir épuisé le sujet de l'altération karstique en pays jurassien, ni dans le fond ni dans la forme. 11 y manque encore de nombreux volets, et non des moindres. C'est ainsi que le rôle direct de l'activité microbienne dans l'altération des calcaires n'a pas été étudié. Les travaux d'un CAUMARTIN (1971 s et b, pour ne citer que les.plus récentes publications de cet auteur) démontrent la grande importance des microorganismes, tant en conditions d'sérobiose que d'ansérobiose, dans les mécanismes physico-chimiques

qui relient les constituants du fer, le gypse, la calcite et les édifices silicatés. En résumé, le pouvoir corrodant des sédiments argileux, imprégnés de matières organiques, peut être attribué à un transfert de calcium de la roche au sédiment. Ce transfert est contrôlé par une hactérie réductrice des sulfates : Sporovibrio desulfuricans. Selon KAUFMANN (1960, in CARO, 1965, p : 73), une autre bactérie, nitrifiante, peut également accélérer la dissolution karatique, alors qu'un type encore différent - Parabacterium spelsi - est à même d'expliquer la constitution d'une forme dégradée du concrétionnement calcaire : le Nondmilch (CAUMARTIN et RENAULT, 1958, in BERNASCONI, 1961 ) . L'interprétation biochimique de la corrosion n'est pas limitée à des actions pariétales en grotte; elle peut être étendue à de nombreux cas de microporosité de la roche encaissante, dont un très bel exemple se voit au plafond de la grotte de la Cocalière (Gard, FR).

De même, la cinétique des mécanismes d'altération classiques pourrait être spprofondie "in situ", sur le base des théories propres su transfert de masse et dont ROQUES (1969) a jeté les bases karstologiques. Dans cette optique, il paraîtrait opportun de contrôler, sur place et en continu, des épísodes particuliers, tels que crue ou décrue, de l'activité hydraulique. Un tel projet cst à l'étude (MISEREZ, røpport non publié de la Commission Scientifique de la Société Suisse de Spéléologie). De cette manière, les différentes phases de la décharge chimique, définies par STELCL, VLCEK et PISE (1969), pourraient être précisées. C'est au niveau des sols, que la confrontation des études phase solide - phase liquide a le plus de chances d'aboutir à des résultats vraiment nouveaux, par des prélèvements d'eau réguliers (et délicata) dans un environnement géochimique bien défini. L'interprétation des valeurs obtenues devrait alors être faite dans une optique physico-chimique tenant compte des données pédologiques objectives, d'où collaboration étroite au pédologue et du physico-chimiste.

Même collaboration, avec des hydrogéologues cette fois, pour tenter de superposer modèles chimico-physiques et modèles analogiques de l'écoulement souterrain, en tenant compte de l'hétérogénéité et do l'anisotropie du champ des perméabilités dans l'squifère, définis selon les critères de KIRALY (1970), par exemple. Si les coefficients de diffusion chimique ne sont pas négligeables face aux paramètres qui définissent la vitease de cet écoulement, des faits nouveaux pourront aussi être constatés. Une telle opération nécessite, en parallèle, le montage d'un appareillage conçu pour réaliser des altérations "in vitro", non pas pour redéfinir ou ajuster des constantes thermodynamiques, mais dans un esprit de simplification tenant compte au mieux des données de terrain. La phase solide d'un tel "modèle" devrait, dans tous les cas, être constituée par des échantillons rocheux ou terreux issus de la nature, tels les essais de EX et ROQUES (1972).

Parallèlement, l'étude de certains éléments particuliers devrait être approfondie, dans la région considérée : comportement du strontium face à la phase carbonstée, notamment co-précipitation avec le calcium, sur la base des travaux théoriques de KINSMANN et HOLLAND (1969); dégradation des ions qui dépendent assez directement de l'activité biologique et peuvent, en particulier, être influencés par l'activité humaine : nitrates et phosphates; détermination de la nature exacte des matrices organiques, etc...

Enfin, et pour renforcer cette étude purement régionale, extension détaillée de nos investigations à des bassins voisins de la Vallée de La Brévine : bassin de la Noiraigue, ou, plus lointains : région des Sieben Hengste. Cela serait d'autant plus utile et possible, qu'à climat relativement semblable, les conditions géologiques y sont plutôt différentes, et que l'infrastructure d'observation est en place.

## BIBLIOGRAPHIE

ANDRIEUX, C. (1969) : Etude du climat de la grotte de Sainte-Catherine en Ariège selon le cycle 1967. - Ann. de Spéléo. 24 (1) : 19-74. ANDRIEUX, C. (1970, 71) : Contribution à l'étude du climat des cavités naturelles des massifs karstiques. - Ann. de Spéléo. I. Instrumentation en climatologie souterraine. - 25 (2) : 441-490 II. Aérodynamique souterraine. - 25 (2) : 491 - 529 III. Evapo-condensation souterraine. - 25 (3) : 531-539 IV. Influence de la morphologie des galeries, de la forme et de l'orientation des ouvertures sur le climat souterrain. - 26 (1) : 5-30 V. Les bilans climatiques. - 26 (2) : 367-386. AUBERT, D. (1967) : Estimation de la dissolution superficielle dans le Jura. - Bull. Soc. vaud. Sci. nat. 69 (8) : 365 - 376. AUBERT, D. (1969) : Phénomènes et formes dn Karst jurassien. - Eclogae geol. Helv. 62 (2) : 325-399. AUCANT, Y., PETREQUIN, P. (1972) : Le gouffre des Granges-Mathieu à Chenecey (Doubs) - Un cas de gélifraction souterraine. - Cavernes 16 (2) : 58-64. AUDETAT, M. (1958) : Répartition géographique, nature et importance des cavités de la Suisse française. - Actes 2e Congr. intern. spél., Bari 1958, tome I, section 1 : 249-256. AUDETAT, M. (1961 à 1963) : Essai de classification des cavernes de Suiese. - Stalactite 11 : 149-219, 12 : 251-300, 13 : 315-352. BACK, W. (1961) : Calcium carbonate saturation in ground water, from routine analyses. - US Geol. Survey Water-Supply Paper 1535-D : 1-13. BACK, W. (1963) : Preliminary results of a study of calcium carbonate saturation of ground water in central Florida. - Bull. Ass. Intern. d'Bydrologie scient. 8 (3) : 43-51. BACK, W., CHERRY, R.N., HANSHAW, B.B. (1966) : Chemical equilibrium between the water and minerals of a carbonate aquifer. - Nat. Speleol. Soc. Bull. 28 (3) : 119-126. BAKER, W.E. (1973) : The role of humic acids from Taamanian podzolic soils in mineral degradation and metal mobilization. - Geochim.

Cosmochim. Acta 37 : 269-281. BARNES, I., BACK, W. (1964) : Geochemistry of iron-rich ground water

of Southern Maryland. - Jour. Geol. 72 (4) : 435-447.

BARSCH, D. (1969) : Studien zur Geomorphogenese des zentralen berner Juras. - Basler Beitr. zur Geogr. 9 : 221 p.

- BECK, G.L. (1967) : Quantitative analysis of the Muav aquifer, Grand Canyon National Park, Arizona. - Nat. Speleol. Soc. Bull. 29 (3) : 105.
- BEGUIN, C., POCMON, M. (1971) : Contribution à l'étude pétrographique et géochimique des sols des nardaies jurassiennes Nardetum juressicum. - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 94 : 67-76.
- BERNASCONI, R. (1961) : L'évolution physico-chimique du Mondmilch. 4ème contribution à l'étude du Mondmilch. - Mem. Rass. speleo. Ital. 5 : 75-100.
- BERNASCONI, R. (1972) : Sur la nature des sécrétions calcaires de quelques Mollusques st d'un Polychète aquatiques cavernicoles. - Stalactite 22 (1) : 24-27.
- BERNER, R.A. (1971) : Principles of chemical sedimentology. Mc Graw-Hill, New-York : 240 p.
- BILLES, G., CORTEZ, J., LOSSAIMT, P. (1971) : L'activité biologique des sols dans les écosystèmes méditerranéens. 1. Minéralisation du carbone. - Rev. Ecol. Biol. Sol 8 (3) : 375-395.
- BOEGLI, A. (1964) : Corrosion par mélange des eaux. Intern. Jour. Speleol. 1 : 61-70.
- BOEGLI, A. (1970) : Le Hölloch st son karst. Supplément No 4 à Stalactite : 109 p.
- BOEGLI, A. (1971) : Karstdenudation das Ausmass des korrosiven Kalkabtrags. - Regio Basiliensis (Basel) 12 (2) : 352-361.
- BRAITSCN, O. (1962) : Entstehung und Stoffbestand der Salzlagerstätten.

  Mineralogie und Petrographie in Einzeldarstellungen, Band III.
  Springer-Verlag, Berlin : 232 p.
- BRAY, L.G. (1972) : Preliminary oxidation studies on some cave waters from South Wales. - Trans. Cave Research Gr. G.B. 14 (2) : 59-66.
- BRICKER, O.P., GARRELS, R.M. (1967) : Mineralogic factors in natural water equilibria. - Principles and applications of water chemistry. John Wiley & Sons, Inc., New-York : 449-469.
- BRITT, Jr., R.D. (1962) : Precise automatic spectrophotometric analysis in the low parts per billion range. - Anal. Chem. 34 (13) : 1728-1731.
- BURGER, A. (1959) : Hydrogéologie du bassin de l'Areuss. Thèse. Bull. Soc. neuch. Géogr. 52 (1) : 304 p.
- BURGER, A. (1961) : Proposition pour la normalisation de la mesure de la conductibilité électrique de l'eau. - Mém. AIB, Tome IV : 3-5.
- BURGER, A., MARCE, A., MATHEY, B., OLIVE, Ph. (1971) : Tritium et oxygène-18 dans les bassins de l'Areuse et de la Serrière (Jura neuchâtelois, Suisse). - Actes Colloque d'hydrologie en pays calcaire, Besançon 1971 : 79-87.

- BURGER, A. (1972) : Chimie de la dissolution des roches carbonatées.
  Cours d'hydrogéologie karstique, non publié. Centre d'Hydrogéologie, Neuchâtel : 118 p.
- CARO, F. (1965) : La chimie du gaz carbonique et des carbonates, et les phénomènes hydrogéologiques karstiques. - Chron. Hydrogéol. BRGM. 1965 (7) : 51-77.
- CAUMARTIN, V. (1971 s) : Interprétation biologique du pouvoir corrodant des argiles. - Actes 4e Congr. nat. spél., Neuchâtel 1970 : 88-93.
- CAUMARTIN, V. (1971 b) : L'activité microbienne, en grotte, sur supports calcaires. - Actes Colloque d'hydrologie en pays calcaire, Besançon 1971 : 7-11.
- CHAUVE, P., DREYFUSS, M. (1971) : Excursion hydrogéologique au Marais de Saône et à la source du Lison. - Actes Colloque d'hydrologie en pays calcaire, Besançon 1971 : 265-276.
- CIGNA, A.A., CIGNA, L.R., VIDO, L.L. (1963) : Quelques considérations sur l'effet-sel dans la solubilité des calcaires. - Ann. de Spéléo. 18 (2) : 185-191.
- COGLEY, J.G., MC CANN, S.B. (1971) : Chemistry of limestone runoff waters in the High Arctic. - Cave Research Meeting, Hamilton, Ontario 1971. Abstract in : Caves and Karst 13 (5) : 38.
- CORBEL, J. (1956) : Le karst du Vercors. Rev. Géogr. Lyon 31 (3) : 221-241.
- CORBEL, J. (1957) : Les karsts du nord-ouest de l'Europe. Rev. Géogr. Lyon, publ, hors série : 541 p.
- CORBEL, J. (1959) : Erosion en terrain calcaire. Ann. Géogr. 68 : 97-120.
- CORBEL, J. (1967) : Les zones du monde écoulant plus de trois mètres d'eau. Rev. Géogr. de l'Est 4 : 397-401.
- CORBEL, J. (1968) : Karsts et glaciers quaternaires. Irlande et Laponie. - Revue Norois 60 : 469-479.
- DAVID, F.N. (1938) : Tables of the correlation coefficient. Biometrika Office, University College, London.
- DE BOSSET, C. (1965) : Recherches hydrogéologiques; sondages profonds 1963 - 1965. - Comité de l'Areuse, non publié : 54 p.
- DELBROUCK, R. (1969) : De l'influence des acides humiques sur le corrosion des roches calcaires. - Actes 5e Congr. intern. spèl., Stuttgart 1969 (à paraître).
- DELBROUCK, R. (1971) : Influence climatique sur la corrosion dea cavernes. - Actes 4e Congr. nat. spèl., Neuchâtel 1970 : 94-97.

DOERFFEL, K. (1966) : Statistik in der analytischen Chemie. - VEB. Deutscher Verlag für Grundstoffindustrie, Leipzig : 211 p.

- DONER, H.E., PRATT, P.F. (1969) : Solubility of calcium carbonate precipitated in acueous solutions of magnesium and sulfate salts. - Soil Sci. Soc. Amer. Proc. 33 : 690-693.
- DUPLESSIS, J.-C. (1967) : Etude isotopique du concrétionnement de l'Aven d'Orgnac, applications à la paléoclimatologie de la région sud - ardéchoise. - Thèse. Fac. Sci. Univ. Faris.
- EK, C. (1964) : Note sur les eaux de fonte des glaciers de la Haute Maurienne. Leur action sur les carbonates. - Rev. belge Géogr. 88 (1/2) : 127-156.
- EK, C. (1966) : Faible agressivité des eaux de fonte des glaciers : l'exemple de la Marmolada (Dolomites). - Ann. Soc. Géol. Belgique 89 (6) : 177-188.
- EK, C., DELECOUR, F., WEISSEN, F. (1968) : Tencur en CO<sub>2</sub> de l'air de quelques grottes belges. Technique employée et premiers résultats.
  Ann. de Spóléo. 23 (1) : 243-257.
- EK, C., GILEWSKA, S., KASZOWSKI, L., KOBYLECKI, A., OLEKSYNOWA, K., OLEKSYNOWNA, B. (1969) : Some analyses of the CO<sub>2</sub> content of the air in five Polish caves. - Ann. Geomorph., Neue Folge 13 (3) : 267-286.
- EK, C., ROUJES, H. (1972) : Dissolution expérimentale de calcaires dans une solution de gaz carbonique. Note préliminaire. - Trans. Cave Research Gr. G.B. 14 (2) : 67-72.
- ERASO, A. (1969) : La corrosión climática en las cavernas. Boletin Geológico y Minero 86 : 564-581.
- ERIKSSON, E., KHUNAKASEM, V. (1966) : The chemistry of ground waters.

  Ground water problems. Wenner-Gren Center International Symposium Series 11 : 89-122.
- ESPIAU, P., LAHGUIER, M. (1970) : Utilisation du Carmhograph 8 dans le dosage du carbone des composéa humiques des sols. - Bull. Ass. Fr. Etude du sol 4 : 17-26
- EXLER, H.J. (1972) : Ausbreitung und Reichweite von Grundwasserverunreinigungen im Unterstrom einer Mülldeponie. - Wasser und Abwasser (GWF) 113 (3) : 101-112.
- FAHNRICH, V., SOUKUP, M. (1964) : Beitrag zur UV-spektrophotometrischen Beatimmung von organischen Stoffen im Wasser. - Wasserwirtsch.-Wassertech. 14 (7) : 205-208.
- FETH, J.H., ROBERSON, C.E., POLZER, W.L. (1964) : Sourcea of mineral constituents in water from granitic rocks. Sierra Nevada, California and Nevada. - US Geol. Survey Water-Supply Paper 1535-I : 70 p.
- FISHMAN, M.J., DOWNS, S.C. (1966) : Methods for analysis of selected metals in water by atomic absorption. - US Geol Survey Water-Supply Paper 1540-C : 23-45.

- GANS, Y. (1967) : Intensité de la corresion des reches carbonatées dans les karsts dinarique et alpin slovène (Yougoslavie). - Spelaion Carso 6 : 31-42.
- QARRELS, R.M. (1967) : Genesis of some ground waters from igneous rocks.
   Researches in Geochemistry, Vol. 2. John Wiley & Sons, Inc., New-York : 405-420.
- GARRELS, R.N., CHRIST, C.L. (1967) : Equilibre des minéraux et de leura solutions aqueuses. - Gauthier-Villars, Paris : 335 p.
- GEZE, B. (1973) : Lexique des termes français de spèléologie physique et de karstologie. - Ann. de Spèléo. 28 (1) : 1-20.
- OIGON, R., MONNIN, J. (1966) : Inventaire spéléologique du sud-est du département du Doubs. - Ann. de Spéléo. 21 (1) : 269-355.
- GINET, R. (1970) : Etude de la condensation atmosphérique saisonnière dans la grotte de Hautecour (Ain, France). - C.R. Acad. Sci. 271 : 1615-1618.
- GIRAULT, M. (1967) : Eléments de méthodologie statistique. Dunod, Paris : 160 p.
- GIROU, A. (1970) : Thèse Toulouse No ordre 1015 (extraits dans : GIROU, A. et ROQUES, H. : C.R. Acad. Sci. 268 : 1244).
- GIROU, A., ROQUES, H. (1971) : Etude des cinétiques de précipitation des carbonates de calcium. - Bull. Ass. Géographes français 389/390 : 227-233.
- GOLWER, A., MATTHESS, G., SCHNEIDER, W. (1969) : Selbstreinigungavorgänge im aeroben und anaeroben Grundwasserbereich. - Vom Wasser 38 : 64-92.
- GRAF, J.-P. (1971) : La forêt et le karat. Actes 4e Congr. nat. spêl., Neuchâtel 1970 : 20-28.
- HANDA, B.K. (1970) : Chemistry of manganese in natural waters. Chem. Geol. 1969/70, 5 (3) : 161-165.
- HANSEN, E.R., SCHNITZER, M. (1969) : Zn-dust distillation and fusion of a soil humic and fulvic acid. - Soil Sci. Soc. Amer. Proc. 33 : 29-34.
- HARDER, N., MENSCHEL, G. (1967) : Quarzbildungen am Meeresboden. - Naturwissenschaften 54 (21) : 561.
- HARDER, N. (1969) : Illit- und Montmorillonit-Synthese bei niedrigen Temperaturen. - Naturwissenschaften 56 (5) : 279.
- HARDER, H., FLEHMIG, W. (1970) : Quartzeynthese bei tiefen Temperaturen.
   Geochim. Cosmochim. Acta 34 : 295-305.
- HARMON, R.S. (1971) : Preliminary results on the ground-water geochemistry of the Sierra de El Abra region, North-Central Mexico. - Nat. Speleol. Soc. Bull. 33 (2) : 73-85.
- HARMON, R.S., RESS, J.W., JACOBSON, R.W., SHUSTER, E.T., HAYGOOD, C., WNITE, W.B. (1972) : Chemistry of carbonate denudation in North

America. - Trans. Cave Research Gr. G.B. 14 (2) : 96-103.

HARNED, H.S., SCHOLE, S.R. (1941) : Deuxième constante de dissociation de l'acide carbonique. - J. Amer. Chom. Soc. 63 : 1706.

- HARNED, H.S., DAVIS, R., Jr. (1943) : The ionization constant of carbonic acid in water and the solubility of carbon dioxide in water and aqueous salt solutions from 0 to 50°. - J. Amer. Chem. Soc. 65 : 2030-2037.
- HEM, J.D., CROPPER, W.H. (1959) : Jurvey of ferrous-ferric chemical cquilibria and redox potentials. - US Geol. Jurvey Water-Supply Paper 1459-A : 1-31.
- HEM, J.D. (1960 a) : Aestraints on dissolved ferrous iron imposed by bicarbonate, redox potential, and pH. - US Gcol. Survey Water-Supply Paper 1459-B : 33-55.
- HEM, J.D. (1960 b) : Some chemical relationships among sulfur species and dissolved ferrous iron. - US Geol. Jurvey Water-Supply Paper 1459-C : 57-73.
- HEM, J.D. (1960 c) : Complexes of ferrous iron with tannic acid. US Geol. Survey #ater-Supply Faper 1459-D : 75-94.
- HEM, J.D. (1961) : Calculation and use of ion activity. US Geol. Survey Water-Supply Paper 1535-C : 1-17.
- HERRIOT, F. (1967) : Le réseau souterrain de Mercy-le-Bas (Neurthe-et-Moselle). - Jpelunca (4e série) 7 (4) : 262-268.
- HOLDEN, W.S. (1970) : Water treatment and examination. J. and A. Churchill, London : 513 p.
- HOLLAND, H.D., BORCSIK, M., KUNOZ, J., OXBURGH, U.M. (1963) : The coprecipitation of Sr<sup>+2</sup> with aragonite and of Ca<sup>+2</sup> with strontianite between 90° and 100° C. - Geochim. Cosmochim. Acta 27 : 957-977.
- HOLLAND, H.D., EIRSIPU, T.V., HUEBNER, J.S., OXBURGH, U.M. (1964) : On some aspects of the chemical evolution of cave waters. - Jour. Geol. 72 : 36-67.
- MOLLY, F. (1958) : Examination of underground karstwater-systems by chemical methods. - Actes 2e Congr. intern. spel., Bari 1958, tome I : 485-495.
- JACOBSON, R.L., LANGMUIR, D. (1970) : The chemical history of some spring waters in carbonate rocks. - Groundwater 8 (3) : 5-9.
- JACOBSON, R.L., LANGMUIR, D., O'BRIEN, Ph.J. (1971) : Factor analysis of carbonate groundwater chemistry. ~ Cave Research Meeting, Hamilton, Ontario 1971. Abstract in : Caves and Karst 13 (5) : 42.
- JACOBSON, R.L., LANGHUIR, D. (1972) : An accurate method for calculating saturation levels of ground waters with respect to calcite and dolomite. - Trans. Cave Research Gr. G.B. 14 (2) : 104-108.

- JACOT-GUILLARMOD, C. (1909) : Carte des bassins fermés du Jura. Serv. topogr. fédéral.
- JANDA, R.J. (1971) : An evaluation of procedures used in computing chemical denudation rates. - Geol. Soc. Amer. Bull. 82 : 67-80.
- JENNINGS, J.N. (1971) : Karet. An Introduction to systematic geomorphology, Vol. 7. The MIT. Press : 252 p.
- JENSEN, 0.J. (1963) : Direct P 02 and P CO2 measurement. Laboratorium 1963 (3) : 2-7.
- KINSMANN, D.J.J., HOLLAND, H.D. (1969) : The co-precipitation of cations with CaCO<sub>3</sub>. IV. The co-precipitation of  $\mathrm{Sr}^{+2}$  with aragonite between  $16^{\circ}$  and  $96^{\circ}$  C. Geochim. Cosmochim. Acta 33 : 1-17.
- KIRALY, L. (1968) : Eléments structursux et slignement de phénomènes karstiquee (région du gouffre du Petit-Pré de Saint-Livres, Jurs vaudois). - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nst. 91 : 127-146.
- KIRALY, L. (1969 a) : Anisotropie et hétérogènèité de la perméabilité dans les calcaires fissurés. - Eclogae Geol. Helv. 62 (2) : 613-619. KIRALY, L. (1969 b) : Statistical analysis of fractures (Orientation and density). - Geol. Rundschau 59 (1) : 125-151.
- KIRALY, L. (1969 c) : Bref commentaire à la carte structurale de la surface Argovien - Séquanien dans le canton de Neuchâtel. - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 92 : 71-72, avec l carte structurale.
- KIRALY, L. (1970) : L'influence de l'hétérogènèité et de l'anisotropie de la perméabilité sur les systèmes d'écoulement. - Bull. Ver. Schweiz. Petrol.-Geol. u. -Ing. 37 (91) : 50-57.

KIRALY, L., MATHEY, B., TRIPET, J.-P. (1971) : Fissuration et orientation des cavités souterraines. Région de la grotte de Milandre (Jura tabulsire). - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 94 : 99-114.

- KIRALY, L., SIMEONI, G.-P. (1971) : Structure geologique et orientation des cavités karstiques : la grotte de "Chez le Brandt" (Jura neuchâtelcia). - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 94 : 91-97.
- KIRALY, L. (1973) : Notice explicative de la carte hydrogéologique du canton de Neuchâtel. - Supplément su Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 96 : 16 p., l carte, l tableau hors-texte.
- KITANO, Y. (1962) : A study of the polymorphic formation of calcium carbonate in thermal springs with an emphasis on the effect. - Bull. Chem. Soc. of Japan 35 : 1980.
- KNUCHEL, F. (1969) : Beobachtungen im Karrenfeld der Sieben Hengste.
   Actes 3e Congr. nat. spél., Interlaken 1967 : 19-22.
- KNUCHEL, F. (1972) : F\u00e4rbung des unterirdischen Abfluss der Schrattenfluh (LU). - Suppl\u00e5ment No 7 \u00e5 Stalsctite : 32 p.
- KRAUSKOPF, K.B. (1967) : Introduction to geochemistry. Mc Graw-Hill, New-York : 706 p.

- KUBLER, B. (1962) : Etude pétrographique de l'Ochningien (Tortonion) du Locle (Suisse occidentale). - Beitr. Eineral. u. Petrogr. 8 : 267-314.
- KUBLER, B. (1972) : Le sel, agresseur méconnu de notre environnement. Note de géochimie de l'environnement. - Bull. Soc. ncuchâtel. Sci. nat. 95 : 133-163.
- LANGELLIER, W.F. (1936) : The analytical control of anti-corrosion water treatment. - J. Amer. Water Works Ass. 28 : 1500.
- LE GUERN, F. (1969) : Observations géologiques dans le gouffre du Fetit-Frè de Saint-Livres (Bière, VD). - Actes 3e Congr. nat. spél., Interlaken 1967 : 44-50.
- LELONG, C. (1957) : L'Europe centrale. L'Europe, Géographie en deux volumes. Société Continentale d'Editions Modernes Illustrées, Paris, tome II : 435-479.
- LIEVRE, L. (1940) : Le harst jurassien. Hydrologie de la Haute-Ajoie ct découverte d'une rivière souterraine du Jura bernois. - Le Jura SA., Porrentruy : 158 p.
- LINDQVIST, J., BERGMAN, B. (1966) : Differential spectrophotometry on humic acids. - Acta Chem. Scand. 20 (3) : 918-920.
- LIPPMANN, F. (1973) : Sedimentary carbonate minerals. Springer-Verlag, Berlin : 228 p.
- MARONNY, G. (1961) : pH des mèlanges de carbonate de lithium, bicarbonate de potassium et chlorure de potassium. - Communication à la section de Poitiers de la Soc. Chim. de France. Résumé dans : Bull. Soc. Chim. Fr. 5 : 893.
- MATHEY, B., SIHEONI, G.-P. (1971 a) : Fluctuations du niveau piézométrique dans les réservoirs calcaires du Jura neuchâtelois. - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 94 : 115-118.
- MATHEY, B., SINEONI, G.-P. (1971 b) : Méthode de calcul du débit chimique. Application à une source karstique. - Actes Colloque d'hydrologie en pays calcaire, Besançon 1971 : 177-191.
- MATHEY, B., SIMEONI, G.-P. (1972) : Etude de la vitesse de circulation de l'eau dans un aquifère calcaire par essais de traçage (Bassin de la Serrière, NE). - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 95 : 173-180.
- MAXEY, G.B., MIFFLIM, M.D. (1966) : Occurence and movement of ground water in carbonate rocks of Nevada. - Nat. Speleol. Soc. Bull. 28 (3) : 141.
- MAZOR, E., MERO, F. (1969) : Geochemical tracing of mineral and fresh water sources in the Lake Tiberias basin, Israël. - Jour. Hydrology 7 : 276-317.
- MEYBECK, M. (1970) : Bilan hydrochimique et géochimique du Lac Léman. - Thèse. Fac. Sci. Univ. Paris : 245 p.

- MILLER, R.A., TROXELL, J., LEOPOLD, L.B. (1971) : Hydrology of two small basins in Pennsylvania before urbanization. - US Geol. Survey Prof. Paper 701-A : 57 p.
- MILLOT, G. et al. (1971) : Géochimie des altérations. Rapport DGRST. Bull. Serv. Carte géol. Als. Lorr. 24 (4) : 181-217.
- MINET, A. (1971) : Etude préliminaire de la région des Sieben Hengste. Actes 4e Congr. nat. spêl., Neuchâtel 1970 : 35-48.
- MIOTKE, F.D. (1971 a) : Measurement of CO<sub>2</sub> in soil atmospheres : procedure, results and significance in karst studies. - Cave Research Meeting, Hamilton, Ontario 1971. Abstract in : Caves and Karst 13 (5) : 42.
- MIOTKE, F.D. (1971 b) : Development of karst plains in Puerto Rico : an interpretation supplemented by analysis of water samples. - Cave Research Neeting, Hamilton, Ontario 1971. Abatract in Caves and Karst 13 (5) : 43.
- MIOTKE, F.D., PALMER, A.N. (1972) : Genetic relationship between caves and landforms in the Mammoth Cave National Park area. - Geographischer Institut der Technischen Universität Hannover : 69 p.
- MISEREZ, J.-J. (1969) : Utilisation d'une électrode spéciale pour la meaure de P CO<sub>2</sub> dans les eaux et l'atmosphère. Application à l'étude des phénomènes karstiques du Jura auisse. - Stalactite 19 (2) : 31-46 ( également publié dans : Actes 5e Congr. intern. spél., Stuttgart 1969, tome 3 : S 55/1-11).
- MISEREZ, J.-J. (1970 a) : Corrélations Na/K dans les eaux karstiques du Jura. Application aux diagrammes d'équilibre des systèmes Na<sub>2</sub>O resp. K<sub>2</sub>O CO<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O et Na<sub>2</sub>O resp. K<sub>2</sub>O Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> SiO<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O.
   Z. deutach. geol. Ges. Sonderh. Hydrogeol. Hydrogeochem. : 161-181 (également publié dans : Ann. de Spèlèo. 25 (4) : 741-763).
- MISEREZ, J.-J. (1970 b) : Les travaux du Club Juraasien aux Sieben Hengste (Eriz, BE) . - Le Petit Rameau de Sapin 41 (3) : 17-23.
- MISEREZ, J.-J. (1971 a) : Premier bilan des indices de saturation en carbonates dans le bassin supérieur de l'Areuse (NE). - Actes 4e Congr. nat. spèl., Neuchâtel 1970 : 104-120.
- MISEREZ, J.-J. (1971 b) : Note géochimique : Utilisation d'une électrode spéciale pour la mesure de P CO<sub>2</sub> dans les eaux et l'atmosphère d'un karst. - L'Electron, revue spéléologique belge 1971 (2) : 39-48.
- MISEREZ, J.- J. (1973) : Sept and d'explorationa aux Sieben Hengste : une difficile et patiente aventure. - Cavernes 17 (1) : 7-22.
- MOHLER, H., HARTNAGEL, J. (1939) : Neuere Ansichten über die Aggreasivität des Wassers, mit praktischen Beiapielen. - Gas- und Wasserfach. 19 (6) : 121-127.
- MOORE, W.J. (1965) : Chimie physique. Dunod, Paris : 1021 p.

MOREHOUSE, D.F. (1968) : Cave development via the sulfuric acid reaction. - Nat. Speleol. Soc. Bull. 30 (1) : 1.

MURNOD, L., BERTRAND, J., BARRAUD, J.-P. (1970) : Construction du premier puits profond à grand dismètre dans le karst jurassien suisse, à Moutier. - Gaz-Eaux-Eaux usées 1970 (10) : 3-11.

MUXART, R., STCHOUZKOY, T., FRANCK, J.-C. (1965 - 1968) : Analyses physico-chimiques d'eaux karstiques; résultats analytiques. - Spelaion Carso (succession de nombreux articles, traitant région par région, notamment le Jurs) 1 : 2-34; 4 : 50; 5 : 23-24, 30-31; 6 : 44-45.

MUXART, R., STCHOUZKOY, T. (1969) : Contribution à l'étude de la dissolution des calcsires dans les eaux naturelles. - Ann. de Spèléo. 24 (4) : 639-651.

- MUXART, R., STCHOUZKOY-MUXART, T. (1971) : Contribution à l'étude de la dissolution des calcaires par les eaux de ruissellement. - Actes 4e Congr. nat. spèl., Neuchâtel 1970 : 121-124.
- NAGEL, G. (1969) : CO<sub>2</sub> Gehalte der Hodenluft in spitzbergen. Messergebnisse und Methoden. - Actes 5e Congr. intern. spil., Stuttgart 1969 (à paraître).
- NAKAYAMA, F.S. (1969) : Theoretical consideration of the calcium sulfate bicarbonate - csrbonate interrelation in soil solution. - Soil Sci. Soc. Amer. Proc. 33 : 668-672.

NAYLOR, D.V., OVERSTREET, R. (1969) : Sodium-calcium exchange behavior in organic soils. - Soil Sci. Soc. Amer. Proc. 33 : 848-851.

OBORN, E.T. (1960) : Iron content of selected water and land plants. - US Geol. Survey Water-Supply Paper 1459-G : 191-211.

OBORN, E.T., HEM, J.D. (1961) : Microbiologic factors in the solution and transfert of iron. - US Geol. Survey Water-Supply Paper 1459-H : 213-235.

OBORN, E.T., HEM, J.D. (1962) : Some effects of the larger types of aquatic vegetation on iron content of water. - US Geol. Survey Water-Supply Paper 1459-1 : 237-268.

ONDE, H. (1958) : La Suisse. - Géographie Universelle Larousse. Librairie Larousse, Paris, tome I : 183-193.

PATERSON, K. (1972) : Responses in the chemistry of spring waters in the Oxford region to some climatic variables. - Trans. Cave Research Gr. G.B. 14 (2) : 132-140.

PEDRO, G. (1968) : Contribution expérimentale à l'étude du rôle du calcaire dans l'évolution géochimique des sols. - 9 th. Int. Congr. of Soil Sci. Trans., Adelaîde, Vol. IV : 511-522.

PEDRO, G., MELF1, A.J. (1970) : Recherches expérimentales sur le comportement des hydrates ferriques et des constituents silico-ferriques amorphes en milieu lessivé. - Pédologie 20 (1) : 5-33.

- PERKIN-ELMER Corp. (1964) : Analytical methods for atomic absorption spectrophotometry. - Norwalk, Conn. (réédition en 1968).
- PERSOZ, F., KUBLER, B. (1968) : Etude pétrographique des roches carbonatées : La limite Jurassique - Crétacé dans quelques sondages et affleurements du Jura neuchâtelois. - Eclogae geol. Helv. 61 (2) : 504-507.
- PERSOZ, F., STEINHAUSER, N. (1970) : Microfaciés, pétrographie et géochimie du Crétacé inférieur de Molard de Vions (Jura méridional). - C.R. des Séances, SPHN., Genève, NS 5 (2/3) : 177-190.
- PERSOZ, F. (1973) : Note sur la distribution des dolomites du Jura méridional neuchâtelois. - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 96 : 149-162.
- PETREQUIN, P. (1965) : Le gouffre de Montaigu et le bassin d'alimentation de la résurgence du Château à Chatillon-sous-Maîche (Doubs). - Speluncs (4e série) 5 (1) : 17-20.
- PICKNETT, R.G. (1964) : A study of calcite solutions at 10° C. Trans. Cave Research Gr. G.B. 7 (1) : 39-62.
- PICKNETT, R.G. (1972) : The pH of calcite solutions with and without magnesium carbonste present, and the implications concerning rejuvenated aggressiveness. - Trans. Cave Research Gr. G.B. 14 (2) : 141-150.
- FINTA, M. (1971) : Spectromètrie d'absorption atomique. Masson et Cie et ORSTOM., Paris : 793 p. (2 vol.).
- PITTY, A.F. (1966) : An approach to the study of karst water, illustrated by results from Poole's Cavern, Derbyshire. - Univ. of Hull, Occ. Papers in Geography No 5 : 70 p.
- PITTY, A.F. (1968) : Some notes on the use of calcium hardness measurements in studies of cave hydrology. - Trans. Cave Research Gr. G.B. 10 (2) : 115-120.
- PITTY, A.F. (1971) : Rate of uptake of calcium carbonate in underground karst water. - Geol. Mag. 108 (6) : 537-543.
- POCHON, M. (1973) : Apport allochtone dans les sols jurassiens (Jura vaudois et Jura neuchâtelois). - Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 96 : 135-147.
- POLLI, S. (1953) : Heteorologia ipogea nella Grotta Gigante presso Trieste. - Actes ler Congr. intern. spèl., Paris 1953, tome II, section 2 : 307-319.
- POLLI, S. (1964) : Meteorologia ipogea nella grotta "C. Doria" del Carso di Trieste. Trienno 1960-62. - Atti e Mem. della Comm. Grotte "E. Boegan" 4 : 1-17.

- CLLI, S. (1969) : Meteorologia ipogea nella grotta "C. Doria" del Carso di Trieste. Quinquennio 1963-67. - Atti e Mem. della Comm. Grotte "E. Boegan" 9 : 87-98.
- PORTMANN, J.-P. (1967) : u'attendre de la géologie du Quaternaire? - Eull. Joc. neuchâtel. Sci. nat. 90 : 285-290.
- KENAULT, Ph. (1967 et 1968) : Contribution à l'étude des actions mécaniques et sédimentologiques dans la spéléogenèse. - Ann. de Spéléo. 22 (1) : 5-21, 22 (2) : 209-267, 23 (1) : 259-307, 23 (3) : 529-596.
- ROLLER, J. (1966) : L'analyse chimique et physico-chimique de l'eau. - Dunod, Paris : 412 p.
- ROQUES, H. (1959) : Sur la répartition du CO<sub>2</sub> dans les karsts (ler mémoire). - Ann. de Spèléo. 14 (1/2) : 9-22.
- RO: UES, H. (1961) : Eléments pour une cinètique des phénomènes karstochimiques. - Ann. de Spèléo. 16 (4) : 329-339.
- HOQUES, H. (1962 a) : Appareillages nour le dosage de CO<sub>2</sub> dans les mélanges gazeux (Note de laboratoire). - Ann. de Spéléo. 17 (3) : 455-467.
- RO(JIES, H. (1962 b) : Considérations théoriques sur la chimie des carbonates. - Ann. de Spéléo. 17 : 11-41 (ler mémoire), 241-284 (2me mémoire), 463-467 (3me mémoire).
- ROQUES, H. (1963) : Sur la répartition du CO<sub>2</sub> dana les karsts (2me mémoire). - Ann. de Spéléo. 18 (2) : 141-184.
- ROQUES, H. (1964) : Contribution à l'étude statique et cinétique des systèmes gaz carbonique - eau - carbonate. - Thèse. Ann. de Spèléo. 19 (2) : 255-484.
- ROQUES, H. (1969) : Problèmes de transferta de masse posés par l'évolution des eaux souterraines. - Ann. de Spéléo. 24 (3) : 455-494.
- SCHARDT, H. (1904) : Origine de la source de l'Areuse (la Doux). Mél. géol. 5e fasc. Bull. Soc. neuchâtel. Sci. nat. 32 : 118-139.
- SCHMITT, C. (1955) : Contribution à l'étude du système chaux carbonate de calcium - acide carbonique - eau. - Thèse, Rennes, Série B, No 12 (publiée également dana : L'Eau No 11, 1956).
- SCHMITT, H.H., éditeur (1962) : Equilibrium diagrams for minerala. - The Geological Club of Harvard, Cambridge, Massachusetts.

SCHOELLER, H. (1956) : Géochimie des eaux souterraines. Application aux eaux des gisements de pétrole. - Editions Technip, Paris : 213 p. SCHOELLER, H. (1962) : Les eaux souterraines. - Masson, Paris : 642 p. SCHOELLER, B. (1965) : Sur la limitation de la circulation en profondeur dans le karst. - Chron. Hydrogéol. BRGM. 1965 (7) : 43-49.

SCHOELLER, H. (1969) : L'acide carbonique des caux souterraines. - Bull. BRGM.(deuxième série) Section III, 1969 (1) : 1-32.

SRUSTER, E.T., WHITE, W.B. (1971) : Seasonal fluctuations in the chemiatry of limestone springs : A possible means for characterizing carbonate aquifers. - Jour. Eydrology 14 (2) : 93-128.

SIMEONI, G.-P. (1971) : Rapport hydrogéologique sur le forage d'un puits d'exploitation d'eau dans une nappe on terrain calcaire à La Brévine (NE). - Centre d'Hydrogéologie, Neuchâtel, rapport non publié : 18 p.

SINGER, Ph.C., STUMM, W. (1970) : The solubility of ferrous iron in carbonate-bearing waters. - J. Amer. Water Works Assoc. 62 (3) : 198-202.

STANISAVLIEVICI, L. (1966) : Messung der Wasserverschmutzung durch die Spektralanalyse. - Wärme 72 (3) : 98-100.

STCHOUZKOY-MUXART, T. (1971) : Contribution à l'étude de la solubilité de la calcite dans l'eau en présence d'anhydride carbonique, à 20° C et 30° C. - Bull. Ass. Géographes français 389/390 : 215-226.

STELCL, O., VLCEK, V., PISE, J. (1969) : Limestone solution intensity in the Horavian Karst. - Problems of the karst denudation, Brno 1969, Suppl. 5e Congr. intern. spėl., Stuttgart 1969 : 71-87.

STENNER, F.D. (1969) : The measurement of the aggressiveness of water towards calcium carbonate. - Trans. Cave Research Gr. G.B. 11 (3) : 175-200.

STUMM, W., MORGAN, J.J. (1970) : Aquatic chemiatry. An introduction emphasizing chemical equilibria in natural waters. - Wiley - Interscience, New-York : 583 p.

SUESS, E. (1970) : Interaction of organic compounds with calcium carbonate. I. Association phenomena and geochemical implications. - Geochim. Cosmochim. Acta 34 : 157-168.

SWAIN, F.M. (1970) : Non-marine organic geochemistry. - Cambridge University Press : 445 p.

TARDY, Y. (1966) : Mobilité relative des éléments au cours des phénomènes d'altération de quelques roches cristallines. - Bull. Serv. Carte géol. Als. Lorr. 19 (3/4) : 255-270.

TARDY, Y. (1969) : Géochimie des altérations. Etude des arènes et des eaux de quelques massifs cristallins d'Europe et d'Afrique. - Thèse.
Fac. Sci. Strasbourg et Mém. Serv. Carte géol. Als. Lorr. 31 : 199 p.
TERJESEN, S.G., ERGA, O., THORSEN, G., VE, A. (1961) : The inhibitory action of metal ions on the formation of calcium bicarbonate by the

312

reaction of calcite with aqueous carbon dioxide. - Chem. Eng. Sci. 14 : 277.

TILLMANS, J. (1932) : Die chemische Untersuchung von Wasser und Abwasser.
- Verlag W.Knapp, Halle : 252 p.

TOMMASINI, T., CANDOTTI, P. (1968) : Due campagne meteorologiche per la conoscenza del clima profondo nella grotta di Padriciano No 12 V.G. - Atti c Mem. della Comm. Grotte "E. Boegan" 8 : 59-78.

TOMMASINI, T. (1969) : Piovosita' esterna e stillicidio nella grotta Gigante sul Carso Triestino. - Atti e Nem. della Comm. Grotte "E. Boegan" 9 : 99-105.

TRIPET, J.-P. (1972) : Etude hydrogéologique du bassin de la source de l'Areuse (Jura neuchâtelois), Thèse. Neuchâtel : 183 p.

TROMBE, F. (1952) : Traité de Spèléologie. - Payot, Paris : 376 p.

USDOWSKI, H.E. (1967) : Die Genese von Dolomit in Sedimenten. -Springer-Verlag, Berlin : 95 p.

VUILLE, A. (1963) : Extension du glacier du Nhône dans les Montagnes neuchâteloises à l'époque rissienne. - Bull. Soc. neuch. Géogr. 53 (13) : 45-66.

- WEYER, K.U. (1972) : Ermittlung der Grundwassermengen in den Festgesteinen der Mittelgebirge aus Messungen des Trockenwetterabflusses. - Thèse. Bonn : 143 p.
- WEYL, P.K. (1958) : The solution kinetics of calcite. Jour. Geol. 66 : 163-176.
- WHITE, D.E., HEM, J.D., WARING, G.A. (1963) : Chemical composition of subsurface waters. - US Geol. Survey Prof. Paper 440-F : 1-64.
- WILLARD, H.H., MERITT, Jr., L.L., DEAN, J.A. (1965) : Méthodea physiques de l'analyse chimique. - Dunod, Paris : 688 p.
- ZEHENDER, F., STUMM, W., FISCHER, H. (1956) : Freie Kohlensäure und på von Wasser im Calciumkarbonet - Löslichkeitagewicht. - Gas- und Wasserfach. 36 (11) : 269-275.

Les références des articles, annuaires, notes de laboratoire et rapports internes, explicitées dans le texts, ne sont pas reprises.