

La sidérurgie

Guide pour l'estimation des gaz à effet de serre



Division des gaz à effet de serre
Environnement Canada

M A R S 2 0 0 4



Environnement Canada
Environment Canada

Canada

Données de catalogage avant publication de la Bibliothèque nationale du Canada

Vedette principale au titre :

Guide pour l'estimation des gaz à effet de serre produits par des systèmes de combustion et des procédés industriels pour la sidérurgie

(Rapport; EPS 9/AP/4)

Publ. aussi en anglais sous le titre :

A guidance manual for estimating greenhouse gas emissions from fuel combustion and process-related sources for primary iron and steel production.

Comprend des références bibliographiques.

ISBN 0-662-76346-7

No de cat. En49-2/9-4F

1. Gaz à effet de serre – Canada – Mesure.
2. Sidérurgie – Déchets – Élimination – Canada.
 - I. Canada. Division des gaz à effet de serre.
 - II. Canada. Environnement Canada.
 - III. Coll. : Rapport (Canada. Environnement Canada); SPE 9/AP/4.

TD885.5.G73G84 2004

363.738'74'0971

C2004-980135-X

Des exemplaires du présent document sont disponibles auprès de :

L'Informatèque

Environnement Canada

Ottawa (Ontario) K1A 0H3

Téléphone : 1 800 668-6767

Télécopieur : (819) 953-2225

Courriel : enviroinfo@ec.gc.ca

Ce document est également disponible par la Voie verte d'Environnement Canada à <http://www.ec.gc.ca/pdb/ghg>

But du guide

Le présent document fait partie d'une série de guides techniques élaborés dans le cadre d'une initiative volontaire financée par le programme des minéraux et métaux du Plan d'action 2000 du gouvernement du Canada sur le changement climatique. Ces guides ont pour objet d'aider les installations industrielles des secteurs des minéraux et métaux à compiler et estimer leurs inventaires d'émissions de GES. Ont contribué à leur élaboration, la Direction des minéraux et des métaux d'Environnement Canada, les Laboratoires des mines et des sciences minérales de Ressources naturelles Canada, divers représentants de l'industrie et du gouvernement provincial et d'autres intervenants clés, selon les possibilités. Le présent guide est conforme aux méthodologies de portée nationale élaborées par le Canada pour évaluer les GES et au Guide des bonnes pratiques du GIEC (GIEC, 2000); il est en outre compatible avec les autres normes reconnues à l'échelle internationale (p. ex., WRI/WBCSD).

Les guides développés dans le cadre de cette initiative volontaire serviront à l'élaboration de « Protocoles nationaux de quantification » qui seront établis par le gouvernement du Canada en collaboration avec les provinces et les territoires et s'inscrira dans le cadre d'un système de déclaration harmonisée des GES à guichet unique. Un tel système a pour objet de répondre aux besoins de déclaration du gouvernement fédéral, des provinces et des territoires (pour améliorer le niveau de détail et la précision de l'inventaire national et pour contribuer à l'encadrement législatif des Grands émetteurs finaux). Des consultations et des analyses supplémentaires sont prévues dans la foulée des recommandations faites durant les ateliers de consultation de l'automne 2003 en vue d'en arriver à définir les protocoles nationaux de quantification. Ces ateliers ont été coparrainés par Ressources naturelles Canada, Environnement Canada, le ministère de l'Environnement de l'Alberta et le ministère de l'Environnement de l'Ontario et on a discuté des approches relatives à un système national de déclaration obligatoire des émissions de GES au Canada.



La sidérurgie

Guide pour l'estimation des gaz à effet de serre produits par des systèmes de combustion et des procédés industriels

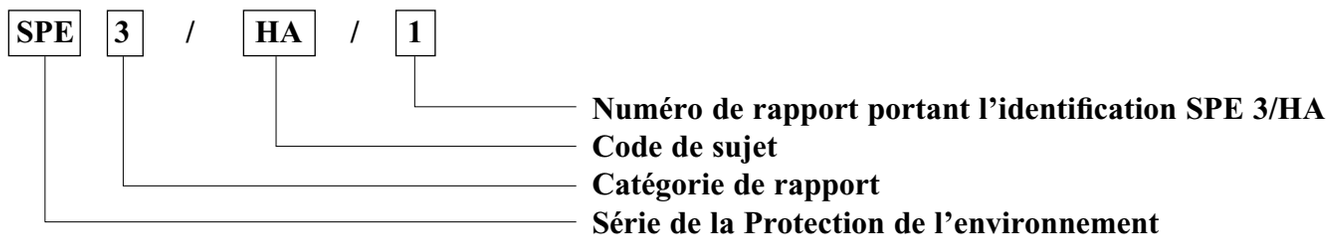
Division des gaz à effet de serre
Environnement Canada

M A R S 2 0 0 4



SÉRIE DE LA PROTECTION DE L'ENVIRONNEMENT

Exemple de numérotation :



Catégories

- 1 Règlement/Lignes directrices/
Codes de pratiques
- 2 Évaluation des problèmes et options
de contrôle
- 3 Recherche et développement tech-
nologique
- 4 Revues de la documentation
- 5 Inventaires, examens et enquêtes
- 6 Évaluations des impacts sociaux,
économiques et environnementaux
- 7 Surveillance
- 8 Propositions, analyses et énoncés de
principes généraux
- 9 Guides

Sujets

- AG** Agriculture
AN Technologie anaérobie
AP Pollution atmosphérique
AT Toxicité aquatique
BT Biotechnologie
CC Produits chimiques commerciaux
CE Consommateurs et environnement
CI Industries chimiques
FA Activités fédérales
FP Traitement des aliments
HA Déchets dangereux
IC Produits chimiques inorganiques
MA Pollution marine
MM Exploitation minière et traitement des minéraux
NR Régions nordiques et rurales
PF Papier et fibres
PG Production d'électricité
PN Pétrole et gaz naturel
RA Réfrigération et conditionnement d'air
RM Méthodes de référence
SF Traitement des surfaces
SP Déversements de pétrole et de produits chimiques
SRM Méthodes de référence normalisées
TS Transports
TX Textiles
UP Pollution urbaine
WP Protection et préservation du bois

Des sujets et des codes supplémentaires sont ajoutés au besoin. On peut obtenir une liste des publications de la SPE en s'adressant aux Publications de la Protection de l'environnement, Service de la protection de l'environnement, Environnement Canada, Ottawa (Ontario) K1A 0H3.

Table des matières

Section 1: Introduction	3
1.1 But et portée	3
1.2 Principes directeurs	4
1.3 Structure du guide	5
Section 2: Repérage des sources d'émissions de gaz à effet de serre	7
2.1 Sources d'émissions	7
2.1.1 Sources des systèmes de combustion fixes.....	7
2.1.2 Sources des systèmes de combustion mobiles.....	9
2.1.3 Sources liées aux procédés industriels.....	9
2.2 Aperçu des procédés	10
2.3 Catégorisation des sources	11
Section 3: Estimation des émissions de gaz à effet de serre	13
3.1 Méthodes d'estimation des émissions	13
3.2 Sources de données	13
3.3 Sélection de la méthode d'estimation	14
3.3.1 Émissions des systèmes de combustion fixes.....	15
3.3.2 Émissions des systèmes de combustion mobiles.....	15
3.3.3 Émissions des procédés industriels.....	15
3.4 Calcul des émissions	20
3.4.1 Émissions des systèmes de combustion fixes.....	21
3.4.1.1 <i>Méthode détaillée basée sur les combustibles</i>	21
3.4.1.2 <i>Méthode détaillée basée sur les sources</i>	23
3.4.2 Émissions des systèmes de combustion mobiles.....	27
3.4.3 Émissions des procédés industriels.....	28
3.4.3.1 <i>Émissions de CO₂ résultant de l'utilisation des agents réducteurs</i>	28
3.4.3.2 <i>Émissions de CO₂ résultant de l'utilisation d'autres additifs dans un haut fourneau</i>	29
3.4.3.3 <i>Émissions de CO₂ résultant de l'utilisation de la pierre calcaire</i>	30
3.4.3.4 <i>Émissions de CO₂ résultant de la production d'acier (convertisseur basique à oxygène)</i>	30
3.4.3.5 <i>Émissions de CO₂ attribuables à la production d'acier (Four Électrique à Arc)</i>	31
3.4.3.6 <i>Émissions de CO₂ résultant de la consommation des électrodes (Four Électrique à Arc)</i>	31
3.4.3.7 <i>Émissions de CO₂ résultant de l'utilisation de carbone dans le laitier moussant (FÉA)</i>	32
3.4.3.8 <i>Émissions de CO₂ résultant de la production de chaux</i>	33

3.4.3.9	<i>Émissions de CO₂ provenant de l'utilisation de carbonate de sodium</i>	33
3.4.3.10	<i>Émissions résultant de l'utilisation de HFC dans les systèmes de réfrigération et de refroidissement</i>	34
3.5	Qualité de l'inventaire et amélioration méthodologique	34
3.5.1	Méthode quantitative.....	35
3.5.1.1	<i>Évaluation du niveau</i>	36
3.5.1.2	<i>Évaluation de la tendance</i>	36
3.5.2	Méthode qualitative.....	37
Section 4:	Évaluation de l'incertitude	39
Section 5:	Assurance de la qualité et contrôle de la qualité	43
5.1	Procédures d'assurance et de contrôle de la qualité.....	43
5.2	Gestion des données.....	44
Section 6:	Vérification	47
Section 7:	Déclaration des émissions	49
Section 8:	Annexes	51
Annexe A:	Échantillons des tableurs et des valeurs par défaut pour l'utilisation dans la méthode détaillée basée sur les combustibles.....	51
Annexe B:	Échantillons des tableurs et des valeurs par défaut pour l'utilisation dans la méthode détaillée basée sur les sources.....	60
Annexe C:	Échantillons des tableurs et des valeurs par défaut pour estimer les émissions des systèmes de combustion mobiles.....	72
Annexe D:	Échantillon de tableur et des valeurs par défaut pour estimer les émissions des procédés industriels.....	76
Annexe E:	Échantillons des tableurs utilisables dans le cadre du processus d'évaluation des sources clés.....	79
Annexe F:	Échantillons des tableurs et des valeurs par défaut utilisables dans le cadre du processus d'évaluation de l'incertitude.....	81
Annexe G:	Échantillons des tableurs pour présenter une synthèse des émissions et des tendances des émissions de GES.....	83
Annexe H:	Potentiel de réchauffement planétaire.....	85
Annexe I:	Préfixes et conversions d'unité communs.....	86
Annexe J:	Bibliographie.....	87

Section 1: Introduction

1.1 But et portée

Le présent manuel fournit aux usines sidérurgiques (intégrées ou non) des lignes directrices sur la façon d'estimer les émissions de gaz à effet de serre (GES) de leurs systèmes de combustion et de leurs procédés industriels. Il vise, dans la mesure du possible, tous les GES émis par une installation ou des parties d'une installation sans toutefois préciser la marche à suivre pour regrouper les émissions attribuables à plusieurs installations ou à d'autres activités ni produire un inventaire à l'échelle de l'entreprise. On trouvera des indications sur la façon de procéder à ce genre de regroupement dans d'autres documents.¹

Ce manuel est le fruit d'une initiative volontaire visant à offrir aux installations du secteur identifié un instrument utile qui les aidera à estimer leurs émissions de GES. La décision de se servir ou non du manuel, en tout ou en partie, appartient à chaque installation.

Aux fins du présent guide, la combustion comprend toutes les activités de combustion fixe destinées à produire de la chaleur ou de l'énergie (p. ex., la production sur place d'électricité, de chaleur ou de vapeur). Cela comprend l'incinération des déchets si ceux-ci sont brûlés à des fins énergétiques (l'incinération de déchets comme méthode d'élimination est exclue ici). Est également incluse la consommation de carburant attribuable aux activités des sources mobiles se produisant sur les lieux de l'installation, qui sont essentielles au procédé de production² (p. ex., le transport des matières premières ou des produits intermédiaires d'un procédé à l'autre). Le dioxyde de carbone (CO₂), le méthane (CH₄) et l'oxyde nitreux (N₂O) sont les seuls GES faisant l'objet d'un encadrement pour toutes les sources de combustion.

Parmi les activités liées aux procédés, on peut citer les procédés industriels particuliers qui produisent directement des GES et dont le but premier n'est pas de fournir de l'énergie. Par exemple, les émissions résultent de réactions chimiques, au cours d'un procédé particulier (p. ex., le CO₂ résultant de la calcination de la pierre à chaux). Sont également couverts ici l'emploi des combustibles fossiles comme matières premières ou réactifs chimiques (p. ex., le coke métallurgique utilisé comme agent réducteur) et l'utilisation directe de certains GES (p. ex., le SF₆) dans divers procédés de production ou systèmes d'installation particuliers (p. ex., les HFC dans les unités de réfrigération industrielles). Les GES provenant de sources liées aux procédés industriels de l'industrie sidérurgique dont il est question dans ce guide comprennent le CO₂ et les hydrofluorocarbures ou HFC.

Les émissions fugitives³ intentionnelles ou fortuites de GES (p. ex., le méthane libéré lors de l'extraction du charbon, par les GES émis lors de la ventilation ou du torchage du gaz naturel) et les émissions indirectes résultant de la consommation d'électricité ne sont pas couvertes ici. Ne sont pas couvertes non plus, les émissions de GES attribuables aux activités des sources de combustion mobiles qui se produisent hors site (p. ex., le transport des matières ou fournitures vers l'installation ou des produits vers les locaux de la clientèle) ou sur les lieux de l'installation, mais sans être

¹ Certains documents cadres, comme le 'Greenhouse Gas Protocol : A Corporate Accounting and Reporting Standard' du World Resources Institute et du World Business Council for Sustainable Development (WRI/WBCSD, 2001) peuvent servir de référence à cette fin.

² Par « essentielle », on veut dire que si ces activités n'avaient pas eu lieu, le produit n'aurait pas été fabriqué.

³ Selon les lignes directrices du GIEC pour les inventaires nationaux de gaz à effet de serre (GIEC, 1997), les émissions fugitives sont des rejets intentionnels ou fortuits de gaz dans l'atmosphère qui peuvent provenir de la production, de la transformation, du transport, de l'entreposage et de l'utilisation de combustibles. Cela comprend les émissions des activités de combustion non productrices (p. ex., le torchage du gaz naturel dans des installations pétrolières et gazières).

essentielles au procédé de production. Il faudra élaborer d'autres guides pour ces genres d'émissions.

Le présent guide s'adresse aux employés chargés du fonctionnement d'une installation qui ont une excellente connaissance technique des procédés exploités. Ce type de connaissances est essentiel à la compréhension et à l'évaluation des sources d'émission de GES liées aux activités de l'installation et des paramètres opérationnels pouvant modifier ces émissions.

1.2 Principes directeurs

Les installations qui émettent des GES peuvent être tenues de les déclarer en vue de se conformer ou de participer aux initiatives que prendront le gouvernement ou l'industrie pour gérer les émissions de GES. Des guides comme celui-ci ont pour but de fournir, aux installations industrielles, aide et conseils sur l'estimation de leurs émissions. Leur raison d'être est de promouvoir, auprès des installations, l'application des principes qui suivent⁴ à l'élaboration de leurs inventaires d'émissions de GES :

- **exhaustivité** — l'estimation et la déclaration des émissions doivent inclure toutes les sources et tous les puits ainsi que tous les gaz à effet de serre figurant dans les *Lignes Directrices du GIEC pour les inventaires nationaux de gaz à effet de serre – version révisée 1996* (GIEC, 1997); on tiendra compte de toutes les émissions quel que soit l'endroit et le moment où elles sont générées, en évitant tout double comptage;
- **uniformité** — il faut préserver la cohérence des tous les éléments de l'estimation des émissions pendant plusieurs années; les estimations d'émissions seront tenues pour uniformes si les mêmes méthodologies sont utilisées pour l'année de référence et pour les années ultérieures et si des ensembles de données uniformes concourent à l'estimation des émissions et des absorptions des sources et des puits;
- **transparence** — les hypothèses et les méthodologies utilisées pour calculer les estimations d'émissions doivent être clairement expliquées pour permettre aux utilisateurs des données déclarées de refaire les calculs et de les évaluer; la transparence des calculs des émissions est fondamentale pour l'efficacité du processus de communication et du traitement de l'information;
- **comparabilité** — les estimations des émissions et des absorptions déclarées par les installations doivent pouvoir être comparées d'une installation à l'autre;
- **exactitude** — les estimations des émissions ou absorptions doivent être exactes; autrement dit, elles ne doivent être systématiquement ni supérieures ni inférieures aux émissions ou absorptions réelles, pour autant qu'il soit possible d'en juger, et les incertitudes doivent être quantifiées et réduites le plus possible.

Lors de l'estimation des GES, il est particulièrement important de respecter ces principes car ils sont, en dernière analyse, directement liés à la qualité et à la crédibilité de l'estimation des émissions. En outre, le guide est censé promouvoir un certain consensus quant à la raison d'être et à la nature d'un inventaire de GES, à savoir qu'il doit s'agir d'une comptabilisation complète des émissions, à l'intérieur de limites données et au cours d'une période choisie.

⁴ Ces principes sont tirés des lignes directrices du GIEC (GIEC, 1997).

1.3 Structure du guide

Ce guide est subdivisé en sections qui présentent en détail

- le relevé des sources d'émission de GES des systèmes de combustion fixes et mobiles et des procédés industriels de l'installation;
- les méthodes d'estimation des émissions de GES et les instruments permettant de choisir les méthodes qui conviennent à l'installation;
- les divers aspects de l'évaluation de l'incertitude;
- l'assurance de la qualité et le contrôle de la qualité;
- la vérification; et
- la déclaration des renseignements relatifs aux émissions.

Les sections définissent les étapes à suivre pour obtenir les renseignements requis ou pour réaliser les activités identifiées. Pour faciliter l'usage de ce guide, plusieurs grilles de saisie, présentées en annexe, ont été élaborées.

Section 2 : Repérage des sources d'émissions de gaz à effet de serre

2.1 Sources d'émissions

En vue de procéder à l'estimation des émissions de GES attribuables aux systèmes de combustion fixes et mobiles et aux procédés industriels d'une installation, il faut d'abord dresser la liste des sources possibles d'émissions de GES. Une usine sidérurgique peut disposer sur place de divers systèmes de combustion fixes et mobiles émettant des GES. En matière de procédés industriels, diverses sources primaires directement liées à la fabrication de fer et d'acier ou d'autres systèmes peuvent également émettre des GES, selon la configuration de l'installation en cause. Les sous-sections suivantes fournissent d'autres détails sur les sources possibles

2.1.1 Sources des systèmes de combustion fixes

La combustion des combustibles engendre des émissions de gaz surtout constituées de CO₂. Les émissions de CH₄ et de N₂O sont minimes et sont attribuables à la combustion incomplète des hydrocarbures des combustibles.

Divers types de combustibles peuvent être utilisés dans une installation pour produire de l'énergie sous forme d'électricité, de chaleur ou de vapeur. Il est important de connaître tous les combustibles employés à l'installation, les procédés de consommation de ces combustibles et les quantités consommées par chaque procédé. Voici des exemples de procédés de combustion :

- alimentation en combustibles fossiles d'une centrale électrique installée sur place;
- combustion de gaz naturel de la turbo-génératrice d'une centrale de cogénération;
- utilisation de combustibles fossiles dans des chaudières alimentant en vapeur les procédés industriels;
- utilisation de combustibles fossiles pour alimenter les fours des procédés industriels; et
- utilisation de combustibles fossiles pour chauffer ou refroidir des locaux.

Parmi les procédés ou les systèmes de combustion fixes d'une usine sidérurgique, on peut citer, notamment : la génération de chaleur pour les fours à coke, les usines de récupération des sous-produits du coke (combustion associée aux opérations de récupération du soufre), l'agglomération et le bouletage, les hauts fourneaux ou fours droits, les unités de reformage du gaz naturel, les fours électriques à arc ou les convertisseurs basiques à oxygène (CBO), les fours de réchauffe de l'acier, les fours-poches, les chalumeaux coupeurs et les systèmes de préchauffage pour divers types de fours.

Note sur l'utilisation du coke :

Durant la production de fer et d'acier, le coke sert à réduire le minerai de fer. Le carbone du coke peut également servir de combustible dans le cadre de ce procédé pour fournir la chaleur de réaction. Toutefois, parce que le rôle du coke est principalement un réducteur dans ce procédé, les émissions associées à cette utilisation du coke devraient être déclarées comme émissions liées aux procédés (et non comme émissions de la combustion fixe). Il est important de veiller à ce que ces émissions ne fassent pas l'objet d'un double comptage dans la section des émissions des systèmes de combustion fixes (où le coke peut-être comptabilisé comme combustible dans divers procédés). Cela s'applique également aux autres combustibles, tels que le charbon, le charbon de bois, le gaz naturel, le mazout, le goudron et les plastiques pulvérisés, qui peuvent servir de réducteurs.

Note sur le gaz de cokerie :

Le gaz de cokerie (GC) produit dans le four à coke résulte de la cuisson à laquelle est soumis le charbon pour produire du coke métallurgique. Le GC est généralement recueilli, épuré et recyclé comme combustible pendant que le four à coke est en service ou dans le cadre d'autres procédés se déroulant sur place. Tel que décrit dans la note qui précède, le coke produit est utilisé comme réducteur dans des processus subséquents de production de fer et les émissions qui y sont associées sont comptabilisées dans la section des émissions des procédés industriels. Toutefois, les émissions attribuables à la combustion du GC peuvent être directement estimées au point de combustion et déclarées dans les sources de combustion fixes. Si une partie du GC est transportée hors site (p. ex., si elle n'est pas consommée ou traitée d'une autre façon dans le cadre des procédés appliqués sur place), il peut s'avérer nécessaire d'ajuster les émissions émanant des systèmes de combustion fixes pour éviter de les surestimer.

Note sur les gaz de haut fourneau :

Le gaz de haut fourneau (GHF) est un flux gazeux émanant du haut fourneau. Ce sous-produit peut être en outre recueilli, épuré et utilisé sur place comme combustible. La reddition de comptes relative à l'utilisation de GHF exige une procédure particulière, décrite séparément dans la section qui traite des émissions des procédés industriels (voir la section 3.4.3.1).

Combustion de la biomasse :

Les biocombustibles (notamment les combustibles ligneux, les déchets de bois et la liqueur résiduaire) comptent parmi les sources de combustion de l'installation produisant du CO₂ et d'autres gaz (p. ex. CH₄, N₂O). Lors de l'estimation des émissions de CO₂ résultant de la combustion de biocombustibles, il est important de noter que ces émissions doivent être évaluées et documentées à des fins d'information seulement. Elles ne devraient pas être incluses dans le total des émissions de CO₂ produites par les systèmes de combustion fixes de l'installation (on tiendra compte de ces émissions en tant que perte de biomasse [forestière] dans un guide distinct portant sur le changement d'affectation des terres et la foresterie). Les émissions de CH₄ et de N₂O provenant de la combustion de biocombustibles doivent être estimées et déclarées dans le total des émissions de l'installation pour ces GES.

2.1.2 Sources des systèmes de combustion mobiles

Il se peut que certaines sources de combustion mobile liées à des activités de transport fassent partie intégrante du procédé de production. Cela peut comprendre le transport, sur les lieux de l'installation, de matières premières ou de produits intermédiaires d'un procédé à un autre, à l'aide de différents moyens de transport (p. ex., machinerie lourde, camions lourds, train, véhicule d'entretien des carrières, pipeline⁵, etc.). Il est important de préciser le type de carburant utilisé pour les activités de ces sources de combustion mobile (p. ex., le diesel, l'essence) ainsi que les moyens de transport ou les types de véhicule utilisés sur place. Tel que décrit sous la rubrique Sources des systèmes de combustion fixes, les GES émis qui résultent de ces sources sont du CO₂, du CH₄ et du N₂O.

2.1.3 Sources liées aux procédés industriels

Les émissions de GES émanant de sources liées aux procédés industriels des aciéries varient selon le type d'installation et les divers procédés utilisés (p. ex., les aciéries intégrées, les aciéries dotées de fours électriques à arc, les installations de réduction directe).

Dans les aciéries intégrées typiques, des émissions de CO₂ résultent de la réduction du minerai de fer au moyen de coke métallurgique (ou d'autres réducteurs et additifs comme le charbon pulvérisé et injecté, le mazout, le gaz naturel, les plastiques pulvérisés) pour produire de la fonte dans le haut fourneau. Dans le cadre de ce procédé, le coke et d'autres réducteurs sont utilisés à la fois comme réducteur et comme combustible pour produire le niveau de chaleur requis. Les émissions attribuables à cette utilisation du coke (ou autres réducteurs) devraient être calculées comme des émissions liées aux procédés plutôt que comme des émissions dues à la combustion fixe. Le calcaire (CaCO₃) utilisé comme fondant dans le haut fourneau est calciné et produit d'autres émissions de CO₂.

On peut également transformer le minerai de fer par réduction directe (FRD) en se servant d'hydrogène (H₂) et de monoxyde de carbone (CO) comme agents réducteurs dans un four vertical, à des températures inférieures au point de fusion du minerai de fer. Il y a production de CO₂ lorsque les gaz réduits réagissent avec le minerai de fer servant de matière première et réduisent l'oxyde de fer en fer métallique (appelé fer de réduction directe [FRD]). Le H₂ et le CO sont obtenus à partir du reformage du gaz naturel.

Les procédés fondés sur le minerai tels que la fonte dans des hauts-fourneaux, la réduction avec fusion et la réduction directe nécessitent l'utilisation de réducteurs à base de carbone et d'hydrogène dont, notamment, les ressources énergétiques du charbon, du pétrole, du gaz naturel et de dérivés tels que le coke, pour réduire les oxydes de fer en fer à haute température (Comité sur la technologie de l'International Iron and Steel Institute, 1998).⁶

⁵ Le transport par pipeline est inclus dans les inventaires nationaux sous la rubrique Autres moyens de transport, dans la catégorie de la combustion attribuable au transport. Les installations peuvent utiliser, sur les lieux de l'installation, ce moyen de transport qui ne fait pas appel à des véhicules pour transporter les matières premières ou les produits intermédiaires d'un procédé à l'autre. Des émissions résultent de la combustion du carburant utilisé pour propulser les produits dans les pipelines. (Olsen, K. et al, 2003) combustible utilisé pour propulser les produits dans les pipelines. (Olsen, K. et al, 2003)

⁶ Pour un procédé classique de haut fourneau, ces réducteurs peuvent représenter plus de 60 % de la demande totale d'énergie d'une aciérie intégrée mais seulement 35 % de cette fraction sera consommée à des fins énergétiques (p. ex., la fusion du fer, du laitier, etc.) puisque le reste sert directement au procédé de réduction et est, par conséquent, considéré comme une matière première. Il existe, dans le cadre d'un procédé de réduction, une limite théorique à la consommation d'énergie en deçà de laquelle la réduction n'a pas lieu (IISI, 1998). La situation est la même dans le cas du procédé de réduction directe, mis à part le fait qu'on produit du fer à l'état solide.

La transformation ultérieure de la fonte brute en acier dans des convertisseurs basique à oxygène (CBO) ou en combinaison avec les rebuts d'acier recyclés dans des fours électriques à arc entraîne d'autres émissions de CO₂ résultant de l'oxydation du carbone dans le mélange en fusion et de la consommation des électrodes de graphite (carbone) des fours électriques à arc. Le calcaire, la chaux et le carbone soufflé (pour le laitier moussant) utilisés dans le cadre de ces procédés de raffinage sont des sources supplémentaires d'émissions de CO₂.

La production du coke et l'agglomération peuvent également se produire dans les installations intégrées. Lorsque la pierre à chaux est utilisée dans le cadre du procédé d'agglomération, des émissions de CO₂ se produisent et devraient être comptabilisées avec les émissions résultant des procédés industriels.

Les installations non intégrées produisent normalement de l'acier dans des fours électriques à arc à partir des stocks de mitraille (parfois avec un apport de fonte ou de fer de réduction directe ou les deux). Dans ce cas, les sources d'émission et le procédé de production sont tels que décrits ci-dessus. Parmi les autres sources d'émissions de GES attribuables à la sidérurgie, on peut citer l'utilisation des HFC dans les systèmes de réfrigération fixes ou autres systèmes de refroidissement.

En résumé, les sources d'émissions des procédés industriels pour la production de fer et d'acier de première fusion et d'autres systèmes de l'installation peuvent inclure, selon le genre d'installation :

- le CO₂ émis par un réducteur (p. ex., le coke et autres additifs utilisés dans les hauts fourneaux);
- le CO₂ émis par les carbonates du calcaire (p. ex., agglomération, haut fourneau ou CBO);
- le CO₂ résultant de l'oxydation du carbone dans le mélange en fusion (p. ex., CBO, four à arc);
- le CO₂ émis par les électrodes de carbone consommées dans les fours à arc;
- le CO₂ du carbone soufflé dans les fours à arc pour produire le laitier moussant;
- le CO₂ résultant de la production de la chaux utilisée comme agent de flux;
- le CO₂ résultant de l'utilisation de bicarbonate de soude; et
- les HFC utilisés dans les systèmes de réfrigération ou de refroidissement.

Les émissions attribuables au contenu en carbone des diverses impuretés de l'acier de récupération n'ont pas été comptabilisées de manière explicite dans le présent manuel, même si on aurait pu en tenir compte dans les sections 3.4.3.4 et 3.4.3.5 dans le cadre du calcul de la différence de teneur en carbone entre les intrants (p. ex., la fonte, l'acier de récupération) et le produit (p. ex., l'acier brut).

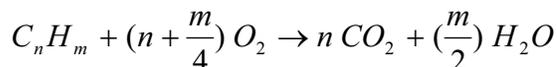
2.2 Aperçu des procédés

Pour mieux comprendre et déterminer les sources liées aux systèmes de combustion fixes et mobiles, ainsi qu'aux procédés industriels particuliers dont se sert une installation, il faut recourir à un organigramme qui précise les activités de l'installation incluant celles de transport sur les lieux de l'installation et les procédés de production. Cet organigramme devrait fournir :

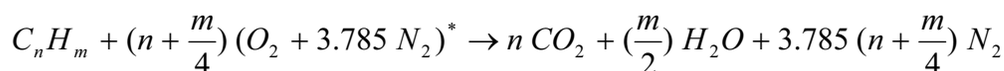
- les intrants et extrants des procédés de combustion ou des activités qui génèrent des émissions de GES;
- les débits à l'entrée et à la sortie des procédés qui émettent des GES et des systèmes d'exploitation qui en utilisent; et

- tout recyclage éventuel d'émissions de procédés industriels ou tout autre moyen ou technique de réduction des émissions de GES.

La stœchiométrie⁷ des processus chimiques émetteurs de GES représente un autre ensemble de données utiles au repérage des sources d'émissions de gaz à effet de serre. En général, la combustion de tout combustible contenant des hydrocarbures (de composition C_nH_m) se produit selon la réaction chimique de base suivante :



Pour la majorité des procédés de combustion, l'air est la source d'oxygène et on peut réécrire la réaction comme suit :



* L'air contient 79,1 % d'azote et 20,9 % d'oxygène.

Pour certaines sources liées aux procédés industriels, les réactions chimiques qui produisent des GES varieront en fonction des procédés particuliers de production et de fonctionnement de l'installation. À titre d'exemple, signalons que le procédé de calcination du calcaire dolomitique ($CaCO_3$ - $MgCO_3$) pouvant être utilisé comme flux dans un haut fourneau exige que l'on porte la pierre calcaire à de hautes températures. La réaction qui engendre des émissions de CO_2 est la suivante :



Il faut expliquer les réactions chimiques en jeu si on veut comprendre les mécanismes d'émission des GES et les fondements des méthodes d'estimation utilisées pour quantifier ces émissions.

2.3 Catégorisation des sources

Lorsqu'on dresse la liste des sources d'émissions de GES à l'installation en question, il faut catégoriser ces sources si on veut contribuer à leur dépistage et à leur déclaration. La catégorisation des sources peut également contribuer à clarifier le processus d'estimation et à garantir qu'aucune activité de production d'émissions de GES n'a été omise. Pour les sources de combustion fixes, on pourrait utiliser des catégories générales basées sur le but premier du procédé de combustion (p. ex., la production d'électricité, de vapeur ou de chaleur). D'autres méthodes de classement peuvent être utilisées à l'égard du type de combustible ou du type de technologie utilisé. Les sources de combustion mobiles sont caractérisées par le type de carburant utilisé ainsi que les moyens de transport ou les types de véhicule utilisés sur place. Les émissions des procédés industriels sont largement associées à des procédés spécifiques (p. ex., les émissions du procédé électrolytique) ou à des applications particulières qui définissent, en grande partie, les principales catégories. Quel que soit le choix des catégories, il est important de fournir, s'il y a lieu, des explications appropriées pour décrire ce que les catégories comprennent et éviter ainsi toute confusion.

⁷

Le terme *stœchiométrie* désigne les rapports physiques (rapports molaires) de tous les éléments qu'il faut mélanger pour mener le processus à terme.

Étape 1 : Déterminer les sources d'émissions

- a) Déterminer les sources potentielles des émissions de GES attribuables à la combustion fixe et mobile, à des procédés de production particuliers ou à des systèmes propres à l'installation en analysant les activités en détail et en repérant les aires, les procédés ou le matériel utilisés là où les GES sont émis.
- b) Construire des organigrammes d'ingénierie qui décrivent en détail les divers procédés utilisés au sein de l'installation. Limitez ces diagrammes aux procédés industriels qui reposent sur l'utilisation de combustibles et sur les procédés ou systèmes de production produisant les GES couverts ici.
- c) Fournir les spécifications techniques types pour les procédés retenus, comme les températures de réaction, etc. Inscrivez ces renseignements dans l'organigramme.
- d) Déterminer les types de combustibles (ou de carburants) et de technologies de combustion utilisés pour chaque source de combustion fixe et mobile.
- e) Décrire les réactions chimiques stœchiométriques pertinentes attribuables aux sources d'émissions de GES de l'installation.
- f) Dresser la liste de toutes les réactions secondaires pouvant diminuer ou réduire les émissions et les procédés catalytiques ou autres méthodes (p. ex., le recyclage des sous-produits du CO₂, les dispositifs anti-pollution) qui peuvent être utilisées pour contrôler les émissions résultant de l'utilisation des combustibles ou des procédés.
- g) Documenter chaque source d'émissions dans les catégories choisies.

Section 3 : Estimation des émissions de gaz à effet de serre

3.1 Méthodes d'estimation des émissions

Plusieurs méthodes peuvent servir au calcul et à l'évaluation des émissions de GES attribuables aux sources répertoriées pour une installation. La mesure directe est généralement la méthode d'estimation la plus exacte. Néanmoins, il est souvent difficile de se procurer ce type de données et la plupart des émissions de GES dues à la combustion de combustibles et aux procédés industriels ont toujours fait l'objet d'estimations. L'estimation est la méthode dont se servent de nombreux pays pour constituer leurs inventaires nationaux. Les sections qui suivent fournissent des détails sur les méthodes d'estimation retenues dans ce guide.

Pour trouver la méthode appropriée, il faut tenir compte de divers facteurs tels que la disponibilité des données sur les activités, les coefficients d'émission (CE), les hypothèses avancées, les technologies de combustion ou les procédés industriels utilisés. Ces méthodes choisies sont conformes aux techniques de comptabilisation dont se servent les gouvernements nationaux pour déclarer leurs émissions de GES à la Convention cadre des Nations Unies sur les changements climatiques (CCNUCC) ainsi qu'aux méthodes qui seraient utilisées en vertu du Protocole de Kyoto émanant de cette Convention.

3.2 Sources de données

Lorsqu'on choisit la méthode d'estimation applicable aux émissions de GES, il faut évaluer les sources de données accessibles à l'installation en question. En ce qui a trait aux émissions résultant de la combustion des combustibles, la quantité et le genre de combustibles consommés représentent les données minimales requises pour toute stratégie d'estimation. Il est important que cette information se présente sous forme ventilée si on veut pouvoir choisir la méthode d'estimation qui convient (p. ex., par unité de technologie de combustion, par procédé de combustion, par moyen de transport ou type de véhicule ou encore à l'échelle de l'installation). Plus cette information est ventilée, plus les estimations des émissions seront exactes. C'est particulièrement vrai pour les émissions de CH₄ et de N₂O en raison de la nature des procédés d'émission qui sont dépendants de la technologie. En outre, la ventilation de la consommation de combustibles et carburants garantira le caractère adéquat de la comptabilisation des émissions.

En ce qui a trait aux émissions des procédés industriels, il existe plusieurs types de sources de données notamment : les données sur la consommation de matières premières (p. ex., le minerai de fer, l'acier de récupération), les données sur les intrants et les extrants de production pour les procédés de fabrication du fer et de l'acier (p. ex., les quantités de fonte, d'acier brut), les données sur la consommation de diverses matières premières ou éléments qui sont transformés ou consommés (p. ex., le coke utilisé comme réducteur, le calcaire utilisé comme matériel de flux, les électrodes de carbone des fours électriques à arc), les données sur les propriétés des divers matériaux résultant de l'analyse de composition (p. ex., la teneur en carbone, la quantité d'impuretés) ou les stocks de matières (p. ex., les HFC).

Parmi les sources potentielles des données décrites ci-dessus, on peut citer :

- les exploitants de procédés ou d'usines, le personnel chargé de l'entretien de l'équipement (la consommation de combustible ou de carburant, l'alimentation en matières premières et le taux

de production peuvent être mesurés ou retracés par procédé ou par pièce d'équipement à l'aide de registres, ce qui permet de suivre le rendement opérationnel, les différences pondérales mesurées périodiquement dans les stocks de matières premières et dans les dossiers de l'usine répertoriant les matières utilisées);

- le service de comptabilité générale (données disponibles grâce aux factures mensuelles et aux bordereaux d'expédition sur l'utilisation des combustibles, l'utilisation des réactifs et des matières premières brutes des procédés de l'installation, etc.);
- les fournisseurs de matières premières ou de combustibles, fournisseurs d'équipement (quantité de combustibles livrés à des fins de facturation, données sur la composition du combustible ou des matières premières, coefficients d'émission, données sur le fonctionnement du matériel et des procédés industriels); et
- les laboratoires aménagés sur place ou hors site (données sur la composition des combustibles, la qualité du produit, l'analyse des gaz dans le cadre de certains cycles de procédés, etc.).

Étape 2 : Identification des sources de données

- a) Procéder à l'étude des divers systèmes de données, à l'installation, en vue de détecter les sources de données disponibles pour chaque catégorie de sources (p. ex., la combustion fixe, la combustion mobile, les procédés industriels).
- b) Fournir les détails appropriés à l'égard de ces sources de données (p. ex., les responsables de la collecte de données, la fréquence de la collecte, etc.).
- c) Il est important de choisir des sources de données qui font autorité et dont la stabilité et la disponibilité, dans un proche avenir, sont incontestables.

3.3 Sélection de la méthode d'estimation

Pour aider les spécialistes de l'inventaire à choisir la méthode d'estimation, un certain nombre d'organigrammes ont été élaborés pour les sources d'émissions couvertes ici. La section suivante présente les organigrammes qui ont été jugés appropriés, pour les combustibles consommés et les procédés industriels utilisés sur place.

Important :

On peut utiliser plus d'une méthode d'estimation pour déterminer les émissions d'un GES particulier attribuables à l'installation. Dans ce cas, il est essentiel d'admettre qu'un double comptage des émissions peut se produire lorsqu'on combine des estimations élaborées à l'aide de différentes méthodes. Les données sur les activités devraient être ajustées pour éviter tout double comptage. Par exemple, si on connaît la quantité de combustibles consommés par une chaudière donnée (disons la chaudière A) de l'installation, on peut faire appel à la méthode basée sur les sources pour estimer les émissions de CO₂ de cette unité de combustion. Par contre, si pour d'autres unités de combustion aménagées à l'installation qui utilisent le même type de combustible, on ignore la quantité de combustibles consommés par chacune de ces unités, on peut se voir forcé d'utiliser la quantité totale de ce combustible fournie à l'installation pour estimer les émissions de CO₂ produites par ces unités de combustion. Pour éviter tout double comptage, la quantité de combustibles consommés par la chaudière A devrait être soustraite de la quantité totale de combustible utilisé à l'installation avant d'estimer les émissions produites par les autres unités de combustion.

Étape 3 : Sélection de la méthode d'estimation

- a) À l'aide des organigrammes présentés dans les sections qui suivent, déterminer la méthode d'estimation qui convient aux sources d'émissions de GES de l'installation.
- b) Donner, si nécessaire, les détails propres à chaque point de décision, en expliquant les facteurs qui ont conduit à choisir une voie plutôt qu'une autre dans l'organigramme.

3.3.1 Émissions des systèmes de combustion fixes

La figure 1 sera utilisée pour choisir une méthode d'estimation des émissions de CO₂ provenant des sources de combustion fixes répertoriées. La figure 2 sera utilisée pour choisir une méthode s'appliquant aux émissions de CH₄ et de N₂O (gaz autres que le CO₂) provenant de la combustion.

3.3.2 Émissions des systèmes de combustion mobiles

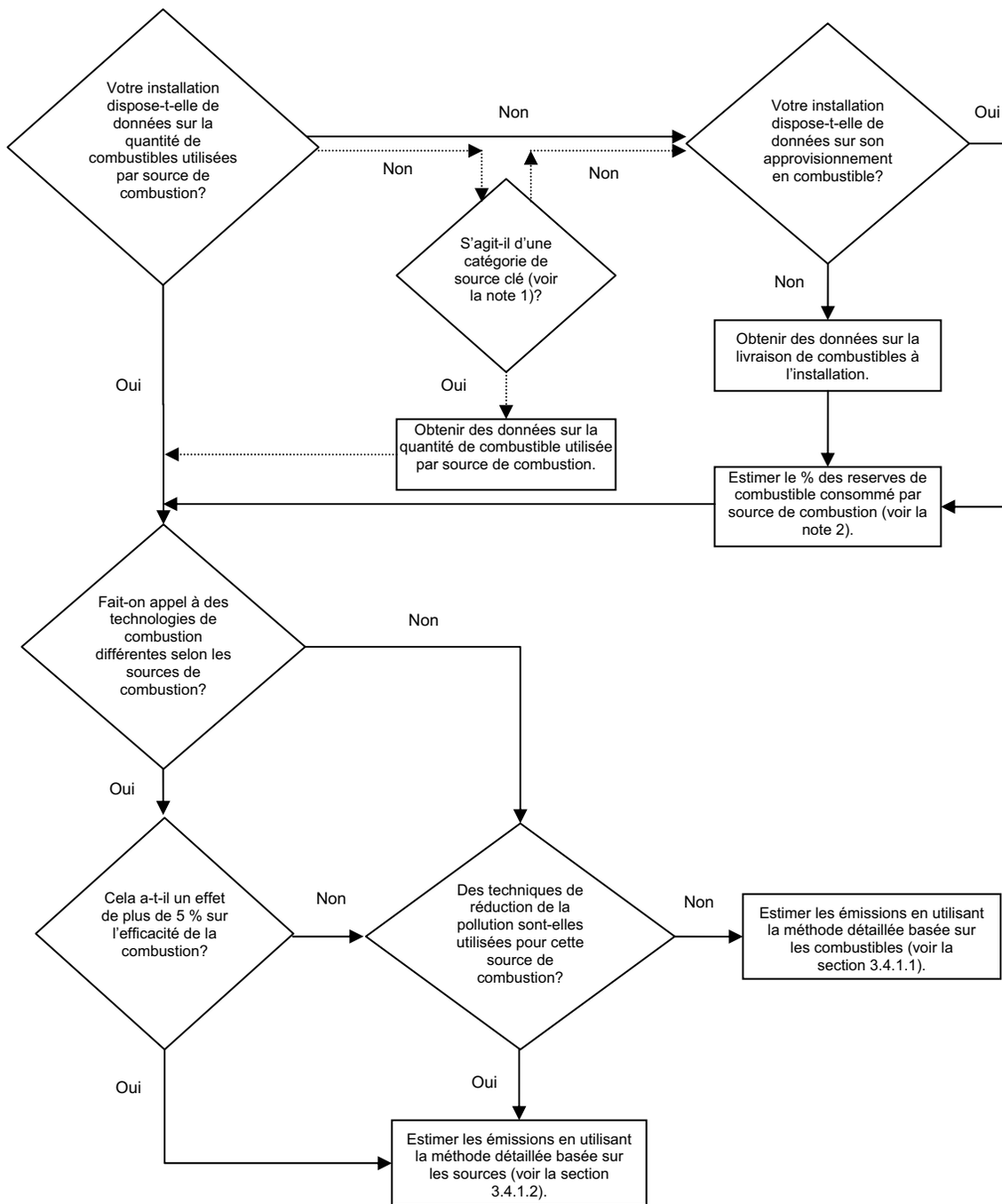
On n'a pas estimé utile de fournir un organigramme pour estimer les émissions liées à la combustion mobile. Le responsable de l'inventaire consultera la section 3.4 pour trouver la méthodologie relative à ce type de sources d'émissions.

3.3.3 Émissions des procédés industriels

L'organigramme présenté à la figure 3 servira au choix de la méthode d'estimation convenant à certaines sources d'émissions du procédé de fabrication du fer. On utilisera la figure 4 pour choisir une méthode d'estimation convenant à certaines sources d'émissions du procédé de fabrication de l'acier.

Aucun organigramme n'a été fourni pour d'autres émissions liées aux procédés, puisque cela n'a été jugé ni approprié ni nécessaire. Le responsable de l'inventaire doit simplement passer à la section 3.4 pour s'informer de la méthodologie que propose le présent manuel pour ces sources d'émissions.

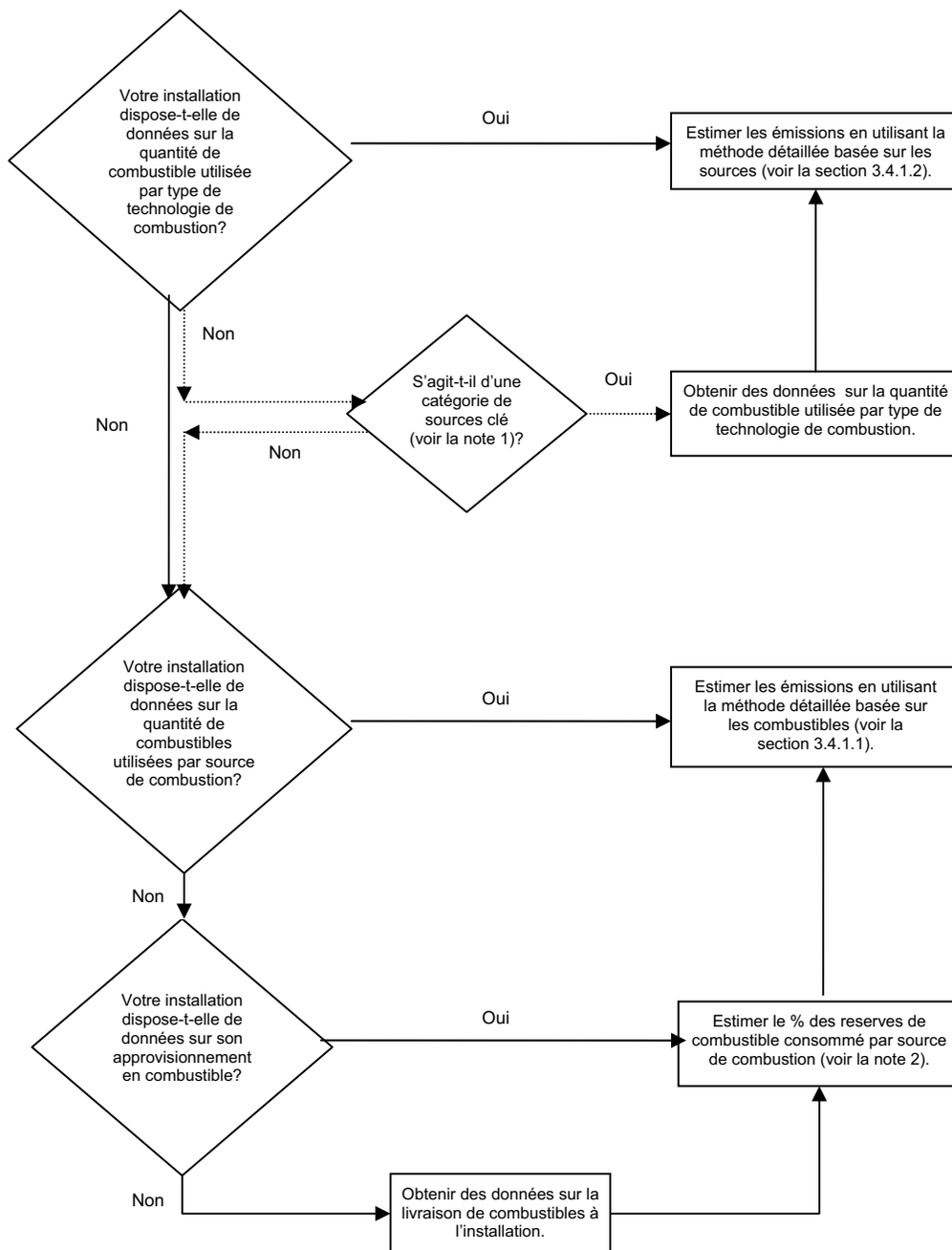
Figure 1 : Organigramme pour le choix de la méthode d'estimation des émissions de CO₂ provenant des systèmes de combustion fixes



Note 1 : Selon les Lignes directrices du GIEC (GIEC, 1997), une catégorie de sources clé est une catégorie à laquelle on a accordé la priorité au sein du système d'inventaire national parce que son estimation a une influence significative sur l'ensemble de l'inventaire des gaz à effet de serre directs d'un pays pour ce qui est du niveau absolu d'émissions, de la tendance des émissions ou des deux. Pour une installation, on peut appliquer une définition similaire et voir une catégorie de sources clé comme une catégorie à laquelle on a accordé la priorité au sein du système d'inventaire de l'installation. Pour d'autres détails sur cette question, veuillez consulter la section 3.5. Cette étape de l'organigramme peut être sautée jusqu'à ce que l'installation ait procédé à un inventaire des GES pendant plusieurs années (entre 3 et 5 ans).

Note 2 : Les données d'ensemble sur l'approvisionnement en combustibles peuvent comprendre des données relatives à des combustibles utilisés à des fins non énergétiques (p. ex., comme source d'alimentation). Il est nécessaire de soustraire ces quantités de combustible de l'approvisionnement total en vue de déterminer la quantité de combustibles consommés pour produire de l'énergie.

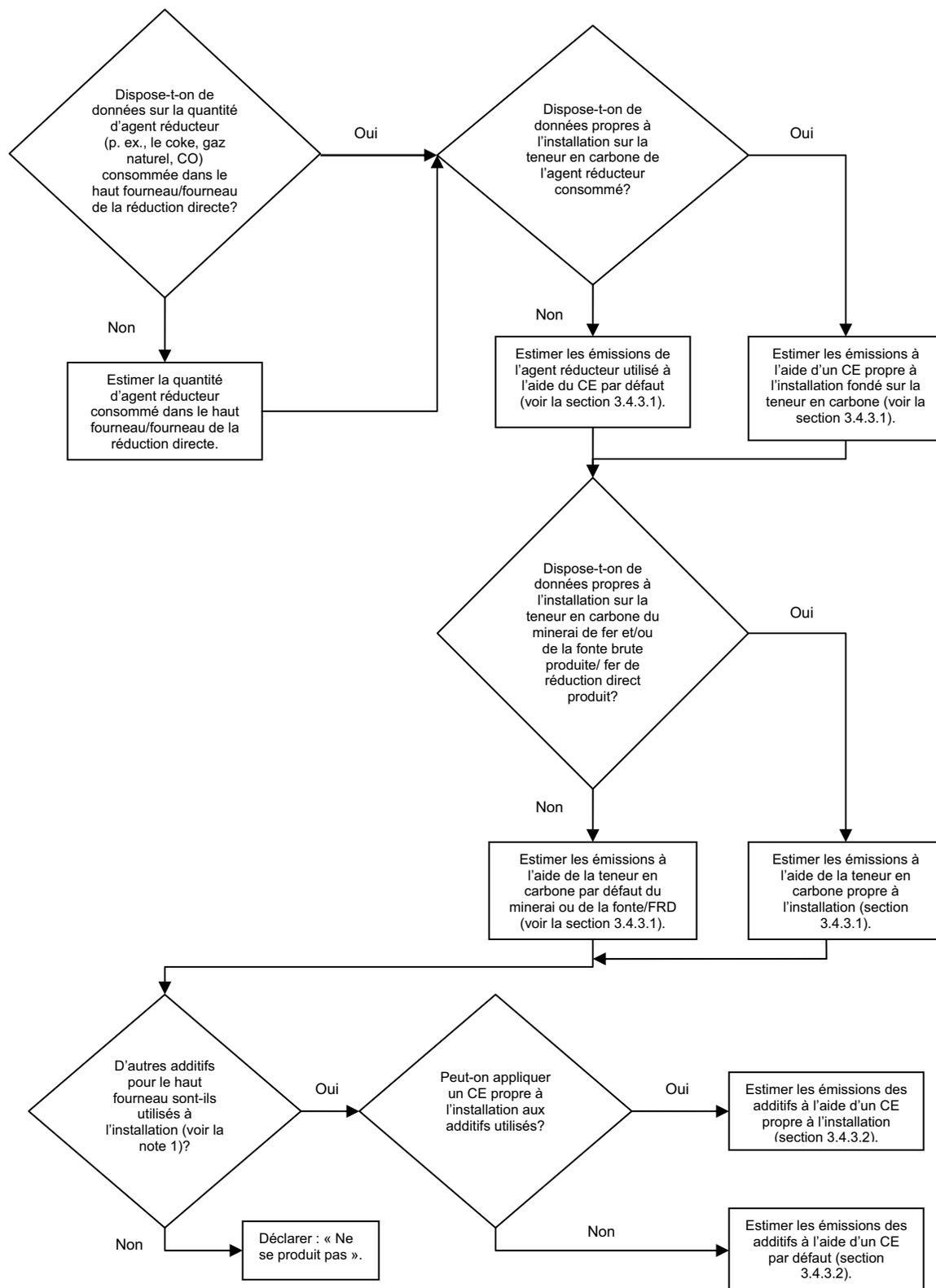
Figure 2 : Organigramme pour le choix de la méthode d'estimation des émissions de CH₄ et de N₂O attribuables à des systèmes de combustion fixes



Note 1 : Selon les Lignes directrices du GIEC (GIEC, 1997), une catégorie de sources clé est une catégorie à laquelle on a accordé la priorité au sein du système d'inventaire national parce que son estimation a une influence significative sur l'ensemble de l'inventaire des gaz à effet de serre directs d'un pays pour ce qui est du niveau absolu d'émissions, de la tendance des émissions ou des deux. Pour une installation, on peut appliquer une définition similaire et voir une catégorie de sources clé comme une catégorie à laquelle on a accordé la priorité au sein du système d'inventaire de l'installation. Pour d'autres détails sur cette question, veuillez consulter la section 3.5. Cette étape de l'organigramme peut être sautée jusqu'à ce que l'installation ait procédé à un inventaire des GES pendant plusieurs années (entre 3 et 5 ans).

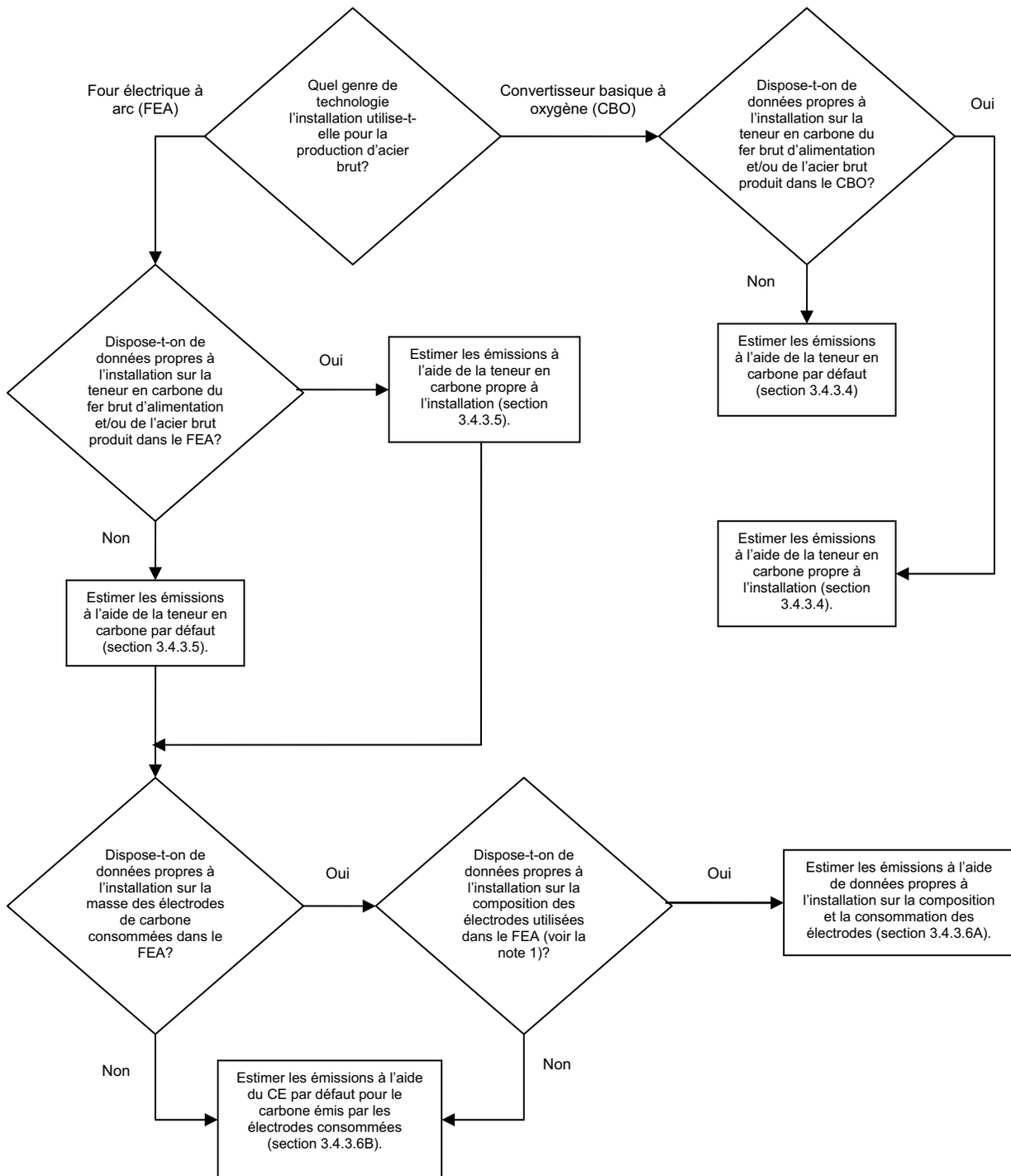
Note 2 : Les données d'ensemble sur l'approvisionnement en combustibles peuvent comprendre des données relatives à des combustibles utilisés à des fins non énergétiques (p. ex., comme source d'alimentation). Il est nécessaire de soustraire ces quantités de combustible de l'approvisionnement total en vue de déterminer la quantité de combustibles consommés pour produire de l'énergie.

Figure 3 : Organigramme pour choisir la méthode d'estimation des émissions de GES provenant du procédé de fabrication du fer (le haut fourneau ou le procédé de la réduction directe)



Note 1 : D'autres agents contenant du carbone tels que le charbon de bois, les déchets, le goudron, les plastiques (p.ex., le PVC, le PTE, le PE) peuvent être ajoutés au haut fourneau comme agents réducteurs ou combustibles.

Figure 4 : Organigramme pour choisir la méthode d'estimation des émissions de GES provenant de certaines sources dans le cadre de la production de l'acier



Note 1 : Les données sur la composition des matériaux contiennent des précisions sur la teneur en carbone des électrodes de graphite (carbone).

3.4 Calcul des émissions

Les estimations des émissions de GES devraient être basées sur un cycle d'inventaire d'un an. L'année civile est la période la plus communément utilisée. De plus, des valeurs séparées doivent être évaluées et justifiées pour les émissions de gaz à effet de serre produites par l'installation (p. ex., le CO₂, le CH₄, le N₂O, les HPF, le SF₆, ou les HFC). Pour les mesures et les calculs, il convient d'utiliser les unités métriques adoptées dans le cadre des conventions internationales.

Tel que mentionné précédemment, les estimations des émissions de GES sont normalement obtenues par calcul. Néanmoins, si des mesures directes sont accessibles pour un gaz à effet de serre résultant d'un procédé ou d'un équipement particulier de l'installation (p. ex., grâce à un programme de surveillance continue), il faut inclure tous les détails sur ces données et en faire usage pour déterminer les émissions totales.

Pour ce qui est des méthodes d'estimation basées sur des CE, il est important que les responsables de l'inventaire utilisent les lignes directrices de base présentées ci-dessous pour augmenter la cohérence et la transparence :

- Si des CE locaux ou propres à l'installation sont accessibles, il est important de fournir tous les détails sur les sources de ces coefficients et toute autre information pertinente telle que, notamment, les hypothèses, conventions ou conversions qui leur sont associées. S'il s'agit de CE propres à des installations récentes, il faut fournir des détails sur la méthodologie utilisée pour élaborer les coefficients, notamment sur les sources de données et les documents scientifiques ou techniques utilisés⁸.
- Les CE propres au combustible devraient être basés sur la quantité physique de combustible consommée puisque les combustibles sont généralement mesurés ou déclarés en unités physiques. Cela réduit le nombre de conversions requises pour obtenir les estimations. Pour convertir un CE calculé en unités d'énergie (p. ex., en grammes par térajoule) en unités physiques appropriées au combustible en question, il faut utiliser le facteur de conversion en valeur calorifique qui convient à ce type particulier de combustible. Les valeurs calorifiques supérieures peuvent être obtenues auprès du fournisseur du combustible et des valeurs par défaut sont proposées à l'annexe A⁹. Il est important de fournir des détails sur les coefficients de conversion appliqués.

Il est possible que les responsables de l'inventaire aient des motifs valables de modifier ou de peaufiner la méthodologie utilisée pour estimer les émissions de certaines catégories de sources particulières. Cela peut se produire par exemple à la suite d'une modification des données disponibles, d'une amélioration de la capacité de préparation de l'inventaire ou d'une amélioration de l'estimation des catégories de sources clés. De tels changements de méthode sont souhaitables lorsqu'ils permettent des estimations plus précises et plus complètes. Lorsqu'un changement de méthodologie a lieu, il est nécessaire que l'utilisateur calcule de nouveau les émissions de l'année de référence en utilisant la nouvelle méthodologie. Afin d'être conforme aux exigences internationales (IPCC, 2000), il est recommandé de recalculer les estimations des émissions de toutes les années antérieures, en reculant aussi loin que possible, en utilisant la nouvelle méthode proposée. Il est

⁸ Des renvois rigoureux à ces sources d'information devraient être fournis dans l'inventaire des GES et mis au besoin à la disposition des intéressés à des fins de consultation si nécessaire. Ceci reflète le principe de base de transparence.

⁹ Les valeurs calorifiques brutes présentées à la table A.9 de l'annexe A sont extraites de la publication de Statistique Canada intitulée « *Bulletin trimestriel – disponibilité et écoulement d'énergie au Canada* », n° de cat. 57-003 (Statistique Canada, décembre 2001).

important en effet de veiller à ce que les tendances des émissions puissent être évaluées de manière uniforme et fiable. L'utilisateur doit documenter les changements de calculs qu'il a choisi d'effectuer.

Étape 4 : Calcul des émissions

- a) Estimer les émissions des sources de combustion fixes de l'installation à l'aide de la méthode choisie à l'étape 3.
- b) Estimer les émissions des sources de combustion mobiles de l'installation en utilisant la méthodologie détaillée à la section 3.4.2
- c) Estimer, au besoin, les émissions des procédés industriels de l'installation à l'aide de la méthode choisie à l'étape 3.
- d) Décrire en détail la méthode d'estimation, notamment les hypothèses, les données utilisées, les coefficients de conversion, les calculs et les tableurs.

3.4.1 Émissions des systèmes de combustion fixes

Cette section décrit les méthodes jugées appropriées pour l'estimation des émissions des systèmes de combustion fixes. Deux méthodes sont décrites : la méthode détaillée basée sur les combustibles (voir la section 3.4.1.1) et la méthode détaillée basée sur les sources (voir la section 3.4.1.2).

3.4.1.1 Méthode détaillée basée sur les combustibles

La méthode détaillée basée sur les combustibles estime la quantité d'émissions de GES (CO₂, CH₄ ou N₂O, p. ex.,) à l'aide de l'équation générale suivante :

$$\text{Émissions} = \text{Quantité de combustible consommé}_{ab} \times \text{Coefficient d'émission}_{ab}$$

où :
 a = type de combustible;
 b = secteur ou source d'activité.

Cette méthode exige de bien connaître la quantité et la qualité des divers types de combustibles consommés par les sources de combustion ainsi que de l'application des CE de CO₂ propres aux combustibles en cause. Pour les émissions de CH₄ et de N₂O, les CE utilisés sont propres aux combustibles et n'établissent aucune distinction entre les différentes technologies de combustion. On peut appliquer des CE qui incorporent, en théorie, un ou plusieurs types de technologie de combustion d'ordre général ou particulier. Cette stratégie ne tient pas compte des technologies de réduction des émissions ou de dépollution qui peuvent être en place à l'installation.

Pour calculer les émissions de CO₂, de CH₄ et de N₂O à l'aide de cette méthode, il faut d'abord déterminer la quantité de chacun des types de combustibles consommée par les systèmes de combustion fixes de l'installation.

Ensuite, il faut choisir un CE approprié pour chaque type de combustible consommé. L'utilisation d'un CE propre à l'installation ou disponible localement est tenue pour une pratique acceptable, plus représentative des conditions locales ou techniques compte tenu du type de combustible et des modes de fonctionnement de l'installation. Des indications générales pour l'élaboration d'un CE

propre à l'installation sont fournies ci-dessous. S'il s'avère impossible d'obtenir des données appropriées, le coefficient par défaut fourni à l'annexe A pour chaque type de combustible sera utilisé.¹⁰

Pour chaque type de combustible, il faut calculer les émissions estimatives à l'aide de l'équation générale fournie ci-dessus, en se servant du CE choisi et de la quantité de combustibles consommés. Des modèles sont proposés à l'annexe A (tableaux A.1 à A.3) pour enregistrer les intrants de combustible, le CE choisi et les émissions calculées de CO₂, CH₄ et N₂O.

Finalement, il faut additionner les résultats de chacun des combustibles (sauf pour les biocombustibles, dans le cas du CO₂) pour obtenir les émissions totales (par type de GES) produites par les systèmes de combustion fixes de l'installation. Les émissions de CO₂ provenant de la combustion des biocombustibles sont estimées, mais elles sont répertoriées séparément à titre d'élément d'information.

Indications générales pour l'élaboration d'un CE propre à l'installation :

a) Coefficient d'émission pour le CO₂

Les coefficients d'émission de CO₂ applicables à la combustion de combustibles dépendent principalement des propriétés du combustible et, à un degré moindre, de la technologie de combustion utilisée. Dans le cadre de la méthode détaillée basée sur les combustibles, l'équation générale suivante (adaptée d'un document conjoint EMEP/CORINAIR, 2001) peut être utilisée pour déterminer un CE de CO₂, par type de combustible :

$$CE_{CO_2} = \left(\frac{44}{12} \right) \cdot C_{C\text{ combustible}} \cdot \infty$$

où :
 CE_{CO₂} = CE propre à l'installation, par type de combustible (en masse de CO₂/masse de combustible [p. ex., g/kg]);
 C_{C combustible} = teneur en carbone du combustible (en masse de carbone/masse de combustible [p. ex., g/kg]);
 ∞ = fraction de carbone oxydé.

Les données sur la composition du combustible consommé à l'installation peuvent être utilisées pour déterminer la teneur en carbone de ce combustible. Il faut convertir le carbone (C) en CO₂ en multipliant par le rapport du poids moléculaire du CO₂ au C (44/12). De plus, il faut tenir compte de la fraction de carbone oxydée transformée en CO₂. De petites quantités de carbone peuvent rester inoxydées (sous forme de suie ou de cendres). Il faudra peut-être établir l'efficacité théorique des procédés de combustion utilisés.

En outre, on suppose que le CO₂ est le seul produit de l'oxydation. Les produits résultant de l'oxydation incomplète tels que le monoxyde de carbone devraient subir une oxydation complète pour former du CO₂ dans l'atmosphère après avoir été émis (GIEC, 1997). De cette façon, le carbone de toutes ces émissions est pris en compte dans les émissions totales de CO₂.

Pour ce qui est des combustibles dont la teneur en carbone fluctue de manière significative d'année en année (tels que le charbon), un nouveau CE devrait être élaboré pour chaque période d'inventaire.

¹⁰ Les CE répertoriés à l'annexe A sont ceux qui sont utilisés par Environnement Canada pour la préparation de l'Inventaire canadien des gaz à effet de serre. Vous noterez que les CE pour le CO₂ sont établis à l'échelle du secteur ou de la province. Les CE pour le CH₄ et le N₂O sont propres au secteur et peuvent être liés à l'usage d'un ou de plusieurs types de technologie de combustion courante.

b) Coefficients d'émission du CH₄ ou du N₂O

Les émissions de CH₄ ou de N₂O résultant de la combustion des combustibles dépendent de la technologie employée. En raison de cette dépendance, l'élaboration d'un CE propre à l'installation applicable à la méthode détaillée basée sur les combustibles n'est pas aussi évidente que dans le cas du CE du CO₂. Il peut s'avérer nécessaire d'émettre des hypothèses sur le type de technologie de combustion considéré comme représentatif des procédés de combustion de l'installation.

Le CE élaboré pour un type de combustible donné doit être basé sur les valeurs des émissions de CH₄ ou de N₂O mesurées *in situ* pour le type de technologie de combustion utilisé. Si un seul type de combustible (p. ex., du gaz naturel) est consommé sur place à l'aide d'une technologie de combustion unique, le CE élaboré sera propre à ce type de combustible et à cette unité de combustion (comme pour les CE élaborés dans le cadre de la méthode détaillée basée sur les sources, qui est décrite à la section suivante). Il faut consulter la section 3.4.1.2 pour obtenir d'autres indications et des méthodes de calcul pour l'établissement du CE.

Si un type particulier de combustible est utilisé à l'installation dans le cadre de plus d'une technologie de combustion, un CE pondéré pour l'installation pourrait être élaboré à partir du fractionnement de ces technologies (à savoir en utilisant le débit nominal ou d'autres paramètres comparables) et à partir des CE correspondant à chaque type de technologie. Il s'agit là d'une méthode similaire à celle qui a servi à élaborer les CE nationaux pour le CH₄ et le N₂O (adaptation de SGA Energy Limited, 2000).

3.4.1.2 Méthode détaillée basée sur les sources

Cette méthode est similaire à celle qui a été exposés dans la section précédente au sens où elle utilise la même équation générale pour estimer les émissions de GES :

$$\text{Émissions} = \text{Quantité de combustible consommé}_{abc} \times \text{Coefficient d'émission}_{abc}$$

où :

- a = type de combustible;;
- b = secteur ou source d'activité;
- c = type de technologie.

Pour appliquer cette méthode, il faut bien connaître la variabilité des émissions selon la source et l'efficacité des procédés de combustion. Les CE utilisés sont propres à la technologie de combustion appliquée aux sources de combustion énumérées. En outre, on tient compte, dans cette méthode, de toute technologie de réduction des émissions ou de dépollution.

Pour calculer les émissions de CO₂, de CH₄ et de N₂O dans le cadre de cette méthode, il faut d'abord déterminer la consommation de chaque type de combustible alimentant les unités de combustion, selon les technologies utilisées à l'installation.

Il faut ensuite choisir un CE approprié, adapté au type de combustible consommé et au type de technologie de combustion exploitée. Des indications générales sur la façon d'élaborer les CE propres à l'installation sont fournies ci-après. Si on ne peut obtenir les données nécessaires à l'élaboration d'un CE propre à l'installation, il faudra faire appel à un des CE par défaut répertoriés

à l'annexe B, selon le type de combustible ou de technologie de combustion utilisé¹¹. Si aucun CE de CO₂ ne figure à l'annexe B pour un certain type de technologie utilisée à l'installation, il suffit de faire appel à un CE propre à l'installation ou à un CE par défaut par type de combustible, tel qu'on le ferait dans le cadre de la méthode détaillée basée sur les combustibles (voir la section précédente et les CE par défaut présentés à l'annexe A).

Pour chaque type de combustible et chaque technologie de combustion utilisée, calculez les émissions estimatives à l'aide du CE choisi et de la quantité de combustibles consommés. L'annexe B (tableaux B.1 à B.3) propose un certain nombre de modèles pour enregistrer les intrants de combustible, le CE choisi et les émissions calculées de CO₂, CH₄ et N₂O.

Il faut en outre tenir compte, s'il y a lieu, d'un important facteur supplémentaire : la présence d'un dispositif de réduction des émissions de GES.

- Il faudra ajuster comme il se doit les estimations d'émissions de manière à tenir compte des dispositifs de réduction des émissions de GES ou de dépollution en place. En outre, il faudra repérer ces dispositifs et établir le pourcentage de réduction des émissions des GES en cause. Pour éviter tout double comptage des réductions attribuables aux dispositifs de réduction des émissions, il est important de vérifier si le CE utilisé à l'étape 2 est fondé sur des émissions contrôlées ou non contrôlées.
- Il est important de préciser le rendement, les paramètres de fonctionnement et toute hypothèse importante s'appliquant à la technique de réduction des émissions au sein de l'inventaire des GES puisqu'il n'existe que très peu d'information sur ces technologies dans le domaine public. Cela s'inscrit dans la logique du principe de base de transparence.
- Il faut calculer les émissions estimatives nettes des gaz à effet de serre en cause en utilisant le pourcentage de réduction propre au dispositif de contrôle utilisé à l'installation.

Finalement, il faut additionner les résultats obtenus pour chaque combustible (sauf les biocombustibles dans le cas du CO₂) pour obtenir les émissions totales rejetées (par type de GES) par les systèmes de combustion fixes de l'installation. Les émissions de CO₂ provenant de la combustion des biocombustibles sont estimées, mais elles sont répertoriées séparément à titre d'élément d'information seulement.

Lignes directrices pour l'élaboration d'un CE propres à l'installation :

Pour ce qui est des CE du CO₂, du CH₄ ou du N₂O utilisés dans le cadre de la méthode détaillée basée sur les sources, le calcul du coefficient se fonde sur le type de combustible consommé et le type de technologie de combustion utilisée (p. ex., chaudière industrielle, foyer cyclone, foyer à grille roulante, etc.). Le CE doit être basé sur les valeurs des émissions produites par l'unité de combustion selon la technologie appliquée. La méthode employée pour obtenir les données sur les émissions (p. ex., le Système de surveillance en continu des émissions (SSCE), l'échantillonnage de la cheminée, les estimations techniques) pour une unité de combustion donnée doit être accompagnée de la documentation pertinente.

Les données obtenues sur les émissions peuvent être exprimées en unités de concentration (p. ex., ppmvs – parties par million par volume d'air sec). Pour convertir les émissions mesurées en unités

¹¹ Les CE répertoriés à l'annexe B ont été calculés à partir des Compilation of Air Pollutant Emission Factors (AP-42) de l'EPA des Etats-Unis (EPA des Etats-Unis, 1995).

de concentration en unités de masse, on peut appliquer l'équation suivante (adaptée de l'EPA des États-Unis, 2001) :

$$E_x = \frac{(C \cdot PM \cdot Q \cdot 60)}{(V \cdot 10^6)}$$

où :

- E_x = émissions de GES, x, en g/h (gramme/heure);
- C = concentration de GES en ppmvs (parties par million par volume d'air sec);
- PM = poids moléculaire du GES en g/mol (grammes/mole);
- Q = débit volumétrique des gaz de la cheminée en mètres cubes standards de matière sèche par minute (dscmm);
- 60 = 60 min./h;
- V = volume occupé par 1 mole de gaz idéal à température et pression normales (0,022414 m³/molécule-gramme à 0°C et 101,325 kPa).

La technique de mesure à l'aide du tube de Pitot permet de déterminer le débit volumétrique des gaz de cheminée.

Pour calculer le CE par unité physique de combustible consommé, il faut connaître le débit du combustible dans l'unité de combustion :

$$CE_x = \frac{E_x}{Q_f}$$

où :

- CE_x = coefficient d'émission pour le GES; x, en g/unité physique de combustible consommé (p. ex., kg, m³, L);
- E_x = émissions de GES; x, en g/h;
- Q_f = débit du combustible à l'entrée, en unité physique/h (p. ex., kg/h, m³/h, L/h).

On peut utiliser des unités et des conversions autres que celles dont il est question dans les équations ci-dessus; cela dépend des techniques de mesure appliquées ou des instruments de mesure employés pour obtenir les données sur les émissions. En dernier ressort, les quantités doivent être converties en unités métriques.

Une technologie – ou un dispositif de réduction des émissions de GES – peut être associée à l'unité de combustion pour laquelle un CE est élaboré. Ce CE peut tenir compte des réductions des émissions de GES réalisées grâce à la technologie de réduction si, par exemple, les données sur les émissions utilisées pour élaborer ce CE ont été obtenues à un point situé après l'équipement de réduction. Il faut déterminer si le CE est fondé sur des émissions réduites ou non pour éviter le double dénombrement de toute réduction de GES. Par ailleurs, tout critère de conception concernant la technologie de réduction des émissions doit être documenté si on veut bien comprendre comment différents paramètres du procédé peuvent influencer sur les émissions.

On estime qu'un CE associé à une unité particulière peut varier dans le temps (p. ex., en raison de la variation des caractéristiques du combustible ou des conditions de combustion), que des mesures peuvent s'imposer sur une période plus longue et enfin qu'une méthode statistique (distribution de probabilités, régression linéaire, etc.) peut s'avérer nécessaire à l'obtention d'un coefficient moyen. En outre, il se peut qu'il faille mettre sur pied à intervalles réguliers des programmes de mesure (p. ex., tous les deux ans) pour s'assurer que les CE sont encore représentatifs. Dans chacun de ces cas, il est préférable de documenter le programme de mesure mis sur pied, les hypothèses ou les méthodes statistiques utilisées et tout programme d'échantillonnage périodique susceptible d'être mis en œuvre.

Élaboration des coefficients d'émission

Un CE est une valeur représentative qui vise à établir une relation entre la quantité des polluants rejetés dans l'atmosphère et une activité associée au rejet de ces polluants (EPA des États-Unis, 1995). Dans le cas présent, l'activité en question est la combustion de combustibles. Des CE peuvent être élaborés à l'échelle de l'installation à partir de données que celle-ci a fournies et qui correspondent à une période donnée. On peut ensuite utiliser ce CE propre à l'installation pour estimer les émissions de celle-ci. On préfère d'habitude ce genre de CE aux CE généraux ou aux CE pondérés pour une industrie puisqu'ils peuvent fournir la meilleure représentation des émissions résultant des opérations particulières d'une installation. Il peut s'avérer nécessaire de mettre périodiquement à jour les CE propres à l'installation pour rendre compte des modifications apportées à son fonctionnement.

Les caractéristiques des données disponibles ou des données qui peuvent être obtenues pour l'installation définiront le type de CE qui peut être élaboré. L'installation peut disposer des données requises pour élaborer un CE qui lui est propre. Parmi les sources à vérifier, on peut citer les dirigeants de l'usine ou les services de laboratoire utilisés. De plus, les fournisseurs locaux de combustible devraient avoir des renseignements sur la composition et la qualité de ce combustible utilisé. Les fournisseurs des unités de combustion en service peuvent être en mesure de vous fournir des renseignements sur les données d'essai, virtuelles ou réelles, sur le rendement des brûleurs ou sur les spécifications techniques¹. L'installation peut disposer de systèmes de surveillance ou de programmes d'analyse périodique des émissions permettant de mesurer les rejets de polluants autres que les GES à l'étude (CO₂, CH₄, N₂O). Les modifications apportées à ces systèmes ou programmes pourraient permettre une surveillance accrue de ces GES.

Si les données sur l'installation ne sont pas encore disponibles, plusieurs méthodes peuvent être utilisées pour obtenir les données. Parmi ces méthodes (adaptées de l'EPA des États-Unis, 2001), on peut citer :

(i) L'échantillonnage et l'analyse des combustibles

Cette méthode peut servir à déterminer la composition du combustible et par conséquent sa teneur en carbone. Les échantillons de combustible sont prélevés à des points d'échantillonnage préétablis et envoyés au laboratoire où ils sont soumis à des analyses chromatographiques. Des détails sur la méthode d'échantillonnage et les techniques de laboratoire devraient être obtenus si vous choisissez d'appliquer cette méthode. Vous devriez utiliser un échantillonnage normalisé et des protocoles d'analyse en laboratoire, s'il en existe.

(ii) Système de surveillance en continu des émissions (SSCE)

Cette méthode peut être utilisée pour obtenir en continu des données directes sur les émissions de CO₂, de CH₄ ou de N₂O à partir des différents procédés de combustion. C'est la méthode à retenir quand des émissions sont prévues sur une longue période. Les installations qui utilisent divers types d'instruments ont accès à différents systèmes de surveillance. Votre installation devrait veiller au bon fonctionnement et à l'étalonnage du matériel de surveillance utilisé.

(iii) Surveillance prédictive des émissions

On peut faire appel à cette méthode pour obtenir des données sur les émissions de CO₂, de CH₄ et de N₂O en utilisant les paramètres des procédés pour prédire les émissions sur une longue période. Une corrélation entre les émissions et les paramètres propres aux procédés industriels peut être calculée d'entrée de jeu, au moment où on procède aux essais sur les émissions et où on surveille les paramètres des procédés. Ces données peuvent ensuite servir à élaborer des courbes d'émissions. La précision de ces courbes devrait être vérifiée au moyen d'échantillons périodiques prélevés sur les cheminées en cause.

(iv) Échantillonnage et analyse des gaz de cheminée

Cette méthode peut être utilisée pour obtenir des données directes sur les émissions de CO₂, de CH₄ ou de N₂O sur une courte période (pendant la durée du test). Les échantillons de gaz sont recueillis et envoyés au laboratoire pour analyse. Il faut fournir des détails sur la méthode d'échantillonnage et sur les techniques de laboratoire si vous optez pour cette méthode. Vous pourriez utiliser un échantillonnage normalisé et des protocoles d'analyse en laboratoire, s'il en existe.

¹ Il convient toutefois de reconnaître que les données d'essai du fabricant peuvent ne pas être représentatives du rendement sur le terrain et des mesures des émissions sur place peuvent s'imposer si on veut améliorer la précision des estimations.

Points importants à prendre en considération quand on recueille des données qui doivent servir à l'élaboration d'un CE propre à l'installation (adapté de l'EPA des États-Unis, 1995, sauf indication contraire) :

- Les données disponibles ou recueillies sur les émissions ou la composition du combustible ne sont applicables qu'aux conditions qui prévalaient au moment de l'échantillonnage, de l'essai ou de la surveillance. Pour fournir la meilleure estimation possible des émissions en continu (étude annuelle ou un jour typique), il faut que ces conditions soient représentatives des activités de routine de l'installation. Les essais doivent se dérouler dans des conditions de fonctionnement normales.
- Pour rendre compte de la variabilité de la composition ou des émissions du combustible dans le temps, il est préférable de recueillir les données relatives à l'installation sur une longue période (p. ex., à l'aide du SSCE ou d'un certain nombre de tests effectués sur une longue période). Un CE élaboré à partir de données sur la composition du combustible ou sur les émissions recueillies sur une courte période peut compromettre la précision de l'estimation des émissions.
- La qualité d'un CE dépend du caractère plus ou moins fiable des tests utilisés pour l'élaborer ainsi que de la quantité et de la représentativité des données. On préfère qu'un CE soit fondé sur un grand nombre d'observations ou sur des procédures d'essai plus largement acceptées. Un tel CE est considéré comme étant de plus haute qualité (plus exact) alors qu'un coefficient fondé sur une observation unique de qualité douteuse ou extrapolé à partir d'autres facteurs applicables à un procédé similaire sera de moins bonne qualité.
- Il faut s'assurer que les techniques d'échantillonnage et d'essai utilisées pour obtenir des données sur l'installation sont cohérentes et stables si on veut éviter l'incertitude due aux fluctuations dans ces domaines. Des procédures d'AQ et de CQ pertinentes pour l'échantillonnage et l'analyse en laboratoire devraient être documentées et suivies.
- Les données sur les activités qui sont utilisées de concert avec le CE propre à l'installation élaboré en vue d'estimer les émissions reposent sur la quantité des combustibles fournis ou consommés. Puisque ce paramètre est mesuré en unités physiques du combustible en question, le CE devrait être également exprimé en unités physiques du type de combustible utilisé (Olsen, K. et al, 2002).

3.4.2 Émissions des systèmes de combustion mobiles

Les émissions des activités de combustion mobiles se produisant sur place et qui font partie des procédés industriels sont estimées à partir de l'équation générale décrite sous la rubrique Combustion fixe, en l'adaptant aux sources mobiles :

$$\text{Émissions} = \text{Quantité de carburant consommé}_{ab} \times \text{Coefficient d'émission}_{ab}$$

où :
 a = type de carburant;
 b = moyen de transport ou type de véhicule.

Pour calculer les émissions de CO₂, de CH₄ et de N₂O, il faut déterminer d'abord la quantité de chaque type de carburant consommé pour chacune des activités de combustion mobile retenue. Si le même type de carburant est consommé par plus d'un moyen de transport ou type de véhicule, il faudra ventiler les quantités consommées. Il faudra également départager les quantités de carburant ou de combustible utilisé dans les applications de combustion fixes et mobiles s'il s'agit du même type de carburant ou de combustible. Les responsables de l'inventaire devraient préciser la méthode d'estimation des quantités de carburant ou de combustible et, si nécessaire, préciser le mode de classement des sources de combustion.

Ensuite, il faut choisir un CE approprié pour chaque type de carburant consommé. L'utilisation d'un CE propre à l'installation ou disponible localement est tenue pour une pratique acceptable, plus

représentative des conditions locales ou techniques compte tenu du type de carburant et des modes de fonctionnement des moyens de transport utilisés. Les indications générales fournies, dans la section de la combustion fixe, sur l'élaboration des CE sont également applicables ici. Tel que décrit précédemment, les CE pour le CO₂ sont propres au combustible ou au carburant alors que ceux du CH₄ et du N₂O sont propres au combustible ou au carburant et sont dépendants de la technologie utilisée (p. ex., influencés par le type de dispositif anti-pollution utilisé).¹² S'il s'avère impossible d'obtenir des données appropriées, le coefficient par défaut fourni à l'annexe C pour le type de carburant et le moyen de transport ou type de véhicule sera utilisé.

Pour chaque type de carburant, il faut calculer les émissions estimatives à l'aide de l'équation générale fournie ci-dessus, en se servant du CE choisi et de la quantité de carburants consommés. Des modèles sont proposés à l'annexe C (tableaux C.1 à C.3) pour enregistrer les intrants de carburant, le CE choisi et les émissions calculées de CO₂, CH₄ et N₂O. Enfin, il faut additionner les résultats de chacun des carburants pour obtenir les émissions totales (par type de GES) produites par les activités de combustion mobiles de l'installation.

3.4.3 Émissions des procédés industriels

Cette section décrit les méthodes d'estimation considérées comme appropriées pour estimer les émissions de divers procédés industriels utilisés par une installation. Un modèle général est disponible à l'annexe D (tableau D.1) pour enregistrer les sources particulières liées aux procédés industriels qui ont cours à l'installation ainsi que l'estimation des émissions de GES correspondantes.

3.4.3.1 Émissions de CO₂ résultant de l'utilisation des agents réducteurs

Dans un haut fourneau, le fer brut (également nommé fonte) est produit par réduction du minerai de fer, un procédé qui exige l'utilisation de carbone comme réducteur et qui produit du CO₂ (par suite de l'oxydation du carbone). Le coke métallurgique est le principal agent réducteur utilisé (on peut également se servir d'autres sources telles que le charbon ou le coke de pétrole). Au cours de ce procédé, le carbone, à cause de la présence de carbonates dans le minerai de fer, peut également être émis sous forme de CO₂ ou encore être séquestré dans le fer brut produit. De la même façon, dans le cadre d'un procédé de réduction directe, l'utilisation d'hydrogène (H₂) et de monoxyde de carbone (CO) comme réducteurs permet, en réduisant le minerai de fer, de produire du fer à l'état solide.

Tel que vu précédemment, le carbone joue un double rôle dans ce processus, servant à la fois d'agent réducteur et de combustible. Le but premier de l'oxydation du carbone est de transformer (réduire) le minerai de fer en fonte ou en fer de réduction directe (FRD), de sorte que les émissions devraient être déclarées dans la catégorie des émissions liées aux procédés industriels. Il est important de s'assurer que ces émissions ne sont pas comptabilisées une deuxième fois dans la section réservée aux systèmes de combustion fixes.

Pour calculer les émissions de CO₂ résultant de l'oxydation du réducteur utilisé quand le haut fourneau est en opération et pour tenir compte du carbone du minerai de fer et de la fonte/ fer par réduction directe produit, il faut appliquer l'équation suivante :

¹² Si on ne sait pas si le moyen de transport choisi est doté de dispositifs antipollution ou si on en ignore les effets sur les émissions de GES, on peut, tant que ces données ne sont pas accessibles et qu'on ne contrôle pas tous les paramètres, se servir des CE bruts du combustible et du carburant pour en arriver à des estimations d'émissions prudentes.

$$\dot{\text{Émissions}}_{\text{CO}_2} = \text{CE}_{\text{AR}} \times \text{Q}_{\text{AR}} + (\text{M}_{\text{C dans le minerai de fer}} - \text{M}_{\text{C dans la fonte/FRD}}) \times \frac{44}{12}$$

où :

CE_{AR}	=	coefficient d'émission pour l'agent réducteur (tonne de CO_2 /tonne d'agent réducteur);
Q_{AR}	=	quantité d'agent réducteur consommée dans le haut fourneau ou le four de la réduction directe (tonnes);
$\text{M}_{\text{C dans le minerai de fer}}$	=	masse de carbone dans la charge d'alimentation en minerai de fer (tonne C);
$\text{M}_{\text{C dans la fonte/FRD}}$	=	masse de carbone dans le fer brut (fonte) ou le fer de réduction directe (FRD) produit (tonne C);
$44/12$	=	rapport stœchiométrique de CO_2/C .

Un CE propre à l'installation pour l'agent réducteur devrait être utilisé dans l'équation qui précède pour assurer l'exactitude des estimations. Ce CE peut être élaboré en utilisant l'équation suivante après avoir obtenu les données pertinentes à partir de l'analyse des matériaux effectuée sur place ou auprès des fournisseurs.

$$\text{CE}_{\text{AR}} = \text{Teneur en carbone}_{\text{AR}} \times \frac{44}{12}$$

où :

$\text{Teneur en carbone}_{\text{AR}}$	=	teneur en carbone de l'agent réducteur (masse C / masse de l'agent réducteur);
$44/12$	=	rapport stœchiométrique de CO_2/C .

Il faut également recueillir des données propres à l'installation pour établir la teneur en carbone du minerai de fer utilisé et de la fonte/ FRD produit au cours de ce procédé. Ces valeurs devraient être multipliées par la quantité de minerai de fer alimentant le fourneau et par la quantité de fonte/ FRD produit respectivement. Il est important de noter que presque tout le carbone stocké dans la fonte/ FRD à cette étape est rejeté lorsque la fonte est soumise à d'autres procédés pour la fabrication de l'acier (cette question est prise en compte dans une section ultérieure).

Si les données propres à une installation ne sont pas disponibles, on trouvera à l'annexe D (voir les tableaux D.2 et D.3) les valeurs par défaut du CE pour divers agents réducteurs et pour la teneur en carbone du minerai de fer et de la fonte/ FRD.

Note sur l'utilisation du gaz de haut fourneau :

Le gaz de haut fourneau (GHF) est produit par le haut fourneau et il peut être recueilli, épuré et consommé comme combustible dans le haut fourneau ou dans le cadre d'autres procédés utilisés sur place. Les émissions de CO_2 qui résulteraient de la combustion du GHF sont déjà prises en compte dans les calculs présentés ci-dessus concernant l'utilisation d'un agent réducteur. Il convient d'en tenir compte pour éviter tout double comptage des émissions puisque le GHF peut être répertorié dans la section des systèmes de combustion fixes à titre de combustible consommé sur place.

Si certains des GHF produits sont exportés hors site (ne sont pas consommés ou transformés d'une autre manière dans le cadre de procédés utilisés sur place), il peut être nécessaire d'ajuster les émissions du procédé industriel pour en tenir compte. Les émissions de CO_2 liées à la quantité de GHF exporté hors site devraient être calculées et soustraites ensuite des émissions du procédé. Il est important de fournir des détails à ce sujet par souci de clarté si un tel ajustement est effectué.

3.4.3.2 Émissions de CO_2 résultant de l'utilisation d'autres additifs dans un haut fourneau

Il se peut que d'autres agents contenant du carbone soient ajoutés au haut fourneau (p. ex., du charbon de bois, des déchets, de goudron, des plastiques comme le PVC, le PET et le PE, etc.) aux fins de l'élément réducteur ou du combustible (WRI/WBCSD, 2002). Les émissions de CO_2 provenant de ces autres additifs doivent être calculées en appliquant l'équation suivante :

$$\dot{\text{Émissions}}_{\text{CO}_2} = \text{CE}_{\text{HF Add}} \times Q_{\text{HF Add}}$$

où : $\text{CE}_{\text{HF Add}}$ = coefficient d'émission pour l'additif du haut fourneau (tonnes CO_2 / tonne d'additif);
 $Q_{\text{HF Add}}$ = quantité d'additif consommée dans le haut fourneau (tonne).

Les CE sont propres à chaque additif utilisable et il convient d'obtenir des CE propres aux installations pour le matériau utilisé à l'installation en cause (on peut se servir de l'équation de la section précédente pour calculer le CE). S'il n'existe aucune données disponibles pour élaborer des CE propres à l'installation, des valeurs par défaut sont proposées au tableau D.4 pour divers types d'additifs utilisables dans un haut fourneau.

Pour les biomatières (le charbon ou les copeaux de bois) qui peuvent être ajoutés dans le cadre de ce procédé, les émissions estimatives de CO_2 associées à l'usage doivent être calculées et enregistrées, mais elles ne doivent pas être incluses dans les totaux généraux des émissions de CO_2 pour l'installation. Tel que discuté à la section 2.1.1, les émissions de CO_2 examinées dans le cadre de l'utilisation de biomatières seraient prises en compte comme une perte de biomasse (stocks forestiers) en vertu du manuel traitant du changement d'affectation des terres et de la foresterie (GIEC, 1997).

3.4.3.3 Émissions de CO_2 résultant de l'utilisation de la pierre calcaire

On peut utiliser un composé carbonaté – du calcaire (CaCO_3) ou de la dolomite ($\text{CaCO}_3\text{-MgCO}_3$) – au cours du procédé d'agglomération ou en ajouter directement au haut fourneau à titre de flux; lorsque ce composé est chauffé à haute température, ce qui a pour résultat d'émettre du CO_2 . On peut également ajouter de la pierre calcaire dans le haut fourneau pour éliminer les impuretés de la fonte en fusion. Les émissions de CO_2 résultant de l'utilisation des flux de calcaire ou de dolomite sont estimées à partir de la masse de carbonate utilisée, de la pureté de l'agent réactif et de la stœchiométrie de la réaction de calcination. Pour calculer les émissions résultant de l'usage de ces carbonates, il faut utiliser l'équation suivante :

$$\dot{\text{Émissions}}_{\text{CO}_2} = \left[\left(\frac{44}{100} \right) \times \text{pr}_{\text{ca}} \times Q_{\text{ca}} \right] + \left[\left(\frac{2 \times 44}{184} \right) \times \text{pr}_{\text{d}} \times Q_{\text{d}} \right]$$

où : pr_{ca} = pureté relative de la pierre calcaire (tonnes de CaCO_3 par tonne de poids total de matière première);
 Q_{ca} = quantité de pierre calcaire consommé (tonnes);
 pr_{d} = pureté relative de la dolomite (tonnes de $\text{CaCO}_3\text{-MgCO}_3$ par tonne de poids total de matière première);
 Q_{d} = quantité de dolomite consommée (tonnes);
 $44/100$ = rapport stœchiométrique de CO_2 / CaCO_3 (calcaire);
 $(2 \times 44)/184$ = rapport stœchiométrique de CO_2 / $\text{CaCO}_3\text{-MgCO}_3$ (dolomite).

Si la pureté relative du calcaire ou de la dolomite ou des deux est inconnue, on peut appliquer une valeur par défaut de 1 (GIEC, 1997).

3.4.3.4 Émissions de CO_2 résultant de la production d'acier (convertisseur basique à oxygène)

La production d'acier brut dans un convertisseur basique à oxygène (CBO) provoque des émissions de CO_2 attribuables à l'oxydation du carbone dans le fer brut ou la fonte alimentant le four. L'acier de récupération peut également être utilisé comme matière première dans ce procédé et le carbone que contient ce matériau doit également être pris en compte. Les émissions sont fondées sur la différence entre la teneur en carbone de la fonte (et de l'acier de récupération, si cela s'applique) et l'acier brut. Pour calculer les émissions du procédé de fabrication CBO, il faut appliquer l'équation suivante :

$$\text{Émissions}_{\text{CO}_2} = (M_{\text{C dans la fonte}} + M_{\text{C dans l'acier de récupération}} - M_{\text{C dans l'acier brut}}) \times \frac{44}{12}$$

où :

$M_{\text{C dans la fonte}}$	=	masse de carbone dans la fonte utilisé pour produire de l'acier (tonnes);
$M_{\text{C dans l'acier de récupération}}$	=	masse de carbone dans l'acier de récupération utilisée pour produire de l'acier (tonnes);
$M_{\text{C dans l'acier brut}}$	=	masse de carbone dans l'acier brut produit dans un CBO (tonnes);
$44/12$	=	rapport stoechiométrique de CO_2 / C .

La masse de carbone identifiée dans les flux d'entrée et de sortie de l'équation ci-dessus est fondée sur la teneur en carbone des flux d'entrée et de sortie multipliée par la quantité de matière première utilisée (p. ex., fonte, acier de récupération) ou produite dans un CBO (p. ex., acier brut). Les données propres à l'installation devraient être obtenues pour le paramètre établissant la teneur en carbone (à partir de l'analyse des matériaux). Si ces données ne sont pas disponibles, on peut utiliser les valeurs par défaut proposées au tableau D.3 de l'annexe D. Aucune valeur par défaut pour la teneur en carbone de l'acier de récupération n'a été fournie dans ce manuel et il peut s'avérer nécessaire de s'appuyer sur des hypothèses jusqu'à ce que des données sur cette teneur en carbone propres à l'installation soient disponibles.

3.4.3.5 Émissions de CO_2 attribuables à la production d'acier (Four Électrique à Arc)

La production d'acier dans un four électrique à arc (FÉA) provoque des émissions de CO_2 attribuables à diverses sources, comprenant l'oxydation du carbone des matières premières (p. ex., principalement dans l'acier de récupération, mais également dans la fonte ou dans les granules de fer de réduction directe) qui alimentent le haut fourneau. On retrouve également du carbone dans les impuretés de l'acier de récupération utilisé. La consommation des électrodes de carbone utilisées dans le cadre du procédé représente une autre source d'émissions de CO_2 se produisant dans les FÉA (voir la section suivante).

Le calcul des émissions dues à l'oxydation du carbone contenu dans les matières premières alimentant les FÉA est identique à celui qui est présenté à la section précédente pour les émissions équivalentes d'un CBO (section 3.4.3.4); il faut appliquer l'équation suivante :

$$\text{Émissions}_{\text{CO}_2} = (M_{\text{C dans l'acier de récupération}} + M_{\text{C dans la fonte}} - M_{\text{C dans l'acier brut}}) \times \frac{44}{12}$$

où :

$M_{\text{C dans l'acier de récupération}}$	=	masse de carbone dans l'acier de récupération utilisée pour produire de l'acier (tonnes);
$M_{\text{C dans la fonte}}$	=	masse de carbone dans la fonte utilisé pour produire de l'acier (tonnes);
$M_{\text{C dans l'acier brut}}$	=	masse de carbone dans l'acier brut produit dans un CBO (tonnes);
$44/12$	=	rapport stoechiométrique de CO_2 / C .

Tel que discuté à la section 3.4.3.4, il est recommandé d'utiliser des données propres aux installations pour la teneur en carbone des matières qui alimentent le FÉA ou qui en sortent. Si ces données ne sont pas accessibles, il faut utiliser les données par défaut présentées au tableau D.3 de l'annexe D. Aucune valeur par défaut sur la teneur en carbone n'est fournie pour l'acier de récupération dans ce manuel et il peut s'avérer nécessaire de s'appuyer sur des hypothèses jusqu'à ce que des données sur la teneur en carbone propres à l'installation soient disponibles.

3.4.3.6 Émissions de CO_2 résultant de la consommation des électrodes (Four Électrique à Arc)

Tel que mentionné précédemment, la consommation des électrodes de carbone (graphite) au cours du procédé de fabrication de l'acier constitue une autre source d'émission de CO_2 se produisant dans

le four électrique à arc. Le calcul des émissions résultant de la consommation des électrodes exige des données sur la consommation nette de carbone par tonne d'acier produite. De plus, des renseignements sur la composition du matériau utilisé pour les électrodes sont requis afin de déterminer la teneur en carbone (en pourcentage). Lorsque c'est possible, il faut obtenir des données propres à l'installation sur la composition des électrodes pour garantir l'exactitude des estimations (à partir de l'analyse des matériaux effectuée sur place ou des données des fournisseurs d'électrodes).

A. ⇒ Si l'information sur la composition des électrodes est accessible ou si une analyse a été effectuée, il convient d'utiliser l'équation suivante (adaptée de l'IAI, 2003) :

$$\dot{\text{Émissions}}_{\text{CO}_2} = \text{CNC} \times \text{MP} \times \frac{\%C_e}{100} \times \frac{44}{12}$$

où :
 CNC = consommation nette de carbone par tonne d'acier brut (tonnes C/tonne d'acier brut);
 MP = masse d'acier brut produit dans le four électrique à arc (tonnes);
 %C_e = teneur en carbone des électrodes de carbone (%);
 44/12 = rapport stœchiométrique de CO₂ / C.

Les installations qui utilisent des électrodes de carbone devront déterminer la valeur nette de la consommation de carbone en surveillant l'utilisation des électrodes (si ce n'est déjà fait). Il est recommandé d'appliquer la méthode du bilan massique qui repose sur la mesure de la masse des électrodes avant et après usage dans le four électrique à arc en vue de déterminer le taux net de la consommation de carbone en fonction de la production d'acier. Toute mesure de poids devrait se conformer aux normes nationales ou internationales.

B. ⇒ Si des données propres à l'installation ne sont pas accessibles sur la composition des électrodes et leur consommation, l'équation suivante peut être utilisée (GIEC, 2000).

$$\dot{\text{Émissions}}_{\text{CO}_2} = \frac{44}{12} \times \text{CE}_{\text{FEA}} \times \text{MP}$$

où :
 CE_{FEA} = coefficient d'émission pour le carbone rejeté lors de la consommation des électrodes dans le four électrique à arc (kg carbone/tonne acier);
 MP = masse d'acier produite dans le four électrique à arc (tonnes);
 44/12 = rapport stœchiométrique de CO₂/C

Une valeur par défaut de 1,25 kg de carbone par tonne d'acier produite peut être utilisée pour le CE_{FEA}.¹³

3.4.3.7 Émissions de CO₂ résultant de l'utilisation de carbone dans le laitier moussant (FÉA)

Pour éliminer les impuretés de l'acier dans le four électrique à arc (FÉA), un laitier se forme (grâce à l'ajout de calcaire et/ ou de chaux) à mesure que la température de l'acier fondu s'élève. Lorsque la capacité du FÉA est atteinte alors que la charge d'acier en fusion est à son maximum et que la formation de laitier s'est produite, du carbone et de l'oxygène sont soufflés ou injectés dans le laitier afin de le faire mousser (Davis, 2000).¹⁴ Parmi les matières carbonatées pouvant servir ici de source de carbone, on peut citer le coke, le charbon de bois ou l'anthracite.

¹³ La valeur par défaut de la quantité de carbone rejetée par les électrodes consommées a été extraite de GIEC, 2000. Un intervalle de 1–1,5 kg a été répertorié dans la source et le point médian de cet intervalle a été retenu ici comme valeur par défaut.

¹⁴ « Le laitier moussant améliore l'approvisionnement électrique du four, réduit l'usure du revêtement réfractaire en le protégeant de la radiation de l'arc et améliore les transferts de chaleur vers les zones de rebut plus fraîches situées près des parois du four » (Davis, 2000, p. 580).

Pour calculer les émissions du carbone soufflé dans le FÉA pour produire le laitier moussant, il faut utiliser l'équation suivante :

$$\text{Émissions}_{\text{CO}_2} = \frac{44}{12} \times \left(\frac{\% C_c}{100} \right) \times Q_c$$

où :
 44/12 = rapport stœchiométrique de CO₂ / C;
 % C_c = pourcentage de carbone dans la matière injecté dans le procédé (%);
 Q_c = quantité de matière contenant du carbone injecté dans le procédé (tonnes).

Si on ne peut obtenir les données propres à l'installation portant sur le pourcentage de carbone dans le matériaux contenant du carbone, une valeur par défaut de 100 peut être utilisée jusqu'à ce que ces données soient disponibles.

3.4.3.8 Émissions de CO₂ résultant de la production de chaux

La chaux est utilisée comme réactif du flux dans le procédé de fabrication de l'acier pour capter les impuretés et cette chaux peut être produite sur place. La chaux résulte de la calcination du carbonate de calcium (CaCO₃) que contient la pierre calcaire, un procédé qui produit de l'oxyde de calcium, CaO (ou chaux vive); cette réaction génère du CO₂. Le calcul des émissions est basé sur le tonnage de chaux vive et de poussière des fours à chaux (si cette quantité est connue) ainsi que sur le type de pierre calcaire utilisée comme matière première (p. ex., une pierre calcaire à haute teneur en calcium ou en dolomite). Si de la chaux est produite sur place, la personne responsable de l'inventaire devrait consulter les indications méthodologiques du *Guide pour l'estimation des gaz à effet de serre produits par des systèmes de combustion et des procédés industriels pour la production de chaux* (Environnement Canada, 2004) pour estimer les émissions de CO₂ de cette source liée aux procédés industriels.

3.4.3.9 Émissions de CO₂ provenant de l'utilisation de carbonate de sodium

Le carbonate de sodium (ou bicarbonate de soude, Na₂CO₃) peut être utilisé sur place dans le cadre du procédé de désulfuration utilisé pour le prétraitement à chaud du métal et / ou pour le traitement des gaz de combustion. Des émissions de CO₂ résultent de l'utilisation du carbonate de sodium lorsqu'une réaction de calcination similaire à celle de la pierre calcaire se produit. Le carbonate de sodium produit des émissions de CO₂ qui peuvent être estimées en utilisant l'équation suivante basée sur la consommation de carbonate de sodium, la stœchiométrie de la réaction chimique et la pureté du carbonate.

$$\text{Émissions}_{\text{CO}_2} = \frac{44}{106} \times P_{\text{carbonate de sodium}} \times Q_{\text{carbonate de sodium}}$$

où :
 44/106 = rapport stœchiométrique CO₂/Na₂CO₃;
 P_{carbonate de sodium} = pureté du carbonate de sodium utilisé (tonnes de Na₂CO₃/tonne de matériel brut);
 Q_{carbonate de sodium} = quantité de carbonate de sodium utilisée (Na₂CO₃) (tonne).

Il faut connaître la pureté du carbonate de sodium utilisé par l'installation si on veut garantir l'exactitude de l'estimation. Si cette information n'est pas disponible, on pourra appliquer une valeur par défaut de 1.

3.4.3.10 Émissions résultant de l'utilisation de HFC dans les systèmes de réfrigération et de refroidissement

Les hydrofluorocarbures ou HFC sont généralement utilisés dans les appareils de réfrigération et les conditionneurs d'air. Les émissions de HFC sur les lieux de l'installation peuvent résulter de fuites accidentelles ou de pertes lors du fonctionnement des systèmes. Pour calculer ces émissions, on peut utiliser l'équation de base suivante :

$$Q_{\text{fonctionnement, t}} = Q_{\text{consommation, t}}$$

où : $Q_{\text{fonctionnement, t}}$ = quantité de HFC émise pendant le fonctionnement du système pour l'année t;
 $Q_{\text{consommation, t}}$ = quantité de HFC consommée pendant le fonctionnement du système pour l'année t.

La quantité de HFC consommée au cours d'une année donnée peut être déterminée directement en compilant les données de l'installation sur la quantité de HFC réintroduite dans chaque système au cours de l'entretien annuel (pour tenir compte des fuites du système). Le type de HFC utilisé par chaque appareil devrait être documenté séparément, tout comme la quantité consommée, pour chaque type de HFC.

Si les données de l'installation sur la quantité réelle des HFC réinjectés dans le système ne sont pas disponibles, ces quantités peuvent être estimées en utilisant l'équation suivante, basée sur les taux de fuite annuels par défaut :

$$Q_{\text{fonctionnement, t}} = Q_{\text{stock, t}} \times \text{TF}$$

où : $Q_{\text{stock, t}}$ = quantité de HFC stockée dans le système pour l'année t;
 TF = taux de fuite annuel en pourcentage de la quantité totale de HFC dans les stocks.

Les fournisseurs d'équipement devraient être en mesure de fournir des renseignements sur la quantité de HFC introduite dans le système à l'origine. Les taux de fuite par défaut pour les catégories générales d'appareils qui utilisent des HFC sont fournis au tableau D.5 de l'annexe D.

3.5 Qualité de l'inventaire et amélioration méthodologique

Lorsqu'on compile les estimations d'émission annuelles pour une installation, il faut tenir compte d'éléments clés tels que la gestion de la qualité de l'inventaire et l'amélioration de la méthode d'estimation en général. En ce qui concerne la gestion de la qualité de l'inventaire, il peut s'avérer utile d'établir des priorités lorsqu'on prépare les estimations et lorsqu'on procède aux activités d'AQ/CQ. Ceci permet de mettre l'accent sur l'exactitude des estimations et sur la réduction du degré d'incertitude. Pour y parvenir, il faut évaluer les principales sources clés d'émissions.

L'évaluation des sources clés permettra d'établir des catégories de sources. Au sens des Lignes directrices du GIEC (GIEC, 1997), une *catégorie de sources clé* est « une catégorie à laquelle on a accordé la priorité au sein du système d'inventaire national parce que son estimation exerce une influence significative sur l'ensemble de l'inventaire national des gaz à effet de serre directs, pour ce qui est du niveau absolu des émissions, de leurs tendances ou des deux ». Une définition similaire peut être appliquée à l'installation, une catégorie de sources clé étant une catégorie placée en tête des priorités au sein du système d'inventaire de l'installation. Les catégories de sources clés pour

l'installation devraient faire l'objet d'une attention supplémentaire, notamment à l'endroit des méthodes utilisées pour estimer les émissions et des procédures d'AQ/CQ appliquées.

Le principe des sources clés a été incorporé aux outils décisionnels proposés aux responsables de l'inventaire dans les précédentes sections (voir les figures 1-4). Il est important que les responsables des inventaires sachent qu'on ne s'attend pas à ce qu'une installation soit en mesure de réaliser une évaluation de ses sources clés avant d'avoir compilé un inventaire annuel de ses émissions de GES pendant une période d'au moins trois à cinq ans. Il serait alors utile, pour l'installation, de procéder à une telle évaluation si les estimations des émissions de son inventaire ou de ses données doivent être améliorées.

Les méthodes envisagées ici pour la réalisation d'une évaluation des sources clés est compatible avec la méthode de premier niveau décrite dans le Guide des bonnes pratiques du GIEC (GIEC, 2000). Pour déterminer les catégories de sources clés, une méthode quantitative et qualitative devrait être utilisée. Voici la liste des principaux points dont il faut tenir compte dans cette analyse :

- Les catégories de sources décrites précédemment pour une installation donnée devraient être scindées jusqu'à un niveau de détail correspondant aux CE. Pour la combustion, ce niveau sera vraisemblablement celui des principaux types de combustible, mais cela pourrait aller jusqu'au niveau de la chaudière ou le moyen de transport, par exemple. Pour les émissions des procédés industriels, on pourrait tenir compte des activités particulières des divers procédés.
- L'analyse devrait être effectuée en formulant les émissions en unités d'équivalent CO₂, conformément aux indices courants du potentiel de réchauffement planétaire.¹⁵
- L'analyse devrait être menée à bien pour chaque GES émis par catégorie de sources (les méthodes, les CE et les incertitudes sont différents pour chaque gaz).
- Les catégories de sources qui, à partir d'hypothèses communes, se servent des mêmes CE devraient être regroupées avant l'analyse.

3.5.1 Méthode quantitative

La méthode quantitative s'appuie sur deux méthodes distinctes pour déterminer les catégories de sources clés : une évaluation du niveau et une évaluation des tendances. L'évaluation du niveau permet d'analyser la contribution de chaque source aux émissions totales de l'installation. L'évaluation des tendances permet d'analyser la tendance de la contribution des émissions de chaque source pour déterminer où les plus importants changements absolus (augmentations ou réductions) ont eu lieu au cours d'un laps de temps donné. Un seuil de contribution cumulatif permet ensuite de trouver les catégories de sources qui sont des catégories de sources clés. Le Guide des bonnes pratiques (GIEC, 2000) laisse entendre qu'un seuil de 95 % correspond au niveau requis pour que les catégories de sources clés couvrent 90 % des incertitudes de l'inventaire. Le seuil des émissions cumulatives de 95 % doit servir à l'évaluation des niveaux et à l'évaluation des tendances. Le responsable de l'inventaire devrait consulter l'annexe 1 du rapport *Inventaire canadien des gaz à effet de serre 1990 – 2001* (Olsen et al., 2003) pour voir comment se fait l'évaluation des sources clés à l'échelle nationale.

¹⁵ Les indices du Potentiel de réchauffement planétaire recommandés sont ceux qui sont extraits du deuxième rapport d'évaluation du GIEC (GIEC, 1995) puisqu'il s'agit de ceux qui sont actuellement utilisés pour les inventaires nationaux de gaz à effet de serre en plus d'être ceux dont l'usage est recommandé au cours de la première période d'engagement du Protocole de Kyoto. Ces indices du PRP sont fournis à l'annexe H.

3.5.1.1 Évaluation du niveau

Pour calculer la contribution du niveau de chaque catégorie de sources au niveau total de l'inventaire, il faut se servir de l'équation suivante :

$$L_{x,t} = \frac{E_{x,t}}{E_t}$$

où :

- $L_{x,t}$ = évaluation du niveau pour la source x et l'année t;
- $E_{x,t}$ = estimation des émissions (en équivalent CO₂) pour la catégorie de sources x et l'année t;
- E_t = estimation totale de l'inventaire (en équivalent CO₂) pour l'année t.

Il faut déterminer puis classer par ordre descendant la contribution proportionnelle de chaque catégorie de sources au niveau d'émission. Un total cumulatif est ensuite calculé. Les catégories de sources clés sont celles qui, lorsqu'on les additionne en ordre décroissant de grandeur, représentent plus de 95 % de l'estimation totale des émissions.

Une analyse effectuée à l'aide d'un tableur, est recommandée pour cette évaluation. Le tableau E.1 de l'annexe E présente un modèle de tableur qui peut être utilisé pour l'évaluation du niveau.

3.5.1.2 Évaluation de la tendance

Pour calculer la contribution de la tendance de chaque catégorie de sources à la tendance de l'ensemble de l'inventaire, il faut se servir de l'équation suivante :

$$T_{x,t} = L_{x,t} \times \left[\left\{ \frac{E_{x,t} - E_{x,0}}{E_{x,t}} \right\} - \left\{ \frac{E_t - E_0}{E_t} \right\} \right]$$

où :

- $T_{x,t}$ = la contribution de la tendance de la catégorie de sources à la tendance de la totalité de l'inventaire, appelée. Évaluation de la tendance. L'évaluation de la tendance est établie en valeur absolue : toute valeur négative est enregistrée comme la valeur positive équivalente;
- $L_{x,t}$ = l'évaluation du niveau pour la source x et l'année t (dérivée de l'équation précédente);
- $E_{x,t}$ et $E_{x,0}$ = les estimations d'émissions des catégories de sources x pour les années t et 0, respectivement;
- E_t et E_0 = les estimations totales de l'inventaire pour les années t et 0 respectivement.

Les tendances de la catégorie de sources représentent l'évolution des émissions de la catégorie de sources dans le temps calculée en soustrayant l'estimation de l'année de référence (année 0) pour la catégorie de sources x de l'estimation de l'année courante (année t) et en divisant ce résultat par l'estimation de l'année courante. La tendance totale, qui représente l'évolution de l'ensemble des émissions de l'inventaire dans le temps, est calculée de la même manière. L'évaluation de la tendance permettra d'identifier les catégories de sources dont la courbe s'éloigne de celle de l'ensemble de l'inventaire.

On procède ici au même genre de calculs que pour l'évaluation du niveau. Les contributions en pourcentage des catégories de sources à la tendance totale ont été calculées et répertoriées en ordre décroissant de grandeur avant qu'un total cumulatif soit calculé. Lorsque les contributions d'une catégorie de sources fournissent au moins 95 % du total cumulatif des contributions, les sources sont considérées comme faisant partie de la catégorie des sources clés. Le tableau E.2 de l'annexe E présente un tableur modèle qui peut être utilisé pour l'évaluation des tendances.

3.5.2 Méthode qualitative

Une méthode qualitative utilise des critères subjectifs pour déterminer les catégories de sources clés qui ne peuvent pas être classées en ordre de priorité à l'aide de méthode quantitative. Le Guide des bonnes pratiques (GIEC, 2000) préconise l'application des critères suivants :

- *Techniques et technologies palliatives* — il faut repérer les catégories de sources dont les émissions ont été réduites de façon notable grâce à l'adoption de techniques ou de technologies palliatives.
- *Prévisions de forte croissance* — il faut repérer les catégories de sources dont les émissions devraient s'accroître de façon notable à l'avenir.
- *Haut degré d'incertitude* — il faut repérer les catégories de sources dont les émissions sont les plus incertaines.
- *Niveau d'émission anormalement bas ou élevé* — il faut faire des vérifications de l'ordre de grandeur pour trouver les erreurs de calcul et les écarts.

Ces critères devraient être appliqués aux catégories de sources de toute installation et les catégories établies à l'aide de l'analyse qualitative devraient être documentées. Pour ce qui est des catégories de sources clés, il convient de déclarer toutes les sources d'information qui ont alimenté les observations finales.

L'analyse des sources clés, qui s'inscrit dans la perspective de gérer la qualité de l'inventaire, devrait donner priorité aux sources d'émissions dont la méthodologie laisse à désirer. Pour ce qui est des méthodes d'estimation des émissions de la combustion fixes présentées dans ce guide, on s'attend à ce que la précision des estimations s'améliore de manière ordinaire tel qu'indiqué ci-dessous :

Méthode détaillée basée sur les combustibles < méthode détaillée basée sur les sources

En ce qui concerne les méthodes d'estimation des émissions de la combustion mobile et des émissions liées aux procédés industriels, on s'attend à ce que la relation générale suivante permette d'établir le niveau d'exactitude :

Méthodologie faisant appel à des données par défaut ou génériques < Méthodologie utilisant des données propres à l'installation

Cela signifie que si une source clé est retenue pour une estimation produite à partir de la méthode détaillée basée sur les combustibles, les responsables de l'inventaire devraient établir un plan qui permet d'améliorer la méthodologie en révisant de telles estimations à l'aide de la méthode détaillée basée sur les sources. De la même façon, si l'estimation des émissions d'une source clé liée à la combustion mobile ou aux procédés industriels qui a été dérivée à partir de données par défaut, cette estimation d'émission devrait être révisée lorsqu'on utilise des données propres à l'installation ou des techniques de surveillance directe des émissions pour certaines sources d'émission ou certains types de GES.

Section 4 : Évaluation de l'incertitude

L'évaluation de l'incertitude est un élément essentiel d'un inventaire d'émissions de GES puisqu'elle détermine le degré d'incertitude servant à caractériser les estimations d'émissions et contribue à la gestion de la qualité de l'inventaire des émissions. L'évaluation peut contribuer au classement, par ordre de priorité, des initiatives visant à améliorer l'exactitude de l'inventaire des émissions et à encadrer la sélection des méthodologies.

Différentes catégories d'incertitude¹⁶ sont associées aux émissions de GES et le niveau de complexité des procédures d'évaluation peut varier considérablement. On mettra l'accent ici sur l'incertitude des estimations quantitatives des émissions de GES et plus particulièrement sur l'incertitude liée aux paramètres¹⁷. L'incertitude des paramètres renvoie à l'incertitude associée à la quantification des paramètres (p. ex., les données sur les activités, les CE, d'autres paramètres) utilisés comme intrants dans les modèles ou les méthodes d'estimation (WRI/WBCSD, 2003).

En ce qui concerne les méthodes d'estimation examinées dans le cadre du présent guide, on peut citer, parmi les sources possibles d'incertitude des paramètres :

- les données sur les activités — l'incertitude affectant la pertinence, l'exactitude ou l'exhaustivité des activités;
- les coefficients d'émission — l'utilisation de représentations simplifiées comportant des valeurs pondérées ou une application des coefficients d'émission qui n'est pas représentative des procédés ou des conditions de fonctionnement de l'installation;
- l'échantillonnage, à l'aide d'instruments mal étalonnés, des émissions que l'on veut mesurer; et
- utilisation des ensembles de données qui ne sont pas pleinement représentatifs des activités de l'installation.

L'évaluation de l'incertitude devrait être basée sur les estimations d'émissions élaborées pour une installation donnée. Il faut quantifier d'abord le champ d'incertitude associé à chaque source d'incertitude (les données sur les activités, les coefficients d'émission ou d'autres paramètres). L'incertitude peut être évaluée à l'aide d'analyses statistiques (si des ensembles appropriés de données d'échantillonnage sont disponibles), des évaluations de la précision des instruments de mesure ou la consultation d'experts qui peuvent estimer l'intervalle de variation de l'incertitude des données utilisées (WRI/WBCSD, 2003).

Si on fait appel à des analyses statistiques classiques, les Lignes directrices du GIEC (GIEC, 1997) recommandent un intervalle de confiance de 95 % pour la définition de l'intervalle de variation de l'incertitude.

L'établissement des intervalles de variation de l'incertitude résulte souvent d'un jugement d'expert. Lorsqu'on sollicite ce genre de jugement, il est important de reconnaître que:

¹⁶ On peut citer parmi les grandes catégories d'incertitude, l'incertitude *scientifique* et l'incertitude des *estimations*, la première se manifestant lorsque la connaissance actuelle des processus d'émission ou d'absorption n'est pas suffisante et la deuxième chaque fois que les émissions de GES sont quantifiées (WRI/WBCSD, 2003).

¹⁷ Un second type d'incertitude s'applique aux *modèles*. Il renvoie à l'incertitude associée aux modèles mathématiques servant à caractériser les relations entre divers paramètres et processus d'émission (WRI/WBCSD, 2003). Si de tels modèles sont utilisés pour estimer certaines des émissions d'une installation, il peut s'avérer indispensable d'évaluer l'incertitude associée à ces modèles en faisant appel à des spécialistes en sciences ou en génie qui connaissent bien les modèles en question.

- l'expert doit tenir compte des données disponibles;
- l'expert doit avoir une connaissance spéciale ou une expérience particulière de la quantité évaluée;
- le jugement de l'expert doit être étayé et expliqué de manière suffisamment claire; et
- le jugement de l'expert doit être corroboré par d'autres sources (soit d'autres experts ou des sources indépendantes) pour éviter ou minimiser les préjugés qui peuvent entacher ce jugement.

Si les CE nationaux sont utilisés pour estimer les émissions, on peut se servir des incertitudes répertoriées au tableau F.2 de l'annexe F.¹⁸ On estime que ceux-ci représentent l'incertitude maximale associée aux coefficients d'émission nationaux. En ce qui a trait aux estimations d'émissions reposant sur les CE de l'ouvrage AP-42, une évaluation de l'incertitude quantitative de ces estimations ne peut pas être effectuée puisque les CE du document AP-42 reposent sur des données qualitatives (U.S. EPA, 1995).¹⁹ Dans ce cas, il faudrait recourir à une évaluation qualitative de l'incertitude pour estimer les émissions. En ce qui concerne les autres paramètres par défaut présentés dans les annexes, les intervalles d'incertitude n'étaient pas disponibles dans les sources bibliographiques consultées.

Si on veut calculer un niveau général d'incertitude pour les estimations d'émissions de chaque catégorie de sources, on peut combiner les incertitudes des paramètres déterminés ci-dessus pour chaque source d'incertitude associée aux estimations d'émissions en utilisant la méthode de la somme des carrés.²⁰ Cette méthode n'est valide que si les degrés d'incertitude ont une distribution normale; elles n'ont aucune covariance significative et les incertitudes individuelles sont de moins de 60 %.²¹ L'équation suivante est utilisée pour calculer un pourcentage général d'incertitude des émissions :

$$c = \pm \sqrt{a^2 + b^2}$$

où :
 c = incertitude générale en pourcentage;
 a = incertitude en pourcentage associée au paramètre A (p. ex., coefficients d'émission);
 b = incertitude en pourcentage associée au paramètre B (p. ex., données sur l'activité)).

Il est important de comprendre que l'incertitude est fortement accentuée par la multiplication, ce qui signifie que les estimations d'émissions produites seront moins certaines que leur élément le moins certain (p. ex., le CE ou les données sur les activités). Cette règle s'applique aussi lorsqu'on combine les estimations qualitatives de l'incertitude.²²

¹⁸ Ces incertitudes sont en fait les incertitudes globales qui dérivent des estimations d'émissions de GES de portée nationale préparées pour l'Inventaire de 1990. Ces incertitudes sont appliquées à l'élément CE puisqu'on peut s'attendre à ce que le coefficient d'émission soit la plus grande source de contribution à l'incertitude générale des estimations des émissions résultant de la consommation des combustibles. Le degré d'incertitude associé aux données de portée nationale relatives aux activités énergétiques qui sont utilisées est considéré comme relativement bas en comparaison. Il faudra s'efforcer à l'avenir d'obtenir des intervalles de variation de l'incertitude mis à jour pour l'inventaire national.

¹⁹ Les CE du document AP-42 ont reçu une cote allant de A à E, A étant la meilleure cote. Cette évaluation n'est qu'une indication générale de la précision des CE. Lorsqu'on passe des coefficients d'émission pour la moyenne des combustibles aux coefficients d'émission pour la moyenne des technologies, il est plus difficile d'établir des incertitudes quantitatives pour un large éventail de technologies en se basant sur un petit nombre de mesures. Pour ce motif, les incertitudes qualitatives sont jugées plus appropriées.

²⁰ Lorsque l'estimation de certaines émissions fait appel à plus de deux paramètres ou s'il existe une covariance (les paramètres sont interdépendants), le recours au modèle Monte Carlo est préférable si les ressources voulues sont disponibles.

²¹ Si la condition de 60 % n'est pas respectée, les valeurs limites doivent être combinées pour produire un intervalle d'ensemble qui induit à des valeurs limites supérieures et inférieures asymétriques par rapport à l'estimation centrale.

²² L'incertitude globale doit, dans le cadre du calcul, être équivalente ou supérieure (le plus incertain) à l'élément le moins certain (p. ex., si l'élément le moins certain est le CE au sens de l'AP-42 (cote D), il s'ensuit que l'incertitude globale doit être cotée D ou E).

Une fois que les degrés d'incertitude des catégories de sources des émissions ont été déterminés, ils peuvent être combinés pour fournir une estimation de l'incertitude de l'ensemble des estimations d'émissions calculées pour l'installation. Cette incertitude d'ensemble pour le total des estimations d'émissions de toutes les catégories de sources est calculée par type de GES (CO₂, CH₄, N₂O, HPF, HFC ou SF₆).

L'incertitude générale peut être calculée à l'aide de l'équation suivante qui représente une méthode moyenne pondérée:

$$e = \pm \frac{\sqrt{\sum C_i^2 \cdot c_i^2}}{E}$$

où :

- e = pourcentage global d'incertitude pour l'estimation E;
- E = estimation du total des GES de toutes les catégories de sources (E = somme de [C_i]);
- C_i = estimation des GES de la catégorie de sources i;
- c_i = pourcentage général d'incertitude pour l'estimation des GES de la catégorie de sources i.

Le tableau F.1 à l'annexe F fournit un modèle de tableau qui peut être utilisé pour déclarer les résultats de l'évaluation de l'incertitude.

Section 5 : Assurance de la qualité et contrôle de la qualité

5.1 Procédures d'assurance et de contrôle de la qualité

Lors de la préparation des estimations d'émissions de l'installation, il est important de tenir compte des éléments d'assurance et de contrôle de la qualité (AQ/CQ).²³ Il faut identifier les procédures de base d'AQ et de CQ considérées comme appropriées pour que les données servant aux estimations d'émissions soient complètes et d'une qualité suffisante, que la documentation soit transparente et que les méthodologies d'estimation soient appliquées correctement. L'application uniforme de ces procédures d'AQ/CQ permettra aux intéressés d'être plus convaincus de l'exactitude des mesures et des calculs.

Le tableau suivant présente une liste d'éléments utilisables dans le cadre des procédures d'AQ/CQ appliquées à l'inventaire d'émissions. Il s'agit de généralités qui peuvent s'appliquer ou non. Il convient de documenter les procédures particulières d'AQ/CQ qui ont été appliquées pendant ou après la préparation des estimations d'émissions, pour l'installation en cause.

Tableau 1 : Procédures d'AQ/CQ de niveau général ¹

Activité de CQ	Procédures
S'assurer que les hypothèses et les critères de sélection des données sur les activités et des coefficients d'émission sont bien documentés.	<ul style="list-style-type: none"> Contre-vérifier les descriptions des données sur les activités et les coefficients d'émission par rapport aux renseignements sur les catégories de sources et veiller à ce que ces descriptions soient bien enregistrées et archivées. S'assurer que les émissions résultant de l'utilisation du coke ou d'un autre agent réducteur n'ont pas été comptabilisées comme une source d'émissions liée à la fois à la combustion et aux procédés (éviter le double comptage). S'assurer qu'aucun double comptage d'émissions ne s'est produit lorsque le gaz de haut fourneau a été considéré comme un combustible.
Chercher les erreurs de transcription dans les données inscrites et les références.	<ul style="list-style-type: none"> Veiller à ce que les renvois à la documentation scientifique soient bien cités dans la documentation interne. Contre-vérifier un échantillon de données d'entrée pour chaque catégorie de sources (soit les mesures, soit les paramètres utilisés dans les calculs) afin d'y détecter les erreurs de transcription.
Vérifier si les émissions ont été bien calculées.	<ul style="list-style-type: none"> Préparer un échantillon représentatif des calculs d'émissions. S'assurer que les spécifications des fabricants applicables à l'utilisation, à l'étalonnage et à l'entretien des instruments ont été suivies dans le cadre des mesures directes. Vérifier que des normes de mesure nationales ou internationales accessibles ont été utilisées pour mesurer les données sur la consommation ou la production à l'échelle de l'usine.
Vérifier les données sur les activités, les coefficients d'émission et les autres paramètres utilisés pour calculer les émissions.	<ul style="list-style-type: none"> Comparer les données sur la consommation des combustibles par source avec les données sur l'achat de ces combustibles. Comparer les coefficients d'émission élaborés ou obtenus des fournisseurs de combustibles avec les coefficients d'émission nationaux ou par défaut. Évaluer le CQ associé aux combustibles, aux émissions ou aux autres mesures et analyses de paramètre qui ont servi à élaborer les coefficients d'émission ou les estimations d'émissions.
S'assurer que les unités utilisées pour les valeurs des paramètres et des émissions sont bien enregistrées et que les coefficients de conversion appropriés ont été utilisés.	<ul style="list-style-type: none"> S'assurer que les unités sont bien étiquetées dans les tableaux. S'assurer que les unités n'ont pas varié du début à la fin des calculs. S'assurer que les coefficients de conversion sont corrects. S'assurer que les coefficients d'ajustement temporel et spatial ont été utilisés convenablement.

²³

Le *Contrôle de la qualité* peut être défini comme un système d'activités techniques de routine destinées à mesurer et à contrôler la qualité des estimations d'émissions en cours d'élaboration. Un système de CQ a pour objet : i) de prévoir des vérifications de routine régulières pour garantir l'intégrité, l'exactitude et l'exhaustivité des données; ii) de détecter et de résoudre les erreurs et les omissions; iii) de documenter et d'archiver les documents pertinents et les comptes rendus de toutes les activités de CQ. L'*assurance de la qualité* peut être définie comme un ensemble d'activités comprenant un système planifié d'examen des procédures réalisé par des membres du personnel qui ne participent pas directement au processus d'élaboration des estimations d'émissions (adapté du GIEC, 2000, chapitre 8).

Vérifier l'intégrité des fichiers de la base de données.	<ul style="list-style-type: none"> • Confirmer que les diverses étapes de traitement des données sont représentées correctement dans la base de données. • Confirmer que les relations entre les données sont représentées correctement dans la base de données. • S'assurer que les champs de données sont bien étiquetés et que les spécifications en matière de conception sont exactes. • S'assurer que la documentation de la base de données, de la structure et du fonctionnement des modèles est bien archivée.
Vérifier l'uniformité des données d'une catégorie de sources à l'autre.	<ul style="list-style-type: none"> • Trouver les paramètres (p. ex., les données sur les activités, les constantes) qui sont communs aux multiples catégories de sources et confirmer l'uniformité des valeurs utilisées pour ces paramètres dans le calcul des émissions.
S'assurer que le transfert des données d'inventaire d'une étape de traitement à l'autre est correct.	<ul style="list-style-type: none"> • S'assurer, lors de la préparation des sommaires, que les données sur les émissions sont regroupées correctement depuis les niveaux inférieurs jusqu'aux niveaux supérieurs de déclaration. • S'assurer que les données sur les émissions sont correctement transcrites dans les différents produits intermédiaires.
S'assurer que les incertitudes des émissions et des absorptions ont été estimées ou calculées correctement.	<ul style="list-style-type: none"> • S'assurer que la compétence des personnes qui offrent des avis d'expert dans le domaine de l'estimation de l'incertitude est adéquate. • S'assurer que la compétence, les hypothèses et les jugements d'experts sont enregistrés. • Vérifiez que le calcul des incertitudes soit complet et exact. • Si nécessaire, garder une copie du calcul des erreurs ou un modeste échantillon de la distribution des probabilités du modèle Monte Carlo.
Examiner la documentation interne.	<ul style="list-style-type: none"> • S'assurer qu'il existe une documentation interne détaillée à l'appui des estimations et qu'il existe des copies des estimations des émissions et de l'incertitude. • S'assurer que les données d'inventaire, les données d'appoint et les articles d'inventaire sont archivées et entreposées de manière à en faciliter l'examen détaillé. • Vérifier l'intégrité des dispositions d'archivage des données négociés avec des organismes externes participant à la préparation de l'inventaire.
Vérifier les changements de méthode et de données qui peuvent exiger de nouveaux calculs.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifier la stabilité dans le temps des données d'entrée des séries temporelles pour chaque catégorie de sources. • Vérifier l'uniformité des méthodes et des algorithmes utilisés pour les calculs tout au long des séries temporelles.
Procéder à des vérifications de l'exhaustivité.	<ul style="list-style-type: none"> • Confirmer que les estimations sont déclarées pour toutes les catégories de sources et pour toutes les années depuis l'année de référence jusqu'à la période d'inventaire actuelle. • Documenter les lacunes connues des données, qui compromettent l'intégrité de l'estimation des émissions des catégories de sources.
Comparer les estimations actuelles et passées.	<ul style="list-style-type: none"> • Pour chaque catégorie de sources, comparer les estimations de l'inventaire actuel aux estimations antérieures. S'il y a des fluctuations significatives ou des écarts par rapport aux tendances prévues, vérifiez à nouveau les estimations et expliquez les écarts.
Activités d'AQ	Procédures
Faire examiner par un expert les estimations d'émissions.	<ul style="list-style-type: none"> • Prendre les dispositions requises pour que des experts dans les domaines techniques pertinents procèdent à un examen de la documentation, des calculs et des hypothèses. Utiliser des personnes ressources qui n'ont pas participé à la préparation des estimations d'émissions.

¹ Adapté du Guide des bonnes pratiques et gestion de l'incertitude des inventaires nationaux de gaz à effet de serre (GIEC, 2000)

5.2 Gestion des données

Les activités de documentation et d'archivage internes sont des activités clés qui devraient être menées à bien dans le cadre des procédures générales de CQ. Toutes les informations qui ont servi à produire les estimations d'émissions pour l'installation en question devraient être documentées et archivées de manière à assurer la transparence des estimations et à permettre leur révision ou leur reproduction.²⁴ Ces activités comprennent généralement :

- les hypothèses et les critères de sélection des données sur les activités et des coefficients d'émission;

²⁴ La période d'archivage recommandée est de sept ans. C'est la période pour laquelle on devrait tenir à jour les tableurs et les données d'appoint à des fins d'examen ultérieur. Cette période de temps est compatible avec les périodes fixées dans les systèmes de comptabilité financière.

- les coefficients d'émission utilisés, y compris les renvois aux sources des coefficients par défaut utilisés;
- les données sur les activités ou les renseignements qui permettent de rattacher les données sur les activités aux sources pertinentes;
- les renseignements sur l'incertitude associée aux données sur les activités et aux coefficients d'émission;
- la justification du choix des méthodes;
- les méthodes utilisées, y compris celles qui ont servi à l'estimation de l'incertitude;
- les changements apportés à la saisie des données ou aux méthodes par rapport aux années passées;
- l'identification des personnes offrant des expertises pour l'estimation de l'incertitude ainsi que leur compétence dans le domaine;
- la description détaillée des bases de données électroniques ou des logiciels utilisés pour produire les estimations d'émissions, y compris des renseignements sur les différentes versions, les manuels d'utilisation, les exigences en matière de matériel informatique et toute autre information requise pour assurer leur exploitation future;
- les tableurs électroniques et les calculs intérimaires pour l'estimation des émissions des catégories de sources et les estimations groupées de même que pour le recalcul des estimations antérieures;
- le rapport d'inventaire final et toute analyse de tendances des années antérieures;
- les plans d'AQ/CQ et les résultats des procédures d'AQ/CQ.

Voici quelques exemples de la documentation relative aux estimations des émissions des systèmes de combustion fixes et mobiles et des procédés industriels :

- les sources des données sur le combustible ou le carburant utilisé et des observations sur la façon de compléter cet ensemble de données;
- les sources des valeurs calorifiques qui ont pu être utilisées;
- les sources des coefficients d'émission ou des données utilisés pour élaborer des coefficients d'émission propres à l'installation, y compris des détails sur la méthodologie de la collecte des données (p. ex., SSCE, techniques d'échantillonnage des gaz de cheminée, procédures d'analyse en laboratoire, etc.);
- les données sur les sources de production annuelle, les données sur l'usage ou la consommation des matières premières, les analyses de composition effectuées ou recueillies (teneur en carbone, pourcentage d'impuretés), etc;
- les activités d'échantillonnage, les méthode de mesure et les résultats des mesures des analyses de composition éventuelles, l'utilisation de HFC, etc;
- une explication convenable du rapport qui existe avec les estimations des émissions résultant de la combustion de combustibles pouvant démontrer qu'il n'y a eu ni double comptage, ni omission d'émissions.

Il est de pratique courante de tenir à jour une telle documentation pour tout ensemble d'estimations d'émissions annuelles produites. En outre, il est important de tenir à jour et d'archiver cette documentation de telle sorte que toute estimation d'émissions puisse être pleinement justifiée et reproduite au besoin (GIEC, 2000).

Section 6 : Vérification

Pour compléter les procédures d'AQ/CQ adoptées, il faut procéder à une vérification des estimations d'émissions en demandant un audit par une tierce partie ou des vérifications ponctuelles périodiques. Si le mandat est confié à un vérificateur externe, il est important que ce dernier soit indépendant de l'installation ou de la société pour garantir une appréciation objective des données et des procédés évalués. Il faut également examiner les qualifications professionnelles du vérificateur et son expérience dans le domaine, compte tenu des divers types d'émissions. Parmi les vérifications ponctuelles périodiques on peut citer la vérification directe des émissions des catégories de sources (p. ex., les mesures périodiques prises lors d'essais de cheminée) et des comparaisons avec les estimations d'émissions calculées.

Il convient de faire la liste de toutes les démarches de vérification menées à bien et de les documenter en vue de vérifier les estimations d'émissions de l'installation, y compris les résultats de la vérification.

Section 7 : Déclaration des émissions

Au terme de la procédure de calcul des estimations d'émissions attribuables aux systèmes de combustion fixes et mobiles et aux procédés industriels, les résultats doivent être compilés dans un rapport sommaire semblable à celui qui est présenté au tableau G.1 de l'annexe G. Par souci d'exhaustivité, il faut intégrer les estimations totales à la masse des gaz et à celle des équivalents CO₂ pour tous les gaz à effet de serre émis par toutes les catégories de sources. Les tendances des estimations d'émissions devraient également être déclarées lorsqu'on compare les estimations d'une année d'inventaire à l'autre. Un format semblable à celui qui est présenté au tableau G.2 est recommandé à cette fin.

Divers modèles ont été proposés dans ce guide pour aider les lecteurs à élaborer leurs estimations. Tel que mentionné précédemment, il est important de garder des copies conformes de toutes les feuilles de travail utilisées pour calculer les émissions et d'enregistrer toute donnée et information pertinente. Le présent document contient la liste des renseignements qui doivent être enregistrés dans différents secteurs.

D'autres facteurs doivent être pris en considération dans le cadre de la déclaration des émissions :

- Les estimations des émissions de CO₂ provenant de la combustion des biocombustibles sont calculées et documentées à titre d'information, mais elles ne sont pas incluses dans les émissions totales de CO₂ (puisque'elles sont comptabilisées dans les stocks de biomasse en vertu d'un guide séparé); toutefois, les émissions de CH₄ et de N₂O provenant de l'utilisation de biocombustibles doivent être déclarées et incluses dans les émissions totales de l'installation.
- Les estimations d'émissions de GES devraient être déclarées en unités quantitatives courantes. Le tableau G.1 utilise des gigagrammes (Gg)²⁵ puisqu'il s'agit de l'unité de mesure utilisée dans l'inventaire national pour respecter les lignes directrices internationales régissant la déclaration.
- La période d'estimation devrait être l'année civile.
- La méthodologie et les résultats des évaluations de l'incertitude, les procédures d'AQ/CQ et toute procédure de vérification devraient être documentés de manière claire et transparente.
- Les émissions devraient être déclarées à un niveau suffisamment détaillé pour garantir la transparence. Il faut fournir des justifications pour les secteurs où les données ont été regroupées ou omises à des fins de confidentialité.
- Au terme de l'évaluation d'une source clé, les résultats de la démarche devraient être documentés.
- Tout changement de méthodologie adopté depuis le dernier inventaire et l'incidence de ce changement sur le chiffre absolu des émissions et sur les tendances dans des domaines particuliers devraient être documentés.
- Il est important de documenter les principales activités contribuant aux fluctuations des émissions et d'expliquer pourquoi ces augmentations et diminutions se sont produites.

²⁵

Un gigagramme = 1 kilotonne (ou 1 000 tonnes métriques)

Section 8 : Annexes

Annexe A : Échantillons des tableurs et des valeurs par défaut pour l'utilisation dans la méthode détaillée basée sur les combustibles

La présente annexe présente des échantillons de données, des tableurs et des valeurs implicites pour divers paramètres à utiliser dans le cadre de la méthode détaillée basée sur les combustibles (Section 3.4.1.1) en vue d'estimer les émissions des systèmes de combustion fixes. Les coefficients d'émission (CE) présentés aux tableaux A.4 à A.8 sont, sauf indication contraire, les coefficients nationaux utilisés pour la préparation de l'Inventaire national des GES. Les valeurs implicites du pouvoir calorifique supérieur sont fournies au tableau A.9 au cas où il serait nécessaire de convertir les unités énergétiques en unités physiques (p. ex., masse, volume).

Tableau A.1 : Méthode détaillée basée sur les combustibles – combustion fixe
Saisie des données et calculs pour les émissions de CO₂

Catégories de sources ^(a)	Type de combustible consommé ^(b)	(1)	(2)	(3)	(4)
		Quantité de combustible consommé (Unités d'origine)	Coefficient d'émission du CO ₂ (g / unités d'origine)	Émissions de CO ₂ (g)	Émissions ^(e) de CO ₂ (Gg)
1. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
2. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
3. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
4. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
TOTAL^(f)		somme		somme	somme
À titre d'information seulement:					
<i>Biocombustibles</i>					
(i) _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
(ii) _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
		somme		somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de combustible, de techniques de combustion, de la finalité première de la combustion).
- (b) Précisez le(s) type(s) de combustible consommé pour chaque catégorie de sources.
- (c) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.
- (d) Les émissions de CO₂ seront calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.1.1.
- (e) Déclarez les émissions de CO₂ en gigagrammes.
- (f) Le total ne doit pas comprendre le sous-total des biocombustibles (les sous-totaux, pour la biomasse, sont fournis à titre de référence seulement).

Tableau A.2 : Méthode détaillée basée sur les combustibles – combustion fixe
Saisie des données et calculs pour les émissions de CH₄

Catégories de sources ^(a)	Type de combustible consommé ^(b)	(1)	(2)	(3)	(4)
		Quantité de combustible consommé (Unités d'origine)	Coefficient d'émission du CH ₄ (g / Unités d'origine)	Émissions de CH ₄ (g)	Émissions de CH ₄ (Gg)
1. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
2. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
3. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
4. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
TOTAL		somme		somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de combustible, de techniques de combustion, de la finalité première de la combustion).
- (b) Précisez le(s) type(s) de combustible consommé pour chaque catégorie de sources.
- (c) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.
- (d) Les émissions de CH₄ seront calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.1.1.
- (e) Déclarez les émissions de CH₄ en gigagrammes.

Tableau A.3 : Méthode détaillée basée sur les combustibles – combustion fixe
Saisie des données et calculs pour les émissions de N₂O

Catégories de sources ^(a)	Type de combustible consommé ^(b)	(1)	(2)	(3)	(4)
		Quantité de combustible consommé (Unités d'origine)	Coefficient d'émission du N ₂ O ^(c) (g / Unités d'origine)	Émissions de N ₂ O ^(d) (g)	Émissions de N ₂ O ^(e) (Gg)
1. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
2. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
3. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
4. _____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
TOTAL		somme		somme	somme

Notes explicatives :

(a) Dressez la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de combustible, de techniques de combustion, de la finalité première de la combustion).

(b) Précisez le(s) type(s) de combustible consommé pour chaque catégorie de sources.

(c) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.

(d) Les émissions de N₂O seront calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.1.1.

(e) Déclarez les émissions de N₂O en gigagrammes.

Tableau A.4 : Produits raffinés du pétrole — Coefficients d'émission

	Coefficient d'émission			Technologie représentative ^(a) (pour les CE du CH ₄ et du N ₂ O seulement)	
	CO ₂	CH ₄	N ₂ O	CH ₄	N ₂ O
	(g/L)	(g/L)	(g/L)		
Pétrole léger (distillat)					
Chaudière de centrale électrique	2830 ⁽¹⁾	0,18 ⁽²⁾	0,031 ⁽²⁾	Turbine de centrale électrique	Chaudière alimentée au distillat
Chaudière industrielle	2830 ⁽¹⁾	0,006 ⁽²⁾	0,031 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
Consommation du producteur ^(b)	2830 ⁽¹⁾	0,006 ⁽²⁾	0,031 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
Chaudière domestique, etc.	2830 ⁽¹⁾	0,026 ⁽²⁾	0,006 ⁽²⁾	Chauffage domestique (p. ex., chaudière, fournaise, chauffe-eau)	Comme le CH ₄
Autres modes de combustion (modeste) ^(c)	2830 ⁽¹⁾	0,026 ⁽²⁾	0,031 ⁽²⁾	Chaudière commerciale standard	Chaudière de centrale électrique et chaudière industrielle
	(g/L)	(g/L)	(g/L)		
Pétrole lourd (résiduaire)					
Chaudière de centrale électrique	3090 ⁽¹⁾	0,034 ⁽²⁾	0,064 ⁽²⁾	Chaudière de centrale électrique	Comme le CH ₄
Chaudière industrielle	3090 ⁽¹⁾	0,12 ⁽²⁾	0,064 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
Consommation du producteur ^(b)	3090 ⁽¹⁾	0,12 ⁽²⁾	0,064 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
Chaudière domestique, etc. ^(d)	3090 ⁽¹⁾	0,057 ⁽²⁾	0,064 ⁽²⁾	Chaudières commerciale et domestique standard	Chaudière de centrale électrique et chaudière industrielle
	(g/L)	(g/L)	(g/L)		
Kérosène					
Chaudière de centrale électrique	2550 ⁽¹⁾	0,006 ⁽²⁾	0,031 ⁽²⁾	Turbine de centrale électrique	Chaudière alimentée au distillat
Chaudière industrielle	2550 ⁽¹⁾	0,006 ⁽²⁾	0,031 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
Consommation du producteur ^(b)	2550 ⁽¹⁾	0,006 ⁽²⁾	0,031 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
Chaudière domestique, etc. ^(d)	2550 ⁽¹⁾	0,026 ⁽²⁾	0,006 ⁽²⁾	Chauffage domestique (p. ex., chaudière, fournaise, chauffe-eau)	Comme le CH ₄
Autres modes de combustion (modeste) ^(c)	2550 ⁽¹⁾	0,026 ⁽²⁾	0,031 ⁽²⁾	Chaudière commerciale standard	Chaudière de centrale électrique et chaudière industrielle
	(g/L)	(g/L)	(g/L)		
Diesel					
Chaudière de centrale électrique	2730 ⁽¹⁾	0,133 ⁽²⁾	0,4 ⁽²⁾	Moteur diesel alternatif	–
Consommation du producteur ^(b)	2730 ⁽¹⁾	0,133 ⁽²⁾	0,4 ⁽²⁾	Moteur diesel alternatif	–
	(g/L)	(g/L)	(g/L)		
Coke bitumineux					
Coke bitumineux – Autres	4200 ⁽³⁾	0,12 ⁽²⁾	0,064 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
Consommation du producteur ^(b)	4200 ⁽³⁾	0,12 ⁽²⁾	0,064 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
Coke du craqueur catalytique	3800 ⁽³⁾	0,12 ⁽²⁾	0,064 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Comme le CH ₄
	(g/m ³)	(g/m ³)	(g/m ³)		
Gaz inerte	2000 ⁽¹⁾	0,037 ⁽²⁾	0,002 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard	Toutes les chaudières

Notes explicatives :

- (a) Les CE nationaux du CH₄ et du N₂O sont fondés sur la technique (ou les techniques) de combustion typique ou représentative répertoriée pour chaque CE.
- (b) Consommation du producteur – comprend la consommation des producteurs de pétrole et de gaz
- (c) Sous la rubrique « Autres modes de combustion (modeste) – on trouve les sous-secteurs du commerce et de la petite entreprise (p. ex., la foresterie, la construction, l'agriculture, l'administration publique et d'autres activités commerciales et institutionnelles).
- (d) Chaudière domestique, etc. – comprend les sous-secteurs commercial et résidentiel et la petite entreprise (p. ex., la foresterie, la construction, l'agriculture, le chauffage des résidences, l'administration publique et d'autres activités commerciales et institutionnelles).

Sources :

- (1) Jaques, A., *Estimation des émissions de gaz provoquant l'effet de serre au Canada en 1990*, Protection de l'environnement, Conservation et protection, Environnement Canada, SPE 5/AP/4, décembre 1992.
- (2) SGA Energy Limited, *Emission Factors and Uncertainties for CH₄ & N₂O from Fuel Combustion*, août 2000.
- (3) Nyboer, J., Communication personnelle avec P. Boileau, Division des gaz à effet de serre, Environnement Canada, janvier 1996.

Tableau A.5 : Charbon et produits du charbon – Coefficients d'émission du CO₂

Province/Charbon	Coefficients d'émission		Province/Charbon	Coefficients d'émission	
	1990–1994 (g/kg)	1995–2000 (g/kg)		1990–1994 (g/kg)	1995–2000 (g/kg)
Nouvelle-Écosse			Manitoba		
Bitumineux canadien	2300 ⁽¹⁾	2249 ⁽²⁾	Bitumineux canadien	2520 ⁽¹⁾	2252 ⁽²⁾
Bitumineux américain	2330 ⁽¹⁾	2288 ⁽²⁾	Sous-bitumineux ^(a)	2520 ⁽¹⁾	1733 ⁽²⁾
			Lignite	1520 ⁽¹⁾	1424 ⁽²⁾
Nouveau-Brunswick			Saskatchewan		
Bitumineux canadien	2230 ⁽¹⁾	1996 ⁽²⁾	Lignite	1340 ⁽¹⁾	1427 ⁽²⁾
Bitumineux américain	2500 ⁽¹⁾	2311 ⁽²⁾			
Québec			Alberta		
Bitumineux américain	2500 ⁽¹⁾	2343 ⁽²⁾	Bitumineux canadien	1700 ⁽¹⁾	1852 ⁽²⁾
Anthracite	2390 ⁽¹⁾	2390 ⁽¹⁾	Sous-bitumineux ^(a)	1740 ⁽¹⁾	1765 ⁽²⁾
			Anthracite	2390 ⁽¹⁾	2390 ⁽¹⁾
Ontario			Colombie-Britannique		
Bitumineux canadien	2520 ⁽¹⁾	2254 ⁽²⁾	Bitumineux canadien	1700 ⁽¹⁾	2072 ⁽²⁾
Bitumineux américain	2500 ⁽¹⁾	2432 ⁽²⁾			
Sous-bitumineux ^(a)	2520 ⁽¹⁾	1733 ⁽²⁾			
Lignite	1490 ⁽¹⁾	1476 ⁽²⁾			
Anthracite	2390 ⁽¹⁾	2390 ⁽¹⁾			
Toutes les provinces					
	(g/kg)	(g/kg)			
Coke métallurgique	3100 ⁽³⁾	3100 ⁽³⁾			
	(g/m³)	(g/m³)			
Gaz de four à coke	1600 ⁽¹⁾	1600 ⁽¹⁾			

Notes explicatives :

(a) Représente les sous-bitumineux canadiens et importés.

Sources :(1) Jaques, A., *Estimation des émissions de gaz provoquant l'effet de serre au Canada en 1990*, Protection de l'environnement, Conservation et protection, Environnement Canada, SPE 5/AP/4, décembre 1992.(2) Adapté de McCann, T.J. 1999 *Fossil Fuel and Derivative Factors*, préparé pour Environnement Canada par T.J. McCann and Associates, mars 2000.(3) Groupe d'experts intergouvernemental sur l'évolution du climat (GIEC), *Lignes directrices du GIEC pour les inventaires nationaux de gaz à effet de serre, version révisée de 1996*, GIEC, Bracknell, Royaume-Unis, 1997.

Tableau A.6 : Coefficients d'émission du CH₄ et du N₂O pour le charbon

Toutes les sortes de houille	Coefficients d'émission		Technique de combustion ^(a)
	CH ₄	N ₂ O	
	(g/kg)	(g/kg)	
Centrales électriques (services publics)	0,022 ⁽¹⁾	0,032 ⁽¹⁾	Chaudière de charbon pulvérisé à cuve sèche (à chauffe murale ou tangentielle) / chaudière de charbon pulvérisé à cuve humide
Industrie	0,03 ⁽¹⁾	0,02 ⁽¹⁾	Chaudière à chargement par le haut équipée d'un brûleur à projection
Résidentiel	4 ⁽¹⁾	0,02 ⁽¹⁾	Chaudière à alimentation manuelle
Coke métallurgique	0,03 ⁽¹⁾	0,02 ⁽¹⁾	Chaudière à chargement par le haut équipée d'un brûleur à projection
	(g/m³)	(g/m³)	
Gaz des fours à coke	0,037 ⁽¹⁾	0,035 ⁽¹⁾	Chaudière au gaz naturel standard

Notes explicatives :

(a) Les CE nationaux du CH₄ et du N₂O sont fondés sur la technique (ou les techniques) de combustion typique ou représentative figurant dans le tableau.

Sources :

(1) SGA Energy Limited, *Emission Factors and Uncertainties for CH₄ and N₂O from Fuel Combustion*, août 2000.

Tableau A.7 : Gaz naturel et liquides du gaz naturel — Coefficients d'émission

	Coefficients d'émission			Technologie représentative ^(a) (pour les CE du CH ₄ et du N ₂ O seulement)	
	CO ₂	CH ₄	N ₂ O	CH ₄	N ₂ O
	(g/m ³)	(g/m ³)	(g/m ³)		
Gaz naturel					
Chaudière de centrale électrique	1891 ⁽¹⁾	0,49 ⁽²⁾	0,049 ⁽²⁾	Turbine à gaz à cycles simples ou combinés	Comme le CH ₄
Chaudière industrielle	1891 ⁽¹⁾	0,037 ⁽²⁾	0,033 ⁽²⁾	Chaudière industrielle standard (brûleur classique ou à faible émission de NO _x)	Comme le CH ₄
Consommation du producteur ^(b)	2389 ⁽¹⁾	6,5 ^(3,4)	0,033 ⁽²⁾	–	Chaudière industrielle standard (brûleur classique ou à faible émission de NO _x)
Pipelines	1891 ⁽¹⁾	1,9 ⁽²⁾	0,05 ⁽²⁾	Turbine à gaz / compresseur d'air attelé	Comme le CH ₄
Chaudière domestique ou commerciale, Agriculture	1891 ⁽¹⁾	0,037 ⁽²⁾	0,035 ⁽²⁾	Chaudière standard, brûleur classique (sans contrôles)	Comme le CH ₄
	(g/L)	(g/L)	(g/L)		
Liquides du gaz naturel					
Éthane	976 ⁽¹⁾	n/a	n/a	s/o	s/o
Propane	1500 ⁽¹⁾	0,024 ⁽²⁾	0,108 ⁽²⁾	Chaudières industrielles et commerciales	Comme le CH ₄
Butane	1730 ⁽¹⁾	0,024 ⁽²⁾	0,108 ⁽²⁾	Chaudières industrielles et commerciales	Comme le CH ₄

Notes explicatives :

(a) Les CE nationaux du CH₄ et du N₂O sont fondés sur la technique (ou les techniques) de combustion typique ou représentative répertoriée pour chaque CE.

(b) Consommation du producteur – comprend la consommation des producteurs de pétrole et de gaz

Sources :

(1) Adapté de McCann, T.J. 1999 *Fossil Fuel and Derivative Factors*, préparé pour Environnement Canada par T.J. McCann and Associates, mars 2000.

(2) SGA Energy Limited, *Emission Factors and Uncertainties for CH₄ & N₂O from Fuel Combustion*, août 2000.

(3) EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission Factors, vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, US Environmental Protection Agency, 5^e édition, AP-42, 1996.

(4) ACPP, *CH₄ and VOC Emissions from Upstream Oil and Gas Operations in Canada, vol. 2*, publication de l'Association canadienne des producteurs pétroliers, n° 1999-0010, 1999.

Tableau A.8 : Coefficients d'émission de la biomasse

Source	Description	Coefficients d'émission		
		CO ₂ (g/kg combustible)	CH ₄ (g/kg combustible)	N ₂ O (g/kg combustible)
Bois de chauffage et déchets de bois	Combustion industrielle	950 ⁽¹⁾	0,05 ⁽¹⁾	0,02 ^(5,6)
Feux d'origine naturelle	Combustion à l'air libre	1630 ⁽²⁾	3 ⁽²⁾	1,75 ⁽²⁾
Feux dirigés	Combustion à l'air libre	1620 ⁽²⁾	6,2 ⁽²⁾	1,3 ⁽²⁾
Liqueur résiduaire	Combustion industrielle	1428 ⁽³⁾	0,05 ⁽¹⁾	0,02 ^(5,6)
Poêles et foyers	Combustion domestique			
Poêles classiques		1500 ⁽⁴⁾	15 ⁽¹⁾	0,16 ⁽¹⁾
Foyers classiques avec unité encastrée		1500 ⁽⁴⁾	15 ⁽¹⁾	0,16 ⁽¹⁾
Poêles et foyers perfectionnés; systèmes antipollution catalytiques		1500 ⁽⁴⁾	6,9 ⁽¹⁾	0,16 ⁽¹⁾
Autres dispositifs de combustion du bois		1500 ⁽⁴⁾	15 ⁽¹⁾	0,16 ⁽¹⁾

Note :

Les émissions de CO₂ provenant de la biomasse ne sont pas incluses dans les totaux d'inventaire. Les émissions de CH₄ et de N₂O sont répertoriées dans le secteur de l'énergie, sauf celles des feux de forêt accidentels et dirigés qui sont répertoriées sous la rubrique *Changement d'affectation des terres et foresterie*.

Sources :

- (1) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition., U.S. EPA, AP-42, Supplément B, janvier 1996.
- (2) Taylor, S.W. et K.L. Sherman (1996), *Biomass Consumption and Smoke Emissions from Contemporary and Prehistoric Wildland Fires in British Columbia*, préparé par le Centre forestier du Pacifique, Service canadien des forêts, Ressources naturelles Canada, EMVRF, rapport 249, mars 1996.
- (3) Jaques A.P., *Estimation des émissions de gaz provoquant l'effet de serre au Canada en 1990*, Environnement Canada, rapport EPS 5/AP/4, décembre 1992.
- (4) ORTECH Corporation, *Inventory Methods Manual for Estimating Canadian Emissions of Greenhouse Gases*, rapport présenté à Environnement Canada, avril 1994.
- (5) Radke L.F., D.A. Hegg, P.V. Hobbs, J.D. Nance, J.H. Lyons, K.K. Laursen, R.E. Weiss, P.J. Riggan et D.E. Ward, Particulate and Trace Gas Emissions from Large Biomass Fires in North America, dans *Global Biomass Burning: Atmospheric Climatic and Biospheric Implications*, J.S. Levine (dir.), Massachusetts Institute of Technology, Cambridge, Massachusetts, 1991.
- (6) Rosland A. et Steen, M., *Klimgass-Regnskap For Norge*, Statens Forurensningstilsyn, Oslo, Norvège, 1990.

Tableau A.9 : Pouvoir calorifique supérieur de divers types de combustibles (1990 – 2000)

Type de combustible	Unités ^(a)	Pouvoir calorifique supérieur										
		1990	1991	1992	1993	1994	1995	1996	1997	1998	1999	2000
Charbon												
Anthracite	TJ/kt	27.70	27.70	27.70	27.70	27.70	27.70	27.70	27.70	27.70	27.70	27.70
Bitumineux importé	TJ/kt	29.00	29.00	29.00	29.00	29.00	29.00	29.00	29.00	29.00	29.82	29.82
Bitumineux canadien												
NF, PE, NS et QC	TJ/kt	28.50	28.50	28.50	28.50	28.50	28.50	28.50	28.50	28.50	28.96	28.96
NB	TJ/kt	27.00	27.00	27.00	27.00	27.00	27.00	27.00	27.00	27.00	26.80	26.80
ON	TJ/kt	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	25.43	25.43
MB	TJ/kt	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	26.02	26.02
SK, AB, YT, NT et NU	TJ/kt	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	30.40	25.43	25.43
BC	TJ/kt	30.50	30.50	30.50	30.50	30.50	30.50	30.50	30.50	30.50	26.02	26.02
Sous-bitumineux	TJ/kt	18.30	18.30	18.30	18.30	18.30	18.30	18.30	18.30	18.30	19.15	19.15
Lignite	TJ/kt	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00
Coke	TJ/kt	28.83	28.83	28.83	28.83	28.83	28.83	28.83	28.83	28.83	28.83	28.83
Gaz de four à coke	TJ/GL	18.61	18.61	18.61	18.61	18.61	18.61	18.61	18.61	18.61	19.14	19.14
Propane	TJ/ML	25.53	25.53	25.53	25.53	25.53	25.53	25.53	25.53	25.53	25.31	25.31
Butane	TJ/ML	28.62	28.62	28.62	28.62	28.62	28.62	28.62	28.62	28.62	28.44	28.44
Ethane	TJ/ML	18.36	18.36	18.36	18.36	18.36	18.36	18.36	18.36	18.36	17.22	17.22
Pétrole brut												
Léger et moyen	TJ/ML	38.51	38.51	38.51	38.51	38.51	38.51	38.51	38.51	38.51	38.51	38.51
Lourd	TJ/ML	40.90	40.90	40.90	40.90	40.90	40.90	40.90	40.90	40.90	40.90	40.90
Pentanes plus	TJ/ML	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17
Gaz de distillation de raffinerie	TJ/GL	37.28	37.28	37.28	37.28	37.28	37.28	37.28	37.28	37.28	33.70	36.08
Gaz de distillation d'usine de traitement	TJ/GL	43.13	43.13	43.13	43.13	43.13	43.13	43.13	43.13	43.13	44.03	43.24
Essence automobile	TJ/ML	34.66	34.66	34.66	34.66	34.66	34.66	34.66	34.66	34.66	35.00	35.00
Kérozène et mazout léger n° 1	TJ/ML	37.68	37.68	37.68	37.68	37.68	37.68	37.68	37.68	37.68	37.68	37.68
Diesel	TJ/ML	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.30	38.30
Mazout léger	TJ/ML	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.68	38.80	38.80
Mazout lourd	TJ/ML	41.73	41.73	41.73	41.73	41.73	41.73	41.73	41.73	41.73	42.50	42.50
Coke de pétrole de raffinerie	TJ/ML	44.48	44.48	44.48	44.48	44.48	44.48	44.48	44.48	44.48	46.44	46.35
Coke de pétrole d'usine de traitement	TJ/ML	39.64	39.64	39.64	39.64	39.64	39.64	39.64	39.64	39.64	40.45	40.57
Essence d'aviation	TJ/ML	33.52	33.52	33.52	33.52	33.52	33.52	33.52	33.52	33.52	33.52	33.52
Carburacteur	TJ/ML	36.37	36.37	36.37	36.37	36.37	36.37	36.37	36.37	36.37	37.40	37.40
Produits chimiques intermédiaires												
Produits à base de naphta	TJ/ML	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17	35.17
Asphalte	TJ/ML	44.46	44.46	44.46	44.46	44.46	44.46	44.46	44.46	44.46	44.46	44.46
Huiles et graisses lubrifiantes	TJ/ML	39.16	39.16	39.16	39.16	39.16	39.16	39.16	39.16	39.16	39.16	39.16
Autres produits pétroliers	TJ/ML	39.82	39.82	39.82	39.82	39.82	39.82	39.82	39.82	39.82	39.82	39.82
Gaz naturel	TJ/GL	37.78	37.83	37.88	38.01	38.55	38.06	38.10	38.12	38.17	38.13	37.99
Déchets de produits en bois massif	TJ/kt	18.00	18.00	18.00	18.00	18.00	18.00	18.00	18.00	18.00	18.00	18.00
Liquide résiduaire	TJ/kt	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00

Adapté de Statistique Canada, *Bulletin trimestriel – disponibilité et écoulement d'énergie au Canada* (BTDEEC), publication n° 57-003-XPB (décembre 2001).

Notes explicatives :

(a) Unités: TJ/kt – térajoules par kilotonne; TJ/Gl – térajoules par gigalitre; TJ/ML – térajoules par mégalitre.

Annexe B : Échantillons des tableurs et des valeurs par défaut pour l'utilisation dans la méthode détaillée basée sur les sources

L'annexe B présente des données, des tableurs et des valeurs implicites pour divers coefficients d'émission à utiliser dans le cadre de la méthode détaillée basée sur les sources (Section 3.4.1.2) en vue d'estimer les émissions des systèmes de combustion fixes. Les coefficients d'émission présentés aux tableaux B.4 à B.6 ont été extraits de la *Compilation of Air Pollutant Emission Factors* (AP-42) de l'EPA des É.-U. Les CE de l'AP-42 sont révisés et mis à jour en permanence. Les tableaux présentés ici ont été élaborés en novembre 2002. Pour vous tenir au courant des mises à jour de ces coefficients, veuillez consulter le site Web de l'EPA des États-Unis à l'adresse suivante : <http://www.epa.gov/ttn/chief/ap42/index.html>.

Tableau B.1 : Méthode détaillée basée sur les sources – combustion fixe
Saisie des données et calculs (pour les émissions de CO₂)

Catégories de sources ^(a)	Type de combustible consommé ^(b)	Technique de combustion utilisée ^(c)	(1)	(2)	(3)	(4)
			Quantité de combustible consommé (Unités d'origine)	Coefficient d'émission ^(d) du CO ₂ (g / Unités d'origine)	Émissions ^(e) de CO ₂ (g)	Émissions ^(f) de CO ₂ (Gg)
1. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
2. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
3. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
4. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
TOTAL^(g)			somme		somme	somme
À titre d'information seulement						
<i>Biocombustibles</i>						
(i) _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
(ii) _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
			somme		somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dresser la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de combustible, de techniques de combustion, de la finalité première de la combustion).
- (b) Précisez le type de combustible consommé pour chaque catégorie de sources.
- (c) Il faut préciser le type d'appareil à combustion utilisé pour chaque catégorie de sources.
- (d) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.
- (e) Les émissions de CO₂ sont calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.1.2.
- (f) Déclarez les émissions de CO₂ en gigagrammes.
- (g) Le total ne doit pas inclure le sous-total des biocombustibles (les sous-totaux de la biomasse sont présentés à titre indicatif seulement).

Tableau B.2 : Méthode détaillée basée sur les sources — combustion fixe
Saisie des données et calculs (pour les émissions de CH₄)

Catégories de sources ^(a)	Type de combustible consommé ^(b)	Technique de combustion utilisée ^(c)	(1)	(2)	(3)	(4)
			Quantité de combustible consommé (Unités d'origine)	Coefficient d'émission du N ₂ O (g / Unités d'origine)	Émissions ^(e) de N ₂ O (g)	Émissions ^(f) de N ₂ O (Gg)
1. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
2. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
3. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
4. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
TOTAL			somme		somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de combustible, de techniques de combustion, de la finalité première de la combustion).
- (b) Précisez le type de combustible consommé pour chaque catégorie de sources.
- (c) Il faut préciser le type d'appareil à combustion utilisé pour chaque catégorie de sources.
- (d) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.
- (e) Les émissions de CH₄ sont calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.1.2.
- (f) Déclarez les émissions de CH₄ en gigagrammes..

Tableau B.3 : Méthode détaillée basée sur les sources — combustion fixe
Saisie des données et calculs (pour les émissions de N₂O)

Catégories de sources ^(a)	Type de combustible consommé ^(b)	Technique de combustion utilisée ^(c)	(1)	(2)	(3)	(4)
			Quantité de combustible consommé (Unités d'origine)	Coefficient d'émission du N ₂ O (g / Unités d'origine)	Émissions de N ₂ O (g)	Émissions de N ₂ O (Gg)
1. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
2. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
3. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
4. _____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
_____	_____	_____	intrants	intrants	calc.	calc.
....
TOTAL			somme		somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de combustible, de techniques de combustion, de la finalité première de la combustion).
- (b) Précisez le type de combustible consommé pour chaque catégorie de sources.
- (c) Il faut préciser le type d'appareil à combustion utilisé pour chaque catégorie de sources.
- (d) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.
- (e) Les émissions de N₂O sont calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.1.2.
- (f) Déclarez les émissions de N₂O en gigagrammes..

Tableau B.4 : Coefficients d'émission par défaut du dioxyde de carbone pour divers types de techniques de combustion

Source/Secteur	Type de combustible	Technique de combustion		Coefficient d'émission du CO ₂	Unités ^(a)
<i>Chaudières à combustion externe</i>					
Production d'électricité	Anthracite	Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	2.84E+03 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Lignite	Charbon pulvérisé : cuve sèche, Chauffe murale	Sans contrôle	7.26E1 * (C) * 5.0001E-1 ^{(b) (2)}	kg/tonne
		Charbon pulvérisé : cuve sèche, Chauffe tangentielle	Sans contrôle	7.26E1 * (C) * 5.0001E-1 ^{(b) (2)}	kg/tonne
		Foyer-cyclone	Sans contrôle	7.26E1 * (C) * 5.0001E-1 ^{(b) (2)}	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	7.26E1 * (C) * 5.0001E-1 ^{(b) (2)}	kg/tonne
		Brûleur à projection	Sans contrôle	7.26E1 * (C) * 5.0001E-1 ^{(b) (2)}	kg/tonne
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique – lit à bulles	Sans contrôle	7.26E1 * (C) * 5.0001E-1 ^{(b) (2)}	kg/tonne
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique – lit mobile	Sans contrôle	7.26E1 * (C) * 5.0001E-1 ^{(b) (2)}	kg/tonne
	Gaz naturel	Chaudières > 100 millions Btu/h excepté chauffe tangentielle	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
		Chaudières < 100 millions Btu/h excepté chauffe tangentielle	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
		Unités à chauffe tangentielle	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
	Déchets de bois et d'écorçage	Chaudière aux résidus de bois	Sans contrôle	8.38E+01 ^{(d) (4)}	kg/GJ
	Déchets solides	Spécifiez les types de déchets dans les commentaires	Électrofiltre	8.08E-03 ⁽⁵⁾	kg/GJ
Industriel	Anthracite	Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	2.84E+03 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Gaz naturel	Chaudières > 100 millions Btu/h	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
		Chaudières 10-100 millions Btu/h	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
	Déchets de bois et d'écorçage	Chaudière aux résidus de bois	Sans contrôle	8.38E+01 ^{(d) (4)}	kg/GJ
	GPL – Butane	Chaudières 10 – 100 millions Btu/h	Sans contrôle	1.71E+03 ^{(e) (6)}	kg/m ³
	GPL – Propane	Chaudières 10 – 100 millions Btu/h	Sans contrôle	1.50E+03 ^{(e) (6)}	kg/m ³
Bagasse	Toutes les tailles de chaudières	Sans contrôle	7.80E+02 ^{(f) (1)}	kg/tonne	
Commercial / institutionnel	Anthracite	Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	5.68E+03 ⁽¹⁾	lb/tons
	Gaz naturel	Chaudières > 100 millions Btu/h	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
		Chaudières 10–100 millions Btu/h	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
		Chaudières < 10 millions Btu/h	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
	Déchets de bois et d'écorçage	Chaudière aux résidus de bois	Sans contrôle	8.38E+01 ^{(d) (4)}	kg/GJ
	GPL – Butane	Chaudières 0,3 – 10 millions Btu/h	Sans contrôle	1.71E+03 ^{(e) (6)}	kg/m ³
	GPL – Propane	Chaudières 0,3 – 10 millions Btu/h	Sans contrôle	1.50E+03 ^{(e) (6)}	kg/m ³
Huile usée liquide	Petites chaudières	Sans contrôle	2.64E+03 ⁽⁶⁾	kg/m ³	
Industriel	Huile usée	Radiateur indépendant – Brûleur à air comprimé	Sans contrôle	2.64E+03 ⁽⁶⁾	kg/m ³
Commercial / institutionnel	Huile usée	Radiateur indépendant – Brûleur à air comprimé	Sans contrôle	2.64E+03 ⁽⁶⁾	kg/m ³
		Radiateur indépendant – Brûleur à vaporisation	Sans contrôle	2.64E+03 ⁽⁶⁾	kg/m ³
<i>Moteurs à combustion interne</i>					
Production d'électricité	Mazout léger (Diesel)	Turbine	Sans contrôle	6.75E+01 ^{(g) (7)}	kg/GJ
Industriel	Mazout léger (Diesel)	Turbine	Sans contrôle	6.75E+01 ^{(g) (7)}	kg/GJ
		Moteur alternatif	Sans contrôle	2.71E+03 ^{(h) (6)}	kg/m ³

Source/Secteur	Type de combustible	Technique de combustion		Coefficient d'émission du CO ₂	Unités ^(a)
		Turbine – Cogénération	Sans contrôle	6.75E+01 ^{(g) (7)}	kg/GJ
	Gaz naturel	Turbine	Sans contrôle	4.73E+01 ^{(l) (7)}	kg/GJ
		Turbine – Cogénération	Sans contrôle	4.73E+01 ^{(l) (7)}	kg/GJ
		2 temps; mélange pauvre	Sans contrôle	4.73E+01 ^{(k) (7)}	kg/GJ
		4 temps; mélange riche	Sans contrôle	4.73E+01 ^{(k) (7)}	kg/GJ
		4 temps; mélange pauvre	Sans contrôle	4.73E+01 ^{(k) (7)}	kg/GJ
	Essence	Moteur alternatif	Sans contrôle	2.34E+03 ^{(l) (6)}	kg/m ³
	Diesel	Moteur de gros calibre	Sans contrôle	2.71E+03 ^{(h) (6)}	kg/m ³
	Carburant mixte (Pétrole/gaz)	Moteur de gros calibre	Sans contrôle	3.50E+02 ⁽⁶⁾	kg/hp-h
Commercial / institutionnel	Mazout léger (Diesel)	Moteur alternatif	Sans contrôle	2.71E+03 ^{(h) (6)}	kg/m ³
		Turbine	Sans contrôle	6.75E+01 ^{(g) (7)}	kg/GJ
	Gaz naturel	Turbine	Sans contrôle	4.73E+01 ^{(l) (7)}	kg/GJ
		Turbine – Cogénération	Sans contrôle	4.73E+01 ^{(l) (7)}	kg/GJ
	Essence	Moteur alternatif	Sans contrôle	2.34E+03 ^{(l) (6)}	kg/m ³
	Biogaz	Turbine	Sans contrôle	1.16E+01 ^{(m) (7)}	kg/GJ
	Gaz d'enfouissement	Turbine	Sans contrôle	2.15E+01 ^{(n) (7)}	kg/GJ
<i>Combustion de combustibles de sources fixes</i>					
Résidentiel	Gaz naturel	Total : tous les types de chambres de combustion	Sans contrôle	2.08E+06 ⁽¹⁾	kg/10 ⁶ m ³
		Générateur d'air chaud domestique	Sans contrôle	1.92E+06 ^{(c) (3)}	kg/10 ⁶ m ³
	Bois	Foyers	Sans contrôle	1.70E+03 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Poêle à bois non catalytique : granules	Sans contrôle	1.48E+03 ^{(o) (1)}	kg/tonne
		Poêle à bois non catalytique : granules	Sans contrôle	1.84E+03 ^{(p) (1)}	kg/tonne

Notes explicatives :

- (a) Dans les sources, les CE sont présentés en unités impériales; dans ce guide, ils ont été convertis en unités métriques.
- (b) C = teneur en carbone. Si la proportion de carbone n'est pas connue, on peut lui attribuer une valeur par défaut de 4 600 lb/tonne.
- (c) Fondé sur une conversion d'environ 100 % du carbone des combustibles en CO₂.
- (d) Ces coefficients s'appliquent aux chaudières sans dispositif de contrôle ou avec un système de contrôle des particules. Unités en kg de polluant par gigajoule (GJ) d'apport en chaleur.
- (e) En présumant une conversion à 99,5 % du carbone des combustibles en CO₂.
- (f) Le procédé d'épuration humide à base de réactifs produisant du CO₂ (tels que le bicarbonate de soude ou la craie) fera augmenter les émissions. La bagasse humide cuite contient environ 50 % d'humidité par unité de poids.
- (g) Fondé sur la conversion, à 99 %, du carbone du combustible en CO₂. Les coefficients d'émission sont basés sur un pouvoir calorifique moyen de 139 MBtu/1000 gallons.
- (h) Le pouvoir calorifique pour le carburant diesel est de 137,000 BTU/gallon. Il s'agit d'une conversion des lbs/MBtu.
- (i) Fondé sur la conversion à 99,5 % du carbone des combustibles en CO₂. Le coefficient d'émission est fondé sur un pouvoir calorifique moyen pour le gaz naturel de 60 deg. F.
- (k) Fondé sur la conversion à 99,5 % du carbone des combustibles en CO₂. Les coefficients d'émission ont été calculés en lb/MBtu selon la méthode 19 de l'EPA.
- (l) La valeur calorifique de l'essence est de 126,000 BTU/gallon. Il s'agit d'une conversion des lbs/MBtu.
- (m) Coefficient d'émission fondé sur un pouvoir calorifique moyen des biogaz de 600 Btu/std à 60 deg. F.
- (n) Coefficient d'émission fondé sur un pouvoir calorifique moyen des gaz d'enfouissement de 400 Btu/std à 60 deg. F.
- (o) Poêle à granules. Unités homologuées conformément aux NSPS 1988.
- (p) Poêle à granules. Exempté des NSPS 1988 (air : ratio>35:1).

Sources :

- (1) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition., U.S. EPA, AP-42,1995
- (2) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition., U.S. EPA, AP-42, Supplément E, septembre 1998.
- (3) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition., U.S. EPA, AP-42, Supplément D, mars 1998.
- (4) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition., U.S. EPA, AP-42, Supplément G, juillet 1998.
- (5) Stationary Source Sampling Final Report, N° de référence 10759, Baltimore Resco Company, Baltimore, Maryland. 12-15 mai 1992. (Rapport confidentiel N° ERC-103).
- (6) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition., U.S. EPA, AP-42, Supplément B, octobre 1996.
- (7) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition., U.S. EPA, AP-42, Supplément F, 2000

Tableau B.5 : Coefficients d'émission par défaut du méthane (CH₄) pour divers types de techniques de combustion

Source/Secteur	Type de combustible	Technique de combustion	Coefficient d'émission du CH ₄	Unités ^(a)	
<i>Chaudière à combustion externe</i>					
Production d'électricité	Charbon bitumineux	Charbon pulvérisé : cuve sèche	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Foyer-cyclone	Sans contrôle	5.00E-03 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Brûleur à projection	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Brûleur à projection	Multicyclones sans réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Brûleur à projection	Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Multicyclones	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Charbon pulvérisé : cuve sèche (Chauffe tangentielle)	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit à bulles	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit mobile	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Charbon sous-bitumineux	Charbon pulvérisé : cuve humide	Sans contrôle	2.500E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Charbon pulvérisé : cuve sèche	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Foyer-cyclone	Sans contrôle	5.00E-03 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Brûleur à projection	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Brûleur à projection	Multicyclones sans réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Brûleur à projection	Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Multicyclones	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Pétrole résiduel	Pétrole n° 6 : chauffe normale	Sans contrôle	3.36E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
		Pétrole n° 5 : chauffe tangentielle	Sans contrôle	3.36E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
	Mazout léger	Pétrole n° 4 : chauffe normale	Sans contrôle	3.36E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
		Pétrole n° 4 : chauffe tangentielle	Sans contrôle	3.36E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
	Gaz naturel	Chaudières > 100 millions Btu/h excepté chauffe tangentielle	Sans contrôle	3.68E+01 ⁽²⁾	kg/10 ⁶ m ³
		Chaudières < 100 millions Btu/h excepté chauffe tangentielle	Sans contrôle	3.68E+01 ⁽²⁾	kg/10 ⁶ m ³
		Unités à chauffe tangentielle	Sans contrôle	3.68E+01 ⁽²⁾	kg/10 ⁶ m ³
	Déchets de bois et d'écorçage	Chaudière alimentée au bois ou aux écorces	Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne
	Industriel	Charbon bitumineux	Foyer-cyclone	Sans contrôle	5.00E-03 ⁽¹⁾
Brûleur à projection			Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
Brûleur à projection			Multicyclones sans réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
Brûleur à projection			Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
Grille à alimentation supérieure			Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne

Source/Secteur	Type de combustible	Technique de combustion	Coefficient d'émission du CH ₄	Unités ^(a)	
		Grille à alimentation supérieure	Multicyclones	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Grille à alimentation inférieure	Sans contrôle	4.00E-01 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Grille à alimentation inférieure	Multicyclones	4.00E-01 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit à bulles	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Charbon sous-bitumineux	Charbon pulvérisé : cuve humide	Sans contrôle	2.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Charbon pulvérisé : cuve sèche	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Foyer-cyclone	Sans contrôle	5.00E-03 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Brûleur à projection	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Brûleur à projection	Multicyclones sans réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Multicyclones	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Charbon pulvérisé : cuve sèche chauffe tangentielle	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Pétrole résiduel	Pétrole n° 6	Sans contrôle	1.20E-01 ^{(b) (1)}
	10–100 millions Btu/h		Sans contrôle	1.20E-01 ^{(b) (1)}	kg/m ³
	< 10 millions Btu/h		Sans contrôle	1.20E-01 ^{(b) (1)}	kg/m ³
	Pétrole n° 5		Sans contrôle	1.20E-01 ^{(b) (1)}	kg/m ³
	Mazout léger	Pétroles n° 1 et 2	Sans contrôle	6.23E-03 ^{(b) (1)}	kg/m ³
		10–100 millions Btu/h	Sans contrôle	6.23E-03 ^{(b) (1)}	kg/m ³
		< 10 millions Btu/h	Sans contrôle	6.23E-03 ^{(b) (1)}	kg/m ³
		Grade 4 Oil	Sans contrôle	6.23E-03 ^{(b) (1)}	kg/m ³
	Gaz naturel	> 100 millions Btu/h	Sans contrôle	3.68E+01 ⁽²⁾	kg/10 ⁶ m ³
	Déchets de bois et d'écorçage	Chaudière alimentée aux écorces (> 50 000 Lb de vapeur)	Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne
		Chaudière alimentée au bois et aux écorces (> 50 000 Lb de vapeur)	Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne
		Chaudière alimentée aux écorces (< 50 000 Lb de vapeur)	Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne
Chaudière alimentée au bois et aux écorces (< 50 000 Lb de vapeur)		Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne	
Chaudière alimentée au bois (< 50 000 Lb de vapeur)		Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne	
Cogénération à base de bois		Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne	
Chaudière à alimentation mécanique		Sans contrôle	5.00E-02 ^{(d) (4)}	kg/tonne	
Commercial / Institutionnel		Charbon bitumineux	Charbon pulvérisé : cuve sèche	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾
	Grille à alimentation supérieure		Multicyclones	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Grille à alimentation inférieure		Multicyclones	4.00E-01 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Brûleur à projection		Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Brûleur à projection		Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit à bulles		Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit mobile		Sans contrôle	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Charbon sous-bitumineux		Charbon pulvérisé : cuve humide	Sans contrôle	2.50E-02 ⁽¹⁾
		Brûleur à projection	Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Multicyclones	3.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne

Source/Secteur	Type de combustible	Technique de combustion		Coefficient d'émission du CH ₄	Unités ^(a)	
		Charbon pulvérisé : cuve sèche chauffe tangentielle	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
	Pétrole résiduel	Pétrole n° 6	Sans contrôle	5.69E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³	
			10–100 millions Btu/h	Sans contrôle	5.69E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
			< 10 millions Btu/h	Sans contrôle	5.69E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
			Pétrole n° 5	Sans contrôle	5.69E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
			Mazout léger	Pétroles n° 1 et 2	Sans contrôle	5.69E-02 ^{(b) (1)}
			10–100 millions Btu/h	Sans contrôle	2.59E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
			< 10 millions Btu/h	Sans contrôle	2.59E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
			Pétrole n° 4	Sans contrôle	2.59E-02 ^{(b) (1)}	kg/m ³
			Gaz naturel	> 100 millions Btu/h	Sans contrôle	2.59E-02 ^{(b) (1)}
			10–100 millions Btu/h	Sans contrôle	3.68E+01 ⁽²⁾	kg/10 ⁶ m ³
			< 10 millions Btu/h	Sans contrôle	3.68E+01 ⁽²⁾	kg/10 ⁶ m ³
			Déchets de bois et d'écorçage	Chaudière alimentée aux écorces	Dispositifs de contrôle variés	3.68E+01 ⁽²⁾
			Chaudière alimentée au bois et aux écorces	Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne
			Chaudière alimentée au bois	Dispositifs de contrôle variés	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne
Chaudière à alimentation mécanique			Sans contrôle	5.60E-03 ^{(c) (3)}	kg/tonne	
GPL – Butane			Tous les types de chaudières	Sans contrôle	5.00E-02 ^{(d) (4)}	kg/tonne
	GPL – Propane	Tous les types de chaudières	Sans contrôle	2.40E-02 ⁽⁵⁾	kg/m ³	
<i>Moteurs à combustion interne</i>						
Production d'électricité	Gaz naturel	Turbine	Sans contrôle	3.70E-03 ^{(e) (6)}	kg/GJ	
Industriel	Gaz naturel	Turbine	Sans contrôle	3.70E-03 ^{(e) (6)}	kg/GJ	
		Turbine – Cogénération	Sans contrôle	3.70E-03 ^{(e) (6)}	kg/GJ	
		2 temps; mélange pauvre	Sans contrôle	6.23E-01 ^{(f) (6)}	kg/GJ	
		4 temps; mélange riche	Sans contrôle	9.89E-02 ^{(f) (6)}	kg/GJ	
	Moteur de gros calibre	Diesel	Sans contrôle	1.33E-01 ^{(g) (5)}	kg/m ³	
		Carburant mixte (Pétrole/gaz)	Sans contrôle	1.80E+00 ⁽⁵⁾	kg/hp-h	
Commercial / institutionnel	Gaz naturel	Turbine	Sans contrôle	3.70E-03 ^{(e) (6)}	kg/GJ	
<i>Combustion de combustibles de sources fixes</i>						
Résidentiel	Anthracite	Total : tous les types de chambres de combustion	Sans contrôle	4.00E+00 ⁽⁵⁾	kg/tonne	
	Mazout léger	Total : tous les types de chambres de combustion	Sans contrôle	2.13E-01 ^{(b) (1)}	kg/m ³	
	Gaz naturel	Générateur d'air chaud domestique	Sans contrôle	3.68E+01 ⁽²⁾	kg/10 ⁶ m ³	
	Bois	Poêle à bois catalytique : général	Sans contrôle	4.30E+00 ⁽⁷⁾	kg/tonne	
		Poêle à bois non catalytique : classique	Sans contrôle	2.40E+00 ⁽⁷⁾	kg/tonne	
	Kérosène	Total : tous les types d'appareils de chauffage	Sans contrôle	2.13E-01 ^{(b) (1)}	kg/m ³	

Notes explicatives :

- (a) Dans les sources, les CE sont présentés en unités impériales; dans ce guide, ils ont été convertis en unités métriques.
- (b) Les émissions de COV (Composé organique volatile) peuvent augmenter de plusieurs ordres de grandeur si la chaudière n'est pas exploitée ni entretenue comme il se doit.
- (c) Les unités sont des lb de polluants / tonne de déchets de bois brûlés. Les CE sont fondés sur des déchets de bois ayant une humidité moyenne de 50 % par unité de poids et un pouvoir calorifique supérieur de 4 500 Btu/lb. Les CE représentent des mesures de la combustion des déchets de bois.
- (d) Les unités sont des lb de polluants / tonne de déchets de bois brûlés. Les CE sont fondés sur des déchets de bois ayant une humidité moyenne de 50 % par unité de poids et un pouvoir calorifique supérieur de 4 500 Btu/lb.
- (e) Les CE sont fondés sur un pouvoir calorifique moyen pour le gaz naturel de 1 020 Btu/sdf à 60 deg. F. En outre, ce CE peut être converti en d'autres valeurs calorifiques du gaz naturel.
- (f) Le CE pour le méthane est déterminé en soustrayant les CE des COV et de l'éthane du CE des COT (Composé organique total). Le CE mesuré pour le méthane se compare bien aux CE calculés, soit 1.48 lb/MBtu vs. 1.45 lb/MBtu respectivement.
- (g) Le pouvoir calorifique du diesel est de 137 000 Btu/gallon. C'est la valeur utilisée pour la conversion à partir des lbs/MBtu.

Sources :

- (1) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, Supplément E, septembre 1998.
- (2) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, Supplément D, mars 1998.
- (3) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, Supplément E, février 1999.
- (4) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, Supplément D, février 1998.
- (5) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, Supplément B, octobre 1996.
- (6) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, 2000.
- (7) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, 1995.

Tableau B.6 : Coefficients d'émission par défaut de l'oxyde nitreux (N₂O) pour divers types de techniques de combustion

Source/Secteur	Type de combustible	Technique de combustion		Coefficient d'émission du N ₂ O	Unités ^(a)	
<i>Chaudière à combustion externe</i>						
Production d'électricité	Charbon bitumineux	Charbon pulvérisé : cuve humide	Sans contrôle	4.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Charbon pulvérisé : cuve sèche	Sans contrôle	1.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Multicyclones sans réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Multicyclones	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Charbon pulvérisé : cuve sèche (chauffe tangentielle)	Sans contrôle	4.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit mobile	Sans contrôle	1.75E+00 ⁽¹⁾	kg/tonne	
	Charbon sous-bitumineux	Charbon pulvérisé : cuve humide	Sans contrôle	4.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Charbon pulvérisé : cuve sèche	Sans contrôle	1.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Foyer-cyclone	Sans contrôle	4.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Multicyclones sans réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Multicyclones	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
	Lignite	Lit fluidisé atmosphérique	Sans contrôle	1.25E+00 ⁽²⁾	kg/tonne	
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique – lit à bulles	Sans contrôle	1.25E+00 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique – lit mobile	Sans contrôle	1.25E+00 ⁽¹⁾	kg/tonne	
	Pétrole résiduel	Pétrole n° 6 : chauffe normale	Sans contrôle	1.32E-02 ⁽¹⁾	kg/m ³	
	Mazout léger	Pétroles n° 1 et 2	Sans contrôle	1.32E-02 ⁽¹⁾	kg/m ³	
	Gaz naturel	Chaudières > 100 millions Btu/h excepté chauffe tangentielle	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
		Chaudières < 100 millions Btu/h excepté chauffe tangentielle	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
		Chaudières < 100 millions Btu/h excepté chauffe tangentielle	Brûleurs à faible émission de NOx	1.03E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
		Unités à chauffe tangentielle	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
		Unités à chauffe tangentielle	Brûleurs à faible émission de NOx	1.03E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
	Industriel	Charbon bitumineux	Charbon pulvérisé : cuve humide	Sans contrôle	4.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
			Charbon pulvérisé : cuve sèche (Chauffe tangentielle)	Sans contrôle	4.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne

Source/Secteur	Type de combustible	Technique de combustion		Coefficient d'émission du N ₂ O	Unités ^(a)	
		Foyer-cyclone	Sans contrôle	4.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Multicyclones sans réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Grille à alimentation supérieure	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Grille à alimentation supérieure	Multicyclones	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Grille à alimentation inférieure	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Grille à alimentation inférieure	Multicyclones	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit à bulles	Sans contrôle	1.75E+00 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit mobile	Sans contrôle	1.75E+00 ⁽¹⁾	kg/tonne	
	Charbon sous-bitumineux	Charbon pulvérisé : cuve humide	Sans contrôle	4.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Charbon pulvérisé : cuve sèche	Sans contrôle	1.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Charbon pulvérisé : cuve sèche (chauffe tangentielle)	Sans contrôle	4.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Foyer-cyclone	Sans contrôle	4.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Multicyclones sans réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Brûleur à projection	Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Multicyclones	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Grille à alimentation inférieure	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Grille à alimentation inférieure	Multicyclones	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
		Pétrole résiduel	Pétrole n° 6	Sans contrôle	1.32E-02 ⁽¹⁾	kg/m ³
	Mazout léger	Pétroles n° 1 et 2	Sans contrôle	1.32E-02 ⁽¹⁾	kg/m ³	
	Gaz naturel	> 100 millions Btu/h	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
		> 100 millions Btu/h	Brûleurs à faible émission de NOx	1.03E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
		10–100 millions Btu/h	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
		10–100 millions Btu/h	Brûleurs à faible émission de NOx	1.03E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³	
	Déchets de bois et d'écorçage	Chaudière à alimentation mécanique	Sans contrôle	2.00E-02 ^{(b),(4)}	kg/tonne	
	Commercial / Institutionnel	Charbon bitumineux	Foyer-cyclone	Sans contrôle	4.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
			Charbon pulvérisé : cuve sèche	Sans contrôle	1.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
			Grille à alimentation supérieure	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
			Grille à alimentation supérieure	Multicyclones	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
Grille à alimentation inférieure			Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
Grille à alimentation inférieure			Multicyclones	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
Brûleur à projection			Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	
Brûleur à projection			Multicyclones avec réinjection de la cendre légère	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne	

Source/Secteur	Type de combustible	Technique de combustion		Coefficient d'émission du N ₂ O	Unités ^(a)
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit à bulles	Sans contrôle	1.75E+00 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Combustion en lit fluidisé atmosphérique : lit mobile	Sans contrôle	1.75E+00 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Charbon sous-bitumineux	Foyer-cyclone	Sans contrôle	4.50E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Alimentation mécanique par le haut (grille roulante)	Sans contrôle	2.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
		Charbon pulvérisé : cuve sèche chauffe tangentielle	Sans contrôle	4.00E-02 ⁽¹⁾	kg/tonne
	Pétrole résiduel	Pétrole n° 6	Sans contrôle	1.32E-02 ⁽¹⁾	kg/m ³
	Mazout léger	Pétroles n° 1 et 2	Sans contrôle	1.32E-02 ⁽¹⁾	kg/m ³
	Gaz naturel	> 100 millions Btu/h	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³
		10–100 millions Btu/h	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³
		< 10 millions Btu/h	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³
		< 10 millions Btu/h	Brûleurs à faible émission de NO _x	1.03E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³
	Déchets de bois et d'écorçage	Chaudière à alimentation mécanique	Sans contrôle	2.00E-02 ^{(b) (4)}	kg/tonne
		Chaudière à combustion en lit fluidisé	Sans contrôle	1.00E-01 ^{(b) (4)}	kg/tonne
	<i>Moteurs à combustion interne</i>				
Production d'électricité	Gaz naturel	Turbine	Steam or Water Injection	1.29E-03 ^{(c) (5)}	kg/GJ
Industriel	Gaz naturel	Turbine : Cogénération	Steam or Water Injection	1.29E-03 ^{(c) (5)}	kg/GJ
Commercial / institutionnel	Gaz naturel	Turbine	Steam or Water Injection	1.29E-03 ^{(c) (5)}	kg/GJ
		Turbine : Cogénération	Steam or Water Injection	1.29E-03 ^{(c) (5)}	kg/GJ
<i>Combustion de combustibles de sources fixes</i>					
Résidentiel	Mazout léger	Total : tous les types de chambres de combustion	Sans contrôle	5.99E-03 ^{(d) (1)}	kg/m ³
	Gaz naturel	Générateurs d'air chaud domestiques	Sans contrôle	3.52E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³
		Générateurs d'air chaud domestiques	Brûleurs à faible émission de NO _x	1.03E+01 ⁽³⁾	kg/10 ⁶ m ³
	Kérosène	Total : tous les types d'appareils de chauffage	Sans contrôle	5.99E-03 ⁽¹⁾	kg/m ³

Notes explicatives :

- (a) Dans les sources, les CE sont présentés en unités impériales; dans ce guide, ils ont été convertis en unités métriques.
- (b) Les unités sont des lb de polluants / tonne de déchets de bois brûlés. Les CE sont fondés sur des déchets de bois, tels que cuits, ayant une humidité moyenne de 50 % par unité de poids et un pouvoir calorifique supérieur de 4 500 Btu/lb.
- (c) Fondé sur des essais limités sur les sources administrés à une seule turbine à injection d'eau et de vapeur. Le CE est fondé sur un pouvoir calorifique moyen de 1 020 Btu/std à 60 deg. F. En outre, le CE peut être converti à d'autres valeurs du gaz naturel.
- (d) Corrigé dans le Supplément A.

Sources :

- (1) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, Supplément E, septembre 1998.
- (2) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, 1995.
- (3) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, Supplément D, mars 1998.
- (4) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, Supplément D, février 1998.
- (5) U.S. EPA, *Compilation of Air Pollutant Emission factors, Vol. 1, Stationary Point and Area Sources*, 5^e édition, U.S. EPA, AP-42, 2000.

Annexe C : Échantillons des tableurs et des valeurs par défaut pour estimer les émissions des systèmes de combustion mobiles

La présente annexe présente des échantillons de données, des tableurs et des valeurs implicites pour estimer les émissions des systèmes de combustion mobiles. Les coefficients d'émission (CE) présentés au tableau C.4 sont, sauf indication contraire, les coefficients nationaux utilisés pour la préparation de l'Inventaire National des GES. Les valeurs implicites du pouvoir calorifique supérieur sont fournies au tableau A.9 au cas où il serait nécessaire de convertir les unités énergétiques en unités physiques (p. ex., masse, volume).

Tableau C.1 : Combustion mobile — Saisie des données et calculs pour les émissions de CO₂

Catégories de sources ^(a)	Type de carburant consommé ^(b)	(1)	(2)	(3)	(4)
		Quantité de carburant consommé (Unités d'origine)	Coefficient d'émission ^(c) du CO ₂ (g / unités d'origine)	Émissions ^(d) de CO ₂ (g)	Émissions ^(e) de CO ₂ (Gg)
1. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
2. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
3. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
4. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
TOTAL		somme		somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de carburant, de moyen de transport ou type de véhicule).
- (b) Précisez le(s) type(s) de carburant consommé pour chaque catégorie de sources.
- (c) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.
- (d) Les émissions de CO₂ seront calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.2.
- (e) Déclarez les émissions de CO₂ en gigagrammes..

**Tableau C.2 : Combustion mobile —
Saisie des données et calculs pour les émissions de CH₄**

Catégories de sources ^(a)	Type de carburant consommé ^(b)	(1)	(2)	(3)	(4)
		Quantité de carburant consommé (Original Units)	Coefficient d'émission ^(c) du CH ₄ (g / Original Units)	Émissions ^(d) de CH ₄ (g)	Émissions ^(e) de CH ₄ (Gg)
1. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
2. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
3. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
4. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
TOTAL		somme		somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de carburant, de moyen de transport ou type de véhicule).
- (b) Précisez le(s) type(s) de carburant consommé pour chaque catégorie de sources.
- (c) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.
- (d) Les émissions de CH₄ seront calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.2.
- (e) Déclarez les émissions de CH₄ en gigagrammes.

**Tableau C.3 : Combustion mobile —
Saisie des données et calculs pour les émissions de N₂O**

Catégories de sources (a)	Type de carburant consommé (b)	(1)	(2)	(3)	(4)
		Quantité de carburant consommé (Unités d'origine)	Coefficient d'émission (c) du N ₂ O (g / Unités d'origine)	Émissions (d) de N ₂ O (g)	Émissions (e) de N ₂ O (Gg)
1. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
2. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
3. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
4. _____	_____	intrants	intrants	calc	calc
_____	_____	intrants	intrants	calc	calc
....
TOTAL		somme		somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées à la Section 2.3 pour les sources de combustion (il peut s'agir, notamment, de catégories de carburant, de moyen de transport ou type de véhicule).
- (b) Précisez le(s) type(s) de carburant consommé pour chaque catégorie de sources.
- (c) Il faut fournir des détails sur toute conversion des coefficients d'émission.
- (d) Les émissions de N₂O seront calculées à partir de l'équation proposée à la Section 3.4.2.
- (e) Déclarez les émissions de N₂O en gigagrammes.

Tableau C.4 : Coefficients d'émission par défaut pour les sources de combustion mobiles

Usage ^(b)	Coefficient d'émission ^(a)		
	CO ₂ (g/L)	CH ₄ (g/L)	N ₂ O (g/L)
Diesel			
<i>Véhicules utilitaires lourds</i> ^(c)			
- Système dépolluant perfectionné	2730 ⁽¹⁾	0.12 ⁽²⁾	0.08 ⁽²⁾
- Système dépolluant d'efficacité moyenne	2730 ⁽¹⁾	0.13 ⁽²⁾	0.08 ⁽²⁾
- Aucun système dépolluant	2730 ⁽¹⁾	0.15 ⁽²⁾	0.08 ⁽²⁾
<i>Autres véhicules à moteur diesel</i> ^(d)	2730 ⁽¹⁾	0.14 ⁽²⁾	1.1 ⁽²⁾
	(g/L)	(g/L)	(g/L)
Essence			
<i>Véhicules utilitaires lourds</i> ^(c)			
- Convertisseur catalytique à trois voies	2360 ⁽¹⁾	0.17 ⁽²⁾	1 ⁽²⁾
- Système non catalytique	2360 ⁽¹⁾	0.29 ⁽²⁾	0.046 ⁽²⁾
- Aucun système dépolluant	2360 ⁽¹⁾	0.49 ⁽²⁾	0.08 ⁽²⁾
<i>Autres véhicules à essence</i> ^(d)	2360 ⁽¹⁾	2.7 ⁽²⁾	0.05 ⁽²⁾
	(g/L)	(g/L)	(g/L)
Transport ferroviaire au diesel	2730 ⁽¹⁾	0.15 ⁽²⁾	1.1 ⁽²⁾
Transport maritime			
Bateaux à essence	2360 ⁽¹⁾	1.3 ⁽²⁾	0.06 ⁽²⁾
Bateaux à moteur diesel	2730 ⁽¹⁾	0.15 ⁽²⁾	1.00 ⁽²⁾
Navires au pétrole léger	2830 ⁽¹⁾	0.3 ⁽²⁾	0.07 ⁽²⁾
Navires au pétrole lourd	3090 ⁽¹⁾	0.3 ⁽²⁾	0.08 ⁽²⁾
	(g/L)	(g/L)	(g/L)
Transport par pipeline^(e)			
Diesel	2730 ⁽¹⁾	0.133 ⁽²⁾	0.4 ⁽²⁾
	(g/m ³)	(g/m ³)	(g/m ³)
Gaz naturel	1891 ⁽³⁾	1.9 ⁽²⁾	0.05 ⁽²⁾

Notes explicatives :

- (a) Les coefficients d'émission du dioxyde de carbone (CO₂) pour l'utilisation des carburants des sources mobiles dépendent des propriétés des carburants et sont identiques à ceux qui sont utilisés pour la combustion dans le secteur des sources fixes, pour tous les combustibles. Les CE de méthane (CH₄) et d'oxyde nitreux (N₂O) dépendent des techniques utilisées et ont été élaborés à partir des technologies de combustion en usage au Canada.
- (b) Ce sont les carburants, les combustibles et les moyens de transport énumérés ci-dessus qui devraient être utilisés sur les lieux des installations industrielles, dans le cadre des activités de combustion mobile.
- (c) Cette catégorie de véhicule comprend les poids lourds routiers qui peuvent être équipés de dispositifs antipollution.
- (d) Cette catégorie de véhicule comprend les véhicules qui ne sont pas autorisés à circuler sur les routes (désignés par le terme « véhicules tout terrain ») (p. ex., les véhicules tractés servant à la construction, les véhicules miniers mobiles, les tracteurs, etc.). En général, cette catégorie de véhicule n'est pas équipée de dispositifs antipollution.
- (e) Les pipelines (transporteurs de pétrole et de gaz) peuvent utiliser des moteurs alimentés aux combustibles fossiles pour faire fonctionner des compresseurs et autres appareils qui propulsent leur contenu. Les combustibles utilisés peuvent être le gaz naturel ou le carburant diesel. Les CE énumérés ci-dessus sont identiques à ceux qu'on utilise dans le cadre des sources de combustion fixes.

Sources :

- (1) Jaques, A., *Estimation des émissions de gaz provoquant l'effet de serre au Canada en 1990*, Protection de l'environnement, Conservation et protection, Environnement Canada, SPE 5/AP/4, décembre 1992.
- (2) SGA Energy Limited, *Emission Factors and Uncertainties for CH₄ and N₂O from Fuel Combustion*, août 2000.
- (3) Adapté de McCann, T.J. 1999 *Fossil Fuel and Derivative Factors*, préparé pour Environnement Canada par T.J. McCann and Associates, mars 2000.

Annexe D : Échantillon de tableur et des valeurs par défaut pour estimer les émissions des procédés industriels

Cette annexe présente une grille de collecte de données et les valeurs implicites qui peuvent être utilisées pour estimer les émissions des procédés industriels (Section 3.4.3).

Tableau D.1 : Émissions des procédés industriels — Saisie des sources des procédés et émissions calculées

Description du procédé ^(a)	Source sur place? ^(a) (Oui / Non)	Émissions de GES ^(e,f)	
		CO ₂ (Gg)	HFC (Gg)
1. Utilisation d'agents réducteurs ^(b)			
_____	_____	calc	
_____	
2. Utilisation d'autres additifs dans le haut fourneau ^(c)			
_____	_____	calc	
_____	_____	calc	
3. Utilisation de calcaire	_____	calc	
4. Production d'acier dans un CBO	_____	calc	
5. Production d'acier dans un four électrique à arc	_____	calc	
6. Consommation d'électrodes (FEA)	_____	calc	
7. Utilisation de carbone dans le laitier moussant	_____	calc	
8. Production de chaux sur place	_____	calc	
9. Utilisation de carbonate de sodium	_____	calc	
10. Utilisation de HFC ^(d)			
_____	_____		calc
_____	_____		calc
....
TOTAL		somme	S/O

Notes explicatives :

- (a) Confirmez la liste des procédés industriels appliqués à l'installation en question. Servez-vous des catégories de la Section 2.3 si elles sont applicables.
- (b) Il est important d'identifier les agents réducteurs utilisés et de préciser le genre de technologie appliquée pour produire du fer brut (haut fourneau, réduction directe).
- (c) Dresser la liste des additifs utilisés dans le cadre du procédé.
- (d) Dresser la liste des types d'appareils qui utilisent des HFC (p. ex., les unités de réfrigération, les systèmes de climatisation); en outre, énumérez les HFC qu'utilise chaque système.
- (e) Le calcul des émissions est fondé sur les équations de la Section 3.4.3.
- (f) Il faut déclarer les émissions en gigagrammes.

Tableau D.2 : Coefficients par défaut d'émission de CO₂ des divers agents réducteurs utilisés dans les hauts fourneaux (production de la fonte)

Agent réducteur (AR)	CE (tonnes de CO ₂ / tonne AR)
Charbon	(voir le tableau A.5 à l'annexe A) ⁽¹⁾
Coke métallurgique	3,1 ⁽²⁾
Coke de pétrole	4,2 ⁽¹⁾
Gaz naturel	(voir le tableau A.7 à l'annexe A) ⁽¹⁾

Sources :

- (1) Olsen, K., Collas, P., Boileau, P., Blain, D., Ha, C., Henderson, L., Liang, C., McKibbin, S., & Morel-a-l'Hussier, L., *Inventaire canadien des gaz à effet de serre 1990 – 2000*, Environnement Canada, juin 2002
- (2) Groupe d'experts intergouvernemental sur l'évolution du climat (GIEC), *Lignes directrices du GIEC pour les inventaires nationaux de gaz à effet de serre, version révisée de 1996*, GIEC, Bracknell, Royaume-Unis, 1997

Tableau D.3 : Teneur en carbone par défaut pour diverses matières premières ou matières produites dans le cadre de la production de fer brut et d'acier

Matière	Teneur en carbone ^(b) (%)
Minerai de fer	0 ⁽¹⁾
Fonte	4 ⁽¹⁾
Fer de réduction directe ^(a)	1,5 ⁽²⁾
Acier brut	1,25 ⁽¹⁾

Notes explicatives :

- (a) La valeur répertoriée s'applique à l'acier de réduction directe produit grâce aux procédés Midrex.
- (b) Lorsqu'une fourchette de valeurs a été fournie dans la source, c'est la médiane qui est répertoriée ci-dessus.

Sources :

- (1) IPCC (Intergovernmental Panel on Climate Change), *Good Practice Guidance and Uncertainty Management in National Greenhouse Gas Inventories*, Global Environmental Strategies, Kanagawa, Japon, 2000.
- (2) European Integrated Pollution Prevention and Control (IPPC) Bureau, *Best Available Techniques Reference Document on the Production of Iron and Steel*, European Commission, Mars 2000.

Tableau D.4 : Coefficient par défaut d'émission de CO₂ pour d'autres additifs des hauts fourneaux

Matière	CE (tonne CO ₂ /tonne matière)
PVC	1.62
PET	2.24
PE	2.85

Explanatory Notes:

PVC = chlorure polyvinyle; PET = polyéthylène téréphtalate; PE = polyéthylène.

Source :

World Resources Institute and World Business Council on Sustainable Development (WRI/WBCSD), *Calculating Direct GHG Emissions from the Production of Iron and Steel, Calculation Worksheets, Version 1.0*, Juin 2002.

Tableau D.5 : Taux de fuite annuel par défaut pour différentes catégories d'appareils utilisant des HFCs

Catégorie d'équipement	Valeur du TF (% de la charge totale de HFC)
Réfrigération domestique	1.0
Réfrigération commerciale	17.0
Appareil de climatisation fixe	17.0

Source :

Olsen, K., Wellisch, M., Boileau, P., Blain, D., Ha, C., Henderson, L., Liang, C., McCarthy, J. & McKibbin, S., *Inventaire canadien des gaz à effet de serre 1990 – 2001*, Environnement Canada, août 2003.

Annexe E : Échantillons des tableurs utilisables dans le cadre du processus d'évaluation des sources clés

Cette annexe présente des tableurs utilisables dans le cadre du processus d'évaluation des sources clés (Section 3.5).

Tableau E.1 : Tableur pour l'évaluation du niveau

Catégories de sources ^(a)	Gaz à effet de serre direct ^(b)	(1)	(2)	(3)	(4)
		Estimation pour l'année de référence ^(c)	Estimation pour l'année en cours ^(d)	Évaluation du niveau ^(e)	Total cumulatif ^(f)
Systèmes de combustion fixes					
1. _____	(p.ex. CO ₂ , CH ₄ , N ₂ O)	intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
	
2. _____		intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
	
3. _____		intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
...
Systèmes de combustion mobiles					
1. _____	(e.g. CO ₂ , CH ₄ , N ₂ O)	intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
	
2. _____		intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
	
...
Procédés industriels					
1. _____	(e.g. CO ₂ , HFC, SF ₆ , etc.)	intrants	intrants	calc	calc
	
2. _____		intrants	intrants	calc	calc
	
3. _____		intrants	intrants	calc	calc
	
...
Total		calc	calc		

Notes explicatives :

- Dressez la liste des sources d'émissions de votre installation en vous servant des catégories choisies (p. ex., par type de combustible, technique de combustion, mode de transport, procédé particulier).
- Dressez la liste de chaque GES qui contribue à l'inventaire de l'installation (p. ex., le CO₂, le CH₄, le N₂O, les PFC, les HFC, le SF₆). Il est essentiel de tenir compte de chaque GES séparément pour chaque source d'émission puisque les méthodes d'estimation, les coefficients d'émission et les incertitudes diffèrent pour chaque gaz.
- Convertissez en unités d'équivalent CO₂ les estimations d'émissions de l'année de référence. Convertissez les émissions de GES qui ne sont pas du CO₂ en émissions d'équivalent CO₂ en multipliant les émissions de GES par leur Potentiel de réchauffement planétaire respectif ou PRP (voir l'annexe H pour obtenir une liste des indices PRP).
- Calculez les estimations des émissions de l'année en cours extraites du plus récent inventaire en unités d'équivalent CO₂. Convertissez les émissions de GES qui ne sont pas du CO₂ en multipliant les émissions de GES par leur PRP respectif (voir l'annexe H pour obtenir une liste des indices PRP).
- Calculez les résultats d'évaluation du niveau à l'aide des équations de la Section 3.5.1.1. Les calculs pour les catégories de sources d'émissions effectués ici doivent être consignés en commençant par les plus grandes valeurs (ordre descendant).
- Total cumulatif des colonnes (3).

Tableau E.2 : Tableur pour l'évaluation des tendances

Catégories de sources ^(a)	Gaz à effet de serre direct ^(b)	(1)	(2)	(3)	(4)
		Estimation pour l'année de référence ^(c)	Estimation pour l'année en cours ^(d)	Évaluation des tendances ^(e)	Total cumulatif ^(f)
Systèmes de combustion fixes					
1. _____	(e.g. CO ₂ , CH ₄ , N ₂ O)	intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
	
2. _____		intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
	
3. _____		intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
...	
	
Systèmes de combustion mobiles					
1. _____	(e.g. CO ₂ , CH ₄ , N ₂ O)	intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
	
2. _____		intrants	intrants	calc	calc
		intrants	intrants	calc	calc
	
...	
	
	
	
Procédés industriels					
1. _____	(e.g. CO ₂ , HFC, SF ₆ , etc.)	intrants	intrants	calc	calc
	
2. _____		intrants	intrants	calc	calc
	
3. _____		intrants	intrants	calc	calc
	
...	
	
	
	
Total		calc	calc		

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des sources d'émissions de votre installation en vous servant des catégories choisies (p. ex., par type de combustible, technique de combustion, procédé particulier).
- (b) Dressez la liste de chaque GES qui contribue à l'inventaire de l'installation (p. ex., le CO₂, le CH₄, le N₂O, les PFC, les HFC, le SF₆). Il est essentiel de tenir compte de chaque GES séparément pour chaque source d'émission puisque les méthodes d'estimation, les coefficients d'émission et les incertitudes diffèrent pour chaque gaz.
- (c) Convertissez en unités d'équivalent CO₂ les estimations d'émissions de l'année de référence. Convertissez les émissions de GES qui ne sont pas du CO₂ en émissions d'équivalent CO₂ en multipliant les émissions de GES par leur Potentiel de réchauffement planétaire respectif ou PRP (voir l'annexe H pour obtenir une liste des indices du PRP).
- (d) Calculez les estimations des émissions de l'année en cours extraites du plus récent inventaire en unités d'équivalent CO₂. (Voir l'annexe H pour obtenir une liste des indices du PRP).
- (e) L'évaluation des tendances est calculée à l'aide des équations de la Section 3.5.1.2. Les calculs pour les catégories de sources d'émissions effectués ici doivent être consignés en commençant par les plus grandes valeurs (ordre descendant).
- (f) Total cumulatif des colonnes (3).

Annexe F : Échantillons des tableurs et des valeurs par défaut utilisables dans le cadre du processus d'évaluation de l'incertitude

Cette annexe présente une grille et des tableaux contenant des incertitudes par défaut pour certains coefficients d'émission implicites, qui peuvent contribuer à l'évaluation de l'incertitude (Section 4). Le tableau suivant devrait être rempli pour chaque type de GES émis (CO₂, CH₄, N₂O, PFC, etc).

Tableau F.1 : Évaluation de l'incertitude pour les émissions de _____ (précisez s'il s'agit de CO₂, CH₄, N₂O, PFC, SF₆ ou de HFC) — Saisie des données et calculs

	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Catégories de sources ^(a)	Émissions de GES (Gg)	Incertitude des émissions de GES ^(b) (Intervalle de confiance exprimé en pourcentage)	Variable 1 ^(c) (Col. 1) ²	Variable 2 ^(c) (Col. 2) ²	Variable 3 ^(c) (Col. 3 x Col. 4)
Systèmes de combustion fixes					
1. _____	calc	calc	calc	calc	calc
.....
2. _____	calc	calc	calc	calc	Calc
.....
3. _____	calc	calc	calc	calc	calc
.....
Systèmes de combustion mobiles					
1. _____	calc	calc	calc	calc	calc
.....
2. _____	calc	calc	calc	calc	calc
.....
3. _____	calc	calc	calc	calc	calc
.....
Procédés industriels					
1. _____	calc	calc	calc	calc	calc
.....
2. _____	calc	calc	calc	calc	calc
.....
3. _____	calc	calc	calc	calc	calc
.....
Total des émissions ^(d)		_____ Gg			
Incertitude cumulative pour toutes les émissions ^(e)		± _____ %			

Notes explicatives :

(a) Dressez la liste des catégories de sources utilisées et décrivez les sources d'émissions pour le type de GES en cause.

(b) L'incertitude des émissions de GES est calculée au moyen des équations de la Section 4.0.

(c) Ces variables sont calculées pour alimenter les équations qui permettent de déterminer l'incertitude cumulative du total des émissions (voir la note (e) ci-dessous).

(d) Total des émissions = somme des émissions de toutes les catégories de sources (somme de la colonne 1)

(e) L'incertitude cumulative pour le total des émissions est calculée à l'aide de la seconde équation de la Section 4.0; l'incertitude cumulative = +/- [racine carrée (somme de la colonne 5)] / Total des émissions.

Tableau F.2 : Incertitude liée au coefficient d'émission national

Gaz	Incertitude du CE
CO ₂	4%
CH ₄	30%
N ₂ O	40%

Extrait de Olsen, K., Collas, P., Boileau, P., Blain, D., Ha, C., Henderson, L., Liang, C., McKibbin, S. & Morel-a-l'Hussier, L. (2002), *Inventaire canadien des gaz à effet de serre 1990 – 2000*, Environnement Canada, juin 2002.

Note : Ces incertitudes sont en fait les incertitudes générales dérivées pour les estimations des émissions de GES de l'inventaire de 1990. Ces incertitudes sont appliquées aux coefficients d'émission puisqu'on peut s'attendre à ce que ces CE soient les plus grands contributeurs à l'incertitude générale des estimations d'émissions dans le domaine de l'utilisation des combustibles. Le niveau d'incertitude associé aux données nationales relatives aux activités énergétiques est considéré comme relativement faible en comparaison. Il faudra s'efforcer d'obtenir des incertitudes revues et mise à jour pour l'inventaire national.

Annexe G : Échantillons des tableurs pour présenter une synthèse des émissions et des tendances des émissions de GES

Cette annexe présente un tableur permettant de présenter une synthèse des émissions de GES attribuables aux systèmes de combustion fixes et mobiles et aux procédés industriels de votre installation durant l'année d'inventaire en cause ainsi qu'une grille permettant de relever les tendances des émissions de GES issues des mêmes sources, sur plusieurs années d'inventaire.

Tableau G.1 : Rapport-synthèse des émissions de GES attribuables aux systèmes de combustion et aux procédés industriels de votre installation

Nom de l'installation : _____			Adresse de l'installation : _____							
Année d'inventaire: _____			_____							
Catégories de sources ^(a)	Émissions ^(b,c)									
						HFCs (précisez)				
	CO ₂ (Gg)	CH ₄ (Gg)	CH ₄ (Gg éq. CO ₂)	N ₂ O (Gg)	N ₂ O (Gg éq. CO ₂)	_____	_____	_____	_____	Total (Gg éq. CO ₂)
Systèmes de combustion fixes										
1. _____	intrants	intrants	calc.	intrants	calc.					calc
....
2. _____	intrants	intrants	calc.	intrants	calc.					calc
....
3. _____	intrants	intrants	calc.	intrants	calc.					calc
....
Systèmes de combustion mobiles										
1. _____	intrants	intrants	calc.	intrants	calc.					calc
....
2. _____	intrants	intrants	calc.	intrants	calc.					calc
....
3. _____	intrants	intrants	calc.	intrants	calc.					calc
....
Procédés industriels										
1. _____	intrants									calc
2. _____	intrants									calc
3. _____						intrants	calc.			calc
4. _____								intrants	calc.	calc
....
TOTAL:	somme	somme	somme	somme	somme	somme	somme	somme	somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées (p. ex., pour les activités des systèmes de combustion fixes, il peut s'agir de la catégorie des combustibles, des techniques de combustion, de la raison d'être de la combustion, etc.).
- (b) S'il y a lieu, utilisez les sigles proposés ci-dessous pour caractériser les estimations.
- (c) Convertissez les émissions autres que les émissions de CO₂ en unités d'équivalent CO₂ en multipliant les premières par leur PRP (répertoriés à l'annexe H).

Sigles proposés pour les estimations d'émissions :

ND – Non disponible NE – Non estimé PO – Pas d'occurrence 0 – Il y a eu estimation, mais le chiffre est trop petit pour être affiché

Tableau G.2 : Rapport des tendances des émissions de GES attribuables aux systèmes de combustion et aux procédés industriels de votre installation

Nom de l'installation:	_____				
Adresse de l'installation:	_____ _____				
Émissions (tous les gaz)^(b,c) (Gg équiv. CO₂)					
Catégories de sources^(a)	_____	_____	_____	_____	_____
	(année de réf.)	(année de réf. + 1)	(année de réf. + 2)	(année de réf. + ..)	(année de réf. + n)
Systèmes de combustion fixes					
1. _____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
_____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
2. _____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
_____
3. _____
... _____
Systèmes de combustion mobiles					
1. _____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
_____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
2. _____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
_____
3. _____
... _____
Procédés industriels					
1. _____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
2. _____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
3. _____	intrants	intrants	intrants	intrants	intrants
4. _____
... _____
Total:	somme	somme	somme	somme	somme

Notes explicatives :

- (a) Dressez la liste des catégories utilisées (p. ex., pour les activités des systèmes de combustion fixes, il peut s'agir de la catégorie des combustibles, des techniques de combustion, de la raison d'être de la combustion, etc.)
- (b) Inscrivez les estimations totales pour tous les GES (p. ex., CO₂, CH₄, N₂O, PFC, SF₆, etc.) en gigagrammes d'équivalent CO₂ pour la catégorie de sources en question et l'année en cause.
- (c) S'il y a lieu, utilisez les sigles proposés ci-dessous pour caractériser les estimations.

Sigles proposés pour les estimations d'émissions :

ND – Non disponible NE – Non estimé PO – Pas d'occurrence 0 – Il y a eu estimation, mais le chiffre est trop petit pour être affiché

Annexe H : Potentiel de réchauffement planétaire

Le concept de *Potentiel de réchauffement planétaire* (PRP) a été créé pour permettre aux scientifiques et aux décideurs de mesurer la capacité d'un gaz à effet de serre de piéger la chaleur de l'atmosphère par comparaison avec un autre gaz. Par définition, le Potentiel de réchauffement planétaire (PRP) désigne la modification dans le temps du forçage radiatif²⁶ du climat dû au rejet instantané du gaz par rapport au forçage radiatif du climat causé par le dégagement dans l'atmosphère d'un kg de CO₂. Autrement dit, un PRP est une mesure relative de l'effet de réchauffement que l'émission d'un gaz radiatif (ou gaz à effet de serre) peut avoir sur la troposphère inférieure. Le PRP d'un gaz à effet de serre tient compte à la fois du forçage radiatif instantané causé par une augmentation de la concentration et de la durée de vie du gaz.²⁷

Le tableau suivant fournit les indices du PRP pour 100 ans pour différents GES. Ces indices sont recommandés par le GIEC et sont utilisés pour l'élaboration de l'Inventaire canadien des GES.

Tableau H.1 : Potentiel de réchauffement planétaire

GES	Formule	PRP de 100 ans	Durée de vie dans l'atmosphère (année)
Dioxyde de carbone	CO ₂	1	Variable
Méthane	CH ₄	21	12 ± 3
Oxyde nitreux	N ₂ O	310	120
Hexafluorure de soufre	SF ₆	23 900	3200
Hydrofluorocarbone (HFC)			
HFC-23	CHF ₃	11 700	264
HFC-32	CH ₂ F ₂	650	5.6
HFC-41	CH ₃ F	150	3.7
HFC-43-10mee	C ₅ H ₂ F ₁₀	1 300	17.1
HFC-125	C ₂ HF ₅	2 800	32.6
HFC-134	C ₂ H ₂ F ₄ (CHF ₂ CHF ₂)	1 000	10.6
HFC-134a	C ₂ H ₂ F ₂ (CH ₂ FCF ₃)	1 300	14.6
HFC-143	C ₂ H ₃ F ₃ (CHF ₂ CH ₂ F)	300	1.5
HFC-143a	C ₂ H ₃ F ₃ (CF ₃ CH ₃)	3 800	3.8
HFC-152a	C ₂ H ₄ F ₂ (CH ₃ CHF ₂)	140	48.3
HFC-227ea	C ₃ HF ₇	2 900	36.5
HFC-236fa	C ₃ H ₂ F ₆	6 300	209
HFC-245ca	C ₃ H ₃ F ₅	560	6.6
Perfluorocarbone (PFC)			
Perfluorométhane	CF ₄	6 500	50 000
Perfluoroéthane	C ₂ F ₆	9 200	10 000
Perfluoropropane	C ₃ F ₈	7 000	2 600
Perfluorobutane	C ₄ F ₁₀	7 000	2 600
Perfluorocyclobutane	c-C ₄ F ₈	8 700	3 200
Perfluoropentane	C ₅ F ₁₂	7 500	4 100
Perfluorohexane	C ₆ F ₁₄	7 400	3 200

Source pour le PRP : GIEC, 1995 Summary for Policy Makers — A Report of Working Group I of the Intergovernmental Panel on Climate Change, 1996a.

Source pour la durée de vie : GIEC, Second Assessment Report Tableau 2.9, p. 121., 1995.

Note : Le PRP du CH₄ inclut les effets directs et les effets indirects qui sont attribuables à la productions d'ozone et de vapeur d'eau troposphériques. Ne sont pas compris les effets indirects attribuables à la production de CO₂.

Source : Olsen, K., Wellisch, M., Boileau, P., Blain, D., Ha, C., Henderson, L., Liang, C., McCarthy, J. & McKibbin, S., *Inventaire canadien des gaz à effet de serre 1990 – 2001*, Environnement Canada, août 2003.

²⁶ L'expression " forçage radiatif " renvoie au potentiel de rétention de la chaleur d'un gaz à effet de serre. On le mesure en unité de puissance (watts) par unité de surface (mètre carré). L'effet de forçage radiatif d'un gaz dans l'atmosphère reflète sa capacité de provoquer un réchauffement.

²⁷ Olsen, K., Wellisch, M., Boileau, P., Blain, D., Ha, C., Henderson, L., Liang, C., McCarthy, J. & McKibbin, S., *Inventaire canadien des gaz à effet de serre 1990 – 2001*, Environnement Canada, août 2003.

Annexe I : Préfixes et conversions d'unité communs

Tableau I.1 : Préfixes d'unité

Unité SI		Multiple	Désignation américaine	
Unité	Symbole		Unité	Symbole
kilo-	k	10 ³	mille	k or M
mega-	M	10 ⁶	million	MM
giga-	G	10 ⁹	milliard	B
tera-	T	10 ¹²	trillion	T
peta-	P	10 ¹⁵	quadrillion	Q

Tableau I.2 : Conversions d'unité

Volume			
1 mètre cube (m ³)	=	1000 litres (L)	
	=	264,2 gallons américains (U.S.)	
	=	6,29 barils (bbl)	
	=	35,315 pieds cube (p ³)	
	=	1,308 yards cube (yd ³)	
Masse			
1 kilogramme (kg)	=	2,2046 livres	
	=	1000 grammes (g)	
1 tonne métrique (t)	=	1000 kilogrammes (kg)	
	=	2204,6 livres	
	=	1,1023 tonnes américaines (U.S.)	
	=	0,98421 tonnes impériales (U.K.)	
Énergie			
1 gigajoule (GJ)	=	947 817 unités thermiques britanniques (Btu)	
	=	0,947817 million d'unités thermiques britanniques (MMBtu)	

Annexe J : Bibliographie

Cheminfo Services Inc., *Greenhouse Gas Émissions Estimation Protocol for Canadian Petrochemical Facilities*, préparé pour Environnement Canada, mars 2002.

Davis, W. T., éditeur, *Air Pollution Engineering Manual*, 2nd édition, compilé par Air & Waste Management Association, John Wiley & Sons Inc., Toronto, Ontario, 2000.

EMEP et CORINAIR, *Guide pour l'établissement des inventaires des émissions atmosphériques, troisième édition*, European Environment Agency, Copenhagen, 2001.

Environnement Canada, *Guide pour l'estimation des gaz à effet de serre produits par des systèmes de combustion et des procédés industriels pour la production de chaux*, Environnement Canada, mars 2004.

European Integrated Pollution Prevention and Control (IPPC) Bureau, *Best Available Techniques Reference Document on the Production of Iron and Steel*, European Commission, mars 2000.

Gouvernement du Québec et Association de l'Aluminium du Canada, *Entente cadre de réductions volontaires des gaz à effet de serre au Québec*, janvier 2002.

Groupe d'experts intergouvernemental sur l'évolution du climat (GIEC), *IPCC Second Assessment — Climate Change 1995*, GIEC, Genève, Suisse, 1995.

GIEC, *Lignes directrices du GIEC pour les inventaires nationaux de gaz à effet de serre, version révisée de 1996*, GIEC, Bracknell, Royaume-Unis, 1997.

GIEC, *Guide des bonnes pratiques et gestion de l'incertitude des inventaires nationaux de gaz à effet de serre*, Global Environmental Strategies, Kanagawa, Japon, 2000.

International Aluminium Institute, *Greenhouse Gas Emissions Monitoring and Reporting by the Aluminium Industry*, (addenda au protocole des gaz à effet de serre du WBCSD et du WRI), mai 2003.

International Iron and Steel Institute Committee on Technology (IISI), *Energy Use in the Steel Industry*, IISI, septembre 1998.

Olsen, K., Collas, P., Boileau, P., Blain, D., Ha, C., Henderson, L., Liang, C., McKibbin, S., & Morel-a-l'Hussier, L., *Inventaire canadien des gaz à effet de serre 1990 – 2000*, Environnement Canada, juin 2002.

Olsen, K., Wellisch, M., Boileau, P., Blain, D., Ha, C., Henderson, L., Liang, C., McCarthy, J. & McKibbin, S., *Inventaire canadien des gaz à effet de serre 1990 – 2001*, Environnement Canada, août 2003.

SGA Energy Limited, *Emission factors and Uncertainties for CH₄ & N₂O from Fuel Combustion*, rapport non publié préparé pour Environnement Canada, août 2000.

Statistique Canada, *Bulletin trimestriel – disponibilité et écoulement d'énergie au Canada*, publication n° 57-003, vol. 25, n° 4, décembre 2001.

T.J. McCann and Associates Ltd. et Clearstone Engineering Ltd, *1998 Fossil Fuel and Derivative Factors*, préparé pour Environnement Canada, mars 2000.

U.S. Environmental Protection Agency (EPA), *Compilation of Air Pollutant Emission Factors, AP-42, 5^e édition, Volume 1: Stationary Point and Area Sources*, U.S. EPA, 1995 (et les divers suppléments à ce rapport).

U.S. EPA, *Preferred and Alternative Methods for Estimating Air Emissions from Boilers*, U.S. EPA, janvier 2001.

World Resources Institute (WRI) et World Business Council for Sustainable Development (WBCSD), *The Greenhouse Gas Protocol: A Corporate Accounting and Reporting Standard*, septembre 2001.

WRI et WBCSD, *Calculating Direct GHG Emissions from the Production of Iron and Steel, Calculation Worksheets, Version 1.0*, juin 2002.

WRI et WBCSD, *GHG Protocol Guidance on Uncertainty Assessment in GHG Inventories and Calculating Statistical Parameter Uncertainty*, septembre 2003.