

الفصل الرابع

طرق التحليل البيولوجي للماء

Methods of Biological Analysis of Water

قبل أخذ العينة يجب الوقوف على إجابات بعض الأسئلة التي يجب أن يسألها لنفسه الباحث ، مثلاً : أي الكائنات تعتبر هامة ؟ وهل يتطلب الأمر معلومات كمية أو وصفية كلاهما ؟ متى وأين يجب أخذ العينة ؟ كم عدد العينات الواجب جمعها ؟ ما هي أفضل طرق جمع العينات ؟ كيفية حفظ العينات على ضوء المعلومات المطلوب جمعها من هذه العينات ؟ كيفية عدّ العينة ؟ .

أولاً : البلانكتون النباتي Phytoplankton :

جمع العينة :

أكثر طرق جمع العينات انتشاراً هي استخدام شبكة البلانكتون Plankton Net ، إلا أنها ذات فائدة محدودة ؛ لأنه يصعب معها تقدير العدّ الكلي ، حجم العينة ، والتركيبة النوعية . وشباك البلانكتون عالية الاختيارية ، ونقوبها تستبعد معظم البلانكتون الدقيق الهام غالباً (حتى 765 من إجمالي الكتلة) . والطريقة الأفضل هي استخدام أواني العينات بملء أواني بلاستيك من عمق 10 سم تحت السطح . وإذا كان الماء فقير البلانكتون فيؤخذ عينة 5 لتر ، وإذا كان الماء وفير البلانكتون فتؤخذ العينة بحجم لتر واحد لفحص وعدّ كل الأنواع الشائعة . وهناك أوان لجمع عينات من أعماق مختلفة لدراسة التوزيع الرأسي .

حفظ العينة :

العينات التي ستفحص خلال ساعات قليلة من جمع العينة يجب حفظها باردة (يفضل تلاجة) ، وإلا فيجب تثبيت وحفظ العينة باستخدام فورمالين 10% ، أو محلول يود لوجول Lugol's Iodine ، إلا أن الفورمالين يعيبه أنه يؤدي إلى طفو الطحالب الخضراء المزرقّة الهشة .

ويتكون محلول يود لوجول من 10 جم يود + 20 جم يوديد بوتاسيوم + 200 مل ماء مقطر + 20 جم حامض خليك ثلجياً (يضاف قبل الاستخدام بعدة أيام) في أنية زجاج داكنة . ويضاف للعينة بنسبة 1 : 1000 . ويعمل يود لوجول على الترسيب لكن يتلف أو يشوه بعض الطحالب الخضراء .

التقدير:

لفحص البلانكتون النباتي والتعرف عليه وعده ينبغي تركيزها من عينة الماء ، وذلك بالترسيب أو الطرد المركزي أو كليهما . ويتم الترسيب بترك أواني العينات ساكنة ، ثم سحب الرايق بنظرية السيْفون لتترك الطحالب مركزة في حجم صغير من العينة (٥-٢٥ مل على حسب عدد الطحالب وطريقة الفحص) . ويمكن طرد العينات مركزيا لمدة ٢٠ دقيقة لسرعة الترسيب إلا أن ذلك يتلف الأنواع الهشة Fragile Species .

التعرف على البلانكتون النباتي وعده يجرى باستخدام ميكروسكوب مركب أو مركب محول ، وأبسط طريقة بوضع نقطة عينة على شريحة ، وتغطيتها بغطاء شريحة وفحصها على القوة الصغرى (٤ × أو ١٠ ×) ثم القوى الكبرى (٤٠ ×) للعدسات الشيئية أو الميكروسكوب المركب . لسوء الحظ فإن تقسيم البلانكتون النباتي معقد جدا لدرجة أنه يصعب غالبا توزيعها على أنواع .

ولعد الطحالب - كذلك - مشاكلها ، فهل يجب عدّ كل الخلايا في المستعمرة ؟ أم يجب فقط تسجيلها كمستعمرة أي كوحدة ؟ فهذا يعتمد على ما إذا كان الواجب تسجيل كثافة الطحالب كخلايا في المليلتر أو كوححدات (مستعمرات) في المليلتر ، والأكثر شيوعا هي الأخيرة ، مع عدم الأخذ في العدد الخلايا الميتة أو المكسرة . وأفضل طرق عدّ الطحالب باستخدام شريحة ميكرومترية ، أي شريحة مزودة بحقل للعد يحجز حجم معلوم من العينة ومنها خلايا Sedgwick - Rafter (S-R) وهي بطول ٥٠ مم وعرض ٢٠ مم وعمق ١ مم وحجمها الكلي ١ مل ، فتملأ الخلية وتغطي لعزل فقاقيع الهواء وتترك ١٥ دقيقة ساكنة لترسيب البلانكتون . احسب عدد الأنواع في ١٠ حقول أو أكثر . استخدم المعادلة التالية :

$$\frac{١٠٠٠ \times ع}{م \times ق \times ح} = \text{العدد / مل}$$

حيث ع = العد الكلي للكائنات المعدودة

$$م = \text{مساحة الحقل م}^2$$

$$ق = \text{عمق الحقل م}$$

$$ح = \text{عدد الحقول المعدودة .}$$

ثانيا : البلانكتون الحيواني :

جمع العينة :

هناك مشاكل في الدراسة الكمية للبلانكتون الحيواني ، لتوزيعها الفراغي غير المنتظم

والندرة النسبية للأصناف الأقل انتشارا ، كما أن عدديها من الأصناف لها هجرة رأسية على مدار اليوم . وتفضل أواني العينات سابقة الاستخدام في عينات البلاكتون النباتي وذلك لجمع البلاكتون الحيواني الدقيق Nannozooplankton كالبروتوزوا والقشريات في أطوارها غير الناضجة ، إلا أن البلاكتون الحيواني الأكبر يجمع بشبكة ، لأنها يمكن أن تهرب من ممر أخذ العينات . ويتوقف حجم الثقوب وطول الشبكة وطريقة السحب وحجم فوهتها وغيرها على نوع الدراسة المطلوبة . وأفضل مواد الشباك من النيلون الذي لا ينكمش بالبلل متجانسة في حجم الثقوب ، ويفضل حجم ثقبها ٥٠ ميكرومتر للبلاكتون الحيواني الصغير ، بينما شبك ثقبها ١٢٦ ميكرومتر تكفي للأصناف الأكبر .

وهناك أنواع (Rotifers) لا يمكن جمعها كليا بالشباك حتى لو كان حجم ثقبها ١٠ ميكرومتر . ويمكن أخذ عينة سطحية بسيطة بسحب الشبكة خلف قارب أو جرها عبر حوض ، إلا أن للدراسات الكمية أو التوزيعية ينبغي استعمال طريقة أدق . ويمكن أخذ عينات مجمعة بأخذ سحبة رأسية من القاع للسطح ، فيكفي الماء لترشيحه وجمع الأصناف الأقل شيوعا . وفي أحواض السمك حيث يكون عمقها عادة أقل من ٣ م فإنه يفضل أخذ ٦-٥ سحبات Hauls وتجميعها ، مع ارتفاع الشبكة بمعدل ٠,٥ - ١ م / ثانية ، ويقدر الحجم المرشح من المعادلة :

$$ح = ع ط نق^٢ .$$

$$حيث ح = حجم الماء المرشح م^٣$$

$$ع = عمق عينة الماء (م)$$

$$نق = نصف قطر فوهة الشبكة (م)$$

$$ط = ٧/٢٢ .$$

وعادة تؤخذ سحبات أفقية من أعماق مختلفة باستخدام قارب مثبت فيه حاجز معلق فيه شبكة بلاكتون حيواني ذات وزن ، كما تتطلب هذه الطريقة كذلك مقياس زاوية ويقدر العمق للشبكة بضرب طول السلك الممتد في جيب تمام الزاوية Cosine للسلك مع الرأس وتظل زاوية السلك ثابتة بحفظ سرعة القارب ثابتة .

حفظ العينة :

تحفظ العينة في كحول إيثايل ٧٠٪ ، فورمالين منظم ٥٪ (مع كربونات ماغنسيوم لمعادلة أي حموضة) ، أو محلول يود لوجول . وإذا كانت العينات ستحفظ لفترة طويلة ف يضاف ٥٪ جلسرين عادة لمنع البخر .

التقدير :

البلانكتون الحيواني في الماء العذب يتكون أساسا من Rotifers (غالبا صغيرة) ، قشريات Cladoceran Crustaceans (صغيرة إلى كبيرة) ، Ostracods (صغيرة) . بينما البلانكتون الحيواني في البحر متنوع كثيرا ، ويحتوي أشكال يرقية عديدة (Meroplakton) والتي تتطور إلى أشكال بالغه غير بلانكتونية .

البلانكتون الحيواني الدقيق Nannozooplankton بما فيه Rotifers يجب التعرف عليها وعدها أثناء فحص البلانكتون النباتي على شرائح العد . البلانكتون الحيواني الأكبر يفحص تحت ميكروسكوب مركب وبعد في شرائح عد أكبر ، وينسب عدد البلانكتون الكبير لكل متر مكعب من المعادلة :

$$\frac{ع \times ح^1}{ح^2 \times ح^3} = \text{العدد} / م^3$$

حيث ع = عدد الكائنات المعدودة

ح¹ = حجم العينة المركزة (مل)

ح² = الحجم المعدود فيه (مل)

ح³ = حجم العينة الصافي المرشح (م³) .

ثالثا : اللافقاريات ساكنة القاع Benthos :

وهي حيوانات ترى بالعين المجردة ، ويجرى فحصها في دراسات مسح عامة ، أو لتقدير إنتاجها ، أو كجزء من دراسة التلوث وكلها تهتم علماء الأسماك والاستزراع السمكي . فالمسح يفيد في معرفة ما إذا كان هناك تلوث ما قد حدث في الماضي القريب ، وإذا ما كان الملوث ساما أو عضويا . فالتلوث العضوي يحدد من أعداد الأنواع ، بينما الأنواع القليلة التي توجد فتتواجد بأعداد كبيرة جدا . والملوثات السامة تبعد تقريبا كل الحيوانات الموجودة ما عدا الأنواع القليلة عالية المقاومة . فمسح Survey الحيوانات اللافقارية أكثر استخداما عن تحليل عينة ماء ، حيث إن عينة الماء تبرز عينة واحدة فقط أخذت في زمن بسيط معين ، ولا تفيد كثيرا فيما حدث من هدم وتأثيرات على مدى بعيد في جودة الماء .

جمع العينات :

العينات الكمية والتعرف على حيواناتها على مستوى الأنواع شيء معقد . تجمع العينات بالكبش Grab والقلب Corer وأخذ عينات من قاع المجرى Stream-Bottom Sampler أو بالشبك . والكباش عبارة عن صندوق بفكين Jaws يرسل للقاع مفتوح الفكين ، ثم يغلقت الفكين ميكانيكيا ، ثم يسحب لأعلى . وقد تجر شبك على إطار أبعاده

٣٠×٣٠ سم على أن يكون طرف من الإطار على . عمق ٦ سم على الأقل من القاع فتسحب أى حيوانات موجودة وتغسل داخل الشبكة ، وتستخدم في المياه الضحلة . أما القلابات فتستخدم في الأرض ذات الرواسب الطرية ، وفي مساحات صغيرة ، وتأخذ عيناتها في أنابيب من أعماق أكبر من غيرها .

حفظ العينة :

الأفضل حفظ العينة قبل تصفيتها ؛ لأن ذلك يقلل من خطورة تلف الحيوانات ذات الأجسام الطرية مثل Oligochaetes ، إلا أن ذلك يجعل من الصعب التعرف على الحيوانات الأخرى مثل الديدان Leeches و Turbellarians . وتحفظ العينات في ١٠٪ فورمالين أو ٧٠٪ إيثانول .

الفحص :

تركز اللافقاريات الكبيرة عادة ، وتفرز من الراسب الناعم بمنخل العينة برفق خلال منخل قطر ثقوبه ٥٠٠ ميكرومتر . وهذه الأقطار تفقد عديداً من الحيوانات اللافقارية الصغيرة ويرقات Chironomid ؛ لذلك يفضل استخدام منخل قطر ثقوبه ٢٠٠ - ٣٠٠ ميكرومتر ، وإن كان ذلك يأخذ وقتاً أطول . وتفرز الحيوانات باستخدام ميكروسكوب مجسم Stereoscopic Microscope . وللتعرف على مستوى الأنواع فمن الضروري التعرف على أجزاء الفم ، أو تعدد الحيوانات على شرائح باستخدام بولي فينيل لاكتوفينول والفحص تحت القوى الكبرى .

المراجع :

- Bogd, C.E.(1981) Water Quality in Warmwater Fish Ponds Auburn Univ. , Alabama .
- Carlbery , S. (1967) FAO Fish. Tech .Pap. NO 137 .
- Harris L.E (1985) in : Fish Feed Technology Reprint Aquaculture Development and Coordination Programme ADCP / REP / 80 / 11, FAO Rome pp: 141 - 142 .
- Laevastu . T. (1965) FAO Manuals in Fish. Sci No.1, Fascicule 1&9, FAO Rome .
- Stirling, H.P. (1985) Chemical and biological Methods of Water

analysis for aquaculturalists. Institute of Aquaculture , Univ . of Stirling , Scotland .

- Woyewode . A.D. et al . (1986) Can .Tech . Rep Fish & Aquatic Sci. No . 1448 .