

مقاله پژوهشی

مجله علمی دانشگاه
علوم پزشکی رفسنجان
سال اول ، جلد ۱ ،
شماره چهارم ، ۱۳۸۱

تجزیه میکروبی توکسافن در خاک در شرایط غرقاب

دکتر سید قوام میر ستادی ^۱

خلاصه

سابقه و هدف : حشره کش آلی توکسافن یکی از مهم ترین آلای نده های آلی پایدار محبی است . دلیل پایداری زیاد توکسافن در محیط کنندی روند تجزیه آن در آب و به ویژه در خاک میباشد . در مطالعه ای که روی نمونه های خاک خشک و مرطوب تقویت شده با بقایای گیاه پذبه یا تقویت نشده انجام شد هیچگونه نشانه ای دال بر تجزیه یا ناپایید شدن توکسافن مشاهده نگردید . به دلیل نتایج حاصل از تجریب فوق در مطالعه حاضر تجزیه توکسافن در خاک توسط میکروارگانیسم ها در شرایط غرقاب در آزمایشگاه مورد مطالعه قرار گرفت .

مواد و روشها : مطالعه به مدت سه ماه در نه نمونه خاک با اختلاف در غلظت توکسافن و منبع انرژی برای میکروارگانیسم ها شامل بقایای گیاه پذبه و پودر یونجه انجام شد . در اولین روز شروع آزمایش و سه ماه پس از آن باقی مانده های توکسافن از نمونه های خاک استخراج و با روش گاز کروماتوگرافی مورد بررسی قرار گرفت .

یافته ها : گاز کروماتوگرام های باقی مانده های توکسافن نشان میدهند که در نمونه های خاک تقویت شده با بقایای گیاه پذبه تازه و یا پودر بونجه ، تجزیه شدید توکسافن حادث گردید ، در حالی که در نمونه های تقویت نشده و نمونه های حاوی بقایای گیاه تجزیه شده تجزیه بسیار کم و یا در حد صفر بود .

نتیجه گیری : نتایج بدست آمده نشان میدهند که توکسافن از طریق روند میکروبی بی هوایی در خاک تجزیه می گردد . به علاوه ، افزایش منبع انرژی باعث تشدید فعالیت میکروارگانیسم می شود . بنابراین میتوان گفت که مخلوط کردن مواد آلی با خاک و سپس غرقاب کردن آن میتوان راهی عملی برای تجزیه توکسافن در خاک مزارع و در نتیجه کاهش سطح آلودگی محیطی با این حشره کش باشد .

واژه های کلیدی : توکسافن ، تجزیه میکروبی ، بی هوایی ، خاک ، سموم کلره ، غرقاب

۱- دانشیار دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی اصفهان (نویسنده مسئول)

مقدمه

حشره‌کش آلي کلردار توکسافن توسط کمیته محیط زیست سازمان ترکیب ملل متعدد به عنوان یکی از دوازده ترکیب شیمیایی شناخته شده که از خطرناکترین آاینده‌های آلي محیط بوده و نیاز به توجه خاص دارد. این حشره‌کش همانند دیگر حشره‌کش‌های آلي کلردار پایدار می‌تواند به هزاران کیلومتر دورتر منتقل شده، در زنجیره غذایی تجتمع نماید و دهها سال در محیط پایدار باقی بماند [۷]. مصرف گسترده توکسافن موجب آلوودگی کلیه اجزای بیوسفر شامل: آب، خاک، هوا، پرندگان، ماهی، انسان، گیاهان و بسیاری از موجودات زنده دیگر گردیده است [۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۳]. توکسافن به دلیل پایداری زیاد در محیط، تجمع زیستی و تغليظ در زنجیره غذایی به عنوان یکی از آینده‌های محیط زیست که مسایل بهداشتی فراوانی به همراه داشته شناخته می‌شود [۷، ۱۶]. وسعت آلوودگی با این حشره کش به حدی است که حتی در شیر انسان، بدن کودکان و در اسکیموها دیده شده است [۵، ۱۲، ۱۷]. توکسافن مانند بسیاری از حشره‌کش‌های آلي کلردار می‌تواند موجب اثرات سمية گوناگون از جمله ناهنجاری در سرطان، نارسایی سیستم ایمنی، نارسایی سیستم‌های آنزیمی و اختلال در امر تولید مثل در جانوران گردد. همچنین، می‌تواند آثار سوء مهی نظری سرطان، ناهنجاری، ضایعات کبدی، نارسایی سیستم ایمنی و کاهش ضربت هوشی نیز در انسان داشته باشد [۷، ۸]. بنابراین، می‌توان گفت که آلوودگی محیط زیست با این گونه حشره کش‌ها نه تنها تهدیدی برای سلامت و زندگی انسان است بلکه تهدیدی برای زندگی و حتی ادامه بقای

بسیاری از موجودات زنده دیگر نظیر ماهی و پرندگان شکاری نیز می‌باشد [۱۱، ۷، ۱۸]. مطالعات انجام شده نشان میدهد که توکسافن یک ترکیب شیمیایی ساده نبوده بلکه مخلوطی است بیش از ۸۰٪ ترکیب شیمیایی مختلف که دوام آن‌ها در محیط وسمیت آن‌ها برای موجودات زنده بسیار متفاوت است [۴، ۱۳]. پایداری زیاد توکسافن در محیط به دلیل کندي روند تجزیه آن در آب و به ویژه برای کاهش آلوودگی محیطی آن باشد.

در مطالعه‌ای که به مدت یک سال به مذکور بررسی امکان تجزیه توکسافن در خاک خشک و مرطوب که نمایانگر شرایط هوایی برای میکروارگانیسم‌ها، است در نمونه‌های خاک تقویت شده با بقاوی گیاه پنبه تقویت نشده صورت پذیرفت هیچ‌گونه نشانه‌ای دال بر تجزیه یا ناپدید شدن توکسافن مشاهده نگردید [۲]. به دلیل نتایج بدست آمده از تجربه فوق و با توجه به این‌که توکسافن در لجن فاضلاب در شرایط بی هوایی بسرعت تجزیه می‌گردد [۳]. مطالعه حاضر در شرایط غرقباب که موجب برقراری شرایط بی هوایی برای میکروارگانیسم‌ها می‌گردد، صورت پذیرفت.

هدف از این مطالعه بررسی امکان تجزیه توکسافن در خاک در شرایط غرقباب و اثر منابع مختلف انرژی برای میکروارگانیسم‌ها بر روند تجزیه می‌باشد.

مواد و روش‌ها

مواد: ۱- خاک: خاک رس شامل مواد آلی ۲/۲٪، رس ۴۴٪، سیلت ۴۲٪، شن ۱۴٪، با PH = ۷/۳ از مزارع پذیره‌کاری تهیه شد. این خاک به دلیل سه پاشی مزرعه حاوی ppm ۹/۰ باقی مانده توکسافن بود. ۲- بقاوی

تجزیه شده ۵- خاک ۲۵+ درصد بقایای گیاهی تجزیه شده + ۱درصد پودر یونجه ۶- خاک+۱۰+درصد بقایای گیاهی تجزیه شده + ppm ۵۰۰ توكسافن ۷- خاک+ ۱۰ درصد بقا یای گیاهی تجزیه شده + ۱درصد پودر یونجه + ppm ۵۰۰ توكسافن ۸- خاک+ ppm+ ۵۰۰ توكسافن ۹- خاک+ ۱+درصد پودر یونجه ppm+ ۵۰۰ توكسافن ۱۰- خاک+ ۱+درصد نمونه ها که هر کدام شامل ۴۰ گرم خاک بود به داخل بطری های شیشه ای دهان گشاد با ظرفیت ۲۲۵ میلی لیتر ریخته شد. سپس با افزودن ۱۲۰ میلی لیتر آب استریل شده به هر بطری و مخلوط کردن کا مل آن با خاک شرایط غرقاب برقرار گردید. دهانه هر بطری با یک قطعه پارچه پنبه ای نازک پوشیده شده و آزمایش برای مدت ۳ ماه در شرایط طبیعی آزمایشگاه ادامه یافت.

استخراج باقی مانده های توکسافن از خاک:
باقیمانده توکسافن در نخستین روز شروع آزمایش و سه ماه پس از آن از نمونه ها استخراج و با روش گاز کروماتوگرافی مورد بررسی قرار گرفت. به مذکور استخراج باقی مانده توکسافن دو بخش آب و خاک هر نمونه با استفاده از کاغذ صافی جدا میگردید. باقیمانده موجود در بخش مایع ۳ بار با هگزان با حجمی برابر با حجم مایع استخراج می شد باقیمانده بخش خاک با استفاده از ۳۵۰ میلی لیتر مخلوط ایزوپروپیل و بنزین به نسبت به حجمی ۰/۲ و برای مدت ۲۴ ساعت در دستگاه سوکسله استخرج میگردید. حالهای حاوی باقی مانده های دو بخش مذکور با هم مخلوط و پس از عبور از Na₂SO₄ بی آب و خشک شدن در دستگاه خلا دوار آماده تخلیص می شد. مواد چربی و روغنی همراه با باقیمانده های استخراج شده از نمونه های حاوی بقایای گیاهی از طریق جداسازی

گیاهی، عبارت بود از بقا یای گیاه پذبیه که از کارخانه های پذبیه پاک کنی تهیه گردید و مخلوطی بود از خرده های شاه و برگ، دمبرگ، کا سبرگ، غوزه، تار پذبیه و گرد و خاک گیاه پذبیه از دانه تولید می شود. از این رو این ماده به عنوان منبع انرژی برای میکروارگانیسم های خاک انتخاب شد که یکی از راههای دفع آن در نواحی پنبه کاری سرتاسر دنیا دفن آن در خاک است. بقایای گیاهی به دلیل سه پاشی مزرعه حاوی باقیمانده توکسافن بود. ۳- بقا یای گیاهی تجزیه شده: برای تهیه آن بقایای گیاه پذبیه با نسبت های مورد نظر با خاک مورد آزمایش مخلوط گردید و با اضافه کردن آب به طور هفتگی همواره مرطوب نگهداشته شد. پس از گذشت سه ماه که بقا یای گیاهی کاملاً تجزیه شده بود از مخلوط حاصله به عنوان خاک تقویت شده با بقایای گیاهی تجزیه شده استفاده گردید. ۴- توکسافن تکنیکال، از شرکت هرکولکس آمریکا تهیه شد. ۵- پودر یونجه شامل ۲۵ درصد ازت و ۴۰ درصد کربن آلی با آسیاب کردن یونجه خشک و عبور آن از الک ۴۰ مش بدست آمد.

روش کار: در این بررسی رو ند تجزیه توکسافن در خاک توسط میکروارگانیسم ها در شرایط غرقاب در داخل بطری های دهان گشاد و در نه نمونه با اختلاف در غلظت توکسافن و منبع انرژی برای میکروارگانیسم مورد مطالعه قرار گرفت. خاک مورد مطالعه به دلیل سه پاشی مزرعه حاوی ppm ۰/۹ باقیمانده اولیه توکسافن بود. نه نمونه مورد مطالعه در این بررسی عبارت بودند: از ۱- خاک شاهد - خاک+ یک درصد پودر یونجه ۳- خاک+ ۲۵ درصد بقایای گیاهی ۴- خاک+ ۲۵ درصد بقایای گیاهی

شاخص تجزیه توکسافن: در جریان تجزیه میکروبی توکسافن در خاک در شرایط آزمایشگاهی و همچنین در شرایط ظبیعی پیکهای دیر هذگام گاز کروماتوگرام توکسافن به تدریج ناپدید می‌شوند در صورتی که ارتفاع طبیعی بعضی از پیکهای زود هذگام افزایش می‌یابد، در این مطالعه یکی از پیکهایی که افزایش ارتفاع آن مشهود است به عنوان پیک A و پیکهایی که در اثر تجزیه ب تدریج ناپدید می‌شود به عنوان پیک B مشخص گردید (شکل ۱). نسبت ارتفاع پیک A به ارتفاع پیک B به عنوان شاخص تجزیه توکسافن در خاک در نظر گرفته شد.

نتایج

گاز کروماتوگرام‌های باقیمانده‌های توکسافن در کلیه نمونه‌ها در نخستین روز شروع آزمایش و سه ماه پس از آن ترسیم و با هم مقایسه گردیدند. در نمونه‌های خاک تقویت نشده و نمونه‌های حاوی بقا یای گیاهی تجزیه شده در گاز کروماتوگرام باقیمانده مربوطه در نخستین روز شروع آزمایش تغییر قابل توجهی مشاهده نشد (شکل ۲ و ۴). بطوريکه، در این نمونه‌ها، صرف نظر از میزان توکسافن بسیار کند یا در حد صفر بود. در حالی که، در نمونه‌های خاک تقویت شده با بقا یای گیاهی تازه و یا پودر یونجه، صرف‌نظر از میزان توکسافن، در گاز کروماتوگرام باقیمانده ۳ ماهه در مقایسه با گاز کروماتوگرام باقیمانده مربوطه در نخستین روز شروع آزمایش تغییرات شدیدی مشاهده گردید (شکل ۳ و ۵). یعنی، در نمونه‌های خاک تقویت شده، صرف‌نظر از میزان توکسافن و نوع منبع انرژی برای

بین ۱۰۰ میلی لیتر استونیتریل و ۱۰۰ میلی لیتر هگزان جدا می‌گردد. برای تخلیص نمونه‌ها از ستون جاذب فلوریسیل [۱۱۰^x] ۲۰ میلی متری مجهز به مخزن ۱۵۰ میلی لیتری [حاوی ۶۰-۱۰۰ میلی لیتر فلوریسیل] مشفعال شده در ۱۳۰ درجه ۲۴ سانتیگراد برای مدت حداقل Na₂SO₄ ساعت با یک سانتی متر بی آب در بالای آن استفاده گردید. بدین‌ترتیب که پس از شستشوی ستون با ۵۰ میلی لیتر هگزان نرمال مواد استخراجی که حلال همراه با آن با استفاده از دستگاه خلاء دوار تبخیر گردیده بود با ۱۰ میلی لیتر در سه نوبت توسط پیپت یک بار مصرف به ستون منتقل می‌شد. برای خارج ساختن ناخالصی‌ها، از جمله سایر حشره کش‌های آلي D.D.T, D.D.E, D.D.D استفاده می‌شود. سپس با اضافه کردن ۱۰۰ میلی لیتر حلال ۶ درصد دی‌اتیل در هگزان به ستون باقیمانده توکسافن از ستون خارج و حمع‌آوری می‌گردد. به علاوه، به مذکور تخلیص بیشتر توکسافن از ناخالصی‌ها و باقیمانده احتمالی حشره کش‌های دیگر نظیر کلیه نمونه‌ها بر طبق روش کلین، لینگ[۹] نیتر یفیه می‌شدند.

دستگاه مورد استفاده: برای تجزیه نمونه‌ها از دستگاه کروماتوگراف گاز-مایع Varian model 66LB ساخت شرکت واریان Amerika مجهز به دکتور Dohrman microcoumetric model C200C اکسیداتیو برای یون کلر باسل مدل T300 که گاز سوزاننده آن اکسیژن مخلوط با ازت بود استفاده شد. گاز حاصل از دستگاه ازت می‌باشد. گاز کروماتوگرام توکسافن تکنیکال حاصل از این دستگاه در شکل ۱ دیده می‌شود.

تغییرات گاز کروماتوگرام‌ها به صورت نسبت به ارتفاع پیک A به ارتفاع پیک B در گاز کروماتوگرام باقیمانده شروع توكسافن سه ماه پس از شروع آزمایش تقسیم بر نسبت ارتفاع پیک A به ارتفاع پیک B گاز کروماتوگرام باقیمانده توکسافن در نخستین روز شروع آزمایش که نشان دهنده شدت تجزیه توکسافن است محسنه و در جدول درج گردیده است.

میکروارگانیسم‌ها، تجزیه شدید توکسافن حادث گردید. همانگونه که در قسمت روش‌ها گفته شد نسبت ارتفاع پیک A به ارتفاع پیک B در گاز کروماتوگرام باقیمانده توکسافن به عنوان شاخص تجزیه توکسافن در خاک در نظر گرفته شده است. جدول ۱ این نسبت‌ها را برای باقیمانده توکسافن کلیه نمونه‌ها در نخستین روز شروع آزمایش و سه ماه پس از آن نشان میدهد. همچنین، شدت

جدول ۱- نسبت ارتفاع پیک A به ارتفاع B و شدت تغییرات در گاز کروماتوگرام‌های باقیمانده‌های توکسافن در نمونه‌های خاک غرقاب شده به ترتیب افزایش شدت تغییرات

نمونه‌ها	نحوه شدت تغییرات*	بعد از سه ماه	نخستین روز
خاک + ۲۵٪ بقاپای گیاهی	۱۷/۸	۷/۶۵	٪ ۴۳
خاک + ۲۵٪ بقاپای گیاهی تجزیه شده + ۱٪ پودر یونجه	۹	۳/۸۷	۰/۴۳
خاک + ۱٪ پودر یونجه + ۵۰۰ ppm توکسافن	۶/۶۰	۳/۵۶	۰/۵۴
خاک + ۱٪ بقاپای گیاهی تجزیه شده + ۱٪ پودر یونجه + ۵۰۰ ppm توکسافن	۶/۳۱	۳/۴۱	۰/۵۴
خاک + ۱٪ پودر یونجه	۴/۳۱	۵/۶۹	۱/۳۲
خاک + ۱٪ بقاپای گیاهی تجزیه شده + ۵۰۰ ppm توکسافن	۱/۴۶	۷۹/۰	۵۴/۰
خاک شاهد	~۱	۱/۴۱	۱/۳۲
خاک + بقاپای گیاهی تجزیه شده	~۱	۰/۴۲	۰/۴۳
خاک + ۵۰۰ ppm توکسافن	~۱	۰/۵۱	۰/۵۴

* به صورت نسبت ارتفاع پیک a به ارتفاع پیک B در گاز کروماتوگرام باقیمانده توکسافن سه ماه پس از شروع آزمایش تقسیم بر نسبت ارتفاع پیک A به ارتفاع پیک B در گاز کروماتوگرام باقیمانده توکسافن در نخستین روز شروع آزمایش.

موجب بر قراری شرایط بی‌هوایی می‌گردد، می‌توان گفت که شرایط بی‌هوایی برای تجزیه توکسافن در خاک لازم است. این نتایج با نتایج مطالعات گزارش شده مبنی بر عدم تجزیه توکسافن در خاک در شرایط هوایی هم‌خوانی دارد [۲]. همچنین، با گزارش‌های مربوط به تجزیه توکسافن در لجن فاضلاب منطبق است [۳]. در این مطالعات معلوم شده است که توکسافن در لجن فاضلاب از طریق روند میکروبی بی‌هوایی به سرعت تجزیه می‌گردد. به علاوه، نتایج بدست آمده نشان میدهد

بحث

نتایج تحقیق حاضر نشان میدهد که توکسافن تحت شرایط غرقاب در خاک حاوی منبع انرژی برای گاز میکروارگانیسم‌های خاک تجزیه می‌گردد. در حالی‌که، در خاک بدون منبع انرژی روند تجزیه بسیار کند و یا در حد صفر است، بنابراین، نتایج بدست آمده حاکی از وجود میکروارگانیسم‌های تجزیه کننده توکسافن در خاک است. به علاوه، از آنجا که غرقاب خاک به دلیل جایگزینی هوا با آب

تغییرات مشاهده شده در گاز کروماتوگرام باقیمانده ۳ ساله خاک در شرایط طبیعی مزرعه مشابه تغییرات ایجاد شده در گاز کروماتوگرام های باقیمانده های توکسافن در آزمایشگاه تحت شرایط غرقاب در آزمایشگاه میباشد. لازم به یادآوری است که در خاک مزارع در دوره هایی از شش سال به خصوص به هذگام غرقاب ناشی از آبیاری و بارندگیهای سنگین زمستانه شرایط بیهوایی برقرار میگردد. لذا، میتوان گفت که نتایج بدست آمده از مطالعه روند تجزیه توکسافن در خاک تحت شرایط غرقاب در آزمایشگاه نمایانگر روند ناپدید شدن توکسافن در خاک تحت شرایط طبیعی در مزرعه میباشد. بنابراین، از نتایج مطالعه انجام شده در شرایط ازمایشگاهی میتوان برای تسريع روند تجزیه توکسافن در خاک در خاک و در نتیجه کاهش سطح آلودگی محيط با آن استفاده نمود. گاز کروماتوگرام توکسافن پیکهای دیر هذگام نمایانگر آن دسته از ترکیبات تشکیل دهنده توکسافن است که تعداد اتمهای کلر آنها از ترکیبات مربوط به پیکهای زود هذگام بیشتر است. بنابراین، با توجه به ناپدید شدن تدریجی پیکهای دیر هذگام و افزایش ارتفاع پیکهای زود هذگام در جریان تجزیه توکسافن در خاک میتوان گفت که تجزیه این حشرهکش در خاک از طریق روند دکملره و یا دهیدروکلره شدن که منجر به تولید مستقات هیدروکسیل، اسیدها و کیتون های میگردد [۱۳]، صورت میپذیرد.

در کل، نتایج تحقیق حاضر بیانگر آن است که توکسافن در خاک از طریق روند میکروبی بیهوایی تجزیه میگردد و شرایط غرقاب و افزایش مذبح اثری برای میکروارگانیسم های محیط مؤثری برای تجزیه آن

که افزایش مذبح انرژی برای میکروارگانیسم ها با عنصر سریع روند تجزیه میگردد. زیرا، در نمونه های تقویت شده با بقاوی گیاهی و یا پودر یونجه تجزیه شدید توکسافن حادث گردید در صورتی که در نمونه های حاوی نشده و در نمونه های حاوی بقاوی گیاهی تجزیه شده شدت تجزیه شدت توکسافن حادث گردید در صورتی که در نمونه های حاوی نشده و در نمونه های تقویت بقاوی گیاهی تجزیه شده شدت تجزیه توکسافن بسیار کم و یا در حد صفر بود (جدول ۱).

با توجه به داده های مندرج در ستون شدت تغییرات جدول ۱، میتوان گفت که ترتیب کلی سرعت تجزیه توکسافن در نمونه های خاک تقویت شده بر اساس نسبت ارتفاع پیک A به ارتفاع پیک B، گاز کروماتوگرام ها بدين صورت است: خاک تقویت شده با ۲۵٪ بقاوی گیاهی تازه < خاک حاوی ۲۵٪ بقاوی گیاهی تجزیه شده + ۱٪ پودر یونجه > خاک تقویت شده با ۱٪ پودر یونجه > خاک حاوی + ۱٪ پودر یونجه + ۵۰۰ ppm توکسافن > خاک حاوی + ۱٪ بقاوی گیاهی تجزیه شده + ۵۰۰ ppm توکسافن < خاک تقویت شده با ۱٪ پودر یونجه . در بررسی جداگانه ای در مزرعه مقدار باقیمانده توکسافن در خاک که در نخستین روز سه پاشی در حدود ۷ ppm بود پس از گذشت سه سال به $\frac{3}{5}$ ppm کاهش یافت. به علاوه، نسبت ارتفاع پیک A به ارتفاع پیک B در گاز کروماتوگرام های باقیمانده نخستین روز و باقیمانده ۳ ساله به ترتیب ۴۵٪ و ۳۳٪ و شدت تغییرات ۹۵٪ محاسبه گردید. یعنی، همانگونه که در شکل ۶ مشاهده می شود ارتفاع پیکهای زود هذگام افزایش یافته در صورتی که بعضی از پیکهای دیر هذگام ناپدید شده است. لذا میتوان گفت که

میکروارگانیسم های مناسب برای تجزیه آنها است. بنابراین، با استفاده از میکروارگانیسم ها و بر قراری شرایط مناسب می توان موجبات تجزیه آنها را در محیط فراهم نمود. امروزه با پیده شرفت های شگفت انگیزی که در علم ژنتیک رخ داده است امکان افزایش کارآیی میکروارگانیسم های طبیعی و یا تولید میکروارگانیسم های جدید که قادر به تجزیه آلاینده های آلی در خاک و آب باشند [۶] می تواند نوید بخش امکان سمزدائی و تجزیه حداقل بخش از آلاینده های آلی پا یدار محیط زیست باشد.

فراهم مینماید. لذا، با توجه به اینکه روند تجزیه توکسافن در خاک تحت شرایط غرقاب در آزمایشگاه نمایانگر روند ناپدید شدن توکسافن در خاک تحت شرایط طبیعی در مزرعه میباشد میتوان نتیجه گرفت که مدیریت عملیات آبیاری و بقا یای گیاهی میتواند کاربرد عملی در سرمزدایی و تجزیه توکسافن در خاک های مناطق آورده داشته باشد. به علاوه میتوان گفت که حشره کش های آلی کلر دار که ممکن است حتی قرن ها در محیط باقی بمانند [۷] نباشد کاملاً مقاوم به تجزیه میکروبی در نظر گرفته شوند، بلکه پایداری آنها در محیط به دلیل مهیا نبودن شرایط و

cancer potency factor of taxaphene. *Toxicol Sci*; 55(1) : 3-16.

- [9] Klein AK, LINK JD. Field weathering of toxaphen and chlordane, *J Assoc Office Anal Chemists*. 1967; 50: 586-592
- [10] Kumar R, Pant N, Srivastava SP. Chlorinated pesticides and heavy metals in human semen . *Int J Androl*. 2000; 23(3) : 145-9.
- [11] Muir CG, Jones PD, Karlsson H, Koczansky K, Stern GA and etc. Toxaphene and other persistent organochlorine pesticides in three species of albatrosses from north and south pacific ocean. *Environ Toxicol Chem*. 2002; 21 (2): 413-23.
- [12] Newsome WH, Ryan JJ. Toxaphene and other chlorinated compounds in human milk from northern and southern Canada : a comparison . *Chemospher*. 1999; 39(3) : 39.
- [13] Saleh MA. Toxaphene: `Chemistry, biochemistry, toxicity and environmental fate` . *Rev Environ Contam Toxicol Toxicol*. 1991; 118(1)-85.
- [14] Sericano JL, Brooks JM, Champ MA, Kennicutt MC 2nd, Makeyev VV. Trace contaminant Concentration in the kara sea and its adjacent river, Russia. *Mar Pollut Bull*. 2002;42(11): 1017-30.
- [15] Shoeid M, Brice KA, Hoff RM. Studies of toxaphene in technical standard and extracts of background air samples using multidimensional gas chromatography – electron capture

منابع

- [۱] دبیری م. آلودگی محیط زیست نشر اتحاد، تهران، ۱۳۷۵ ، صفحات: ۲۵۲-۲۲۱ .
- [۲] میرستاری س ج . دوام حشره کش توکسافن در خاک. مجله پژوهش در علوم پزشکی . ۱۳۸۰ ، سال ششم، پیوست ۲ : ۱۰۰-۱۴۶
- [3] Buser HR, Haglund P, Muller MD, poiger T, Rappe C: Rapid anaerobic degradation of toxaphene in sewage. *Chemosphere*. 2000; 40(9-11): 1213-20.
- [4] Calciu C, Chan HM, Kubow S. Toxaphene congeners differ from toxaphene mixtures in their dysmorphogenic effects on cultured rat embryos. *Toxicology*, 1997; 124 (2): 153 –162.
- [5] Chan HM, Berti PR, Receveur O, Kuhnlein HV. Evaluation of the population distribution of dietary contaminant exposure in an Arctic population using Monte Carlo Statistics. *Environ Health Perspect*. 1997; 105 (3): 316-21.
- [6] Chaudhry GR, Chapalamadugu S. Biodegradation of halogenated organic compounds. *Microbiol Rev*. 1997; 55(1): 59-79.
- [7] Fisher BE. Most unwanted. *Environ Health Perspect*. 1999; 107(1): A18-23.
- [8] Goodman JI, Brusick DJ, Busey WM, Cohen SM, Lam JC, Starr TB. Reevaluation of the

- childern. *J Pediatr Gastroenterol Nutr.* 2000; 30 (2) : 164-9.
- [18] Wolkers H, Burkow IC, Hammill MO, Lydersen C, Witkamp RF. Transfer of polychlorinated biphenyl and chlorinated pesticides from mother to pup in relation to cytochrome P450 enzyme activities in harp seals. *Environ Toxicol Chem.* 2002; 21 (1): 94-101.
- detection [MDGC-ECD]. *Chemosphere*, 2000; 40 (2): 201-11.
- [16] Stapleton HM, Masterson C, Skubinna J, Ostrom P, Osterom NE, Baker JE. Accumulation of atmospheric and sedimentary PCBs and toxaphene in a Lake Michigan food web. *Environ Sci Technol.* 2001 15; 35 (16): 3287-93.
- [17] Witt K, Niessen KH. Toxaphene and chlorinated naphthalenes in adipose tissue of

Anaerobic Microbial Degradation of Toxaphene in Soil

Mirsattari SG Ph.D*

Assistant Professor of health, Isfahan University of Medical Sciences and Health Services, Isfahan, Iran. Associate

Background: The polychlorinated pesticide toxaphene is one of the most important organic pollutants. The persistence of this pesticide is the result of low degradation of toxaphene in soil and water. Results of an experiment on dry and moist soil samples amended with gin trash or not amended showed that no toxaphene degradation or dissipation had occurred. Therefore, this experiment was conducted under 'Flooded' conditions to characterize the effectiveness of flooding on degradation of toxaphene in soil.

Materials and Methods: The experiment was carried out on nine soil samples with different amount of toxaphene and energy sources including gin trash and alfalfa meal for microorganisms. The experiment was conducted for three months. Toxaphene residues of samples taken at day zero and 3 months following the initiation of the experiment were extracted and analyzed using a gas-liquid chromatography.

Results: Chromatograms of toxaphene residues indicated the extensive toxaphene decomposition occurred in samples amended with fresh gin trash or alfalfa meal. However, little or no toxaphene degradation occurred in samples which were not amended or those containing previously decomposed gin trash.

Conclusion: The results of this study indicated that toxaphene decomposition in soil is a microbial process which takes place under anaerobic conditions. Moreover, addition of an energy source enhances the degradative activity of the microflora. Therefore, incorporation of organic material with the soil and subsequent flooding might be a practical means of achieving degradation of toxaphene in the field thereby reducing the environmental levels of this insecticide.

Keywords: Toxaphene , Microbial degradation, Anaerobic, soil, Chlorinated pesticides Flooding

Corresponding author: (311) 7922744

Journal of Rafsanjan University of Health and Medical Sciences 2002; 1(4):