

تعیین حداقل میزان پرتو فرابنفش برای نابودی تخم آسکاریس در گندزدائی فاضلاب

دکتر کرامت الله ایماندل - گروه بهداشت محیط - دانشگاه علوم پزشکی تهران
دکتر ایرج موبیدی - گروه انگلشناسی - دانشکده بهداشت - دانشگاه علوم پزشکی تهران
دکتر علیرضا مصدقی نیا - گروه بهداشت محیط - دانشکده بهداشت - دانشگاه علوم پزشکی تهران
دکتر قروغ واعظی - گروه بهداشت محیط - دانشکده بهداشت - دانشگاه علوم پزشکی تهران

Determination of Minimum Inhibitory Dose

of UVR on Ascaris - ova Inactivation

ABSTRACT

Wastewaters are one of the most important sources for transmission of pathogenic agents in environment, so they should be disinfected in a manner that their overall qualities become accordant with WHO - guidelines , if it is needed to reuse water correctly. Unfortunately , the protozoa and parasitic worm's eggs can not be destroyed by chlorination alone. This experiment was carried out in order to determine the efficiency of the UV - Lamps in inactivation of the Ascaris Lumbericoides - ova which is the most resultant organism among the other nematode eggs.

The minimum inhibitory dose of UVR (UVC plus UVB irradiances) for Ascaris - ova complete destruction ascertained to be 420 miliwatts - seconds per square centimeter.

Key Words: UV Irradiation; Irradiation Dose; Wastewater; Disinfection; Ascaris - ova

مقدمه

پیشگیری از انتشار ارگانیسم های پاتوژن در محیط زیست بعنوان یکی از بر جسته ترین فعالیت های صورت گرفته جهت بهبود رفاه انسان معرفی شده است. فاضلابها از مهم ترین منابع پخش عوامل عفونت زا در محیط هستند و ارگانیسم های موجود در آنها با تعداد ناچیز و حداقل تماس می توانند بالافاصله پس از دفع و یا پس از طی یک زمان معین در خاک، آب و کنده و بیماری را باشند. به این لحاظ تصفیه فاضلابها، در راس فعالیت های بهداشت محیطی قرار گرفته است. ضرورت استفاده از پساب بدلیل کمبود آب در بسیاری از نقاط کشور و غنی بودن پساب از مواد مغذی احساس می شود. البته این امر زمانی امکان پذیراست که ضوابط بین المللی سازمان بهداشت جهانی، مواد غذایی و کشاورزی دقیقاً مراجعت گرددند. از این گذشته، مشخص شده که در غذت های مجاز و معمول، کل تاثیر چندانی بر تخم انگل های کرمی و کیست تک باخته ها ندارد (۵و ۹). پیشنهاد انجام گندزدائی فاضلاب با پرتو تابی فرابنفش جهت تحقق اهداف استفاده از پسابها در کشاورزی و تیجاتاً صرفه جویی در مصرف آب صورت گرفته است، ضمن اینکه با این

چکیده

فاضلابها از مهتمرين منابع پخش عوامل عفونت زا در محیط زیست محسوب می شوند. استفاده از پساب حاصل از تصفیه فاضلاب با تطابق کیفیت بیولوژیکی با معیارهای سازمان بهداشت جهانی با تأکید بر شاخص های مدفوعی و تخم انگل های گروه نماتود امکان پذیر است.

کلریناسیون پسابها قادر به از بین بردن کیست تک باخته ها و تخم انگل های کرمی نمی باشد. در این تحقیق کارائی یک نمونه لامپ فرابنفش در غیر فعال سازی مقاوم ترین تخم انگل های کرمی گروه نماتود یعنی تخم آسکاریس لومبریکوئید مورد بررسی قرار گرفته است.

حداقل دوز لازم پرتو جهت نابودسازی تخم آسکاریس ۴۲۰ میلی وات ثانیه بر سانتیمتر مربع ذکر شده است. زمان پرتو تابی، ۳۰ ثانیه در فاصله ۶ سانتیمتری از لامپ بوده است. واژه های کلیدی : پرتو فرابنفش ، دوز پرتو ، گندزدائی، فاضلاب، تخم آسکاریس

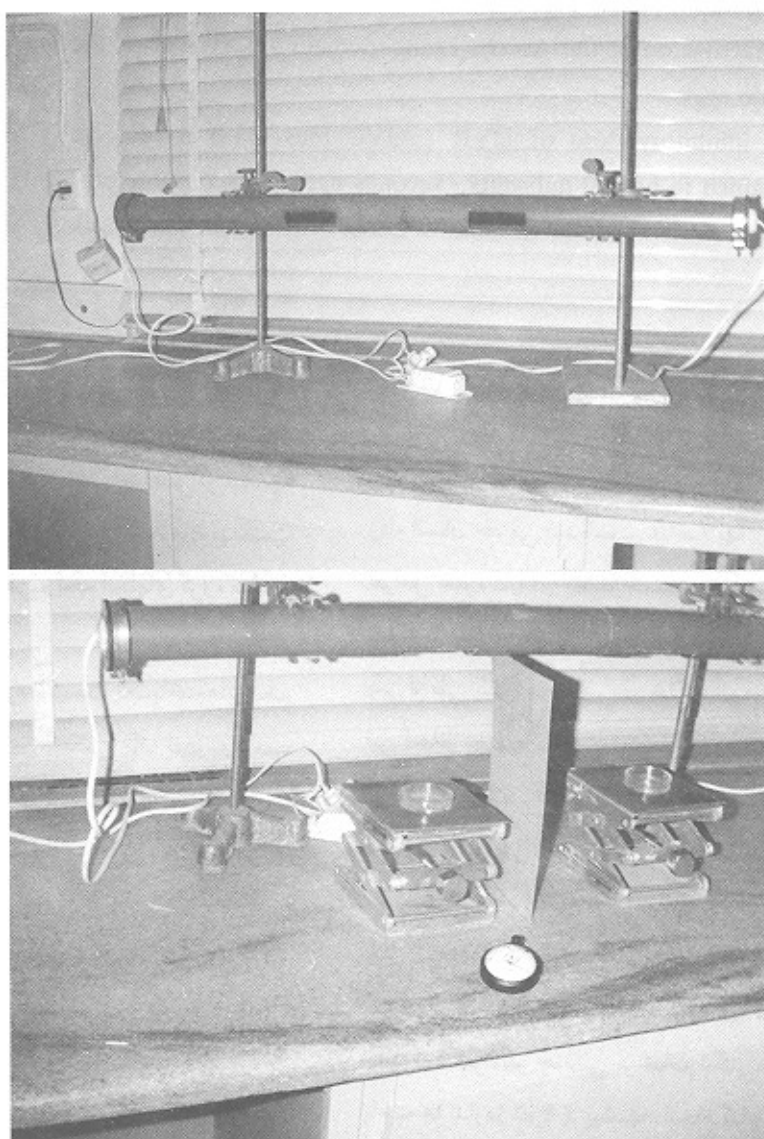
شایع ترین آلدگی انگلی کرمی را تشکیل می دهد (۲).

روش و مواد

مشخصات لامپ: در این بررسی از لامپ بخار جیوه با فشار کم فدرت ۳۰ وات مدل SANKIO - DENKI GL- 3ON15 ساخت ژاپن بطول ۸۶/۵ و قطر ۲/۷ سانتیمتر استفاده گردید. جهت انجام آزمایش، لامپ درون پوششی از جنس پولیکا بقطر ۵ سانتیمتر و با طول مساوی با طول لامپ داخلی قرار داده شد. روی این لوله پولیکا دو پنجه مستطیلی شکل هر کدام با مساحت ۳×۷ سانتیمتر مربع و با فاصله مساوی از مرکز لامپ (۹/۵ سانتیمتر)

صرفه جویی در مصرف آب صورت گرفته است، ضمناً اینکه با این روش فیزیکی، هیچ گونه فرآورده شیمیایی خطرناک در فاضلاب بوجود نمی آید (۶ و ۷). البته استفاده از این پرتو جهت گندزدایی پساب نسبتاً جدید بوده، سابقه‌ای بیشتر از ۲۰ سال ندارد باید گفت در این زمینه غالب مطالعات انجام شده پیرامون عوامل مؤثر بر کارایی گندزدایی بوده است (۱۰). در این تحقیق کارایی پرتو فرایند در غیرفعال سازی تخم آسکاریس مورد بررسی قرار گرفته، زیرا وجود جداره ضخیم، مقاوم و تقریباً کم نفوذ نسبت به مواد شیمیائی گندزدا و حفظ چندین سال قدرت حیاتی در محیط آنرا به عنوان مقاوم ترین تخم انگلی کرمی معروف نموده است (۱). در حال حاضر آلدگی به این انگل در کشور پس از تک یا خته ژیاردیا

شکل ۱: تصویر ایزار مورد استفاده برای کاربرد لامپ فرایندش جهت تابودی گشت خالص از تخم آسکاریس



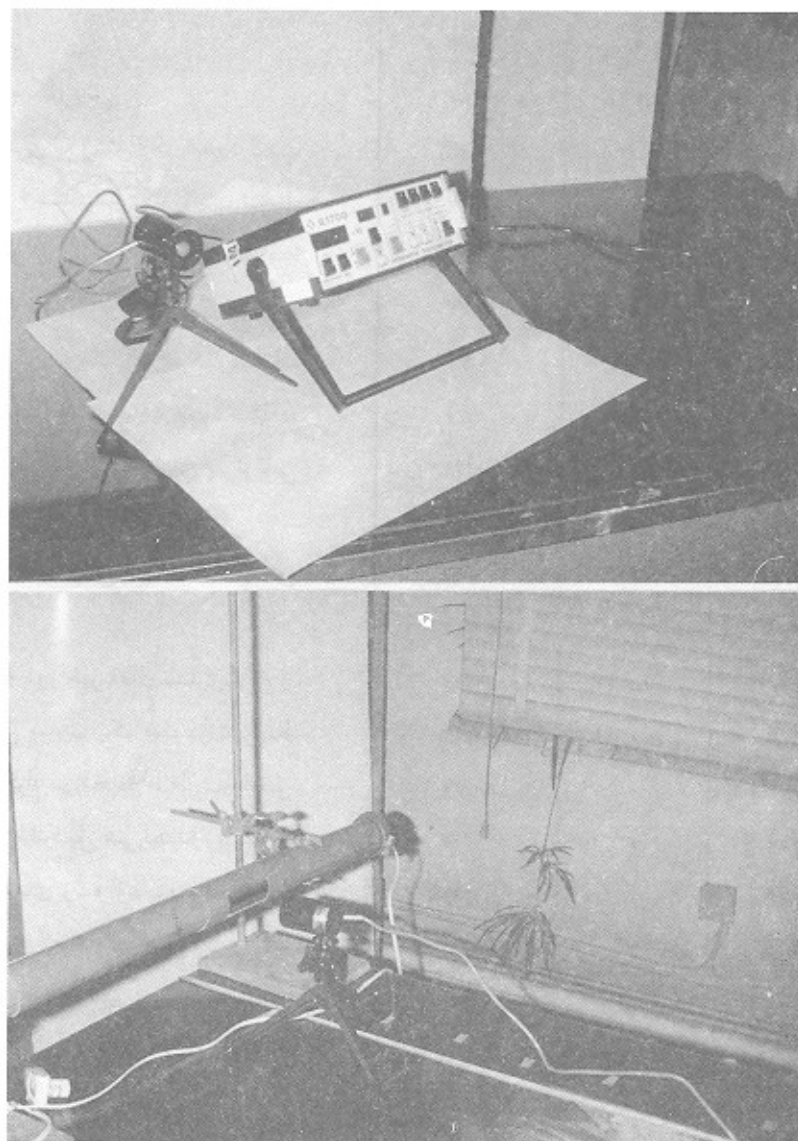
گرم مدفع تازه را یا حجمی معادل ۱۰۰ میلی لیتر آب معمولی بخوبی مخلوط کرده از صافی تنظیف عبور می‌دهیم. مایع صاف شده را وارد یک ظرف مخروطی شکل می‌نماییم. بعداز تهشین شدن تخم‌ها در ته ظرف با خالی کردن مایع روی آن و اضافه کردن آب تمیز، شستشوی رسوب را تکرار می‌کنیم تا زمانی که مایع روی آن شفاف شود و رسوب نسبتاً خالص تخم انگل بدست آید. در نهایت برای جلوگیری از تکثیر سایر میکروبها محلول ۲ درصد بیکرومات پستاسیم اضافه می‌نماییم.

تعییه شد تا سنجش هم زمان دز لازم پرتو جهت نابودسازی تعداد کافی نمونه‌های انگل امکان پذیر گردد. نمودار ابزار ساخته شده در شکل ۱ قابل ملاحظه است.

تهیه تخم‌های آلووده کننده آسکاریس

بعداز جمع آوری نمونه‌های مدفع از افراد مبتلا به آسکاریس روش رسوب ساده جهت جداسازی تخم‌ها از مدفع و بدست آوردن نمونه‌های خوب بکار گرفته شد(۱). در این روش حدود ۱۲

شکل ۲: تصویر رادیومتر - فوتومتر و دتکتورهای مربوط مورد استفاده، جهت سنجش شدت تشعشع لامپ فرابنفش



جدول ۱- نتایج تعیین کسر بقا برای نمونه های خالص کشت تخم آسکاریس بر حسب ذر اعمال شده از پرتو فرابینکش در فاصله ۶ سانتیمتری از لامپ

$$(I = \frac{1}{4} mw/cm^2)$$

زمان تابش (sec)	دز پرتو mW.s/cm ²	کسر بقا N/N ₀	کسر بقا با احتساب اثر شاهد (N/N ₀)
۰	*	۰/۸۷	—
۰	*	۰/۸۷	—
۰	*	۰/۷۵	—
۱۰	۱۴	۰/۸۵	۱/۰۲
۱۰	۱۴	۰/۸	۰/۹۷
۱۰	۱۴	۰/۷۱	۰/۸۸
۲۰	۲۸	۰/۷۰	۰/۸۷
۲۰	۲۸	۰/۶	۰/۷۷
۴۰	۵۶	۰/۵	۰/۶۷
۶۰	۸۴	۰/۵	۰/۶۷
۶۰	۸۴	۰/۱۶	۰/۳۳
۶۰	۸۴	۰/۱۶	۰/۳۲
۱۲۰	۱۶۸	۰/۱۴	۰/۳۱
۱۲۰	۱۶۸	۰/۱۴	۰/۲۸
۲۴۰	۳۲۶	۰/۱۱	۰/۲۸
۲۴۰	۳۲۶	۰	۰/۱۷
۳۰۰	۴۲۰	۰	۰/۱۷
۴۰۰	۴۲۰	—	۰/۱۷
۴۶۰	۵۰۴	۰	۰/۱۷
۴۸۰	۶۷۲	۰	۰/۱۷
۴۸۰	۶۷۲	۰	۰/۱۷
۴۸۰	۶۷۲	۰	۰/۱۷
۷۲۰	۱۰۰۸	۰	۰/۱۷

اندازه گیری شده به روش رادیومتری در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد

یافته ها و گفتگو

پرتو فرابینکش (UVR) در محدوده طول موج ۱۰۰ تا ۴۰۰ نانومتر طیف الکترو مغناطیس قرار دارد. امواج با طول موج کوتاه، از ۱۰۰ تا ۲۸۰ نانومتر معروف به تابش میکرو کش (UVC) می باشدند. از این محدوده طول موج های ردیف ۲۵۰ تا ۲۶۰ نانومتر که دارای با لاترین قدرت ... بر دب کشی هستند به تاحیه ضد حیات

شمارش و تهیه پلیت های حاوی تعداد معین تخم اسکاریس

حدود نیم میلی لیتر از سوسپانسیون انگلی تهیه شده را به کمک پور در حایگاه سل سدویک - رافتر که دارای طول و عرض ۵۰ و ۲۰ و عمق یک میلی متر است ریخته، با بزرگنمایی ۱۰۰ میکروسکوپ تمامی خانه های لام را شمارش می نماییم. همچنین برای جلوگیری از چسبیدن تخم ها به یکدیگر، سوسپانسیون انگلی چندین بار رقیق سازی شد به گونه ای که روی سل، کمتر از ۱۰ عدد تخم باور قرار گیرد. محتویات سل شمارش شده سپس درون ظروف پتی بفطر ۵ سانتیمتر وارد شده است (۲).

شیوه پرتو تابی بر تخم کرم اسکاریس

بعد از تهیه تعداد کافی ظروف پتی به روش ذکر شده، لامپ UV را روشن و پتیها را در فاصله ۶ سانتیمتری از لامپ تحت تابش اشعه قرار می دهیم، زمان پرتو تابی از ۱۰ تا ۷۲۰ ثانیه بوده است. در مجموع ۲۰ پلیت هر کدام حاوی ۱۰ یا کمتر از ۱۰ عدد تخم آسکاریس باور مورد پرتو تابی قرار گرفت. در هر مورد طرف پتی حاوی تخم تازه پرتو تابی نشده، بعنوان شاهد مورد استفاده قرار گرفت تا پس از گذشت یک ماه در کنار نمونه های پرتو تابی شده مورد ارزیابی قرار گیرند.

روش کار جهت تشخیص و شمارش مجدد تخم های انگلی

نمونه هایی از تخم آسکاریس که دوز غیر فعال سازی لازم از اشعه را دریافت نکرده باشند طی مدت یک ماه در شرایط آزمایشگاهی (دمای ۲۵ درجه سانتیگراد در محیط مرطوب) اولین دگردیسی را پشت سر گذاشته، لارو شکل می دهند (۱). بدین ترتیب روش کار جهت تشخیص تخم های زنده از نابود شده بر این مبنای قرار گرفت که کلیه تخم های باوری که حاوی جنین (لارو زنده یا مرده) شده باشند بعنوان تأثیر ندیده و در غیر این صورت در ردیف تأثیر دیده شده (نابود شده) از دز پرتو تابیده شده شمارش شوند.

سپس کسر بقا که حاصل تقسیم تعداد ارگانیسم زنده بر تعداد اولیه ارگانیسم هاست محاسبه شد و بر مبنای مقایسه با موارد شاهد در صد ارگانیسم باقی مانده بدل ... آمد. نتایج کار در جدول ۱ ملاحظه است.

است . حاصلضرب I_t عبارت است از مقدار انرژی یا دزی که بر حسب میکرووات ثانیه بر سانتیمتر مربع بیان می شود . نسبت میکروب های باقی مانده تابعی از دز پرتوتابیده شده با توجه به قانون چیک بوده با رابطه نمائی زیر قابل نمایش است :

$$N/N_0 = e^{-kt}$$

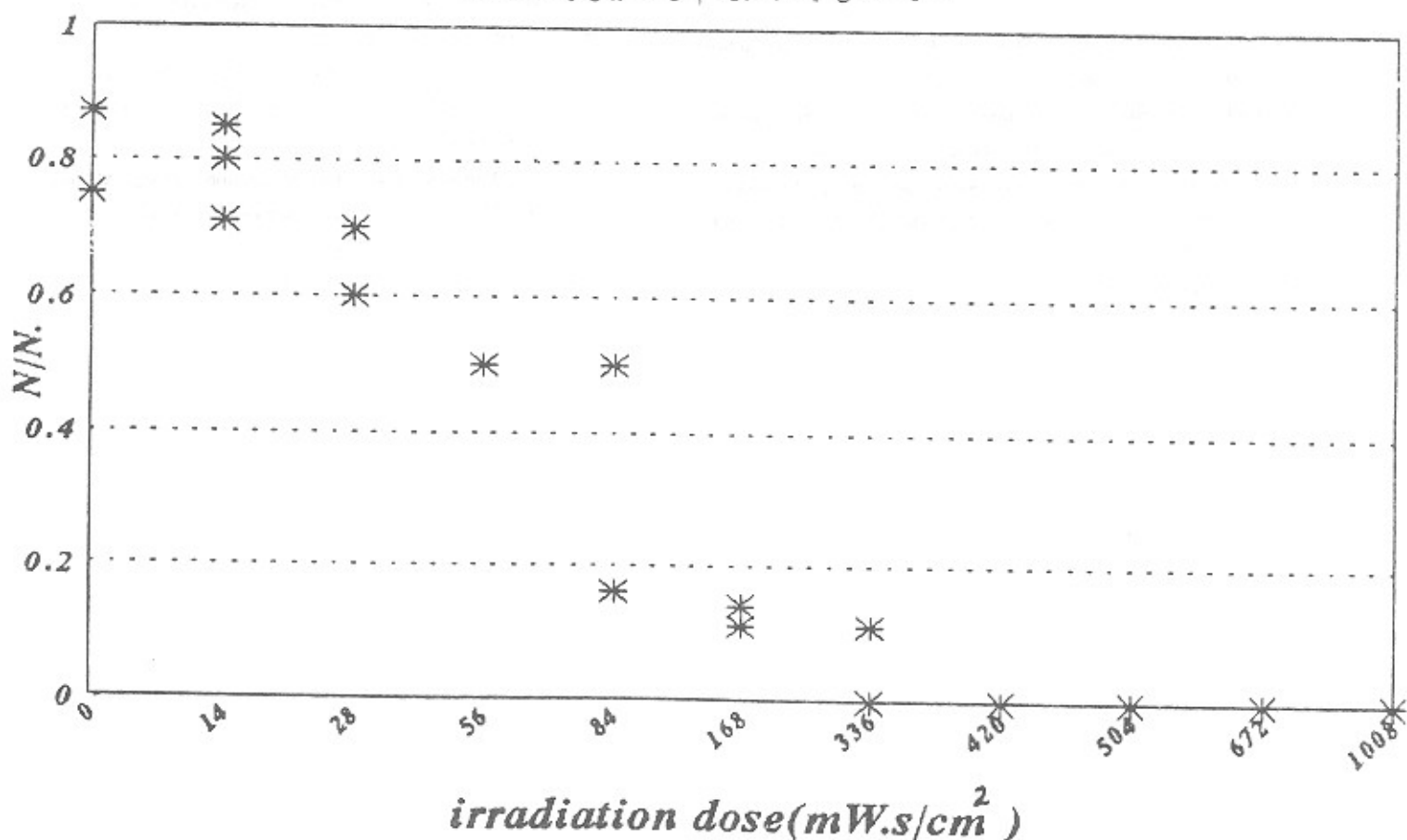
N_0 دانسته اولیه میکروبها و N دانسته میکروبها بعد از پرتوتابی بر حسب ارگانیسم بر میلی لیتر بوده و کسر N_0 / N را نسبت بقا برای ارگانیسم مورد نظر معرفی می کنند . k در رابطه فوق ثابت سرعت غیرفعال سازی است . باین ترتیب باید انتظار داشت که برای ارگانیسم معین مانند تخم انگل ها، در صورت تعیت سرعت غیرفعال سازی از قانون چیک، هر چه دز پرتو اعمال شده بیشتر شود کسر بقا کوچکتر گردد (۹) .

معروف شده اند . می توان گفت جذب چنین پرتوی است که در نهایت مرگ میکروارگانیسم ها را به دنبال دارد . در حال حاضر بهترین روش تولید پرتو با طول موج ضد حیات، انجام تخلیه الکتریکی در بخار چیوه با فشار کم، درون تیوب های معروف به لامپ های میکروب کش است . بطور معمول حدود ۹۵ درصد از UV تابش شده از این لامپ ها دارای طول موج ۲۵۳۷ آنگستروم می باشد (۴) . کارائی این پرتو در میکروب کشی تابع مستقیمی از مقدار انرژی یا دز جذب شده توسط ارگانیسم است . این دز را می توان بصورت حاصلضرب سرعت (یاشدت) تحويل انرژی به ارگانیزم و زمان در معرض بودن ارگانیسم بیان نمود . رابطه زیر نمایانگر این مطلب است .

$$\text{UVR dose} = I \times t$$

شدت انرژی میکروب کش است و بر حسب میکرووات بر سانتیمتر مربع اندازه گیری می شود و زمان پرتوتابی بر حسب ثانیه

شکل ۳- منحنی غیرفعال سازی تخم های آسکاریس توسط اشعه UV



ظروف پتی حاوی نمونه های تازه از تخم انگل بود اندازه گیری شده است . رقم مزبور برابر ۱۴۰۰ میکرووات بر سانتیمتر مربع بدست آمد . لازم به توضیح است که با دکتور مزبور و ابزار ساخته

در این تحقیق میزان تابش UVB و UVC لامپ با استفاده از دستگاه رادیومتر - فوتومتر مدل ۱۷۰۰ - LA مجهز به دکتور واکیوم - فوتودیود در فاصله ۶ سانتیمتری از لامپ که محل قراردادن

حدود ۶۳ برابر بیشتر است . البته باید دانست که دز مورد نظر جهت نابودی کامل اشریشیاکلی برای پرتو ۲۵۳/۷ نانومتر در حد ۶/۶ میلی وات ثانیه بر سانتیمتر مربع اعلام شده است (۸) . این در حالی است که در روش بکار گرفته شده در این تحقیق چون امکان سنجش به تفکیک پرتو ۲۵۳/۷ نانومتر لامپ مورد استفاده وجود نداشت ناچاراً دز برآورده شده برای نابود سازی تخم آسکاریس ، مربوط به کل تابش های UVB و UVC است . مسلماً میزان دز لازم از پرتو خالص ۲۵۳/۷ نانومتر بر حسب نوع لامپ بکار رفته در صدی کمتر از میزان ۴۲۰ میلی وات ثانیه بر سانتیمتر مربع خواهد بود .

منابع

- ۱- ارفع ، فردون "کرم شناسی پزشکی " جلد دوم . انتشارات دانش پژوه ۱۳۶۸ صفحه ۱۲ تا ۱۸
- ۲- آزموده ، محمود . "نتایج آزمایشگاهی پیمارهای انگلی در روستاهای کشور ایران در سال ۱۳۷۰ " ، اداره کل بهداشت و اکبر وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی ، ۱۳۷۰
- ۳- APHA , AWWA , WEF " Standard Methods for the Examination of water and wastewater " 18th Edition , 1992.
- ۴- Block , Seymours,s " Disinfection , Sterilization and Preservation " Lea & Febiger Publish , 4th Edition . 1991 , chapter331.
- ۵- Metcalf and Eddy , Inc . " Wastewater Engineering , Treatment , Disposal and Reuse " McGraw - Hill, Inc - Third Edition , 1991 chapter 7.
- ۶- Szal, G.M., et al . " The Toxicity of Chlorinated Wastewater In - stream and Labortorg Case Studies " Research Journal - WPCF Vol - 63 , No. 6, P 910 - 920 .
- 7- Tchobanoglous , G., et "UV Ddisinfection for Wastewater Reclamation and Reuse Subject to Restrictive Standards " Water Environment Research , 65 (2) , 1993 . P. 169 - 80.
- 8- Tobin . R.s., et al , " Methods for Testing the Efficiency of UV Light Disinfection Devices for Drinking Water " J. AWWA Sep 1983 P. 481 , 484.
- 9- US EPA " Municipal Wastewater Disinfection " Design Manual . EPA / 625 / 1 - 86 / 921 / , 1986 chapters 1 to 3 & 7 .
- 10- Venosa , A. D., " Current State - of - the - Art of Wastewater Disinfection " 1983 . J . WPCF 55, P. 457 .

شده جهت پوشش لامپ ، سنجش تابش در فواصل نزدیکتر نسبت به لامپ امکان پذیر نبوده است . تصویر دستگاه رادیومتر بکار رفته در شکل ۲ معکس است .

نتایج تعیین کسر بقا در برابر زمان پرتوتابی و دز پرتو بکار رفته جهت غیرفعال سازی تخم های آسکاریس در جدول ۱ ارائه شده است . شکل ۳ نیز منحنی غیرفعال سازی تخم آسکاریس را نشان می دهد . همانطور که ملاحظه می شود حداقل دز لازم پرتو جهت نیل به نابودی کامل تخم آسکاریس ۴۲۰ میلی وات ثانیه بر سانتیمتر مربع بدست آمده است . این دز در مقایسه با دز لازمه جهت غیرفعال سازی کامل کلیفرم های مدفووعی (اشریشیاکلی) که در ردیف فراوان ترین ارگانیسم های موجود در فاضلابها محسوب می شوند