

# EFFECT OF CERTAIN CONTAMINATED FOOD ON SOME BIOLOGICAL ASPECTS OF A FRESH WATER FISH

EBTESAM HASSAN OMAR

هذه الدراسة تهدف إلى استبيان أثر الغذاء الملوث بالمعادن الثقيلة (النحاس أو الكاديوم أو النحاس و الكاديوم معاً) على البلطي النيل (*L. niloticus Oreochromis*) وتتلخص في النقاط التالية: (1) إلقاء الضوء على مشكلة الغذاء الملوث بالمعادن الثقيلة. (2) دراسة تأثير الغذاء الملوث بالمعادن الثقيلة على إجمالي محتوى البروتين في العضلات وبلازما الدم ، البلازما الألبومين والجلوبيولين. (3) توضيح تأثير الغذاء الملوث على العمليات الوراثية عن طريق تقدير معدل شذوذ الكروموسومات. (4) دراسة تأثير الغذاء الملوث بالمعادن الثقيلة على الفصل الكهربائي لبروتين العضلات (epiaxial). (5) توضيح تأثير الغذاء الملوث على جين dehydrogenase NADH باستخدام تقنية (RFLP-PCR). وأشتملت الدراسة على أربع مجموعات : • المجموعة الأولى (المجموعة الضابطة) ويتألف من 45 سمكة بلطي نيلي (*L. niloticus Oreochromis*) تتغذى على غذاء نموذجي. • المجموعة الثانية تتكون من 45 سمكة بلطي نيلي (*L. niloticus Oreochromis*) الثالثة المجموعة • (غذاء وزن كج / جرام 2) بالنحاس ملوث غذاء على تتغذى (النحاس مجموعة) (*L. niloticus Oreochromis*) 45 سمكة بلطي نيلي (مجموعة الكاديوم) تتغذى على غذاء ملوث بالكاديوم (10 جرام / كج وزن غذاء). • المجموعة الرابعة تتكون من 45 سمكة بلطي نيلي (10 نحاس 2) ب ملوث غذاء على تتغذى (الكاديوم + النحاس) (*Oreochromis niloticus L.*) كاديوم جرام / كج وزن غذاء). الأسماك تم تربيتها في أحواض تجريبية جيدة التهوية عند درجة حرارة  $22 \pm 1$  درجة مئوية عن طريق استخدام الثرموستات. أثناء فترة التجربة (30 يوم) تم تغذية الاسماك مرتين كل يوم . تم تشريح الاسماك بعد 10 ايام و 20 يوم و 30 يوم . و تم أخذ 5 أسماك من كل معالجه لتحضير الكروموسومات و 8 أخرى لتقنية الفصل الكهربائي و تقنية البيولوجية الجزيئية . تشير النتائج الى انخفاض عام في وزن السمك المغذى بالغذاء الملوث مقارنة بالمجموعة الضابطة نتيجة لتأثير الغذاء الملوث بالنحاس والكاديوم . ولقد ظهر أيضا انخفاضاً واضحاً في معامل الكبد (HSI) ومعامل المناسل (GSI) ومعامل حاله (K) نتيجة لتغذية الاسماك بالغذاء الملوث . كانت هناك زيادة واضحة لتراكم النحاس في عضلات سمك البلطي في مجموعة النحاس والكاديوم والنحاس والكاديوم معاً في جميع الفترات بالإضافة الي زياده ملحوظة لتراكم الكاديوم في جميع المجموعات وفي جميع الفترات . وأيضاً ظهر زياده ملحوظة في معدل تراكم الحديد في مجموعة النحاس والنحاس والكاديوم معاً في جميع الفترات . وتوصلت النتائج إلي انخفاض ملحوظ في المحتوى الكلي لبروتين العضلات بعد 10 أيام و 20 يوم و 30 يوم لكل المجموعات المعالجة . وأيضاً انخفاض ملحوظ في المحتوى الكلي لبروتين البلازما و الألبومين والجلوبيولين وذلك نتيجة لتفاعل المعادن الثقيلة بالبروتين النووي للخلية والحمض النووي وهذا يؤثر علي تخليق البروتين. وقد تم ملاحظة زيادة واضحة في المحتوى الكلي للنيوتروجين في عضلات الاسماك في جميع المجموعات. ولقد تم فصل بروتين العضلات (protein Sarcoplasmic) عن طريق الفصل الكهربائي باستخدام صوديوم دودي سيل سالفيت بولي اكريلاميد جيل (PAGE-SDS) للأسماك المغذاه بغذاء ملوث ولأسماك المجموعة الضابطه. نتج عن الفصل باستخدام (PAGE-SDS) أن العدد الكلي لحزم البروتين في المجموعة الضابطة 9 والتي انخفضت في جميع المجموعات المعالجة. ولقد سبب الغذاء الملوث بالنحاس , الكاديوم, والنحاس والكاديوم معاً إلي فقد في الحزم ( 4 و 1 علي التوالي ). هناك إرتفاع حاد في حركة حزم البروتين من 1 إلي 4 للأسماك المغذاه بالنحاس بعد 10 أيام , مقارنة بالمجموعة الضابطه. وبخصوص الاسماك المغذاه

علي النحاس بعد 10 أيام وجد أنه لا يوجد أي تغيير واضح لجميع الحزم البروتينية ما عدا الحزمه الرابعة والتي بدت بحركتها السريعه الواضحه علي الاكريلاميد جيل ومن الناحية الاخرى لا يوجد أي تغير ملحوظ في سرعه الحزم للمجموعة المغذاه بالنحاس بعد 30 يوم . و نتيجة للغذاء الملوث بالمعادن الثقيلة لوحظ الشذوذ الكروموسومي في خلايا الكلية (cell kidney) لجميع المجموعات وهي تشمل ( حذف وكسر وفجوة وانفصال السينترومير وياتصال النهايات والكروموسومات الحلقية والتضاعف العددي والتصاق الكروموسومات). يمكن ملاحظة التغيير في الحمض النووي (DNA) بمقارنه تأثير الإنزيمات القاطعة علي جين (dehydrognase NADH) للمجموعة الضابطة والمجموعات الملوثة الاخرى . ولقد تم ملاحظه التغيير بفقد أو زيادة حزم .يوجد بعض الإنزيمات القاطعة لم تبدي أي إختلاف بين المجموعه الضابطة والمجموعات المعالجة (ApoI وSspI). لقد ميّز الإنزيم القاطع (AvrII) العشرة جينات إلي مجموعتين. وتشمل المجموعه الاولى المجموعه الضابطة ومجموعه النحاس في جميع الفترات, وتشمل المجموعه الثانية مجموعه الكادميوم ومجموعه النحاس والكادميوم معا في جميع الفترات. ويعتبر هذا الإنزيم القاطع مؤشر جيد لإختبار تلوث الكادميوم .يستخدم الانزيم القاطع (BseRI) كمؤشر جيد لاختبار سمية النحاس حيث أنه يميّز كل المجموعات إلي 3 مجموعات و تشمل المجموعه الاولى المجموعه الضابطة و مجموعه الكادميوم في جميع الفترات. وتشمل المجموعه الثانية مجموعه النحاس في جميع القترات والمجموعه الثالثة تشمل مجموعه النحاس والكادميوم معا في جميع الفترات . ويمكن أيضا استخدام الإنزيم القاطع أن توضح (PCR – RFLP) تقنية أن القول يمكن هنا ومن. أيام 10 بعد النحاس لسمية جيد كمؤشر (AvaI) الطفرة تزداد مع مرور الوقت (30 يوم) . ولذلك فإن التغيير في الحمض النووي (DNA) معتمد علي الزمن.