

المرفق ٩
توجيه بشأن الخطورة
على البيئة المائية

المرفق ٩
توجيه بشأن الخطورة على البيئة المائية
المحتويات

الصفحة

٤٧٧	مقدمة	١-٩م
مخطط التصنيف المنسق		
٤٨٠	النطاق.....	١-٢-٩م
٤٨٠	فئات ومعايير التصنيف	٢-٢-٩م
٤٨١	الأساس المنطقي	٣-٢-٩م
٤٨٢	التطبيق	٤-٢-٩م
٤٨٣	توفر البيانات	٥-٢-٩م
٤٨٣	جودة البيانات	٦-٢-٩م
السمية المائية		
٤٨٤	مقدمة	١-٣-٩م
٤٨٤	وصف الاختبارات	٢-٣-٩م
٤٨٥	مفاهيم السمية المائية	٣-٣-٩م
٤٨٧	وزن الأدلة.....	٤-٣-٩م
٤٨٩	المواد التي يصعب اختبارها.....	٥-٣-٩م
٤٩٠	تفسير جودة البيانات	٦-٣-٩م
٤٩٦	التحلل	٤-٩م
٤٩٦	مقدمة	١-٤-٩م
٤٩٧	تفسير بيانات قابلية التحلل	٢-٤-٩م
٥٠٢	مشاكل التفسير العامة	٣-٤-٩م
٥٠٤	مخطط اتخاذ القرار	٤-٤-٩م
الترام الأحيائي		
٥٠٥	مقدمة	١-٥-٩م
٥٠٥	تفسير بيانات التركيز الأحيائي	٢-٥-٩م
٥٠٦	رتب المواد الكيميائية التي تتطلب اهتماماً خاصاً بقيم معامل التركيز الأحيائي ومعامل التوزع كأولم	٣-٥-٩م
٥١٠	البيانات المتضاربة وعدم توفر البيانات	٤-٥-٩م
٥١٢	مخطط اتخاذ القرار	٥-٥-٩م
٥١٣	استخدام العلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSAR)	٦-٩م
٥١٣	خلفية تاريخية	١-٦-٩م
٥١٤	الأخطاء التجريبية التي تسبب بخس تقدير الخطورة.....	٢-٦-٩م

المحتويات (تابع)

الصفحة

٥١٤	قضايا وضع نماذج لعلاقة التركيب - النشاط	٣-٦-٩م
٥١٦	استخدام قيم العلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSAR) في التصنيف المائي.....	٤-٦-٩م
٥١٩ تصنيف الفلزات والمركبات الفلزية.....		٧-٩م
٥١٩	مقدمة	١-٧-٩م
٥٢١	تطبيق بيانات السمية المائية وبيانات قابلية الذوبان لأغراض التصنيف	٢-٧-٩م
٥٢٢	تقدير التحول البيئي	٣-٧-٩م
٥٢٣	التراكم الأحيائي	٤-٧-٩م
٥٢٣	تطبيق معايير التصنيف على الفلزات ومركباتها.....	٥-٧-٩م
٥٢٩ التذليل الأول- تعين قابلية تحلل المواد العضوية.....		
٥٣٥ التذليل الثاني- العوامل المؤثرة في قابلية التحلل في البيئة المائية.....		
التذليل الثالث- المبادئ الأساسية للطرائق التجريبية والتقديرية لتعيين معامل التركز الأحيائي وثابت التوزع بين الأوكتانول والماء (K_{ow}) للمواد العضوية.....		
٥٤٥ التذليل الرابع- تأثير العوامل الخارجية والداخلية على القدرة على التراكم الأحيائي للمواد العضوية		
٥٤٩ التذليل الخامس- مبادئ توجيهية للاختبارات		
٥٥٣ التذليل السادس- المراجع.....		

المرفق ٩

توجيهي بشأن الخطورة على البيئة المائية^(١)

مقدمة

١-٩م

اتفق، لدى وضع مجموعة معايير تعين المواد الخطرة على البيئة المائية، على أن المعلومات التفصيلية الضرورية للتعريف الصحيح للخطورة التي تتعرض لها البيئة المائية قد أسفر عن وضع نظام معقد يقتضي استخدامه توجيهات مناسبة. لذلك فإن المدف من هذه الوثيقة هدف مزدوج:

(أ) تقديم وصف للنظام وتوجيهات لاستخدامه؛

(ب) توفير توجيهات لفسير البيانات التي يمكن استخدامها في تطبيق معايير التصنيف.

٢-١-٩م وقد وضع مخطط تصنيف الخطورة بمدف تعريف المواد التي تشكل، بحكم خواصها الذاتية، خطراً على البيئة المائية. وفي هذا السياق، تعني البيئة المائية النظم البيئية للمياه العذبة ومياه البحر والكائنات العضوية التي تعيش فيها. وتناول معظم البيانات المتاحة بالنسبة لأغلبية المواد هذا المجال البيئي. والتعریف محدود النطاق من حيث إنه لا يتضمن حتى الآن الرواسب المائية، ولا الكائنات العضوية الأعلى التي على قمة السلسلة الغذائية المائية، على الرغم من أنه يمكن أن تغطي المعايير المختارة هذه الكائنات إلى حد ما.

٣-١-٩م ومن المسلم به إلى حد كبير أن هذا المجال على الرغم من محدودية نطاقه معرض للخطر، ذلك لأنه البيئة المستقبلة النهائية لكثير من المواد الضارة، وأن الكائنات العضوية التي تعيش فيه حساسة. كما أن هذا المجال البيئي معقد نظراً لأن أي نظام يسعى إلى تعين مصادر الخطورة على البيئة لا بد أن يحدد هذه التأثيرات من حيث تأثيراتها الأوسع في النظم البيئية أكثر منها في فرادي أنواع الكائنات والجماعات الحية. وكما سيرد بالتفصيل في الأقسام التالية، تم اختيار مجموعة محددة من الخصائص النوعية للمواد يمكن من خلالها وصف الخطر على أفضل وجه: السمية المائية الحادة؛ والسمية المائية المزمنة؛ وعدم قابلية التحلل؛ والتراكم الأحيائي الفعلي أو المحتمل. وتشرح في القسم ٢-٩ بالتفصيل مبررات اختيار هذه البيانات كوسائل لتعيين الخطورة على البيئة المائية.

٤-١-٩م ويقتصر هذا المرفق، في هذه المرحلة، على تطبيق المعايير على المواد. ويشمل مصطلح المواد نطاقاً واسعاً من المنتجات الكيميائية يمثل الكثير منها تحديات أمام أي نظام تصنيف يقوم على معايير صارمة. ولهذا، توفر الأقسام التالية بعض التوجيهات لمواجهة هذه التحديات استناداً إلى الخبرة العملية ومبررات علمية واضحة. وبينما تتطبق المعايير المنسقة بسهولة أكبر على تصنيف المواد المفردة ذات التركيب المحدد (انظر التعريف في الفصل ٢-١)، يشار إلى بعض المواد التي تندرج تحت هذا التعريف في كثير من الأحيان باسم "المخاليط المعقدة". ويمكن وصفها في معظم الحالات بأنها مجموعة متجانسة من المواد لها نطاق معين من طول سلسلة الكربون/عدد الاستبدالات أو درجة الاستبدال. وقد وضعت منهجيات خاصة للاختبار توفر بيانات لتقدير الخطر الكامن بالنسبة للكائنات العضوية المائية، والتراكم الأحيائي، والتحلل. وتقدم توجيهات أكثر تحديداً في الأقسام المختلفة تتعلق بهذه الخواص. ولأغراض هذه التوجيهات، تسمى تلك المواد "المواد المعقدة" أو "المواد المتعددة المكونات".

٥-١-٩م ويمكن أن يمثل كل من هذه الخواص (وهي السمية المائية الحادة، والسمية المائية المزمنة، وقابلية التحلل، والتراكم الأحيائي) مشكلة تفسير معقدة، حتى بالنسبة للخبراء. في بينما توجد مبادئ توجيهية متفق عليها دولياً للاختبار ينبغي استخدامها لأي بيانات جديدة يمكن الحصول عليها، لم يمكن التوصل إلى كثير من البيانات التي يمكن استخدامها في التصنيف وفقاً لهذه الاختبارات القياسية. وحتى في الحالات التي اتبعت فيها اختبارات قياسية، تمثل مواد معينة، مثل المواد المعقدة، والمواد غير المستقرة في محاليلها المائية، والبوليمرات (المترمارات)، وما إلى ذلك، مشكلات حساسة في التفسير عند استخدام النتائج في إطار مخطط التصنيف. ومن هنا فإن البيانات المتاحة تتعلق بطائفة متنوعة كبيرة للكائنات الاختبار القياسية وغير القياسية من أصل بحري أو من المياه العذبة، ولدد وأهداف اختبار مختلفة. ويمكن أن تكون بيانات التحلل أحiciaة أو غير أحiciaة ويمكن أن تتبادر في صلتها بالبيئة. ويمكن الاستدلال على إمكانية

التراكم الأحيائي بالنسبة لكثير من المواد الكيميائية العضوية من معامل التوزع بين الكحول الأوكتيلي (الأوكتانول) والماء. غير أنه يمكن أن يتأثر بعدة عوامل أخرى، ويتعينأخذ تلك العوامل في الاعتبار.

٦-١-٩م ومن الواضح أن المدف من النظام المنسق عالمياً هو أنه ينبغي، بعد الاتفاق على مجموعة مشتركة من المعايير، استخدام مجموعة بيانات مشتركة أيضاً بحيث يتحقق قبول عالمي للتصنيف متى أُنجز النظام. ولكي يحدث ذلك لا بد أن يكون هناك فهم مشترك لنوع البيانات التي يمكن استخدامها في تطبيق المعايير، سواء في الطابع أو النوعية، وبالتالي تفسير مشترك للبيانات عند تقييمها وفقاً لهذه المعايير. من هنا، كان هناك إحساس بضرورة وجود وثيقة توجيهية تتسم بالشفافية للوصول إلى توسيع وشرح المعايير بأسلوب يحقق فهماً مشتركاً لمبرراتها ونحوهاً مشتركاً لتفسير البيانات. ويكتسب ذلك أهمية خاصة نظراً لأن أي نظام منسق يطبق على "عالم المواد الكيميائية" يعتمد بشدة على التصنيف الذاتي الذي يقوم به المنتجون والموردون، وعلى تصنيفات مقبولة بالضرورة عبر الحدود الوطنية بدون أن تخضع لفحص صارم من جانب الأجهزة التنظيمية. من هنا، فإن هذه الوثيقة التوجيهية تتوجه إلى إعلام القارئ بشأن عدد من المجالات الرئيسية، وبالتالي توجيهه بأسلوب متسق من أجل تحقيق نظام منسق وتلقائي حقاً.

٧-١-٩م أولاً، تُوفر هذه الوثيقة شرحاً تفصيلياً للمعايير ومبررات اختيار المعايير، واستعراض عام لكيفية عمل النظام في الممارسة العملية (القسم ٢-٩م). ويتناول هذا القسم المصادر المشتركة للبيانات، وضرورة تطبيق معايير الجودة، وطريقة إجراء التصنيف في حالة عدم اكتمال البيانات أو عندما تفضي مجموعة ضخمة من البيانات إلى تصنيف مبهم، والمشكلات الشائعة الأخرى للتصنيف.

٨-١-٩م ثانياً، تقدم هذه الوثيقة مشورة تقنية تفصيلية بشأن تفسير البيانات المستمدة من قواعد البيانات المتاحة، بما في ذلك المشورة بشأن طريقة استخدام البيانات غير القياسية، ومعايير جودة محددة تتطبق على خصائص بعينها. وهي تصف مشكلات تفسير البيانات المتعلقة بـ"المواد الصعبة"، أي المواد التي لا تتطبق عليها طرق الاختبار القياسية أو التي تسبب صعوبات في التفسير، وتقدم مشورة بشأن الحلول المناسبة. ويتم التركيز على تفسير البيانات أكثر منه على الاختبارات، لأن النظام يعتمد بقدر الإمكان على أفضل البيانات المتاحة وعلى البيانات التي تقتضيها الواقع التنظيمية. وتدرس الخواص الأربع الرئيسية، وهي السمية المائية الحادة والمزمنة (القسم ٣-٩)، وقابلية التحلل (القسم ٤-٩)، والتراكم الأحيائي (القسم ٥-٩)، لكل منها بصورة مستقلة.

٩-١-٩م ويمكن أن يكون نطاق مشاكل التفسير واسعاً، كما أن التفسير يعتمد دائماً على قدرة وخبرة الأشخاص المسؤولين عن إجراء التصنيف. إلا أنه يمكن تحديد بعض الصعوبات الشائعة وتقديم توجيهات تنطوي على رأي خبير يمكن استخدامها كوسيلة تساعد في التوصل إلى نتيجة موثوقة بها ومتسقة. ويمكن أن تدرج هذه الصعوبات تحت عدد من المسائل المتداخلة:

- (أ) الصعوبة في تطبيق إجراءات الاختبار الراهنة على عدد من أنواع المواد؛
- (ب) الصعوبة في تفسير البيانات المستمدة من المواد "التي يصعب اختبارها" ومن المواد الأخرى؛
- (ج) الصعوبة في تفسير مختلفمجموعات البيانات المستمدة من طائفة واسعة من المصادر.

١٠-١-٩م ولا يمثل الاختبار والتفسير فيما يتعلق بماء عضوية كثيرة أية صعوبات عند تطبيق كل من المبادئ التوجيهية (التوجيهات) ومعايير التصنيف التي وضعتها منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي. وهناك عدد من مشكلات التفسير النمطية التي يمكن أن تظهر مع ذلك، وهي تتعلق بنوع المادة موضع الفحص. وتسمى هذه المواد عادة "المواد الصعبة":

(أ) الماء الضعيفة الذوبان: يصعب اختبار هذه المواد لأنها تمثل مشكلات في تحضير محلول، وفي المحافظة على التركيز، والتحقق أثناء إجراء اختبار السمية المائية. وبالإضافة إلى ذلك، فإن بيانات كبيرة متاحة عن هذه المواد قد تم الحصول عليها باستخدام "محاليل" بتركيزات أعلى من درجة قابلية الذوبان في الماء مما يسفر عن مشاكل تفسير كبيرة في تعين القيم الصحيحة للمعيار (ف)ـ(قـ). أو التركيز بدون تأثير ملحوظ لأغراض التصنيف. كما أن تفسير سلوك التوزع يمكن أن يمثل مشكلة حيث تتفاقم مشكلة قابلية الذوبان الضعيفة في الماء والأوكتانول بعدم كفاية الحساسية في طريقة التحليل. وقد يصعب تقدير قابلية الذوبان في الماء، وكثيراً ما تسجل قابلية الذوبان ببساطة على أنها أقل من حد الكشف، مما يفضي إلى مشاكل في تفسير دراسات السمية المائية والتراكم الأحيائي. وقد تفضي قابلية الذوبان الضعيفة في دراسات التحلل

الأحيائي إلى انخفاض التوافر الحيوي، وبالتالي إلى معدلات أقل من المعدلات المتوقعة للتحلل الأحيائي. ومن هنا يمكن أن تكون الطريقة المحددة للاختبار، أو اختيار الإجراءات التي تستخدم، ذات أهمية كبيرة؟

(ب) المواد غير المستقرة: تمثل المواد التي تتحلل (أو تتفاعل) بسرعة في نظام الاختبار مشاكل في الاختبار والتفسير. ومن الضروري التأكد من استخدام المنهجية الصحيحة، وتحديد ما إذا كان الاختبار قد أجري للمادة أو لنتائج التفاعل، وما إذا كانت البيانات الناتجة تخص تصنيف المادة الأم؟

(ج) المواد الطيارة: ينبغي أن تقييم هذه المواد، التي من الواضح أنها تمثل مشكلات في الاختبار عند استخدامها في النظم المفتوحة، للتأكد من المحافظة على نحو مناسب على تركيزات التعرض. ولا مناص من فقدان المواد المختبرة أثناء إجراء اختبار التحلل الأحيائي في بعض طرائق الاختبار، مما يؤدي إلى سوء تفسير النتائج؛

(د) المواد المعقدة أو المتعددة المكونات: إن هذه المواد، ومن أمثلتها مخاليط الهيدروكربونات، لا يمكن إذا باتها لتكوين محليل متجانسة، وتعدد المكونات يجعل الرصد مستحيلةً. لذلك، ينبغي إيلاء اعتبار لاستخدام البيانات المستمدة من اختبار الأجزاء المستذوبة في الماء (WAFs) Water accommodated fractions لتعيين السمية المائية، واستخدام تلك البيانات في مخطط التصنيف. وعثيل التحلل الأحيائي، والتراكم الأحيائي، وسلوك التوزع وقابلية الذوبان في الماء، جميعها، مشاكل في التفسير حيث قد يسلك كل مكون من مكونات الخليط سلوكاً مختلفاً؟

(ه) البوليمرات (المتماثرات): غالباً ما يكون نطاق الأوزان الجزيئية لهذه المواد واسعاً، مع جزء واحد فقط قابل للذوبان في الماء. وتتوفر طرائق خاصة لتعيين الجزء الذوبان في الماء، وينبغي استخدام هذه البيانات في تفسير بيانات الاختبار تبعاً لمعايير التصنيف؛

(و) المركبات غير العضوية والفلزات: يمكن لهذه المواد، التي يمكن أن تتفاعل مع الوسط المحيط، أن تسبب نطاقاً من السمية المائية التي تعتمد على عوامل مثل الأس الهيدروجيني، وعُسر الماء، وما إلى ذلك. كما تنشأ مشاكل في التفسير من اختبار العناصر الأساسية المفيدة عند تركيزات معينة. وفي حالة الفلزات والمركبات غير العضوية للفلزات، يكون مفهوم قابلية التحلل بالشكل المطبق على المركبات العضوية ذات معنى محدود أو بلا معنى. وبالمثل، ينبغي التعامل بحرص مع استخدام بيانات التراكم الأحيائي؛

(ز) المواد المحفضة للتلوّن السطحي: يمكن لهذه المواد أن تكون مستحلبات يصعب فيها تقدير التوافر الحيوي حتى للمحاليل الحضرة بعنایة. ويمكن أن تترتب على تكون الجسيمات الغروية مبالغة في تقدير الجزء المتاح حيوياً، حتى إذا كانت المحاليل قد تكونت ظاهرياً. وهذا يمثل مشاكل كبيرة في تفسير دراسات قابلية الذوبان في الماء، ومعامل التوزع، والتراكم الأحيائي، والسمية المائية؛

(ح) المواد القابلة للتأين: يمكن لهذه المواد أن تغير مدى التأين تبعاً لكمية الأيونات المضادة في الوسط. فالأحماض والمواد القاعدية، مثلاً، لها درجات تأين تختلف بشكل جذري تبعاً للأس الهيدروجيني؛

(ط) المواد الملؤنة: يمكن أن تمثل هذه المواد مشاكل في اختبار الطحالب والنباتات المائية بسبب صد الضوء الساقط؛

(ي) الشوائب: قد تحتوي بعض المواد على شوائب يمكن أن تتغير نسبتها أو طبيعتها الكيميائية من دفعه إنتاج إلى أخرى. ويمكن أن تنشأ مشاكل في التفسير حينما تكون سمية الشوائب أو قابلية ذوبانها في الماء أو كلتيهما أكبر من سمية المادة الأم، ومن ثم يمكن أن تؤثر بدرجة ملحوظة في بيانات السمية.

وتبيّن هذه القائمة بعض المشاكل التي تعرّض عملية التثبت من ملاءمة البيانات، وتفسيرها وتطبيقاتها على مخطط التصنيف. وترتدي الأقسام التالية توجيهات تفصيلية لمعالجة هذه المشاكل وعن مسائل أخرى متصلة بها. ويعطي القسم ٣-٩ تفسير بيانات السمية المائية الحادة والمزمنة. ويتناول هذا القسم مشاكل التفسير المحددة المتعلقة بـ "المواد الصعبة" المشار إليها أعلاه، وتقدم بعض المشورة بشأن متى وكيف يمكن استخدام هذه البيانات في إطار مخطط التصنيف. كما يعطي القسم ٣-٩ وصفاً عاماً لبيانات الاختبار ومنهجيات الاختبار المناسبة للحصول على هذه البيانات.

ويتوفر نطاق واسع من بيانات التحلل التي يتعين تفسيرها وفقاً لمعايير قابلية التحلل السريع. من هنا تدعو الحاجة إلى توجيهات عن كيفية استخدام هذه البيانات الناجحة وذلك باستخدام طرائق اختبار غير قياسية، بما في ذلك استخدام قيم العمر النصفى، حيثما تكون هذه القيم متاحة، للتحلل الأولي، ومعدلات التحلل في التربة ومعدلات التحلل في البيئة، وكذلك عن إمكانية استقراء معدلات التحلل في التربة لاستنتاج معدلات التحلل المائي. كما يقدم في هذا السياق وصف موجز لتقنيات تقييم قابلية التحلل وفقاً لمعايير التصنيف. وترد هذه التوجيهات في القسم ٤-٩.

١٣-١-٩ م ويفصل القسم ٥-٩ الطرائق التي تتيح تعين إمكانات التراكم الأحيائى. وهو يعرض العلاقة بين المعايير المتعلقة بمعامل التوزع. ويوفر معامل التراكم الأحيائى مؤشرات لتفسير البيانات المتاحة، وعن طريقة تقدير معامل التوزع انطلاقاً من العلاقات الكمية بين التركيب والنشاط (QSARs) في حالة عدم وجود بيانات تجريبية، ويتناول بوجه خاص المشاكل المحددة المشار إليها أعلاه فيما يتعلق بالمواد الصعبة. ويعطى أيضاً المشاكل التي تواجه عند التعامل مع المواد ذات الكتلة الجزيئية الكبيرة.

١٤-١-٩ م وقد أدرج أيضاً قسم يغطي مسائل عامة تتعلق باستخدام علاقات التركيب - النشاط في إطار النظام، ومتى وكيف يمكن استخدامها، بالنسبة لكل من الخواص الثلاث موضوع البحث. وكتنجز عام، من المقبول على نطاق واسع أنه ينبغي استخدام البيانات التجريبية بدلاً من بيانات علاقات التركيب - النشاط عندما تكون هذه البيانات متاحة. وهكذا يقتصر استخدام بيانات علاقة التركيب - النشاط على الحالات التي لا تتوفر فيها بيانات موثوقة بها. ومع ذلك، ليست كل المواد مناسبة لتطبيق تقديرات علاقة التركيب - النشاط، وتعالج التوجيهات المبينة في القسم ٦-٩ هذه القضية.

١٥-١-٩ م وأخيراً، يخصص قسم للمشاكل الخاصة المرتبطة بتصنification الفرزات ومركباتها. ومن الواضح أنه بالنسبة لهذه المركبات لا يمكن تطبيق عدد من المعايير المحددة مثل قابلية التحلل الأحيائى، ومعامل التوزع في نظام الأوكтанول - الماء، حتى إذا ظل مبدأ عدم وجود التدمير عن طريق التحلل، والتراكم الأحيائى، من المفاهيم المهمة. وهكذا، يلزم اعتماد فحص مختلف. ذلك أن الفرزات ومركباتها يمكن أن تتفاعل مع الوسط الذي يؤثر في قابلية ذوبان أيون الفلز، وتوزيعه في عمود الماء، ونوع الأيون الموجود في عمود الماء. والأيونات الفلزية الذائبة هي التي تتدخل بصفة عامة في سمية الماء. وتفاعل المادة مع الوسط قد يزيد أو يقلل من تركيز الأيونات وبالتالي السمية. من هنا يلزم دراسة ما إذا كان من المرجح تكون أيونات فلزية من المادة وذوبان هذه الأيونات في الماء، وإذا كان الوضع كذلك، دراسة ما إذا كانت تتكون بسرعة كافية تثير القلق. ويرد في القسم ٧-٩ مخطط لتفسير النتائج التي تستخلص من مثل هذا النوع من الدراسة.

١٦-١-٩ م وبينما تقدم الوثيقة التوجيهية مشورة مفيدة عن كيفية تطبيق المعايير في طائفة واسعة من الأوضاع، فإنها لا تعلو كونها توجيهية وحسب. ولا يرجى منها تعطية جميع الأوضاع التي تنشأ في التصنيف. لذا ينبغي رؤيتها كوثيقة دينامية تصف، من ناحية، مبادئ النظام الأساسية اعتماداً على سبيل المثال، على مصادر الخطورة وليس على الأخطار المحتملة، وكذلك المعايير الثابتة. كما ينبغي، من ناحية أخرى، أن تكون الوثيقة بمثابة مستودع للخبرة التي تراكم أثناء استخدام المخطط بحيث توفر التفسيرات التي تمكن من تطبيق المعايير التي تبدو ثابتة في طائفة واسعة من الحالات غير القياسية.

مخطط التصنيف المنسق

٢-٩ م

النطاق

١-٢-٩ م

وضعت المعايير مع الأخذ في الحسبان النظم القائمة لتصنيف الخطورة، من قبيل النظام الأوروبي المنطبق على توريد واستخدام المواد الكيميائية، والنظامين الكندي والأمريكي لتصنيف مبيدات الآفات، وإجراءات تقييم الخطورة التي وضعها فريق الخبراء المعنى بالجوانب العلمية للتلوث البحري (GESAMP)، وخطة المنظمة البحرية الدولية المتعلقة بالملوثات البحرية، والنظام الأوروبي للنقل بالطرق البرية والسكك الحديدية (RID/ADR)، ونظام النقل البري بالولايات المتحدة. وتشمل هذه النظم توريد ومن ثم استخدام المواد الكيميائية، والنقل البحري للمواد الكيميائية، وكذلك نقل المواد الكيميائية بالطرق البرية والسكك الحديدية. من هنا، فإن المعايير المنسقة قصد بها تعين المواد الكيميائية الخطيرة بأسلوب مشترك بحيث تستخدم في جميع هذه النظم. وكان من الضروري لتلبية احتياجات القطاعات المختلفة (النقل والتوريد والاستخدام) إنشاء رتبتين مختلفتين، تتعلق إحداهما بالخطورة المائية القصيرة الأمد (الحادية) وتضم ثلاث فئات، وتعلق الأخرى بالأخطار المائية الطويلة الأمد (المزمنة) وتضم أربع فئات. وتشمل رتبة الخطورة الفرعية القصيرة الأمد (الحادية) الفترين (الحادية ٢ والحادية ٣) اللتين لا تستخدمان عادة عندما يتعلق الأمر ببضائع مغلفة. أما البضائع التي تنقل في شكل سوائب، فإنه يوجد بشأنها عدد من القرارات التنظيمية التي لا تطبق إلا على الكميات الكبيرة. وعلى سبيل المثال، عند اختيار نوع

السفينة التي تستخدم، يعتبر من المهمأخذ جميع فئات الخطورة القصيرة الأمد (الحادية) والطويلة الأمد (المزمنة) في الاعتبار. وتصف الفقرات التالية بالتفصيل المعايير التي ينبغي استخدامها في تعين كل من فئات الخطورة هذه.

٢-٢-٩ م فئات ومعايير التصنيف

ترد فئات خطورة السمية المائية الحادة والمزمنة والمعايير المتعلقة بها في الفقرة ٤-١-٤ والجدول ٤-١-١ بالفصل ٤-١.

٣-٢-٩ م الأساس المنطقي

١-٣-٢-٩ م يأخذ النظام المنسق للتصنيف في الاعتبار أن الخطورة الذاتية على الكائنات العضوية المائية تمثل في آن واحد في السمية الحادة أو المزمنة للمادة أو سميتها الطويلة الأمد؛ وتقدر الأهمية النسبية لهذه الخطورة في ضوء الأنظمة القانونية المحددة السارية. ويمكن التمييز بين الخطورة القصيرة الأمد (الحادية) والخطورة الطويلة الأمد (المزمنة)، وبالتالي تعين رتب خطورة منفصلة لهاتين الخاصيتين تتمثل تدريجياً في مستوى الخطورة المعرف. ومن الواضح أن الخطورة المعرفة بالمزمنة ١ أشد من تلك المقدرة بالمزمنة ٢. ونظراً لأن الخطورة القصيرة الأمد (الحادية) والخطورة الطويلة الأمد (المزمنة) تتلائمان نوعين مختلفين من الخطورة، فإنه لا يمكن مقارنتهما من حيث شدتهما النسبية. وينبغي تطبيق رتبتي الخطورة الفرعتين كليهما بصورة مستقلة لتصنيف المواد بمدف ووضع أساس لجميع اللوائح التنظيمية.

٢-٣-٢-٩ م وتعلق رتب الخطورة الرئيسية المعرفة بواسطة المعايير، بقدر كبير، بإمكانات الخطورة الطويلة الأمد (المزمنة). وهذا يعكس القلق الطاغي فيما يتعلق بالمواد الكيميائية في البيئة، وهو أن الآثار الناجحة تكون عادة غير مميتة، مثل التأثيرات على الإنسان، وتنتج عن التعرض الطويل الأمد (المزمنة). ومع الاعتراف بأن الخطير طويل الأمد هو الشاغل الرئيسي، وبخاصة بالنسبة للبضائع المغلفة حيث يكون إطلاق المادة في البيئة محدود النطاق، لا بد من الاعتراف أيضاً بأن التوصل إلى بيانات السمية المزمنة باهظ التكلفة، وأن البيانات ليست متاحة بسهولة عموماً بالنسبة لمعظم المواد. وبالمقابل، فإن بيانات السمية الحادة كثيراً ما تتوفر بسهولة، أو أنه يمكن التوصل إليها وفقاً لبروتوكولات على درجة عالية من التوحيد القياسي. لذلك فإن هذه السمية الحادة هي التي تستخدم باعتبارها المعايير الأساسية في تعين كل من الخطورة الحادة والطويلة الأمد (المزمنة) في حالة عدم وجود بيانات اختبار ملائمة عن الخطير المزمن. بيد أن هناك اعتراضاً بأنه ينبغي تفضيل بيانات السمية الطويلة الأمد (المزمنة)، حيالها توفر، لتعيين فئة الخطورة الطويلة الأمد.

٣-٣-٢-٩ م وتعكس السمية المزمنة مع الخواص المتصلة الخطورة المحتملة لمادة ما. وللمادة التي لا تتحلل بسرعة قدرة أعلى على حدوث حالة تعرض طويل الأمد، ولذا ينبغي تعينها في فئة أعلى من المواد التي تتحلل بسرعة (انظر ٣-٣-٢-٩ م).

٤-٣-٢-٩ م ومع الاعتراف بأن السمية الحادة بحد ذاتها ليست وسيلة دقيقة بالقدر الكافي للتتبؤ بالسمية المزمنة بحيث تستخدم بمفردها وبشكل مباشر لتعيين الخطير، يُرى أنه يمكن استخدامها، جنباً إلى جنب مع إمكانات التراكم الأحيائي ($\text{أي قيمة } \text{لوك}\text{اوم} \leq 4$ ما لم تكن قيمة معامل الترکّز الأحيائي ($\text{م ت ح} > 500$) أو مع إمكانية التعرض الطويل الأمد ($\text{أي غياب التحلل السريع}$ ، كبدائل مناسب لأغراض التصنيف. وعادة ما تظهر المواد سريعة التحلل البيولوجي، التي تظهر سمية حادة بالإضافة إلى درجة ملحوظة من التراكم البيولوجي، سمية مزمنة في تركيزات أقل إلى حد كبير. وبالمثل، فإن المواد التي لا تتحلل بسرعة تكون أقدر على الإفشاء إلى حالات تعرض طويلة الأمد قد تؤدي بدورها إلى حدوث سمية طويلة الأمد. وهكذا، ينبغي، على سبيل المثال، في حالة عدم وجود بيانات ملائمة عن اختبارات السمية، تعين الفئة المزمنة ١ إذا استوفى أي من المعايير التاليين:

(أ) ت(ف)ق.ه لأي نوع مائي مناسب $\geq 1 \text{ مغ/ل}$ وقدرة على التراكم الأحيائي ($\text{لوك}\text{اوم} \leq 4$ ما لم تكن قيمة معامل الترکّز الأحيائي $\text{م ت ح} > 500$).

(ب) ت(ف)ق.ه لأي نوع مائي مناسب $\geq 1 \text{ مغ/ل}$ وغياب التحلل السريع.

٥-٣-٢-٩ م وترد تفاصيل التعريف الدقيقة لعناصر هذا النظام الأساسية في الأقسام ٣-٩ م، ٤-٩ م، ٥-٩ م.

٦-٣-٢-٩ م وفيما يتعلق بالمواد الضعيفة الذوبان، التي تكون عادة مواد تقل قابليتها للذوبان عن 1 مغم/ل ، لا يعبر عن سمية حادة في اختبارات السمية التي تجري عند حد قابلية الذوبان. بيد أنه إذا كان معامل التراكم الأحيائي ($\text{م ت ح} > 500$) مادة ما موجود، وإذا كان $\text{لوك}\text{اوم} \leq 4$ (وهو ما يشير إلى القدرة على التراكم الأحيائي) وإذا كانت لا تتحلل بسرعة، يطبق تصنيف يمثل "شبكة

"أمان"، وهو الفئة المزمنة ٤ . وقد يكون أمد التعرض لهذه الأنواع من المواد في الاختبارات القصيرة الأمد أقل من أن يؤدي إلى الحصول على تركيز للمادة في الكائنات العضوية المختبرة يناظر النظام المستقر. ولهذا السبب، حتى في عدم وجود سمية (حادية) في اختبار قصير الأمد يمكن لهذه المواد التي لا تتحلل بسرعة والتي يمكن أن تترافق حيوياً، أن تحدث تأثيرات مزمنة، ولا سيما لأن هذه القابلية المنخفضة للتحلل قد تؤدي إلى فترة تعرض ممتدة في البيئة المائية.

٧-٣-٢-٩م ولدى تعين السماء المائية، لا يمكن اختبار جميع أنواع الكائنات العضوية الموجودة في أي نظام بيئي مائي. لذلك يتم اختيار أنواع تمثيلية تغطي نطاقاً من المستويات الغذائية والجموعات التصنيفية. كما أن الوحدات التصنيفية المختارة: الأسماك، والقشريات، والنباتات المائية، التي تمثل "المجموعة الأساسية" في رسم معظم الصور العامة للخطورة، تكون مجموعة بيانات دنيا لوضع وصف صحيح تماماً للخطورة. وتستخدم عادة أقل قيم السماء المتاحة لتعيين فئة الخطورة. وبالنظر إلى التنوع الكبير في أنواع الكائنات العضوية الموجودة في البيئة، لا يمكن للأنواع الثلاثة المختبرة إلا أن تشكل تمثيلاً تقريبياً. ولذلك، تستخدم من قبيل الحذر أضعف قيمة لتعيين فئة الخطورة. وبذلك، يسلم بأن توزيع حساسية الأنواع يمكن أن يقع في نطاق واسع من درجات الجسام، وأنه ستكون هناك وبالتالي أنواع أكثر حساسية وأنواع أقل حساسية في البيئة. وهكذا، فإنه عندما لا توفر سوى بيانات محدودة، يعطي استخدام الأنواع المختبرة الأشد حساسية تقديرًا حذراً، ولكنه مقبول، للخطورة. وفي الحالات التي يمكن فيها تحويل مقياس للحساسية بدقة أكبر من المعتمد، ولا سيما إذا توفرت قاعدة بيانات عريضة، فإن استخدام قيمة السماء الأضعف لأغراض التصنيف قد يكون غير ملائم. ويجب تقييم قواعد البيانات التي من هذا النوع على أساس اتخاذ احتياطات الحذر الواجبة.

٤-٢-٩م التطبيق

١-٤-٢-٩م يجدر بصفة عامة عند تصنيف أي مادة البحث عن قواعد بيانات ومصادر بيانات أخرى مناسبة للحصول منها على عناصر البيانات التالية:

- (أ) قابلية الذوبان في الماء؛
- (ب) قيم السماء المائية الحادة (ت(ف)(ق..ه))؛
- (ج) قيم السماء المائية المزمنة (التركيزات التي بدون تأثير ملحوظ أو مكافئ ت(ف..س))؛
- (د) بيانات التحلل المتاحة (ولا سيما دليل محدد على سهولة التحلل)؛
- (ه) بيانات استقرار المادة في الماء؛
- (و) معامل الترّكز البيولوجي في الأسماك؛
- (ز) معامل التوزع أوكتانول - ماء (لو كـأوم)؛

وتكتسب بيانات قابلية الذوبان والاستقرار في الماء، وإن كانت لا تستخدم بصورة مباشرة في المعايير، أهمية نظراً لأنها تساعد بشكل كبير في تفسير بيانات الخواص الأخرى (انظر م-١-٩).

٢-٤-٢-٩م وينبغي، من أجل إجراء تصنيف ما، استعراض البيانات المتاحة عن السماء المائية. ومن الضروري دراسة جميع البيانات المتاحة التي تستوفي معايير الحودة الضرورية للتصنيف. فإذا لم تتوفر بيانات مستوفية لمعايير الجودة المطلوبة طبقاً للطائق القياسية الدولية، أصبح من الضروري فحص أي بيانات متاحة لتحديد ما إذا كان التصنيف ممكناً. فإذا دلت البيانات على أن ت(ف)(ق..ه) < ١٠٠ مغ/ل للمواد القابلة للذوبان، وكانت السماء المائية المزمنة أكبر من ١ مغ/ل، فإن المادة لا تصنف على أنها مادة خطيرة. وهناك عدد من الحالات لا يلاحظ فيها تأثير في الاختبار، ولذا تسجل السماء الحادة كقيمة أكبر من قابلية الذوبان في الماء، أي عدم وجود سمية حادة في نطاق التركيزات يصل إلى درجة قابلية الذوبان في الماء في الوسط الذي يجري فيه الاختبار. وفي مثل هذه الحالة، وعندما تكون قابلية الذوبان في وسط الاختبار ≤ 1 مغ/ل، فإن المادة لا تصنف.

٣-٤-٢-٩م في حالة توفر بيانات السماء المائية المزمنة، تعتمد القيم الحدية على ما إذا كانت المادة قابلة أو غير قابلة للتحلل بسرعة. ولذا، فإنه في حالة المواد غير القابلة للتحلل بسرعة والمواد التي لا تتوفر عنها معلومات بشأن تحللها، تكون القيم الحدية أكبر من القيم الحدية للمواد التي يمكن التأكد من تحللها بسرعة (انظر الفصل ٤-١، الجدولين ٤-١ و ٤-٢).

٤-٢-٩ م وحيثما تكون بيانات أدنى سمية مائية أقل من ١٠٠ مغ/ل، ولا توجد بيانات ملائمة عن السمية المزمنة، يلزم أولاًً
البت في رتبة الخطورة الفرعية التي تندرج تحتها السمية، ومن ثم تحديد ما إذا كان ينبغي تطبيق فئة السمية المزمنة و/أو فئة السمية الحادة.
ويمكن تحقيق ذلك ببساطة عن طريق فحص البيانات المتاحة عن معامل التوزع، ولو كثُر، والبيانات المتاحة عن قابلية التحلل. أما إذا
كانت قيمة لو كثُر ≤ ٤ أو أن المادة لا يمكن اعتبارها سريعة التحلل، وجب تطبيق فئة الخطورة الطويلة الأمد (المزمنة) المناسبة وفئة
الخطورة الحادة (القصيرة الأمد) المعاشرة بصورة مستقلة. وبينما تمثل قيمة لو كثُر أسهل مؤشر يمكن الحصول عليه للقدرة على التراكم
الأحيائي، تحدِّر الإشارة إلى أنه يفضل استخدام قيمة لمعامل الترَّكَز الأحيائي يتم الحصول عليها بالتجربة. وعندما تكون هذه القيمة
متاحة، يفضل استخدامها على استخدام قيمة معامل التوزع. وفي هذه الظروف، تشير قيمة لمعامل الترَّكَز الأحيائي ≤ ٥٠٠ إلى تراكم
أحيائي كافٍ لتصنيف المادة في فئة الخطورة الطويلة الأمد (المزمنة) المناسبة. وعندما تكون المادة سريعة التحلل ولها قدرة ضعيفة على
التراكم الأحيائي > ٥٠٠ (أو في حالة عدم وجودها، قيمة لو كثُر > ٤)، لا ينبغي تصنيف المادة في فئة من فئات الخطورة الطويلة
الأمد (المزمنة)، إلا إذا أشارت بيانات السمية المزمنة إلى خلاف ذلك (انظر م ٤-٢-٩-٣).

٤-٢-٩ م وفي حالة المواد الضعيفة الذوبان، التي تكون قابلتها للذوبان في الماء في أوساط الاختبار عموماً > ١ مغ/ل،
والتي لم يمكن الحصول على قيمة لسميتها المائية، ينبغي مواصلة دراستها لتحديد ما إذا كان من الضروري تطبيق الفئة المزمنة ٤.
وهكذا، عندما لا تكون المادة سريعة التحلل ولها قدرة على التراكم الأحيائي (م ت ح) ≤ ٥٠٠ أو، في حالة عدم وجود "م ت ح"
لو كثُر ≤ ٤، فإنه ينبغي تطبيق فئة الخطورة المزمنة ٤.

٥-٢-٩ م توفر البيانات

يمكن استخلاص البيانات التي تستخدم في تصنيف مادة ما من البيانات المطلوبة للأغراض التنظيمية ومن
الدراسات ذات الصلة، على الرغم من وجود عدد من قواعد البيانات المعترف بها دولياً والتي يمكن أن تشكل نقطة انطلاق جيدة. وتتبادر
قواعد البيانات هذه إلى حد كبير في نوعيتها وشمولها، ومن غير المحمّل أن تضم واحدة فقط منها كل المعلومات الضرورية لإجراء التصنيف
المطلوب. وبعض قواعد البيانات متخصص في السمية المائية وبعضها الآخر متخصص في المصير البيئي. ومورد المادة الكيميائية ملزم بإجراء
البحوث وإجراءات المراجعة الضرورية لتحديد نطاق البيانات المتاحة وجودتها وملزم باستخدام هذه البيانات في تعين فئة الخطورة المناسبة.

٦-٢-٩ م جودة البيانات

١-٦-٢-٩ م يرد الاستخدام الدقيق للبيانات المتاحة في القسم ذي الصلة بذلك، ولكن، كقاعدة عامة، تفضل البيانات الناجمة
وفقاً لمبادئ توجيهية دولية قياسية ووفقاً للممارسات المعملية الجيدة على أنواع البيانات الأخرى. ومع ذلك، من المهم معرفة إن التصنيف
يمكن إنجازه على أساس أفضل بيانات متاحة. وهكذا، إذا لم تتوفر بيانات طبقاً لمعايير الجودة المذكورة أعلاه، فإنه يمكن، مع ذلك، إجراء
التصنيف شريطة ألا تكون البيانات المستخدمة غير صالحة. ولتسهيل هذه العملية، وضع دليل لتقدير الجودة يستخدم على نطاق شامل
في عدد من الحالات ويتنقّل عموماً مع الفئات التالية:

(أ) البيانات المستخلصة من مصادر البيانات الرسمية التي صدقت عليها سلطات تنظيمية مثل مجلدات الاتحاد الأوروبي بشأن نوعية المياه، ومعايير نوعية المياه التي وضعتها الوكالة الأمريكية لحماية البيئة (US-EPA).
ويمكن اعتبار هذه البيانات صالحة لأغراض التصنيف. غير أنه لا ينبغي افتراض أن هذه هي البيانات
المتاحة الوحيدة، وينبغي إيلاء الاعتبار الواجب لتاريخ إصدار التقرير ذي الصلة. فربما لم تؤخذ البيانات
المتاحة حديثاً في الاعتبار؟

(ب) البيانات المستندة من مبادئ توجيهية معترف بها دولياً (مثل توجيهات منظمة التعاون والتنمية في الميدان
الاقتصادي) أو المبادئ التوجيهية الوطنية التي تتمتع بجودة مماثلة. ويمكن استخدام هذه البيانات في إجراء
التصنيف مع مراعاة مشاكل التفسير المثارة في الأقسام التالية؛

(ج) البيانات المستندة من الاختبار الذي، وإن لم يكن مطابقاً تماماً للمبادئ التوجيهية المذكورة أعلاه، روحت
فيه المبادئ أو الإجراءات المقبولة وأو الذي خضع لإجراءات فحص من قبل نظراء قبل نشره. وقد

يطلب الأمر تقدير صلاحية مثل هذه البيانات من خلال رأي خبير حيثما لا تكون جميع التفاصيل التجريبية مسجلة. وعادة، يمكن استخدام هذه البيانات في إطار مخطط التصنيف؛

(د) ينبغي ألا تستخدم في عملية التصنيف البيانات الناتجة وفقاً لإجراءات اختبار تبتعد بدرجة ملموسة عن المبادئ التوجيهية القياسية وتعتبر غير موثوق بها؛

(ه) بيانات علاقات التركيب - النشاط. تناقض في الأقسام ذات الصلة ظروف استخدام بيانات علاقة التركيب - النشاط وصلاحيتها؛

(و) البيانات المستقاة من مصادر ثانوية مثل الأدلة، والجلات، والمقطفات، وما إلى ذلك التي لا يمكن إجراء تقييم مباشر لجودة هذه البيانات فيها. وينبغي فحص هذه البيانات حيثما لا توفر بيانات من رتب الجودة ١، ٢، ٣، وذلك لتحديد إمكانية استخدامها. وينبغي أن تكون هذه البيانات تفصيلية بقدر كاف لتقدير جودتها. وينبغي لدى تحديد مقبولية هذه البيانات لأغراض التصنيف إثبات الاعتبار الواجب للنتائج المعلنة من حيث مستوى الخطأ المصنف (انظر م ٣-٦-٣-٩).

٢-٦-٢-٩ م وقد يجري التصنيف كذلك على أساسمجموعات بيانات غير كاملة عن السمية، على سبيل المثال حيثما لا توفر بيانات عن جميع المستويات الغذائية الثلاثة. وفي هذه الحالات، يمكن اعتبار التصنيف "مؤقتاً" ومرهوناً بالحصول على بيانات إضافية. وجميع البيانات المتاحة تكون عموماً بحاجة إلى دراسة قبل تحصيص أي تصنيف. وحيثما لا توفر بيانات ذات نوعية جيدة، يجب دراسة البيانات ذات الجودة المنخفضة. وفي هذه الحالات، يلزم إصدار حكم بشأن المستوى الحقيقى للخطورة. وعلى سبيل المثال، حيثما لا توفر بيانات ذات النوع أو تلك المجموعة. غير أنه قد لا تكون البيانات ذات الجودة العالية متاحة دائماً عن جميع المستويات الغذائية في مجموعة البيانات الأساسية. وستلزم دراسة بيانات ذات جودة أقل عن المستويات الغذائية التي لا توفر بشأنها بيانات عالية الجودة. إلا أن دراسة تلك البيانات يتطلب النظر في الصعوبات التي يمكن أن تؤثر في إمكانية تحقيق نتيجة صحيحة. وعلى سبيل المثال، قد تكون تفاصيل الاختبار وتصميم التجربة حاسمة لتقدير صلاحية بعض البيانات للاستخدام، من قبيل البيانات المتعلقة بالمواد الكيميائية غير المستقرة في المحاليل المائية، بينما تكون هذه التفاصيل أقل أهمية في حالة المواد الكيميائية الأخرى. وتعد تفاصيل إضافية عن هذه الصعوبات في القسم م ٣-٩.

٣-٦-٢-٩ م ويقوم تعين الخطورة عادةً، وبالتالي تصنيف المواد، على أساس المعلومات المستمدّة بصورة مباشرة من اختبار المادة موضوع الدراسة. غير أنه توجد حالات يمكن أن يؤدي فيها ذلك إلى صعوبات في الاختبار أو عدم توافق النتائج مع الحس العام. وعلى سبيل المثال، تتفاعل بعض المنتجات الكيميائية بسرعة (أو ببطء) في الماء رغم استقرارها في القارورة، فتعطي نواتج تحلل يمكن أن تكون لها خواص مختلفة. وعندما يكون هذا التحلل سريعاً، تشير بيانات الاختبار المتاحة غالباً إلى الخطورة المرتبطة بنواتج التحلل لأنها تكون هي التي اختبرت. وعادة، يمكن استخدام هذه البيانات لتصنيف المادة الأم. ومع ذلك فعندما يكون التحلل أبطأ، يكون بالإمكان اختبار المادة الأم، وبالتالي التوصل إلى بيانات خطر بالطريقة العادية. ويمكن بعد ذلك دراسة التحلل التالي لتحديد ما إذا كان ينبغي تطبيق فئة الخطورة القصيرة الأمد (الحادية) أو الطويلة الأمد (المزمنة). إلا أنه قد تكون هناك حالات، قد تتحلل فيها مادة مختبرة على هذا النحو لتعطي ناتجاً أكثر خطورة. وفي هذه الحالات، ينبغي أن يراعى في تصنيف المادة الأم خطر ناتج التحلل، والمعدل الذي يتكون به تحت الظروف البيئية الطبيعية.

السمية المائية

٣-٩ م

مقدمة

١-٣-٩ م

يتمثل أساس تعين خطر مادة ما على البيئة المائية في السمية المائية لتلك المادة. ويستند التصنيف إلى بيانات السمية المتاحة في الأعمال والقشريات والطحالب والنباتات المائية. وهذه المجموعات التصنيفية الأحياءية مقبولة عموماً كممثلة للحياة الحيوانية والنباتية المائية لأغراض تعين الخطورة. والأرجح أن تكون هناك بيانات عن هذه المجموعات الأحياءية التصنيفية الخاصة بفضل هذا القبول العام لها من السلطات التنظيمية والصناعة الكيميائية. وتستخدم معلومات أخرى عن سلوك التحلل والتراكم الأحيائي لتحديد الخطير المائي بصورة أفضل. ويفصل هذا القسم الاختبارات المناسبة للسمية البيئية، ويعرض بعض المفاهيم الأساسية في تقييم البيانات

واستخدام مجموعات نتائج الاختبار لأغراض التصنيف، ويلخص نهج التعامل مع المواد الصعبة، ويتضمن مناقشة موجزة عن تفسير جودة البيانات.

٤-٣-٩ م وصف الاختبارات

يمكن، في إطار النظام المنسق، استخدام بيانات تصنيف المواد السمية في كائنات المياه العذبة والكائنات البحرية على قدم المساواة. وتجدر ملاحظة أن بعض أنواع المواد، مثل المواد الكيميائية الضوئية القابلة للتأين أو المواد الفلزية الضوئية، قد تختلف في سميتها في بيئة المياه العذبة والبيئة البحرية. ونظراً لأن غرض التصنيف هو تعين الخطأ في البيئة المائية، فإنه ينبغي اختيار النتيجة التي تظهر أعلى سمية.

ويجب أن تكون معايير النظام المنسق عالمياً لتعيين الخطورة الصحية والبيئية محايده من حيث طريقة الاختبار، وبالتالي يجب أن تسمح باتباع هُجَّ مختلف بقدر ما تكون هذه النهج صحيحة علمياً ومعتمدة وفقاً للإجراءات والمعايير الدولية المبينة في الأنظمة القائمة فيما يتعلق بنطاق ملاحظة معينة، وأن تؤدي إلى بيانات مقبولة بصورة مشتركة. ووفقاً للنظام المقترن (منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، ١٩٩٨) :

"تقدر السمية الحادة عادة باستخدام قيمة تـقـ.هـ لـتـعـرـضـ ٩٦ـ ساعـةـ فـيـ الأـسـمـاـكـ (المبدأ التوجيهي ٢٠٣ لـمنظـمةـ التـعاـونـ وـالـتنـميةـ فـيـ المـيـدانـ الـاـقـتـصـادـيـ أـوـ مـاـ يـعـادـلـهـ)، أوـ تـقـ.فـ.هـ لـتـعـرـضـ ٤١ـ ساعـةـ فـيـ الـقـشـرـيـاتـ (المبدأ التوجيهي ٢٠٢ـ أـوـ مـاـ يـعـادـلـهـ)، وـأـوـ قـيـمـةـ تـقـ.فـ.هـ لـتـعـرـضـ ٧٢ـ أـوـ ٩٦ـ ساعـةـ فـيـ الطـحـالـبـ (المبدأ التوجيهي ٢٠١ـ أـوـ مـاـ يـعـادـلـهـ). وـتعـتـرـفـ هـذـهـ الأـنـوـاعـ الـأـحـيـائـيـةـ كـأـنـائـاتـ مـمـثـلـةـ لـجـمـعـوـنـ الـكـائـنـاتـ الـعـضـوـيـةـ الـمـائـيـةـ، كـمـاـ يـمـكـنـ أـنـ تـؤـخـدـ فـيـ الـاـعـتـيـارـ الـبـيـانـاتـ الـمـتـعـلـقـةـ بـأـنـوـاعـ أـخـرـىـ مـثـلـ نـبـاتـ "عـدـسـ الـمـاءـ" (Lemna) إـذـاـ كـانـتـ مـنـهـجـيـةـ الـاـخـتـيـارـ مـنـاسـبـةـ".

وينطوي بصفة عامة اختبار السمية المزمنة على تعرّض يبقى أو يستمر لمدة أطول؛ ويمكن أن يعني المصطلح فترات تمت من أيام إلى سنة أو أكثر تبعاً لدوره إنسال الكائن العضوي المائي. ويمكن إجراء اختبارات السمية المزمنة لتقدير نطاق ملاحظة معينة تتعلق بالنمو، والبقاء على قيد الحياة، والإنسال، والنمو.

"إن الحصول على بيانات السمية المزمنة أصعب من الحصول على بيانات السمية الحادة، ونطاق إجراءات الاختبار أقل توحيداً قياسياً. ويمكن قبول البيانات المستمرة وفقاً للمبادئ التوجيهية للاختبارات التي وضعتها منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي ٢١٠ (الأسماك، اختبار السمية في مراحل الحياة الأولى) أو ٢٠٢ (الجزء ٢) أو ٢٠١ (الطحالب، اختبار تشبيط النمو). ويمكن كذلك استخدام طرائق الاختبار الأخرى المعتمدة والمقبولة دولياً. وينبغي استخدام قيم التركيزات بدون تأثير ملحوظ أو أي قيم تـقـ(فـ)ـ قـيـمـةـ معـادـلـةـ".

وتصف إحدى وثائق منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي الطرائق الإحصائية الرئيسية لتحليل بيانات اختبارات السمية البيئية القياسية (منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، ٢٠٠٦).

ويجدر الإشارة إلى أن الكثير من توجيهات منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي التي ذكرت كامثلة للتصنيف تحرى مراجعتها أو من المتوقع تحديتها. وقد تؤدي هذه المراجعات إلى إدخال تعديلات طفيفة على ظروف الاختبار. لذلك، فإن فريق الخبراء الذي وضع معايير التصنيف المنسقة توخي قدرأً من المرونة في تحديد مدة الاختبار أو حتى نوع الكائن المستخدم.

ويمكن الاطلاع على التوجيهات لإجراء اختبارات مقبولة على الأسماك والقشريات والطحالب في عدة مصادر (منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، ١٩٩٩؛ وكالة حماية البيئة (EPA)، ١٩٩٦؛ والجمعية الأمريكية للاختبار والمواد (ASTM)، ١٩٩٩؛ والمنظمة الدولية للتوحيد القياسي، الاتحاد الأوروبي). ويشكل مجلد منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي رقم ١١ المعنون "استعراض تفصيلي لاختبار السمية المائية للمواد الكيميائية الصناعية ومبيدات الآفات" تجمعاً جيداً لطرائق اختبار ممثلة للبيئات البحرية ومصادر معلومات عن هذا النوع من الاختبارات. كما أن تلك الوثيقة هي مصدر لمنهجيات اختبار أخرى مناسبة.

اختبارات الأسماك

٥-٢-٣-٩م

اختبار السمية الحادة

١-٥-٢-٣-٩م

تجري اختبارات السمية الحادة عموماً على أسماك ناشئة صغيرة زنة ٠،١ - ٥ غرام تُعرض مدة ٩٦ ساعة. ونقطة نهاية الملاحظة في هذه الاختبارات هي النفوق. والأسماك الأكبر من هذا النطاق الوزني و/أو مدد التعرض الأقل من ٩٦ ساعة تكون أقل حساسية بصفة عامة. غير أنه يمكن استخدامها لأغراض التصنيف في حالة عدم توفر بيانات مقبولة عن أسماك أصغر مدة تعرض ٩٦ ساعة، أو إذا كان من شأن نتائج هذه الاختبارات باستخدام أسماك ذات حجم مختلف أو مدد تعرض مختلفة أن تؤدي إلى تصنيف في فئة خطورة أعلى. ومن المناسب لأغراض التصنيف استخدام الاختبارات التي تتفق مع المبدأ التوجيهي ٢٠٣ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (الأسماك، اختبار السمية الحادة) أو ما يعادله.

اختبار السمية المزمنة

٢-٥-٢-٣-٩م

يمكن بدء اختبارات السمية المزمنة أو الطويلة الأمد في الأسماك على البيض الملقيح، أو على أجنة السمك، أو على الأسماك الناشئة الصغيرة أو على الأسماك البالغة على مستوى الإنسان. ويمكن استخدام اختبارات تتوافق مع المبدأ التوجيهي ٢١٠ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (الأسماك، اختبار السمية في مراحل الحياة المبكرة)، أو "اختبار دورة حياة الأسماك" (US EPA) ٨٥٠.١٥٠٠ أو ما يعادله في إطار مخطط التصنيف. ويمكن أن تتبادر مدة الاختبار بدرجة كبيرة تبعاً للغرض من الاختبار (على أي حال من ٧ أيام إلى أكثر من ٢٠٠ يوم). ويمكن أن تتضمن نقط نهاية الملاحظة نجاح الفقس، والنمو (مرحلة حياة الأسماك المبكرة)، ونجاح وضع البيض، والبقاء. ومن الناحية التقنية، لا يعتبر مبدأ منظمة التعاون والتنمية رقم ٢١٠ (مرحلة حياة الأسماك الأولى) اختباراً للسمية المزمنة، وإنما اختباراً للسمية شبه المزمنة على مراحل الحياة الحساسة. وهو مقبول على نطاق واسع كمنذر بالسمية المزمنة، ويستخدم بهذه الصفة لأغراض التصنيف في النظام المنسيق. وبيانات السمية في مراحل حياة الأسماك المبكرة متوفرة بدرجة أكبر بكثير من دراسات دورة حياة السمك أو دراسات الإنسان.

اختبارات القشريات

٦-٢-٣-٩م

اختبار السمية الحادة

١-٦-٢-٣-٩م

تبدأ اختبارات السمية الحادة في القشريات الناشئة في الطور الأول. وفي حالة براغيث الماء (daphnids)، تستخدم مدة اختبار مقدارها ٤٨ ساعة. وفي حالة القشريات الأخرى مثل المطبقات (mysids) أو غيرها، يكون من المعتمد استخدام مدة اختبار مقدارها ٩٦ ساعة. ونقطة نهاية الملاحظة هي النفوق أو توقف الحركة كدليل للنفوق. ويعرف توقف الحركة بأنه عدم وجود استجابة لتخس خفيف. وينبغي، لأغراض التصنيف، استخدام اختبارات تتوافق مع توجيه الاختبار رقم ٢٠٢ الجزء (السمية الحادة في براغيث الماء) الذي وضعته منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي أو اختبار USA-EPA OPPTS 850.1035 (السمية الحادة في المطبقات) أو ما يعادلها.

اختبار السمية المزمنة

٢-٦-٢-٣-٩م

تبدأ اختبارات السمية المزمنة في القشريات الناشئة في الطور الأول وتستمر عبر النضج والإنسال. وفي حالة براغيث الماء، تكفي مدة ٢١ يوماً للنضج وإنتاج ٣ أجيال. وفي حالة المطبقات، تلزم مدة ٢٨ يوماً. وتتضمن نقط انتهاء الملاحظة المدة اللازمة لإنتاج الجيل الأول، وعدد أفراد نتاج أثني واحدة، والنمو، والبقاء. ويوصى بأن تستخدم لأغراض التصنيف اختبارات تتوافق مع توجيه الاختبار رقم ٢٠٢ الجزء ٢ الذي وضعته منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (إنسال براغيث الماء) أو الاختبار US-EPA 850.1350 (اختبار السمية المزمنة في المطبقات) أو ما يعادلها.

اختبارات الطحالب/النباتات المائية

۷-۲-۳-۹

الاختبارات في الطحالب

١-٧-٢-٣-٩٦

الاختبار رقم ٢٠١ (تبسيط نمو الطحالب) الذي وضعته منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي. وتستخدم في طائق الاختبار القياسية كثافة خلايا في وسط اختبار تكفل نمواً أسيّاً طول مدة الاختبار وهي ٣ إلى ٤ أيام عادة.

ويمثل اختبار الطحالب اختباراً قصيراً للأمد يوفر نقاط ملاحظة للدراسة الخطورة الحادة والزمنية. ونقطة الملاحظة المفضلة في هذه الدراسة هي معدل تشبيط نمو الطحالب لأنه لا يعتمد على تصميم الاختبار، بينما يعتمد معيار الكتلة الأحيائية على كل من معدل نمو النوع الطحالجي المختبر ومدة الاختبار والعناصر الأخرى في تصميم الاختبار. وفي حالة تسجيل نقطة انتهاء الملاحظة في شكل الحفظ في الكتلة الأحيائية فقط أو في حالة عدم تحديده، فإن هذه القيمة يمكن تفسيرها كمعيار لتأثير مكافئ.

الاختبارات في النباتات المائية الكبيرة

۲-۷-۲-۳-۹۱

إن البيانات الوعائية الأكثر شيوعاً في الاستخدام في اختبارات السمية المائية هي نبات "عدس الماء" (*Lemna gibba* and *Lemna minor*). واختبار نبات "عدس الماء" هو اختبار قصير الأجل، ورغم أنه يوفر نقاطاً لانتهاء الملاحظة للسمية الحادة وشبه المزمنة، فإن قيمة تف.هـ فقط هي التي تستخدم للتصنيف في إطار النظام المنسق. وتستمر الاختبارات لمدة ١٤ يوماً وتجري في بيئة غنية بالمعذيات شبيهة باليئات المستخدمة للطحالب، ولكن يجوز أن تزاد قوتها. وتقوم نقطة انتهاء الملاحظة على التغير في عدد الوريقات المتكونة. وينبغي استخدام اختبارات تتوافق مع توجيه اختبار نبات "عدس الماء" الذي وضعته منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (قيد الاستكمال) والاختبار US-EPA 850.4400 (السمية في النباتات المائية، نبات "اللمنة").

مفاهيم السمية المائية

۳-۳-۹

يتناول هذا القسم استخدام بيانات السمية الحادة والسمية المزمنة في التصنيف، ويولى اعتباراً خاصاً لنظم التعرض، واختبار السمية في الطحالب، واستخدام قيم علاقة التركيب - النشاط. ويمكن الرجوع إلى راند (Rand, 1996) للاطلاع على مناقشة تفصيلية لمفاهيم السمية المائية.

السمة الحادة

۱-۳-۳-۹

١-٣-٩م يشير مصطلح السمية الحادة لأغراض التصنيف إلى الخاصية الذاتية لمادة ما لأن تكون مؤذية لكائن عضوي في حالة تعرض قصير الأجل لتلك المادة. ويعبر عن السمية الحادة عموماً بالتركيز القاتل لنسبة ٥٠ في المائة من الكائنات المختبرة (ت.ق.ه.)، أو الذي يسبب تأثيراً ضاراً يمكن قياسه لنسبة ٥٠ في المائة من الكائنات المختبرة (مثل توقف حركة براغيث الماء)، أو الذي يؤدي إلى خفض استجابات الكائنات المختبرة (الكائنات المعاملة) عن استجابات كائنات الجموعة الضابطة (غير المعاملة) (مثال، معدل النمو في الطحال).

٢-١-٣-٣-٩م وبصفة عامة، تعتبر المواد التي لها سمية حادة تقدر بأقل من جزء واحد في المليون (١ مغ/ل) سمية جداً. وتعمل تداول هذه المواد، أو استخدامها، أو انتلاعها في البيئة، درجة عالية من الخطورة وهي تصنف في الفئة المزمنة ١ / أو الحادة ١. وتستخدم المراتب العشرية فوق هذه القيمة لتعيين مختلف فئات السمية الحادة. وهكذا، فإن المواد التي لها سمية حادة مقيسة تتراوح بين ١٠٠ جزء في المليون (١٠٠ مغ/ل) تصنف في الفئة الحادة ٢، والمواد التي لها سمية حادة من ١٠ إلى ١٠٠ جزء في المليون (١٠-١٠٠ مغ/ل) تصنف في الفئة الحادة ٣. أما المواد التي تزيد سميتها على ١٠٠ جزء في المليون (> ١٠٠ مغ/ل) فتعتبر عملياً غير سمية.

السمة المنمنة

۲-۳-۳-۹

١-٢-٣-٩م لأغراض التصنيف، تعني السمية المزمنة الخاصية الذاتية لمادة ما لإحداث تأثيرات ضارة في الكائنات العضوية المائية أثناء حالات تعرض تحدد تبعاً للدورة حياة الكائن المعنى. وتشمل هذه السمية المزمنة عادة مجموعة من التأثيرات غير المميتة ويعبر عنها في شكل تركيبة بدون تأثير ملحوظ (NOEC) أو في شكلها قيمة مت ف معادلة. وتتضمن نقط انتهاء الملاحظة عادة مدى القاء علم، قيد

الحياة، ومعدل النمو و/أو الإنسال. ويمكن أن تختلف مدد التعرض المتعلقة بالسمية المزمنة بدرجة كبيرة تبعاً لنقطة انتهاء الملاحظة المقيدة في الاختبار والكائن المختبر.

٢-٢-٣-٩ م وفي حالة التصنيف على أساس السمية المزمنة، يفرق بين المواد القابلة للتحلل بسرعة وغير القابلة للتحلل بسرعة. وتصنف المواد التي تتحلل بسرعة في الفئة المزمنة ١ عندما تكون السمية المزمنة $\geq 1,000$ مغ/ل. وتستخدم المراتب العشرية لتصنيف السمية المزمنة في فئات أعلى من هذه الفئة. وتصنف المواد التي لها سمية مزمنة مقيسة تتراوح ما بين ١,٠٠١ إلى ١,٠٠٠١ مغ/ل في الفئة المزمنة ٢، والمواد التي لها سمية مزمنة مقيسة من ١,٠٠٠١ إلى ١,٠٠٠٠١ مغ/ل تصنف في الفئة ٣ للسمية المزمنة. أما المواد التي تزيد سميتها المزمنة المقيدة على ١,٠٠٠٠١ مغ/ل فتعتبر عملياً غير سمية. وفي حالة المواد التي لا تتحلل بسرعة ولا توجد معلومات عن التحلل السريع، تستخدم فئتان مزمنتان: الفئة ١ عندما تكون السمية المزمنة $\geq 1,000$ مغ/ل والفئة ٢ عندما تتراوح السمية المزمنة المقيدة ما بين ١,٠٠٠٠١ و ١,٠٠٠٠٠١ مغ/ل.

٣-٢-٣-٩ م وبالنظر إلى أن بيانات السمية المزمنة أقل شيوعاً في بعض القطاعات من بيانات السمية الحادة، فإن القدرة على السمية المزمنة تحديد، في حالة عدم وجود بيانات ملائمة عن السمية المزمنة، بجموعات مناسبة تضم السمية الحادة، وعدم قابلية التحلل وأو التراكم البيولوجي المتحمل أو الحقيقي. غير أنه حيثما توجد بيانات ملائمة عن السمية المزمنة، يجب استخدامها وتفضيل على التصنيف على أساس مجموعة السمية الحادة مع القابلية للتحلل وأو التراكم البيولوجي. وفي هذا السياق، ينبغي استخدام النهج العام التالي:

(أ) في حالة توفر بيانات ملائمة عن السمية المزمنة لجميع مستويات التغذية الثلاثة، يمكن استخدامها مباشرة لتعيين فئة الخطورة الطويلة الأمد (المزمنة) المناسبة؛

(ب) في حالة توفر بيانات ملائمة عن السمية المزمنة لمستوى واحد أو مستويين من مستويات التغذية، ينبغي بحث ما إذا كانت بيانات السمية المزمنة متاحة لمستويات التغذية الأخرى. ويجري تصنيف محتمل لمستوى (مستويات) التغذية التي توفر عنها بيانات عن السمية المزمنة ويقارن بالتصنيف الذي يستند إلى بيانات السمية الحادة لمستويات التغذية الأخرى. ويعين التصنيف الأخير وفقاً لأكثر النتائج صرامة؛

(ج) ومن أجل إلغاء أو خفض تصنيف في الفئة السمية باستخدام بيانات السمية المزمنة، يجب إثبات أن التركيز (التركيزات) بدون تأثير ملحوظ (EC_s أو ت قس NOEC_s) (أو ت قس EC_s المكافئة لها) المستخدمة ستكون ملائمة لاستبعاد أو تقليل القلق الذي أدى إلى هذا التصنيف استناداً إلى بيانات السمية الحادة بالإضافة إلى القابلية للتحلل وأو التراكم البيولوجي. ويمكن تحقيق هذا في كثير من الأحيان باستخدام تركيزات بدون تأثير ملحوظ على المدى الطويل لمعظم الأنواع الحساسة المحددة بالسمية الحادة. وهذا السبب، إذا كان التصنيف في فئة السمية الحادة للأسماك قد تم على أساس ت ق.ه، فإنه لن يمكن عموماً إلغاء أو تخفيض رتبة هذا التصنيف باستخدام قيمة التركيزات بدون تأثير ملحوظ طويل الأمد مستمدة من اختبار للسمية في حيوانات لا فقارية. وفي هذه الحالية ستكون هناك حاجة عادة لاشتقاق قيمة التركيزات بدون تأثير ملحوظ من اختبارات الأسماك طويلة الأمد من نفس النوع أو من نوع ماثل أو نوع أكثر حساسية. وبالمثل إذا كان التصنيف ناجحاً عن السمية الحادة في أكثر من مجموعة أحیائية تصنیفیة، فمن المرجح أن تكون هناك حاجة للحصول على قيم التركيزات بدون تأثير ملحوظ من كل مجموعة أحیائية تصنیفیة. وفي حالة تصنيف مادة في الفئة السمية المزمنة ٤، يكفي إثبات أن قيمة التركيزات بدون تأثير ملحوظ أو ت ق س التي تكافئها، لكل فئة تصنیفیة، تزيد على ١ مغ/ل أو أكبر من درجة قابلية ذوبان المواد المختبرة في الماء.

٤-٢-٣-٩ م ولا يمكن استخدام الاختبار في الطحالب أو نبات "عدس الماء" لإلغاء أو تخفيض رتبة تصنيف مواد كيميائية بالنظر إلى أن:

(أ) دراسات الطحالب ونباتات "عدس الماء" ليست دراسات طويلة الأمد؛
 (ب) ونسبة السمية الحادة إلى السمية المزمنة صغيرة عادة؛
 (ج) ونقاط الانتهاء الملاحظة أكثر توافقاً مع نقاط الانتهاء للسمية الحادة الملاحظة في كائنات عضوية أخرى.

غير أنه عندما يكون التصنيف قد طبق بسبب السمية الحادة (تـ(فـ)ـ(قـ)) الملاحظة في اختبارات مفردة في الطحالب أو النباتات المائية، ولكن يوجد دليل من مجموعة من الاختبارات الأخرى في الطحالب على أن السمية المزمنة (قيم التركيزات بدون تأثير ملحوظ) لهذه المجموعة التصنيفية في مرتبة السمية التي تتوافق مع فئة تصنيف أقل صرامة أو أكبر من ١ مغ/ل، فإن هذا الدليل يمكن استخدامه للنظر في إلغاء أو تخفيض رتبة التصنيف. ولا يمكن في الوقت الراهن تطبيق هذا النهج على النباتات المائية نظراً لأنه لم يتم بعد وضع اختبارات قياسية للسمية المزمنة.

نظم التعرض

٣-٣-٣-٩م

تستخدم أربعة أنواع لظروف التعرض في كل من اختبارات السمية الحادة والسمية المزمنة وفي كل من بيئات المياه العذبة والمياه المالحة: النظام الساكن، والنظام الساكن مع تجديد الماء (شبه ساكن)، ونظام إعادة الدوران، ونظام الجريان المطرد. ويتوقف اختبار النظام الذي يستخدم عادة على خواص المادة المختبرة، ومدة الاختبار، والأنواع الأحيائية المختبرة، والاشتراطات التنظيمية.

الأوساط التي يجري فيها الاختبار على الطحالب

٤-٣-٣-٩م

تجري اختبارات الطحالب في أوساط غنية بالمعذيات. وينبغي النظر بحرص في استخدام بعض مكونات الوسط، مثل المركب EDTA (حمض إثيلين ثيائي أمين رباعي الأستيك) أو مركب استخالب آخر. و يجب عند اختبار سمية المواد الكيميائية العضوية إضافة كميات ضئيلة من عامل استخالب مثل المركب EDTA إلى المغذيات الدقيقة المقيدة في وسط الاستثناء؛ وفي حالة إهمال ذلك يمكن أن يقل معدل نمو الطحالب كثيراً مما يضر بنوعية الاختبار. بيد أن عوامل الاستخالب يمكن أن تقلل السمية الملحوظة للمواد الفلزية المختبرة. لذلك، يستصوب في حالة المركبات الفلزية إجراء تقييم نقصي للبيانات الناتجة في الاختبارات التي تستخدم فيها تركيزات مرتفعة من عوامل الاستخالب وأو الاختبارات التي يوجد بها فائض تفاعلي من عامل الاستخالب بالنسبة إلى الحديد. ويمكن ملادة الاستخالب الحرة في الوسط أن تحجب سمية الفلزات الثقيلة كثيراً، ولا سيما مع عوامل الاستخالب القوية مثل EDTA. غير أنه في حالة عدم وجود الحديد في المستنبت يمكن أن يحد ذلك من نمو الطحالب. ومن هنا يتبع التعامل بحذر مع البيانات الناتجة من اختبارات أجريت بدون وجود حديد وبدون مادة EDTA أو في حالة نقص كميات من هذه المواد.

استخدام قيم علاقـة التركـيب - النشـاط

٥-٣-٣-٩م

لأغراض التصنيف، وفي غياب بيانات تجريبية، يمكن الاعتماد على العلاقات الكمية بين التركيب والنشاط للتنبؤ بالسمية الحادة للمواد غير الإلكترولية وغير الألية للإلكترونات وغير التفاعلية على نحو آخر في الأسمك وبراغيث الماء والطحالب (انظر القسم ٦-٩ بشأن استخدام العلاقات الكمية للتركيز - النشاط). وتظل هناك مشاكل فيما يتعلق بماء الأملاح الفوسفات العضوية التي تعمل بآليات خاصة من قبيل المجموعات النشطة التي تتفاعل مع المتلقيات البيولوجية، أو التي يمكن أن تكون رابطة سلفدريل مع بروتينات الخلية. وتستخلص قيم موثوق بها لعلاقات التركيب - النشاط للمواد الكيميائية المخدرة. وهذه المواد غير الإلكترولية ذات تفاعلية منخفضة مثل الهيدروكربونات، والكتحولات، والكتيونات، وبعض الهيدروكربونات المكلورة الأليفاتية، وهي تحدث تأثيراتها الأحيائية تبعاً لمعاملات توزعها. ويمكن لأي مادة كيميائية عضوية أن تحدث تخديراً. غير أنه إذا كانت المادة الإلكترولية أو تحتوي علىمجموعات نشطة تؤدي إلى آليات غير تخديرية أيضاً، فإن أي حسابات للسمية على أساس معامل التوزع وحده من شأنها أن تبخس بشدة تقدير السمية. ولا يمكن استخدام قيم العلاقة الكمية للتركيز - النشاط لتقدير السمية المائية الحادة للمواد الأم للتنبؤ بتأثيرات نواتج الاستقلاب (الأيض) أو نواتج التحلل، عندما تنشأ هذه النواتج بعد فترة زمنية أطول من مدة اختبارات السمية الحادة.

وزن الأدلة

٤-٣-٩م

١-٤-٣-٩م ينبغي استخدام البيانات ذات النوعية الأفضل كأساس رئيسي للتصنيف. ويفضل أن يقوم التصنيف على مصادر بيانات أصلية. ومن الضروري أن توصف ظروف الاختبار بصورة واضحة وكاملة.

٢-٤-٣-٩م وعندما تتوفر دراسات متعددة لمجموعة أحياء تصنيفية بعينها، يجب اتخاذ القرار على أساس الدراسات الأكثر حساسية والأفضل نوعية. ويجب الحكم في كل حالة على حدة على ملاءمة استخدام دراسة لا تستوفي ظروف الممارسة المعملية الجيدة ولكن تكفل ملاحظة أكثر حساسية بدلاً من استخدام دراسة تستوفي تلك الظروف. وكمقاعدة عامة، يمكن أن تستخدم في التصنيف نتائج تشير إلى سمية شديدة ومستمرة من اختبارات أجريت وفقاً لمبادئ توجيهية غير قياسية أو غير متواقة مع الممارسات المعملية الجيدة،

بينما تتطلب الدراسات التي تبين سمية عديمة الأهمية فحصاً أكثر عمقاً. ويمكن أن تعطي المواد التي يصعب اختبارها نتائج تجريبية واضحة أعلى أو أدنى من السمية الحقيقة. ويلزم في هذه الحالات رأي خبير لتصنيف هذه المواد.

٣-٤-٣ م وحيثما يتوفّر أكثر من اختبار مقبول للمجموعة التصنيفية ذاتها، يستخدم للتصنيف عموماً الاختبار الأكثر حساسية (الذى يعطي أقل قيمة للمعيار $t(f)$). أو قيمة التركيزات بدون تأثير ملحوظ). ييد أنه يجب التعامل مع هذه المسألة على أساس كل حالة على حدة. وحيثما توفر مجموعات بيانية أكبر (4 قيمة أو أكثر) للنوع الأحيائي نفسه، يمكن استخدام المتوسط الهندسي لقيم السمية كقيمة تمثيلية للسمية في ذلك النوع الأحيائي. ولا يستصوب عند تقدير القيمة المتوسطة جمع اختبارات أنواع مختلفة داخل مجموعة تصيفية واحدة أو اختبارات في مراحل حياة مختلفة أو الاختبار في ظروف أو مدد اختبار مختلفة.

٥-٣-٩ م المواد التي يصعب اختبارها

١-٥-٣-٩ م تقتضي اختبارات السمية الصحيحة ذوبان المادة المختبرة في أوساط مائية تحت ظروف الاختبار التي يوصي بها المبدأ التوجيهي. وبالإضافة إلى ذلك، ينبغي الاحتفاظ بتركيز متاح حيوياً طوال مدة الاختبار. ويصعب اختبار بعض المواد في الأنظمة المائية، وقد وضعت توجيهات لمساعدة في اختبار هذه المواد (DoE, 1996; ECETOC, 1996; and US EPA, 1996). والوثيقة التوجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي عن اختبار السمية المائية للمواد والمخالط الصعبة هي مصدر جيد للمعلومات عن أنواع المواد التي يصعب اختبارها والخطوات الازمة لضمان التوصل إلى نتائج صحيحة من اختبار هذه المواد.

٢-٥-٣-٩ م ومع ذلك، توجد بيانات اختبار كثيرة قد تكون استخدمت منهجهات اختبار يمكن أن تعطي، على الرغم من عدم توافقها مع ما يعتبر ممارسة معملية جيدة، معلومات مناسبة لتطبيق معايير التصنيف. وتتطلب هذه البيانات توجيهات خاصة عن التفسير، على أنه يلزم في نهاية المطاف استخدام رأي خبير في تقدير صلاحية البيانات. وقد تكون هذه المواد التي يصعب اختبارها قليلة الذوبان، أو طيارة، أو معرضة للتحلل السريع بسبب عمليات مثل التحول الضوئي، أو التحلل المائي، أو التأكسد، أو التحلل الأحيائي. وعند اختبار الطحالب، قد تؤثر المواد الملونة في نقطة انتهاء الملاحظة في الاختبار نتيجة لتخفيض الضوء اللازم لنمو الخلايا. وبالمثل، قد تؤدي المواد المختبرة في شكل محليل غروية معكراً فوق حد قابلية الذوبان إلى قياسات خطأة للسمية. ويمكن أن يؤدي إدخال المادة المختبرة في عمود الماء إلى مشكلة بالنسبة للجسيمات أو مواد صلبة مثل الفلزات. كما أن نواتج التقطر الجزئي للنفط يمكن أن تتمثل مشكلة في إدخال مادة الاختبار، وصعوبة في تفسير النتائج لدى البت في التركيزات المناسبة لتعيين قيم $t(f)$. ويصف مشروع الوثيقة التوجيهية بشأن اختبار السمية المائية للمواد والمخالط التي يصعب اختبارها أكثر الخصائص شيوعاً لعدد كبير من المواد التي يرجع أن تواجه صعوبات في اختبارها.

(أ) الاستقرار: في حالة توقع انخفاض تركيزات المادة الكيميائية موضع الاختبار إلى أقل من 80 في المائة من التركيز الاسمي، قد يتطلب الاختبار لكي يكون صحيحاً نظم تعرض تتضمن تحديداً للمادة المختبرة. ويفضل استخدام النظام شبه الساكن أو نظام الجريان المطرد. من هنا، تنشأ مشاكل خاصة فيما يتعلق بالاختبارات في الطحالب، حيث تنص التوجيهات المعتادة على إجراء اختبارات ساكنة. وبينما توجد بالنسبة للقشريات والأسماك نظم تعرض بدائلة ممكنة، فإن اختبار هذه المجموعات التصنيفية يجرى في كثير من الأحيان في ظروف ساكنة كما ورد في التوجيهات المتفق عليها دولياً. ولا بد في هذه الاختبارات من قبول قدر معين من التحلل وكذلك بعض العوامل الأخرى ذات الصلة، ويتبع إيلاء الاعتبار المناسب لحسابات التركيزات السمية. وتشمل الفقرة **٦-٥-٣-٩** بعض النهوج بشأن كيفية التعامل مع هذه المسألة. وحيثما يحدث تحلل للمادة المختبرة، يكون من المهم دراسة تأثير سمية نواتج التحلل في السمية المسجلة في الاختبار. ويجب الاستعانة برأي خبير عند البت فيما إذا كان يمكن استخدام البيانات لأغراض التصنيف؛

(ب) التحلل: عندما يتفكك مركب ما أو يتحلل تحت ظروف الاختبار، ينبغي الاستعانة برأي خبير في حساب السمية لأغراض التصنيف، بما في ذلك دراسة نواتج التفكك المعروفة أو المحتملة. ومن المستصوب معرفة تركيز المادة الأم وتركيزات جميع نواتج التحلل المهمة. وإذا كان يتوقع أن تكون نواتج التحلل غير سمية

نسبةً، فإنه يستصوب استخدام نظم تعرّض ساكنة مع تحديد الماء (شبيه ساكنة) وذلك لضمان المحافظة على مستويات المركبات الأُمّ؛

(ج) التشبع: يعني أن لا يقوم تصنيف المواد ذات المكون الواحد إلا على استجابات السمية الملاحظة في نطاق قابلية ذوبان المادة المختبرة، وليس على الحمل الكلي للمادة الكيميائية فوق هذا الحد لقابلية الذوبان. وكثيراً ما تتوفّر بيانات تشير إلى سمية عند مستويات أعلى من حد الذوبان في الماء، على الرغم من أن هذه البيانات تعتبر في كثير من الأحيان غير صحيحة، فإنه يمكن الوصول إلى تفسير ما لهذه البيانات. وتنطبق هذه المشاكل بصفة عامة عند اختبار المواد الضعيفة الذوبان، وتترد توجيهات عن كيفية تفسير مثل هذه البيانات في م ٩-٣-٥ (انظر أيضاً الوثيقة التوجيهية عن اختبار السمية المائية للمواد والمخالط الصعبة)؛

(د) عدم ثبات أو سطاخ اختبار: قد يلزم تطبيق إجراءات عملية خاصة لضمان ذوبان المواد التي يصعب اختبارها. ولا يعني أن تؤدي هذه الإجراءات إلى تغييرات واضحة في أو سطاخ الاختبار عندما يحتمل أن تؤدي تلك التغييرات إلى زيادة أو نقص في السمية الظاهرة وبالتالي في مستوى تصنّيف المادة المختبرة؛

(ه) المواد المعقدة: هناك مواد كثيرة مشحونة بمخطط التصنيف تكون في الواقع عبارة عن مخالط يصعب قياس تركيزات التعرض لها، بل ويتعذر هذا القياس أحياناً. ويمكن أن تسبب مواد مثل نواتج التقطر الجزيئي للنفط، والبوليمرات، والمواد التي تحتوي على مستويات كبيرة من الشوائب، وما إلى ذلك، مشاكل خاصة نظراً لأنّه يصعب تقدير التركيز السمي ويتعذر التتحقق منه. وتستند إجراءات الاختبار العادي على تكوين جزء قابل للذوبان في الماء أو جزء مستذاب في الماء وتسجل البيانات في شكل معدلات حمل. ويمكن استخدام هذه البيانات في تطبيق معايير التصنيف.

٣-٥-٣-٩ ويُستصوب لأغراض تصنيف المركبات العضوية الحصول على تركيزات اختبار ثابتة وقابلة للقياس بالتحليل. وعلى الرغم من أفضلية التركيزات المقيسة، فإنه يمكن أن يوضع التصنيف على أساس دراسات التركيزات السمية حيثما تكون هذه هي التركيزات الصحيحة الوحيدة المتاحة في ظروف معينة. فإذا كان تحلل المادة مرجحاً أو أنها تفقد على نحو آخر من عمود الماء، يجب توخي الحرص في تفسير البيانات، وينبغي إجراء التصنيف معأخذ الكمية المفقودة من المادة السمية أثناء الاختبار في الحساب، إذا كان ذلك ذي صلة وممكناً. وعلاوة على ذلك، تفرض الفلزات مجموعة صعوبات خاصة بما وتحضر لتحليل منفصل. وبين الجدول ١-٩ م ٣-٥-١ قائمة بالخصوصيات المعددة للمواد التي يصعب اختبارها وعلاقتها بالتصنيف.

٤-٥-٣-٩ ويحتمل، في ظروف الاختبار الأكثر صعوبة، أن يكون تركيز الاختبار الفعلي أقل من تركيز الاختبار الرسمي أو المتوقع. وحيثما تكون السمية الحادة (قيمة ت(ف) < ١ مغ/ل) مادة يصعب اختبارها، يمكن أن تصنف هذه المادة، بقدر معقول من الثقة، في فئة السمية الحادة ١ (وفي فئة السمية المزمنة ١، عند الاقتضاء). غير أنه إذا كانت السمية الحادة المقدرة أكبر من ١ مغ/ل، فإنه يحتمل أن تكون السمية التقديرية غير مماثلة للسمية الحقيقة. ويلزم في هذه الأحوال رأي خبير لتحديد ما إذا كان يمكن قبول اختبار مادة يصعب اختبارها لأغراض التصنيف. وحيثما يعتقد أن طبيعة صعوبة الاختبار لها تأثير مهم على تركيز الاختبار الفعلي إذا قدرت السمية الحادة بقيمة أكبر من ١ مغ/ل وأن تركيز الاختبار لم يعيَّن، فإنه ينبغي مراعاة الحرص الواجب عند استخدام الاختبار في التصنيف.

٥-٥-٣-٩ وترد في الفقرات التالية بعض التوجيهات المتصلة ببعض مشاكل التفسير المذكورة. وينبغي في هذا السياق تذكر أن هذه مجرد توجيهات، وأنه لا يمكن تطبيق قواعد جامدة وسريعة. ومع مراعاة طبيعة الصعوبات، يجب الاستعانة برأي خبير دائمًا لتحديد ما إذا كانت هناك معلومات كافية في الاختبار للحكم على صلاحيته، وما إذا كان يمكن حساب مستوى السمية مناسب للاستخدام في تطبيق معايير التصنيف.

٦-٥-٣-٩ **المواد غير المستقرة**

١-٦-٥-٣-٩ بينما يعني من حيث المبدأ اعتماد إجراءات للاختبار تقلل تأثير عدم الاستقرار في أو سطاخ الاختبار، فإنه قد يكون من المستحيل تقريراً في بعض الاختبارات المحافظة على التركيز في الممارسة العملية طوال مدة الاختبار. والأسباب الشائعة لعدم

الاستقرار هذا هي التأكسد والتحلل المائي والتحلل الضوئي والتحلل البيولوجي. وبينما يمكن ضبط أشكال التحلل المذكورة، فإن هذا الضبط يفشل في اختبارات كثيرة. ومع ذلك، تناح في بعض أنواع الاختبارات، وبخاصة اختبار السمية الحادة والمزمنة في الأسماك، مجموعة من نظم التعرض تتيح الإسهام في تقليل الفاقد بسبب عدم الاستقرار، وبينما أخذ ذلك في الاعتبار عند البت في صلاحية بيانات الاختبار.

٢-٦-٥-٣-٩م وحيثما يمثل عدم الاستقرار عاملًا في تحديد مستوى التعرض أثناء الاختبار، يتمثل شرط أساسى لتفسير البيانات في وجود تركيزات تعرض مقيسة في نقاط زمنية مناسبة طوال الاختبار. وفي غياب تركيزات مقيسة بالتحليل على الأقل عند بداية الاختبار ونهايته، لا يمكن التوصل إلى تفسير صحيح وبينما ينبع اعتبر الاختبار غير صالح لأغراض التصنيف. وحيثما توفر بيانات تعتمد على القياسات، يمكن مراعاة عدد من القواعد العملية للاسترشاد بها في التفسير:

(أ) عندما تناح بيانات مقيسة في بداية ونهاية الاختبار (كما هو معتمد بالنسبة لاختبارات السمية الحادة في اختبارات براغيث الماء والطحالب) يمكن حساب قيمة $t(f)_c$. لأغراض التصنيف على أساس المتوسط الهندسي للتركيزات في بداية الاختبار ونهايته. وحيثما تقل تركيزات نهاية الاختبار عن حد اكتشاف السمية التحليلي، يجب اعتبار أن هذه التركيزات تساوي نصف حد اكتشاف السمية هذا؛

(ب) حيثما توفر بيانات مقيسة في بداية ونهاية فترات تحديد أوساط الاختبار (كما يمكن أن تكون عليه الحال في الاختبارات شبه الساكنة)، يكون من المناسب حساب المتوسط الهندسي لكل فترة تحديد، وتعيين متوسط التعرض على أساس هذه البيانات على مدى فترة التعرض بأكملها؛

(ج) حيثما يمكن عزو السمية إلى أحد نواتج تحلل، وتكون تركيزات هذا الناتج معروفة، يمكن حساب قيمة $t(f)_c$. لأغراض التصنيف على أساس المتوسط الهندسي لتركيز ناتج التحلل الذي يمكن إرجاعه حسابياً إلى قيمة تتعلق بالمادة الأم؛

(د) يمكن تطبيق مبادئ مماثلة على البيانات المقيسة في اختبار السمية المزمنة.

المواد الضعيفة الذوبان

٧-٥-٣-٩م

١-٧-٥-٣-٩م إن هذه المواد التي تعرف بأنها مواد ذات إمكانية ذوبان في الماء $> 1 \text{ مغ/ل}$ ، تذوب غالباً بصعبوبة في أوساط الاختبار. وغالباً ما يصعب قياس تركيزات المادة المذابة في التركيزات المنخفضة المتوفعة. كما أن قابلية الذوبان الحقيقية في أوساط الاختبار غير معروفة في حالة كثير من المواد، وكثيراً ما تسجل كقيمة أقل من حد اكتشاف السمية في الماء المذقى. ومع ذلك فإن هذه المواد يمكن أن تظهر سمية ما، وبينما لا تكتشف سمية، الاستعانة برأي خبير للبت فيما إذا كان يمكن اعتبار النتيجة صالحة لأغراض التصنيف. وبينما يميل الرأي إلى الخذر كما ينبغي أن لا يبخس تقدير الخطر.

٢-٧-٥-٣-٩م ويجب من حيث المبدأ استخدام تقنيات إذابة مناسبة وتركيزات مقيسة بدقة في نطاق قابلية الذوبان في الماء. وحيثما توفر بيانات الاختبار هذه، ينبغي تفضيل استخدامها على استخدام أي بيانات أخرى. غير أنه من الطبيعي، ولا سيما عند دراسة بيانات أقدم عهداً، أن توجد مواد ذات مستويات سمية مسجلة في تركيزات أعلى من قابلية الذوبان في الماء، أو حيث تكون المستويات المذابة أدنى من حد اكتشاف السمية في الطريقة التحليلية. وهكذا، يتعدى في الحالتين التحقق من تركيزات التعرض الفعلية باستخدام البيانات المقيسة. وحيثما تكون تلك هي البيانات الوحيدة المتاحة لإجراء التصنيف بناء عليها، يمكن مراعاة بعض القواعد العملية للاسترشاد بهابشكل عام:

(أ) حيثما تكون السمية الحادة مسجلة عند مستويات أعلى من حد قابلية الذوبان في الماء، يمكن لأغراض التصنيف اعتبار قيمة $t(f)_c$. مساوية أو أقل من القيمة المقيسة لقابلية الذوبان في الماء. وفي هذه الأحوال، ينبغي تطبيق الفعالة المزمنة $1/\text{أو} \text{ الفعالة المزمنة}$. وبينما لدى الخواز هذا القرار إيلاء الاهتمام الواجب لاحتمال أن تكون المادة الزائدة غير المذابة قد أدت إلى تأثيرات مادية في الكائنات العضوية المختبرة. وحيثما يعتبر ذلك هو السبب المحتمل للتأثيرات المشاهدة، ينبغي اعتبار الاختبار غير صالح لأغراض التصنيف؛

(ب) حيّثما لم تسجل سمية حادة عند مستويات أعلى من حد قابلية الذوبان في الماء، يمكن لأغراض التصنيف اعتبار قيمة $t(F)$ أكبر من القيمة المقيسة لقابلية الذوبان في الماء. وفي هذه الأحوال، ينبغي النظر فيما إذا كان ينبغي تطبيق الفئة المزمنة ٤. وينبغي، لدى اتخاذ قرار بأن المادة لا تُظهر سمية حادة، إيلاء الاهتمام الواجب للتقنيات المستخدمة لبلوغ التركيزات المذابة القصوى. وحيّثما لا تدرس هذه التقنيات بقدر كافٍ، ينبغي اعتبار الاختبار غير صالح لأغراض التصنيف؛

(ج) حيّثما تكون قابلية الذوبان في الماء أقل من حد اكتشاف السمية في الطريقة التحليلية ملادة ما، وتكون هناك سمية حادة مسجلة، يمكن لأغراض التصنيف اعتبار قيمة $t(F)$ أقل من حد اكتشاف التحليلي. وحيّثما لا تلاحظ سمية، يمكن لأغراض التصنيف اعتبار قيمة $t(F)$ أكبر من حد قابلية الذوبان في الماء. وينبغي أيضاً إيلاء الاهتمام الواجب لمعايير الجودة المذكورة آنفًا؛

(د) حيّثما تناح بيانات عن السمية المزمنة، ينبغي تطبيق القواعد العامة ذاتها. ومرة أخرى، حيّثما لا يمكن إثبات صحة البيانات عن طريق دراسة التركيزات المقيسة، يتعين عند الاقتضاء دراسة التقنيات المستخدمة للوصول إلى أعلى تركيزات مذابة.

العوامل الأخرى التي تسهم في خفض التركيز

٨-٥-٣-٩م

يمكن لعدد من العوامل الأخرى أن يسهم أيضاً في تحفيض تركيز المادة المختبرة أثناء إجراء التحليل، وعلى حين أنه يمكن تجنب ذلك باستخدام تصميم سليم للدراسة، فإنه قد يكون من الضروري، من وقت إلى آخر، تفسير البيانات حيّثما تكون هذه العوامل قد أسلمت في تقليل التركيز.

(أ) الترسيب: يمكن أن يحدث ترسيب أثناء الاختبار لعدد من الأسباب. وثمة تفسير شائع هو أن المادة لم تذبحقيقة في الماء على الرغم من عدم وجود جسيمات بشكل ظاهر، ويحدث تكتل أثناء الاختبار يؤدي إلى الترسيب. وفي هذه الأحوال، يمكن لأغراض التصنيف اعتبار أن قيمة $t(F)$ أو التركيز بدون تأثير ملحوظ هي تركيزات المادة في نهاية الاختبار. وبالمثل، يمكن أن يحدث الترسيب من خلال التفاعل مع الوسط الذي يجري فيه الاختبار. وتدرس هذه المسألة تحت عنوان "عدم الاستقرار" أعلاه؛

(ب) الامتصاص: يمكن أن يحدث امتصاص للمواد ذات خصائص الامتصاص العالية مثل المواد ذات القيم العالية لمعامل التوزع في الأوكتانول والماء ($\log K_{ow}$). وحيّثما يحدث ذلك، يكون فقدان التركيز سريعاً عادة، وتكون أفضل قيمة لتعيين التعرض هي تركيزات المادة في نهاية الاختبار؛

(ج) التراكم الأحيائي: قد تحدث حالات خفض لتركيزات المادة من خلال التراكم الأحيائي للمادة في الكائنات المختبرة. وقد يكون ذلك مهماً بشكل خاص حيّثما تكون قابلية الذوبان في الماء منخفضة وبالتالي تكون قيمة $\log K_{ow}$ مرتفعة. ويمكن لأغراض التصنيف حساب قيمة $t(F)$ أو التركيز بدون تأثير ملحوظ على أساس المتوسط الهندسي لتركيزات الاختبار في بداية الاختبار ونهايته.

عدم استقرار أو سلط الاختبار

٩-٥-٣-٩م

يمكن أن تكون المواد القاعدية والأحماض القوية سمية لأنها قادرة على تغيير الأس الهيدروجيني (pH). غير أنه يمكن عموماً تجنب تغيرات الأس الهيدروجيني في النظم المائية عن طريق استخدام محليل منتظمة في وسط الاختبار. وفي حالة عدم توفر بيانات عن ملح ما، ينبغي تصنيف الملح بصفة عامة بنفس طريقة تصنيف الأيون السالب (الأيون) والأيون الموجب (الكاتيون)، أي الأيون الذي تنسّب إليه أشد سمية في التصنيف. وعندما يتصل التركيز الذي يلاحظ عنده التأثير بواحد فقط من الأيونين، ينبغي أن يؤخذ في الاعتبار لدى تصنيف الملح فرق الوزن الجزيئي بين الأيون والملح وتصحيح هذا التركيز بضربيه في: نسبة الوزن الجزيئي للملح/الوزن الجزيئي للأيون.

ولا توجد بوليمرات في النظم المائية في المعتمد. لكن البوليمرات القابلة للتشتت وغيرها من المواد ذات الأوزان الجزيئية الكبيرة يمكن أن تحدث اضطراباً في نظام الاختبار وتتدخل مع امتصاص الأكسجين، وتؤدي إلى تأثيرات آلية أو تأثيرات ثانوية.

ويجبأخذ هذه العوامل في الاعتبار عند دراسة بيانات هذه المواد. ومع ذلك، تسلك بوليمرات كثيرة سلوك المواد المعقدة، وتتيح جزءاً هاماً ذا كتلة جزيئية منخفضة يمكن أن يُغسل (يذاب) من كتلة البوليمر. وستناقش هذه الحالة الخاصة أدناه.

١٠-٥-٣-٩ م المواد المعقدة

١-١٠-٥-٣-٩ م تتصف المواد المعقدة بنطاق واسع من التراكيب الكيميائية، غالباً في شكل سلاسل متداخلة، ولكنها تغطي نطاقاً واسعاً من قيم قابلية الذوبان في الماء والخصائص الكيميائية الفيزيائية الأخرى. وعند إضافتها إلى الماء، يحدث توازن بين الأجزاء الذائبة وغير الذائبة يكون مميزاً لكمية المادة في الوسط. ولهذا السبب، تختبر مثل هذه المواد عادة كجزء ذائب أو جزء غير ذائب في الماء. وتسجل قيمة $t_{(f)}$ تبعاً للكمية أو التركيزات الاسمية. ولا توفر بيانات تحليلية داعمة لأن الجزء الذائب يكون هو نفسه عبارة عن مخلوط معقد من المكونات. ويشار إلى معيار السمية أحياناً بقيمة M_{LC} (LL₅₀) التي تتصل بمستوى الحمل القاتل. ويمكن استخدام هذه القيمة لمستوى الحمل من الجزء الذائب في الماء أو الجزء غير الذائب في الماء في معايير التصنيف بصورة مباشرة.

٢-١٠-٥-٣-٩ م وتثلب البوليمرات نوعاً خاصاً من المواد المعقدة التي تتطلب دراسة نوع البوليمر وسلوك الذوبان أو التشتت. وقد تذوب البوليمرات كما هي بدون تغيير (ذوبان حقيقي يرتبط بحجم الجسيمات)، أو تتشتت، أو تتجزأ إلى أجزاء ذات أوزان جزيئية منخفضة قد تذوب. وفي الحالة الأخيرة يكون اختبار البوليمر في الواقع عبارة عن اختبار لقدرة المادة ذات الكتلة الجزيئية المنخفضة على الإذابة من كتلة البوليمر، وما إذا كان هذا الجزء الذائب سميأً. وهكذا، يمكن بنفس الطريقة اعتبار البوليمر مخلوطاً معقداً من حيث إن حمل البوليمر يمكن أن يعبر على أفضل وجه عن الجزء الذائب الناتج، وبالتالي يمكن إرجاع السمية إلى هذا الحمل.

٩-٣-١ : جدول تصنيف المواد التي يصعب اختبارها

اللاءمة للتصنيف	طبيعة الصعوبة	خاصية المادة
عند ملاحظة استجابات سمية فوق حد قابلية الذوبان الظاهرة، يلزم رأي خبير للتأكد مما إذا كانت التأثيرات ترجع إلى سمية كيميائية أو إلى تأثير فيزيائي، وفي حالة عدم ملاحظة تأثيرات، ينبغي إثبات أنه قد تم تحقيق إذابة كاملة مشبعة.	بلغ ترکيز التعرض المطلوب والمحافظة عليه. تحليل التعرض.	ضعيفة الذوبان في الماء
تصنف على أساس سمية <١مغ/ل	بلغ ترکيز التعرض المطلوب والمحافظة عليه. تحليل التعرض.	سمية في التركيزات المنخفضة
ينبغي أن يبني التصنيف على قياس موثوق به للتركيزات.	المحافظة على ترکيز التعرض وقياسه.	طيراء
يتطلب التصنيف رأي خبير، وينبغي أن يبني على تركيزات مقيسة، وينبغي تعين سمية نواتج التفكك الهامة.	المحافظة على تركيزات التعرض. سمية نواتج التفكك.	تحلل بتأثير الضوء
يتطلب التصنيف رأي خبير، وينبغي أن يبني على تركيزات مقيسة، وينبغي بحث سمية نواتج التفكك الهامة.	المحافظة على تركيزات التعرض. مقارنة الأعمار النصفية للتحلل ولنظام التعرض المستخدم في الاختبار.	غير مستقرة في محلول المائي
يتطلب التصنيف رأي خبير، وينبغي أن يوضع على أساس تركيزات مقيسة، وينبغي بحث سمية نواتج التفكك الهامة.	بلغ ترکيز التعرض والمحافظة عليه وقياسه. سمية التراكيب الكيميائية المعدلة أو نواتج التفكك. مقارنة الأعمار النصفية للتحلل ولنظام التعرض المستخدم في الاختبار.	قابلة للتأكسد
يتطلب التصنيف رأي خبير، وينبغي أن يبني على تركيزات مقيسة، وينبغي بحث سمية نواتج التفكك الهامة.	بلغ ترکيز التعرض والمحافظة عليه وقياسه. مقارنة الأعمار النصفية للتوزيع من عمود الماء ولنظام التعرض في الاختبار.	عرضة للتأكل/ التحول (يشير ذلك إلى الفلزات/ المركبات الفلزية)
يتطلب التصنيف رأي خبير، وينبغي أن يوضع على أساس تركيزات مقيسة، وينبغي بحث سمية نواتج التفكك الهامة.	المحافظة على تركيزات التعرض. سمية نواتج التفكك. مقارنة الأعمار النصفية للتحلل ولنظام التعرض المستخدم في الاختبار.	قابلة للتحلل الأحيائي
ينبغي أن يستخدم في التصنيف التركيز المقيس للمادة المتاحة.	المحافظة على تركيزات التعرض. تحليل التعرض. تخفيف السمية بسبب انخفاض توافر المادة المختبرة.	ماصة
ينبغي أن يستخدم في التصنيف قياس ترکيز المادة المتاحة حيوياً.	تمييز الأجزاء المستخلبة والأجزاء غير المستخلبة في أوساط الاختبار.	عامل استخراج
يجب في التصنيف التمييز بين التأثيرات السمية وخصائص النمو بسبب تخفيف الضوء.	تحفيض الضوء (مشكلة تتعلق بالطحالب).	ملونة
ينبغي أن يستخدم في التصنيف الترکيز المقيس.	الاحتفاظ بتركيزات تعرض ثابتة.	كارهة للماء
يتطلب التصنيف رأي خبير، وينبغي أن يوضع على أساس تركيزات مقيسة، وينبغي تعين سمية نواتج التفكك الهامة.	المحافظة على تركيزات التعرض. سمية نواتج التفكك. مقارنة الأعمار النصفية للتحلل ولنظام التعرض المستخدم في الاختبار.	متآينة
تعتبر ماثلة للمخلوط المعقد.	تحضير دفعات اختبار تمثيلية.	متعددة المكونات

٦-٣-٩م

تفسير جودة البيانات

١-٦-٣-٩م

التوحيد القياسي

يمكن أن تؤثر عوامل كثيرة في نتائج اختبارات السمية في الكائنات العضوية المائية. وتتضمن هذه العوامل خصائص الماء المستخدم في الاختبار، وتصميم الاختبار، والخصائص الكيميائية للمادة المختبرة، والخصائص الحيوية للكائنات العضوية المختبرة. لذلك، فإن من المهم، في إجراء اختبارات السمية المائية، استخدام إجراءات اختبار قياسية لتقليل تأثير المصادر المسيبة لهذا التباين الخارجي المصدر. والمدف من التوحيد القياسي للاختبارات والتنسيق الدولي لهذه المعايير هو تقليل تباين الاختبارات وتحسين دقة النتائج وتكراريتها واتساقها.

٢-٦-٣-٩م

ندرج أولوية البيانات

ينبغي أن يوضع التصنيف على أساس بيانات أولية ذات نوعية جيدة. وتفضل البيانات التي تتوافق مع توجيهات الاختبار التي وضعتها منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي أو توجيهات معادلة لها، وعلى الممارسة المختبرة الجيدة. وبينما يفضل استخدام بيانات ناجحة من طائق اختبار منسقة دولياً وتجري على كائنات اختبار قياسية، يمكن أيضاً استخدام نتائج اختبارات تجرى بطائق وطنية أو دولية معترف بها على نطاق واسع، أو طائق معادلة لها مثل طائق المنظمة الدولية للتوكيد القياسي والجمعية الأمريكية لاختبار المواد. وفي حالة عدم وجود بيانات تتفق مع الممارسة المعملية الجيدة، يمكن أن تستخدم البيانات الناجحة من اختبارات تبدو متوافقة مع المبادئ التوجيهية المقبولة وإن كانت لا تستوفي متطلبات الممارسة المعملية الجيدة.

ويقدم بيدرسن وأخرون (Pedersen et al., 1995) نظاماً لتقدير جودة البيانات يتوافق مع نظم كثيرة أخرى شائعة الاستخدام، بما فيها النظام الذي يستخدمه الوكالة الأمريكية لحماية البيئة (US-EPA) في قاعدة بياناتها "AQUIRE". ويمكن الرجوع أيضاً إلى منسينك وأخرين (Mensink et al., 1995) للاطلاع على مناقشات حول جودة البيانات. ويتضمن نظام تقدير جودة البيانات الذي يصفه بيدرسن مخططاً لتقدير الموثوقية يمكن أن يستخدم كنموذج للتصنيف في نطاق النظام المنسق. وتعلق المستويات الثلاثة الأولى للبيانات التي يصفها بيدرسن بالبيانات المفضلة.

ينبغي أن تُستمد البيانات التي تستخدم في نطاق النظام المنسق من مصادر أولية. غير أنه نظراً لأن دولاً وسلطات وطنية كثيرة ستقوم بإجراء التصنيف باستخدام النظام المنسق عالمياً، فإنه ينبغي للتصنيف أن يفسح مجالاً للاستعانة بدراسات أجراها سلطات وطنية ومجالس خبراء ما دامت الدراسات تقوم على مصادر أولية. وينبغي أن تتضمن مثل هذه الدراسات ملخصات لظروف الاختبار مفصلة بما يكفي لتقدير وزن الأدلة والبت في التصنيف. وفي حالات معينة، يمكن استخدام نتائج دراسات أجراها أفرقة معروفة مثل فريق الخبراء المعنى بالجوانب العلمية للتلوث البحري (GESAMP) بالنظر إلى أنه يمكنها الوصول إلى بيانات أولية.

وفي حالة عدم وجود بيانات اختبار تجريبية، يمكن استخدام بيانات معتمدة من العلاقات الكمية للتراكيب والنشاط (QSARs) لتعيين السمية المائية. وتفضل بيانات الاختبار التجريبية دائماً على تنبؤات علاقات التراكيب - النشاط، شريطة أن تكون بيانات الاختبار موثوق بها.

٤-٩م

التحلل

١-٤-٩م

مقدمة

تمثل قابلية التحلل إحدى الخواص المتأصلة للمواد التي تعين الخطير المحتمل أن تمثله على البيئة. ذلك أن المواد غير القابلة للتحلل تبقى في البيئة، وبالتالي تكون لها قدرة على إحداث تأثيرات ضارة على الأمد الطويل للكائنات الحية. وعلى خلاف ذلك، فإن المواد القابلة للتحلل يمكن زوالها بعد وصولها إلى مجاري الصرف، أو في وحدات معالجة مياه الصرف، أو في البيئة.

ويستند تصنيف المواد بصورة رئيسية إلى خواصها المتأصلة. غير أن درجة تحلل آلية مادة لا توقف على المقاومة المتأصلة لتحول الجزء وحسب، ولكن أيضاً على الظروف الفعلية للوسط البيئي المتلقى، على سبيل المثال كمون الإرتعان (الاحتزال) والأكسدة، والأكسيدروجيني، ووجود كائنات دقيقة مناسبة، وتركيز المواد، ووجود مواد أخرى وتركيزها. من هنا، يتطلب تفسير خصائص

التحلل في سياق تصنيف الخطورة المائية معايير تفصيلية توازن بين الخواص المتأصلة للمادة والظروف البيئية السائدة للتوصل إلى بيان يوضح احتمالات التأثيرات الضارة الطويلة الأمد. والغرض من هذا القسم هو تقديم توجيهات لتفسير بيانات قابلية التحلل المواد العضوية. وتوضع التوجيهات على أساس تحليل الجوانب المذكورة أعلاه فيما يتعلق بالتحلل في البيئة المائية. ويقترح، على أساس التوجيهات، مخطط تفصيلي لاتخاذ القرار بشأن استخدام بيانات التحلل المتاحة لأغراض التصنيف. وأنواع بيانات قابلية التحلل المدرجة في هذه الوثيقة التوجيهية هي بيانات التحلل الأحيائي السريع، وبيانات محاكاة التحول في الماء، والترسب في الماء والتربة، وبيانات علاقة مطلوبيّة الأكسجين البيولوجية في 5 أيام/مطلوبيّة الأكسجين الكيميائية (BOD₅/COD) وكذلك تقييمات تقدّر قابلية التحلل السريع في البيئة المائية. كما تدرس قابلية التحلل اللاهوائية، وقابلية التحلل المتأصلة، ونتائج اختبارات محاكاة مخطّطات معالجة مياه الصرف، وبيانات التحول اللاحيوي، من قبيل التحلل المائي والتحلل الضوئي، وعملية الزوال مثل التطابير، وأخيراً، البيانات المستقاة من الدراسات الميدانية ودراسات الرصد والمراقبة.

٢-١-٤-٩ ويرد تعريف مصطلح التحلل في الفصل ٤-١ بأنه تحلل الجزيئات العضوية لتكوين جزيئات أصغر وتكونين ثانٍ أكسيد الكربون وماء وأملاح في النهاية. أما بالنسبة للمركبات غير العضوية والفلزات، فإن مفهوم قابلية التحلل على النحو المنطبق على المركبات العضوية ذو مدلول محدود أو لا مدلول له تقريباً. وفي الواقع، يمكن أن تحول المادة عن طريق عمليات بيئية عادية بحيث يزيد أو يتخفّض التوازن الحيوي للمادة. ولذلك يقتصر هذا القسم على تناول المواد العضوية أو المواد الفلزية العضوية. ويتناول القسم ٧-٩ هجرة المادة من الوسط المائي في اتجاه نطاقات بيئية أخرى.

٣-١-٤-٩ ويمكن استقاء البيانات المتعلقة بخصائص التحلل من اختبارات موحدة قياسياً أو من أنواع أخرى من الدراسات، أو يمكن تقاديرها على أساس تركيب الجزيئات. ويطلب تفسير بيانات التحلل هذه لأغراض التصنيف غالباً تقييمًا تفصيلياً لبيانات الاختبار. ويقدم هذا القسم توجيهات في هذا الموضوع، وترتّد تفاصيل إضافية في تذليل لهذا المرفق يصفان الطرائق المتاحة (التذليل ١-٩ م) والعوامل المؤثرة في التحلل في البيئات المائية (التذليل ٢-٩ م).

٤-٤-٩ *تفسير بيانات قابلية التحلل*

١-٢-٤-٩ *قابلية التحلل السريع*

يستند تصنيف الخطورة المرتبطة بالمواد عادة إلى بيانات موجودة تتعلق بخواصها البيئية. ويندر أن يكون الحصول على بيانات الاختبار مجرد تسهيل التصنيف. فكثيراً ما تناح طائفة واسعة من بيانات الاختبار لا تستوفي بالضرورة معايير التصنيف بصورة مباشرة. وبالتالي، يلزم توفير توجيهات لتفسير بيانات الاختبار المتاحة في سياق تصنيف الخطورة البيئية. وقد أعدت أدناه توجيهات على أساس المعايير المنسقة لتفسير بيانات التحلل تتعلق بأنواع البيانات الثلاثة المشتملة بتعديل "التحلل السريع" في البيئة المائية (انظر ١-٩ م، ٨-١-٩ م، ٩-١-٩ م إلى ١-٣-٢-٩ م، ١-٣-٢-٤-٤ والتعريف الوارد في الفصل ٤-١، الفقرة ١١-٢-١-٤-٣-١).

٢-٢-٤-٩ *قابلية التحلل الأحيائي السهل*

١-٢-٤-٩ يرد تعريف قابلية التحلل الأحيائي السهل في توجيه الاختبار رقم ٣٠١ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (OECD 1992). وينبغي اعتبار أيّة مواد عضوية تتحلل عند درجة أعلى من مستوى العتبة في اختبار قياسي وضعيته منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي لقابلية التحلل الأحيائي السهل أو في أي اختبار مماثل مواد سهلة التحلل الأحيائي وبالتالي سريعة التحلل أيضاً. غير أن بيانات اختبار منشورة كثيرة لا تحدد جميع الظروف التي ينبغي تقييمها لإثبات ما إذا كان الاختبار يستوفي متطلبات اختبار قابلية التحلل الأحيائي السهل. لذلك، يلزم الاستعانة برأي خبير فيما يتعلق بصحّة البيانات قبل استخدامها لأغراض التصنيف. ومع ذلك، ينبغي قبل استنتاج سهولة التحلل البيولوجي مادة مختبرة ما دراسة البارامترات التالية على الأقل.

٢-٢-٤-٩ *تركيز المادة المختبرة*

تستخدم تركيزات عالية نسبياً للمادة المختبرة في اختبارات سهولة التحلل البيولوجي التي وضعتها منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (٢-١٠٠ مغ/ل). غير أن مواد كثيرة قد تكون سمّية للكائنات الملقة في هذه التركيزات العالية مما يسبب تحللاً منخفضاً في الاختبارات على الرغم من أن المواد قد تكون سريعة التحلل في تركيزات أقل غير سمّية. وقد يمكن إثبات سمّية المادة المختبرة باستخدام اختبار سمّية في الكائنات الدقيقة (على سبيل المثال، توجيه منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي رقم ٢٠٩ للاختبار "الرواسب المشطّة، اختبار تنبيط التنفس"، أو اختبار تنبيط النترنة ISO 9509، أو اختبار تنبيط البكتيريا بالضوء ISO 11348).

وعندما يكون من المحتمل أن يكون التثبيط هو السبب الذي يجعل المادة غير سهلة التحلل، ينبغي استخدام النتائج التي قد تكون متوافحة من اختبار تستخدم فيه تركيزات أقل غير سمية للمادة المختبرة. وعken دراسة هذا النوع من نتائج الاختبار على أساس كل حالة على حدة فيما يتصل بمعايير تصنيف التحلل السريع، ولو أنه يفضل عموماً، عندما يتاح ذلك، استخدام بيانات اختبار التحلل في المياه السطحية مع كتلة حيوية واقعية بينما من الكائنات الدقيقة وتركيز منخفض غير سمي واقعى للمادة المختبرة.

٣-٢-٤-٩ م مدة الاختبار

تضمن المعايير المنسقة (انظر ٤-١-١١-٣) شرطاً عاماً لجميع اختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل هو بلوغ مستوى العتبة في أقل من ١٠ أيام. ولا يتفق هذا الشرط مع توجيه اختبار منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي رقم ٣٠١ الذي تطبق فيه مدة اختبار مقدارها ١٠ أيام على اختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل باشتئاء الاختبار I MITI (توجيه اختبار المنظمة رقم ٣٠١ جيم). وقد تستخدم بدلاً من ذلك في اختبار القارورة المغلقة (توجيه اختبار المنظمة رقم ٣٠١ دال)، مدة اختبار مقدارها ١٤ يوماً عندما يتعين أخذ قياسات فيما بعد ١٠ أيام. وفضلاً عن ذلك، غالباً ما لا يتحصل سوى معلومات قليلة في المراجع التي تتناول اختبارات التحلل الأحيائي. ولذلك، تستخدم، كنهج عملي، نسبة التحلل الذي يحدث بعد ٢٨ يوماً بشكل مباشر لتقدير قابلية التحلل الأحيائي السهل في حالة عدم توفر معلومات عن مدة اختبار مقدارها ١٠ أيام. غير أنه ينبغي قبول ذلك فقط بالنسبة لبيانات الاختبار القائمة أو البيانات الناتجة من اختبارات لا تتطابق عليها مدة الـ ١٠ أيام.

ويمكن التخلص عن شرط المشاهدة لمدة عشرة أيام وتطبيق مستوى القبول بعد ٢٨ يوماً للمواد المعقدة المتعددة المكونات، في حالة وجود ما يبرر ذلك. ويمكن أن تكون مكونات هذه المواد ذات أطوال سلاسل ودرجة أو موقع تفرع أو أيزوميرات مجسمة، حتى إذا كانت في أنقى أشكالها التجارية. وقد يكون اختبار كل مكون على حدة مكلفاً وغير عملي وإذا أجري الاختبار على المادة المعقدة المتعددة المكونات وافتراض أنه يجري تحلل حيوي متثال للهيكل الفردية، فإنه لا ينبغي عندئذ تطبيق شرط المشاهدة لمدة ١٠ أيام لتفسير نتائج الاختبار. غير أنه يمكن إجراء تقييم حالة ب شأن ما إذا كان اختبار التحلل البيولوجي لهذه المادة سيعطي معلومات مفيدة ب شأن تحللها البيولوجي بذاتها (أي ب شأن تحلل جميع المكونات) أو ما إذا كان مطلوباً بدلاً من ذلك بحث التحلل أو مكونات فريدة مختارة بعينية من المادة المعقدة المتعددة المكونات.

٣-٢-٤-٩ م ط ك ح أ (BOD₅)/(ط ك أ)

لا تستخدم المعلومات عن مطلوبية الأكسجين البيولوجية في ٥ أيام (ط ك ح أ) لأغراض التصنيف إلا إذا كانت تتوفّر بيانات أخرى مقيسة لقابلية التحلل. وتفضل عليها البيانات الناتجة من اختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل ودراسات محاكاة قابلية التحلل في البيئة المائية. ويستعارض في الوقت الحاضر عن اختبار ط ك ح أ، وهو اختبار تقليدي لقابلية التحلل الأحيائي، باختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل. وهذا السبب، لا ينبغي استخدامه اليوم لتقييم قابلية التحلل الأحيائي السهل للمواد. ومع ذلك، يمكن استخدام بيانات الاختبار الأقدم عهداً في حالة عدم توافر بيانات أخرى عن قابلية التحلل الأحيائي. وفيما يتعلق بالمواد المعروفة التركيب الكيميائي، يمكن حساب مطلوبية الأكسجين النظرية (ط ن أ "ThOD")، ويجب استخدام هذه القيمة بدلاً من قيمة مطلوبية الأكسجين الكيميائية (ط ك أ).

٤-٢-٤-٩ م أدلة علمية مقنعة أخرى

١-٤-٢-٤-٩ م يمكن إثبات التحلل السريع في الوسط المائي باستخدام بيانات أخرى غير تلك المشار إليها في الفصل ١-٤ الفقرة ١-٤-٢-١-١-٣(أ) و(ب). ويمكن أن تكون هذه بيانات عن التحلل الحيوي و/أو التحلل اللاحيوي. ولا يمكن استخدام بيانات عن التحلل الأولى إلا في حالة إثبات أن نواتج التحلل لن تصنف كمواد خطيرة على البيئة المائية، أي أنها لا تستوفي معايير التصنيف.

٢-٤-٢-٤-٩ م ويطلب استيفاء أحکام الفقرة ١-٤-٢-١-٤(ج) أن تتحلل المادة في البيئة المائية إلى مستوى > ٧٠ في المائة خلال مدة ٢٨ يوماً. وفي حالة افتراض حركة من الرتبة ١، وهي مناسبة للتركيزات الضعيفة الملاحظة في معظم الأوساط المائية، فإن سرعة التحلل تكون ثابتة نسبياً طوال مدة الـ ٢٨ يوماً. وهكذا، يستوفي شرط التحلل بمعدل تحلل متوسط ثابت: $In = 0.3 - k^{1/2} = 0.043$ day. ويقابل هذا الثابت عمراً نصفياً للتحلل: $t_{1/2} = 0.043 / In$ وهو يساوي ٦ يوماً.

٣-٤-٩ م من ناحية أخرى، ونظراً لأن عملية التحلل تعتمد على درجة الحرارة، فإن هذا البارامتر يجب أن يؤخذ في الاعتبار عند تقييم التحلل في البيئة. وينبغي لإجراء هذا التقييم استخدام بيانات ناتجة من دراسات أجريت عند درجات حرارة واقعية من الناحية البيئية. وإذا كان يتبع مقارنة بيانات ناتجة من دراسات أخرى أجريت في درجات حرارة مختلفة، أمكن استخدام النهج التقليدي "Q10"، أي أن يقسم معدل التحلل على ٢ عندما تنقص درجة الحرارة بمقدار ١٠°س.

٤-٤-٩ م وينبغي تقييم البيانات المتعلقة باستيفاء هذا المعيار على أساس كل حالة على حدة بالاستعانة برأي خبير. ومع ذلك، ترد أدناه توجيهات لتفسير مختلف أنواع البيانات التي يمكن استخدامها لإثبات التحلل السريع في البيئة المائية. وعموماً، تعتبر البيانات المستقاة من اختبارات حاكمة التحلل الأحيائي المائي قابلة وحدتها للتطبيق المباشر. غير أنه يمكن دراسة البيانات الناتجة من اختبارات الحاكمة في نطاقات بيئية أخرى، إلا أن هذه البيانات تقتضي عموماً حكماً علمياً بدرجة أكبر قبل استخدامها.

٥-٤-٢ م اختبارات الحاكمة المائية

اختبارات الحاكمة المائية هي اختبارات تجرى في معمل الاختبار، لكنها تحاكي الظروف البيئية وتستخدم فيها عينات طبيعية كوسط غير ضار. ويمكن استخدام اختبارات الحاكمة المائية في أغراض التصنيف مباشرة، عندما تحاكي الظروف البيئية الواقعية في المياه السطحية، أي:

- (أ) تركيز المادة واقعي بالنسبة للبيئة المائية العامة (غالباً في النطاق المنخفض ميكروغرام/ل);
- (ب) والوسط غير الضار مأخوذ من بيئة مائية مناسبة؛
- (ج) وتركيز الوسط غير الضار واقعي (١٠ - ١٠٠ خلية/مليلتر)؛
- (د) ودرجة حرارة واقعية (٥°س إلى ٢٥°س، على سبيل المثال)؛
- (ه) وتعيين التحلل النهائي (أي تعيين معدل التمعدن أو معدلات التحلل المحددة لإجمالي مسار التحلل الأحيائي).

والمواد التي تتحلل تحت هذه الظروف بنسبة ٧٠ في المائة على الأقل خلال مدة ٢٨ يوماً، أي بعمر نصفي أقل من ٦ يوماً، تعتبر سريعة التحلل.

٦-٤-٢ م الدراسات الميدانية

بالتوازي مع اختبارات الحاكمة في معمل الاختبار، توجد الدراسات الميدانية على أرض الواقع أو بتجارب الحظائر البيئية الوسيطة (mesocosm experiments). ويمكن في هذه الدراسات تتبع مصير و/أو تأثيرات المواد الكيميائية في البيئات المفتوحة أو في نطاقات بيئية مطروقة. ويمكن استخدام البيانات المستقاة من مثل هذه التجارب عن مصير مادة ما في تقييم إمكانية التحلل السريع لهذه المادة. غير أن هذا التقييم كثيراً ما تتضح صعوبته لأنه يتطلب إثبات أنه يوجد تحلل نهائي (مطلقاً). ويمكن إثبات ذلك بتحضير توازنات كتيلية تبين أنه لم ت تكون نواتج وسطية غير قابلة للتحلل، وهراء الأجزاء المستبعدة من النظام المائي نتيجة تأثير عمليات أخرى مثل الامتصاص في الرواسب أو التطاير من البيئة المائية.

٧-٤-٢ م بيانات الرصد

قد تُظهر بيانات الرصد زوال الملوثات من البيئة المائية. غير أنه يصعب استخدام هذه البيانات لأغراض التصنيف. وينبغي دراسة الجوانب التالية قبل هذا الاستخدام:

- (أ) هل هذا الزوال نتيجة للتحلل أم إنه نتائج لعمليات أخرى كالتحفيف أو التوزع بين النطاقات البيئية (الامتصاص، التطاير)؟
- (ب) هل يستبعد تكوّن نواتج وسطية غير قابلة للتحلل؟

ولا يمكن النظر في استخدام مثل هذه البيانات لأغراض التصنيف إلا عندما يكون بالإمكان إثبات أن الزوال النتائج للتحلل النهائي يستوفي معايير قابلية التحلل السريع. عموماً، لا ينبغي استخدام بيانات الرصد إلا كأدلة داعمة لإثبات الاستمرار في البيئة المائية أو التحلل السريع.

٨-٤-٢-٤-٩ م اختبارات قابلية التحلل الأحيائي المتأصل

تنسم المواد التي تتحلل بنسبة أكبر من ٧٠ في المائة في اختبارات قابلية التحلل الأحيائي المتأصل (توجيه منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي رقم ٣٠٢) بخاصية التحلل الأحيائي النهائي. غير أنه لا يمكن افتراض قابلية التحلل الأحيائي السريع للمواد التي تنسم بخاصية القابلية المتأصلة للتحلل، وذلك بسبب الظروف المثلثي المتوفرة في هذه الاختبارات. والظروف المثلثي في اختبارات قابلية التحلل الأحيائي المتأصل تتشكل تأقلم الكائنات الدقيقة، وبذلك تزيد من إمكانية التحلل البيولوجي، بالمقارنة مع البيئات الطبيعية. كذلك، فإنه لا ينبغي تفسير النتائج الإيجابية عموماً كدليل على التحلل السريع في البيئة^(٢).

٩-٤-٢-٤-٩ م اختبارات محاكاة محطات معالجة مياه الصرف

لا يمكن استخدام نتائج الاختبارات التي تحاكي الظروف في محطات معالجة مياه الصرف (مثل توجيه الاختبار رقم ٣٠٣ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) لتقرير التحلل في البيئة المائية. وأسباب ذلك الرئيسية هي أن كتلة الكائنات الدقيقة في محطات المعالجة تختلف بشدة عن الكتلة الحيوية في البيئة، وأن هناك اختلافاً ضخماً في تركيب المواد، وأن وجود مواد عضوية سريعة التحلل متعددة في مياه الصرف يسهل تحلل المادة المختبرة بواسطة الاستقلاب (الأيض) المشترك.

١٠-٤-٢-٤-٩ م بيانات التحلل في التربة والتربات

اتضح أن مواد عديدة غير قابلة للامتصاص (غير أليفة للدهون) لها معدلات تحلل مماثلة إلى حد كبير في التربة وفي المياه السطحية. أما المواد الأليفة للدهون، فإنه يتوقع عموماً أن تكون ذات معدلات تحلل أقل في التربة منها في الماء بسبب التمعدن الجزيئي الناتج عن الامتصاص. وهكذا، فعندما يثبت أن مادة ما تتحلل بسرعة في دراسة محاكاة للتربة، فإن الأرجح أيضاً أن تكون سريعة التحلل في البيئة المائية. لذلك يقترح أن وجود تحلل سريع معين عملياً في التربة هو إثبات كاف لإثبات التحلل السريع في المياه السطحية في حالة:

- (أ) عدم حدوث تعرض مسبق (تأقلم مسبق) للكائنات الدقيقة في التربة؛
- (ب) واختبار تركيز واقعي بيئياً للمادة؛
- (ج) وتتحلل المادة نهائياً في خلال ٢٨ يوماً، مع عمر نصفي < 16 يوماً وهو يناظر معدل تحلل $< 43,000$ يوم^{-١}.

ويعتبر هذا الرأي صحيحاً بالنسبة للبيانات المتعلقة بتحلل المواد في التربات في الظروف الهوائية.

١١-٤-٢-٤-٩ م بيانات التحلل اللاهوائي

(٢) فيما يحصل بتفسير بيانات التحلل التي تستوفي المعايير المنسقة التي وضعتها منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي للفترة المزمنة ، يدرس الفريق العامل التابع للاتحاد الأوروبي إمكانية استخدام أنواع معينة من البيانات المستمدبة من اختبارات قابلية التحلل الأحيائي المتأصل في التقييم لكل حالة على حدة، كأساس لعلم تصنيف المواد التي تستوفي على نحو آخر معيار التصنيف هنا:

واختبارات قابلية التحلل الأحيائي المتأصل المعنية هي اختبار زان ويلنر (OECD TG 302 B) والاختبار II (OECD TG 302 C) MITI II. وشروط الاستخدام في هذا الصدد هي:

- (أ) لا ينبغي أن تستخدم في طريق الاختبار كائنات دقيقة سبق تعرضها (سابقة التأقلم)؛
- (ب) يجب أن تكون مدة التأقلم في كل اختبار محددة. ولا يجب أن لا تتعلق نقطة انتهاء الاختبار إلا بالتمعدل ومستوى العتبة، كما أنه يجب أن تكون المادة اللازمة لبلوغ ذلك كما يلي، على التوالي:
 - ١،' مستوى عتبة الاختبار MITI II < 70 في المائة في غضون ٤١ يوماً
 - ٢،' مستوى عتبة اختبار زان ويلنر < 70 في المائة في غضون ٧ أيام.

لا يمكن استخدام البيانات المتعلقة بالتحلل اللاهوائي للبست فيما إذا كانت مادة ما تعتبر قابلة للتحلل السريع، لأن البيئة المائية تعتبر عموماً نطاق التنفس الهوائي الذي تعيش فيه الكائنات العضوية المائية، من قبيل الكائنات التي تستخدم في تصنيف الخطورة المائية.

١٢-٤-٢-٩م التحلل المائي

لا يمكن النظر في بيانات التحلل المائي (مثل، توجيه الاختبار رقم ١١١ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) لأغراض التصنيف إلا عندما يكون أطول عمر نصفٍ $t_{1/2}$ المعين في نطاق الأُس الهيدروجيني ٩-٤ أقصر من ١٦ يوماً. غير أن التحلل المائي ليس تحلاًّ نهائياً، وقد تكون نواتج تحلل وسطية متعددة، بعضها قد يكون بطيء التحلل. ولا يمكن النظر في البيانات الناتجة من دراسات التحلل المائي إلا عندما يمكن بشكلٍ مُرضٍ إثبات أن نواتج التحلل المائي المتكونة لا تستوفي معايير التصنيف المطلوبة للمواد الخطيرة على البيئة المائية.

وعندما يكون تحلل مادة ما بالماء سريعاً (على سبيل المثال، عمر نصفٍ $t_{1/2} <$ بضعة أيام)، تكون هذه العملية جزءاً من التحلل الذي يقاس في اختبارات التحلل الأحيائي. والتحلل المائي قد يمثل عملية التحول الأولى في التحلل الأحيائي.

١٣-٤-٢-٩م التحلل الكيميائي الضوئي

يصعب استخدام المعلومات عن التحلل الكيميائي الضوئي (على سبيل المثال 1997 OECD) لأغراض التصنيف. وتعتمد الدرجة الفعلية للتحلل الكيميائي الضوئي على الظروف المحلية (مثل، عمق المياه، والماء الصلبة المعلقة، والتعرّق). وعادة ما يكون خطر نواتج التحلل غير معروف. وربما يندر توفر معلومات كافية لإجراء تقييم شامل على أساس التحلل الكيميائي الضوئي.

١٤-٤-٢-٩م تقدير التحلل

١-١٤-٤-٢-٩م وضعت قيم معينة لعلاقات التركيب - النشاط للتنبؤ بعمر نصفٍ تقريري للتحلل المائي لا يمكن النظر فيه إلا في حالة عدم توفر بيانات تجريبية. والعمر النصفي للتحلل المائي لا يمكن استخدامه، مع ذلك، إلا بحذر شديد لأغراض التصنيف، لأن التحلل المائي لا يتصل بقابلية التحلل النهائية (انظر "التحلل المائي" في هذا الفصل). وفضلاً عن ذلك، لا تتمتع قيم علاقات التركيب - النشاط التي وضعنا حتى الآن إلا بإمكانية تطبيق محدودة، ولا يمكن استخدامها إلا للتنبؤ بإمكانية التحلل المائي فيما يتعلق بعدد محدود من رتب المواد الكيميائية. وعلى سبيل المثال، لا يمكن استخدام برنامج بيانات علاقات التركيب - النشاط المعروف باسم HYDROWIN للتنبؤ بإمكانية التحلل المائي إلا بالنسبة لأقل من خمس المواد الموجودة ذات التركيب الجزيئي المحدد (الدقيق) التي أحصاها الاتحاد الأوروبي (Niemelä, 2000).

٢-١٤-٤-٢-٩م وبصفة عامة، لا توجد بعد طريقة للتقدير الكمي (QSAR) لتقدير درجة قابلية التحلل الأحيائي للمواد العضوية تتسم بالدقة الكافية للتنبؤ بالتحلل السريع. غير أنه يمكن استخدام نتائج هذه الطائق للتنبؤ بأن مادة ما غير قابلة للتحلل بسرعة. وعلى سبيل المثال، عندما يكون الاحتمال > 0.5 مقدراً بالطائق الخطية أو غير الخطية في برنامج احتمالات التحلل الأحيائي (مثل BIOWIN OECD, 1994; Pedersen et al., 1995 & 1996)، فإنه ينبغي اعتبار الماء غير قابلة للتحلل السريع (Langenberg et al., 1996). كما أن طرق QSAR الأخرى يمكن استخدامها كرأي خبير، مثلاً، عندما توفر بيانات التحلل لمركبات متماثلة التركيب، لكن ينبغي الأخذ بهذا الرأي بحذر شديد. عموماً، يعتبر التنبؤ عن طريق استخدام علاقات التركيب - النشاط بأن مادة ما ليست قابلة للتحلل السريع أفضل للتصنيف من تطبيق تصنيف خاطئ، عندما لا توفر بيانات مفيدة عن التحلل.

١٥-٤-٢-٩م التطوير

يمكن زوال المواد الكيميائية من بعض البيئات المائية بالتطوير. وتحسب القدرة المتأصلة على التطوير بصورة تقديرية باستخدام ثابت قانون هنري (H) للمادة. ويعتمد التطوير من البيئة المائية بشدة على الظروف البيئية للكتلة المائية المحددة المعنية، من قبيل عمق الماء، ومعاملات تبادل الغازات (تبعاً لسرعة الرياح ومعدل تدفق الماء)، وعدد طبقات الكتلة المائية. وبالنظر إلى أن التطوير لا يمثل سوى زوال المادة الكيميائية من وجه الماء، فإنه لا يمكن استخدام ثابت قانون هنري لتقدير التحلل لأغراض تصنيف الخطورة البيئية للمواد.

غير أنه يمكن، على سبيل المثال، مواصلة النظر في هذا الشأن في المواد التي تكون في الطور الغازي في درجات الحرارة العادبة (انظر أيضاً Pedersen et al., 1995).

٥-٤-٩ عدم توفر بيانات عن التحلل

عند عدم توفر بيانات مفيدة عن قابلية التحلل الأحيائي - سواء كانت بيانات من الاختبارات أو بيانات تقديرية - ينبغي اعتبار المادة غير قابلة للتحلل السريع.

٣-٤-٩ مشاكل التفسير العامة

١-٣-٤-٩ المواد المعقده

تركز المعايير المنسقة لتصنيف المواد الكيميائية كمواد خطيرة على البيئة المائية على المواد المفردة بصورة رئيسية. ويوجد نوع معين من المواد المعقدة بشكل متصل تتالف من مواد متعددة المكونات. وهي عادة طبيعية المنشأ وينتطلب الأمر أحياناً دراستها. وربما يكون هذا هو الحال بالنسبة للمواد الكيميائية التي تتحلل أو تستخلص من زيوت معدنية أو مواد نباتية. وتعتبر هذه المواد الكيميائية المعقدة عادةً كمواد مفردة في سياق اللوائح التنظيمية. وفي معظم الحالات، تعرف كسلسلة متباينة من المواد في نطاق معين من أطوال سلسلة الكربون وأو درجة الاستبدال. وعندما يكون ذلك هو الحال، لا يتوقع اختلاف كبير في قابلية التحلل، ويمكن تحديد درجة قابلية التحلل من اختبار المادة الكيميائية المعقدة. وهناك استثناء واحد عندما يكون هناك تحلل حدي لأن بعض المواد المفردة قد تتحلل بسرعة بينما قد لا تتحلل مواد أخرى بسرعة في هذه الحالة. ويقتضي ذلك إجراء تقدير تفصيلي لقابلية تحلل مكونات مفردة في المادة المعقدة. فإذا كانت المكونات غير القابلة للتحلل السريع تمثل نسبة كبيرة من المادة المعقدة (على سبيل المثال، أكبر من ٢٠ في المائة أو نسبة أقل في حالة وجود مكون خطير)، فإنه يتبع اعتبار المادة غير قابلة للتحلل السريع.

٢-٣-٤-٩ توافر المادة الذهابية

١-٢-٣-٤-٩ يحدث تحلل المواد العضوية في البيئة غالباً في البيئات المائية أو في الأطوار المائية بالترابة أو التربات. ومن الطبيعي أن التحلل المائي يتطلب وجود الماء. ويعتمد نشاط الكائنات الدقيقة على الماء. وفضلاً عن ذلك، يتطلب التحلل الأحيائي تلامس الكائنات الدقيقة بصورة مباشرة مع المادة. وعليه، فإن ذوبان المادة في الطور المائي الذي يحيط بالكائنات الدقيقة هو أهم الطرق المباشرة للتلامس بين البكتيريا والفطريات والمادة.

٢-٢-٣-٤-٩ وقد صممت الطرائق القياسية الحالية لدراسة قابلية تحلل المواد السهلة الذوبان. غير أنه توجد مواد عضوية كثيرة درجة ذوبانها في الماء ضئيلة. ونظراً لأن الاختبارات القياسية تتطلب ٢٠٠٠-٢ مغ/ل من المادة المختبرة، فإنه قد لا يمكن أن يتحقق توافر كافٍ من المواد ذات القابلية المنخفضة للذوبان في الماء. وتتوفر أحياناً لمركبات الضئيلة الذوبان طرائق اختبار مع الخلط المستمر وأو التعريض لفترة ممتدة، أو اختبارات ذات تصميم خاص تستخدم فيها تركيزات للمادة المختبرة أدنى من حد قابلية الذوبان في الماء.

٣-٤-٩ مدد الاختبار التي تصل عن ٢٨ يوماً

١-٣-٤-٩ ذكرت في الدراسات أحياناً قيم تحلل في اختبارات أنتهت قبل انقضاء فترة الـ ٢٨ يوماً المحددة في الاختبارات القياسية (مثال، MITI, 1992). وتنطبق هذه البيانات مباشرة ضمن الحصول على قيمة تحلل مساوية أو أكبر من المستوى الحدي. وعند التوصل إلى درجة تحلل أقل، تكون النتائج بحاجة إلى تفسيرها بحذر. ويتمثل أحد الاحتمالات في أن مدة الاختبار كانت قصيرة بدرجة كبيرة وأنه ربما كان التركيب الكيميائي سيتحلل في اختبار لقابلية التحلل الأحيائي مدته ٢٨ يوماً. وفي حالة حدوث تحلل شديد في غضون مدة قصيرة، يمكن مقارنة الوضع مع معيار ط K_H $\text{A} \leq 5,0$ أو مع اشتراطات التحلل في غضون مدة الـ ١٠ أيام. وفي هذه الحالة، يمكن اعتبار المادة سهلة التحلل (وبالتالي سريعة التحلل) في الحالات التالية:

(أ) إذا كانت قابلية التحلل الأحيائية النهائية < 50 في المائة في غضون ٥ أيام؛

(ب) أو إذا كان ثابت سرعة التحلل النهائي خلال هذه المادة $< 1,0 \text{ يوم}^{-1}$ ، وهي القيمة المناظرة لعمر نصفي مقداره ٧ أيام.

٢-٣-٤-٩ م وتفترح هذه المعايير من أجل التأكيد من أنه قد حدث تمعدن سريع كامل ، على الرغم من إنتهاء الاختبار قبل انقضاء ٢٨ يوماً وقبل بلوغ المستوى الحدي. ولا بد من توخي الحذر الشديد في تفسير بيانات الاختبار التي لا تستوفي المستويات الحدية المبينة. ويجب بحث ما إذا كانت قابلية التحلل الأحيائي الأقل من المستوى الحدي سببها تحلل جزئي للمادة وليس التمعدن الكامل. ويجب اعتبار أن المادة ليست سهلة التحلل البيولوجي إذا كان التحلل الجزئي هو التفسير المرجع لمستوى قابلية التحلل الأحيائي.

٤-٣-٤-٩ م التحلل الأحيائي الأولى

في بعض الاختبارات، لا يمكن إلا تتبع احتفاء المركب الأم (أي التحلل الأولى)، على سبيل المثال عن طريق تتبع التحلل بتحاليل كيميائية معينة للمادة المختبرة أو للمجموعة التي تتسمى إليها المادة. ولا يمكن استخدام بيانات قابلية التحلل الأحيائي الأولى لتعيين قابلية التحلل السريع إلا إذا كان يمكن الإثبات بشكل مرضٍ أن نواتج التحلل المتكونة لا تستوفي معايير تصنيف المواد الخطرة على البيئة المائية.

٥-٣-٤-٩ م النتائج المتضاربة لاختبارات الفحص التمهيدية

١-٥-٣-٤-٩ م يؤدي توفر بيانات أكثر عن تحلل مادة واحدة إلى إمكانية حدوث تضارب. وبصفة عامة، يمكن تفسير النتائج المتضاربة لمادة ما تم اختبارها عدة مرات باستخدام اختبار مناسب لقابلية التحلل الأحيائي باستخدام "نحو وزن الأدلة". ويعني هذا أنه إذا تم الحصول على نتائج إيجابية (أي تحلل أعلى من المستوى الحدي) ونتائج سلبية لمادة واحدة في اختبارات سهولة قابلية التحلل الأحيائي، يجب استخدام البيانات ذات الجودة الأعلى والأفضل توثيقاً من أجل تعين سهولة قابلية التحلل الأحيائي للمادة. غير أنه يمكن اعتبار النتائج الإيجابية في اختبارات قابلية التحلل الأحيائي صحيحة، بغض النظر عن النتائج السلبية، وذلك عندما تكون الجودة العلمية جيدة وظروف الاختبار موثقة جيداً، أي أن المعايير التوجيهية مستوفاة، بما فيها استخدام وسط اختبار غير معرض مسبقاً (غير متآكل). ولن يست هناك أي اختبارات فحص تمهيدية مناسبة لاختبار جميع أنواع المواد، وينبغي الحذر في تقييم النتائج المستقاة من استخدام إجراءات اختبار لا تناسب مع المادة المحددة قبل اتخاذ قرار بشأن هذا الاستخدام.

٢-٥-٣-٤-٩ م وهكذا، يوجد عدد من العوامل التي قد تفسر البيانات المتضاربة لقابلية التحلل الأحيائي المستقاة من اختبارات الفحص التمهيدية:

- (أ) وسط الاختبار؛
- (ب) وسمية المادة المختبرة؛
- (ج) وظروف الاختبار؛
- (د) وقابلية ذوبان المادة المختبرة؛
- (هـ) وتطوير المادة المختبرة.

٣-٥-٣-٤-٩ م وتعتمد ملاءمة وسط الاختبار لتحليل المادة المختبرة على وجود وكمية العوامل المساعدة للتحلل وكفاءتها. وعند الحصول على وسط الاختبار من بيئه عُرِّضت من قبل للمادة المختبرة، قد يكون وسط الاختبار متأقلاً كما يتضح من قدرة تحليل أكبر من قدرة وسط اختبار آخر مأخوذ من بيئه غير معرضة. ويجب بقدر الإمكانأخذ عينات وسط الاختبار من بيئه غير معرضة، ولكن ذلك قد يكون صعباً أو مستحيلاً بالنسبة للمواد التي تستخدم في كل مكان بكميات كبيرة وتنطلق في البيئة على نطاق واسع أو بصفة متواصلة إلى حد ما. وينبغي، في حالة الحصول على نتائج متضاربة، التتحقق من منشأ وسط الاختبار لتوضيح ما إذا كانت الاختلافات في العشيرة (المجموعة) الميكروبية هي السبب في تضارب البيانات.

٤-٥-٣-٤-٩ م وكما ذكر أعلاه، قد يكون الكثير من المواد سميّاً أو مثبطاً لوسط الاختبار في التركيزات العالية نسبياً المختبرة في اختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل. ويقتضي اختبار (I) MITI المعدل (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ جيم لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) واختبار قياس التنفس المانومتر (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ وا لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي)، بوجه خاص، تركيزات عالية (١٠٠ مغ/ل) من المادة المختبرة. ويوصي بتركيزات أقل (٢-١٠ مغ/ل) في اختبارات القارورة المغلقة (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ دال لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي). ويمكن تقييم إمكانية التأثيرات السمية بإدراج مجموعة ضابطة

للسمية في اختبار قابلية التحلل الأحيائي السهل، أو بمقارنة التركيز المختبر مع نتائج مستقاة من اختبارات سمية أجريت على كائنات دقيقة، مثل اختبار تثبيط التنفس (توجيه الاختبار رقم ٢٠٩ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي)، أو اختبار تثبيط النترة (ISO 9509)، أو، في حالة عدم توفر اختبارات سمية ميكروبية أخرى - اختبار تثبيط الضيائية الأحيائية (ISO 11348). وفي حالة وجود نتائج متضاربة، قد يرجع ذلك إلى سمية المادة المختبرة. وإذا لم تكن المادة مثبتة على مستوى التركيزات الواقعية بيئياً، فإنه يمكن استخدام أعلى تحلل مقيس في اختبارات الفحص التمهيدية كأساس للتصنيف. وفي حالة توفر بيانات من اختبارات المحاكاة في هذه الحالات، يمكن أن يكون من المهم على وجه الخصوص دراسة هذه النتائج، لأنه قد يكون استخدم فيها تركيز منخفض غير مثبت من المادة، مما يعطي مؤشراً أكثر موثوقية للعمر النصفي للتحلل الأحيائي للمادة تحت الظروف الواقعية بيئياً.

٥-٤-٣-٥ وعندما تكون قابلية ذوبان المادة المختبرة أقل من التركيزات المستخدمة في اختبار ما، يمكن أن يكون هذا البارامتر عاملأً يحد من التحلل الحقيقي المقيس. وفي مثل هذه الحالة، يجب تفضيل النتائج المستقاة من الاختبارات التي تستخدم أقل تركيزات، غالباً اختبار القارورة المغلقة (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ دال لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) على النتائج الأخرى. وبصفة عامة، لا يصلح اختبار اختفاء الكربون العضوي المذاب (ك ع م) "DOC" (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ ألف لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) واختبار الفحص التمهيدي المعدل (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ هاء لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) لاختبار قابلية التحلل الأحيائي للمواد القليلة الذوبان (مثال، توجيه الاختبار رقم ٣٠١ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي).

٦-٤-٣-٦ ولا ينبغي اختبار المواد الطيارة إلا في النظم المغلقة، مثل اختبار القارورة المغلقة (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ دال لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي)، واختبار I MITI (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ جيم لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) واختبار قياس التنفس المانومترى (توجيه الاختبار رقم ٣٠١ وا لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي). وبينجي التزام المذر في تقييم نتائج الاختبارات الأخرى، وعدم النظر في تلك النتائج إلا إذا أمكن إثبات أن زوال المادة المختبرة ليس نتيجة للتطاير، وذلك عن طريق تقديرات التوازن الكتلي.

٦-٣-٤-٦ الاختلاف في بيانات اختبارات المحاكاة

يتوفّر بشأن بعض المنتجات الكيميائية ذات الأولوية العالية عدد من بيانات اختبار المحاكاة. وتوفّر هذه البيانات في أحيان كثيرة نطاقاً من قيم العمر النصفي في أوساط مثل التربة و/أو الترببات و/أو المياه السطحية. ويمكن أن تظهر الاختلافات الملحوظة بين قيم العمر النصفي في اختبارات المحاكاة للمادة ذاتها الاختلافات في ظروف الاختبار، التي يمكن أن تكون جميعها ذات صلة من الناحية البيئية. وبينجي لأغراض التصنيف اختيار قيمة مناسبة لل عمر النصفي في قمة النطاق الملحوظ لقيم العمر النصفي المستقاة من هذه الدراسات، وذلك باستخدام نجح وزن الأدلة ومراعاة واقعية وملاءمة الاختبارات المستخدمة فيما يتصل بالظروف البيئية. وبصفة عامة، تفضل البيانات المستمدّة من المحاكاة المتصلة بالترسبات المائية أو التربة عندما يتعلق الأمر بتقييم قابلية التحلل السريع في البيئة المائية.

٤-٤-٩م مخطط اتخاذ القرار

يمكن استخدام المخطط التالي لاتخاذ القرار كتوجيه عام لتسهيل البت بشأن قابلية التحلل السريع في البيئة المائية وتصنيف المواد الكيميائية الخطيرة على البيئة المائية.

ولا تعتبر المادة قابلة للتحلل السريع ما لم تكن مستوفّة لأحد المعايير التالية على الأقل:

(أ) إثبات أن المادة قابلة للتحلل بسهولة في اختبار مدته ٢٨ يوماً لقابلية التحلل الأحيائي السهل. ويجب بلوغ المستوى الحدي في الاختبار (زوال الكربون العضوي المذاب (ك ع م) بنسبة ٧٠ في المائة أو مطلوبية نظرية من الأكسجين بنسبة ٦٠ في المائة) في غضون ١٠ أيام من بدء التحلل الأحيائي، إذا كان يمكن تقدير ذلك على أساس بيانات الاختبار المتاحة. فإذا لم يمكن ذلك، وجب تقييم المستوى الحدي في غضون مدة ١٤ يوماً، إن أمكن، أو بعد انتهاء الاختبار؛

(ب) أو إثبات أن المادة تحللت نهائياً في اختبار محاكاة في المياه السطحية^(٣)، مع قيمة عمر نصفي > 16 يوماً (تنتظر تحللاً < 70 في المائة في غضون ٢٨ يوماً)؛

(ج) أو إثبات أن المادة تعرضت لتحلل أولي (حيوي أو غير حيوي) في البيئة المائية، مع قيمة عمر نصفي > 16 يوماً (تنتظر تحللاً < 70 في المائة في غضون ٢٨ يوماً) وأن نواتج التحلل لا تستوفي معايير التصنيف كمواد خطيرة على البيئة المائية.

وفي حالة عدم توفر هذه البيانات، يمكن إثبات التحلل السريع، إذا استوفى أحد المعايير التالية:

(د) إثبات أن المادة تحللت نهائياً في اختبار محاكاة للترسبات المائية أو التربة^(٣)، مع قيمة عمر نصفي > 16 يوماً (تنتظر تحللاً < 70 في المائة في غضون ٢٨ يوماً)؛

(ه) أو عندما لا توفر سوى بيانات عن مطلوبيّة الأكسجين البيولوجية ومطلوبيّة الأكسجين الكيميائيّة، وتكون العلاقة طـ كـ حـ أـ / طـ كـ أـ ≤ 0.5 . وينطبق المعيار نفسه على اختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل في مدة أقل من ٢٨ يوماً، وإذا كان العمر النصفي > 7 أيام.

أما عند عدم توافر أي من البيانات المذكورة أعلاه، فإن المادة تعتبر غير قابلة للتحلل السريع.

ويدعم هذا القرار باستيفاء واحد على الأقل من المعايير التالية:

'١' المادة غير قابلة بصورة متصلة للتحلل في اختبار لقابلية التحلل الأحيائي المتصل؛

'٢' أو يمكن توقع أن تكون قابلية التحلل الأحيائي للمادة بطيئة إذا توفّرت بيانات صحيحة علمياً للعلاقات الكيميية للتراكيب - النشاط (QSAR)، على سبيل المثال، إذا تبيّن أن التحلل السريع (النموذج الحطي أو غير الحطي) < 5.0 في برنامج قابلية التحلل الأحيائي؛

'٣' أو تعتبر المادة غير قابلة للتحلل السريع على أساس أدلة غير مباشرة، من قبيل معلومات من مواد مشابهة من ناحية التركيب الكيميائي؛

'٤' أو عدم توافر أي بيانات أخرى عن قابلية التحلل.

التراكم الأحيائي

٥-٩م

مقدمة

١-٥-٩م

يمثل التراكم الأحيائي إحدى الخواص المتأصلة للمواد التي تحدد الخطير المتحمل الذي تمثله بالنسبة للبيئة. ولا يمثل التراكم الأحيائي في كائن عضوي ما خطراً في ذاته، ولكن يؤدي الترَّكِزُ الأَحْيَائِيُّ والتراكم الأحيائي إلى حمل قد يحدث أو لا يحدث تأثيرات سمية. ويتضمن النظام المنسق لتصنيف خطورة المواد على صحة الإنسان والبيئة (OECD, 1998) تعريف "القدرة على التراكم الأحيائي". غير أنه ينبغي التمييز بين الترَّكِزُ الأَحْيَائِيُّ والتراكم الأحيائي. فالترَّكِزُ الأَحْيَائِيُّ يعرف بأنه النتيجة الصافية لامتصاص وتحول مادة في كائن عضوي وزوالها منه، نتيجة لعرض للمادة عن طريق الماء؛ بينما يشمل التراكم الأحيائي جميع سبل التعرض (عن طريق الهواء، والماء، والترسبات/التربة والغذاء). وأخيراً، يعرف التضخم الحيوي بأنه تراكم ونقل المواد من خلال السلسلة الغذائية بما يؤدي إلى زيادة في التركيزات الداخلية في الكائنات العضوية الموجودة في المستويات الأعلى من السلسلة الغذائية (اللجنة الأوروبية، ١٩٩٦). ويعتقد بالنسبة لمعظم المنتجات الكيميائية أن الامتصاص من الماء (الترَّكِزُ الأَحْيَائِيُّ) هو مسلك الامتصاص السائد. والامتصاص من خلال المواد الغذائية لا يصبح مهماً إلا بالنسبة للمواد الأولية للماء جداً. ومن ناحية أخرى، فإن معايير التصنيف المنسقة تستخدم معامل الترَّكِزُ الأَحْيَائِيُّ (أو ثابت التوزع بين الأوكتانول والماء) كمقاييس للقدرة على التراكم الأحيائي. ولجميع هذه الأسباب، لا تدرس هذه الوثيقة التوجيهية سوى الترَّكِزُ الأَحْيَائِيُّ ولا تأخذ في الحسبان الامتصاص عن طريق الأغذية أو أي سبل أخرى.

(٣) يجب أن تعكس اختبارات المحاكاة الظروف البيئية الواقعية، مثل وجود تركيز منخفض من المادة الكيميائية، ودرجة حرارة واقعية، واستخدام كتلة حيوية ميكروبية سائلة لم تعرّض للمادة الكيميائية مسبقاً.

٢-١-٥-٩ م ويستند تصنيف أية مادة بالدرجة الأولى إلى خواصها المتصلة. غير أن درجة الترّكز الأحيائي تعتمد أيضاً على عوامل مثل درجة التوفّر الحيوي، وفيزيولوجيا الكائن العضوي المختبر، والاحتفاظ بتركيز تعرّض ثابت، ومدة التعرّض، والاستقلاب (الأيض) في داخل جسم الكائن المستهدف والإفراغ. وهكذا، يتطلّب تفسير القدرة على الترّكز الأحيائي لأغراض التصنيف تقييماً للخواص المتأصلة للمادة، وكذلك تقييم الظروف التجريبية التي يقدر فيها معامل الترّكز الأحيائي (م ت ح BCF). وقد وضع على أساس هذا الدليل مخطط لاتخاذ القرار لتطبيقه على بيانات الترّكز الأحيائي أو على بيانات لو كاوم (Log K_{ow}) لأغراض التصنيف. ويركز هذا القسم على المواد العضوية والمواد الفلزية العضوية. كما يناقش التراكم الأحيائي للفلزات في القسم ٧-٩ م.

٣-١-٥-٩ م يمكن الحصول على بيانات عن خواص الترّكز الأحيائي من الاختبارات القياسية أو يمكن تقديرها استناداً إلى تركيب الجزيء. ويتطّلّب تفسير بيانات الترّكز الأحيائي هذه لأغراض التصنيف غالباً تقييماً تفصيلياً لبيانات الاختبار. ولتسهيل هذا التقييم، أدرج تذيلان إضافيان. ويصف هذان التذيلان الطائق المتأحة (التذيل الثالث للمرفق ٩) والعوامل المؤثرة في القدرة على الترّكز الأحيائي (التذيل الرابع للمرفق ٩). وأخيراً، تُرفّق قائمة بالطائق التجريبية القياسية لتعيين الترّكز الأحيائي وقيم لو كاوم (التذيل الخامس للمرفق ٩) بالإضافة إلى قائمة بالمراجع (التذيل السادس للمرفق ٩).

٢-٥-٩ م تفسير بيانات الترّكز الأحيائي

١-٢-٥-٩ م يستند تصنّيف الخطورة البيئية لمادة ما في المعناد على البيانات المتوفرة عن خواصها البيئية. ويندر إنتاج بيانات اختبار بغرض أساسى هو تسهيل التصنيف. ويتاح غالباً نطاق متنوع من بيانات الاختبار لا يتّوافق بالضرورة مع معايير التصنيف. وبالتالي يلزم وجود توجيهات لتفسير بيانات الاختبار في سياق تصنّيف الخطورة.

٢-٢-٥-٩ م يمكن تقدير الترّكز الأحيائي لمادة عضوية عملياً في تجربة الترّكز الأحيائي، التي يقاس فيها معامل الترّكز الأحيائي (م ت ح) باعتباره تركيز المادة في الكائن الحي منسوباً إلى تركيزها في الماء في ظروف الاتزان، كما يمكن تقدير الترّكز الأحيائي على أساس ثابت معدل الامتصاص (K_{1}) وثبتت معدل الإفراز (K_{2}) (OECD 305, 1996). وبصفة عامة، ترتبط قدرة المادة العضوية على الترّكز الأحيائي بألفة المادة للدهون (Lipophilicity). ويتمثل مقياس الألفة للدهون في ثابت التوزّع - أوكتانول - ماء (K_{ow}) الذي يرتبط بمعامل الترّكز الأحيائي فيما يتعلق بالمواد العضوية غير المتأينة الألفة للدهون التي تتعرّض لاستقلاب (أيضاً) أو تحول حيوي ضئيل داخل الكائن العضوي. وعليه، تستخدّم في أحوال كثيرة قيمة لو كاوم لتقدير الترّكز الأحيائي للمواد العضوية على أساس العلاقة التجريبية بين "لو م ت ح" و "لو كاوم" (K_{ow}). وتتوفر بالنسبة لمعظم المواد العضوية طائق تقدير لحساب قيمة K_{ow}. وهكذا، يمكن فيما يتصل ببيانات المتعلقة بخواص الترّكز الأحيائي لمادة ما، إجراء تقدير عملي تجريبي، أو، إجراء تقدير على أساس قيم تجريبية لثابت التوزّع لو كاوم، أو، إجراء تقدير على أساس قيم لثابت التوزّع لو كاوم مستقاة عن طريق تطبيق العلاقات الكمية للتركيز - النشاط (QSAR). وترتّد فيما يلي توجيهات لتفسير هذه البيانات، وتوجيهات لتقدير فئات المواد الكيميائية التي تتطلّب عناية خاصة.

٣-٢-٥-٩ م معامل الترّكز الأحيائي "م ت ح" (BCF)

١-٣-٢-٥-٩ م يعرف معامل الترّكز الأحيائي بأنه النسبة الوزنية بين تركيز المادة الكيميائية في الحيوانات وتركيزها في الوسط البيئي، وهو الماء هنا، في حالة الاتزان. وهكذا يمكن تقدير قيمة "م ت ح" تجريبياً في ظروف الاتزان على أساس تركيزات مقيسة للمادة الكيميائية. غير أنه يمكن أيضاً حساب قيمة معامل الترّكز الأحيائي باعتباره النسبة بين ثابت معدل الامتصاص وثبتت معدل الإفراز من الدرجة الأولى، وهي طريقة لا تتطلّب توافر شروط الاتزان.

٢-٣-٢-٥-٩ م وقد وُثّقت واعتمدت مبادئ توجيهية متنوعة للاختبار لإجراء تقدير تجريبي للتراكز الحيوي في الأسماك، وأكثرها تطبيقاً بصفة عامة توجيه الاختبار ٣٠٥ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (OECD 305, 1996).

٣-٣-٢-٥-٩ م وفي النهاية، يفضل لأغراض التصنيف استخدام قيم تجريبية ذات جودة عالية لمعامل الترّكز الأحيائي حيث تكون لها الأولوية على البيانات البديلة مثل قيم لو كاوم.

٤-٣-٢-٥-٩ م وتعرف البيانات ذات الجودة العالية بأنّها البيانات التي تستوفّ وتبين فيها معايير الصلاحية بالنسبة للطريقة المطبقة، على سبيل المثال المحافظة على استقرار تركيز التعرّض، والتغييرات في درجة الحرارة ومتوى الأكسجين، وإثبات بلوغ ظروف الاتزان، وما إلى ذلك. وتعتبر التجربة دراسة عالية الجودة إذا قدم فيها وصف سليم (باستخدام الممارسة المعملىة الجيدة) يتيح التتحقق من استيفاء معايير

الصلاحية. كما يجب استخدام طريقة تحليل مناسبة لإجراء تقدير كمي للمادة الكيميائية ونواتجها السمية في الماء وفي نسيج الأسماك (انظر القسم ١ بالتنزيل الثالث للاطلاع على مزيد من التفاصيل).

٥-٣-٢-٥-٩ وقد تعطى قيم معامل التركّز الأحيائي المنخفضة الجودة أو ذات الجودة غير المؤكدة قيمة خاطئة أو بالغة الضعف لهذا المعامل؛ وهذا هو الحال مثلاً عند استخدام تركيزات مقيسة للمادة المختبرة في الأسماك وفي المياه، بينما تكون القياسات قد أجريت بعد فترة تعرض بالغة القصر لم يتم فيها بلوغ حالة الاتزان (انظر توجيه الاختبار رقم ٣٠٦ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، ١٩٩٦، المتعلق بتقدير المدة اللازمة للبلوغ حالة الاتزان). وبالتالي، يجب أن تخضع هذه البيانات لتقييم دقيق قبل استخدامها وينبغي النظر في استخدام قيم ثاوم بدلاً منها.

٦-٣-٢-٥-٩ وفي حالة عدم توفر قيمة لمعامل التركّز الأحيائي في نوع معين من الأسماك، يمكن استخدام بيانات عالية الجودة لقيمة معامل التركّز الأحيائي في أنواع أخرى (مثل معامل التركّز الأحيائي التقديري في بلح البحر الأزرق، والمحار، والمحار المروحي (ASTM) E 1022-94). وينبغي توخي الحذر عند استخدام قيم معامل التركّز الأحيائي المسجلة في الطحالب الجهرية.

٧-٣-٢-٥-٩ وتقليل قيم معامل التركّز الأحيائي المستمدّة من التجربة إلى الانخفاض مع زيادة قيم لوكمٌ بالنسبة للمواد الشديدة الألفة للدهون، كما هو الحال مع قيم لوكمٌ التي تزيد على ٦. وتشير التفسيرات النظرية لعدم خطية هذه العلاقة، بصورة رئيسية، إلى انخفاض حركة النفاذية العشاشة أو إلى انخفاض قابلية ذوبان الجزيئات الكبيرة في دهون الكائنات الحية. وهكذا يحدث انخفاض في التوافر الحيوي وامتصاص هذه المواد في الكائن الحي. ومن العوامل الأخرى التأثيرات المحوّرة التجريبية مثل عدم بلوغ حالة الاتزان، والانخفاض التوافر الحيوي بسبب الامتصاص في الكائنات العضوية الموجودة في الطور المائي وأخطاء التحليل. من هنا ينبغي اتخاذ احتياطات خاصة لتقييم النتائج الاختبارية المتعلقة بمعامل التركّز الأحيائي للمواد الشديدة الألفة للدهون، لأن هذه البيانات تنطوي على قدر من الشك أكبر كثيراً من قيم معامل التركّز الأحيائي المقدرة للمواد الأقل ألفة للدهون.

٨-٣-٢-٥-٩ معامل التركّز الأحيائي في مختلف الأنواع الأحيائية المختبرة

١-٨-٣-٢-٥-٩ تستند قيم معامل التركّز الأحيائي المستخدمة لأغراض التصنيف إلى قياسات تجرى في كائن عضوي بأكمله. وكما ذُكر أعلاه، تتمثل قيم التركّز الأحيائي، المستقاة بالاستعانة بطريقة الاختبار "OECD 305" أو بطرق مماثلة على المستوى الدولي تستخدم فيها أسماك صغيرة الحجم، أفضل بيانات يمكن استخدامها لأغراض التصنيف. ونظراً لأن نسبة مسطح الخياشيم إلى الوزن في الأسماك الصغيرة أعلى منها في الأسماك الكبيرة، فإن بلوغ حالة الاتزان يكون أسرع في الأسماك الصغيرة منه في الكبيرة. وهكذا يكتسب حجم الأسماك المستخدمة في دراسات التركّز الأحيائي أهمية كبيرة فيما يتصل بالزنون المستخدم في تقرير مرحلة الامتصاص عندما توضع القيمة المسجلة لمعامل التركّز الأحيائي فقط على أساس تركيزات المادة المختبرة المقيسة في الأسماك وفي الماء في حالة الاتزان. ولهذا السبب، يكون من المهم في حالة استخدام أسماك كبيرة الحجم، مثل أسماك السلمون البالغة، في دراسات التركّز الأحيائي تقييم ما إذا كانت فترة الامتصاص طويلة بالقدر الكافي بلوغ حالة الاتزان أو للتمكن من تعين ثابت معدل الامتصاص بدقة.

٢-٨-٣-٢-٥-٩ وعلاوة على ذلك، يمكن عند استخدام بيانات موجودة لأغراض التصنيف أن تشتق قيم معامل التركّز الأحيائي من نوع أسماك مختلف أو أنواع أحياء مائية أخرى (مثل الرخويات أو الأسماك الصدفية "clams") ولأعضاء مختلفة في السمكة. وتتطلب مقارنة هذه البيانات فيما بينها أو مع المعايير أساساً مشتركاً أو تطبيعاً. وقد لوحظ وجود علاقة وثيقة بين الليبيادات في سمكة أو في كائن مائي وقيمة معامل التركّز الأحيائي الملحوظة. وبالتالي، عند مقارنة قيم معامل التركّز الأحيائي لأنواع مختلفة من الأسماك أو عند تحويل قيم معامل التركّز الأحيائي لأعضاء محددة إلى قيم للجسم بأكمله، يعبر بصفة عامة عن قيم معامل التركّز الأحيائي على أساس محتوى مشترك من الليبيادات. فإذا وجدت في الدراسات المنشورة مثلاً قيم لمعامل التركّز الأحيائي للجسم بأكمله أو لأعضاء محددة، تكون الخطوة الأولى حساب معامل التركّز الأحيائي على أساس النسبة المئوية للنبيات، باستخدام المحتوى النسبي للدهون في الأسماك (يوجد في الدراسات المنشورة أو في توجيه الاختبارات محتوى الليبيادات المميز للكائن المختبر) أو في العضو المحدد في السمكة. وفي الخطوة الثانية يحسب معامل التركّز الأحيائي للجسم كله لـكائن مائي عادي (نوع سمك صغير) بافتراض محتوى ليبيادات أصلي مشترك. والقيمة الأكثر شيوعاً في استخدامها هي قيمة أصلية مقدارها ٥ في المائة (Pedersen *et al.*, 1995) نظراً لأن هذه القيمة تمثل محتوى الليبيادات المتوسط في الأسماك الصغيرة المستخدمة في توجيه الاختبار (1996) OECD 305.

٣-٨-٣-٥-٩ م وبصفة عامة، تستخدم أعلى قيمة صحيحة معبراً عنها على أساس هذا المحتوى المشترك من الليبيدات من أجل تعين قيمة معامل الترّكز الأحيائي على أساس الوزن الرطب، بهدف مقارنة هذه القيمة مع القيمة الحدية لمعامل الترّكز الأحيائي وهي ٥٠٠ في معايير التصنيف المنسقة (انظر الجدول ٤-١-١ بالفصل ٤-١).

٩-٣-٢-٥-٩ م استخدام المواد الموسومة إشعاعياً

١-٩-٣-٢-٥-٩ م يمكن أن يسهل استخدام مواد الاختبار الموسومة إشعاعياً تحليل عينات الماء والأسماك. غير أنه ما لم تكن هذه الطريقة مصحوبة بطريقة تحليل خاصة، فإن قياس النشاط الإشعاعي الكلي يعكس وجود المادة الأم وكذلك وجود واحد أو أكثر من نواتج استقلالها ووجود الكربون المستقلب الذي اندرج في الجزيئات العضوية بالأنسجة. وبالتالي، فإن قيم معامل الترّكز الأحيائي المقدرة باستخدام مواد اختبار موسومة إشعاعياً تكون عادة مبالغًا في تقديرها.

٢-٩-٣-٢-٥-٩ م وعند استخدام مواد موسومة إشعاعياً يكون الوسم الإشعاعي في أكثر الأحيان واقعاً في الجزء المستقر من الجزيء، ولهذا السبب تتضمن قيمة معامل الترّكز الأحيائي المقدرة على هذا النحو قيمة معامل الترّكز الأحيائي لنواتج الاستقلاب (الأيض). وفي حالة بعض المواد، يكون ناتج الاستقلاب هو الذي يمثل السمية الأشد، وأعلى قدرة على التراكم الأحيائي. وبالتالي، من المهم إجراء قياسات تتعلق بالمادة الأم وكذلك بنواعة الاستقلاب حتى يتسعى تفسير خطر مثل هذه المواد على البيئة المائية (بما في ذلك القدرة على التراكم الأحيائي).

٣-٩-٣-٢-٥-٩ م وفي التجارب التي استخدمت فيها مواد موسومة إشعاعياً، كثيراً ما وجدت تركيزات عالية من الواسم الإشعاعي في الحويصلة الماربة للسمكة. ويفسر ذلك بأنه ناجم عن التحول الحيوي في الكبد، وبالتالي بإخراج نواتج الاستقلاب في الحويصلة الصفراوية (Comotto *et al.*, 1979; Wakakayashi *et al.*, 1987; Goodrich *et al.*, 1991; Toshima *et al.*, 1992) . وعندما لا تأكل الأسماك، لا تفرغ حويصلاتها الصفراوية في الأمعاء ويمكن أن تراكم تركيزات مرتفعة من نواتج الاستقلاب في الحويصلة. وهكذا يمكن أن يؤثر نظام التغذية تأثيراً واضحاً في قياسات معامل الترّكز الأحيائي. وتوجد عدة دراسات منشورة استخدمت فيها مركبات موسومة إشعاعياً ولم تغذى فيها الأسماك. ونتيجة لذلك، توجد تركيزات مرتفعة من المادة المشعة في الحويصلة الصفراوية. وفي هذه الدراسات، يكون تقدير الترّكز الأحيائي مبالغًا فيه في معظم الحالات. وهذا يلزم عند تقييم التجارب التي تستخدم فيها مركبات موسومة إشعاعياً إجراء تقييم لنظام التغذية أيضاً.

٤-٩-٣-٢-٥-٩ م وإذا كان معامل الترّكز الأحيائي معبراً عنه بالبقايا المشعة ≤ 1000 ، فإن توجيه الاختبار رقم ٣٠٥ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (١٩٩٦) يوصي بشدة، على سبيل المثال، بالنسبة لمبيدات الآفات، بتعريف وقياس كمية نواتج التحلل في نسيج الأسماك إذا كانت تمثل ١٠ في المائة على الأقل من البقايا الإجمالية في حالة الاتزان. وفي غياب تعريف وقياس كمية نواتج التحلل، يجب أن يوضع تقييم الترّكز الأحيائي على أساس قيمة معامل الترّكز الأحيائي المقيدة على المركبات الموسومة إشعاعياً. أما إذا لم يتتوفر في حالة الماء التي لها ميل شديد للتراكم الأحيائي (معامل الترّكز الأحيائي ≤ 500) سوى قيم لمعامل الترّكز الأحيائي مقدرة على أساس قياسات المركب الأم من ناحية، وقياسات على المركبات الموسومة إشعاعياً، من ناحية أخرى، فإنه ينبغي استخدام هذه الأخيرة لتعيين التصنيف.

٤-٢-٥-٩ م معامل التوزع أوكتانول - ماء (K_{ow})

١-٤-٢-٥-٩ م يفضل في حالة المواد العضوية استخدام قيم عالية الجودة مستمدّة من التجربة لثابت التوزع K_{ow} ، أو قيم سبق تقييمها في الدراسات باعتبارها "القيم الموصى بها". وفي حالة عدم توفر بيانات تجريبية عالية الجودة، يمكن لأغراض التصنيف استخدام بيانات معتمدة من قبل العلاقات الكمية للتركيب - الشساط (QSARs) لتقدير K_{ow} . وعken استخدام البيانات المعتمدة للعلاقات الكمية للتركيب - النشاط هذه دون تعديل المعايير المتفق عليها إذا كانت تقتصر على مواد كيميائية ثبتت جيداً انتهاقها عليها. وبالنسبة لمواد مثل الأحماض والمواد القاعدية القوية، أو المواد التي تتفاعل مع مادة الشطف أو المواد المحفضة للتوتر السطحي، يفضل توفير قيمة لثابت التوزع K_{ow} مقدرة على أساس قيم QSAR أو على أساس قيم قابلية الذوبان المنفصلة في ع - أوكتانول والماء، بدلاً من قيمة توضع على أساس تقدير تحليلي لثابت التوزع K_{ow} (OECD 117, 1989; OECD A. 8, 1992). وفي حالة المواد القابلة للتأين، تجرى القياسات على الشكل غير المتأين لهذه المواد (الأحماض أو المواد القاعدية الحرة)، باستخدام منظم مناسب يكون الأس الهيدروجيني له أقل من الأس الهيدروجيني للحامض الحر أو أعلى من الأس الهيدروجيني للمادة القاعدية الحرة.

٢-٤-٢-٥-٩ م التقدير التجاري لثابت التوزع K_{ow}

يرد في المبادئ التوجيهية القياسية طائق مختلفة عديدة للتقدير العملي لقيمة K_{ow} ، كطريقة القارورة المرازة والクロماتوغرافيا (الاستشراب) السائلية العالية الأداء (HPLC)، على النحو الوارد في المبادئ التوجيهية القياسية، مثل OECD Test Guideline 107, (1995); OECD Test Guideline 117, (1989); EEC A.8, (1992); EPA-OTS, (1982); EPA- FIFRA, (1982); ASTM, (1993). ويوصى باستخدام طريقة القارورة المرازة عندما تقع قيمة لو K_{ow} بين ٢ و ٤. ولا تطبق هذه الطريقة إلا على المواد النقية تقريباً، التي تذوب في الماء وفي ع - أوكтанول. وبالنسبة للمواد الشديدة اللدهون التي تذوب ببطء في الماء تكون البيانات المستقاة باستخدام طريقة التقليب البطيء أكثر موثوقية. كما أن الصعوبات العملية المرتبطة بتكون قطيرات صغيرة في تجربة القارورة المرازة يمكن التغلب عليها إلى حد ما بطريقة التقليب البطيء حيث يتحقق الازان بين الماء والأوكتانول والمركب المختبر في مقاصل يقلب بحدوء، وتتيح طريقة التقليب البطيء (توجيه منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي رقم ١٢٣) إجراء قياس دقيق ومضبوط لمعامل التوزع K_{ow} للمركبات التي تصل فيها قيمة لو K_{ow} إلى ٨,٢. أما فيما يتعلق بطريقة القارورة المرازة، فإن طريقة التقليب البطيء لا تطبق إلا على المواد النقية تقريباً، القابلة للذوبان في الماء - أوكتانول. ويوصى باستخدام طريقة الكروماتوغرافيا (الاستشراب) السائلية العالية الأداء (HPLC) التي تجرى في أعمدة تحليلية عندما تقع قيمة لو K_{ow} في النطاق صفر إلى ٦. والطريقة الكروماتوغرافية (الاستشارية) أقل حساسية لوجود شوائب في المركب المختبر بالمقارنة مع طريقة القارورة المرازة. وتمثل طريقة العمود المولد (generator column) تقنية أخرى لقياس لو K_{ow} (USEPA, 1985).

ونظراً لعدم إمكانية إجراء قياس عملي لقيمة K_{ow} على الدوام، على سبيل المثال للمواد الشديدة الذوبان في الماء، والمواد الألifie للدهون، والمواد المحفضة للتلوّر السطحي، يمكن استخدام قيمة معامل التوزع K_{ow} مشتقة من العلاقات الكمية للتراكيب - النشاط (QSAR).

٣-٤-٢-٥-٩ م استخدام قيم العلاقات الكمية للتراكيب - النشاط (QSARs) لتقدير قيمة لو K_{ow} ($\log K_{ow}$)

عند وجود قيمة تقديرية لمعامل K_{ow} ، يجبأخذ طريقة التقدير في الاعتبار. وقد وضعت ولا تزال توضع قيم عديدة للعلاقات الكمية للتراكيب - النشاط بغرض تقدير قيمة المعامل K_{ow} . وتستخدم في أحيان كثيرة أربعة برامج حاسوبية متاحة تجاريًّا (CLOGP, LOGKOW (KOWWIN), AUTOLOGP, SPARC) لتقدير المخاطر إذا لم تتوفر بيانات مستقاة من التجربة. وتقوم البرامج CLOGP و LOGKOW على أساس إضافة مساهمات المجموعات التفاعلية، بينما يقوم برنامج SPARC على أساس خوارزمية نظرية بدرجة أكبر لمحاكاة التركيب الكيميائي. ولا يمكن استخدام سوى برنامج SPARC بشكل عام للمركبات غير العضوية أو المركبات الفلزية العضوية. ويتطبق الأمر اتباع طائق خاصة لتقدير لو K_{ow} للمركبات المحفضة للتلوّر السطحي، والمركبات الاستخلائية والمحاليل. ويوصى باستخدام برنامج CLOGP في المشروع المشترك US EPA/EC US بشأن اعتماد طائق تقدير قيم العلاقات الكمية للتراكيب - النشاط (US EPA/EC, 1993). وقد أوصى بيدرسن (Pedersen et al., 1995) باستخدام البرنامجين CLOGP و LOGKOW لأغراض التصنيف بسبب موثociتها وتوفرهما تجاريًّا، وسهولة استخدامهما. ويوصى باستخدام طائق التقدير التالية لأغراض التصنيف (الجدول ١-٥-٩ م).

المدخل ١-٥-٩ م : قيم العلاقات الكمية للتركيب - النشاط الموصى باستخدامها في تقدير قيم كأوم (Kow)

النموذج	نطاق قيم لو كأوم	المواد المعنية
CLOGP	صفر < لو كأوم < ^(١) ٩	يحسب البرنامج قيمة لو كأوم للمركبات العضوية التي تحتوي على الكربون، الهيدروجين، النتروجين، الأكسجين، الالهالوجين، الفوسفور و/أو الكبريت.
LOGKOW (KOWWIN)	-٤ < لو كأوم < ^(٢) ٨	يحسب البرنامج قيمة لو كأوم للمركبات العضوية التي تحتوي على الكربون، الهيدروجين، النتروجين، الأكسجين، الالهالوجين، السليكون، الفوسفور، السلينيوم، الليثيوم، الصوديوم، البوتاسيوم، و/أو الربيت. ويمكن أيضاً التنبؤ بواسطة البرنامج بعض المواد المخصصة للتلوّر السطحي (مثل إيثوكسيلات الكحول، والأصباغ، والمواد المتفككة).
AUTOLOGP	لو كأوم < ٥	يحسب البرنامج قيمة لو كأوم للمركبات العضوية التي تحتوي على الكربون، الهيدروجين، النتروجين، الأكسجين، الالهالوجين، الفوسفور والكربون، وبخرى تحسينات لتوسيع انتطاق البرنامج AUTOLOGP.
SPARC	يعطي نتائج أفضل من KOWWIN و CLOGP للمركبات التي تكون فيها قيمة لو كأوم > ٥	برنامج SPARC هو نموذج آلي يقوم على مبادئ الدينامية الحرارية وليس نموذجاً تعليمياً يستند إلى معلومات مستقاة من بيانات الملاحظة. وهو لذلك مختلف عن النماذج التي تستخدم علاقات التركيب - النشاط (CLOGP) في أنه لا يتطلب أي بيانات مقسدة لقيمة لو كأوم لمجموعة من المنتجات الكيميائية المرجعية. وبصفة عامة، لا يمكن استخدام سوى برنامج SPARC للمركبات غير العضوية والمركبات الفلزية العضوية.

(أ) أجري نيميلا (Niemelä) دراسة لاختبار الصلاحية تضمنت قيم لو كأوم مقدرة تجريبياً وقيماً تم فحصها، وقد أوضحت الدراسة أن البرنامج تبدأ بدقة بقيمة لو كأوم لعدد كبير من المنتجات الكيميائية العضوية، تمثل قيمة لو كأوم تتراوح بين أقل من صفر وأكبر من ٩ (ن = ٥٠١، وقيمة $r^2 = 0.967$). (temaNord, 1995:581).

(ب) يقدر على أساس رسم بياني للمشتت يمثل القيم المقدرة والتتجزئة لمعامل التوزع لو كأوم (Syracuse Research Corporation 1999) ويتعلق به ١٣٠٥١. مركباً، علمًا أن البرنامج LOGKOW يعطي نتائج صحيحة للمركبات تمثل قيمة لو كأوم تتراوح بين -٤ و ٨.

٣-٥-٩ م رتب المواد الكيميائية التي تتطلب اهتماماً خاصاً بقيم معامل التركيز الأحيائي ومعامل التوزع كأوم

يمكن أن تسبب بعض الخواص الكيميائية الفيزيائية صعوبة تقدير أو قياس معامل التركيز الأحيائي. وتوجد مواد لا تتركز في البيئات الحيوية بشكل يتسق مع خواصها الكيميائية الفيزيائية الأخرى، وعلى سبيل المثال، الإعاقة الفراغية، أو المواد التي يجعل استخدام البيانات الوصفية غير مناسب، مثل النشاط السطحي، الذي يجعل كلاً من قياس واستخدام قيمة لو كأوم غير مناسب.

٢-٣-٥-٩ م المواد الصعبة

يصعب اختبار بعض المواد الكيميائية في النظم المائية، وقد وضعت توجيهات المساعدة في اختبار هذه المواد لا تتركز في البيئات الحيوية (DoE, 1996; ECETOC 1996; US EPA 1996; OECD, 2000). والوثيقة التوجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي عن اختبار السمية المائية للمواد والمخلوط الصعب (OECD, 2000) هي مصدر جيد للمعلومات التي تفيد أيضًا في دراسات التراكم الأحيائي المتعلقة بأنواع المواد التي يصعب اختبارها والخطوات الالزمة لضمان التوصل إلى استنتاجات صحيحة من اختبار هذه المواد. وقد تكون المواد التي يصعب اختبارها قليلة الذوبان، أو متطرية، أو معرضة للتحلل السريع بسبب عمليات من قبل التحلل بالضوء، أو التحلل المائي، أو التأكسد، أو التحلل الأحيائي.

ويجب لكي تتركز المادة كمركب عضوي أن تكون المادة قابلة للذوبان في الدهون، وأن تكون موجودة في الماء، وأن تكون متاحة لاختراق خياشيم الأسماك. لذلك، فإن الخواص التي تغير هذه القدرة على التوازن تغير التركيز الأحيائي الفعلي للمادة، بالمقارنة مع القيم المتوقعة. وعلى سبيل المثال، قد لا توجد المواد السهلة التحلل الأحيائي في البيئة المائية سوى لفترات قصيرة من الزمن. وبالمثل، فإن القابلية للتقطير والتحلل المائي يخفض تركيز التركيز والمدة التي تكون المادة خلالها متاحة للتركيز الأحيائي. ويتمثل بaramter هام آخر قد يخفض تركيز التعرض الحقيقي المادة ما في الامتزاز، سواء على جسيمات أو على الأسطح بصفة عامة. وهناك عدد من المواد التي أظهرت

سرعة تحولها في الكائن العضوي، مما يؤدي إلى انخفاض قيمة معامل الترّكز الأحيائي عن القيمة المتوقعة. وقد يكون الترّكز الأحيائي للمواد التي تكون جسيمات أو تكتلات أقل مما هو متوقع من الخواص الكيميائية الفيزيائية البسيطة. وهذا هو الحال أيضاً في المواد غير الاليفية للدهون التي تحويها المذيلات (micella) المتكونة نتيجة لاستخدام عوامل الانتشار. من هنا، لا يستصوب استخدام عوامل الانتشار في اختبارات التراكم الأحيائي.

٣-٢-٣-٥-٩م وبصفة عامة، يعتبر قياس قيم معامل الترّكز الأحيائي ومعامل التوزّع أوكتانول - ماء - على أساس المادة الأم - شرطاً أساسياً لتحديد إمكانية الترّكز الأحيائي. كما أن التوثيق السليم لتركيز الاختبار شرط أساسي لإثبات صلاحية قيمة معامل الترّكز الأحيائي المعنى.

المواد الضعيفة الذوبان والمواد المعقادة ٣-٣-٥-٩م

يجب إيلاء اهتمام خاص للمواد القليلة الذوبان. وكثيراً ما تكون قابلية ذوبان هذه المواد أقل من حد الاكتشاف في الطريقة التحليلية، وهو ما يسبب مشاكل في تفسير قدرة هذه المواد على الترّكز الأحيائي. ويجب تقييم قدرة هذه المواد على الترّكز الأحيائي على أساس التحديد العملي لقيم لو كام أو وضع تقديرات لها على أساس قيم علاقة التركيب - النشاط (QSAR).

وفي حالة عدم الذوبان الكامل في الماء مادة تتركب من عدة مكونات، ينبغي تعين مكونات المخلوط بقدر المستطاع عملياً، وتعين قدرة هذه المادة على الترّكز الأحيائي باستخدام المعلومات المتاحة عن مكوناتها. فإذا كانت المكونات القادرة على الترّكز الأحيائي في الأوساط الحيوية تمثل نسبة كبيرة من المادة المقيدة (على سبيل المثال أكبر من ٢٠ في المائة أو حتى أقل من ذلك بالنسبة للمكونات الخطيرة)، فإن هذه المادة تعتبر قادرة على التراكم الأحيائي.

المواد ذات الوزن الجزيئي المرتفع ٤-٣-٥-٩م

تناقص القدرة على الترّكز الأحيائي للمواد فوق أبعاد جزيئية معينة. ويحتمل أن يرجع ذلك إلى الإعاقة الفراغية لمور المادة عبر أغشية الخيشيم. وقد اقترح تطبيق قيمة حدية قدرها ٧٠ للموزن الجزيئي (على سبيل المثال، اللجنة الأوروبية، ١٩٩٦). غير أنه وجه انتقاد لهذه القيمة الحدية لأنها تستبعد مواد قادرة على إحداث تأثيرات مائية غير مباشرة (CSTEE, 1999)، واقتصرت بدلاً منها قيمة حدية مقدارها ٠٠٠٠١. وينبغي بصفة عامة مراعاة التراكم الأحيائي لنواتج الاستقلاب (الأيض) النهائية أو نواتج تحلل الجزيئات الكبيرة الحجم في البيئة. من هنا، يجب تقييم البيانات المتعلقة بالترّكز الأحيائي للجزيئات ذات الوزن الجزيئي المرتفع بدقة، وعدم استخدامها ما لم تعتبر صحيحة، سواء كان الأمر يتعلق بمركب أم أو بنواتج استقلاب نهائية ونواتج تحلل في البيئة.

المواد المحفضة للتوتير السطحي ٥-٣-٥-٩م

١-٥-٣-٥-٩م تكون المواد المحفضة للتوتير السطحي من جزء أليف للدهون (غالباً سلسلة ألكيل) وجزء أليف للماء (المجموعة القطبية الرئيسية). وتبعاً لشحنة المجموعة القطبية الرئيسية تصنف المواد المحفضة للتوتير السطحي إلى فئات مختلفة: أنيونية أو كاتيونية، أو غير أنيونية، أو مذبذبة (أمفوتروية). وبسبب تنوع المجموعات القطبية الرئيسية، تشكل المواد المحفضة للتوتير السطحي فئة متنوعة التركيب من المركبات التي تعين وفقاً لنشاطها السطحي أكثر منه وفقاً لتركيبها الكيميائي. وينبغي بالتالي دراسة قدرة المواد المحفضة للتوتير السطحي على التراكم الأحيائي فيما يتصل بالفئات الفرعية المختلفة التي تنتهي إليها (أنيونية، أو كاتيونية، أو غير أنيونية، أو مذبذبة (أمفوتروية)), وليس بمجموعة المواد المحفضة للتوتير السطحي في جملتها. والمواد المحفضة للتوتير السطحي قد تكون مستحلبات يصعب فيها تعين التوازن الحيوي. ويمكن أن يؤدي تكون مذيلات إلى تغيير الجزء المتاح حيوياً، حتى عندما يظهر تكون الحاليل، مما يؤدي إلى مشاكل في تفسير القدرة على التراكم الأحيائي.

عوامل الترّكز الأحيائي المستمدّة من التجارب العملية ٢-٥-٣-٥-٩م

تبين قيم معامل الترّكز الأحيائي المقيسة أن معامل الترّكز قد يزيد مع زيادة طول سلسلة الألكيل في الجزيء ويكون معتمداً على موقع ارتباط المجموعة القطبية الرئيسية، وكذلك على الخصائص التركيبية الأخرى.

٣-٥-٣-٩ م معامل التوزّع أوكтанول - ماء (كأوم) (Kow)

في حالة المواد المخضضة للتلوّر السطحي، لا يمكن تعين معامل التوزّع أوكتانول - ماء بطريقة القارورة المهزّزة أو طريقة التقليب البطيء بسبب تكون المستحلبات. كما أن جزيئات المادة المخضضة للتلوّر السطحي تكون موجودة في الطور المائي في صورة أيونات بشكل حصري تقريباً، في حين يتعين أن تترافق مع أيون مضاد حتى تذوب في الأوكتانول. من هنا، لا يبيّن التقدير التجاري لمعامل التوزّع أوكتانول - ماء توزيع المواد المتأينة المخضضة للتلوّر السطحي (Tolls, 1998). ومن ناحية أخرى، فقد اتضح أن الترّكز الأحيائي للمواد المخضضة للتلوّر السطحي الأيونية وغير الأيونية يزيد مع زيادة الأنففة للدهون (Tolls, 1998). وأوضح تولز (Tolls, 1998) أنه بالنسبة لبعض المواد المخضضة للتلوّر السطحي، يمكن لقيمة لو كأوم المقدرة باستخدام برنامج LOGKOW أن تمثل القدرة على التراكم الأحيائي؛ غير أنه يلزم في حالة مواد أخرى مخضضة للتلوّر السطحي إدخال بعض التصحيحات على قيمة لو كأوم التقديرية، وذلك باستخدام طريقة روبرتس (Roberts, 1989). وتشير هذه النتائج أن نوعية العلاقة بين تقديرات لو كأوم والترّكز الأحيائي تعتمد على فئة المادة المخضضة للتلوّر السطحي المعنية ونوعها المحدد. لذلك، ينبغي توخي الحذر في تصنيف القدرة على الترّكز الأحيائي على أساس قيم لو كأوم.

٤-٥-٩ م البيانات المتضاربة وعدم توفر البيانات**١-٤-٥-٩ م بيانات معامل الترّكز الأحيائي المتضاربة**

في الحالات التي تناح فيها بيانات متعددة لمعامل الترّكز الأحيائي لمادة واحدة، يمكن أن توجد بيانات متضاربة. وبصفة عامة، يجب تفسير البيانات المتضاربة لمادة خضعت عدة مرات لاختبار مناسب للترّكز الأحيائي وفقاً لنهج من نوع " وزن الأدلة ". ويعني هذا النهج أنه إذا تم الحصول لمادة ما على قيم تجريبية لمعامل الترّكز الأحيائي ≤ 4 على السواء، فإنه ينبغي استخدام البيانات التي تتسم بأفضل جودة ممكنة والبيانات الأفضل توثيقاً لتعيين قدرة المادة على الترّكز الأحيائي. وإذا ظلت الاختلافات موجودة، على سبيل المثال، إذا توفّرت قيم عالية الجودة لمعامل الترّكز الأحيائي لأنواع مختلفة من الأسماك، فإنه ينبغي استخدام أعلى قيمة صحيحة كأساس للتصنيف.

وعندما تناح مجموعات بيانية أكبر (٤ أو قيم أكبر) للنوع الأحيائي ذاته ولمراحل الحياة ذاتها، فإنه يمكن استخدام المتوسط الهندسي لقيم معامل الترّكز الأحيائي باعتباره القيمة التمثيلية لمعامل الترّكز الأحيائي لذلك النوع الأحيائي.

٢-٤-٥-٩ م بيانات لو كأوم المتضاربة

قد تنشأ نتائج متضاربة في الحالات التي تتوفر فيها بيانات متعددة لقيمة لو كأوم للمادة ذاتها. فإذا تم الحصول على بيانات لو كأوم ≤ 4 على السواء، فإنه ينبغي استخدام البيانات ذات الجودة الأعلى والأفضل توثيقاً من أجل تعين قدرة المادة على الترّكز الأحيائي. وإذا ظلت الاختلافات موجودة، فإنه ينبغي بصفة عامة إعطاء أسبقية لأعلى قيمة صحيحة. وفي هذه الحالة، يمكن استخدام قيمة لو كأوم التقديرية على أساس العلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSAR).

٣-٤-٥-٩ م الاستعانة برأي خبير

في حالة عدم توفّر أية قيمة مقدرة بالتجربة لمعامل الترّكز الأحيائي أو قيمة لو كأوم، ولا يتوفّر أي تنبؤ لقيمة لو كأوم، فإنه يمكن تقييم القدرة على التركيز في البيئة المائية بالاستعانة برأي خبير. ويمكن أن يستند رأي الخبير على مقارنة بين تركيب الجزء وتركيب مواد أخرى تتوفر بشأنها قيم لمعامل الترّكز الأحيائي أو قيم لو كأوم المقدرة بالتجربة، أو على تنبؤات لقيمة ثابت التوزّع لو كأوم.

٥-٥-٩ م مخطط اتخاذ القرار

١-٥-٥-٩ م تم على أساس المناقشات والاستنتاجات المذكورة أعلاه وضع مخطط لاتخاذ القرار قد يُسهل البت فيما إذا كانت مادة ما قادرة أو غير قادرة على الترّكز الأحيائي في الأنواع الأحيائية المائية.

٢-٥-٥-٩ م ولأغراض التصنيف، يفضل في النهاية استخدام قيم لمعامل الترّكز الأحيائي مستقاة من التجربة وذات جودة عالية. ولا ينبغي استخدام قيم منخفضة الجودة أو غير مؤكدة الجودة لأغراض التصنيف إذا توفّرت بيانات عن قيم لو كأوم لأنها يمكن أن تعطي قيمة زائفة أو باللغة الانخفاض لمعامل الترّكز الأحيائي، على سبيل المثال بسبب فرط قصر مدة التعرض التي لم يتم فيها بلوغ ظروف حالة

الاتزان. وفي حالة عدم توفر قيمة لمعامل التركّز الأحيائي لأنواع أسماك يمكن استخدام بيانات عالية الجودة لمعامل التركّز الأحيائي في أنواع أحياء أخرى (مثل بلح البحر).

٣-٥-٥-٩م وفيما يتعلق بالمواد العضوية، تفضل قيم عالية الجودة مستقاة من التجربة لثابت التوزّع K_{ow} ، أو قيم وردت تقديرات لها في الدراسات المنشورة واعتبرت "قيماً موصى بها". وفي حالة عدم توفر بيانات تجريبية ذات جودة عالية، يمكن في عملية التصنيف استخدام قيم معتمدة للعلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSARs) لتعيين قيمة لو كأوم، ويمكن استخدام قيمة QSAR المعتمدة هذه دون تعديل معايير التصنيف، إذا كانت مقتصرة على مواد كيميائية ثبتت جيداً انتلاقها عليها. وفي حالة مواد مثل الأحماض والقواعد القوية، والمركبات الفلزية المعقّدة، وللمواد المحفوظة للتلوّر السطحي، ينبغي توفير قيمة لثابت التوزّع لو كأوم مقدرة على أساس علاقات التركيب - النشاط أو تقدير على أساس قابلية ذوبان منفصلة في كل من ع - أوكтанول والماء بدلاً من إجراء تقدير تحليلي لثابت التوزّع لو كأوم.

٤-٥-٥-٩م وإذا كانت البيانات متوفّرة لكنها غير معتمدة، فإنه ينبغي الاستعانة برأي خبير.

٥-٥-٥-٩م ومن هنا، يمكن البت فيما إذا كانت مادة ما قادرة أو غير قادرة على التركّز الأحيائي في الكائنات العضوية المائية باتباع المخطط التالي:

(أ) قيمة صحيحة/ ذات جودة عالية لمعامل التركّز الأحيائي محددة بالتجربة = نعم:

١' معامل التركّز الأحيائي (م ت ح) ≤ 500 : المادة قادرة على التركّز الأحيائي

٢' معامل التركّز الأحيائي (م ت ح) > 500 : المادة غير قادرة على التركّز الأحيائي.

(ب) قيمة صحيحة/ ذات جودة عالية لمعامل التركّز الأحيائي محددة بالتجربة = لا:

قيمة صحيحة/ ذات جودة عالية لـ لو كأوم محددة بالتجربة = نعم:

١' لو كأوم ≤ 4 : المادة قادرة على التركّز الأحيائي

٢' لو كأوم > 4 : المادة غير قادرة على التركّز الأحيائي.

(ج) قيمة صحيحة/ ذات جودة عالية لمعامل التركّز الأحيائي محددة بالتجربة = لا:

قيمة صحيحة/ ذات جودة عالية لـ لو كأوم محددة بالتجربة = لا:

استخدام قيم صحيحة لعلاقات التركيب - النشاط QSAR لتقدير قيمة لو كأوم = نعم:

١' لو كأوم ≤ 4 : المادة قادرة على التركّز الأحيائي

٢' لو كأوم > 4 : المادة غير قادرة على التركّز الأحيائي.

٦-٩م استخدام العلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSAR)

١-٦-٩م خلفية تاريخية

يرجع تاريخ استخدام العلاقات الكمية بين التركيب والنّشاط في علم السموم المائية إلى الأعمال التي أُنجّهها في أواخر القرن التاسع عشر أوفرتون (Overton) في زوريغ (Lipnick, 1986) وماير (Meyer) في ماريورغ (Lipnick, 1989a). وقد أوضح هذان الباحثان أن قدرة المواد على إحداث تخدیر في صغار الضفادع وصغار الأسماك ترتبط ارتباطاً مباشراً بمعامل توزّعها المقيس بين زيت الزيتون والماء. وطرح أوفرتون في دراسته في ١٩٠١ "Studien über die Narkose", فرضية بأن هذا الارتباط يظهر السمية التي تحدث في تركيز أو حجم جزيئي (مولى) قياسي، في نطاق موقع جزيئي معين في داخل الكائن العضوي (Lipnick, 1991a). كما أنه خلص إلى أن هذا يناظر التركيز أو الحجم نفسه في مختلف الكائنات، بغض النظر عما إذا كان الامتصاص من الماء أو عن طريق استنشاق غازي. ويعرف هذا الارتباط في علم التخدير باسم نظرية ماير - أوفرتون.

اقتصر كورفن هانش (Corwin Hansch) ومعاونه في كلية بومونا استخدام نظام ع - أوكتانول - ماء كنظام قياسي للتوزيع، ووُجد أن معاملات التوزع هذه قيم جمعية تركيبية يمكن تقديمها مباشرة على أساس التركيب الكيميائي. وذكر هؤلاء الباحثون كذلك أنه يمكن تصميم نماذج للعلاقات الكمية بين التركيب والنشاط على أساس تحليل الانحدار (regression) في النتائج. وأعلن الباحثون عن طريق تطبيق هذا النهج في عام ١٩٧٢ ما مجموعه ٣٧ نموذجاً للعلاقات الكمية للتركيب والنشاط في شكل $\log \frac{1}{C} = A \log K_{ow}$ حيث K_{ow} هو معامل التوزع بين ع - أوكتانول والماء، و C التركيز الجزيئي للمادة الكيميائية الذي يسبب استجابة بيولوجية قياسية لتأثير المركبات العضوية غير الإلكترولية وغير المتفاعلة في حيوانات كاملة، أو أعضاء، أو خلايا، بل وأنزيمات نفية. وكانت الانحدارات مقاطع محاور الإحداثيات متطابقة تقريباً في خمس من هذه المعادلات التي تتعلق بسمية خمسة كحولات بسيطة أحادية الهيدروكسيل لخمسة أنواع من الأسماك، وكانت في الواقع مطابقة تقريباً لما توصل إليه كينمان (Könemann) في عام ١٩٨١، الذي يبدو أنه لم يكن على علم بأعمال هانش السابقة. وأثبت كينمان آخرون أن كل هذه المواد البسيطة غير الإلكترولية وغير المتفاعلة تعمل من خلال آلية تخدير في اختبار السمية الحادة في الأسماك، مما يؤدي إلى سمية دنيا أو سمية خط الأساس (Lipnick, 1989b).

٢-٦-٩ م الأخطاء التجريبية التي تسبب بخس تقدير الخطورة

يمكن أن تكون هناك مواد غير الإلكترولية أخرى أشد سمية مما تتبعاً به قيمة كمية تقديرية لعلاقات التركيب - النشاط (QSAR). لكنها لا تكون أقل سمية إلا نتيجة لخطأ في إجراء الاختبار. وتشمل أخطاء إجراء الاختبار البيانات المتعلقة بمركبات مثل الهيدروكربونات التي تمثل إلى التطوير أثناء التجربة، وكذلك بالمركبات التي تكره الماء بشدة، التي قد تكون مدة اختبار سميتها الحادة غير كافية لبلوغ توزيع حالة الاتزان بين التركيز في الطور المائي (محلول الاختبار في المجرى المائي) وموقع التأثير المدر الداخلي الكاره للماء. ويظهر الرسم البياني لعلاقة التركيب - النشاط التي تمثل لو كائم مقابل لو كـت لهذا المواد البسيطة غير الإلكترولية وغير المتفاعلة، علاقة خطية شديدة بلوغ هذا الاتزان قبل نهاية الاختبار. وفيما وراء هذه النقطة، تلاحظ علاقة ثنائية الخطية، تكون فيها المادة الكيميائية الأشد سمية هي التي تعطي القيمة الأكبر للوغرافيت لو كـت الذي يتحقق فيها الاتزان (Lipnick, 1995).

وثمة مشكلة اختبار أخرى تتمثلها القيمة الحدية لقابلية الذوبان في الماء. فعندما يكون التركيز السمي اللازم لإحداث التأثير أعلى من حد قابلية ذوبان المركب في الماء لا يلاحظ أي تأثير، حتى في حالة التشبع في الماء. كما أن المركبات التي يقترب تركيزها السمي المتوقع من حد قابلية الذوبان في الماء لا تحدث تأثيراً هي الأخرى إذا كانت مدة الاختبار غير كافية لبلوغ الاتزان. وتلاحظ ظاهرة مماثلة للقيمة الحدية في حالة المركبات المحفضة للتلوث السطحي إذا كانت السمية متوقعة عند تركيز أعلى من التركيز الحرج للمذيلات. وبينما يمكن لهذه المواد ألا تظهر سمية في هذه الظروف عند اختبارها بمفردها، فإن مساهمتها السمية تكون واضحة في المخلوط دائمًا. وبالنسبة للمركبات التي تعطي قيمة متطابقة لمعامل لو كـت، تظهر الاختلافات في قابلية الذوبان في الماء اختلافات في المحتويات الحرارية للانصهار، المسجلة عند نقطة الانصهار. ونقطة الانصهار هي انعكاس لدرجة ثبات الشبكة البلورية وتعتمد قيمتها على الروابط المدروجينية بين الجزيئية، وعدم المرونة البنوية، والتماطل. وكلما زاد تماثل المركب كانت نقطة انصهاره أعلى (Lipnick, 1990).

٣-٦-٩ م قضايا وضع نماذج لعلاقة التركيب - النشاط

إن اختيار قيمة مناسبة لعلاقة التركيب - النشاط يعني أن يعطي النموذج تنبؤاً موثوقاً به لسمية مادة كيميائية لم تختر أو لنشاطها الحيوي. وبصفة عامة، تتناقص الموثوقية مع تزايد تعقيد التركيب الكيميائي، ما لم تكن قيمة علاقة التركيب - النشاط مشتقة لمجموعة ضيقة من المواد الكيميائية تشبه المادة المرشحة في التركيب. وفي المعتاد، تستخدم نماذج لعلاقة التركيب - النشاط مشتقة لرتب ضيقة محدودة من المواد الكيميائية في تطوير المستحضرات الصيدلانية متى تم تعين مركب رائد جديد، ومتى كانت هناك حاجة إلى إدخال تعديلات تركيبية طفيفة لزيادة نشاطه (وتقليل سميتها). والمهدف، إجمالاً، هو عمل تقديرات عن طريق الاستكمال الداخلي أكثر منه عن طريق الاستكمال الخارجي.

وعلى سبيل المثال، عندما تتوفر البيانات المتعلقة بالتركيز القاتل النصفي T₉₀ عند تعرض ٩٦ ساعة في سمك المنوى بالنسبة للإيثانول، ع - بوتانول، ع - هكسانول، ع - نونانول، فإن التنبؤات تكون موثوقة بما إلى حد ما بالنسبة لتتأثيرات ع - بروبانول، أو ع - بنتانول. وبالمقابل، يكون مثل هذا التنبؤ أقل موثوقية بالنسبة لتأثير الميثانول لأن الأمر يتعلق هنا باستكمال خارجي لعدد من ذرات الكربون أقل بشكل واضح من العدد في الكحولات المختبرة الأخرى. وفي الواقع، يكون سلوك المركب الأول في هذه المجموعة المتشاكلة عادة الأشد شدوداً ولا ينبغي التنبؤ به على أساس البيانات المتعلقة بالمركبات الأخرى في المجموعة. بل إن سمية الكحولات ذات السلسلة المتفرعة يمكن

أن تشكل استكمالاً خارجياً غير معقول تبعاً للتأثير المعنى. ويصبح هذا الاستكمال الخارجي أقل موثوقية إلى حد ارتباط بنوافع الاستقلاب (الأيض)، وليس بخواص المركب الأم لتأثير محدد ما. وبالمثل، إذا كانت السمية تحدث من خلال آلية ارتباط مبتلة محددة، فإن التأثيرات الملاحظة نتيجة لإدخال تغييرات طفيفة يمكن أن تكون ذات شأن كبير.

٣-٣-٦-٩ وما يحكم في النهاية صلاحية هذه التنبؤات هو الدرجة التي تستخدم بها المركبات لاستيقاظ قيمة QSAR لتأثير بيولوجي محدد من خلال آلية جزيئية عامة. وفي كثير من الحالات، إن لم يكن في معظمها، لا تمثل قيمة QSAR معينة نموذجاً آلياً، ولكن مجرد نموذج ترابطي. ويجيب أن يكون النموذج الآلي الصحيح بالفعل مشتقاً من سلسلة من المنتجات الكيميائية التي تعمل جميعها وفق آلية جزيئية واحدة وتختضن لمعادلة تستخدم واحداً أو أكثر من البارامترات المرتبطة بشكل مباشر بواحدة أو أكثر من مراحل الآلية المعنية. وتعرف هذه البارامترات أو الخواص بصورة أعم تحت اسم البيانات الجزيئية الوافية. وينبغي مراعاة أن عدداً من هذه الوصفات الجزيئية الشائعة الاستخدام ليس لها بالضرورة تفسير فيزيائي مباشر. ويحتمل في النموذج الترابطي أن يكون التوافق الإحصائي للبيانات أضعف منه في النموذج الآلي حتى إذا أخذت في الاعتبار حدود النموذج الآلي المذكورة آنفاً. والآليات ليست مفهومة تماماً بالضرورة، ولكن ما هو معروف يمكن أن يكون كافياً لتعزيز هذا النهج. وفي حالة النماذج الترابطية تزايد موثوقية التنبؤات إذا كان نطاق الترابط محدوداً: على سبيل المثال، الفئات الأولية للإلكترونات، مثل الأكريلات، التي تكون فيها درجة التفاعلية مماثلة والسمية يمكن أن تقارب لأي مركب كيميائي "جديد" باستخدام نموذج يقوم على معيار لو كائم وحده.

٤-٣-٦-٩ وكمثال، نجد أن الكحولات الأولية والكحولات الثانوية التي تحتوي على رابطة ثنائية أو ثلاثية متصلة مع مجموعة الميدروكسيل (الكحول الأليلي أو الكحول البروباجيلي) تتسم بسمية أشد من السمية التي يتباين بها نموذج QSAR للمركبات المشبعة المناظرة. وقد نسب هذا السلوك إلى آلية كامنة الألفة للإلكترونات (Proelectrophile) تتطوّي على تنشيط استقلابي بواسطة الإنزيم الشائع ديهيدروجيناز الكحول للألفهيدات غير المشبعة ألفا وبيتا والكيتونات المناظرة التي يمكن أن تعمل كمواد أولية للإلكترونات من خلال آلية مُتفقّل من نوع آلية ميشيل (Veith *et al.*, 1989). وتسلك هذه المركبات في وجود مثبط الإنزيم ديهيدروجيناز الكحول مثل الكحولات الأخرى، ولا تتسم بسمية مفرطة تتفق مع الفرضية الآلية.

٥-٣-٦-٩ ويصبح الوضع أكثر تعقيداً بسرعة متى تجاوز الماء سلسلة متاشكلة من المركبات. مثال ذلك، مشتقات البنزين البسيطة. وقد تبدو سلسلة مركبات الكلوروبنزين كسلسلة مماثلة للسلسلة المتاشكلة. ولا يحتمل أن يكون هناك اختلاف كبير في سمية مركبات ثانوي كلوروبنزين الأيسوميرية الثلاثة بحيث تكون قيمة QSAR للكلوروبنزينات القائمة على أساس بيانات الخبراء أحد هذه الأيسومرات كافية. فماذا عن الاستبدال في الجموعات التفاعلية الأخرى في حلقة البنزين؟ على خلاف الكحول الأليلي، تؤدي إضافة مجموعة هيدروكسيل تفاعلية إلى حلقة بنزين إلى إنتاج فينول لا يعود متعادلاً بعد، ولكن مركب حمضي متآين، بسبب الاستقرار الرئيسي للشحنة السلبية الناتجة. وهكذا، لا يعمل الفينول كمادة محددة حقيقة. وإضافة بدائل أولية للإلكترونات على الفينول (مثل ذرات الكلور) منتقل إلى مركبات تعمل كعوامل تفكك الفسفاته المؤكسدة (على سبيل المثال، مبيد الحشائش دينوسوب). ويفؤدي الاستبدال باستخدام مجموعة ألدهيد إلى زيادة في السمية من خلال آلية الألفة للإلكترونات لأن هذه المركبات تتفاعل مع جموعات الأمينو من قبيل مجموعة ليسين أمينو-4 لتكون ناتج إضافة من نوع قاعدة شيف (Schiff). وبالمثل، يعمل كلوريد البنزين كمركب أوليف للإلكترونات لتكون ناتج إضافة تكافؤية مع جموعات سلفدريل. وينبغي عند التنبيه بسمية مركب غير مختبر أن تدرس بعناية التفاعلات الكيميائية لهذه المجموعات وكثير من المجموعات التفاعلية الأخرى، وتفاعل بعضها مع بعض، وأن تبذل محاولات لتوثيقها من الدراسات الكيميائية المنشورة (Lipnick, 1991b).

٦-٣-٦-٩ وبالنظر إلى هذه القيود في استخدام قيم علاقة التركيب - النشاط QSAR لوضع التنبؤات، تستخدم هذه الطريقة كأفضل وسيلة لوضع أولويات الاختبار، وليس كبديل للاختبار، ما لم تتوفر بيانات آلية معينة عن المركب غير المختبر نفسه. الواقع أن عدم القدرة على وضع تنبؤ بتغيرات تعرض وتسرب معروفين في البيئة يمكن بحد ذاته أن يكون كافياً للشروع في إجراء اختبارات أو استحداث نموذج جديد لقيم علاقة التركيب - البيئة لغة ما من المنتجات الكيميائية التي تتطلب مثل هذه المعلومات. ويمكن وضع نموذج لعلاقة التركيب - النشاط بالتحليل الإحصائي، وبخاصية بتحليل التشتت، من مثل هذه المجموعة من البيانات. ويمكن، كمحاولة أولى استخدام البيان الجزيئي الواصل الأكثـر شيئاً وهو لو كائم.

٧-٣-٦-٩ م وبالمقابل، يتطلب اشتراق آلية تعتمد على نموذج علاقة التركيب - النشاط فهماً أو فرضية عملية للآلية الجزئية، ومعرفة البارامتر أو البارامترات التي توضع نماذج لها بشكل مناسب. ومن المهم مراعاة أن هذا يختلف عن فرضية تتعلق بأسلوب الفعل الذي يتصل بالاستجابة البيولوجية/الفيزيولوجية وليس بالآلية الجزئية.

٤-٦-٩ م استخدام قيم العلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSAR) في التصنيف المائي

١-٤-٦-٩ م تعتبر الخواص المتأصلة التالية للمواد مناسبة لأغراض التصنيف فيما يتصل بالبيئة المائية:

- (أ) معامل التوزّع ع - أوكتانول - ماء لو كونوم ($\log K_{ow}$)؛
- (ب) معامل الترکز الأحيائي م ت ح (BCF)؛
- (ج) قابلية التحلل - غير الأحيائي والتحلل الأحيائي؛
- (د) السمية المائية الحادة في الأسماك وبراغيث الماء والطحالب؛
- (ه) السمية الممتدة في الأسماك وبراغيث الماء.

٢-٤-٦-٩ م وتفضل بيانات الاختبار دائمًا على التنبؤات على أساس علاقة التركيب - النشاط (QSAR)، بشرط أن تكون بيانات الاختبار صحيحة، مع استخدام قيم QSAR ملء ثغرات البيانات لأغراض التصنيف. ونظراً لتبادر موثوقية القيم المتاحة لعلاقة التركيب - النشاط وتبادر نطاق تطبيقها، تطبق قيود مختلفة على التنبؤ بكل من نقط انتهاء الملاحظة المذكورة. ومع ذلك، إذا كان مركب اختبار ما يتبع إلى رتبة كيميائية أو نوع تركيبي (انظر أعلى) يوجد بالنسبة له قدر من الثقة في فائدة التنبؤ من نموذج علاقة التركيب - النشاط، فإنه تجدر مقارنة هذا التنبؤ مع بيانات الاختبار العملي، حيث إنه ليس من غير المعاد استخدام هذا النهج لكشف بعض الأخطاء التجريبية (التطاير، وعدم كفاية مدة الاختبار لبلوغ حالة الاتزان، وحد قابلية الذوبان في الماء) في البيانات المقيدة، وهو ما يسفر غالباً عن تصنيف المواد في رتبة سمية أدنى من السمية الفعلية.

٣-٤-٦-٩ م وعندما تنطبق قيمتان أو أكثر من قيم علاقة التركيب - النشاط أو تبدو قابلة للانطباق، يكون من المفيد مقارنة تنبؤات هذه النماذج المتعددة فيما بينها بنفس الطريقة التي تقارن بها بيانات التنبؤ مع البيانات المقيدة (كما ذكر أعلاه). فإذا لم يكن هناك تبادر بين هذه النماذج، فإن النتيجة تشجع على الثقة في صحة التنبؤات. وقد يعني ذلك بالطبع أن جميع النماذج قد وضعت باستخدام بيانات عن مركبات مشابهة وباستخدام طرق إحصائية متماثلة. ومن ناحية أخرى، إذا كانت التنبؤات مختلفة بشدة، فإن هذه النتيجة تتطلب مواصلة فحصها. وهناك دائماً احتمال لأن يعطي أي من النماذج المستخدمة تنبؤاً صالحاً. وكخطوة أولى، ينبغي دراسة تركيبات وخصائص المواد الكيميائية المستخدمة لاشتقاق كل من نماذج التنبؤ لمعرفة ما إذا كانت أي نماذج مبنية على مواد كيميائية مشابهة في هذه الجوانب مع المادة الكيميائية المطلوب وضع تنبؤ بشأنها. فإذا كانت مجموعة من البيانات تضم مادة مشابهة استخدمت في اشتراق النموذج، فإنه ينبغي مقارنة القيمة المقيدة في قاعدة بيانات ذلك المركب مع التنبؤ الذي استُنبط باستخدام النموذج. فإذا كانت النتائج تتوافق عموماً مع النموذج، فإن هذا النموذج هو الذي يتحمل أن يكون استخدامه أكثر موثوقية. وبالتالي، فإنه إذا لم تكن هذه النماذج تحتوي على بيانات اختبار بشأن مثل هذا التشابه، فإنه يُوصى باختبار المادة الكيميائية.

٤-٤-٦-٩ م وقد وضعت وكالة الولايات المتحدة لحماية البيئة (US EPA) مؤخراً على موقعها على شبكة الإنترنت مشروع وثيقة بعنوان "وضع الفئات الكيميائية في برنامج اختبار المواد الكيميائية ذات حجم الإنتاج الكبير (HPV)". وتفتقر الوثيقة استخدام فئات المنتجات الكيميائية لغرض "... إجراء تجميع طوعي لمجموعة بيانات الفحص (SIDS) المتعلقة بكامل المنتجات الكيميائية المدرجة على قائمة المواد الكيميائية المنتجة بكميات كبيرة (HPV) في الولايات المتحدة ... (لتوفير) بيانات الفحص الأساسي اللازم لعمل تقييم مبدئي للخواص الكيميائية - الفيزيائية للمواد الكيميائية، ومصيرها في البيئة، وتأثيراتها في صحة الإنسان والبيئة" (US EPA, 1999). وتتضمن هذه القائمة "... نحو ٨٠٠ مادة كيميائية تنتج بكميات كبيرة تم حصرها في عام ١٩٩٠ في إطار استكمال قائمة المواد السمية بموجب قانون مراقبة المنتجات الكيميائية (Toxic Substances Control Law)." .

٥-٤-٦-٩ م ويتمثل أحد النهج المقترحة في أنه "... عندما يكون لذلك ما يبرره من الناحية العلمية، ... تدرس المواد الكيميائية المشابهة بشكل مباشر باعتبارها مجموعة واحدة، أو فئة واحدة، بدلاً من اختبار كل منها على حدة. ومن هذا المنظور، ليس

من الضروري إخضاع كل منتج كيميائي للاختبار لكل معيار من معايير التأثير في مجموعة بيانات الفحص (SIDS) ". ويمكن تبرير هذه الاختبارات المحددة بشرط "... أن تسمح مجموعة البيانات النهائية بتقييم التأثيرات غير المختبرة، من الناحية المثالية بطريقة الاستكمال الداخلي بين مركبات الفئة أو فيما بين هذه المركبات". وترت عملية تعريف هذه الفئات والحصول على هذه البيانات في مشروع وثيقة وكالة حماية البيئة (US EPA).

٦-٤-٦-٩م وهناك نهج ثان قد يتطلب قدرًا أقل من البيانات (US EPA, 2000a) يتمثل في "... تطبيق مبادئ علاقة التركيب - النشاط (SAR) على أي مركب كيميائي مفرد قريب الشبه من مركب أو عدة مركبات معروفة بدرجة أفضل ("المواد المتشابهة")". ويتمثل نهج ثالث في استخدام "مجموعة من هذين النهجين: نهج الفئة ونهج التشابه ... [مثل النهج] المتبعة في برنامج (ECOSAR) (US EPA, 2000b)، وهو برنامج حاسوبي يقوم على بيانات علاقة التركيب - النشاط (SAR)، يمكن الحصول منه على قيم للسمية البيئية". وتتضمن وثيقة US EPA أيضًا بالتفصيل تاريخ استخدام بيانات علاقة التركيب - النشاط في برنامج US EPA في دراسة المنتجات الكيميائية الجديدة، والمسار الذي يتع في جمع وتحليل البيانات المستخدمة في هذه النهج المتعلقة بعلاقة التركيب - النشاط (SAR).

٦-٤-٧م وقد نشر المجلس الوزاري للبلدان الشمالية تقريرًا (Pederson *et al.*, 1995) معنوناً "تصنيف الخطورة البيئية" يتضمن معلومات عن جمع البيانات وتفسيرها، وقسمًا (٥-٢-٨) معنوناً "تقديرات العلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSAR) لقابلية الذوبان في الماء والسمية المائية الحادة". ويناقش هذا القسم أيضًا تقدير الخصائص الكيميائية الفيزيولوجية، بما فيها لو كوم. ولأغراض التصنيف، يوصى باستخدام طائق التقدير للتنبؤ بمعدلات "السمية المائية الحادة الدنيا" للمركبات المتعدلة، والعضوية، وغير المتأينة، مثل الكحولات، والكيتونات، والإشرات والألكيلات، وهاليدات الأريل، ويمكن استخدامها أيضًا للهيبروكربونات العطرية، والهيبروكربونات العطرية المهلجة، والهيبروكربونات الأليفاتية، وكذلك أملاح الكبريتيد وثنائي الكبريتيد" على التحو الذي ذكر سابقًا في الوثيقة التوجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (OECD). وتتضمن وثيقة البلدان الشمالية أيضًا أفرادًا مننة للتطبيق الموسوب لبعض هذه الطائق.

٦-٤-٨م ونشر المركز الأوروبي لعلم السموم البيئية وسموم المواد الكيميائية (ECETOC) تقريرًا معنوناً "استخدام قيم العلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSARs) في اختبار صلاحية البيانات أو ملء ثغرات البيانات لأغراض وضع الأولويات، وتقرير الأخطار، والتصنيف" (ECETOC, 1998). وتوصف في التقرير طائق قيم QSAR للتنبؤ بالمصير البيئي والسمية المائية. ويدرك التقرير أن هناك حاجة إلى توفير مجموعة متناسقة من البيانات عن تأثير ما (نقطة انتهاء الملاحظة)، تتعلق بنطاق محدد جيدًا من التركيبات الكيميائية ("النطاق")، يمكن على أساسها تكوين مجموعة من بيانات المحاكاة. وتناولت الوثيقة أيضًا ميزة الآلة المبنية على نماذج، واستخدام التحليل الإحصائي في وضع قيم QSAR، وكيفية تقييم الحالات الشاذة".

٦-٤-٩م معامل التوزيع - أوكتانول - ماء (لو كوم)

٦-٤-١م تتوفر طائق محسوبة مثل (LOGKOW (US EPA, 2000a), CLOGP (US EPA, 1999)، و LOGKOW (US EPA, 2000b) SPARC لحساب قيمة لو كوم من التركيب الكيميائي مباشرة. ويقوم البرنامج CLOGP على إضافة إسهامات المجموعات التفاعلية، بينما يقوم برنامج SPARC على خوارزمية نظرية بدرجة أكبر تحاكي التركيب الكيميائي. ويجب اتخاذ جانب الحذر عند استخدام قيم محسوبة للمركبات القابلة للتحلل المائي أو للتفاعل على نحو آخر، لأنه يجبأخذ هذه التحولات في الاعتبار في تفسير بيانات اختبار السمية المائية لهذه المنتجات الكيميائية التي تتفاعل. وبصفة عامة، لا يمكن استخدام سوى نموذج SPARC للمركبات غير العضوية والمركبات الفلزية العضوية. ومن ناحية أخرى، فإن تقدير لو كوم أو السمية المائية للمركبات المحفضة للتلوتر السطحي، وعوامل الاستخلاص، والمخاليط، يتطلب طائق خاصة.

٦-٤-٢م ويمكن حساب قيم لو كوم للمركب خماسي كلوروفينول والمركبات المشابهة سواء في شكلها المتأين أو غير المتأين (المتعادل). ويمكن من حيث المبدأ عمل الشيء نفسه لبعض الجزيئات المتفاعلة (مثل ثلاثي كلوروبنزول) شريطة مراعاة تفاعليتها وتحللها اللاحق بالماء. وبالمثل، تمثل قيمة pKa بaramترًا ثالثًا لهذه الفينولات المتأينة. ويمكن استخدام نماذج خاصة لحساب قيم لو كوم للمركبات الفلزية العضوية، لكن يجب أن تطبق هذه النماذج بحذر لأن بعض هذه المركبات توجد في الواقع في شكل أزواج من الأيونات في الماء.

٦-٤-٣م وفي حالة المركبات الفائقة للألفة للدهون، يمكن أخذ قياسات لو كوم تصل من ٦ إلى ٦,٥ باستخدام طريقة القارورة المهزازة، ويمكن توسيع نطاق القياس حتى قيم لو كوم تصل إلى نحو ٨ وذلك باستخدام طريقة التقليل البطيء (Bruijn *et al.*)

al., 1989). وتعتبر الحسابات مفيدة حتى في الاستكمال الخارجي بما يتجاوز ما يمكن قياسه بأي من هاتين الطريقتين. وينبغي بالطبع مراعاة أن نماذج العلاقات الكمية QSAR للسمية، وما إلى ذلك، تقوم على مواد كيميائية لها قيم منخفضة للعامل لو كأوم، ويكون التنبؤ ذاته استكمالاً خارجياً أيضاً؛ ومعروف في الواقع أنه في حالة التركّز الأحيائي، تصبح العلاقة مع لو كأوم علاقة غير خطية في القيم الأعلى. وفي حالة المركبات ذات القيم المنخفضة للعامل لو كأوم، يمكن أيضاً تطبيق إسهام المجموعات التفاعلية، لكن ذلك ليس مفيضاً جداً لأغراض تقدير الخطورة حيث إنه يمكن أن يحدث لهذه المواد، وخصوصاً ذات قيم لو كأوم السلبية، توزع قليل، إن كان هناك توزع أصلاً، في الموقع الأليفة للدهون، وأن هذه المواد، وفقاً لأوفرتون (Overton)، تسبب سمية من خلال تأثيرات تناضجية (أسموزية) (Lipnick, 1986).

١٠-٤-٦-٩م معامل التركّز الأحيائي BCF

١-٤-٦-٩م في حالة توفر قيم لمعامل التركّز الأحيائي مقيسة في التجربة، ينبغي أن تستخدم لأغراض التصنيف. ويجب إجراء قياسات التركّز الأحيائي على عينات نقية، في تركيزات اختبار أقل من حد قابلية الذوبان في الماء، وطوال مدة كافية لبلوغ حالة الاتزان في الحالة الساكنة بين تركيز المادة في الماء وتركيزها في أنسجة الأنساك. كما أنه في حالة اختبارات التركّز الأحيائي في فترة ممتدة، تستقر العلاقة مع لو كأوم وفي النهاية تنقض. وفي ظروف البيئة، يحدث التركّز الأحيائي للمواد الكيميائية الأليفة بشدة للدهون في البداية عن طريق الامتصاص المزدوج من الغذاء والماء، ثم الانتقال إلى الامتصاص من الغذاء فقط عند قيمة لو كأوم تقع في حدود ٦. ومن ناحية أخرى، يمكن استخدام قيم لو كأوم مع نموذج QSAR كمؤشر للتنبؤ لقدرة المركبات العضوية على التركّز الأحيائي. وتقليل الانحرافات عن قيم QSAR هذه إلى تحسين اختلافات في المدى الذي تتعرض فيه المواد الكيميائية للاستقلاب (الأيض) في الأنساك. وهكذا، يمكن لبعض المواد الكيميائية مثل أملاح الفثالات أن تتركز حرياً بدرجة أقل كثيراً مما تشير إليه التنبؤات لهذا السبب. كما أنه ينبغي اتخاذ جانب الحذر عند مقارنة القيم المتتبلاً بها لمعامل التركّز الأحيائي مع القيم الناتجة باستخدام مركبات موسومة إشعاعياً، حيث قد يمثل التركيز المقيس في الأنسجة خليطاً من المادة الأم والمستقلبات (نواتج الاستقلاب)، أو حتى المادة الأم أو ناتج استقلاب في ارتباط برابطة تكافؤية.

٢-٤-٦-٩م ويفضل استخدام قيم تجريبية لا لو كأوم. غير أن القيم الأقدم عهداً الناتجة بطريقة القارورة المهززة التي تكون أعلى من ٥,٥ ليست موثوقة بها، والأفضل في حالات كثيرة استخدام متوسط لقيم محسوبة أو إعادة قياس هذه القيم باستخدام طريقة التقليب البطيء (Bruijn et al., 1989). وفي حالة وجود شك معقول في دقة البيانات المقيسة، تستخدم قيم محسوبة لمعامل لو كأوم.

١١-٤-٦-٩م قابلية التحلل - الأحيائي وغير الأحيائي

إن قيم العلاقات الكمية للتركيب - النشاط (QSAR) التي تستخدم لتقدير التحلل غير الأحيائي في الأطوار المائية هي علاقات خطية للطاقة الحرارة (LFER) محددة في نطاق ضيق مباشر لرتب محددة من المواد الكيميائية والآليات. وعلى سبيل المثال، تتوفّر مثل هذه العلاقات الخطية بالنسبة للتحلل المائي للكلوريدات البنزيل (الكلوروبنزولات) التي توجد فيها استبدالات متنوعة على الحلقة العطرية. وتقليل نماذج هذه العلاقات LFER المحددة في نطاق ضيق إلى الموثوقية الكبيرة إذا توفّرت بaramترات الاستبدال (الاستبدالات) المطلوبة المعنية. ويمكن إجراء استكمال خارجي للتحلل الضوئي، أي أن التفاعل مع الأشعة فوق البنفسجية يعطي مواد متفاعلة، وذلك باستخدام التقديرات المأخوذة للنطاق البيئي الهوائي. وبينما لا تفضي هذه العمليات اللاأحيائية عادة إلى تحلل كامل للمواد العضوية، فإنها تعتبر غالباً نقاط بدأ مهمة للتحلل، ويمكن أن تكون عاماً محدداً لسرعة التحلل. وتكون قيم QSAR التي تستخدم في حساب قابلية التحلل الأحيائي إما نماذج خاصة لكل مركب على حدة (OECD, 1995)، أو نماذج تستخدم فيها إسهامات المجموعات التفاعلية، كما هو الحال في البرنامج BIODEG (Hansch et Leo, 1995; Meylan et Howard, 1995; Hilal et al., 1994; Howard et al., 1992; Boethling et al., 1994; Howard and Meylan, 1992; Loonen et al., 1999). وعلى الرغم من أن نطاق تطبيق النماذج المعتمدة الخاصة بفتحة ما من المركبات يكون مباشراً جداً، فإن نطاق تطبيق النماذج التي تستخدم فيها إسهامات المجموعات التفاعلية يمكن أن يكون أوسع، لكنه يقتصر على المركبات التي تحتوي على تركيزات فرعية يعطّلها النموذج. وقد أشارت بعض دراسات اختبار الصالحة إلى إمكانية استخدام تنبؤات قابلية التحلل الأحيائي التي تستنبط من النماذج التي تستخدم إسهامات المجموعات التفاعلية المتوفرة حالياً للتنبؤ بـ "قابلية التحلل غير السهلة" Pedersen et al., 1995; Langenberg et al., 1996; USEPA, 1993) وبالتالي "قابلية التحلل غير السريع"، فيما يتعلق بتصنيف الخطورة على البيئة المائية.

١٢-٤-٦ م

السمية المائية الحادة في الأسماك وبراغيث الماء والطحالب

يمكن التنبؤ بالسمية المائية الحادة للمنتجات الكيميائية غير المتفاعلة وغير الإلكترولية (السمية الأساسية) على أساس قيم لو كازم المتصلة بها بدرجة ثقة عالية نوعاً ما، وذلك شريطة عدم كشف وجود مجموعات تفاعلية أليفة للإلكترونات أو كامنة الألفة للإلكترونات (Proelectrophile) أو تعمل من خلال آلية خاصة (انظر أعلى). وتظل هناك مشاكل تتعلق بهذه المواد السمية الخاصة، التي يلزم اختيار قيمة QSAR المناسبة لها بأسلوب نظري. وبقدر عدم وجود معايير بسيطة لتعيين طرائق الفعل السليمة، يتبع تطبيق رأي خبير تجرببي لاختيار نموذج مناسب. وهكذا، يمكن أن يصل خطأ التنبؤات إلى عدة درجات اهتمام إذا استخدمت قيمة QSAR غير مناسبة، وفي حالة السمية الأساسية سيكون التنبؤ بسمية أقل وليس أكبر.

١٣-٤-٦ م

السمية المائية الممتدة في الأسماك وبراغيث الماء

ينبغي عدم استخدام قيم محسوبة للسمية المزمنة في الأسماك وبراغيث الماء لإلغاء تصنيف قائم على بيانات تجريبية للسمية الحادة. ولا يتوفّر سوى عدد قليل من النماذج المؤكدة لحساب السمية الممتدة في الأسماك وبراغيث الماء. وتوضع هذه النماذج فقط على ترابطات مع لو كازم وتقتصر في تطبيقها على المركبات العضوية غير المتفاعلة وغير الإلكترولية، ولا تناسب المواد الكيميائية التي لها أساليب عمل خاصة في ظروف التعرض الممتد. ويعتمد التقدير الموثوق به لقيم السمية الحادة على التمييز الصحيح بين آليات السمية المزمنة غير النوعية والنوعية، وإلا يمكن أن تكون السمية المتباينة بها خاطئة بمقدار عدة درجات اهتمام من حيث الأهمية. وينبغي ملاحظة أنه على الرغم من أن فرط سمية مركبات كثيرة^(٤) في اختبار السمية المزمنة يرتبط سميتها في اختبار السمية الحادة، فإن ذلك ليس هو الحال دائمًا.

٧-٩ م

تصنيف الفلزات والمركبات الفلزية

مقدمة

١-٧-٩ م

إن النظام المنسق لتصنيف المواد هو نظام يستند إلى تقييم الخطورة، وأساس تعيين الخطورة هو السمية المائية للمواد والمعلومات المتاحة عن سلوك التحلل والتراكز الأحيائي (OECD, 1998). وحيث إن هذه الوثيقة لا تتناول إلا أوجه الخطورة المرتبطة بأية مادة ذاتية في عمود الماء، فإن التعرض لهذا المصدر محدود بقابلية ذوبان المادة في الماء والتواجد الحيوي للمادة في الأنواع الأحيائية التي تعيش في البيئة المائية. وهكذا، تقتصر خططات تصنيف الخطورة التي تتسم بما الفلزات والمركبات الفلزية على الخطورة التي تحدثها الفلزات ومركيباتها عندما تكون متاحة (أي عندما تكون موجودة في شكل أيونات الفلز الذائبة على سبيل المثال M^{+} عندما يكون موجوداً في صورة $M-NO_3$)، ولا تأخذ في الاعتبار حالات التعرض للفلزات ومركيباتها غير الذائية في عمود الماء وإن كانت لا تزال متاحة، من قبيل الفلزات الموجودة في الغذاء. ولا يتناول هذا القسم الأيونات اللافلزية (مثل أيون-CN) الموجودة في المركبات الفلزية، والتي قد تكون سمية، أو التي قد تكون عضوية وقد تسبب خطورة ناجحة عن التراكم الأحيائي أو استمرار وجودها في البيئة. ويجب أن تؤخذ في الاعتبار أيضاً بالنسبة لهذه المركبات خطورة الأيونات اللافلزية.

٢-١-٧-٩ م

ويحدد مستوى الأيون الفلزي الذي قد يوجد في محلول نتيجة لإضافة الفلز و/أو مركيباته، بقدر كبره، بعمليتين: مدى قدرته على الذوبان، أي قابليته للذوبان في الماء، ومدى قدرته على التفاعل مع الوسط بحيث يتحول إلى أشكال قابلة للذوبان في الماء. ويمكن أن يتباين بشدة معدل ومدى هذه العملية الأخيرة، المعروفة باسم "التحول" لأغراض هذه التوجيهات، بين المركبات المختلفة والفلز نفسه، وهي عامل مهم في تعيين رتبة الخطورة المناسبة. وحيثما تكون البيانات المتعلقة بالتحول متاحة، ينبغي وضعها في الاعتبار عند تحديد التصنيف. ويرد بروتوكول تعيين المعدل السالف الذكر في المرفق ١٠.

٣-١-٧-٩ م

وبصفة عامة، لا يعتبر معدل ذوبان المادة مناسباً لتعيين سميتها المتأصلة. غير أنه بالنسبة للفلزات وكثير من المركبات الفلزية غير العضوية القليلة الذوبان، تكون صعوبات تحقيق الإذابة بتقنيات التذويب العادية شديدة بحيث يتعذر تمييز عظمى الذوبان والتحول. وهكذا، فإنه حينما يكون المركب ضعيف الذوبان بدرجة كافية بحيث لا تتجاوز المستويات المذابة بعد محاولات التذويب العادية القيمة المتاحة للمعيار T_{eq} (ف).، ينبغي التعامل مع معدل ومدى التحول. ويتأثر التحول بعدد من العوامل ليست أقلها خواص

(٤) فرط السمية T_{eq} = (السمية الأساسية المتباينة بها)/(السمية الملاحظة).

الوسط فيما يتعلق بالأس الهيدروجيني (pH)، وعسر الماء، ودرجة الحرارة، وما إلى ذلك. وبالإضافة إلى هذه الخواص توجد عوامل أخرى تلعب دوراً في تعين مستوى أيونات الفلز الذائبة في الماء، منها حجم الجسيمات المختبرة ومساحتها السطحية النوعية، وطول مدة التعرض للوسط، وبالطبع كتلة حمل المادة أو مساحتها السطحية في الوسط. ولذلك، فإنه لا يمكن النظر في بيانات التحول واعتبارها موثوقةً بما لاغراض التصنيف عموماً إلا إذا أجريت الاختبارات وفقاً للبروتوكول القياسي الوارد في المرفق ١٠.

٤-١-٧-٩م ويستهدف هذا البروتوكول توحيد المتغيرات الرئيسية قياسياً بحيث يمكن إرجاع مستوى الأيون المذاب مباشرة إلى حمل المادة المضافة. ذلك أن مستوى الحمل هذا هو الذي ينبع من مستوى الأيون الفلزي الذي يعادل القيمة المتاحة للمعيار (F.C.) ، التي يمكن استخدامها بعد ذلك لتعيين فئة الخطورة المناسبة للتصنيف. وتعد تفاصيل منهجية الاختبار في المرفق ١٠. ويرد فيه وصف للإستراتيجية التي تتبع في استخدام البيانات الناجمة من مخطط الاختبار وشروط البيانات المطلوبة لتشغيل تلك الاستراتيجية.

٥-١-٧-٩م ويتعين مراعاة عدد من العوامل لدى بحث تصنيف الفلزات ومركباتها، السهلة الذوبان والضعيفة الذوبان على السواء. فكما جاء في الفصل ٤-١، يشير مصطلح "التحلل" إلى تحمل الجزيئات العضوية. أما في حالة المركبات غير العضوية والفلزات، فإن من الواضح أن مصطلح قابلية التحلل كما هو مفهوم ومستخدم في المواد العضوية، ذو معنى محدود أو بلا معنى. وعلى نحو أكثر دقة، قد تتحول المادة من خلال العمليات البيئية العادية بحيث تزيد أو تقلل التوازن الحيوي للمواد السمية. وبالتالي، لا يمكن النظر في استخدام لو كزم كمقاييس للقدرة على التراكم. غير أن فكرة إمكانية عدم سرعة احتفاء مادة ما أو ناتج استقلالي أو ناتج تفاعل ما من البيئة وأ/أ إمكانية تراكمها في الكائنات الحية تنطبق جيداً على الفلزات والمركبات الفلزية بمثابة انطباقها على المواد العضوية.

٦-١-٧-٩م ويمكن أن يؤثر نشوء تنوع الأشكال الذائية بعوامل مثل الأس الهيدروجيني، وعسر الماء ومتغيرات أخرى، وقد تنتج أشكال خاصة من أيون الفلز ذات درجة سمية أكبر أو أقل. كما أن أيونات الفلز يمكن أن تصبح غير متاحة من عمود الماء نتيجة عدد من العمليات (مثل التمعدن والتلوّح). ويمكن أن تكون هذه العمليات سريعة أحياناً بدرجة تجعلها شبيهة بالتحلل لدى تقييم تصنيف السمية المزمنة. غير أن انفصال أيون الفلز من الوسط المائي وانتقاله إلى أوساط بيئية أخرى لا يعني بالضرورة أنه لم يعد متاحاً من الناحية الحيوية، ولا يعني أن الفلز أصبح متاح بصفة دائمة.

٧-١-٧-٩م وكثيراً ما لا تناول معلومات على نطاق واسع بدرجة كافية من الظروف البيئية ذات الصلة تتعلق بمدى انفصال أيون العنصر من الوسط المائي، أو مدى تحول أو إمكان تحول فلز إلى شكل أقل سمية أو عديم السمية، ولذا فإن الأمر يقتضي وضع عدد من الافتراضات للمساعدة في التصنيف. ويمكن تعديل هذه الافتراضات إذا أوضحت البيانات المتاحة خلاف ذلك. وفيفرض في الحال الأولى أن أيونات الفلز لا تنفصل بسرعة من الوسط المائي بعد أن تصبح موجودة في الماء، وبالتالي فإن هذه المركبات لا تستوفي المعايير. ويمكن في أساس ذلك افتراض هو أنه بينما يمكن أن ينشأ تنوع صور المواد، فإنها تظل متاحة في الظروف البيئية المعتادة. ويمكن ألا يكون الوضع على هذا النحو دائماً، حسبما هو مبين أعلاه، ويجب أن يدرس بكل عناء أي دليل يوحي بتغيرات في التوازن الحيوي على مدى ٢٨ يوماً. والتراكم الأحيائي للفلزات والمركبات الفلزية غير العضوية هو عملية معقدة، وينبغي أن تستخدم بيانات التراكم الأحيائي بحذر. ويجب توخي تطبيق معايير التراكم الأحيائي على أساس كل حالة على حدة، مع المراعاة الواجبة لمجموع البيانات المتاحة.

٨-١-٧-٩م ويمكن كذلك وضع افتراض آخر، يمثل نهجاً حذراً، هو أنه في حالة عدم توفر أي بيانات عن قابلية الذوبان، مقيسة أو محسوبة، لمركب فلزي معينه، تكون المادة قابلة للذوبان بقدر يكفي لإحداث سمية على مستوى (F.C.) ، وبالتالي يمكن تصنيفها بنفس طريقة تصنيف الأملاح الأخرى القابلة للذوبان. ومرة أخرى، من الواضح أن الحال ليس بهذه الصورة دائماً، وقد يكون من الحكمة الحصول على بيانات مناسبة لقابلية الذوبان.

٩-١-٧-٩م ويتناول هذا القسم الفلزات ومركباتها. وتوصف الفلزات والمركبات الفلزية في سياق هذه الوثيقة التوجيهية بالسمات التالية. ولذلك، فإن المركبات الفلزية العضوية لا تدخل في نطاق هذا القسم:

(١) الفلزات (M^0)، التي في الحالة الأساسية غير قابلة للذوبان في الماء لكنها يمكن أن تتحول لتعطي شكلاً متاحاً للذوبان. ويعني هذا أن الفلز في حالته الأساسية يمكن أن يتفاعل مع الماء أو مع إلكتروليت مائي مخفف لإعطاء نواتج كاتيونية أو أيونية قابلة للذوبان، وأن يتآكسد الفلز أو يتحول أثناء هذه العملية مروراً بالحالة المتعادلة أو درجة أكسدة تتراوح بين صفر ودرجة أكسدة أعلى؛

(ب) في المركب الفلزي البسيط، مثل الأكسيد أو الكبريتيد، يوجد الفلز فعلاً في حالة أكسدة، بحيث لا يحتمل حدوث مزيد من الأكسدة للفلز عند إدخال المركب في الوسط المائي.

غير أنه بينما قد لا تغير الأكسدة، قد يعطي التفاعل مع الوسط مزيداً من الأشكال القابلة للذوبان. ويمكن اعتبار مركب فلزي صحيح الذوبان مركباً يمكن حساب ناتج قابلية ذوبانه، وينتج كمية صغيرة من الشكل المتاح بالذوبان. غير أنه ينبغي التسليم بأن التركيز النهائي للمحلول قد يتأثر بعدد من العوامل، منها ناتج ذوبان بعض المركبات الفلزية المتسبة أثناء اختبار التحول/الإذابة، مثل هيدروكسيد الألومنيوم.

٢-٧-٩م تطبيق بيانات السمية المائية وبيانات قابلية الذوبان لأغراض التصنيف

١-٢-٧-٩م تفسير بيانات السمية المائية

١-١-٢-٧-٩م ينبغي عادة أن تكون دراسات السمية المائية التي تجرى وفقاً لبروتوكول معترف به صالحة لأغراض التصنيف. وينبغي أيضاً الرجوع إلى القسم ٣-٩م للاطلاع على المسائل العامة الشائعة في تقييم أي عناصر بيانات للسمية المائية لأغراض التصنيف.

٢-١-٢-٧-٩م تعدد الفلزات ونشوء الأشكال الفلزية

١-٢-١-٢-٧-٩م ييدو أن سمية أي فلز في محلول تعتمد بالدرجة الأولى (ولا تقتصر تماماً) على كمية أيونات الفلز الحرجة الذائبة. ويمكن لعوامل غير أحىائية مثل القلوية، والشدة الأيونية، والأس الهيدروجيني، أن تؤثر في سمية الفلزات بإحدى طريقتين: ١، التأثير في تنوع أشكال كيميائية من الفلز في الماء (والتأثير بالتالي في التوازن)، و ٢، التأثير في امتصاص الفلز المتاح وترابطه في الأنسجة الحية.

٢-٢-١-٢-٧-٩م وحيثما يكون تنوع الأشكال الفلزية مهماً، يمكن وضع نماذج لتركيزات الأشكال الفلزية المختلفة، بما فيها الأشكال التي يحتمل أن تسبب سمية. وقد لا تناح دائماً طرائق تحليل لعمل تقدير كمي لتركيزات التعرض قادرة على التمييز بين الأجزاء المعقدة وغير المعقدة من المادة المختبرة، أو قد لا تكون هذه الطرائق اقتصادية.

٣-٢-١-٢-٧-٩م ويمكن تقدير تعدد الفلزات مع أربطة (ligands) عضوية وغير عضوية في وسط الاختبار والبيئات الطبيعية، وذلك باستخدام نماذج نشوء الأشكال الفلزية. ويمكن استخدام نماذج لنشوء الأشكال الفلزية تتضمن الأس الهيدروجيني، وعسر الماء، والكريون العضوي المذاب (ك ع م)، والمواد غير العضوية مثل نماذج (Brown and Allison, 1987، Tipping, 1994، WHAM، 1995، MINTEQ، Santore and Driscoll, 1995، CHESS، Santore and Di Toro, 1999). كما يمكن استخدام غوذج المربوطات الأحيائية (BLM)، الذي يتيح حساب تركيز الأيونات الفلزية المسئولة عن التأثير السمي على مستوى الكائن العضوي. ولم يتم الشتت من الموج "BLM" في الوقت الحاضر إلا لعدد محدود من الفلزات والكائنات الحية والتآثيرات (Santore and Di Toro, 1999). وينبغي دائماً بيان النماذج والصيغ المستخدمة في وصف تعدد الفلز في الوسط بوضوح مما يمكن من إعادة تحويلها إلى البيانات الطبيعية (OECD, 2000).

٢-٢-٧-٩م تفسير بيانات قابلية الذوبان

١-٢-٢-٧-٩م ينبغي لدى دراسة البيانات المتاحة عن قابلية الذوبان تقييم صلاحيتها وانطباقها على تعين خطر المركبات الفلزية. وينبغي على وجه الخصوص معرفة الأس الهيدروجيني الذي يتم عنده إنتاج البيانات.

٢-٢-٢-٧-٩م تقييم البيانات المتاحة

تكون البيانات المتاحة في أحد ثلاثة أشكال. بالنسبة لبعض الفلزات المدرستة جيداً، تكون هناك نواتج ذوبان وأو بيانات ذوبان تتعلق بالمركبات الفلزية غير العضوية المختلفة. ويمكن أيضاً أن تكون العلاقة بين قابلية الذوبان والأس الهيدروجيني معروفة. غير أنه يحتمل بالنسبة لكثير من الفلزات والمركبات الفلزية أن تكون المعلومات المتاحة وصفية وحسب، على سبيل المثال "ضعيفة الذوبان". وما يؤسف له أنه لا توجد فيما يظهر سوى توجيهات (متسرعة) قليلة جداً عن نطاقات قابلية الذوبان المتعلقة بهذه المصطلحات الوصفية. وحيثما لا ينصح سوى هذه المعلومات، يحتمل أن تدعوا الحاجة إلى توليد بيانات قابلية الذوبان باستخدام بروتوكول التحول/الذوبان (المرفق ١٠).

٣-٢-٧-٩ م اختبار الفحص التمهيدي لتقدير قابلية ذوبان المركبات الفلزية

في حالة عدم توفر بيانات عن قابلية الذوبان، يمكن إجراء "اختبار تمهيدي" لتقدير قابلية الذوبان على أساس أعلى معدل حمل خلال ٢٤ ساعة، كما هو مبين في بروتوكول التحول/الذوبان (المفق ١٠). ووظيفة اختبار الفحص هي تعين المركبات الفلزية التي يحدث لها ذوبان أو تحول سريع بحيث لا يمكن تمييزها من الأشكال القابلة للذوبان، وهكذا يمكن تصنيفها على أساس تركيز الأيونات الذائبة. وفي حالة توفر بيانات من اختبار الفحص الوارد في بروتوكول التحول/الذوبان، ينبغي استخدام أعلى قيمة قابلية الذوبان تم الحصول عليها في كامل نطاق الأُس الهيدروجيني المختبر. وفي حالة عدم توفر بيانات عن النطاق الكامل للأُس الهيدروجيني، ينبغي التتحقق مما إذا كانت هذه القابلية القصوى للذوبان قد تم الحصول عليها باستخدام نماذج دينامية حرارية مناسبة لتنوع الأشكال أو باستخدام طرائق مناسبة أخرى (انظر م-٧-٢-١-٣-٢). وينبغي ملاحظة أن هذا الاختبار لا يستخدم إلا في حالة المركبات الفلزية.

٤-٢-٧-٩ م الاختبار الكامل لتقدير قابلية ذوبان الفلزات والمركبات الفلزية

تمثل المرحلة الأولى من هذا الجزء من الدراسة، كما هو الحال في اختبار الفحص، في تعين الأُس الهيدروجيني (الأساس الهيدروجينية) التي يجب إجراء الدراسة عندها. وفي المعتاد، يتعين إجراء الاختبار الكامل عند الأُس الهيدروجيني الذي يحقق بلوغ أقصى تركيز لأيونات الفلز الذائبة في محلول. وفي هذه الحالات، يمكن اختيار الأُس الهيدروجيني باتباع التوجيهات ذاتها المتبعة في اختبار الفحص.

وعلى أساس البيانات الناتجة من الاختبار الكامل يمكن بلوغ تركيز لأيونات الفلز في محلول بعد ٧ أيام لكل من الأحمال الثلاثة المستخدمة في الاختبار (وهي ١ معمل للحمل الضعيف، و ١٠ مع/ل للحمل المتوسط، و ١٠٠ مع/ل للحمل المرتفع). فإذا كان المقصود من الاختبار تقييم الخطورة الطويلة الأمد (المزمنة) للمادة، أمكن تمديد الاختبار عند الحمل الضعيف إلى ٢٨ يوماً عند قيمة مناسبة للأُس الهيدروجيني.

٣-٢-٧-٩ م مقارنة بيانات السمية المائية وبيانات قابلية الذوبان

يمكن البت في تصنيف المادة أو عدم تصنيفها بمقارنة بيانات السمية المائية وبيانات قابلية الذوبان. وعند تجاوز قيمة ت(ف).هـ، بعض النظر عما إذا كانت بيانات السمية والذوبان قد سجلت عند قيمة الأُس الهيدروجيني نفسها وعندما تكون هذه هي البيانات الوحيدة المتاحة، ينبغي تصنيف المادة. وفي حالة توفر بيانات أخرى لقابلية الذوبان توضح أن تركيز الإذابة لن يتجاوز قيمة ت(ف).هـ على مدى النطاق الكامل للأُس الهيدروجيني، ينبغي ألا تصنف المادة في شكلها القابل للذوبان. ويمكن أن يفترض هذا القرار استخدام بيانات إضافية من اختبارات السموم البيئية أو من نماذج مناسبة لعلاقة التوازن الحيوي - التأثير.

٣-٧-٩ م تقدير التحول البيئي

لا يمثل التحول البيئي لأحد أشكال فلز إلى شكل آخر للفلز نفسه تخللاً بالمفهوم الذي يعنيه هذا المصطلح عندما ينطبق على المركبات العضوية، ويمكن أن يسبب زيادة أو نقصان الأشكال السمية للفلز أو توافرها الحيوي. غير أنه يمكن للأيونات الفلزية أن تنفصل من الوسط المائي تحت تأثير عمليات جيوكيميائية طبيعية. وهناك بيانات وفيرة عن زمن البقاء في الوسط المائي، والظواهر التي تحدث عند سطح الالتقاء بين الماء والترسبات (أي التربس وإعادة الحركة)، لكنها لم تجمع في قاعدة بيانات ذات مغزى. ومع ذلك، فإنه يمكن باستخدام المبادئ والافتراضات التي نوقشت أعلاه في م-٩-٧-١، إدراج هذا النهج في التصنيف.

ويصعب جداً أن توفر توجيهات مثل هذه التقديرات، وينبغي تناولها على أساس دراسة كل حالة على حدة. غير أنه يمكنأخذ الاعتبارات التالية في الحسبان:

(أ) التغيرات في تنوع أشكال فلزية إذا كانت تؤدي إلى تكوين أشكال غير متاحة، غير أنه يجب أيضاً أخذ احتمال إعادة التحول إلى الشكل الأول في الاعتبار؛

(ب) التغيرات التي تؤدي إلى تكوين مركب فلزي ذي قابلية ذوبان أقل كثيراً من قابلية ذوبان المركب الفلزي موضع الدراسة.

ويوصى بالتخاذل قدر من الحذر، انظر م-٩-٧-٥ وأيضاً م-٦-٧-٦.

٤-٧-٩م الترّاكم الأحيائي

١-٤-٧-٩م بينما يعتبر لو كزوم معياراً جيداً للتتبؤ بمعامل الترّاكِم الأحيائي لأنواع معينة من المركبات العضوية، مثل المواد العضوية اللاقطبية، فإن هذا المعيار لا أهمية له بالنسبة للمركبات الفلزية غير العضوية.

٢-٤-٧-٩م والآليات التي تنظم معدلات امتصاص الفلزات وإزالتها معقدة للغاية ومتعددة، ولا يوجد حالياً أي نموذج عام لوصفها. وينبغي بالأحرى تقييم الترّاكِم الأحيائي للفلزات بعماً معايير التصنيف على أساس كل حالة على حدة، بالاستعانة برأي خبير.

٣-٤-٧-٩م وبينما تعطي قيمة معامل الترّاكِم الأحيائي مؤشرات للقدرة على الترّاكِم الأحيائي، يمكن أن يتدخل عدد من التعقيدات في تفسير قيمة هذا المعامل المقيدة للفلزات والمركبات الفلزية غير العضوية. وفي حالة بعض الفلزات والمركبات الفلزية غير العضوية، تكون العلاقة بين التركيز في الماء ومعامل الترّاكِم الأحيائي عكسية، وينبغي استخدام بيانات الترّاكِم الأحيائي بحذر. وهذا مهم بشكل خاص بالنسبة للفلزات الأساسية من وجهة النظر البيولوجية. ذلك أن الفلزات الأساسية من وجهة النظر البيولوجية تنظم بصورة نشطة في الكائنات الحية التي يكون فيها الفلز أساسياً. ونظراً لأن المتطلبات الغذائية للكائنات يمكن أن تكون أعلى من التركيزات في البيئة، فإن هذا التنظيم النشط يمكن أن يسفر عن قيمة عالية لمعامل الترّاكِم الأحيائي وعن علاقة عكسية بين قيمة الترّاكِم الأحيائي وتركيز الفلز في الماء. وعندما تكون التركيزات في البيئة منخفضة، قد يتوقع ارتفاع قيمة معامل الترّاكِم الأحيائي كنتيجة طبيعية لامتصاص الفلز لتلبية المتطلبات الغذائية، وفي هذه الأحوال يمكن النظر إليها كظاهرة عادلة. وفضلاً عن ذلك، إذا كان التركيز الداخلي ينظم بواسطة الكائن الحي، فإن قياسات معامل الترّاكِم الأحيائي قد تنخفض مع تزايد التركيز الخارجي. وعندما تكون التركيزات الخارجية مرتفعة بحيث تتجاوز مستوى حدياً معيناً أو تتغلب على آلية التنظيم، قد يسبب ذلك ضرراً للكائنات. لذلك، فعندما لا يكون الفلز أساسياً أو عندما يكون الترّاكِم الأحيائي لفلز أساسياً أعلى من المستويات الغذائية، ينبغي إيلاء اعتبار خاص لخطر الترّاكِم الأحيائي والمشاكل البيئية.

٥-٧-٩م تطبيق معايير التصنيف على الفلزات ومركباتها

١-٥-٧-٩م مقدمة لاستراتيجية تصنيف الفلزات والمركبات الفلزية

١-١-٥-٧-٩م ترد أدناه مخططات تصنيف الفلزات والمركبات الفلزية، كما ترد موجزة في صورة بيان تخطيطي في الشكل ١-٧-٩م . وهناك عدة مراحل في هذه المخططات تستخدم فيها البيانات لأغراض اتخاذ القرار. وليس المدف من مخططات التصنيف التوصل إلى بيانات جديدة. وسيكون من الضروري في حالة عدم توفر بيانات صحيحة استخدام جميع البيانات المتاحة ورأي الخبراء.

وفي الأقسام التالية، فإن الإشارة إلى المعيار $T(F)C$. . تحيل إلى عنصر أو عناصر البيانات التي ينبغي استخدامها لاختيار فئة تصنيف الفلز أو المركب الفلزي.

٢-١-٥-٧-٩م وعند دراسة البيانات المتعلقة بالمعيار $T(F)C$. . للمركبات الفلزية، يكون من المهم التأكد من أن يعبر عن البيانات المستخدمة كمترacer للتصنيف بوزن جزء المركب الفلزي المطلوب تصنيفه. وتعرف هذه العملية باسم التصحيح تبعاً للوزن الجزيئي. وهكذا، بينما يعبر عن معظم بيانات الفلزات، على سبيل المثال، بوحدة مغ/ل من الفلز، تكون هذه القيمة بحاجة إلى تصحيح تبعاً للوزن الجزيئي المناظر للمركب الفلزي. وهكذا:

$$T(F)C \cdot \text{للمركب الفلزي} = T(F)C \cdot \text{للفلز} \times (\text{الوزن الجزيئي للمركب}/\text{الوزن الذري للفلز})$$

وقد يلزم تصحيح البيانات المتعلقة بالتركيز الذي بدون تأثير ملحوظ (NOEC) تبعاً للوزن الجزيئي للمركب الفلزي.

٢-٥-٧-٩م استراتيجية تصنيف الفلزات

١-٢-٥-٧-٩م عندما تكون قيمة $T(F)C$. . للأيونات الفلزية موضع الدراسة أعلى من ١٠٠ مغ/ل، تنتهي الحاجة إلى مواصلة النظر في تصنيف الفلزات المعنية.

٢-٢-٥-٧-٩ م **أما عندما تكون قيمة ت(ف)ق. ه للأيونات الفلزية المعنية ≥ 100 مغ/ل، فإنه يجب دراسة البيانات المتوفرة عن معدل ومدى توليد هذه الأيونات من الفلز. وينبغي لكي تكون هذه البيانات صحيحة وقابلة للاستخدام أن تكون ناتجة من استخدام بروتوكول التحول/الذوبان (المرفق ١٠).**

٣-٢-٥-٧-٩ م **وحيثما لا تتوفر مثل هذه البيانات، أي عند عدم وجود بيانات واضحة وموثوق بها بدرجة كافية تبين عدم التحول إلى أيونات فلزية، ينبغي تصنيف المنتج كإجراء أمان (أي الفئة المزمنة ٤)، لأن سمية هذه الأشكال الفلزية القابلة للذوبان تعتبر مقلقة بشكل كاف يوجب تصنيفها.**

٤-٢-٥-٧-٩ م **وفي حالة توفر بيانات من بروتوكول الذوبان ينبغي استخدام النتائج لتسهيل التصنيف وفقاً للقواعد التالية:**

١-٤-٢-٥-٧-٩ م اختبار التحول في ٧ أيام

في حالة تجاوز تركيز الأيونات الفلزية الذائبة بعد مدة ٧ أيام (أو قبل ذلك) قيمة ت(ف)ق. ه، يستعاض عن التصنيف الأصلي للفلز بالتصنيف التالي:

(أ) إذا كان تركيز الأيونات الفلزية الذائبة في حالة معدل الحمل المنخفض للمادة المختبرة \leq قيمة ت(ف)ق. ه، تصنف المادة في الفئة الحادة ١. ويصنف أيضاً في الفئة المزمنة ١ إذا لم يوجد دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء؛

(ب) إذا كان تركيز الأيونات الفلزية الذائبة في حالة معدل الحمل المتوسط للمادة المختبرة \leq قيمة ت(ف)ق. ه، تصنف المادة في الفئة الحادة ٢. ويصنف أيضاً في الفئة المزمنة ٢ إذا لم يوجد دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعلى عدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء؛

(ج) إذا كان تركيز الأيونات الفلزية الذائبة في حالة معدل الحمل المرتفع للمادة المختبرة \leq قيمة ت(ف)ق. ه، تصنف المادة في الفئة الحادة ٣. ويتم أيضاً التصنيف في الفئة المزمنة ٣ إذا لم يتتوفر دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعلى عدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء.

٢-٤-٢-٥-٧-٩ م اختبار التحول في ٢٨ يوماً

إذا انتهت العملية المبنية في ١-٤-٢-٥-٧-٩ م بالتصنيف في الفئة المزمنة ١، انتفت الحاجة إلى أي تقييم إضافي، لأن الفلز يصنف دون النظر إلى أية معلومات إضافية.

وفي جميع الحالات الأخرى، قد يمكن الحصول على بيانات إضافية من خلال اختبار الذوبان/التحول في مدة ٢٨ يوماً بهدف إظهار أنه يجوز تعديل التصنيف. فإذا اتضح بالنسبة للمواد المصنفة في الفئات المزمنة ٢ أو ٣ أو ٤ أن تركيز الأيونات الفلزية الذائبة في حالة معدل الحمل المنخفض للمادة المختبرة بعد مدة إجمالية مقدارها ٢٨ يوماً \geq قيم التركيز بدون تأثير ملحوظ للأجل الطويل، يمكن إلغاء هذا التصنيف.

٣-٥-٧-٩ م استراتيجية تصنيف المركبات الفلزية

١-٣-٥-٧-٩ م **حيثما تكون قيمة ت(ف)ق. ه للأيونات الفلزية موضع الدراسة < 100 مغ/ل، تنتفي الحاجة إلى مواصلة النظر في تصنيف المركبات الفلزية المعنية.**

٢-٣-٥-٧-٩ م إذا كانت قيمة قابلية الذوبان \leq قيمة ت(ف)ق. ه، تصنف المادة على أساس الأيونات القابلة للذوبان.

١-٢-٣-٥-٧-٩ م **تعتبر جميع المركبات الفلزية التي تكون قابليتها للذوبان في الماء (سواء المقисة، مثلاً في اختبار فحص للذوبان خلال ٢٤ ساعة، أو المقدرة، مثلاً من بيانات ناتج الذوبان) \leq قيمة ت(ف)ق. ه للأيونات الفلزية الذائبة، مركبات فلزية سهلة الذوبان. وينبغي توخي الحذر في الحالة التي تكون فيها قابلية الذوبان قريبة من قيمة السمية الحادة لأن الظروف التي يجرى فيها قياس قابلية الذوبان يمكن أن تختلف بشكل ملحوظ عن ظروف اختبار السمية الحادة. وفي هذه الحالة، يفضل استخدام نتائج اختبار فحص الذوبان.**

٩-٥-٧-٢-٣-٥-٢-٢-٣ م وتصنف المركبات الفلزية السهلة الذوبان على أساس قيمة ت(ف)ق.ه (مصححة عند الاقضاء بعماً للوزن الجزيئي) على النحو التالي:

(أ) إذا كانت قيمة ت(ف)ق.ه للأيونات الفلزية الذائبة $\geq 1 \text{ مغ}/\text{ل}$ ، يصنف المركب في الفئة الحادة ١ . ويتم التصنيف أيضاً في الفئة المزمنة ١ ، إذا لم يتتوفر دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعلى عدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء؛

(ب) إذا كانت قيمة ت(ف)ق.ه للأيونات الفلزية الذائبة للمركب المختبر $< 1 \text{ مغ}/\text{ل}$ ، لكن $\geq 10 \text{ مغ}/\text{ل}$ ، يصنف المركب في الفئة الحادة ٢ . ويصنف المركب أيضاً في الفئة المزمنة ٢ إذا لم يتتوفر دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعلى عدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء؛

(ج) إذا كانت قيمة ت(ف)ق.ه للأيونات الفلزية الذائبة $< 10 \text{ مغ}/\text{ل}$ ، لكن $\geq 100 \text{ مغ}/\text{ل}$ ، يصنف في الفئة الحادة ٣ . ويتم التصنيف في الفئة المزمنة ٣ أيضاً إذا لم يوجد دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعلى عدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء.

إذا كانت قيمة قابلية الذوبان $<$ قيمة ت(ف)ق.ه، يمكن أن يصنف المركب في الفئة المزمنة ٤ . ٣-٣-٥-٧-٩ م

٩-٦-٣-٥-٧-١ في سياق معايير التصنيف، تعرف المركبات الفلزية الضعيفة الذوبان بأنها المركبات التي تكون لها قابلية الذوبان المعروفة (مقيسة، مثلاً باستخدام اختبار فحص الذوبان لمدة ٢٤ ساعة، أو مقدرة، مثلاً من ناتج الذوبان) أقل من قيمة ت(ف)ق.ه للأيون الفلزي القابل للذوبان. وفي هذه الحالات، ينبغي تطبيق تصنيف مبدئي للمركب من قبيل الأمان (الفئة المزمنة ٤).

٣-٣-٥-٧-٩ م اختبار التحول في مدة ٧ أيام

في حالة المركبات الفلزية القليلة الذوبان المصنفة مبدئياً في الفئة المناطرة لإجراء الأمان، يمكن أيضاً استخدام المعلومات الإضافية التي قد تكون متاحة من اختبار التحول/الذوبان في مدة ٧ أيام. وينبغي أن تتضمن مثل هذه البيانات مستويات التحول عند مستويات الحمل المنخفضة والمتوسطة والمرتفعة للمركب المعنى.

فإذا كان تركيز الأيونات الفلزية الذائية بعد مدة ٧ أيام (أو أقل) يتتجاوز قيمة ت(ف)ق.ه، يستعاض التصنيف المبدئي بالتصنيف التالي:

(أ) إذا كان تركيز الأيونات الفلزية الذائية في حالة عدل الحمل الضعيف \leq قيمة ت(ف)ق.ه، يصنف المركب في الفئة الحادة ١ . ويصنف في الفئة المزمنة ١ أيضاً إذا لم يتتوفر دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعلى عدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء؛

(ب) إذا كان تركيز الأيونات الفلزية الذائية في حالة معدل الحمل المتوسط \leq قيمة ت(ف)ق.ه، يصنف المركب في الفئة الحادة ٢ . ويصنف في الفئة المزمنة ٢ أيضاً إذا لم يتتوفر دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعلى عدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء؛

(ج) إذا كان تركيز الأيونات الفلزية الذائية في حالة معدل الحمل المرتفع \leq قيمة ت(ف)ق.ه، يصنف المركب في الفئة الحادة ٣ . ويصنف في الفئة المزمنة ٣ أيضاً إذا لم يتتوفر دليل على انفصال سريع من عمود الماء وعلى عدم حدوث تراكم أحبيائي على السواء.

٣-٣-٣-٥-٧-٩ م اختبار التحول في مدة ٢٨ يوماً

إذا انتهت العملية المبينة في ٩-٥-٧-٢-٣-٣-٥-٢ بالتصنيف في الفئة المزمنة ١ ، انتفت الحاجة إلى أي تقييم إضافي، لأن الفلز يصنف دون النظر إلى أية معلومات إضافية.

وفي جميع الحالات الأخرى، قد يمكن الحصول على بيانات إضافية من خلال اختبار الذوبان/التحول في مدة ٢٨ يوماً، بهدف إظهار أنه يجوز تعديل التصنيف. فإذا اتضح، بالنسبة للمواد المصنفة في الفئات المزمنة ٢ أو ٣ أو ٤ أن تركيز الأيونات الفلزية

الذائية في حالة معدل الحمل المنخفض للمادة المختبرة بعد مدة إجمالية مقدارها ٢٨ يوماً أقل من أو مساوية لقيم التركيز بدون تأثير ملحوظ (ت ب ت م) للأجل الطويل، أمكن إلغاء هذا التصنيف.

م-٩-٧-٥-٤ حجم الجسيمات والمساحة السطحية

١-٤-٥-٧-٩ م يمثل حجم الجسيمات، أو إضافة إلى ذلك المساحة السطحية، بaramترًا حاسماً من حيث إن أي اختلاف في الحجم أو المساحة السطحية موضع الاختبار قد يؤدي إلى تغير واضح في مستويات الأيونات الفلزية المنطلقة في أية مدة زمنية بعينها. وعليه، يُبيّن حجم الجسيمات أو المساحة السطحية لأغراض اختبار التحول، مما يسمح بأن تكون التصنيفات المقارنة قائمة على مستوى الحمل فقط. ومن المعتمد أن تكون بيانات التصنيف التي تم الحصول عليها قد استخدمت أصغر حجم جسيمات متاحة في السوق لتعيين مدى التحول. وقد تكون هناك حالات لا تعتبر فيها البيانات المتأتية بشأن مسحوق فلزي بعينه مناسبة لتصنيف الأشكال الفلزية المتكتلة. وعلى سبيل المثال، حينما يمكن بيان أن المسحوق المختبر يمثل مادة مختلفة من الناحية التركيبية (على سبيل المثال، تركيب مختلف للشكل البلوري) وأو حينما يكون المسحوق ناتجاً بطريقة خاصة ولا يمكن إنتاجه من الفلز المتكتل، يمكن أن يوضع تصنيف الفلز المتكتل على أساس اختبار يستخدم فيه حجم أو مسطح نوعي تمثيلي بدرجة أكبر للجسيمات في حالة توفر هذه المعلومات. ويمكن تصنيف المسحوق بشكل منفصل على أساس البيانات التي يتم الحصول عليها من اختباره ذاته. غير أنه في الحالات العادية لا يتونخي وضع أكثر من اقتراحين لتصنيف فلز واحد.

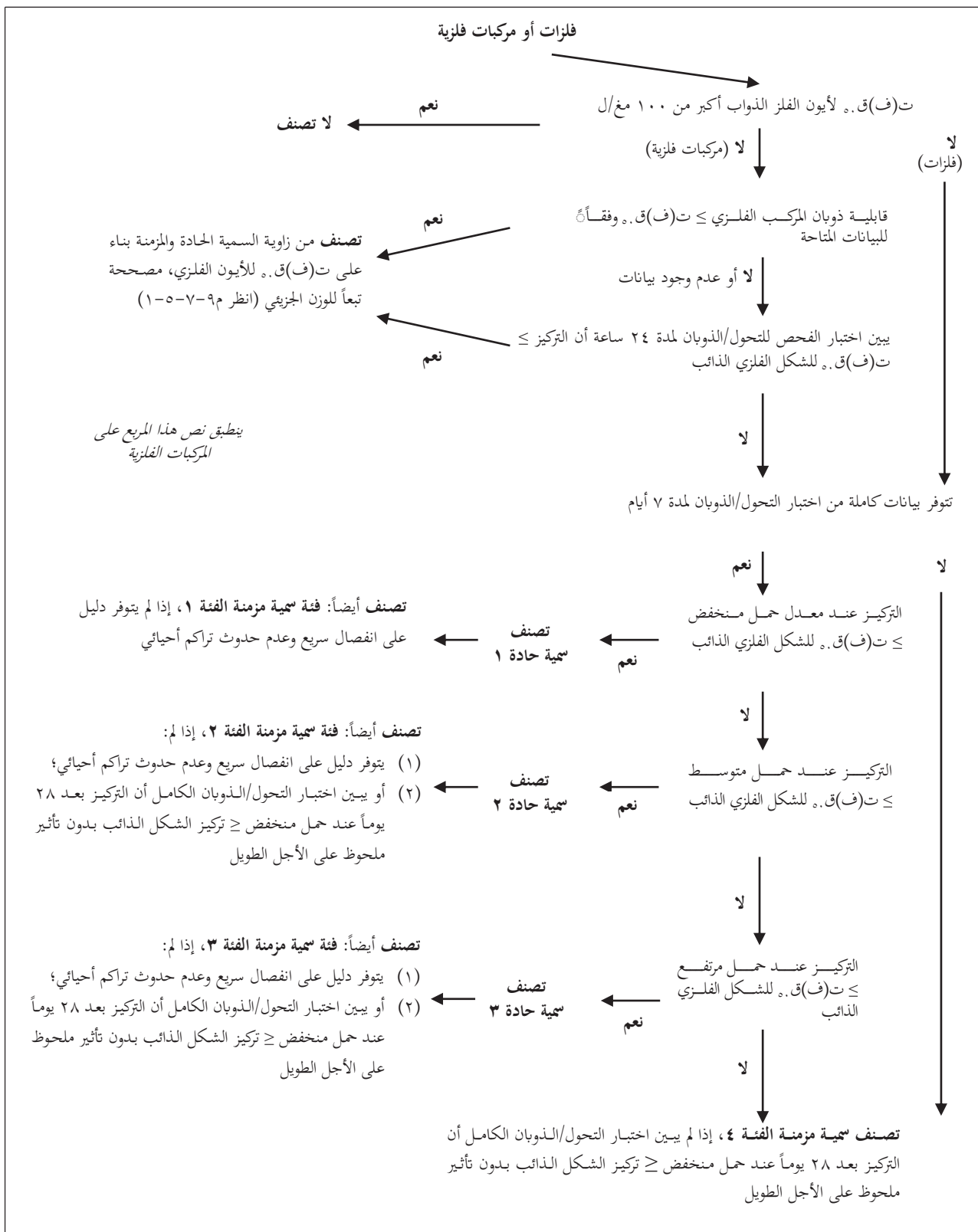
٢-٤-٥-٧-٩ م أما الفلزات التي يكون حجم جسيماتها أقل من القطر الأصلي وهو ١ مم، فإنه يمكن اختبارها على أساس كل حالة على حدة. ويمكن الإشارة على سبيل المثال إلى المساحيق الفلزية المنتجة بتقنية إنتاج مختلفة، أو المساحيق التي تظهر سرعة ذوبان (أو تفاعل) أكبر من الشكل المتكتل، وهو ما يؤدي إلى تصنيف في رتبة خطورة أعلى.

٣-٤-٥-٧-٩ م وتعتمد أبعاد الجسيمات المختبرة على المادة موضع التقييم وهي مبينة في الجدول التالي:

النوع	حجم الجسيمات	التعليقات
مركبات فلزية	أصغر حجم تمثيلي يباع	لا يزيد على ١ مم بأي حال
فلزات - مساحيق	أصغر حجم تمثيلي يباع	قد تلزم دراسة مصادر مختلفة إذا كانت المساحيق ذات خواص بلورية/شكلية مختلفة
فلزات - متكتلة	١ مم	قد تعدل القيمة المبدئية في حالة وجود مبرر لذلك

٤-٤-٥-٧-٩ م ويمكن بالنسبة لأشكال معينة للفلزات، الحصول باستخدام بروتوكول التحول/الذوبان (OECD, 2001) على علاقة ترابط بين تركيز الأيون الفلزى بعد فترة زمنية محددة والأعمال السطحية للأشكال المختبرة للفلز. وفي مثل هذه الحالات، قد يكون بالإمكان تقدير تركيز الأيونات الفلزية الذائية بـأجسام متحركة، بالاستعانة بنهج مبني على أساس المسطح النوعي الحرج الذي يقترحه Skeaff et al., (2000). أي أنه يمكن دون شك، استناداً إلى هذه العلاقة الترابطية والعلاقة مع بيانات سمية مناسبة، تعين مسطح نوعي حرج للمادة يناظر قيمة ت(ف).ه، ثم تحويل هذا المسطح النوعي الحرج للكميات المختبرة المنخفضة والمتوسطة والمرتفعة المستخدمة في تعين الخطورة. ويمكن لهذا النهج، وإن كان لا يستخدم عادة لأغراض التصنيف، أن يعطي معلومات مفيدة لأغراض الوسم والقرارات اللاحقة.

الشكل م ١-٧-٩ : استراتيجية تصنيف الفلزات والمركبات الفلزية



المرفق ٩

التدليل الأول تعيين قابلية تحلل المواد العضوية

-١ يمكن أن تتحلل المواد العضوية بعمليات أحيايائية أو غير أحيايائية، أو بهذه العمليات مجتمعة. ويوجد عدد من البروتوكولات أو الاختبارات القياسية لتعيين قابلية التحلل. وترت أدنانه المبادئ العامة لبعض من هذه الإجراءات أو الاختبارات. وليس المدف هنا بأي حال تقديم حصر شامل لطائق اختبار قابلية التحلل، وإنما وضع هذه الطائق وحسب في سياق تصنيف الخطورة بالنسبة للبيئة المائية.

قابلية التحلل غير الأحيائي

١-٢ يشمل التحلل غير الأحيائي التحول الكيميائي والتحول الكيميائي الضوئي. ويعطي التحلل غير الأحيائي عادة مركبات عضوية أخرى، لكنه لا ينتهي إلى تمعدن كاملاً (Schwarzenbach *et al.*, 1993). ويعرف التحول الكيميائي بأنه تحول يحدث بدون وجود ضوء وبدون وساطة كائنات حية، بينما تتطلب التحولات الكيميائية الضوئية وجود الضوء.

٢-٢ ومن أمثلة عمليات التحول الكيميائي في البيئة المائية التحلل المائي، والاستبدال الأليف للنواة، والإزالة، وتفاعلات الأكسدة والإرجاع (الاختزال) (Schwarzenbach *et al.*, 1993). وغالباً ما يعتبر التحلل المائي أهم هذه العمليات، وهي عملية التحول الكيميائي الوحيدة التي توجد بشأنها مبادئ توجيهية دولية لاختبار. وتبني اختبارات التحلل غير الأحيائي للمتجانس الكيميائية عامة على أساس تعيين سرعات التحول في ظروف قياسية.

التحلل المائي

١-٣-٢ يعني التحلل المائي تفاعل الماء أو أيون الهيدروكسيل، وهو أليfan للنواة، مع مادة كيميائية يحدث فيه تبادل مجموعة (خارجية) مع مجموعة هيدروكسيل. وهناك مركبات عديدة، وبخاصة مشتقات الأحماض، قابلة للتحلل المائي. والتحلل المائي يمكن أن يكون أحيايائياً أو غير أحيايائياً، لكن الدراسة تقتصر هنا على التحلل غير الأحيائي بالماء. وهو يمكن أن يحدث بآليات متعددة عند آساس هيدروجينية H⁺ مختلفة (تحلل مائي متعدد أو تحلل مائي محفز بحمض أو مادة قاعدية)؛ وقد تعتمد سرعات التحلل المائي بشدة على الأسس المدروجيني.

٢-٣-٢ ويتوفر توجيهان لتقييم التحلل غير الأحيائي بالماء، التوجيه ١١١ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (OECD) "التحلل المائي تبعاً للأسس المدروجيني"، (OPPTS 835.2110)، والتوجيه ١١١ لـ OPPTS 835.2130 "التحلل المائي تبعاً للأسس المدروجيني ودرجة الحرارة". وفي حالة توجيه الاختبار ١١١ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، يعين المعدل الكلي للتحلل المائي عند قيم مختلفة للأسس المدروجيني في ماء نقى منظم. وينقسم الاختبار إلى جزأين، اختبار أولى يجرى للمواد الكيميائية التي لا تعرف لها معدلات تحلل مائي، واختبار تفصيلي بدرجة أكبر يجرى للمواد الكيميائية المعروفة أنها غير مستقرة من زاوية التحلل المائي وللمواد الكيميائية التي أظهرت اختبارها الأولى سرعة تحللها المائي. وفي الاختبار الأولي، يقاس تركيز المادة الكيميائية في محليل منظمة عند آساس هيدروجينية في النطاق الذي يوجد عادة في البيئة (آساس الهيدروجين ٤، ٧، ٩) عند درجة حرارة ٥٠°C وذلك بعد انقضاء مدة ٥ أيام. فإذا انخفض تركيز المادة الكيميائية بنسبة أقل من ١٠% في المائة، اعتبر ثابتاً من زاوية التحلل المائي، وإلا أجري علىها الاختبار التفصيلي. وفي الاختبار التفصيلي، يعين المعدل الكلي للتحلل المائي عند ثلاثة آساسات هيدروجينية (٤، ٧، ٩) عن طريق قياس تركيز المادة تبعاً للزمن. ويعين معدل التحلل المائي عند درجات حرارة مختلفة بحيث يمكن إجراء عمليات استيفاء (استكمال) داخلي أو استكمال خارجي لدرجات الحرارة السائدة في البيئة. ويتطابق الاختبار 835.2130 OPPTS في التصميم تقريباً مع توجيه الاختبار ١١١ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، ويتمثل الاختلاف الرئيسي في معالجة البيانات.

وتجدر الإشارة إلى أنه إلى جانب التحلل المائي، تغطي ثوابت سرعة التحلل المائي التي تعين في الاختبارات جميع حالات التحول غير الأحيائي الأخرى التي يمكن أن تحدث في عدم وجود الضوء في الظروف المعينة للاختبار. وقد وُجد اتفاق جيد بين معدلات التحلل المائي في المياه الطبيعية والمياه النقية (OPPTS 835.2110).

التحلل الضوئي

٤-٢

وفقاً للتعريف الموضوعة في هذه الوثيقة التوجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن التحلل الضوئي المائي المباشر (OECD 1997)، يمكن أن يأخذ التحول الضوئي للمركبات في الماء شكل تحول ضوئي أولي أو تحول ضوئي ثانوي، حيث يمكن تقسيم التحول الضوئي الأولي إلى تحلل ضوئي مباشر وغير مباشر. والتحول الضوئي المباشر هو الحالة التي تمتلك فيها المادة الكيميائية الضوء وتحول كنتيجة مباشرة لذلك. والتحول الضوئي غير المباشر هو الحالة التي تنقل فيها أنواع في حالة إثارة طاقة، أو إلكترونات أو ذرات هيدروجين إلى المادة الكيميائية، وبذلك تحدث التحول (تحلل ضوئي محسس). والتحول الضوئي الثانوي هو الحالة التي تحدث فيها تفاعلات بين المادة الكيميائية وأنواع متفاعلة قصيرة العمر، مثل جذور الهيدروكسى، أو جذور البيروكسى، أو الأكسجين الأحادي، تتكون في وجود الضوء بتفاعلات أنواع مثارة مثل الحمض الدبالي (humic acid) أو أحماض الفلفيك (fulvic acid) أو النترات المثارة.

وهكذا لا يتوفّر حالياً بشأن التحول الضوئي للمواد الكيميائية في الماء سوى التوجيه في الماء OPPTS 835.2210 "معدل التحلل الضوئي المباشر في الماء بواسطة ضوء الشمس"، توجيه الاختبار ٣١٦ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي "التحول الضوئي للمواد الكيميائية في الماء - تحلل ضوئي مباشر"، و OPPTS 835.5270 "اختبار فحص للتحلل الضوئي غير المباشر". ويستخدم توجيه الاختبار ٣١٦ فضلاً عن اختبار 835.2210 OPPTS نجأً متعدد المستويات. وفي المرحلة الأولى، يُحسب ثابت معدل التحلل الضوئي الأقصى (أدنى عمر نصفى) من قيمة مقيسة لقابلية الامتصاص الجزيئية (molar absorptivity). وتوجد خطوطتان في المرحلة الثانية. في الخطوة ١، تحلل المادة بضوء الشمس ويتم الحصول على ثابت معدل تقربي. وفي الخطوة ٢، يعين ثابت معدل أكثر دقة باستخدام مقاييس تسفيغ (أكتينومتر) يقيس كثافة الضوء الذي تعرضت له المادة بالفعل. ويمكن من البارامترات المقيسة حساب معدل التحلل الضوئي المباشر الفعلي عند درجات حرارة وخطوط عرض مختلفة. ولا ينطبق معدل التحلل هنا إلا على الطبقة العليا للكتلة المائية، على سبيل المثال، ال ٥٠ سم الأولى أو أقل، وفقط عندما تكون المياه نقية ومشبعة بالهواء، وهو ما قد لا يكون عليه الحال في البيئة. غير أنه يمكن توسيع النتائج على ظروف بيئية أخرى باستخدام برنامج حاسوبي يأخذ في الاعتبار التخفيف في المياه الطبيعية وغير ذلك من العوامل ذات الصلة.

ويتعلق اختبار الفحص وفقاً للتوجيه OPPTS 835.5270 بالتحلل الضوئي غير المباشر للمواد الكيميائية في المياه التي تحتوي على مواد دبالية. والمبدأ الذي يبني عليه الاختبار هو أنه في المياه الطبيعية المعرضة لضوء الشمس الطبيعي، يتضمن أي قياس لمعدل التحول الضوئي كلاً من التحول الضوئي المباشر وغير المباشر، بينما لا يحدث في الماء النقى سوى تحول ضوئي مباشر. لذلك، فإن الفرق بين معدل التحول الضوئي المباشر في الماء النقى وإجمالي التحول الضوئي في المياه الطبيعية هو مجموع التحلل الضوئي غير المباشر والتحلل الضوئي الثانوى وفقاً للتعريف المبين في الوثيقة التوجيهية الواردة في المرقق ٩. وفي التطبيق العملي للاختبار، تستخدم مواد دبالية تجارية لتحضير مياه دبالية اصطناعية تحاكي المياه الطبيعية. وتجدر الإشارة إلى أن معدل التحول الضوئي غير المباشر المقيس لا يكون صحيحاً إلا للموسم وخط العرض اللذين قياساً فيهما، ولا يمكن نقل النتائج لخطوط عرض أو مواسم أخرى.

قابلية التحلل الأحيائى

٣

لا يرد أدناه سوى لحة موجزة عن طائق الاختبار. وينبغي للحصول على مزيد من المعلومات الرجوع إلى وثيقة الاستعراض التفصيلي عن اختبار قابلية التحلل الأحيائى، وهي وثيقة شاملة لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي.

قابلية التحلل الأحيائى السهل

٤-٣

وضع عدد من المنظمات من بينها منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (OECD Test Guidelines 301A-F)، والاتحاد الأوروبي (C.4 tests) (OPPTS 835.3110)، والمنظمة الدولية للتوكيد القياسي (9408, 9439, 10707) اختبارات قياسية لتعيين سهولة قابلية التحلل الأحيائى للمواد الضوئية.

٢-٢-٣ واختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل هي اختبارات ذات معايير صارمة لا تتيح سوى فرصة محدودة للتحلل الأحيائي والتأكل. وظروف الاختبار الأساسية التي تكفل هذه الموصفات هي:

- (أ) تركيز مرتفع للمادة المختبرة (١٠٠٠ مغ/ل)؛
- (ب) والمادة المختبرة هي المصدر الوحيد للكربون والطاقة؛
- (ج) وتركيز منخفض أو متوسط لوسط الاختبار (١٠-٨٠٤ خلية/مل)؛
- (د) ولا يسمح بتكييف مسبق لوسط الاختبار؛
- (ه) ومدة اختبار ٢٨ يوماً متضمنة فترة زمنية ١٠ أيام لحدوث التحلل) باستثناء طريقة (MITI IOECD Test (Guideline 301C))؛
- (و) ودرجة حرارة اختبار أقل من ٢٥°C؛
- (ز) ومستويات حدية ٧٠ في المائة (زوال الكربون العضوي المذاب) أو ٦٠ في المائة (تطور الطلب من الأكسجين أو تطور إنتاج ثاني أكسيد الكربون) بين التمعدن الكامل (نظراً لأنه يفترض أن الكربون المتبقى من المادة المختبرة قد دخل في تكوين الكتلة الحيوية النامية).

٣-٢-٣ ويفترض أن وجود نتيجة إيجابية في واحد من اختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل يوضح أن المادة ستحلل بسرعة في البيئة (توجيه اختبار منظمة التعاون والتنمية).

٤-٢-٣ كما أن اختبارات مطلوبية الأكسجين البيولوجية في ٥ أيام التقليدية (مثل الاختبار C.5 للاتحاد الأوروبي) يمكن أن ثبتت ما إذا كانت مادة ما سهلة التحلل الأحيائي أم لا. وفي هذا الاختبار، تقارن مطلوبية الأكسجين البيولوجية النسبية في ٥ أيام مع مطلوبية الأكسجين النظرية أو، في حالة عدم توفر هذا البيان، مع مطلوبية الأكسجين الكيميائية. ولا يستمر الاختبار سوى ٥ أيام، وبالتالي يكون مستوى القيمة الحدية، المحدد عند ٥٠ في المائة وفقاً للمعايير المقترحة لتصنيف الخطورة، أقل من نظيره في اختبارات قابلية التحلل السهلة.

٥-٢-٣ ويمكن اعتبار الاختبار التمهيدي لقابلية التحلل الأحيائي السهل في مياه البحر (توجيه الاختبار ٣٠٦ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) بمثابة طريقة موازية لاختبارات قابلية التحلل السهل في مياه البحر. ويمكن اعتبار المواد التي يبلغ معدل تحللها مستوى القيمة الحدية في التوجيه ٣٠٦ لمنظمة التعاون والتنمية (زوال الكربون العضوي المذاب بنسبة أعلى من ٧٠ في المائة أو استهلاك مطلوبية الأكسجين النظرية بنسبة أعلى من ٦٠ في المائة) مواد ذات قابلية تحلل أحيائي سهل لأن إمكانية التحلل تكون عادة أضعف في مياه البحر منها في المياه العذبة.

٣-٣ قابلية التحلل الأحيائي المتأصل

١-٣-٣ صممت اختبارات قابلية التحلل الأحيائي المتأصل لتعيين ما إذا كانت مادة ما أية قدرة على التحلل. ومن أمثلة هذه الاختبارات المبادئ التوجيهية للاختبارات A-C 302 A-C 302 لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، والاختباران C.9 و C.12 للاتحاد الأوروبي، والاختبار ASTM E 1625-94.

٢-٣-٣ وشروط الاختبار الأساسي التي تدعم تقييم قدرة التحلل المتأصلة هي:

- (أ) تعرض المادة المختبرة الممتد لوسط الاختبار، مما يسمح بالتكيف قبل اكتمال مدة الاختبار؛
- (ب) تركيز مرتفع للكائنات الدقيقة؛
- (ج) تناسب ملائمة بين المادة والكتلة الأحيائية.

٣-٣-٣ وتدل النتيجة الإيجابية في نهاية اختبار لقابلية التحلل الأحيائي المتأصلة على أن المادة المختبرة لن تدوم إلى ما لا نهاية في البيئة، ولكن يمكن الاعتماد على قابلية تحلل أحيائي سريعة وكاملة للمادة. وتدل النتيجة التي تشير إلى نسبة تمعدن للمادة

أعلى من ٧٠ في المائة على إمكانية حدوث تحلل أحيائي نهائى، وبدل التحلل بأزيد من ٢٠ في المائة على تحلل أحيائى أولى، وتدل النتيجة التي تقل عن ٢٠ في المائة على أن المادة صامدة إلى حد ما. وهكذا، تؤدي النتيجة السالبة إلى افتراض عدم قابلية المادة للتحلل الأحيائى (أى افتراض دوامها) (توجيهات منظمة التعاون المتعلقة بالاختبارات).

٤-٣-٣ وفي اختبارات عديدة لقابلية التحلل الأحيائى المتصل لا يقاس سوى زوال المادة المختبرة. ولا توضح مثل هذه النتيجة إلا قابلية التحلل الأحيائى الأولية، ولا توضح التمعدن النهائي. إذ يمكن أن تكون نواتج تحلل دائمة (صامدة) إلى حد ما. ولا تدل قابلية التحلل الأحيائى الأولى على أنه سيحدث تحلل نهائى للمادة في البيئة.

٥-٣-٣ وتتبع في اختبارات قابلية التحلل الأحيائى المتصل نهج مختلف كثيرةً عنها في اختبارات قابلية التحلل السهل، وبخاصة الاختبار MITI II (التوجيه 302C لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي)، الذي يستخدم تركيزاً لوسط الاختبار لا يمثل سوى ثلاثة أمثال نظيره في اختبار قابلية التحلل الأحيائى السهل MITI I (التوجيه 301C لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي). كما أن اختبار زان - ويلنز (Zahn - Wellens) (التوجيه 302B لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي) هو اختبار ضعيف نسبياً لقابلية التحلل المتصل. غير أنه رغم أن اختبارات ليست أقوى كثيراً منها في اختبارات قابلية التحلل الأحيائى السهل، فإن النتائج يمكن أن تستكمel من الخارج لظروف اختبارات قابلية التحلل الأحيائى السهل وفي المائة.

٤-٣ اختبارات محاكاة البيئة المائية

١-٤-٣ يتبع اختبار للمحاكاة تقدير قابلية التحلل الأحيائى في بيئة مائية محددة. ومن بين اختبارات المحاكاة القياسية يمكن ذكر طريقة ISO/DS 14592، اختبار جمومعات القوارير المهزازة باستخدام مياه سطحية أو معلقات مياه سطحية/ترسبات (Nyholm. Et Toräng, 1999)، أو اختبار التحلل الأحيائى (طريقة الزوال في القارورة المهزازة) ASTM E 1279-89(95) والاختبار المثالي OPPTS 835.3170. وكثيراً ما تسمى هذه الطرائق اختبارات الزوال في النهر.

٢-٤-٣ وفيما يلي سمات الاختبارات التي تكفل محاكاة الظروف في البيئة المائية:

- (أ) استخدام عينة مياه طبيعية (وترسبات طبيعية) كوسط اختبار؛
- (ب) وتركيز ضعيف من المادة المختبرة (١٠٠ - ١ ميكروغرام/ل) لضمان الحصول على حرکية تحلل من الدرجة الأولى.

٣-٤-٣ ويوصى باستخدام مركبات للاختبار موسمة إشعاعياً لتسهيل تعين التحلل النهائي. أما إذا لم يمكن سوى تعين زوال المادة المختبرة بالتحلل الكيميائى، فإن قابلية التحلل الأولى هي التي يمكن تعينها. ويمكن اشتقاء ثابت معدل التحلل من ملاحظة حرکية التحلل. وبالنظر إلى التركيز المنخفض للمادة المختبرة، يفترض أن حرکية تحلل من الدرجة الأولى تكون سائدة.

٤-٤-٣ كذلك يمكن إجراء الاختبار على الترببات الطبيعية التي تحاكي الظروف السائدة في نطاق الترببات. كما أنه يمكن تعين التحلل غير الأحيائى في ظروف الاختبار عن طريق تعقيم العينات.

٥-٣ اختبارات محاكاة محطات تنقية مياه المجاري

توفر أيضاً اختبارات محاكاة قابلية التحلل في محطات معالجة مياه المجاري، مثل التوجيه 303A لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، ISO 11733 محطات المعالجة بالحمأة المنشطة، واختبار الاتحاد الأوروبي 10-C. واقتصر مؤخراً اختبار محاكاة جديد باستخدام تركيزات منخفضة من الملوثات العضوية (Nyholm et al., 1996).

٦-٣ قابلية التحلل اللاهوائى

١-٦-٣ تعين طرائق اختبار قابلية التحلل اللاهوائى قابلية المادة المختبرة للتحلل الأحيائى تحت الظروف اللاهوائية. ومن أمثلة هذه الاختبارات اختبار (E) ISO 11734: 1995، والاختبار ISO 1196-92، والاختبار ASTM E 1196-92، والاختبار OPPTS 835.3400.

٢-٦-٣ تعين قابلية التحلل اللاهوائى أثناء مدة تصل إلى ٨ أسابيع تحت ظروف الاختبار التالية:

- (أ) إجراء الاختبار في أوعية ملحومة في عدم وجود الأكسجين (في البداية في جو من الترتجين النقي)؛
 (ب) واستخدام حمأة مهضومة لا هوائية؛
 (ج) ودرجة حرارة الاختبار ٣٥°س؛
 (د) وتعيين ضغط الطور الغازي الذي يعلو الوسط (ثاني أكسيد الكربون وتكون الميثان).
- ويقيّم التحلل النهائي على أساس إنتاج الغاز. غير أنه يمكن أيضًا تقييم التحلل الأولي بقياس المادة الأم المتبقية.
- ٣-٦-٣
- ٧-٣ التحلل في التربة والترسبات**
- تنتهي مواد عديدة بالوصول إلى نطاقات التربة أو الترسبات. لذلك، قد يكون من المهم تقدير تحللها في هذه البيئات. ومن بين الطرائق القياسية يمكن ذكر توجيه الاختبار A 304A لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي لقابلية التحلل الأحيائي المتأصل في التربة، الذي يناظر الاختبار OPPTS 835.3300.
- وفيما يلي السمات الخاصة للاختبار التي تكفل تعين قابلية التحلل المتأصل في التربة:
- (أ) واستخدام عينات تربة طبيعية بدون وسط اختبار إضافي؛
 (ب) واستخدام مادة اختبار موسومة إشعاعياً؛
 (ج) وتعيين تكوني ثاني أكسيد الكربون الموسوم إشعاعياً.
- وأختبار حظائر الترسبات/البيئة المائية المجهزة OPPTS 835.3180 Sediment/water microcosm للتحلل الأحيائي هو طريقة قياسية لتعيين التحلل الأحيائي في الترسبات. وبجمع حظائر بيئية مجهزة تحتوي على ترسبات وماء من موقع الاختبار وتضاف المركبات المختبرة إلى النظام. وتقدر نسبة اختفاء المركب الأم (أي التحلل الأحيائي الأولي)، وظهور نواتج الاستقلاب (الأيض) أو قياسات التحلل النهائي إذا أمكن.
- ٤-٧-٣
- ويعالج توجيهها اختبار جديدان لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي التحول المائي واللاهوائي في التربة وفي الترسبات المائية (توجيهها الاختبار ٣٠٧ و ٣٠٨ على التوالي).. وتحرى التجارب لتعيين معدل تحول المادة المختبرة وطبيعة ومعدلات تكون وانخفاض نواتج التحول تحت ظروف بيئية واقعية، بما في ذلك تركيز واقعي للمادة المختبرة. ويمكن تعين التمعدن النهائي أو قابلية التحلل الأولية تبعاً لطريقة التحليل المستخدمة لتقدير تحول المادة المختبرة.
- ٨-٣ طرائق تقدير قابلية التحلل الأحيائي
- تطورت في السنوات الأخيرة إمكانيات لتقدير الخصائص البيئية للمواد، ومن بينها أيضاً طرائق للتبؤ بقابلية التحلل الأحيائي للمواد العضوية (مثل برنامج BIOWIN لاحتمالات التحلل الأحيائي لشركة Syracuse Research Corporation). وأجرت منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (1993) و Langenberg *et al.* (1996) استعراضات لهذه الطرائق. وأوضحت تلك الاستعراضات أن طرائق إسهام المجموعات على ما يليها هي الطرائق الأكثر كفاءة. ومن بين هذه الطرائق يليو أن البرنامج BIOWIN هو الأكثر تطبيقاً. فهو يوفر تقديرًا نوعياً لاحتمالات التحلل الأحيائي البطيء أو السريع في وجود مجموعة مختلطة من الكائنات الدقيقة في البيئة. وتم تقييم إمكانية تطبيق البرنامج في إطار المشروع المشترك US EPA/EC لتقدير علاقة التركيب - النشاط (الكمية) (Q SARs) (منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي، 1994) وكذلك قام بتقييمه بيدرسن وآخرون (1995). ويناقش هذا التقييم الأخير بإيجاز أدناه.
- ٢-٨-٣
- وقد اختيرت مجموعة بيانات صلاحية للبيانات المقيدة تجريبياً للتحلل الأحيائي من بين البيانات الواردة في (MITI 1992)، باستثناء المواد التي لم تتوفر عنها بيانات للتحلل والمواد التي استخدمت بالفعل في وضع البرنامج. ومن ثم تضمنت مجموعة اختبار الصلاحية ٤٣٠٤ مواد. وقد عينت قابلية التحلل الأحيائية لهذه المواد باستخدام معامل التقدير اللاخطي بالبرنامج المذكور (وهو الأكثر موثوقية) ومقارنة النتائج مع البيانات المقيدة. وأمكن التنبؤ بقابلية التحلل "السريع" لـ ١٦٢ مادة، لكن كانت ٤١ مادة فقط (٢٥٪ في المائة) سهلة التحلل بالفعل في اختبار I MITI. وأمكن التنبؤ بأن ١٤٢ مادة بطيئة التحلل، وهو ما أكدته عدم سهولة تحلل ١٣٨ مادة.

(٩٧ في المائة) في اختبار I MITI. وهكذا، استنجدت إمكانية استخدام البرنامج لأغراض التصنيف فقط عندما تذر الحصول على بيانات تجريبية للتحلل وعندما تبدأ البرنامج بالتحلل "البطيء" للمادة. وفي هذه الحالة، يمكن اعتبار أن المادة ليست سريعة التحلل.

٣-٨-٣ وتم التوصل إلى الاستنتاج نفسه في المشروع المشترك US EPA/EC لتقييم علاقة التركيب - النشاط الكمية (QSARs) باستخدام البيانات التجريبية وبيانات QSAR بشأن المواد الجديدة المسجلة في الاتحاد الأوروبي. ويني التقييم على تحليل تنبؤات QSAR بشأن ١١٥ مادة تم أيضاً اختبارها عملياً في اختبارات قابلية التحلل السهل. وكانت ٩ مواد فقط قابلة للتحلل الأحيائي السهل من بين المواد التي شملها هذا التحليل. ولم تحدد منهجه QSAR المستخدمة بصورة كاملة في التقرير النهائي للمشروع المشترك US EPA/EC (OECD, 1994)، لكن يحتمل أن أغلبية التنبؤات أجريت باستخدام طائق أدرجت لاحقاً في برنامج احتمالات التحلل الأحيائي.

٤-٨-٤ كما أنه يوصى في الوثيقة التوجيهية للاتحاد الأوروبي (EC, 1996) بمراعاة الخدر في استخدام قابلية التحلل الأحيائي التقديريه بالاستعانة ببرنامج احتمال التحلل الأحيائي، لأنه في حالة تنبؤ البرنامج بتحلل سريع، ينبغي عدمأخذ هذه النتيجة في الاعتبار، بينما ينبغي مراعاة تنبؤات التحلل البطيء (EC, 1996).

٥-٨-٥ وهكذا، قد يلبي استخدام نتائج برنامج احتمالات التحلل الأحيائي بطريقة متحفظة الحاجة إلى تقييم قابلية التحلل الأحيائي للبعض من العدد الكبير من المواد التي لا تتوفر بشأنها بيانات تجريبية للتحلل.

المرفق ٩

التدليل الثاني

العوامل المؤثرة في قابلية التحلل في البيئة المائية

مقدمة

-١

لا تتناول معايير التصنيف الخاصة بمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي إلا الخطورة على البيئة المائية. غير أن تصنيف الخطورة يعتمد بالدرجة الأولى على بيانات تستمد من اختبارات تجرى في ظروف المختبر ونادراً ما تكون مشابهة للظروف السائدة في البيئة. لذلك، ينبغي للتبني بالخطورة في البيئة المائية مراعاة تفسير بيانات الاختبارات التي يتم الحصول عليها في المختبر.

وقد كان تفسير البيانات الناجحة من اختبارات قابلية التحلل الأحيائي للمواد العضوية موضع دراسة تفصيلية في منظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (OECD, 1995).

إن الظروف التي تلاحظ في البيئة تختلف بشدة عموماً عن مثيلاتها في نظم الاختبار القياسية، وهو ما يسبب صعوبة الاستكمال الخارجي لبيانات الاختبارات المعملية للتخلل لتقدير الوضع في البيئة الطبيعية. ومن بين هذه الاختلافات، يكون تأثير الجوانب التالية مهمًا في قابلية التحلل:

(أ) العوامل المتعلقة بالكائنات العضوية (وجود كائنات دقيقة فعالة);

(ب) العوامل المتعلقة بمادة الأساس (تركيز المادة وجود مواد أساس أخرى);

(ج) العوامل المتعلقة بالبيئة (الظروف الكيميائية - الفيزيائية، وجود المغذيات، توافر المادة).

ويرد أدناه مزيد من البحث لهذه الجوانب.

وجود كائنات دقيقة فعالة

-٢

يتوقف التحلل في البيئة المائية على وجود كائنات قوية فعالة بعدد كاف. وتتركب المجموعات الميكروبية الطبيعية من كتلة أحياء شديدة التنوع، ويمكن للكتلة الأحيائية أن تتكيف عند إدخال مادة "جديدة" بتركيز كاف من أجل حل هذه المادة. وكثيراً ما ينشأ تكيف المجموعة الميكروبية نتيجة لتكوين عوامل نوعية للتخلل تكون فعالة بطيئتها حل هذه المادة. غير أنه توجد عمليات أخرى يمكن أن تتدخل، مثل الحث الأنزيمي، وتبادل المادة الوراثية، وتكون قدرة على تحمل السمية.

ويحدث التكيف خلال مرحلة "تباطؤ" هي المدة الزمنية من بدء التعرض حتى بداية حدوث تحلل ملحوظ. ويبدو من الواضح أن مدة مرحلة التباطؤ تتوقف على الوجود المبدئي لعوامل التحلل الفعالة. ويتوقف هنا أيضاً على تاريخ المجموعة الميكروبية، أي احتمال أن تكون هذه المجموعة قد تعرضت للمادة من قبل. وذلك يعني أنه في حالة استخدام مادة غريبة عن الحيوانات وواسعة الانتشار طوال عدة سنوات، يزيد احتمال وجود عوامل فعالة مسببة للتخلل لهذه المادة. ويكون ذلك هو الحال بوجه خاص في البيئات التي تستقبل انبعاثات، من قبيل محطات المعالجة البيولوجية لمياه المجاري. وكثيراً ما تكون نتائج التحلل متسلقة بدرجة أكبر في الاختبارات التي تستخدم فيها أوساط اختبار مأخوذة من مياه ملوثة بالمقارنة بأوساط الاختبار المأخوذة من مياه غير ملوثة (OECD, 1995; Nyholm, 1997). (and Ingerslev, 1997)

ويحدد عدد من العوامل ما إذا كان يمكن مقارنة القدرة على التكيف في البيئة المائية بالقدرة في الاختبارات المعملية. ويعتمد التكيف، في جملة أمور، على:

(أ) العدد المبدئي للعوامل الفعالة المسببة للتخلل في الكتلة الأحيائية (التناسب والعدد);

(ب) وجود سطوح للاتصال;

(ج) وتركيز مادة الأساس وتوافها؛

(د) وجود مواد أساس أخرى.

٤-٢

ويتوقف طول مرحلة التباطؤ على العدد المبدئي للعامل الفعالة المسبيبة للتحلل، وبالنسبة للمواد السمية، على قدرة هذه العوامل على البقاء وعلى معاودة نشاطها. وتؤخذ عينات أواسط الاختبار من محطات معالجة مياه المجاري لاستخدامها في الاختبارات القياسية لقابلية التحلل الأحيائي السهل. ونظراً لأن حمل الملوثات في الاختبار يكون عادة أكبر منه في البيئة، فإن كلاً من تناسب وعدد الكائنات الفعالة المسبيبة للتحلل قد يكون أعلى من نظيره في البيئة المائية الأقل تلوثاً. غير أنه يصعب تعين كم ستكون مرحلة الكمون أطول في البيئة المائية من نظيرها في اختبار في المختبر بسبب احتمال انخفاض العدد المبدئي لعامل التحلل الفعال.

٥-٢

وعلى مدى فترات زمنية طويلة، لا يكون التركيز المبدئي للعامل الفعالة المسبيبة للتحلل مهمأً نظراً لأنها تنمو عند توفر مادة الأساس المناسبة بتركيزات كافية. غير أنه إذا كانت قابلية التحلل في فترة زمنية قصيرة تثير القلق، فإنه ينبغيأخذ التركيز المبدئي للكائنات الدقيقة الفعالة المسبيبة للتحلل في الاعتبار (Scow, 1982).

٦-٢

ومن العوامل التي تُعجل التكيف أيضاً وجود كتل متبلدة، أو تجمعات، أو كائنات دقيقة ملتصقة، وذلك على سبيل المثال عن طريق تكون مكامن ميكروبية بيئية تعمّرها عشرات من الكائنات الدقيقة. وهذا له أهمية خاصة عند دراسة القدرة على التكيف في البيئات المختلفة الموجودة في محطات معالجة مياه المجاري، أو في التربة. إلا أن العدد الإجمالي للكائنات الدقيقة في اختبارات قابلية التحلل السهل وفي البيئة المائية تكون له درجات العظم ذاتها: 10^{-4} - 10^{-6} خلية/مل في اختبارات قابلية التحلل الأحيائي السهل و 10^{-3} - 10^{-5} خلية/مل أو أكثر في المياه السطحية (Scow, 1982). ولهذا، ربما لا يكتسب هذا العامل سوى أهمية ضئيلة.

٧-٢

وعند التعامل مع بيانات مستكملة من الخارج إلى الظروف البيئية، قد يكون من المفيد التمييز بين الأوساط الشحيحة بالمعذيات والأوساط الغنية بالمعذيات. فالكائنات الدقيقة التي تزدهر تحت ظروف شح الغذاء تكون قادرة على معدنة مواد الأساس العضوية الموجودة بتركيزات منخفضة (في نطاق ملغرمات كربون في اللتر)، وتكون عادة ذات ألفة أكبر لمواد الأساس، ولكن معدلات نموها أقل وأ زمنها تولدتها أطول من الكائنات التي تزدهر في البيئات الغنية بالغذاء (OECD, 1995). وفضلاً عن ذلك، فإن كائنات البيئات الشحيحة الغذاء تكون غير قادرة على التسبب في تحلل المواد الكيميائية الموجودة بتركيزات أعلى من ١ مغ/ل، بل إن الكثير منها يشطب عند التركيزات الأعلى. وعلى خلاف ذلك، تتطلب كائنات البيئات الغنية بالغذاء تركيزات أعلى من مادة الأساس قبل أن يبدأ التمعدن، وهي تزدهر عند تركيزات أعلى من التركيزات في حالة كائنات البيئات الشحيحة الغذاء. وهكذا، يتوقف أدنى قيمة حدية للتحلل في البيئة المائية على ما إذا كانت المجموعة الميكروبية طائفة تزدهر في ظروف شح الغذاء أو وفرة الغذاء. إلا أنه ليس من الواضح ما إذا كانت كائنات البيئة الشحيحة هي أنواع أحيائية مختلفة عن كائنات البيئة الغنية أم أن المسألة هي وجود نمط حياة في البيئة الغنية وغط عيش في البيئة الشحيحة (OECD, 1995). ويصل معظم الملوثات إلى البيئة المائية مباشرةً عن طريق تصريف مياه المجاري، وبالتالي فإن هذه البيئات المتلقية غنية بالمعذيات بصورة رئيسية.

٨-٢

وعليه، فإنه يمكن أن نستنتج من المناقشة السابقة أن فرصة وجود كائنات دقيقة فعالة مسبيبة للتحلل تكون أكبر في البيئات الأكثر تعرضاً، أي التي تتلقى المواد بصورة دائمة (وهو الحال بالأكثر بالنسبة للمواد الكيميائية المنتجة بكميات كبيرة بالمقارنة بالمواد الكيميائية التي تتبع بكميات أقل). وكثيراً ما تكون هذه البيئات غنية بالغذاء، ولذلك، قد يتطلب التحلل تركيزات مرتفعة نسبياً من المواد قبل بدء عملية التحلل. ومن ناحية أخرى، قد تفتقر المياه النقية إلى أنواع الأحياء الفعالة، ولا سيما الأنواع الفعالة المسبيبة لتحلل المنتجات الكيميائية التي تلقى في البيئة أحياناً متفرقة فقط، مثل المواد الكيميائية التي تتبع بكميات قليلة.

العوامل المتعلقة بمواد الأساس

-٣

تركيز المادة المختبرة

١-٣

في معظم الاختبارات المعملية، تضاف المادة موضع الاختبار بتركيزات مرتفعة جداً (٢-١٠٠ مغ/ل) بالمقارنة مع التركيزات المناظرة الأدنى في نطاق ميكروغرامات/ل التي يتوقع وجودها في البيئة المائية. وبصفة عامة، لا يدعم نمو الكائنات الدقيقة عندما تقل تركيزات مادة الأساس دون مستوى قيمة حدية مقدارها ١٠ ميكروغرام/ل تقريباً؛ بل إنه عندما تكون التركيزات أقل من ذلك، لا يتتوفر القدر

الكافي من الطاقة الازمة لاستمرار حياة المجموعة الميكروبية (OECD, 1995). وربما يفسر هذه القيمة الحدية الدنيا لافتقار إلى الحافر الكافي عند هذا المستوى من تركيز مادة الأساس لبدء حدوث استجابة أنزيمية (Scow, 1982). وهذا يعني بصفة عامة أن تركيزات مواد عديدة موجودة في البيئة المائية منخفضة بحيث يصعب أن تشكل هذه المركبات مواد أساس أولية بالنسبة للكائنات الدقيقة المصيرية للتحلل.

٢-١-٣ ومن ناحية أخرى، تعتمد حركة التحلل على تركيز المادة (S_0) بالنسبة لثابت التشعب (K_s) حسبما هو مبين في معادلة مونو Monod. وثابت التشعب هو تركيز مادة الأساس الذي تلاحظ عنده سرعة نمو نوعية تمثل ٥٠ في المائة من سرعة النمو النوعية القصوى. ويمكن تمثيل التحلل بحركة من الدرجة الأولى أو بحركة لوجيستية (OECD, 1995) عندما تكون تركيزات مادة الأساس أقل كثيراً من ثابت التشعب، وهو ما يمثل الوضع العادي في معظم البيئات المائية. وفي حالة انخفاض كثافة الكائنات الدقيقة (أقل من 10^{-3} مل) على سبيل المثال في المياه الشحيحة (الغذاء)، تنمو المجموعة الميكروبية بمعدلات متناظرة دوماً وهو ما يميز الحركة اللوجستية. وفي حالة وجود الكائنات الدقيقة بكثافة أعلى (على سبيل المثال في البيئات الغنية بالغذاء)، لا يكون تركيز مادة الأساس كبيراً يقدر يكفي لمؤازرة نمو الخلايا وتطبق حركة من الدرجة الأولى، أي أن معدل التحلل يتنااسب تناسباً طردياً مع تركيز مادة الأساس. وفي الواقع العملي، قد يتعدى التمييز بين هذين النوعين من الحركة بسبب عدم موثوقية البيانات (OECD, 1995).

٣-١-٣ وخلاصة القول، إن المواد الموجودة بتركيزات منخفضة (أقل من ١٠ ميكروغرام/ل، مثلاً) قد لا تتحلل كمواد أساس أولية في البيئة المائية. وفي التركيزات الأعلى، قد تتحلل المواد السهلة التحلل كمواد أساس أولية في البيئة بمعدل تحلل يتناسب إلى حد ما مع تركيز المادة. ويناقش أدناه تحلل المواد إلى مواد أساس ثانوية.

٤-٣ وجود مواد أساس أخرى

١-٢-٣ في الاختبارات القياسية، تضاف المادة موضع الاختبار باعتبارها مادة أساس وحيدة بالنسبة للكائنات الحية، بينما يوجد في البيئة عدد كبير من مواد الأساس الأخرى. وفي المياه الطبيعية، كثيراً ما توجد تركيزات للكربون العضوي المذاب في النطاق ١٠-١٠٠٠ مع كربون/ل، أي إلى عامل يبلغ ١٠٠٠ ضعف بالمقارنة بأي ملوث من الملوثات. ومع ذلك، فإن جزءاً كبيراً من هذا الكربون العضوي يكون مستديماً في البيئة المائية، مع تزايد نسبة المادة المستديمة كلما بُعدت المسافة من الساحل.

٢-٢-٣ وتغذى البكتيريا في المياه الطبيعية بالدرجة الأولى على المواد التي تنضح من الطحالب. ويتمعدن هذا النضيج بسرعة كبيرة (خلال دقائق) مما يوضح أن هناك قدرة عالية للتسبب في التحلل لدى المجموعات الميكروبية الطبيعية. وهكذا، نظراً لأن الكائنات الدقيقة تتنافس على مواد أساس متنوعة في المياه الطبيعية، فإنه يوجد ضغط انتقائي فيما بينها يؤدي إلى زيادة في أعداد الأنواع الأحيائية الانتهازية القادرة على التغذى من مواد الأساس السريعة التمعدن، بينما يكتب نحو الأنواع الأكثر تخصصاً. وقد أوضحت الخبرة من عزل أنواع البكتيريا القادرة على التسبب في تحلل مواد متنوعة غريبة عن الحيويات أن هذه الكائنات كثيرةً ما تنمو ببطء نسبياً وتعيش على مصادر كربون معقدة في تنافس مع البكتيريا الأسرع نمواً. وفي حالة وجود كائنات دقيقة فعالة في البيئة، قد تتزايد أعدادها إذا انطلقت مواد الأساس النوعية الغريبة عن الحيويات بصفة مستمرة وكان تركيزها في البيئة كافياً لموازنة نموها. ومع ذلك، فإن معظم الملوثات العضوية تكون موجودة في البيئة المائية بتركيزات منخفضة ولا تتحلل إلا كمواد أساس ثانوية لا تدعم النمو.

٣-٢-٣ ومن ناحية أخرى، قد يؤدي وجود مواد أساس سريعة التمعدن بتركيزات أعلى إلى تسهيل التحول المبدئي للجزيء الغريب عن الحيويات عن طريق الاستقلاب (الأيض) المشترك. ويمكن حينئذ أن يصبح ناتج الاستقلاب المشترك متاحاً مزيداً من التحلل والتمعدن. وهكذا، قد يؤدي وجود مواد أساس أخرى إلى زيادة إمكانيات تحلل مادة ما.

وهكذا يمكن استنتاج أن وجود مواد أساس متعددة في المياه الطبيعية، ومن بينها مواد أساس سريعة التمعدن، قد يسبب، من ناحية، ضغطاً انتقائياً يكبت نمو الكائنات الدقيقة القادرة على التسبب في تحلل الملوثات الموجودة بكميات ضئيلة. ومن ناحية أخرى، يمكن أن يسهل تحللاً متزايداً عن طريق استقلاب مشترك مبدئي، يعيقه تمعدن أسرع. وقد تختلف الأهمية النسبية لهذه العمليات تحت الظروف الطبيعية تبعاً لكل من الظروف البيئية والمادة، ولا يمكن حتى الآن إثبات أي تعميم.

٤ - العواما المترتبة بالبيئة

١-٤ تحكم المتغيرات البيعية في النشاط الميكروي العام بقدر أكبر من التحكم في عمليات التحلل المحددة. إلا أن أهمية التأثير تبيان بين مختلف النظم الإيكولوجية وأنواع الميكروبия (Scow, 1982).

٤-٤**إمكانات الأكسدة والإرجاع (الاختزال)**

يمكن أن يمثل وجود الأكسجين أحد أهم العوامل البيئية التي تؤثر في قابلية التحلل. فالمحتوى من الأكسجين وإمكانات الإرجاع (الاختزال) والأكسدة المرتبطة به تحدد نطاق وجود الأنواع المختلفة من الكائنات الدقيقة في البيئات المائية، مع ملاحظة وجود الكائنات المائية في الطور المائي وفي الطبقة العليا من التربات وفي أجزاء من محطات معالجة مياه الصرف، ووجود الكائنات اللاهوائية في التربات وأجزاء من محطات معالجة مياه الصرف. وتسود الظروف المائية في معظم أجزاء الطور المائي، وينبغي أن يبني التنبؤ بقابلية التحلل الأحيائي على أساس نتائج اختبارات هوائية. غير أن المحتوى من الأكسجين قد يكون شديد الانخفاض في بعض البيئات المائية في فترات معينة من السنة بسبب طمر المحتوى الغذائي للبيئة وما يتبعها من تحمل المادة العضوية المتكونة فيها. وفي تلك الفترات، لا تتمكن الكائنات المائية التنفس من التسبب في تحمل المادة الكيميائية، لكن العمليات اللاهوائية قد تتولى هذا الدور إذا كانت المادة الكيميائية قابلة للتحلل في الظروف اللاهوائية.

٣-٤**درجة الحرارة**

تمثل درجة الحرارة معياراً مهماً آخر. ويجرى معظم الاختبارات المعملية عند درجات حرارة $20^{\circ}\text{--}25^{\circ}\text{S}$ (اختبارات قابلية التحلل الأحيائي الهوائي السهل القياسية)، لكن الاختبارات اللاهوائية يمكن أن تجري عند درجة 35°S نظراً لأن هذه الدرجة تحاكي على نحو أفضل ظروف مفاعلات الحمأة. وبلاحظ النشاط الميكروي في البيئة في درجات حرارة تتراوح بين أقل من صفر إلى 100°S . غير أن درجات الحرارة المثلثي ربما تقع في النطاق $10^{\circ}\text{--}30^{\circ}\text{S}$ ، ويتصاعد معدل التحلل تقريباً مع كل زيادة مقدارها 10°S داخل هذا النطاق (de Hanau, 1993). ويقل نشاط الكائنات المسيبة للتحلل بشدة خارج هذا النطاق الأمثل بينما تزدهر بعض الأنواع الأحيائية المتخصصة (البكتيريا المستحرة أي الحبة للحرارة والبكتيريا التي تزدهر في درجات حرارة منخفضة نسبياً). وعند إجراء استكمال خارجي من الظروف المعملية، ينبغي مراعاة أن بعض البيئات المائية تكون معطاء بالجليد طوال فترات طويلة من السنة بحيث لا يحدث سوى تحمل ضئيل وقد لا يتوقع حدوث تحمل على الإطلاق أثناء فصل الشتاء.

٤-٤**الأُس الميدروجيني**

توجد كائنات دقيقة نشطة في نطاق الأُس الميدروجيني الموجود في البيئة بأكمله. ييد أنه بالنسبة للبكتيريا كمجموعة، تزيد البيئة القلوية الخفيفة النشاط البكتيري، ويقع النطاق الأمثل للأُس الميدروجيني بين ٦ و٨. وعند الأُس الميدروجيني الأقل من ٥، يتناقص النشاط الاستقلالي (الأيضي) للبكتيريا بشدة. أما الفطريات كمجموعة، فإن نشاطها يزيد في الظروف الحمضية الخفيفة، ويقع النطاق الأمثل للأُس الميدروجيني لها بين ٥ و٦ (Scow, 1982). وهكذا، قد يقع النطاق الأمثل للأُس الميدروجيني لنشاط تحمل المواد العضوية بواسطة الكائنات الدقيقة بين ٥ و٨، وهو النطاق السائد غالباً في البيئة المائية.

٤-٥**وجود المغذيات**

كثيراً ما يكون وجود المغذيات غير العضوية (النتروجين والفوسفور) ضرورياً للنمو الميكروي. غير أنه من النادر أن تكون هذه المغذيات فقط هي العامل الحدد لنشاط الكائنات الدقيقة في البيئة المائية، حيث يغلب أن تحدد مادة الأُس نمو الكائنات الدقيقة. إلا أن وجود المغذيات غير العضوية يؤثر في نمو الكائنات المنتجة الأساسية، ومن ثم أيضاً يؤثر في توافر النضيج السهل التمعدن.

الم��ق ٩

التذيل الثالث

المبادئ الأساسية للطائق التجريبية والتقديرية لتعيين معامل الترکز الأحيائي وثابت التوزع بين الأوكтанول والماء (K_{ow}) للمواد العضوية

- ١ معامل الترکز الأحيائي (BCF)

١-١ تعريف

معامل الترکز الأحيائي هو النسبة بين تركيز المادة الكيميائية في الأحياءات وتركيزها في الوسط المحيط، وهو الماء في هذه الحالة، في حالة الاتزان. ويمكن قياس هذا المعامل بالتجربة مباشرة في ظروف حالة الاتزان أو حسابه بنسبة ثابت معدل الامتصاص من الدرجة الأولى وثابت معدل الزوال، وهي طريقة لا تتطلب بلوغ ظروف حالة التوازن.

الطائق المناسبة للتقدير العملي لمعامل الترکز الأحيائي

٢-١

وثقت واعتمدت توجيهات اختبار مختلفة للتقدير العملي للترکز الأحيائي في الأسماك؛ وأكثر التوجيهات شيوعاً في التطبيق هما توجيه الاختبار ٣٠٥ لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي (OECD, 1996)، والمعيار القياسي (ASTM E 1022-94). وقد أجري تقييم للمعيار ٣٠٥ لعام ١٩٩٦ ، وحل محل الإصدار السابق (1981) OECD 305A-E. وعلى الرغم من تفضيل نظم اختبار الجريان المطرد (الдинامي) (OECD 305, 1996)، فإنه يسمح باستخدام النظم شبه الساكنة (الساكنة مع تحديد الماء) (ASTM E 1022-94)، شريطة استيفاء معايير الصلاحية بشأن معدلات نفوق وثبات ظروف الاختبار. ويفضل استخدام طائق الجريان المطرد في حالة المواد الألifieة للدهون (لوکأوم < ٣).

وتتشابه مبادئ التوجيهين ASTM و 305 OECD، لكن الظروف التجريبية المبينة فيماهما مختلفة، ولا سيما فيما يتعلق بما يلي:

- (أ) طريقة الإمداد بماء الاختبار (النظام الساكن، أو شبه الساكن، أو الدينامي)؛
- (ب) اشتراط إجراء دراسة للتنقية (التنظيف)؛
- (ج) الطريقة الرياضية لحساب معامل الترکز الأحيائي؛
- (د) توادر أخذ العينات: عدد القياسات في الماء، وعدد عينات الأسماك؛
- (ه) اشتراط قياس المحتوى الدهني للأسماء؛
- (و) الحد الأدنى ملدة مرحلة الامتصاص.

ويتكون الاختبار بصفة عامة من مرحلتين: مرحلة التعرض (الامتصاص)، ومرحلة ما بعد التعرض (التنقية أو التنظيف). وأنباء مرحلة الامتصاص، تعرّض مجموعات منفصلة من الأسماك لتركيزين على الأقل من المادة المختبرة. ومرحلة التعرض لمدة ٢٨ يوماً ضرورية، إلا إذا تم بلوغ حالة الاتزان قبل انتهاء هذه المدة. ويمكن تحديد المدة اللازمة بلوغ ظروف حالة الاتزان على أساس علاقات الترابط ((Spacie et Hamelink, 1982) على $\log k_2 = 1.69 - 0.53 \log K_{ow}$ (Gobas et al. 1989) أو $\log k_2 = 1.47 - 0.41 \log K_{ow}$) على سبيل المثال. وهكذا يمكن حساب الزمن المتوقع (d) لبلوغ حالة اتزان ٩٥ في المائة مثلاً باستخدام قيمة $-1n(1-0.95)/k_2$. شريطة أن يتبع الترکز الأحيائي حركة من الدرجة الأولى. وتنقل الأسماك في مرحلة التنقية إلى وسط خالٍ من مادة الاختبار. وبحرى متابعة تركيز مادة الاختبار في الأسماك طوال مرحلتي الاختبار. ويعبر عن معامل الترکز الأحيائي تبعاً للوزن الربط الإجمالي للأسماء. وكما هو الحال بالنسبة لمواد عضوية كثيرة، توجد علاقة واضحة بين القدرة على الترکز الأحيائي والألفة للدهون، كما أن هناك علاقة مناظرة بين المحتوى الدهني لأسماك الاختبار والتركيز الملاحظ لهذه المواد. لذلك، ينبغي من أجل تقليل هذا المصدر للتباين في نتائج الاختبارات في حالة المواد

الشديدة الألفة للدهون أن يعبر عن التركز بعًّا للمحتوى الدهني بالإضافة إلى الوزن الإجمالي لجسم الأسماك (OECD 305, 1996) (ECETOC 1995). ويبيّن هذان التوجيهان على افتراض أن التركز الأحيائي يمكن تقريره بعملية من الدرجة الأولى (غوذج أحادي المرحلة)، وبذلك يكون معامل التركز الأحيائي $BCF = k_1/k_2$ ، حيث (k_1 : معدل امتصاص من الدرجة الأولى، k_2 : معدل التنقية من الدرجة الأولى، معيارًّا عنهم بتقرير لوغاريتمي خطى). أما إذا كانت التنقية تتبع حركية ثنائية المرحلة، أي أنه يمكن ملاحظة معدلين متميّزين للتنقية، فإن التقرير k_1/k_2 يمكن أن يخفّض معامل التركز بشكل واضح. وإذا تبيّن وجود حركية من الدرجة الثانية، فإن معامل التركز الأحيائي يمكن تقديره من العلاقة: التركيز في الأسماك/التركيز في الماء، شريطة بلوغ "حالة الاتزان" في نظام الأسماك - الماء.

إلى جانب المعلومات عن تفاصيل تحضير العينات وتخزينها، يجب أن توفر طريقة تحليلية مناسبة تتوفّر فيها شروط الدقة والصحة والحساسية الازمة لقياس كمية المادة في محلول الاختبار وفي المادة الحيوية. وفي حالة عدم توفر هذه العناصر، يتذرّع تعين قيمة حقيقة لمعامل التركز الأحيائي. ويمكن أن يسهل استخدام مواد اختبار موسومة إشعاعياً تحليل عينات الأسماك والماء. إلا أنه ما لم تكن قياسات النشاط الإشعاعي الكلي مصحوبة بطريقة تحليلية نوعية، فإن هذه القياسات يمكن أن تظهر وجود المادة الأم وناتج (نواتج) الاستقلاب (الأيض) المحتملة وما يحتمل أن يتّبع عنه من الكربونات، التي اندمجت مع الجزيئات العضوية في أنسجة الأسماك. ومن المهم بشكل أساسي لتعيين قيمة صحيحة لمعامل التركز الأحيائي تميّز المادة الأم من نواتج الاستقلاب المحتملة بشكل واضح. وفي حالة استخدام مواد موسومة إشعاعياً في الاختبار، يمكن إجراء تحليل للرقم الإشعاعي الكلي (أي للمادة الأم ونواتج التحليل) أو تنقية العينات بحيث يمكن تحليل المركب الأم بصورة منفصلة.

وإذا كان نطاق لو كأوم أعلى من ٦ ، فإن القيمة المقيدة لمعامل التركز تتوجه إلى الانخفاض عندما تزيد قيمة لو كأوم. وتشير التفسيرات النظرية لهذه العلاقة اللاخطية بصورة رئيسية إلى حدوث تحول أحيائي، أو انخفاض حركة الفاذية الغشائية، أو انخفاض قابلية ذوبان الجزيئات الكبيرة في الليبيدات الأحيائية. ويمكن أن تتدخل عوامل أخرى، مثل الأخطاء التجريبية، من قبيل عدم بلوغ حالة الاتزان، وانخفاض التوازن الحيوي بسبب الامتصاص على المواد العضوية الموجودة في الطور المائي، والأخطاء التحليلية. ويجب، فضلاً عن ذلك، تoxyي الحذر عند تقييم البيانات التجريبية لمعامل التركز الأحيائي للمواد التي تزيد فيها قيمة لو كأوم على ٦ ، لأن هذه البيانات ستكون متسمة بقدر أكبر من عدم الثقة بالمقارنة بقيم معامل التركز المعينة للمواد التي تقل فيها قيمة لو كأوم عن ٦ .

لوغاريتيم معامل التوزع بين الأوكتانول والماء ($\log K_{ow}$)

- ٢

التعرّيف واعتبارات عامة

١-٢

يعبر لوغاريتيم معامل التوزع بين ع - أوكتانول والماء (لو كأوم) عن مقدار ألفة مادة ما للدهون. وعلى هذا النحو، يمثل لو كأوم معياراً أساسياً في تقدير المصير البيئي للمواد. وتشتق عمليات توزيع عديدة باستخدام لوغاريتيم معامل التوزع، مثل الامتصاص في التربة والترسبات، والتركيز في الكائنات العضوية.

ويتمثل أساس العلاقة بين التركز الأحيائي وقيمة لو كأوم في تشابه عملية التوزع بين الطور الليبيدي في الأسماك والماء مع عملية التوزع بين ع - أوكتانول والماء. وينشأ سبب استخدام لو كأوم من قدرة الأوكتانول على أن يكون بدليلاً مقبولاً للنبيدات الموجودة في أنسجة الأسماك. وهناك علاقات واضحة بدرجة عالية بين قيمة لو كأوم وقابلية ذوبان المواد في زيت كبد الحوت والتريوليدين (Niimi, 1991). والتريوليدين هو أحد أوفر مركبات ثلاثي أسيل غليسرويل التي توجد في ليبيدات أسماك المياه العذبة (Henderson and Tocher, 1987)

وتعين معامل التوزع بين ع - أوكتانول والماء (K_{ow}) هو أحد متطلبات مجموعة البيانات الأساسية التي تقدم للمواد الجديدة والمواد القائمة التي تتمتع بأولية في التبليغ بالاتحاد الأوروبي. ونظراً لأن التعيين العملي لقيمة لو كأوم غير ممكنة على الدوام، على سبيل المثال في حالة المواد الشديدة الذوبان في الماء والمواد الشديدة الألفة للدهون، فإنه يمكن استخدام قيمة لمعامل التوزع K_{ow} مشتقة من قيمة للعلاقة الكمية للتركيز - النشاط. غير أنه يجب تoxyي أقصى درجات الحذر عند استخدام قيم العلاقات الكمية بين التركيز والنشاط في حالة المواد التي لا يمكن الوصول إلى تحديدها مختبرياً (على سبيل المثال المواد المحفوظة للتوتر السطحي).

٢-٢

الطرائق المناسبة لتحديد قيم معامل التوزع بين الأوكтанول والماء (K_{ow}) تجريبياً

١-٢-٢

وردت طرificاتان مختلفتان للتحديد التجريبي لقيم K_{ow} ، هما طريقة القارورة المهزازة وطريقة الكرومتوغرافيا (الاستشراب) المسائلية العالية الأداء (HPLC)، في توجيهات قياسية مثل (1995 OECD 107؛ 1983 OECD 117؛ 1992 EEC A.8؛ 1982 EPA-OTS؛ 1982 EPA-FIFRA؛ 1993 ASTM). ولا تقتصر البيانات الموصى بها على البيانات الناتجة من استخدام طريقة القارورة المهزازة أو الطريقة الاستشرافية وفقاً للتوجيهات. إذ إنه في حالة المواد الشديدة الألفة للدهون التي تذوب ببطء في الماء تعتبر البيانات الناتجة من استخدام طريقة التقليب البطيء أكثر موثوقية بصفة عامة De Bruijn *et al.*, 1989; Tolls et Sijm, 1993; OECD Guideline 123).

طريقة القارورة المهزازة

٢-٢-٢

المبدأ الأساسي للطريقة هو قياس ذوبان المادة في طورين مختلفين، الماء و - أوكтанول. ولتعيين معامل التوزع يجب بلوغ حالة الاتزان بين جميع المكونات المتفاعلة في النظام، ومن ثم يعين تركيز المواد الذائبة في الطورين. وتنطبق طريقة القارورة المهزازة عندما تقع قيمة لو K_{ow} في النطاق من ٤ إلى ٢ (OECD 107, 1995). ولا تنطبق طريقة القارورة المهزازة أساساً إلا على المواد الندية القابلة للذوبان في الماء و - أوكтанول، ويجب إجراؤها تحت درجة حرارة ثابتة (٢٥±١°C) في النطاق ٢٠-٢٥°C.

طريقة الكرومتوغرافيا (الاستشراب) المسائلية العالية الأداء

٣-٢-٢

تجري الكرومتوغرافيا (الاستشراب) المسائلية العالية الأداء (HPLC) في أعمدة تحليلية معبأة بطور صلب متاح تجاريًّا يحتوي سلاسل هيدروكربون طويلة (مثل K_1 ، K_2) مربوطة كيميائياً على السيليكا. وتحرك المواد الكيميائية المحقونة بطول العمود بمعدلات مختلفة بسبب اختلاف درجات التوزع بين الطور المائي المتحرك وطور الهيدروكربون الثابت. ولا تنطبق الطريقة الاستشرافية على الأحماض والقلويات القوية، أو المركبات الفلزية المعقدة، أو المواد المحفوظة للتلوث السطحي، أو المواد التي تتفاعل مع مادة الشطف المذيبة. وتنطبق الطريقة الاستشرافية عندما تقع قيمة لو K_{ow} في النطاق صفر إلى ٦ (1989 OECD 117). وهذه الطريقة ذات حساسية أقل لوجود الشوائب في المركب المختبر بالمقارنة بطريقة القارورة المهزازة.

طريقة التقليب البطيء

٤-٢-٢

تتيح طريقة التقليب البطيء الحصول على تعيين دقيق وصحيح لقيمة K_{ow} للمركبات التي يصل فيها لو K_{ow} إلى ٢ (De Bruijn *et al.*, 1989). وفي حالة المركبات الشديدة الألفة للدهون، تكون طريقة القارورة المهزازة معرضة لحدوث أخطاء تجريبية (تكوين القطيرات الدقيقة)، وفي الطريقة الاستشرافية، يلزم عمل استكمال خارجي خارج حدود نطاق التدريج من أجل الحصول على تقديرات لقيمة K_{ow} .

ولتعيين معامل التوزع يخلط الماء والأوكтанول والمركب المختبر حتى يتحقق الاتزان فيما بينها، ثم يقاس تركيز المركب المختبر في كلا الطورين. ويمكن التغلب في طريقة التقليب البطيء على الصعوبات التجريبية المرتبطة بتكوين القطيرات الدقيقة، إلى حد ما، بتحقيق حالة الاتزان بين الماء والأوكтанول والمركب المختبر في مفاعل يعرض ل التقليب بطيء. ويتحقق التقليب تدفقاً انسانياً إلى حد ما بين الأوكтанول والماء، ويعجل التبادل بين الطورين بدون تكوين قطيرات دقيقة.

طريقة العمود المولد

٥-٢-٢

هناك طريقة أخرى متعددة المزايا لقياس لو K_{ow} هي طريقة العمود المولد. وفي هذه الطريقة، يستخدم عمود مولد لتوزيع المادة المختبرة بين طوري الأوكтанول والماء. ويع بما العمود بمادة ماصة صلبة ويشبع بتركيز ثابت من المادة المختبرة في ع - أوكтанول. وتشطف المادة المختبرة من العمود المولد المشبع بالأوكтанول باستخدام الماء. ويمثل المحلول المائي الذي يخرج من العمود تركيز اتزان المادة المختبرة التي انفصلت عن طور الأوكтанول إلى طور الماء. والميزة الأساسية لطريقة العمود المولد بالمقارنة بطريقة القارورة المهزازة هي أن الأولى تتجنب تماماً تكوين المستحلبات الدقيقة. لذلك، فإن هذه الطريقة مفيدة بوجه خاص لقياس قيم لو K_{ow} الأقل من ٤،٥ (Doucette and Andren, 1987 and 1988; Shiu *et al.*, 1988). ويتمثل عيب طريقة العمود المولد في أنها تتطلب أجهزة معقدة. ويرد وصف تفصيلي لطريقة العمود المولد في "Toxic Substances Control Act Test Guidelines" (USEPA 1985).

استخدام قيم العلاقات الكمية للتراكيب - النشاط لتعيين قيمة لو كوم (انظر أيضاً م-٩-٦ "استخدام

۳-۲

وضعت وما زالت توضع عدة قيم "QSAR" لتقدير قيمة كأوم (K_{ow}). وتوضع الطائق الشائعة الاستخدام على ثوابت أجزاء الجزيء. ويقوم النهج التجزئي على إضافة بسيطة لقيم ألفة الأجزاء المفردة في الجزيء للدهون في أي جزيء معينه. ويوصى باستخدام ثلاثة برامج حاسوبية تجارية في الوثيقة التوجيهية التقنية (للمفوضية الأوروبية، 1996) لتقدير المخاطر، الجزء الثالث، في حالة عدم توفر بيانات مستمدة من التجارب.

وكان قد شرع في وضع البرنامج CLOGP (Daylight Chemical Information Systems, 1995) للاستخدام في تصميم العقاقير. ويقوم النموذج على الإجراءات الحسابية لهانش وليو (Hansch and Leo, 1979). ويحسب البرنامج قيم لو كأوم للمركبات العضوية التي تحتوي على ذرات كربون (C)، وهيدروجين (H)، ونيتروجين (N)، وأكسجين (O)، وهالوجين، وفوسفور (P)، وأوكسجين (S). غير أنه لا يمكن حساب قيم لو كأوم للأملاح وللمركبات التي تحمل شحنات شكلية (Formal Charges) (باستثناء مركبات التترو وأكسيد التتروجين). وتمثل نتائج حساب لو كأوم للمواد المتأينة، مثل الفينولات والأمينات والأحماض الكربوكسيلية، الشكل المتعادل أو غير المتأين وتتوقف على الأسس الهيدروجيني. وبصفة عامة، يعطي البرنامج نتائج واضحة في نطاق قيم لو كأوم بين صفر و ٥ (European Commission, 1996, part III). غير أن دراسة أجراها نيمالا (Niemelä, 1993)، الذي قارن القيم المقيسة في التجربة للوغاريتم لو كأوم مع قيمه التقديريّة، أوضحت أن البرنامج يتباين بدقّة بقيمة لو كأوم لعدد كبير من المواد الكيميائية العضوية في نطاق لو كأوم من أقل من صفر إلى أعلى من ٩ (n = 501, $r^2 = 0.967$). وفي دراسة تحقق مماثلة أخرى تناولت أكثر من ٧٠٠٠ مادة، كانت النتائج باستخدام البرنامج CLOGP (PC) على النحو التالي: version 3.32, EPA version 1.2, $r^2 = 0.89$, s.d = 0.58, n = 7221. وتوضح دراسات التتحقق هذه أنه يمكن استخدام البرنامج CLOGP لتقدير قيم موضوع بها للوغاريتم لو كأوم في حالة عدم توفر بيانات تجريبية. وذكر أن البرنامج CLOGP يكون محدوداً الموثوقية بالنسبة للمركبات الاستخلالية والمواد المخفضة للتلوّر السطحي. (OECD, 1993). غير أنه بالنسبة للمواد الأيونية المخفضة للتلوّر السطحي (LAS)، اقترحت طريقة تصحيح لتقدير قيم معدلة للبرنامج CLOGP (Roberts, 1989).

ويستخدم البرنامج LOGKOW أو KOWWIN الأجزاء التركيبة للجزيء ٣-٣-٢ ومعامل تصحيح. ويحسب البرنامج قيم لو كأوم للمواد العضوية التي تحتوي على الذرات التالية: كربون (C)، وهيدروجين (H)، ونيتروجين (N)، وأكسجين (O)، وهالوجين، وسيلسيوم (Si)، وفوسفور (P)، وسلبيوم (Se)، ولثيوم (Li)، وصوديوم (Na)، وبوتاسيوم (K)، وأو الرئيق (Hg). ويمكن أيضاً حساب قيم لو كأوم للمركبات التي تحمل شحنات شكلية (مثل أكاسيد النتروجين ومركبات النترو). ويمثل حساب قيم لو كأوم للمواد المتأينة، مثل الفينولات والأمينات والأحماض الكربوكسيلية، الشكل المتعادل أو غير المتأين، ولذلك تتوقف النتائج على الأس الميدروجيني. وقد يمكن التنبؤ بالنسبة لبعض المواد المخضضة للتلوّن السطحي (مثلاً إيثوكسيلات الكحول (Tolls, 1998) والأصباغ والمواد المتفوكة باستخدام برنامج LOGKOW (Pedersen *et al.*, 1995)). وعموماً، يعطي البرنامج تقديرات واضحة في نطاق لو كأوم من صفر إلى ٩ (TemaNord 1995: 581). وقد تم التتحقق من صلاحية البرنامج LOGKOW، شأنه شأن البرنامج CLOGP (الجدول ٢) ويوصى باستخدامه لأغراض التصنيف بسبب موثوقيته، وتوفره تجاريًّا وسهولة استخدامه.

وأشتق البرنامج (AUTOLOGP) من مجموعة بيانات متباينة شملت ٨٠٠ مادة عضوية جمعت من الدراسات المنشورة. ويحسب البرنامج قيم لو كأوم للمواد الكيميائية العضوية التي تحتوي على ذرات كربون (C)، وهيدروجين (H)، ونيتروجين (N)، وأكسجين (O)، وهالوجين، وفوسفور (P)، وأوكسفلور (S). ولا يمكن حساب لو كأوم للأملاح. كذلك لا يمكن حساب لو كأوم لبعض المركبات التي تحمل شحنات شكلية، باستثناء مركبات النترو. ويمكن حساب قيم لو كأوم للمركبات المتباينة مثل الفينولات، والأمينات، والأحماض الكربوكسيلية، وإن كان ينبغي ملاحظة الاعتماد على الأنس الميدروجيني. وتجري حالياً تحسينات لتوسيع نطاق انتطاق البرنامج AUTOLOGP. ووفقاً للمعلومات المتاحة في الوقت الراهن، يعطي هذا البرنامج قيمةً صحيحة، ولا سيما للمواد الشديدة الألفة للدهون (لو كأوم < ٥). (European Commission, 1996).

ولا يزال النموذج SPARC قيد التطوير بمختبر البحوث البيئية التابع لوكالة حماية البيئة في أثينا بولاية جورجيا الأمريكية، وليس متاحاً بعد للاستخدام العام. والنموذج SPARC هو نموذج آلي (mechanistic) يقوم على مبادئ الديناميكية الحرارية الكيميائية وليس نموذجاً تعليمياً يقوم على معرفة مستقاة من بيانات الملاحظة. لذلك، يختلف النموذج SPARC عن النماذج التي تستخدم قيم QSAR (CLOGP و KOWWIN) في أنه ليست هناك حاجة إلى بيانات مقيسة للوغراريم لو كأيم لمجموعة تدريسية من المواد الكيميائية.

وتطبق وكالة حماية البيئة برنامج SPARC أحياناً حسب الطلب، لقائمة من أرقام دائرة المستخلصات الكيميائية. ولا يتيح برنامج SPARC نتائج أفضل من البرنامج KOWWIN أو CLOGP إلا للمركبات التي تزيد قيم لو كأوم فيها على 5. ويستخدم البرنامج SPARC وحده بصورة عامة للمركبات غير العضوية والمركبات الفلزية العضوية.

ويقدم هذا التدليل في الجدول 1 لحة عامة عن طائق تقدير لو كأوم المبنية على المنهجيات التجريبية. وتوجد طائق أخرى لتقدير قيم لو كأوم، لكن ينبغي ألا تستخدم إلا على أساس كل حالة على حدة وعلى أساس مبررات علمية مناسبة فقط.

الجدول 1 : استعراض عام لطائق استخدام العلاقات الكمية للتراكيب - النشاط لتقدير قيم لو كأوم، المبنية على المنهجيات التجريبية (Howard and Meylan, 1997)

إحصاءات	المنهجية	الطريقة
Total n = 8942, $r^2 = 0,917$, sd = 0,482 Validation: n = 501, $r^2 = 0,967$ Validation: n = 7221, $r^2 = 0,89$, sd = 0,58	أجزاء جزيئية + عوامل تصحيح	CLOGP Hansch and Leo (1979), CLOGP Daylight (1995)
Calibration: n = 2430, $r^2 = 0,981$, sd = 0,219, me = 0,161 Validation: n = 8855, $r^2 = 0,95$, sd = 0,427, me = 0,327	١٤٠ جزءاً ٢٦٠ عامل تصحيح	LOGKOW (KOWWIN) Meylan and Howard (1995), SRC
Calibration: n = 800, $r^2 = 0,96$, sd = 0,387	٦٦ إسهام ذرات أو مجموعات، وفقاً لـ Rekker and Manhold (1992)	AUTOLOGP Devillers <i>et al.</i> (1995)
لا تطلب أي بيانات مقيسة لقيم لو كأوم لمجموعة مواد كيميائية للتدریب	على أساس خوارزمية التركيب الكيميائي الأساسي	SPARC قيد التطوير بوكالة حماية البيئة، أثينا، ولاية جورجيا
Calibration n = 1054, $r^2 = 0,99$ Validation: n = 20, $r^2 = 0,917$, sd = 0,53, me = 0,40	أجزاء جزيئية + عوامل تصحيح	Rekker and De Kort (1979)
Calibration n = 2039, $r^2 = 0,77$ Validation: n = 2039, $r^2 = 0,49$	MCI	Niemi <i>et al.</i> (1992)
Calibration n = 1663, $r^2 = 0,928$, sd = 0,3817	٩٨ جزءاً + عوامل تصحيح	Klopman <i>et al</i> (1994)
Total: n= 1686, me = 0,35 Validation: n = 221, me = 0,49	٤٢٤ جزءاً	Suzuki and Kudo (1990)
Calibration: n = 830, $r^2 = 0,93$, sd = 0,47 Validation: n = 125, $r^2 = 0,87$, sd = 0,52	١١٠ أجزاء	Ghose <i>et al.</i> (1988) ATOMLOGP
Calibration: n = 302, $r^2 = 0,96$, sd = 0,31, me = 0,24 Validation: n = 128, sd = 0,38	مداري الجزيء	Bodor and Huang (1992)
Calibration: n = 1868, me= ca. 0,4	١١٠ أجزاء	Broto <i>et al.</i> (1984) ProLogP

الملحق ٩

التدليل الرابع

تأثير العوامل الخارجية والداخلية على القدرة على التراكم الأحيائي للمواد العضوية

العوامل المؤثرة على الامتصاص

-١

يتناصف معدل امتصاص المركبات الألifieة للدهون بصورة رئيسية مع حجم الكائن العضوي (Sijm et Linde, 1995). ومن العوامل ذات الأهمية الكبيرة بالنسبة لمعدل الامتصاص أيضاً عوامل خارجية مثل حجم الجزيئات، والعوامل التي تؤثر في التوازن الحيوي، وعوامل بيئية مختلفة.

حجم الكائنات العضوية

١-١

نظراً لأن الأسماك الكبيرة تتسم بنسبة سطح خياشيم أقل نسبياً بالنسبة للوزن، فإنه يتوقع انخفاض ثابت لمعدل الامتصاص (k_1) في الأسماك الكبيرة بالمقارنة مع الأسماك الصغيرة (Sijm and Linde, 1995; Opperhuizen and Sijm, 1990). كما أن امتصاص الأسماك للمواد محكم أيضاً بتدفق الماء عبر الخياشيم؛ والانتشار خلال طبقات الانتشار المائية عند مستوى الطبقة الظهارية للخياشيم؛ ومعدل تدفق الدم خلال الخياشيم، وقدرة ربط مكونات الدم (ECETOC, 1995).

حجم الجزيئات

٢-١

لا تخترق المواد المتأينة الأغشية بسهولة؛ نظراً لأن الأنسجة الهيدروجيني المائي يمكن أن يؤثر في امتصاص المادة. ويتوقع فقدان القدرة النفاذية للأغشية بالنسبة للمواد التي تكون مساحة مقطوعها المستعرض كبيرة (Opperhuizen et al., 1985; Anliker et al., 1988) أو ذات سلسلة طويلة (> 4 نانومتر) (Opperhuizen, 1986). وهكذا، يسفر فقدان النفاذية الغشائية بسبب حجم الجزيئات عن فقدان كلي للامتصاص. ويرجع تأثير الوزن الجزيئي في التراكم الأحيائي إلى التأثير في معامل انتشار المادة، مما يقلل ثوابت معدلات الامتصاص (Gobas et al., 1986).

التوازن

٣-١

يلزم قبل أن تكون المادة قادرة على التراكم الأحيائي في كائن ما أن تكون المادة موجودة في الماء ومتاحة للنقل عبر خياشيم الأسماك. وتغير العوامل التي تؤثر في هذا التوازن في الظروف الطبيعية وظروف الاختبار على حد سواء التراكم الأحيائي الفعلي بالمقارنة مع القيمة التقديرية لعامل التراكم الأحيائي. ونظراً لأن الأسماك تتغذى أثناء دراسات التراكم الأحيائي، يمكن توقع أن تحدث تركيزات مرتفعة نسبياً للمواد الذائبة والجسيمات العضوية، وبالتالي ينخفض جزء المادة الكيميائية المتاح فعلاً للامتصاص المباشر عن طريق الخياشيم. وقد أوضح مكارثي وخيمينيز (McCarthy and Jimenez, 1985) أن امتصاص المواد الألifieة للدهون للمواد الدبابية الذائبة يقلل توافر المادة، وكلما زادت ألفة المادة للدهون زاد انخفاض التوازن (Schrap et Opperhuizen, 1990). كما أن الامتصاص في المواد العضوية أو الجسيمات العضوية أو السطوح عموماً قد يكون له تأثير أثناء قياس معامل التراكم الأحيائي (وغيره من الخواص الكيميائية - الغيرية) ويجعل من الصعب قياس معامل التراكم الأحيائي أو الصفات الأخرى المناسبة. ونظراً لأن التراكم في الأسماك يرتبط ارتباطاً مباشراً بالجزء المتاح من المادة الكيميائية في الماء، فإنه من الضروري في حالة المواد الشديدة الألفة للدهون الحافظة على التركيز المتاح للمادة المختبرة في حدود ضيق نسبياً أثناء مدة الامتصاص.

وقد لا توجد في ماء الاختبار المواد السهلة التحلل الأحيائي إلا لمدة قصيرة، لذلك قد يكون التراكم الأحيائي لهذه المواد صغيراً. وبالمثل تقلل القابلية للتطاير والتحلل المائي التركيز والمدة التي تناح فيها المادة للتراكم في الكائنات الحية.

٤-١

العوامل البيئية

قد تؤثر البارامترات البيئية المؤثرة في فيزيولوجيا الكائن العضوي أيضاً في امتصاص المواد. فمثلاً، عندما ينخفض محتوى الماء من الأكسجين تحتاج الأسماك لإمداد مزيد من الماء على خيالها لتلبية احتياجاتها التنفسية (McKim and Goeden, 1982). إلا أنه قد توجد علاقة اعتماد على النوع الأحيائي كما يوضح أوبرهيزن وشراب (Opperhuizen and Schrap, 1987). وقد ثبت أيضاً أن درجة الحرارة قد تؤثر في ثابت معدل الامتصاص بالنسبة للمواد الأليفة للدهون (Sijm *et al.*, 1993)، بينما لم يجد باحثون آخرون أي تأثير متطرق للتغيرات في درجة الحرارة (Black *et al.* 1991).

٢-

العوامل المؤثرة في معدل الإزالة (التقنية)

يعتمد معدل الإزالة بصورة رئيسية على حجم الكائن العضوي، والمحتوى من الليبيادات، وعملية التحول الأحيائي في الكائن، وألفة المادة المختبرة للدهون.

١-٢

حجم الكائن العضوي

تعتمد سرعة الإزالة، شأنها شأن سرعة الامتصاص، على حجم الكائن العضوي. وبسبب النسبة المرتفعة بين مسطح الخياشيم إلى الوزن في الأسماك الصغيرة الحجم (على سبيل المثال يرقان الأسماك) بالمقارنة بالأسماك الكبيرة، فقد اتضح أن حالة الاتزان، وبالتالي "توازن الجرعة السمية" تحدث في وقت أسرع في مراحل الحياة الأولى مما يحدث في مرحلة اليقوع أو البلوغ في الأسماك (Pedersen et Kristensen, 1998). وحيث إن المدة اللازمة للوصول إلى ظروف حالة الاتزان تعتمد على قيمة k_2 ، فإن حجم الأسماك المستخدمة في دراسات التركر تؤثر تأثيراً مهماً في المدة المطلوبة للوصول إلى ظروف حالة الاتزان.

٢-٢

المحتوى الليبيادي

نظرًا لعلاقات التوزع، فإن الكائنات التي تحتوي على نسبة مرتفعة من المواد الدهنية تتبع في ظروف الاتزان إلى احتواء تركيزات من المواد الدهنية أعلى مما تحتويه الكائنات الهربطة. لذلك، فإن الأهمال الجسمية تكون أكبر في الأسماك "السمينة" مثل الأنقليس منها في الأسماك النحيلة مثل القرد. كما أن "مخزون" الدهون يمكن أن يلعب دوراً في تخزين المواد الأليفة للدهون. والجوع وغيره من التغيرات الفيزيولوجية يمكن أن تغير المحتوى الليبيدي وتسبب انطلاق مثل هذه المواد وتؤدي إلى تأثيرات مؤجلة.

٣-٢

الاستقلاب (الأيض)

١-٣-٢ يؤدي الاستقلاب (الأيض) والتحول الحيوي إلى تحويل المركب الأم إلى نواتج استقلاب قابلة للذوبان في الماء. وبالتالي، يمكن إفراج نواتج الاستقلاب الأكثر ألفة للماء من الجسم بصورة أسهل من إفراج المركب الأم. وعندما يعدل التركيب الكيميائي لمركب ما، تتغير أيضاً عدة خصائص لهذا المركب. ونتيجة لذلك، تسلك نواتج الاستقلاب سلوكاً مختلفاً في الكائن من حيث التوزع في الأنسجة، والتراسيم الأحيائي، والاستمرارية، وكذلك من حيث سبيل الإفراج وسرعته. ويمكن أن يغير التحول الحيوي أيضاً سمية المركب. ويمكن أن يكون تعديل السممة مفيداً أو مضراً بالنسبة للكائن. ويمكن أن يمنع التحول الحيوي تركيز المركب في الكائن من بلوغ قيمة مرتفعة بحيث يسبب استجابة سمية (إبطال السممة). ييد أنه قد يتشكل ناتج استقلابي أكثر سمية من المركب الأم (التنشيط الحيوي)، كما هو الحال على سبيل المثال في حالة مركب البنزوبيرين.

٢-٣-٢

ويوجد نظام تحويل حيوي متتطور في الكائنات الحية البرية، أفضل بصفة عامة منه في الكائنات التي تعيش في البيئة المائية. وقد يكمن السبب في هذا الاختلاف في أن التحويل الحيوي للمواد الغريبة عن الحيوانات له أهمية أقل في الكائنات التي تنفس بالخياشيم نظراً لأنها تفرغ المركب بسهولة أكبر في الماء (Van Den Berg *et al.*, 1995). أما فيما يتعلق بالقدرة على التحويل الحيوي في الكائنات المائية، فإن القدرة على التحويل الحيوي للمواد الغربية تتزايد عموماً في الاتجاه التالي: الرخويات > القشريات > الأسماك .(Wofford *et al.*, 1981)

ألفة المواد للدهون

أظهر باحثون كثيرون وجود علاقة ارتباط سلبية خطية بين قيم ثابت التنقية " k_2 " وقيمة κ_{em} (أو معامل التركز الأحيائي) في الأسماك على سبيل المثال: (Spacie and Hamelink, 1982; Gobas *et al.*, 1989; Petersen and Kristensen, 1998) بينما لا يعتمد (ثابت معدل الامتصاص) " k_1 " تقريباً على ألفة المادة للدهون (Connell, 1990). وهكذا، يزيد معامل التركز الأحيائي بصفة عامة مع زيادة ألفة المادة للدهون، أي أن لوغاريتهم معامل التركز الأحيائي ولوغاريتهم معامل التوزع بين الأوكтанول والماء متراطمان في حالة المواد التي لا يجري لها أيض مكثف.

المرفق ٩

التذييل الخامس مبادئ توجيهية للاختبارات

-١ ترد معظم مبادئ التوجيهية المذكورة هنا بشكل مجمع في أدلة تنشرها المنظمة التي تصدرها. وفيما يلي المراجع الرئيسية لهذه المبادئ التوجيهية:

الموارد: المبادئ التوجيهية للمفوضية الأوروبية: (Commission Regulation (EC) No 440/2008 of 30 May 2008 laying down test methods pursuant to Regulation (EC) No 1907/2006 of the European Parliament and of the Council on the Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals (REACH))

(ب) المبادئ التوجيهية للمنظمة الدولية للتوحيد القياسي: ISO guidelines: Available from the national standardisation organizations or ISO (Homepage: <http://www.iso.org/iso/home.htm>)

(ج) المبادئ التوجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي:

OECD guidelines for the testing of chemicals. OECD, Paris, 1993 with regular updates (Homepage: <http://www.oecd.org/env/testguidelines>)

(د) المبادئ التوجيهية لمكتب الوقاية ومبادرات الآفات والمواد السمية، وحماية البيئة، الولايات المتحدة: OPPTS guidelines: US-EPA homepage (<http://www.epa.gov/opptsfrs/home/guidelin.htm>)

(ه) الجمعية الأمريكية للاختبار والمواد: ASTM: ASTMs Homepage (<http://www.astm.org>). Further search .via "standards"

-٢ المبادئ التوجيهية لاختبار السموم المائية^(١)

OECD Test Guideline 201 (1984)	الطحالب، اختبار تثبيط النمو
OECD Test Guideline 202 (1984)	اخترار توقف الحركة الحاد واختبار الإنصال في براغيث الماء من النوع Daphnia
OECD Test Guideline 203 (1992)	اختبار السمية الحادة في الأسماك
OECD Test Guideline 210 (1992)	اخترار السمية في مرحلة الحياة الأولى للأسماك
OECD Test Guideline 211 (1998)	اخترار الإنصال في براغيث الماء من النوع Daphnia magna
OECD Test Guideline 212 (1998)	اخترار السمية القصيرة الأمد في الأسماك: في مرحلتي الجنين والتفريرخ
OECD Test Guideline 215 (2000)	اخترار نمو الأسماك اليافعة
OECD Test Guideline 221 (in preparation)	اخترار تثبيط النمو في نبات اللمنة من النوع Lemna sp
EC C.1	السمية الحادة للأسماك (١٩٩٢)
EC C.2	السمية الحادة لبراغيث الماء Daphnia (١٩٩٢)
EC C.3	اخترار تثبيط الطحالب (١٩٩٢)
EC C.14	اخترار نمو الأسماك اليافعة (٢٠٠١)
EC C.15	اخترار السمية القصيرة الأمد في مرحلتي الجنين والتفريرخ في الأسماك (٢٠٠١)

(١) يجب استكمال القائمة الواردة أدناه بانتظام كلما اعتمدت مبادئ توجيهية جديدة أو وضعت مشاريع مبادئ توجيهية.

EC C.20

اختبار الإنزال في براغيث الماء من النوع (٢٠٠١) Daphnia magna

المبادئ التوجيهية لمكتب الوقاية ومبيدات الآفات والمواد السمية (OPPTS) لاختبار التأثيرات البيئية (سلسلة المشاريع العامة ٨٥٠):

- 850.1000 Special consideration for conducting aquatic laboratory studies
- 850.1000 Special consideration for conducting aquatic laboratory studies
- 850.1010 Aquatic invertebrate acute toxicity, test, freshwater daphnids
- 850.1010 Aquatic invertebrate acute toxicity, test, freshwater daphnids
- 850.1020 Gammarid acute toxicity test
- 850.1020 Gammarid acute toxicity test
- 850.1035 Mysid acute toxicity test
- 850.1035 Mysid acute toxicity test
- 850.1045 Penaeid acute toxicity test
- 850.1045 Penaeid acute toxicity test
- 850.1075 Fish acute toxicity test, freshwater and marine
- 850.1075 Fish acute toxicity test, freshwater and marine
- 850.1300 Daphnid chronic toxicity test
- 850.1300 Daphnid chronic toxicity test
- 850.1350 Mysid chronic toxicity test
- 850.1350 Mysid chronic toxicity test
- 850.1400 Fish early-life stage toxicity test
- 850.1400 Fish early-life stage toxicity test
- 850.1500 Fish life cycle toxicity
- 850.1500 Fish life cycle toxicity
- 850.1730 Fish BCF
- 850.1730 Fish BCF
- 850.4400 Aquatic plant toxicity test using Lemna spp. Tiers I and II
- 850.4400 Aquatic plant toxicity test using Lemna spp. Tiers I and II
- 850.4450 Aquatic plants field study, Tier III
- 850.4450 Aquatic plants field study, Tier III
- 850.5400 Algal toxicity, Tiers I and II
- 850.5400 Algal toxicity, Tiers I and II

- ٣ - المبادئ التوجيهية لاختبار التحلل الأحيائي واللاأحيائي (٢)

ASTM E 1196-92

ASTM E 1279-89(95) Standard test method for biodegradation by a shake-flask die-away method

ASTM E 1625-94 Standard test method for determining biodegradability of organic chemicals in semi-continuous activated sludge (SCAS)

EC C.4. A to F: Determination of ready biodegradability. Directive 67/548/EEC, Annex V. (1992)

EC C.5. Degradation: biochemical oxygen demand. Directive 67/548/EEC, Annex V. (1992)

EC C.7. Degradation: abiotic degradation: hydrolysis as a function of pH. Directive 67/548/EEC, Annex V. (1992)

EC C.9. Biodegradation: Zahn-Wellens test. Directive 67/548/EEC, Annex V. (1988)

EC C.10. Biodegradation: Activated sludge simulation tests. Directive 67/548/EEC, Annex V. (1998)

EC C.11. Biodegradation: Activated sludge respiration inhibition test. Directive 67/548/EEC, Annex V. (1988)

EC C.12. Biodegradation: Modified SCAS test. Directive 67/548/EEC, Annex V. (1998)

(٢) يجب استكمال القائمة الواردة أدناه بانتظام كلما اعتمدت مبادئ توجيهية جديدة أو وضعت مشاريع مبادئ توجيهية.

- ISO 9408 (1991). Water quality - Evaluation in an aqueous medium of the "ultimate" biodegradability of organic compounds - Method by determining the oxygen demand in a closed respirometer
- ISO 9439 (1990). Water quality - Evaluation in an aqueous medium of the "ultimate" biodegradability of organic compounds - Method by analysis of released carbon dioxide
- ISO 9509 (1996). Water quality - Method for assessing the inhibition of nitrification of activated sludge micro-organisms by chemicals and wastewaters
- ISO 9887 (1992). Water quality - Evaluation of the aerobic biodegradability of organic compounds in an aqueous medium - Semicontinuous activated sludge method (SCAS)
- ISO 9888 (1991). Water quality - Evaluation of the aerobic biodegradability of organic compounds in an aqueous medium - Static test (Zahn-Wellens method)
- ISO 10707 (1994). Water quality - Evaluation in an aqueous medium of the "ultimate" biodegradability of organic compounds - Method by analysis of biochemical oxygen demand (closed bottle test)
- ISO 11348 (1997). Water quality - Determination of the inhibitory effect of water samples on the light emission of *Vibrio fischeri* (Luminescent bacteria test)
- ISO 11733 (1994). Water quality - Evaluation of the elimination and biodegradability of organic compounds in an aqueous medium - Activated sludge simulation test
- ISO 11734 (1995). Water quality - Evaluation of the "ultimate" anaerobic biodegradability of organic compounds in digested sludge - Method by measurement of the biogas production
- ISO/DIS 14592. (1999) Water quality - Evaluation of the aerobic biodegradability of organic compounds at low concentrations in water. Part 1: Shake flask batch test with surface water or surface water/sediment suspensions (22.11.1999)
- OECD Test Guideline 111 (1981). Hydrolysis as a function of pH. OECD guidelines for testing of chemicals
- OECD Test Guideline 209 (1984). Activated sludge, respiration inhibition test. OECD guidelines for testing of chemicals
- OECD Test Guideline 301 (1992). Ready biodegradability. OECD guidelines for testing of chemicals
- OECD Test Guideline 302A (1981). Inherent biodegradability: Modified SCAS test. OECD guidelines for testing of chemicals
- OECD Test Guideline 302B (1992). Zahn-Wellens/EMPA test. OECD guidelines for testing of chemicals
- OECD Test Guideline 302C (1981). Inherent biodegradability: Modified MITI test (II). OECD guidelines for testing of chemicals
- OECD Test Guideline 303A (1981). Simulation test - aerobic sewage treatment: Coupled units test. OECD guidelines for testing of chemicals.
- OECD Test Guideline 304A (1981). Inherent biodegradability in soil. OECD guidelines for testing of chemicals
- OECD Test Guideline 306 (1992). Biodegradability in seawater. OECD guidelines for testing of chemicals
- OECD Test Guideline 307: Aerobic and Anaerobic Transformation in Soil. OECD guidelines for testing of chemicals.
- OECD Test Guideline 308: Aerobic and Anaerobic Transformation in Aquatic Sediment Systems. OECD guidelines for testing of chemicals.
- OECD Test Guideline 309: Aerobic Mineralisation in Surface Water - Simulation Biodegradation Test. OECD guidelines for testing of chemicals
- OPPTS 835.2110 Hydrolysis as a function of pH
- OPPTS 835.2130 Hydrolysis as a function of pH and temperature
- OPPTS 835.2210 Direct photolysis rate in water by sunlight
- OPPTS 835.3110 Ready biodegradability
- OPPTS 835.3170 Shake flask die-away test
- OPPTS 835.3180 Sediment/water microcosm biodegradability test
- OPPTS 835.3200 Zahn-Wellens/EMPA test
- OPPTS 835.3210 Modified SCAS test
- OPPTS 835.3300 Soil biodegradation
- OPPTS 835.3400 Anaerobic biodegradability of organic chemicals
- OPPTS 835.5270 Indirect photolysis screening test: Sunlight photolysis in waters containing dissolved humic substances

٤- المبادئ التوجيهية لاختبار التراكم الأحيائي^(٣)

معايير الجمعية الأمريكية للاختبار والمواد (ASTM)، ١٩٩٣ بشأن السمية المائية وتقدير الخطورة. برعاية اللجنة "E-47" التابعة للجمعية، والمعنية بالتأثيرات الحيوية والمصير البيئي. الجمعية الأمريكية للاختبار والمواد. ASTM, 1993. ASTM Standards on Aquatic Toxicology and Hazard Evaluation. Sponsored by ASTM Committee E-47 on Biological Effects and Environmental Fate. American Society for Testing and Materials. 1916 Race Street, Philadelphia, PA 19103. ASTM PCN: 03-547093-16., ISBN 0-8032-1778-7

دليل قياسي لإجراء اختبارات التركز الأحيائي في الأسماك ورخويات المياه المالحة ذات الصدفتين. الجمعية الأمريكية للاختبار والمواد. ASTM E 1022-94. 1997. Standard Guide for Conducting Bioconcentration Tests with Fishes and Saltwater Bivalve Molluscs. American Society for Testing and Materials

معامل التوزع. طرق تعيين الخصائص الكيميائية - الفيزيائية، والسمية، والإيكولوجية. EC, 1992. EC A.8. Partition coefficient. Annex V (Directive 67/548/EEC). Methods for determination of physico-chemical properties, toxicity and ecotoxicity التركز الأحيائي. اختبار الجريان المطرد في الأسماك. EC, 1998, EC.C.13 Bioconcentration: Flow-through Fish Test

المبادئ التوجيهية والوثائق الداعمة لاختبار التأثيرات البيئية. وثائق عن مبادئ توجيهية لاختبار المصير البيئي ووثائق داعمة. الوكالة الأمريكية لحماية البيئة. مكتب المواد السمية. EPA-OTS, 1982. Guidelines and support documents for environmental effects testing. Chemical fate test guidelines and support documents. United States Environmental Protection Agency. Office of Pesticides and Toxic Substances, Washington, D.C. 20960. EPA 560/6-82-002. (August 1982 and updates) حماية البيئة، الجزء ٧٩٠ حتى النهاية. روجعت في ١ تموز/ يوليه ١٩٩٣ . معلومات مباشرة (ONLINE) عن آخر استكمالات لهذه المبادئ التوجيهية: US National Technical Information System

EPA-FIFRA, 1982 القانون الفيدرالي لمبيدات الحشرات والفطريات والقوارض. توجيهات للتقييم، القسم الفرعي "N": الكيمياء: المصير البيئي، والقسم الفرعي E, J & L: تقييم الخطورة. مكتب برامج مبيدات الآفات. الوكالة الأمريكية لحماية البيئة (١٩٨٢ واستكمالات). معلومات مباشرة على الإنترنت عن آخر استكمالات لهذه المبادئ التوجيهية: US National Technical Information System

مبادئ توجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن اختبار المواد الكيميائية. معامل التوزع (ع - أوكتانول - ماء): طريقة القارورة المهززة. OECD Test Guideline 107, 1995. OECD Guidelines for testing of chemicals. Partition Coefficient (n-octanol/water)

Shake Flask Method

مبادئ توجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن اختبار المواد الكيميائية. معامل التوزع (ع - أوكتانول - ماء). طريقة الكروماتوغرافيا السائلية العالمية للأداء HPLC. OECD Test Guideline 117, 1989. OECD Guideline for testing of chemicals. Partition Coefficient (n-octanol/water), High Performance Liquid Chromatography (HPLC) Method

التركز الأحيائي. اختبار الجريان المطرد في الأسماك. مبادئ توجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن اختبار المواد الكيميائية. OECD Test Guideline 305, 1996. Bioconcentration: Flow-through Fish Test. OECD Guidelines for testing of Chemicals

التراكم الأحيائي. مبادئ توجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي بشأن اختبار المواد الكيميائية. OECD Test Guidelines 305. OECD Guidelines for testing of chemicals A-E, 1981. Bioaccumulation

توجيه اختبار، ١٢٣ . معامل التوزع (١ - أوكتانول - ماء). طريقة التقليب البطيء. مبادئ توجيهية لمنظمة التعاون والتنمية في الميدان الاقتصادي لاختبار المواد الكيميائية. OECD Test Guideline 123: Partition Coefficient (1-Octanol/Water): Slow-Stirring Method. OECD guidelines for testing of chemicals

(٣) يجب استكمال القائمة الواردة أدناه بانتظام كلما اعتمدت مبادئ توجيهية جديدة أو وضعت مشاريع مبادئ توجيهية.

المرفق ٩

التذييل السادس المراجع

- ١ - السمية المائية

APHA 1992. Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18th edition. American Public Health Association, Washington, DC

ASTM 1999. Annual Book of ASTM standards, Vol. 11.04. American Society for Testing and Materials, Philadelphia, PA

DoE 1996. Guidance on the Aquatic Toxicity Testing of Difficult Substances. United Kingdom Department of the Environment, London

ECETOC 1996. Aquatic Toxicity Testing of Sparingly Soluble, Volatile and Unstable Substances. ECETOC Monograph No. 26, ECETOC, Brussels

Lewis, M. A. 1995. Algae and vascular plant tests. In: Rand, G. M. (ed.) 1995. Fundamentals of Aquatic Toxicology, Second Edition. Taylor & Francis, Washington, DC. pp. 135-169

Mensink, B. J. W. G., M. Montforts, L. Wijkhuizen-Maslankiewicz, H. Tibosch, and J.B.H.J. Linders 1995. Manual for Summarising and Evaluating the Environmental Aspects of Pesticides. Report No. 679101022 RIVM, Bilthoven, The Netherlands

OECD 1998. Harmonized Integrated Hazard Classification System for Human Health and Environmental Effects of Chemical Substances. OECD, Paris. (Document ENV/JM/MONO(2001)6)

OECD 1999. Guidelines for Testing of Chemicals. Organisation for Economic Co-operation and Development, Paris

OECD 2000. Guidance Document on Aquatic Toxicity Testing of Difficult Substances and Mixtures, Series on Testing and Assessment No.23, OECD, Paris OECD 2006. "Current approaches in the statistical analysis of ecotoxicity data: A guidance to application", OECD Environment, Health and Safety Publications Series Testing and Assessment N.54

Pedersen, F., H. Tyle, J. R. Niemeldi, B. Guttmann, L. Lander, and A. Wedebrand 1995. Environmental Hazard Classification - data collection and interpretation guide. TemaNord 1995:581

US EPA 1996. Ecological Effects Test Guidelines - OPPTS 850.1000. Special Considerations for Conducting Aquatic Laboratory Studies. Public Draft, EPA 712-C-96-113. United States Environmental Protection Agency.

<http://www.epa.gov/opptsfrs/home/testmeth.htm>

OECD Monograph 11, Detailed Review Paper on Aquatic Toxicity Testing for Industrial Chemicals and Pesticides

Rand, Gary M., Fundamentals of Aquatic toxicology: Effects, Environmental Fate, and Risk Assessment

- ٢ - التحلل الأحيائي واللاأحيائي

Boesten J.J.T.I. & A.M.A. van der Linden (1991). Modeling the influence of sorption and transformation on pesticide leaching and persistence. *J. Environ. Qual.* 20, 425-435

Boethling R.S., P.H. Howard, J.A. Beauman & M.E. Larosche (1995). Factors for intermedia extrapolation in biodegradability assessment. *Chemosphere* 30(4), 741-752

de Henau H. (1993). Biodegradation. In: P. Calow. Handbook of Ecotoxicology, vol. I. Blackwell Scientific Publications, London. Chapter 18, pp. 355-377

EC (1996). Technical guidance documents in support of the Commission Directive 93/67/EEC on risk assessment for new notified substances and the Commission Regulation (EC) No. 1488/94 on risk assessment for existing substances. European Commission, Ispra

ECETOC (1998): QSARs in the Assessment of the Environmental Fate and Effects of Chemicals, Technical report No. 74. Brussels, June 1998

Federle T.W., S.D. Gasior & B.A. Nuck (1997). Extrapolating mineralisation rates from the ready CO₂ screening test to activated sludge, river water, and soil. *Environmental Toxicology and Chemistry* 16, 127-134

Langenberg J.H., W.J.G.M. Peijnenburg & E. Rorije (1996). On the usefulness and reliability of existing QSBRs for risk assessment and priority setting. *SAR and QSAR in Environmental Research* 5, 1-16

Loonen H., F. Lindgren, B. Hansen & W. Karcher (1996). Prediction of biodegradability from chemical structure. In: Peijnenburg W.J.G.M. & J. Damborsky (eds.). Biodegradability Prediction. Kluwer Academic Publishers

MITI (1992). Biodegradation and bioaccumulation data on existing data based on the CSCL Japan. Japan chemical industry, Ecology-toxicology & information center. ISBN 4-89074-101-1

Niemelä J (2000). Personal communication to OECD Environment Directorate, 20 March 2000

Nyholm N., U.T. Berg & F. Ingerslev (1996). Activated sludge biodegradability simulation test. Danish EPA, Environmental Report No. 337

Nyholm N. & F. Ingerslev (1997). Kinetic biodegradation tests with low test substance concentrations: Shake flask test with surface water and short term rate measurement in activated sludge. In: Hales S.G. (ed.). Biodegradation Kinetics: Generation and use of data for regulatory decision making. From the SETAC-Europe Workshop. Port- Sunlight. September 1996. pp. 101-115. SETAC-Europe, Brussels

Nyholm N. & L. Toräng (1999). Report of 1998/1999 Ring-test: Shalke flask batch test with surface water or surface water/sediment suspensions. ISO/CD 14592-1 Water Quality- Evaluation of the aerobic biodegradability of organic compounds at low concentrations, ISO/TC 147/SC5/WG4 Biodegradability

OECD (1993). Structure-Activity Relationships for Biodegradation. OECD Environment Monographs No. 68. Paris 1993

OECD (1994): "US EPA/EC Joint Project on the Evaluation of (Quantitative) Structure Activity Relationships." OECD Environment Monograph No. 88. Paris

OECD (1995). Detailed Review Paper on Biodegradability Testing. OECD Environmental Monograph No. 98. Paris

OECD (1997). Guidance document on direct phototransformation of chemical in water. OECD/GD(97)21. Paris

OECD (1998). Harmonized integrated hazard classification system for human health and environmental effects of chemical substances. Paris. <http://www.oecd.org/ehs>. (Document ENV/JM/MONO(2001)6)

Pedersen F., H. Tyle, J. R. Niemelä, B. Guttmann. L. Lander & A. Wedebrand (1995). Environmental Hazard Classification - data collection and interpretation guide for substances to be evaluated for classification as dangerous for the environment. Nordic Council of Ministers. 2nd edition. TemaNord 1995:581, 166 pp

Schwarzenbach R.P., P.M. Gschwend & D.M. Imboden (1993). Environmental organic chemistry 1st ed. John Wiley & Sons, Inc. New York

Scow K.M. (1982). Rate of biodegradation. In: Lyman W.J., W.F. Reehl & D.H. Rosenblatt (1982): Handbook of Chemical Property Estimation Methods Environmental Behaviour of Organic Compounds. American Chemical Society. Washington DC (ISBN 0-8412-1761-0). Chapter 9

Struijs J. & R. van den Berg (1995). Standardized biodegradability tests: Extrapolation to aerobic environments. *Wat. Res.* 29(1), 255-262

Syracuse Research Corporation. Biodegradation Probability Program (BIOWIN). Syracuse. N.Y.
<http://esc.syrres.com/~esc1/biodeg.htm>

Westermann P., B.K. Ahring & R.A. Mah (1989). Temperature compensation in *Methanosarcina barkeri* by modulation of hydrogen and acetate affinity. *Applied and Environmental Microbiology* 55(5), 1262-1266

التراث الأحيائي - ٣

Anliker, R., Moser, P., Poppinger, D. 1988. Bioaccumulation of dyestuffs and organic pigments in fish. Relationships to hydrophobicity and steric factors. *Chem.* 17(8):1631-1644

Bintein, S.; Devillers, J. and Karcher, W. 1993. Nonlinear dependence of fish bioconcentration on *n*-octanol/water partition coefficient. *SAR and QSAR in Environmental Research*. Vol.1.pp.29-39

Black, M.C., Millsap, D.S., McCarthy, J.F. 1991. Effects of acute temperature change on respiration and toxicant uptake by rainbow trout, *Salmo gairdneri* (Richardson). *Physiol. Zool.* 64:145-168

Bodor, N., Huang, M.J. 1992. *J. Pharm. Sci.* 81:272-281

Broto, P., Moreau, G., Vandycke, C. 1984. *Eur. J. Med. Chem.* 19:71-78

- Chiou, T. 1985. Partition coefficients of organic compounds in lipid-water systems and correlations with fish bioconcentration factors. Environ. Sci. Technol 19:57-62
- CLOGP. 1995. Daylight Chemical Information Systems, Inf. Sys. Inc. Irvine, Ca
- CSTEE (1999): DG XXIV Scientific Committee for Toxicity and Ecotoxicity and the Environment Opinion on revised proposal for a list of Priority substances in the context of the water framework directive (COMMs Procedure) prepared by the Fraunhofer-Institute, Germany,. Final report opinion adopted at the 11th CSTEE plenary meeting on 28th of September 1999
- Comotto, R.M., Kimerle, R.A., Swisher, R.D. 1979. Bioconcentration and metabolism of linear alkylbenzenesulfonate by Daphnids and Fathead minnows. L.L.Marking, R.A. Kimerle, Eds., Aquatic Toxicology (ASTM, 1979), vol. ASTM STP 667
- Connell, D.W., Hawker, D.W. 1988. Use of polynomial expressions to describe the bioconcentration of hydrophobic chemicals by fish. Ecotoxicol. Environ. Saf. 16:242-257
- Connell, D.W. 1990. Bioaccumulation of xenobiotic compounds, Florida: CRC Press, Inc. pp.1-213
- De Bruijn, J., Busser, F., Seinen, W. & Hermens, J. 1989. Determination of octanol/water partition coefficients with the "slow stirring" method. Environ. Toxicol. Chem. 8:499-512
- Devillers, J., Bintein, S., Domine, D. 1996. Comparison of BCF models based on log P. Chemosphere 33(6):1047-1065
- DoE, 1996. Guidance on the aquatic toxicity testing of difficult substance. Unites Kingdom Department of the Environment, London
- Doucette, W.J., Andren, A.W. 1987. Correlation of octanol/water partition coefficients and total molecular surface area for highly hydrophobic aromatic compounds. Environ. Sci. Technol., 21, pages 821-824
- Doucette, W.J., Andren, A.W. 1988. Estimation of octanol/water partition coefficients: evaluation of six methods for highly hydrophobic aromatic compounds. Chemosphere, 17, pages 345-359
- Driscoll, S.K., McElroy, A.E. 1996. Bioaccumulation and metabolism of benzo(a)pyrene in three species of polychaete worms. Environ. Toxicol. Chem. 15(8):1401-1410
- ECETOC, 1995. The role of bioaccumulation in environmental risk assessment: The aquatic environment and related food webs, Brussels, Belgium
- ECEOOC, 1996. Aquatic toxicity testing of sparingly soluble, volatile and unstable substances. ECETOC Monograph No. 26, ECETOC, Brussels
- European Commission, 1996. Technical Guidance Document in support of Commission Directive 93/96/EEC on Risk Assessment for new notified substances and Commission Regulation (EC) No 1488/94 on Risk Assessment for Existing Substances. Brussels
- Ghose, A.K., Prottchet, A., Crippen, G.M. 1988. J. Computational Chem. 9:80-90
- Gobas, F.A.P.C., Opperhuizen, A., Hutzinger, O. 1986. Bioconcentration of hydrophobic chemicals in fish: Relationship with membrane permeation. Environ. Toxicol. Chem. 5:637-646
- Gobas, F.A.P.C., Clark, K.E., Shiu, W.Y., Mackay, D. 1989. Bioconcentration of polybrominated benzenes and biphenyls and related superhydrophobic chemicals in fish: Role of bioavailability and elimination into feces. Environ. Toxicol. Chem. 8:231-245
- Goodrich, M.S., Melancon, M.J., Davis, R.A., Lech J.J. 1991. The toxicity, bioaccumulation, metabolism, and elimination of dioctyl sodium sulfosuccinate DSS in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) Water Res. 25: 119-124
- Hansch, C., Leo, A. 1979. Substituent constants for correlation analysis in chemistry and biology. Wiley, New York, NY, 1979
- Henderson, R.J., Tocher, D.R. 1987. The lipid composition and biochemistry of freshwater fish. Prog. Lipid. Res. 26:281-347
- Howard, P.H. and Meyland, W.M., 1997. Prediction of physical properties transport and degradation for environmental fate and exposure assessments, QSAR in environmental science VII. Eds. Chen, F. and Schüürmann, G. pp. 185-205
- Kimerle, R.A., Swisher, R.D., Schroeder-Comotto, R.M. 1975. Surfactant structure and aquatic toxicity, Symposium on Structure-Activity correlations in Studies on Toxicity and Bioconcentration with Aquatic Organisms, Burlington, Ontario, Canada, pp. 22-35
- Klopman, G., Li, J.Y., Wang, S., Dimayuga, M. 1994. Computer automated log P calculations based on an extended group contribution approach. J. Chem. Inf. Comput. Sci. 34:752-781

- Knezovich, J.P., Lawton, M.P., Inoue, L.S. 1989. Bioaccumulation and tissue distribution of a quaternary ammonium surfactant in three aquatic species. *Bull. Environ. Contam. Toxicol.* 42:87-93
- Knezovich, J.P., Inoue, L.S. 1993. The influence of sediment and colloidal material on the bioavailability of a quaternary ammonium surfactant. *Ecotoxicol. Environ. Safety.* 26:253-264
- Kristensen, P. 1991. Bioconcentration in fish: Comparison of BCFs derived from OECD and ASTM testing methods; influence of particulate matter to the bioavailability of chemicals. Danish Water Quality Institute
- Mackay, D. 1982. Correlation of bioconcentration factors. *Environ. Sci. Technol.* 16:274-278
- McCarthy, J.F., Jimenez, B.D. 1985. Reduction in bioavailability to bluegills of polycyclic aromatic hydrocarbons bound to dissolved humic material. *Environ. Toxicol. Chem.* 4:511-521
- McKim, J.M., Goeden, H.M. 1982. A direct measure of the uptake efficiency of a xenobiotic chemical across the gill of brook trout (*Salvelinus fontinalis*) under normoxic and hypoxic conditions. *Comp. Biochem. Physiol.* 72C:65-74
- Meylan, W.M. and Howard, P.H., 1995. Atom/Fragment Contribution Methods for Estimating Octanol-Water Partition Coefficients. *J.Pharm.Sci.* 84, 83
- Niemelä, J.R. 1993. QTOXIN-program (ver 2.0). Danish Environmental Protection Agency
- Niemi, G.J., Basak, S.C., Veith, G.D., Grunwald, G. *Environ. Toxicol. Chem.* 11:893-900
- Niimi, A.J. 1991. Solubility of organic chemicals in octanol, triolin and cod liver oil and relationships between solubility and partition coefficients. *Wat. Res.* 25:1515-1521
- OECD, 1993. Application of structure activity relationships to the estimation of properties important in exposure assessment. OECD Environment Directorate. Environment Monograph No. 67
- OECD, 1998. Harmonized integrated hazard classification system for human health and environmental effects of chemical substances. As endorsed by the 28th joint meeting of the chemicals committee and the working party on chemicals in November 1998
- OECD, 2000. Guidance Document on Aquatic Toxicity Testing of Difficult Substances and Mixtures, OECD, Paris
- Opperhuizen, A., Van der Velde, E.W., Gobas, F.A.P.C., Liem, A.K.D., Van der Steen, J.M.D., Hutzinger, O. 1985. Relationship between bioconcentration in fish and steric factors of hydrophobic chemicals. *Chemosphere* 14:1871-1896
- Opperhuizen, A. 1986. Bioconcentration of hydrophobic chemicals in fish. In: Poston T.M., Purdy, R. (eds), *Aquatic Toxicology and Environmental Fate: Ninth Volume*, ASTM STP 921. American Society for Testing and Materials, Philadelphia, PA, 304-315
- Opperhuizen, A., Schrap, S.M. 1987. Relationship between aqueous oxygen concentration and uptake and elimination rates during bioconcentration of hydrophobic chemicals in fish. *Environ. Toxicol. Chemosphere* 6:335-342
- Opperhuizen, A., Sijm, D.T.H.M. 1990. Bioaccumulation and biotransformation of polychlorinated dibenzo-p-dioxins and dibenzofurans in fish. *Environ. Toxicol. Chem.* 9:175-186
- Pedersen, F., Tyle, H., Niemelä, J.R., Guttmann, B., Lander, L. and Wedebrand, A., 1995. Environmental Hazard Classification - data collection and interpretation guide (2nd edition). TemaNord 1995:581
- Petersen, G.I., Kristensen, P. 1998. Bioaccumulation of lipophilic substances in fish early life stages. *Environ. Toxicol. Chem.* 17(7):1385-1395
- Rekker, R.F., de Kort, H.M. 1979. The hydrophobic fragmental constant: An extension to a 1000 data point set. *Eur. J. Med. Chem. - Chim. Ther.* 14:479-488
- Roberts, D.W. 1989. Aquatic toxicity of linear alkyl benzene sulphonates (LAS) - a QSAR analysis. *Communicaciones Presentadas a las Jornadas del Comite Espanol de la Detergencia*, 20 (1989) 35-43. Also in J.E. Turner, M.W. England, T.W. Schultz and N.J. Kwaak (eds.) *QSAR 88. Proc. Third International Workshop on Qualitative Structure-Activity Relationships in Environmental Toxicology*, 22-26 May 1988, Knoxville, Tennessee, pp. 91-98. Available from the National Technical Information Service, US Dept. of Commerce, Springfield, VA
- Schrap, S.M., Opperhuizen, A. 1990. Relationship between bioavailability and hydrophobicity: reduction of the uptake of organic chemicals by fish due to the sorption of particles. *Environ. Toxicol. Chem.* 9:715-724

- Shiu, WY, Doucette, W., Gobas, FAPC., Andren, A., Mackay, D. 1988. Physical-chemical properties of chlorinated dibenzo-p-dioxins. Environ. Sci. Technol. 22: pages 651-658
- Sijm, D.T.H.M., van der Linde, A. 1995. Size-dependent bioconcentration kinetics of hydrophobic organic chemicals in fish based on diffusive mass transfer and allometric relationships. Environ. Sci. Technol. 29:2769-2777
- Sijm, D.T.H.M., Pärt, P., Opperhuizen, A. 1993. The influence of temperature on the uptake rate constants of hydrophobic compounds determined by the isolated perfused gill of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). Aquat. Toxicol. 25:1-14
- Spacie, A., Hamelink, J.L. 1982. Alternative models for describing the bioconcentration of organics in fish. Environ. Toxicol. Chem. 1:309-320
- Suzuki, T., Kudo, Y.J. 1990. J. Computer-Aided Molecular Design 4:155-198
- Syracuse Research Corporation, 1999.
- Tas, J.W., Seinen, W., Opperhuizen, A. 1991. Lethal body burden of triphenyltin chloride in fish: Preliminary results. Comp. Biochem. Physiol. 100C(1/2):59-60
- Tolls J. & Sijm, D.T.H.M., 1993. Bioconcentration of surfactants, RITOX, the Netherlands (9. Nov. 1993). Procter and Gamble Report (ed.: M.Stalmans)
- Tolls, J. 1998. Bioconcentration of surfactants. Ph.D. Thesis. Utrecht University, Utrecht, The Netherlands
- Toshima, S., Moriya, T. Yoshimura, K. 1992. Effects of polyoxyethylene (20) sorbitan monooleate on the acute toxicity of linear alkylbenzenesulfonate (C₁₂-LAS) to fish. Ecotoxicol. Environ. Safety 24: 26-36
- USEPA 1985. U.S. Environmental Protection Agency. Office of Toxic Substances. Toxic Substances Control Act Test Guidelines. 50 FR 39252
- US EPA/EC, 1993. US EPA/EC Joint Project on the Evaluation of (Quantitative) Structure Activity Relationships
- US EPA, 1996. Ecological effects test guidelines - OPPTS 850.1000. Special considerations for conducting aquatic laboratory studies. Public Draft, EPA712-C-96-113. United States Environmental Protection Agency.
<http://www.epa.gov/opptsfrs/home/testmeth.htm>
- Van Den Berg, M., Van De Meet, D., Peijnenburg, W.J.G.M., Sijm, D.T.H.M., Struijs, J., Tas, J.W. 1995. Transport, accumulation and transformation processes. In: Risk Assessment of Chemicals: An Introduction. van Leeuwen, C.J., Hermens, J.L.M. (eds). Dordrecht, NL. Kluwer Academic Publishers, 37-102
- Wakabayashi, M., Kikuchi, M., Sato, A. Yoshida, T. 1987. Bioconcentration of alcohol ethoxylates in carp (*Cyprinus carpio*), Ecotoxicol. Environ. Safety 13, 148-163
- Wofford, H.W., C.D. Wilsey, G.S. Neff, C.S. Giam & J.M. Neff (1981): Bioaccumulation and metabolism of phthalate esters by oysters, brown shrimp and sheepshead minnows. Ecotox. Environ. Safety 5:202-210, 1981
- ٤ - **(QSAR) و النشاط بين التركيب الكمية العلاقات**
- Boethling, R.S., Howard, P.H., Meylan, W.M. Stiteler, W.M., Beauman, J.A., and Tirado, N. (1994). Group contribution method for predicting probability and rate of aerobic biodegradation. Envir. Sci. Technol., 28, 459-465
- De Bruijn, J, Busser, F., Seinen, W., and Hermens, J. (1989), Determination of octanol/water partition coefficients for hydrophobic organic chemicals with the "slow-stirring method," Environ. Toxicol. Chem., 8, 499-512
- ECETOC (1998), QSARs in the Assessment of the Environmental Fate and Effects of Chemicals, Technical report No 74
- Hansch, C. and A. Leo (1995), *Exploring QSAR*, American Chemical Society
- Hilal, S. H., L. A. Carreira and S. W. Karickhoff (1994), *Quantitative Treatments of Solute/solvent Interactions, Theoretical and Computational Chemistry, Vol. 1*, 291-353, Elsevier Science
- Howard, P.H., Boethling, R.S., Stiteler, W.M., Meylan, W.M., Hueber, A.E., Beaumen, J.A. and Larosche, M.E. (1992). Predictive model for aerobic biodegradation developed from a file of evaluated biodegradation data. Envir. Toxicol. Chem. 11, 593-603
- Howard, P. And Meylan, W.M. (1992). Biodegradation Probability Program, Version 3, Syracuse Research Corp., NY

- Langenberg, J.H., Peijnenburg, W.J.G.M. and Rorije, E. (1996). On the usefulness and reliability of existing QSARs for risk assessment and priority setting. *SAR QSAR Environ. Res.*, 5, 1-16
- R.L. Lipnick (1986). Charles Ernest Overton: Narcosis studies and a contribution to general pharmacology. *Trends Pharmacol. Sci.*, 7, 161-164
- R.L. Lipnick (1989a). Hans Horst Meyer and the lipoid theory of narcosis, *Trends Pharmacol. Sci.*, 10 (7) July, 265-269; Erratum: 11 (1) Jan (1990), p. 44
- R.L. Lipnick (1989b). Narcosis, electrophile, and proelectrophile toxicity mechanisms. Application of SAR and QSAR. *Environ. Toxicol. Chem.*, 8, 1-12
- R.L. Lipnick (1990). Narcosis: Fundamental and Baseline Toxicity Mechanism for Nonelectrolyte Organic Chemicals. In: W. Karcher and J. Devillers (eds.) *Practical Applications of Quantitative Structure-Activity Relationships (QSAR) in Environmental Chemistry and Toxicology*, Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, The Netherlands, pp. 129-144
- R.L. Lipnick (ed.) (1991a). *Charles Ernest Overton: Studies of Narcosis and a Contribution to General Pharmacology*, Chapman and Hall, London, and Wood Library-Museum of Anesthesiology
- R.L. Lipnick (1991b). Outliers: their origin and use in the classification of molecular mechanisms of toxicity, *Sci. Tot. Environ.*, 109/110 131-153
- R.L. Lipnick (1995). Structure-Activity Relationships. In: *Fundamentals of Aquatic Toxicology*, 2nd edition, (G.R. Rand, ed.), Taylor & Francis, London, 609-655
- Loonen, H., Lindgren, F., Hansen, B., Karcher, W., Niemela, J., Hiromatsu, K., Takatsuki, M., Peijnenburg, W., Rorije, E., and Struijs, J. (1999). Prediction of biodegradability from chemical structure: modeling of ready biodegradation test data. *Environ. Toxicol. Chem.*, 18, 1763-1768
- Meylan, W. M. and P. H. Howard (1995), *J. Pharm. Sci.*, 84, 83-92
- OECD (1993), Structure-Activity Relationships for Biodegradation. OECD Environment Monograph No. 68 OECD, Paris, France
- OECD (1995). Environment Monographs No. 92. Guidance Document for Aquatic Effects Assessment. OECD, Paris
- F. Pedersen, H. Tyle, J. R. Niemelä, B. Guttmann, L. Lander, and A. Wedebrand (1995), Environmental Hazard Classification: Data Collection and Interpretation Guide for Substances to be Evaluated for Classification as Dangerous for the Environment, 2nd Edition, TemaNord 1995:581, Nordic Council of Ministers, Copenhagen, January
- US EPA (1999) Development of Chemical Categories in the HPV Challenge Program,
<http://www.epa.gov/HPV/pubs/general/categuid.htm>
- US EPA (2000a), The Use of Structure-Activity Relationships (SAR) in the High Production Volume Chemicals Challenge Program,
<http://www.epa.gov/hpv/pubs/general/sarfin1.htm>
- US EPA (2000b), ECOSAR, <http://www.epa.gov/oppt/newchems/tools/21ecosar.htm>
- US EPA/EC (1993): US EPA Joint Project on the Evaluation of (Quantitative) Structure Activity Relationships, Commission of European Communities, Final Report, July
- G.D. Veith, R.L. Lipnick, and C.L. Russom (1989). The toxicity of acetylenic alcohols to the fathead minnow, *Pimephales promelas*. Narcosis and proelectrophile activation. *Xenobiotica*, 19(5), 555-565

الفلزات والمركبات الفلزية - ٥

- Brown, D.S. and Allison, J.D. (1987). MINTEQA1 Equilibrium Metal Speciation Model: A user's manual. Athens, Georgia, USEPA Environmental Research Laboratory, Office of Research and Development
- OECD (1998). Harmonized Integrated Hazard Classification System for Human Health and Environmental Effects of Chemical Substances, <http://www.oecd.org/ehs/Class/HCL6.htm>. (Document ENV/JM/MONO(2001)6)
- OECD (2000). Guidance Document on Aquatic Toxicity Testing of Difficult Substances and Mixtures
- OECD (2001). Guidance Document on Transformation/Dissolution of Metals and Metals Compounds in Aqueous Media

Santore, R.C. and Driscoll, C.T. (1995). The CHESS Model for Calculating Chemical Equilibria in Soils and Solutions, Chemical Equilibrium and Reaction Models. The Soil Society of America, American Society of Agronomy

Santore, R.C. and Di Toro, D.M. et al (1999). A biotic ligand model of the acute toxicity of metals. II. Application to fish and daphnia exposure to copper. Environ. Tox. Chem. Submitted

Skeaff, J., Delbeke, K., Van Assche, F. and Conard, B. (2000) A critical surface area concept for acute hazard classification of relatively insoluble metal-containing powders in aquatic environments. Environ. Tox. Chem. 19:1681-1691

Tipping, E. (1994). WHAM - A computer equilibrium model and computer code for waters, sediments, and soils incorporating discrete site/electrostatic model of ion-binding by humic substances. Computers and Geoscience 20(6): 073-1023

