
ผลของความเค็มและในไตรท์ต่อค่าออล莫ลาลิตี้ของเลือด และการดูดซึมในไตรท์เข้าสู่กระเพาะเลือด
ของกุ้งขาวแวนนาไม

**Effects of Salinity and Nitrite on Hemolymph Osmolality and Nitrite Uptake of
Hemolymph of White- Leg Shrimp, *Litopenaeus vannamei* Boone, 1931**

นงนุช ตั้งเกริกโอพาร* และ กฤษดา ทองเทียม
ภาควิชาวิทยาศาสตร์ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา

Nongnud Tangkrock-olan* and Kridsada Thongtiam

Department of Aquatic Science, Faculty of Science, Burapha University

บทคัดย่อ

ทำการศึกษาผลของความเค็มและในไตรท์ต่อค่าออล莫ลาลิตี้ของเลือดและการดูดซึมในไตรท์เข้าสู่กระเพาะเลือดของกุ้งขาวแวนนาไม กุ้งขาวที่ใช้ทดลองมีน้ำหนักเฉลี่ย 12.42 ± 1.69 กรัม และความยาวเฉลี่ย 11.25 ± 0.78 เซนติเมตร ทำการทดลองโดยเลี้ยงกุ้งขาวในน้ำที่มีความเค็ม 4 ระดับคือ 5, 10, 20 และ 30 ppt และมีความชื้นขั้นในไตรท์ในน้ำเท่ากับ 40 ppm ทำการวัดค่าออล莫ลาลิตี้ และปริมาณในไตรท์ในเลือดที่เวลา 24, 48 และ 96 ชั่วโมง พบร่วมค่า ออล莫ลาลิตี้ มีค่าเพิ่มขึ้นตามความเค็มของน้ำที่เพิ่มมากขึ้น ที่ความเค็ม 5 ppt ค่าออล莫ลาลิตี้ของกลุ่มควบคุมมีค่าสูงกว่ากลุ่มทดลองอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติที่ ($P < 0.05$) โดยมีค่าออล莫ลาลิตี้ เท่ากับ 579 ± 7 และ 515 ± 22 mOsm/kg ที่เวลา 48 ชั่วโมง และเท่ากับ 580 ± 4 และ 509 ± 22 mOsm/kg ตามลำดับ ที่เวลา 96 ชั่วโมง ส่วนการละลอมในไตรท์ในเลือดพบว่าในไตรท์มีการละลอมมากที่สุดที่ความเค็ม 5 ppt และเพิ่มสูงขึ้นเมื่อเวลามากขึ้นปริมาณการละลอมในไตรท์จะลดลงเมื่อความเค็มน้ำสูงขึ้น บริเวณในไตรท์ในเลือดที่เวลา 96 ชั่วโมง เท่ากับ 20.74 ± 2.226 , 13.50 ± 1.86 , 4.57 ± 1.54 และ 2.98 ± 1.08 ppm ที่ความเค็ม 5, 10, 20 และ 30 ppt ตามลำดับ ซึ่งที่ความเค็ม 5 และ 10 ppt มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) แต่ที่ความเค็ม 20 และ 30 ppt ไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P > 0.05$) จากการศึกษาเป็นไปได้ว่าการเลี้ยงกุ้งที่ความเค็มต่ำจะมีโอกาสประสบปัญหาความเป็นพิษจากในไตรท์มากกว่าการเลี้ยงกุ้งที่ระดับความเค็มสูง

คำสำคัญ : ความเค็ม ในไตรท์ ออล莫ลาลิตี้ของเลือด กุ้งขาวแวนนาไม

Corresponding author. Email: nongnud@buu.ac.th

Abstract

Hemolymph osmolality and nitrite uptake to hemolymph of white-leg shrimp (*Litopenaeus vannamei*) were studied. The average body weight and length of shrimps used in this experiment were 12.42 ± 1.69 g and 11.25 ± 0.78 cm, respectively. The white-leg shrimps were reared in four different salinities (5, 10, 20 and 30 ppt) with the concentration of nitrite at 40 ppm in each salinity. Osmolalities of hemolymph and nitrite uptake to hemolymph were measured at 24, 48 and 96 hour. The result showed that osmolality of hemolymph increased with salinities. At 5 ppt, the osmolality at 48 hour and 96 hour of the control group (579 ± 7 and 580 ± 4 mOsm/kg, respectively) were significantly higher than that of the experimental groups (515 ± 22 and 509 ± 22 mOsm/kg respectively) ($P < 0.05$). The result on nitrite uptake to hemolymph showed that the highest concentration of nitrite in hemolymph was at 5 ppt. The hemolymph nitrite increased with times but decreased with increasing salinities. At 96 hour, the hemolymph nitrite levels were 20.74 ± 2.26 , 13.50 ± 1.86 , 4.57 ± 1.54 and 2.98 ± 1.08 ppm at salinities of 5, 10, 20 and 30 ppt, respectively. Hemolymh nitrite levels at 5 ppt and 10 ppt were significantly different ($P < 0.05$); however, at 20 ppt and 30 ppt the hemolymh nitrate levels were not significantly different ($P > 0.05$). It is possible that culturing of white-leg shrimp at low salinity may encounter more toxicity from nitrite than those of culturing at high salinity.

Keywords : salinity, nitrite, hemolymph, osmolality, white-leg shrimp, *Litopenaeus vannamei*

บทนำ

กุ้งขาวแวนนาม (Litopenaeus vannamei) เป็นสายพันธุ์ กุ้งทะเลในกลุ่มกุ้งขาวแปซิฟิก มีการแพร่กระจายตามชายฝั่ง ทะเลของประเทศไทย เมืองชายฝั่งทะเลของประเทศไทย เป็น ลูกกุ้งวัยอ่อนจะอาศัยอยู่บริเวณน้ำตื้นชายฝั่งใกล้ปากแม่น้ำ หรือป่าชายเลน เมื่อโตเต็มที่จะกลับทะเลเพื่อสืบพันธุ์ กุ้งขาวแวนนามมีความแข็งแรง เจริญเติบโตรวดเร็ว มีความ ต้านทานโรคสูง และทนทานต่อการเปลี่ยนแปลงสภาพแวดล้อม ได้ในช่วงกว้าง ซึ่งทำให้มีการเพาะเลี้ยงกันอย่างแพร่หลายใน หลายประเทศ เช่น สหรัฐอเมริกา เม็กซิโก คอสตาริกา เปรู โคลัมเบีย (Tseng, 1988) สำหรับการเลี้ยงกุ้งขาวแวนนาม ใน เอกซิรีมเมื่อประมาณปีพ.ศ. 2539 โดยได้หัวนเป็นประเทศแรก ที่เพาะเลี้ยงกุ้งขาวนิดนี้ (Briggs *et al.*, 2004) สำหรับ ในประเทศไทย เริ่มมีการนำกุ้งขาวนิดนี้มาเลี้ยงในปี 2541 (Senanan *et al.*, 2007) แต่เนื่องจากการจัดทำพันธุ์กุ้งขณะนั้น มีความยากลำบากและมีราคาแพง ทำให้มีค่าอยู่ได้รับความสนใจ เท่าที่ควร แต่ต่อมาการเลี้ยงกุ้งกุลาดำดักตัวและประสนปัญหา การเลี้ยงไม่โต กุ้งขาวแวนนามจึงได้รับความสนใจอีกรอบหนึ่ง และปัจจุบันการเลี้ยงกุ้งขาวแวนนามจึงเป็นทางเลือกใหม่ของ การเพาะเลี้ยงกุ้งทะเลของประเทศไทย

ปัจจุบันการเลี้ยงกุ้งแบบพัฒนามีการปล่อยกุ้งที่ระดับ ความหนาแน่นสูงและเลี้ยงในความเค็มที่ต่ำ มีการให้อาหาร ในปริมาณมาก ทำให้ในบ่อเลี้ยงกุ้งมีปริมาณเศษอาหารที่เหลือ และของเสียที่เกิดจากการขับถ่ายของกุ้งเพิ่มปริมาณมากขึ้น โดยเฉพาะสารประกอบในไตรเจนที่มีการเพิ่มขึ้นอย่างรวดเร็ว ส่งผลให้คุณภาพน้ำเปลี่ยนแปลงไป เนื่องจากมีการสะสม แอมโมเนียมในปริมาณที่ค่อนข้างสูง ซึ่งแอมโมเนียมเป็นสารที่ไม่คิดตัว สามารถเปลี่ยนรูปเป็นไตรท์ และในเตรทได้ตามกระบวนการ ในตริฟิเดชัน (nitritification) ในไตรท์ซึ่งเป็นผลผลิตขั้นกลาง (intermediate product) จะเป็นพิษต่อสัตว์น้ำอย่างมาก (ลิว ทุกข์วินาศ, 2528 และอุษา ลิปราร์เซ็ช, 2530) โดยจะเข้าไปจับ กับเม็ดเลือดของสัตว์น้ำซึ่งทำให้เม็ดเลือดด้อยในรูปที่ไม่สามารถ รับออกซิเจนส่งไปให้เซลล์ต่างๆ ของร่างกายได้ ทำให้ร่างกายขาด ออกซิเจนและตายในที่สุด (Armstrong *et al.*, 1976) นอกจากนี้ การเลี้ยงกุ้งในน้ำที่มีความเค็มต่ำยังส่งผลต่อระบบควบคุม สมดุลน้ำและอ่อนน้ำในร่างกายของกุ้ง ทำให้ระดับความเข้มข้น หรือค่าออล莫ลาลิตี้ (osmolality) ของเลือดเปลี่ยนแปลงไป (Gardiner, 1972) กุ้งต้องมีการปรับสมรรถภาพให้สามารถดำรงชีวิต

อยู่ได้ในน้ำที่มีความเค็มที่เปลี่ยนแปลงไป ซึ่งการปรับตัวดังกล่าว ทำให้กุ้งต้องใช้พลังงานในการดำรงชีวิตมากกว่าปกติ ดังนั้นอาจ ส่งผลกระทบต่อการเจริญเติบโตของกุ้ง (อรุณ พดุงชวัญ, 2544) โดยเฉพาะกุ้งที่เลี้ยงในบ่อที่มีความหนาแน่นสูง (Appelbaum *et al.*, 2002)

ดังนั้นจึงเป็นที่น่าสนใจที่จะศึกษาถึงผลของการเค็มและ ในไตรท์ต่อการเปลี่ยนแปลงค่าออล莫ลาลิตี้และในไตรท์ของเลือด ของกุ้งขาวแวนนาม ข้อมูลที่ได้มาสามารถนำไปใช้เป็นข้อมูล พื้นฐานและเข้าใจการเปลี่ยนแปลงทางสรีระของกุ้งขาวนิดนี้ เพื่อเป็นประโยชน์และข้อมูลเบื้องต้นในการศึกษาคุณสมบัติ ของน้ำและพัฒนาการการเลี้ยงกุ้งขาวให้มีประสิทธิภาพต่อไป

วัสดุอุปกรณ์และวิธีการทดลอง

สัตว์ทดลอง

สัตว์ที่ใช้ในการทดลอง คือ กุ้งขาวแวนนาม ขนาด โตเต็มวัยจำนวน 240 ตัว น้ำหนักเฉลี่ย 12.42 ± 1.69 กรัม และความยาวเฉลี่ย 11.25 ± 0.78 เซนติเมตร โดยนำกุ้งมาจาก ฟาร์มเอกชนแห่งหนึ่งในจังหวัดจันทบุรี มาพักไว้ในถังไฟเบอร์กลาส บริเวณโรงเพาะพัก ภาควิชาชีววิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยนูรูรา กุ้งที่นำมาถูกเลี้ยงอยู่ในน้ำที่มีความเค็มประมาณ 18 ppt (ความเค็มน้ำที่ฟาร์ม) จากนั้นค่อย ๆ ปรับกุ้งให้อยู่ในความเค็ม 5, 10, 20, และ 30 ppt กุ้งจะถูกปล่อยให้ปรับสภาพ (acclimation) เป็นเวลา 2 สัปดาห์ในแต่ละความเค็ม ก่อนนำมาทำการทดลอง การเตรียมน้ำที่ใช้ในการทดลอง

นำน้ำทะเลจากบ่อเก็บน้ำเค็มของภาควิชาชีวศาสตร์ ซึ่งมีความเค็มประมาณ 30 ppt มาทำการเจือจาง ให้ได้ความเค็ม 5, 10, 20 และ 30 ppt ตามลำดับ น้ำที่ระดับความเค็ม 5, 10, 20 และ 30 ppt ที่เตรียมได้นั้นจะถูกนำมาวัดค่าความเค็มโดย ละเอียดอีกรอบหนึ่ง โดยใช้เครื่องวัดความเข้มข้นของสารละลายน้ำ (Vapour pressure osmometer) ซึ่งค่าความเค็ม ของน้ำทะเลที่ได้จะมีหน่วยเป็นมิลลิโอลิโกล์กรม ($mOsm/kg$) น้ำทะเลที่มีระดับความเค็มต่างๆ ที่เตรียมได้นี้ ส่วนหนึ่งจะ ถูกใช้ในการเลี้ยงกุ้งขาวเพื่อปรับสภาพ และอีกส่วนหนึ่งจะถูก นำมาเตรียมน้ำที่มีความเข้มข้นของไตรท์เท่ากับ 40 ppm สำหรับเลี้ยงกุ้งขาวในการทดลองเกี่ยวกับผลของการความเค็ม และในไตรท์ต่อค่าออล莫ลาลิตี้และการดูดซึมในไตรท์เข้าสู่ กระเพาะเลือดของกุ้งขาวต่อไป

การเลี้ยงกุ้งขาวในน้ำที่ระดับความเค็มต่างๆ ที่มีความเข้มข้น ของไตรท์ 40 ppm

นำน้ำที่ระดับความเค็มต่างๆ ที่เตรียมไว้มาเติมสารละลายน้ำในไตรท์ในระดับความเข้มข้นที่กำหนด เพื่อให้ได้น้ำที่ระดับความเค็มต่างๆ ที่มีความเข้มข้นของไนโตรท์ 40 ppm จากนั้นนำน้ำที่เตรียมได้ใส่ในขวดโพลิแก้วขนาด 15 ลิตร ใส่น้ำในปริมาตร 5 ลิตร และใส่กุ้งขาว 3 ตัวต่อขวดโพลิ ทำการทดลองที่ความเค็ม 5, 10, 20 และ 30 ppt โดยทดลองความเค็มละ 10 ชั้น พร้อมกับมิกกลุ่มควบคุม (ไม่ใส่สารละลายน้ำในไตรท์) เพื่อใช้ในการเปรียบเทียบ การทดลองนี้ใช้วิธีชีวิเคราะห์แบบกึ่งน้ำเงิน (semi-static bioassay) โดยเปลี่ยนน้ำทุก 24 ชั่วโมง ในปริมาตร 3 ใน 4 ส่วนของน้ำทั้งหมดแล้วเติมสารละลายน้ำในไตรท์ที่ระดับความเข้มข้นที่กำหนดไว้เพื่อให้น้ำที่ใช้ทดลองมีความเข้มข้นของไนโตรท์ 40 ppm ตลอดการทดลอง

การวัดค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดของกุ้งขาว

นำกุ้งขาวที่เลี้ยงในน้ำที่ระดับความเค็มต่างๆ ที่มีความเข้มข้นของไนโตรท์ 40 ppm และกลุ่มควบคุมมาทำการเจาะเลือดที่เวลา 24, 48 และ 96 ชั่วโมงตามลำดับ โดยทำการเจาะเลือดกุ้งที่บริเวณโคนขาเดินคู่ที่ 3 เมื่อได้เลือดแล้วใส่ลงในหลอดเก็บตัวอย่าง แล้วใช้ปีปองต์ตอนมีติ ขนาด 10 ไมโครลิตร ดูดเลือดจากหลอดเก็บตัวอย่าง หยดลงในเครื่องวัดความเข้มข้นของสารละลายนิด尉ะเหย อ่านค่าที่ได้จากเครื่อง ซึ่งค่าดังกล่าวเป็นค่าความเข้มข้นหรือค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือด จากนั้นนำน้ำที่เจาะเลี้ยงกุ้งขาวในแต่ละความเค็มมาวัดค่าความเข้มข้น เช่นเดียวกัน

การวิเคราะห์หาปริมาณไนโตรท์ ในเลือดของกุ้งขาว

นำเลือดกุ้งส่วนที่เหลือจากการวัดค่าօโซโนมลาลิตี้ 50 μl ใส่ลงในหลอดเก็บตัวอย่างหลอดใหม่ ทำการตกรตะกอนโปรตีนในน้ำเลือดโดยการเติม 0.5 M TCA ในอัตราส่วน 1:3 (น้ำเลือด:TCA) หรือในปริมาณ 150 μl นำไปปั่นแยกที่ความเร็ว 12,000 รอบ/นาที เป็นเวลา 5 นาที ดูดส่วนไขมาน้ำ 50 μl เจือจางด้วยน้ำกลั่น 100 เท่า หรือใส่น้ำกลั่นในปริมาตร 4.8 ml และทำการวิเคราะห์ปริมาณไนโตรท์เช่นเดียวกับการวิเคราะห์หาปริมาณไนโตรท์ในน้ำตามวิธีของ Strickland and parsons (1972) วัดค่าการดูดกลืนแสงด้วยเครื่องสเปกโตโฟโตมิเตอร์ที่ความยาวคลื่น 543 นาโนเมตร นำผลที่ได้มาคำนวนหาปริมาณไนโตรท์ในเลือด

การวิเคราะห์ทางสถิติ

นำค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดกุ้งที่วัดได้ที่ความเค็ม 5, 10, 20 และ 30 ppt ของกลุ่มควบคุมและกลุ่มที่ใส่สารในไตรท์ที่เวลา 96 ชั่วโมงมาหาความสัมพันธ์ระหว่างค่าօโซโนมลาลิตี้

ของน้ำที่ใช้เลี้ยงและค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือด นำข้อมูลของค่าօโซโนมลาลิตี้ของกลุ่มควบคุมและกลุ่มที่ใส่สารละลายน้ำในไตรท์ในแต่ละความเค็มน้ำที่เวลา 24, 48 และ 96 ชั่วโมง มาวิเคราะห์หาความแปรปรวนระหว่างกลุ่มด้วย ONE-WAY ANOVA และเปรียบเทียบความแตกต่างระหว่างกลุ่มด้วย Duncan's new Multiple Range Test โดยใช้โปรแกรม SPSS for window

นำข้อมูลปริมาณไนโตรท์ที่อยู่ในเลือดของกุ้งขาว ที่ระดับความเค็ม 5, 10, 20 และ 30 ppt. และที่เวลา 24, 48 และ 96 ชั่วโมง มาเปรียบเทียบ จากนั้นหาความแตกต่างของไนโตรท์ในเลือดกุ้งที่ความเค็มต่างๆ เวลา 24, 48 และ 96 ชั่วโมง โดย ONE-WAY ANOVA และเปรียบเทียบความแตกต่างระหว่างกลุ่มด้วย Duncan's new Multiple Range Test โดยใช้โปรแกรม SPSS for window

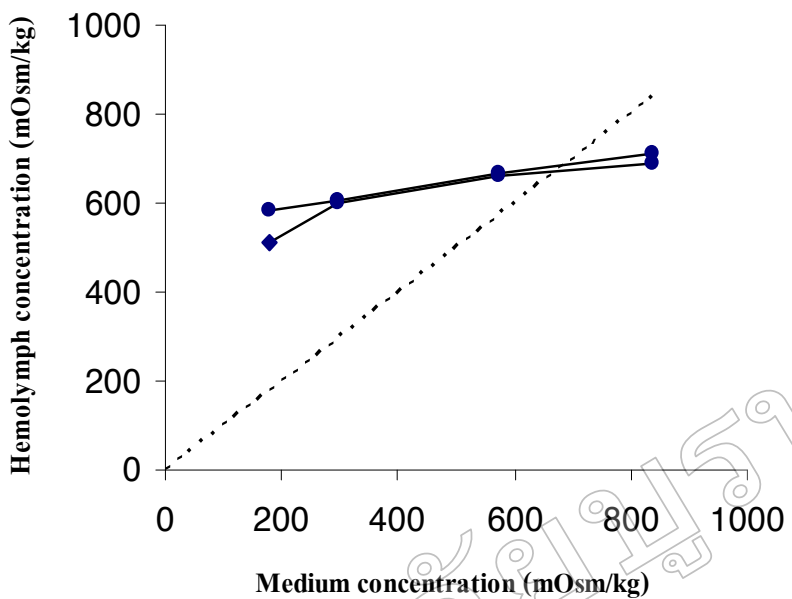
ผลการทดลองและวิารณ์ผลการทดลอง

จากการศึกษาพบว่าระดับความเค็มของน้ำมีผลต่อความสามารถในการควบคุมสมดุลของเลือดของกุ้งขาวและส่งผลต่อการดูดซึมไนโตรท์เข้าสู่ระบบและเลือดซึ่งสามารถเห็นได้จากค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดและปริมาณไนโตรท์ที่สะสมในเลือดของกุ้งที่ลดลงหรือเพิ่มขึ้นแตกต่างกัน โดยพบว่า ค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดกุ้งในกลุ่มไนโตรท์นั้นจะมีค่าลดลงมากกว่าค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดกุ้งในกลุ่มควบคุมเมื่อระดับความเค็มน้ำมีค่าต่ำ ส่วนปริมาณไนโตรท์ในเลือดจะสะสมเพิ่มมากขึ้นเมื่อเวลาเพิ่มขึ้น และการสะสมมีแนวโน้มเพิ่มขึ้นเมื่อความเค็มลดลง

ค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดของกุ้งขาว ที่ระดับความเค็มต่างๆ ที่เวลา 24, 48 และ 96 ชั่วโมง

พบว่าค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดของกุ้งขาวทั้งของกลุ่มควบคุมและกลุ่มที่ใส่สารละลายน้ำในไตรท์ของแต่ละความเค็มน้ำมีค่าօโซโนมลาลิตี้ที่ลดลงเมื่อความเค็มลดลง ซึ่งค่าօโซโนมลาลิตี้ของทุกกลุ่มทดลองมีแนวโน้มคงที่ตั้งแต่เวลาที่ 24 ชั่วโมง ดังนั้นค่าօโซโนมลาลิตี้ที่ 24, 48 และ 96 ชั่วโมง ของทุกกลุ่มทดลอง จึงมีค่าไม่แตกต่างกันมาก อย่างไรก็ตามพบว่าค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดกุ้งขาวในกลุ่มที่เลี้ยงในน้ำที่มีสารละลายน้ำในไตรท์ ทุกระดับความเค็มมีแนวโน้มต่างกันว่าค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดกุ้งขาวในกลุ่มควบคุม ดังแสดงในตารางที่ 1 และภาพที่ 1

จากการจะเห็นว่าค่าօโซโนมลาลิตี้ของเลือดกุ้งขาวระหว่างกลุ่มควบคุมกับกลุ่มไนโตรท์ที่เวลา 24 ชั่วโมง มีค่าเท่ากับ 580 ± 14 และ 525 ± 43 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 5 ppt มีค่าเท่ากับ 638 ± 2 และ 618 ± 24 mOsm/kg ตามลำดับ



ภาพที่ 1 ความสัมพันธ์ระหว่างค่าօอลโนมาลิตี้ของน้ำที่ใช้ในการทดลองกับค่าօอลโนมาลิตี้ของเลือดกุ้งขาวแวนนามีเวลา 96 ชั่วโมง (\bullet = กลุ่มควบคุม; \blacklozenge = กลุ่มในไตรท์)

ตารางที่ 1 ค่าօอลโนมาลิตี้ (mOsm/kg) ของเลือดกุ้งขาวแวนนามีระดับความเค็มและเวลาต่างๆ กัน ของกลุ่มควบคุมและกลุ่มที่เลี้ยงในน้ำที่含有ไตรท์ความเข้มข้น 40 ppm

օอลโนมาลิตี้ของน้ำ (mOsm/kg)	เวลา (ชั่วโมง)	օอลโนมาลิตี้ของเลือดกุ้ง (mOsm/kg)	
		กลุ่มควบคุม	กลุ่มในไตรท์
178 (5 ppt)	24	580 \pm 14	525 \pm 43
	48	579 \pm 7	515 \pm 22*
	96	581 \pm 4	509 \pm 22*
297 (10 ppt)	24	638 \pm 2	618 \pm 24
	48	604 \pm 5	600 \pm 12
	96	605 \pm 5	600 \pm 13
573 (20 ppt)	24	657 \pm 27	651 \pm 24
	48	665 \pm 31	660 \pm 11
	96	665 \pm 8	660 \pm 9
837 (30 ppt)	24	717 \pm 28	692 \pm 10
	48	716 \pm 38	693 \pm 28
	96	713 \pm 24	687 \pm 27

หมายเหตุ : เครื่องหมาย * แสดงว่ามีความแตกต่างกับกลุ่มควบคุมอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$)

ที่ระดับความเค็ม 10 ppt และมีค่าเท่ากับ 657 ± 27 , 651 ± 24 mOsm/kg ที่ระดับความเค็ม 20 ppt ตามลำดับ และมีค่าเท่ากับ 717 ± 28 และ 692 ± 10 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 30 ppt ซึ่งจากการทดสอบทางสถิติพบว่า ไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P > 0.05$) ระหว่างกลุ่มควบคุมกับกลุ่มในไตรท์ในแต่ละความเค็ม

ที่เวลา 48 ชั่วโมง ค่าօsmอลลิติ์ของเลือดกุ้งขาวระหว่างกลุ่มควบคุมกับกลุ่มในไตรท์มีค่าเท่ากับ 579 ± 7 และ 515 ± 22 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 5 ppt มีค่าเท่ากับ 604 ± 5 และ 600 ± 12 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 10 ppt และมีค่าเท่ากับ 665 ± 31 , 660 ± 11 mOsm/kg ที่ระดับความเค็ม 20 ppt ตามลำดับ มีค่าเท่ากับ 716 ± 38 และ 693 ± 28 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 30 ppt ซึ่งจากการทดสอบทางสถิติพบว่า ที่ 5 ppt กลุ่มควบคุม กับกลุ่มในไตรท์มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) ส่วนความเค็มอื่นๆ ไม่มีความแตกต่างกัน

ที่เวลา 96 ชั่วโมง ค่าօsmอลลิติ์ของเลือดกุ้งขาวระหว่างกลุ่มควบคุมกับกลุ่มในไตรท์ มีค่าเท่ากับ 581 ± 4 และ 509 ± 22 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 5 ppt มีค่าเท่ากับ 605 ± 5 และ 600 ± 13 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 10 ppt มีค่าเท่ากับ 665 ± 8 และ 660 ± 9 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 20 ppt และมีค่าเท่ากับ 713 ± 24 และ 687 ± 27 mOsm/kg ตามลำดับ ที่ระดับความเค็ม 30 ppt ซึ่งจากการทดสอบทางสถิติพบว่า ที่ 5 ppt กลุ่มควบคุมกับกลุ่มในไตรท์มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) ส่วนความเค็มอื่นๆ ไม่มีความแตกต่างกัน

Chen และ Lin (1994) ได้ทำการทดลองเลี้ยงกุ้งขาวจีน *Penaeus chinensis* โดยปรับสภาพที่ 30 ppt เป็นเวลา 2 สัปดาห์ก่อนการทดลองเลี้ยงในระดับความเค็มที่ 10, 20, 30, และ 40 ppt แล้วนำมาระยะห่างค่าօsmอลลิติ์ ที่เวลา 1, 2, 5 และ 10 วัน พบว่าระดับความเค็มน้ำที่ใช้เลี้ยง มีผลต่อการเปลี่ยนแปลงค่าօsmอลลิติ์ในเลือดของกุ้ง *Penaeus chinensis* โดยที่ 25 ppt เป็นจุดสมดุลของความเข้มข้น (isoosmotic) ระหว่างเลือดของกุ้งและน้ำที่ใช้ในการเลี้ยง และกุ้ง *P. chinensis* จะปรับตัวเป็น hyper-osmotic regulation ที่ความเค็มต่ำกว่าจุด isoosmotic และจะปรับตัวเป็น hypo-osmotic regulation ที่ความเค็มสูงกว่าจุด isoosmotic ซึ่งสอดคล้องกับผลการทดลองในกุ้งขาวที่ได้ในครั้งนี้ โดยพบว่า ระดับความเค็มน้ำที่ใช้เลี้ยงมีผลต่อการเปลี่ยนแปลงค่า

օsmอลลิติ์ในเลือดของกุ้งขาว *Litopenaeus vannamei* เช่นเดียวกันโดยมีจุดสมดุลของความเข้มข้น (isoosmotic) ระหว่างเลือดของกุ้งและน้ำที่ใช้ในการเลี้ยงอยู่ที่ประมาณ 650 mOsm/kg หรือประมาณ 23 ppt และกุ้งขาว *Litopenaeus vannamei* จะปรับตัวเป็น hyper-osmotic regulation ที่ความเค็มต่ำกว่าจุด isoosmotic และจะปรับตัวเป็น hypo-osmotic regulation ที่ความเค็มสูงกว่าจุด isoosmotic เช่นเดียวกัน (ภาพที่ 1) สำหรับผลกระทบศึกษาที่เกี่ยวกับความเป็นพิษของในไตรท์ที่มีต่อความสามารถในการควบคุมสมดุลของของเหลวในกุ้งขาวพบว่า ที่ระดับความเค็มต่ำมากๆ ซึ่งจากการทดลองคือที่ระดับ 5 ppt น้ำ กุ้งที่เลี้ยงในน้ำที่มีสารละลายในไตรท์ 40 ppm จะมีความสามารถในการควบคุมความเข้มข้นของเลือดลดลงมากกว่ากุ้งที่เลี้ยงในน้ำที่ไม่มีสารละลายในไตรท์ ดังเห็นได้จากความแตกต่างกันทางสถิติของค่าօsmอลลิติ์ของเลือดกุ้งขาวระหว่างกลุ่มควบคุม และกลุ่มที่ใส่สารละลายในไตรท์ที่ระดับความเค็ม 5 ppt ส่วนที่ระดับความเค็มอื่นๆ ที่สูงขึ้น น้ำไม่มีความแตกต่างกันซึ่งแสดงให้เห็นว่า ความเค็มที่ลดลงต่ำมากๆ เช่น ที่ระดับความเค็ม 5 ppt น้ำ อาจเป็นความเค็มที่ต่ำเกินไป ไม่เหมาะสมต่อการดำรงชีวิตของกุ้งขาว ทำให้ร่างกายของกุ้งอ่อนแอลง และเมื่อมีในไตรท์จะตายอยู่ในน้ำ อาจทำให้ในไตรท์แสดงความเป็นพิษต่อกุ้งขาวสูงกว่าปกติ ส่งผลให้ความสามารถในการควบคุมความเข้มข้นของเลือดต่ำกว่าปกติ

บริมานในไตรท์ในเลือดกุ้งขาวที่ระดับความเค็มต่างๆ ที่เวลา 24, 48 และ 96 ชั่วโมง

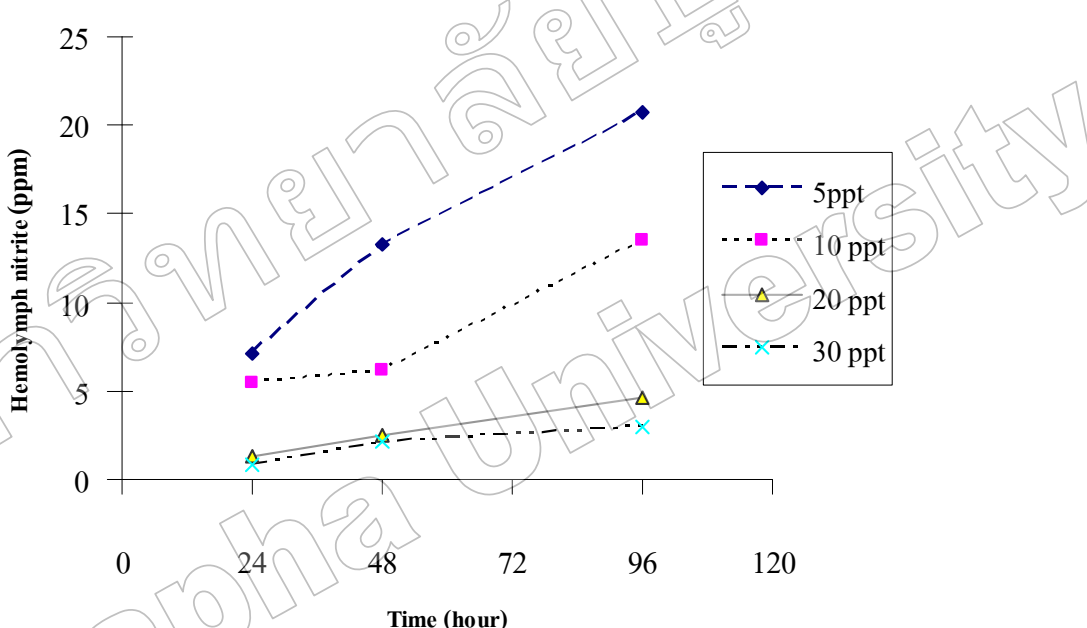
พบว่าระดับความเค็มน้ำที่ใช้ในการทดลอง แต่ละระดับมีผลต่อการดูดซึมในไตรท์ไว้ในกระแสเลือดของกุ้งขาว ที่ความเค็มต่ำพบว่า มีการสะสมในไตรท์ไว้ในกระแสเลือดมากกว่าที่ความเค็มสูงและจะเพิ่มมากขึ้นเมื่อเวลามากขึ้น โดยที่ระดับความเค็ม 5 ppt ที่ 96 ชั่วโมง มีการสะสมในไตรท์ในเลือดมากที่สุด และที่ความเค็ม 30 ppt ที่ 24 ชั่วโมงมีการสะสมน้อยที่สุด ดังแสดงในตารางที่ 2 ภาพที่ 2

จากการที่ 1 จะเห็นว่าปริมาณในไตรท์ในเลือดกุ้งขาวในกลุ่มควบคุมที่เวลา 24 ชั่วโมง มีค่าเท่ากับ 0.38 ± 0.02 , 0.39 ± 0.38 , 0.46 ± 0.15 และ 0.37 ± 0.08 ppm ที่ความเค็ม 5, 10, 20 และ 30 ppt ตามลำดับ ซึ่งมีค่าใกล้เคียงกัน และจากการทดสอบทางสถิติ พบร่วมกันไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ ($P > 0.05$) ส่วนในกลุ่มที่เลี้ยงในน้ำที่มีในไตรท์ 40 ppm มีค่าเท่ากับ 7.15 ± 1.91 , 5.45 ± 0.37 , 1.31 ± 0.24 และ 0.87 ± 0.20 ppm

ตารางที่ 2 ปริมาณไนโตรท์ (ppm) ในเลือดกุ้งขาววนนาไม้ ที่ระดับความเค็มและเวลาต่างๆ กับของกลุ่มควบคุมและกลุ่มที่เลี้ยงในน้ำที่มีไนโตรท์ความเข้มข้น 40 ppm

ความเค็ม (ppt)	24 (ชม)		48 (hr)		96 (hr)	
	กลุ่มควบคุม	กลุ่มไนโตรท์	กลุ่มควบคุม	กลุ่มไนโตรท์	กลุ่มควบคุม	กลุ่มไนโตรท์
5	0.38±0.02 ^a	7.15±1.91 ^a	0.41±0.08 ^{ab}	13.28±2.52 ^a	0.42±0.01 ^{abc}	20.74±2.26 ^a
10	0.39±0.38 ^a	5.45±0.37 ^b	0.40±0.17 ^{ab}	6.19±0.48 ^b	0.39±0.03 ^{abc}	13.50±1.86 ^b
20	0.46±0.15 ^a	1.31±0.24 ^{cd}	0.32±0.04 ^{cd}	2.47±0.73 ^{cd}	0.36±0.04 ^{abcd}	4.57±1.54 ^{cd}
30	0.37±0.08 ^a	0.87±0.20 ^{cd}	0.31±0.03 ^{cd}	2.14±1.06 ^{cd}	0.30±0.06 ^d	2.98±1.08 ^{cd}

หมายเหตุ : ตัวอักษรที่ต่างกันในแนวนั้น แสดงว่ามีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$)



ภาพที่ 2 การเปลี่ยนแปลงปริมาณไนโตรท์ในเลือดของกุ้งขาววนนาไม้กลุ่มที่เลี้ยงในน้ำที่มีไนโตรท์ความเข้มข้น 40 ppm ที่ระดับความเค็มและเวลาต่างๆ กัน

และการทดสอบทางสถิติ พนวณว่าที่ 20 ppt กับ 30 ppt ไม่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P>0.05$) แต่ที่ 5 ppt กับ 10 ppt มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$) (ตารางที่ 2) และที่ความเค็มทั้งสองก็มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติกับกลุ่มที่เลี้ยงที่ความเค็ม 20 ppt และ 30 ppt ที่ 48 ชั่วโมง ที่ระดับความเค็มน้ำ 5, 10, 20 และ 30 ppt ในกลุ่มควบคุมมีค่าปริมาณไนโตรท์ในเลือดเท่ากับ 0.41 ± 0.01 , 0.40 ± 0.17 , 0.32 ± 0.04 และ 0.31 ± 1.06 ppm ตามลำดับ ซึ่งที่ 20 ppt กับ 30 ppt ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P>0.05$) แต่แตกต่างกับที่ 5 ppt กับ 10 ppt อย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$) (ตารางที่ 2)

สถิติ ($P>0.05$) แต่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$) กับกลุ่มที่เลี้ยงที่ความเค็ม 5 ppt และ 10 ppt และที่ 5 ppt กับ 10 ppt ไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P>0.05$) (ดังแสดงในตารางที่ 2) ส่วนในกลุ่มเลี้ยงในน้ำที่มีไนโตรท์ 40 ppm มีค่าเท่ากับ 13.28 ± 2.52 , 6.19 ± 0.48 , 2.47 ± 0.73 และ 2.14 ± 1.06 ppm ตามลำดับ ซึ่งที่ 20 ppt กับ 30 ppt ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P>0.05$) แต่แตกต่างกับที่ 5 ppt กับ 10 ppt อย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$) (ตารางที่ 2)

ที่ 96 ชั่วโมง ที่ระดับความเค็มน้ำ 5, 10, 20 และ 30 ppt ในกลุ่มควบคุมมีค่าปริมาณในไตรท์ในเลือดเท่ากับ 0.42 ± 0.01 , 0.39 ± 0.03 , 0.36 ± 0.04 และ 0.30 ± 0.06 ppm ตามลำดับ ซึ่งที่ 5, 10 และ 20 ppt ไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P > 0.05$) แต่ที่ 5 และ 10 ppt มีค่าสูงกว่าที่ 30 ppt อย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) ส่วนที่ 20 ppt กับ 30 ppt ไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P > 0.05$) ส่วนในกลุ่มเลี้ยงในน้ำที่มีในไตรท์ 40 ppm มีค่าปริมาณในไตรท์ในเลือดเท่ากับ 20.74 ± 2.26 , 13.50 ± 1.86 , 4.57 ± 1.54 และ 2.98 ± 1.08 ppm ตามลำดับ ซึ่งที่ 20 ppt กับ 30 ppt ไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P > 0.05$) แต่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) กับ 5 ppt และ 10 ppt (ตารางที่ 2)

Cheng และ Chen (2001) ทำการศึกษาโดยเลี้ยงกุ้งก้ามกราม *Macrobrachium rosenbergii* ที่อยู่ในระยะวัยรุ่น (juvenile) ในน้ำที่ระดับความเค็ม 25 ppt ที่มีความเข้มข้นของในไตรท์ 4 ระดับคือ 0, 2, 5 และ 10 ppm พบว่า ปริมาณในไตรท์ในเลือดมีค่าสัมพันธ์กับปริมาณในไตรท์ที่มากขึ้น หลังจากนั้น 24 ชั่วโมงจะสีคลอโรเดลิงไปเพื่อให้น้ำมีความเข้มข้นของคลอโรเดลิงเท่ากับ 15, 33 และ 50 ppm จากนั้นทำการตรวจสอบปริมาณในไตรท์ในเลือด พบว่าปริมาณในไตรท์ในเลือดมีค่าน้อยเมื่อปริมาณคลอโรเดลิงน้ำมาก ซึ่งสามารถอธิบายได้ว่า โดยปกติกุ้งจะมีการควบคุมมดลุบของเหลวในร่างกาย (osmoregulation) โดยพยายามดึงคลอโรเดลิงเข้าสู่เซลล์เมื่อความเข้มข้นของคลอโรเดลิงในน้ำลดลง เช่น ในกรณีที่อยู่ในน้ำที่ความเค็มต่ำ มันจะพยายามรักษาคลอโรเดลิงไว้ รวมทั้งรักษาไอออนอื่นๆ ไว้ให้มากที่สุด โดยมีการขับถ่ายไอออนออกจากร่างกายน้อยลง เป็นสาเหตุให้มีการละลายน้ำในไตรท์ไว้ในร่างกายพร้อมๆ กันไปด้วย ซึ่งตรงข้ามกับสภาพแวดล้อมที่มีคลอโรเดลิงมากคือ ความเค็มสูง ซึ่งถ้าหากเกินไป มันจะขับถ่ายคลอโรเดลิงส่วนเกินออกนอกร่างกาย ในไตรท์จะถูกขับออกจากร่างกายไปด้วย (Cheng and Chen, 2001)

สรุปผลการทดลอง

- ความเค็มน้ำมีผลต่อการเปลี่ยนแปลงค่าօอล莫ลาลิต์ในเลือดกุ้งขาว ลิโทฟีเนียล แวนนาไม โดยระดับความเค็มน้ำต่ำสุดที่ 5 ppt ค่าօอล莫ลาลิต์จะมีค่าต่ำสุด เมื่อระดับความเค็มน้ำสูงขึ้นก็จะส่งผลให้ค่าօอล莫ลาลิต์สูงขึ้นตามไปด้วย และสูงสุดที่ 30 ppt

- ในไตรท์ที่ความเข้มข้น 40 ppm มีผลต่อค่าความเข้มข้นของเลือดกุ้งขาวที่เลี้ยงในน้ำที่ระดับความเค็ม 5 ppt ที่เวลา

48 และ 96 ชั่วโมง โดยทำให้ค่าความเข้มข้นของเลือดมีค่าลดลงมากกว่าปกติ

- ความเค็มน้ำมีผลต่อการดูดซึมในไตรท์เข้าสู่กระแสเลือดของกุ้งขาว ลิโทฟีเนียล แวนนาไม โดยระดับความเค็มน้ำต่ำสุดที่ 5 ppt จะมีการละลายน้ำในไตรท์ในเลือดมากที่สุด แต่การละลายลดลงเมื่อความเค็มน้ำสูงขึ้น และการละลายจะเพิ่มขึ้นเมื่อเวลามากขึ้น

- ที่ความเค็ม 20 ppt กุ้งจะเริ่มขับถ่ายในไตรท์ออกนอกร่างกายได้ดี เพราะจากการทดลองที่ 20 ppt บริมาณในไตรท์ในเลือดไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ กับที่ 30 ppt ซึ่งเป็นความเค็มที่ใกล้เคียงกับน้ำทะเลปกติ

- การเลี้ยงกุ้งที่ความเค็มต่ำจะมีโอกาสประสบปัญหาความเป็นพิษจากในไตรท์มากกว่าการเลี้ยงกุ้งที่ระดับความเค็มสูง

เอกสารอ้างอิง

- ลิวี ทุกชีวินาค (2528). พิษเฉียบพลันของในไตรท์และแอมโมเนียต่ออุลตัวน้ำชายฝั่งวัยอ่อนบางชนิด. รายงานการสัมมนาวิชาการประจำปี 2528. สถาบันเพาะเลี้ยงลัวน้ำชายฝั่งจังหวัดสงขลา. กรมประมง.
- อรุณ พดุงชัย (2544) อิทธิพลของความเค็มระดับต่ำที่มีต่อการเจริญเติบโต อัตราการอดตาย และลักษณะทางกายภาพของลูกกุ้งกลุ่ด้าวัยอ่อน (*Penaeus monodon Fabricius*). วิทยานิพนธ์ปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต ภาควิชาวาริชศาสตร์ บัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยนราธพ. 72 หน้า.
- อุชา ลีประเสริฐ (2530). พิษเฉียบพลันของแอมโมเนียและในไตรท์ต่ออาร์ทีเมียที่ระดับความเค็มต่างกัน. ปริญญา niพนธ์มหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยศรีนครินทร์วิโรฒ บางแสน.
- Appelbaum, S., Garada, J., & Mishra, J.K. (2002) Growth and survival of the white leg shrimp (*Iltopenaeus vannamei*) reared intensively in the brackish water of the Israeli Negev Desert. *The Israeli Journal of Aquaculture- Bamidgeh*, 54(1), 41-48.
- Armstrong, D.A., Stepheson, M.J., & Knight, A.W. (1976). Acute Toxicity of Nitrite to Lavae of the Malaysia Prawn, *Macrobrachium rosenbergii*. *Aquaculture*, 9, 39-46.

- Briggs, M., Funge-Smith, S., Subasinghe, R., & Phillips, M. (2004). Introductions and movement of *Penaeus vannamei* and *Penaeus stylirostris* in Asia and the Pacific. FAO Regional Office for Asia and the Pacific. RAP Publication 2004/10:1-12.
- Cheng, S.Y., & Chen, J.C. (2001) Joint action of elevated ambiente and nitrite on hemolymph nitrogenous compounds and nitrogen excretion of tiger shrimp *Penaeus monodon*, *Comparative Biochemistry and Physiology*, Part C, 131:303-314.
- Chen, J.C., & Lin, J.L. (1994). Osmolality and chloride concentration in the hemolymph of subadult *Penaeus chinesis* subjected to different salinity levels. *Aquaculture* 125: 167-174.
- Gardiner, M.S. (1972) Excretion : Ionic and Osmotic Regulation. In : The Biology of Invertebrates. McGraw-Hill, New York. 499-595 pp.
- Senanan, W., Tangkrock-olan, N., Panutrakul, S., Barnette, P., Wongwivatanawute, C., Niphonkit, N., & Anderson, D.J. (2007). The presence of the Pacific Whiteleg Shrimp (*Litopenaeus vannamei*, Boone, 1931) in the Wild in Thailand. *Journal of Shellfish Research*, 26(4), 1187-1192.
- Strickland, J.D.H., & Parsons, T.R. (1972). A practical handbook of seawater analysis. *Fisheries Research Board of Canada Bulletin*, Ottawa, 310.
- Tseng, W.Y. (1988). *Shrimp Mariculture A Practical Manual* (2nd ed.). W.S. Aquaculture, Cannan International Pty. Ltd., Brisbane, Australia. 282 pp.