



รายงานผลงานวิจัย

เรื่อง การผลิตปลานิลเชิงพาณิชย์ระบบปิดที่เป็นมิตรกับสิ่งแวดล้อมเพื่อเป็นอาหารปลอดภัย
ในการส่งออก

**Environmental friendly closed-system for Nile Tilapia Commercial Production
for Food Safety Level Exports.**

โครงการย่อยภายใต้ชุดโครงการ : การพัฒนาระบบการผลิตปลานิลเพื่อเข้าสู่มาตรฐานการส่งออก

ได้รับการจัดสรรงบประมาณวิจัย ประจำปี 2554

จำนวน 229,000 บาท

หัวหน้าโครงการ นายประจวบ ฉายนุ



งานวิจัยเสร็จสิ้นสมบูรณ์

มิถุนายน 2556

คำขอขอบคุณ

โครงการวิจัย เรื่อง “การผลิตปลานิลเชิงพาณิชย์ระบบปิดที่เป็นมิตรต่อสิ่งแวดล้อมเพื่อเป็นอาหารปลอดภัยในการส่งออก (Environmental friendly closed-system for Nile Tilapia commercial Production for Food Safety Level Exports) ได้ดำเนินการวิจัยสำเร็จลุล่วง คณะผู้วิจัยขอขอบคุณสำนักวิจัยและส่งเสริมวิชาการการเกษตร มหาวิทยาลัยแม่โจ้ และสภาวิจัยแห่งชาติที่ให้การสนับสนุนในการจัดสรรงบประมาณวิจัยประจำปี 2555 และขอขอบคุณคณะเทคโนโลยีการประมงและทรัพยากรทางน้ำ ที่ให้ความสะดวกในการใช้สถานที่และอุปกรณ์บางอย่างเพื่อใช้ในการดำเนินการวิจัยให้เสร็จสมบูรณ์

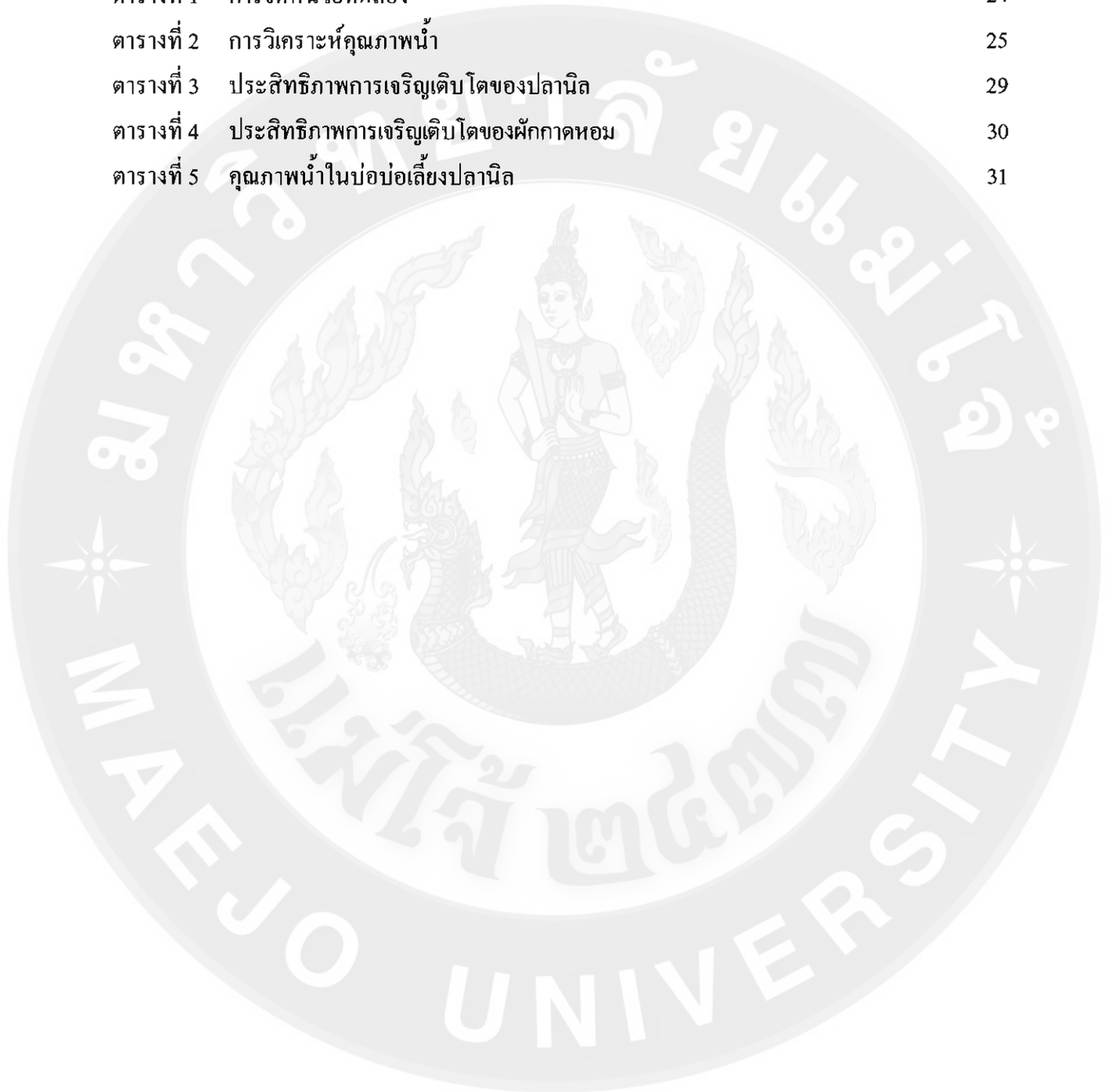
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ประจวบ ฉายบุญ

สารบัญ

| | หน้า |
|---------------------------|------|
| สารบัญตาราง | ๗ |
| สารบัญภาพ | ๓ |
| บทคัดย่อ | 1 |
| Abstract | 2 |
| คำนำ | 3 |
| วัตถุประสงค์ของการวิจัย | 4 |
| ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ | 4 |
| การตรวจเอกสาร | 5 |
| วิธีการวิจัย | 24 |
| ผลการวิจัย | 28 |
| สรุปและวิจารณ์ผลการวิจัย | 32 |
| เอกสารอ้างอิง | 35 |

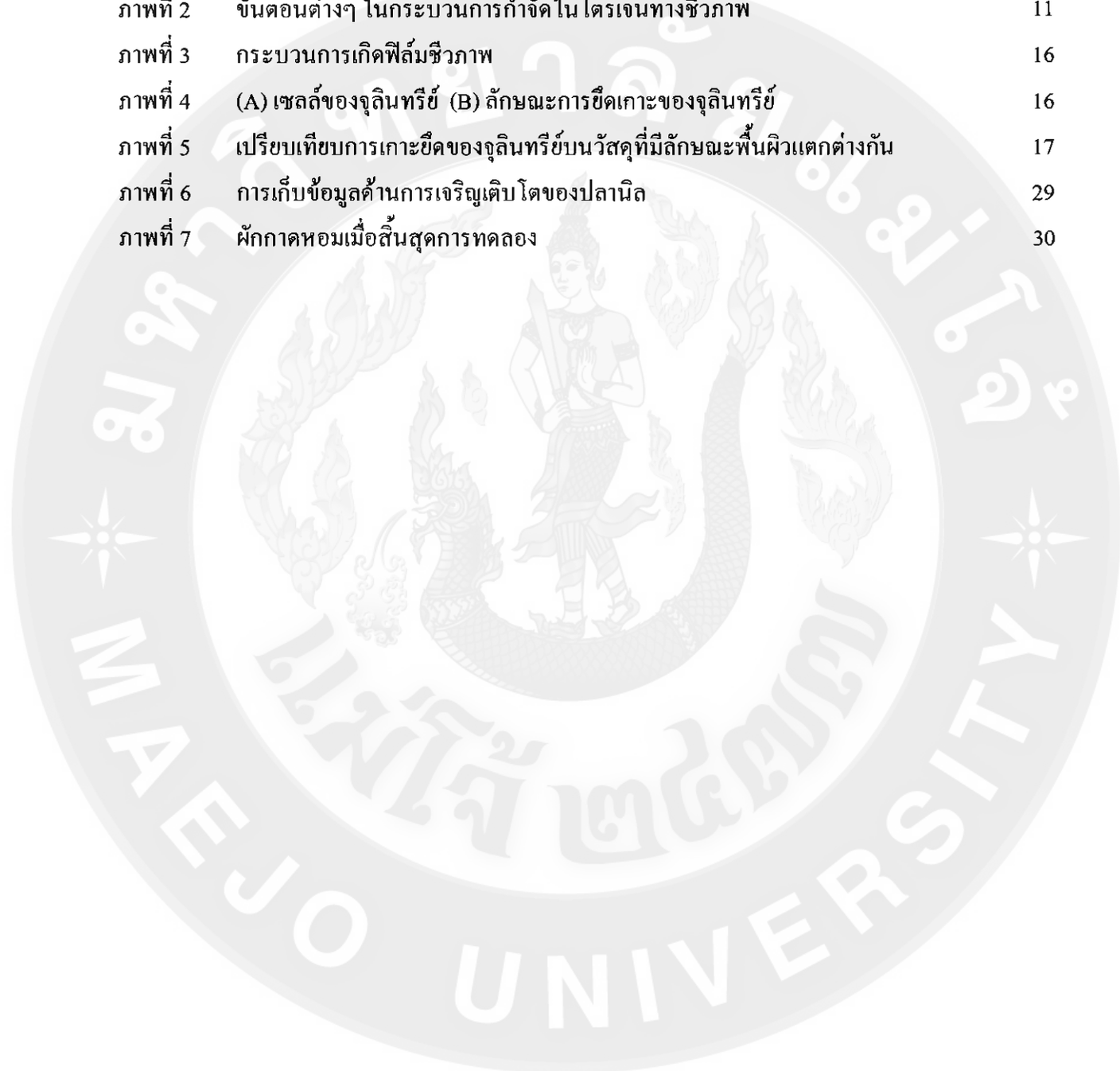
สารบัญตาราง

| | หน้า |
|--|------|
| ตารางที่ 1 การจัดหน่วยทดลอง | 24 |
| ตารางที่ 2 การวิเคราะห์คุณภาพน้ำ | 25 |
| ตารางที่ 3 ประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของปลานิล | 29 |
| ตารางที่ 4 ประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของฝักกาดหอม | 30 |
| ตารางที่ 5 คุณภาพน้ำในบ่อบ่อเลี้ยงปลานิล | 31 |



สารบัญภาพ

| | หน้า | |
|----------|---|----|
| ภาพที่ 1 | ปฏิกิริยาและการเปลี่ยนแปลงในกระบวนการบำบัดทางชีวภาพ | 10 |
| ภาพที่ 2 | ขั้นตอนต่างๆ ในกระบวนการกำจัดในโตรเจนทางชีวภาพ | 11 |
| ภาพที่ 3 | กระบวนการเกิดฟิล์มชีวภาพ | 16 |
| ภาพที่ 4 | (A) เซลล์ของจุลินทรีย์ (B) ลักษณะการยึดเกาะของจุลินทรีย์ | 16 |
| ภาพที่ 5 | เปรียบเทียบการเกาะยึดของจุลินทรีย์บนวัสดุที่มีลักษณะพื้นผิวแตกต่างกัน | 17 |
| ภาพที่ 6 | การเก็บข้อมูลด้านการเจริญเติบโตของปลานิล | 29 |
| ภาพที่ 7 | ฝักกาดหอมเมื่อสิ้นสุดการทดลอง | 30 |



การผลิตปลานิลเชิงพาณิชย์ระบบปิดที่เป็นมิตรกับสิ่งแวดล้อม
เพื่อเป็นอาหารปลอดภัยในการส่งออก

**Environmental Friendly Closed-system for Nile Tilapia Commercial
Production for Food Safety Level Exports**

ประจวบ ฉายบุ

Prachub chaibu

คณะเทคโนโลยีการประมงและทรัพยากรทางน้ำ มหาวิทยาลัยแม่โจ้ เชียงใหม่ 50290

บทคัดย่อ

ศึกษาการเลี้ยงปลานิลระบบปิดร่วมกับการปลูกพืชแบบไร้ดิน แบ่งการทดลองเป็น 4 ชุดการทดลองๆ ละ 3 ซ้ำ ระยะเวลาการทดลอง 4 เดือน ในบ่อซีเมนต์ขนาด 1x1x 1.5 เมตร ใช้ปั๊มดูดน้ำให้หมุนเวียนแบบผ่านวัสดุกรองและเติมอากาศตลอดเวลา เมื่อสิ้นสุดการทดลองพบว่าน้ำหนักเมื่อสิ้นสุดการทดลองมีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 198.94±5.06, 167.91±5.06, 174.34±4.84 และ 174.28±5.42 กรัม ตามลำดับ น้ำหนักที่เพิ่มขึ้นเมื่อสิ้นสุดการทดลองของชุดการทดลองที่ 1 ให้ค่าสูงสุดเฉลี่ยเท่ากับ 105.08±13.40 กรัม ส่วนชุดควบคุมและชุดการทดลองที่ 2 และ 3 ให้น้ำหนักที่เพิ่มขึ้นเมื่อสิ้นสุดการทดลองเท่ากับ 103.14±16.81, 99.33±17.61 และ 96.95±13.99 กรัม ตามลำดับ (p<0.05) ความยาวเมื่อสิ้นสุดการทดลองเท่ากับ 43.94±2.91, 37.58±4.16, 41.07±1.25 และ 38.40±1.70 เซนติเมตร ตามลำดับ อัตราการเจริญเติบโตต่อวันมีค่าเฉลี่ย 1.00±0.07, 0.74±0.09, 0.82±0.06 และ 0.81±0.07 กรัมต่อวัน ตามลำดับ อัตราการรอดตายพบว่าชุดควบคุม ให้อัตราการรอดตายสูงสุดคือ 97.05% รองลงมาคือชุดการที่ 2, 3 และ 1 มีอัตราการรอดตายเท่ากับ 94.84%, 94.00% และ 84.45% ตามลำดับ ผลผลิตรวมมีค่าเท่ากับ 11.68, 7.41, 9.31, 9.19 กิโลกรัม ตามลำดับ คุณภาพน้ำตลอดการทดลองพบว่าอุณหภูมิของน้ำ ค่าความเป็นกรด-ด่าง แอมโมเนีย ไนเตรทและฟอสฟอรัส ของแต่ละชุดการทดลองไม่มีความแตกต่างกัน ส่วนค่าไนไตรท์ มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ (P<0.05) โดยมีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 0.952 - 1.084 มิลลิกรัมต่อลิตร

คำสำคัญ: ปลานิล, Aquaponics

Abstract

The Integrated fish closed-system between Nile tilapia culture and hydroponic was set up. Four treatments were carried out. Each treatment had 3 replications. Fish were cultured in cement pond size 1 X 1 X 1.5 m, using vacuum pump to circulate water through the filter filled with the air all the time. The experiments were taken for 4 months. At the end of experiment, the mean fish weight gains were 198.94 ± 5.06 , 167.91 ± 5.06 , 174.34 ± 4.84 and 174.28 ± 5.42 grams, respectively. The treatment 1 trended to provide the highest mean weight gain (105.08 ± 13.40), while fish in treatment control, 2, and 3 had the mean weight gain ($p < 0.05$) as 103.14 ± 16.81 , 99.33 ± 17.61 and 96.95 ± 13.99 grams respectively. The mean Length gains were 43.94 ± 2.91 , 37.58 ± 4.16 , 41.07 ± 1.25 and 38.40 ± 1.70 centimeters, respectively. The average daily gains were 1.00 ± 0.07 , 0.74 ± 0.09 , 0.82 ± 0.06 and 0.81 ± 0.07 g/day, respectively. The highest survival rate was 97.05% found in treatment control, while the fish survival rates in treatment 2, 3, and 1 were 94.84%, 94.00% and 84.45%, respectively. It was not significantly different ($P > 0.05$) in the temperature, pH, ammonia, nitrate and phosphorus in any treatment. However, the value of nitrite was significant differences ($P < 0.05$) ranging between 0.952 - 1.084 mg/l.

Key words: Nile Tilapia, Aquaponics

คำนำ

การเลี้ยงปลาแบบระบบปิดที่เป็นมิตรต่อสิ่งแวดล้อม (Environmental friendly closed - system) เป็นระบบการเลี้ยงที่ใช้ประโยชน์จากระบบการบำบัดน้ำที่มีประสิทธิภาพ ทั้งการใช้วัสดุกรองแบบไม่มีชีวิต เช่น ไบโอบอล ฟองน้ำ เศษปะการัง เป็นต้นและวัสดุกรองแบบมีชีวิต เช่น ฟีชีน้ำหรือการปลูกพืชแบบไร้ดิน (Hydroponic) เพื่อดูดซับธาตุอาหารต่างๆ ในบ่อเลี้ยงปลาทำให้ไม่ต้องเปลี่ยนถ่ายน้ำและยังป้องกันการเกิดโรคที่มาจากน้ำได้อีกทางด้วย และยังมีผลพลอยได้ที่เป็นตะกอนจากสิ่งขับถ่ายของปลาซึ่งสามารถนำมาพัฒนาเป็นปุ๋ยหมักหรือเป็นปุ๋ยเม็ดอัดแห้งเพื่อใช้ประโยชน์ในการปลูกไม้ประดับต่างๆ โดยการวิจัยครั้งนี้มีแนวคิดในการพัฒนาการเลี้ยงปลานิลระบบปิดโดยใช้ระบบกรองชีวภาพร่วมกับการปลูกพืชแบบไร้ดินที่สามารถผลิตได้ทั้งปลาและพืชผักได้ในคราวเดียวกันเพื่อพัฒนาระบบการผลิตอาหารแบบ Food safety

ปัจจุบันการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำมีแนวโน้มเปลี่ยนจากการเลี้ยงในระดับความหนาแน่นต่ำซึ่งนิยมทำในระบบเปิดโดยใช้น้ำจากธรรมชาติเข้าสู่การเลี้ยงแบบพัฒนา (ระดับความหนาแน่นสูง) และในระบบปิดซึ่งมีการบำบัดและหมุนเวียนน้ำอยู่ภายในระบบ การเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำในระบบปิดมีข้อดีคือสามารถเพิ่มผลผลิต ป้องกันการติดโรค และลดผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมจากการปล่อยน้ำทิ้งจากบ่อเลี้ยง แต่การเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำในรูปแบบนี้มักประสบปัญหาแอมโมเนียสะสมในระดับความเข้มข้นสูง ซึ่งมีสาเหตุจากการให้อาหารในปริมาณมาก การขับถ่ายของสัตว์น้ำ และจากการย่อยสลายของโปรตีนในอาหารที่เหลือจากการบริโภคโดยแบคทีเรียภายในบ่อเลี้ยง การพัฒนาระบบการเลี้ยงเป็นการเลี้ยงระบบปิดซึ่งจะสามารถเพิ่มผลผลิต ป้องกันการติดโรค ลดผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมจากการปล่อยน้ำทิ้งจากบ่อเลี้ยงและควบคุมคุณภาพน้ำได้ การจัดการเลี้ยงปลานิลในระบบปิดที่เป็นมิตรกับสิ่งแวดล้อมที่เหมาะสมกับท้องถิ่นภาคเหนือ เป็นวิธีที่ทำได้ง่ายช่วยลดต้นทุนในการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำ จึงอาจเป็นทางเลือกหนึ่งของเกษตรกรที่เพาะเลี้ยงสัตว์น้ำเพื่อให้ได้ผลผลิตที่มีมาตรฐาน มีคุณภาพ ความปลอดภัย แล้วยังสามารถพัฒนาให้ผลผลิตเป็นสินค้าที่ปลอดภัยและมูลค่าทางตลาดที่สูงขึ้น

วัตถุประสงค์ของโครงการวิจัย

1. เพื่อศึกษาระบบการเลี้ยงปลานิลร่วมกับการปลูกพืชผักแบบไม่ใช้ดิน โดยเทคนิคการใช้สารอาหารจากน้ำที่ใช้เลี้ยงปลามาปลูกพืชผัก
2. เพื่อศึกษาการเจริญเติบโตของปลานิลและพืชผัก โดยใช้ระบบผสมผสาน
3. เพื่อศึกษาประสิทธิภาพของระบบกรองชีวภาพในบ่อเลี้ยงปลานิล โดยอาศัยการปลูกพืชผักแบบไม่ใช้ดิน ในการบำบัด
4. เพื่อเป็นแนวทางในการเพิ่มผลผลิตปลานิลและผลผลิตพืชผัก

ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

1. สร้างองค์ความรู้และการศึกษาการเลี้ยงปลาร่วมกับการปลูกพืชผักแบบไม่ใช้ดิน
2. เพื่อเป็นแหล่งศึกษาข้อมูลทางวิชาการเพื่อเพิ่มความรู้แก่เกษตรกร สถาบันการศึกษาและบุคคลทั่วไปที่สนใจ
3. เพื่อเป็นแนวทางในการเพิ่มผลผลิตของปลานิลร่วมกับการปลูกพืชผัก
4. เพื่อเป็นแนวทางในการประกอบอาชีพ หรือเป็นการหารายได้เสริมแก่เกษตรกรผู้เลี้ยงปลา
5. การนำผลการวิจัยไปใช้ประโยชน์และบูรณาการเข้ากับหลักสูตรของสถานศึกษาที่เกี่ยวข้อง และยัง สามารถถ่ายทอดไปยังหน่วยงานของรัฐและเอกชนที่เกี่ยวข้อง

ตรวจเอกสาร

การเลี้ยงสัตว์น้ำในระบบน้ำหมุนเวียนสามารถนำเทคโนโลยีต่างๆ เข้ามาช่วยในการผลิตสัตว์น้ำ เพื่อทดแทนการเลี้ยงสัตว์น้ำแบบเดิม เช่น การเลี้ยงในบ่อดิน การเลี้ยงในกระชังหรือตามร่องสวน ซึ่งการเลี้ยงปลาในระบบนี้มีอัตราการเลี้ยงที่ความหนาแน่นสูงมีการควบคุมสภาพแวดล้อมต่างๆ ให้เหมาะสม เพื่อให้ปลาสามารถเจริญเติบโตได้เป็นปกติ ระบบการหมุนเวียนน้ำเพื่อนำไปบำบัดและนำกลับมาใช้ใหม่ในบ่อเลี้ยงอีกครั้งสามารถลดต้นทุนการผลิตได้ในระยะยาวและรักษาสามารถควบคุมปัจจัยเสี่ยงที่จะมีผลกระทบต่อสัตว์น้ำช่วยรักษาสภาพแวดล้อมแล้วยังมีข้อได้เปรียบเมื่อเปรียบเทียบกับ การเลี้ยงสัตว์น้ำในแบบเก่าๆ คือสามารถเพิ่มผลผลิตสัตว์น้ำให้ได้สูงขึ้นและสามารถควบคุมปัจจัยที่มีผลต่อการเจริญเติบโตได้

การเลี้ยงปลาแบบระบบปิดที่เป็นมิตรต่อสิ่งแวดล้อม (Environmental friendly closed – system) เป็นระบบการเลี้ยงที่ใช้ประโยชน์จากระบบการบำบัดน้ำที่มีประสิทธิภาพ ทั้งการใช้วัสดุกรองแบบไม่มีชีวิต เช่น โปโบบอล ฟองน้ำ เศษปะการัง เป็นต้นและวัสดุกรองแบบมีชีวิต เช่น พืชน้ำหรือการปลูกพืชแบบไร้ดิน (Hydroponic) เพื่อดูดซับธาตุอาหารต่างๆ ในบ่อเลี้ยงปลาทำให้ไม่ต้องเปลี่ยนถ่ายน้ำและยังป้องกันการเกิดโรคที่มาจากน้ำได้อีกทางด้วย และยังมีผลพลอยได้ที่เป็นตะกอนจากสิ่งขับถ่ายของปลาซึ่งสามารถนำมาพัฒนาเป็นปุ๋ยหมักหรือเป็นปุ๋ยเม็ดอัดแห้งเพื่อใช้ประโยชน์ในการปลูกไม้ประดับต่างๆ โดยการวิจัยครั้งนี้มีแนวคิดในการพัฒนาการเลี้ยงปลาในระบบปิดโดยใช้ระบบกรองชีวภาพร่วมกับการปลูกพืชแบบไร้ดินที่สามารถผลิตได้ทั้งปลาและพืชผักได้ในคราวเดียวกันเพื่อพัฒนาระบบการผลิตอาหารแบบ Food safety

ปลานิล

มีชื่อวิทยาศาสตร์ว่า *Oreochromis niloticus* (Linn.) ได้รับพระราชทานชื่อและได้พระราชทานปลานิลให้แก่กรมประมงเพื่อนำไปขยายพันธุ์ที่แผนกทดลองและเพาะเลี้ยงในบริเวณเกษตรบางเขน และสถานีประมงต่าง ๆ อีกจำนวน 15 แห่ง เพื่อดำเนินการขยายพันธุ์ ซึ่งต่อมาปลานิลได้รับความนิยมอย่างกว้างขวางในการเพาะเลี้ยงและแพร่ขยายพันธุ์ออกไปอย่างรวดเร็ว จนกระทั่งในปัจจุบันปลานิลได้กลายเป็นปลาหลักที่นำมาส่งเสริมให้ราษฎรเลี้ยง เพื่อแก้ไขปัญหาการขาดแคลนอาหาร โปรตีนของราษฎรในชนบท (สำนักงานประมงจังหวัดอ่างทอง, 2550)

ชีววิทยาบางประการ

ปลานิลเป็นพันธุ์ปลาที่มีถิ่นฐานดั้งเดิมแถบบริเวณลุ่มแม่น้ำไนล์ ตัวแบนข้าง มีริมฝีปากบนและล่างเสมอกัน หลังโค้งขึ้นเล็กน้อย ลำตัวจะมีสีต่างๆ เปลี่ยนไปตามสภาพแวดล้อม คือมีสีน้ำตาลปนเหลือง สีเขียวเข้มหรือสีน้ำเงิน ตรงกลางเกล็ดมีสีเข้ม บริเวณส่วนอ่อนของครีบหลัง ครีบกัน และครีบหางนั้นมีจุดสีขาวและดำตัดขวาง แลดูคล้ายลายข้าวตอกอยู่โดยทั่วไป ขนาดของปลานิลมีความยาวเกือบ 50 ซม. น้ำหนัก 3 - 4 กิโลกรัม เป็นปลาที่วางไข่ตลอดปี แม่ปลาจะวางไข่ปีละ 3 - 4 ครั้ง (ศักดิ์ชัย, 2536)

การกินอาหารและคุณสมบัติบางประการ

ปลานิลกินอาหารได้ทุกชนิด เช่น ไรน้ำ ตะไคร่น้ำ สาหร่าย แหน ตัวอ่อนของแมลง และสัตว์เล็กๆ ที่อยู่ใต้น้ำ แต่การเลี้ยงจะให้อาหารสมทบเป็นหลัก เช่น ปลาขี้ขาว มันสำปะหลัง รำข้าว ปลาป่น และ

พืชผักต่าง ๆ ให้มีส่วนผสมของโปรตีนประมาณ 20 % ปลานิลเป็นปลาที่โตเร็ว เมื่อได้รับการเลี้ยงดูอย่างถูกต้อง เมื่อใช้เวลาในการเลี้ยง 4 - 6 เดือน จะได้ปลาขนาด 100 - 480 กรัม ปลานิลเป็นปลาที่กินอาหารตลอดเวลา กลางวันไม่ค่อยกินอาหาร จะกินอาหาร ในเวลากลางคืน แต่การย่อยจะดำเนินไปอย่างต่อเนื่อง ปลานิลกินอาหารได้ทั้งบนผิวน้ำ กลางน้ำและพื้นท้องบ่อ ทำให้สามารถกินอาหารได้หลากหลายประเภท โดยอาหารที่กินแตกต่างกันเล็กน้อย ตามขนาด ปลานิลขนาด 1 - 2 นิ้วกินแพลงก์ตอนและตัวอ่อนของกุ้ง ปู รวมทั้งสาหร่ายเส้นสาย ปลานิลขนาด 3 - 5 นิ้ว กินแพลงก์ตอนและตัวอ่อนของกุ้ง และปู แต่อาหารส่วนใหญ่เป็นแพลงก์ตอนพืช จำพวกไดอะตอม สาหร่ายสีเขียว และสาหร่ายสีเขียวแกมน้ำเงิน รวมทั้งสิ่งมีชีวิตและสิ่งเน่าเปื่อยตามก้นบ่อ มีทางเดินอาหารยาวประมาณ 5 - 7 เท่าของลำตัว ทำให้มีประสิทธิภาพในการย่อยและดูดซึมอาหาร ปลานิลไม่มีกระเพาะแท้ แต่มีเนื้อเยื่อซึ่งมีโครงสร้างคล้ายกระเพาะ ที่สามารถหลั่งน้ำย่อยเพื่อลดความเป็นกรด - ด่าง ระหว่างการย่อยได้ จึงสามารถย่อยโปรตีนจากสาหร่ายและแพลงก์ตอนได้สูง 68.65 % ตามลำดับ นอกจากนี้ยังมีความสามารถในการใช้ประโยชน์จากสารอาหารทั้งโปรตีน ไขมัน และคาร์โบไฮเดรต ได้อย่างมีประสิทธิภาพ (นิวติ, 2547; ศักดิ์ชัย, 2536; Diana *et al.*, 1985) โดยปลาขนาดเล็กต้องการโปรตีนสูงกว่าปลาขนาดใหญ่ โดยลูกปลาระยะเริ่มกินอาหาร (น้ำหนักน้อยกว่า 1 กรัม) ต้องการโปรตีน 40 - 50 % ปลาวัยอ่อน (น้ำหนัก 1 - 10 กรัม) ต้องการโปรตีน 30 - 40 % ปลาวัยรุ่น (น้ำหนัก 10 - 30 กรัม) ต้องการโปรตีน 28 - 35 % ปลาโตเต็มวัย (น้ำหนักมากกว่า 30 กรัม) ต้องการโปรตีนในอาหาร 25 - 30 % ในกรณีที่เลี้ยงในบ่อดิน ซึ่งมี อาหารธรรมชาติที่ให้โปรตีนสูงทั้งปริมาณ และคุณภาพสามารถลดระดับโปรตีนในอาหารลง เหลือเพียง 20 - 25 % (ศิริ, 2542)

ระบบการเพาะเลี้ยงปลานิล

ระบบการเพาะเลี้ยงปลานิลมีหลายรูปแบบ ทั้งการเลี้ยงแบบยังชีพเพื่อบริโภคในครัวเรือน โดยเกษตรกรจะปล่อยปลานิลทั้งเพศผู้และเพศเมียเลี้ยงรวมกันที่ความหนาแน่นต่ำและการเน้นให้กินอาหารธรรมชาติเป็นหลัก การเลี้ยงแบบกึ่งพัฒนามีทั้งการเลี้ยงแยกเพศและเลี้ยงแบบรวมเพศ โดยการเลี้ยงแบบนี้จะมีการลงทุนที่ไม่สูงมาก การเลี้ยงแบบพัฒนาหรือการเลี้ยงเชิงพาณิชย์เป็นการเลี้ยงที่มีวัตถุประสงค์เพื่อจำหน่ายเป็นหลัก โดยมีการเลี้ยงทั้งในบ่อดิน บ่อซีเมนต์หรือในกระชัง ปล่อยปลาแบบความหนาแน่นสูง มีการให้อาหารเม็ดสำเร็จรูปเป็นอาหารเพียงอย่างเดียวและจัดการระบบการเลี้ยงทุกอย่างซึ่งการเลี้ยงในรูปแบบนี้พบว่ามากกว่า 70 เปอร์เซ็นต์ ของต้นทุนทั้งหมดเป็นต้นทุนจากอาหารอาหาร การเลี้ยงเชิงพาณิชย์ผสมผสาน กับเชิงนิเวศน์ที่มีการสร้างอาหารธรรมชาติ เช่น แพลงก์ตอนพืช ให้เกิดขึ้นในบ่อเลี้ยง ซึ่งเป็นที่ เข้าใจกันในลักษณะ “การสร้างน้ำเขียว” นั่นเอง การเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำ หากมีการสร้างอาหารธรรมชาติภายในบ่อ จะเป็นการเพิ่มระบบห่วงโซ่อาหารขึ้นในบ่อ ซึ่งเชื่อว่าปัจจัยต่างๆ ไม่ว่าจะเป็นปัจจัยทางกายภาพ เคมี และชีวภาพในระบบห่วงโซ่อาหารที่เพิ่มขึ้นนั้น จะส่งเสริมเกื้อกูลต่อผลผลิตสัตว์น้ำ ที่เพาะเลี้ยง ประกอบกับดูดซับสารอาหารส่วนเกินที่จะมีผลต่อคุณภาพน้ำ และการเจริญเติบโต ของสัตว์น้ำ (Mischke and Paul, 754) โดยทั่วไปผลผลิตของสัตว์น้ำมีความสัมพันธ์กับปริมาณอาหารธรรมชาติที่มีในน้ำ หรือที่เรียกว่าผลผลิตขั้นปฐมภูมิ และผลผลิตขั้นปฐมภูมิก็มีความสัมพันธ์กับปริมาณสารอาหารที่มีอยู่ในน้ำ ซึ่ง

รวมเรียกว่า ความอุดมสมบูรณ์ของแหล่งน้ำ สิ่งมีชีวิตในน้ำ ที่เป็นอาหารสัตว์น้ำ มีตั้งแต่ขนาดเล็กเซลล์เดียว จนถึงสิ่งมีชีวิตที่มีขนาดใหญ่ สามารถจับต้องได้ เช่น แพลงก์ตอนพืช แพลงก์ตอนสัตว์ สัตว์พื้นท้องน้ำ ตัวอ่อนแมลงชนิดต่างๆ หนอนแดง เป็นต้น (เกรียงศักดิ์, 2547)

ระบบในการกำจัดของเสียในการเลี้ยงสัตว์น้ำระบบปิด

Landau (1992) ได้ให้คำจำกัดความของระบบปิดไว้ว่า เป็นระบบที่มีการหมุนเวียนน้ำกลับมาใช้ใหม่เกือบทั้งหมด (95 - 100 %) โดยมีการกรองเอาเศษอาหารที่เหลือตกค้าง สิ่งขับถ่ายของปลาและของเสียอื่น ๆ ออกก่อนที่จะหมุนเวียนน้ำมาใช้ใหม่ จะมีน้ำเพียงบางส่วนเท่านั้นที่หายไปเนื่องจากการระเหยและการทำงานของระบบ ซึ่งน้ำส่วนที่หายไปนี้อาจมีการเติมเข้าไปทดแทนได้เพื่อเป็นการรักษาปริมาณน้ำในระบบให้คงที่ สอดคล้องกับที่ Lee and Newman (1997) ได้กล่าวไว้ว่า ระบบปิดเป็นระบบที่ไม่มีการเติมน้ำใหม่เข้าไปในระบบ แต่จะมีการหมุนเวียนน้ำกลับมาใช้ใหม่ โดยจะมีการกรองเอาเศษอาหารที่เหลือ สิ่งขับถ่ายของสัตว์น้ำ และของเสียอื่น ๆ ออกก่อนที่จะนำน้ำกลับมาใช้ใหม่ โดยข้อดีของระบบปิดคือ ใช้น้ำในปริมาณที่น้อย และไม่ก่อปัญหามลพิษให้กับสิ่งแวดล้อม แต่ข้อเสียของระบบปิดก็คือ จะมีการสะสมเศษอาหารที่เหลือและของเสียที่ปลาขับถ่ายออกมา ซึ่งถ้าสะสมมากขึ้นจะทำให้หน้าที่ใช้เลี้ยงปลาเกิดการเน่าเสียอย่างรวดเร็ว เกิดการเปลี่ยนแปลงของคุณภาพน้ำที่ใช้ในการเลี้ยงปลา การแก้ปัญหาโดยใช้วิธีเปลี่ยนถ่ายน้ำทุก 7 - 10 วัน ซึ่งระยะเวลาในการเปลี่ยนถ่ายน้ำจะมากน้อยเพียงใด ขึ้นอยู่กับชนิดของปลา ขนาดของปลา ความหนาแน่นของการเลี้ยง เป็นต้น การเปลี่ยนถ่ายน้ำบ่อย ๆ อาจก่อความยุ่งยากและเสียเวลา ในที่สุดผู้เลี้ยงปลาจึงอาจเกิดความเบื่อหน่ายในการเลี้ยงได้

ปัญหาหลักที่เกิดขึ้นในการเลี้ยงปลาระบบปิด

ปัญหาหลักที่เกิดขึ้นจากการเลี้ยงปลาระบบปิดคือ การเกิดการเปลี่ยนแปลงของคุณภาพน้ำในบ่อเลี้ยงปลา อันเนื่องมาจากสาเหตุสำคัญ 2 ประการ ดังนี้

1. อาหารที่ใช้เลี้ยงปลา ถ้ามีการให้อาหารปลามากเกินไป และคุณภาพของอาหารปลาไม่ดีทำให้อาหารจมตัวเร็ว ก็จะเหลือเศษอาหารตกค้างอยู่ในตู้เลี้ยงปลา และเมื่อมีเศษอาหารเหลือจุนทรีย์ที่อยู่ในน้ำก็จะใช้เศษอาหารที่เหลือเพื่อการเจริญเพิ่มจำนวนทำให้น้ำขุ่นได้ และสารต่าง ๆ ที่เกิดจากเมตาบอลิซึมของจุลินทรีย์ก็อาจเป็นพิษต่อปลาได้เช่นกัน นอกจากนั้นถ้าเกิดการเจริญของจุลินทรีย์ก่อโรคอาจทำให้ปลาดิโรค ปลาจะอ่อนแอ และในที่สุดอาจตายได้ ดังนั้นอาหารที่ใช้เลี้ยงปลาจึงควรเหมาะสมกับชนิดและขนาดของปลา คุณภาพของอาหารและปริมาณที่ให้แก่ปลาโดย Pe'nzses (1986) แนะนำว่าปริมาณอาหารปลาที่ให้ปลาคควรจะกินให้หมดภายใน 2 - 3 นาทีหรือไม่ควรเกิน 30 นาที

2. การขับถ่ายของเสียจากปลา ของเสียนี้เกิดจากกระบวนการเมตาบอลิซึมของปลาและขับถ่ายออกมาจากตัวปลา โดย Spotte (1979) ได้อธิบายไว้ว่า ปลาคจะขับถ่ายของเสียออกมาทั้งทางเหงือก ทางไต และทางผิวหนังการสะสมของเศษอาหารที่เหลือ และสิ่งขับถ่ายจากปลาในตู้เลี้ยงปลาระบบปิด ทำให้เกิดการเปลี่ยนแปลงของคุณภาพน้ำในตู้เลี้ยงปลา โดยน้ำเกิดการเน่าเสียและเกิดสารประกอบไนโตรเจนขึ้นในตู้เลี้ยงปลา เช่น แอมโมเนีย ไนไตรท์ และไนเตรท ซึ่งถ้าเกิดการสะสมจนถึง ระดับหนึ่งจะเกิดความเป็นพิษ

ต่อปลาได้ Gross *et al.* (2000) ศึกษาการเปลี่ยนแปลงของสารประกอบไนโตรเจนในบ่อปลาและได้รายงานว่า อาหารปลาสำเร็จรูปที่ให้แก่ปลาจะประกอบด้วย โปรตีน 3-25 เปอร์เซ็นต์ หรือ ไนโตรเจนอินทรีย์ 4 – 5.8 เปอร์เซ็นต์ และปลาจะนำไนโตรเจนในอาหารไปใช้ได้ 25 – 30 เปอร์เซ็นต์ นอกนั้นจะเข้าสู่ระบบนิเวศในบ่อปลา ปริมาณไนโตรเจนในบ่อปลาจะมาจากอาหารที่ให้แก่ปลามากที่สุดและเกิดการ mineralization ไปเป็นแอมโมเนีย โดยเฉลี่ย 59 มิลลิกรัมไนโตรเจนต่อตารางเมตรต่อวัน ซึ่งปลาจะขับแอมโมเนียออกมาจากเหงือกมากกว่า 90 เปอร์เซ็นต์ นอกจากแอมโมเนียแล้วยังมีของเสียอื่น ๆ ที่ปลาขับออกมาปนอยู่ด้วยเล็กน้อย เช่น กรดอะมิโน ยูเรีย และกรดยูริก (วิระพงศ์, 2536)

การกำจัดของเสียและสารประกอบไนโตรเจนในบ่อปลาแบบปิด

วิธีการกำจัดของเสียและสารประกอบไนโตรเจนในบ่อปลาแบบปิด โดยเฉพาะแอมโมเนีย ไนไตรท์ และไนเตรทจะมีวิธีการขั้นพื้นฐานอยู่ 3 วิธี ได้แก่ วิธีการทางกายภาพ วิธีการทางเคมี และวิธีการทางชีวภาพ ซึ่งอาจใช้เพียงวิธีเดียวหรือใช้ร่วมกันหลายวิธีก็ได้ (Alderton, 1983; Wilkie, 1985; Scott, 1996)

1. วิธีการทางกายภาพ (mechanical method)

วิธีการนี้เป็นวิธีการขั้นต้นที่อาศัยการกรองเพื่อกรองของเสียที่แขวนลอยอยู่ในน้ำแต่ไม่สามารถใช้กำจัดสารประกอบไนโตรเจนได้ การกรองของเสียที่แขวนลอยอยู่ในน้ำจะใช้เครื่องกรองน้ำซึ่งมีอยู่หลายรูปแบบ แต่ละแบบจะมีข้อดีข้อเสียที่แตกต่างกันไป แต่หลักการทั่วไปจะเหมือนกันคือ เครื่องกรองจะคุดน้ำที่มีอนุภาคของของเสียและตะกอนต่าง ๆ ที่แขวนลอยอยู่ในน้ำให้ผ่านวัสดุกรอง แล้วไหลกลับเข้าสู่ตู้ปลาเหมือนเดิม น้ำที่ผ่านวัสดุกรองแล้วนั้นจะเป็นน้ำที่สะอาดขึ้น วัสดุกรองที่ใช้กันอยู่ทั่วไปมีหลายชนิด เช่น ใยสังเคราะห์ หิน กรวด ทราช และพลาสติกเป็นต้น ปัจจุบันได้มีการพัฒนาเครื่องกรองน้ำให้สามารถกรองน้ำได้รวดเร็วขึ้น และมีความละเอียดมากขึ้น เช่น ใช้โคอะคอมเป็นวัสดุกรอง ทำให้สามารถกรองตะกอนที่มีขนาดเล็กได้ เครื่องกรองนอกจากจะช่วยกรองสิ่งสกปรกต่าง ๆ ในตู้ปลาแล้ว ยังทำให้เกิดการหมุนเวียนน้ำ ทำให้น้ำในตู้ปลามีอุณหภูมิเท่ากันตลอดทั้งตู้ และทำให้น้ำมีโอกาสสัมผัสออกซิเจนได้มากขึ้น (ศิริวัฒน์, 2544) อย่างไรก็ตาม วิธีการทางกายภาพเป็นเพียงวิธีการขั้นต้นในการกำจัดของเสียในตู้เลี้ยงปลาจึงจำเป็นต้องใช้วิธีการอื่น ๆ ในการกำจัดของเสียส่วนที่ละลายปนอยู่ในน้ำซึ่งไม่อาจใช้วิธีการกรองกำจัดได้ดังจะเห็นได้จากงานวิจัยของ Wungkobkiat *et al.* (1997) ที่ศึกษาการเปลี่ยนแปลงของสารประกอบไนโตรเจนภายใต้การบำบัดโดยใช้เครื่องกรองน้ำในตู้เลี้ยงปลาของระบบปิด ในการศึกษาใช้ปลาทอง 30 ตัวต่อตู้เลี้ยงปลาซึ่งมี ขนาด 40 x 75 x 70 ลูกบาศก์เซนติเมตร และบรรจุน้ำในตู้ประมาณ 90 ลิตร ปลาทองที่ใช้มีน้ำหนักตัวเฉลี่ยประมาณ 15 กรัมต่อตัว และให้อาหารปลาสำเร็จรูปวันละ 5 กรัม พบว่า ถึงแม้จะใช้เครื่องกรองน้ำและมีจุลินทรีย์ตามธรรมชาติที่เกิดขึ้นเองภายหลัง ก็ไม่สามารถกำจัดแอมโมเนียและไนไตรท์ให้อยู่ในระดับที่ปลอดภัยต่อปลาได้

2. วิธีการทางเคมี (chemical I method)

ระบบนี้เป็นการนำเอากระบวนการทางเคมีมาประยุกต์ใช้ เช่น การนำผงถ่านกัมมันต์(activated carbon) มาใช้ดูดซับและเก็บสารอินทรีย์ และสารประกอบอื่น ๆ ที่ละลายปนอยู่ในน้ำไว้ผงถ่านกัมมันต์จึงมี

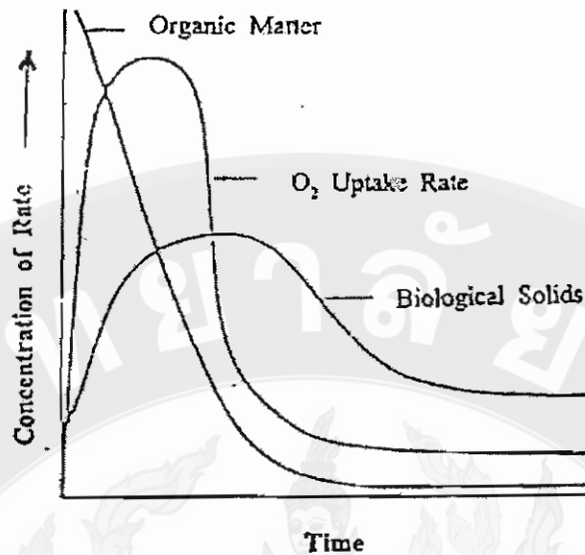
อายุการใช้งานสั้น นอกจากนี้ยังมีวิธีการทางเคมีอื่น ๆ อีก เช่น การใช้ ionexchange resin หรือ reverse osmosis หรือ electrodialysis เพื่อกำจัดสารพิษในน้ำ (Haugen *et al.*, 2002)

3. วิธีการทางชีวภาพ (biological method)

วิธีการทางชีวภาพเป็นวิธีการที่อาศัยจุลินทรีย์ตามธรรมชาติและที่ใส่เพิ่มลงไปภายหลังเพื่อช่วยย่อยสลาย และกำจัดของเสียต่าง ๆ ในน้ำ และเปลี่ยนสารประกอบที่เป็นพิษให้กลายเป็นสารประกอบที่ไม่เป็นพิษ เช่น ammonia stripping, breakpoint chlorination (Gonzales, 1995) หรือการใช้ระบบไนตริฟิเคชัน/ดีไนตริฟิเคชัน เพื่อเปลี่ยนแอมโมเนียให้กลายเป็นไนไตรท์ และเปลี่ยนไนไตรท์ให้กลายเป็นไนเตรท ซึ่งมีความเป็นพิษต่อสัตว์น้ำน้อยที่สุด

การบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพ

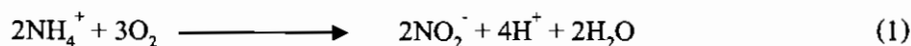
การบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพ สามารถกำจัดสิ่งสกปรกซึ่งส่วนใหญ่เป็นสารอินทรีย์ รวมทั้งของแข็งแขวนลอยในรูปสารอินทรีย์ที่มีเสถียรภาพ โดยอาศัยสิ่งมีชีวิต ได้แก่ จุลินทรีย์ เช่นแบคทีเรีย (bacteria) เชื้อรา (fungi) โปรโตซัว (protozoa) โรติเฟอร์ (rotifer) และสาหร่าย (algae) ในการกิน ทำลาย ย่อยสลาย ดูดซับ หรือเปลี่ยนรูปของมวลสารต่างๆ ในน้ำเสียให้มีค่าความสกปรกน้อยลงด้วยปฏิกิริยาชีวเคมีกระบวนการบำบัดสารอินทรีย์สารอินทรีย์ที่อยู่ในน้ำเสียจะถูกจุลินทรีย์ใช้เป็นอาหารในการดำรงชีวิตเพื่อการเจริญเติบโตและสร้างพลังงาน ในการใช้สารอาหารหรือในการย่อยสลายสารอินทรีย์ของจุลินทรีย์อาจจะมีการทำงานร่วมกันหลายชนิดก็ได้ โดยจุลินทรีย์บางชนิดเริ่มทำการย่อยสลายสารอินทรีย์ที่ซับซ้อนก่อน จากนั้นจะมีชนิดอื่นๆย่อยสลายส่วนที่เหลือ หรือมีชนิดนั้นก็อาจจะเป็นการเอาผลหรือของเสียที่เกิดจากการย่อยสลายสารอินทรีย์ของจุลินทรีย์ชนิดอื่นๆ มาทำการย่อยสลายต่อจนเป็นสารที่ไม่สามารถย่อยสลายได้อีกต่อไป (end products) เมื่อเริ่มการทำงานค่าความเข้มข้นของสารอินทรีย์ในน้ำเสียจะมีค่าสูง ส่วนปริมาณจุลินทรีย์จะมีค่าต่ำและมีอัตราการใช้ออกซิเจนต่ำ ต่อจากนั้นจุลินทรีย์เริ่มทำการย่อยสลายสารอินทรีย์ก็จะเริ่มใช้ออกซิเจนเพิ่มมากขึ้นและเจริญเติบโต เป็นผลให้มีจำนวนจุลินทรีย์เพิ่มมากขึ้นอย่างรวดเร็วแต่เมื่ออาหารเริ่มขาดแคลนจนไม่เพียงพอในการดำรงชีพของจุลินทรีย์ ปริมาณจุลินทรีย์และอัตราการใช้ออกซิเจนก็จะลดลงตามลำดับ ดังภาพที่ 1 สำหรับในระบบบำบัดน้ำเสียจริงซึ่งมีน้ำเสียไหลเข้าระบบอย่างต่อเนื่อง จุลินทรีย์ก็จะย่อยสลายสารอินทรีย์และเพิ่มปริมาณอยู่ตลอดเวลาและอัตราการใช้ออกซิเจนสูงตลอดเวลาเช่นเดียวกัน



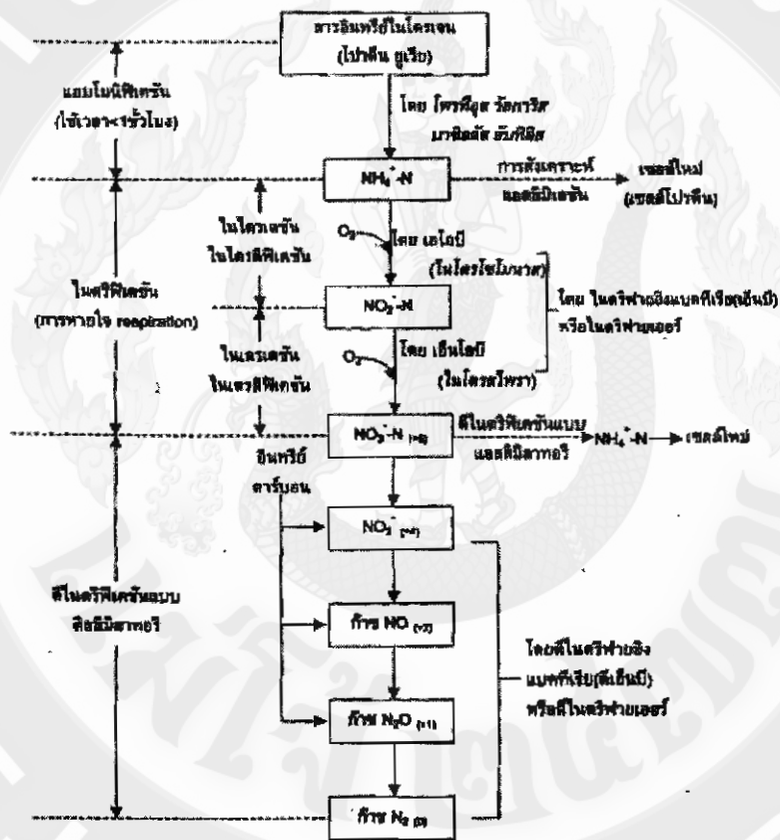
ภาพที่ 1 ปฏิกริยาและการเปลี่ยนแปลงในกระบวนการบำบัดทางชีวภาพ ที่มา : สุรพล (2531)

วิธีการทางชีวภาพเป็นวิธีการที่อาศัยจุลินทรีย์ตามธรรมชาติและที่ใส่เพิ่มลงไปภายหลังเพื่อช่วยย่อยสลาย และกำจัดของเสียต่างๆ ในน้ำ และเปลี่ยนสารประกอบที่เป็นพิษให้กลายเป็นสารประกอบที่ไม่เป็นพิษ เช่น ammonia stripping, breakpoint chlorination หรือ การใช้ระบบไนตริฟิเคชัน/ดีไนตริฟิเคชัน เพื่อเปลี่ยนแอมโมเนียให้กลายเป็นไนไตรท์ และเปลี่ยนไนไตรท์ให้กลายเป็นไนเตรท ซึ่งมีความเป็นพิษต่อสัตว์น้ำน้อยที่สุด (วิฐ , 2546)

วิฐ (2546) กล่าวว่า การเกิดไนเตรทการเลี้ยงปลาในระบบปิดเกิดจากกระบวนการไนตริฟิเคชัน ซึ่งเกี่ยวข้องกับวงจรไนโตรเจน โดยเมื่อปลากินอาหารแล้วจะขับถ่ายของเสียออกมา รวมทั้งเศษอาหารที่ปลากินไม่หมด ของเสียและเศษอาหารเหล่านี้จะถูกแบคทีเรีย ในกลุ่ม heterotrophs ย่อยสลาย ต่อไปกลายเป็นแอมโมเนียในสถานะที่มีและไม่มีออกซิเจนก็ได้โดยกระบวนการที่เรียกว่าแอมโมนิฟิเคชัน(ammonification) จากนั้นแอมโมเนียจะถูกออกซิไดส์กลายเป็นไนไตรท์และไนเตรทในที่สุด โดยกระบวนการที่เรียกว่า ไนตริฟิเคชัน(nitrification) โดยจุลินทรีย์ในกลุ่มไนตริฟิอิงแบคทีเรียกระบวนการไนตริฟิเคชันเป็นกระบวนการออกซิเดชันแอมโมเนียให้กลายเป็นไนไตรท์และออกซิไดส์ไนไตรท์ให้กลายเป็นไนเตรท โดยแบคทีเรียพวกเฮเทอโรโทรฟ (heterotrophs) หรือออโตโทรฟ (autotrophs) ก็ได้ แต่ส่วนใหญ่จะเกิดจากพวกออโตโทรฟเป็นสำคัญ กระบวนการไนตริฟิเคชันจะประกอบด้วย 2 ขั้นตอนด้วยกัน ได้แก่ ขั้นตอนการออกซิไดส์แอมโมเนียได้เป็นไนไตรท์ ดังแสดงในสมการที่ 1 โดย ammonia oxidizing bacteria ตัวอย่างแบคทีเรียในกลุ่มนี้ที่รู้จักกันดีได้แก่ *Nitrosomonas* sp. และขั้นตอนการออกซิไดส์ไนไตรท์ได้เป็นไนเตรท ดังแสดงในสมการ ที่ 2 โดย nitrite oxidizing bacteria ตัวอย่างของแบคทีเรียในกลุ่มนี้ที่รู้จักกันดี ได้แก่ *Nitrobacter* sp.



ชงชัย (2544) กล่าวว่าเป็นการกำจัดไนโตรเจนทางชีววิทยาที่อาศัยจุลินทรีย์หรือแบคทีเรียเนื่องจาก จุลินทรีย์ต้องการไนโตรเจนเป็นธาตุอาหาร ระบบบำบัดน้ำเสียจึงต้องได้รับไนโตรเจนที่เพียงพอ แหล่ง ไนโตรเจนอาจเป็นสารอินทรีย์ไนโตรเจนหรือแอมโมเนีย รวมทั้งไนเตรทก็อาจเป็นแหล่งไนโตรเจนได้ เช่นกันแบคทีเรียทำให้การกำจัดไนโตรเจนเกิดได้สมบูรณ์มีอยู่ 2 กลุ่ม กลุ่มแรกมีหน้าที่ออกซิไดซ์ ไนโตรเจน (ในรูปรีดิวซ์) ให้เป็นไนเตรต จากนั้นแบคทีเรียอีกกลุ่มหนึ่งจะถูกตรึงไนโตรเจนนี้ให้ กลายเป็นก๊าซไนโตรเจนออกจากระบบ ซึ่งขั้นตอนทั้งหมดที่เกิดขึ้นในระบบนี้จะเริ่มต้นที่กระบวนการแอม โมนิฟิเคชัน (ammonification) ก่อนกระบวนการอื่นๆ



ภาพที่ 2 ขั้นตอนต่างๆ ในกระบวนการกำจัดไนโตรเจนทางชีวภาพ ที่มา: ชงชัย (2544)

1. ปฏิกริยาแอมโมนิฟิเคชัน

ปฏิกริยาแอมโมนิฟิเคชัน คือ กระบวนการที่เปลี่ยนรูปสารประกอบอินทรีย์ไนโตรเจน (โปรตีน และยูเรีย) ไปอยู่ในรูปสารประกอบอนินทรีย์ไนโตรเจน (แอมโมเนีย) หรือสามารถเรียกได้อีกอย่างหนึ่งว่า ไนโตรเจนมีเนอรัลไลเซชัน (Nitrogen Mineralization) ซึ่งมีจุลินทรีย์หลายชนิดที่เกี่ยวข้องกับปฏิกริยา ดังกล่าว และแอมโมเนียในปฏิกริยาเกิดขึ้นมาจากกรดอะมิโนที่แปรรูปมาจากสารประกอบอินทรีย์ ไนโตรเจน ถูกตรึงอะมิโน ซึ่งมีทั้งแบบออกซิเดทีฟและรีดักทีฟ ส่วนการไฮโดรไลซ์ของยูเรียโดยเอนไซม์ยู รีเอสก็จะปล่อยแอมโมเนียได้เช่นกัน แอมโมเนียที่เกิดจากปฏิกริยาแอมโมนิฟิเคชันอาจถูกกำจัดได้ 2 ทาง

ทางที่หนึ่ง คือ ถูกจุลินทรีย์ดึงไปใช้เป็นสารอาหารและใช้ในการสร้างเซลล์ หรือทางที่สอง คือ ถูกจุลินทรีย์พวกออกโตโทรฟเปลี่ยนให้เป็นไนโตรท์และไนเตรทตามลำดับ ซึ่งเรียกการกำจัดทางที่สองนี้ว่า ปฏิริยาไนตรีฟิเคชัน (มันสิน, 2547)

2. ปฏิริยาไนตรีฟิเคชัน

ปฏิริยาไนตรีฟิเคชัน คือ ปฏิริยาออกซิเดชันทางชีวภาพที่ทำให้สารประกอบแอมโมเนียไนโตรเจนเปลี่ยนเป็นสารประกอบไนโตรท์ (NO_2) และสารประกอบไนเตรท (NO_3) ตามลำดับ ในปฏิริยานี้จำเป็นต้องใช้ออกซิเจน จึงเกิดในสภาวะที่มีออกซิเจนอย่างเพียงพอ และเกิดขึ้นบริเวณเยื่อหุ้มเซลล์ (Cell Membrane) ของแอมโมเนียออกซิไดซิงแบคทีเรีย โดยมีแอมโมเนียเป็นตัวให้อิเลคตรอน (Electron Donor) มีออกซิเจนเป็นตัวรับอิเลคตรอนตัวสุดท้าย (Terminal Electron Acceptor) และมีเอนไซม์แอมโมเนียโมโนออกซิเจนเนส (Ammonia monooxygenase, AMO) ทำหน้าที่ออกซิไดซ์แอมโมเนีย ได้เป็นไฮดรอกซิลเอมีน (NH_2OH) (สิทธิโชค, 2547)

3. ปฏิริยาดีไนตรีฟิเคชัน

ปฏิริยาดีไนตรีฟิเคชัน คือ ปฏิริยารีดักชันที่ทำให้สารประกอบไนเตรทเปลี่ยนเป็นสารประกอบไนโตรท์และก๊าซไนโตรเจน ตามลำดับ โดยอาศัยแบคทีเรียดีไนตรีฟายอิง (Denitrifying Bacteria) ซึ่งสามารถใช้ไนเตรท (NO_3) เป็นตัวรับอิเลคตรอนแทนออกซิเจน ปฏิริยาดีไนตรีฟิเคชันประเภทนี้จะเกิดขึ้นในกรณีที่ไม่ม่มีแหล่งคาร์บอนภายนอก โดยใช้แหล่งคาร์บอนภายในเซลล์ของจุลินทรีย์ (มันสิน, 2547)

แบคทีเรียที่พบในกระบวนการชีวภาพ

1. ไนตรีฟายอิงแบคทีเรีย (Nitrifying bacteria) ไนตรีฟายอิงแบคทีเรียเป็นแบคทีเรียกลุ่ม Strictly aerobic chemolithotrophic bacteria พบได้ทั้งในดิน น้ำจืด น้ำทะเลหรือน้ำเสีย ใช้ออกซิเจนในการหายใจ แหล่งคาร์บอนได้จากสารอินทรีย์คาร์บอนไดออกซ์หรือไบคาร์บอเนต (ชงชัย, 2544) และใช้การออกซิไดซ์สารประกอบไนโตรเจนให้เป็นพลังงาน เจริญเติบโตช้า โดยเจริญเติบโตได้ดีที่อุณหภูมิ 25-30 องศาเซลเซียส พีเอช 7.5-8.0 จะหยุดการเจริญเมื่ออุณหภูมิต่ำกว่า 5 องศาเซลเซียสหรือสูงกว่า 42 องศาเซลเซียส ไนตรีฟายอิงแบคทีเรียแบ่งการทำงานออกเป็น 2 กลุ่มคือ (สุชาติสินี, 2546)

(1) แบคทีเรียออกซิไดซ์แอมโมเนีย (Ammonia Oxidizing Bacteria: AOB) แบคทีเรียกลุ่มนี้สามารถออกซิไดซ์แอมโมเนียไปเป็นไนไตรต์ แอมโมเนียออกซิไดซิงแบคทีเรียประกอบด้วยแบคทีเรีย 2 กลุ่ม คือ beta-proteobacteria และ gamma-proteobacteria ที่รู้จักกันดีคือ สกุล *Nitromonas*, *Nitrosospira*, *Nitrosococcus* และ *Nitrosolobus* ปริมาณและสกุลที่พบเป็นชนิดเด่นขึ้นอยู่กับลักษณะของน้ำเสียในระบบบำบัด

AOB เป็นแบคทีเรียชนิด obligate chemolithoautotroph แต่บางครั้ง AOB สามารถใช้สารประกอบอินทรีย์ได้ ปัจจุบันพบว่า autorophic AOB บางชนิดเมื่ออยู่ในสภาวะออกซิเจนต่ำสามารถใช้ไนไตรต์เป็นตัวรับอิเลคตรอนเกิดเป็น N_2O หรือ NO ตัวอย่างเช่น *Nitrosomonas eutropha* และ *Nitrosomonas europaea*

สามารถทำให้เกิดได้ทั้งปฏิกิริยาไนตริฟิเคชันและดีไนตริฟิเคชันเมื่อเจริญในสภาวะที่มีออกซิเจนจำกัด โดยสามารถออกซิไดซ์แอมโมเนียให้เป็น ไนไตรต์ได้ภายใต้สภาวะ Anoxic

(2) แบคทีเรียออกซิไดซ์ไนไตรต์ (Nitrite Oxidizing Bacteria : NOB) ได้แก่แบคทีเรียสกุล *Nitrococcus* และ *Nitrobacter* ซึ่งเป็น alpha-proteobacteria และ *Nitrospira* โดยสกุลที่รู้จักกันดีคือ *Nitrobacter* แต่ในปัจจุบันพบว่าสกุลที่มีบทบาทมากในน้ำทะเลคือ *Nitrospira* แบคทีเรียกลุ่มนี้สามารถออกซิไดซ์ไนไตรต์ให้เป็นไนเตรตโดยใช้เอนไซม์ nitrite oxidoreductase ที่ membrane-bound ได้ ATP และ NADH

2. ดีไนตริฟายอิงแบคทีเรีย (Denitrifying bacteria) ดีไนตริฟายอิงแบคทีเรียเป็นแบคทีเรียในกลุ่ม Facultative anaerobic bacteria พบในดินแหล่งน้ำจืด น้ำกร่อย และในทะเล ดีไนตริฟายอิงแบคทีเรียมีหลายสกุลเช่น *Bacillus*, *Citrobacter*, *Clostridium*, *Corynebacterium*, *Enterobacter*, *Halobacterium* และ *Pseudomonas* สามารถหายใจได้ทั้งแบบใช้ออกซิเจนและไม่ใช้ออกซิเจน ไม่สามารถสร้างอาหารเองได้จึงต้องใช้สารอินทรีย์ได้แก่ เมทานอล เอทานอล อะซิเตท กลูโคส ฯลฯ เป็นแหล่งคาร์บอน) ดีไนตริฟายอิงแบคทีเรียสามารถเปลี่ยนไนเตรตให้เป็นก๊าซไนโตรเจนได้โดยปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชัน ซึ่งแบคทีเรียจะใช้ไนเตรต ไนไตรต์ ไนตริกออกไซด์ เป็นตัวรับอิเล็กตรอนและใช้เมทานอลเป็นตัวให้อิเล็กตรอนในกระบวนการ (สุธาสินี, 2546)

ตัวกรองชีวภาพ (Biofilter) สำหรับระบบกรองชีวภาพ

สุธาสินี (2546) กล่าวว่าหลักการของระบบกรองทางชีวภาพคือมีวัสดุที่เรียกว่าตัวกรองชีวภาพ Biofilter ซึ่งก็คือวัสดุที่มีแบคทีเรียยึดเกาะอยู่ เช่น ไนตริฟายอิงแบคทีเรียจะสร้าง Lipopolysaccharide ออกมาเป็นเมือกจับกับพื้นผิวของตัวกรอง การยึดเกาะดังกล่าวอาจเรียกว่าการตรึง (Immobilization) เกิดเป็นชั้นเรียกว่าฟิล์มชีวภาพ (Biofilm) ที่สามารถนำมาใช้บำบัดน้ำเสียที่ไหลผ่านตัวกรองชีวภาพได้ แบคทีเรียในระบบบำบัดส่วนใหญ่จะเติบโตเพิ่มจำนวนในตัวกรองชีวภาพ โดยเฉพาะไนตริฟายอิงแบคทีเรียซึ่งมีอัตราการเจริญช้า จึงต้องใช้การตรึงเซลล์แบคทีเรียกับวัสดุเพื่อนำมาใช้เป็นตัวกรองชีวภาพ การเกาะของแบคทีเรียบนผิวตัวกรองจะกลายเป็นชั้นหนาขึ้นเรื่อยๆ

วัสดุที่ใช้เป็นตัวกรองชีวภาพ ต้องพิจารณาถึงด้านกายภาพของผิวตัวกรองซึ่งมีความสำคัญต่อการยึดเกาะของแบคทีเรีย ยังใช้วัสดุที่มีพื้นที่ผิวมาก มีความพรุนหรือรูขุมระ ปริมาณแบคทีเรียที่ยึดเกาะจะมากตามไปด้วย มุทิตาและคณะ (2546) ศึกษาผลของการใช้ตัวกรองชีวภาพที่มีลักษณะเป็นเส้นใยพลาสติกสานเป็นรูปท่อ ขนาดเส้นผ่านศูนย์กลาง 12.5 เซนติเมตร ในบ่อเลี้ยงปลาทึบขนาด 30x30x1.2 เมตร จังหวัดปทุมธานี โดยจัดให้มีบ่อควบคุมที่มีการเติมอากาศผ่านสายยางพลาสติก ที่วางพาดจากขอบบ่อด้านหนึ่งไปยังฝั่งตรงข้าม ตลอดระยะความยาวของบ่อเป็นแถวขนานกันจำนวน 10 แถว เป่าอากาศผ่านหัวทรายเติมอากาศที่ต่ออยู่กับสายท่ออากาศทุกๆ ระยะ 1.5 เมตร โดยที่หัวทรายทุกหัวจะถูกต่อท่อให้หย่อนลงไปใต้น้ำที่ระดับความลึกประมาณ 30 เซนติเมตร สำหรับบ่อชุดทดลองจะมีระบบเติมอากาศแบบเดียวกับบ่อชุดควบคุมทุกประการ แต่จะมีการผูกตัวกรองชีวภาพที่มีความยาวเส้นละ 27 เมตร กับไม้ไผ่ที่ปักอยู่เป็นแนว

เพื่อครึ่งให้ตัวกรองจมลงได้ระดับผิวหน้าประมาณ 10 ซม. จัดเป็น 10 แถว วางตัวขนานในแนวเดียวกับท่อเติมอากาศ และจัดแนวให้ฟองอากาศที่ฟุ้งออกมาจากหัวทรายขึ้นผ่านที่ตัวกรองชีวภาพ ปล่อยปลาทับทิม น้ำหนักเริ่มต้นตัวละ 5.9 กรัม ความหนาแน่น 11 ตัว/ตารางเมตร ลงเลี้ยงในบ่อทดลองทั้งสองบ่อ มีการตรวจวัดคุณภาพน้ำ (สารอาหาร พีเอช ออกซิเจนละลายน้ำ อัลคาลินิตี บีโอดี ความโปร่งแสงของน้ำ คลอโรฟิลล์-เอ แพลงก์ตอนพืช แพลงก์ตอนสัตว์) ทุก 2 สัปดาห์ และสุ่มชั่งวัดปลาทุก 4 สัปดาห์ตลอดระยะเวลาทดลอง 140 วัน ผลการทดลองพบว่าตัวกรองชีวภาพสามารถช่วยลดแอมโมเนียในน้ำของบ่อทดลอง ทำให้ปริมาณแอมโมเนียในบ่อชุดทดลองต่ำกว่าชุดควบคุมอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$) ซึ่งเป็นผลมาจากกระบวนการไนตริฟิเคชัน (nitrification) แต่ประสิทธิภาพของตัวกรองยังไม่เพียงพอที่จะบำบัดแอมโมเนียทั้งหมดที่เกิดขึ้นในบ่อ ส่วนคุณภาพน้ำอื่นๆ ของทั้งสองบ่ออยู่ในระดับที่เหมาะสมกับการเลี้ยงสัตว์น้ำ ผลผลิตปลาทับทิมที่ได้จากบ่อทดลองทั้งสองบ่อไม่แตกต่างกัน โดยได้ผลผลิตปลาในบ่อทดลอง 4,320 กิโลกรัม/ไร่ และในบ่อควบคุม 4,368 กิโลกรัม/ไร่ อัตราแลกเนื้อในบ่อทดลองเป็น 1.27 และในบ่อควบคุมเป็น 1.24

1. วัสดุตัวกลาง (Supporting Media)

สิทธิโชค (2547) กล่าวว่าวัสดุตัวกลาง (Supporting Media) คือ วัสดุที่ใส่ลงไปในระบบบำบัด เพื่อให้จุลินทรีย์ยึดเกาะและเจริญเติบโต วัสดุตัวกลางมีความสำคัญต่อประสิทธิภาพในการบำบัดน้ำเสีย เนื่องจากวัสดุตัวกลางมีส่วนช่วยในการกักชีวมวลไว้ภายในระบบบำบัด โดยชีวมวลจะเกาะอยู่ที่ผิวของวัสดุตัวกลาง ในการเลือกวัสดุหรือชนิดของวัสดุตัวกลางจึงมีความสำคัญมาก ดังนั้นในการสร้างและออกแบบระบบบำบัดเพื่อให้มีประสิทธิภาพในการดำเนินงานสูงควรต้องคำนึงถึงการเลือกใช้วัสดุตัวกลางที่จุลินทรีย์สามารถเกาะได้ดี อีกทั้งไม่ก่อให้เกิดปัญหาการอุดตันหรือการไหลลัดวงจรภายในระบบ ซึ่งอาจจะเลือกใช้วัสดุต่างๆ ได้แก่ หิน ถ่านหิน อิฐ แก้ว ดินเหนียว เปลือกหอย และวัสดุสังเคราะห์พลาสติก เป็นต้น

(1) วัสดุตัวกลางสังเคราะห์

ปัจจุบันวัสดุตัวกลางสังเคราะห์กำลังได้รับความนิยมอย่างมาก โดยเฉพาะอย่างยิ่งในการบำบัดน้ำเสียจากโรงงานอุตสาหกรรมต่างๆ ที่มีความเข้มข้นสูง วัสดุตัวกลางสังเคราะห์สามารถผลิตได้จากวัสดุต่างๆ หลายชนิด เช่น พลาสติก เซรามิก และโลหะ เป็นต้น ขนาดและรูปร่างของวัสดุสังเคราะห์จะมีหลากหลายชนิด เช่น ทรงกระบอก ทรงกลม รูปร่างอื่น ๆ ขนาดตั้งแต่ชิ้นขนาดเล็กๆ จนกระทั่งถึงขนาดใหญ่ก็ได้ ไม่ว่าจะขนาดและรูปร่างอย่างไรทุกแบบจะมีพื้นที่ผิวจำเพาะสูงมาก มีช่องว่างมากน้ำหนักเบา และไม่อุดตัน

(2) วัสดุตัวกลางธรรมชาติ จากคุณสมบัติของวัสดุตัวกลางข้างต้น นอกจากวัสดุตัวกลางสังเคราะห์แล้วยังสามารถนำวัสดุตามธรรมชาติที่มีคุณสมบัติของวัสดุตัวกลางที่เหมาะสมมาใช้เป็นวัสดุตัวกลางธรรมชาติเพื่อทดแทนวัสดุตัวกลางสังเคราะห์ เพราะวัสดุตัวกลางสังเคราะห์ถึงแม้จะมีประสิทธิภาพสูง แต่จะมีปัญหาทางสิ่งแวดล้อมและเศรษฐกิจตามมา ได้แก่ ปัญหาขยะมูลฝอยพลาสติก และปัญหาการขาดดุลการค้า เป็นต้น วัสดุตัวกลางธรรมชาติธรรมชาติบางชนิดมีประสิทธิภาพเทียบเท่าหรือมากกว่าวัสดุ

ตัวกลางสังเคราะห์ ตัวอย่างวัสดุตัวกลางธรรมชาติ ได้แก่ หิน กรวด อิฐหัก ไม้ ไม้ไผ่ ดินเหนียว กระเบื้องเผา เซรามิกและเปลือกหอย เป็นต้น

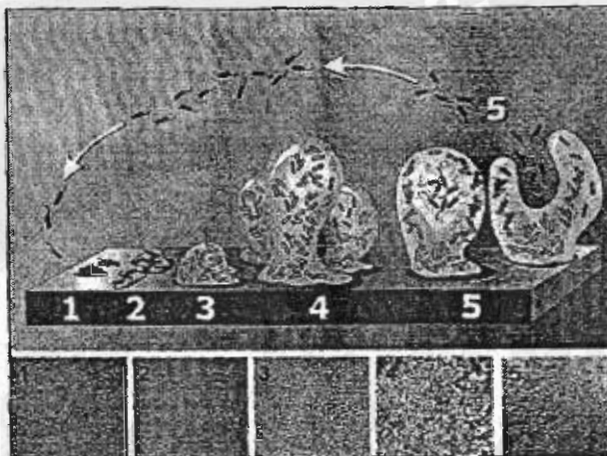
Mohammad and Emmanuel (2000) ได้ทดสอบประสิทธิภาพของ biofilter media (polypropylene plastic chips และ polyethylene blocks) ซึ่งเป็นการทดสอบเป็นเวลา 172 วัน สำหรับความสัมพันธ์ในการบำบัดแอมโมเนีย, คุณภาพน้ำ, การสะสมของเสีย, ต้นทุน, การเจริญเติบโต, การเปลี่ยนอาหารเป็นเนื้อ, อัตราการรอดและการผลิตพันธุ์ปลา ผลที่ได้นั้นแสดงอัตราไนตริฟิเคชัน (กระบวนการออกซิไดซ์แอมโมเนียซึ่งมีความเป็นพิษสูงต่อสัตว์น้ำให้เป็นไนไตรท์ และไนเตรท โดยอาศัยทำหน้าที่ของแบคทีเรีย) และ parameter คุณภาพน้ำไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ($P>0.05$) ระหว่างสื่อตัวกรองทั้ง 2 สื่อตัวกรองทั้ง 2 มีประสิทธิภาพในการดึงเอาความเป็นพิษของแอมโมเนียและการรักษาคุณภาพ parameter ที่มีการยอมรับและมีขีดจำกัดความปลอดภัยสำหรับการเจริญเติบโตและการรอด อย่างไรก็ตามจะมีการประหยัคมากกว่าเมื่อใช้ plastic chips ที่มีราคาถูก ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ($P>0.05$) เมื่อมีการทดลองระหว่าง chip และ block ในค่าเฉลี่ยของน้ำหนักตัว (264.1 และ 267.4 g., ตามลำดับ) อัตราการเจริญเติบโตต่อวัน (1.17 และ 1.18 g./ปลา/วัน), FCR (2.04 และ 1.98, ตามลำดับ) และอัตราการรอด (97.6 และ 98.2%, ตามลำดับ) กำลังการผลิตเฉลี่ยของปลา tilapia 215.0 kg.

2. फिल्मชีวภาพ (Biofilms) สิทธิโชค (2547) กล่าวว่าฟิล์มชีวภาพหรือชีวฟิล์ม หมายถึง กลุ่มเซลล์ของจุลินทรีย์และผลิตภัณฑ์ที่จุลินทรีย์สร้างขึ้นและจับออกมานอกเซลล์ (Extracellular Polymer) โดยยึดเกาะอยู่บนผิวของของแข็ง (Substratum) ซึ่งของแข็งที่ใช้เป็นตัวยึดเกาะของจุลินทรีย์ อาจเป็นสิ่งมีชีวิตหรือไม่มีชีวิตก็ได้

3. กระบวนการเกิดฟิล์มชีวภาพ จากการศึกษาสารอินทรีย์ในแหล่งน้ำ จะถูกย่อยสลายโดยจุลินทรีย์ที่สามารถแบ่งเป็นกลุ่มใหญ่ๆ ได้ 2 กลุ่ม คือ จุลินทรีย์ที่แขวนลอยอยู่ในน้ำ และจุลินทรีย์ที่เกาะติดกับพื้นผิววัสดุ (Fixed film) ซึ่งกลุ่มจุลินทรีย์ที่ยึดเกาะกับตัวกลางนั้น มีความสามารถเกาะติดกับพื้นผิววัสดุได้ทุกสภาพ โดยจะมีความสามารถในการเกาะติดกับวัสดุที่มีความหยาบได้ดีกว่าพื้นผิวที่เรียบ ซึ่งการเจริญเติบโตของฟิล์มชีวภาพบนผิวของตัวกลางเป็นผลมาจากกระบวนการทางกายภาพ และชีววิทยา ดังนี้

- | | |
|--------------|---|
| ขั้นตอนที่ 1 | การขนส่ง (Transportation) และการดูดซับ (Absorption) ของโมเลกุลสารอินทรีย์ไปยังผิวของตัวกลาง |
| ขั้นตอนที่ 2 | การขนส่ง (Transportation) ของเซลล์จุลินทรีย์ไปยังผิวของตัวกลาง |
| ขั้นตอนที่ 3 | การเกาะยึด (Attachment) ของจุลินทรีย์ |
| ขั้นตอนที่ 4 | การแปลงรูป (Transformation) ของจุลินทรีย์เป็นฟิล์มชีวภาพ ณ บริเวณผิวของตัวกลาง |
| ขั้นตอนที่ 5 | การหลุด (Detachment) ของฟิล์มชีวภาพบางส่วน เนื่องจากแรงเฉือนของน้ำ |

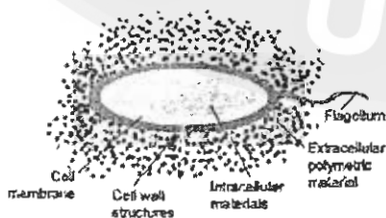
คุณสมบัติของฟิล์มชีวภาพที่เกาะบนผิวของวัสดุต่างๆ นั้น ขึ้นอยู่กับองค์ประกอบหลายประการเช่น ชนิดของสารอินทรีย์ต่างๆ ในน้ำ ความเร็วของน้ำที่ไหลผ่านผิวของวัสดุ ความเข้มข้นของสารอินทรีย์ ปริมาณออกซิเจนที่ละลายน้ำ ค่าความเป็นกรด-ด่างของน้ำ ลักษณะผิววัสดุที่ฟิล์มชีวภาพยึดเกาะ เป็นต้น



ภาพที่ 3 กระบวนการเกิดฟิล์มชีวภาพ ที่มา: สิทธิโชค (2547)

4. การเกาะยึดของฟิล์มชีวภาพ

กลไกในการเกาะยึดของจุลินทรีย์มีด้วยกันหลายรูปแบบ แต่ส่วนใหญ่เกิดขึ้นโดยจุลินทรีย์จะสร้างเส้นใยขนาดเล็กรอบตัวเซลล์ เส้นใยเหล่านี้จะเกาะจับกันแน่นกับเส้นใยของเซลล์อื่นๆ ทำให้จุลินทรีย์สามารถเกาะติดหนาเป็นฟิล์มบนผิวดัวกลางได้ เส้นใยเหล่านี้ประกอบด้วย Polysaccharides และ Glycoprotein เรียกเส้นใยเหล่านี้ว่า Glycocalyx เป็นเส้นใยสายโมเลกุลน้ำตาลชนิดที่มีกิ่ง (Branching sugar molecules) ตัวเซลล์ของจุลินทรีย์จะฝังจมอยู่ในเส้นใยดังกล่าวการรับสารอาหารและอากาศจะซึมผ่านเส้นใย โดยที่เส้นใยมีเอนไซม์ย่อยสลายสารอินทรีย์ที่มีขนาดใหญ่ทำให้โมเลกุลเล็กลงก่อนที่จะเข้าสู่เซลล์จุลินทรีย์ และจุลินทรีย์จะสามารถเกาะติดกับวัสดุที่มีความหยาบได้ดีกว่าพื้นผิวที่เรียบ

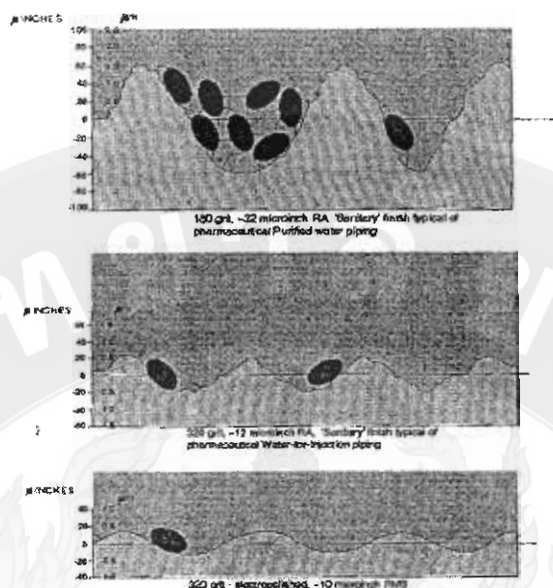


[A]



[B]

ภาพที่ 4 (A) เซลล์ของจุลินทรีย์ (B) ลักษณะการยึดเกาะของจุลินทรีย์ ที่มา: สิทธิโชค (2547)



ภาพที่ 5 เปรียบเทียบการเกาะยึดของจุลินทรีย์บนวัสดุที่มีลักษณะพื้นผิวแตกต่างกัน ที่มา: สิทธิโชค (2547)

5. การดำรงชีพของจุลินทรีย์ในฟิล์มชีวภาพ

เซลล์ของจุลินทรีย์ที่เกาะอยู่บนผิววัสดุ จะนำสารอินทรีย์และสารอนินทรีย์เข้าสู่เซลล์ เช่น สารอาหารออกซิเจน และตัวรับอิเล็กตรอน (Electron acceptor) พลังงานที่ได้จากกระบวนการเมตาบอลิซึม จุลินทรีย์จะนำไปใช้สร้างเซลล์ใหม่ ซ่อมแซมโครงสร้างภายในเซลล์ การเจริญเติบโต และสร้างผลิตภัณฑ์ โดยผลิตภัณฑ์ที่เซลล์สร้างขึ้นมีทั้งส่วนที่คงอยู่ในฟิล์มชีวภาพ เช่น Extracellular polysaccharide และแพร่ออกสู่ชั้นของเหลว

กระบวนการต่างๆ จะสามารถดำเนินต่อไปได้ เซลล์จะต้องอยู่ในที่ที่มีสารอาหารเพียงพอ ฟิล์มชีวภาพที่อยู่ในสถานะที่มีสารอาหารน้อยจะบางกว่าฟิล์มชีวภาพที่อยู่ในที่ที่มีสารอาหารมาก ถ้าบริเวณผิวของฟิล์มชีวภาพมีความเข้มข้นของสารอาหารต่ำ สารอาหารจะแพร่ออกไปในฟิล์มชีวภาพได้ไม่มากนัก ทำให้เซลล์ที่อยู่ลึกลงไปไม่สามารถดำรงชีพได้ ซึ่งเป็นสาเหตุให้ฟิล์มชีวภาพบาง แต่ถ้าที่ผิวฟิล์มชีวภาพมีสารอาหารมากเพียงพอที่จะเกิดการสะสมของฟิล์มชีวภาพขึ้น ทั้งจากการแบ่งเซลล์ของเซลล์ที่เกาะอยู่เดิม และเซลล์ใหม่ที่เข้ามาเกาะ เมื่อถึงจุดความหนาวิกฤติ (Critical thickness) ก็จะเกิดการหลุดลอกของฟิล์มชีวภาพ

6. ความหนาแน่นของจุลินทรีย์

เนื่องจากองค์ประกอบทางเคมีของฟิล์มชีวภาพจะประกอบด้วยน้ำเป็นส่วนใหญ่ คือประมาณ 87-69% โดยน้ำหนัก และเซลล์จุลินทรีย์ยังประกอบด้วยน้ำสูงถึง 90% ดังนั้นค่าความถ่วงจำเพาะ (Specific Gravity) ของฟิล์มชีวภาพจึงใกล้เคียงกับน้ำ ความหนาแน่นของจุลินทรีย์ในฟิล์มชีวภาพ จะขึ้นอยู่กับสถานะแวดล้อมต่างๆ เช่น ความเร็วของน้ำที่ไหลผ่าน อุณหภูมิ และชั้นความหนาของฟิล์มชีวภาพ

การเกาะติดของฟิล์มชีวภาพเมื่อมีความหนาแน่นมาก ลักษณะชั้นของฟิล์มชีวภาพอาจแบ่งเป็น 2 ชั้น คือ แอโรบิก และแอนแอโรบิก ดังแสดงในโดยความหนาของชั้นแอโรบิกประมาณ 250-300 ไมโครเมตร โดยความหนาของชั้นนี้จะขึ้นอยู่กับความเข้มข้นของสารอินทรีย์ ซึ่งฟิล์มชีวภาพในระบบบำบัดน้ำเสียต่างๆ การกำจัดสารอินทรีย์จะเกิดขึ้นเฉพาะผิวนอกบางๆ เท่านั้น ดังนั้นการเพิ่มประสิทธิภาพของระบบกำจัด สามารถทำได้โดยเพิ่มความหนาของชั้นแอโรบิก

7. กระบวนการกำจัดสารอินทรีย์ของฟิล์มชีวภาพ ในการกำจัดสารอินทรีย์ในฟิล์มชีวภาพ จะประกอบด้วยขั้นตอนต่างๆ ดังนี้

1. การขนส่งสารให้อิเล็กตรอนและออกซิเจน โดยจะถ่ายเทผ่านผิวสัมผัสระหว่างของเหลวและผิวหน้าของฟิล์มชีวภาพ
2. สารอินทรีย์และออกซิเจนละลายน้ำแพร่ (Diffusion) ผ่านผิวสัมผัสชั้นของฟิล์มชีวภาพ
3. เกิดปฏิกิริยาชีวเคมี มีการใช้สารอินทรีย์และออกซิเจนโดยจุลินทรีย์ในชั้นของฟิล์มชีวภาพ
4. การแพร่ของผลิตภัณฑ์ที่ได้จากปฏิกิริยาชีวเคมี คือ คาร์บอนไดออกไซด์ และน้ำไปยังผิวของฟิล์มชีวภาพที่สัมผัสกับของเหลว และจะแพร่สู่ชั้นของของเหลว

แต่อย่างไรก็ตามในน้ำเสีย จะมีอนุภาคของสารอินทรีย์ที่ไม่สามารถแพร่กระจายได้ปะปนอยู่ในน้ำเสีย ซึ่งอนุภาคของสารอินทรีย์นี้จะถูกกำจัดโดยชั้นแรกจะเข้าไปเกาะที่ผิวของฟิล์มชีวภาพ และจะถูกย่อยสลายด้วยเอนไซม์อยู่ภายนอกฟิล์มชีวภาพ เมื่อกลายเป็นสารละลายถึงสามารถแพร่เข้าสู่ชั้นของฟิล์มชีวภาพต่อไป (สิทธิโชค, 2547)

สุวิมล (2545) ได้ทดลองพัฒนาระบบบำบัดไนเตรทสำหรับใช้ในการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำเค็ม โดยใช้ระบบบำบัดแบบท่อยาวที่ภายในบรรจุด้วยวัสดุพลาสติกทรงกลมสำหรับเป็นที่ยึดอาศัยของแบคทีเรีย งานวิจัยนี้แบ่งการศึกษาออกเป็น 3 การทดลอง โดยการทดลองแรกเป็นการศึกษาความสัมพันธ์ของอัตราการใช้ออกซิเจนของแบคทีเรีย อัตราการเกิดปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันและการเกิดไฮโดรเจนซัลไฟด์ (H_2S) ในถังปฏิกรณ์ขนาด 1 ลิตร ที่สร้างขึ้นจากพลาสติกอคริลิกใสภายในบรรจุวัสดุทรงกลมและน้ำเสียเทียมที่มีความเข้มข้นของไนเตรทตั้งแต่ 20-60 $mgNO_3-N/L$ หลังจากการเติมเมธานอลเป็นแหล่งคาร์บอนพบว่าแบคทีเรียในระบบสามารถลดปริมาณออกซิเจนละลายน้ำ (DO) ลงได้ด้วยอัตรา 1.252.30 $microgramO_2/bioball/h$ และเมื่อ DO ลดลงต่ำกว่า 1 mgO_2/L จึงตรวจพบการลดลงของไนเตรท โดยมีอัตราการเกิดปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันเท่ากับ 1.46 13.69 $microgramNO_3-N/bioball/h$ และค่าศักย์ออกซิเดชันรีดักชัน (ORP) ในขณะที่เกิดปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันอยู่ระหว่าง 0 ถึง 100 mV และเมื่อค่า ORP ต่ำกว่า 300 mV จะเกิดไฮโดรเจนซัลไฟด์ขึ้นในระบบ สำหรับการทดลองที่ 2 เป็นการศึกษาปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันในระบบบำบัดไนเตรทแบบท่อความยาว 25 m ซึ่งภายในบรรจุวัสดุทรงกลมโดยอาศัยแบคทีเรียในส่วนต้นของท่อในการลดปริมาณออกซิเจนให้ต่ำลงจนถึงระดับที่ทำให้เกิดปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันได้ในส่วนปลายของท่อ พบว่ายังมีประสิทธิภาพไม่ดีเท่าที่ควร เนื่องจากแม้ว่าระบบจะสามารถลดปริมาณออกซิเจนให้ลดลงต่ำในส่วนปลายท่อได้ แต่เนื่องจากท่อที่สั้นเกินไปทำให้มี

ระยะเวลาที่เก็บน้ำในท่อไม่เพียงพอต่อการเกิดปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันที่สมบูรณ์ ในการทดลองส่วนที่ 3 ได้เพิ่มความยาวของระบบบำบัดแบบท่อขึ้นเป็น 50 m พบว่าระบบสามารถบำบัดไนเตรทได้อย่างมีประสิทธิภาพ โดยในช่วงแรกที่เดินระบบโดยมีระยะเวลาที่เก็บเท่ากับ 2.3 ชั่วโมง และมีการเติมเมธานอลเข้าสู่ระบบจะทำให้เกิดการลดลงของไนเตรทแต่เกิดการสะสมไนไตรท์ขึ้นมาแทนซึ่งแสดงว่าเป็นปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันแบบไม่สมบูรณ์ แต่เมื่อเพิ่มระยะเวลาที่เก็บเป็น 4.2 ชั่วโมง พบว่าระบบสามารถบำบัดไนเตรทได้อย่างสมบูรณ์โดยมีค่า ORP ในระหว่างที่เกิดปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันอยู่ระหว่าง 0 ถึง 200 mV และเมื่อนำระบบบำบัดไนเตรทมาต่อเข้ากับบ่อเลี้ยงกุ้งขนาด 352 ลิตร โดยปรับตั้งสภาวะของระบบบำบัดตามการทดลองที่ได้ทำไว้ก่อน พบว่าระบบบำบัดแบบท่อยาวสามารถบำบัดไนเตรทได้โดยมีประสิทธิภาพการบำบัด 84-97% โดยเป็นปฏิกิริยาดีไนตริฟิเคชันที่สมบูรณ์ และระหว่างการบำบัดไม่พบการเกิดไฮโดรเจนซัลไฟด์ รวมทั้งน้ำที่ผ่านออกจากระบบบำบัดไม่มีผลกระทบต่อกุ้งที่เลี้ยงอยู่ในถัง

ระบบการปลูกพืชไฮโดรโพนิกส์

1. ระบบการปลูกพืชโดยไม่ใช้ดินมีหลายหลายระบบ ได้แก่

1.1 ระบบเอ็นเอฟที (Nutrient Film Technique, NFT) เป็นระบบที่ให้สารละลายไหลผ่านรากพืชเป็นแผ่นบางๆ เป็นเทคนิคที่ได้รับความนิยมอย่างมากเป็นการปลูกพืชโดยรากแช่อยู่ในสารละลายโดยตรง สารละลายจะไหลผ่านรากพืชเป็นแผ่นฟิล์มบางๆ (โดยทั่วไปมักกำหนดให้พื้นที่ไหลผ่านมีความหนาประมาณ 2-3 มิลลิเมตร) สารละลายจะไหลหมุนเวียนผ่านรากตลอดเวลา ระบบเอ็นเอฟทีสามารถแบ่งได้เป็น การปลูกในราง ปลูกในร่อง ปลูกในท่อ

1.2 ระบบดีเอฟที (Deep Floating Technique, DFT) เป็นระบบที่ปลูกพืชโดยรากแช่อยู่ในสารละลายลึกประมาณ 15-20 เซนติเมตร โดยจะมีการปลูกพืชบนแผ่นโฟม หรือวัสดุที่ ลอยน้ำได้ เพื่อยึดลำต้นแต่จะปล่อยให้รากเป็นอิสระในน้ำ ระบบนี้ไม่มีความลาดเอียงเป็นระบบที่มีการหมุนเวียนสารละลายโดยการใช้ปั๊มดูดสารละลายจากถังพักขึ้นมาใช้ใหม่ในระบบ เพื่อให้เกิดการหมุนเวียน โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อเพิ่มปริมาณออกซิเจนให้กับระบบน้ำที่ใช้ในการผลิตผักระบบนี้อาจมีชื่อเรียกอีกอย่างหนึ่งว่า ระบบไฮโดรโพนิกส์ลอยน้ำ

1.3 ระบบดีอาร์เอฟ (Dynamic Root Floating, DRF) เป็นระบบการปลูกพืชที่พัฒนามาจากระบบของ ดร.เกอร์ริค (Prof. Dr. William F. Gericke) ที่เน้นการปลูกพืชให้รากพืชแช่อยู่ในน้ำส่วนหนึ่ง และอีกส่วนหนึ่งสร้างรากอากาศเพื่อช่วยในการหายใจ โดยจะทำให้พืชที่ปลูกในระบบนี้สามารถเจริญเติบโตได้ดีในอุณหภูมิของสารละลายที่สูงมากกว่าระบบอื่นๆ (อิทธิสุนทร และคณะ, 2544)

สุภาพร (2544) กล่าวว่า การปลูกผักแบบไฮโดร โพนิกส์เป็นลักษณะของการปลูกพืชแบบไม่ใช้ดินแยกเป็น 2 ประเภทคือ การปลูกพืชในน้ำยาเรียกว่า ไฮโดร โพนิกส์ และการปลูกผักในวัสดุปลูกชนิดอื่นๆ ที่ไม่ใช้ดินเรียกว่า ซอยเลส การปลูกผักโดยไม่ใช้ดินเป็นการปลูกผักโดยให้รากอยู่ในวัสดุปลูกที่ไม่ใช่ดินได้แก่ การปลูกให้รากแช่อยู่ในน้ำ ปลูกให้รากอยู่ในอากาศ และปลูกให้รากอยู่ในวัสดุปลูกอื่นๆ ได้แก่ วัสดุอินทรีย์ เช่น ขุยมะพร้าว ขี้เถ้าแกลบ ขี้เลื่อย วัสดุผสมต่างๆ และวัสดุอนินทรีย์ เช่น ทราย กรวด ฟองน้ำ โย

หิน เพอไลท์ และเวอร์มิคูไลท์ เป็นต้น ซึ่งการปลูกในวัสดุปลูกที่ไม่ใช่ดินเหล่านี้ ต้องให้สารละลายธาตุอาหารแก่พืชอย่างพอเหมาะ และต่อเนื่องจึงจะทำให้พืชเจริญเติบโต การปลูกผักในลักษณะนี้ถือเป็นการปลูกพืชแบบไร้ดินอีกวิธีหนึ่ง ไฮโดรโปนิคส์ เป็นการปลูกพืชไร้ดินในรูปแบบของการปลูกพืชให้รากพืชแช่อยู่ในน้ำ หรือสารละลายธาตุอาหารพืช การปลูกพืชไม่ใช้ดิน (hydroponics) เป็นการปลูกพืชที่ไม่ใช้วัสดุปลูกเป็นการปลูกพืชลงบนสารละลายธาตุอาหาร โดยให้รากพืชสัมผัสกับสารอาหารโดยตรง

2. ปัจจัยที่จำเป็นต่อการเจริญเติบโตของการปลูกพืชแบบไฮโดรโปนิคส์

2.1 อุณหภูมิ พืชแต่ละชนิดต้องการอุณหภูมิที่เหมาะสมต่อการเจริญเติบโตที่แตกต่างกันทำให้สามารถจำแนกพืชผักตามนิสัยการเจริญเติบโตในสภาพอุณหภูมิที่ต่างกันเป็น 2 พวก คือ พืชผักฤดูร้อนและพืชผักฤดูหนาว อุณหภูมิมีผลต่อสรีรวิทยาของพืช กระบวนการหายใจ และการสังเคราะห์แสง ในสภาพอุณหภูมิที่สูงหรือต่ำเกินไปมีผลต่อเอนไซม์ในปฏิกิริยาต่างๆ ในพืช อุณหภูมิที่ต่ำทำให้พืชผักมีการสะสมน้ำตาลสูงขึ้นปริมาณเส้นใยลดลง ในทางตรงกันข้ามที่อุณหภูมิสูงพืชผักจะเจริญเติบโตเร็วเนื่องจากปฏิกิริยาทางเคมีสูงขึ้นผักจึงแก่เร็ว

2.2 แสง มีลักษณะเป็นอนุภาคแต่ละอนุภาคเรียกว่า โฟตอน ซึ่งให้พลังงานในระดับ ต่างๆ กันตามความยาวคลื่นของแสง แสงส่วนที่เป็นประโยชน์ต่อการสังเคราะห์แสงมีความยาวคลื่น อยู่ระหว่าง 400-700 นาโนเมตร (nm) ซึ่งเป็นแสงที่มองด้วยตาเปล่า เมื่อแสงตกกระทบใบพืชจะถูกดูดซับไว้โดยคลอโรฟิลล์ และพืชมีความสามารถดูดซับแสงสีต่างๆ ไม่เท่ากัน เมื่อคลอโรฟิลล์ ดูดซับแสงไว้จะเปลี่ยนโฟตอนไปเป็นพลังงานเคมีในกระบวนการสังเคราะห์แสง เพื่อสร้างอาหาร โดยเปลี่ยนจากโมเลกุลของคาร์บอนไดออกไซด์และน้ำไปเป็นคาร์โบไฮเดรต คือ แป้ง และน้ำตาล รวมทั้งปลดปล่อยออกซิเจนออกมา

2.3 ปริมาณน้ำที่พืชได้รับ การใช้น้ำของพืชเป็นผลมาจากการเปิด-ปิดของปากใบ หรือพืชต้องการน้ำเพื่อการคายน้ำและลำเลียงธาตุอาหาร พืชแต่ละชนิดมีความต้องการน้ำในแต่ละช่วงการเจริญเติบโตที่แตกต่างกัน ฤดูกาลมีผลต่อการใช้น้ำของพืช ในสภาพอากาศร้อนและมีแสงแดดจัด พืชมีการคายน้ำมากกว่าในสภาพที่แสงน้อยและอุณหภูมิต่ำ ในการปลูกพืชไม่ใช้ดินในระบบปิดการคายน้ำของพืชจึงมีผลต่อการเปลี่ยนแปลงของความเข้มข้นของสารละลายธาตุอาหาร ในสภาพที่พืชคายน้ำมากแต่มีการใช้ธาตุอาหารน้อย สารละลายในระบบจะมีความเข้มข้นสูงขึ้น ในทางกลับกันหากในช่วงที่พืชคายน้ำน้อยแต่มีความต้องการธาตุอาหารมากทำให้ความเข้มข้นของสารอาหารน้อยลง

2.4 ความชื้นในอากาศ ในสภาพโรงเรือนที่อากาศถ่ายเทไม่ดี ความชื้นภายในโรงเรือนจะสูงกว่าภายนอก ทำให้ปากใบปิดพืชคายน้ำน้อยลง การดูดใช้ธาตุอาหารและการสังเคราะห์แสงจึงลดลง และภายใต้สภาพดังกล่าวยังเหมาะสมสำหรับการการเจริญและการแพร่กระจายของเชื้อสาเหตุโรคหลายชนิดทำให้เกิดการระบาดของโรคอย่างรุนแรงโดยเฉพาะโรคทางใบ

2.5 ลม และการถ่ายเทอากาศ ในกระบวนการเจริญเติบโตของพืช พืชตรึงคาร์บอนไดออกไซด์จากอากาศใช้ในกิจกรรมการสังเคราะห์แสง เพื่อให้ได้แป้งและน้ำตาลและปลดปล่อยออกซิเจนสู่อากาศ ขณะเดียวกันยังใช้ออกซิเจนในกระบวนการหายใจ เพื่อให้ได้พลังงานและปลดปล่อย

คาร์บอนไดออกไซด์ออกมา ในช่วงเวลากลางวันพืชมีการสังเคราะห์และใช้คาร์บอนไดออกไซด์มากกว่าที่ปลดปล่อยออกมา อัตราความเร็วลมที่เหมาะสมทำให้เกิดการถ่ายเทอากาศบริเวณต้นพืชไม่ให้เกิดการสะสมของก๊าซที่ปลดปล่อยออกมา แต่หากกระแสลมแรงเกินไปทำให้เกิดความเสียหายแก่ต้นพืช หรือทำความเสียหายแก่โรงเรือนได้

2.6 ออกซิเจน พืชต้องการออกซิเจนเพื่อการหายใจให้ได้พลังงานสำหรับดึงดูด ธาตุอาหาร และน้ำในสภาพการปลูกในดินหรือปลูกในวัสดุ เนื่องจากมีช่องว่างระหว่างเม็ดดินหรือวัสดุปลูกทำให้สามารถระบายถ่ายเทอากาศได้ รากพืชจึงมีอากาศหายใจแต่สำหรับการปลูกใน สารละลายรากพืชแช่อยู่ในน้ำตลอดเวลา การหายใจต้องอาศัยออกซิเจนที่ละลายอยู่ในน้ำซึ่งมีปริมาณเพียงเล็กน้อยและหมดได้รวดเร็ว ทำให้เกิดความเสียหายแก่รากพืชได้หากไม่ได้รับการเติมอากาศแก่สารละลายอย่างเพียงพอ สำหรับการเติมอากาศในสารละลายทำได้โดยการใช้ปั๊มลมเป่าอากาศเข้าในสารละลาย แต่ไม่จำเป็นสำหรับระบบที่มีการไหลหมุนเวียนสารละลายผ่านรากพืชและระบบแอโร โพนิกส์

2.7 ธาตุอาหารพืช ธาตุที่จำเป็นต่อการเจริญเติบโตของพืชมีด้วยกัน 16 ธาตุ ได้แก่ คาร์บอน (C) ไฮโดรเจน (H) ออกซิเจน (O) ไนโตรเจน (N) ฟอสฟอรัส (P) โพแทสเซียม (K) แมกนีเซียม (Mg) แคลเซียม (Ca) สังกะสี (Zn) ทองแดง (Cu) ซัลเฟอร์ (S) โบรอน (B) เหล็ก (Fe) แมงกานีส (Mn) โมลิบดีนัม (Mo) คลอรีน (Cl) โดย 3 ธาตุแรกพืชได้จากน้ำและอากาศ ส่วนธาตุอื่นๆ ที่เหลือพืชได้จากดิน หากเป็นการปลูกพืชโดยไม่ใช้ดินจะต้องเตรียมให้แก่พืชในรูปแบบสารละลายธาตุอาหาร

2.8 บทบาทของโรงเรือน ในการปลูกพืชไม่ใช้ดินปัจจัยภายนอกที่เกี่ยวข้องกับการเจริญเติบโตของพืช หากสามารถควบคุมปัจจัยต่างๆ เหล่านั้นให้เหมาะสมกับชนิดและพันธุ์ ทำให้พืชแสดงศักยภาพของพันธุกรรมได้อย่างสมบูรณ์ ปัจจัยของแสง อุณหภูมิ และอากาศมีความสำคัญต่อการปลูกพืชโดยไม่ใช้ดิน โดยเฉพาะในเขตหนาวซึ่งมีข้อจำกัดทั้ง 3 ปัจจัย จึงทำให้มีผู้ให้ความสนใจศึกษากันมาก เพื่อหาแนวทางการส่งเสริมให้พืชได้ผลผลิตสูงขึ้น (กิตติ, 2547)

การเลี้ยงสัตว์น้ำในระบบอะควาโพนิกส์

เป็นการเลี้ยงปลาในระบบน้ำหมุนเวียนแบบปิดร่วมกับระบบการปลูกพืชแบบไฮโดร โพนิกส์ เป็นระบบการใช้ปัจจัยการผลิตที่มีประสิทธิภาพ เนื่องจากปริมาณธาตุอาหารที่เกิดจากการขับถ่ายของเสียในปลาเป็นธาตุอาหารของพืช เป็นอีกทางเลือกหนึ่งของเกษตรกรที่มีพื้นที่ทำกินขนาดเล็กหรือมีปัญหา พื้นที่ขาดความอุดมสมบูรณ์ มีรูปแบบ ที่หลากหลายของชนิดสัตว์น้ำและชนิดพืช รวมถึงวิธีการที่แตกต่างกัน เป็นระบบที่ประยุกต์มาจากความสัมพันธ์ของปลากับสิ่งแวดล้อม โดยการทำให้ของเสียจากการเลี้ยงปลาซึ่งอยู่ในรูปของไนโตรเจนประมาณ 70-75 เปอร์เซ็นต์ถูกกำจัดออกภายในระบบ และถูกนำไปเป็นสารอาหารที่ใช้ในการเจริญเติบโตของพืช แทนการถ่ายเทน้ำจากบ่อเลี้ยงปลาเพื่อกำจัดของเสียออกไป ในระบบบำบัดน้ำพืชจะทำหน้าที่ดึงไนโตรเจนด้วยกลไกต่างๆ เช่น การดูดซึมแอมโมเนีย หรือไนเตรด การระเหยของแอมโมเนีย การตกตะกอนของอนุภาคไนโตรเจน เป็นต้น ในการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำแบบระบบปิดหรือระบบหมุนเวียน เป็นระบบที่มีการใช้ประโยชน์ทรัพยากรอย่างคุ้มค่าเพราะระบบดังกล่าวสามารถรักษาความเข้มข้นของธาตุอาหาร

พืชให้อยู่ในระดับที่เพียงพอต่อความต้องการ ของระบบการปลูกพืชไฮโดรโปนิกส์ได้ โดยในทางทฤษฎี ปริมาณธาตุอาหารในอาหารสัตว์สามารถปรับปรุงเพื่อให้เกิดความสมดุลกับพืชได้ อาหารสัตว์ดังกล่าวนี้จะ คงสัดส่วนที่เหมาะสมระหว่างปลากับพืช และความเข้มข้นของสารอาหารที่พืชใช้เหมาะสมที่สามารถรักษาไว้ได้ ในระยะเวลาที่ยาวนาน โดยไม่จำเป็นต้องมีการเติมธาตุอาหารเสริม อย่างไรก็ตามอาหารสัตว์ที่ใช้จะต้องทำให้ ปลามีการเติบโตได้ในอัตราที่ยอมรับได้ การเลี้ยงปลาระบบปิดจะมีของเสียเกิดขึ้นอย่างต่อเนื่องทุกวัน ซึ่ง ของเสียเหล่านี้มาจากสิ่งขับถ่ายที่ปลาขับถ่ายออกมา และมาจากเศษอาหารที่เหลือสะสมอยู่ในบ่อเลี้ยงปลา การกำจัดของเสียขั้นต้นในสามารถทำได้โดยการใช้การกรองทางกายภาพ ส่วนของเสียที่ผ่านการกรอง กายภาพจะถูกย่อยสลายผ่านกระบวนการแอมโมนิฟิเคชันและไนตริฟิเคชันด้วยจุลินทรีย์ที่อยู่ในธรรมชาติ เกิดเป็นสารประกอบไนโตรเจนที่เป็นสารพิษ เช่น แอมโมเนีย และไนไตรท์ ของเสียเหล่านี้เมื่อสะสมอยู่ จนถึงระดับหนึ่งจะเกิดความเป็นพิษต่อปลาได้ ในขณะเดียวกันแอมโมเนียและไนไตรท์ก็ถูกทำลายได้ด้วย กระบวนการไนตริฟิเคชัน อีกทั้งปัจจุบันการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำมีแนวโน้มเปลี่ยนจากการเลี้ยงในระดับความ หนาแน่นต่ำซึ่งนิยมทำในระบบเปิด โดยใช้น้ำจากธรรมชาติเข้าสู่การเลี้ยงแบบพัฒนา (ระดับความหนาแน่น สูง) และในระบบปิดซึ่งมีการบำบัดและหมุนเวียนน้ำอยู่ภายในระบบ การเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำในระบบปิดมี ข้อดีคือสามารถเพิ่มผลผลิต ป้องกันการติดโรค และลดผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมจากการปล่อยน้ำทิ้งจากบ่อ เลี้ยง แต่การเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำในรูปแบบนี้มักประสบปัญหาแอมโมเนียสะสมในระดับความเข้มข้นสูง ซึ่งมี สาเหตุจากการให้อาหารในปริมาณมาก การขับถ่ายของสัตว์น้ำ และจากการย่อยสลายของโปรตีนในอาหาร ที่เหลือจากการบริโภคโดยแบคทีเรียภายในบ่อเลี้ยง

ระบบการเลี้ยงปลาร่วมกับระบบการปลูกพืชไฮโดรโปนิกส์

Anon (751) กล่าวว่า Aquaponic system คือ ระบบการเลี้ยงปลาร่วมกับการปลูกพืชไร้ดิน โดยของเสีย จากการเลี้ยงปลาจะถูกย่อยสลายด้วยแบคทีเรียกลุ่ม nitrification ซึ่งสามารถออกซิไดส์ แอมโมเนียให้เป็นไน ไตรท์และจากไนไตรท์ให้เป็นไนเตรต ซึ่งพืชสามารถดูดซับไนเตรตที่ละลายอยู่ในน้ำได้ Aquaponic system นี้ กำลังเป็นที่นิยมเป็นการเพิ่มผลผลิตทางพาณิชย์ ปลาที่นิยมเลี้ยง ในระบบคือ ปลานิล (*Oreochromis niloticus*) นอกจากนี้ยังมีปลาเรนโบทเรด ปลาคาร์พ และ ปลาดุก ส่วนพืชที่นิยมปลูกในระบบนี้คือ ผักกาดหอม ผักสลัด รวมทั้งพืชเศรษฐกิจด้วยเช่น มะเขือเทศ แดงพริกไทย และพืชจำพวกแตง

Rakocy *et al.* (1993) พบว่า การเลี้ยงสัตว์น้ำในระบบหมุนเวียนแบบปิดที่มีการเปลี่ยนถ่ายน้ำน้อย มาก หรือแทบไม่มีการเปลี่ยนถ่ายน้ำเลย พวกธาตุอาหารในรูปที่ละลายในน้ำจะมี การสะสมอยู่ใน ปริมาณที่มาก และมีระดับความเข้มข้นที่ใกล้เคียงกับระดับความเข้มข้นของธาตุอาหารที่ใช้กัน ใน สารละลายสำหรับการปลูกพืชโดยไม่ใช้ดิน และยังรายงานอีกว่าการเลี้ยงสัตว์น้ำในระบบหมุนเวียนแบบปิด จะเกิดการสะสมของสารประกอบไนโตรเจนในปริมาณที่สูง สอดคล้องกับการศึกษาของ Chen and Lin. (1995) ที่พบว่าสัตว์น้ำจะขับถ่ายของเสียออกมาในรูปของสารละลายต่างกันหลายรูป แต่ที่ขับถ่ายออกมามากที่สุดจะ อยู่ในรูปแอมโมเนีย-ไนโตรเจน โดยคิดเป็น 60-70 เปอร์เซ็นต์ รองลงมาคือ ยูเรีย ยูริค ไนไตรท์-ไนโตรเจน

และไนเตรด-ไนโตรเจน โดยแอมโมเนีย-ไนโตรเจนและไนไตรท์-ไนโตรเจนมีความเป็นพิษต่อสัตว์น้ำ แต่ไนเตรด-ไนโตรเจนจะมีความเป็นพิษต่ำ และยังเป็นแหล่งไนโตรเจนสำหรับพืชชั้นสูงได้ด้วย

Lewis *et al.* (1978) ได้เลี้ยงปลาในระบบกรองชีวภาพ และการปลูกพืชโดยไม่ใช้ดิน (มะเขือเทศ) มารวมเข้าด้วยกันเพื่อสร้างเป็นระบบการเลี้ยงหมุนเวียนน้ำแบบปิดขึ้น โดยทำการเลี้ยงปลา Channel catfish พบว่า ระบบดังกล่าวมีประสิทธิภาพดีทุกด้าน ไม่ว่าจะเป็นการปรับปรุงคุณสมบัติของน้ำ ผลผลิตของมะเขือเทศ การเจริญเติบโต และอัตราการรอดของปลา และยังคงกล่าวไว้ว่าระบบกรองชีวภาพนั้นเป็นตัวช่วยของเสียต่างๆ ให้เป็นไนเตรด-ไนโตรเจน และฟอสเฟต ซึ่งจะถูกนำไปใช้โดยมะเขือเทศต่อไป ปริมาณผลผลิตของมะเขือเทศที่จากการศึกษาครั้งนี้ มีค่าสูงกว่าการปลูกมะเขือเทศโดยวิธีการทั่วไป

Nair *et al.* (1985) กล่าวว่า การพัฒนานำวิธีการปลูกพืชโดยไม่ใช้ดินมาผสมผสานกับระบบหมุนเวียนน้ำแบบปิดถือว่าเป็นวิธีการที่เหมาะสมอย่างยิ่ง เพราะธาตุอาหารที่เกิดจากของเสียจะถูกพืชนำไปใช้ในขบวนการเจริญเติบโตได้เป็นอย่างดี แต่ยังคงพบว่าบ่อยครั้งจะเกิดปัญหาการขาดแคลนธาตุอาหาร และพืชให้ผลผลิตต่ำ ในช่วงระยะเวลาที่ศึกษาโดยสาเหตุมาจากปริมาณธาตุอาหารในสารละลายไม่เพียงพอ และเกิดการสะสมของสารประกอบในรูปของเกลือมากเกินไป เพราะฉะนั้นการจะควบคุมระดับความเข้มข้นของธาตุอาหารในสารละลายที่ใช้ปลูกพืชจะทำได้ยาก ถ้าคุณภาพของอาหารที่ใช้ในการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำไม่แน่นอน (Rakocy *et al.*, 1993)

Chen and Lin (1995) กล่าวว่า การเลี้ยงปลาในระบบน้ำหมุนเวียนแบบปิดสามารถผสมผสานร่วมกับการปลูกพืชโดยไม่ใช้ดินที่มีคุณค่าทางเศรษฐกิจ ในสารละลายที่จำเป็นต่อการเจริญเติบโตของพืชรวมกันเรียกได้ว่า Aquaponics system น้ำในบ่อเลี้ยงปลาจะไหลมาพักในถังตกตะกอน จากนั้นคูน้ำจากถังตกตะกอนผ่านระบบกรองชีวภาพโดยผ่านใยแก้วกรอง จากนั้นจะไหลผ่านวัสดุกรองที่ใช้น้ำที่ผ่านระบบกรองชีวภาพจะไหลไปตามท่อเพื่อผ่านรากพืชแล้ว รากพืชจะดูดธาตุอาหารไปใช้ในการเจริญเติบโต น้ำที่ผ่านไปยังรากพืชจะถูกส่งต่อไปยังบ่อเลี้ยงปลาอีกครั้ง (Lewis *et al.*, 1978)

ดังนั้น การศึกษาในระบบดังกล่าวนี้จึงจำเป็นที่จะต้องทราบข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับคุณสมบัติของน้ำจากการเลี้ยงปลาที่เลี้ยงในระบบ ต้องทราบถึงขนาดและจำนวนของปลาที่มีผลต่อปริมาณธาตุอาหารจากบ่อเลี้ยงปลา สัดส่วนที่เหมาะสมระหว่างการปลูกพืชผักไฮโดรโปนิคส์กับการเลี้ยงปลา เพื่อนำมาซึ่งข้อมูลที่สามารถนำไปใช้เป็นแนวทาง เพื่อให้เกิดประสิทธิภาพยิ่งขึ้นยังขาดข้อมูลหรือเทคนิคที่เกษตรกรปฏิบัติได้ โดยผู้วิจัยได้มีความคาดหวังว่าผลการวิจัยที่ได้จะเป็นประโยชน์ต่อการนำไปใช้ได้กับเกษตรกร ผู้ประกอบการ และผู้ที่สนใจในธุรกิจการเลี้ยงปลาทำให้มีความยั่งยืน ซึ่งเป็นอีกแนวทางหนึ่งในการเพิ่มรายได้ของเกษตรกรและผู้ประกอบในระหว่างการเลี้ยงปลาได้ดี และสามารถเพิ่มผลตอบแทนของการเลี้ยงสัตว์น้ำเชิงอุตสาหกรรมต่อไป

วิธีการดำเนินการวิจัย

การวิจัย เป็นการศึกษาวัสดุกรองเพื่อใช้บำบัดคุณภาพน้ำในการเลี้ยงปลานิลร่วมกับการปลูกพืชผักแบบไม่ใช้ดิน ซึ่งเป็นงานวิจัยที่ต่อเนื่องจากการวิจัยในปีที่ 1 โดยได้ศึกษาอัตราการเลี้ยงปลานิลร่วมกับการปลูกพืชผักแบบไม่ใช้ดิน โดยได้อัตราการเลี้ยงที่ให้ผลผลิตของปลานิลดีที่สุดคือการเลี้ยงปลานิลในบ่อซีเมนต์ที่ความหนาแน่น 100 ตัวต่อตารางเมตร

ตารางที่ 1 การจัดหน่วยทดลอง

| ชุดการทดลอง | วัสดุกรอง | จำนวนปลา(ตัว) | การปลูกพืชผักแบบไม่ใช้ดิน |
|-------------|--------------|---------------|---------------------------|
| 1 | ไบโอบอลล์ | 100 | มี |
| 2 | หลอดกาแฟ | 100 | มี |
| 3 | อิฐ | 100 | มี |
| 4 | ฟองน้ำใยกรอง | 100 | มี |

1.การเตรียมบ่อ

ใช้บ่อซีเมนต์ ขนาด 2x3 เมตร จำนวน 12 บ่อ ล้างทำความสะอาดและตรวจสอบสภาพบ่อเพื่อป้องกันการรั่วซึม เติมน้ำให้ได้ระดับที่ 80 เซนติเมตร ให้อากาศโดยใช้หัวทรายตลอดเวลา

2.การเตรียมลูกปลานิล

ใช้ลูกปลานิลอายุ 2 เดือน นำมาพักในบ่อทดลองเพื่อให้ลูกปลาปรับสภาพและคุ้นกับบ่อเลี้ยง ให้อาหารเม็ดสำเร็จรูปสำหรับเลี้ยงปลานิลที่ขายตามท้องตลาดทั่วไป ประมาณ 2 สัปดาห์ จากนั้นคัดขนาดลูกปลาให้มีขนาดใกล้เคียงกัน สุ่มชั่งน้ำหนักและนับลงบ่อๆ ละ 100 ตัว

3.การจัดการอาหารและการให้อาหาร

การให้อาหารปลาในระหว่างการทดลอง แต่ละบ่อทดลองจะได้รับอาหารวันละ 2 ครั้ง คือเช้าและเย็น โดยให้อาหารในอัตราส่วน 3-5 เปอร์เซ็นต์ของน้ำหนักตัว หวานให้ทั่วบ่อ และอาหารใช้เป็นอาหารเม็ดที่มีขายในท้องตลาด มีการปรับปริมาณการให้อาหารทุก 15 วัน ตลอดการทดลอง จากนั้นวิเคราะห์หาองค์ประกอบของสารอาหารในอาหารทดลอง โดยวิธีการดังต่อไปนี้ วิเคราะห์หา โปรตีนโดย micro-Kjeldahl ไขมัน โดยวิธี dichloromethane extraction ตาม Soxhlet method เยื่อใย โดยวิธี fritted glass crucible เถ้าโดยการเผาใน muffle furnace 550 °C นาน 12 ชม และความชื้นโดยการอบแห้งในตู้อบ 105 ° องศาเซลเซียส นาน 24 ชั่วโมง ตามวิธีการของ AOAC (1990)

4. การจัดการน้ำและวิเคราะห์คุณภาพน้ำ

การปรับปริมาณของน้ำในบ่อเลี้ยงปลาชนิด ทำการเติมน้ำลงบ่อในกรณีปริมาณน้ำลดลงต่ำกว่า 80 เซนติเมตร ตรวจสอบคุณสมบัติของน้ำ ก่อนทดลอง และระหว่างการทดลองทุกๆ 1 สัปดาห์ จนถึงสิ้นสุดการทดลองครบ 3 เดือน โดยทำการศึกษาคูสมบัติของน้ำดังต่อไปนี้

ตารางที่ 2 การวิเคราะห์คุณภาพน้ำในห้องปฏิบัติการ

| ดัชนีชี้วัดคุณภาพน้ำ | วิธีการวิเคราะห์ |
|--|--------------------------------|
| ความเป็นกรดเป็นด่าง (pH) | pH meter(HI 9812) |
| ออกซิเจนที่ละลายในน้ำ (DO) | Azide modification |
| อุณหภูมิ (น้ำ, อากาศ) | Thermometer |
| แอมโมเนีย-ไนโตรเจน | Phenol method |
| ไนไตรท์-ไนโตรเจน | Coupling method |
| ไนเตรท-ไนโตรเจน | Hydrazine nitrate |
| ฟอสฟอรัสรวม | Stannous chloride method |
| BOD (biochemical oxygen demand analysis) | Modified alkalized iodide |
| Total dissolved solids | ระเหยแห้ง 103-105 องศาเซลเซียส |
| Total suspended solids | GF/C อบด้วย Hot air oven |
| การนำไฟฟ้า (Electric conductivity) | Conductivity meter |

5. การวิเคราะห์ประสิทธิภาพการผลิตปลาชนิด

ตรวจสอบการเจริญเติบโต และอัตราการรอดปลาชนิด โดยชั่งน้ำหนักลูกปลาบ่อละ 20 ตัว ก่อนการทดลอง เพื่อหาค่าเฉลี่ยน้ำหนักปลาต่อตัวเมื่อเริ่มต้นการทดลอง และสุ่มปลาบ่อละ 20 ตัว หาน้ำหนักเฉลี่ยของปลา ระหว่างการเลี้ยงทุก 15 วัน เก็บข้อมูลทั้งหมดจนจบการทดลองที่ 4 เดือนและนับอัตราการรอดของปลาแต่ละการทดลองเมื่อสิ้นสุดการทดลองจากนั้นบันทึกและคำนวณข้อมูลเมื่อเสร็จสิ้นการทดลองนำข้อมูลมาคำนวณเปรียบเทียบน้ำหนักที่เพิ่มของปลา อัตราการเจริญเติบโตจำเพาะ อัตราการรอดตาย และอัตราการการเปลี่ยนอาหารเป็นเนื้อของปลา ดังนี้

5.1 น้ำหนักที่เพิ่มเมื่อสิ้นสุดการทดลอง (WT.GAIN)

= น้ำหนักเฉลี่ยเมื่อสิ้นสุดการทดลอง – น้ำหนักเฉลี่ยเมื่อเริ่มการทดลอง

5.2 อัตราการเจริญเติบโต (ADG) กรัม/วัน

= น้ำหนักเฉลี่ยเมื่อสิ้นสุดการทดลอง - น้ำหนักเฉลี่ยเมื่อเริ่มการทดลอง

ระยะเวลาในการทำการทดลอง

5.3 อัตราการรอด (Survival Rate) เปอร์เซ็นต์

= จำนวนปลาเมื่อสิ้นสุดการทดลอง / จำนวนปลาเมื่อเริ่มการทดลอง X 100

5.4 อัตราการแลกเปลี่ยนอาหารเป็นเนื้อ (FCR)

= น้ำหนักของอาหารที่ปลากิน / น้ำหนักปลาที่เพิ่มขึ้น

6. ขั้นตอนและการเตรียมระบบการเลี้ยงปลานิลแบบหมุนเวียน

6.1 การเตรียมระบบการปลูกพืชผักแบบไม่ใช้ดิน

เตรียมอุปกรณ์ในระบบการปลูกพืชผักที่ไม่ใช้ดิน จำนวน 12 ชุด เป็นท่อ PVC ขนาด 2 นิ้ว ประกอบด้วย ข้องอสามทาง ถังเก็บน้ำ และรวมถึงอุปกรณ์ที่ใช้กรองน้ำและใช้บำบัดน้ำเสีย ทำการล้างท่อ PVC เพื่อทำความสะอาดประกอบเข้ากับระบบ โดยใช้ปั้มน้ำดูดน้ำจากบ่อเลี้ยงปลาปล่อยลงในถังพักน้ำ ปล่อยลงในชุดอุปกรณ์ที่กรองตะกอน ผ่านลงชั้นกรองชีวภาพเสร็จแล้ว ไหลผ่านลงมาที่ระบบการปลูกพืชผักท่อ PVC ที่เตรียมไว้ จากนั้น น้ำที่ผ่านระบบการปลูกพืชผักจะไหลกลับไปยังบ่อซีเมนต์ที่ใช้เลี้ยงปลานิลต่อไป

6.2 การเตรียมกล้าพืชผัก

เตรียมแผ่นฟองน้ำ ความหนา 1 นิ้ว นำมาตัดให้ได้ขนาดพอดีกับกับถาดที่ใช้เพาะ ใช้มีดกรีดฟองน้ำให้ได้ขนาด 1x1 นิ้ว โดยกรีดไม่ให้ขาดออกจากกัน ทำรอยบากทแยงมุมความลึก ประมาณกึ่งกลางของฟองน้ำ เช้ฟองน้ำก่อนทำการเพาะเมล็ดพืชผัก ทำการหยอดเมล็ดพืชผักลงในช่องบาก 1 ช่อง ค่ 1 เมล็ด เสร็จแล้วนำฟองน้ำที่หยอดเมล็ดพืชผักใส่ในถาดเพาะเมล็ดปิดฝาหรือเก็บไว้ในที่มืด 3 วัน เมล็ดจะเริ่มงอก จากนั้น ปล่อยต้นกล้าให้มีใบจริง 3 ใบ

6.3 การปลูกพืชผัก และการจัดการดูแล

เตรียมแผ่นโฟม ให้เป็นวงกลม ขนาดพอดีกับท่อ PVC ทำการเจาะรูเป็นรูสี่เหลี่ยมให้ได้ขนาด เท่ากับ ฟองน้ำที่เพาะต้นกล้า ขนาด 1 X1 นิ้ว เมื่อต้นกล้า มีใบจริง 2-3 ใบ ให้ฉีกฟองน้ำพร้อมต้นกล้าที่เพาะใส่ ลงในแผ่นโฟม แล้วใส่ลงระบบปลูกพืชผักที่ไม่ใช้ดินในท่อ PVC ที่เตรียมไว้

6.4 การวิเคราะห์ประสิทธิภาพการปลูกพืชผัก

การบันทึกและคำนวณข้อมูล เมื่อเสร็จสิ้นการทดลองนำข้อมูลของพืชผัก มาคำนวณเปรียบเทียบกับความสูง อัตราการเจริญเติบโต อัตราการรอดตาย และน้ำหนักผลผลิตรวมทั้งหมด ดังนี้

1. ความสูงเมื่อสิ้นสุดการทดลอง

= ความสูงเฉลี่ยเมื่อสิ้นสุดการทดลอง – ความสูงเฉลี่ยเมื่อเริ่มการทดลอง

2. อัตราการเจริญเติบโต (ADG) ชม/วัน

$$= \frac{\text{ความสูงเฉลี่ยเมื่อสิ้นสุดการทดลอง} - \text{ความสูงเฉลี่ยเมื่อเริ่มการทดลอง}}{\text{ระยะเวลาในการทำการทดลอง}}$$

3. อัตราการรอด (Survival Rate) เปอร์เซ็นต์

$$= \frac{\text{จำนวนต้นพืชผักเมื่อสิ้นสุดการทดลอง}}{\text{จำนวนต้นพืชผักเมื่อเริ่มการทดลอง}} \times 100$$

7. ขั้นตอนการเตรียมระบบกรองชีวภาพ

7.1 เตรียมถังด้ามี่ฝาปิด ขนาด 20 ลิตร โดยเจาะรูด้านข้างเพื่อใช้ข้อต่อเกลียวเชื่อมถึงให้ติดกัน จากนั้นตัดโดยสังเคราะห์ให้พอดีกับตะกร้าพลาสติก เพื่อนำตะกร้าพลาสติกวางลงในถังดำ เพื่อใช้กรองน้ำเสียที่เป็นพวกตะกอนแขวนลอยผ่านการเลี้ยงปลาเตรียมวัสดุกรองด้านล่าง สำหรับการกรองชีวภาพซึ่งวัสดุที่ใช้ขึ้นอยู่กับแบบการทดลองแต่ละการทดลอง โดยใช้น้ำที่ผ่านการเลี้ยงปลาผ่านการกรองเอาตะกอนออกในอีกถัง แล้วใช้จุลินทรีย์มายืดเกาะในวัสดุกรองดังที่สอง โดยใช้ปื้มและอุปกรณ์สำหรับดูดน้ำในบ่อซีเมนต์ที่ผ่านการเลี้ยงปลานิล มาผ่านระบบกรองตะกอน และกรองชีวภาพในถังดำทั้งสองดังที่ผ่านระบบกรองชีวภาพจะเข้าไปในระบบการปลูกพืชผักที่ไม่ใช้ดินจากนั้นน้ำจะไหลกลับลงมาในบ่อซีเมนต์ใช้เลี้ยงปลาต่อไป

7.2 การวิเคราะห์ประสิทธิภาพของระบบกรองชีวภาพ

การบันทึกและคำนวณข้อมูลเมื่อเสร็จสิ้นการทดลอง นำข้อมูลของระบบการกรองชีวภาพมาคำนวณเปรียบเทียบ ปริมาณตะกอนเพิ่ม เปรียบเทียบธาตุอาหารพืชทั้งธาตุอาหารหลัก ได้แก่ N, P, K, Ca, Mg และ ธาตุอาหารรอง ได้แก่ B, Cl, Cu, Fe, Mn, Mo เปรียบเทียบคุณสมบัติของตะกอนโดยหาค่า ความเป็นกรด-ด่าง ปริมาณอินทรีย์วัตถุ ดังนี้

8.การวิเคราะห์ข้อมูล

นำข้อมูลที่ได้จากการทดลองวิเคราะห์ทางสถิติโดยวิเคราะห์ความแปรปรวน (ANOVA) เพื่อศึกษาความแตกต่างของแต่ละทรีตเมนต์ จากนั้นเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยของแต่ละทรีตเมนต์ โดยวิธีของ Tukey's Test ที่ระดับนัยสำคัญทางสถิติ $p < 0.05$ โดยใช้โปรแกรมสำเร็จรูป SPSS 9.0 แต่ในการทดลองแบบ factorial design หากพบว่า ปฏิสัมพันธ์ระหว่างทรีตเมนต์ มีนัยสำคัญทางสถิติ จะเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยของทรีตเมนต์ โดยวิธีของ T-Test

ผลการวิจัย

จากการศึกษาอัตราการเลี้ยงปลาชนิดที่ความหนาแน่นต่างกันที่ 50, 50, 75 และ 100 ตัวต่อตารางเมตร ร่วมกับการปลูกพืชแบบไม่ใช้ดินโดยเลี้ยงในบ่อซีเมนต์ ขนาด 1x1x1.5 เมตร ระยะเวลาการเลี้ยง 4 เดือน เมื่อสิ้นสุดการทดลองให้ผลดังนี้

1. อัตราการเจริญเติบโตและผลผลิตของปลาชนิดที่ระดับความหนาแน่นต่างกัน

1.1 น้ำหนักที่เพิ่มขึ้นเมื่อสิ้นสุดการทดลอง

เมื่อสิ้นสุดการทดลองพบว่าชุดการทดลองที่ 1 ให้น้ำหนักเพิ่มขึ้นเมื่อสิ้นสุดการทดลอง ที่สูงสุด โดยมีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 105.08 ± 13.40 กรัม ส่วนชุดควบคุมและชุดการทดลองที่ 2 และ 3 ให้น้ำหนักที่ เพิ่มขึ้นเมื่อสิ้นสุดการทดลองเท่ากับ 103.14 ± 16.81 , 99.33 ± 17.61 และ 96.95 ± 13.99 กรัม ตามลำดับ เมื่อเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยทางสถิติพบว่าชุดควบคุม ชุดการทดลองที่ 1 ชุดการทดลองที่ 2 และชุดการทดลองที่ 3 ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($p > 0.05$) น้ำหนักเมื่อสิ้นสุดการทดลองพบว่ามีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 198.94 ± 5.06 , 167.91 ± 5.06 , 174.34 ± 4.84 และ 174.28 ± 5.42 กรัม (ตารางที่ 3)

1.2 ความยาวที่เพิ่มขึ้นเมื่อสิ้นสุดการทดลอง (Total Length, TL)

ความยาวที่เพิ่มขึ้นมีค่าเฉลี่ยของชุดควบคุม ชุดการทดลองที่ 1 ชุดการทดลองที่ 2 และชุด การทดลองที่ 3 ที่มีอัตราความหนาแน่น 50, 50, 75 และ 100 ตัวต่อบ่อ มีค่าเท่ากับ 12.57 ± 0.62 , 11.88 ± 0.72 , 12.08 ± 0.27 และ 11.97 ± 0.62 เซนติเมตร ตามลำดับ และมีความยาวเมื่อสิ้นสุดการทดลองเท่ากับ 43.94 ± 2.91 , 37.58 ± 4.16 , 41.07 ± 1.25 และ 38.40 ± 1.70 เซนติเมตร ตามลำดับ (แสดงในตารางที่ 3)

1.3 อัตราการเจริญเติบโต (ADG)

อัตราการเจริญเติบโตของชุดควบคุม ชุดการทดลองที่ 1 ชุดการทดลองที่ 2 และชุดการ ทดลองที่ 3 ที่มีอัตราความหนาแน่น 50, 50, 75 และ 100 ตัวต่อบ่อมีค่าเฉลี่ย 1.00 ± 0.07 , 0.74 ± 0.09 , 0.82 ± 0.06 และ 0.81 ± 0.07 กรัมต่อวัน ตามลำดับ (แสดงในตารางที่ 3)

1.4 อัตราการรอดตาย (Survival Rate)

เมื่อสิ้นสุดการทดลองที่ระยะเวลา 120 วัน พบว่าชุดควบคุม ให้อัตราการรอดตายสูงสุดคือ 97.05% รองลงมาคือชุดการที่ 2, 3 และ 1 มีอัตราการรอดตายเท่ากับ 94.84% , 94.00% และ 84.45% ตามลำดับ

1.5 อัตราการเปลี่ยนอาหารเป็นเนื้อ (FCR)

จากการทดลองพบว่าชุดการทดลองที่ 3 ให้อัตราการเปลี่ยนอาหารเป็นเนื้อต่ำสุดคือ 1.04 ± 0.02 ไม่มีความแตกต่างกับชุดการทดลองที่ 2 แต่มีความแตกต่างกับชุดควบคุมและชุดการทดลองที่ 1 อย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($p > 0.05$)

1.6 ผลผลิต

เมื่อสิ้นสุดระยะเวลาทดลอง พบว่าของชุดควบคุม ชุดการทดลองที่ 1 ชุดการทดลองที่ 2 และชุดการทดลองที่ 3 ที่มีอัตราความหนาแน่น 50, 50, 75 และ 100 ตัวต่อบ่อ ให้น้ำหนักปลารวมเท่ากับ 11.68, 7.41, 9.31, 9.19 กิโลกรัม ตามลำดับ (แสดงในตารางที่ 3)

ตารางที่ 3 ประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของปลานิล

| รายละเอียดข้อมูล | อัตราความหนาแน่น (ตัวต่อบ่อ) | | | |
|-------------------------------------|------------------------------|---------------------------|--------------------------|--------------------------|
| | 50 (ชุดควบคุม) | 50 | 75 | 100 |
| น้ำหนักเมื่อเริ่มการทดลอง (กรัม) | 78.51±7.15 ^a | 79.66±7.88 ^a | 76.30±8.74 ^a | 76.50±6.90 ^a |
| น้ำหนักเมื่อสิ้นสุดการทดลอง (กรัม) | 198.94±5.06 ^b | 167.91±5.06 ^a | 174.34±4.84 ^a | 174.28±5.42 ^a |
| น้ำหนักที่เพิ่มขึ้น(กรัม) | 103.14±16.81 ^a | 105.08±13.40 ^a | 99.33±17.61 ^a | 96.95±13.99 ^a |
| ความยาวเริ่มต้นการทดลอง (เซนติเมตร) | 12.57±0.62 ^a | 11.88±0.72 ^a | 12.08±0.27 ^a | 11.97±0.62 ^a |
| ความยาวสิ้นสุดการทดลอง (เซนติเมตร) | 43.94±2.91 ^b | 37.58±4.16 ^a | 41.07±1.25 ^{ab} | 38.40±1.70 ^b |
| ความยาวที่เพิ่มขึ้น(เซนติเมตร) | 31.37±2.51 ^b | 25.70±3.57 ^a | 28.98±1.43 ^{ab} | 26.42±1.91 ^a |
| อัตราการเจริญเติบโต(กรัม/วัน) | 1.00±0.07 ^b | 0.74±0.09 ^a | 0.82±0.06 ^a | 0.81±0.07 ^a |
| อัตราการรอดตาย | 97.05% ^a | 84.45% ^b | 94.84% ^a | 94.00% ^a |
| อัตราการเปลี่ยนอาหารเป็นเนื้อ | 1.10±0.2 ^a | 1.18±0.1 ^a | 1.06±0.2 ^b | 1.04±0.02 ^b |
| ผลผลิต (กิโลกรัม) | 11.68 | 7.41 | 9.31 | 9.19 |

หมายเหตุ ตัวอักษรที่ต่างกันในแถวเดียวกันแสดงความแตกต่างในทางสถิติ ($p < 0.05$) (n=10)



ภาพที่ 6 การเก็บข้อมูลด้านการเจริญเติบโตของปลานิล

2. ประสิทธิภาพการผลิตของผักกาดหอม

เมื่อสิ้นสุดการทดลอง พบว่า ความสูงเมื่อสิ้นสุดการทดลองมีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$) โดยผักกาดหอมที่ปลูกร่วมกับการเลี้ยงปลาในอัตราความหนาแน่น 50 ตัวต่อบ่อ (ชุดควบคุม) มีความสูงมากที่สุด (22.83 ± 0.34 เซนติเมตร) รองลงมาคือ ชุดการทดลองที่ 1 (22.04 ± 0.46 เซนติเมตร), ชุดการทดลองที่ 3 (22.00 ± 0.31 เซนติเมตร) และชุดการทดลองที่ 2 (21.65 ± 0.11 เซนติเมตร) ตามลำดับ (ตารางที่ 4)

ความสูงที่เพิ่มขึ้นของผักกาดหอมในชุดควบคุม ชุดการทดลองที่ 1 ชุดการทดลองที่ 2 และชุดการทดลองที่ 3 มีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 15.16 ± 0.64 , 18.84 ± 0.19 , 18.00 ± 1.41 และ 18.84 ± 0.53 เซนติเมตร (ตามลำดับ)

ตารางที่ 4 ประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของผักกาดหอม

| ประสิทธิภาพการผลิต | อัตราความหนาแน่น (ตัวต่อบ่อ) | | | |
|---|------------------------------|-------------------|-------------------|----------------------|
| | 50 (ชุดควบคุม) | 50 | 75 | 100 |
| ความสูงเริ่มต้นการทดลอง (เซนติเมตร) | 3.08 ± 0.57 | 3.20 ± 0.22 | 3.01 ± 1.21 | 3.16 ± 0.28 |
| ความสูงเมื่อสิ้นสุดการทดลอง (เซนติเมตร) | 22.83 ± 0.34^a | 22.04 ± 0.46^b | 21.65 ± 0.11^a | 22.00 ± 0.31^{ab} |
| ความสูงที่เพิ่มขึ้น (เซนติเมตร) | 15.16 ± 0.64 | 18.84 ± 0.19 | 18.64 ± 2.41 | 18.84 ± 0.53 |

หมายเหตุ 1. เป็นข้อมูลเฉลี่ยต่อรอบการผลิตที่ 30 วัน

2. ตัวอักษรที่ต่างกันแถวเดียวกันแสดงความแตกต่างในทางสถิติ ($p<0.05$) ($n=10$)



ภาพที่ 7 ผักกาดหอมที่ปลูกในระบบการเลี้ยงปลาแบบปิด



ภาพที่ 8 ความยาวและน้ำหนักของผักกาดหอมเมื่อสิ้นสุดการทดลอง

3. คุณภาพน้ำ

เมื่อสิ้นสุดการทดลอง พบว่า อุณหภูมิเฉลี่ยของน้ำในบ่อทดลองมีค่าเท่ากับ 25 องศาเซลเซียส ค่าความเป็นกรด-ด่างมีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 7 ปริมาณออกซิเจนที่ละลายในน้ำมีค่าระหว่าง 4.03 - 4.90 มิลลิกรัมต่อลิตร ปริมาณของแอมโมเนียมีค่าระหว่าง 0.085 - 0.100 มิลลิกรัมต่อลิตร ปริมาณของไนโตรเจนมีค่าระหว่าง 0.952 - 1.084 มิลลิกรัมต่อลิตร ปริมาณไนเตรทมีค่าระหว่าง 0.217 - 0.457 มิลลิกรัมต่อลิตร และค่าฟอสฟอรัสมีค่าระหว่าง 0.716 - 0.827 มิลลิกรัมต่อลิตร เมื่อนำค่าเฉลี่ยมาเปรียบเทียบทางสถิติพบว่าปริมาณของไนเตรทและฟอสฟอรัส ของแต่ละชุดการทดลองไม่มีความแตกต่างกันในทางสถิติ ($P>0.05$) แต่พบว่าค่าไนโตรเจน มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$) ดังแสดงตารางที่ 5

ตารางที่ 5 คุณภาพน้ำในบ่อเลี้ยงปลานิล

| | อัตราความหนาแน่น (ตัวต่อบ่อ) | | | |
|---------------------------------------|------------------------------|--------------------------|---------------------------|---------------------------|
| | 50 (ชุดควบคุม) | 50 | 75 | 100 |
| อุณหภูมิของน้ำ (องศาเซลเซียส) | 25.16±0.03 | 25.16±0.03 | 25.16±0.03 | 25.13±0.03 |
| ความเป็นกรด-ด่าง | 7.16±0.15 | 7.20±0.17 | 7.17±0.17 | 7.19±0.15 |
| ออกซิเจนละลายน้ำ (มิลลิกรัมต่อลิตร) | 4.03±0.12 ^a | 4.30±0.15 ^b | 4.90±0.13 ^a | 4.87±0.08 ^a |
| แอมโมเนีย-ไนโตรเจน (มิลลิกรัมต่อลิตร) | 0.093±0.046 ^a | 0.100±0.055 ^a | 0.085±0.034 ^a | 0.087±0.005 ^a |
| ไนโตรเจน-ไนโตรเจน (มิลลิกรัมต่อลิตร) | 0.952±0.156 ^a | 1.084±0.154 ^c | 1.015±0.147 ^{bc} | 1.025±0.165 ^{ab} |
| ไนเตรท-ไนโตรเจน (มิลลิกรัมต่อลิตร) | 0.457±0.018 ^a | 0.217±0.158 ^a | 0.281±0.076 ^a | 0.263±0.082 ^a |
| ฟอสฟอรัส (มิลลิกรัมต่อลิตร) | 0.803±0.162 ^a | 0.716±0.187 ^a | 0.827±0.274 ^a | 0.794±0.204 ^a |

หมายเหตุ ตัวอักษรที่ต่างกันแถวเดียวกันแสดงถึงความแตกต่างในทางสถิติ ($p<0.05$) (n=10)

สรุปและวิจารณ์ผลการวิจัย

จากการศึกษาประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของปลานิลเลี้ยงที่อัตราความหนาแน่นต่างกันในระบบน้ำหมุนเวียนร่วมกับระบบการปลูกพืชไฮโดรโปนิกส์ โดยแบ่งการทดลองออกเป็น 4 ชุดการทดลองๆ ละ 3 ซ้ำ คือ ชุดควบคุม ชุดการทดลองที่ 1 ชุดการทดลองที่ 2 และชุดการทดลองที่ 3 ที่มี อัตราความหนาแน่น 50, 50, 75 และ 100 ตัวต่อบ่อ และปลูกผักกาดหอมห่อ จำนวน 30 ต้นต่อบ่อ ระยะเวลาการทดลอง 120 วัน เมื่อสิ้นสุดการทดลอง ประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของปลานิลของแต่ละชุดการทดลอง พบว่า ปลานิลมีน้ำหนักเมื่อสิ้นสุดการทดลองเฉลี่ยระหว่าง 174.28 ± 5.42 - 198.94 ± 5.06 กรัม น้ำหนักที่เพิ่มขึ้น 96.95 ± 13.99 - 105.08 ± 13.40 กรัม ความยาวเมื่อสิ้นสุดการทดลอง 38.40 ± 1.70 - 43.94 ± 2.91 เซนติเมตร ความยาวที่เพิ่มขึ้น 11.97 ± 0.62 - 12.57 ± 0.62 เซนติเมตร และอัตราการเจริญเติบโต 0.81 ± 0.07 - 1.00 ± 0.07 กรัมต่อวัน ซึ่งผลการวิเคราะห์ทางสถิติพบว่า ทุกปัจจัยเหล่านี้ไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P > 0.05$) ในแต่ละชุดการทดลอง

ประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของปลานิล

ผลการทดลองประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของปลานิล พบว่า น้ำหนักเมื่อสิ้นสุดการทดลอง น้ำหนักที่เพิ่มขึ้น ความยาวเมื่อสิ้นสุดการทดลอง ความยาวที่เพิ่มขึ้น และอัตราการเจริญเติบโต อัตราการแลกเนื้อ อัตราการรอด ในแต่ละชุดการทดลองไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P > 0.05$) ซึ่งข้อมูลที่ได้สอดคล้องกับงานวิจัยของ จันทร์สว่าง (2538) และ Tamchalanukit *et al.* (1982) ที่รายงานว่าความหนาแน่นในการเพาะเลี้ยงลูกปลาคูจะไม่มีต่ออัตราการเจริญเติบโตของลูกปลา แต่จะมีผลต่อผลผลิตรวม แต่เมื่อพิจารณาผลการทดลองซึ่งพบว่าการเลี้ยงปลานิลที่ความหนาแน่น 100 ตัวต่อบ่อ มีน้ำหนักเมื่อสิ้นสุดการทดลอง น้ำหนักที่เพิ่มขึ้น ความยาวเมื่อสิ้นสุดการทดลอง ความยาวที่เพิ่มขึ้น และอัตราการเจริญเติบโตน้อยกว่าการเลี้ยงที่มีความหนาแน่นของปลาที่น้อยกว่า ซึ่งให้เห็นว่าการปล่อยปลาในอัตราความหนาแน่นสูงมีแนวโน้มที่จะทำให้ปลาเจริญเติบโตได้ลดลง ซึ่งสอดคล้องกับรายงานของกรมประมง (2548) ที่กล่าวว่า การเลี้ยงปลานิลที่เหมาะสมควรมีความหนาแน่น 2,000-5,000 ตัวต่อไร่ ถ้าปล่อยอัตราความหนาแน่นกว่านี้จะทำให้การเจริญเติบโตของปลานิลลดลง นอกจากนี้ยังสอดคล้องกับ คำรง และคณะ (2555) กล่าวว่าในการเลี้ยงปลานิลร่วมกับการปลูกผัก โดยไม่ใช้ดินแบบ Dynamic Root Floating Technique นั้น พบว่าการเลี้ยงปลาที่ความหนาแน่นสูงมีผลต่อการเจริญเติบโตที่ลดลง เนื่องจากส่งผลทำให้ค่าไนโตรเจน และแอมโมเนียสูงขึ้น ซึ่งอาจจะมีผลกระทบในด้านการเจริญเติบโตของปลาโดยตรง เพราะค่าดังกล่าวอาจจะมีผลต่อการกินอาหารของปลา และระบบการหายใจ การรับออกซิเจนเข้าสู่ร่างกายได้น้อยลง

ประสิทธิภาพการผลิตของผักกาดหอมห่อ

ประสิทธิภาพการผลิตของผักกาดหอมห่อ พบว่า ความสูงเมื่อสิ้นสุดการทดลองของแต่ละชุดการทดลองมีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) โดยความสูงที่เพิ่มขึ้นของผักกาดหอมใน ชุดการทดลองที่ 1 ชุดการทดลองที่ 2 และ ชุดการทดลองที่ 3 มีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 18.84 ± 0.19 , 18.00 ± 1.41 และ 18.84 ± 0.53 เซนติเมตร (ตามลำดับ) ซึ่งแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญกับชุดควบคุมที่มีความหนาแน่น 50 ตัวต่อ

บ่อ ซึ่งถ้าพิจารณาจากคุณภาพน้ำที่พบว่าปริมาณไนโตรเจน-ไนโตรเจนของชุดการทดลองที่ 1 ก็มีค่าสูงกว่าชุดควบคุมและชุดการทดลองอื่นๆ อย่างมีนัยสำคัญ โดยสารละลายธาตุอาหารที่ไหลออกจากถังเลี้ยงปลาจะมีปริมาณไนเตรท และฟอสเฟตจากของเสียของปลาเพิ่มขึ้น ซึ่งของเสียดังกล่าวเป็นพิษของฟิช (Quillert, *et al.* 1993) จึงอาจคาดเดาได้ว่าความสูงของผักกาดหอมห่อที่สูงสุดในชุดการทดลองที่ 1 น่าจะมีผลมาจากปริมาณไนโตรเจน-ไนโตรเจน (1.084 ± 0.154) ที่สูงกว่าชุดการทดลอง

คุณภาพน้ำ

คุณภาพน้ำในบ่อทดลองมีค่าเฉลี่ยของแต่ละชุดการทดลอง ดังนี้ อุณหภูมิของน้ำ เท่ากับ $25.13 \pm 0.03 - 25.16 \pm 0.03$ องศาเซลเซียส ค่าความเป็นกรด-ด่างของน้ำ $7.16 \pm 0.15 - 7.20 \pm 0.17$ โดยอุณหภูมิของน้ำและค่าความเป็นกรด-ด่างไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P > 0.05$) ซึ่งปลานิลจะมีชีวิตอยู่ได้ในช่วงการเปลี่ยนแปลงอุณหภูมิที่กว้างมาก ระหว่าง 11 - 42 องศาเซลเซียส และค่าความเป็นกรด-ด่างระหว่าง 4.0 - 11.0 แต่พบว่าช่วงอุณหภูมิเหมาะสมต่อการเจริญเติบโตนั้นอยู่ระหว่าง 28 - 35 องศาเซลเซียส และค่าความเป็นกรด-ด่างที่ 7 - 10 (เกรียงศักดิ์, 2539 : (ชาติชาย, 2543)

ปริมาณออกซิเจนที่ละลายน้ำ $4.03 \pm 0.12 - 4.90 \pm 0.13$ มิลลิกรัมต่อลิตร ซึ่งมีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) โดยปลานิลที่อัตราความหนาแน่น 75 ตัวต่อบ่อ มีปริมาณออกซิเจนที่ละลายน้ำสูงที่สุด (4.90 มิลลิกรัมต่อลิตร) โดยปกติค่าออกซิเจนในน้ำที่เหมาะสมในการเลี้ยงสัตว์น้ำอยู่ระหว่าง 5-8 มิลลิกรัมต่อลิตร (ธรรมรักษ์, 2541) ซึ่งปริมาณออกซิเจนในน้ำในชุดการทดลองมีค่าต่ำกว่าเกณฑ์ที่เหมาะสม ทั้งนี้อาจเกิดจากขบวนการหายใจ การเน่าสลายของอินทรีย์วัตถุต่างๆ ภายในบ่อเลี้ยง ซึ่งอาจจะมีผลต่อการเจริญเติบโตในปลานิลได้

ค่าแอมโมเนีย-ไนโตรเจน $0.085 \pm 0.034 - 0.100 \pm 0.055$ มิลลิกรัมต่อลิตร ไนโตรเจน-ไนโตรเจน $0.952 \pm 0.156 - 1.084 \pm 0.154$ มิลลิกรัมต่อลิตร ไนเตรท-ไนโตรเจน $0.217 \pm 0.158 - 0.457 \pm 0.018$ มิลลิกรัมต่อลิตร เมื่อเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยทางสถิติพบว่าค่าแอมโมเนีย-ไนโตรเจนและค่าไนเตรท-ไนโตรเจน ไม่มีความแตกต่างกัน ($P > 0.05$) แต่ปริมาณไนโตรเจน-ไนโตรเจนมีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) โดยมีค่าสูงสุดในชุดการทดลองที่ 1 (1.084 ± 0.154) ซึ่งมีความหนาแน่นของปลา 50 ตัวต่อบ่อ เมื่อเทียบกับชุดควบคุม (0.952 ± 0.156) ซึ่งมีความหนาแน่น 50 ตัวต่อบ่อเช่นเดียวกัน เมื่อพิจารณาปริมาณไนโตรเจน-ไนโตรเจนในการเพาะเลี้ยงปลานิลครั้งนี้มีค่าค่อนข้างสูง ซึ่งธรรมรักษ์ (2541) รายงานว่าปริมาณไนโตรเจน-ไนโตรเจนมากกว่า 0.66 มิลลิกรัมต่อลิตร จะมีผลเป็นพิษต่อปลาน้ำจืด โดยสาเหตุการเพิ่มระดับไนโตรเจน อาจเกิดจากการเพิ่มจำนวนปลาเข้ามาเลี้ยงในบ่อจำนวนมาก ขณะที่แบคทีเรียไม่สามารถย่อยสลายไปเป็นไนเตรทได้ทัน ซึ่งอาจจะมีผลต่อการเจริญเติบโต โดยค่าที่เหมาะสมในการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำจะได้น้อยกว่า 0.03 มิลลิกรัมต่อลิตร

ฟอสฟอรัส 0.716 ± 0.187 - 0.827 ± 0.274 มิลลิกรัมต่อลิตร ซึ่งผลการวิเคราะห์ทางสถิติพบว่า ปริมาณออกซิเจนที่ละลายน้ำ และไนโตรเจน-ไนโตรเจนมีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) โดยทั้ง 2 ปัจจัยมีค่าสูงสุดในชุดการทดลองที่ 2 ที่มีความหนาแน่นของปลา 75 ตัวต่อบ่อ เมื่อเทียบกับชุดการทดลองที่ 1 และ 3

ถาวร (2530) ได้รายงานว่าการเลี้ยงปลาแบบหนาแน่นในบ่อคอนกรีต พบว่า ปริมาณแอมโมเนีย-ไนโตรเจนอยู่ในช่วง 0.685 - 19.45 มิลลิกรัมไนโตรเจน จันทรสว่าง (2538) ได้ทดลองเลี้ยงปลาดุกในระบบน้ำหมุนเวียนแบบกึ่งปิดพบว่า ปริมาณแอมโมเนีย-ไนโตรเจนอยู่ในช่วง 0.010 - 16.395 มิลลิกรัมไนโตรเจน ซึ่งค่าดังกล่าวอยู่ในช่วงของการทดลองเลี้ยงปลานิลครั้งนี้ นอกจากนี้ประเทือง (2538) ยังรายงานว่า เมื่อปลากินอาหารจะขับถ่ายของเสียออกมาซึ่งจะเป็นสารประกอบไนโตรเจนจะส่งผลต่อปริมาณไนโตรเจน-ไนโตรเจนที่เพิ่มขึ้น ในการทดลองครั้งนี้มีปริมาณฟอสฟอรัส 0.716 ± 0.187 - 0.827 ± 0.274 มิลลิกรัมต่อลิตร ซึ่งสูงกว่าเกณฑ์คุณภาพน้ำสำหรับสัตว์น้ำที่ควรมีปริมาณฟอสฟอรัสไม่เกิน 0.6 มิลลิกรัมต่อลิตร (ประเทือง, 2538) ทั้งนี้อาจเกิดจากการให้อาหาร เนื่องจากฟอสฟอรัสในอาหารส่วนที่ปลากินจะถูกเปลี่ยนเป็นอินทรีย์ฟอสฟอรัสในตัวปลา ส่วนที่ปลากินไม่ทันจะละลายน้ำ บางส่วนถูกนำไปใช้ บางส่วนตกตะกอนเช่นเดียวกับปุ๋ย (โกสินทร์, 2544)

จากการทดลองสรุปได้ว่า ปลานิลเลี้ยงที่อัตราความหนาแน่น 50-100 ตัวต่อบ่อ มีการเจริญเติบโตที่ไม่แตกต่างกัน และการเลี้ยงปลานิลที่ความหนาแน่นดังกล่าวร่วมกับการปลูกผักกาดหอมในระบบน้ำหมุนเวียนให้ประสิทธิภาพการเจริญเติบโตของผักกาดหอมที่ไม่แตกต่างกัน ซึ่งสามารถกล่าวได้ว่าการเลี้ยงปลานิลในบ่อซีเมนต์ด้วยระบบปิดร่วมกับการปลูกพืชแบบไม่ใช้ดินทำให้ของเสียจากการเลี้ยงปลาซึ่งอยู่ในรูปของไนโตรเจนประมาณ 70-75 เปอร์เซ็นต์ จะถูกกำจัดภายในระบบ โดยถูกนำไปใช้เป็นสารอาหารที่ใช้ในการเจริญเติบโตของผักกาดหอม แทนการถ่ายเทน้ำจากการเลี้ยงปลาเพื่อกำจัดของเสียออกไป แต่จากการวิจัยยังพบการตกค้างของตะกอนจากอาหารเหลือและของเสียจากปลาที่ค้ำในระบบท่อผักซึ่งควรจะมีการศึกษาเพิ่มเติมเกี่ยวกับระบบบำบัดที่สามารถแยกตะกอนดังกล่าวออกไปใช้ประโยชน์ การจัดการเลี้ยงปลานิลในระบบปิดที่เป็นมิตรต่อสิ่งแวดล้อมสามารถลดผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมจากการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำได้ และเน้นระบบการเลี้ยงที่มีประสิทธิภาพ เหมาะสม โดยคำนึงถึงต้นทุนการผลิตมาประกอบ จึงอาจเป็นอีกทางเลือกของเกษตรกรที่มีอาชีพเพาะเลี้ยงปลานิลเพื่อให้การผลิตปลานิลมีมาตรฐานและมีคุณภาพต่อไป

เอกสารอ้างอิง

- กิตติ บุญเลิศนิรันดร์. 2547. เทคโนโลยีการปลูกพืชไม่ใช้ดิน. ศูนย์คลินิกเทคโนโลยี สถาบันเทคโนโลยี ราชมนกล วิทยาเขตพระนครศรีอยุธยา หันตรา. 81 น.
- เกรียงศักดิ์ เม่งอำพัน. 2539. เอกสารประกอบการสอน วิชา พล.301 หลักการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำ. เชียงใหม่: ภาควิชาเทคโนโลยีการประมง คณะผลิตกรรมการเกษตร มหาวิทยาลัยแม่โจ้. 212 น.
- โกมุท อุ๋นศรี และปรีชา เขียรเจริญ. 2536. การเลี้ยงปลาในลอมอเมริกันในคอก. เอกสารวิชาการฉบับที่ 27/2536 กองประมงน้ำจืด. กรมประมง. 24 หน้า.
- โกสินทร์ พัฒนมณี. 2544. หลักการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำ. สถาบันเทคโนโลยีราชมนกล. 112 หน้า.
- จันทร์สว่าง งามผ่องใส. 2538. คุณภาพน้ำและการใช้จุลินทรีย์อีเอ็มในการเลี้ยงปลาอุกผสมในระบบน้ำ หมุนเวียนแบบกึ่งปิด. วิทยานิพนธ์ปริญญาโท มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์. 115 น.
- ชาติชาย คงประเสริฐ. 2543. การเลี้ยงปลา. พิมพ์ครั้งที่ 1. สำนักพิมพ์เกษตรบุ๊ค, นนทบุรี.
- ดำรงค์ โลหะลักษณะเดช; กฤษฎา พรหมณ์ชูเอม; วิกิจ ผินรับ; ฉิศา มาชู. 2555. การเลี้ยงปลานิลร่วมกับการ ปลูกผักโดยไม่ใช้ดินแบบ Dynamic Root Floating Technique. รายงานการประชุมทางวิชาการของ มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ ครั้งที่ 50: กรุงเทพฯ. 447-454.
- ถาวร จิระโสภณรักษ์. 2530. การเลี้ยงปลาอุกด้านในบ่อคอนกรีตแบบน้ำไหลผ่าน. เอกสารวิชาการฉบับที่ 1. ระยอง: สถานีประมงน้ำจืดจังหวัดระยอง กรมประมง. 16. น.
- ธรรมรักษ์ ละอองนวล. 2541. การวิเคราะห์คุณภาพน้ำเพื่อการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำ. อุบลราชธานี: คณะ เกษตรและอุตสาหกรรม สถาบันราชภัฏอุบลราชธานี. 212 น.
- ธำรงค์ อมรสกุล. 2528. คุณสมบัติของน้ำในบ่อคอนกรีตกลมระบบน้ำหมุนเวียนที่เลี้ยงปลาอุกด้านในระบบ การปล่อยที่แตกต่างกัน. วิทยานิพนธ์ปริญญาโท. มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์. 90 น.
- นงนุช เลาหะวิสุทธิ. 2544. ระบบการเลี้ยงปลาสวยงามร่วมกับการปลูกพรรณไม้น้ำแบบไร้ดินในระบบปิด. วารสารเคหะการเกษตร 25 (7): 205-215
- นันทนา คชเสนี. 2536. คู่มือปฏิบัติการนิเวศวิทยาน้ำจืด. กรุงเทพฯ: จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย. 177 น.
- นันทิมา สุขธีรธรรมกุล. 2546. ผลการปลูกพันธุ์ไม้น้ำร่วมกับระบบเลี้ยงปลาในระบบต่าง ๆ ที่มีต่อ ผลผลิต และคุณภาพน้ำ. วิทยานิพนธ์ปริญญาโท. สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหาร ลาดกระบัง. 71 น.
- ประเทือง เชาววันกลาง. 2538. คุณภาพน้ำทางการประมง. ลำปาง: แผนกประมง คณะสัตวศาสตร์สถาบัน เทคโนโลยีราชมนกลวิทยาเขตลำปาง. 86 น.
- มนกล ว่องประเสริฐ. 2548. การเพาะพันธุ์และการเลี้ยงปลาอุก. กรุงเทพฯ: อักษรสยามการพิมพ์. 248 น.

- มันสิน ตัณฑุลเวศม์ และ มันรัชต์ ตัณฑุลเวศม์. 2536. เคมีวิทยาของน้ำและน้ำเสีย. กรุงเทพฯ:โรงพิมพ์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย.
- มันสิน ตัณฑุลเวศม์ และ ไพพรรณ พรประภา. 2544. การจัดการคุณภาพน้ำและการบำบัดน้ำเสียในบ่อ เลี้ยงปลาและสัตว์น้ำอื่น ๆ เล่ม 1. กรุงเทพฯ: การจัดการคุณภาพน้ำ ภาควิชาวิศวกรรม สิ่งแวดล้อม คณะวิศวกรรมศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย. 319 น
- ไมตรี ดวงสวัสดิ์. 2530. เกณฑ์คุณภาพน้ำเพื่อการคุ้มครองทรัพยากรน้ำจืด. เอกสารวิชาการฉบับที่ 75. กรุงเทพฯ: สถาบันประมงน้ำจืดแห่งชาติ กรมประมง. 104 น
- ยงยุทธ เข็มไชยศรี. 2548. สารละลายธาตุอาหารพืช. เอกสารประกอบการบรรยายในการฝึกอบรม เรื่อง การ ปลูกพืชโดยไม่ใช้ดิน รุ่นที่ 13. 29-30 ตุลาคม 2548 โรงแรมมิราเคิลแกรนด์. กรุงเทพฯ: ธรรมรักษ์ การพิมพ์.
- สมควร ศิริศรี. 2542. การเลี้ยงปลาเบี่ยงพรรณ. กรุงเทพฯ: เลิฟแอนคลิมเพรส. 85 น.
- ศิริเพ็ญ ตรีไชยาพร. 2543. การวิเคราะห์คุณภาพน้ำ. เชียงใหม่: ภาควิชาชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่. 125 น.
- อานัฐ ตันโซ. 2548. การศึกษาการจัดการธาตุอาหารพืช: พืชในระบบปลูกพืชผักไร้ดิน. เชียงใหม่: Trio Advertising & Media Co., Ltd. 167 น.
- อิทธิสุนทร นันทกิจ. 2544. ความรู้ทั่วไปเกี่ยวกับการปลูกพืชไม่ใช้ดิน. น 1-10. ในเอกสารประกอบการ ฝึกอบรมการปลูกพืชโดยไม่ใช้ดินรุ่นที่ 4. กรุงเทพฯ: ภาควิชาปฐพีวิทยา คณะเทคโนโลยีการเกษตร สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง.
- Anon. 751. **Greenhouse and Hydroponic System.** [Online] Available: <http://www.adumfarmine.com/fag.html>. (10 August 758).
- Boyd, C.E. 1982. **Water Quality Management for Pond Fish Culture.** New York: Elsevier Scientific Publish Company. 318 p .
- Chen, J.C. and C.Y, Lin. 1995. Responses of oxygen consumption, Ammonia –N excretion and Urea-N excretion of *Penaeus chinensis* exposed to ambient ammonia at different salinity and pH levels. **Aquaculture** 136: 243-255.
- Franco-Nava, J. P. Blancheton, G. Deviller and J.Y. Le-Gall. 754. Particulate matter dynamics and transformations in a recirculating aquaculture system: application of stable isotope tracers in seabass rearing **Aquacult. Eng.** 31: 135–155.
- Lewis, W.M., J.H. Yoop, H.L Schramm and A.M. Brandenburg. 1978. Use of hydroponics to maintain water quality of recirculated water in a fish culture system. **Transl. Am. Fish Soc.** 107(1): 92-99.

- Naegel, L.C.A. 1977. Combined production of fish and plants in recirculating water. **Aquaculture** 10: 17-24.
- Nair, A., J. E. Rakocy and J.A. Hargreaves. 1985. **Water quality characteristics of a closed recirculating system for tilapia culture and tomatoe hydroponics.** pp. 223-254 In Proc. 2nd Int.Conf. on Warm water Aquaculture –Finfish.
- Quillere, I., Marie, D., Roux, L., Gosse, F. and Morot-Gaudry, J.F. 1993. An artificial productive ecosystem based on a fish/bacteria/plant association. I. design and management. **Agriculture, Ecosystems and Environment.** 47(1): 13-30.
- Rokocy, J. E., J. A. Hargreaves and D. S. Bailey. 1993. **Nutrient accumulation in a recirculating aquaculture system integrated with hydroponics vegetable production.** pp. 148-158. In Wang. J. K. (Ed). Techniques for Modern Aquaculture. Proceeding of a Conference 21-23 June 1993. Spokane.
- Schwrightt, M.F. and C.E., R. R. Stickney and R. B. Walker. 1998. Nutrient dynamics in integrated aquaculture-hydroponics system. **Aquaculture** 160: 215-237.
- Tarnchalanukit, W.,W. Chuapoehuk, P. suraniranat and U.N.Nakron. 1982. **Pla Duk Dan culture in circulation concrete pond with water recirculating system.** pp. 56-73. In The Seminar on inland and Coastal Aquaculture 6-9 April, 1982 Food and Fertilized Technology Center for the Asian and Pacific Region. Bangkok: Kasetsart University.
- Welch, W. R. 1980. Evaporative water loss from endotherms in thermally and hygrially complex environments: an empirical approach for interspecific comparisons. **J. Comp. Physiol. (B)** 139: 135-143.