

JUNGE

wissenschaft

JungforscherInnen publizieren
online | peer reviewed | original

Verlag:
Physikalisch-
Technische
Bundesanstalt



Biologie &
Medizin

Kleine Teilchen – große Gefahr?

UNTERSUCHUNGEN ZU AUFNAHME UND
WIRKUNG VON MIKROPLASTIK BEIM
KOMPOSTWURM *EISENIA FETIDA*

Mikroplastikpartikel aus Kosmetikprodukten oder abradierete Fasern gelangen z. B. über Klärschlamm auf landwirtschaftliche Nutzflächen. Da über die Auswirkungen von Mikroplastik auf das terrestrische Ökosystem wenig bekannt ist, beschäftigt sich diese Arbeit mit der Etablierung und Durchführung eines Experiments mit Eisenia fetida zur Untersuchung der Wirkung von Mikroplastik auf terrestrische Organismen.

DER JUNGFORSCHER



Johannes Arndt (1997)

Eleonorenschule Darmstadt
64293 Darmstadt

Eingang der Arbeit:
6.8.2016

Arbeit angenommen:
19.8.2016



Kleine Teilchen – große Gefahr?

UNTERSUCHUNGEN ZU AUFNAHME UND WIRKUNG VON MIKROPLASTIK BEIM KOMPOSTWURM *EISENIA FETIDA*

1. Einleitung

1.1 Mikroplastik in aquatischen und terrestrischen Ökosystemen

Im internationalen Jahr des Bodens 2015 rückte die Bedeutung der Bedrohung des terrestrischen Ökosystems unter anderem durch Plastikabfälle in das öffentliche Bewusstsein. Kunststoffe gehören jedoch zu unserem täglichen Leben. Sie sind in vielfältigen Begleitern des Alltags wie Plastiktüten, Verpackungen und Kosmetika enthalten. Durch das achtlose Wegwerfen von Kunststoffprodukten werden die Umwelt und die darin lebenden Organismen langfristig geschädigt. In die Umwelt eingebrachter Kunststoff altert u. a. durch UV-Strahlung und mechanischen Abrieb. Dabei wird der Kunststoff spröde und zerfällt in immer kleinere, unregelmäßige Fragmente. Ein vollständiger Abbau von Kunststoffen erfolgt, wenn überhaupt, nur sehr langsam –

über Jahrhunderte. Die Kunststoffabfälle werden in verschiedene Größenklassen (Makro-, Meso- und Mikroplastik) eingeteilt. Die Mikroplastik-Partikel (Partikel kleiner als 5 mm) werden in primäres und sekundäres Mikroplastik unterteilt. Als primäres Mikroplastik bezeichnet man Kunststoffe, die speziell zum Beispiel für die Verwendung in Kosmetikprodukten hergestellt werden, sekundäres Mikroplastik entstammt ursprünglich größeren Kunststoffprodukten, die durch Alterungsprozesse und durch Abrieb zu Partikeln kleiner 5 mm werden.

Zahlreiche Studien belegen, dass Mikroplastik im aquatischen Ökosystem besonders die am Anfang der Nahrungskette stehenden Kleinlebewesen schädigt. Nehmen im Wasser lebende Tiere kleinere oder größere Teile von Kunststoffpartikeln auf, weil sie dies für Nahrung halten, kann sich bei ihnen ein dauerhaftes Sättigungsgefühl einstellen, wodurch sie verhungern. Die

Verbreitung in den Nahrungsnetzen und den Nahrungsketten wird erweitert, wenn zum Beispiel wirbellose Tiere von ihren Räubern als Beute gefressen werden [6]. Des Weiteren können an Mikropartikeln aus Kunststoffen hydrophobe langlebige Schadstoffe haften und sich anreichern (persistent organic pollutants, POPs). Nehmen Lebewesen diese Partikel auf, können diese Schadstoffe ebenfalls in die Nahrungsnetze und die Nahrungsnetze gelangen [5].

Über den Einfluss von Mikroplastik im terrestrischen Ökosystem liegen nur wenige Untersuchungen vor. Obwohl aquatische und terrestrische Ökosysteme funktionell übereinstimmen, stellen beide Ökosysteme gegensätzliche Typen dar [10].

Um die Gefährdung dieses für den Menschen lebensnotwendigen Systems in das öffentliche Bewusstsein zu rücken, wurde das Jahr 2015 von der Generalversammlung der Vereinten Nationen zum Internationalen Jahr des Bodens erklärt [8]. Es ist zu bedenken, dass es in einer Handvoll Humusboden mehr Lebewesen als Menschen auf der Erde gibt. Das Trockengewicht dieser Bakterien, Pilze, Würmer, Spinnen, Insekten und Einzeller beträgt pro Hektar etwa 5 Tonnen [4]. Bestimmte Testorganismen, wie zum Beispiel der Kompostwurm *Eisenia fetida*, werden genutzt, um Schäden in diesem empfindlichen Ökosystem zu erkennen.

Mikroplastik gelangt zum Beispiel durch Düngung landwirtschaftlicher Flächen mit Klärschlamm, aber auch durch die landwirtschaftliche Verwendung von Gärabfällen aus Biogasanlagen sowie durch Reifenabrieb in das terrestrische Ökosystem. Der Gehalt an Mikroplastik im Klärschlamm kommunaler Kläranlagen wurde 2014 durch das Alfred-Wegener-Institut untersucht (Mikroplastik in ausgewählten Kläranlagen des Oldenburgisch-Ostfriesischen Wasserverbandes (OOWV) in Niedersachsen, Alfred-Wegener-Institut, Biologische Anstalt Helgoland,

2014, Seite 1–48, [7]). Dabei fanden sich, in Abhängigkeit von der Effizienz der Kläranlage, zwischen 1041 und 24 129 Mikroplastik-Partikel pro Kilogramm Trockenmasse Klärschlamm. Es wurden insgesamt vier verschiedene Kunststoffarten identifiziert. Es dominierten Partikel aus Polyethylen (PE) und Polypropylen (PP), gefolgt von Polystyrol (PS) und Polyamid (PA). Es handelt sich dabei zum einen um speziell angefertigte Mikroplastik-Partikel aus Kosmetikprodukten in einer Größe zwischen wenigen Mikrometern und einigen Millimetern, zum anderen abradierte Mikroplastik-Fasern mit einer Größe zwischen 50 und 100 µm von Fleece-Kleidungsstücken [2].

Nimmt man ein Mikroplastik-Partikelgewicht von 1,8 mg an (Analysen-Proben MED-Expedition: Ifremer, Uni Liege, [9]) und legt die gefundenen 1041 bis 24 129 Mikroplastik-Partikel pro Kilogramm Trockenmasse Klärschlamm zugrunde, dann betrüge hochgerechnet der Gehalt an Mikroplastik zwischen 1,8 g und 43,2 g pro Kilogramm Klärschlamm.

Bei maximaler Ausnutzung der gesetzlich erlaubten 1,67 Tonnen Klärschlamm Trockenmasse pro Hektar Ackerfläche pro Jahr würden zwischen 3,0 kg und 72,1 kg Mikroplastik pro 10.000 m² Ackerboden ausgebracht. Das entsprächen 0,3 g bis 7,2 g Mikroplastik pro Quadratmeter und Jahr, die auf die Bodenorganismen einwirken können.

1.2 Ziel und Vorgehen

Ziel der vorliegenden Arbeit ist, anhand des Testorganismus *Eisenia fetida* die Auswirkung von Mikroplastik auf das terrestrische Ökosystem näher zu untersuchen. Meine Hypothese ist, dass unter dem Einfluss der Mikroplastik-Partikel sich ein oder mehrere spezifische Testparameter im Sinne einer Schädigung auf *Eisenia fetida* pathologisch verändern.

Dazu wird der Abrieb einer häufig vorkommenden Kunststoffart (Polypropy-

len) in verschiedenen Konzentrationen dem Futter des Testorganismus zugesetzt, um die oben beschriebene reale Umweltsituation zu simulieren.

Über eine Gesamt-Versuchsdauer von 56 Tagen wird anhand verschiedener Messparameter, wie zum Beispiel Mortalität und Fertilität, die Auswirkung von Mikroplastik auf *Eisenia fetida* ermittelt.

Zur Unterstützung der Hypothese, dass sich Mikroplastik im Darm von *Eisenia fetida* anlagert, werden die Würmer in einem Zusatzexperiment mit fluoreszierendem Mikroplastik gefüttert. Dazu steht fluoreszierendes Polyamid (Prof. G. Schulz, Hochschule Reutlingen) zur Verfügung. Polyamid gelangt in signifikanten Mengen durch Abrieb von z. B. Fleecepullis in das terrestrische Ökosystem.

2. Material und Methoden

Die Experimente mit *Eisenia fetida* werden entsprechend den OECD-Richtlinien für die Testung von Chemikalien durchgeführt. Zur Anwendung kommt

die OECD-Guideline Nr. 222, der sogenannte „Earthworm Reproduction Test“. Die Versuchstiere werden von der Firma IBACON, Roßdorf, zur Verfügung gestellt. Zu Versuchsbeginn sind die Tiere ein Jahr alt.

2.1 Testdesign

Es werden jeweils zehn adulte Würmer in jeweils ein Versuchsgefäß gesetzt. Der Versuchsansatz besteht aus 28 Versuchsgefäßen und insgesamt 280 Versuchstieren:

Die Kontrollgruppe (ohne Mikroplastik-Zusatz) besteht aus acht Versuchsgefäßen (insgesamt 80 Versuchstiere). Jede der fünf Versuchsgruppen mit unterschiedlichen Konzentrationen an Mikroplastik besteht aus je vier Versuchsgefäßen (jeweils 40 Versuchstiere). Die Raumtemperatur beträgt 20 +/- 2° Celsius. Der Versuch wird unter kontrollierten Hell-Dunkelzyklen (16 Stunden hell, 8 Stunden dunkel) durchgeführt.

Als Versuchssubstrat wird künstliche Erde nach den OECD-Richtlinien hergestellt. Das sogenannte Grund-



Abb.1 zeigt die Anordnung der Versuchsgefäße, gefüllt mit Grundsubstrat. In der vorderen Reihe wurde bereits Wasser hinzugefügt.

substrat besteht aus 69,6 % Quarzsand (Quarzwerke Frechen, F 34), 20 % Kaolin (Firma Erbslöh, Lohrheim), 10 % Torf (Floragard, nach DIN 11540) und 0,4 % Kalk (Firma Merck, Darmstadt). 500 g trockene Grundsubstanz werden in jeweils ein Versuchsgefäß gegeben und mit 147,5 g Wasser durchfeuchtet. Das Grundsubstrat hat 59 % Wasserhaltekapazität. Die Befeuchtung soll 50 % von diesen 59 % = 29,5 % betragen, d. h. 295 g Wasser auf 1000 g Grundsubstrat. Die Versuchsgefäße sind Kunststoffschalen mit einer Kapazität von 2 Litern, einer Oberfläche von 200 cm² und einer Tiefe von 4,5 cm. Während des Versuchs sind die Versuchsgefäße mit transparenten Kunststoffdeckeln verschlossen. Diese enthalten zum Gasaustausch zwanzig runde Öffnungen (Durchmesser 0,5 mm).

Abb. 1 zeigt die Anordnung der Versuchsgefäße, gefüllt mit Grundsubstrat. In der vorderen Reihe wurde bereits Wasser hinzugefügt.

2.2 Versuchsansatz

Am Tag vor Versuchsbeginn werden 400 Würmer (> 5 cm) aus den Anzuchtboxen herausgelesen und zur Akklimatisierung für 24 Stunden in eine Box mit 1 kg angefeuchtetem Versuchssubstrat ohne Futter gesetzt.

An Tag 0 des Versuchs werden geschlechtsreife Würmer, erkennbar an einem Clitellum (siehe Abb. 2), aussortiert und in einem Küchensieb unter fließendem Wasser von anhaftender Erde gesäubert.

Jeder Wurm wird vor dem Wiegen durch kurzes Auflegen auf Küchenkrepp von Wasser befreit, sodass die Haut noch glänzt, aber nicht mehr tropfnass ist. Das individuelle Wurmgewicht sollte zwischen 200 und 600 mg liegen. Um die Verteilung der Versuchstiere zu den Versuchsgruppen zufällig zu gestalten, erfolgt die Zuordnung der gewogenen Versuchstiere für die ersten 28 Tiere aufsteigend (von Versuchsgefäß 1 bis 28), für die folgenden 28 Tiere absteigend (Gefäß 28 bis 1), für die nächsten 28 Tiere wieder aufsteigend, und so fort.

2.3 Fütterung

Jeweils 5 g gemahlener Kuhdung (von der Firma IBACON) wird erstmals am Tag 1 nach dem Versuchsbeginn auf die Oberfläche des Substrats in jedem Versuchsgefäß aufgebracht, danach alle 7 Tage für insgesamt 28 Tage. Das frisch aufgebrachte Futter wird mit jeweils 2 g Wasser besprüht.

Der Wasserverlust des Substrats durch Verdunstung durch die Deckelöffnungen der Testgefäße wird dabei durch Wiegen des Versuchsgefäßes kontrolliert. Verluste werden durch Wasserzugabe ergänzt.

Am Tag 28, nach Entfernen der adulten Würmer, werden die Substratoberflächen wiederum alle 7 Tage bis Tag 56 mit jeweils 5 g gemahlener Kuhdung bestreut.

2.4 Zugabe von Mikroplastik

Mikroplastik wird nur einmalig mit der ersten Fütterung der Versuchstiere zugeführt: Feingeriebene Polypropylen (PP) wird mit 5 g Kuhdung vermischt und jeweils auf der Oberfläche des Grundsubstrats verteilt. Die Mikroplastik-Partikel weisen maximal dieselbe Größe wie die Kuhdung-Partikel auf (siehe Abb. 3).

Für die Errechnung der für unsere Versuche notwendigen Mikroplastik-Mengen legten wir die in der Einleitung genannten Werte [7] zugrunde. Die Oberfläche des Grundsubstrates im Versuchsgefäß beträgt 0,019 m². Damit enthalten die unterschiedlichen Versuchsgruppen die in Tab. 1 genannten Mikroplastikmengen. Als höchste Testdosis wird bei toxikologischen Experimenten das Fünffache der höchsten, in der Realität vorkommenden Dosis der zu testenden toxischen Substanz eingesetzt.



Abb. 2: *Eisenia fetida* mit Clitellum



Abb. 3: Mikroskopische Aufnahmen von Kuhdung-Partikeln (links) und Polypropylen-Partikeln (rechts)

2.5 Auswertung der adulten Würmer

Am Tag 28 wird jedes Versuchsgefäß einzeln geleert und die adulten Würmer herausgelesen. Nach Reinigung unter fließendem Wasser und Abtupfen mit Küchenkrepp werden die Würmer einzeln gewogen. Für diese Versuchstiere ist das Experiment beendet, sie werden im Garten freigesetzt.

Das Grundsubstrat mit den darin enthaltenen Eiern von *Eisenia fetida* (siehe [Abb. 4](#)) wird zur Fortführung des Experimentes wieder zurück in das Versuchsgefäß gegeben.

2.6 Auswertung der Jungtiere

Nach weiteren 28 Tagen wird jedes Versuchsgefäß in einem Wasserbad für 30

Minuten bei 55° Celsius erwärmt. Durch die Wärme werden die im Erdreich befindlichen Jungtiere an die Oberfläche getrieben und können dort gezählt werden.

2.7 Versuchsparameter

Es wurden folgende Parameter gemessen.

- **Fraßrate:** Abschätzung, inwieweit die Oberfläche des Substratbodens jeweils 7 Tage nach vorangegangener Fütterung noch mit Kuhdung bedeckt ist (schlecht quantifizierbarer, weicher Parameter).
- **Mortalität:** Prüfung der Anzahl der überlebenden adulten Versuchstiere. Die Konzentration der Testsubstanz sollte so gewählt werden, dass kein Versuchstier innerhalb der 28 Tage verstirbt.

Tab. 1: Mikroplastikmengen in den unterschiedlichen Versuchsgruppen

Versuchsgruppe	Mikroplastik/m ² Ackerboden in g	Mikroplastik/Versuchsgefäß in mg
1	0,3	5,8
2	1,0	19,0
3	4,0	76,0
4	7,2	136,8
5	36,0	684,0



Abb. 4: *Eisenia fetida* (links) und Ei (rechts) im Grundsubstrat

- **Gewichtsdifferenz:** Gewichtsentwicklung der adulten Tiere während der 28-tägigen Versuchsdauer, bestimmt aus den Gewichtsbestimmungen an Versuchstag 0 und 28. Da individuelle Tiere nicht unterschieden werden können, wird die Gewichtsdifferenz pro Versuchsgefäß mit je 10 Würmern angegeben.
- **Fertilität:** Anzahl der Jungtiere pro Versuchsgefäß nach 56 Tagen Versuchsdauer (härtester Parameter).

2.8 Statistische Auswertung

Von jeder Versuchsgruppe werden der Mittelwert und die Standardabweichung der Gewichte zu Versuchsbeginn (Tag 0) und Versuchsende für Adulttiere (Tag 28) errechnet.

Zur Ermittlung der Signifikanz (Signifikanzniveau $p = 0,05$) wird der Zweistichproben-t-Test für unabhängige Stichproben (ungepaarter t-Test) angewandt [11].

2.9 Fluoreszenz-Experimente

Es werden wiederum jeweils 10 adulte Würmer in jeweils ein Versuchsgefäß gesetzt. Der Versuchsansatz besteht diesmal aus vier Versuchsgefäßen mit insgesamt 40 Versuchstieren. Die Kontrollgruppe (ohne fluoreszierendes Mikroplastik) besteht aus zwei Versuchsgefäßen (insgesamt 20 Versuchstiere). Zwei Versuchsgruppen mit dem fluoreszierenden Mikroplastik bestehen ebenfalls aus zwei Versuchsgefäßen (jeweils 20 Versuchstiere). Die übrigen Parameter entsprechen den oben genannten Bedingungen.

Das fluoreszierende Mikroplastik (fein gemahlene Polyamid in der Größe $20 \mu\text{m} \times 500 \mu\text{m}$) wird in der Menge von 76,0 mg (entspricht 4,0 g Mikroplastik pro m^2 Ackerboden) bzw. 684,0 mg (entspricht 36,0 g Mikroplastik pro m^2 Ackerboden) mit 5 g Kuhdung vermischt und jeweils auf der Oberfläche des Grundsubstrats verteilt.

3. Ergebnisse

3.1 Auswertung adulte Würmer

Bei den Fütterungen alle sieben Tage hat die Menge des bei der vorangegangenen Fütterung aufgetragenen Kuhdung auf der Oberfläche jedes der Versuchsgefäße deutlich abgenommen. Nach Augenschein ergibt sich zwischen den Kontroll- sowie den Versuchsgruppen kein Unterschied in der Fraßrate. Inwieweit Mikroplastik von den Versuchstieren aufgenommen wird, kann aufgrund der geringen Partikelgröße und der Vermischung mit dem Dung nicht quantifiziert werden.

In jedem der Versuchsgefäße finden sich nach 28 Tagen 10 lebende adulte Würmer, die Mortalität beträgt in allen untersuchten Gruppen Null. In der ausgebreiteten Erde finden sich diverse Eier, jedoch noch keine Jungtiere.

Auf der Basis eines Signifikanzniveaus von 5 % weisen die Ausgangsgewichte der Versuchstiere (Tab. 2) in den Ver-

Tab. 2: Mittlere Ausgangs- und Endgewichte sowie Gewichts-differenzen der adulten Würmer

Mikroplastik pro m^2 Ackerboden in g	Mittleres Ausgangsgewicht mit Standardabweichung in g	Mittleres Endgewicht mit Standardabweichung in g	Mittlere Gewichts-differenz mit Standardabweichung in g
Kontrolle	$0,389 \pm 0,014$	$0,583 \pm 0,042$	$0,199 \pm 0,035$
0,3	$0,376 \pm 0,080$	$0,572 \pm 0,046$	$0,191 \pm 0,036$
1,0	$0,386 \pm 0,011$	$0,578 \pm 0,035$	$0,196 \pm 0,030$
4,0	$0,376 \pm 0,021$	$0,581 \pm 0,024$	$0,199 \pm 0,027$
7,2	$0,368 \pm 0,019$	$0,576 \pm 0,013$	$0,204 \pm 0,022$
36,0	$0,371 \pm 0,011$	$0,596 \pm 0,032$	$0,227 \pm 0,032$

suchsgruppen keinen signifikanten Unterschied zu denen der Kontrollgruppe auf (Tab. 3, in jedem der Gruppenvergleiche $p > 0,05$).

Die Endgewichte der Versuchstiere (siehe Tab. 2) in der 36,0-g/m²-Versuchsgruppe weisen gegenüber der 0,3-g/m²-, der 1,0-g/m²- sowie der 7,2-g/m²-Versuchsgrup-

pe einen signifikanten Unterschied (signifikant höheres Endgewicht, $p < 0,05$) auf, die Signifikanz wird gegenüber der Kontrollgruppe sowie der 4,0-g/m²-Ver-

Tab. 3: Berechnung der Signifikanz (p-Wert) der mittleren Ausgangsgewichte

t-Test	Kontrolle	0,3 g / m ²	1,0 g / m ²	4,0 g / m ²	7,2 g / m ²	36,0 g / m ²
Kontrolle		0,6309	0,8954	0,6440	0,1574	0,2943
0,3 g / m ²	0,6309		0,2604	0,9736	0,6166	0,8133
1,0 g / m ²	0,8954	0,2604		0,5762	0,2486	0,4326
4,0 g / m ²	0,6440	0,9736	0,5762		0,5606	0,7776
7,2 g / m ²	0,1574	0,6166	0,2486	0,5606		0,8272
36,0 g / m ²	0,2943	0,8133	0,4326	0,7760	0,8272	

Tab. 4: Berechnung der Signifikanz (p-Wert) der mittleren Endgewichte

t-Test	Kontrolle	0,3 g / m ²	1,0 g / m ²	4,0 g / m ²	7,2 g / m ²	36,0 g / m ²
Kontrolle		0,3427	0,4443	0,4641	0,1927	0,0645
0,3 g / m ²	0,3427		0,4725	0,3956	0,4154	0,0330*
1,0 g / m ²	0,4443	0,4725		0,4858	0,2998	0,0399*
4,0 g / m ²	0,4641	0,3956	0,4858		0,3185	0,0654
7,2 g / m ²	0,1927	0,4154	0,2998	0,3185		0,0190*
36,0 g / m ²	0,0645	0,0330*	0,0399*	0,0654	0,0190*	

suchsgruppe knapp verfehlt ($p = 0,065$), siehe [Tab. 4](#). Zwischen allen anderen Versuchsgruppen wird ein signifikanter Unterschied im Endgewicht deutlich verfehlt ($p \gg 0,05$).

Sowohl in den Kontroll- als auch in den Versuchsgruppen kommt es zu einer Gewichtszunahme von etwa 50 % gegenüber dem Ausgangsgewicht während der 28-tägigen Versuchsdauer (siehe [Tab. 2](#)). Nur die 36,0-g/m²-Versuchsgruppe weist einen signifikanten Unterschied sowohl zu der Kontrollgruppe als auch zu den anderen Versuchsgruppen auf ($p < 0,05$), siehe [Tab. 5](#).

3.2 Auswertung Jungwürmer

Nach 10-minütigem Erhitzen befinden sich alle Jungwürmer einer Gruppe auf der Oberfläche des Grundsubstrats. Die gefundenen Jungwürmer weisen eine Länge zwischen 0,5 cm und 6,0 cm auf. Die mittlere Anzahl der nach 56 Tagen pro Versuchsgefäß gefundenen Jungtiere ist in [Tab. 6](#) enthalten.

Die Anzahl der Jungwürmer in den Versuchsgruppen weisen keinen signifikanten Unterschied zu denen der Kontrollgrup-

pe auf (in jedem der Gruppenvergleiche $p > 0,05$), siehe [Tab. 7](#).

Tab. 6: Mittlere Anzahl der nach 56 Tagen pro Versuchsgefäß gefundenen Jungtiere

Mikroplastik pro m ² Ackerboden in g	Mittlere Anzahl Jungwürmer	Standardabweichung
Kontrolle	140,00	20,983
0,3	123,00	22,964
1,0	133,25	29,443
4,0	155,75	19,068
7,2	143,50	20,207
36,0	160,50	35,819

Tab. 5: Berechnung der Signifikanz (p-Wert) der mittleren Gewichtsdivergenz

t-Test	Kontrolle	0,3 g / m ²	1,0 g / m ²	4,0 g / m ²	7,2 g / m ²	36,0 g / m ²
Kontrolle		0,4909	0,4078	0,4001	0,4420	0,0133*
0,3 g / m ²	0,4909		0,4271	0,4049	0,4348	0,0267*
1,0 g / m ²	0,4078	0,4271		0,3158	0,3178	0,0108*
4,0 g / m ²	0,4001	0,4049	0,3158		0,4396	0,0259*
7,2 g / m ²	0,4420	0,4348	0,3178	0,4396		0,0059*
36,0 g / m ²	0,0133*	0,0267*	0,0108*	0,0259*	0,0059*	

Es zeigt sich eine annähernd lineare Korrelation zwischen Gewichtszunahme der adulten Würmer und der Anzahl der Jungwürmer (siehe [Abb. 5](#)). Eine höhere Gewichtszunahme im Beobachtungszeitraum – unabhängig von der Menge des zugeführten Mikroplastiks – führt zu einer Steigerung der Fertilität.

3.3 Ergebnis der Fluoreszenzversuche

Innerhalb des Beobachtungszeitraums von sieben Tagen treten keine signifikanten Gewichtsänderungen sowohl innerhalb einer Gruppe als auch zwischen den drei verschiedenen Gruppen auf. Visuell nimmt die Fluoreszenz des Futters auf der Substratoberfläche innerhalb der sieben Tage ab (siehe [Abb. 6](#) und [Abb. 7](#)). Die Versuchstiere in allen Versuchsgruppen zeigen nach einer Woche im Fluoreszenzlicht keine Fluoreszenz (siehe [Abb. 8](#)), wohingegen einen Tag nach Umsetzen der Versuchstiere in reines Grundsubstrat der auf der Oberfläche abgelagerte Kot in der Versuchsgruppe 4,0 g/m² eine leichte, in der Versuchsgruppe 36,0 g/m² eine deutliche Fluoreszenz zeigt (siehe [Abb. 9](#)).

4. Diskussion

Während es für das aquatische Ökosystem vielfältige Nachweise für die Schädlichkeit von Mikroplastik gibt [1], liegen bislang kaum Erkenntnisse über

deren Effekt im terrestrischen Ökosystem vor.

Ziel dieser Arbeit war es, die Auswirkungen von Mikroplastik-Partikeln einer Kunststoffart – in diesem Fall Po-

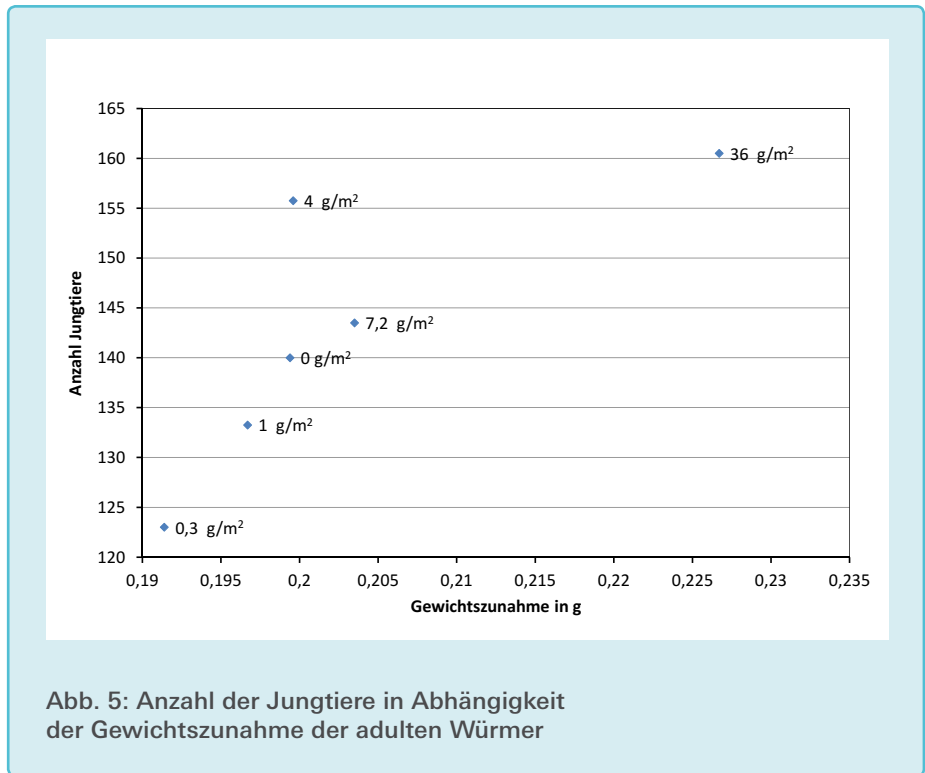


Abb. 5: Anzahl der Jungtiere in Abhängigkeit der Gewichtszunahme der adulten Würmer

Tab. 7: Berechnung der Signifikanz (p-Wert) der mittleren Anzahl der nach 56 Tagen pro Versuchsgefäß gefundenen Jungtiere

t-Test	Kontrolle	0,3 g / m ²	1,0 g / m ²	4,0 g / m ²	7,2 g / m ²	36,0 g / m ²
Kontrolle		0,1138	0,3268	0,1183	0,3943	0,1162
0,3 g / m ²	0,1138		0,3014	0,0653	0,1143	0,0642
1,0 g / m ²	0,3268	0,3014		0,1234	0,2934	0,1422
4,0 g / m ²	0,1183	0,0653	0,1234		0,2059	0,4113
7,2 g / m ²	0,3943	0,1143	0,2934	0,2059		0,2200
36,0 g / m ²	0,1162	0,0642	0,1422	0,4113	0,2200	

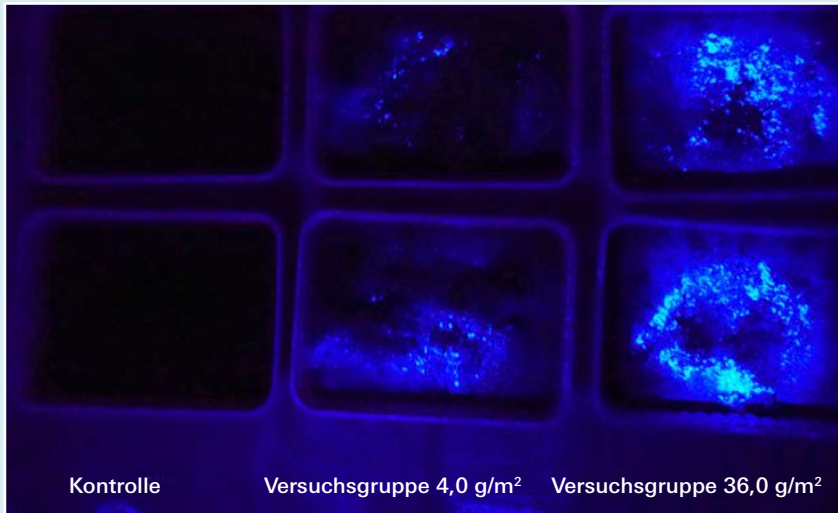


Abb. 6: Fluoreszenz des Futters an Tag 1

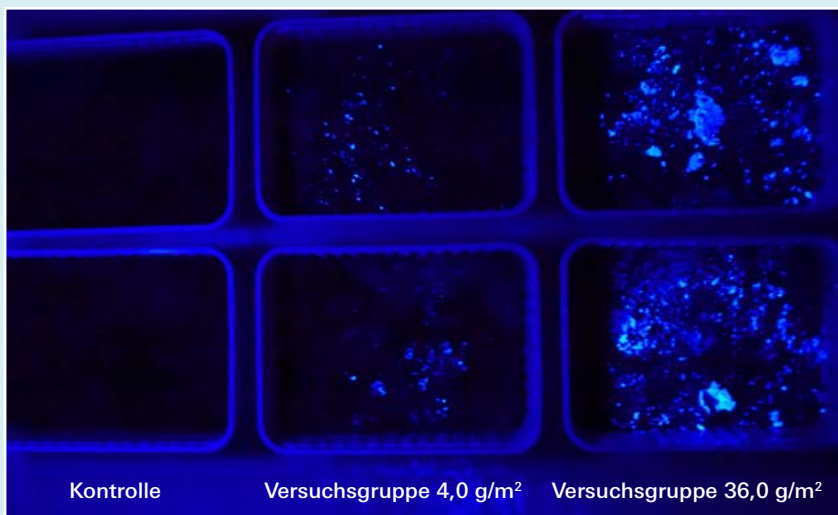


Abb. 7: Fluoreszenz des Futters an Tag 7



Abb. 8: Keine Fluoreszenz im Wurm der Versuchsgruppe 36,0 g/m²

lypropylen – auf ein spezifisches, in der ökotoxikologischen Testung häufig angewandtes Testsystem, den Kompostwurm *Eisenia fetida*, zu untersuchen.

Die formulierte Hypothese lautet, dass unter dem Einfluss der Mikroplastik-Partikel sich ein oder mehrere spezifische Testparameter im Sinne einer Schädigung auf *Eisenia fetida* pathologisch verändern.

Der am wenigsten spezifische Parameter, die Fraßrate, hat eine geringe Aussagekraft, da die Menge des verbrauchten Futters (in Form von auf die Oberfläche des Grundsubstrats aufgestreuten gemahlenden Dungs) nicht quantitativ erfassbar ist. Ein weiterer Parameter stellt die Mortalität dar. Nach der OECD-Richtlinie 222 sollte die Menge der zu testenden toxischen Substanz so bemessen sein, dass im Beobachtungszeitraum von 56 Tagen keines der eingesetzten adulten Tiere stirbt. Exakter zu bestimmen ist der Parameter Gewichtsänderung. Da die jeweils zehn eingesetzten adulten Würmer nicht individuell gekennzeichnet werden können (mögliche potenzielle Schädigung durch eine Markierung nicht auszuschließen), kann die Gewichtsveränderung nur jeweils pro Versuchsgefäß und damit nur je 10 Würmer ermittelt werden. Als sensitivster Parameter gilt die Fertilitätsrate, da diese schon durch vergleichsweise geringe Schädigung des Testorganismus *Eisenia fetida* beeinflusst wird.

In den durchgeführten Experimenten wurde keiner der vier Parameter durch steigende Mikroplastik-Konzentrationen negativ verändert. In allen Versuchsgruppen war die Fraßrate gleich. Auch bei der Mortalitätsrate, die in allen Gruppen null Prozent betrug, gab es keinen Unterschied zu verzeichnen.

Die Wurm-Ausgangsgewichte zu Versuchsbeginn betragen minimal 0,183 g, maximal 0,616 g und liegen damit weitgehend im zu erwartenden Bereich von 0,2 bis 0,6 g (M. Ganßmann, Study Di-

rector, Fa. IBACON, persönliche Mitteilung). Die mittleren Ausgangsgewichte pro Versuchsansatz von je 10 adulten Würmern lagen zwischen 0,348 g und 0,412 g und wiesen keinen signifikanten Unterschied auf.

Bei den Wurm-Endgewichten nach 28 Tagen zeigte dagegen die Versuchsgruppe mit der höchsten Mikroplastikexposition gegenüber drei anderen Versuchsgruppen (0,3 g/m², 1,0 g/m² und 7,2 g/m²) einen signifikant höheren Gewichtszuwachs. Gegenüber der Kontrollgruppe und der 4,0-g/m²-Versuchsgruppe verfehlte der Gewichtszuwachs nur knapp das Signifikanzniveau von 5 %.

Bei der Ermittlung der Gewichtsunterschiede zwischen Ausgangs- und Endgewicht wiesen alle Versuchsgruppen eine etwa 50-prozentige Gewichtszunahme auf. Die 36,0-g/m²-Versuchsgruppe zeigte gegenüber allen anderen Versuchsgruppen eine signifikant höhere Gewichtszunahme. Wenn man die nicht signifikant höheren Gewichtsunterschiede der niedrigeren Versuchsgruppen (Ausnahme 0,3-g/m²-Versuchsgruppe) berücksichtigt, ergibt sich eine diskrete Dosis-Wirkungsbeziehung, das heißt, eine höhere Gewichtszunahme mit steigender Mikroplastik-Exposition.

Eine mögliche Ursache für diese Beobachtung könnte sein, dass – anders als in Daphnien – das Mikroplastik im größeren Gastrointestinalsystem des

Wurms nicht zu einer Verstopfung und damit zum Verhungern führt, sondern dass es sich im Darm an der Darmwand anlagert oder in Ausbuchtungen ablagert und so das Wurmgewicht erhöht, ohne die Fraßrate des Wurms zu beeinflussen. Auch eine Verzögerung der Darmentleerung durch mechanische Verstopfung oder Beeinflussung der Darmperistaltik kämen in Frage.

Eine Kontrolle der Aufnahme des zugegebenen Mikroplastiks war nicht möglich, zum einen wegen der geringen Menge (einmalig 5,8 bis 684,0 mg Mikroplastik versus vier mal 5000 mg Futter), zum anderen, weil bereits beim Aufbringen des zweiten Futterdungs das gegebenenfalls noch nicht aufgenommene Mikroplastik vollständig überdeckt wurde.

Da ein direkter Nachweis des eingesetzten Mikroplastiks im Kot aufgrund der sehr geringen Konzentrationen nicht möglich ist, wurde zur Untersuchung, ob die höhere Gewichtszunahme der Würmer unter steigender Mikroplastik-Konzentration auf ein Verbleiben des Mikroplastiks im Darm zurückzuführen ist, fluoreszierendes Mikroplastik (Polyamid) dem Futter zugesetzt und die Versuchstiere nach sieben Tagen fluoreszenzmikroskopisch untersucht. Die Würmer selbst zeigten im Fluoreszenzlicht keine Anreicherung von Mikroplastik im Körper. Nach Umsetzen in reines Grundsubstrat konnte nach 24 Stunden

eine dosisabhängige Fluoreszenz auf der Oberfläche als Zeichen einer Ausscheidung des markierten Polyamids nachgewiesen werden. Dies lässt darauf schließen, dass Mikroplastik nicht im Darm akkumuliert wird und daher, zumindest bei *Eisenia fetida*, auch nur ein geringes Wirkpotenzial hat.

Die festgestellte positive Korrelation zwischen Wurmgewicht und Fertilitätsrate entspricht zunächst den unter natürlichen Bedingungen zu erwartenden Ergebnissen. Die Tatsache, dass die Fertilitätsrate eine leichte, wenn auch nicht signifikante Korrelation zwischen steigender Mikroplastikgabe und steigender Anzahl von Jungwürmern zeigte, könnte Hinweis darauf sein, dass Mikroplastik in den Hormonhaushalt des Wurmes eingreift.

Dabei könnte Mikroplastik eine direkte Wirkung ausüben oder eine indirekte durch an das Mikroplastik adsorbierte chemische Substanzen. Eine solche Wirkung wurde zum Beispiel im Humanbereich für die Substanz Bisphenol A nachgewiesen, einem Weichmacher in verschiedenen Kunststoffarten. In den an *Eisenia fetida* durchgeführten Experimenten könnte eine Hormonwirkung zu einem gesteigerten Appetit sowie zu einer erhöhten Paarungsbereitschaft führen, auch wenn andere Wirkmechanismen, wie beispielsweise eine durch die Mikroplastik-Partikel induzierte verstärkte Nahrungsaufnahme

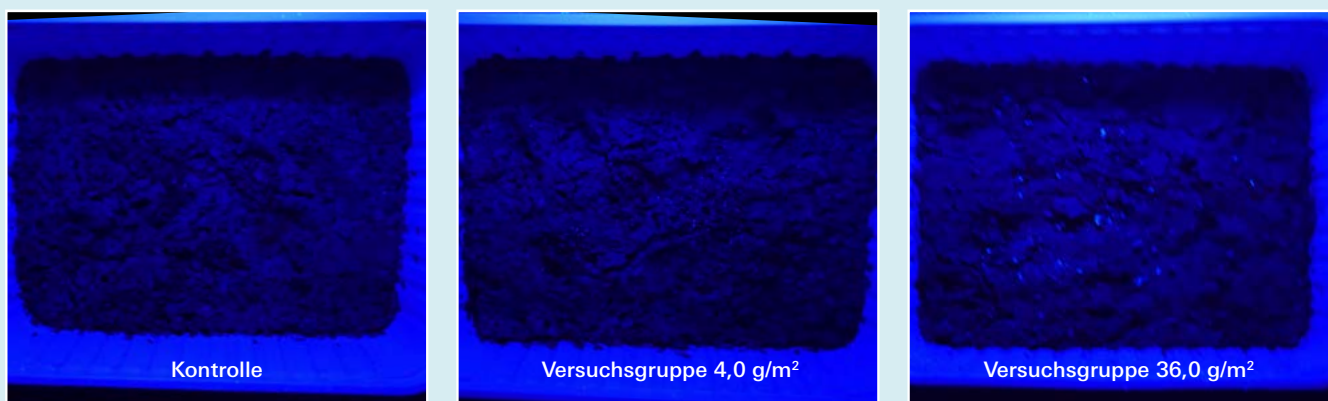


Abb. 9: Fluoreszenz des Kotes in Abhängigkeit von der Menge des Mikroplastiks (Links: Kontrolle, Mitte: 4,0 g/m², Rechts: 36 g/m²)

me ebenfalls relevant sein können. Inwieweit dann die zu beobachtende Gewichtszunahme sowie die tendenziell zu beobachtende Zunahme der Fertilitätsrate für den Wurm auch langfristig positive oder gegebenenfalls negative Effekte sind, müsste durch Langzeit-Experimente untersucht werden. Im Pflanzenreich gibt es Beispiele, dass Bäume unter Stressbedingungen vermehrt Früchte zur Fortpflanzung bilden.

5. Ausblick

Kunststoffe im Allgemeinen und Mikroplastik im Speziellen stellen eine Gefahr für die Umwelt dar. Dies konnte im aquatischen Ökosystem, beispielsweise an Daphnien, gezeigt werden. Es ist davon auszugehen, dass die Gefährdung der Tierarten durch Mikroplastik und Plastik je nach Organismusgröße von den Konzentrationen und der Einwirkungsdauer abhängt.

Die Hypothese einer schädigenden Wirkung durch Mikroplastik auf einen terrestrischen Testorganismus wie *Eisenia fetida* konnte durch diese Experimente nicht bestätigt werden. Mögliche Ursachen sind:

- Ein zu großer Testorganismus im Verhältnis zur Partikelgröße des Mikroplastiks. Vor allem kleinere Bodenorganismen mit einem kleineren Gastrointestinalsystem könnten davon betroffen sein, indem sie durch Mikroplastik-Partikel Verstopfungen erleiden und ähnlich wie die Daphnien im aquatischen System dadurch verhungern. Dies könnte man mithilfe eines alternativen Testsystems, wie z. B. *Collembola spec.* untersuchen.
- Ein phylogenetisch zu einfaches Gastrointestinalsystem mit einer sehr kurzen Transitzeit könnte zu einer zu geringen Einwirkdauer des Mikroplastiks auf den Versuchstierorganismus führen. Durch Einsatz einer alternativen Versuchstierspe-

zies mit komplexerem Darmaufbau, wie z. B. Larven des Rosenkäfers (*Cetoniidae*), könnte diese Hypothese verfolgt werden.

- Eine zu geringe Mikroplastik-Konzentration bzw. eine zu kurze Mikroplastik-Exposition. Durch Versuche mit höheren Konzentrationen, entweder als Einzelgabe oder bei jeder Fütterung oder durch eine Verlängerung der Versuchsdauer könnten mögliche Langzeitfolgen des Mikroplastiks auf den Testorganismus erkannt werden.
- Die Wahl einer nicht ausreichend toxischen Kunststoffart. Polypropylen gehört zwar zu den am häufigsten vorkommenden Kunststoffen im Klärschlamm, möglicherweise wirken aber andere, in geringerer Menge vorkommende Kunststoffe, wie z. B. Polyvinylchlorid, toxischer auf Organismen des terrestrischen Ökosystems.
- Ein weiterer interessanter Ansatz wäre die Untersuchung der Auswirkung von Biokunststoffen, dessen Verwendung im Alltag zurzeit getestet und kritisch diskutiert wird.

Danksagung

Ich möchte mich ganz herzlich bei Matthias Ganßmann, Study Director der Firma Ibacon, Dr. Ing. Lutz Härtel, Unger Ingenieure, Professor Gerhard Schulz, Universität Reutlingen, Dr. Christa Jansen, Schulförderung der Firma Merck sowie bei Oberstudiendirektor Heinz-Jürgen Krell, Direktor der Eleonoren-Schule Darmstadt, für ihre Unterstützung bedanken. Mein ganz besonderer Dank gilt meiner Betreuerin Studiendirektorin Martina Gerbig-Gross.

Quellen- und Literaturverzeichnis

- [1] Arthur, C.; Baker, J. & H. Bamford (2009): Proceedings of the international Research Workshop on the Occurrence, Effects and Fate of Microplastic Marine Debris. Sept 9-11, 2008. NOAA Technical Memorandum NOS-QR&R-30.
- [2] Browne, M.A.; Crump, P.; Niven, S.J.; Teuten, E.; Tonkin, A.; Galloway, T. & R. Thompson (2011): Accumulation of Microplastic on Shorelines Worldwide: Sources and Sinks. *Environmental Science & Technology* 45: 9175-9179
- [3] OECD Guideline 222 for Testing of Chemicals – Earthworm Reproduction Test *Eisenia fetida* / *Eisenia andrei*, 13. April 2004.
- [4] STERN-Report „Rettet den Boden“, 1985, S. 20.
- [5] Teuten, E.L., Rowland, S.J., Galloway, T.S. & Richard C. Thompson (2007): Potential for plastics to transport hydrophobic contaminants. *Environmental Science and Technology* 41, 7759-7764.
- [6] Wright, S. L., Thompson, R. & T. S. Galloway (2013): The physical impacts of microplastics on marine organisms: A review. In: *Environmental Pollution* 177, S. 483–492.
- [7] http://www.awi.de/de/news/press_releases/detail/item/microplastics_in_the_marine_environment?cHash=14eb514e-eb38733b438f05e18ede7cf7 (12.12.2014)
- [8] http://www.bmel.de/DE/Landwirtschaft/JahresBodens/JahresBodens_node.html (20.12.2014)
- [9] <http://www.expeditionmed.eu/fr/en/programme-general/> (5.12.2014)
- [10] http://www.geodz.com/deu/d/images/1979_terrestrische_oekosysteme.png (19.11.14)
- [11] <http://www.matheguru.com/stochastic/267-t-Test.html> (8.4.2015)

Publiziere auch Du hier!

FORSCHUNGSARBEITEN VON SCHÜLER/INNE/N UND STUDENT/INN/EN

In der Jungen Wissenschaft werden Forschungsarbeiten von SchülerInnen, die selbstständig, z. B. in einer Schule oder einem Schülerforschungszentrum, durchgeführt wurden, veröffentlicht. Die Arbeiten können auf Deutsch oder Englisch geschrieben sein.

Wer kann einreichen?

SchülerInnen, AbiturientInnen und Studierende ohne Abschluss, die nicht älter als 23 Jahre sind.

Was musst Du beim Einreichen beachten?

Lies die [Richtlinien für Beiträge](#). Sie enthalten Hinweise, wie Deine Arbeit aufgebaut sein soll, wie lang sie sein darf, wie die Bilder einzureichen sind und welche weiteren Informationen wir benötigen. Solltest Du Fragen haben, dann wende Dich gern schon vor dem Einreichen an die Chefredakteurin Sabine Walter.

Lade die [Erstveröffentlichungserklärung](#) herunter, drucke und fülle sie aus und unterschreibe sie.

Dann sende Deine Arbeit und die Erstveröffentlichungserklärung per Post an:

Chefredaktion Junge Wissenschaft

Dr.-Ing. Sabine Walter
Paul-Ducros-Straße 7
30952 Ronnenberg
Tel: 05109 / 561508
Mail: sabine.walter@verlag-jungewissenschaft.de

Wie geht es nach dem Einreichen weiter?

Die Chefredakteurin sucht einen geeigneten Fachgutachter, der die inhaltliche Richtigkeit der eingereichten Arbeit überprüft und eine Empfehlung ausspricht, ob sie veröffentlicht werden kann (Peer-Review-Verfahren). Das Gutachten wird den Euch, den AutorInnen zugeschickt und Du erhältst gegebenenfalls die Möglichkeit, Hinweise des Fachgutachters einzuarbeiten.

Die Erfahrung zeigt, dass Arbeiten, die z. B. im Rahmen eines Wettbewerbs wie **Jugend forscht** die Endrunde erreicht haben, die besten Chancen haben, dieses Peer-Review-Verfahren zu bestehen.

Schließlich kommt die Arbeit in die Redaktion, wird für das Layout vorbereitet und als Open-Access-Beitrag veröffentlicht.

Was ist Dein Benefit?

Deine Forschungsarbeit ist nun in einer Gutachterzeitschrift (Peer-Review-Journal) veröffentlicht worden, d. h. Du kannst die Veröffentlichung in Deine wissenschaftliche Literaturliste aufnehmen. Deine Arbeit erhält als Open-Access-Veröffentlichung einen DOI (Data Object Identifier) und kann von entsprechenden Suchmaschinen (z. B. BASE) gefunden werden.

Die Junge Wissenschaft wird zusätzlich in wissenschaftlichen Datenbanken gelistet, d. h. Deine Arbeit kann von Experten gefunden und sogar zitiert werden. Die Junge Wissenschaft wird Dich durch den Gesamtprozess des Erstellens einer wissenschaftlichen Arbeit begleiten – als gute Vorbereitung auf das, was Du im Studium benötigst.

Richtlinien für Beiträge

FÜR DIE MEISTEN AUTOR/INN/EN IST DIES DIE ERSTE WISSENSCHAFTLICHE VERÖFFENTLICHUNG. DIE EINHALTUNG DER FOLGENDEN RICHTLINIEN HILFT ALLEN – DEN AUTOR/INNEN/EN UND DEM REDAKTIONSTEAM

Die Junge Wissenschaft veröffentlicht Originalbeiträge junger AutorInnen bis zum Alter von 23 Jahren.

- Die Beiträge können auf Deutsch oder Englisch verfasst sein und sollten nicht länger als 15 Seiten mit je 35 Zeilen sein. Hierbei sind Bilder, Grafiken und Tabellen mitgezählt. Anhänge werden nicht veröffentlicht. Deckblatt und Inhaltsverzeichnis zählen nicht mit.
- Formulieren Sie eine eingängige Überschrift, um bei der Leserschaft Interesse für Ihre Arbeit zu wecken, sowie eine wissenschaftliche Überschrift.
- Formulieren Sie eine kurze, leicht verständliche Zusammenfassung (maximal 400 Zeichen).
- Die Beiträge sollen in der üblichen Form gegliedert sein, d. h. Einleitung, Erläuterungen zur Durchführung der Arbeit sowie evtl. Überwindung von Schwierigkeiten, Ergebnisse, Schlussfolgerungen, Diskussion, Liste der zitierten Literatur. In der Einleitung sollte die Idee zu der Arbeit beschrieben und die Aufgabenstellung definiert werden. Außerdem sollte sie eine kurze Darstellung schon bekannter, ähnlicher Lösungsversuche enthalten (Stand der Literatur). Am Schluss des Beitrages kann ein Dank an Förderer der Arbeit, z. B. Lehrer und

Sponsoren, mit vollständigem Namen angefügt werden. Für die Leser kann ein Glossar mit den wichtigsten Fachausdrücken hilfreich sein.

- Bitte reichen Sie alle Bilder, Grafiken und Tabellen nummeriert und zusätzlich als eigene Dateien ein. Bitte geben Sie bei nicht selbst erstellten Bildern, Tabellen, Zeichnungen, Grafiken etc. die genauen und korrekten Quellenangaben an (siehe auch [Erstveröffentlichungserklärung](#)). Senden Sie Ihre Bilder als Originaldateien oder mit einer Auflösung von mindestens 300 dpi bei einer Größe von 10 x 15 cm! Bei Grafiken, die mit Excel erstellt wurden, reichen Sie bitte ebenfalls die Originaldatei mit ein.
- Vermeiden Sie aufwendige und lange Zahlentabellen.
- Formelzeichen nach DIN, ggf. IUPAC oder IUPAP verwenden. Gleichungen sind stets als Größengleichungen zu schreiben.
- Die Literaturliste steht am Ende der Arbeit. Alle Stellen erhalten eine Nummer und werden in eckigen Klammern zitiert (Beispiel: Wie in [12] dargestellt ...). Fußnoten sieht das Layout nicht vor.

- Reichen Sie Ihren Beitrag sowohl in ausgedruckter Form als auch als PDF ein. Für die weitere Bearbeitung und die Umsetzung in das Layout der Jungen Wissenschaft ist ein Word-Dokument mit möglichst wenig Formatierung erforderlich. (Sollte dies Schwierigkeiten bereiten, setzen Sie sich bitte mit uns in Verbindung, damit wir gemeinsam eine Lösung finden können.)
- Senden Sie mit dem Beitrag die [Erstveröffentlichungserklärung](#) ein. Diese beinhaltet im Wesentlichen, dass der Beitrag von dem/der angegebenen AutorIn stammt, keine Rechte Dritter verletzt werden und noch nicht an anderer Stelle veröffentlicht wurde (außer im Zusammenhang mit **Jugend forscht** oder einem vergleichbaren Wettbewerb). Ebenfalls ist zu versichern, dass alle von Ihnen verwendeten Bilder, Tabellen, Zeichnungen, Grafiken etc. von Ihnen veröffentlicht werden dürfen, also keine Rechte Dritter durch die Verwendung und Veröffentlichung verletzt werden. Entsprechendes [Formular](#) ist von der Homepage www.junge-wissenschaft.ptb.de herunterzuladen, auszudrucken, auszufüllen und dem gedruckten Beitrag unterschrieben beizulegen.
- Schließlich sind die genauen Anschriften der AutorInnen mit Telefonnummer und E-Mail-Adresse sowie Geburtsdaten und Fotografien (Auflösung 300 dpi bei einer Bildgröße von mindestens 10 x 15 cm) erforderlich.
- Neulingen im Publizieren werden als Vorbilder andere Publikationen, z. B. hier in der Jungen Wissenschaft, empfohlen.

Impressum

[JUNGE]
wissenschaft



Junge Wissenschaft

c/o Physikalisch-Technische
Bundesanstalt (PTB)
www.junge-wissenschaft.ptb.de

Redaktion

Dr. Sabine Walter, Chefredaktion
Junge Wissenschaft
Paul-Ducros-Str. 7
30952 Ronnenberg
E-Mail: sabine.walter@verlag-jungewissenschaft.de
Tel.: 05109 / 561 508

Verlag

Dr. Dr. Jens Simon,
Pressesprecher der PTB
Bundesallee 100
38116 Braunschweig
E-Mail: jens.simon@ptb.de
Tel.: 0531 / 592 3006
(Sekretariat der PTB-Pressestelle)

Design & Satz

Sabine Siems
Agentur „provieler werbung“
E-Mail: info@provieler-werbung.de
Tel.: 05307 / 939 3350



Physikalisch-Technische Bundesanstalt
Bundesallee 100