

## 7. تحليل النباتات

يُقاس تركيز العناصر الغذائية في النباتات في مستخلص من مواد نباتية طازجة (مثلاً في تحليل النسج)، أو من مواد نباتية جافة تماماً. ويعتبر الاختبار الأول اختباراً كميّاً وملائماً لقياسات السريعة لمحصول مزروع. ويعتبر تحليل النبات الكلي total plant analysis تحليلاً كميّاً بالجوهر ويمكن الاعتماد عليه بشكل أكبر بالإضافة لفائدة. ويعطي الملحق 11 أمثلة عن المدى العام للنقص deficiency، والكافية adequacy، والزيادة excess في تركيز العناصر الغذائية في حالة محاصيل الحبوب. مما يكسب أهمية بالغة للعنصر N بالإضافة إلى P، B، وكاتيونات العناصر الغذائية الصغرى.

ولمزيد من التفصيات حول الدلائل التفسيرية لبيانات تحليل النبات راجع (Jones *et al.* 1991) و Reuter and Robinson (1986, 1997)

## 1.7 الأزوت

يعتبر تحليل النبات بطريقة الكلدائل عند تقدير الأزوت (N) من أكثر الطرق شيوعاً. و من ناحية ثانية، يُستخدم أيضاً الهضم الرطب بوساطة حمض الكبريت المركز و الماء، الأكسجيني ( $H_2O_2$ ) لكي يلغى استخدام السيليسيوم في الطرق السابقة (Van Schouwenberg and Walinge, 1973).

### 1.1.7 أزوت الكلدائل

#### الأجهزة

جهاز هضم.

جهاز وحدة تقطير.

جهاز معايرة أوتوماتيكي موصول إلى جهاز pH.

جهاز رج أنابيب.

#### المحاليل

إن المواد الكيميائية المستخدمة هنا هي ذاتها المستخدمة في طريقة أزوت كلدائل في التربة.

أ. خليط محفز ( $K_2SO_4$ -Se) النسبة 1 : w/w 100.

ب. حمض الكبريت ( $H_2SO_4$ ), المركز

ج. ملح EDTA ثنائي الصوديوم، الوزن الجزيئي = 372.2

د. محلول ماءات الصوديوم (NaOH) N 10

هـ. محلول حمض البوريك ( $H_3BO_3$ ), المشبع

وـ. محلول حمض الكبريت ( $H_2SO_4$ ), N 0.01

زـ. محلول الأم القياسي : 1.2 غ N- $NH_4$  في الليتر.

## طريقة العمل

### أ. الهضم

1. أمزج عينة النبات المطحونة جيداً (مطحنة لولبية) وانشرها على شكل طبقة ناعمة على صفحة من الورق حتى تبدو متجانسة.
2. لتحديد الرطوبة،خذ عينات ثانوية مماثلة لعدة عينات نباتية، وزن الواحدة منها 1 غ، و ذلك بأخذ 10 أجزاء صغيرة على الأقل من جميع العينات بوساطة المُبسط spatula ثم ضعها في قارورة بلاستيكية صغيرة.
3. جفف العينات الثانوية عند درجة حرارة  $60^{\circ}\text{م}$  بالفرن، ومن ثم برد في المgefف.
4. زن 0.25 غ (حب) أو 0.50 (قش) من المادة النباتية الجافة، ثم انقل كمياً إلى أنبوب هضم سعة 100 مل.
5. أضف عدة قطع من حجر الخفاف لتنظيم الغليان. ثم أضف حوالي 3 غ من الخليط المُمحفز بوساطة ملعقة معيارية.
6. أضف 10 مل من حمض الكبريت المركز باستخدام ماصة اليد، أمزج العينات جيداً بوساطة جهاز رج الأنابيب.
7. ضع الأنابيب في جهاز الهضم لمدة 20 دقيقة عند درجة حرارة  $100^{\circ}\text{م}$ . ثم ضع الأنابيب جانباً، اغسل الحواف الداخلية للأنابيب من أي مواد نباتية ملتصقة بالعنق بنفس حمض الكبريت المركز الموجود بالأنابيب. وذلك بتدوير محتويات الأنابيب بشكل كافي، ومن ثم اعد الأنابيب إلى جهاز الهضم و عند درجة حرارة  $380^{\circ}\text{م}$  أكمل الهضم لمدة ساعتين.
8. بعد إتمام عملية الهضم، ضع الأنابيب جانباً، بردها، وакمل إلى الحجم 100 مل بالماء المقطر.
9. يجب أن تحوي كل مجموعة batch من العينات المephosomed على أنبوب شاهد واحد للمحاليل (بدون نبات)، أنبوب قياسي للمواد الكيميائية (زن 0.1 غ من EDTA كعينة كيميائية قياسية)، وأنبوب واحد كعينة نباتية قياسية (عينة نباتية قياسية محلية internal reference).

### ب. التقطر

1. أضبط أجهزة التقطر و المعايرة كما في طريقة آزوت كلاهيل في التربة، بخر وحدة التقطر لمدة 10 دقائق.
2. رج أنبوب الهضم قبل اليد، بعملية التقطر، حتى يتم منزح محتوياته بشكل كامل. اسحب مباشرة بوساطة الماصة 10 مل من المزيج وضعها في دورق التقطر سعة 100 مل.
3. أضف بعناية 10 مل من محلول ماءات الصوديوم  $N\text{aOH}$  10 صل مباشرة دورق التقطر إلى وحدة التقطر بوساطة ملقط خاص، ثم ابدأ عملية التقطر.
4. اجمع حوالي 35 مل من المادة المقطرة في طبق التجميع. أوقف عملية التقطر.

5. ارفع دورق التقطير، صل دورق تقطير فارغ سعة 100 مل إلى وحدة التقطير. أوقف المياه المتدفقة إلى المكثف ومن ثم بخر لمدة 90 ثانية قبل البدء بالعينة التالية.
6. عاير المادة المقطرة إلى درجة pH 5.0 بمحلول  $H_2SO_4$  0.01 N مستخدماً جهاز المعايرة الآوتوماتيكي. سجل حجم الحمض المستهلك في المعايرة.
7. يجب أن تحتوي كل عملية تقطير على 10 مل من أزوت - أمونيوم القياسي مع 0.2 غ من MgO و 10 مل من الماء المقطر مع 0.2 غ من MgO. كما يجب أن تكون نسبة الاسترداد لمحلول أزوت-أمونيوم القياسي 98٪ على الأقل. وتقدر نسبة الاسترداد لمادة EDTA القياسية المصححة على أساس شاهد للمحاليل blank reagent بـ 97٪ على الأقل.

## الحساب

النسبة المئوية من استرداد الأزوت النشادي القياسي:

$$(59) \quad \% Recovery = \frac{(V - B) \times N \times 14.01 \times 100}{C \times D}$$

حيث أن:

حجم محلول $N\ 0.01\ H_2SO_4$ المستهلك في معايرة العينة (مل)	=	$V$
حجم معايرة الشاهد المهمضوم (مل)	=	$B$
$H_2SO_4$ نظامية محلول	=	$N$
الوزن الذري للأزوت.	=	14.01
حجم محلول $NH_4-N$ القياسي (مل)	=	$C$
تركيز محلول $NH_4-N$ القياسي (ميكرограм/مل)	=	$D$

النسبة المئوية من استرداد EDTA القياسي :

$$(60) \quad \% Recovery = \frac{(V - B_I) \times N \times R \times 186.1 \times 100}{Wt_I \times 1000}$$

النسبة المئوية للأزوت في النبات :

$$(61) \quad \% N = \frac{(V - B_I) \times N \times R \times 14.01 \times 100}{Wt_2 \times 1000}$$

حيث أن:  $R$  = النسبة بين الحجم الكلي للعينة المهضومة وبين الحجم المأخوذ للتقطير.  
 $B_I$  = حجم معايرة الشاهد المهضوم (مل)

$Wt_I$  = وزن EDTA (غ)

$Wt_2$  = وزن النبات الجاف (غ)

.EDTA = الوزن المكافئ لمادة 186.1

## 2.1.7 الأزوت النيتراتي

لابعد الاستخدام الروتيني للمعادن الثقيلة كخليل محفز أمراً سليماً من الناحية البيئية. وانطلاقاً من هذا الرأي، اقتصر حديثاً إجراء معاملة المواد النباتية بمزيج من  $\text{H}_2\text{SO}_4$ - $\text{H}_2\text{O}_2$  في غياب الخليط المعدني كطريقة هضم بديلة لطريقة آزوت الكلاهيل في الترب و النباتات (McGill and Figueiredo, 1993).

### المحاليل

أ. حمض الكبريت ( $\text{H}_2\text{SO}_4$ ), المركز

ب. فوق أكسيد الهيدروجين (الماء الأكسجيني) ( $\text{H}_2\text{O}_2$ ), %30

### طريقة العمل

1. زن 0.5 غ من المادة النباتية الجافة إلى أنبوب هضم سعة 100 مل.
2. أضف 3-4 قطع من حجر الخفاف لتنظيم الغليان، 5 مل من حمض الكبريت المركز، امزجه جيداً.
3. اتركه طوال الليل.
4. سخن على جهاز الهضم عند درجات حرارة معتدلة 100-150°C.
5. حرك جيداً لايقاف الرغوة. وفي حال وصولها إلى عنق أنبوب الهضم، أضف 2 مل من فوق أكسيد الهيدروجين 30%.
6. سخن الأنابيب لمدة تتراوح بين 30-60 دقيقة في جهاز الهضم.
7. برد الأنابيب، ثم أضف 2 مل من فوق أكسيد الهيدروجين 30%.
8. ارفع درجة حرارة جهاز الهضم حتى 280°C.
9. سخن الأنابيب لمدة 10 دقائق عند الحرارة 280°C.
10. برد الأنابيب، ثم أضف 2 مل فوق أكسيد الهيدروجين 30%， وسخنها لمدة 10 دقائق.
11. أعد الخطوتين 9 و 10 حتى يبدو محلول صافياً بعد 10 دقائق من التسخين.
12. برد محلول، وأكمل الحجم إلى 100 مل بالماء المقطر.

### القياس

يمكن قياس محتوى الأزوت في هذا محلول المهمضوم بطريقة التقاطين. كما يمكن قياس الفوسفور بالطريقة اللونية، بعد ترشيح المحلول المهمضوم بورقة ترشيح 5 أو 1 Whatman No. 1، كما وصفها من قبل (Murphy and Riley, 1962). وترتبط نتائج العنصرين N و P بشكل وثيق مع طريقة هضم كلاهيل القياسية.

### 3.1.7 الأزوت الكلي

تعتمد هذه الطريقة على هضم المادة النباتية في مزيج من حمض الساليسيليك والكبريت (Buresh *et al.*, 1982).

#### المحاليل

أ. مزيج حمض الساليسيليك-الكبريت (يحتوي  $H_2SO_4$  المركز على 2.5% w/v من حمض الساليسيليك).

أذب 62.5 غ من حمض الساليسيليك النقي ( $C_7H_6O_3$ ) في 2.5 لتر من حمض الكبريت المركز.

ب. خليط مُحفز ( $K_2SO_4-Se$ ) النسبة 1 : 100 .w/w

ج. ثيو كبريتات الصوديوم ( $Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$ ), بلورات

د. ملح EDTA ثنائي الصوديوم، الوزن الجزيئي = 372.2

#### طريقة العمل

أ. الهضم

1. أمزج عينة النبات المطحونة جيداً وانشرها على شكل طبقة ناعمة على صفحة من الورق حتى تبدو متجانسة.

2. لتحديد الرطوبة،خذ عينات ثانوية ممثلة لعدة عينات نباتية، وزن الواحدة 1 غ، وذلك بأخذ 10 أجزاء صغيرة على الأقل من جميع العينات بواسطة المُبسط spatula ثم وضعها في قارورة بلاستيكية صغيرة.

3. جفف العينات الثانوية عند درجة حرارة 60°C بالفرن، ومن ثم بردها في المجفف.

4. زن 0.25 غ (حب) أو 0.50 (قش) من المادة النباتية الجافة، ثم انقل كمياً إلى أنبوب هضم سعة 250 مل.

5. أضف 20 مل من مزيج حمض الساليسيليك-الكبريت بينما يدور الأنابيب لغسل أية بقايا ملتصقة على حواف الأنابيب العينة النباتية، ثم اترك المزيج لمدة ساعتين أو أكثر مع إجراء التدوير بين فترة وأخرى.

6. أضف 2.5 غ من ثيو كبريتات الصوديوم عبر قمع طويل الساق إلى محتوى الأنابيب، ثم دُور بلف

مرات قليلة، ومن ثم اتركه طوال الليل.

7. أضف 4 غ من خليط محفز، 3-4 قطع من حجر الخفاف لتنظيم الغليان، ثم ضع الأنابيب على جهاز هضم تصل درجة حرارته إلى 400°م.
8. ضع أقماع زجاجية في فتحات الأنابيب للتأكد من وجود ارتداد فعال للمزيج المهضوم و لمنع فقد  $H_2SO_4$ .
9. ارفع الأنابيب عن جهاز الهضم جانباً واتركها تبرد لمدة 20 دقيقة. ثم اغسل الحواف الداخلية للأنبيب من أي مواد نباتية ملتصقة بالعنق بأقل كمية ممكنة من الماء المقطر.
10. حرك محتويات الأنابيب بشكل كافي، ومن ثم أعد الأنابيب إلى جهاز الهضم وأكمل الهضم لمدة ساعتين بعد صفاء محلول. علماً أنه يجب لا تبقى أي مادة صلبة في الأنابيب بعد الهضم.
11. بعد انتهاء عملية الهضم، اترك محلول المهضوم ليبرد، ثم أضف الماء المقطر بلطف مع الرج حتى يصبح مستوى السائل حوالي 2 مل تحت علامة التدريج.
12. اترك الأنابيب حتى تصبح درجة حرارتها مماثلة لدرجة حرارة الغرفة، ثم أكمل الحجم إلى العلامة (250 مل) بالماء المقطر.
13. يجب أن تحتوي كل مجموعة batch من العينات الممهضومة على أنبوب شاهد واحد للمحاليل (بدون نبات)، وأنبوب قياسي للمواد الكيميائية (زن 0.1 غ من EDTA كعينة كيميائية قياسية)، وأنبوب واحد كعينة نباتية قياسية (عينة نباتية قياسية محلية internal reference).

## ب. التقطر

- إن المحاليل المطلوبة لعملية التقطر هي ذاتها المستخدمة في طريقة آزوت كلداهل في التربة.
1. أضبط أجهزة التقطر والمعايرة كما في طريقة آزوت كلداهل في التربة، بخمر وحدة التقطر لمدة 10 دقائق.
2. قبل البدء بعملية التقطر، رج أنبوب الهضم حتى يتم مزج محتوياته بشكل كامل. اسحب بوساطة الماصة مباشرة حجماً مناسباً من محلول المهضوم ثم ضعه في دورق التقطر سعة 300 مل.
3. أضف بعناية 7 مل أو 15 من محلول ماءات الصوديوم  $NaOH$  10 إلى الحجم 25 مل أو 50 مل من محلول المهضوم، على التوالي، صل مباشرة دورق التقطر إلى وحدة التقطر بوساطة ملقط خاص، ثم ابدأ عملية التقطر.
4. اجمع حوالي 35 مل من المادة المقطرة في طبق التجميع. أوقف عملية التقطر.
5. ارفع دورق التقطر، صل دورق تقطر فارغ سعة 100 مل إلى وحدة التقطر. أوقف المياه المتدايقه إلى المكثف ومن ثم بخمر لمدة 90 ثانية قبل البدء بالعينة التالية.
6. عاير المادة المقطرة إلى درجة pH 5.0 بمحلول  $H_2SO_4$  0.01 N مستخدماً جهاز المعايرة الآوتوماتيكي. سجل حجم الحمض المستهلك في المعايرة.

7. يجب أن تحتوي كل عملية تقطير على محلولين قياسيين standards وشاهدين blanks (شواهد المحاليل). وتقرر نسبة الاسترداد لمادة EDTA القياسية المصححة على أساس شاهد للمحاليل blank reagent بـ 97% على الأقل.

## الحساب

النسبة المئوية من استرداد EDTA القياسي:

$$(62) \quad \% Recovery = \frac{(V - B) \times N \times R \times 186.1 \times 100}{Wt_1 \times 1000}$$

النسبة المئوية للأزوت في النبات:

$$(63) \quad \% N = \frac{(V - B) \times N \times R \times 14.01 \times 100}{Wt_2 \times 1000}$$

حيث أن:

- حجم محلول  $N\ 0.01\ H_2SO_4$  المستهلك في معايرة العينة (مل) =  $V$
- حجم معايرة الشاهد المهضوم (مل) =  $B$
- نظامية محلول  $.H_2SO_4$  =  $N$
- الوزن الذري للأزوت = 14.01
- النسبة بين الحجم الكلي للعينة المنهضومة وبين الحجم المأخوذ للتقطير =  $R$
- وزن EDTA (غ) =  $Wt_1$
- وزن النبات الجاف (غ) =  $Wt_2$
- الوزن المكافئ لمادة EDTA = 186.1

## 2.7 الفوسفور

يمكن تقدير الفوسفور الكلي في المادة النباتية أما بطريقة الهرض الرطب (موصوفة بالقسم 1.1.7) أو بطريقة الترميد الجاف (موصوفة بالقسم 3.7). تُعطي كلتا الطريقتين نتائج مُرضية satisfactory. ومع ذلك، طريقة الترميد الجاف بسيطة، وسهلة، وغير خطرة واقتصادية. ومن ثم يمكن قياس محتوى الفوسفور في محلول المهرض أو الذائب بالطريقة اللونية.

### الأجهزة

جهاز التحليل الطيفي الضوئي أو اللوني، طول الموجة 410 nm.

جهاز هضم.

جهاز رج الأدبيب.

### المحاليل

#### أ. موليبدات الأمونيوم-فاندات الأمونيوم في حمض الأزوت

- أذب 22.5 غ من موليبدات الأمونيوم  $[NH_4]_6Mo_7O_{24} \cdot 4H_2O$  في 400 مل من الماء المقطر (a).
- أذب 1.25 غ من فاندات الأمونيوم  $NH_4VO_3$  في 300 مل من الماء المقطر الحار (b).
- أضاف (b) إلى (a) في دورق حجمي سعة لتر، دع المزيج يبرد حتى تصبح درجة حرارته مماثلة لدرجة حرارة الغرفة.
- أضاف بحذر 250 مل من حمض الأزوت المركز  $HNO_3$  إلى المزيج السابق، برد حتى تصبح درجة حرارته مماثلة لدرجة حرارة الغرفة، وأكمل الحجم إلى لتر بالماء المقطر.

#### ب. محلول الأم القياسي

- جفف حوالي 2.5 غ من فوسفات البوتاسيوم ثنائي الهيدروجين  $KH_2PO_4$  بالفرن على درجة حرارة 105°C لمدة ساعة واحدة، برد بالمجفف، واحفظه في زجاجة محكمة الإغلاق.
- أذب 0.2197 غ من فوسفات البوتاسيوم ثنائي الهيدروجين في الماء المقطر، ثم أكمل إلى حجم لتر بالماء المقطر. هذا محلول يحتوي على 50 ppm من الفوسفور (محلول الأم).
- حضر سلسلة من المحاليل القياسية من محلول الأم كالتالي: حفف 1, 2, 3, 4, 5 مل من محلول الأم إلى 100 مل حجم نهائي حيث يضاف لكل منها الماء المقطر. تحتوي هذه المحاليل على 0.5, 1.0, 1.5, 2.0, 2.5 ppm من الفوسفور، على التوالي.

## طريقة العمل

### أ. طريقة الهضم الرطب

- يتم الهضم الرطب للمواد النباتية (كما هو موضح في آزوت كلداهل في النبات القسم 1.1.7).
- يتم ترشيح العينات المهضومة بورقة ترشيح Whatman No.1، ويجمع الراشح في زجاجة صغيره.

#### أو كطريقة بديلة

### طريقة الترميد الجاف

- يتم الترميد الجاف للمواد النباتية (كما هو مبين في تحليل كاتيونات العناصر الغذائية الكبرى والصغرى في الفصل 3.7).
- أذب المادة المر مدة في  $N_2\text{HCl}$  (كما هو مبين في القسم 3.7).

### ب. القياس

1. اسحب بوساطة الماصة 10 مل من الراشح المهضوم أو حجم مناسب من الرماد الذائب (تعتمد على الطريقة المستخدمة) إلى دورق حجمي سعة 100 مل، ثم أضاف 10 مل من محلول موليبيدات-فاندات الأمونيوم، خفف محلول إلى الحجم بالماء المقطر.
2. حضر المنحنى القياسي كما يلي:
  - اسحب بوساطة الماصة 1, 2, 3, 4, 5 مل من محلول الأم القياسي، وتابع الإجراءات كما هو الحال في العينات.
  - كذلك حضر شاهداً بسحب 10 مل من محلول موليبيدات-فاندات الأمونيوم، وتابع الإجراءات كما هو الحال في العينات.
  - اقرأ الامتصاص الضوئي absorbance للشاهد، المحاليل القياسية، والعينات بعد 30 دقيقة عند طول موجة 410 nm.
3. حضر الخط البياني للمحاليل القياسية، وذلك برسم خطٍ بياني بين قراءات الامتصاص الضوئي وتراكيز الفوسفور في المحاليل القياسية، على التوالي.
4. اقرأ تركيز الفوسفور (P) في العينات المجهولة من الخط البياني.

## الحساب

النسبة المئوية للفوسفور الكلي في النبات:

$$(64) \quad \% P = ppm P \times \frac{R}{Wt} \times \frac{100}{10000}$$

حيث أن:  $R$  = النسبة بين الحجم الكلي للعينة المهضومة أو الحجم المناسب من الرماد الذائب إلى الحجم المأخوذ للقياس.  
 $Wt$  = وزن النبات الجاف (غ)

## ملاحظة

يمكن أيضاً استخدام مستخلص النبات المهضوم بوساطة فوق أكسيد الهيدروجين وحمض الكبريت المركز في قياس تركيز الفوسفور الموجود في النباتات (الموصوفة بالقسم 2.1.7).

### **3.7 تقدیر العناصر الغذائیة الكبری و الصغری بطريقة الترمید الجاف**

يعد تحليل النبات بطريقة الترمید الجاف طريقة سهلة، غير خطيرة وأقل كلفة إذا ما قورنت مع طريقة الهضم الرطب بوساطة  $\text{HNO}_3\text{-HClO}_4$ . وتعتبر طريقة الترمید الجاف مناسبة لتحليل P, K, Ca, Mg, Na, ... . أما كاتيونات العناصر الصغرى (Mn, Cu, Zn, Fe) لا يمكن تحليلاها بطريقة الترمید إلا في أنسجة النباتات المتبنية المحتوى من السيليکا (مثل البقوليات).

لذلك يتعين استخدام طريقة الهضم الرطب بوساطة  $\text{HNO}_3\text{-HClO}_4$  عند الرغبة في تقدیر كاتيونات العناصر الصغرى في أنسجة النباتات العالية المحتوى من السيليکا (مثل القمح، الشعير، الرز، وقصب السكر ... الخ) (الطريقة موضحة في القسم 5.7) . ويُحذر عند تقدیر B بطريقة الترمید الجاف استخدام الأواني الزجاجية (تستخدم إجراءات خاصة عند تحليل B في أنسجة النباتات، موضحة في القسم 4.7).

#### **الأجهزة**

جهاز التحليل الطيفي الضوئي أو اللوني، طول الموجة 410 nm.

جهاز التحليل الطيفي باللتهب.

جهاز التحليل الطيفي بالامتصاص الذري.

جفනات من البورسلين أو بياکر زجاجية pyrex (سعة 30-50 مل).

#### **المحاليل**

حمض كلور الماء ( $\text{HCl}$ )  $\text{N}2$ .

خفف 165.6 مل من حمض كلور الماء المركز (sp.gr. 1.19) (%) في الماء المقطر، أمزج جيداً، دعه يبرد، وأكمل الحجم إلى ليتر بالماء المقطر.

#### **طريقة العمل**

هي نفس الطريقة التي اتبعها Chapman and Pratt (1961) مع بعض التعديلات الطفيفة.

1. زن 0.5-1.0 غ من المادة النباتية المطحونة في جفنة من البورسلين سعة 30-50 مل أو بياکر زجاجية pyrex.

2. ضع جفنة البورسلين في المرمدة muffle furnace الباردة، ثم ارفع درجة الحرارة تدريجياً حتى تصل إلى  $550^{\circ}\text{C}$ .

3. استمر بعملية الترميد لمدة 5 ساعات بعد الوصول إلى درجة حرارة  $550^{\circ}\text{م}$ .
4. أطفئ المرمدة وافتح الباب بحذر كي تبرد العينات بسرعة.
5. أخرج الجفනات من المرمدة بحذر.
6. أذب الرماد البارد في 5 مل من حمض كلور الماء مع المزج بقضيب بلاستيكي.
7. بعد مرور 15–20 دقيقة، أكمل إلى الحجم (عادة 50 مل) مستخدماً الماء المقطر.
8. أمزجه جيداً، ثم اتركه لمدة 30 دقيقة تقريباً، استخدم محلول الطافي أو رشحه بوساطة ورق ترشيح Whatman No. 42 مع الاستغناء عن القطرات الأولى من الراشح.
9. قدر الفوسفور في الراشح **بالطريقة اللونية** (بوساطة طريقة موليبيدات الأمونيوم فاندات الأمونيوم ذات اللون الأصفر). قدر البوتاسيوم والصوديوم بـ**جهاز التحليل الطيفي باللهم**، قدر **Mn, Fe, Cu, Zn, Mg, Ca** بـ**جهاز التحليل الطيفي بالامتصاص الذري**.

#### **ملاحظة**

عند قياس Ca و Mg، يجب أن تحتوي التحفيفات النهائية للمستخلصات على 1% w/v من الليثيوم (La)، كما يجب أن تتم مقارنة التقديرات مع المحاليل القياسية والشاهد المحتويان على نفس النسبة من تركيز الليثيوم وذلك للتغلب على التداخلات الأيونية.

## 4.7 البورون

يُقاس البورون في عينة النبات بوساطة الترميد الجاف (Chapman and Pratt, 1961) وتستخدم خطوة ثانية الطريقة اللونية لتقدير البورون بوساطة آزوميتان - H (Bingham, 1982).

### الأجهزة

جهاز التحليل الطيفي الضوئي أو اللوني، طول الموجة 420 nm.  
أنابيب اختبار من البولي بروبيلين سعة 10 مل.  
جفනات من البورسلين.

### المحاليل

أ. حمض الكبريت ( $H_2SO_4$ )  $N 0.36$

ب. محلول مُنظم Buffer Solution  
يحضر كما في طريقة الماء الساخن في التربية.

ج. آزوميتان - H  
يحضر كما في طريقة الماء الساخن في التربية.

د. محلول الأم القياسي  
يحضر كما في طريقة الماء الساخن في التربية.

### طريقة العمل

- زن 1 غ من المادة الجافة والمطحونة في جفنة من البورسلين.
- رمد العينة في المرمدة muffle furnace الباردة، وارفع درجة الحرارة تدريجياً حتى تصل إلى  $550^{\circ}\text{C}$ .
- استمر بعملية الترميد لمدة 6 ساعات بعد الوصول إلى درجة حرارة  $550^{\circ}\text{C}$ .
- بعد الانتهاء من الترميد و التبريد، رطب الرماد بخمس قطرات من الماء المقطر، ثم أضف 10 مل من محلول حمض الكبريت  $N 0.36$  إلى العينات المرمدة في جفනات البورسلين. ضع الجفනات على حمام مائي لمدة 20 دقيقة.

5. اترك الرماد لمدة ساعة عند درجة حرارة الغرفة، مع التحريك بين الفترة والأخرى بقضيب بلاستيكي لتفتيت الرماد.

6. رشح محلول بورقة ترشيح Whatman No.1 إلى دورق حجمي من بولي بروبيلين سعة 50 مل. ثم أكمل إلى الحجم المطلوب بالماء المقطر. ويكون الراشح جاهزاً لتقدير البورون.

**بـ. القياس**  
يُقاس البورون كما في طريقة الماء الساخن في التربة.

### الحساب

من أجل البورون في النبات:

$$(65) \quad B (ppm) = ppm B \times \frac{A}{Wt} \quad (\text{من المنحنى القياسي})$$

حيث أن:  $A$  = الحجم الكلي للمستخلص (مل)  
 $Wt$  = وزن النبات الجاف (غ)

## 5.7 تقدير العناصر الغذائية الصغرى بطريقة الهضم الرطب

لaimكن استرداد للعناصر الغذائية الصغرى (Cu, Mn, Fe, Zn) استرداداً كاملاً full recovery بطريقة الترميد الجاف في أنسجة النباتات العالية المحتوى من السيليكا (مثل القمح، الشعير، الرز، و قصب السكر ... إلخ)، لذلك، يمكن اتباع طريقة الهضم الرطب لمثل هذه الأنواع من المواد النباتية مستخددين HNO<sub>3</sub>-HClO<sub>4</sub>. وقد اقتبست طريقة الهضم هذه من (Rashid 1986). ويمكن أيضاً تقدير عناصر كثيرة (مثل P, Na, Mg, Ca, K) في نفس محلول المهمض.

### الأجهزة

- جهاز هضم.
- جهاز رج الأنابيب.
- جهاز التحليل الطيفي بالامتصاص الذري.
- جهاز التحليل الطيفي باللهب.

### المحاليل

حمض فوق الكلوريك - حمض الأزوت (HNO<sub>3</sub>-HClO<sub>4</sub>)، النسبة 2 : 1  
أصف 500 مل من حمض فوق الكلوريك المركز إلى ليتر من حمض الأزوت المركز.

### طريقة العمل

#### أ. الهضم

1. زن 1 غ من المادة النباتية الجافة، ثم انقلها كمياً إلى أنبوب هضم pyrex سعة 100 مل.
2. أصف 10 مل من المزيج حمض فوق الكلوريك - حمض الأزوت (2 : 1)، دع العينات جانباً طوال الليل حتى ينتهي طور التفاعل القربي في العينة.
3. ضع أقماع صغيرة ذات ساق قصيرة في فتحات الأنابيب لمنع فقد الحمض.
4. بعد إجراء ترتيبات الهضم الأولية، ضع الأنابيب على جهاز الهضم البارد، ومن ثم ارفع درجة الحرارة حتى 150°C لمدة ساعة واحدة.
5. ضع قضبان زجاجية ذات شكل U تحت كل قمع لضبط خروج الأبخرة المتطرورة.

6. ارفع درجة الحرارة تدريجياً حتى تختفي كل آثار حمض الأزوت، ومن ثم ارفع القصبان الزجاجية ذات الشكل U.
7. ارفع درجة الحرارة حتى  $235^{\circ}\text{C}$ .
8. راقب الوقت، فعند ظهور الأيخرة البيضاء لحمض فوق الكلوريك في الأنابيب، استمر بالهضم لمدة 30 دقيقة زيادة.
9. ارفع حامل الأنابيب من جهاز الهضم، دعه يبرد لعدة دقائق، ثم أضف بعناية نقاط قليلة من الماء المقطر من خلال فتحة القمع.
10. بعد تكثيف الأبخرة، أضف الماء المقطر بكميات قليلة لغسل الحواف الداخلية للأنابيب والأقماع.
11. أكمل إلى الحجم بالماء المقطر. أمزج محلول في كل أنبوب واتركهم بدون تحريك مدة من الوقت.
12. يجب أن تحتوي كل مجموعة batch من العينات المephضومة على أنبوب شاهد واحد على الأقل (بدون مادة نباتية).

**بـ. القياس**  
 قدر العناصر التالية Zn, Fe, Cu, Mn, Ca, Mg بوساطة جهاز التحليل الطيفي بالامتصاص الذري. وقدر K, Na بوساطة جهاز التحليل الطيفي باللهم.

### الحساب

من أجل كاتيونات العناصر الغذائية الصغرى في النبات:

$$(66) \quad \text{Zn, Fe, Cu or Mn (ppm)} = (\text{ppm in extract} - \text{blank}) \times \frac{A}{Wt}$$

من أجل كاتيونات العناصر الأرضية القلوية Alkaline Earth Cations في النبات :

$$(67) \quad \text{Ca, Mg, Na or K (ppm)} = (\text{ppm in extract} - \text{blank}) \times \frac{A}{Wt}$$

حيث أن:  $A$  = الحجم الكلي للمستخلص (مل)  
 $Wt$  = وزن النبات الجاف (غ)

## 6.7 تقدير الحديدوز في نسج نباتية طازجة

بما أن محتوى الحديد الكلي ( $\text{Fe}$ ) في نسج النبات لا يشير إلى الحالة الغذائية للحديد في النباتات، فقد تم اقتراح تقدير أيون الحديدوز ( $\text{Fe}^{2+}$ ) في النسج الطازجة بوساطة محلول (10-1)-o-فيناثرولين (o-phenathroline) وهي طريقة قدمها العالمان (Katyal and Sharma, 1980). من ثم يقاس محتوى الحديدوز في المستخلصات بالطريقة اللونية أو بجهاز التحليل الطيفي بالامتصاص الذري.

استخلاص أيون الحديدوز بوساطة محلول (10-1)-o-فيناثرولين

### الأجهزة

جهاز التحليل الطيفي الضوئي أو اللوني، طول الموجة 510 nm.  
جهاز التحليل الطيفي بالامتصاص الذري.

### المحاليل

أ. محلول الاستخلاص: 3.0% HCl في محلول مُنظم عند pH 1.5 ( $\text{C}_{12}\text{H}_8\text{N}_2$ ). أضف 15 غ من (10-1)-o-فيناثرولين إلى حوالي 850 مل الماء المقطر. ثم أضف حمض كلور الماء  $\text{HNO}_3$  تدريجياً مع التحريك المستمر للمحلول حتى تتلاشى آثار (10-1)-o-فيناثرولين. وحينها ستكون درجة pH النهائية للمحلول حوالي 3.0. أكمل الحجم إلى لیتر بالماء المقطر.

ب. محلول الأم القياسي: حضر محلائل قياسية للحديد تحتوي على 0, 1.0, 1.5, 2.0, 2.5, 3.0 ppm  $\text{Fe}^{2+}$  باستخدام محلول الاستخلاص.

### طريقة العمل

أ. الاستخلاص:

- استخدم بعانية نسج نباتية طازجة مغسولة عند تحليل الحديدوز.
- زن 2 غ من عينة نباتية طازجة (مفرومة بوساطة مقص فولادي غير قابل للصدأ stainless scissors) في دورق معياري أرلينماير سعة 50 مل.

3. أضف 20 مل من محلول الاستخلاص، حرك ببطء للتأكد من أن نسج النبات قد غمرت بشكل كلي بالمحلول.

4. أغلق الدورق باستخدام البارافيلم parafilm، واتركه لمدة 16 ساعة بدرجة حرارة الغرفة.

5. رشح المحتوى بورقة ترشيح Whatman No. 1.

#### بـ. القياس

1. قدر محتوى الحديدوز في الراشح بوساطة الطريقة اللونية عند طول موجة 510 nm أو بجهاز التحليل الطيفي بالامتصاص الذري. ويحسب تركيز الحديدوز في مستخلصات النبات مقارنة مع المحاليل القياسية.

2. عبر عن محتوى الحديدوز في نسج النبات على أساس الوزن الجاف وذلك بعد تحديد محتوى الرطوبة في عينة ثانوية من نسج النبات الطازج.

#### الحساب

من أجل الحديدوز في النسج النباتية الطازجة :

$$(68) \quad Fe^{++} (ppm) = ppm Fe^{++} \times \frac{A}{Wt}$$

حيث أن:  $A$  = الحجم الكلي للمستخلص (مل)  
 $Wt$  = وزن مادة النبات المجففة بالفرن (غ)