

6. تحليل العناصر الغذائية والصوديوم والأنيونات في التربة

1.6 الأزوت

عند استعراض الاحتياجات الكبيرة للمحاصيل من الأزوت وتنبيه المستويات المماثلة فعلياً في جميع نماذج الترب، نجد أن الأزوت هو أكثر العناصر الغذائية أهمية في الزراعة. كما يعد رصد دينامية أزوت السماد N fertilizer في الترب مهمًا من وجهة النظر البيئية.

يوجد الأزوت في التربة بأشكال عديدة، منها العضوي organic ومنها اللاعضوي inorganic. إن الأشكال السابقة، المكونة في الغالب من بقايا النبات والبكتيريا، متباينة التركيب. فقد تكون أساسية في كمياتها الفعلية والنسبية في ترب المناطق ذات الحرارة المعتدلة. ومع تزايد الجفاف، تميل كميات الأزوت العضوي وأزوت التربة الكلية total soil N إلى الانخفاض.

يتتألف الشكل اللاعضوي من أزوت التربة من أشكال الأمونيوم (NH_4^+) ، والنترات (NO_3^-) ، والنتريت (NO_2^-) . وتأثير عوامل البيئة (درجة الحرارة والرطوبة) والإدارة (التسميد، الزراعة، الخ...) في العلاقة الديناميكية بين الأشكال العضوية، وكذلك بين الأشكال اللاعضوية (انظر دورة N في الشكل 5).

يُقاس شكلي الأزوت الأمونياكي $\text{NH}_4\text{-N}$ والنتريات $\text{NO}_3\text{-N}$ روتينياً في مختبرات التربة، لأنهما يعكسان مدى عملية التمعدن mineralization ، وهما شكلاً للأزوت اللذين يتمتصهما النبات، لقد ثبتت في منطقة CWANA أن محتوى الأزوت النتراتي-N nitrate-N في الترب يعد مؤشرًا جيد التنبيه بكمية أزوت السماد المطلوب للمحاصيل. ويُقاس شكل الأزوت العضوي organic-N كأحد المقاييس لاحتياطي الترب من الأزوت وقدرته على تحرير الأزوت لتلبية احتياجات المحصول من خلال عملية التمعدن. لذلك، تتبادر طرائق تحليل الأزوت اعتماداً على جزئيات الأزوت أو الأشكال العضوية المختلفة له.

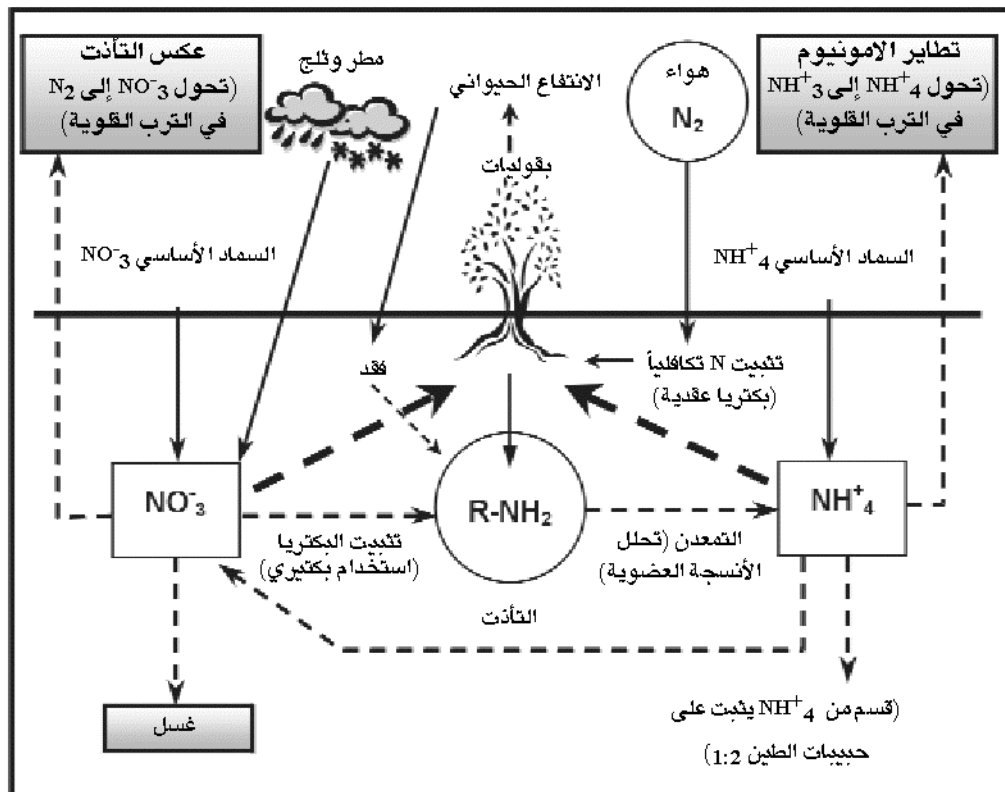
وعموماً يُقاس شكل أزوت التربة الكلية (الشكل العضوي بشكل رئيسي) بعد عملية الهضم الرطب wet digestion باستخدام طريقة كجدهال kjeldahl المعتمدة. وتُقرر عادة الأشكال غير العضوية للأزوت $(\text{NH}_4^++\text{NO}_3^-+\text{NO}_2^-)$ باستخدام طريقة التقطر distillation بعد عملية استخلاص التربة بمحلول $\text{MgO} \text{ 2 KCl}$. وبالإضافة إلى عملية التقطر، يمكن تحديد $\text{NO}_3\text{-N}$ بطريقة حمض الكروموتروبيك chromotropic acid

1.1.6 تقدير الأزوت بطريقة kjeldahl

تشمل هذه الطريقة عملية الهضم digestion والتقطر distillation. إذ تُهضم التربة في H_2SO_4 المركز بوجود خليط محفز catalyst mixture لرفع درجة حرارة الغليان ولتشجيع التحول من الأزوت العضوي organic-N إلى الأزوت الأمونياكي ammonium-N. ومن ثم يُقدر الأزوت الأمونياكي في محلول المهمض بوساطة عملية التقطر البخاري، مستخددين الفائض من ماءات الصوديوم excess NaOH (excess NaOH)

لرفع درجة pH. ثم يجمع السائل المقطر في حمض البوريك المشبع (saturated H_3BO_3) ومن ثم تتم معالجته بواسطة حمض الكبريت المخفف (dilute H_2SO_4) إلى درجة $pH = 5.0$ (Bremner and Mulvaney, 1982).

تقدير هذه الطريقة الأزوت الأمونياكي، ومعظم أشكال الأزوت العضوي، وأشكال مختلفة من الأزوت النتراتي في التربة. وبالنسبة لأغلبية الترب، تعتبر طريقة الكلدامل مناسبة جرًأ لتقييم محتوى أزوت التربة الكافي.



<p>مصدر أزوت التربة</p> <p>البكتيريا</p> <p>مدى إنتاج النبات والانتفاع</p>	<p>الشكل المتاح للأزوت</p> <p>الفقد من التربة</p>
<p>NO^-_3 الشكل المتاح (النترات)</p>	<p>الشكل غير المتاح للأزوت</p>
<p>NH^+ الشكل المتاح (الأمونيوم)</p>	
<p>N_2 الشكل الغير متاح (غاز التتروجين)</p>	
<p>$R-NH_2$ الشكل الغير متاح (الأزوت العضوي)</p>	

الشكل رقم 5. دورة الأزوت (Hach Company, 1992)

ويمكن تفثير الأرزن التتراتي عند الطلب، من خلال تعديلات الحديد المرجع reduced iron أو حمض السالسيليك salicylic acid بوساطة طريقة كلاهيل (انظر القسم التالي).

الأجهزة

- .block-digester جهاز هضم
- .distillation unit جهاز وحدة التقطر
- .automatic titrator pH جهاز معايرة أوتوماتيكي متصل إلى جهاز
- .vortex tube stirrer جهاز خلط أنابيب دوراني

المحاليل

أ. خليط محفز (K₂SO₄-CuSO₄.5H₂O-Se) النسبة w/w 100:10:1

- اطحن المواد الكيميائية الندية كل على حدة ومن ثم امزجها، وإذا أصبح المزيج كثلاً متراصنة، اطحن المزيج في هاون porcelain pestle and mortar بحيث تمر المواد المجروشة في منخل قطر فتحاته 0.250 mm، مع أخذ الحطة من استنشاق غبار السلينيوم (Se) أو ملامسته للجلد.

ب. حمض الكبريت (H₂SO₄)، sp.gr. 1.84، (%98) المركز

ج. محلول ماءات الصوديوم (NaOH)، N 10

- أذب 400 g من ماءات الصوديوم في الماء المقطر، وانقله إلى دورق بيركس Pyrex سميك الجدران سعة لتر، دعه يبرد، وأكمل إلى الحجم بالماء المقطر.

د. محلول حمض البوريك (H₃BO₃)، المشيع

- أضف 500 g من حمض البوريك إلى دورق حجمي سعة 5 لتر.
- أضف 3 لتر من الماء المقطر، حركه جيداً.
- اتركه طوال الليل.
- يجب أن يتواجد على الدوام H₃BO₃ خام في أسفل الدورق الحجمي.

هـ. محلول [هيدروكسى ميثيل أمينوميتان] (C₄H₁₁NO₃) N 0.01

- جفف المادة الكيميائية الندية من Tris بالفرن على درجة حرارة 80°م لمدة 3 ساعات، ثم بردتها في المجفف، واحفظها في زجاجة محكمة الإغلاق.

- أذب 1.2114 غ من *Tris* في الماء المقطر، انقل إلى دورق حجمي سعة لتر، ثم أكمل إلى الحجم بالماء المقطر.

و. محلول حمض الكبريت (H_2SO_4)، N 0.01

- ضع حوالي 600-800 مل من الماء المقطر في دورق حجمي سعة لتر، أضف 28 مل من حمض الكبريت المركز، وأمزج جيداً، دعه يبرد، أكمل الحجم إلى لتر بالماء المقطر. نحصل على محلول $N\ 1\ H_2SO_4$.
- ثم خفف 100 مرة (ضع 10 مل في دورق حجمي سعة لتر) للحصول على محلول $N\ 0.01\ H_2SO_4$.

ز. محلول الأم القياسي

- جفف المادة الكيميائية الندية من كبريتات الأمونيوم ($NH_4)_2SO_4$ بالفرن على درجة حرارة $100^{\circ}M$ لمدة ساعتين، برد بالمجفف، واحفظها في زجاجة محكمة الإغلاق.
- أذب 5.6605 غ من كبريتات الأمونيوم المجففة في الماء المقطر، وأكمل الحجم إلى لتر بالماء المقطر. هذا محلول يحتوي على 1.2 غ NH_4^- في اللتر (محلول الأم).

طريقة العمل

أ. الهضم

- زن 1 غ تربة جافة هوائياً (0.15 مم) إلى أنبوب هضم معاير سعة 100 مل.
- أضف حوالي 5.5-5.0 غ من الخليط المُحَفَّز، عدة قطع من حجر الخفاف لتنظيم الغليان granules pumice boiling، 15 مل من حمض الكبريت المركز (في حجرة شفط الأبخرة)، رج بعناية. ضع قمعاً زجاجياً أعلى الأنابيب، بعدها ضع الأنابيب على الحامل the rack، واتركه طوال الليل.
- ضع حامل الأنابيب rack tubes في جهاز الهضم block-digester، ومن ثم ارفع درجة الحرارة حتى درجة $370^{\circ}M$ تقريباً. عندها سيتكاثف H_2SO_4 حتى منتصف عنق الأنابيب؛ وبعد أن يصبح محلول الهضم رائفاً تماماً، تابع التسخين بعد ذلك تقريباً لمدة 3 ساعات.
- ارفع حامل الأنابيب من جهاز الهضم، وبحذر شديد ضعه على ماسك الحامل rack holder، ثم دع الأنابيب تبرد حتى تصل إلى درجة حرارة الغرفة.
- أضف بيتهالي 15 مل من الماء المقطر إلى الأنابيب، برد، ثم أكمل إلى الحجم بالماء المقطر. إذا تصلبت محتويات الأنابيب ولم تنحل، سخن الأنابيب مرة ثانية حتى ذوبان التربسات (الجبس). ثم برد بوساطة استخدام صنبور الماء.
- يجب أن تحوي كل مجموعة batch من العينات المهمضومة على أنبوب شاهد للمحاليل reagent blank.

(بدون تربة)، وأنبوب قياسي يحوي تركيزاً معيناً من المحلول الأم chemical standard (بدون تربة، وحجم 1 مل من المحلول الأم).

بـ. التقطير

7. قبل البدء بعملية التقطير للعينات المهضومة في كل مجموعة، أضبط جهاز pH مستخدماً محلولين قياسيين منظمين buffer solutions إدراهما المنظم "buffer" عند pH 7.0، والأخر لحساسية القطب المشترك "sensitivity" عند pH 4.0، وذلك بعد قياس درجة حرارة أحد محلولين وتعديل مؤشر الحرارة على الجهاز. ثم قدر بالضبط نظامية H_2SO_4 0.01 N باستخدام جهاز المعايرة الآلي Auto-Titrator. وذلك بأخذ ثلاثة محاليل منفصلة بحجم 10 مل من محلول Tris 0.01 N القياسي ومعايرته بالحمض حتى درجة pH 5.0. ويجب أن تتفق المعايرات ضمن 0.03 مل، وإذا لم يتم ذلك، استمر بمعايرة محاليل قياسية جديدة حتى التوصل إلى القيم المتفقة.

لحساب نظامية H_2SO_4 :

(23)

$$N_{H_2SO_4} = \frac{10 \times N_{Tris}}{V_{H_2SO_4}}$$

8. تُجرى عمليات التقطير كالتالي (أنظر المخطط البياني لوحدة التقطير في الشكل 6):
- ضع 1 مل من محلول حمض البوريك المشبع و1 مل من الماء المقطر في طبق التبخير dish evaporating سعة 100 مل، ثم ضع الطبق تحت رأس أنبوب المكثف condenser tip، على نحو يلامس فيه الرأس سطح محلول.
 - اسحب بوساطة الماصة 10 مل من العينة المهضومة وضعها في دورق تقطير distillation flask سعة 100 مل، أضف 10 مل من محلول ماءات الصوديوم .N 10.
 - صل دورق التقطير مباشرة مع محلول إلى وحدة التقطير بوساطة ملاقط خاصة clamp، ثم ابدأ عملية التقطير لمدة 3 دقائق، ثم اخفض الطبق بالتدريج كي تسمح للمادة المقطرة بالنزول بشكل حر إلى الطبق.
 - بعد 4 دقائق، عندما يتم جمع حوالي 35 مل من المادة المقطرة، أوقف عملية التقطير، ثم انسل رأس المكثف بكمية قليلة من الماء المقطر إلى طبق التبخير.
 - عاير المادة المقطرة إلى درجة pH 5.0 بمحلول H_2SO_4 0.01 N مستخدماً جهاز المعايرة الآلي teflon.
 - بعد الانتهاء من المعايرة، انسل كلّاً من قضيب التحريك المغناطيسي المغطى بالتيفلون، ورأس السحاحة، والقطب المشترك إلى طبق الغسيل.

- يجب تبخير وحدة التقطير، بين عينات التقطير المختلفة، وذلك بعد فصل دوارق التقطير المحتوية على العينة المهضومة و محلول ماءات الصوديوم كما يلي: صل دورق تقطير فارغ سعة 100 مل إلى وحدة التقطير. ضع كأس فارغ سعة 100 مل تحت رأس المكثف، أوقف المياه المتداولة إلى المكثف (صرف المياه من غلاف المكثف condenser jacket)، ومن ثم بخر لمدة 90 ثانية.
- يجب أن تحتوي كل عملية تقطير على محلولين قياسيين standards وشاهدين blanks (شواهد المحاليل) كحد أدنى.

الحساب

النسبة المئوية لاسترداد الأزوت النشادي Recovery الأزوت النشادي القياسي:

$$(24) \quad \% \text{ Recovery} = \frac{(V-B) \times N \times 14.01 \times 100}{C \times D}$$

النسبة المئوية للأزوت في التربة :

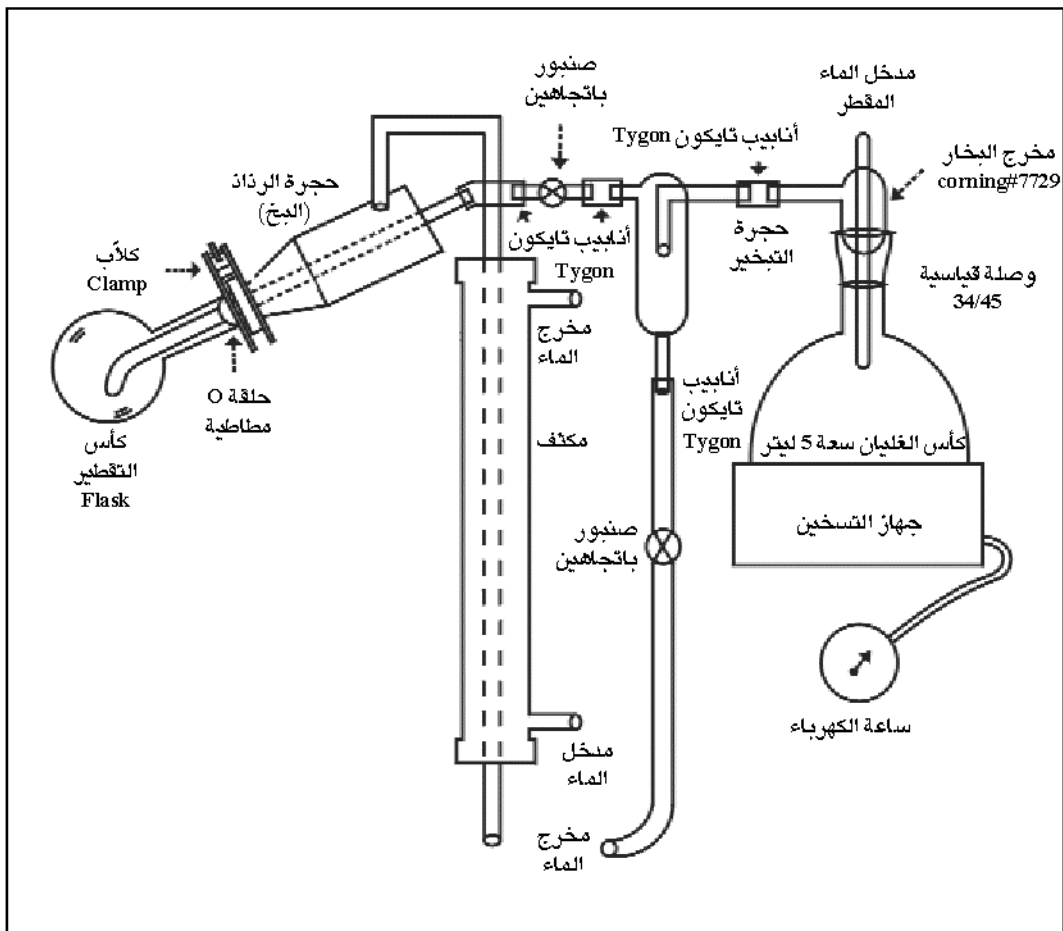
$$(25) \quad \% N = \frac{(V-B) \times N \times R \times 14.01 \times 100}{Wt \times 1000}$$

حيث أن:	=	V
حجم محلول $N\ 0.01\ H_2SO_4$ المستهلك في معايرة العينة (مل)	=	B
حجم معايرة الشاهد المهضوم (مل)	=	N
نظامية محلول H_2SO_4	=	14.01
الوزن الذري للأزوت	=	R
النسبة بين الحجم الكلي للعينة المهضومة وبين الحجم المأخوذ للتقطير.	=	Wt
وزن التربة الجافة هوائياً (غ)	=	C
حجم محلول NH_4-N القياسي (مل)	=	D
تركيز محلول NH_4-N القياسي (ميكرограм/مل)	=	

ملاحظات

- قد يحتاج جهاز الهضم العزل بمادة واقية من الحرير الصخري asbestos للحصول على توزيع متناسب من درجات الحرارة.

2. أضف 3 مل من H_2SO_4 المرکز إلى الماء المقطر الموجود في دورق التسخين heating mantle خلال الأنبواب الواصل لأسفل الدورق لمنع تشكيل أيه كمية من NH_3 . كما يجب إضافة بعض حبيبات الغليان المغطاة بالتيفلون teflon boiling chips بشكل لطيف.



الشكل رقم 6. رسم تخطيطي لجهاز وحدة التقطير

2.1.6 الأزوت الكلي

إن الفرق بين أزوت الكلداهل kjeldahl-N والازوت الكلي total-N في التربة فرق صغير، ويرجع ذلك أساساً إلى تقدير الأزوت النتراتي nitrate-N والأزوت الكلي معاً. في طريقة العمل التالية يُرجع جزء NO_3^- (الموجود في التربة) ولاحقاً يقدر في عملية التقطر (Bremner and Mulvaney, 1982; Buresh *et al.*, 1982).

المحاليل

أ. حمض الكبريت (H_2SO_4), sp. gr. 1.84) (98%) المركز

ب. محلول برمغنتات البوتاسيوم (KMnO_4)
أذب 50 غ من برمغنتات البوتاسيوم في الماء المقطر، وأكمل الحجم إلى ليتر بالماء المقطر. احفظ محلول في زجاجة غامقة اللون.

ج. محلول حمض الكبريت (H_2SO_4), النسبة 50% v/v
أضف ببطء ليتر من حمض الكبريت المركز إلى ليتر من الماء المقطر في دورق سعة 4 ليتر مع التحريك المستمر.

د. الحديد المُرجع
اطحن في طاحونة الكرات ball mill ثم غربل لتزيل أيه مواد لا تمر عبر فتحات غربال قطره 0.15 مم (أقل من 150 mesh).

هـ. محلول N-أوكتيل الكحول

و. خليط المحفز
يحضر كما في طريقة تقدير أزوت الكلداهل.

ز. ملح EDTA ثنائي الصوديوم (Ethylene Diaminetetraacetic Acid)، الوزن الجزيئي = 372.2 يُخزن في المجفف.

ح. محلول ماءات الصوديوم (NaOH), $N\ 10$
يحضر كما في طريقة تقدير أزوت كداهل.

ط. محلول حمض البويريك (H_3BO_3), المسباع
يحضر كما في طريقة تقدير أزوت كداهل.

ي. محلول Tris
يحضر كما في طريقة تقدير أزوت كداهل.

ك. محلول حمض الكبريت (H_2SO_4), $N\ 0.01$
يحضر كما في طريقة تقدير أزوت كداهل.

طريقة العمل

أ. الهضم

1. أمزج وانشر عينة التربة المطحونة الناعمة (0.15 مم) على صفيحة ورقية على شكل طبقة رقيقة، حتى تبدو بصورة متGANسة.
2. خذ عينة مماثلة لعينة التربة تحتوي على حوالي 3-8 ملي غرام أزوت، وذلك بأخذ 10 أجزاء صغيرة من عينة التربة، مثلاً 10 غ.
3. زن عينة إلى اقرب 0.01 غ ثم ضعها في أنبوب هضم حجمي سعة 250 مل.
4. في نفس الوقت، خذ عينة تربة لتقدير نسبة الرطوبة (105°م).
5. أصف 10 مل من الماء المقطر لكل أنبوب وحرك بشكل دائري على نحو كامل لترطيب التربة. ثم دع التربة الرطبة لمدة 30 دقيقة.
6. حضر أنبوب هضم لعينة الشاهد في كل مجموعة من العينات، ثم زن 0.1 غ من EDTA (النسبة المطلوبة بالوزن حتى 0.1 ملي غرام)
7. أصف 10 مل من محلول برمونغتانات البوتاسيوم، حرك جيداً بشكل دائري، ثم اتركه لمدة 30 ثانية. بعد ذلك أمسك أنبوب الهضم بزاوية 45 درجة وأصف ببطء 20 مل من حمض الكبريت 50% على نحو يزيل المواد العالقة على حواف الأنبوب.
8. اترك الأنابيب بدون تحريك لمدة 15 دقيقة ثم حرك بشكل دائري.

- هـ: لا تحرك أنبوب الهضم مباشرة بعد إضافة الحمض، لمنع الفوران الزائد excessive frothing.
- .9. أضف نقطتين من محلول N-أوكتيل الكحول.
 - .10. أضف عدة قطع من حجر الخفاف لتنظيم الغليان إلى أنابيب الشاهد، EDTA، والعينات.
 - .11. أضف 2.5 غ من الحديد المُرجع عبر قمع طويل الساق long-stem funnel وغطٌ مباشرة عن الأنبوية بقمع زجاجي 5 سم (بدون ساق)، ثم حرك بشكل دائري.
 - .12. يمكن وقف الفوران الزائد في هذه المرحلة بإضافة 5 مل من الماء المقطر عبر قمع قطرة 5 سم، لا تحرك الأنابيب.
 - .13. اترك الأنابيب طوال الليل.
 - .14. أعد هضم العينات، بوضعها على جهاز هضم بارد، حيث تُرفع درجة الحرارة حتى 100° م لمندة ساعة. يصل جهاز الهضم لهذه الدرجة بعد 15 دقيقة؛ لذلك فإن الوقت الكلي المطلوب على جهاز الهضم يساوي ساعة و15 دقيقة.
 - .15. حرك العينات بشكل دائري بعد 45 دقيقة.
 - .16. ارفع الأنابيب من على جهاز الهضم، ثم برد. يمكن استخدام التبريد السريع بوساطة صنبور الماء.
 - .17. اتركها طوال الليل.
 - .18. أضف حوالي 5 غ من خليط المحفز عبر قمع طويل الساق. ثم أضف 25 مل من حمض الكبريت المركز لكل أنبوب، وحرك الأنبوب بشكل دائري (قد تحتاج إلى كمية زائدة من الحمض في حالة استخدام كميات أكبر من التربة).
 - .19. أعد الأنابيب إلى جهاز الهضم المسخن حتى درجة حرارة 100° م، ثم ارفع درجة الحرارة إلى 240° م، بعد ذلك ارفع الأقماع عن الأنابيب.
 - .20. رتب الأقماع بانتظام بحيث يمكن إعادةها إلى أنبوب الهضم نفسه. يصل جهاز الهضم إلى هذه الدرجة بعد 40 دقيقة.
 - .21. استمر في عملية الغليان لإزالة الماء لمدة ساعة بعد الوصول لدرجة الحرارة 240° م.
 - .22. بعد إزالة الماء، أعد الأقماع، وارفع درجة الحرارة حتى 380° م.
 - .23. أضيّط الوقت اللازم على جهاز الهضم، واستمر بالهضم لمدة 4 ساعات عند درجة الحرارة 380° م.
 - .24. ارفع الأنابيب من على جهاز الهضم، أضف حوالي 50 مل من الماء المقطر، وامزج جيداً بوساطة جهاز خلاط الأنابيب الدوارني. وفي حالة بقاء مواد صلبة متربسة في الأنابيب فإنهما تُفرط بوساطة قضيب زجاجي.
 - .25. بعد التبريد، أضف الماء المقطر حتى الحجم 250 مل.

بـ. التقطر

1. قبل البدء بعملية التقطر، رج أنبوب الهضم حتى يتم مزج محتوياته بشكل كامل، ومن ثم اسحب بوساطة

- الماصة 50 مل من المزيج وضعها في دورق التقطير سعة 250 مل.
2. قُطُر المزيج المهضوم مع كمية زائدة من **ماءات الصوديوم NaOH**. والكمية المطلوبة من المزيج المهضوم للسحب 50 مل أو 100 مل حيث يضاف 25 مل أو 50 مل من $N\ 10\ NaOH$, على التوالي.
3. تُجرى عمليات التقطير كالتالي :
- ضع 1 مل من محلول **حمض البوريك المتشبع** و1 مل من **الماء المقطر** في طبق التبخير dish evaporating سعة 100 مل، ثم ضع الطبق تحت رأس أنبوب المكثف condenser tip على نحو يلامس الرأس سطح محلول.
 - ضع بعذابة الكمية الموافقة من $N\ 10\ NaOH$ إلى حواف الدورق، وذلك بإمساك دورق التقطير الحاوي على المادة المهضومة بزاوية 50 درجة.
 - صل مباشرةً دورق التقطير مع محلول إلى وحدة التقطير بوساطة ملقط خاص clamp، ثم ابدأ عملية التقطير، استمر لمدة 3 دقائق، اخفض الطبق بالتدريج لكي يُسمح للمادة المقطرة بالنزول بشكل حر إلى الطبق.
 - أوقف عملية التقطير، بعد 4 دقائق، عندما يتم جمع حوالي 35 مل من المادة المقطرة، ثم اغسل رأس المكثف بكمية قليلة من الماء المقطر إلى طبق التبخير.

هام: يتاخر ظهور المادة المقطرة عند استخدام أحجام كبيرة من المادة المهضومة، علماً أن فترة التقطير يجب ألا تتجاوز 4 دقائق في كل الأحوال منذ ظهور أول قطرة من محلول المقطر.

- عاير المادة المقطرة إلى درجة pH 5.0 بمحلول $N\ 0.01\ H_2SO_4$ مستخدماً **جهاز المعايرة الآلي - Titrator Auto**.
- بعد الانتهاء من المعايرة، اغسل قضيب التحريك المغاطسيي المغطى بالتيفلون teflon، ورأس السحاحة، والقطب المشترك إلى طبق الفسيل.
- يجب تبخير وحدة التقطير المختلفة، وذلك بعد فصل دوارق التقطير المحتوية على العينة المهضومة ومحلول ماءات الصوديوم كما يلي : صل دورق تقطير فارغ سعة 100 مل إلى وحدة التقطير. ضع كأس فارغ سعة 100 مل تحت رأس المكثف، أوقف تدفق المياه القادمة إلى المكثف (صرف المياه من غلاف المكثف condenser jacket)، ومن ثم بخر لمدة 90 ثانية.
- يجب أن تحتوي كل عملية تقطير على محلولين قياسيين standards وشاهدين blanks (شواهد المحاليل) كحد أدنى.

الحساب

النسبة المئوية من استرداد EDTA القياسي:

$$(26) \quad \% Recovery = \frac{(V-B) \times N \times R \times 186.1 \times 100}{Wt_1 \times 1000}$$

النسبة المئوية للأزوت في التربة:

$$(27) \quad \% N = \frac{(V-B) \times N \times R \times 14.01 \times 100}{Wt_2 \times 1000}$$

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 التربة الجافة هوائياً (غ) = Wt_2
- الوزن المكافئ لمادة EDTA = 186.1

3.1.6 الأزوت المعدني

تمتص جذور النباتات الأزوت إما على شكل أزوت أمونياكي أو على شكل أزوت نتراتي، و تُنتج أيونات النشار في الترب بنتيجة انحلال المادة العضوية أو إضافة السماد الطبيعي. وتعتبر أيونات النترات الشكل النهائي لتحل/تفاعلات الأزوت، إلا أنه يمكن تأمينه عن طريق الأسمدة.

يمكن أن يُفقد الأزوت المتاح available-N في التربة بطريق عديدة؛ منها *التطاير volatilization*، وال فقد عن طريق النترجه تحت الظروف اللاهوائية *anaerobic de-nitrification*. leaching، الارتشاح positive (+) charge من التربة لأن الشحنة الموجبة (+) تجذبها وتمسك بها الأحوال الطبيعية، لا يرشح NH_4^+ من التربة الشحنة السالبة negative (-) charge لسطح الطين وجزيئات المادة العضوية المنحلة humus particles. على كل حال، تفقد الشحنة الموجبة متى تحول NH_4^+ إلى NO_3^- ، و تصبح التربة غير قادرة على جذب الأزوت المتاح. فالماء الذي يرشح عبر قطاع التربة يرشح ويستنفذ mobile الحر NO₃⁻ من الطبقات العليا إلى الطبقات الدنيا، وحتى إلى المياه الجوفية إذا كان الارتشاح شديداً. ومن المرجح أن يتم نفخال النترات الشليدة في الحقول التي يتم تسميمها بشكل زائد.

ويعتبر وجود النترات في المياه الجوفية محظ اهتمام بيئي وصحي. فالمستويات العالية من النترات في مياه الشرب (أكثر من 10 ppm) مرتبطة بمشاكل صحية مثل (methemoglobinemia) مما ينتج عنه مواديد "زرق".

يقدر الأزوت المعدني باستخدام محلول استخلاص بنسبة 1:5 (تربة : الماء). ويفقد الأمونيوم NH_4^+ والنترات NO_3^- بالإضافة إلى النتريت NO_2^- بتقطير بخار الأمونيا (NH₃) ammonia، باستخدام MgO الثقيل من أجل NH_4^+ وخلطة ديفاردا Alloy Devarda's (Bremner and Keeney, 1965). تجمع المادة المقطرة في حمض H₃BO₃ المشبع وتعاير إلى 5.0 pH بمحلول H₂SO₄ المخفف. وتقدر هذه الطريقة الأشكال المنحلة والمدمصة من NH_4^+ , NO_2^- , NO_3^- في الترب. ويطلق على المجموع الكلي لهذه الأشكال اسم "الأزوت المعنفي" (Keeney and Nelson, 1982; Buresh, et al., 1982).

المحاليل

أ. محلول كلورايد البوتاسيوم (KCl)، M2
أذب 150 غ من كلورايد البوتاسيوم النقي في الماء المقطر، و أكمل الحجم إلى ليتر بالماء المقطر.

ب. أكسيد المغنزيوم (MgO)، بودرة
سخن أكسيد المغنزيوم الثقيل في المرمدة muffle furnace عند درجة حرارة 600–700°C لمدة ساعتين، برد في مجفف يحتوي على حبيبات KOH، واحفظه في زجاجة محكمة الإغلاق.

ج. خلطة ديفاردا (50 Cu: 45 Al: 5 Zn)

اطحن في طاحونة تحتوي على الكرات ball mill خلطة ديفاردا إلى درجة يمكن معها مرور المنتج عبر منخل قطر فتحاته 100 mesh (0.150 مم) أو أعلى الأقل 75% يمكنها المرور عبر منخل قطر فتحاته 300 mesh (0.050 مم).

د. محلول حمض البووريك (H_3BO_3), المشبّع يحضر كما في طريقة تقدير أزوت كلداهل.

هـ. محلول Tris ($C_4H_{11}NO_3$)، $N 0.01$ يحضر كما في طريقة تقدير أزوت كلداهل.

وـ. محلول حمض الكبريت (H_2SO_4), $N 0.01$ يحضر كما في طريقة تقدير أزوت كلداهل.

ز. محلول الأم القياسي

- جفف المادة الكيميائية النقيّة من كبريتات الأمونيوم ($(NH_4)_2SO_4$), وترات البوتاسيوم (KNO_3) بالفرن على درجة حرارة 100°C لمدة ساعتين، برد بالمجفف، واحفظه في زجاجة محكمة الإغلاق.
- أذب 5.6605 غ من كبريتات الأمونيوم و 8.6624 غ ترات البوتاسيوم في الماء المقطر، انقل إلى دورق حجمي سعة لتر، أمزج جيداً، وأكمل إلى الحجم بالماء المقطر. هذا محلول يحتوي على 1.2 غ NH_4-N ، و 1.2 غ NO_3-N في اللتر (محلول الأم).
- حضر محلولاً قياسياً من محلول الأم كالتالي:
- خفف 50 مل من محلول الأم إلى حجم لتر بإضافة محلول كلورايد البوتاسيوم M_2 (محلول الأم المخفف).
- يحتوي كل 20 مل من المحلول الأم المخفف على 1.2 مليغرام من NH_4-N و 1.2 مليغرام من NO_3-N .

طريقة العمل

1. زن 30 غ تربة جافة هوائياً (2 مم) إلى دورق أرلتيمايير سعة 250 مل، ثم أصف 150 مل من محلول كلورايد البوتاسيوم M_2 (5:1 تربة : المحلول).

2. اغلق الدورق، رج العينات لمدة ساعة واحدة على جهاز رج كهربائي يدور في الساعة 200-300 دورة/الدقيقة، ثم رشح المعلق مستخدماً ورقة ترشيح Whatman No. 42.
3. عاير جهاز pH، و قدر نظامية محلول H_2SO_4 0.01 N مستخدماً جهاز المعايرة الآلتماتيكي Auto-Titrator .Kjeldahl
4. قبل البدء بعملية التقطير، اغسل وحدة جهاز التقطير بالبخار لمدة 10 دقائق. ثم أضبط عملية التقطير بحيث يمكن الحصول على 7-8 مل من المادة المقطرة في الدقيقة الواحدة.
5. يجب أن تتدفق مياه الصنبور عبر غلاف المكثف condenser jacket بمعدل كاف لإبقاء درجة حرارة المادة المقطرة دون $22^{\circ}M$
6. تُجرى عمليات التقطير كالتالي:
- ضع 1 مل من محلول حمض البويريك المشبع و 1 مل من الماء المقطر في طبق التبخير evaporating dish سعة 100 مل، ثم ضع الطبق تحت رأس أنبوب المكثف condenser tip على نحو يلامس فيه الرأس سطح محلول.
 - اسحب بوساطة الماصة 20 مل من المعلق الرائق وضعها في دورق تقطير distillation flask سعة 100 مل.
 - لتقدير NH_4^+ في محلول، أضف 0.2 غ من أكسيد المغنيزيوم الثقيل إلى دورق التقطير بوساطة ملعقة قياسية calibrated spoon.
 - صل دورق التقطير مباشرة مع محلول إلى وحدة التقطير distillation unit بوساطة ملقط خاص clamp ثم ابدأ عملية التقطير، لمدة 3 دقائق، خفض الطبق بالتدريج لكي تسمح للمادة المقطرة بالنزول بشكل حر إلى الطبق.
 - بعد 4 دقائق، وعندما يتم جمع حوالي 35 مل من المادة المقطرة، أوقف عملية التقطير، ثم اغسل رأس المكثف بكمية قليلة من الماء المقطر إلى طبق التبخير.
 - عاير المادة المقطرة إلى درجة pH 5.0 بمحلول H_2SO_4 0.01 N مستخدماً جهاز المعايرة الآلية Auto-Titrator .
 - بعد الانتهاء من المعايرة، اغسل كلاماً من قضيب التحريك المغناطيسي المغطى بالتيفلون teflon، ورأس السحاحة، والقطب المشترك إلى طبق الغسيل.
 - لتقدير N - NO_3^- (بالإضافة إلى N - NO_2^-) في نفس المستخلص، أضف 0.2 غ من خلطة الديفاردا Devarda's alloy إلى دورق التقطير بوساطة ملعقة قياسية.
 - صل مباشرة دورق التقطير مع محلول إلى وحدة التقطير distillation unit بوساطة ملقط خاص clamp ثم ابدأ عملية التقطير، كما هو الحال في عملية تقطير الأمونيوم.

- يجب تبخير وحدة التقطير، بين عينات التقطير المختلفة، و ذلك بعد فصل دوارق التقطير المحتوية على مستخلص KCl، كما يلي: صل دورق تقطير فارغ سعة 100 مل إلى وحدة التقطير. ضع كأس فارغ سعة 100 مل تحت رأس المكثف، أوقف المياه المتتدفة إلى المكثف (صرف المياه من غلاف المكثف condenser jacket). بخر لمدة 90 ثانية. ولا يتم التبخير إلا أثناء عملية تقطير العينات المختلفة، وليس بين الأمونيوم، و النترات في نفس العينة.
- يجب أن تحوي كل عملية تقطير على الأقل محلولين قياسيين standards و شاهدين blanks، أي محلول $M/2$ KCl دون إضافة تربة (محاليل شاهدة).

الحسابات

من أجل الأزوت الأمونياكي في التربة الجافة هوائياً:

$$(28) \quad NH_4-N \text{ (ppm)} = \frac{(V-B) \times N \times R \times 14.01 \times 1000}{Wt}$$

من أجل الأزوت الأمونياكي في التربة الجافة بالفرن:

$$(29) \quad NH_4-N \text{ (ppm)} = \frac{(V-B) \times N \times R \times 14.01 \times 1000}{Wt - \theta}$$

حيث أن: V = حجم محلول $N\text{O}_3\text{-N}$ المستهلك في معايرة العينة (مل).

B = حجم معايرة الشاهد المنهضوم (مل).

N = نظامية محلول H_2SO_4 .

14.01 = الوزن الذري للأزوت.

R = النسبة بين الحجم الكلي لمحلول الاستخلاص وبين الحجم المأخوذ للتقطير.

Wt = وزن التربة الجافة هوائياً (30 غ).

θ = وزن الماء (غ) في كل 30 غ تربة جافة هوائياً.

ملاحظات

1. يحسب تركيز $\text{NO}_3\text{-N}$ بنفس الطريقة التي يُحسب فيها $\text{NH}_4\text{-N}$, إلا أنه يتبع إدخال قيمة شاهد خلطة ديفاردا Devarda's Alloy في المعادلة.

2. يستخدم في بعض المختبرات، مستخلص 3:1 (تربة : محلول) لتقدير الأزوت المعدني. وبالنسبة للترب في شمال غربي سوريا، يعطي مستخلص 5:1 مردوداً من $\text{NH}_4\text{-N}$ أعلى مما يعطي مستخلص .3:1

3. لتقدير $\text{NO}_3\text{-N}$ في الترب الكلسية، ننصح باستخدام الماء المقطر ك محلول استخلاص، لأن الكربونات تتحلل في محلول KCl وقد يُجمع بعض CO_2 في محلول H_3BO_3 خلال عملية التقطير. حيث تسبب هذه العملية تداخلاً سلبياً في تقدير $\text{NO}_3\text{-N}$ في مستخلص KCl .

4. إذا أمكن ذلك، يفضل تقدير الأزوت المعدني في تربة رطبة، بعد أخذ العينات مباشرةً من الحقل، غير أنه،

- يجب أن يعبر عن النتائج التحليلية على أساس تربة جافة بالفرن. وفي حال عدم المقدرة على إجراء التحليل بعد أخذ العينات مباشرة، يمكن حفظ عينات التربة في جمادة.
5. إذا جففت العينات بالهوا، قد يحدث التمعدن mineralization النترجة nitrification نتيجة ظروف الرطوبة ودرجات الحرارة. وبالنسبة للترسب في شمال غربي سوريا، وجد أن محتويات الأزوت المعندي في الترب الجافة بالهوا air-dry وفی ترب الحقول الرطبة moist soils متماثلة تماماً مما يدل أن التحولات البيولوجية للأزوت لا تحدث بدرجة كبيرة في هذه العينات من التربة.
6. غالباً ما يكون هناك التباس كبير في العلاقة بين NO_3^- و N . إذ أن أيون النترات هو الجمع بين ذرة آزوت واحدة وثلاث ذرات من الأوكسجين. حيث تساوي الكتلة الكلية من NO_3^- $14 + 48 = 62$ وهكذا يوجد 62 غ في NO_3^- أي 14 غ آزوت و 48 غ أوكسجين.
- ويمكن التعبير عن هذه العلاقة بطريقتين، إما 62 غ NO_3^- أو 14 غ $\text{NO}_3^- \text{-N}$ وكلا التعبيرين صحيح، حيث أن $14/62 = 4.43$. لذلك يمكن تحويل قياس NO_3^- إلى تركيز آزوت حقيقي actual N concentration على شكل $\text{NO}_3^- \text{-N ppm}$ على شكل $10 \times 4.43 \times 10^3 \text{ ppm}$. إذ تشير كلتا القيمتين إلى نفس التركيز في صيغة مختلفة.

4.1.6 الأزوت النتراتي

يمكن قياس الأزوت النتراتي بوساطة جهاز التحليل الطيفي الضوئي spectrophotometric (باستخدام حمض الكرومتوتروبيك chromotropic acid). حيث أن استخدام التحليل الطيفي الضوئي بوساطة حمض الكرومتوتروبيك هي طريقة سريعة، واستخدمت في تقدير الأزوت النتراتي في الماء كما استخدمت فيما بعد للترابة (Sims and Jackson, 1971; Hadjidemetriou, 1982) . ويمكن استخدامه كبدائل لتقدير $\text{NO}_3\text{-N}$ بطريقة التقدير. حيث وجدت علاقة وثيقة بين طريقة حمض الكرومتوتروبيك وطريقة التقدير.

الأجهزة

جهاز التحليل الطيفي الضوئي أو اللوني، طول الموجة 430 nm.

جهاز رج كهربائي، تردد 40.

أدوات زجاجية مخبرية قياسية : كؤوس، دوارق حجمية، ماصات، أقماع.

المحاليل

أ. محلول كبريتات النحاس ($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$), N 0.02.

أذب 4.9936 غ من كبريتات النحاس في الماء المقطر، ثم أكمل الحجم إلى ليتر بالماء المقطر.

ب. محلول حمض الكرومتوتروبيك ($\text{C}_{10}\text{H}_6\text{Na}_2\text{O}_8\text{S}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$), %0.1.

أذب 0.368 غ من حمض الكرومتوتروبيك في 200 مل من حمض الكبريت المركب. احفظ المحلول في زجاجة غامقة اللون لمدة أسبوعين.

ج. حمض الكبريت (H_2SO_4), المركز

د. محلول الأم القياسي

• أذب 3.6092 غ من ترات البرتاسيوم (المجففة على درجة حرارة 100° م لمدة ساعتين) في 500 مل من محلول كبريتات النحاس N 0.02 (محلول الأم).

• خفف 10 مل من محلول الأم إلى 200 مل حجم نهائي بإضافة محلول كبريتات النحاس N 0.02. هذا محلول يحتوي 50 ppm $\text{NO}_3\text{-N}$ (محلول الأم المخفف).

• حضر سلسلة من المحاليل القياسية من محلول الأم المخفف كالتالي :

- خفف 2.1 و 6.5,4,3,2,1 7 مل من محلول الأم المخفف إلى 100 حجم نهائی حيث يضاف لكل منها محلول كبريتات النحاس $N0.02$. هذه المحاليل تحتوى 0.5, 1.0, 1.5, 2.0, 2.5, 3.0, و 3.5 ppm على التوالي.

طريقة العمل

1. زن 10 غ تربة جافة هوائياً (2 مم) إلى دورق أرلينيمير، ثم أضف 50 مل من محلول كبريتات النحاس $N0.02$.
2. رج لمدة 15 دقيقة ثم رشح بورق ترشيح مزدوج Whatman No. 42.
3. اسحب بوساطة الماصة 3 مل من الراشح إلى 50 مل دورق مخروطي conical flask، ثم ضع الدورق في الماء البارد لبضعة دقائق.
4. أضف 1 مل من محلول حمض الكروموفوروبيك 0.1%， نقطة بعد نقطة، مباشرة إلى محلول دون المزج، ثم ضع الدورق ثانية في الماء البارد لدقائق قليلة كي يبرد.
5. امزج محلول، ثم أضف 6 مل من حمض الكبريت المركز على جدار الدورق دون مزجه.
6. بعد إضافة الحمض لكل العينات، رج الدورق بشكل دائري واتركه يبرد حتى يصل إلى درجة حرارة الغرفة، حيث يتحول إلى اللون الأصفر بعد 45 دقيقة.
7. حضر المختنى القياسي كما يلى :

 - اسحب بوساطة الماصة 3 مل من كل محلول قياسي (ppm 3.5 – 0.5)، وتتابع الإجراءات كما هو الحال مع العينات.
 - كذلك حضر شاهداً بسحب 3 مل من محلول $CuSO_4 \cdot 5H_2O N0.02$ ، وتتابع الإجراءات كما هو الحال مع العينات.
 - اقرأ الامتصاص الضوئي absorbance للشاهد، المحاليل القياسية، والعينات بعد 45 دقيقة على طول موجة nm 430

8. حضر الخط البياني للمحاليل القياسية، وذلك برسم خط بياني بين قراءة الامتصاص الضوئي وتركيز NO_3-N في المحاليل القياسية، على التوالي.
9. اقرأ تركيز الأزوت التتراتي NO_3-N في العينات المجهولة من الخط البياني.

الحساب

لحساب الأزوت النيتراتي في التربة:

$$(30) \quad NO_3-N(ppm) = ppm \frac{A}{Wt} \times \frac{10}{v} \quad (\text{من المنحنى القياسي})$$

حيث أن : A = الحجم الكلي لمحلول الاستخلاص (مل)

V = حجم المستخلص المستخدم لقياس (3 مل)

Wt = وزن التربة الجافة هوائياً (غ)

ملاحظات

- 1 . في حال احتواء الترب على أكثر من 1 ppm من NO_3-N ، أضف 0.1 مل من حمض سولفاميك $(N0.1 H_2SO_4 \text{ m/v \% 0.2 sulphamic acid})$ إلى 3 مل من محلول مستخلص العينة.
- 2 . إذا أطلى ورق الترشيح محاليل أرجوانية اللون، انفصل الورق بالماء المقطر ثم جففه قبل الاستعمال.

5.1.6 الأزوت و الكربون في كتلة الأحياء الدقيقة

تفاس كتلة الأحياء الدقيقة بطريقة التبخير/الحضن (fumigation / incubation) وذلك بتعريض التربة الرطبة المأخوذة مباشرة من الحقل fresh soil إلى أبخرة الكلوروفورم chloroform مما يسبب تحلل جبران خلايا البكتيريا و تحرر محتواها بحيث يصبح من الممكن استخلاصها بمحلول $M\text{ }0.5\text{ K}_2\text{SO}_4$. إن هذه الطريقة لا تقيس نشاط الأحياء الدقيقة في التربة لأنها لا تميز بين الكائنات الحية الخامدة والنشطة أو بين الأصناف المختلفة للكائنات الدقيقة.

يجب الانتباه عند مقارنة عينات التربة المأخوذة من موقع مختلف لأن كتلة الأحياء الدقيقة تتباين إلى حد كبير ضمن التربة الواحدة استجابة للفضلات المدخلة ووفرة الرطوبة ودرجات الحرارة، فإذا أجريت مقارنة بين ترب زراعية مختلفة في وقت واحد، فيجب أن تكون الترب المأخوذة مباشرة من الحقل بمستوى السعة الحقلية أو قريب منها. أما إذا ما قورنت ترب مأخوذة من نظم بيئية مختلفة، عندها يجب جمع العينات في منتصف الموسم الرطب والموسم الجاف. و ترتكز الطريقة التالية على طريقة Anderson and Ingram (1993) Okalebo *et al.* (1993)

الأجهزة

جهاز هضم، وأنابيب هضم حجميه.

جهاز وحدة التقطر

جهاز معايرة آلي موصول إلى جهاز قياس pH.

جهاز خلط أنابيب دوراني.

مجفف.

جهاز رج كهربائي، دائري orbital.

أدوات زجاجية مختبرية قياسية: كؤوس، دوارق حجميه، ماصات، وأقماع.

المحاليل

أ. محلول الكلوروفورم (CHCl_3)، خال من الكحول

اغسل الكلوروفورم بحمض الكبريت المركز 5% في قمع فصل separation funnel، افصل الحمض ثم اغسل برفق الكلوروفورم عدة مرات (8-12 مرة) في الماء المقطر. احفظ محلول في زجاجة غامقة اللون.

بـ. محلول كبريتات البوتاسيوم (K_2SO_4)، $M\ 0.5$

أذب 87.13 غ من كبريتات البوتاسيوم في الماء المقطر، وأكمل الحجم إلى لتر بالماء المقطر.

جـ. محلول كبريتات النحاس ($CuSO_4 \cdot 5H_2O$)، $M\ 0.2$

أذب 49.94 غ من كبريتات النحاس في الماء المقطر، وأكمل الحجم إلى لتر بالماء المقطر.

دـ. محلول ثاني كرومات البوتاسيوم ($K_2Cr_2O_7$)، $N\ 0.4$

أذب 19.616 غ من ثاني كرومات البوتاسيوم في الماء المقطر، وأكمل الحجم إلى لتر بالماء المقطر.

هـ. محلول كبريتات الحديدوز والأمونيوم [$Fe(NH_4)_2(SO_4)_2 \cdot 6H_2O$]، $N\ 0.2$

أذب 78.4 غ من كبريتات الحديدوز والأمونيوم في الماء المقطر، ثم أضف 5 مل من حمض الكبريت (المرکن)، امزج جيداً، وأكمل الحجم إلى لتر بالماء المقطر.

وـ. دليل 10.1 فينانثرولين

أذب 14.85 غ من دليل 10.1 فينانثرولين (1,10-phenanthroline)، 6.95 غ من كبريتات الحديدوز ($FeSO_4 \cdot 7H_2O$) في الماء المقطر، وأكمل الحجم إلى لتر بالماء المقطر.

زـ. مزيج حمض الكبريت وحمض الفوسفور (H_3PO_4 : H_2SO_4 2 : 1)

أضف 1000 مل من حمض الكبريت (المرکن) إلى 500 مل من حمض الفوسفور (المرکن).

طريقة العمل

1. زن مرتين 30 غ من عينات تربة مأخوذة مباشرة من الحقل في كأس سعة 100 مل. قدر نسبة الرطوبة في عينة تربة ثانوية وبالتالي يمكن التعبير عن النتائج على أساس وزن تربة جافة بالفرن.

2. ضع الكؤوس المكررة في مجففين متفصلين، ضع في المجفف الأول عينات تربة مع كأس سعة 100 مل يحتوي على 50 مل من الكلوروفورم في وسط المجفف. أضف حجر الخفاف لتنظيم الغليان إلى كأس الكلوروفورم، هذا سيساعد على سرعة تبخير الكلوروفورم. ثم ضع في المجفف الثاني عينات شاهدة غير مبخرة non-fumigated control samples، حيث يجب معالجتها بنفس الطريقة ماعدا التبخير بالكلوروفورم. ثم ضع أغطية المجففين، مع الانتباه إلى وضع مادة مانعة للتتسرب بشكل متناسب بينهما (الشكل رقم 7).

3. استخدم جهاز التفريغ vacuum لمعالجة العينات بالتباخير fumigated treatment إلى أن يتم غليان الكلوروفورم بسرعة.

4. أغلق المجفف واتركه تحت ظروف مظلمة لمدة 72 ساعة عند درجة حرارة الغرفة.
 5. استخدم جهاز تفريغ لمعالجة العينات بالتبخير عدة مرات (8-14 مرة).
- هام:** يجب الانتباه إلى أن زيت مضخة التفريغ قد يحيط الكلوروفورم؛ لذلك يجب تغيير الزيت بصورة متكررة أكثر من الحالات العاديـة. وكـإجراءات بـديلـة، يمكن حـجز الكلوروفورـم بـوسـاطـة إـنـاء تـبريدـcooling finger لـمنع التـلـوث مـن زـيـت جـهاـز التـفـريـغ . ولـيس مـن الـضـرـوري استـخدـام جـهاـز التـفـريـغ لـمعـالـجة عـيـنـات الشـاهـدـ.
6. افتح المجففات، وانقل عينات التربة المبخرة/الشاهد إلى دوارق أرلينماير سعة 250 مل. أضف 100 مل من محلول كـبـريـتـات الـبوـتاـسيـوم $M0.5$. ثم رج لمدة ساعة.
 7. رشح مـعـلـقات التـرـبة باـسـتـخدـام وـرق تـرشـيـح Whatman No. 42 أو بـوسـاطـة جـهاـز الـطـردـ المـركـزيـ، للـحـصـول عـلـى مـسـتـخلـص رـائـقـ.

1. تقدير الأزوٰت

- ### أ. الهضم
1. اسحب بـوسـاطـة المـاصـة 50 مـل مـن الرـاشـح إـلـى أـنـبـوب هـضـم هـجمـي سـعـة 250 مـل، ثم أـضـف 1 مـل مـن محلول كـبـريـتـات النـحـاس $M0.2$.
 2. أـضـف 10 مـل مـن حـمـض الـكـبـريـتـ المـركـزـ، عـدـة قـطـع مـن حـجـر الـخـفـان لـتـنظـيم الـغـلـيانـ.
 3. ضـعـ حـامـل الـأـنـابـيب tubes rack في جـهاـز الـهـضـم block-digester، ثم اـرـفع درـجـة الـحرـارـة إـلـى 150 $^{\circ}$ مـ، لـإـزـالـة المـاء الزـائـدـ.
 4. اـرـفع بـيـطـه درـجـة الـحرـارـة إـلـى 380 $^{\circ}$ مـ، ثم اـهـضـم لـمـدة 3 ساعاتـ.
 5. اـرـفع بـحـذـر حـامـل الـأـنـابـيب مـن جـهاـز الـهـضـمـ، ثم دـعـ الـأـنـابـيب تـبـرـد لـدـرـجـة الـحرـارـة الـغـرـفـةـ، وـأـكـملـ إـلـى الـحـجـمـ بـالـمـاءـ المقـطرـ.
 6. يـجبـ أـنـ تـحـويـ كلـ مـجمـوعـة batchـ مـنـ الـعـيـنـاتـ الـمـهـضـوـمـةـ عـلـىـ أـنـبـوبـ شـاهـدـ وـاحـدـ عـلـىـ الـأـقـلـ (ـبـدونـ تـربـةـ)، وـأـنـبـوبـ قـيـاسـيـ منـ EDTAـ (ـزنـ بـالـضـيـطـ 0.1ـ غـرامـ مـنـ EDTAـ إـلـىـ أـقـرـبـ 0.1ـ مـيلـيـ غـرامـ).

بـ. التـقطـير

تـقطـيرـ الـعـيـنـاتـ وـالـتـحلـيلـ مـنـ أـجـلـ تـقـدـيرـ الـأـزوـتـ، كـمـاـ هوـ مـوـضـعـ فـيـ طـرـيـقـةـ تـقـدـيرـ الـأـزوـتـ الـكـلـيـ (ـخـذـ 50 مـلـ مـنـ المـحـلـولـ الـمـهـضـوـمـ، ثـمـ أـضـفـ 15 مـلـ مـنـ $N10$ NaOHـ).

الحساب

حساب محتوى الأزوت في كتلة الأحياء الدقيقة في التربة :

$$(31) \quad Biomass - N (ppm) = (V-B) \times N \times 14.01 \times \frac{100+\theta}{Wt} \times \frac{250}{V1} \times \frac{1000}{V2}$$

$$(32) \quad Microbial Biomass N = (N_{fumigated} - N_{control})$$

حيث أن:

- V = حجم محلول $N0.01 H_2SO_4$ المستهلك في معايرة العينة (مل)
- B = حجم معايرة الشاهد المهضوم (مل)
- N = نظامية محلول H_2SO_4
- 14.01 = الوزن الذري للأزوت.
- Wt = وزن التربة المأخوذة مباشرة من الحقل (غ)
- $V1$ = حجم محلول هضم التربة المأخوذ (مل)
- $V2$ = حجم محلول التقطير المأخوذ (مل)
- θ = وزن الماء(غ) في كل 30 غ تربة مأخوذة مباشرة من الحقل.

2. تقدير الكربون

أ. الهضم

1. اسحب بوساطة الماصة 8 مل من الراشنج إلى أنبوب هضم حجمي سعة 100 مل، ثم أضاف 2 مل من محلول ثاني كرومات البوتاسيوم $N0.4$.
2. أضاف 0.07 غ من أكسيد (II) الزئبق (HgO)، و15 مل من مزيج حمض الكبريت - الفوسفور (1:2)، وعدة قطع من حجر الخفاف لتنظيم الغليان.
3. ضع حامل الأنابيب في جهاز الهضم، ثم ارفع بالتدرج درجة الحرارة حتى 150°C ، اهضم لمدة 30 دقيقة.
4. ارفع بحذر حامل الأنابيب من جهاز الهضم، دع الأنابيب تبرد لدرجة حرارة الغرفة، ثم أنقل العينة المهمضومة بوساطة 25 مل من الماء المقطر إلى دورق إرلينهaimer سعة 250 مل.

بـ، التقطير
أضف 2-3 نقط من دليل 10.1 - فينال ثروليـن، ثم عاير بمحلول كبريتات الحديدوز والأمونيوم 0.2 N، حتى يتغير اللون من الأخضر المزراق bluish-green إلى البني المحمر reddish-brown.

الحساب

من أجل محتوى الكربون في كتلة الأحياء الدقيقة في التربية :

$$(33) \quad Biomass - C \text{ (ppm)} = (B-V) \times N \times 0.003 \times \frac{100+\theta}{Wt} \times \frac{1000}{Vl} \times 1000$$

$$(34) \quad \text{Microbial Biomass } C = (C_{\text{fumigated}} - C_{\text{control}})$$

حيث أن: V = حجم محلول $[Fe(NH_4)_2(SO_4)_2 \cdot 6H_2O]$ المستهلك
في معايرة العينة (مل)

$$\text{حجم معايرة الشاهد المهضوم (مل)} = B$$

$$\text{نظامية محلول} [\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}] = M$$

$$= 0.003$$

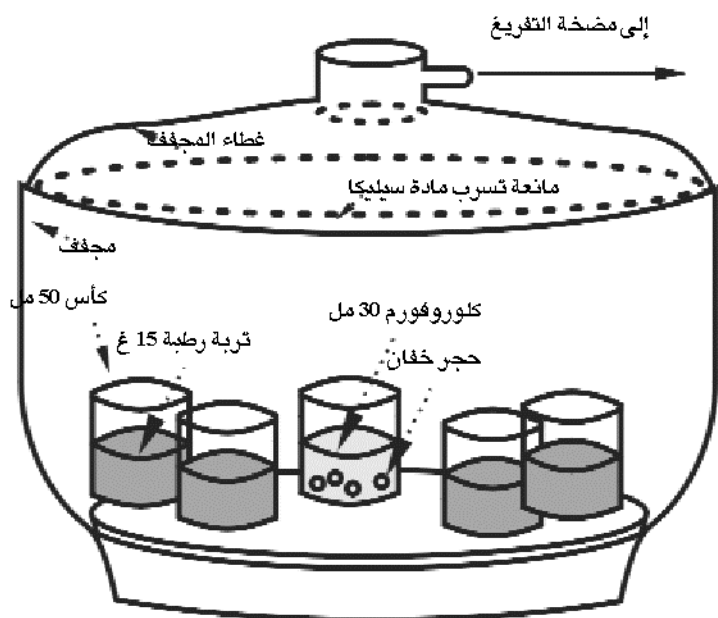
$$Wt = \text{وزن التربة المأخوذة مباشرة من الحقل (غ)}$$

$$= \text{حجم محلول هضم التربة المأخوذ (مل)} = V_{\text{L}}$$

$$= \text{وزن الماء (غ)} \times \text{كل 30 غترية مأخوذة}$$

ملاحظة

يقترح بعض المؤلفين تطبيق عوامل التصحيح المستمدة من التجارب على هذه النتائج. ويمكن الحصول على هذه العوامل بإجراء طريقة التبخير/الاستخلاص على الترب الحاوية على كمية معروفة من كتلة الأحياء، الدقيقة (مثلاً الفطر) أو خلايا البكتيريا المفسولة. ويدافع (Vance *et al.* 1987) عن العامل 2.64 لكتلة الأحياء، الدقيقة، في حين ينصح (Brooks *et al.* 1985) بالعامل 1.46 للأذوت في كتلة الأحياء، الدقيقة. ولو طبقت هذه العوامل، لتعين الإشارة إلى ذلك بوضوح عند إيراد النتائج. ونظرًا للتباين الواسع في مجموعات الأحياء، الدقيقة في الترب، يقترح عدم تطبيق هذه العوامل.



الشكل رقم 7. المجفف وكيفية ترتيب العينات عند استخدام طريقة التبخير (Okalebo *et al.*, 1993)