

## التحليلات التي تجري على الثمار

الباب الثاني:

## الخطيّات التي نجري على التمار

وأقْفَأْتُ مَهْبَرَ الريحِ وحْدَيْ  
رافضًا أَصْلَى لِي .... وَفَصَّلَى  
نُورِي الْقَبْلَى وجَانِبَهُ  
مِنْ أَنْسَا فِي زَمْنٍ لَمْ يَسْتَطِعْ طَبِيعَ  
مُضْغَ خَيْطَ وَاحِدَ مِنْ كِبْرِيَائِي !!؟  
هَلْ تَرَانِي مَحْدُثًا ؟ أَوْ رَانِدًا ؟؟  
أَمْ كَاشِفًا ؟؟  
أَمْ تَرَانِي شَاعِرًا مِنْ شُعُّرِ الْجَاهِلِيَّةِ ؟؟؟  
نَزَارْ قَبَانِي ... قَصَادُ مَتْوَشَّهَةِ

obeikandi.com

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **التحليلات التي تجري على الثمار**

الثمار سواء كانت ثمار فاكهة أو خضر هي مخزن للعناصر الغذائية والفيتامينات وهذا ما يجعل قيمتها الغذائية عالية، ومن ثم فالثمرة غالبا هي الجزء الهام الذي من أجله يتم زراعة الحاصلات البستانية سواء خضر أو فاكهة. والثمرة خلال نموها تمر بمراحل وتطورات عديدة حتى تصل إلى المرحلة التي يمكن لنا عندها قطف الثمار.

والتحليل الكيميائي للثمار الفاكهة ضرورة حتمية للحكم على جودة الثمار ومحتوها الغذائي وبالتالي تصنيفها في مجموعات غذائية وأيضا تحديد الصناعات الغذائية التي تقوم على تلك الثمار. ولا يخفى على أحد من المهتمين بهذا المجال أن ثمار الخضر والفاكهة من المصادر الطبيعية الجيدة التي تمد الجسم بالفيتامينات والمعادن الازمة للنمو ومقاومة العديد من الأمراض. وقبل البدء في دراسة التحليلات الطبيعية والكيميائية للثمار يجدر بنا بادئ ذي بدأ التعرض بشيء من التفصيل للثمار متناولين تعريفها وأقسامها وأساليب نموها.

### **Fruit الثمرة**

الدور الرئيسي للثمار والتي وجدت من أجله هو حماية البذرة ومدتها بالغذاء والمحافظة عليها حتى ينتشر النوع ولا يتعرض للانقراض. وبعد إتمام عملية التلقيح

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

والإخصاب في الزهرة يطرأ على الكيس الجنيني عدة تغيرات تؤدي إلى تكوين البذرة من البويضة كما يحدث تنبية لأنسجة المبيض المختلفة فتتضخم وتكون الثمرة وهنا تُعرف الثمرة بأنها ثمرة صادقة أو حقيقية *true fruit*. هنا وقد تتعدى التغيرات المبيض إلى الأجزاء الأخرى للزهرة أو تتعدى ذلك لتشمل النورة كلها وفي هذه الحالات يتكون ما يعرف بالثمار الكاذبة أو غير الحقيقية *Pseudocarps or false fruits*. وقد تتكون الثمرة بدون عملية الإخصاب وعندها تعرف بالثمار البكيرية *parthenocarp fruits* كما في ثمار الموز أو البرتقال أبو سرة.

وتمتاز الثمار غالباً بوجود ندبتين عليها الأولى توضح مكان اتصالها بالفرع والثانية مكان اتصال القلم بالمبيض (ونستطيع استخدام هذا للتferيق بين الثمرة و البذرة حيث تحتوي الأخيرة على ندبة واحدة تمثل مكان اتصال الجنين بالحبل السري للمشيمة).

وبعد إتمام عملية الإخصاب وتكون الزيجوت يحدث عقد للثمار (تحول الزهرة إلى ثمرة صغيرة) ويتحول جدار المبيض إلى العلاف الثمري *precarp* وجدار المبيض مكون من ثلاثة أخلف هي الغلاف الخارجي *Exocarp* أو *Epicarp* والغلاف الوسطى *Mesocarp* ثم الغلاف الداخلي *Endocarp*.

وبعد عقد وتكون الثمار تسقط المحيطات الزهرية الأخرى عدا المبيض. "وقد يشد على هذا بعض الثمار نذكر منها على سبيل المثال ثمار البازنجان حيث يظل الكأس باقياً و متصل بالثمار حتى تمام النضج وكذلك ثمار الرمان حيث تظل الأسدية متصلة بالثمار حتى بعد النضج.

### **تعريف الثمرة :**

يمكن تعريف الثمار من ثلاثة اتجاهات على حسب العلم المهتم بالدراسة وبالتالي هناك ثلاث تعريفات للثمرة :

## **التحليلات التي تُجري على الثمار**

### **التعريف الاقتصادي :**

وهذا التعريف ينصب على الجانب الاقتصادي للنبات دون النظر إلى الناحية النباتية. ويمكن إيجاز هذا التعريف في أن الثمرة هي الجزء ذات الأهمية الاقتصادية في النبات والذى يزرع النبات من أجله. وهذا التعريف يدخل العديد من الأجزاء النباتية تحت مسمى الثمار مثل الدرنات والكورمات والأفرع الغضة للأسبرحس...، وبالتالي هو غير دقيق من الناحية العلمية.

### **التعريف الفسيولوجي :**

الثمرة هي ذلك الجزء الصالح للأكل الطازج أو الاستعمال في التصنيع. وهذا التعريف من وجهة نظر علم الفسيولوجي.

وفي ظل هذا التعريف تعتبر درنات البطاطس و جذور البطاطا و كرمات القلقاس أو رؤوس الكرنب أو الخس ثمار الواقع العلمي يخالف هذا تماما. حيث أنها ليست ثمار على الإطلاق .

### **التعريف النباتي :**

ويعتمد هذا التعريف على أن منشأ الثمرة لابد أن يكون منشأ زهري وبالتحديد من المبيض المخصب أو غير المخصب. فالثمرة عبارة مبيض مخصب أو غير مخصب (في حالة الثمار البكرية العقد) يضاف إلى هذا المبيض الأغلفة الخارجية للمبيض وفي هذه الحالة تسمى الثمار بالثمار الحقيقة. وقد يدخل مع المبيض وأغلفته أغلفة زهرية أخرى (في هذه الحالة تسمى بالثمار الكاذبة) وقد يشمل نمو الثمرة وتكوينها النورة كاملة كما في التين والتوت والأناناس.

وهنا يجدر بنا الإشارة إلى أن الثمار الطازجة بعد القطف تقوم بكلفة الأنشطة الفسيولوجية حيث أنها عبارة عن خلايا أو أنسجة حية بغض النظر عن منشأها، وبالتالي يتم التعامل معها على أنها أنسجة حية وهذا يميّزها عن الأغذية الأخرى مثل الأسماك واللحوم والجبن وخلافه.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **تقسيم الثمار :**

لسهولة دراسة الثمار يلجأ العلماء إلى تقسيم الثمار في مجموعات وفقاً لأسس أو معايير معينة أهمها:

#### **أولاً: تقسيم الثمار على حسب قابليتها للتلف الفسيولوجي**

ويبيني هذا التقسيم على أساس قابلية الثمار للتلف بعد جمعها أو حصادها. أي هل هي سريعة التلف أو العطب أم أنها بطيئة التلف تتحمل التخزين لمدة طويلة وسرعة التلف غالباً ما تكون مرتبطة بنسبة الماء في أنسجة الثمار. وهنا تقسم الثمار إلى مجموعتين هما:

**ثمار بطيئة التلف (غير قابلة للتلف أو العطب) Nonperishable Fruits**  
وهي تلك الثمار البطيئة للتلف الفسيولوجي أو التلف الناتج عن نشاط الكائنات الحية الدقيقة وذلك ينطبق على ثمار القمح والذرة والفاكوليا الجافة وعلى ثمار النقليات. وهذه الثمار تمتاز بأن محتواها من الرطوبة منخفض أو منخفض جداً في بعض الحالات لا يزيد على 10% وبالتالي تقل بها سرعة العمليات الفسيولوجية بها ويصبح من الصعب مهاجمتها بواسطة الكائنات الحية الدقيقة أي إنها لا تفقد حيويتها إلا ببطول الزمن وبالتالي يمكن تخزينها لفترات طويلة.

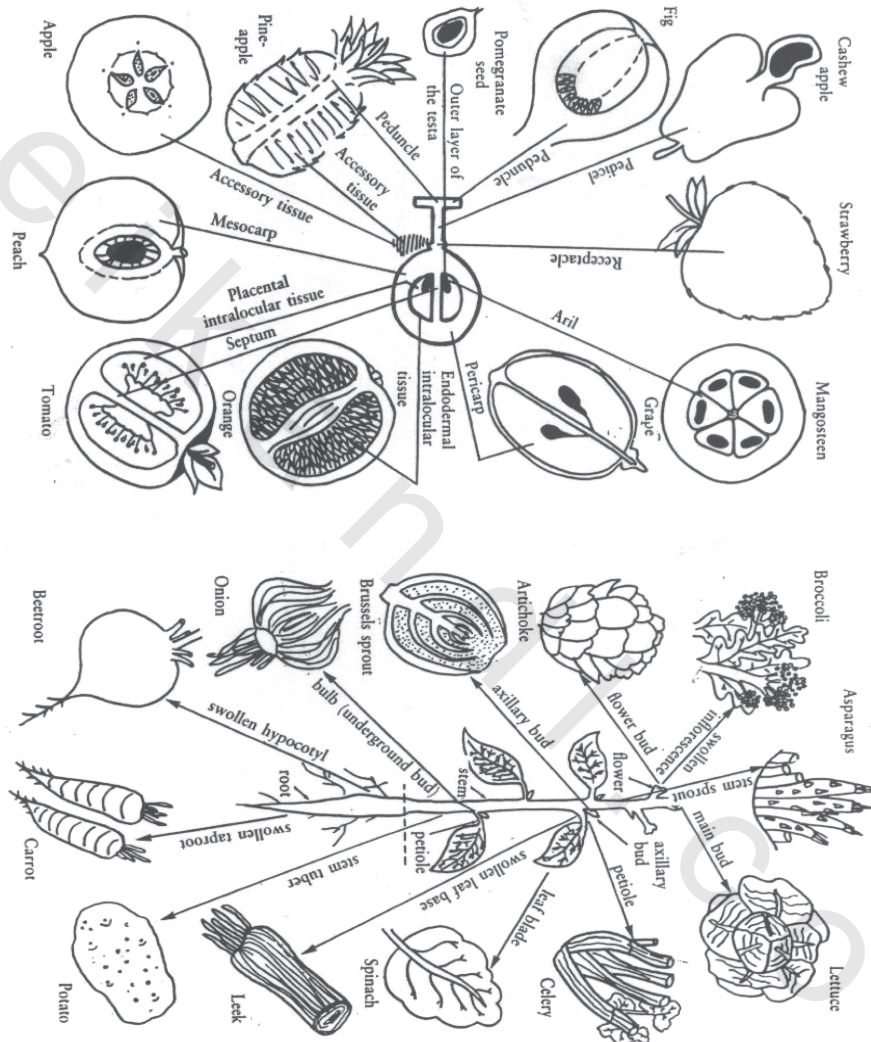
#### **ثمار سريعة التلف (قابلة للتلف أو العطب) Perishable Fruits**

وهي الثمار المحتوية على نسبة عالية من الرطوبة وبالتالي تكون قابلتها للتلف أو العطب كبيرة. ويقع تحت هذا القسم معظم ثمار الفاكهة (مثل التفاح والكمثرى والمانجو والمؤز والبرتقال...) والخضر (مثل الشمام والبطيخ والطماطم والخيار...). والتلف في هذه الثمار يكون مرتبط بعدها عوامل أهمها نسبة الرطوبة بالثمار، حيث تحتوي على نسبة عالية من الرطوبة تصل إلى 80% بالإضافة لاحتواء الثمرة على عوامل تحلل أو تلف داخلية مثل وجود الأنزيمات المحللة لمكونات هذه الثمار وكذلك عوامل تلف خارجية مثل درجة الحرارة ونسبة الرطوبة وكذلك دور الكائنات الحية الدقيقة الموجودة على الثمرة.

وللحذر من هذا التلف لابد من استخدام احتياطات معينة وحفظها تحت ظروف معينة تقلل من النشاط الفسيولوجي لهذه الثمار، وهذا ما تختص به مجموعة من العلوم تشمل معاملات ما بعد الحصاد للثمار Postharvest of fruits وتشمل كل

## التحليلات التي تجري على الثمار

المعاملات التي تجري على الثمار بداية من قطفها حتى وصولها إلى المستهلك (جمع، نقل، وتداول، وتعبئة وتخزين)



شكل يوضح المنشآء النباتي لعديد من ثمار الفاكهة والخضر (Wills *et al.*, 1989).

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **ثانياً : تقسيم الثمار على حسب منشأها**

يمكن تقسيم الثمار من حيث منشأها الزهري إلى ثلاثة أقسام :

#### **الثمار البسيطة : Sample fruits**

وهي الثمار التي تنشأ من زهرة واحدة ذات مبيض واحد مكون من كربيله واحدة أو أكثر سواء تم الإخصاب أو لم يتم. وتقسم الثمار البسيطة بدورها إلى قسمين ثمار غضه أو طرية وثمار جافة

**الثمار الغضة:** تمتاز باحتواها على نسبة عالية من الرطوبة. وتضم الثمرة الحسلة Drupe (مثل الخوخ والمشمش والبرقوق والزيتون) والثمرة العنبة Berry (ومنها العنب والموز والجوافة والطماظن والخيار) والثمرة التفاحية Pome (ومنها التفاح والكمثرى) وهناك ثمار عنبة من نوع خاص تسمى بال Hesperidium مثل ثمار الموالح

**والثمار الجافة:** تمتاز باحتواها على نسبة قليلة من الرطوبة وبالتالي تمتاز بتصلب أغلفة المبيض. وتقسم هذه الثمار على حسب تفتح الغلاف الثمري إلى ثلاثة أقسام :

**1** ثمار جافة متفتحة: وهي التي تفتح عند النضج للتساقط منها البذور ومنها الثمرة البقلاء والثمرة الجرابية والثمرة الخردلة والثمرة الخريدة والثمرة العلبة أو الكبسولة (والثمرة العلبة تقسم على حسب طريقة التفتح إلى عدة أقسام فمنه انفتاح مسكنى وانفتاح مصرعي وانفتاح حقي وانفتاح بالثقوب وانفتاح بالأنسنان)

**2** ثمار جافة غير متفتحة: ومنها الثمرة الفقيرة مثل الورد والثمرة البرة مثل القمح والذرة والثمرة الجناحية مثل أبو المكارم والثمرة السيسلاء مثل الجعاضيض و الثمرة البندقية مثل أبو فروة والبندق والبلوط.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

**3 ثمار جافة منشقة :** ومنها الثمرة القرطه مثل السنط العربي والثمرة الخيمية مثل الشمر أو الخلة والثمرة الخبازية مثل الخطمية والثمرة الرجما مثل الخروع.

## **الثمار المتجمعة : Aggregate fruits**

منشأ الثمرة هنا عبارة عن زهرة واحدة بها مبيض مكون من عديد من الكرابيل كل كرابيله تنمو بصورة مستقلة مكونة جزء من الثمرة وفي حالة عدم نمو أي كرابيله يظهر مكانها غائر على الثمرة. والثمرة المتجمعة أما مجموعة من الفقيرات مثل الورد أو مجموعة من الجرابيات مثل الاستركوليا أو مجموعة من الحسلات مثل الراسبيري أو مجموعة العنبات مثل القشطة أو مجموعة من التميرات كل منها أكين أو ثمرة فقيرة مثل الفراولة.

## **الثمار المركبة : Multiple fruits**

وهنا تنشأ الثمرة من أكثر من زهرة أو قد تكون نورة كاملة ويقع تحتها عدة أنواع نذكر منها: الثمرة المركبة التوتية مثل ثمار التوت، والمركبة التينية مثل ثمار التين، والثمرة المركبة المخروطية مثل ثمار الكازوارينا، وكذلك ثمار الأناناس وثمار الخرشوف كلاهما ثمرة مركبة والثمرة هنا عبارة عن النورة بأكملها.

## **ثالثاً : تقسيم الثمار على أساس الدراسة التشريحية للثمار**

والتقسيم هنا يعتمد على الدراسة التشريحية للثمار وهذا التقسيم له أهمية بالغة في دراسة الثمار وفهم فسيولوجى الثمار ونورد هنا بعض الثمار على حسب تركيبها التشريحي:

- 1- الثمار الحسلة Fruits Drupe :** وهي ثمار صادقة أو حقيقية تتكون من المبيض المخصب + أغلفته الثلاث حيث يكون غلاف المبيض الخارجي Exocarp القشرة الخارجية للثمار ويكون الغلاف الوسطى Mesocarp اللب أو اللحم الذي يؤكل بينما يتصلب الغلاف الداخلي للمبيض Endocarp مكون النواة الحجرية. ويداخل النواة الحجرية يوجد البذرة. ويشمل هذا النوع ثمار الخوخ والمشمش والبرقوق والزيتون واللوز

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

**2- الثمار التفاحية Pome Fruits :** وهذا النوع من الثمار يطلق عليه ثمار كاذبة أو غير صادقة وذلك لدخول أجزاء زهرية أخرى غير المبيض في تكوينها وهي الأنبوية الزهرية الناتجة من التحام قواعد الكأس والتويج والأسدية، وهذه الأنبوية الزهرية تكون الجزء اللحمي الذي يؤكّل في الثمرة. ويقع تحت هذا النوع ثمار التفاح والكمثري ويدراسته القطاع العرضي للثمرة نجد أن هناك خط التحام واضح ما بين الأنبوية الزهرية مع المبيض ثم يليه جزء لحمي رقيق ناشئ عن الغلاف الخارجي والوسطى للمبيض Exocarp & Mesocarp ثم بعده غلاف جلدي ناشئ عن الغلاف الداخلي للمبيض Endocarp ويوجد بعدها الكرابل وعدها خمسة كرابيل كل كرابيل بها بويضتان

**3- الثمار العنبة Berry Fruits :** والثمرة العنبة قد تكون مكونة من كرابيل واحد أو مكونة من عدة كرابيل ويمتاز هذا النوع من الثمار أن جلد الثمرة لحمي وتحتوي الثمار على بنور آلا في حالة العقد البكري ويمكن تقسيم هذا النوع من الثمار إلى عنبة حقيقية وهي التي تتكون من المبيض الزهرى فقط مثل العنب والطمطم وعنبة كاذبة أو غير صادقة حيث يدخل أجزاء زهرية أخرى في تكوينها مثل ثمار الموز والأناناس.

**4- ثمار الموالح أو الحمضيات Hesperidium Fruits :** وهذا النوع من الثمار هي ثمار صادقة أو حقيقية وتمتاز بوجود الغدد الزيتية على القشرة الخارجية للثمار والتي تحمل اللون الأصفر وتسمى الفلافيدو Flavedo وهذه تمثل غلاف المبيض الخارجي Exocarp ثم يليها طبقة بيضاء رقيقة تسمى بالأبيدو Albedo وهو يمثل الغلاف الوسطى للمبيض Mesocarp وهو خلايا برانشيمية غير منتظمة الشكل وتمتاز هذه الطبقة بارتفاع محتواها من البتكتين ثم غشاء رقيق يحيط بالفصوص وهو ناشئ من الغلاف الداخلي للمبيض Endocarp ثم الفصوص وهي من 8 إلى 15 فص في المتوسط وتمثل الكرابل، وبداخل الفصوص توجد الأكياس

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

العصيرية. ويشمل هذا النوع كل ثمار الموالح المعروفة. والعديد من المراجع يصنف ثمار الموالح على أنها عنبة ولكن من نوع خاص يطلق عليها *Hesperidium*

**5 - ثمار النقليات :** وهذه الثمار مكونة من المبيض الزهري + أغلفته فقط أي إنها ثمار حقيقية. والغلاف الخارجي للمبيض *Exocarp* يتحد مع الغلاف الوسطي *Mesocarp* مكونا جزءاً جلدياً أخضر اللون يتشقق ويسقط عند نضج الثمار أما الغلاف الداخلي *Endocarp* فهذا يكون النواة الصلبة التي تحيط بالبذرة. وبعض المراجع يصنف بعض أنواع النقليات على أنه ثمرة حسنة.

## **نمو الثمار**

النمو هو الزيادة الحجمية أو الكمية للعضو، وبالتالي يمكن قياسه بالمقاييس الحجمية أو الوزنية. ونمو الثمار يبدأ مباشرةً بعد عملية الإخصاب حيث يحدث زيادة سريعة في عدد الخلايا حتى يصل إلى العدد النهائي المكون للثمرة والمدة الازمة لذلك تختلف من نوع لأخر ومن صنف لأخر. يعقب هذه المرحلة زيادة في حجم الخلايا وفيها تتحول الخلايا من ميرستيمية نشطة إلى برانشيمية ويتجمع الماء والسكريات والأملاح الذائبة في الفجوات العصارية للخلايا وبعدها تبدأ الجدر في التصلب. وبعدها تصل الثمار إلى مرحلة اكتمال النمو والتي يتوقف معها الزيادة في الحجم حيث تكون الثمار قد وصلت إلى الحجم والوزن والشكل المميز للصنف. وبعض الثمار يمكن قطافها في هذه المرحلة مثل الموز والكافوري. ثم بعد ذلك مرحلة اكتمال نضج الثمار ويصاحب هذه المرحلة تغيرات طبيعية و كيميائية من شأنها أن تكسب الثمار خصائصها الطبيعية و الكيميائية المألوفة وإذا تركت الثمار أكثر من ذلك تدخل مرحلة الشيخوخة والتدحر.

## **كيف يحدث النمو في الثمار و ما هي المراحل الرئيسية لنمو الثمار ؟**

يحدث النمو في الثمار في صورة مراحل أو دورات متقطعة بمعنى أنه يمكن تمييز كل مرحلة أو دورة عن المراحل السابقة لها. إلا أنه قد تكون هذه الدورات متلاحقة

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

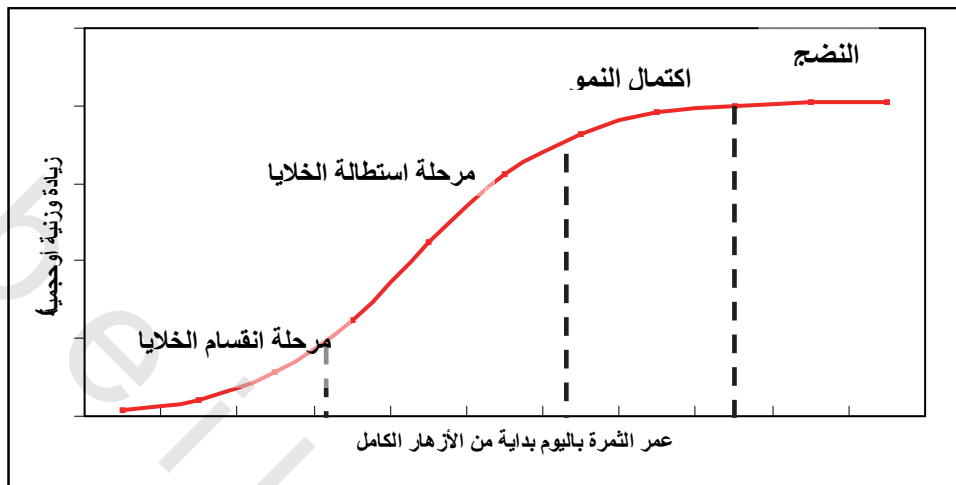
ومتدخلة مع بعضها أو متصلة ببعضها البعض فتبدوا كما لو كانت مرحلة واحدة أو دورة واحدة. علماً بأن العوامل المناخية من حرارة ورطوبة وشدة إضاءة وكذلك العوامل الفسيولوجية المرتبطة بالشجرة مثل مستوى الكربوهيدرات ومخزون العناصر الغذائية في الشجرة وكذلك مستوى الهرمون الطبيعي تلعب دوراً هاماً في طول وقصر مراحل النمو.

وتنمو الثمار في صورة منحنى نمو يسمى هذا المنحنى بمنحنى نمو الثمار الطبيعي. ويمثل هذا المنحنى العلاقة ما بين حجم الثمرة وعمرها الثمرة باليوم.

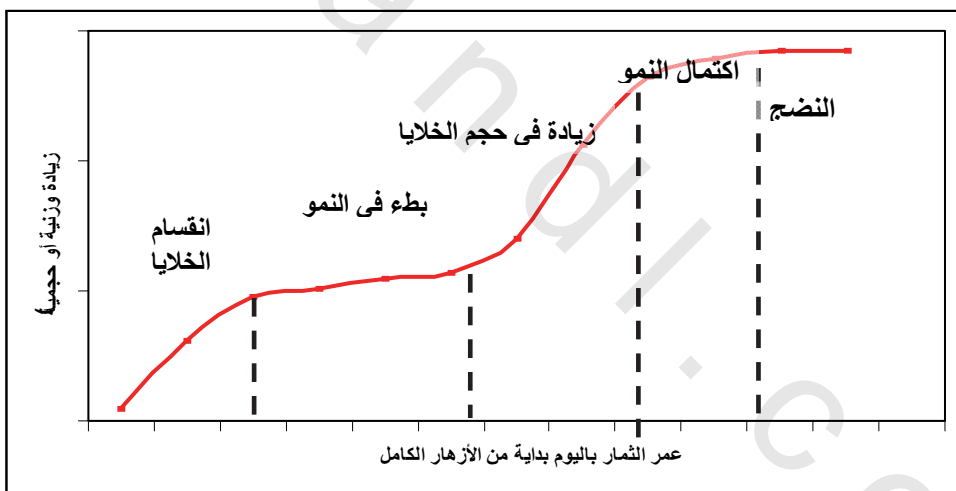
**منحنى النمو الطبيعي للثمار :**

والحقيقة أن المنحني السابق هو الصورة البسيطة للنمو (منحنى نمو ذات دورة واحدة Simple sigmoid ) وينطبق هذا على ثمار الموالح والتفاح والفراولة والطماطم. بينما نجد أن هناك العديد من الثمار تنمو لفترة من الزمن ثم يتوقف النمو لتعاوده مرة أخرى ونستطيع تمييز ثلاثة دورات في هذا المنحنى الأولى تنمو خلالها أنسجة الثمرة ويزداد حجم اللب والثانية يتوقف نمو اللب وينمو خلالها الجنين ويكتمل تكوين البذور وفي المرحلة الثالثة يستأنف اللب نموه حتى يصل إلى الحجم النهائي (وهذا ما يعرف بمنحنى النمو ذات الدورتين Double Sigmoid). وهذا النموذج للنمو ينطبق على ثمار العنب والخوخ والمشمش والبرقوق والزيتون. وهناك ثمار تنمو على فترات متقطعة أي عديد من المراحل كل مرحلة نمو يعقبها مرحلة ثبات ثم تليها مرحلة نمو وهكذا وقد تبدوا هذه المراحل متلاحقة ومتدخلة مع بعضها البعض فتظهر كما لو كانت مرحلة واحدة.

## التحليلات التي تجري على الثمار



منحنى نمو الثمار ذات المرحلة الواحدة (Mono Sigmoid curve).



منحنى نمو الثمار ذات المراحلتين (Double Sigmoid curve).

**Fruit growth development**

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

بداية من الإخصاب وبداية العقد حتى نضج الثمار نستطيع تحديد أطوار رئيسية للنمو في الثمار كل منها مميز عن الآخر وكل صفاته المميزة الذي تحدده وتميزه عن الأطوار الأخرى. والأطوار الرئيسية للنمو هي :

### **• طور انقسام الخلايا Cell division stage**

يبدأ هذا الطور مباشرة بعد حدوث الإخصاب وبداية العقد (وقد لا يحتاج إلى الإخصاب في حالة العقد البكري) حيث يحدث انقسام سريع للخلايا، يستمر هذا الانقسام وتتضاعف أعداد الخلايا بسرعة فائقة حتى تصل إلى العدد النهائي للخلايا المطلوب وجودها في الثمار الناضجة. والمدة الزمنية الازمة لإنتمام هذا الطور تختلف باختلاف الأنواع والأصناف ولكن في كل الحالات لا يستغرق هذا الطور مدة زمنية طويلة نتيجة سرعة انقسام الخلايا. ويمتاز هذا الطور بارتفاع ملحوظ في سرعة التنفس.

وفي حالة الثمار البكرية لا يحدث إخصاب وعملية التلقيح هنا تنشط خلايا المبيض لانقسام وتكوين الثمار، وقد لا يحدث تلقيح بالمرة (وذلك في حالات عديدة منها ثمار الموز) وهنا يحدث تنشيط هرموني للمبيض نتيجة ارتفاع محتواه من الأوكسجين. وقد يحدث تلقيح وإخصاب ونمو للجنين ثم يحدث له إجهاض وتبعدوا الثمار خالية من البنور كما في العنب البناتي.

### **• طور استطالة الخلايا Cell elongation stage**

يلي الطور السابق مباشرة وقد يتداخل معه نسبيا في بدايته. وفي هذا الطور تتحول الخلايا من الحالة الميرستيمية النشطة إلى خلايا برانشيمية تزداد في الحجم و تتضخم نتيجة تجمع السكريات والماء في الفجوات العصارية كما يحدث تصلب في جدر هذه الخلايا نتيجة ترسيب البروتوبكتين وتنتهي هذه المرحلة بوصول الخلايا إلى أكبر حجم لها.

### **• طور اكتمال النمو أو البلوغ Maturity stage**

وهذا الطور يمثل نهاية الطور السابق حيث يكتمل حجم الثمرة ولا يحدث زيادة ملحوظة في حجم الثمار بعد هذا الطور. ويصاحب هذا الطور حدوث تغيرات كيميائية

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

وطبيعية ملحوظة وواضحة في أنسجة الثمار الداخلية تؤدي إلى حدوث اكتمال تكوينها الداخلي حيث تراكم مكونات الثمرة الهامة كالنشا والسكريات والأحماض العضوية. كما يتربّس الشمع على بعض الثمار مثل ثمار الموالح . كما انه في بعض أنواع الثمار تكون طبقة فلينية مكان الشغور مثل ثمار التفاح.

ويعرف هذا الطور بأنه المرحلة أو الدرجة التي تصل فيها الثمار إلى أقصى نمو ممكن بحيث لو قطفت أو فصلت من الشجرة أو النبات يمكنها أن تستمر في النضج بدون حدوث نقص واضح في جودتها، أي تستمر في النضج كما لو تركت على الشجرة. وبعبارة أخرى هو أدنى درجات النضج.

### **• طور النضج Ripening stage**

وهي تلك المرحلة التي تصبح فيها الثمار صالحة للاستهلاك. ولا يمكن تحديد مواصفات ثابتة ومحددة بالضبط لطور النضج لكل أنواع الثمار نظراً لأن مواصفات الصلاحية للاستهلاك تختلف من بلد لأخر وفقاً لذوق المستهلكين وعاداتهم. والذي يحدث للثمار في مرحلة النضج من ظهور اللون النهائي وتحول النشا إلى سكر وارتفاع المواد القابضة وزيادة نسبة العصير وليونة جدار الثمار مع بقاء أنسجة الثمرة بحالة جيدة مما يمكنها من القيام بالعمليات الفسيولوجية بصورة طبيعية سوف يتعرض لهذا بالتفصيل عند الحكم على درجة نضج الثمار.

### **• طور الشيخوخة Senescence stage**

وهذا الطور يلي الطور السابق مباشرة حيث تضعف الخلايا وتلين جدرها وتنقل كفاءة وحيوية الإنزيمات وتبدأ الكائنات الحية الدقيقة في مهاجمة الثمار. وكلما استطعنا تأخير هذا الطور كلما كان أفضل وعلى هذه الفكرة تقوم كثير من المعاملات التي تتم بعد جمع الثمار بهدف حفظها لأطول مدة ممكنة.

### **• طور التحلل أو الموت Death stage**

تبدأ هذه المرحلة بليونة أنسجة الثمرة يعقبها مباشرة مهاجمة الكائنات الحية الدقيقة لأنسجة الثمار حيث تبدأ في التحلل وتصبح غير ملائمة تماماً للاستخدام الآدمي.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **تحديد الموعد الأمثل لقطف الثمار**

#### **(دلائل النضج في الثمار)**

#### **Maturation and Harvesting Indices**

من أهم المعايير التي يتوقف عليها جودة الثمار وبالتالي على تحديد سعرها وصلاحيتها للاستهلاك الطازج أو للتصدير هو موعد جمع الثمار حيث أنه لو تم التبكيث عن اللازم في جمع الثمار تكون غير كاملة النضج وردية اللوين ومنخفضة الجودة وإذا تم التأخير عن اللازم فإن الثمار ستكون وصلت إلى مرحلة متقدمة من النضج وبدأت انسجتها في الليونة ويصعب معها التداول والتخزين وبالتالي تقل مدة بقاءها في الأسواق وينخفض سعرها.

ولا يفوتنا هنا أن نذكر أن بعض الثمار يتم قطفها في مراحل مبكرة من النضج مثل ثمار الموز والكافور ثم ويجري عليها بعد ذلك الإنضاج الصناعي حتى تصبح صالحة للاستهلاك الآدمي.

وهناك العديد من الدلائل أو المقاييس التي تستخدم للحكم على نضج الثمار توجز هنا أهم هذه الدلائل التي يمكن أن نعتمد عليها في هذا المضمون البعض منها يسمى بالمقاييس الطبيعية أو الفيزيائية من أهمها:

- |                      |                               |  |
|----------------------|-------------------------------|--|
| 1- تقدير وزن الثمار  | 6- قياس صلابة الثمار          | 11- نسبة العصير إلى باقي مكونات الثمرة |
| 2- تقدير حجم الثمار  | 7- قياس سمك القشرة و قطر اللب | 12- سرعة التنفس                        |
| 3- قياس شكل الثمار   | 8- سهول فصل الثمار عن الأفرع  | 13- بعض الاختبارات الحسية              |
| 4- قياس اللون        | 9- عدد الأيام من الأزهار      | 14- بعض المقاييس الخاصة بثمار العنبر   |
| 5- قياس الوزن النوعي | 10- سهول فصل البذور عن اللب   | 15- الخبرة الشخصية.                    |

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

وهناك دلائل أو مؤشرات للنضج يتم تقديرها عن طريق التحليل المعملي وتعرف بالمقاييس الكيميائية لنضج الثمار ومن أهم هذه المقاييس :

- ١- نسبة المواد الصلبة الذائبة في العصير
- ٢- نسبة السكريات المختزلة في العصير
- ٣- نسبة السكريات الكلية في العصير
- ٤- نسبة الحموضة في العصير
- ٥- تركيز الفيتامينات الرئيسية في الثمار
- ٦- تركيز البكتين في الثمار
- ٧- نسبة النشا في الثمار
- ٨- تركيز الصبغات النباتية في جلد الثمرة
- ٩- نسبة الكربوهيدرات الكلية في الثمار
- ١٠- نسبة الألياف في الثمار
- ١١- نسبة البروتين والدهون في بعض الثمار

### **أولاً : المقاييس الفيزيائية أو الطبيعية لنضج الثمار**

#### **١- لون الثمار Fruit Color**

يلعب لون الثمار دوراً جوهرياً وأساسي في جودة وتسويق الثمار وإقبال المستهلك عليها. كما أنها من العوامل المهمة في تحديد سعر المحصول كعنصر أساسي من عناصر جودة الثمار. ولدراسة لون الثمار يجب أن نوضح بعض المفاهيم الخاصة باللون. وتغير اللون ذات أهمية كبيرة كدليل على تطور الثمار وكذلك على تحديد الموعد المناسب لقطف هذه الثمار. والتغيرات اللونية هي تغيرات كيميائية في الأساس تنشأ عن اختفاء أو ظهور صبغات كيميائية معينة في خلايا الأجزاء المختلفة للثمرة. وتنحصر تغيرات اللون في اختفاء صبغات الكلوروفيل A والكلوروفيل B وظهور صبغات أخرى وزيادة تركيزها مثل صبغات الكاروتينات والزنثوفيل والليكوبين والأنثوثيانين... وهذه الصبغات تعطى اللون المميز للثمار الناضجة.

و تستطيع عين الإنسان رؤية الأشعة التي يتراوح طولها الموجي من ٤٠٠ إلى ٧٦٠ نانوميتر بوضوح ولكنها لا تستطيع رؤية الأشعة التي يزيد طولها على ٧٦٠ أو يقل على ٤٠٠ نانوميتر والطول الموجي المتراوح من ٤٠٠ إلى ٧٦٠ يعطى الألوان التالية :

## التحليلات التي تجري على الثمار

Ultra-Violet	< 400 nm
Violet	400 : 450 nm
Blue	450 : 500 nm
Green	500 : 570 nm
Yellow	570 : 590 nm
Orange	590 : 620 nm
Red	620 : 760 nm
Infra-red	>760

بالتالي نجد أن لكل لون طول موجي محدد تستطيع عينه رؤية هذا اللون بوضوح. كما أن هناك علاقة بين الضوء المتصور والضوء المرئي بالنسبة للعين، والجدول التالي يوضح هذه العلاقة :

Wave lengths Absorbed nm	Colour absorb	Visual colour
400 : 430	Violet	Yellow-Green
430 : 480	Blue	Yellow
480 : 490	Green-blue	Orange
490 : 500	Blue-green	Red
500 : 560	Green	Purple
560 : 580	Yellow-green	Violet
580 : 595	Yellow	Blue
595 : 605	Orange	Green-Blue
605 : 750	Red	Blue-Green

والتغيرات الحادثة في لون الثمار يمكن تقسيمها إلى قسمين أساسيين هما:

**Ground color changing** تغير اللون الأساسي للثمار

## **التحليلات التي تغير على الثمار**

من المعروف أن الثمار تبدأ نموها باللون الأخضر الداكن والذي يرجع إلى وجود صبغات الكلوروفيل أ والكلوروفيل ب بتركيزات عالية. ومع تقدم الثمار في العمر واقترابها من النضج يبدأ تركيز اللون الأخضر في الانخفاض ويظهر اللون المميز للصنف نتيجة تحلل الكلوروفيل وزيادة تركيز الصبغات الأخرى. وليست هذه الظاهرة عامة أو مطلقة حيث نجد أن هناك عديد من الثمار تصل إلى اكتمال النضج وهي خضراء اللون. واحتفاء اللون الأخضر يحدث تدريجيا نتيجة تحلل الكلوروفيل إلى مركبات وسطية عديمة اللون.

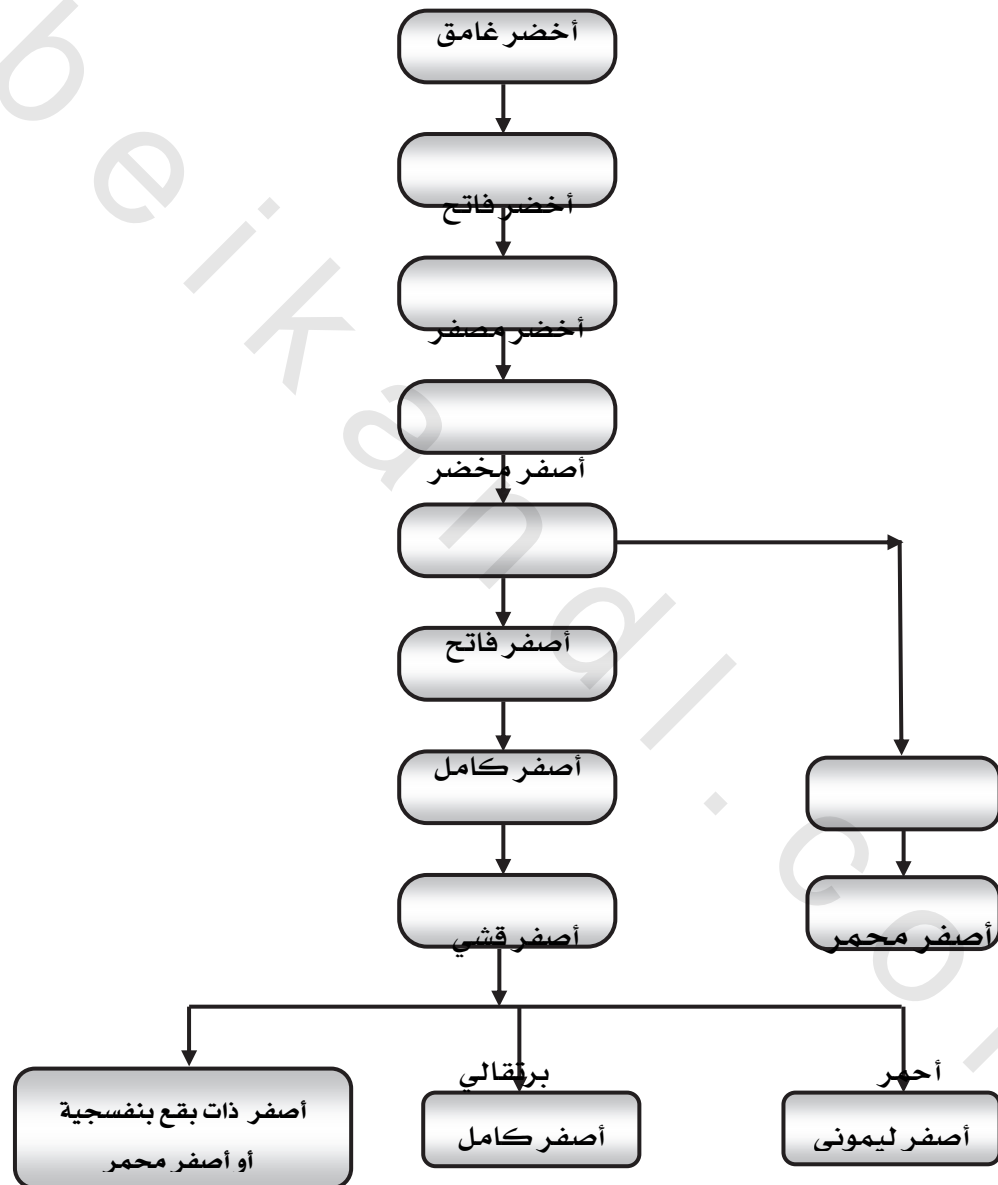
## **تغيرات تسبب إكساب الثمار اللون النهائي Surface Color changing**

في بعض الثمار يتوقف التغيير في اللون عند التغير الحادث في اللون الأساسي فقط ويظهر كلون نهائي على جلد الثمار. حيث نجد أن تطور اللون في ثمار بعض أصناف المانجو يتوقف عند اللون الأخضر الفاتح أو الأخضر المصفر، كما إن بعض أصناف الزبادية تظل خضراء غامقة حتى مرحلة اكتمال النضج.

ولكن الغالبية العظمى من الثمار تكتسب بالإضافة إلى تغيرات اللون الأساسي اللوان أو درجات أخرى مختلفة من اللون الأحمر أو البنفسجي مع الأصفر أو البرتقالي. وفي بعض الحالات مثل بعض أصناف البرقوق تكتسب الثمار اللون الأزرق أو البنفسجي. وهذه الألوان الجذابة راجعة لوجود صبغات غير كلوروفيلية ذاتية في العصير الخلوي لهذه الخلايا.

## التحلیلات التي تُجري على الثمار

ويمكن تلخيص تغيرات اللون في الثمار كما بالشكل التالي



## **التحليلات التي تُجري على الثمار**

وقد يتوقف تتطور اللون عند مرحلة متقدمة من التسلسل السابق كما في أصناف الزيدية الخضراء وقد يستمر إلى مرحلة معينة ويتوقف كما في ثمار العنب البناتي التي تظهر باللون الأصفر أو ثمار الموالح التي تظهر باللون البرتقالي.

هناك بعض الحالات يظهر فيها اللون الأحمر داخل لب الثمار كما في حالة البرتقال أبو دمه أو الجرب فروت صنف مارش ويرجع هذا لوجود صبغات إضافية أخرى ذاتية في اللب مثل الليكوبين. كما أنها قد تظهر ألوان مختلفة على مناطق معينة على جلد الثمرة أو يظهر خد زاهي ومميز اللون كما في حالة ثمار الخوخ وبعض أصناف المانجو.

**إذاً ما هي العوامل التي تؤثر على تلوين الثمار؟**

من المعروف أن اللون المميز للثمار صفة وراثية، أي أنها مرتبطة بالتركيب الجيني للنوع والصنف. ولكن تركيز اللون النهائي وجودته يتأثر كثيراً ببعض العوامل البيئية والزراعية وأهم هذه العوامل هي:

### **► درجة الحرارة Temperature effect**

انخفاض درجة الحرارة يؤدي إلى قلة تكوين اللون النهائي للثمار وهذا يفسر على أساس إن انخفاض الحرارة يؤدي إلى قلة نشاط الأنزيمات المؤثرة على تكوين الصبغة المسئولة عن اللون النهائي للثمار. كما أننا نجد أن التفاوت الكبير في درجات الحرارة بين النهار والليل له دور كبير في درجة تلوين الثمار. وفي حالة ارتفاع درجة الحرارة عن اللازم (عن الحد الأمثل) فإنها تؤثر سلباً على تلوين الثمار ولذلك نجد إن ثمار الموالح في السودان وفلوريدا رديئة التلوين عنها في مصر وكاليفورنيا. كما أن درجة ظهور اللون الأحمر في لب ثمار البرتقال أبو دمه تتأثر كثيراً التباين في درجة حرارة الليل والنهار.

### **► الضوء Light effect**

للضوء أثرة الكبير على التغيرات الكيميائية التي تحدث في الثمار والتي منها تكوين الصبغات المسئولة عن تلوين الثمار مثل الكاروتينات والزانثوفيل والأنتوسانيات..

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

وذلك من خلال تأثيره على عملية البناء الضوئي و بالتالي أثرة على تكوين الكربوهيدرات.

### **► التركيب الكيميائي للثمار Chemical composition**

مما لا شك فيه أن التركيب الكيميائي وتركيز المواد داخل الثمار له أثره على درجة وجودة التلوين. ومن أهم العلاقات في هذا الشأن تلك الموجودة ما بين اللون الأحمر وبينية السكريات في الثمار، حيث أن زيادة السكر تؤدي إلى زيادة تركيز صبغة الأنثوسيانين ويرجع هذا إلى أن السكر يدخل في التركيب الكيميائي لهذه الصبغة. وبالتالي يزداد تركيزها كلما ازدادت الثمار في الحلاوة وهذا ملحوظ في ثمار التفاح والبلح الأحمر والفراولة والبطيخ.

### **► النسبة ما بين الثمار إلى المسطح الورقي Leaves / Fruits ratio**

تم دراسة هذه العلاقة فيأشجار التفاح حيث وجد انه يلزم كل ثمرة ما بين ٢٠ إلى ٣٠ ورقة حتى يكتمل نموها وتتلون بدرجة جيدة. ولكن بزيادة عدد الأوراق عن هذا الحد فأنها تحجب الضوء عن الثمار وتؤدي إلى رداءة تلوين الثمار. والعكس صحيح أي أنه كلما زاد عدد الثمار على الشجرة بصورة كبيرة أدى ذلك لانخفاض جودة الثمار وقلة تلوينها وذلك لعدم قدرة الشجرة على إنضاج هذا العدد من الثمار. وبالتالي لابد أن يكون هناك حالة من التوازن بين النمو الخضري وعدد الثمار على الشجرة وهذا ما يجعلنا في بعض الأحيان نقوم بأجراء خف للثمار الموجودة على الشجرة وفي أحيان أخرى نقوم بأجراء توريق للأفرع (إزالة جزء من الأوراق لتعريض الثمار للضوء).

### **► الري والتسميد Irrigation and fertilization effect**

زيادة معدل التسميد والري وخاصة في المراحل المتأخرة لنمو ثمار الفاكهة عن الحد اللازم يؤدي إلى زيادة كبيرة في النمو الخضري على حساب الثمار. وينتج عن هذا إنتاج العديد من الأوراق الجديدة وزيادة حجم الأوراق وسرعة نمو الأفرع مما يؤدي إلى تضليل الثمار. وبالتالي يؤدي هذا إلى رداءة التلوين. كما إن موعد إضافة

## **التحليلات التي تُجري على الثمار**

الأسمدة لها أهمية بالغة ودور ملحوظ في تلون الثمار من حيث أثرها على النمو الخضري وكذلك على جودة الثمار.

### **► اصل التطعيم Rootstock effect**

من المعروف أن هناك أثر متبادل ما بين الأصل والطعم. ومن ضمن هذه التأثيرات أثر الأصل على جودة ثمار الطعم التي يهمنا الآن منها لون الثمار. والمثال هنا واضح في ثمار الموالح حيث تجد أن الموالح المطعمة على التارنج أكثر جودة في التلوين من الموالح المطعمة على الليمون المحرفس أو الليمون البلدي المالي.

### **قياس اللون:**

يمكن قياس اللون بعدة طرق متعارف عليها في المعاهد العلمية المختلفة نذكر منها:  
**طريقة الكروت المرجعية:**

وهذه الكروت كل منها يحمل درجة من اللون برقم معين وتوضع الكروت المقاربة في اللون للثمرة بجوارها ويتم اختيار الكارت الذي يطابق لون الثمار وبالتالي نحدد لون الثمار. وهي طريقة سهلة الأجراء إلا أنها تحتاج إلى قوة ملاحظة عالية وخبرة شخصية في استخدام هذه الكروت.

### **القياس العملي:**

أو يستخدم إحدى النظم العالمية في عرض النتائج مثل نظام  $L^a$ ,  $a^L$ ,  $b^L$  والنظام الأول (Lab) هو النظام الأكثر استخداماً والأكثر مرجعية في معظم بلدان أوروبا. وقبل استخدام الجهاز في قياس لون الثمار يجب معايرة الجهاز نفسه عن طريق استخدام كروت مرجعية.

وتعتمد فكرة الجهاز على مدى امتصاص الضوء الناتج عن لون الثمرة بواسطة جهاز التقدير. وفي نظام Lab يتم قياس اللون عن طريق كثافة اللون أو شدة اللون معبرا عنه بحرف (L)، ومدى التلوين وذلك عن طريق محوريين أو إحداثيين الأول يعبر عن بحروف (a) وهو يبدأ من درجات اللون الأخضر حيث تسبق القراءة بالإشارة السالبة (-) وينتهي بدرجات اللون الأحمر حيث تسبق القراءة بالإشارة الموجبة (+)، والثاني

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

يعرف بالمحور (b) ويبدأ باللون الأزرق وعندما يسبق القراءة إشارة سالبة (-) وينتهي بدرجات اللون الأصفر وعندما تسبق القراءة بإشارة موجبة (+). وننصح بأخذ التقدير على جانبي الثمرة ثم أخذ المتوسط لها حيث أن الجهة المعروضة للشمس تكون أكثر تلوين من الجهة المعروضة للظل.

وهنا يتم

وهناك طريقة أخرى لتقدير اللون في الثمار وهي تقدير الصبغة الرئيسية المسئولة عن التلوين في الثمار. وذلك عن طريق استخدام نظرية امتصاص الضوء ويستخدم هنا جهاز ad Colorimete حيث يتم استخلاص الصبغة الرئيسية المسئولة عن اللون وتقديرها على طول موجي معين. والصبغة المسئولة عن اللون يزداد تركيزها بتقدم الثمار في النضج وبالتالي يمكن تقديرها للحكم على نضج الثمار أو على جودة الثمار، وسوف نوضح هنا بالتفصيل عند تقدير الصبغات النباتية كيميائياً.

## **2- حجم الثمار: Measuring of fruit size**

بزيادة الثمرة في العمر تتمدد جدرها ويزداد حجم خلاياها وهذا يؤدي بدورة في النهاية إلى زيادة حجم الثمرة وعندما تبلغ ثمار الصنف إلى حجم معين نقول أن هذه الثمار قد وصلت إلى مرحلة النضج ويجب قطفها. ويمكن تقدير الحجم في ثمار الفاكهة باستخدام مخبر مدرج مملوء بالماء كالتالي:

طريقة التقدير

هناك طرق كثيرة ومعروفة لتقدير الحجم ولكن هنا في ثمار الفاكهة أو الخضر يمكن تقديره اعتماداً على فكرة قاعدة أرشميدس المعروفة "إذا غمر جسم تحت سطح الماء فإنه يزبح حجم معين من السائل يساوى حجم الجسم المغمور تحت سطح الماء" فيحضر مخبر زجاجي مدرج ذات حجم مناسب مع الثمار المراد قياس حجمها. يملئ المخبر بالماء حتى تدريج معين ولتكن مثلاً ٥٠٠ مل.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

يتم وضع الثمرة المراد تقدير حجمها داخل المخارب بحيث تغمر كاملاً تحت الماء ويتم تدوين حجم السائل في المخارب قبل وبعد وضع الثمار ثم يطرح الحجم الأول من الثاني ويكون الفرق عبارة عن حجم الثمرة.

وحجم الثمار من المقاييس الضعيفة في تحديد موعد قطف الثمار حيث أنه يتاثر بشدة بالعديد من العوامل البيئية (من حرارة ورطوبة وشدة إضاءة) والعمليات الزراعية (من ري وتسميد وتقليم وغيرها). لذا يجب أن نتبه على أن الحجم لا يعطى فكرة أكيدة أو قاطعة على نضج الثمار ولكنها فكرة تقريبية وبالتالي وجب علينا أن نستخدم معه دليلاً آخر للتأكد من وصول الثمار إلى مرحلة النضج.

## **3- شكل الثمار Fruit shape index**

غالباً ما تبدأ الثمار نموها بشكل مستدير أو كروي و بتقدم الثمرة في النمو قد تستمر في الاستدارة مثل معظم ثمار الموالح وقد تتحول إلى أشكال أخرى مميزة سواء كمثيرة أو كلوية أو بيضاوية ... وذلك على حسب النوع النباتي. ووصول الثمرة إلى الشكل المميز للصنف أو النوع النباتي يعد دليلاً على وصول هذه الثمار للنضج.

ومعظم أصناف الفواكه تبدأ مسديرة الشكل ثم تأخذ بعد ذلك الشكل المفلطح باقتراب نضج الثمار أو اكتمال نموها. كما أن ثمار مثل ثمار الموز تكون حادة الزوايا في المراحل الأولى للنمو ثم بعد ذلك تقل حدة هذه الزوايا وتميل إلى الاستدارة وتتلاشى هذه الزوايا تدريجياً في مرحلة اكتمال النضج. وفي حالة المانجو يزداد نمو الثمار من جهة القاعدة مكونة الأكتاف والتي يعتبر ظهورها من دلائل نضج العديد من أنواع الثمار. وبالتالي يستخدم شكل الثمار كدليل على اكتمال نموها وتحديد موعد جمع هذه الثمار.

ولما كانت للظروف الجوية مثل شدة الإضاءة والرطوبة والحرارة التي مرت بها الثمار خلال مراحل نموها وكذلك المعاملات الزراعية التي أجريت على المزرعة لها

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

أثرها على الشكل النهائي للثمار فلا يمكن الاعتماد بصورة مطلقة أو فردية على شكل الثمار كمقاييس لنضج الثمار وتحديد موعد الجمع.

ولقياس الشكل في معظم الثمار يتم قياس طول الثمرة وقطرها بواسطة الأداة ذات الورانيه ويتم استخراج النسبة بينهما. والتي تعرف بمعامل شكل الثمار shape index وكلما اقتربت هذه النسبة من الواحد الصحيح دلت على أن الثمار تميل لأخذ الشكل الكروي أو المستدير.

## **4- سمح اللب وسمك القشرة والعلاقة بينهما**

من المعروف أن قطر اللب يزداد بتقدم الثمار في النمو حتى يصل إلى أعلى معدل له في مرحلة اكتمال النمو، بينما معدل زيادة قطر أو سمح القشرة يكون أقل بكثير. ويمثل هذا المقياس أهمية خاصة في بعض الثمار مثل ثمار الموالح.

والنسبة ما بين قطر اللب إلى قطر القشرة يزداد زيادة طرديه بتقدم الثمار في النضج حتى يصل أعلى معدل له في مرحلة اكتمال النمو والنضج.

## **5- وزن الثمار Fruit weight**

من المعروف أن وزن الثمار يزداد تدريجياً بتقدم الثمار في العمر حتى تصل لأقصى وزن لها في مرحلة النضج وهذه الزيادة في الوزن راجعة إلى مرحلتي انقسام الخلايا وزيادة حجم الخلايا. وبالتالي يمكن استخدام متوسط وزن الثمرة كدليل على موعد قطف هذه الثمار.

ويفي كل الأحوال فإن الزيادة في الوزن يجب ربطها بالزيادة في حجم الثمار (وهنا نعتمد على الكثافة النسبية للثمار) ويمكن الاعتماد عليها بصورة أشمل وأوضح كدليل أو علامة من علامات النضج.

في حالة الثمار كبيرة الحجم مثل ثمار المانجو أو ثمار الموالح يؤخذ متوسط وزن الثمرة الواحدة كدليل. أما في حالة الثمار صغيرة الحجم يتمأخذ متوسط وزن الـ 10 ثمرات كما في الفراولة والنقليات أو الـ 100 حبة كما في العنب.

## **التحليلات التي تُجرى على الثمار**

### **6- صلابة الثمار Fruit firmness**

صلابة الثمار هي تقدير مدى مقاومة لب هذه الثمار للضغط الواقع عليها. والمواد البكتينية الموجودة في الصفيحة الوسطى لجدر خلايا الثمار هي أهم المواد المتحكمة في صلابة أو ليونة هذه الثمار. ومن الملاحظ أن صلابة الثمار تزداد كثيراً خلال مراحل نموها الأولى وبعدها تتناقص بصورة ملحوظة وخاصة في مرحلة النضج. وفي المراحل المتأخرة للنضج تقل الصلابة جداً وتبدأ جدر الخلايا في التحلل.

وترتبط ليونة الثمار بعاملين هامين لا نستطيع دراسة أحدهم بمعزز عن الآخر وهما:

#### **سمك وتركيب جدر الخلايا:**

في خلال مراحل نمو وتطور الثمار يحدث تغيرات في جدر الخلايا . من الملاحظ أن جدر الخلايا يقل سمكها وتزداد طراوتها في مراحل النضج عنها في مراحل النمو. ومن خلال الدراسات السابقة وتحت الظروف المصرية وجد أن سماكة القشرة في ثمار الخوخ يزداد حتى شهر يوليو ثم يقل في السمك بعد ذلك إلى أن تصل الخلايا إلى درجة الانحلال.

#### **التغيرات الكيميائية والأنزيمية التي تحدث في للمواد البكتينية:**

المادة البكتينية هي المكون الأساسي لجدر الثمار حيث تترسب في صورة بكتات كالسيوم التي تكسب جدر الخلايا الصلابة الضرورية. وفي مرحلة النضج تتحول هذه الصورة الغير ذاتية إلى حامض البكتيك والبروتوبكتين الذائبين في الماء. وهذا ينشأ عنه ليونة في أنسجة الثمار وبالتالي فقد الثمار كثيراً من صلابتها وتصبح صالحة للاستهلاك. وعملياً فقد الصلابة عملية طبيعية تحدث بتقدم الثمار في العمر إلا أنه يمكن إجراؤها صناعياً وبالتالي الإسراع أو التعجيل من عملية النضج (وسوف يأتي ذكر هذه المعاملات في وقتها).

ويتم تقدير الصلابة عن طريق إحداث ضغط معين على أنسجة الثمرة لقياس أقصى درجة تحمل لهذه الثمار. سواء بقياس الضغط اللازم لاختراق أنسجة الثمرة وهذا يجري عن طريق استخدام جهاز البينتروميتير penetrometer والذي يقيس القوة الضرورية لاختراق جدر بالكجم / سم<sup>2</sup> أو جهاز fruit pressure testers والذي يقيس القوة الضرورية لتهشم جدر خلايا الثمار بالكجم / سم<sup>2</sup> أو بالرطل /

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

البوصة المريعة. وفي حالة ثمار العنب والثمار المماطلة حيث تقوم بقياس الضغط على جانبي الثمرة يمكن استخدام جهاز آخر هو ad Groshing Fruit Tester والذي يقدر القوة اللازمه لتهشم أنسجة الثمرة.

ومن أجل تجنيس القراءات المأخوذة بواسطة الجهاز تؤخذ القراءة على الجانب الأقل تلوين في الثمار وفقاً للتوصيات المهد القومي للبحوث الزراعية بفرنسا INRA. إلا أننا في بعض الأحوال التجارية حيث يهمنا نسبة الثمار الناضجة فأنه يفضل إجراء القياس على الجانب الأكثر تلويناً.

وهنالك مجموعة من العوامل من شأنها التأثير بالسلب أو بالإيجاب على صلابة الثمار من أهم هذه العوامل:

### **(a) درجة الحرارة**

تلعب درجة الحرارة دوراً هاماً من خلال تأثيرها على النشاط الفسيولوجي لأنسجة الثمرة، حيث تؤثر في سرعة تنفس الثمار (عملية التنفس تحتاج إلى طاقة وبالتالي هي عملية هدم وتحول المواد المعقدة إلى مواد بسيطة) وكذلك تؤثر على نشاط الإنزيمات المحللة للبكتيريا الغير ذائب في جدر الخلايا وهذا التأثير معروف وسبق دراسته بواسطة العديد من الباحثين، حيث وجد النشاط الإنزيمي يزداد بارتفاع درجة الحرارة تدريجياً حتى يصل إلى درجة حرارة معينة تسمى الحرارة المثلثي بعدها يتناقص معدل النشاط تدريجياً حتى يصل إلى درجة الحرارة التي يتوقف عندها النشاط الإنزيمي تماماً وإذا ما استمرت الحرارة في الارتفاع يتلف الإنزيم تماماً ويفقد حيويته. وكذلك يقل النشاط الإنزيمي بانخفاض درجة الحرارة عن الحرارة المثلثي حتى يصل إلى الدرجة التي يتوقف عندها النشاط الإنزيمي تماماً.

### **(b) الرطوبة الجوية**

وتتأثر الرطوبة هو عامل مكملاً وملازم لأثر الحرارة. والدراسات السابقة توضح أن الثمار الناجحة من المناطق العالية الرطوبة تمتع بأنها أكثر صلابة من الثمار الناجحة من المناطق المنخفضة الرطوبة.

## **التحليلات التي تُجرى على الثمار**

### **(c) المعاملات الزراعية:**

من الملاحظ أن الري والتسميد من العوامل الزراعية التي تؤثر بشدة على صلابة الثمار عند الوصول إلى مرحلة النضج. كما أن التقليم والمعاملات الأخرى قد تؤدي إلى تغير في صلابة الثمار أيضاً سواء بصورة مباشرة أو غير مباشرة.

### **(d) عدد الثمار على الشجرة:**

زيادة عدد الثمار على الأشجار بصورة كبيرة تقل معها كفاءة الشجرة لإنضاج هذا الكم من الثمار وتأخر النضج عن الموعد الطبيعي. وبالتالي كلما زاد عدد الثمار على الشجرة كان من المتوقع أن تقل الليونة وتزيد الصلابة والعكس صحيح.

## **7- تغير الوزن النوعي للثمار**

الكثافة النوعية للثمار هي العلاقة ما بين وزن الثمار وحجمها. وقد لوحظ أن الوزن النوعي للثمار يتغير سواء بالنقص أو بالزيادة أثناء نمو وتطور الثمار. أي أنه كلما زاد تطور الثمرة وزاد عمرها الفسيولوجي زاد وزنها النوعي. وفي بعض الثمار يزداد الوزن النوعي في الفترات الأولى للنمو ثم ما يليه أن يتناقص في المراحل المتأخرة للنمو.

وترجع الزيادة في الوزن النوعي في المراحل المتأخرة لنمو الثمار إلى تراكم كثير من المواد الصلبة الذائبة وعلى الأخص السكريات والأملاح العدنية لا يقابلها زيادة مكافئة لها في الحجم. وقد عرف المستهلك المصري هذه الظاهرة منذ فترة طويلة حيث يحاول المستهلك تخمين نضج ثمار البطيخ باستخدام هذه الظاهرة.

الوزن النوعي وتطوره له علاقة بالمواد التي يتم تراكمها داخل خلايا الثمار في طور النضج من حيث نوعيتها وكميتها وكذلك وزنها النوعي. أيضاً يتكون الفجوات بين خلايا الثمرة وهذه الفجوات تعطى مظهراً للزيادة في الحجم وهذه الزيادة لا يقابلها زيادة في الوزن.

ومن الملاحظ أن بعض الثمار مثل ثمار اليوسفي في مرحلة النضج يتفرغ قلب الثمرة ويزاد الفراغ الموجود بين القشرة واللب وهذا يؤدي إلى زيادة ملحوظة في الحجم لا يقابلها زيادة في الوزن وبالتالي يقل الوزن النوعي للثمار.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **٨- سهولة فصل الثمار عن الدوابر أو الأفرع**

تمتاز منطقة عنق الثمار بزيادة تركيز المواد البكتينية فيه و بتقدم عمر الثمار تتحل هذه المواد. حيث يتحلل البروتوبكتين الغير ذاتي إلى بكتين ذاتي وحامض بكتيك بواسطة إنزيم اد Protopectinase



وهذا يجعل هذه المنطقة تلين تدريجياً بتقدم الثمار في العمر حتى نصل إلى مرحلة النضج وإذا لم يتم جمع الثمار فإنها تساقط على الأرض حيث إن منطقة الانفصال أصبحت من الضعف بحيث لا تستطيع حمل الثمار.

وهذا المقياس يمكن الاعتماد عليه لتحديد موعد جمع الثمار. إلا إن أهمية هذا المقياس تقل مع استخدام منظمات النمو التي تقلل من سهولة فصل الثمار عن الأفرع وتزيد من قوة التصاقها بالأفرع بهدف منع تساقط هذه الثمار. والوضع الطبيعي أن يكون تركيز الأوكسجين في الجانب البعيد للثمرة *Distal side* أكبر بكثير عن تركيزه في الجانب القريب *Proxima side* وعند حدوث خلل في هذا التوازن يحدث تساقط للثمار.

### **٩- عدد الأيام من الأزهار الكامل**

بداية من الأزهار حتى نضج الثمار نجد أن الثمار تحتاج إلى عدد معين من الأيام للوصول إلى مرحلة النضج. وهذه الفترة الزمنية تختلف من نوع إلى آخر بل من صنف لأخر داخل نفس النوع. ومن الجدير بالذكر هنا أن الظروف المناخية بصفة عامة ودرجة الحرارة بصفة خاصة لها تأثير ملحوظ على عدد هذه الأيام لذلك يميل البعض إلى استخدام عدد الوحدات الحرارية بدلاً من عدد الأيام لتحديد موعد جمع الثمار.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

ونذكر في الجدول التالي عدد الأيام الازمة لنضج بعض ثمار أشجار الفاكهة محسوبة من وسط موسم الأزهار حتى مرحلة نضج الثمار.

النوع	الصنف	عدد الأيام الازمة للنضج
المانجو	أغلب الأصناف	يتراوح من ٩٣ إلى ١٥٠ يوم على حسب الصنف
	أغلب الأصناف	يتراوح من ٩٣ إلى ١٣٣ يوم على حسب الصنف
	البوسكي	من ١٣٠ إلى ١٣٥ يوم
الخوخ	البارتليت	من ١١٠ إلى ١١٥ يوم
	ماكنتوش	من ١٢٥ إلى ١٣٠ يوم
	جوناثان	من ١٢٥ إلى ١٣٠ يوم
	دليشيسن	من ١٣٥ إلى ١٤٠ يوم
	جوندن دليشيسن	من ١٤٠ إلى ١٤٥ يوم
	نورثرن سباي	من ١٤٥ إلى ١٥٠ يوم
	روم بيوي	من ١٦٠ إلى ١٦٥ يوم
	واين ساب	من ١٦٠ إلى ١٧٠ يوم

## **10-لون البذور وسهولة فصلها عن لب الثمار**

تبعد البذور في النمو وتكون ذات لون أبيض وتستمر في النمو بتقدم الثمار في العمر ومع بداية مرحلة النضج يبدأ لون البذور في التغير إلى اللون البني أو القشي. ومن هذا المنطلق يمكن الاعتماد على لون البذور كدليل على نضج الثمار. هذا باستثناء بذور بعض الأنواع مثل الموالح التي تحتفظ باللون الأبيض عند النضج، والبعض الآخر يأخذ اللون البني الغامق أو الأسود مثل بذور الأفوكادو والباباظ.

كما إن سهولة فصل البذور عن اللب يمكن استخدامها أيضاً كدليل على الوصول إلى مرحلة النضج في بعض الثمار حيث أنه في مرحلة النضج يقل التصاق

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

البذور باللب وهذا يؤدي إلى سهولة فصلها عن لب الثمرة. وتعتبر هذه الصفة جزئية حيث إنها لا يمكن الاعتماد عليها في كل الثمار، ولكن يعتمد عليها في بعض الثمار مثل المشمش.

ولكننا نجد أن بعض الثمار مثل ثمار البرقوق والمانجو تصل إلى مرحلة النضج التام والبذور مازالت ملتصقة بشدة باللب وصعبة الفصل، كما إن بعض الثمار مثل ثمار الموالح يسهل فصل البذور عن اللب حتى ولو لم تصل الثمار إلى مرحلة النضج. أي أن سهولة فصل البذور عن اللب لا يمكن الاعتماد عليها كمقاييس لكل أنواع الثمار بل هو مقاييس محدد لبعض الأنواع مثل ثمار المشمش وبعض أصناف الخوخ.

## **11- نسبة العصير إلى باقي مكونات الثمرة**

يستخدم هذا المقاييس في حالة الثمار العصيري مثل ثمار الموالح والطماطم حيث أنه بتقدم الثمار في النمو تزداد نسبة العصير في الثمار وعند وصول هذه النسبة إلى حد معين نقول إننا وصلنا إلى مرحلة النضج.

وهذه الصفة أيضا تتأثر ببعض العوامل الزراعية من ري وتسميد وتقليم ... وكذلك بالعوامل المناخية مثل درجة الحرارة والرطوبة. كما إننا في بعض الحالات نلجأ إلى قطف الثمار قبل الوصول إلى تمام النضج مثل ثمار الليمون البلدي المالح والليمون الأضاليا وتؤدي نفس الغرض المطلوب منها وهي مازالت خضراء وبالتالي لا يمكن الاعتماد على هذا الدليل بمفرده بل يجب تدعيمه بأدلة أخرى.

## **12- سرعة التنفس Respiration rate**

بداية من العقد إلى نضج الثمار وبداية طور التدهور أو التحلل نجد أن سرعة التنفس لا يمكن أن تكون ثابتة أو بنفس المعدل. وسرعة التنفس هي مؤشر أو دليل على العمليات الفسيولوجية التي تتم في الثمرة. إذ إن هذه العمليات تحتاج إلى طاقة لإتمامها واحتياج كل منها للطاقة يكون بمعدلات مختلفة، ومصدر هذه الطاقة هو التنفس وهو عملية هدم للكريات وإنتاج طاقة ثاني أكسيد كربون وفقا للمعادلة العامة للتنفس.

## التحليلات التي تجري على الثمار

جلوكوز + أكسجين ← ثاني أكسيد كربون + بخار ماء + طاقة

والطاقة الناتجة من المعادلة السابقة نوعان طاقة حرارة وطاقة مخزنة.

و قبل البدء في استخدام التنفس كمؤشر للنضج في الثمار يجدر بنا أن نعرف أولاً ما هو تنفس الثمار. سرعة تنفس الثمار تقدر باستخدام معدل التنفس أو ما يعرف بالنسبة التنفسية (Respiration rate - RR) والذي يعرف بصفة عامة على أنه معدل استهلاك الأكسجين أو إنتاج ثاني أكسيد الكربون في وحدة زمنية لكل وحدة وزن من الثمار. وبصورة أوضح نورد التعريف التالي كما ذكره Varoquaux (1994, 2002) بمحطة بحوث Postharvest بمدينة Avignon بمعهد البحوث الزراعية بفرنسا INRA. حيث عرفه على أنه معدل إنتاج ثاني أكسيد الكربون أو استهلاك الأكسجين مقدراً بالملي مول لكل كجم من الثمار في زمن قدره ساعة واحدة على درجة حرارة ثابتة. ونلاحظ هنا استخدامه للتراكيز لكل من الأكسجين وثاني أكسيد الكربون بدلاً من الحجم الذي اعتمد عليه الكثير من الباحثين وهذا مبرر تفادي تأثير حرارة الوسط وكذلك الضغط الجوي على حجم الغاز وفقاً لقانون الغازات في حين أن التراكيز لا يتأثر بهذه العوامل.

من المعروف أن المرحلة الأولى في نمو الثمار والتي تلي الإخصاب وبداية العقد وهي مرحلة انقسام الخلايا وزيادتها في العدد تحتاج إلى مقدار عالي من الطاقة وبالتالي فإنها تكون مصحوبة بسرعة عالية في التنفس. يليها مرحلة زيادة الخلايا في الحجم ومعظم هذه الزيادة ماء وبالتالي تكون مصحوبة بتنفس أقل من المرحلة السابقة. ثم بعد ذلك مرحلة النضج وهذه المرحلة هي مرحلة تركيز للمواد الغذائية داخل الثمار ونقل تلك المواد من الأوراق والأفرع إلى الثمار وبالتالي تمتاز بزيادة نسبية في التنفس. هذه الزيادة تختلف من نوع نباتي إلى آخر. وبناءً على وجود قفزة عالية وملحوظة في التنفس في هذه المرحلة تقسم الثمار إلى ثمار كليمكتيرية climacteric fruits وهي التي تظهر قفزة أو قمة تنفسية عالية وملحوظة جداً في وقت النضج مثل ثمار التفاح والكمثرى والخوخ والبرقوق والمشمش والمانجو والتين والكيوي والباباظ

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

والكاكى والموز والزبىدية والطماطم والبطيخ والفراولة وقد ربط بعض الباحثين ما بين حدوث الكليمكتيرك ومعدل الفسفرة في أنسجة الثمرة. وثمار أخرى يطلق عليها غير كليمكتيرية non-climacteric fruits وفي هذه الثمار تكون الزيادة بسيطة في سرعة التنفس وقد تكون غير ملحوظة مثل ثمار العنب والكريز والموالح والأناناس والخيار والبلح.

وبدراسة معدل تنفس الحاصلات البستانية فإنه يمكن تصنيف هذه الحاصلات على حسب معدل تنفسها وفقاً لما ذكره كل من Varoquaux et al., (2002) & Kader et al., (1985) إلى حاصلات ذات معدل تنفس عالي جداً مثل الأسبرجس والبروكلي والذرة السكرية وعيش الغراب وحاصلات ذات معدل تنفس عالي مثل الخرشوف والبصل الأخضر والسبانخ وحاصلات ذات معدل تنفس متوسط مثل القرنبيط والخس والباذنجان وحاصلات ذات معدل تنفس منخفض مثل الجزر وبنجر المائدة والفجل والكرنب ورؤوس الخس والخيار والكانتلوب والفلفل والطماطم وثمار ذات معدل تنفس منخفض جداً مثل البطاطس والبصل الناضج والثوم والبطيخ وبعض أنواع الشمام. ومعدل التنفس في الثمار بعد القطف يعطي مؤشر أو دليل على العمر التخزيني لهذه الثمار "أي أنه كلما زاد معدل التنفس وبالتالي زادت سرعة تدهور الثمار وقل عمرها التخزيني أو التسوقي".

ويصاحب الزيادة في التنفس في مرحلة النضج زيادة في معدل إنتاج غاز الأيليلين وبالتالي فإن قياسه أيضاً يعطى مؤشر جيد على وصول العديد من الثمار إلى مرحلة النضج.

وسرعة تنفس الثمار ليست ثابتة لكل الأنواع ولا حتى للأصناف المختلفة التابعة لنفس النوع كما ذكرنا سابقاً. وهناك العديد من العوامل من شأنها أن تؤثر على معدل تنفس الثمار سواء بالسلب أو بالإيجاب، ومن أهم العوامل المؤثرة على تنفس الثمار نذكر:

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- **النوع والصنف النباتي:** حيث تختلف سرعة التنفس من نوع لأخر ومن صنف لأخر داخل نفس النوع وبالتالي قام العديد من العلماء بتقسيم الثمار إلى ثمار بطيئة التنفس وأخرى متوسطة في سرعة التنفس وثمار سريعة في معدل التنفس.
- **درجة نضج المحصول:** كما ذكرنا فإن معدل التنفس للثمار ليس ثابت ولكن يتغير بتقدم العمر الفسيولوجي للثمرة. وبالتالي بعض الحالات التي يمكن تسويقها ناضجة وكذلك حضراء غير مكتملة النضج مثل البصل والفاصلية والبسلة فعند ذكر معدل التنفس لا بد من ذكر مرحلة النضج.
- **درجة حرارة الوسط:** التنفس مثل أي نشاط حيوي أو تفاعل أنزيمي يتأثر بشدة بدرجة الحرارة فكلما زادت درجة حرارة الوسط كلما زاد معدل تنفس الثمار (حتى حد معين) وبالتالي عند ذكر معدل تنفس الثمار يجب أن تذكر درجة الحرارة التي تم عندها القياس.
- ولدراسة أثر الحرارة على التنفس يجدر بنا أن نتعرف أولاً على  $Q_{10}$  والتي هي عبارة عن الزيادة التي تحدث في سرعة التنفس نتيجة زيادة درجة الحرارة بمقدار 10 درجات مئوية وهذه الزيادة بالنسبة لثمار الخضار والفاكهه تتراوح من 2 إلى 3 أضعاف (Varoquaux 1994 & 2002). وبالتالي نجد أن تخزين الثمار بعد القطف يتم غالباً في درجات حرارة منخفضة بهدف الحد من سرعة التنفس وتأخير تدهورها وتلفها.
- والجدول التالي يوضح أثر درجة الحرارة على تنفس بعض الثمار.

معدل التنفس $m.mol.Kg^{-1}.h^{-1}$	درجة الحرارة	الصنف	المحصول
٠.٨٥ ١.٦١	٨ ٢٠	Orange de provence	الممشمش
٣.٧٠ ٩.٥٠	١٠ ٢٠	Green valiant	الكرنب البروكي

## التحليلات التي تجري على الثمار

١.٢٠ ٣.٢٠	١٠ ٢٠	X 25	عيش الغراب
٠.١٧ ٠.٤٤	١٠ ٢٠	Decema	الكرنب
٠.٤٠ ١.٠٠	١٠ ٢٠	Diamant	الشيكوريا
١.٢٠ ٢.٧٠	١٠ ٢٠	Blue lake	الفاصوليا الخضراء
٠.٧٠	١٠	Judy	الحس
٠.٦٨ ٢.٧٠	١٠ ٢٠	Tommy Atkins	المانجو
٠.٢١	١٠	Anaheim	الفلفل الأخضر
٠.١٦ ٠.٣٣	١٠ ٢٠	Granny Smith	التفاح
٠.٣٦ ٠.٨٠ ٠.٤٥ ١.١٠	١٢.٥ ٢٠ ١٢.٥ ٢٠	Ace tournante  Ace rouge	الطماطم

- تركيز ثاني أكسيد الكربون والأكسجين في الوسط المحيط بالثمار: من المعروف أن تركيب الهواء الجوى ثابت ولكن في حالة تخزين الثمار فإن هذا التركيب سوف يتغير داخل المخزن. هنا وفي بعض طرق التخزين مثل التخزين في وسط معدل *Modified atmosphere conditions* أو التخزين في وسط هوائي متحكم في تركيبة *Control atmosphere conditions* نجأ عامدين إلى رفع تركيز ثاني أكسيد الكربون وخفض تركيز الأكسجين بهدف زيادة مدة الحفظ والتخزين. وبصفة عامة فإن زيادة تركيز ثاني أكسيد الكربون وقلة تركيز الأكسجين في الوسط المحيط بالثمرة يقلل من معدل تنفسها وبالتالي يقل معدل الهدم في هذه الثمار وبعبارة أخرى يزيد معدل حفظ الثمار أو

## **التحليلات التي تُجرى على الثمار**

مدة التخزين. ولكن زيادة ثاني أكسيد الكربون عن اللازم أو نقص الأكسجين عن الحد اللازم يحدث أضراراً وأثاراً سلبية على الثمار أثناء التخزين.

- شدة الإضاءة: أثر الضوء على التنفس يكون بطريقة غير مباشرة، وذلك عن طريق زيادة معدل البناء الضوئي أي تكوين السكريات وزيادة تركيزها، وبالتالي يزداد تركيز المادة التي يقوم عليها التنفس (Substrate) ومن ناحية أخرى فإن العمليات الحيوية التي ينشطها الضوء تحتاج إلى طاقة لأتمامها. وتزداد أهمية الضوء وأثره على التنفس في الثمار الخضراء أو غير مكتملة النضج عن الثمار الناضجة.
- الأضرار الميكانيكية للثمار: من المعروف أن حدوث الخدوش أو الكدمات على الثمار يزيد من معدل تنفسها وبالتالي يقلل من العمر التخزيني للثمرة.
- طبيعة الثمار وتركيبها الكيميائي : بصفة عامة كلما زادت نسبة الكربوهيدرات (وخاصة السكريات) في الثمار كان من المتوقع أن تكون سرعة التنفس أعلى. كما إن الثمار الغضة المحتوية على نسبة عالية من الماء غالباً ما يكون معدل تنفسها أعلى من الثمار الجافة أو المنخفضة في محتواها من الرطوبة. وطبيعة الثمار ونوع الطبقة التي تغطي جلد الثمرة لها أثر واضح على معدل التنفس. ففي حالة الثمار سميك الجلد المحتوية على عدد من الشغور أقل فإن التبادل الغازي مع الوسط يكون أقل وبالتالي يقل معدل التنفس.

## **تقدير سرعة التنفس**

وتقدر سرعة تنفس الثمار بقياس معدل إنتاج ثاني أكسيد الكربون أو معدل استهلاك الأكسجين خلال مدة زمنية معينة وفي درجة حرارة ثابتة وذلك باستخدام الكروماتوجراف الغازي (الجهاز وتركيبة وطريقة عمله موضح في الباب الخاص بالأجهزة المعملية). كما يمكن تقدير معدل إنتاج الأيثيلين أيضاً بنفس الجهاز كدليل للحكم على نضج الثمار. ويتم قياس معدل التنفس بوضع الثمار (وزن معين) داخل عبوة زجاجية محكمة الغلق (ذات حجم معين) وتوضع العبوة تحت درجة حرارة معينة وثابتة ولتكن ٢٠ درجة مئوية. ترك العبوة لمدة زمنية محددة وكل ساعة يتم سحب عينة من الفراغ الغازي حول الثمار وتحليلها لتقدير نسبة الأكسجين وثاني أكسيد الكربون. ويتم تحليل العينة باستخدام جهاز الكروماتوجراف الغازي. ومن النتائج المتحصل عليها تحسب معدل استهلاك الأكسجين ومعدل إنتاج ثاني أكسيد الكربون لكل كيلوجرام ثمار لكل ساعة على درجة حرارة ٢٠ درجة مئوية.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **13- انضال الأغلفة الخارجية للبذرة**

يؤخذ هذا المقياس كدليل للنضج في بعض الفواكه مثل مجموعة النقليات حيث أنه في مرحلة نضج الثمار تجف وتشقق الأغلفة الخشبية الخارجية المحاطة بالثمار وتتفتح (ويكتفي أحياناً بتشققها). ويؤخذ هذا كدليل على وصول هذه الثمار إلى مرحلة النضج وعندها يوصى بجمع الثمار لتجنب تساقطها على الأرض.

### **14- بعض الاختبارات الحسية التي تدل على نضج الثمار**

هذا المقياس يعتمد على حاستي الشم والتذوق، حيث أنه عند اكتمال نمو الثمار وفي مرحلة النضج تظهر للثمار رائحة مميزة نتيجة تخلق وظهور مركبات كيميائية أromاتية معينة بتركيزات محددة. هذه المواد تكسب الثمار طعمًا معيناً وهو الطعم المميز لها كنتيجة لتحلل مركبات معينة إلى مركبات أخرى بسيطة أو ظهور مركبات ذات طعم ونكهة مميزة للثمار أو انخفاض تركيز بعض المواد بصور ملحوظة. على سبيل المثال تحلل النشا واحتفاءه في ثمار الموز أو تحلل التаниينات أو احتفاءها في ثمار البلح والكافوري والرمان، وكذلك ظهور رائحة معينة مميزة للثمار مثل الرائحة المميزة لثمار الجوافة الناضجة وكذلك النكهة المميزة للعنبر المسکات (مسکات إسكندرية ومسکات همبورج). وفي هذا المقياس تقوم بتقدير الطعم والرائحة عن طريق الشم والتذوق بواسطة مجموعة من الأفراد المدربين والمحايدين.

ولكن هذا الدليل محدود ويصعب الاعتماد عليه للأسباب التالية:

- يحتاج إلى خبرة شخصية كبيرة.
- اختلاف قوة حاسة التذوق والشم من شخص لأخر.
- بعد تقدير عدد من الثمار تقل قوة التحكم في الحاسة.
- يختلف الطعم من صنف لأخر داخل نفس النوع.

والمقاييس السابقة للنضج تعرف أو تسمى بالمقاييس الطبيعية أو المقاييس الفيزيائية للنضج وكما سبق أن أشرنا أننا لا يفضل الاعتماد على مقياس واحد لتحديد النضج وموعد جمع الثمار بل يفضل استخدام أكثر من مقياس للتأكد من الوصول إلى مستوى النضج المطلوب.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **المقاييس الكيميائية المستخدمة لتحديد النضج**

#### **وأهم التحليلات التي تجري على الثمار**

وهذه المقاييس تعتمد على التحليل الكيميائي وتقدير بعض المركبات الضرورية في الثمار والتي تنقص أو تزداد خلال مراحل نمو الثمار حتى نصل إلى مستوى معين وعندها يقال أن الثمار وصلت إلى مرحلة النضج أو إلى المرحلة التي يجب عندها قطف تلك الثمار. وسوف نوضح الطرق العملية المتبعة في تقدير هذه المواد.

ومن أهم المقاييس الكيميائية:

- نسبة المؤوية للمواد الصلبة الذائبة في عصير الثمار
- نسبة الحموضة في عصير الثمار
- نسبة السكريات المختزلة في عصير الثمار
- نسبة السكريات الكلية في عصير الثمار
- نسبة الكربوهيدرات الكلية في الثمار
- نسبة النشا في بعض الثمار
- نسبة الألياف في الثمار
- نسبة التаниنات في الثمار
- نسبة فيتامين ج (C) وفيتامين ب (B) في عصير الثمار
- نسبة البكتين في الثمار
- نسبة السليولوز في بعض الثمار
- تركيز بعض الصبغات النباتية في الثمار (مثل الكلوروفيل والكاروتين والأنتوبيوتين والليكوبين)

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

وفيما يلي سوف نوضح الأساس العلمي والطرق الأكثر شيوعاً وألأسهل تطبيقاً لقياس المركبات الكيميائية الهامة في ثمار الفاكهة والخضرة:

### **نسبة المواد الصلبة الذائبة في العصير**

### **Total Soluble Solids Ratio**

بتقدم الثمار في النمو يزداد تركيز المواد الصلبة الذائبة في العصير. وفي معظم ثمار الفاكهة يمثل السكر نسبة كبيرة جداً من المواد الصلبة الذائبة تصل في بعض الأحيان إلى 98 بالمائة. وبالتالي تعتبر نسبة المواد الصلبة الذائبة كمؤشر جيد على نسبة السكر بالثمار. ونسبة المواد الصلبة الذائبة في الثمار لاتهم علماء البستين فحسب ولكنها أيضاً عامل هام ورئيسي في مجال الصناعات الغذائية القائمة على هذه الثمار مثل صناعة المربات من ثمار الفاكهة ومركبات الطماطم (الصلصة والكاتشب) من ثمار الطماطم.



**الرافاكتوميتر اليدوي**

## التحليلات التي تجري على الثمار

وتقدير نسبة المواد الصلبة الذائبة نستخدم جهاز الرفراكتوميتر سواء اليدوي ويسمى أيضا رافراكتوميتر أبي Abe or Hand Refractometer الرفراكتوميتر المعملي في التقدير. وفكرة عمل هذا الجهاز معتمدة على معامل الانكسار حيث يؤخذ معامل انكسار الماء المقطر على أنه صفر التدرج وبوجود مواد ذائبة في محلول المقدار يختلف معامل انكسار الشعاع الضوئي الساقط على المنشور الزجاجي. وجهاز الرفراكتوميتر يتم تصميمه على درجة حرارة 20 درجة مئوية وبالتالي في حالة زيادة درجة الحرارة أو انخفاضها عن هذا الحد يتم تصحيح القراءة باستخدام الجدول التالي

درجة الحرارة	قراءة الرفراكتوميتر									
	في حالة نقص درجة الحرارة عن 20 يتم طرح القمة التالية من القراءة									
	5	10	15	20	25	30	35	40	45	50
15	0.29	0.31	0.33	0.34	0.34	0.35	0.36	0.37	0.37	0.38
16	0.24	0.25	0.26	0.28	0.28	0.28	0.29	0.30	0.30	0.30
17	0.18	0.19	0.20	0.21	0.21	0.21	0.22	0.22	0.23	0.23
18	0.13	0.13	0.14	0.14	0.14	0.14	0.15	0.15	0.15	0.15
19	0.06	0.06	0.07	0.07	0.07	0.07	0.08	0.08	0.08	0.08
في حالة زيادة درجة الحرارة عن 20 يتم إضافة القمة التالية للقراءة										
21	0.07	0.07	0.07	0.07	0.08	0.08	0.08	0.08	0.08	0.08
22	0.13	0.14	0.14	0.14	0.15	0.15	0.15	0.15	0.16	0.16
23	0.20	0.21	0.22	0.22	0.23	0.23	0.23	0.23	0.24	0.24
24	0.27	0.28	0.29	0.30	0.38	0.31	0.31	0.31	0.31	0.31
25	0.35	0.36	0.37	0.38	0.46	0.39	0.40	0.40	0.40	0.40
26	0.42	0.42	0.44	0.45	0.55	0.47	0.48	0.48	0.48	0.48
27	0.50	0.52	0.53	0.54	0.63	0.55	0.56	0.56	0.56	0.56
28	0.57	0.60	0.61	0.62	0.63	0.63	0.64	0.64	0.64	0.64
29	0.66	0.68	0.69	0.71	0.72	0.72	0.73	0.73	0.73	0.73
30	0.74	0.77	0.78	0.79	0.80	0.80	0.81	0.81	0.81	0.81

## التحليلات التي تجري على الثمار

و غالباً يدرج الرفراكتوميتر تدرجان إحداهم يدل على النسبة المئوية للمواد الصلبة الذائبة في محلول والثاني يعبر عن معامل الانكسار.

وأيضاً يمكن استخدام الهيدروميتري لقياس تركيز المواد الصلبة الذائبة في محلول وذلك عن طريق تقدير كثافة محلول (من المعروف أن كثافة الماء النقي تساوي الواحد الصحيح وعند ذوبان ملح أو سكر في الماء فإن الكثافة تزيد كلما زادت نسبة الملح أو السكر في محلول وبالتالي تبني فكرة التقدير على ذلك) ويصب العصير في مخارب ويملئ بالعصير ويتم وضع الهيدروميتري في المخارب مع لفة بسرعة وتركة حتى يستقر وتأخذ القراءة من على ساق الهيدروميتري وتسجل درجة حرارة المعمل وتصح في ضوءها القراءة.

وقياس نسبة المواد الصلبة الذائبة لا يمكن الاعتماد عليه بصورة مطلقة (أي بمفردة) إذ أنه يحتاج إلى إحدى الأدلة الأخرى لتدعميه و غالباً ما يؤخذ نسبة المواد الصلبة الذائبة إلى نسبة الحموضة كمقاييس للنضج.

### حموضة الثمار (Fruit acidity) : (نسبة الحموضة ورقم الـ pH)

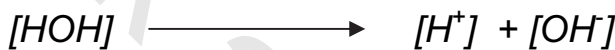
يمكن التعبير عن حموضة الثمار بطريقتين: إما باستخدام رقم الـ pH وهو عبارة عن اللوغاريتم السالب لتركيز أيونات الهيدروجين في عصير الثمار أو بتقدير نسبة الحموضة في عصير الثمار (وهو ما يسمى بالحموضة المعايرة حيث يتم المعايرة حتى نصل إلى نقطة التعادل) وليس من الدقة أن يطلق عليها الحموضة الكلية حيث أنه عملياً في أثناء المعايرة لا نستطيع تقدير أكثر من 85% من جملة الأحماض العضوية الموجودة في العصير ولكن يطلق عليها الحموضة الكلية مجازاً في كثير من المراجع.

والأحماض العضوية الموجودة في الثمار هي أحماض ضعيفة، ولكن مدى ثبات وقوه هذه الأحماض متباينة ومختلفة من حامض لأخر. وللتعبير عن قوة الحامض يراعى معرفة رقم الـ  $pK_a$  للحامض ومدى تأثيره على رقم الـ pH. وسوف نتعرض لهذا الرقم بالإيضاح في موضع آخر.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### تقدير رقم الحموضة Measurment of pH

لابد أن نتعرف في البداية على بعض المعلومات الخاصة بال pH قبل معرفة كيفية قياسه ومن الأساسيات التي يجب معرفتها هي الحاصل الأيوني للتفاعل. أوّلاً الحاصل الأيوني للماء the Ion Production of Water، الماء النقي غير موصل للتيار الكهربائي من الناحية النظرية. ولكن عملياً وجد أن بمرور تيار كهربائي في الماء النقي فإنّ أن نسبة بسيطة منة تتآين وتعطي أيونات هيدروجين موجبة وأيونات هيدروكسيل سالبة وفقاً للمعادلة التالية:



حيث يعطى كل  $10^7$  أي (10.000000) من الماء 1 مول فقط من أيونات الهيدروجين الموجبة والهيدروكسيل السالبة. وبالتالي  $K_w$  أو الحاصل الأيوني للماء يكون كالتالي:

$$K_w = \frac{[H^+][OH^-]}{[HOH]}$$

إذاً

$$[H^+] = [OH^-] = 1 \times 10^{-7} \text{ mole/litre in HOH}$$

وعلى ذلك يكون الجزء المتأين من الماء ضئيل جداً بالمقارنة بالجزء الغير متأين أي إن تركيز الماء في محلول كبير جداً بالنسبة لتركيز أيونات كل من الهيدروجين والهيدروكسيل. وبالتالي يمكن اعتبار تركيز الماء الغير متأين ثابت وقدره ما يقرب من الواحد الصحيح عند درجة حرارة قدرها ٢٢ درجة مئوية وبالتالي يمكن صياغة المعادلة كالتالي:

## التحليلات التي تجري على الثمار

$$K_w = [H^+] \times [OH^-] = 10^{-7} \times 10^{-7} = 10^{-14}$$

وبالتالي فإن تدرج مقياس  $\text{pH}$  يبدأ بالصفر وينتهي عند رقم ١٤ . أما في حالة الوسط المتعادل فإن تركيز أيونات الهيدروجين الموجبة يساوى تركيز أيونات الهيدروكسيل السالبة يساوى أيضاً  $10^{-7}$  وفي حالة إضافة حامض للماء المتعادل أو للوسط المتعادل يزداد تركيز أيونات الهيدروجين الموجبة في الوسط ويكون أعلى من الهيدروكسيل السالبة أي أعلى من  $10^{-7}$ ، والعكس في حالة الوسط القلوي حيث يزداد تركيز أيونات الهيدروكسيل السالبة.

وحيث أن تركيز أيون الهيدروجين والهيدروكسيل ضئيل جداً وبالتالي أصبح من الصعب التعبير عنه بالجرامات المكافئة في اللتر. وقد اقترح العالم Sorenson 1909 طريقة سهلة وعملية للتعبير عن تركيز أيون الهيدروجين في محلول وهي استخدام أنس تركيز أيون الهيدروجين وهي فكرة قياس  $\text{pH}$  وأستخدم اللوغاريتم السالب لتركيز أيونات الهيدروجين، حيث يعرف  $\text{pH}$  على أنه اللوغاريتم السالب

لتركيز أيونات الهيدروجين في الوسط

$$\text{pH} = -\log [H^+] = \log \frac{1}{[H^+]} = \log \frac{1}{10^{-\text{pH}}}$$

أي أنه كلما كانت قراءة الجهاز قليلة كلما دل ذلك على زيادة حموضة محلول. ولتقدير  $\text{pH}$  يستخدم جهاز  $\text{pH meter}$  ويراعى معايرة الجهاز قبل استخدامه (تركيب الجهاز وفكرة عملة موضحة في الباب الخاص بالأجهزة العلمية). ورقم  $\text{pH}$  ذات أهمية كبيرة في التدليل على حموضة محلول وتوضيح ذلك نسوق المثال التالي:

نذكر أن حجم معين محلول الصودا الكاوية  $\text{NaOH}$  تركيزه ٠.١ عياري يعادل أو يعاير نفس الحجم من حامض  $\text{HCl}$  عياريته ٠.١ عياري وكذلك يعادل نفس الحجم من حامض الخلية تركيزه ٠.١ عياري. في حين أننا من ناحية أخرى نجد أن قوة

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

حامض الهيدروكلوريك ٠.١ عياري تساوي ٧١ مرة تقريباً قوة محلول حامض الخل ٠.١ عياري. ويرجع السبب في هذا إلى أن كل ذرات الهيدروجين الموجودة في حامض الهيدروكلوريك (٠.١ عياري) توجد في صورة متآينة أو منفصلة ( $H^+$ ) بينما في حالة حامض الخل ٠.١ عياري فإن ذرات الهيدروجين المنفصلة أو المتآينة لا تزيد عن ١٣٪ فقط، وهذا يوضح الفارق بين المحلولين.

وفي حالة الاعتماد على قياس رقم الـ pH نجد أن محلول حامض الهيدروكلوريك الذي تركيزه ٠٠١ عياري يعطي رقم pH قدرة ٢ بينما محلول من حامض الخل ٠١ عياري يعطي رقم pH يساوي ٣.٣٥ وهذا يوضح لنا أهمية قياس الـ pH.

### **الأحماض العضوية المنتشرة في ثمار الفاكهة:**

ينتشر في ثمار الفاكهة العديد من الأحماض العضوية وتكون معظمها بتركيزات منخفضة أو في صورة أثار فيما عدا ٢ إلى ٣ أحماض منتشرة وشائعة الوجود وهي الماليك والطرطيك والستريك. والصيغة العامة للأحماض العضوية هي  $R-COOH$ . وتبين هذه الأحماض في تأثيرها على رقم الـ pH حيث أنها ليست بنفس القوة (ذات أرقام  $pK$  مختلفة). كما أن درجة ثباتها تختلف من حامض إلى آخر وأهم الأحماض التي توجد في ثمار الفاكهة والخضر تتلخص في التالي:

#### **حامض الفورميك: Formic acid**

يوجد على هيئة أثار في بعض الثمار مثل ثمار العنب والكريز وتكافؤه أحادي إذ يحتوي على مجموعة كربوكسيل واحدة.

#### **حامض الخل: Acetic acid**

يوجد على هيئة أثار في بعض الثمار مثل البلح أو العنب. وهو من الأحماض الطيارة وله رائحة مميزة جداً. وهو حامض أحادي الكربوكسيل وبالتالي تكافؤه أحادي وزنته الجزيئي يساوى وزنه المكافئ يساوى ٦٠.٠٥ ورمزه الجزيئي هو:

## **التحليلات التي تجري على الثمار**



وانتشار هذا الحامض وزيادة نسبته في الثمار يدل على أن الثمار وصلت إلى مرحلة متقدمة جداً في النضج وبدأت في التحلل والتخمر. وتقديره يدل على نسبة الحموضة الطيارة في الثمار. ومعظم إنتاجه راجع إلى أكسدة هوائية للكحول في الثمار كما بالمعادلة.



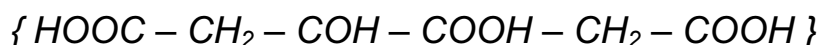
وهو من الأحماض الضعيفة فهو أقل قوة من الماليك والطرطريك والستريك.

### **حامض الشكميك : Shikimic acid**

شائع الوجود في ثمار التفاح والكمثرى والسفرجل والجوسبرى والموز ولكن نسبته أو تركيزه يكون منخفض في هذه الثمار مقارنة بالأحماض العضوية الأخرى.

### **حامض الستريك : Citric acid**

وهو حامض واسع الانتشار والمعروف جداً في ثمار الخضر والفاكهه وهو مركب وسطى في دورة كريسب وهذا الحامض كثير الوجود في ثمار الفاكهة مثل الموالح والجوافة والمانجو والموز. وهو حامض ثلاثي التكافؤ حيث يحتوى على ثلاثة مجموعات كربوكسيل، وزنه المكافئ ٦٤.٣ وزنة الجزيئي ١٩٢.١٢. وهو من الأحماض التي تمتاز بدرجة ثبات عالية وفي مرحلة النضج نجد أن معدل تناقصه يزداد ويكون معدل تناقصه أقل من الأحماض الأخرى مثل حمض الماليك نظراً لأن استهلاكه في عمليات التنفس يكون أقل بكثير من الماليك. ولتحضير محلول تركيزه ١ ملي مكافئ منه نحتاج إلى ٦٤.٣ ملي جرام من الحامض النقي لكل لتر ماء والرمز الجزيئي لهذا الحامض هو:

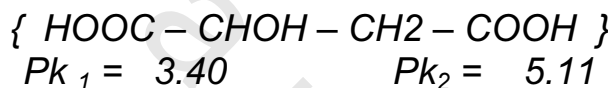


$$Pk_1 = 3.09 \quad Pk_2 = 4.39 \quad Pk_3 = 5.74$$

## التحليلات التي تجري على الثمار

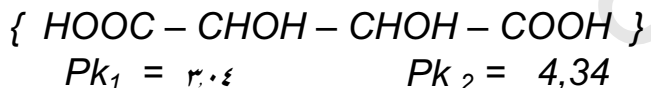
### حامض الماليك : Malic acid

وهذا الحامض يخلق في النبات بكثرة ويزداد معدل تخليقه في الأعضاء النباتية الكلوروفيلية وخاصة في الأوراق البالغة والمسنة. هو ناتج ثانوي لدورة كريستالكربوكسيليTri-carboxylic acids cycle أي إنه يصنع خلال تنفس الثمار. وهو الحامض الأكثر وجوداً وانتشاراً في ثمار الفاكهة وزنه الجزيئي 134.09 وتكافؤه ثانائي حيث يحتوي على مجموعتين كربوكسيل وزنه المكافئ 67. وهو كثير الوجود في ثمار التفاحيات والحسليات والموز والعنب. وهو حامض أقل قوة وأقل ثبات من حامض الطرطريكي والستريكي. ولتحضير محلول تركيزه 1 مللي مكافئ منه يحتاج إلى 67 مللي جرام تذاب في لتر من الماء المقطر. والرمز الجزيئي لهذا الحامض كالتالي



### حامض الطرطريكي : Tartaric acid

وهذا الحامض أكثر ثبات وأكثر قوّة من الماليك والستريكي. وزنه الجزيئي 150 وتكافؤه ثانائي لوجود مجموعتين كربوكسيل بالتالي وزنه المكافئ 75 ولتحضير تركيز قدرة 1 مللي مكافئ منه تحتاج إلى 75 مللي جرام لكل لتر ماء. وهو الحامض الأساسي في ثمار العنب ويوجد بكثرة في ثمار الأفوكادو والراسبرى. ورمزه الجزيئي كالتالي



تأثير هذا الحامض على رقم  $\text{pH}$  يكون أقوى من الأحماض الأخرى لأن خصائص رقمي  $\text{pK}$  عن الأحماض السابقة، وهو أكثر ثبات من الماليك والستريكي ونادرًا ما يستخدم كمصدر للطاقة. وبالتالي هو أقوى من الأحماض الأخرى ولا يحدث له

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

احتراق لأنتج طاقة ألا إذا وصلت درجة حرارة الثمار إلى 35 درجة مئوية (حمدي إبراهيم ٢٠٠١).

وخلال نمو الثمار وخاصة ثمار العنب (هو الحامض الرئيسي في الثمار) نجد أن معدل تخليقه يزداد بمعدل بطيء نسبياً عن الماليك حتى نصل إلى مرحلة اكتمال الحجم وبداية دخول اللون النهائي للثمار فيبدأ المحتوى في الانخفاض نتيجة التخفيض الراجع إلى زيادة نسبة الماء بالثمار وهذا التناقص يكون أقل من حامض الماليك حتى نصل إلى مرحلة اكتمال النضج أو القطف يكون تركيزه أعلى قليلاً من الماليك أو مساوي في أصناف النبيذ أو أقل قليلاً من الماليك في أصناف المائدة (على حسب الصنف). وتركيز حامض الطرطيك في ثمار العنب يلعب دوراً هاماً للغاية في جودة الخمور المصنعة من الثمار ومدى قابليتها للت تخزين أو التعتيق.

### **تقدير الحموضة القابضة للمعايرة في ثمار الفاكهة والخضر**

الأساس العلمي في التقدير هو معادلة حامض ضعيف (الأحماض العضوية الموجودة في الثمار) بقاعدة قوية (الصودا الكاوية) حتى نصل إلى نقطة التعادل والتي يستدل عليها عن طريق الدليل اللوني المستخدم.

#### **أهم الأدلة المستخدمة في المعايرة:**

(١) أحماض ضعيفة تستخدم كأدلة:

البارانيتوفينول **Paranitrophenol** وهو حامض ضعيف جزيئاته الغير متآينة عديمة اللون أما أيوناته فهي ذات لون أصفر الفينول فيثالين **Phenol-phthalein**

وهو حامض ضعيف جزيئاته عديمة اللون ويتأين أولاً إلى صورة تركيبية عديمة اللون والتي تفقد أيون الأيدروجين الثاني وبالتالي يتتحول لون الأيونات إلى اللون الأحمر. وهذا الدليل شحيح الذوبان في الماء ولكن يذوب بسهولة في الكحول

(٢) قواعد ضعيفة تستخدم كأدلة:

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

برتقالى الميثيل Methel-Orange في الوسط الحمضي يكون لون الدليل أصفر يتتحول إلى اللون الأحمر في الوسط القلوي أما عند نقطة التعادل يعطى اللون البرتقالي.

أحمر الميثيل Methel- Red وتركيبه يشبه تركيب برتقالى الميثيل ولكن مجموعة السلفوناى تستبدل بمجموعة الكربوكسيل.

### **الأدوات المطلوبة للتقدير:**

ماسات مختلفة الحجم ١٥٥ و ١٠٥ ملي

دوارق معيارية ١٠٠ و ٢٥٠ ملي. ودوارق مخروطية ١٠٠ و ٢٥٠ ملي

وكؤوس زجاجية مختلفة السعة

أقماع ترشيح وحوامل ترشيح

ورق ترشيح سريع عالي الجودة Whatman .

### **المحاليل المطلوبة:**

(١) حامض الاكساليك ١٠٠ عياري : يحضر بذوبان ٦.٣ جرام من الحامض النقي في ١٠٠ ملي ثم يكمل الحجم باستخدام الماء المقطر إلى ١ لتر " ويستخدم في ضبط قوة الصودا الكاوية".

(٢) صودا كاوية ١٠٠ عياري: وتحضر بذوبان ٤ جم من الصودا الكاوية في كمية من الماء ثم يكمل الحجم حتى ١ لتر باستخدام الماء المقطر.

(٣) دليل الفينوفيفثالين تركيزه ٠٠٥٪ ويتم تحضيره بذوبان ٠٠٥ جم في ١٠٠ ملي كحول تركيزه ٥٠٪.

### **طريقة التقدير:**

• يتم عصر الثمار باستخدام الخلاط أو العصر اليدوى " في حالة الثمار اللببية مثل الموز أو الجوافة تحتاج آلي تخفيض بنسبة ١ : ١ ويراعى في الحساب هذا التخفيض" يتمأخذ ١٠ جم من عصير الثمار في دورق معياري ١٠٠ ملي ويكملا الحجم بالماء المقطر

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

حتى ١٠٠ ملي. يؤخذ من هذا محلول ١٠ جم وتوضع في دورق مخروطي ١٠٠ ملي، يضاف إليها بعض النقاط من الدليل اللوني.

- تملئ السحاحة بالصودا الكاوية ١٠٠ عياري. تتم المعايرة حتى نصل إلى نقطة التعادل والتي يتحول عندها لون محلول إلى اللون الوردي الذي يستمر دون تغير لمدة ١٥ ثانية. وتحدد قراءة السحاحة وتدون (ولتكن س).
- يتم تقدير قوة الصودا الكاوية بالضبط كالتالي: بواسطة الماصة يؤخذ ١٠ ملي من حامض الأكساليك ١٠٠ عياري وتوضع في دورق مخروطي ١٠٠ ملي ويضاف ١ ملي من الدليل السابق. يتم المعايرة باستخدام الصودا الكاوية (١٠٠ عياري تقريبا) حتى الوصول لللون الوردي الذي يستمر ١٥ ثانية دون اختفاء. وتدون قراءة السحاحة ولتكن س".

$$\text{ح } X \text{ ع للأكساليك} = \text{ح } X \text{ ع للصودا}$$

$$10 \times 0.1 = S \text{ ع للصودا}$$

$$\boxed{\text{قوة الصودا (ع)} = 1 / \text{قراءة السحاحة}}$$

### **طريقة الحساب:**

يعبر عن الحموضة أما كنسبة مؤوية أو بالجرام لكل ١٠٠ جم وذلك في صورة الحامض السائد في الثمار (ماليك ، طرطريك ، سيترك) كالتالي:

### **تقدير حموضة العصير كنسبة مؤوية**

وحموضة الثمار يعبر عنها كنسبة مؤوية من عصير الثمار الطازج ولكن في حالة الثمار وخاصة ثمار الفاكهة فإن الحموضة يعبر عنها كنسبة مؤوية للحامض السائد في الثمار فمثلاً في العنب نعبر عنها في صورة حامض طرطريك ولكن في التفاح والكمثرى والوز في صورة حامض ماليك أما في المانجو فيعبر عنها في صورة حامض ستريك وتحسب كالتالي:

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

(١) في حالة حساب الحموضة على صورة حامض ستريك:

١٠٠٠ ملي من الصودا الكاوية ١ عياري تكافئي ٦٤ جرام حامض ستريك

١ ملي من الصودا الكاوية ١ عياري تكافئي ٠٠٦٤ جرام حامض ستريك

١٠٠ ملي من الصودا الكاوية ١٠٠٠٦٤ جرام حامض ستريك

% للحموضة = عدد مليمترات الصودا الكاوية  $\times \frac{1}{64} \times 1000$

ولما كان من الصعب ضبط قوة الصودا بالضبط "بحيث تكون ١٠٠ عياري" وبالتالي

% للحموضة = حجم الصودا الكاوية  $\times \frac{1000}{64}$   $\times \frac{1}{100}$  عيارية الصودا

% للحموضة = حجم الصودا الكاوية  $\times 6.4 \times \frac{1}{100}$  عيارية الصودا الكاوية.

$$\boxed{\% \text{ للحموضة} = \text{قراءة السحاحة} \times 6.4 \times \text{قوة الصودا}}$$

(٢) في حالة حساب الحموضة على صورة حامض طرطريك:

وزن حامض الطرطريك الجزئي هو ١٥٠ ووزنة المكافئ هو ٧٥ وبالتالي تكون المعادلة كالتالي.

$$\boxed{\% \text{ للحموضة} = \text{قراءة السحاحة} \times 1.5 \times \text{قوة الصودا}}$$

(٣) في حالة حساب الحموضة على صورة حامض ماليك:

وزن حامض الطرطريك الجزئي هو ١٣٤ ووزنة المكافئ هو ٦٧ وبالتالي تكون المعادلة كالتالي.

$$\boxed{\% \text{ للحموضة} = \text{قراءة السحاحة} \times 1.7 \times \text{قوة الصودا}}$$

وبقي أن نذكر أن في بعض البلدان مثل فرنسا تحسب حموضة ثمار العنب وعصائره وكذلك الخمور المصنعة منه في صورة حامض كبريتيك وليس طرطريك والتحويل بالنسبة للكبريتيك سهل وبسيط باتباع نفس القواعد المذكورة وبالتالي.

## التحليلات التي تجري على الثمار

$$\% \text{ للحموضة} = \frac{\text{قراءة السحاحة} - 4.9}{\text{قوة الصودا}} \times 100$$

ولسهولة التعبير عن الحموضة والتحويل من حامض لآخر يمكن إجراء ذلك عن طريق استخدام المعامل الموجود بالجدول التالي.

خليك	كبريتيك	لاكتيك	سيتريك	ماليك	طرطريك	
٠.٨٠٠	٠.٦٥٣	١.٢٠٠	٠.٨٥٣	٠.٨٩٣	١.٠٠٠	طرطريك
٠.٨٩٦	٠.٧٣١	١.٣٤٣	٠.٩٥٥	١.٠٠٠	١.١١٩	ماليك
٠.٩٣٨	٠.٧٦٦	١.٤٠٦	١.٠٠٠	١.٠٤٧	١.١٧٢	سيتريك
٠.٦٦٧	٠.٥٤٤	١.٠٠٠	٠.٧١١	٠.٧٤٤	٠.٨٣٣	لاكتيك
١.٢٢٥	١.٠٠٠	١.٨٣٧	١.٣٠٦	١.٣٦٧	١.٥٣١	كبريتيك
١.٠٠٠	٠.٨١٧	١.٥٠٠	١.٠٦٧	١.١١٧	١.٢٥٠	خليك

الطريقة السابقة تستخدم لتقدير الحموضة بصورة إجمالية. هنا وقد يستدعي البحث فصل وتقدير حامض عضوي معين من الثمار مثل متابعة الماليك أو الطرطريك في ثمار العنب دون غيرة من الأحماض العضوية. وفي حالة الدراسات الأكثر تخصصاً فأننا نحتاج إلى تقدير الأحماض العضوية كلاً على حدا. ولتنفيذ هذا يوجد عدة طرق أهمها استخدام جهاز الكروماتوغراف السائل ad HPLC والفصل الكهربائي باستخدام ad Capillary Electrophoresis وشرح الجهازين ونظرية عملهم موضحة في الباب الخاص بالأجهزة العلمية.

وتتلخص خطوات العمل في التالي:

■ تجهيز عينة الثمار بالعصير والترشيح والترويق وإزالة اللون بالفحوص النباتي وأجراء التخفيف المطلوب

■ تجهيز محلول قياسي من الأحماض المراد فصلها تركيزاً متقارباً مع تركيز تلك الأحماض في الثمار ففي حالة ثمار العنب وعصائره المتخرمة أو غير المتخرمة يكون

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

كالتالي: ٣ جم طرطيك، ٣ جرام ماليك، ٥ جرام خليك، ٢ جرام شكميك و ٠،٢ جرام حامض لاكتيك لكل لتر ماء مقطر. يجري تخفيف مماثل لعينة الثمار

▪ يتم تشغيل الجهاز وضبط البرنامج الخاص به ويتم ضبط الطول الموجي في حالة اد Capillary Electrophoresis يستخدم طول موجي قدره ٢٢٠ نانوميتر وأجراء غسيل للكلورون Capillary قبل التقدير باستخدام الصودا الكاوية ١،١ عياري والماء المقطر النقي

▪ في حالة اد Capillary Electrophoresis يستخدم محلول منظم من حامض البنزويك (١٠ ملي مول/اللتر) والهستادين (١٠ ملي مول/اللتر) ومادة التترا دي أثيل أمونيوم بروميد (١ ملي مول /اللتر)

▪ توضع العينات في زجاجات صغيرة خاصة بالعينات ومعها محلول القياسي في بداية الترتيب وفي نهاية ويدون البرنامج الخاص بالكمبيوتر الملحق بالجهاز وترك الجهاز يمرر العينات تباعاً.

▪ بعد التحليل نحصل على النتيجة في صورة قمم picks تخرج على زمن معين يتم التعرف عليها بالمقارنة بالمحلول القياسي. ومن مساحة القمة أو ارتفاعها يتم حساب التركيز لكل حامض.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الكريوهيدرات

### Carbohydrates

الكريوهيدرات من المواد الواسعة الانتشار في النباتات الراقية وتُعرف على أنها الدهيدات وكيتونات عديدة الهيدروكسيل. والصيغة العامة للكريوهيدرات هي  $(CH_2O)_n$ . وتقسم المواد الكريوهيدراتية في الثمار إلى سكريات ذاتية وتشمل السكريات المختزلة والسكريات الغير مختزلة، والسكريات المختزلة تشمل السكريات الأحادية مثل الجلوکوز وهو سكر دهاسي الدهيدي والفركتوز وهو أكثر السكريات الطبيعية حلاوة ويسمى سكر الفاكهة وهو سكر كيتوني. والجلوکوز والفركتوز من أهم السكريات الأحادية وأكثرها انتشاراً، والسكريات الثنائية مثل المالتوز. أما السكريات الثنائية الذائبة وغير مختزلة فيقع تحتها السكروز. والسكريات الغير ذاتية (عديدة التسکر polysaccharides) فيقع تحتها السكريات العديدة التسکر المتاجسة مثل النشا الذي يتكون من وحدات عديدة من الجلوکوز والدکسترين ويتكون من وحدات عديدة من الجلوکوز ولكن أقل من النشا والسليلوز ويكون من وحدات عديدة من الجلوکوز في صورة سلسلة مستقيمة ترتبط مع بعضها بروابط (1-4)  $\beta$  ، والسكريات العديدة التسکر الغير متاجسة Hetero polysaccharides وهي التي تحتوي على نوعين أو أكثر من الوحدات البنائية مثل الهيالورونيك والهيبارين (لا يوجد بالنبات). كما يمكن تقسيم السكريات على حسب عدد ذرات الكربون إلى سكريات ثلاثية ورباعية وخمسية وسداسية وسباعية.

### تقدير الكريوهيدرات الكلية في الثمار

#### أولاً: طريقة الفينول - حامض الكبريتيك

وتتلخص خطوات هذه الطريقة في التالي :

- يتم تجفيف العينات في فرن تجفيف حتى ثبات الوزن وتطحن جيداً ويتم وزن .١ جرام من العينة الجافة وتوضع في أنبوبة اختبار ويضاف عليها ٨.١ مللي من حامض

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- الكبريتيك المركز  $+1.9$  ملی من الماء المقطر. ولا تغلق الأنبوية غلق تام وتترك على درجة حرارة المعمل حتى الصباح (حوالی 12 ساعة)
- يضاف ١٢.٥ ملی ماء مقطر إلى محتويات الأنبوية وترج جيداً وتوضع الأنابيب على درجة حرارة ١١٠ درجة مئوية لمدة ٩ ساعات.
- تنقل المحتويات التي بالأنبوبة كمياً على ورقة ترشيح مع الغسيل بالماء المقطر لعدة مرات ويستقبل الراشح في دورق معياري ١٠٠ ملی ويكملا إلى العلامه بالماء المقطر.
- يؤخذ ١ ملی من محلول السابق ويضاف إليه ١ ملی من محلول الفينول ٥٪ في الماء (يحضر بإضافة ٥.٥ ملی من محلول الفينول إلى ٩٤.٥ ملی ماء مقطر) ويتم الترج جيداً.
- يتم قراءة امتصاص الللون على جهاز الأسبكتروفوتوميتر Spectrophotometer على طول موجي قدرة ٥٥٠ نانوميتر.
- يتم عمل المنحنى القياسي كالتالي: أولاً يحضر محلول قياسي من الجلوكوز ٢٥ جرام جلوکوز/٥٠ ملی ماء مقطر) وتؤخذ منه ٠.١ ; ٠.٢ ; ٠.٣ ; ٠.٤ ; ٠.٥ ملی وتحفظ في ٥٠ ملی من الماء المقطر يؤخذ من كل محلول ١٠ ملی في أنبوية اختبار وتحفظ باستخدام ١٠ ملی من حامض الكبريتيك (٨.١ ملی حامض كبريتيك مركز  $+1.9$  ملی ماء مقطر) وترج جيداً.
- ويؤخذ من الأنبوية السابقة ١٠ ملی يضاف إليه ١ ملی فينول ٥٪ وترج جيداً ثم تؤخذ القراءة على جهاز الأسبكتروفوتوميتر Spectrophotometer على طول موجي قدرة ٥٥٠ نانوميتر.
- من المنحنى القياسي يتم حساب تركيز الكربوهيدرات الكلية في العينة.

## **ثانياً: طريقة Shaffer and Hartiman Method**

وهذه الطريقة تعتمد على فكرة تحلل المواد الكربوهيدراتية مائياً في وجود حامض الهيدروكلوريك إلى سكريات بسيطة يمكن تقديرها بالمعايير وحساب نسبتها. ويمكن تلخيص خطوات هذه الطريقة كالتالي:

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **الكيماويات والمحاليل المطلوبة:**

- محلول حامض هيدروكلوريك ١ عياري: يضاف ٨٥.٤ ملي من HCl مركزنقي إلى ٣٠٠ ملي ماء مقطر ويكمم الحجم إلى لتر بماء المقطر.
- محلول صودا كاوية ١ عياري: يحضر بذوبان ٤٠ جرام NaOH في كمية من الماء ويكمم الحجم إلى ١ لتر بماء المقطر. ومن هذا محلول يتم تحضير محلول ٠.١ عياري بالتخفيض ١٠ مرات بماء المقطر.
- محلول يودور البوتاسيوم ٢٪: ويحضر بذوبان ٢٠ جرام من يودور البوتاسيوم في لتر من الماء المقطر.
- محلول ثيوسلفات الصوديوم: وذلك بذوبان ١٣.٥ جرام من ثيوسلفات الصوديوم في لتر من الماء المقطر.
- حامض كبريتيك ٢ عياري: يحضر بذوبان ٥٤.٥ من H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> مركزنقي في ٢٠٠ ملي ماء ويكمم الحجم بماء المقطر إلى ١ لتر.
- محلول يودات البوتاسيوم ٧٪: جرام بالضبط / اللتر
- دليل النشا: ويحضر بإذابة النشا القابل للذوبان إلى الماء الساخن حتى التشبع يتم تبريد محلول على حرارة الغرفة و يؤخذ الجزء الراقي للاستخدام.
- محلول فهلنج أ + ب: ويحضر فهلنج أ بذوبان ٣٤.٦٤ جم كبريتات نحاس لامائية في كمية من الماء المقطر وترشح ويكمم الحجم إلى ٥٠٠ ملي بماء المقطر. وفهلنج ب يحضر بذوبان ٥ جم من الصودا الكاوية في كمية من الماء المقطر ثم يذاب ١٧٣ جم من طرطرات الصوديوم والبوتاسيوم في كمية من الماء المقطر ويتم الترشيح ويخلط مع محلول الصودا الكاوية ويكمم الحجم إلى ٥٠٠ ملي بماء المقطر. بعد تجهيز محلول فهلنج أ و محلول فهلنج ب يخلط كميات متساوية من محلولين ويطلق عليه محلول فهلنج أ+ب.

### **الأجهزة والأدوات:**

- ميزان حساس عالي الدقة

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- أدوات زجاجية : وتشمل أنابيب اختبار وحوامل لأنابيب ودوارق معيارية وأقماع زجاجية بحاملها وسحاحة دقيقة مدرجة وماسات زجاجية ذات أحجام مختلفة
- ورق ترشيح عالي الجودة Whatman
- مكثفات زجاجية عاكسة
- التجربة وطريقة التقدير
- يتم وزن من ٠.٢ إلى ٠.٥ جرام من المادة الجافة المطحونة جيداً وتوضع في كأس زجاجي ويضاف لها ١٥ مل من حامض الهيدروكلوريك ١ عياري وتوضع على حمام مائي لمدة ٦ ساعات.
- يتم ترشيح محتويات الكأس مع الغسيل بالماء المقطر ويستقبل الراشح في دورق معياري ٢٥٠ مل.
- يوضع ثلاثة نقاط من دليل الفينول فيثالين في الراشح ويتم ضبط الحموضة بالصودا الكاوية ١ عياري حتى يظهر اللون الأحمر الخفيف ثم للدقة نستخدم حامض الهيدروكلوريك ١٠٠ عياري حتى الحصول على اللون الوردي الذي يدل على نقطة التعادل. ويتم استكمال الحجم بالماء المقطر حتى العلامة: يؤخذ ٥ مل من محلول السابق في أنبوبة اختبار ويضاف لها ٥ مل من محلول فهنج أ + فهنج ب وتوضع على حمام مائي يغلي مدة ربع ساعة ثم تترك لتبرد لمدة ٣ دقائق.
- يضاف إلى محتويات الكأس ٢ مل من محلول يودور البوتاسيوم ٢٪ ثم ٢ مل من حامض كبريتيك ٢ عياري ويرج حتى ينتهي الفوران.
- يتم إجراء معايرة بمحلول الثيوسلفات حتى يتتحول اللون إلى اللون الأخضر المصفر
- يتم أضاف دليل النشا ( قطرة أو قطرتين ) إلى الكأس فيتحول اللون إلى الأزرق وتكمل المعايرة حتى يختفي اللون الأزرق وعندها تدون قراءة السحاحة.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- بنفس الطريقة يتم عمل البلانك (العينة الخالية Blank) مع استخدام الماء المقطر بدلاً من مستخلص العينة وتدون قراءة السحاحة.
- تقدر كمية الثيوسلفات كالتالي: يؤخذن 5 مل من محلول يوديد البوتاسيوم + 2 مل من حامض الكبريتيك 2 عياري + 5 مل يودور بوتاسيوم ٢٪ ثم تعادل بمحلول الثيوسلفات (يلاحظ هنا أن المخلوط هذا يؤدي إلى انفراط اليود ويتعادل بالثيوسلفات في وجود النشا) ولنفرض أن اليود يحتاج إلى (س) مل ثيوسلفات إذا:

$$\text{ح } X \text{ للثيوسلفات} = \text{ح } X \text{ للأيودات}$$

$$\text{ح } X \text{ للثيوسلفات} = 5 \text{ مل} \times \{0.8 / (\text{الوزن المكافئ للأيودات البوتاسيوم})\}$$

$$\text{ح } X \text{ للثيوسلفات} = (6 / 214.01) / 0.8 \times 5$$

$$35.67 / 4 =$$

$$\text{ح } X \text{ للثيوسلفات} = 4 \times 22 / 35.67$$

$$\text{عدد مليجرامات السكر} = (\text{ح } X \text{ للثيوسلفات} \times \text{التحفيض}) \times (\text{قراءة العينة} - \text{قراءة البلانك}) \times 100 / \text{وزن العينة}$$

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **تقدير السكريات المختزلة في ثمار الفاكهة**

### **Determination of reducing sugars**

السكريات الموجودة في ثمار الفاكهة تعطى الثمرة الطعم الحلو المرغوب للمستهلك من ناحية كما أنها عنصر مهم جداً في التصنيع الغذائي من ناحية أخرى. ومن الواجب هنا أن نذكر أن السكريات ليست متساوية في قوتها حلاوتها حيث تتبادر فيما بينها تباين كبير فأكثراها حلاوة هو سكر الفركتوز الذي يطلق عليه سكر الفاكهة والجدول التالي يوضح درجة حلاوة السكريات منسوبة إلى حلاوة السكر.

السكر	السكر مقارنة بالسكروز	السكر مقارنة بالسكروز	السكر
% ٤٠	الزاييلوز	% ١٦	اللاكتوز
% ٧٤	الجلوكوز	% ٢٢	الرافينوز
% ١٣٠	سكر محول (جلوكوز : فركتوز ١:١)	% ٣٢	جالاكتوز
% ١٧٣	الفركتوز	% ٣٢	الرامينوز
٤,٥٠٠	الساكارين	% ٣٢	المالتوز
سكر السكر ١٠٠ %			

ومن الضروري معرفة نسبة السكريات في الثمار للحكم على نضجها أو لدراسة القيمة الغذائية لها. وسوف نذكر هنا الطرق الأكثر شيوعاً لتقدير السكريات المختزلة في الثمار من خلال المراجع المتاحة:

## التحليلات التي تجري على الثمار

### Lane and Eynon طريقة

الأساس العلمي للطريقة: طريقة Lane and Eynon طريقة حجمية تعتمد على ظهور اللون الأحمر الطوبى المميز لأكسيد النحاس ويمكن توضيح ذلك بالمعادلات التالية:

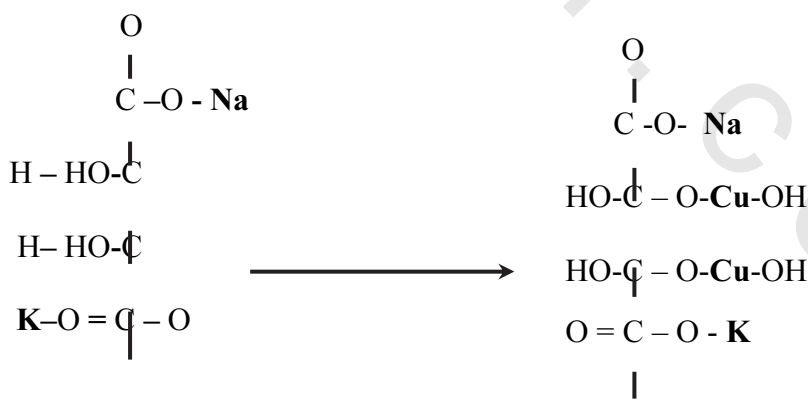
- عند خلط محلول فهلنج A  $\text{CuSO}_4$  مع محلول فهلنج ب طرطرات الصوديوم والبوتاسيوم تتفاعل الصودا الكاوية مع كبريتات النحاس كالتالي:



- يتأين جزء بسيط من أيدرووكسید النحاسي معطياً أيونات أيدرووكسید + أيونات نحاسي

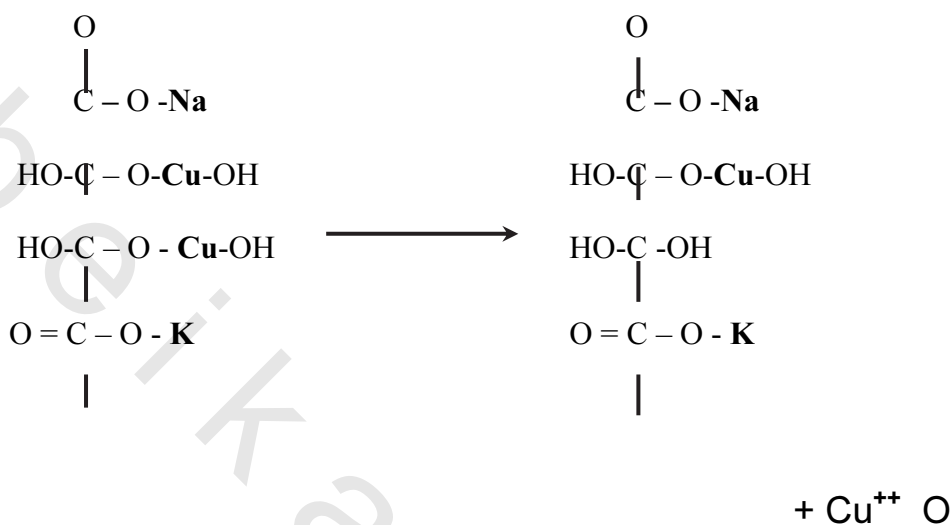


- تفاصل طرطرات الصوديوم والبوتاسيوم مع  $\text{Cu(OH)}_2$  الغير ذائب ويكون معقد ذائب.



## التحليلات التي تجري على الثمار

والمركب الناتج قابل للذوبان والتأين بالحرارة وهذا المركب يتتحول كالتالي:



- وهنا نجد أن هناك حالة توازن أو أتزان ما بين أيونات النحاسيك وأيونات الأيدروكسيل، فعند اختفاء أيونات النحاسيك لا يلبت النحاس أن ينفرد من المركب المعقد عند تأينه ليغوص النقص ويحافظ على حالة التوازن.
- كما أن هناك حالة أتزان ما بين المعقد وبين ملح روشن وكبريتات النحاس (إذ يتهدد ملح روشن مع أيدروكسيد النحاسيك الغير ذائب لتكوين مركب معقد جديد) بدلًا من المعقد الذي يتأين كما سبق.
- يحدث اختزال مستمر لأيونات النحاس عند إضافة محلول السكري ويكون هيدروكسيد نحاسوز غير ذائب. مع ملاحظة أن المركب المعقد يمد الوسط باستمرار بأيونات نحاسيك كلما أستهلك جزء منها مع السكر وتستمر هذه العملية حتى تنتهي كل أيونات النحاسيك في المخلوط.
- $\text{Cu}(\text{OH})_2$  المتكون يفقد ماء نتيجة التسخين ويكون أكسيد نحاسوز غير ذائب. وعند انتهاء كل أيونات النحاسيك في وسط التفاعل فإن أول نقطة من محلول السكري تختزل أزرق الميثلين إلى عديم اللون. وهذا دليل داخلي أي أنه يحتفظ

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

بلونه مع وجود النحاس على صورة نحاسيك فإذا أنتهي النحاسيك يصبح عديم اللون وبالتالي يظهر لون أكسيد النحاسوز الأحمر.

### **الأدوات المطلوبة :**

- (1) ساحة 50 مل
- (2) دوارق معيارية 250 مل و 500 مل و 1 لتر
- (3) ورق ترشيح وات مان Whatman
- (4) كأسات زجاجية 250 مل تحمل الحرارة العالية
- (5) ماصات 10 ; 5 ; 1 مل
- (6) دوارق مخروطية 250 مل
- (7) حوامل ترشيح وحامل للساحة
- (8) أقماع زجاجية
- (9) سخان كهربائي يمكن التحكم في درجة حرارته.

### **الحاليل والكيماويات المستخدمة في التقدير :**

- (1) محلول فهلنجل A
- (2) محلول فهلنجل B
- (3) دليل أزرق الميثيلين ٠,٢٪
- (4) محلول مشبع من خلات الرصاص
- (5) محلول مشبع من فوسفات الصوديوم الثانية
- (6) محلول صودا كاوية ١ عياري و ٠,١ عياري
- (7) حامض HCl ١ عياري
- (8) حامض خلبي ٢٪
- (9) كحول أيشيل ٩٥٪ وكحول أيشيل ٤٠٪
- (10) فحم نباتي لقصر الألوان

## التحليلات التي تجري على الثمار

### تحضير المحاليل المستخدمة في التقدير :

- محلول فهلنج أ : يحضر بإذابة ٣٤,٦٤ جرام كبريتات نحاس لا مائية في كمية من الماء المقطر وترشح ويكمel الحجم في دورق معياري  $\frac{1}{2}$  لتر إلى العلامة بالماء المقطر. يراعى ترشيح المحلول قبل الاستخدام.
- محلول فهلنج ب : يحضر بإذابة ٥٠ جرام صودا كاوية في كمية كافية من الماء المقطر ثم يتم إذابة ١٧٣ من ملح روسل (طرطرات الصوديوم والبوتاسيوم) في كمية مماثلة من الماء المقطر ويخلط المحلولين مع التسخين حتى يكتمل الذوبان ويكمel الحجم بالماء المقطر إلى  $\frac{1}{2}$  لتر. ويراعى ترشيح المحلول قبل الاستخدام.
- دليل أزرق الميثيلين ٠,٢ % : يحضر بإذابة ٠,٢ جم من الدليل في ١٠٠ ملي من الماء المقطر.
- محلول ١ عياري من الصودا الكاوية : يحضر بإذابة ٤٠ جم من NaOH في كمية من الماء المقطر ويكمel الحجم إلى ١ لتر ومنه يتم تحضير محلول ٠,١ عياري بالتخفيض إلى ١٠.
- حامض هيدروكلوريك ١ عياري ويحضر بأخذن ٨٥,٤ ملي من الحامض المركز (كثافته = ١,١٨) وتضاف ببطء إلى كمية من الماء المقطر ويكمel الحجم إلى ١ لتر بالماء المقطر.
- محلول مشبع من خلات الرصاص وذلك بإضافة خلات الرصاص إلى الماء المقطر على الساخن مع التقليل حتى يتوقف الذوبان ويبعد المحلول و يؤخذ الجزء الرائق للاستخدام.
- محلول مشبع من فوسفات الصوديوم ويحضر بنفس الطريقة المتّبعة مع محلول خلات الرصاص المشبع.

### طريقة التقدير

- يتم أخذ عينة مماثلة من الثمار المراد تقدير السكريات بها، وتضرب جيدا في الخليط ثم يوزن منها ٥٠ جرام (في حالة العينات اللبية مثل الموز والجوافة تخفف العينة بمقدار ١:١ ويراعى هذا التخفيف عند حساب التركيز).

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يضاف للعينة (50 جرام) قدر وزنها كحول أي 70 ملی حيث أن كثافة الكحول = ٠,٧ جم/سم<sup>٣</sup> + جزء قليل من الماء المقطر. وتوضع العينة على حمام مائي يغلي والهدف من إضافة الكحول والتسخين في حمام مائي هو قتل الأنزيمات وتجميع الغرويات واستخلاص أكبر كمية من السكر. كما أن إضافه الكحول تؤدي إلى إمكانية حفظ العينات لمدة طويلة تصل إلى ستة أشهر.
- يتم الترشيح مع الغسيل بالكحول ٤٠ % ويستقبل الراشح في دورق معياري 250 ملی ويكمel الدورق بالماء المقطر حتى العلامة.
- يتم أخذ 50 ملی من الراشح ويطرد الكحول على حمام مائي، ثم يتم التبريد مع إضافة 50 ملی من الماء المقطر.
- يتم إضافة 5 ملی من محلول خلات الرصاص مع التقليل لمدة 10 دقائق.
- يضاف 10 ملی من محلول فوسفات الصوديوم الثنائية مع التقليل لمدة 5 دقائق، يفضل إضافتها نقطة ب نقطة ونوقف الإضافة مع بداية تكوين راسب.
- يضاف 1 جرام من الفحم النباتي ويقلب لمدة 10 دقائق ثم ترشح العينة في دورق معياري 250 ملی ويكمel الحجم بالماء المقطر حتى العلامة "وهنا تصبح العينة في صورة مستخلص جاهز للتقدير"
- تثبت السحاحة على الحامل وتملئ من المستخلص السابق الأعداد.
- يتم خلط حجمين متساوين من فهلنج أ و فهلنج ب ويؤخذ منهم 10 ملی في دورق مخروطي 250 ملی.
- تتم المعايرة على الساخن وتبدأ بإضافة 15 ملی من السحاحة للدورق مع التسخين حتى بداية الغليان، وعندها يختفي اللون الأزرق لمحلول فهلنج ويظهر اللون الأحمر لـ **CuO**.
- يتم إضافة ٣ نقط من دليل أزرق الميثلين فيتحول اللون إلى اللون الأزرق مرة أخرى.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم استكمال المعايرة على الساخن حتى نحصل على اللون الأحمر الطبوى، توقف المعايرة ونسجل قراءة السحاحة ويتم حساب نسبة السكريات المختزلة كنسبة مؤوية من جدول Lane & Eynon المرفق.

### **بعض الملاحظات على الطريقة:**

- (١) إذا تم إضافة 15 مل من المستخلص (الراشح) إلى مخلوط فهانج A + ب ولم يختفي اللون الأزرق المميز محلول فهانج ويظهر اللون الأحمر المميز لأكسيد النحاسوز فإن ذلك يدل على قلة تركيز السكر في العينة، وهنا يمكن تخفييف محلول فهانج بنسبة 1:1 مع قسمة النتيجة النهائية لتركيز السكر على 2.
- (٢) إذا تم إضافة دليل أزرق الميثيلين ولم يتحول اللون إلى الأزرق بل ظل أحمر طبوى ... دل هذا على زيادة تركيز السكر في العينة، وهنا يمكن تخفييف العينة بنسبة 1:1 مع الماء المقطر. مع مراعاة ضرب القراءة لأخذ من الجدول في 2.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### البروتين في عينات الثمار

#### Determination of total protein

البروتين أحد المكونات الرئيسية والهامة في ثمار الفاكهة والتي يزيد من قيمتها وأهميتها الغذائية. وأصل كلمة بروتين مشتق من المصطلح اللاتيني *proteios* والذي يعني الأول نظراً لأهميته الغذائية. والبروتين عبارة عن سلاسل من الأحماض الأمينية التي ترتبط بعضها بروابط ببتيدية. ويعتبر الأحماض الأمينية عن غيرها من الأحماض احتوائهما على مجموعة أو أكثر منمجموعات الأمين  $\text{NH}_2$  (Amino group) وقد تتحول هذه المجموعة في بعض الأحماض الأمينية إلى مجموعة إيمينو ( $\text{NH}$ ) Imino وذلك بعد فقد ذرة هيدروجين. وكما هو واضح أن مجموعة الأمين تحتوي على ذرة نيتروجين وذرتين هيدروجين وبالتالي تقدر البروتين ببني على أساس تقدير النيتروجين بطريقة كلداهل ثم ضرب القيمة المتحصل عليها في معامل تحويل.

#### تقدير البروتين في العينات النباتية

يتم تقدير البروتين بصفة عامة بطريقة كلداهل سواء باستخدام ad Macro- Kjeldahl أو ad Micro-Kjeldahl والمستخدم غالباً في عينات الثمار والأغذية هو ad Macro-Kjeldahl والتي تبني على أساس هضم النيتروجين العضوي باستخدام حامض الكبريتيك المركز النقي في وجود مادة منشطة للهضم (مثل أكسيد السلينيوم Selenium oxide أو كبريتات النحاس Copper sulphate) بالإضافة إلى سلفات الأمونيوم ويتم تحرير الأمونيا بجعل الوسط قلوي بإضافة الصودا الكاوية  $\text{NaOH}$  تركيزها ٤٠٪ ثم التقطر. ويستقبل الأمونيا المتحرر من التقطر في دورق يحتوي على حجم معلوم (يكفي وزيادة) من حامض معلوم العيارية. ويتم معادلة الزيادة باستخدام الصودا الكاوية معلومة العيارية في وجود دليل لوني.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الكيماويات والمحاليل المطلوبة:

- مخلوط هضم (يتكون من ٩٨ جزء من  $\text{K}_2\text{SO}_4 + 2$  جزء من  $\text{CuSO}_4$ )
- محلول صودا كاوية تركيزه ٤٠ %
- محلول صودا كاوية تركيزه ٠١ عياري
- حامض كبريتيك  $\text{H}_2\text{SO}_4$  مرکزنقی
- حامض كبريتيك تركيزه ٠١ عياري
- دليل أحمر الميثيل Methyl red ويحضر بذوبان ٠١ جرام من الدليل في ٦٠ ملي من الكحول ويكمم الحجم بماء المقطر إلى ١٠٠ ملي

### الطريقة وكيفية التقدير:

- يتم وزن ٠٢ إلى ١ جرام من عينة من الثمار المجففة المطحونة وتوضع في دورق كلداهل نظيف ومجفف ويضاف عليها ١ جرام من مخلوط الهضم ثم يضاف ٢٠ ملي من  $\text{H}_2\text{SO}_4$  المرکزنقی وترك لتفاعل.
- تثبت وحدة كلداهل على السخان الخاص لذلك وترفع الحرارة تدريجياً ويتم الهضم لمدة ٤ إلى ٥ ساعات حتى يتحول لون المخلوط إلى اللون الأبيض الرائق. تترك بعدها العينة على السخان لمدة ساعة ل تمام الهضم
- يتم ترك المخلوط ليبرد وبعدها يضاف كمية من الماء المقطر ثم يتم إضافة الصودا الكاوية ٤٠ % بكمية كافية (حوالى ٧٥ ملي)
- يتم تثبيت وحدة التقطر. يجري التقطر لتحرر الأمونيا التي تستقل في دورق يحتوي على ٢٥ ملي من حامض  $\text{H}_2\text{SO}_4$  تركيزه ٠١ عياري حتى تمام التقطر يتم معایرة الزيادة من الحامض باستخدام الصودا الكاوية ٠١ عياري وذلك في وجود دليل أحمر الميثيل (٣ نقاط من الدليل) وتسجل القراءة ولتكن B (ومنها يحسب الحجم الفعلي للحامض الذي يكافئ الأمونيا المتحررة يرمز له بالرمز D)

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم إجراء تجربة خالية من العينة Blank ويجري لها الهضم والتقطير بنفس الطريقة وتعتبر وتسجل القراءة ولتكن C.

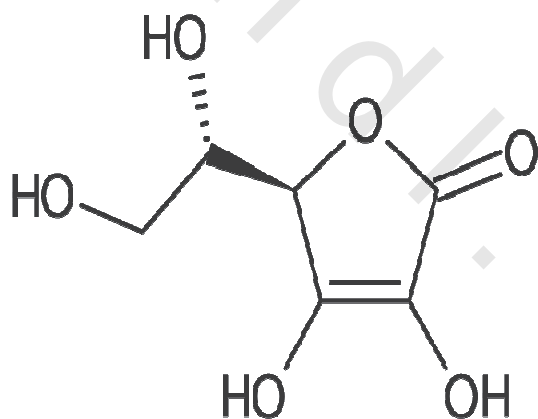
## **حساب نسبة البروتين**

يتم حساب النسبة المئوية للبروتين بالграмм لكل 100 جرام عينة من المعادلة التالية:

$$protein.g/100g.sample = \frac{(B - C) \times 14D \times 6.25}{A \times 1000} \times 100$$

## **حامض الأسكوربيك (فيتامين ج)**

**Ascorbic acid (Vitamin C) C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>**



**L-Ascorbic acid** دم زاد

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

تعد ثمار الفاكهة من أهم المصادر الطبيعية لهذا الفيتامين. وهو من أهم الفيتامينات الذائبة في الماء ويوجد تقريباً في كل الخلايا النباتية الحية. ويطلق عليه فيتامين ج أو حامض الأسكوربيك. وهذا الفيتامين مهم جداً لجسم الإنسان وفي حالة نقصه في الجسم يصاب الإنسان بمرض الأسكربوت **Scurvy** وبالتالي يطلق عليه Antiscorbutic vitamin كفيل بإعطائه الحد الألزم من هذا الفيتامين. وفيتامين ج هو أحد مشتقات الـ **Glucose** ويطلق عليه اسم لاكتون ثنائي - كيتو جلوكونيك.

وسوف نورد فيما يلي احتياجات الإنسان من هذا الفيتامين محسوبة بالمليجرام / اليوم وكذلك تركيز هذا الفيتامين في ثمار الفاكهة والخضراوات مع مراعاة أن هناك عوامل كثيرة من شأنها التأثير على محتوى الثمار والخضراوات من هذا الفيتامين أهمها عوامل المناخ وعوامل التربة والصنف. كما تجدر بنا الإشارة إلى أن أجزاء الثمرة غير متساوية في محتواها من هذا الفيتامين فنجد مثلاً أن القشرة أو جلد الثمرة في التفاح تحتوى على من 2 إلى 3 أضعاف النسبة الموجودة في اللب. والجدول التالي يوضح أهم مصادر فيتامين ج النباتية مقدرة بالمليجرام لكل 100 جرام وزن طازج:

النوع	مليجرام / 100 جرام	النوع	مليجرام / 100 جرام
الجوافة	200	الفلفل الأحمر	190
الكيوي	90	البروكلى	90
المانجو	20	الليمون الحلو	45
الليمون	50	أوراق الكرنب	30
اليوسفي	30	السبانخ	30
التجاريين	30	الشمام والكانتلوب	40
الفراولة	60	البطيخ	10
الجريب فروت	40	كريز الهند الغربية	1300
الليمون الأضاليا	50	الموز	15

## التحليلات التي تجري على الثمار

8	الزبدهية	80	البرتقال البلدي
7	الكريز	60	الباباظ
7	الخوخ	10	العنبر
6	التفاح	10	المشمش
60	البرتقال أبو سرة	45	البرتقال السكري
6	الرمان	25	الأناناس
4	الكمثرى	10	البرقوق

واحتياجات الجسم البشري من هذا الفيتامين باليجرام لكل يوم تختلف على حسب

الفئة العمرية كالتالي:

الاحتياج (مليجرام/يوم)	الفئة العمرية	الاحتياج (مليجرام/يوم)	الفئة العمرية
65	بنات سن البلوغ ١٥ - ١٨ سنة	30	حديثي الولادة ١ - ٦ شهور
75	أولاد سن البلوغ ١٥ - ١٨ سنة	35	أطفال رضيع ٦ - ١٢ شهر
90	ذكور فوق ١٨ سنة	40	أطفال من ١ - ٣ سنوات
75	إناث فوق ١٨ سنة	45	أطفال من ٤ - ٦ سنوات
95	الأمهات المرضعة أول ٦ شهور	45	أطفال من ٧ - ١٠ سنوات
90	الأمهات المرضعة بعد ٦ شهور	50	أطفال من ١١ - ١٤ سنة

وهنا يجب أن ننوه بأن الجسم البشري لا يستطيع تخليل فيتامين C من تلقاء نفسه كما أنه لا يخزن هذا الفيتامين ومصدره الطبيعي الوحيد هو الغذاء. وفيتامين C من المركبات السهلة الذوبان في الماء كما يذوب بسهولة في الكحول ويوجد على صورتين أما المشابه L أو المشابه D والصورة D أقل فاعلية من الصورة L

وهذا الفيتامين يوجد في صوره مؤكسدة أو مختزلة. وقد تم فصله وعرف تركيبه أيضاً بواسطة كل من سانت جورجي وكنج في الفترة من ١٩٢٧ م : ١٩٢٣ م وهذا الفيتامين سريع التأكسد وخاصة إذا عرض للضوء مدة طويلة.

واستطاع Albert Szent-Györgyi الحاصل على جائزة نobel في علوم الطب عام 1937 فصل هذا الفيتامين لأول مرة وتخيل التركيب الفراغي له وذلك في عام 1948.

## التحليلات التي تجري على الثمار

ومن أهم خصائص هذا الفيتامين :

- ذات قدرة عالية على الاختزال حيث أنه سريع الأكسدة ويعطى مركب يعرف بالـ dehydroascorbic acid وهو صورة فعالة للفيتامين ولكن أقل فاعلية من الصورة الأولى. وبالتالي عملية تقطيع الفاكهة والخضار وعملية العصر تؤدي إلى فقد نسبة من هذا الفيتامين بواسطة أكسجين الهواء الجوي.
- يحتوى التركيب الكيميائى للفيتامين على ذرتين كربون غير متماثلتين وهما رقم ٤ ورقم ٥ وبالتالي هناك زوجان من المشابهات الفعالة ضوئيا .
- حامض الأسكوربيك الفعال يوجد على الصورة L أما الصورة D فهي أقل فاعلية من الصورة L.
- لا يحتوى هذا الفيتامين علىمجموعات كريوكسيل حرة ويرجع نشاطه إلى تفكك مجموعة الهيدروكسيل المتصلة بذرة الكربون الثالثة.
- فيتامين C غير مقاوم للحرارة وبالتالي المعاملات الحرارية للخضر والفاكهه تؤدى إلى فقد نسبة كبيرة من هذا الفيتامين
- هذا الفيتامين أكثر ثبات في الوسط الحامضى عن الوسط القلوي

### تخليق فيتامين C

وهذا الفيتامين يتخلق في النبات من السكريات السادسية. وبالتالي تخليق هذا الفيتامين مرتبط بعملية البناء الضوئي في النبات ومدى كفاءتها. وتخليقه يبدأ أما من D-Galactose أو D-Glucose .

### ثبات فيتامين C

يتأكسد فيتامين C بسهولة في وجود الأكسجين وبعض العوامل المساعدة الأنزيمية والغير أنزيمية (حيث أن كل من الحديد والنحاس في أملاحهما يساعدان في أكسدة الفيتامين ونتيجة وجودهما يعني فقد نسبة كبيرة من الفيتامين) وكذلك الأنزيمات التي تحتوي علىمجموعات فعالة بها الحديد أو النحاس من أكثر العوامل

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

الماعدة على أكسدة الفيتامين. كما يوجد أيضاً في أنسجة الثمار عدد من الأنزيمات مسؤولة عن أكسدة هذا الفيتامين أهمها:

Ascorbic acid oxidase; Phenolase ; Cytochrome enzymes; Peroxidase

والأنزيم الأول يؤكسد الفيتامين مباشرةً في توافر الأكسجين. والباقي يعمل بصورة غير مباشرةً. كما أن هناك مواد أو مركبات نباتية طبيعية موجودة بالثمار من شأنها أن تمنع أو تقلل من أكسدة هذا الأنزيم مثل: المركبات التаниنية، مركبات الأنثوسيانين، الفلافونات، المركبات الفينولية والمواد المخلبة. أي أن هناك مركبات نباتية تساعد على حماية هذا الفيتامين من الأكسدة والفقد وهناك مركبات أخرى تعمل على فقد هذا الفيتامين ولكن في النبات نجد أن هناك توازن طبيعي بين تلك المركبات.

### **الطرق الكيميائية لتقدير فيتامين C :**

معظم الطرق الكيميائية لتقدير هذا الفيتامين مبنية على أساس قوته الاختزالية.

#### **الطريقة الأولى: التقدير الحجمي بالمعايرة بجوهر تليمان**

واستخدام جوهر تليمان أو ما تسمى بصبغة ٢ و ٦ داي كلوروفينول اندوفينول الظاهرية 2,6 Dichlorophenol Endophenol وتبني على أساس معايرة مستخلص فيتامين C مع الصبغة المذكورة والتي يتحول لونها من الأزرق إلى الوردي، والتقدير هنا يكون في وسط حامضي عند رقم pH في حدود ٤، حيث أنه عند هذا الرقم يكون اختزال الصبغة كاملاً كما أن ثبات اللون الوردي في المعايرة يكون أطول.

#### **الأدوات المطلوبة للتقدير :**

- (1) ميزان حساس
- (2) خلاط لاستخلاص العصير
- (3) أقماع زجاجية
- (4) كؤوس زجاجية أحجام مختلفة

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

(5) دوارق معياري 100 ; 250 ; ٥٠٠ مل

(6) ورق ترشيح Whatman No. 4

(7) ماصات زجاجية ١ ; ٥ ; ١٠ ملي

(8) سحاحات ١٠ ; ٢٥ ملي

### **المحاليل المطلوبة:**

(1) محلول صبغة ٢ و ٦ ثنائي كلوروفينول أندوفينول قوتها ٠٠٢٥ وتحضر بإذابة ٥٠ ملجم من الصبغة في حجم ١٥٥ ملي من الماء المقطر الساخن (دافئ) المحتوى على ٤٢ مجم من بيكربيونات الصوديوم ( $\text{NaHCO}_3$ ) ثم تبرد ويكمم الحجم حتى ٢٠٠ ملي بماء المقطر.

كل ١٠٠ ملي من محلول يحتوى على ٢٥ مجم من الصبغة  
كل ١ ملي من محلول يحتوى على ٠٠٢٥ مجم من الصبغة

(2) حامض خليك تركيزه ٨٪ وحامض خليك تركيزه ١٠٪

(3) حامض ميتا فوسفوريك تركيزه ٦٪ وحامض ميتا فوسفوريك تركيزه ٣٪

(4) حامض أكساليك بتركيزات ٢٪ و ٣٪ و ٦٪

(5) مخلوط حامض الخليك + حامض الميتا فوسفوريك (يحضر بخلط ١٥ جم من ميتا فوسفوريك أسييد + ٤٠ ملي من حامض الخليك ويكمم الحجم إلى ١/٢ لتر بماء المقطر) ويحفظ هذا محلول في الثلاجة لتفادي تكون حامض الأورثوفوسفوريك.

(6) مخلوط حامض الأكساليك مع حامض الخليك (١٥ جم حامض أكساليك + ٤٠ ملي حامض الخليك)

### **خطوات التقدير :**

#### **■ تقدير قوة الصبغة :**

○ يتم أخذ ١٠٠ ملجم من فيتامين C النقي وتذاب في كمية من الماء المقطر وتوضع في دوارق معياري ١٠٠ ملي ويكمم حتى العلامة بال محلول الحافظ . كل ١ ملي من هذا محلول يحتوى على ١ ملجم من الفيتامين، يتم أخذ ٢ ملي من هذا محلول

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

في دورق مخروطي وينقطع عليها من السحاحة المملوءة بالصبغة حتى ظهور اللون الوردي .

- نفترض أننا وصلنا إلى اللون الوردي عند قراءة سحاحة = 20 ملي كل 20 ملي صبغة تكافئ 2 ملجم فيتامين C
- كل 1 ملي صبغة تكافئ 0.1 ملجم فيتامين C
- إذا قوة الصبغة = 0.1

### **تقدير نسبة الفيتامين في عصير الثمار:**

يتم وزن 200 جرام من عينة العصير المصفي وتكمel إلى 500 ملي بال محلول الحافظ ويؤخذ منها 25 ملي بها 10 جرام من العينة وتكمel إلى 100 ملي بمانع قطر شم يؤخذ منه 10 ملي للمعايرة بالصبغة (تحتوي على 1 ملي عصير). أو يتم أخذ 10 ملي عصير وتكمel حتى 100 ملي بال محلول الحافظ في دورق معياري 100 ملي يؤخذ منها 10 ملي للتقدير (حجم العصير هنا 1 ملي) يتم المعايرة بالصبغة حتى نصل إلى اللون الوردي الذي يستمر لـ 15 ثانية وعندها نأخذ قراءة السحاحة ولتكن L

■ تركيز فيتامين C بالملجم لكل 100 ملي عصير يحسب كالتالي:

$$Vita \ min \ .C \ .mg / 100 \ g = \frac{(L \times M \times 100)}{W}$$

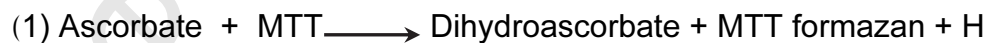
حيث L عبارة عن قراءة السحاحة و M قوة الصبغة و W هي وزن العينة المستخدمة بالجرام بال التالي فيتامين C بالملجم/100 ملي عصير = { (L × 0.1) × 100 } / (1)

**الطريقة الثانية: تقدير حامض الأسكوربيك بالطريقة الأنزيمية**  
يتم القياس باستخدام جهاز الأسبكتروفوتوميتر في التقدير ويضبط الطول الموجي على 578 نانوميتر.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الأساس العلمي للطريقة:

حامض الأسكوربيك يختزل ملح التترازوليم MTT (Bromure 3-(4,5-dimethyl thiazolyl -2)- 2,5-diphenyltetrazolium) في وجود 5-methylphenazinium sulfate de methyle (PMS) كناقل للانكرونات كما بالمعادلة التالية:



وفي التجربة الخاوية Blank حامض الأسكوربيك يتم أكسدته بواسطة Enzyme Ascorbate oxydase والتي ترمز لها بالـ (AAO) في وجود الأكسجين ويكون داي هيدرو أسكوبات كما بالمعادلة التالية:



والفارق في الامتصاص الضوئي على جهاز الأسبكتروفوتوميتر بين العينة وBlank (التجربة الخالية من العينة) يتاسب مع كمية حامض الأسكوربيك الموجودة بالعينة المراد تقديرها. ووجود MTT فورمازان هو المؤشر على درجة الامتصاص الضوئي نتيجة خواصه الامتصاصية. ويتم القياس على طول موجي مقداره 570 nm الكيماويات والمحاليل اللازمة للتقدير:

- المحلول رقم (1): يوضع في زجاجة نظيفة ٤٣ ملي من محلول منظم مكون من : حامض ستريك / فوسفات أحادي الهيدروجين (رقم الـ pH لهذا محلول ٣,٢) + MTT محلول الفورمازان. ويستخدم هذا محلول دون تخفيض ويخزن بعيداً عن الضوء (في الظلام). ويمكن تخزين هذا محلول لمدة ١٢ شهر على درجة حرارة ٤ درجة مئوية في حالة إضافة مثبت للمحلول.

## التحاليلات التي تجري على الثمار

- المحلول رقم (٢) : يوضع في زجاجة نظيفة ٢٠ قرص (قياسي) من أنزيم الأسكوربيات أوكسيديز AAO كل قرص يحتوي على ١٧ ل (وحدة) ويمكن حفظه لمدة ١٢ شهر في حالة إضافة المثبت للمحلول على حرارة الغرفة ٢٠ : ٢٥ درجة مئوية.
- المحلول رقم (٣) : يوضع في زجاجة نظيفة ٤ ملي من محلول PMS. ويستخدم هذا محلول دون تخفيف. وفي حالة إضافة مثبت للمحلول يمكن تخزين هذا محلول لمدة ١٢ شهر بعيداً عن الضوء (في الظلام) وعلى درجة حرارة ٤ درجة مئوية.

### التجربة والتقدير

- يتم تشغيل الأسبركترو وضبط الطول الموجي على ٥٧٠ نانوميتر.
- الكيوفت أو خلية الجهاز المستخدمة تكون من الزجاج ذات قطر يساوي ١ سم.
- الحجم النهائي لل اختبار يساوي ٢,٧٠ ملي.
- حجم العينة المأخوذة للتقدير يتراوح من ٠,١ إلى ٠,٦ ملي عصير.
- يتم ضبط الجهاز أولاً باستخدام الماء المقطر بدلاً من العينة ثم تقادس المحاليل القياسية ثم العينات.

- يتم تجهيز العينة ومحلول المقارنة (القياسي) وأخذ القراءات كالتالي:

العينة	المحلول القياسي	المحاليل المضافة
١,٠٠ ملي	١,٠٠ ملي	المحلول رقم (١) يسخن إلى ٣٧ مئوي ماء مقطر
١,٥٠ ملي	١,٥٠ ملي	العينة
٠,١٠ ملي	٠,١٠ ملي	المحلول رقم (٢)
- - -	١ قرص (١٧ وحدة)	

يتم الرج دون حدوث فقاعات وتمليء الكيوفت بعد تمام اختفاء الـ AAO وترك لمدة ٦ دقائق على درجة حرارة ٣٧ درجة مئوي. يتم قياس الامتصاص الضوئي على الأسبركتروفوتوميتر للعينة ومحلول المقارنة وتدون القراءة (A1)

المحلول رقم (٣)	٠,١٠ ملي	٠,١٠ ملي
يتم الرج وترك المحاليل تتفاعل لمدة ٥ دقائق على درجة حرارة ٣٧ مئوي، ينتظر حتى نهاية التفاعل ثم يقاس الامتصاص الضوئي بالأسبركتروفوتوميتر للعينة ومحلول المقارنة ويدون (A2)		

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

يتم حساب الفرق في الامتصاص للعينة ومحلول المقارنة (A2-A1)، ثم يحسب معدل

التغير في الامتصاص للمحلول القياسي  $\Delta A_{sample}$  والعينة  $\Delta A_{temon}$

$$\Delta A = (\Delta A_{sample} - \Delta A_{temon})$$

ويجب آلا تقل قيمته  $\Delta A$  عن .١ (إلا نعدل التخفيف أو زيادة حجم العينة)

**طريقة الحساب:**

يتم حساب تركيز حامض الأسكوربيك C من المعادلة التالية:

$$C = \frac{(V \times PM)}{(\epsilon \times d \times v \times 1000)} \times \Delta A$$

علما بأن V عبارة عن حجم الاختبار (٣.٢٢ ملي) و d عبارة عن حجم العينة (٠.١ ملي) و PM

الوزن الجزيئي لحامض الأسكوربيك L (١٧٦.١٣) و v عبارة عن قطر الكيو في المستخدم للجهاز

(١ سم) و  $\epsilon$  عبارة عن معامل الامتصاص لـ MTT-formazan على ٥٧٨ نانوميتر = ١٦.٩

بالتالي تختصر المعادلة لتصبح كالتالي:

$$C = 0.2814 \times \Delta A$$

## **الطريقة الثالثة: تقدير فيتامين C بالمعايرة باليود**

استخدمت هذه الطريقة لأول مرة عام ١٩٣٣ لتقدير نسبة هذا الفيتامين في

عصائر الفاكهة بواسطة Bessy and King (إبراهيم حسن وعاطف أبو عرب

٢٠٠٢) وفي هذه الطريقة يتم معايرة الفيتامين بمحلول قياسي من اليود وتم المعايرة

بسرعة ودون انتظار حتى لا تتدخل مركبات أخرى في المعايرة مثل الجلوتاثيون

والستئن اللذان يتآكسدا ببطء بواسطة محلول اليود.

وتتلخص خطوات الطريقة في التالي:

### **خطوات الطريقة:**

▪ يتم استخلاص العصير مباشرة قبل التقدير ويتم تصفيته وترويقه ولا يخزن حتى

لا نفقد جزء من الفيتامين عن طريق التأكسد

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم أخذ ٥ ملی من العصير بواسطة ماصة نظيفة مدرجة وتنقل إلى دورق سعهه ٢٥٠ ملی
- يضاف حوالي ٢٠ ملی ماء مقطر وتخلط جيداً مع العصير ثم يضاف ٢ ملی من دليل النشا (تركيزه ١٪)
- يتم معايرة محتويات الدورق باستخدام محلول قياسي من اليود تركيزه ٠٠١ عياري ويحضر بنطوبان ١٦ جرام من يوديد البوتاسيوم في الماء المقطر ويكملا الحجم إلى ١ لتر بالماء المقطر.
- يتم تدوين قراءة السحاحة ومنها يحسب تركيز الفيتامين على أساس أن كل ١ ملی من محلول اليود ٠٠١ عياري تكافئ ٠٠٨٨ ملجم من فيتامين C

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الثيامين (فيتامين B1)

#### Thiamin (Vitamin B1)

الثيامين هو الفيتامين المقاوم لمرض البري بري والذي عرف منذ زمن بعيد وأنشر في الصين، ويؤدي هذا المرض إلى ترهل الجسم وصعوبة المشي مع ضعف الأطراف وزيادة خفقان القلب. ويوجد الثنائي في الأنسجة النباتية في صورة حرة. وهو عبارة عن نواة بيروفيدين ونواة ثيازول مرتبطين مع بعضهما بمجموعة ميثيلين ( $\text{CH}_2$ ) والثيامين ثابت في الوسط الحامضي ولكن يتلف ويفقد مفعوله في الوسط القلوي.

وتعتمد الفكرة الرئيسية في تقدير الثنائي على أكسدة الثنائي إلى الثيوکروم (Thiochrome) الذي يمكن قياسه عن طريق استخدام الأشعة فوق البنفسجية UV عن طريق قياس طيف الإشعاع الناتج عنه نتيجة لامتصاص ضوء معين عند طول موجي محدد وذلك في عدم وجود مواد أخرى لها نفس الخاصية الفلوروسنتية (Florescences) على نفس الطول الموجي المستخدم. والابتعاث الضوئي الناتج عن الثنوكروم يتناسب مع تركيز الثنائي.

#### أعداد مستخلص العينة والمحاليل المطلوبة للتقدير

■ يتم وزن عينة من ١٠ إلى ٢٠ جرام من الثمار (على حسب تركيز الثنائي بالعينة) وتجفف وتطحون جيدا ثم يضاف عليها ١٠٠ ملي من محلول الخلات المنظم (Acetate buffer solution) والذي رقم pH له ما بين ٤,٠ إلى ٤,٢ . (ويحضر محلول المنظم بخلط ٣٠ ملي من محلول أسيتات الصوديوم تركيزه ١ مول مع ٧٠ ملي من حامض الخليك تركيزه ١ عياري ويكملا الحجم إلى ٥٠٠ ملي بالماء المقطر)

■ تخلط الكميات السابقة جيدا ثم يضاف ٥ ملي من معلق أنزيمي يحتوي على ١٥٠ ملجم من الد Taka-diastase و ٧٥ ملجم من الباباين Papain في ٥ ملي من محلول الأسيتات المنظم. مع أعداد عينة خالية Blank للمقارنة عبارة عن الأنزيم والمحلول المنظم و تستبدل العينة النباتية بالماء المقطر. ثم يضاف ١ ملي من

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

**التولوين Toluens** ويتم حفظ العينة لمدة ليلة كاملة على درجة حرارة ٣٧ درجة مئوية.

- يتم التسخين على درجة حرارة قدرها ٨٠ درجة مئوية لمدة ٥ إلى ١٠ دقائق ثم يعقب ذلك التبريد إلى درجة حرارة المعمل.
- يجري طرد مركري للمخلوط ويفصل الراشح الرائق من الأنبوة. وهذا الراشح يستخدم لتقدير الثيامين والريبوهلافين.
- تحضير محلول قاعدي من خلات الرصاص Basic Lead acetate solution وذلك بإذابة ١٨٠ جرام من خلات الرصاص في حوالي ٧٠٠ ملي من الماء المقطر ثم يتم غلي المخلوط. وعند درجة الغليان يتم إضافة كمية قليلة من أكسيد الرصاص ( حوالي ١٨٠ ملجم) ويفغلي المخلوط لمدة ٣٠ دقيقة، ثم يبرد ويكمم الحجم إلى ١ لتر بماء المقطر ثم يرشح.
- تحضير محلول نقي من الثيامين Pure thiamine solution. وذلك بذوبان ٢٥ ملجم من الثيامين النقي في ٢٥٠ ملي من حامض الهيدروكلوريك تركيزه ١ عياري. وكل ١ ملي من هذا محلول يحتوي على ١٠٠ ميكروجرام من الثيامين. ومن المحلول السابق يتم تخفيف ١ ملي من المحلول إلى ١٠٠ ملي باستخدام حامض الهيدروكلوريك تركيزه ١ عياري، ليعطي محلول تركيزه ١ ميكروجرام ثيامين لكل ١ ملي محلول.

## **طريقة التقدير Procedure**

- يتمأخذ ٢٠ ملي من مستخلص العينة السابق إعداده ويضاف لها ١٠ ملي من محلول خلات الرصاص القاعدية وتخلط جيدا ثم يتم الطرد المركزي.
- يؤخذ حوالي ٢٠ إلى ٢٥ ملي من الجزء الرائق وتوضع في أنبوبة اختبار وتعامل بـ ٣ ملي من حامض الكبريتيك  $H_2SO_4$  تركيزه ٣٠٪ ثم يضاف الكمية الكافية من الماء المقطر لجعل الحجم الكلي ٤٠ ملي. ثم تجري عملية الطرد المركزي
- يضاف على الرائق ٢ ملي من الصودا الكاوية تركيزها ٤٠٪. يستخدم أقماع فصل سعتها ١٠٠ ملي (عدد ٣ أقماع أحدهم للعينة والثاني للـ Blank والثالث يستخدم لـ Recovery) وتنقل المحتويات لأقماع الفصل مع إضافة ١٠ ملي من مستخلص

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

الثيامين لأقماع الفصل وبالنسبة لـ **Recovery** يضاف ١ ميكروجرام من محلول القياسي للثيامين

- ترج الأقماع وتترك المحتويات لمدة ٢ دقيقة ثابتة دون حركة. ثم يضاف ١٥ ملي من كحول الأيزوببيوتيل وترج لمدة دقيقة وترك.
- يتم أخذ الجزء الرائق، إذا كانت هناك عكارة يتم إضافة ١ ملي من كحول الأيثانول للتزويق.
- يأخذ المستخلص الرائق ويقاس الانبعاث الضوئي له **Fluorescence** بالطريقة الضوئية (**Fluorimeter**)
- ويتم حساب التركيز للثيامين بالميكروجرام / ١٠٠ جرام عينة كالتالي:

$$\text{thiamin } \mu\text{g} / 100 \text{ g.sample} = \frac{S - B}{R - S} \times \text{dilution} \times \frac{100}{W}$$

حيث  $S$  قراءة مستخلص العينة وـ  $B$  قراءة  $\text{Blank}$  وـ  $R$  قراءة  $\text{Recovery}$  وـ  $W$  وزن عينة الثمار الجافة.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### التانينات في الثمار

#### Tannins

التانينات من المركبات الثانوية التي توجد في عديد من النباتات وهي ذات وزن جزيئي يتراوح من ٥٠٠ إلى ٢٠٠٠. وهي أيضاً من المركبات التي تذوب في الماء (باستثناء بعض الأنواع منها ذات الوزن الجزيئي العالي جداً)، كما يمكنها الارتباط بالبروتين وتكون معقد غير ذائب في الماء.

والتانينات هي المركبات المسؤولة عن الطعم القابض أو المري في الثمار، ويكون تركيزها عالي في الثمار الغير ناضجة ويعزى الطعم المري في ثمار الكاكاو والزيتون والرمان والبلح الغير ناضجة وغيرها من الثمار إلى وجود التانينات بتركيزات عالية. ويخفي الطعم المري أو القابض الناتج عن وجود المركبات التنينية في الثمار في مرحلة النضج لسبب أو أكثر من الأسباب التالية:

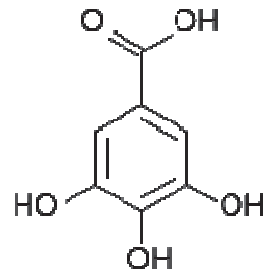
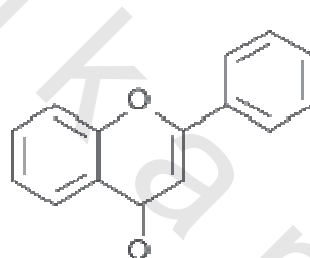
- تحلل التانينات إلى مواد بسيطة مثل أحماض البيروجاليك Pyrogallic acid وحامض الكافيك Caffic acid وحامض الخليك acids.
- تحلل الجليوكوسيدات إلى مركبات أسهل منها لا تمتاز بالطعم المري أو القابض.
- تحوصل الخلايا المحتوية على التانينات وبالتالي لا يظهر تأثيرها وتفقد طعمها القابض أو المري.
- حدوث إدمصاص للمواد التنينية على الأسطح واحتفاء أثرها. وبالتالي حدوث احتفاء مؤقت لهذه المواد.
- اتحاد التانينات مع مواد أخرى وتكون معقدات لا تعطى الطعم المري.

وتركيز التانينات في النباتات يتراوх بصورة كبيرة على حسب النوع النباتي والصنف والنسيج الذي يقدر فيه التانين وكذلك مرحلة النمو أو طور نمو الثمار. كما إن الظروف البيئية المحيطة بالنبات قد تكون ذات أثير معنوي على محتواه من هذه المواد.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

وتخليل التаниنات في الثمار أو الأنسجة النباتية يبدأ من حامض الشكميك. والتаниنات من المركبات التي لها فوائد طبية عديدة ومثبتة بواسطة العديد من الدراسات الأكاديمية نختصر ذكر بعضها فيما يلي:

- الثمار المحتوية على نسبة عالية من التаниنات تستخدم في حالات إيقاف الإسهال
- التаниنات يذكر البعض أن لها فائدة عالية في تقوية عضلة القلب
- مفيدة في تنشيط الدورة الدموية



على اليمين رمز حامض الجاليك  
وعلى اليسار رمز الفلافون

**تقدير التаниنات في الثمار:**

### **الطريقة الأولى: طريقة الترسيب**

وتتلخص خطوات هذه الطريقة في التالي:

- يتم تجفيف العينات الثميرة في فرن تجفيف ذات دفع هوائي على درجة حرارة 50 درجة مئوية حتى تمام التجفيف ويؤخذ الوزن وتحسب نسبة الرطوبة ثم تطحن العينات جيداً وتخزن في زجاجات لحين التقدير.
- يتم وزن 2 جم من العينة المجففة والمطحونة جيداً وتوضع في كأس زجاجي يتحمل الحرارة العالية

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم استخلاص التаниنات الموجودة في العينة عن طريق الذوبان في الماء المقطر الساخن مع التقليب والغليان لمدة ساعة
- ثم يتم الترشيح على ورق ترشيح عديم الرماد Whatman No.4 يأخذ الراشح ويُسخن حتى الغليان ويضاف له 30 مل من خلات النحاس 5% مع التحريك لمدة طويلة (نصف ساعة)
- يتم الترشيح على ورق ترشح عديم الرماد ويجمع الراسب الموجود على ورقة الترشيح ويكون عبارة عن تانينات النحاس
- يغسل الراسب بالماء المقطر عدة مرات وهو على ورقة الترشح للتخلص من عنصر النحاس وكذلك خلات النحاس النزائدة
- يتم حرق الراسب الموجود على ورقة الترشيح في فرن حراري
- بعد الحرق يضاف 5 نقط من حامض النيتريك المركز للتخلص من أكسيد النحاس المتبقى ويستمر الحرق حتى يثبت وزن الراسب المحروق
- تحسب نسبة التаниنات على أساس نسبة أكسيد النحاس المنفرد : حيث أن كل 1 جم من أكسيد النحاس تعادل 1,205 جرام تаниن

## **الطريقة الثانية: الطريقة الحجمية**

وهذه الطريقة تعتمد على قابلية التаниنات للتأكسد. وبالتالي يمكن استخدام مادة مؤكسدة مثل برمجات البوتاسيوم المعلومة العيارية وتستخدم في المعايرة ومنها تحسب نسبة التаниنات في العينة.

### **المحاليل المطلوبة للتقدير:**

- محلول برمجات البوتاسيوم  $KMnO_4$  قوته ٠,٤ عياري ويحضر بإذابة ٥,٣٢ جرام من برمجات البوتاسيوم في كمية من الماء المقطر ويكملا الحجم إلى ١ لتر بالماء المقطر.

## التحليلات التي تجري على الثمار

- محلول الأنديجو كارمن Indigo Carmen : يحضر بذوبان ١.٥ جرام من الأنديجو كارمن الخالي من أزرق الأنديجو في لتر من الماء المقطر المحتوى على ٥٠ ملی من حامض الكبريتيك المركز  $H_2SO_4$
- محلول الجيلاتين: ويتم تحضيره عن طريق نقع ٢٥ جرام من الجيلاتين في محلول مشبع من كلوريد الصوديوم لمدة ساعة مع التقليل. ثم يتم التسخين حتى يختفي الجيلاتين ويزنوب ثم يبرد محلول ويكملا الحجم بمحلول كلوريد الصوديوم المشبع إلى ١ لتر.
- محلول كلوريد الصوديوم المشبع المحمض: ويحضر بإضافة ٢٥ ملی  $H_2SO_4$  المركز إلى ٩٧٥ ملی من محلول كلوريد الصوديوم المشبع.

### طريقة التقدير:

- يتم تنقية العصير الطازج للثمار وترشيحه.
- ويؤخذ من ١٠ إلى ٢٠ ملی من العصير يضاف عليها ٢٠ ملی من محلول الأنديجو كارمن ثم يضاف من ٥٠٠ إلى ٧٠٠ ملی من الماء مقطر.
- يتم التنقيط من السحاحة المملوءة ببرمنجانات البوتاسيوم ٤٪، عياري نقطة بنقطة حتى تحصل على اللون الأصفر الشفاف أو الصافي (أو البني الفاتح) عندما تسجل قراءة السحاحة ولتكن A وهذه القراءة تكافئ كل المركبات التаниنية الكلية الموجودة في العصير.
- يتم أخذ ٥٠ ملی من العصير المرشح الرائق في دورق معياري ٢٥٠ ملی ثم يضاف لهم ٢٥ ملی من محلول الجيلاتين ويكملا الحجم حتى العلامه بمحلول كلوريد الصوديوم المشبع المحمض.
- يتم نقل محتويات الدورق إلى دورق مخروطي ويضاف قليل من مادة مساعدة للترشيح مثل Little filter aid, Kaolin Kieselguhror cel
- يتم الرج لمدة ٣٠ ثانية ثم الترشيح.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يؤخذ 50 مل من الراشح (تحتوى على 10 مل من العصير) يتم أضافه 20 مل من الأنديجو كارمن ثم يضاف حوالى ٥٠٠ إلى ٧٠٠ مل من الماء المقطر.
- يتم المعايرة ببرمنجانات البوتاسيوم ٤٪ عياري حتى نقطة التعادل كما سبق شرحه وعندها تسجل قراءة السحاحة ولتكن  $B$  وهذه القراءة تمثل المواد الغير تаниنية.
- يتم حساب كمية البرمنجانات الازمة لأسدة التаниنات الندية أو الحقيقية بطرح الـ  $B$  من الـ  $A$  ونرمز لها بالرمز  $\gamma$ .

## **طريقة الحساب Calculation**

القراءة  $A$  تكافئ المواد التنينية الكلية في العصير

القراءة  $B$  تكافئ المواد الغير التنينية في العصير

قيمة الـ  $\gamma$  تساوي  $B - A$  وتكافئ المواد التنينية الحقيقية في العصير

1 مل من  $KMnO_4$  ١٪ عياري تكافئ 42 مجم تانين نقي في صورة حامض الجالونيك

1 مل من  $KMnO_4$  ٠٪ ١ عياري تكافئ ٤٢ مجم تانين نقي في صورة حامض الجالونيك

1 مل من  $KMnO_4$  ٠٪ ٠١ عياري تكافئ ٠٤٢ مجم تانين في صورة حامض الجالونيك

$$\% \text{ of } Tannins \dots = \frac{Y \times 0.42}{L \times 100}$$

حيث الـ  $Y$  هي الفرق بين الـ  $A$  و  $B$  والـ  $L$  حجم العصير المأخوذ للتقدير

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الطريقة الثالثة: التقدير اللوني للثانيات

وتبنى هذه الطريقة على أساس قياس تركيز اللون الأزرق الناتج عن اختزال حامض الفوسفوتنجستون موليبيديك Phosphotungston molybdic acid عن طريق المركبات الثنوية أو المركبات الشبيه بالثانيات.

#### المحاليل المطلوبة للتقدير :

- دليل Folin-Denis: يحضر بياذابة 100 جرام تنجستات الصوديوم  $(Na_2WO_4 \cdot 2H_2O)$  في 750 ملي ماء مقطر + 20 جرام حمض فوسفوموليبيديك مع إضافة 50 ملي حمض فوسفوريك  $(H_3PO_4)$  ٪ ٨٥ ويعاد تدفق الخليط تحت مكثف عاكس لمدة ساعتان. ثم يبرد الخليط إلى درجة حرارة 25 درجة مئوية ويكملا الحجم إلى لتر بالماء المقطر
- محلول مشبع من كربونات الصوديوم: يذاب 35 جرام كربونات الصوديوم اللامائية في 100 ملي من الماء المقطر يسخن إلى درجة ٧٠ إلى ٨٠ درجة مئوية مع التقليل لتمام الذوبان ويترك ليبرد خلال الليل ويسحب محلول الرائق في الصباح للاستخدام.
- محلول قياسي من حامض التаниك: يذاب 100 مجم من حامض التаниك في دورق معياري سعة لتر ويكملا الحجم إلى العلامة بالماء المقطر (كل 1 ملي من هذا محلول يحتوى على ٠.١ مجم حمض تانيك) ويحضر هذا محلول طازجاً ولا يتم تخزينه.

#### عمل المنحنى القياسي :

في دوارق معيارية سعتها 100 ملي تحتوى على 75 ملي ماء مقطر تؤخذ تركيزات مختلفة من محلول حامض التаниك القياسي (من ٠ : 10 ملي) يضاف على الدورق 5 ملي من دليل Folin-Denis ثم 10 ملي من محلول كربونات الصوديوم ويكملا

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

الحجم إلى 100 ملی بملاء المقطر. يتم المزج جيداً ويترك لمدة نصف ساعة ثم يقاس تركيز اللون على جهاز الـ Spectrophotometer على طول موجي 760 نانوميتر.

### **تجهيز العينة وطريقة التقدير:**

يتم الحصول على العصير الرائق للثمار وتحفييفه بحيث لا يزيد تركيز التаниنات بها عن ١٪. ويتم ذلك في حالة زيادة تركيز التаниنات كما في الثمار الغير ناضجة يتم التخفيف. يؤخذ من ١ إلى ٥ ملی من الراشح في دورق معياري 100 ملی ويكملا الحجم ويقاس تركيز اللون على جهاز الـ Spectrophotometer على طول موجي 760 نانوميتر. ويحسب التركيز من على المنحنى القياسي وتطبق المعادلة التالية.

### **طريقة الحساب Calculation**

$$\% \cdot \tan nin.as. \tan nic.acid = \frac{mg. \tan nic.acid \times 100}{1000 \times W \times L}$$

حيث أن  $W$  هي وزن العينة بالجرام والـ  $L$  هو حجم مستخلص العينة المأخوذة للتقدير بالمللي

## التحليلات التي تُجرى على الثمار

### الألياف النباتية

#### Crude fiber

تعد الألياف من المكونات النباتية الهامة والتي أوضحت الدراسات أن لها أهمية غذائية وصحية للإنسان وسوف نتعرض هنا بشيء من الشرح لمكونات الألياف النباتية. والألياف النباتية هي الجزء الذي لا يهضم في الأمعاء الدقيقة للإنسان بفعل الإنزيمات الهاضمة. أي أن روابطها الجليكوسيدية تقاوم التحلل. ولكن يمكن تقسيمها إلى ألياف ذاتية وهي التي تمتص الماء وتكون مزيج غروي مثل الصموغ والبكتين وألياف غير ذاتية مثل السيلولوز والهيمي سيليلوز واللجنين وهي لا تتشرب بالماء.

والألياف مكون رئيسي في العديد من ثمار الخضر والفواكه وكذلك الحبوب والبقول. والألياف لا تسهم في مد الإنسان بالعناصر الغذائية ولكن لها دور فسيولوجي هام في تغذية الإنسان، ووفقا لما ذكرته العديد من المراجع الغذائية والطبية فإن هذا الدور يمكن تلخيصه كالتالي:

- تعمل على الإحساس بالشبع حيث تتشرب بالماء ويزداد حجمها كما أن الألياف الذاتية تزيد من لزوجة الكتلة الغذائية بالمعدة مما يجعل الإنسان يشعر بالشبع لمدة طويلة وبالتالي هي جيدة الاستخدام في برامج التخسيس
- تقلل الألياف من تكوين الجيوب أو الحويصلات على جدار القولون وبالتالي تقلل من فرصة الإصابة بسرطان القولون. كما أنها تحسن من حركة الأمعاء الدقيقة وتقلل من أعراض القولون العصبي.
- لا تحتوي الألياف على عناصر الغذائية كما أنها لا تمد الجسم بالطاقة وبالتالي هي مفيدة في برامج التخسيس ومعالجة البدانة.
- تحمي الإنسان من الإصابة بأمراض القلب والشرايين حيث تقلل من نسبة الكوليسترول والدهون بالدم مما يقي الإنسان من الإصابة بتصلب الشرايين
- تعد الألياف من المواد المانعة للأمساك وتعمل على تنظيم خروج الفضلات الغذائية.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- وجود الألياف يعمل على امتصاص الأصول الحرة وأرتباطها معها مما يقلل من تأثيرها الضار على صحة الإنسان.
- تعمل على خفض معدل أو نسبة السكر في الدم وبالتالي تقلل من الأصابة بمرض السكر. كما إنها مفيدة لمرضى ضغط الدم.

وعموماً يمكن تقسيم الألياف إلى ألياف غذائية غير ذائبة وتشمل السليولوز Cellulose والهيمي سليولوز Hemi cellulose وألياف ذائبة Lignins وتشمل المركبات البكتينية والتي تتحدد مع السليولوز لتكون البروتوبكتين والصموغ . والجدول التالي يوضح محتوى بعض ثمار الفاكهة والخضرة من الألياف مقدرة بالграмм لكل 100 جرام

نسبة الألياف جم/ 100 جرام	الفاكهة أو الخضر
٨.٩٠	التمور الجافة
٢.١٠	ثمار البرتقال
٢.٦	ثمار الفراولة
٢.٣٠	ثمار الخوخ
١.٠٣	ثمار الأناناس
١٦.٠	البرقوق المجفف
٢.٤٠	ثمار التفاح
١.٧٥	ثمار الموز
٢.٥٠	ثمار التين
١٨.٥	ثمار التين المجففة
٠.٩٠	ثمار العنب
٧.٩٠	بسلة خضراء طازجة
٣.٢٨	فاصولياء خضراء طازجة
٢.٤٧	الكرنب
٢.٩٠	الجزر الطازج
١.٥٠	ثمار الطماطم
٣.٩٠	البطاطا

## التحليلات التي تجري على الثمار

### تقدير الألياف Crude fiber determination

- يتم تجفيف الثمار وطحنه وأخذ عينة مماثلة منها حوالي ٥ جرام (يجب أن تكون العينة خالية من الدهون) وتوزن بدقة وتوضع في كأس حجمه ٥٠٠ مللي ويضاف عليها ٢٠٠ مللي من حامض الكبريتيك المغلي تركيزه ٢٥٥٪، عياري (وزن ١٢٥٪ / حجم).
- يغلي الخليوط لمدة ٣٠ دقيقة مع جعل الحجم ثابت باستمرار وذلك عن طريق تعويض الفاقد بإضافة الماء المقطر. ثم يتم ترشيح الخليوط باستخدام وسادة قطنية مع الغسيل عدة مرات بالماء الساخن للتخلص من بقايا الحامض ويستقبل الراشح في دورق مخروطي.
- يأخذ الراسب وينقل كميا إلى الدورق السابق استخدامه ويضاف عليه ٢٠٠ مللي من محلول الصودا الكاوية المغلي تركيزه ٣١٣٪، عياري (وزن / حجم ١٢٥٪) ويتم الغلي لمدة ٣٠ دقيقة مع جعل الحجم دائما ثابت بتعويض الفاقد عن طريق إضافة الماء المقطر.
- يتم الترشيح على قماش قطني سميك (وسادة قطنية) مع الغسيل عدة مرات باستخدام الماء الساخن للتخلص من بقايا الصودا الكاوية ثم يتم الغسيل بالكحول والأيثير. وينقل الراسب كميا إلى بوتقة.
- توضع البوتقة داخل فرن احتراق حراري muffle furnace وتنضبط درجة الحرارة على ٦٠٠ درجة مئوية لمدة ٢ إلى ٣ ساعات وذلك للحصول على الرماد. ثم تترك لتبرد ويسجل الوزن والذي يرمز له بالرمز  $W_a$  والتي تمثل وزن الرماد.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- ويتم حساب وزن الألياف الخام بطرح قيمة  $W_a$  من قيمة  $W_e$  ويتم حساب وزن الألياف بالграмм لكل ١٠٠ جرام عينة نباتية من المعادلة التالية:

$$\text{Crude .fiber .g / 100} = \frac{((100 - (F + W)) \times \text{fibre .wight})}{\text{wight .of .sample .( free .of .water .and .fat )}}$$

حيث إن  $F$  عبارة عن محتوى العينة من الدهون، وإن  $W$  محتوى العينة من الرطوبة

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **النشا في عينات الثمار**

#### **Starch**

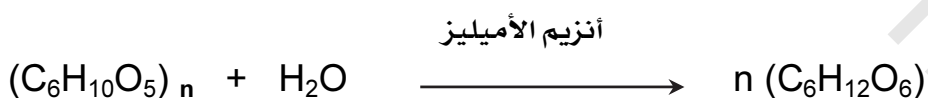
النشا عبارة عن مركب كربوهيدراتي وهو إحدى السكريات العديدة المتجلسة (Homo polysaccharides) ويكون من ارتباط العديد من وحدات الجلوكوز مع بعضها في صورة سلسلة. ويتحلل النشا مائياً إلى وحداته الرئيسية (الجلوكوز) بواسطة إنزيم الأميليز. وفي بعض الثمار يعد اختفاء النشا أو انخفاض تركيزه بدرجة كبيرة مؤشر جيد على اكتمال نمو الثمار أو نضجها وإمكانية قطعها دون حدوث ضرر فسيولوجي للثمار كما في ثمار التفاح. وفي ثمار الموز في أصناف الاستهلاك الطازج يعد اختفاء النشا أو انخفاض تركيزه بدرجة كبيرة أهم المقاييس لصلاحية الثمار للاستهلاك.

### **تقدير النشا في الثمار**

#### **Determination of Starch**

##### **الطريقة الأولى**

تعتمد الفكرة الرئيسية في تقدير النشا على تحلله في الوسط الحامضي (في وجود حامض الـ HCl) إلى الجلوكوز حيث تعطى كل 9 جزيئات نشا 100 جزء من الجلوكوز.



## التحليلات التي تجري على الثمار

وطريقة التقدير كالتالي:

- يتم خلط 5 ملی من عصير الثمار النقي مع 50 ملی من الماء المقطر في كأس زجاجي وتمزج جيدا
- يتم الترشيح مع الغسيل بالماء المقطر 3 مرات
- ينقل الراسب ككميا إلى دورق مخروطي 250 ملی ويضاف 50 ملی من الماء المقطر ثم 20 ملی من حامض HCl مركز ويترك الدورق على حمام مائي لمدة ساعة ثم يترك ليبرد
- يتم معادلة الزيادة من HCl باستخدام NaOH بتركيز ٢٥٪ في وجود دليل ألفينول فيثالين PhTh ويكملا الدورق إلى الحجم 250 ملی بالماء المقطر
- يتم تقدير السكريات المختزلة في المستخلص بطريقة Lane and Eynon ومنها تحسب نسبة النشا

$$\text{النسبة المئوية للنشا} = \frac{\text{نسبة السكريات}}{100} \times 100$$

والـ ١٠٪ تسمى بمعامل التحويل.

## الطريقة الأنزيمية لتقدير النشا

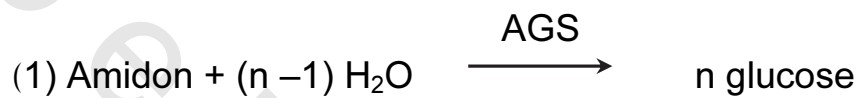
وهذه الطرق تبني على فكرة أجراء جلتنة للنشا بالماء على درجة حرارة مرتفعة ثم يتحلل النشا مائيا إلى جلوكوز حر باستخدام إنزيم الأميليز أو الأميلوجليكوزيداز على درجة حرارة ٥٥ إلى ٦٠ درجة مئوية في وسط حامضي. وبعد ذلك يتم تقدير الجلوكوز الحر الناتج

ونذكر من الطرق الأنزيمية الطريقة التالية المستخدمة في معامل Boehringer Mannheim بفرنسا وتفاصيلها كالتالي:

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الأسس العلمي للطريقة

أنزيم الأميلوجلوكوزيداز Amyloglucosidase (AGS) ينشط تحلل النشا إلى جلوكوز في الوسط الحامض ( $pH = 4.6$ ) والجلوكوز الناتج بواسطة ATP يعطي جلوكوز - 6 - فوسفات وفقاً للمعادلات التالية:



وفي تفاعل ينشطه أنزيم جلوكوز - 6 - فوسفات ديهيدروجينيز (G6P - DH) glucose-6-phosphate dehydrogenase يتم تحويل G-6-P إلى gluconate-6-phosphate في وجود أنزيم الـ Gluconate-6-phosphate في وجود NADPH (nicotinamide-adenine-dinucleotid) في صورة مختزلة كما في المعادلة التالية:



ومعدل تكوين NADPH يتم تقديره عن طريق الزيادة في الامتصاص الضوئي بالأسبكتروفوتوميتر على طول موجي مقداره 334 نانوميتر (ويمكن أيضاً استخدام الطول الموجي 365 نانوميتر في هذا التقدير) وهذه الزيادة تتناسب مع كمية الجلوكوز المتحرر وبالتالي تتناسب مع تركيز النشا الموجود بالعينة.

ملحوظة: في حالة الثمار المحتوية على جلوكوز حر مثل ثمار العنبر يجب تقدير الجلوكوز الحر أولاً حتى لا يدخل في التقدير. كما أن البكتين المتحد مع الفوسفور أو المؤكسد لا يدخل في هذا التقدير.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الكيماويات وتحضير المحاليل:

- محلول رقم (١): في زجاجة نظيفة يتم وضع ١٠٠ ملجم في صورة مجففة من محلول منظم من السترات  $\text{pH} = 4.6 + \text{أنزيم أميلوجليكوزيداز}$  في حدود ٨٤ لـ (وحدة) وتذاب هذه الكمية في ٦ ملي من الماء المقطر.
- محلول رقم (٢): ٥ جرام من محلول منظم من الـ triethanolamine رقم الـ  $\text{pH} = 7.6 + 64 \text{ ملجم من أنزيم الـ ATP}$ ، وتذاب المحتويات في ٢٧ ملي من الماء المقطر النقي.
- محلول رقم (٣): ويكون من ٧٠ ملي من معلق أنزيمي مكون من ١٠٠ لـ (وحدة) من أنزيم Glucose-6-phosphate-dehydrogenase  $+ 200 \text{ لـ (وحدة)}$  من أنزيم الـ Hexokinase هكسوكينيز. ويستخدم هذا المعلق دون تحضير.

### إجراء التجربة وكيفية التقدير:

- يتم تشغيل جهاز الأسبكتروفوتوميتر ويضبط الطول الموجي أما على  $365\text{nm}$  أو  $340\text{nm}$  حيث يمكن القياس على كلا الطولين.
- الخلية المستخدمة في الجهاز (كيوفت) قطرها ١ سم.
- درجة حرارة التجربة ٥٥ إلى ٦٠ درجة مئوية.
- الحجم النهائي للمحلول المستخدم للتقدير = ٢٣٢ ملي.
- حجم العينة المأخوذة يتراوح من ٠.١ إلى ١ ملي عصير ثمار.
- يتم ضبط الجهاز قبل القراءة باستخدام الماء المقطر أولاً بدلاً من العينة.
- يتم إعداد العينات والمحلول القياسي (معلوم التركيز) كما بالجدول التالي:

## التحليلات التي تجري على الثمار

العينة	المحلول القياسي	الكمية المأخوذة
٠.٢ ملي	٠.٢ ملي	محلول رقم (١)
٠.١ ملي	- - -	عينة عصير
- - -	٠.١	ماء مقطر
يتم الرج جيدا دون أحداث فقاعات وتغلق الزجاجات جيدا وتوضع في حمام مائي على درجة حرارة من ٥٥ إلى ٦٠ درجة مئوي لمدة ١٥ دقيقة		
١.٠ ملي	١.٠ ملي	محلول رقم (٢)
١.٠ ملي	١.٠ ملي	ماء مقطر
يتم الرج دون أحداث فقاعات وتترك لمدة ٣ دقائق ثم تقرأ على الأسبكترو ويدون الامتصاص ونرمز له بالرمز ( $A_1$ )		
٠.٠٢ ملي	٠.٠٢ ملي	محلول رقم (٣)
يتم الرج وترك لمدة ١٠ إلى ١٥ دقيقة لأن تمام التفاعل ثم تأخذ قراءة الجهاز وتدون ( $A_2$ ). في حالة عدم التأكد من انتهاء التفاعل يتم القياس كل ٥ دقائق حتى نحصل على نفس القراءة مرتين متتاليتين.		

يتم تقدير الفرق في امتصاص الضوء المأخوذ من قراءات الجهاز لكل من محلول القياسي والعينة ويرمز له بالرمز  $\Delta A$

$$\Delta A_{sample} = (A_2 - A_1)$$

$$\Delta_{stander\ solution} = (A_2 - A_1)$$

$$\Delta A = (\Delta A_{sample} - \Delta A_{stander\ solution})$$

وفي حالة أن تكون قيمة  $\Delta A$  قليلة جدا (أقل من ٠.١) يعاد إجراء التجربة معأخذ كمية أكبر من العينة (مضاعفة حجم العينة).  
ويتم حساب تركيز النشا بالграмм / اللتر من المعادلة التالية:

$$C = \frac{V \times PM}{\varepsilon \times d \times \nu \times 1000} \times \Delta Ag / L$$

## التحليلات التي تجري على الثمار

عما بأن  $\Delta V$  عبارة عن حجم الاختبار (٣٢٣ ملي) وـ  $V$  عبارة عن حجم العينة (٠١٠ ملي)  
وزن الجزيئي للنشا (PM للجلوكوز - PM للماء) = ١٦٢.١ وـ  $d$  عبارة عن قطر الكيوفيت  
المستخدم للجهاز (١ سم) وـ  $\epsilon$  عبارة عن معامل الامتصاص لـ NADPH على ٣٤٠ نانوميتر =  
٦.١٨، وعلى ٣٦٥ نانوميتر = ٦.٣

بعد التعويض تصبح المعادلة كالتالي:

$$C = 3.761 \times \frac{\Delta A}{\epsilon} \dots g / L$$

وفي حالة زيادة نسبة النشا في الثمار بدرجة كبيرة كما في ثمار الموز النشوي أو الموز الغير ناضج يجري تخفيف للعصير على حسب نسبة النشا كالتالي:

معامل التخفيف	نسبة النشا في العصير	
	في حالة طول موجي 365nm	في حالة طول موجي 340nm
١ (لا يتم تخفيف)	أقل من ٠.٧ جم / اللتر	أقل من ٠.٤ جم / اللتر
١٠	من ٠.٧ إلى ٧ جم / اللتر	من ٠.٤ إلى ٤ جم / اللتر
١٠٠	من ٧.٠ إلى ٧٠ جم / اللتر	من ٤٠ إلى ٤ جم / اللتر
١٠٠٠	أكبر من ٧٠ جم / اللتر	أكبر من ٤ جرام / اللتر

## التحليلات التي تجري على الثمار

### تقدير نسبة السيلولوز في الثمار

### Determination of Cellulose

السليلوز إحدى المكونات الرئيسية للألياف النباتية وهو من المركبات التي لا يتم هضمها بفعل العصارات الهاضمة في الجهاز الهضمي للإنسان. والسليلوز مادة لا تذوب في الماء ويدخل في تركيب جدر الخلايا النباتية. ويكون السيلولوز من سلسلة مستقيمة من الجلوكوز مترتبة بعضها بروابط من النوع  $\beta-1-4$ . ويتحلل السيلولوز بفعل الحرارة في الوسط الحامض إلى الوحدات الأساسية في التركيب (الجلوكوز).

ويتم تقدير السيلولوز كالتالي:

- يتم تجفيف عينة الثمار في فرن على درجة حرارة 70 درجة مئوية
- بعد تمام التجفيف يتم طحن العينة جيداً
- يوزن 1 جرام من الböودرة الناتج عن الطحن وتوضع في كأس زجاجي
- يضاف للكأس 15 ملي من حامض الخليك تركيزه 80% ثم يضاف 1.5 ملي من حامض النيتريك المركز
- يتم وضع الكأس على السخان ويترك حتى يغلي ثم يترك بعدها ليبرد
- يضاف لمحتويات الكأس 20 ملي من كحول الأيثيل ويترك الكأس فترة ثم يرشح من خلال بوتقة جوش
- يغسل الراسب بكحول الأيثيل وأيثنيل الأيثير عدة مرات
- يتم تجفيف الراسب في فرن على درجة حرارة 100 مئوية ويوزن بعد أن يبرد
- يتم حرق الراسب الجاف في فرن حراري للحصول على الرماد
- يترك الرماد ليبرد ثم يأخذ وزنه

وزن الراسب بعد التجفيف - وزن الرماد بعد الحرق

$$\text{النسبة المئوية للسليلوز} = \frac{100 \times \text{وزن العينة بالجرام}}{\text{وزن العينة بالجرام}}$$

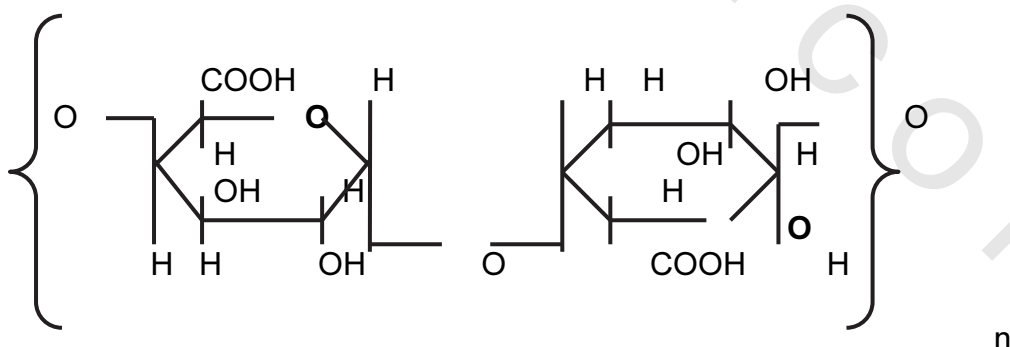
## التحليلات التي تجري على الثمار

### البكتين في عينات الثمار

#### Pectin

البكتين مركب هام جداً لثمار الفاكهة وكذلك للصناعات الغذائية القائمة على هذه الثمار مثل صناعة المربات والجيلى والعصائر والرملاط حيث يعطيها القوام المتماسك المطلوب. والبكتين يحتوى على مركبات متنوعة ومختلفة على حسب المصدر المأخذ منه فنجد أن البكتين المستخلص من البنجر يحتوى على مجموعة الأستيل Acetyl group والتي تضبط تكوين الجيلي. في حين أن البكتين المستخلص من الفاكهة يتكون من الميثوكسيل Methoxyl وبالتالي في قوته ثبات الجيلي المتكون (Ranganna 1977). والميثوكسيل تكون حوالي ٦٥٪ أو أكثر من تركيب الجيلي. والبكتين المحتوى على نسبة قليلة من الميثوكسيل ٧٪ أو أقل يكون جيلي عالي في محتواه من السكر وبالتالي ذات محتوى حراري عالي. بينما المفضل من حيث الصحة العامة وبرامج التغذية هو الجيلي المنخفض في السكر. وأجريت العديد من الدراسات على تحويل الجيلي المحتوى على نسبة عالية من السكر إلى جيلي منخفض في محتواه من السكر باستخدام الأنزيمات ولكن أدى هذا قلة ثبات الجيلي المتكون وكذلك انخفاض القدرة على تكوين الجيلي.

رمز جزء حامض البكتينيك



## التحليلات التي تجري على الثمار

والبكتين يعطى الثمار الصلابة والتماسك اللازم للب. حيث يكون في صور بكتين غير ذائب في البداية ويتقدم عمر الثمار يتحول إلى بكتين ذائب. وهذا ما يجعل أنسجة الثمار تزداد في المليونة وتقل صلابتها بتقدم عمر الثمرة. كما أن تركيز البكتين يكون أعلى في موضع اتصال الثمرة بالعنق مما يمنع الثمار من التساقط ويتناقص تدريجياً هذا التركيز عند النضج.

### تقدير البكتين في الثمار

#### الطريقة الأولى (تقدير في صورة حامض البكتيك)

وقد وضعت هذه الطريقة لتقدير البكتين ثمار وعصائر العنب وكذلك المشروبات المصنعة منه. خطوات هذه الطريقة هذه الطريقة كما وضحها Ough and Amerine (1987) بجامعة كاليفورنيا بالولايات المتحدة الأمريكية تتلخص في التالي:

- يتم تركيز 100 مل من العصير في دورق مخروطي حتى نصل إلى حجم 25 مل فقطع (يتم إضافة 8 إلى 12 مل من السكروز في حالة الخمور الجافة الغير محتوية على سكر).
- يتم التبريد وإضافة 200 مل من كحول الألبيثانول ٩٥٪ ونتيجة لإضافة الكحول يحدث ترسيب.
- يتم الترشيح على ورق ترشيح عالي الجودة 4 Whatman paper مع الغسيل بالألبيثانول ٨٥٪.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- ينقل الراسب نacula كميا إلى الدورق المستخدم أولاً مع الغسيل بالماء المقطر الساخن عدة مرات أثناء النقل.
- يتم تركيز محتويات الدورق حتى يصل الحجم إلى 40 مل.
- ثم يتم تبريد العينة إلى درجة حرارة 25 درجة مئوية. في حالة ظهور بعض الرواسب الغير ذاتية يتم التحريك بلطف حتى الذوبان، وفي حالة عدم ذوبان الرواسب التي تظهر يتم إضافة بعض قطرات من حامض الهيدروكلوريك المخفف (1 من الحامض : 2.5 ماء مقطر) مع التحريك ويترك محلول حتى يبرد إلى درجة 25 درجة مئوية وعندها يتم إضافة 50 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم المحضر كالتالي : 10 جم من هيدروكسيد الصوديوم + 100 مل ماء مقطر يؤخذ من هذا محلول 2 إلى 5 مل وتحتفظ بالماء المقطر إلى 50 مل في دورق معياري.
- يترك المستخلص لمدة 15 دقيقة ثم يضاف 40 مل ماء مقطر ثم يضاف 10 مل من حامض الهيدروكلوريك ويتم الغليان لمدة 5 دقائق
- يتم الترشيح مع غسيل الراسب المتكون (حامض بكتيري) بالماء الساخن لأزالة بقايا الحامض ويراعى ألا يزيد حجم محلول الغسيل بأي حال من الأحوال عن 500 مل
- وفي هذه المرحلة نجد أن سرعة الترشيح سوف تكون عالية والراشح سوف يكون رائق (في حالة وجود راشح متعرك فإن عملية التصفيف لم تكن كاملة أو إن درجة الحرارة ارتفعت عن اللازم وفي هذه الحالة يجب إعادة التصفيف يتم التبريد إلى 25 درجة ويضاف القلوي ثم الحامض ويتم الغليان كما سبق) وفي بعض الثمار الأخرى يمكن استخدام كمية أكبر من محلول القاعدي مع درجة حرارة أقل.
- بعد غسيل حامض البكتيري ينقل إلى جفنه صيني ويتم التجفيف في الفرن حتى ثبات الوزن. ويبدون وزن الراسب والذي يمثل حامض البكتيري ومنه تحسب نسبة البكتيريا في العينة.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **الطريقة الثانية (تقدير في صورة حامض بكتيك)**

ومرجع هذه الطريقة هو (Owens et al., 1987) في مركز بحوث Western Regional Research بولايات المتحدة الأمريكية وتم وضع هذه الطريقة أيضا للاستخدام في ثمار والعنب والثمار المشابهة

**وخطوات هذه الطريقة كالتالي :**

- يتم ضرب العينات الطازجة في خلاط ويوزن منها 100 جم من العصير (في حالة العينات الصلبة تطحن ويؤخذ منها وزن مقداره 10 جم).
- توضع العينة في كأس سعته واحد لتر ثم يوضع معها 400 مل من الماء المقطر.
- يتم إضافة 2.1 جم من هكسا ميتا فوسفات الصوديوم ويضبط رقم الـ pH على 4.5 (وذلك باستخدام الصودا الكاوية 1 عياري أو حامض الستريك 1 عياري) ثم يتم التسخين على درجة حرارة مقدارها 90 إلى 95 درجة مئوية مع التقليل لمدة ساعة مع استبدال الماء المتبخر في أثناء الغليان بماء مقطر ويتم التوقف عن إضافة الماء في آخر 20 دقيقة.
- يتم قياس الـ pH كل ربع ساعة ويضبط دائما على 4.5 إذا لزم الأمر بالصودا الكاوية أو بحامض الستريك.
- يتم إضافة 4 جم من منشط الترشيح و 4 جم من عجينة ورق الترشيح ويتم الترشيح على ورق ترشيح سريع مع إضافة منشط ترشيح وترطيب الورقة.
- يتم تجميع ما لا يقل عن 200 مل من الراشح ويفضل كله ويتم تبريد الراشح بأسرع وقت ممكن ويؤخذ الوزن ويسجل على الكأس.
- تركيز البكتيريا في هذا الراشح يجب ألا يكون أقل من ٠.٢٪ وفي حالة انخاض تركيز البكتيريا عن ذلك يتم التركيز تحت البخار قبل أجراء عملية الترسيب.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم التبريد والوزن ثم الترسيب باستخدام مخلوط الكحول الأيثانول مع الأيزوبروبانول أو باستخدام الأسيتون المحتوى على ٥٠٪ مول من حامض الهيدروكلوريك (ورقم pH هنا يتراوح من ١ إلى ٠.٧)
- يتم التحريك لمدة نصف ساعة، ثم الترشيح أو الطرد المركزي ويفصل الراسب مرة أخرى ويتم غسيل الراسب (باستخدام ٤٠٠ ملٰى من الكحول ٧٠٪ أو الأسيتون ٧٠٪ حتى يتم خلو الراسب من أيونات الكلوريد وعندما يكون pH حوالي ٤.٠ أو أكثر).
- يتم نزع الماء وذلك باستخدام ٤٠٠ ملٰى من الأسيتون. يتم التجفيف بالبخار في الفرن يسمح بمرور تيار هواء جاف (5 mm hg pressure) خلال ليلة.
- في الصباح يتم وزن الراسب الذي هو عبارة عن حامض البكتينيك وتحسب النسبة المئوية للبكتين في العينة ومنها نحسب تركيز البكتين بالمليجرم لكل ١٠٠ جرام عينة.

## **الطريقة الثالثة: تقدير البكتين لونيا**

وهذه الطريقة مبنية على تفاعل حامض الجلاكتيرونيك (وهي الجزء الأساسي في جزئ البكتين) مع الكاري بازول في وجود حامض الكبريتيك وتقدير اللون الناتج على طول موجي قدرة ٥٢٥ نانوميتر. ووفقاً للمراجع المستخدمة يتم الحساب في صورة أنهيدروجلاكتيرونك أسيد Anhydrogalacturonic acid، بكتينيك أسيد، أو بكتينات كالسيوم. وأن كان من المفضل التعبير عن النتائج في صورة أنهيدروجلاكتيرونك أسيد.

## **المحاليل المطلوبة**

- كحول ايثانول تركيزه ٩٥٪ و كحول ايثانول تركيزه ٦٠٪ (التحفييف يتم بالماء المقطر).

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- كحول ايثانول منقى: ويحضر كالتالي يتم مزج لتر من الكحول تركيزه ٩٥٪ مع ٤ جرام من مسحوق الزنك ويضاف ٢ مللى من حامض الكبريتيك المركز ويترك لمدة ١٥ ساعة ثم يتم التقطر في مقطرات زجاجية ويعاد التقطر باستخدام ٤ جم من مسحوق الزنك و ٤ جرام من هيدروكسيد البوتاسيوم محلولين من هيدروكسيد الصوديوم قوة الأول ١٠٠٥ عياري وقوة الثاني ١٠٠٥ عياري.

حامض كبريتيك مركز  $\text{H}_2\text{SO}_4$

- محلول كاربازول Carbazole reagent قوته ٠٠١٪ : يتم إعادة بلمرة الكريازول من الطلوين Toluene ويتم وزن ١٠٠ ملجم من الكريازول المعاد بلمرتها وتذاب في ١٠٠ مللى من الكحول النقي.

## **طريقة التقدير**

- تكوين اللون المرجعي للبكتين: يتم وزن ١٠٠ ملجم من البكتين النقى وتذاب ويكملا الحجم إلى ١٠٠ مللى باستخدام محلول هيدروكسيد الصوديوم تركيزه ٢٠٠٥ عياري، يترك الخليط لمدة نصف ساعة دون رج أو تحريك. يتم تخفيف ٢ مللى من هذا محلول إلى ١٠٠ مللى باستخدام المقطر ثم يتم قياس اللون تجهيز العينة Sample preparation : يتم أخذ ٢ مللى من محلول البكتين في أنبوبة اختبار ويضاف ١ مللى من محلول الكاريازول (يبدأ في تكون عكارة بيضاء) يضاف ١٢ مللى من حامض الكبريتيك المركز مع عدم تحريك الأنبوبة. تغلق الأنبوبة بسدادة مطاط وتترك ثابتة لتكوين اللون لمدة ١٠ دقائق.

- البلانك Blank: تعامل كما في العينة (دون وضع العينة النباتية) ويوضع مكان الكاريازول ١ مللى من الكحول المنقى. ويترك لمدة ١٥ دقيقة ثم يقدر اللون يتم قياس اللون للعينة والبلانك وكذلك التركيز القياسي على طول موجي قدرة ٥٢٥ نانوميتر.

## التحليلات التي تجري على الثمار

عمل المنحنى القياسي Standard curve : بدقة يتم وزن ١٢٠.٥ ملجم من Anhydrogalacturonic acid monohydrate المجفف بالبخار لمدة ٥ ساعات على درجة حرارة ٣٠ درجة مئوية. وتوضع في دورق معياري سعة واحد لتر ثم يضاف ١٠ مللى من هيدروكسيد الصوديوم قوته ٠٠٥٥ عياري ويتم إكمال الحجم إلى العلامة. يتم خلط هذا المزيج جيداً ويترك لمدة ليلة كاملة لاستخدامه في اليوم التالي. واحد مللى من هذا محلول القياسي يحتوى على تركيز قدره ١٠٠ ميكروجرام من أنهيدرو جلاكتورونك أسيد Anhydrogalacturonic acid. يتم تخفيف ١٠، ٤٠، ٥٠، ٦٠، ٨٠ مللى من محلول القياسي إلى ١٠٠ مللى باستخدام الماء المقطر يتمأخذ ٢ مللى من كل من التركيزات السابقة ويقاس فيها تركيز اللون على طول موجي ٥٢٥ نانوميتر. ويتم رسم المنحنى القياسي حيث يمثل المحور الأفقي تركيز الـ Anhydrogalacturonic acid والممحور الرأسي يمثل قراءة الجهاز.

حساب التركيز يتم كالتالي : من على المنحنى القياسي يتم حساب تركيز Ad Anhydrogalacturonic acid في العينة والذي يقابل قراءة الجهاز

$$\% \text{ anhydrogalacturonic acid} = \frac{n \times D \times 100}{L \times w \times 1.000000}$$

حيث Ad هي عبارة عن عدد الميكروجرامات من Ad Anhydrogalacturonic acid cturonic acid المستخلص، والـ D هي التخفيف الذي تم، والـ L الحجم بالمللى لتر المأخوذ للتقدير، والـ W هي وزن البكتين في العينة.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **الطريقة الرابعة: التقدير في صورة بكتات الكالسيوم**

ومن المراجع هذه الطريقة هو (Ranganna 1977). وتتلخص فكرة هذه الطريقة في أن البكتين المستخلص من مصادر نباتية يحدث له تصبغ مع القلويات ويترسب في صورة بكتات. وبالتالي عند إضافة كلوريد الكالسيوم يتربّس البكتين في وسط حامضي في صورة بكتات كالسيوم  $C_{17}H_{22}O_{16}Ca$  التي يمكن تقديرها.

### **المحاليل المطلوبة**

- حامض خلبي قوته ١ عياري : ويحضر بإذابة ٣٠ مل من حامض الخلبي الثلجي في ٥٠٠ مل من الماء المقطر.
- محلول كلوريد الكالسيوم قوته ١ عياري : يحضر بإذابة ٢٧,٥ جرام من ملح كلوريد الكالسيوم  $CaCl_2$  اللامائي في الماء ويكمّل الحجم إلى ٥٠٠ مل.
- محلول نترات الفضة تركيزه ١ % : ويحضر بإذابة ١ جرام من  $AgNO_3$  في الماء المقطر ويكمّل الحجم إلى ١٠٠ مل بالماء المقطر.
- محلول حامض هيدروكلوريك تركيزه ٠٠٥ عياري

### **طريقة التقدير**

- يتم أخذ ٥٠ جرام من العصير وتوضع في كأس سعته ١ لتر مع ٤٠٠ مل من حامض الهيدروكلوريك ٠٠٥ عياري ويتم الاستخلاص على درجة حرارة من ٨٠ إلى ٩٠ درجة مئوية لمدة ساعتان مع تعويض الحجم المفقود بالماء خلال الاستخلاص.
- يتم التبريد ونقل المحتويات إلى دورق معياري حجمه ٥٠٠ مل ويكمّل الحجم إلى العالمة بالماء المقطر. ثم يتم رج محتويات الدورق جيدا وترشح العينة على ورق

## التحليلات التي تجري على الثمار

ترشيح Whatman paper No.4 ويستقبل الراشح في دورق مخروطي سعته 500 مل

في بعض الحالات في ثمار الفاكهة والخضر (وذلك عند استخدام أجزاء من اللب) يفضل على العينة مع الماء المقطر أولاً وبدون أي إضافة بهدف إذابة البكتيريا الغير ذاتي ثم إجراء الاستخلاص بحامض الهيدروكلوريك قوته 0.1 والغليان لمدة نصف ساعة والترشيح مع غسيل الراسب بالماء الساخن والترشيح، ثم يتم إضافة حامض الهيدروكلوريك قوته 0.05 للراسب ويغلى لمدة 20 دقيقة ويتم الترشيح مرة أخرى وعلى الراسب يضاف حامض هيدروكلوريك قوته ٣٪ عياري ويغلى لمدة عشرة دقائق ويجمع الراشح السابق كله (في الثلاث مراحل للترشيح)

- بعدها يتم التبريد وتجميف وتنقية البكتيريا كما في الطريقة السابقة.
- يتم وزن 200 مجم من البكتيريا المجففة في كأس سعته 1 لتر ثم يتم وضع 2 إلى 3 مللي من الكحول ويضاف 400 مللي من الماء المقطر مع رج الكأس يتم التسخين حتى الغليان ويترك الخليط ليبرد ويتم النقل إلى دورق معياري 500 مللي ويكملا الحجم بالماء المقطر
- يتمأخذ حجم من 100 إلى 200 مللي من الدورق السابق وتوضع في كأس حجمه لتر وتكرر مرة أخرى ويضاف لكل نهم 250 مللي ماء مقطر، ثم يتم معادلة الزيادة من الحامض باستخدام NaOH عيارية 1٪ مع الرج ويترك الكأسين حتى الصباح.
- يتم إضافة 25 مللي من محلول كلوريد الكالسيوم 1٪ عياري مع التقليل ويترك لمدة ساعة بدون تحريك وبعدها يتم الغليان لمدة دقيقتين.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم الترشيح على ورق ترشيح Whatman No. 4 تم معاملته كالتالي : يغمر الورق في ماء مغلي ثم يجفف في الفرن على درجة حرارة 102 درجة مئوية لمدة ساعتان ويبرد ويوزن وهو مغطى بطبق زجاجي. ثم يتم غسيل الراسب بالماء المغلي حتى يتم التخلص من أيونات الكلوريد ويمكن اختبار ذلك بنترات الفضة.
- يتم أخذ ورقة الترشيح والتي عليها الراسب وهو عبارة عن بكتات الكالسيوم ونقلها في جفنه ووضعها في فرن على درجة حرارة 100 درجة مئوية، يتم التبريد في مجفف والوزن.

### **طريقة الحساب**

(وزن بكتات الكالسيوم  $\times$  500  $\times$  100)

بكتات الكالسيوم =

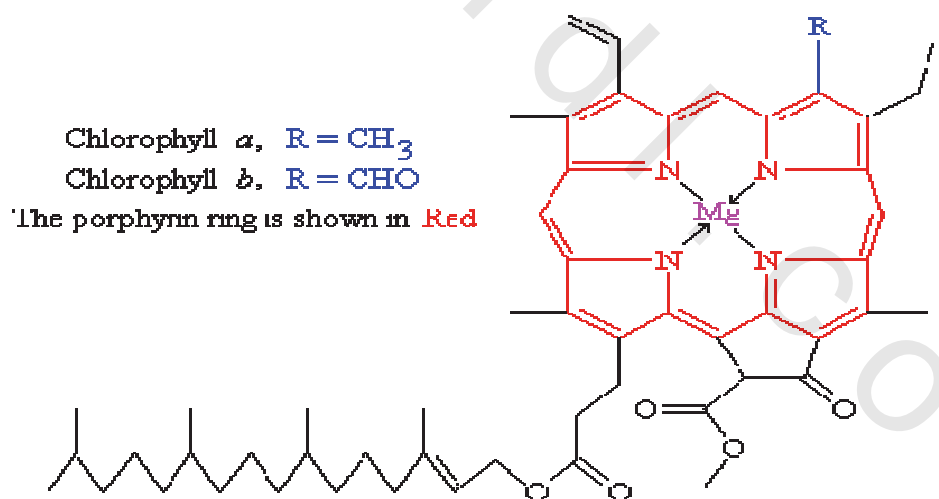
(حجم الرشح المأخوذ  $\times$  وزن العينة النباتية)

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الصبغات النباتية الموجودة بالثمار

### Plant pigments

اللون المميز للثمار أو الخضروات يرجع إلى وجود صبغات معينة بتركيزات مختلفة ينتج عنها ظهور اللون المميز للثمار. وتركيز هذه الصبغات مرتبط بعدة عوامل هامة سبق ذكرها في تقدير اللون في الثمار. وقد يختلف تلوين الثمار عند النضج على حسب النوع والصنف. وهناك العديد من الثمار يحتفظ باللون الأخضر عند النضج مثل بعض أصناف المانجو والزيديبة وتنصيف إلى ذلك الخضر الورقية. وبالتالي لا بد من قياس تركيز الكلورو菲ل حيث أنه الصبغة المسؤولة عن اللون الأخضر للنبات وتوجد داخل البلاستيدات الخضراء هي المسئولة عن عملية البناء الضوئي، وبالتالي هي الفارق الجوهرى بين الخلايا النباتية والحيوانية. والكلورو菲ل ويوجد منه مركبين هما كلورو菲ل أ وكلورو菲ل ب ومجموعهم يعطى الكلورو菲ل الكلى.

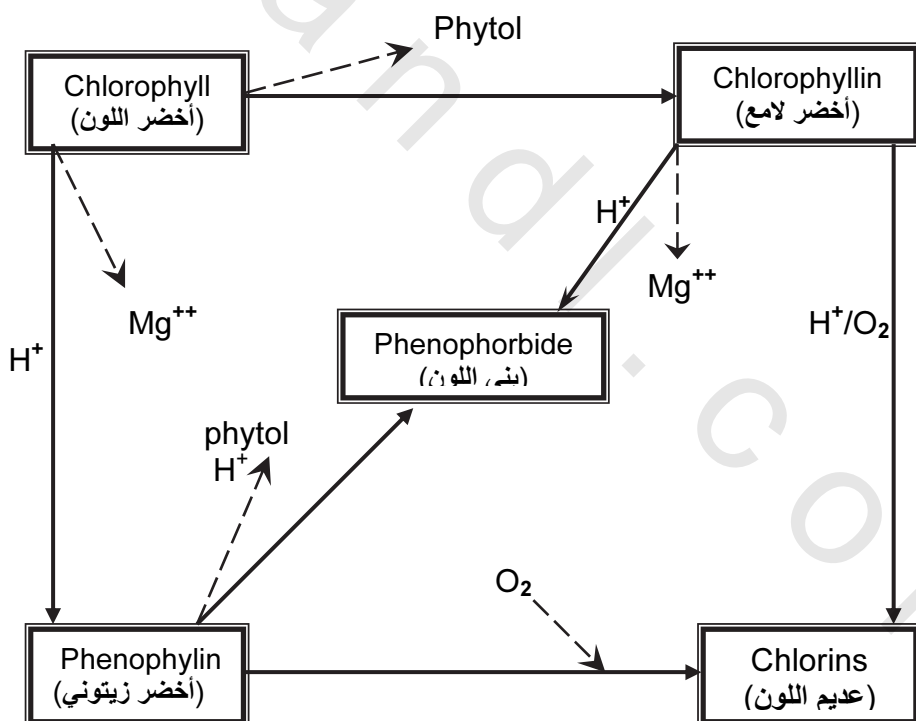


ورمز وتركيب جزيء الكلورو菲ل

## التحلیلات التي تُجري على الثمار

واختفاء الكلوروفيل وظهور الصبغات المسؤولة عن اللون المميز للثمار الناضجة من مقاييس النضج الرئيسية والهامة التي يسهل ملاحظتها بالعين المجردة ولكن لابد من التقدير الكيميائي للوقوف على تركيز هذه الصبغات. والكلوروفيل يحدث له تحولات موضحة بالشكل التالي تنتج عنها اختفاء اللون الأخضر المميز له. إذاً فلابد من التقدير الكيميائي للوقوف على تركيز هذه الصبغات

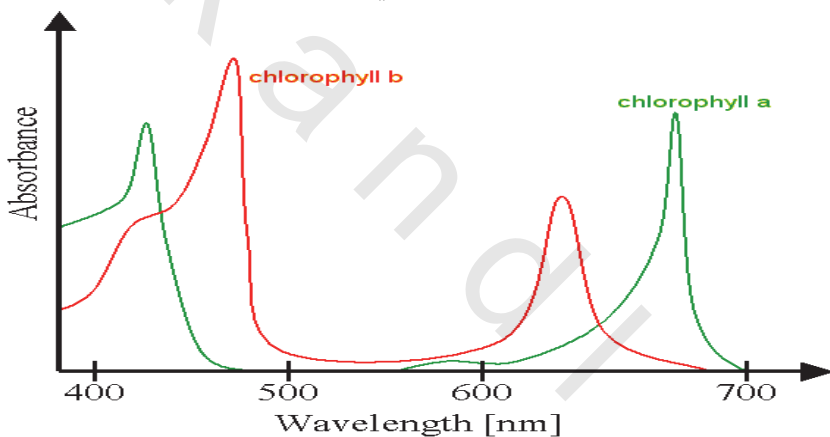
من المعروف أن الكلوروفيل يحدث له تحولات تؤدي إلى فقد اللون الأخضر المميز له كما هي موضحة بالشكل .



## التحليلات التي تجري على الثمار

### الطريقة الأولى لتقدير الكلورو菲ل

والفكرة في تقدير الكلورو菲ل تتلخص في إمكانية استخلاصه بمذيب عضوي (يستخدم الكحول أو الأسيتون أو مخلوطهما معاً) ويتم تقدير اللون (OD) على جهاز مقارنة الألوان colorimeter ويتم مقارنته بتركيزات معلومة من الكلورو菲ل النقي على طول موجي معروف (٦٦٠ نانوميتر في حالة قياس الكلورو菲ل أ و ٦٤٢.٥ نانوميتر في حالة الكلورو菲ل ب) وفي حالة عدم وجود الكلورو菲ل النقي يمكن تحضير محلول مكافئ لتركيز معين منه ويستخدم كمرجع. والشكل التالي يبين معامل امتصاص لكل من الكلورو菲ل أ ، ب وعلاقة بالطول الموجي للضوء



منحنى يوضح امتصاص لكل من الكلورو菲ل أ والكلورو菲ل ب على الأطوال الموجية المختلفة

#### المحاليل المطلوبة لتقدير:

- مخلوط الأسيتون والكحول الأيثانول (٤ أسيتون : ١ كحول)  
ملح كربونات الكالسيوم أو ملح كبريتات الماغنيسيوم
- محلول مشابه للكلورو菲ل النقي ويساوى تركيز معلوم منه: يتم تحضير محلول كبريتات النحاس (١١.٤ جرام في لتر ماء مقطر) ومحلول هيدروكسيد الأمونيوم ٢ مول (يحضر بإذابة ٢٥٧.١ جرام هيدروكسيد أمونيوم تركيزه ٣٥ % في لتر من

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

الماء المقطر) ومحلول داى كرومات البوتاسيوم (يحضر بنوبان 20 جرام من داى كرومات البوتاسيوم في لتر من الماء المقطر). يتم أخذ 25 مللى من محلول كبريتات النحاس مع 50 مللى من محلول داى كرومات البوتاسيوم مع 10 مللى من محلول الأمونيا (2 مول) ويكمel الحجم إلى لتر بالماء المقطر ويرج جيداً ولون هذا محلول يعادل تركيز 85 ملجم كلوروفيل نقى / اللتر.

### **الأجهزة والأدوات المطلوبة:**

- هاون صيني
- جهاز طرد مركزي
- خلاط قوى
- دورق معيارية حجمها ٥٠ ملي، ١٠٠ ملي، ٢٥٠ ملي و ٥٠٠ ملي.
- جهاز قياس لونى Colorimeter (كلوريميترا)

### **طريقة العمل**

- يوزن حوالي ٢ إلى ٥ جرام (على حسب تركيز الكلوروفيل في العينة) من العينة المراد تقدير الكلوروفيل بها ثم يتم سحقها جيداً مع إضافة كمية كافية من الرمل النقي مع كمية قليلة من كربونات الكالسيوم أو الماغنيسيوم (حوالي ٠.٢ جرام) يتم وضع مخلوط الأسيتون والكحول وتنقل العينة كمياً إلى الخلاط. تضرب في الخلاط لمدة 10 دقائق.
- تنقل محتويات الخلاط نacula كمياً إلى دورق معياري 100 ملي ويكمel الحجم إلى العلامة بمخلوط الأسيتون والكحول وترج جيداً وتترك لترسيب الرمل.
- يتم وضع جزء من محتويات الدورق في أنبوبة طرد مركزي سعتها ١٠ ملي ويجرى الطرد المركزي على الجهاز لمدة 5 دقائق.
- يتم نقل 5 ملي من محلول الرائق وتوضع في دورق معياري 50 ملي ويكمel الحجم للعلامة بال محلول السابق.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم قراءة التركيز على جهاز الكلورميتر Colorimeter وتدون القراءة.
- يتم عمل المنحنى القياسي: وذلك بتحضير محلول من الكلورو菲ل النقي تركيزه 85 ملجم / اللتر في حالة تعدد وجود الكلورو菲ل النقي يتم عمل محلول يساوى نفس التركيز اللوني كما سبق. يأخذ تركيزات مختلفة من هذا محلول ويتم تقدير اللون لها على طول موجي 650 نانوميتر ويتم رسم المنحنى القياسي. وحساب تركيز الكلورو菲ل في العينة من على المنحنى القياسي.

## **الطريقة الثانية لتقدير الكلورو菲ل**

يتم اختيار جزء من الثمار كعينة بشرط أن تكون ممثلاً له، ويوزن من 2 إلى 10 جرام وزن طازج منها، (في حالة العينات الجافة يتم الطحن وتؤخذ العينة من الجزء الناعم). يضاف مع العينة كمية قليلة من كربونات الكالسيوم أو كربونات الماغنيسيوم.

## **الاستخلاص والتقدير**

- يتم الاستخلاص باستخدام الأسيتون وتضرب العينة في خلاط قوي أو باستخدام الماون الصيني في وجود الرمل النقي.
- يتم أعاده الاستخلاص عدة مرات حتى تعطى العينة لون شفاف.
- يتم تنقية العينة عن طريق ترشيحها مع الغسيل عدة مرات بالأسيتون ٨٥ % مع استقبال الراشح في دورق معياري 250 مل ويكمel الحجم بالأسيتون.
- يتم تشغيل جهاز الكلورميتر وضبط الطول الموجي على حسب الهدف من التقدير (كلورو菲ل أ أو كلورو菲ل ب أو الكلورو菲ل الكلي) كما سبق
- يتم أخذ عينة من الدورق المعياري السابق وتوضع في أنبوبة جهاز الكلوريميت ويتم أخذ القراءة (في حالة زيادة تركيز اللون يتم إجراء التخفيف اللازم).

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم مقارنة قراءة العينة بال محليل القياسية السابق تحضيرها وقراءتها على الجهاز كما سبق ومنه يحسب تركيز الكلورو فيل باذ ppm في العينة.
- ويحسب الكلورو فيل ب المليجرام لكل 100 جرام ثمار غصه أو أوراق غصه.

$$Chlorophyl le.(mg / 100 Fresh . weight) = \frac{chlorophyl l.concentrat ion.(ppm)}{Sample . weight (g)} \times 100$$

## **الطريقة الثالثة لتقدير الكلورو فيل**

الفكرة في هذه الطريقة هي استخدام كحول الأيثانول فقط في الاستخلاص على درجة حرارة مرتفعة ثم التقديرلونياً كما سبق.

ويتم الاستخلاص والتقدير كالتالي:

- يوزن 2 جرا من العينة النباتية الغصه وتوضع في أنبوبة اختبار تحمل الحرارة
- يضاف 10 لي كحول ايثانول ٧٠ % إلى الأنبوة وتوضع في حمام مائي على درجة حرارة ٧٠ درجة مئوية حتى يتم استخلاص الكلورو فيل
- يتم نقل الراشح نقاً كمياً إلى دورق معياري ٥٠ ملي (هذا الدورق مثبت في ثلج مجموش)

يعاد تكرار الاستخلاص مع ٥ ملي كحول ٧٠ % مرتين للتأكد من تمام الاستخلاص

بعد تجميع كل المستخلص المحتوى على الكلورو فيل في الدورق يكمل الحجم إلى ٥ ملي باستخدام الكحول ٥٧٠ %

يجري التخفيف اللازم ويتم قياس كثافة اللون للعينات باستخدام جهاز الكلورميتر على طول موجي قدرة ٦٥٠ نانوميتر مع ضبط . الجهاز باستخدام كحول ايشيل ٥٧٠ %

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- ويتم عمل المنحني القياسي للجهاز كما في الطرق السابقة ومنه نحسب تركيز الكلوروفيل في العينة كما في الطرق الأخرى.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### صبغة الكاروتين

### Carotene Pigments

الكاروتينات النباتية ( $C_{40}H_{55}OH$ ) تعد من الصبغات النباتية الهاامة في تغذية الإنسان وكذلك في تغذية الحيوان، نظراً لتحول بعضها داخل الجسم إلى فيتامين A. وتشمل الكاروتينات  $\alpha$ -،  $\beta$ -،  $\gamma$ - Carotene والليكوبين Lycopene. ويتم التقدير عن طريق استخلاص الكاروتين من الثمار باستخدام مذيب مناسب (أيثر البنزول) ويقارن اللون الناتج على جهاز الكلوريميت أو الأسبكتروفوتوميتر مع تركيز معلوم من الكاروتين النقي على المنحني القياسي.

#### المحاليل المطلوبة

- ١ محلول بيكرومات البوتاسيوم ٢ جرام / اللتر وهذا محلول يعط درجة لون مماثلة لتلك الذي ينتج عن ذوبان ٣٥ مليجرام كاروتين نقي في اللتر من الماء ppm (35) يستخدم هذا محلول لصعوبة الحصول على الكاروتين النقي.
- ٢ كحول الأيثايل تركيزه ٩٥ %
- ٣ محلول بوتاسي كحولي ١٢ %
- ٤ كبريتات صوديوم لامائية
- ٥ إيثر البنزول

#### الأجهزة والأدوات المطلوبة

- ١ كأسات ودوارق معيارية وماصات زجاجية
- ٢ عجينه من ورق الترشيح
- ٣ أقماع فصل حجمها ٥٠٠ ملي

## التحليلات التي تجري على الثمار

- ٤ مكثف عاكس
- ٥ حمام مائي
- ٦ جهاز مقارنة الألوان colorimeter

### استخلاص الكاروتين وتقديره

- يتم وضع 5 جرام من العينة في دورق مخروطي سعته 250 ملي ثم يضاف عليها 100 ملي من محلول البوتاسي الكحولية 12% ويوضع مكثف عاكس على فوهة الدورق.
- يثبت على حمام مائي ساخن ويترك ليغلي لمدة ٣٠ دقيقة مع إكمال الحجم الفاقد من البوتاسي الكحولية بالكحول ٩٥% ويترك المخلوط بعد ذلك ليبرد.
- يتم النقل الكمي لمحتويات الدورق إلى أقماع فصل 500 ملي باستخدام الغسيل عدة مرات بملاء المقطار.
- يتم استخلاص محلول الناتج باستخدام أثير البترول على مرات متتابعة كل مرّة كمية الأثير 50 ملي حتى نحصل على مستخلص رائق ويكون الراشح عديم اللون.
- تجمع المستخلصات الناتجة (محوية على الكاروتين) في قمع فصل آخر ويضاف كمية من الماء المقطر قدرها 200 ملي وينتظر لمدة دققتين وتستبعد الطبقة المائية الرائقة.
- يضاف 100 ملي آخر من الماء المقطر للقمع وترج جيداً وينتظر عدة دقائق ثم يتم فصل الطبقة المائية ثم يضاف 25 ملي ماء مقطر ويرج القمع بشدة لمدة  $\frac{1}{2}$  دقيقة ويترك حتى تتكون طبقة الفصل وتزال طبقة الماء وتكرر العملية مرة أخرى.
- عندما يكون المستخلص المتبقى بالقمع رائق تماماً ويعطى نتيجة متعادلة مع دليل الفينوفيثالين (لون أحمر وردي خفيف)

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم نقل المستخلص إلى دورق مخروطي بواسطة قمع محتوى على كبريتات الصوديوم اللامائية ملفوفة في طبقة صوف زجاجي.
- يركز المستخلص (المحتوى على الكاروتين) في حمام مائي تحت تفريغ في وجود كبريتات الصوديوم اللامائية ليتطاير أيثر البترول.
- ينقل المستخلص إلى دورق معياري سعته 100 ملي ويكمم الدورق حتى العلامة بأيثير البترول.
- يتم قراءة الامتصاص على جهاز مقارنة الألوان وتسجل القراءة وبحسب التركيز من المقارنة بالمنحنى القياسي.

### **عمل المنحنى القياسي**

يتم عمل سلسلة من التركيزات المناسبة من محلول رقم 1 تتناسب مع تركيز الكاروتين بالمليجرام في الثمار محل الدراسة

يتم قراءة العينات على جهاز مقارنة الألوان ويسجل قراءة كل تركيز

يتم عمل المنحنى القياسي لقراءة الجهاز كدالة في تركيز اللون

بعدها توقع العينات على المنحنى لحساب تركيزها

ثم يحسب تركيز الكاروتين بالمليجرام لكل 100 جرام نسج هي أو مادة غضه من المعادلة التالية.

$$\text{Carotene (mg / 100 g. Fresh . weight)} = 100 \times \frac{C}{W}$$

حيث إن C عبارة عن التركيز بـ ppm وإن W هو وزن العينة بالجرام

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **صبغة الليكوبين**

### **Lycopene Pigment**

الليكوبين إحدى المركبات الكاروتينية وزنه الجزيئي = 536.85 هي الصبغة التي تعطي ثمار الطماطم اللون الأحمر المميز لها عند النضج ويزداد تركيز هذه الصبغة بتقدم نضج الثمار، وبالتالي يمكن الاعتماد على تركيز هذه الصبغة كدليل قوي من أدلة نضج ثمار الطماطم. أيضاً توجد صبغة الليكوبين في عديد من ثمار الفاكهة فهي المسؤولة عن اللون الوردي في لب ثمار الجوافة وكذلك توجد بكثرة في لب ثمار الجريب فروت (ذات اللون الأحمر) كما توجد أيضاً في ثمار الباباوات والبرتقال أبو دمة. في حين تخلو الثمار الخضراء غالباً من هذه الصبغة.

### **تقدير الليكوبين في الثمار**

يتم امتصاص أكبر قدر من الضوء محلول هذه الصبغة على طول موجي 473 أو 503 نانوميتر. والفكرة في التقدير هي استخلاص هذه الصبغة باستخدام الأسيتون ثم نقلها إلى أيثير البترول (Petroleum ether) وقياس امتصاص الضوء لأيثير البترول المحتوى على هذه الصبغة على الطول الموجي المذكور باستخدام جهاز الأسبكتروفوتوميتر مع استخدام أيثير البترول كعينة خالية من الليكوبين (Blank). أو يتم قياس أيثير البترول المحتوى على كل الكاروتينات بما فيها الليكوبين، وتقدير الكاروتينات الكلية بدون الليكوبين بعد ادماصاصها بواسطة عمود كروماتوجراف

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

---

والفارق بين الامتصاص الضوئي للمحلول الأول والثاني يعطى الامتصاص الضوئي

لصبغة الليكوبين.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### الطريقة الأولى

الكيماويات والأدواء الزجاجية المطلوبة للطريقة الأولى والثانية:  
أسيتون، أيثير البترول، كبريتات الصوديوم اللامائية، أكسيد الماغنيسيوم، ملح الـ Supercel، ماصات، ٥، ١٠، ١٥، ٢٠ ملي، دوارق مخروطية، دوارق معيارية (٥٠ ملي، ١٠٠ ملي، ٢٥٠ ملي، ٥٠٠ ملي)، أقماع فصل، قمع بوخنر، هاون صيني، عمود كروماتوجراف أبعاده كما في البيتا كاروتين.

### الاستخلاص

- يتم عصر الثمار ويؤخذ العصير. يتم وزن ٥ إلى ١٠ جرام من العصير.
- يتم استخلاص الليكوبين من العصير باستخدام الأسيتون وذلك بمساعدة الهاون الصيني. ويعاد إضافة الأسيتون والتصفية لعدة مرات حتى يصبح الجزء الصلب المتبقى عديم اللون.
- يتم نقل الأسيتون ومعه الصبغة المستخلصة كميا إلى قمع فصل محتوي على ١٠ إلى ١٥ ملي من أيثير البترول. مع الخلط بين الأسيتون والأثير يرج البرج القمع.
- يتم إضافة كمية من الماء المقطر (أو الماء المقطر المحتوى على ٥ % كبريتات الصوديوم) لتخفيض الأسيتون ويترك القمع حتى تتكون طبقة الفصل بين الأسيتون+الماء (في الطبقة السفلية) وأثير البترول الذائب فيه الليكوبين (الطبقة العليا).
- يتم فصل الأسيتون إلى قمع فصل آخر والبترول يتم أيثير يجمع في زجاجة داكنة اللون. يعاد إضافة كمية مماثلة للسابقة من البترول يتم أيثير (١٠ إلى ١٥ ملي) على الأسيتون في قمع الفصل ويتم الخلط والتخفيض بالماء كما سبق ويفصل البترول يتم أيثير ويجمع مع السابق في نفس الزجاجة. وتكرر عملية الفصل حتى يصبح الأسيتون شفاف وعديم اللون.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم التخلص من الأسيتون لعدم الحاجة له. أما أيثير البترول والمحتوى على الليكوبين يضاف له كمية قليلة من كبريتات الصوديوم وينقل إلى دورق معياري ٥ ملي ويكملا الحجم بأيثير البترول.
- يتم تخفيف ٥ ملي من محلول السابق إلى ٥٠ ملي باستخدام أيثير البترول ويتم قراءة الامتصاص على جهاز الأسبكتروفوتوميتر على طول موجي قدرة 503 نانوميتر.

### **طريقة الحساب :**

في هذه التجربة فإن كل امتصاص ضوئي قدرة ١.٠ (OD) يكافئ ٣.١٢٠٦ ميكروجرام ليكوبين لكل ملي مستخلص (٣.١٢٠٦ ملجم كاروتين/المتر) ويتم التعويض في المعادلة التالية:

$$mg.Lycopene / 100 sample = \frac{3.1206 \times OD \times L \times D}{1 \times W \times 1000}$$

حيث  $OD$  عبارة عن قراءة الجهاز والـ  $L$  الحجم النهائي، والـ  $D$  هي التخفيف والـ  $W$  تمثل وزن العينة

وللتبسيح : عند ذبيان الوزن الجزيئي للليكوبين في لتر وقياس الامتصاص الضوئي على طول موجي قدرة ٣.١٢٠٦ باستخدام أسبكتروفوتوميتر ذات كيوقت اسم يعطي  $OD = 10^4 \times 1.206$

فعندما يكون وزن العينة ١٠ جرام وتم استخلاصها في ٥٠ ملي فعند الطول الموجي الذي ورد كان  $OD = 0.405$  تكون المعادلة كالتالي

$$(100 \times 50 \times 0.405 \times 3.1206) / 100$$

الليكوبين بالملجم / ١٠٠ جرام عينة =

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

---

(١٠٠٠ X ١٠ X ١)

### **الطريقة الثانية**

- يتم الاستخلاص للعينة بالأسبستون كما في الطريقة السابقة.
- يتم إعداد عمود الكروماتوجراف (أكسيد ماغنسيوم + الـ Supercel ٣:١) كما في البيتا كاروتين.
- يتم وضع ١ سم من كبريتات الصوديوم اللامائية  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  على قمة عمود الكروماتوجراف ويبيل عمود الكروماتوجراف باستخدام أثيري البترول.
- يتم أخذ ٥ أو ١٠ ملي من العينة المستخلصة في أيثيري البترول وتنقل إلى عمود الكروماتوجراف مع سحب الهواء من عند قاعدة العمود (لتندفع إلى داخل العمود).
- يتم غسيل العمود الكروماتوجراف في عدة مرات باستخدام الأثيري (٣ % أسبستون في أيثيري البترول)، وعندما يصبح الأثيري طبقة رقيقة فوق سطح  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  عند قمة العمود يضاف دفعات من محلول الـ elution حتى يتم ذوبان كل الكاروتينات في الـ eluent مندفعاً لأسفل (فيما عدا الميكوبين الذي يدمص عند قمة العمود).
- يستمر إضافة الـ eluent حتى يكون محلول الخارج من قاعدة العمود شفاف مع استقبال محلول في دورق مخروطي أسفل العمود.
- يتم فصل محلول المتحصل عليه عن طريق قمع فصل مع غسيل الأسبستون عدة مرات بماء المقطر (كما بالطريقة الأولى).

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- يتم نقل أيثر البتروл المحتوي على الكاروتينات (ما عدا الليكوبين) إلى دورق معياري ٥٠ ملي أو ١٠٠ ملي عبر قمع زجاجي يوضع بداخلة كبريتات الصوديوم اللامائية داخل صوف زجاجة أو قطن رطب ويكمم الحجم بأيثر البترول.
- يتم قياس الامتصاص الضوئي على طول موجي قدرة nm 473 وتدون القراءة (ويرمز لها بالرمز A).
- يتم أخذ ٥ إلى ١٠ ملي من المستخلص الموجود به الكاروتينات (كمية مماثلة لتلك المأخوذة للعمود الكروماتوجرافي) وتكميل إلى نفس الحجم السابق (٥٠ ملي أو ١٠٠ ملي) باستخدام أيثر البترول. ويتم قياس امتصاص الضوء على الطول الموجي السابق ٤٧٣ نانوميتر وتدون القراءة (ويرمز لها بالرمز B)
- القراءة A تكافئي امتصاص الكاروتينات الكلية فيما عدا الليكوبين والقراءة B تكافئي الكاروتينات الكلية بما فيها الليكوبين والفرق بين القراءتين (A-B) يكافئي امتصاص الليكوبين

**ويتم الحساب وفقاً للمعادلة التالية:**

$$mg. Lycopene / 100 g.sample = \frac{2.887 \times OD_{sample} \times D \times 100}{1.0 \times W \times 1000}$$

حيث أن OD هي قراءة الكلورميتر، وأن D هي التخفيف الذي تم، وأن W هي وزن العينة.

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

### **بعض التقديرات الكيميائية الأخرى التي تجري على الثمار**

#### **تقدير كحول الأيثanol**

الأيثanol من مركبات النكهة التي توجد في الثمار الناضجة بصورة طبيعية ولكن بكميات قليلة جداً كناتج ثانوي من نواتج الميتabolism. وفي حالة تخزين الثمار لمدة طويلة وخاصة تحت ظروف الجو الهاوئي المعدل أو المتحكم فيه (Modified and control Atmosphere conditions) فإن التنفس نتيجة نقص الأكسيجين وزيادة تركيز ثاني أكسيد الكربون قد يتوجه تاحية التنفس اللاهوائي فينتج الأيثanol، وبعد هذه المرحلة تدخل الثمار في التلف أو العطاب. لذلك يلزم في تجارب التخزين تقدير الأيثanol داخل أنسجة الثمرة أو داخل العبوة المستخدمة في التخزين. ومن الممكن تقدير الأيثanol باستخدام جهاز الكروماتوجراف الغازي (راجع باب الأجهزة العلمية) حيث يضبط الجهاز ويتم اختبار دقته باستخدام تركيزات معلومة من الكحول وحقنها بميكروسرنجه داخل الجهاز وأخذ القراءة، ثم يأخذ بميكروسرنجه حوالي ٢٠٠ ميكروليتر من مخلوط الهواء الموجود داخل عبوة التخزين وتحقن داخل الجهاز لمعرفة نسبة الكحول بالعبوة والناتجة عن عملية التنفس.

#### **الطريقة الأنزيمية لتقدير الأيثanol**

**الأساس العلمي لهذه الطريقة:**

والأساس في هذه الطريقة هو في وجود أنزيم alcohol Dehydrogenase (ADH) يتأكسد الكحول إلى أسيتالدهيد بواسطة أنزيم nicotinamide-adenin-dinucleotide (NAD) كما بالمعادلة التالية:

## التحليلات التي تجري على الثمار

### ADH



ولكي يستمر التفاعل في نفس الاتجاه لابد من تحويل الأسيتالديهيد المكون إلى صورة أخرى يمكن تقديرها. فيتمن أكسدته في وسط قلوي ليعطي حامض الخلوي وذلك في وجود إنزيم ad (AL-DH) Acetaldehyde dehydrogenase كاما بالمعادلة التالية:



وفي خلال التفاعل الأول والثاني فإن ٢ مول من NAD يتم اخترالهما لأنتج ١ مول من الكحول. وكمية ad NAD الناتجة يمكن تقديرها بقياس امتصاصه ضوئيا على طول موجي ٣٣٤ نانوميتر أو ٣٦٥ نانوميتر.

### المحاليل المطلوبة وتحضيرها:

- محلول رقم ١: ويكون من محلول منظم من فوسفات البوتاسيوم الثنائي رقم ١. ويضاف مثبت لل محلول.
- محلول رقم ٢: في زجاجة نظيفة يضاف حوالي ٣٠ قرص من إنزيم ad NAD كل قرص يحتوي على ٤٠ ملجم من ad NAD (وحدة) من الألديهيد ديهيدروجينيز. يتم ذوبان محتوى الزجاجة في ٣٠ ملي من محلول رقم ١.
- محلول رقم ٣: ويحتوي هذا محلول على ١.٦ ملي من مستخلص إنزيم الكحول ديهيدروجينيز (U 10000) مع إضافة مثبت للمحلول في حالة الرغبة تخزينه.
- محلول قياسي من الكحول يوضح تركيزه على الزجاجة.

## التحليلات التي تجري على الثمار

### التجربة والتقدير:

- يتم تجهيز جهاز أسبكتروفوتوميتر ذات خلية زجاجية (كيوفت) قطره ١ سم. ويضبط الطول الموجي على ٣٤٠ نانوميتر (من الممكن أجراء القياس أيضا على طول موجي قدرة ٣٦٥ نانوميتر).
- درجة حرارة التجربة يجب أن تتراوح من ٢٠ إلى ٢٥ درجة مئوية. والحجم النهائي أو الكلي للتجربة = ٣,١٥ ملي.
- يتم ضبط الصفر للجهاز بمانع المقطر أولاً قبل القياس. ثم يقاس محلول القياسي وبعد العينة. يتراوح حجم العينة من ٠,١ ملي إلى ٠,٥ ملي وتحتوي على نسبة من الكحول تتراوح من ١٢ إلى ٥٥ ميكروجرام / الكيوفت.
- ويتم تحضير العينة والمحلول القياسي كما بالجدول التالي:

العينة	المحلول القياسي	الكمية المأخوذة
٣,٠٠ ملي	٣,٠٠ ملي	محلول رقم ٢
- -	٠,١٠ ملي	ماء مقطر
٠,١٠ ملي	- -	محلول العينة
يتم الرج وتترك لمدة ٣ دقائق وبعدها تسجل قراءة الأسبكتروفوتوميتر A1 ويرمز لها بالرمز A1		
٠,٠٥ ملي	٠,٠٥ ملي	محلول رقم ٣

## التحليلات التي تجري على الثمار

يتم خلط الأنبوة جيداً وتترك لأن تمام التفاعل. وبعد انتهاء التفاعل والذي يستغرق ٥ إلى ١٠ دقيقة يتم قراءة الامتصاص الضوئي على جهاز الأسبكترو فوتوميتر (يقيس محلول القياسي أولاً ثم العينة) ويرمز له بالرمز A<sub>2</sub>

يتم حساب الفارق في الامتصاص ويرمز له بالرمز ΔA بطرح قيمة A<sub>1</sub> من قيمة A<sub>2</sub> لكل من العينة والمحلول القياسي ومنهم يتم حساب ΔA

$$\Delta A_{\text{sample}} = (A_2 \text{ sample} - A_1 \text{ sample})$$

$$\Delta A_{\text{temoin}} = (A_2 \text{ temoin} - A_1 \text{ temoin})$$

$$\Delta A = (\Delta A_{\text{sample}} - \Delta A_{\text{timoin}})$$

ويتم حساب تركيز الكحول من المعادلة التالية علماً بأن ٢ مول من إنزيم الد ناتج ١ مول من الكحول.

$$\text{Alcohol .g / litre} = \frac{V \times PM}{\epsilon \times d \times v \times 2 \times 1000} \times \Delta A$$

علماً بأن : V الحجم الكلي للأختبار (١٥ مل)، PM الوزن الجزيء للكحول (٤٦،٠٧)، و d عبارة عن عمق الكيوفت (١ سم)، ε معامل امتصاص الد ناتج (عند ٣٤٠ نانوميتر = ٦،٣ (لكل مللي مول  $\text{cm}^{-1}$ ) وعند ٣٦٥ نانوميتر = ٦،١٨ (لكل مللي مول  $\text{cm}^{-1}$ )

وبالتطبيق في المعادلة السابقة فإن التركيز بالجم / اللتر يكون كالتالي :

$$\Delta A \times \{(1000 \times 2 \times ٠،١ \times d \times \epsilon) / (٤٦،٠٧ \times ٣،١٥)\} = (C)$$

$$\frac{\Delta A}{E} \times ٠،٧٢٥٦ =$$

## **التحليلات التي تُجرى على الثمار**

وفي حالة وجود تخفيف يوضع في الاعتبار حيث تضرب النتيجة السابقة في معامل التخفيف.

### **تقدير الحموضة الطيارة في الثمار**

### **Determination of Volatile Acidity**

تقدير الحموضة أما أن يكون بتقدير الحموضة الكلية للعصير (الحموضة القابلة للمعايرة حتى نصل إلى نقطة انتهاء المعايرة ويستدل عليها باستخدام الأدلة اللونية ) أو بتقدير الحامض الرئيسي في الثمار سواء المائيك أو الطرطيك أو السيتريك... وذلك باستخدام الكروماتوجراف (HPLC) أو بالإلكتروفوريز (Elctrophorises) (معاملات ما بعد الحصاد) قد تحتاج إلى تقدير الحموضة الطيارة Volatile Acidity في الثمار. والمركب الأساسي في الحموضة الطيارة هو حامض الخليك ومشتقاته (وظهوره في الثمار يدل على حدوث تخمر هوائي بالثمار أي دخول الثمار في مرحلة التلف) ونسبة قليلة من حامض البروبونيك والبيوتريك.

في بعض البلدان مثل فرنسا يتم تقدير الحموضة الكلية أو الطيارة والتعبير عنها بالجرام من حامض الكبريتيك لكل 100 جرام عصير أو خمور "ولكننا نفضل حساب الحموضة الكلية كما سبق الذكر على أساس الحامض السائد في الثمار . وبالتالي فإننا سوف نقدر الحموضة الطيارة على أساس عدد جرامات حامض الخليك لكل 100 جرام عصير حيث يمثل حامض الخليك المركب الرئيسي في الحموضة

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

الطيارة للثمار. ويمكن الاعتماد على تقدير هذا الحامض في الثمار للحكم على صلاحية الثمار للاستهلاك الآدمي. ويستخدم في تقديره الطريقة الأنزيمية وتفاصيلها كالتالي:

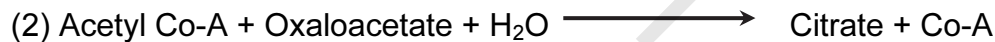
### **الأساس العلمي للطريقة:**

- حامض الخليك يتم تحويله إلى أسيتيل كوانزيم - آ (Acetyl Co-A) وذلك باستخدام أنزيم آد Acetyl CoA synthase في وجود أدينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP) والمساعد الأنزيمي Coenzyme A
- يقوم أنزيم CS Citrate synthase بتنشيط التفاعل ما بين آد Acetyl Co-A وبين الأوكسالواسيتات Oxaloacetate لكي يعطي حامض الستريك Citrate كما بالتفاعلات التالية:

ACS



CS



- الأوكسالواسيتات الضرورية لتفاعل رقم ٢ يتم الحصول عليها عن طريق أكسدة حامض الخليك بواسطة إنزيم ديهيدروجينيز (Malate dehydrogenase MDH) في وجود آد (NAD) كما بالتفاعل التالي.

MD



## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- وتعتمد فكرة القياس هنا على تقدير معدل تكوين NADH والذي يتم قياسه بتقدير الزيادة في امتصاص الضوء على طول موجي قدرة ٣٤٠ نانوميتر أو ٣٣٤ نانوميتر، باستخدام جهاز الأسبكتروفوتوميتر. ويلاحظ أن التفاعل الذي تعتمد عليه فكرة التقدير هنا تفاعل غير مباشر.

### **الكيماويات وأعداد الحاليل المطلوبة للتقدير:**

- محلول رقم ١ : في زجاجة نظيفة يتم وضع ٣٢ ملي من محلول مكون من : محلول منظم من ثلاثي ايثانول أمين (Tri ethanol amine) رقم ad ١٣٤ + pH ٨,٤ ملجم من حامض الماليك + ٦٧ ملجم من كلوريد الماغنيسيوم + ماء مقطر.. (يستخدم هذا محلول في التجربة دون تخفيف أي مباشرة) وهذا محلول يمكن تخزينه لمدة سنة على درجة حرارة ٤ درجة مئوية.
- محلول رقم ٢ : في زجاجة نظيفة يوضع ٢٨٠ ملجم من المخلوط التالي: ١٧٥ ملجم من ad ATP + ١٨ ملجم من Co-A + ٨٦ ملجم من NAD. تذاب محتويات هذه الزجاجة في ٧ ملي من الماء المقطر النقي. ويمكن تخزين هذا محلول لمدة شهر على الأقل في درجة حرارة ٤ درجة مئوية.
- محلول رقم ٣: في زجاجة نظيفة يوضع حوالي ٤٠ ملي من المعلق الانزيمي المكون من ١١٠٠ U من ad Citrate + Malate dehydrogenase U من ad synthase . يستخدم هذا المعلق دون تخفيف. يمكن تخزين هذا محلول لمدة سنة على درجة حرارة ٤ درجة مئوية

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

- محلول رقم ٤ : في زجاجة نظيفة يوضع ٥ مل من Acetyl Co-A synthetase. تذاب محتويات الزجاجة في ٢٥ مل من الماء المقطر النقي. ويمكن تخزينه لمدة ٤ أيام فقط على درجة حرارة ٤ درجة مئوية. يلاحظ أنه في حالة عدم إضافة مثبت في تحضير المحاليل السابقة تستعمل مباشرةً أما في حالة الرغبة في تخزين المحاليل يستخدم مثبت للمحلول.

### **طريقة التقدير :**

- يتم عصر الثمار وتنقية العصير بالترشيح. وفي حالة الثمار التي تعطي عصائر ذات لون يتم التخلص من اللون باستخدام الفحم النباتي خلال الترشيح.
- في حالة العينات الغنية بالدهون يتم الاستخلاص أولاً بالماء الساخن ٦٠°C ثم يترك ليبرد لمدة ٢٠ دقيقة ويكملا الحجم بالماء البارد وتفصل الطبقة الدهنية من على السطح.
- يتم تشغيل جهاز الأسبكتوفوتوميتر ويضبط الطول الموجي على ٣٤٠ نانوميتر
- الحجم المستعمل لهذا الاختبار سيكون ٣٢٣ مللي
- يتم تحضير العينة ومحلول قياسي للمقارنة من المحاليل السابقة كالتالي:

الكمية المأخوذة للعينة المراد قياسها	الكمية المأخوذة للمحلول القياسي	يوضع في خلية الجهاز (Cuvet)
٠.٠ مللي	٠.٠ مللي	محلول رقم ١
٠.٢٠ مللي	٠.٢٠ مللي	محلول رقم ٢
١.٩ مللي	٢.٠ مللي	ماء مقطر
٠.١٠ مللي	- - -	عصير ثمار
يتم رج الأنبوبة دون أحداث فقاعات هوائية، ثم تؤخذ قراءة الأسبكترو (لكل من المحلول القياسي والعينة) وتدون ( $A_0$ )		
٠.٠١ مللي	٠.٠١ مللي	محلول رقم ٣

## التحليلات التي تجري على الثمار

يتم الرج جيدا دون أحداث فقاعات هوائية وتترك لمدة ثلاثة دقائق ثم تأخذ قراءة الأسبكترو (لكل من المحلول القياسي والعينة) وتدون ( $A_1$ )

محلول رقم ٤ مللي ٠٠٢ مللي ٠٠٢

يتم الرج بلطف ودون أحداث فقاعات وتترك لمدة من ١٠ إلى ١٥ دقيقة لإنتهاء التفاعل ثم تؤخذ قراءة الأسبكترو (لكل من المحلول القياسي والعينة) وتدون ( $A_2$ )

في حالة عدم انتهاء التفاعل بعد ١٥ دقيقة تترك العينة ويتمأخذ قراءة كل دقيقتين حتى نحصل على نفس القراءة مرتين وبالتالي نتأكد من انتهاء التفاعل

- يتم حساب معدل التغير في الامتصاص  $\Delta A$  من القراءات المسجلة سابقا فيتم حساب ( $A_1 - A_0$ ) لـ كل من العينة والمحلول القياسي ويطبق في المعادلة التالية :

$$\Delta A.acetate = \left\| \left[ (A_2 - A_0)_{sample} \right] - \left[ \frac{(A_1 - A_0)^2}{(A_2 - A_0)_{sample}} \right] \right\| - \left\| \left[ (A_2 - A_0)_{temon} \right] - \left[ \frac{(A_1 - A_0)^2}{(A_2 - A_0)_{temon}} \right] \right\|$$

ويحسب تركيز حامض الخليك C من المعادلة التالية:

$$C = \frac{(V \times PM)}{(\epsilon \times d \times v \times 1000) \times \Delta A}$$

علما بأن  $V$  عبارة عن حجم الاختبار (٣٢٣ مللي) والـ  $d$  عبارة عن حجم العينة (٠١ مللي) والـ  $PM$  الوزن الجزيئي لحامض الخليك (٦٠٠٥) والـ  $d$  عبارة عن قطر الكيوفيت المستخدم للجهاز NADH (١ سم) والـ  $\epsilon$  عبارة عن معامل الامتصاص لـ NADH

## **التحليلات التي تجري على الثمار**

**بالتالي تكون المعادلة كالتالي :**

$$\text{تركيز حامض الخليك بالجرام/اللتر} = 1,939 \times (\Delta A / \epsilon)$$

### **• ملاحظات عامة:**

في هذه الطريقة يجب ألا يزيد تركيز حامض الخليك عن ٠,١٥ جرام على اللتر في العينة وفي حالة الزيادة يجري تخفيف للعينة قبل التقدير. درجة حرارة هذا الاختبار تتراوح ما بين ٢٠ إلى ٢٥ درجة مئوية.

في حالة الرغبة في تخزين المحاليل المستخدمة في التقدير يجب إضافة مثبت للمحلول