

كلية العلوم

القسم : علم العيادة

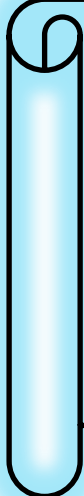
السنة : الثالثة



٩

المادة : تنامي نباتي

المحاضرة : الاولى/عملي /



{{{ A to Z مكتبة }}}}

مكتبة A to Z Facebook Group

كلية العلوم ، كلية الصيدلة ، الهندسة التقنية



يمكنكم طلب المحاضرات برسالة نصية (SMS) أو عبر (What's app-Telegram) على الرقم 0931497960



جلسة العملي الأولى

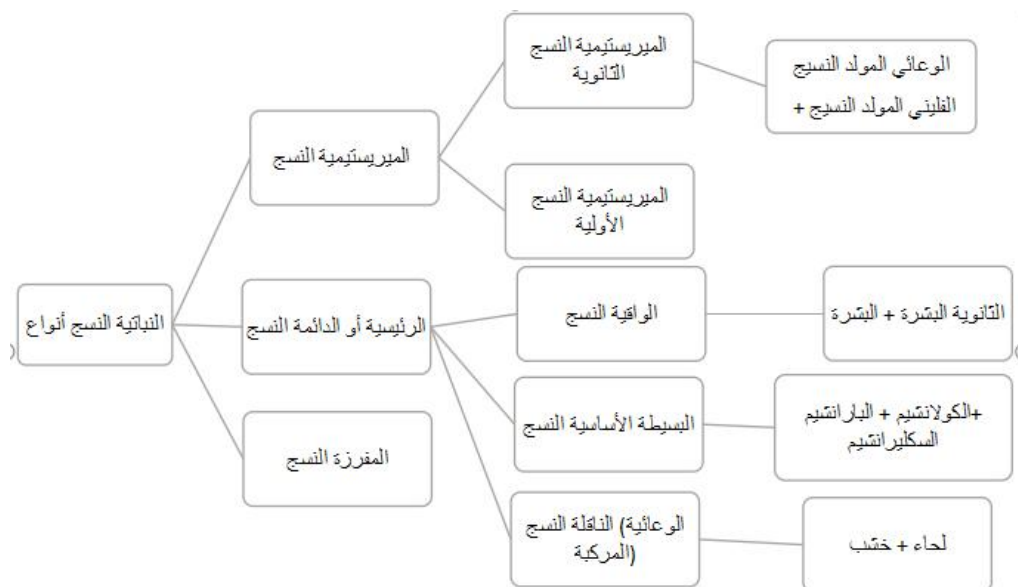
| | | |
|----------|--|------------------------------|
| التاريخ: | عنوان الجلسة: طرائق إعداد المقاطع النباتية | المادة: بيولوجيا تنامي نباتي |
|----------|--|------------------------------|

| | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|---|
| | | | | | | أسماء طلاب الفئة / س 3 علم الحياة. |
| | | | | | | السلامة المهنية والتزام الطالب 3 درجات |
| | | | | | | إنجاز التقرير 7 درجات |
| | | | | | | الدرجة النهائية 10 درجات |

الدراسة العملية لمراحل التنمية النباتي

تتمتع النباتات الراقية ببنية مورفولوجية معقدة ونشاط فيزيولوجي متعدد، حيث تتتألف أجسامها من أعضاء أساسية جذر ساق أزهار ويقوم كل عضو بتأدية وظيفة أو عدة وظائف خاصة. ويتألف كل عضو من عدد من النسج وفي كل منها مجموعة من الخلايا تؤدي الوظيفة الخاصة بها، فالنسج الوعائية تشكل جملة كاملة تمتد بدون انقطاع في جميع أقسام النبات تصل من الجذور إلى الأوراق. وقد تختلف الخلايا المكونة لنسج ما عن بعضها بالشكل والوظيفة أو الاثنين معًا.

أنواع النسج: تتشكل جميع النسج من البيضة الملقة التي تنقسم بدورها عدة انقسامات خيطية لتعطي في النهاية نسجًا مختلفة والمخطط التالي يوضح ذلك:



طريق الرسم العملي للمحضرات النسيجية النباتية، وتكون الرسوم النباتية على نوعين:

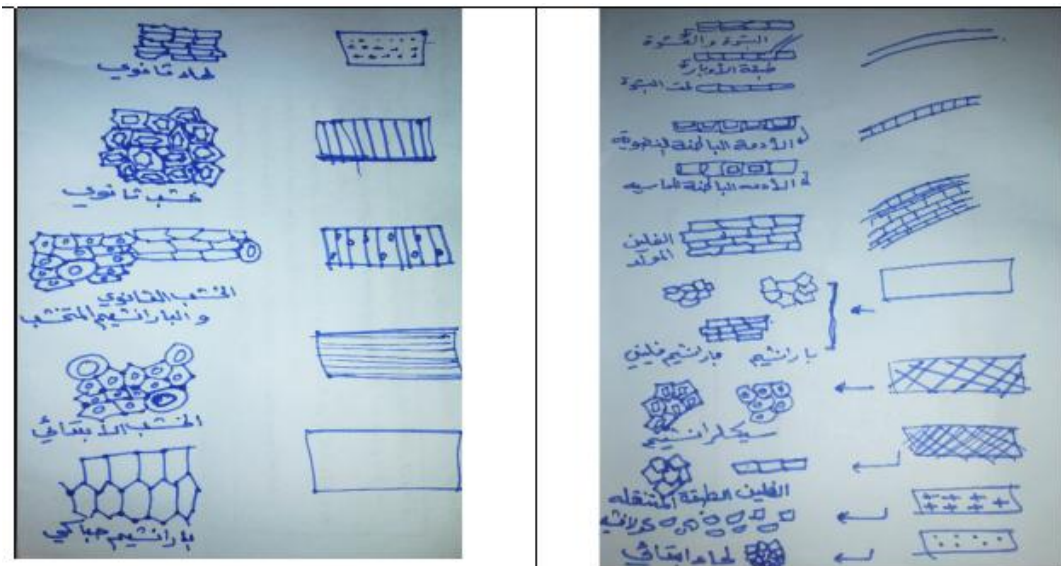
1- الرسوم الإجمالية:

تهدف إلى ترجمة المقطع المراد دراسته إلى رموز يعبر كل منها عن نسيج معين ويستخدم هذا النوع من الرسوم لدراسة النسج النباتية تحت المكرونة أو تحت المجهر بأضعف تكبير ويجب عند الرسم الإجمالي مراعاة ما يلي:

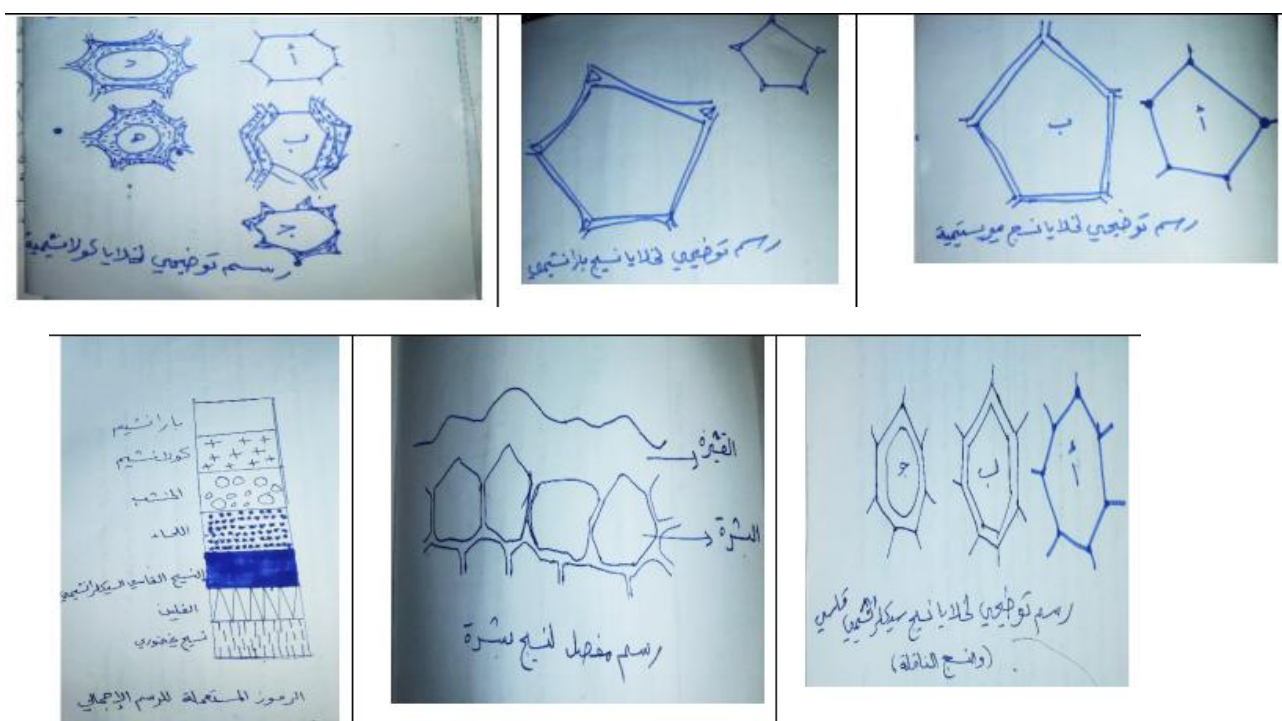
- ترتيب النسيج بشكل متسلسل داخل القطاع النباتي.
- تحديد مساحة كل نسيج داخل القطاع النباتي.
- وضع رموز خاصة لكل نسيج.

د. نقل الرسم بشكل واضح ومرتب.

2- **الرسوم المفصلة:** يتم فيها نقل المقطع المراد دراسته نقلًا كاملاً مفصلاً بكل دقة وتكون الرسوم صورة مطابقة للقطاع المدروس وتنفذ الدراسة تحت المجهر وبالتالي الكافي لدقة الرسم، ونستعرض فيما يلي بعض النماذج المختلفة للرسوم الإجمالية والرسوم المفصلة.



الشكل 1: الرسوم الإجمالية للنسج النباتية



الشكل 2: الرسم التفصيلي لبعض النسج النباتية ورموز الرسوم الإجمالية

طرائق إعداد المحضرات النسيجية

المحضرات النسيجية هي مقاطع رقيقة طولية أو عرضية يتم إجراؤها في الأعضاء النباتية أو الحيوانية يدوياً أو باستخدام الميكروتوم ومن ثم معالجتها وتلوينها بملونات حيوية خاصة ودراستها مجهرياً للتعرف على البنية الخلوية وفهم العديد من الوظائف الحيوية للنسج الحية.

يمكن دراسة المحضرات النسيجية تحت المجهر بطريقتين:

1. دراسة المحضرات الحية.
2. دراسة المحضرات المثبتة.

أولاً: دراسة المحضرات الحية: تتم دراسة المحضرات الحية بعد إعدادها مباشرةً وذلك بوضع قطرة من الماء فقط على العينة المدروسة وثم وضعها على المجهر ودراستها بالتكبير المناسب، ويمكن استخدام الملونات الحيوية المناسبة مثل أحمر كارمن المعتدل بتراكيز خفيفة جداً لا تؤدي لقتل الخلية الحية.

عند إعداد المحضرات النسيجية اليدوية يجب أن يتم مراعاة القواعد الآتية؛ يجب أن يكون المشرط المستخدم في التقطيع حاد جداً ونظيف، وتكون العينات نظيفة وغضة وعند إجراء التقطيع يوضع المشرط بشكل عمودي فوق العينة وإجراء عدة مقاطع متتالية رقيقة جداً ونستبعد القطاعات غير الجيدة ونبقي الجيدة منها فقط ونختبر جودتها بفحصها مباشرةً تحت المجهر بعد وضعها على شريحة زجاجية في قليل من الماء ومن ثم تنقل العينات للتلوين ببعض قطرات من أزرق الميتيلين لبضع دقائق وتحسّل بالماء لإزالة آثار الملون ومن ثم يوضع فوقها قليل من الغليسرين وتوضع فوقها الساترة ونخفف من الغليسرين الزائد بورق ترشيح ومن ثم تدرس تحت المجهر ويعد ملون أزرق الميتيلين ملون جيد للدراسة الأولية لبعض النسج. ويوضح الشكل جانب طرق أخذ المقاطع النسيجية لعينة ما ومن سطوح مختلفة.

ثانياً: دراسة المحضرات المثبتة: لإعداد المحضرات المثبتة يجب أولاً عمل مقاطع رقيقة في الأعضاء النباتية المختلفة (الجذور- الساق - الأوراق- الخ) يمكن من خلالها رؤية المكونات الداخلية بوضوح بواسطة العدسات العينية ومن ثم اتباع عدد من الخطوات التحضيرية يتم فيها معالجة المحضرات فيزيائياً أو كيميائياً بهدف قتل الخلايا وثبتتها، ولتحقيق ذلك لا بد من تحضير العينة النباتية الحية والتي تمثل عضو نباتي كامل حيث تقطع الساق والجذر والأوراق الكبيرة إلى قطع متساوية بطول 1 إلى 2 سم بينما الأوراق الصغيرة تبقى كما هي ومن ثم يتم اتباع المراحل الآتية:

1- **الثبت:** وهو قتل الخلايا الحية سريعاً دون المساس بتكويناتها الداخلية ويتم ذلك عن طريق استخدام طرائق التثبيت الفيزيائية أو الكيميائية، ويتم التثبيت الفيزيائي عن طريق التسخين مما يؤدي إلى تغير شكل البنية

الخلوية، أو التجفيف في درجات الحرارة العادبة أو التبريد ويمكن استخدام بروتوكول freezing drying لتجفيف النسج الخلوية بالتبريد دون تغير بنيتها.

بينما **بالتثبيت الكيميائي** يستخدم محلول يتركب من بضعة مواد كيميائية لقتل الخلايا وثبتتها مع المحافظة على مكونات النسيج أو الخلية بحالة مشابهه لوضعها عندما تكون حية وذلك من خلال قيام مواد القتل والتثبيت بوقف جميع العمليات الفيزيولوجية داخل الخلية الحية ويجب أن تحتوي جميع المثبتات البيولوجية على مواد تستخدم لقتل الخلايا وأخرى للتثبيت علماً أن مواد القتل أسرع نفوذية من مواد التثبيت، وتقوم المثبتات عموماً بما يلي:

- a. تلعب دوراً في تثبيط أنزيمات التحلل الذاتي.
- b. تعمل على إيقاف تحلل النسيج النباتي الناتج عن تحلل بعض الأحياء الدقيقة كالبكتيريا.
- c. تحفظ الخلايا من الانتباخ أو التقلص الأسموزي نتيجة تعرضها لعمليات التجفيف والتشرب اللاحقة.
- d. يزيد من قدرة النسج على تقبيل صبغة ملون معين دون غيرها.
- e. تقوية النسج لمقاومة التقطيع.

تستخدم ملونات عديدة للكشف عن طبيعة النسيج ذكر منها الملونات التي سنستخدمها في دراسة التنموي النباتي والتي سنعتمد فيها طريقة التلوين المضاعف باستخدام أحمر كارمن الشبي وأخضر اليود.

بعض أنواع الملونات وطريقة تحضيرها:

صبغة أحمر كارمن:

تتركب من صبغة الكارمن الحامضية 10 غ + 10 غ من هيدروكسيد البوتاسيوم + ماء مقطر 200 مل + فورمالين 1 مل أو بلورة ثيمول + 100 مل كحول 50%.

طريقة التحضير: تضاف الصبغة 10 غ إلى حمض الخل 45% ويغلى في حمام مائي لمدة خمس دقائق ثم يبرد ويرشح ويجفف ليتكون الكارمن الحامضي ومن ثم يؤخذ منه 1 غ ويضاف إلى 10 غ هيدروكسيد البوتاسيوم مع 200 مل ماء مقطر ويُسخن حتى تذوب الصبغة ويرشح الخليط ويضاف بلورات الثيمول لمنع التعفن.

أما أحمر كارمن الشبي فيحضر كالتالي: يضاف 500 مل من الماء المقطر إلى 20 غ من شب البوتاسيوم مع 5 غ من مسحوق أحمر كارمن في وعاء زجاجي ويغلى المزيج لمدة 20 دقيقة على نار خفيفة ومن ثم يبرد ويرشح.

أخضر اليود: 500 مل من الماء المقطر مع 5 غ من مسحوق أخضر اليود ويحرك جيداً لكي يختلط المزيج.

ولتحضير الملون الذي يستخدم في التلوين المضاعف نقوم بإضافة 500 مل من محلول أحمر كارمن الشبي مع 1.25 مل من محلول أخضر اليود فنحصل على الملون الذي يستخدم في عملية التلوين المضاعف والذي يلون الغلاف البكتوسللوزي بالأحمر الفاتح (زهري تقريباً) مثل اللحاء وأما الغلاف المتخشب مثل خلايا نسيج الخشب فيتلون باللون الأخضر.

الهيما توكسيلين: تذوب الصبغة في الكحول أو الماء ليصبح هيماتين وهو المسئول عن اللون ويستخدم معها مظهر من الحديد أو الألمنيوم وتكونن الصبغة بلون أحمر بوجود الحمض وأزرق بوجود الأسنس. ويتم تحضيرها كالتالي:

أولاً تحضير مظهرات اللون وهي أملاح المعادن: كبريتات الحديد، كبريتات النحاس.....

Ferous sulphat (iron), copper sulphat, tauric acid, aluminum ammonium sulphat (ammonia alum))

ثانياً: تحضير الصبغة: 10 غرام من صبغة الهيما توكسيلين + 100 مل كحول ايتيلي

يتم خلط الصبغة مع مظهر اللون وإجراء التلوين ويسى ذلك صبغ مباشر أو يتم الصبغ أولاً ومن ثم المعاملة بالمظهر ويسى ذلك صبغ غير مباشر.

الصبغة السابقة تحتاج لأشهر لاستخدامها لذلك يتم تحضير الصبغة بإضافة 5 مل كحول ايتيلي إلى 100 مل ميثيل سلفات 5 مل ماء مقطار و 50 مل ماء عادي (لوجود الكالسيوم فيه) مع إضافة آثار من بيكربونات الصوديوم وتمزج المكونات وستستخدم ملون ومظهر للون بالوقت ذاته.

صبغة الفوكسين القاعدي: من الصبغات الخلوية المستخدمة للجدر الخلوي وتحضر بإذابة محلول الصبغة في الكحول 70% وهي صالحة لصبغ النوى. وتصلح للمحضرات النباتية والحيوانية والجراثيم ومن أنواعها:

فوكسين كربول: فوكسين قاعدي 0.3 غرام + 10 مل كحول 95% + 5 مل فينول + ماء مقطار 95 مل. تذاب الصبغة في الكحول ويضاف الفينول وترك أسبوع ومن ثم ترشح قبل الاستخدام.

فوكسين زيل: فوكسين قاعدي 1 غرام + 10 مل كحول مطلق + 5 غرام فينول. وتحضر على مراحل حيث تخلط المكونات الثلاثة السابقة وت تكون عجينة ومن ثم تغسل العجينة 10 مرات بالماء المقطار في كل مرة 10 مل ويجمع محلول الغسل في دورق سعة 100 مل لعدة ساعات ومن ثم يرشح ويستخدم للصبغ. وعادة يتم الصبغ به لمدة 10 - 20 دقيقة ويستخدم حمض الخلية كمظهر للون.

الفوكسين الحامضي: 15 مل من الفوكسين 5% + 15 مل حمض البكريك + 50 مل ماء مقطار. ويضاف لهذا محلول 25 مل حمض HCl المركز. (إذا ذكر اسم فوكسين فقط يكون مقصود الفوكسين الحامضي).



أزرق الايثلين: طرائق تحضيرها:

أولاً: 2 غرام صبغة + 100 مل كحول ايتي 95% ومظهر اللون كحول ايتي 95% مع بعض قطرات HCl (يمكن الصبغ ومن ثم استخدام مظهر اللون).

ثانياً: لاكتو فينيل أزرق الايثلين: 10 غرام فينول + 10 مل ماء مقطر (تسخين حتى الذوبان) ويضاف 10 مل غليسيرين + 10 مل حمض اللاكتيك ومن ثم يذاب 1 غرام من أزرق الايثلين في محلول الناتج.

ثالثاً: أزرق الايثلين 1- 2 غرام + 100 مل ماء مقطر + 2 مل حمض الخل الثلجي.

رابعاً: 15 مل فينول 5% + 1 مل صبغة أزرق الميثيلين 6% + حمض الخل الثلجي 4 مل وترك لمدة ساعة ومن ثم ترشح.

أحضر الملاكيت: صبغة قاعدية وتسخدم بنسبة 0.5-3% بالكحول 95% وإذا استخدم لوحده تترك القطاعات فيه لمدة دقيقة واحدة. وإذا استخدم الصفرانين يوضع في الصفرانين لمدة 20 دقيقة ومن ثم ينقل إلى أحضر الملاكيت لمدة 20 دقيقه تظهر خلايا الخشب حمراء اللون بينما السيتوبلازم واللحاء خضراء اللون.

طريقة التلوين المضاعف:

-1 توضع المقاطع الرقيقة جداً (0.5) مم في زجاجات ساعة ويضاف هيبوكلوريت الصوديوم أو الكالسيوم 4-5% (المحلول التجاري المسمى ماء جافيل) ويترك لمدة تتراوح ما بين 15 - 20 دقيقة حيث يتم قتل الخلايا وتحلل المواد البروتوبلاسمية وتبقى الأغلفة الخلوية (قد توضع لمدة أقل من دقيقة وحتى 5 دقائق إذا كان النسيج النباتي فتياً).

-2 تغسل المقاطع النسيجية إلى زجاجة ساعة تحوي الماء النقي لمدة 1-2 دقيقة للتخلص من آثار الهيبوكلوريت والمواد الخلوية الذائبة فيه.

-3 تنقل المقاطع إلى زجاجة ساعة تحوي حمض الخل وترك 2 دقيقة وذلك لجعل وسط النسج المدروسة حمضيا لإجراء التلوين المضاعف.

-4 توضع النسج في محلول التلوين المضاعف لمدة 3-5 دقائق ولمدة أقل بالنسبة للنسج الفتية (قمم نامية، براعم حداثة النمو).

-5 تنقل المقاطع إلى زجاجة ساعة تحوي ماء عادي نظيف للتخلص من بقايا الملون.

-6 تحفظ المقاطع في زجاجة ساعة تحوي غليسيرين ومن ثم تنقل إلى شريحة زجاجية وترتب لتدرس تحت المكرونة للتعرف على الشكل العام ومن ثم تحت المجهر للتعرف على الشكل التفصيلي.

-2 **حفظ العينات النسيجية:** عند الحصول على عينات جيدة تستخدم عدة طرق لحفظ العينات ومن أهمها الحفظ باستخدام بلسم كندا، وتم عملية الحفظ على الشكل الآتي:

- توضع العينات الملونة والجاهزة للاستخدام في وعاء زجاجي يحوي الكحول بتركيز 50% ومن ثم تنقل إلى أوعية أخرى تحوي كحول 75% ومن ثم كحول 100% حتى يتم إزالة الماء من العينة بشكل تام.
- تنقل العينات إلى وعاء تحوي الكزابيلول لعدة كرات للتخلص من آثار الكحول.
- توضع العينات على شريحة زجاجية مع بعض قطرات من بلسم كندا وتغطى بساترة.
- توضع الصفيحة في محم بدرجة 50 ملم لمدة 48 ساعة لتم عملية التجفيف ومن ثم تحفظ لفترات طويلة بدرجة حرارة الغرفة.
- ويمكن حفظ المقاطع النسيجية بالغراء الغليسيريني وذلك بوضع قطرات من الغليسرين فوق العينات، ونخفي المقاطع بساترات ونسخنها حتى الجفاف ومن ثم تحفظ لفترات طويلة بدرجة حرارة الغرفة.

هناك العديد من الملونات (الصبغات) التي يمكن استخدامها ويمكن تلخيص أهمها وطريقة تحضيرها في الجدول الآتي:

| الصفة | التركيز | الذيب | ملاحظات | |
|---------------------------|-------------|-------|-----------|--|
| | | | ماء | كحول |
| ١ - الفوكسين الحامضي | ٥ جم | ماء | ----- | % ٧٠ |
| ٢ - ازرق الشيلين | ٢ - ١ جم | ماء | ----- | % ٥٠ |
| ٣ - التوليدين | ١ جم | ماء | ----- | ----- |
| ٤ - ازرق الاتيلين | ٥ - ٢ | ماء | ----- | ----- |
| ٥ - ازرق فيتوكسين | ٢ - ١ | ماء | ----- | % ٩٠ |
| ٦ - الايوسين | ٥ جم | ماء | ----- | ٢ مل حمض خليك تلجي لكل ١٠٠ مل صبغة يضاف ٢ مل HCl (١٤) |
| ٧ - الارنبروسين | ٥ جم | ماء | ----- | % ٩٥ |
| ٨ - الأخضر السريع | ٥ جم | ماء | ----- | % ١٠٠ |
| ٩ - السفريانين | ١ جم | ماء | ----- | % ٩٥ |
| ١٠ - البرتقالي الذهبي (ج) | ١ جم | ماء | ----- | يضاف ٤ مل HCl (١٤) |
| ١١ - ازرق الاتيلين | ٥ - ٢ جم | ماء | ----- | يضاف ٢ مل حمض خليك تلجي للمحلول المائي |
| ١٢ - احمر كونجو | ٥ جم | ماء | ----- | ٢ مل حمض خليك تلجي لكل ١٠٠ مل صبغة يضاف ٣ مل حمض كبريتيك |
| ١٣ - اخضر النفلول | ٢٥ جم | ماء | ----- | ----- |
| ١٤ - اخضر غالاكتيت | ٥ - ٣ جم | ماء | ----- | ----- |
| ١٤ - البنسيو | ١ جم | ماء | ----- | ----- |
| ١٥ - الأخضر الضوئي | ١ جم - ٥ جم | ماء | ----- | % ٩٥ |
| ١٦ - الفوكسين القاعدي | ٥ جم | قليلة | ----- | % ٧٠ |
| ١٧ - ازرق فيتوكسين | ٥ جم | ماء | ----- | ٢ مل حمض خليك تلجي لكل ١٠٠ مل صبغة |
| ١٨ - البنفسجي الشلور | ١ - ٢ جم | قليلة | ----- | % ٩٥ |
| ١٩ - احمر التعادل | ١ جم | ماء | ----- | ----- |
| ٢٠ - سودان ٣ & ٤ | ١ جم | ماء | % ٧٠ - ٥٠ | |

تجربة 1: خذ عينة بذور لنبات من ثنائيات الفلقة والمنقوعة سابقاً بالماء وانزع برفق الغشاء الرقيق الذي يغلفها وباعد بين الفلقتين وانزع الجنين النباتي وضعه على شريحة زجاجية ومن ثم طبق عليه خطوات التلوين المضاعف مع مشرف مجموعتك، وادرسه تحت المجهر على التكبير 4 ومن ثم 10 وارسم ما تشاهد رسمياً إجمالياً ومن ثم رسم توضيفياً (علمياً) ان نوع الخلايا التي يمكن مشاهدتها في جنين النبات هي ميرستيمية وبارانشيمية).

تجربة 2: خذ عيناً غصاً للعينة النباتية التي امامك وقم بإجراء مقطع عرضي وأخر طولي ومقطع مماسي ومن ثم ضع المقاطع متتالية على شريحة زجاجية وادرسها مباشرة تحت المجهر (دون ساترة)، وبعد ذلك ارفع الشريحة عن المجهر وضع المقاطع السابقة في زجاجة ساعة تحوي ملون أزرق الميبلين واتركها لمدة دقيقة، وثم اسحب الملون بمساعدة مشرفك، وضع بضع قطرات من الماء وانتظر لمدة دقيقة.

أعد المحضرات السابقة على الشريحة وضع فوق كل منها نقطة غليسرين وغطها بساترة وادرسها تحت المجهر ارسم ما تشاهد بعد التلوين رسمياً إجمالياً ومن ثم تفصيلي على ورقة التقرير الخاصة بمجموعتك.