



كلية العلوم

القسم : علم الحياة

السنة : الثالثة

المادة : تنامي نباتي

المحاضرة : الاولى/عملي/

{{ مكتبة A to Z }}

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

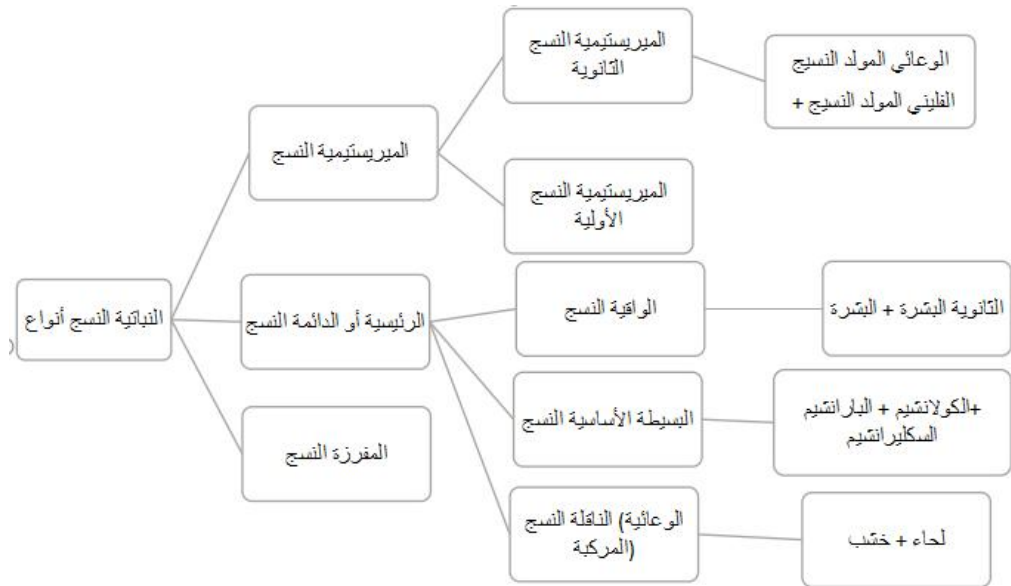
المادة: بيولوجيا تنامي نباتي	عنوان الجلسة: طرائق إعداد المقاطع النباتية	التاريخ:
------------------------------	--	----------

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

الدراسة العملية لمراحل التنامي النباتي

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

أنواع النسيج: تتشكل جميع النسيج من الببضة الملقحة التي تنقسم بدورها عدة انقسامات خيطية لتعطي في النهاية نسيجاً مختلفة والمخطط التالي يوضح ذلك:



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

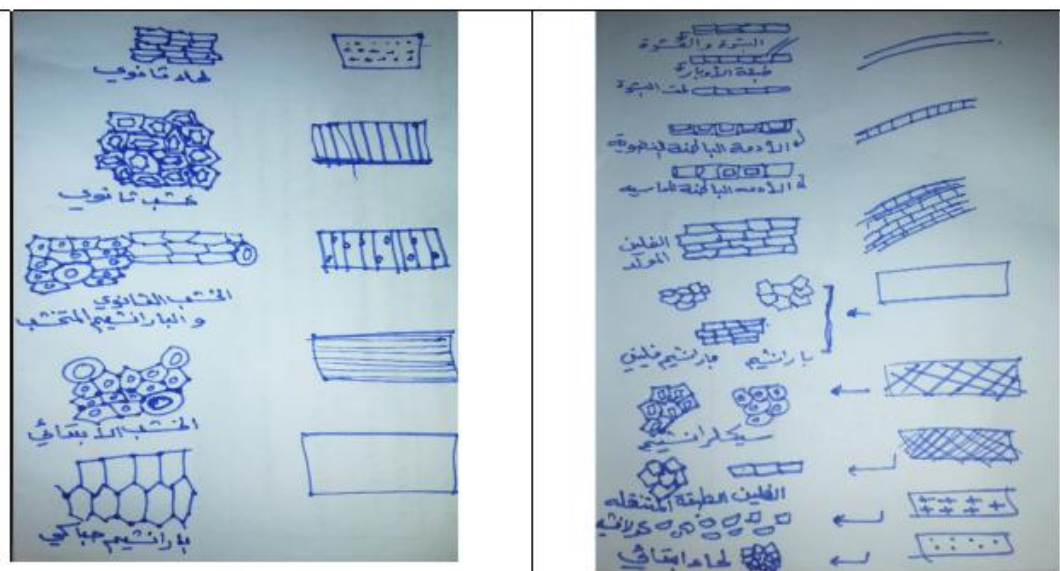
1- الرسوم الإجمالية:

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

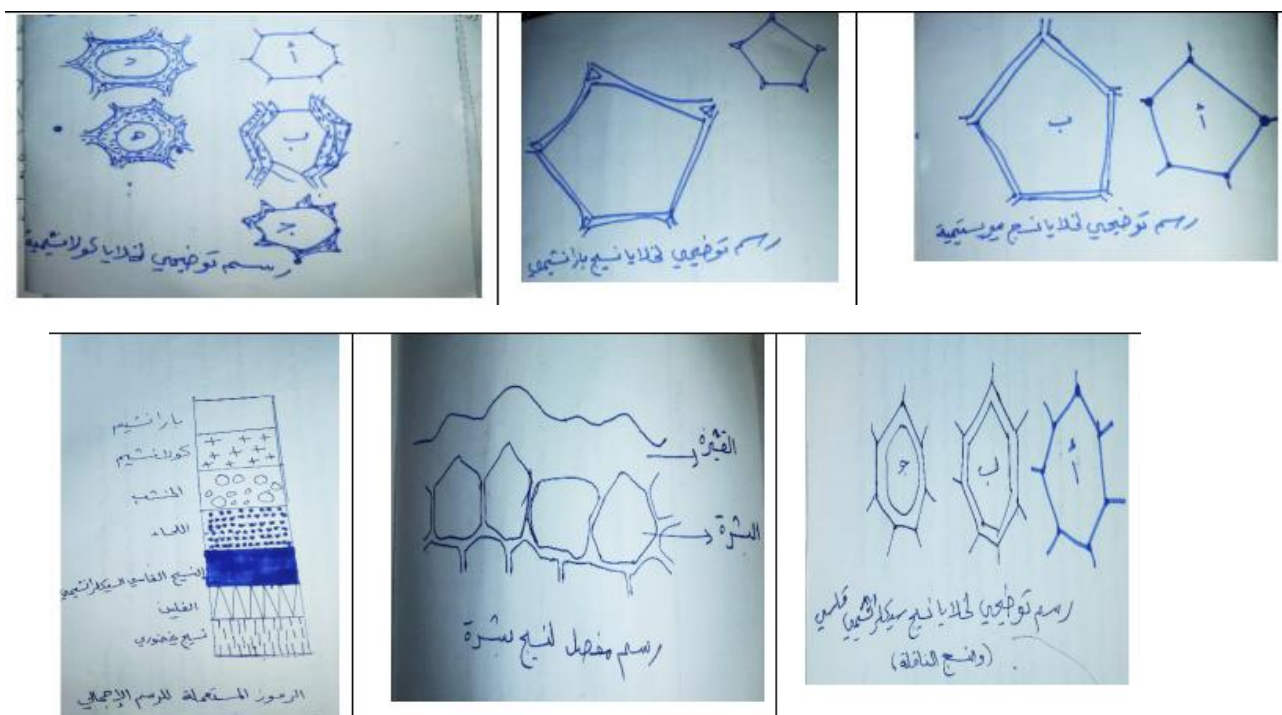
- ترتيب النسيج بشكل متسلسل داخل القطاع النباتي.
- تحديد مساحة كل نسيج داخل القطاع النباتي.
- وضع رموز خاصة لكل نسيج.

d. نقل الرسم بشكل واضح ومرتب.

2- **الرسم المفصلة:** يتم فيها نقل المقطع المراد دراسته نقلا كاملا مفصلا بكل دقة وتكون الرسوم صورة مطابقة للقطاع المدروس وتنفذ الدراسة تحت المجهر وبالتكبير الكافي لدقة الرسم، ونستعرض فيما يلي بعض النماذج المختلفة للرسوم الاجمالية والرسوم المفصلة.



الشكل 1: الرسوم الإجمالية للنسج النباتية



الشكل 2: الرسم التفصيلي لبعض النسج النباتية ورموز الرسوم الإجمالية

د. ريم إبراهيم

بيولوجيا التناهي النباتي

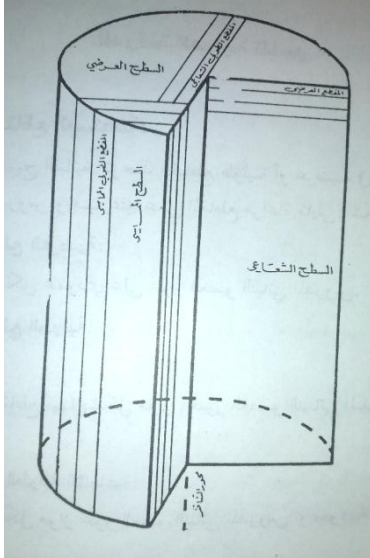
طرائق إعداد المحضرات النسيجية

المحضرات النسيجية هي مقاطع رقيقة طويلة 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 مباشرة وذلك بوضع قطرة من الماء فقط على العينة المدروسة و ثم وضعها على المجهر ودراستها بالتكبير المناسب، ويمكن استخدام الملونات الحيوية المناسبة مثل أحمر كارمن المعتدل بتركيز خفيفة جداً لا تؤدي لقتل الخلية الحية.

عند إعداد المحضرات النسيجية اليدوية يجب أن يتم مراعاة القواعد الآتية؛ يجب أن يكون المشروط المستخدم في التقطيع حاد جداً ونظيف، وتكون العينات نظيفة

وغضة وعند إجراء التقطيع يوضع المشروط بشكل عمودي فوق العينة وإجراء عدة مقاطع متتالية رقيقة جداً ونستبعد القطاعات غير الجيدة ونبقي الجيدة منها فقط ونختبر جودتها بفحصها مباشرة تحت المجهر بعد وضعها على شريحة زجاجية في قليل من الماء ومن ثم تنقل العينات للتلوين ببضع قطرات من أزرق الميتيلين لبضع دقائق وتغسل 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 جانبا طرق اخذ 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 وتثبيتها، 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- **التثبيت:** وهو قتل الخلايا الحية سريعاً دون المساس بمكوناتها 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 العادية أو التبريد ويمكن استخدام بروتوكول freezing drying لتجفيف النسيج الخلوية بالتبريد دون تغيير بنيتها.

بينما بالتثبيت الكيميائي يستخدم محلول يتركب من بضعة مواد كيميائية لقتل الخلايا وتثبيتها مع المحافظة على مكونات النسيج أو الخلية بحالة مشابهة 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 بمايلي:

- تلعب دوراً في تثبيت أنزيمات التحلل الذاتي.
- تعمل على إيقاف تحلل النسيج النباتي الناتج عن تحلل بعض الأحياء الدقيقة كالبكتيريا.
- تحفظ الخلايا من الانتباذ أو التقلص الأسموزي نتيجة تعرضها لعمليات التجفيف والتشرب اللاحقة.
- يزيد من قدرة النسيج على تقبل صبغة ملون معين دون غيرها.
- تقوية النسيج لمقاومة التقطيع.

تستخدم ملونات عديدة للكشف عن طبيعة النسيج نذكر منها الملونات التي سنستخدمها في دراسة التنامي 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 وثم يبرد ويرشح ويجفف ليتكون الكارمن الحامضي ومن ثم يؤخذ منه 1 غ ويضاف إلى 10 غ هيدروكسيد البوتاسيوم مع 200 مل ماء مقطر ويسخن 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 البوتاس 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 البكتوسلوزي بالأحمر الفاتح (زهري تقريباً) مثل اللحاء وأما الغلاف المتخشب مثل خلايا نسيج الخشب فيتلون باللون الأخضر.

الهيماتوكسيلين: تذوب الصبغة في الكحول أو الماء ليصبح هيماتين وهو المسؤول عن اللون ويستخدم معها مظهر من الحديد أو الألمنيوم وتكونن الصبغة بلون أحمر بوجود الحمض وأزرق بوجود الأسس. ويتم تحضيرها كالتالي:
أولاً تحضير مظهرات اللون وهي أملاح المعادن: كبريتات الحديد، كبريتات النحاس.....

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

ثانياً: تحضير الصبغة: 10 غرام من صبغة الهيماتوكسيلين + 100 مل كحول إيثيلي

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

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

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

فوكسين كربول: فوكسين قاعدي 0.3 غرام + 10 مل كحول 95% + 5 مل فينول + ماء مقطر 95 مل. تذاب الصبغة في الكحول ويضاف الفينول وتترك 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 وتتكون عجينة ومن ثم تغسل العجينة 10 مرات بالماء المقطر 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 الخليك كمظهر للون.

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



أزرق الايثلين: طرائق تحضيرها:

1 أولاً: - 2 غرام صبغة + 100 مل كحول ايتلي 95% ومظهر اللون كحول ايتلي 95% مع بضع قطرات HCL (يمكن الصبغ ومن ثم استخدام مظهر اللون).

ثانياً: لكتو فينيل أزرق الايثلين: 10 غرام فينول + 10 مل ماء مقطر (تسخين حتى الذوبان) ويضاف 10 مل غليسرين + 10 مل حمض اللاكتيك ومن ثم يذاب 1 غرام من أزرق الايثلين في المحلول 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 وتترك لمدة ساعة ومن ثم ترشح.

أخضر المالاكيت: صبغة قاعدية وتستخدم بنسبة 0.5 - 3% بالماء أو 0.5% في الكحول 95% وإذا استخدم لوحده تترك القطاعات فيه لمدة دقيقة واحدة. وإذا استخدم الصفرانين يوضع في المقطع في الصفرانين لمدة 20 دقيقة ومن ثم ينقل إلى أخضر المالاكيت لمدة 20د فتظهر 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 وتترك 2 دقيقة وذلك لجعل وسط النسيج المدروسة حمضياً لإجراء التلوين المضاعف.

4- توضع النسيج في محلول التلوين المضاعف لمدة 3-5 دقائق ولمدة أقل بالنسبة للنسيج الفتية (قمم نامية، براعم حديثة النمو).

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

6- تحفظ المقاطع في زجاجة ساعة تحوي غليسرين ومن ثم تنقل إلى شريحة زجاجية وترتب لتدرس تحت المكبرة 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، وتتم 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 الكزايولول لعدة كرات للتخلص من آثار الكحول.
 - توضع العينات على شريحة زجاجية مع بضع قطرات من بلسم كندا وتغطر بساترة.
 - توضع الصفيحة في محم بدرجة 50م لمدة 48 ساعة لتتم عملية التجفيف ومن ثم تحفظ لفترات طويلة بدرجة حرارة الغرفة.
 - ويمكن حفظ المقاطع النسيجية بالغراء الغليسيري في ذلك بوضع قطرات من الغليسرين فوق العينات، ونغطي 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:

ملاحظات	المذيب		التركيز	الصبغة
	كحول	ماء		
	----- 70%	ماء -----	50 و 1 جم	١ - الفوكسين الحامض
	50 %	-----	1- 2 جم	٢ - أزرق الفيلين
	-----	ماء -----	1 جم	٣ - التولدين
	----- 90 %	ماء -----	2 - 5 1 - 2	٤ - أزرق الانيلين
٢ مل حمض خليك تلجى لكل 100 مل صبغة	-----	ماء -----	5 جم	٥ - أزرق فيتوكسين
يضاف 2 مل Hcl (ع1)	----- 90 %	ماء -----	5 جم 5 وجم	٦ - الايوسين
	90 %	-----	1 جم	٧ - الاريتروسين
	100 %	-----	5 و جم	٨ - الأخضر السريع
	90 %	ماء -----	1 جم	٩ - السفرانين
يضاف 4 مل Hcl (ع1)	90 %	ماء -----	1 جم	١٠ - البرتقالي الذهبي (ج)
يضاف 2 مل حمض خليك تلجى للمحلول المائي	90 %	ماء -----	2- 5 جم	١١ - أزرق الانيلين
2 مل حمض خليك تلجى لكل 100 مل صبغة	-----	ماء -----	5 جم	١٢ - احمر كونجو
يضاف 3 مل حمض كبريتيك	-----	ماء -----	25 جم	١٣ - اخضر النفول
	-----	ماء -----	5 و 3 جم	١٤ - اخضر المالاكيت
	-----	ماء -----	1 جم	١٤ - البنسيو
	90 %	-	5 و 1 جم	١٥ - الأخضر الضوئي
	70 %	قليلة	5 جم	١٦ - الفوكسين القاعدي
2 مل حمض خليك تلجى لكل 100 مل صبغة	-----	ماء -----	5 جم	١٧ - أزرق فيتوكسين
	90 %	قليلة	1 - 2 جم	١٨ - البنفسجي القبلور
	-----	ماء -----	1 جم	١٩ - احمر المتعادل
	50 - 70 %	ماء -----	1 جم	٢٠ - سودان ٣ & ٤



تجربة 1: خذ عينة بذور لنبات من ثنائيات الفلقة والمنقوعة سابقا 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 رسماً إجمالياً ومن ثم رسماً توضيحياً (علماً أن نوع الخلايا التي يمكن مشاهدتها في جنين النبات هي ميرستيمية وبارانشيمية).

تجربة 2: خذ غصناً غصناً للعينة النباتية التي امامك وقم بإجراء مقطع عرضي وآخر طولي ومقطع مماسي ومن ثم ضع المقاطع متتالية على شريحة زجاجية واردها مباشرة تحت المجهر (دون ساترة)، وبعد ذلك ارفع الشريحة عن المجهر وضع المقاطع السابقة في زجاجة ساعة تحوي ملون أزرق الميتلين 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 غليسيرين وغطها بساترة وادرسها تحت المجهر ارسم ما تشاهد بعد التلوين رسماً إجمالياً ومن ثم تفصيلي على ورقة التقرير الخاصة بمجموعتك.