

بررسی وضعیت پتاسیم و اثر خواص فیزیکی و شیمیایی خاک بر آن در شالیزارهای استان گیلان

ناصر دوات‌گر، مسعود کاووسی، محمدحسن علینیا و مریم پیکان^۱

چکیده

وضعیت پتاسیم و اثر خواص فیزیکی و شیمیایی خاک بر آن در شالیزارهای استان گیلان با استفاده از یک صد و نه نمونه خاک سطحی از چهار ناحیه در استان گیلان مورد بررسی قرار گرفت. پتاسیم قابل استخراج به وسیله استات آمونیوم یک مولار خشی (K-NH₄OAc)، پتاسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک یک مولار جوشان (K-HNO₃) و پتاسیم محلول در آب اندازه‌گیری شدند. نتایج بررسی نشان داد که توزیع فراوانی جمعیت رس و ظرفیت تبادل کاتیونی نرمال بود و توزیع فراوانی جمعیت متغیرهای سیلت، کربن آلی و pH غیر نرمال (با چولگی و یا کشیدگی معنی دار) و برای شن، K-NH₄OAc و K-HNO₃ لگاریتم نرمال بود. پتاسیم محلول تحت تأثیر اثر توام شن، pH کربن آلی و K-NH₄OAc قرار داشت ($R^{\gamma_a} = 0.73^{**}$). پتاسیم قابل استخراج به وسیله استات آمونیوم تحت تأثیر پتاسیم محلول، پتاسیم غیرقابل تبادل و ظرفیت تبادل کاتیونی قرار گرفت ($R^{\gamma_a} = 0.72^{**}$). پتاسیم قابل استخراج به وسیله اسید نیتریک جوشان تحت تأثیر پتاسیم تبادلی و جزء سیلت خاک قرار داشت ($R^{\gamma_a} = 0.55^{**}$). توزیع جغرافیایی داده‌های K-NH₄OAc نشان داد که مقدار آن در گیلان مرکزی، به ویژه در حوزه آبخیز سپیدرود، بیشتر از بقیه نواحی است. در ناحیه فومنات مقدار رس، ظرفیت تبادل کاتیونی، K-HNO₃ و K-NH₄OAc کمتر از بقیه نواحی است. بر اساس بررسی وضعیت انجام شده ۶۸/۸ درصد شالیزارهای استان از نظر پتاسیم قابل جذب در وضعیت متوسط تا خیلی کم قرار دارند.

واژه‌های کلیدی: پتاسیم محلول، پتاسیم قابل استخراج به وسیله استات آمونیوم، پتاسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان، پارامترهای توزیع فراوانی کمیت‌های مربوط به پتاسیم، توزیع جغرافیایی کمیت‌های مربوط به پتاسیم، استان گیلان

متفاوتی یافت می‌شوند و علاوه بر آن تبدیل از یک شکل به

مقدمه

وضعیت یک عنصر در یک خاک معین را نمی‌توان تنها با مقدار

آن مشخص نمود، چون عناصر در اشکال و وضعیت‌های

شکل دیگر و اضافه نمودن و خارج شدن آنها از خاک، تماماً

سبب ایجاد نظامی پویا در خاک می‌شود.

۱. به ترتیب مرتبی، استادیار و کارشناسان بخش خاک و تغذیه گیاه، مؤسسه تحقیقات برنج کشور، رشت

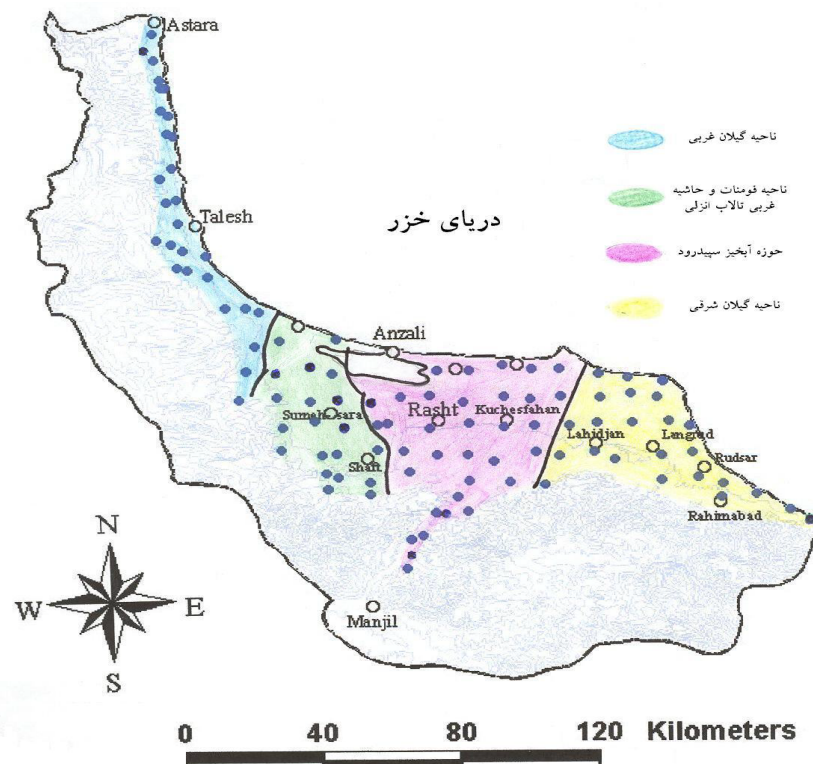
پتاسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان پتاسیم قابل تبادل و پتاسیم استخراج شده از داخل ساختمان تکتوسیلیکات‌ها و فیلوسیلیکات‌ها و آن بخش از پتاسیم است که در مواضع گوهای شکل و حفره‌های شش گوش واقع در بین لایه‌های تتراهدرال مجاور کانی‌های میکا، ورمیکولیت و سایر مینرال‌های حد واسط نگه‌داری می‌شود. این بخش از پتاسیم در مقایسه با پتاسیم محلول و تبادلی در مقادیر کمتر اما طولانی‌تری توسط گیاه می‌تواند برداشت شود. خاک‌هایی که غنی از ورمیکولیت و میکا هستند می‌توانند مقدار زیادی پتاسیم قابل استخراج به وسیله اسید نیتریک داشته باشند، ولی در خاک‌های غنی از کائولینیت، کوارتز و دیگر کانی‌های سیلیکاتی مقدار پتاسیم قابل جذب و قابل تبادل کمتر است (۴۱ ۲۶).

تاکنون مطالعات بسیاری در زمینه توزیع اشکال مختلف پتاسیم خاک انجام شده است. از آن جمله می‌توان به اثر مصرف کود پتاسه در افزایش غاظت پتاسیم محلول (۴۲) و پتاسیم تبادلی و غیرتبادلی (۱۷، ۲۴ و ۴۴) اشاره نمود. شارپلی (۳۹ و ۳۸) با استفاده از روابط بین اشکال مختلف پتاسیم، کانی‌های غالب و رده‌بندی خاک‌ها نسبت به پیش‌بینی نحوه واکنش کود پتاسه در خاک، شبیه‌سازی چرخه پتاسیم و برداشت آن از خاک توسط گیاه اقدام نمود. توزیع پتاسیم اضافه شده به خاک در اشکال محلول، تبادلی و غیرقابل تبادل بر تراکم بار سطحی و فضای بین لایه‌ای کانی‌های رسی بستگی دارد (۲۸). اوستان (۵) پس از مطالعه بر روی ۵۲ خاک شالیزاری شمال کشور نشان داد که پتاسیم قابل استخراج با استات آمونیوم و پتاسیم غیر قابل تبادل خاک‌های شالیزاری کاهش معنی‌داری نسبت به خاک‌های غیرشالیزاری مشابه داشته‌اند. توفیقی (۹) برآورد کرد که قریب به یکصد هزار هکتار از شالیزارهای زیرکشت ارقام پرمحصول در شمال کشور دارای پتاسیم قابل استفاده سهل‌الوصول نسبتاً کم و در زیر سطح بحرانی هستند. امیری (۴) پس از آزمایش بر روی

مقدار کل پتاسیم در خاک از کمتر از ۰/۱ تا بیش از ۴ درصد با حداقل فراوانی بین ۰/۳ تا ۲ درصد متغیر است. این مقدار پتاسیم در دو شکل کلی پتاسیم ذخیره و پتاسیم فعال در خاک وجود دارند. پتاسیم ذخیره شامل پتاسیم ساختمانی کانی‌های فیلوسیلیکات‌های تثبیت شده بین لایه‌های آن، پتاسیم ساختمانی تکتوسیلیکات‌ها و پتاسیم موجود در موادآلی است. پتاسیم فعال شامل پتاسیم قابل جذب که در سطح کلوئیدها و یا در محلول درونی خاک وجود دارند و پتاسیم محلول (موجود در محلول بیرونی خاک که در خارج تأثیر میدان الکتریکی سطوح باردار کلوئیدهای خاک قرار دارند) می‌باشد (۲۹).

پتاسیم قابل جذب که به وسیله استات آمونیوم یک مولار خنثی (K-NH₄OA) از خاک استخراج می‌شود، از متدائل‌ترین روش‌ها برای ارزیابی توانایی خاک در تأمین نیاز گیاه به پتاسیم در بسیاری از خاک‌هاست. در این روش مجموع پتاسیم تبادلی و محلول در آب اندازه‌گیری می‌شود. پتاسیم قابل تبادل که با جایگزینی آمونیوم از استات آمونیوم تعیین می‌شود، توسط بارهای منفی ذرات رس و مواد آلی نگه‌داری می‌شود و به سهولت برای گیاه قابل استفاده است (۱۸). این شکل از پتاسیم در نتیجه تبادل با کاتیون‌های یک نمک خنثی در زمان‌های نسبتاً کوتاه از مکان‌های تبادلی آزاد می‌شود. در خاک‌های غیرشور مقدار پتاسیم محلول استخراج شده به این روش به اندازه‌ای کم است که صرف‌نظر کردن از آن خطای قابل ملاحظه‌ای را ایجاد نمی‌کند (۵).

پتاسیم استخراج شده به وسیله استات آمونیوم، مقدار پتاسیم تبادلی را در خاک‌هایی که دارای مقدار زیادی ورمیکولیت و یا ایلیت هستند بیش از مقدار واقعی نشان می‌دهد زیرا آمونیوم قادر است بخشی از پتاسیم نگه‌داری شده در مواضع گوهای شکل و بین لایه‌ای کانی را نیز آزاد کند (۲۵ و ۳۲). برای خاک‌هایی که مقدار کانی‌های اسمکتیت، کائولینیت و ماده‌آلی آنها زیاد ولی ایلیت، ورمیکولیت و سایر کانی‌های پتاسیم‌دار آنها کم است، پتاسیم اندازه‌گیری شده به این روش شاخص مناسبی برای ارزیابی مقدار پتاسیم قابل استفاده گیاه می‌باشد (۴۰).



شکل ۱. نقشه موقعیت خاک‌های نمونه‌برداری شده و مرز تفکیک نواحی مختلف در شالیزارهای استان گیلان

استفاده از توزیع فراوانی جمعیت بودند.

مواد و روش‌ها

در ابتدا براساس تشابه در مشخصه‌هایی مانند اقلیم، ردیف فیزیوگرافی و یا حوزه آبخیز، استان گیلان به چهار ناحیه گیلان شرقی، گیلان غربی، فومنات و حوزه آبخیز سپیدرود تفکیک و با استفاده از دستگاه موقعیت‌یاب جغرافیایی از این چهار ناحیه ۱۰۹ نمونه (ناحیه گیلان شرقی ۲۴ نمونه، گیلان غربی ۲۸ نمونه، فومنات ۲۱ نمونه و حوزه آبخیز سپیدرود ۲۶ نمونه) خاک به روش تصادفی انتخاب شد (شکل ۱).

نمونه‌ها پس از انتقال به آزمایشگاه در هوا خشک و بعد از عبور از الک دو میلی‌متری بافت خاک به روش هیدرومتر (۳)، کرین آلی به روش والکی بلاک (۳)، pH خاک در گل اشباع (۳) و ظرفیت تبادل کاتیونی به روش استات سدیم در $pH = 8/2$ (۲) اندازه‌گیری شدند.

تعدادی از سری خاک‌های شرق گیلان نشان داد که این خاک‌ها از نظر پتابسیم محلول، قابل تبادل و غیر قابل تبادل در سطح پایین قرار دارد. کاووسی و کلباسی (۱۵) نتیجه گرفتند که در ۷۵ درصد از خاک‌های بررسی شده در استان گیلان پتابسیم قابل استفاده (عصاره‌گیری شده به روش استات آمونیوم) پایین‌تر از حد بحرانی ۱۱۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم خاک دارند. کاووسی (۱۴) براساس مطالعات در ۲۵ مزرعه شالیزاری نشان داده‌اند که حد بحرانی پتابسیم قابل استفاده (عصاره‌گیری شده به روش استات آمونیوم) برای برنج رقم خزر، که رقم پرمحصول غالب برای کشت در استان گیلان است و بر اساس ۹۵ درصد عملکرد نسبی، ۱۶۰ میلی‌گرم در کیلوگرم خاک می‌باشد.

اهداف این تحقیق عبارت از: ۱) شناخت وضعیت پتابسیم از طریق برآورد روابط بین اشکال مختلف آن و به عنوان تابعی از خواص فیزیکی و شیمیایی خاک و ۲) ارزیابی قابلیت تغییر و ارتباط این اشکال با شرایط فیزیوگرافی و هیدرولوژی منطقه با

جمعیت آن غیرنرمال است. pH در خاک‌های اسیدی بعد از غرقاب افزایش و در خاک‌های آهکی و قلیا کاهش می‌یابد. کربن آلی خاک‌ها در دامنه ۰/۱۹ تا ۷/۰۵ درصد و میانگین آن ۲/۲۶ درصد است که برای گیاه برجسته مناسب می‌باشد (۱۲). ضریب تغییرات کربن آلی زیاد است. مقادیر ناچیز کربن آلی مربوط به اراضی شنی ساحلی و مقادیر زیاد آن عمدتاً در اراضی پست شالیزاری مشاهده می‌شود که احتمالاً در بخش عمده‌ای از طول سال غرقاب هستند. انطباق داده‌های توزیع اندازه ذرات معدنی خاک بر مثلث بافت خاک نشان داد که خاک‌های شالیزاری استان عمدتاً به ترتیب در کلاس‌های لوم رسی سیلتی، لوم رسی، رسی سیلتی و لوم قرار دارند. میانگین غาصل پتانسیم محلول در خاک‌های مورد مطالعه ۴۷/۸۳ میلی گرم در کیلوگرم (معادل ۱/۲ میلی مول در کیلوگرم) می‌باشد. میانگین پتانسیم قابل استخراج به وسیله استات آمونیوم نرمال ۱۵۲/۶ میلی گرم در کیلوگرم خاک) کمی از حد بحرانی پتانسیم قابل جذب پیشنهادی کاووسی (۱۶۰ میلی گرم در کیلوگرم) کمتر است (۱۴). میانگین پتانسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان نشان داد که خاک‌های مورد بررسی از نظر پتانسیم ذخیره در سطح نسبتاً کم قرار دارند.

ضریب تغییرات (CV) که معیاری از تغییرپذیری نسبی است برای متغیرهای شن، کربن آلی، پتانسیم محلول در آب، پتانسیم قابل استخراج به وسیله استات آمونیوم و پتانسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان در تمامی نواحی بالاتر از ۳۵ درصد است که براساس طبقه‌بندی ویلدینگ و درس (۴۳) در گروه متغیرهای با ضریب حداقل، طبقه‌بندی می‌شوند. بالاودن ضریب تغییرات نشان‌دهنده آن است که متغیرهای فوق بیشتر تحت تأثیر عملیات مدیریتی کشت برجسته قرار گرفته‌اند. نرمال بودن داده‌ها با استفاده از آزمون معنی دار بودن چولگی و کشیدگی مورد بررسی قرار گرفت. از میان متغیرهای مورد بررسی فقط درصد رس و ظرفیت تبادل کاتیونی دارای توزیع فراوانی نرمال هستند (جدول ۲).

ضرایب همبستگی خطی ساده بین اشکال مختلف پتانسیم و

پتانسیم قابل استخراج با استات آمونیوم یک مولار خشی به نسبت ۱:۲۰ انجام شد. ابتدا سوپرانسیون به مدت یک ساعت در دستگاه شیکر رفت و برگشتی تکان داده شد و سپس به مدت ۱۶ ساعت در دمای ۲۶ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت تا به تعادل برسد. عمل هم زدن سوپرانسیون مجدداً به مدت ۱۵ دقیقه در دستگاه شیکر ادامه یافت و سپس با استفاده از کاغذ صافی واتمن ۲ صاف گردید (۳۶). پتانسیم قابل استخراج با آب به نسبت ۱:۲۰ انجام شد. کلیه مراحل (نسبت محلول به خاک، تکان دادن، زمان و دمای تعادل و صاف نمودن سوپرانسیون) مشابه عصاره‌گیری با استات آمونیوم بود (۳۶). اسیدنیتریک مولار جوشان بر روی ۱۰ گرم خاک با نسبت ۱:۵/۲ و قراردادن در دمای ۱۱۳ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۵ دقیقه انجام شد (۲۳). با توجه به کثرت نمونه‌ها و محدودیت امکانات، اندازه‌گیری نوع کانی رس مقدور نگردید، ولی بررسی منابع انجام شده از خاک‌های گیلان نشان داد که کانی غالب در بسیاری از نمونه‌ها به ترتیب اسمنتیت و بعد از آن ایلیت می‌باشدند (جدول ۱).

محاسبات پارامترهای آماری و توزیع فراوانی جمعیت با استفاده از نرم‌افزارهای SPSS و MSTATC، برآش متفاوت‌های مورد مطالعه بر یکدیگر از طریق روابط رگرسیون با استفاده از نرم‌افزار SPSS و نقشه توزیع جغرافیایی اشکال مختلف پتانسیم و خواص فیزیکی و شیمیایی خاک با استفاده از GIS و از طریق نرم‌افزار Arc/View انجام گردید.

نتایج

پارامترهای آمار توصیفی متغیرهای مورد مطالعه در جدول ۲ نشان داده شده است. میانگین سیلت نسبت به شن و رس بیشتر می‌باشد. واریانس که معیاری از پراکندگی مقادیر در اطراف میانگین می‌باشد برای شن و در مقایسه با سیلت و رس بیشتر است.

pH خاک‌ها در دامنه ۵/۳ تا ۸/۲ قرار دارد و میانگین آن ۷/۰۲ است. واریانس و ضریب تغییرات آن کم و توزیع فراوانی

جدول ۱. کانی غالب و مهم‌ترین کانی همراه در خاک‌های استان گیلان

ردیف	منبع	تعداد کل نمونه‌ها	تعداد نمونه‌ها به تفکیک کانی غالب	کانی غالب	مهم‌ترین کانی همراه
۱	اوستان (۵)	۶	۵	اسمکتیت	ایلیت
۲	امیری (۴)	۸	۱	اسمکتیت	ورمیکولیت
۳	آمارنامه نتایج تجزیه شیمیایی و فیزیکی خاک‌های استان گیلان (۱)	۱۶	۳	اسمکتیت	ایلیت
۴	ترابی گلسفیدی و کریمیان اقبال (۸)	۴	۴	اسمکتیت	کانی‌های مخلوط نامنظم
۵	بخشی‌پور (۶)	۱۶ (رس درشت)	۴	اسمکتیت	ایلیت
۶	ترابی گلسفیدی (۷)	۲۷ (رس درشت)	۸	ایلیت	کائولینیت
۷	حسین‌پور و کلباسی (۱۰)	۲	۴	اسمکتیت	ورمیکولیت
۸	رمضان‌پور و همکاران (۳۳)	۷	۱	اسمکتیت	کلریت
۹	حکیمیان (۱۹)	۱۱	۴	اسمکتیت	ایلیت
			۲	اسمکتیت	ورمیکولیت
			۲	ورمیکولیت	ایلیت
			۲	ورمیکولیت	کائولینیت
			۱	ورمیکولیت	اسمکتیت

جدول ۲. خلاصه آمار توصیفی اشکال پاتسیم و خواص فیزیکی و شیمیایی اندازه‌گیری شده در حاک های مورد مطالعه

متغیر (واحد)	حداکثر	حداقل	میانگین	واریانس	ضریب تغییرات	جذگی *	کشیدگی **	نموداری فرآوانی	شكل
شن (%)	۴	۱	۲۴۳۳	۲۲۸	۱/۴۹۷۶**	۲/۶۱۸۸**	۱/۴۹۷۶**	لگاریتم نرمال	لگاریتم نرمال
سیلت (%)	۱	۱۶	۱۰۴/۰۶	۲۱/۸	-۰/۸۳۹۱	-۱/۷۳۲**	-۰/۸۳۹۱	لگاریتم نرمال	لگاریتم نرمال
رس (%)	۱	۱	۵۳	۲۹/۶	۲۵۷۸	۰/۰۲۵۱ ns	۰/۰۲۵۱ ns	نرمال	نرمال
کربن آنی (%)	۰/۹	۰/۰	۷/۰۵	۲۷۲۶	۱/۱۳	۱/۷۷۲۸**	۱/۷۷۲۸**	۰/۸۵۶**	۰/۸۵۶**
ظرفیت تبادل کاتیونی ($\frac{\text{Cmole}}{\text{kg}}$)	۱۰	۵۶	۳۲۳۳	۸۵۶۱	۲۸/۶	-۰/۱۴ ns	-۰/۱۴ ns	۰/۴۰۵۸	نرمال
pH	۰/۲	۷/۰۲	۷/۰۳۹۷	۹/۰۲	-۰/۰۵۰۵*	-۰/۰۷۱۶ ns	-۰/۰۵۰۵*	-۰/۰۷۱۶ ns	لگاریتم نرمال
(mg/kg) Water soluble ^۱	۸	۹۲	۹/۰۸۳	۵۰/۴۹۵۱	۰/۳۷۸۷۹ ns	*-۰/۸۸۷۹*	*-۰/۸۸۷۹*	-۰/۸۸۷۹*	لگاریتم نرمال
(mg/kg) K-NH ₄ OAc ^۲	۴۵	۳۴۰	۱۰۵/۷۶	۲۸۰/۰۸۸۴	۰/۹۴۹۶*	۰/۰۶۱۶ ns	۰/۹۴۹۶*	-۰/۰۶۱۶ ns	لگاریتم نرمال
(mg/kg) K Nitric acid ^۳	۲۰۰	۱۹۴۰	۶۰۰/۰۲۰۲	۸۹۷۷۸	۰/۸۱۰۸**	۰/۵۰۶۵۶**	۰/۵۰۶۵۶**	۰/۵۰۶۵۶**	لگاریتم نرمال

۱: پاتسیم محلول در آب

۲: pH = $\log_{10} \frac{[\text{K}^+][\text{OAc}^-]}{[\text{NH}_4^+]}$

۳: پاتسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان

۴: پاتسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان

۵: معیاری برای سنجش عدم تقارن در تابع توزیع فراوانی

۶: معیاری از میزان توزیع منحنی توزیع فراوانی در نقطه حد اکثر آن

*: معنی دار در سطح پنج درصد
**: معنی دار در سطح بیک درصد

ns : غیرمعنی دار

جدول ۳. ضرایب همبستگی پتابسیم عصاره‌گیری شده به روش‌های مختلف با یکدیگر و نسبت به خواص فیزیکی و شیمیایی خاک در ۱۰۹ نمونه از شالیزارهای استان گیلان

K- HNO ₃ (mg/kg) ^۱	K- NH ₄ OAc (mg/kg) ^۲	Water Soluble K (mg/kg) ^۳	
۰/۳۶*	۰/۵۳**	۰/۵۳**	رس (%)
۰/۱۸ ns	۰/۳۸**	۰/۴۷**	شن (%)
۰/۱۴ ns	۰/۰۳ ns	۰/۰۸ ns	سیلت (%)
۰/۰۲ ns	۰/۰۷ ns	۰/۰۸۹ ns	کربن آلی (%)
۰/۳**	۰/۴**	۰/۴۷**	اسیدیته
۰/۲۴*	۰/۳۵**	۰/۱۳ ns	ظرفیت تبادل کاتیونی ($\frac{\text{Cmole}}{\text{kg}}$)
	۰/۷۴**	۰/۴۹**	K- HNO ₃ (mg/kg)
		۰/۸۵**	K- NH ₄ OAc (mg/kg)

* : معنی‌دار در سطح پنج درصد

** : معنی‌دار در سطح یک درصد

ns : غیرمعنی‌دار

۱ : پتابسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان

۲ : پتابسیم قابل استخراج به وسیله استات آمونیوم نرمال در $pH = 7$

۳ : پتابسیم محلول در آب

استخراج به روش‌های مختلف در نمونه‌های مورد مطالعه از طریق همبستگی خطی چند متغیره به صورت گام به گام پله‌ای با استفاده از ضریب همبستگی (R)، ضریب تبیین (Adjusted coefficient of determination) ($R^2 a$) تعدیل شده و ضریب رگرسیون جزئی استاندارد شده و ضریب رگرسیون جزئی اسـtantardized partial regression coefficient) (β) مورد برآش و بررسی قرار گرفت (جدول ۵). ضریب β بیانگر اهمیت نسبی تأثیر هریک از متغیرهای مستقل بر متغیر وابسته است و هر متغیر مستقلی که قدر مطلق مقدار ضریب β در آن بیشتر باشد درجه تأثیر آن بر متغیر وابسته بیشتر است (۴۶). نتایج نشان می‌دهد که پتابسیم محلول در آب تحت تأثیر شن، کربن آلی، پتابسیم قابل جذب و pH قرار دارد، به طوری که با توجه به ضریب تبیین تعدیل شده ($R^2 a$)، هفتاد و سه درصد از

خواص فیزیکوشیمیایی خاک در کل نمونه‌ها در جدول ۳ مشخص شده است. از خواص فیزیکی و شیمیایی اندازه‌گیری شده، درصد رس با K-NH₄OAc و پتابسیم محلول در آب همبستگی متوسط ولی معنی‌دار نشان می‌دهند (هردو با $r = 0/53***$). همبستگی بین K-NH₄OAc و K-HNO₃ با پتابسیم محلول در آب ($r = 0/74***$) و بین K-NH₄OAc با پتابسیم محلول در آب ($r = 0/55***$) نسبتاً بالا و معنی‌دار است. ضرایب همبستگی خطی ساده به تفکیک نمونه‌ها در نواحی مختلف نشان داد که تنها در ناحیه گیلان شرقی، همبستگی بین اشکال مختلف پتابسیم قوی و معنی‌دار است ولی در این ناحیه نیز همبستگی هریک از اشکال با خواص فیزیکی و شیمیایی خاک ضعیف است (جدول ۴).

اثر توأم متغیرهای فیزیکوшیمیایی خاک و پتابسیم قابل

جدول ۴. ضرایب همبستگی پتاسیم عصاره‌گیری شده به روش‌های مختلف با یکدیگر و نسبت به خواص فیزیکی و شیمیایی خاک در ۲۴ نمونه از شالیزارهای شرق گیلان

K-HNO ₃ (mg/kg)	K-NH ₄ OAc (mg/kg)	Water soluble K (mg/kg)	
۰/۴۷*	۰/۳۳	۰/۳	رس (%)
-۰/۴۴*	-۰/۳۸	-۰/۴۲*	شن (%)
۰/۱۷	۰/۲۱	۰/۲۸	سیلت (%)
۰/۱۸	۰/۰۷	-۰/۱	کربن آلی (%)
۰/۱۷	۰/۳۱	۰/۳۶	اسیدیته
۰/۴۳*	۰/۳۵	۰/۲۷	ظرفیت تبادل کاتیونی ($\frac{\text{Cmole}}{\text{kg}}$)
۰/۹۱***	۰/۹ ***	۰/۹ ***	K-HNO ₃ (mg/kg)
	۰/۸۸ ***		K-NH ₄ OAc (mg/kg)

جدول ۵. ضرایب رگرسیون خطی چند متغیره از طریق گام به گام پله‌ای برای پتاسیم عصاره‌گیری شده به روش‌های مختلف به عنوان متغیر وابسته و پارامترهای خاکی به عنوان متغیر مستقل در کل نمونه‌های مورد مطالعه

Water soluble K (mg/kg) = ۱/۳۱۷ - ۰/۵۶ Sand (%) + ۰/۲۶۹ pH - ۰/۴۱ O.C (%) + ۰/۲۶ K-NH ₄ OAc (mg/kg)		
متغیر	ضریب	
R = ۰/۸۶***	Sand	-۰/۲۹۱
R' a = ۰/۷۳	O.C	-۰/۲۰۷
	pH	۰/۱۲
	K-NH ₄ OAc	۰/۶۵۷
K-NH ₄ OAc (mg/kg) = -۲۰/۹۹ + ۱/۷۸ CEC (Cmole. Kg ^{-۱}) + ۰/۰۴۲ K-Nitric acid (mg/kg) + ۱/۷۱ Water soluble K (mg/kg)		
متغیر	ضریب	
R = ۰/۸۴***	CEC	۰/۲۳۲
R' a = ۰/۷۱۵	K-Nitric acid	۰/۱۸۲
	Water soluble K	۰/۶۷۷
K-Nitric acid (mg/kg) = ۳۴۰/۱۳ + ۲/۵۱ K-NH ₄ OAc (mg/kg) - ۳/۲۶ Silt (%)		
متغیر	ضریب	
R = ۰/۷۴۷***	K-NH ₄ OAc	۰/۷۳۵
R' a = ۰/۵۵	Silt	-۰/۱۳۸

جدول ۶. وضعیت پتاسیم قابل جذب در خاک‌های شالیزاری استان گیلان

وضعیت دامنه (mg/kg)	در دامنه‌های متفاوت درصد نمونه خاک‌های مورد مطالعه	خیلی کم ۰ تا ۸۰	کم ۸۱ تا ۱۲۰	متوسط ۱۲۱ تا ۱۶۰	کافی > ۱۶۱
۸/۳	۳۲/۱	۲۸/۴	۳۱/۲	۱۶۰	۱۶۱

(شکل‌های ۲ و ۵). علاوه بر آن در این ناحیه اکثر خاک‌های نمونه‌های مورد مطالعه دارای ظرفیت تبادل کاتیونی بیش از ۲۰ سانتی‌مول بار بر کیلوگرم هستند (شکل ۳).

نقشه توزیع جغرافیایی کمیت پتاسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان نشان‌دهنده آن است که مقدار این کمیت در حوزه آبخیز سپیدرود نسبت به نواحی فومنات، گیلان شرقی و غربی بیشتر است (شکل ۶). وضعیت پتاسیم قابل جذب در خاک‌های شالیزاری استان گیلان در جدول ۶ مشخص شده است. براین اساس ۸/۳ درصد خاک‌ها در وضعیت خیلی کم، ۳۲/۱ درصد خاک‌ها در وضعیت کم و ۲۸/۴ درصد خاک‌ها در وضعیت متوسط از نظر پتاسیم قابل جذب قرار دارند.

بحث

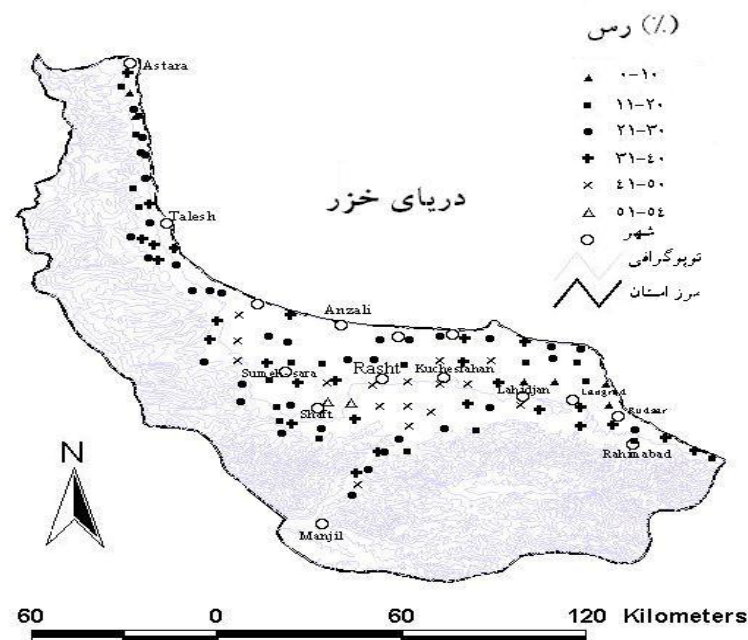
توزیع فراوانی متغیرهای رس و ظرفیت تبادل کاتیونی نرمال است. این توزیع بیانگر آن است که در جامعه نمونه‌ها، جوامع فرعی مجزا وجود ندارد، واریانس یک نواخت است و داده‌های پرت نیز وجود ندارند (۴۵). این شرایط در بسیاری از واحدهای نقشه‌ها غیرمحتمل به نظر می‌رسد مگر آن که نمونه‌برداری به صورت انتخابی، آگاهانه و از طریق یک استراتژی مشخص انجام گیرد و یا آن که شرایط اقلیمی و فرایندهای شیمیایی مؤثر بر رفتار رس و ظرفیت تبادل کاتیونی مشابه و یا مواد مادری نسبتاً یک نواخت باشند. در تحقیق حاضر نمونه‌برداری به صورت تصادفی و بدون پیش فرض مشخص انجام شد ولی شرایط اقلیمی و فرایندهای شیمیایی مؤثر (باتوجه به غرقاب بودن خاک و حاکم شدن شرایط احیایی) در رفتار این متغیرها به طور نسبی یک نواخت‌تر است.

رفتار پتاسیم محلول در خاک را توجیه می‌نمایند و در این میان پتاسیم قابل تبادل با توجه به ضریب β از اهمیت بیشتری برخوردار است (جدول ۵).

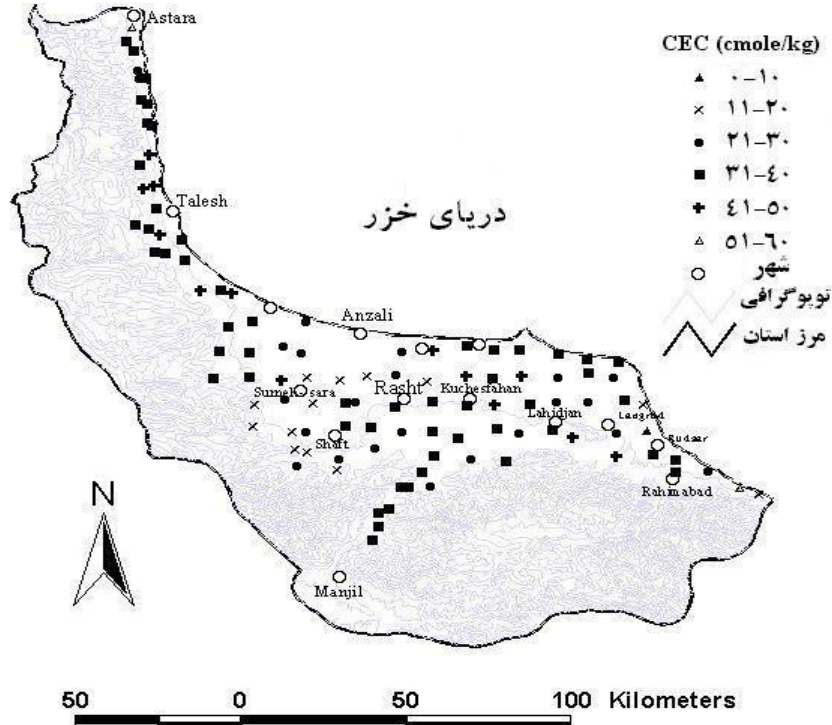
پتاسیم قابل استخراج به وسیله استات آمونیوم (K-NH₄OAc) تحت تأثیر پتاسیم محلول، پتاسیم غیرقابل تبادل و ظرفیت تبادل کاتیونی قرار دارد. این متغیرها با توجه به ضریب تبیین تعديل شده (R^{α})، هفتادو دو درصد از رفتار این پتاسیم را توجیه می‌نماید. با توجه به ضریب β ، پتاسیم محلول به طور نسبی تأثیر بیشتری بر K-NH₄OAc دارد (جدول ۵).

پتاسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان (K-HNO₃) تحت تأثیر سیلت و K-NH₄OAc قرار دارد. این متغیرها پنجاه و پنج درصد از رفتار K-HNO₃ را توجیه می‌نماید و در این میان K-NH₄OAc با توجه به ضریب β از اهمیت بیشتری برخوردار است (جدول ۵).

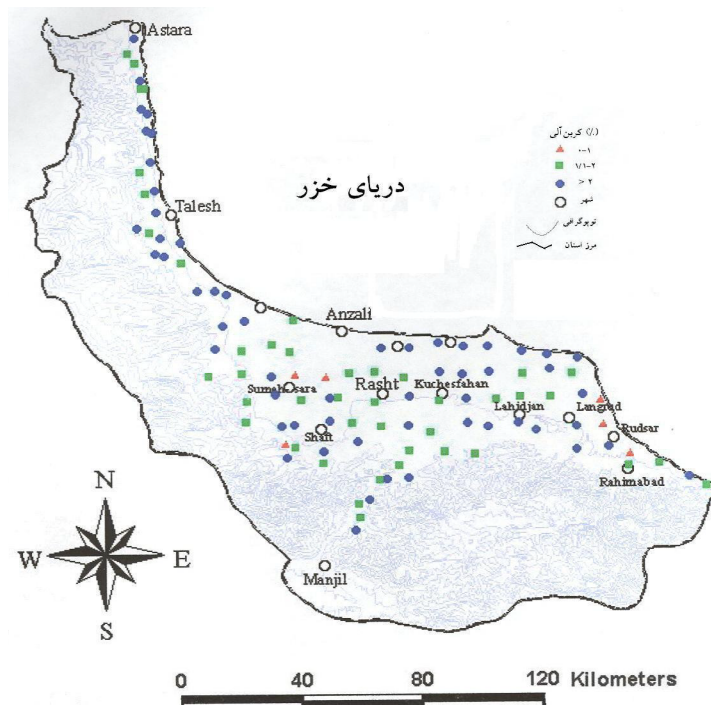
مقایسه داده‌های مربوط به ذرات رس و ظرفیت تبادل کاتیونی نشان می‌دهد که توزیع مکانی این دو متغیر به ویژه در مقادیر کم نسبتاً شبیه هم می‌باشد (شکل‌های ۲ و ۳). نقشه توزیع کمیت کربن آلی نشان می‌دهد که اکثر اراضی شالیزاری استان دارای بیش از یک درصد کربن آلی هستند. در گیلان غربی نیز نمونه خاک‌های با کربن آلی بیش از دو درصد غالب بودند (شکل ۴). پتاسیم قابل استخراج با استات آمونیوم دارای توزیع مکانی تقریباً مشابه با ذرات رس بوده که در آن مقادیر زیاد هر دو متغیر در حوزه آبخیز سپیدرود و مقادیر کم تا متوسط در نواحی فومنات و غرب گیلان قرار دارند. در شرق گیلان علی‌رغم کم تا متوسط بودن مقدار رس، نمونه خاک‌های با مقدار K-NH₄OAc متوسط تا زیاد، غالب هستند



شکل ۲. توزیع جغرافیایی رس (%) در شالیزارهای استان گیلان



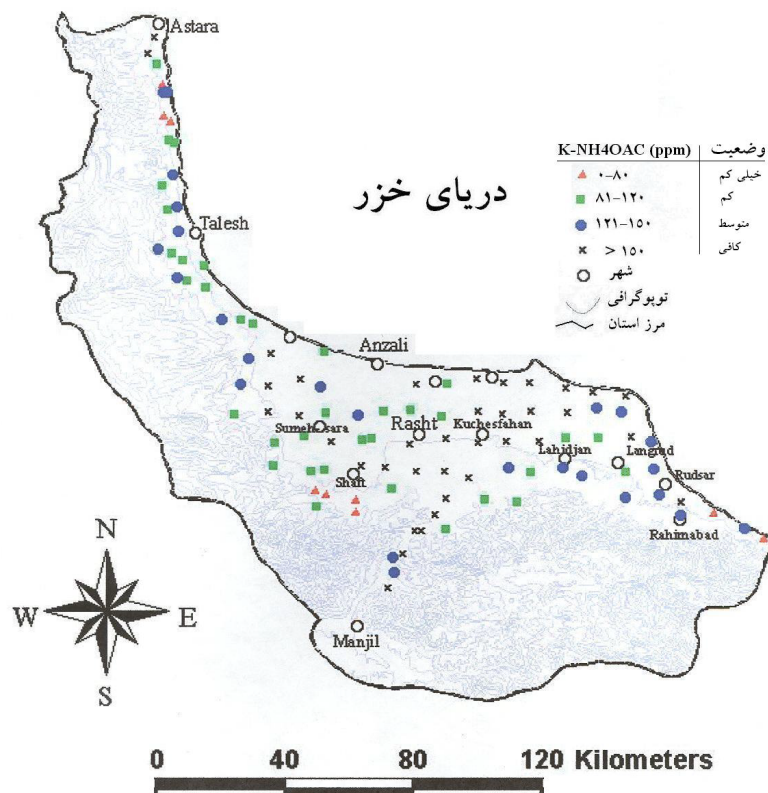
شکل ۳. توزیع جغرافیایی ظرفیت تبادل کاتیونی (Cmole/kg) در خاک‌های شالیزاری استان گیلان



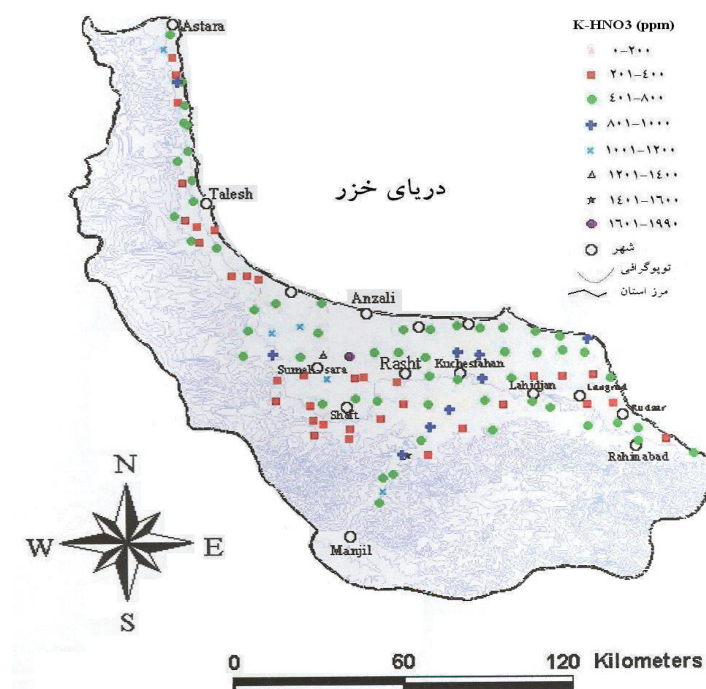
شکل ۴. توزیع جغرافیایی کربن آلی (%) در شالیزارهای استان گیلان

معیاری برای سنجش عدم تقارن در تابع توزیع فراوانی می باشد)، پارامتر کشیدگی (که معیاری از میزان تیزی منحنی توزیع فراوانی در نقطه حداکثر آن است) نیز در متغیرهای شن، سیلت، کربن آلی و پتابسیم قابل استخراج به وسیله اسیدینتریک لپتوکورتیک (Leptokurtic) نامیده می شود. چنین توزیع هایی ترکیبی از دو جامعه نرمال با واریانس متفاوت ولی میانگین مشابه است (۴۶). پتابسیم محلول در خاک دارای پارامتر کشیدگی منفی و معنی دار است. چنین توزیعی پلیتی کورتیک (Platy kurtic) نامیده می شود. این توزیع ممکن است ترکیبی از دو جامعه با میانگین متفاوت و واریانس مشابه باشد (۴۶). واریانس شن، سیلت، کربن آلی و K-HNO₃ به تفکیک هر ناحیه محاسبه گردید (داده ها نشان داده نشده اند). واریانس شن و سیلت در نمونه خاک های ناحیه گیلان غربی بیش از بقیه نواحی است. ناحیه گیلان غربی در شرایط فیزیوگرافی متفاوت و غیریک نواخت تری نسبت به بقیه نواحی قرار دارد. به نظر

توزیع فراوانی متغیرهای سیلت، کربن آلی، پتابسیم محلول در آب و pH غیرنرمال و برای شن، K-NH₄OAc و K-HNO₃ لگاریتم نرمال می باشد. غیر نرمال بودن در توزیع فراوانی بیانگر تغییر در محیط های رسوب گذاری و یا آثار نامتقارن فرایندهای پدowitzیک یا هیدرولوژیک بر متغیرهای فوق است (۴۵). در نواحی گیلان غربی و شرقی، شالیزارها در شرایط فیزیوگرافی متفاوت و غیریک نواخت تری نسبت به گیلان مرکزی قرار دارند که سبب تفاوت در فرایند رسوب گذاری و در نتیجه توزیع مکانی شن و سیلت می گردد. از طرف دیگر کمیت های پتابسیم محلول، تبادلی و غیر تبادل تحت تأثیر عوامل بسیاری مانند مقدار و نوع رس، مقدار رطوبت خاک، نوع گیاه و سابقه کشت، شرایط زه کشی، فعالیت بیولوژیکی موجودات زنده و اضافه نمودن کودهای پتابسیم به خاک قرار دارند که با توجه به تنوع و اختلاف در شدت تأثیر عوامل فوق در خاک های مورد مطالعه امکان انحراف توزیع فراوانی داده ها از نرمال وجود دارد. علاوه بر چولگی (که



شکل ۵. توزیع جغرافیایی پتانسیم قابل جذب، $K\text{-NH}_4\text{OAc}$ (mg/kg)، در خاک‌های شالیزاری استان گیلان



شکل ۶. نقشه توزیع جغرافیایی پتانسیم قابل استخراج به وسیله اسیدنیتریک جوشان، $K\text{HNO}_3$ (mg/kg)، در خاک‌های شالیزاری استان گیلان

(Hydrated potassium) برای نشان دادن پتابسیم جذب شده در این موضع استفاده کرد.

میانگین غلظت پتابسیم محلول در آب ($1/2$ میلی مول در کیلوگرم) در محدوده دامنه غلظت لازم (بین $1/10$ تا 10 میلی مول در کیلوگرم) برای تعادل با پتابسیم هیدراته قرار دارد (۲۷). قوی بودن ضریب همبستگی پتابسیم محلول در آب با $K-NH_4OAc$ ($=0.85^{***}$) تأییدی بر این نظر است. روش‌هایی که برای اندازه‌گیری غلظت پتابسیم در محلول خاک پیشنهاد شده است از نظر نسبت آب به خاک، مدت زمان تماس و نحوه تکان دادن نمونه بسیار متنوع است (۱۷، ۲۳ و ۲۹). معمولاً برای اندازه‌گیری پتابسیم محلول در خاک از آب برای عصاره‌گیری استفاده می‌شود که در روش استفاده شده در این تحقیق علاوه بر نسبت بالای آب به خاک، مدت زمان لازم برای رسیدن به تعادل در مقایسه با روش‌های دیگر طولانی‌تر است (۱۶ ساعت در دمای $26^{\circ}C$ سانتی‌گراد) و در نتیجه غلظت‌های بالاتری از پتابسیم اندازه‌گیری می‌شود. به نظر می‌رسد بالا بودن نسبت آب به خاک و مدت زمان طولانی تماس آب با خاک سبب می‌گردد علاوه بر اثر رقت، بخشی از پتابسیم تبادلی که دارای کمترین قدرت پیوندی و به صورت هیدراته هستند، آزاد و وارد محلول خاک شود (۲۶). با این وجود پتابسیم محلول اندازه‌گیری شده با این روش همبستگی بالایی با عملکرد ($=0.82$) و مقدار جذب پتابسیم در کل گیاه برنج (رقم سپیدرود) ($=0.88$)، در یک آزمایش گلدانی داشته است (۱۳).

با توجه به نتایج تجزیه همبستگی خطی چند متغیره، پتابسیم محلول تحت تأثیر اثر توأم شن، واکنش خاک (pH)، کربن آلی و $K-NH_4OAc$ قرار دارد. پتابسیم موجود در موضع تبادلی مهم‌ترین نقش را در کنترل پتابسیم محلول در خاک دارد و در تعادل مستقیم با این شکل از پتابسیم می‌باشد. علاوه بر آن خاک‌های شالیزاری عمدهاً در چشم‌انداز اراضی دشت‌های آبرفتی و پست قرار دارد و با توجه به سابقه طولانی کشت و زهکشی ضعیف در اکثر مدت سال غرقاب بوده که منجر به

می‌رسد با توجه به فاصله کم کوه تا ساحل و وجود شب تند در این ناحیه نسبت به بقیه نواحی، شرایط منطقه از نظر رسوپگذاری متفاوت بوده و بر توزیع مکانی شن و سیلت اثر گذاشته است. واریانس کربن آلی و $K-HNO_3$ در ناحیه فومنات و حوزه آبخیز سپیدرود بیشتر از بقیه نواحی است. در حوزه آبخیز سپیدرود و بخش وسیعی از ناحیه فومنات آبیاری برنج از طریق رودخانه سپیدرود و شبکه‌های آبیاری منشعب از آن انجام می‌شود. از طرف دیگر شالیزارها در بخش جنوبی این نواحی که مرتفع تر می‌باشند، محدود به اطراف رودخانه‌ها بوده اما در بخش شمالی در دشت‌های دامنه‌ای و دشت‌های ساحلی توسعه یافته‌اند. این وضعیت سبب می‌شود که منطقه از نظر فرآیندهای هیدرولوژی، شرایط زهکشی و محیط‌های رسوپگذاری بسیار متنوع باشد و در نتیجه تاثیر عوامل فوق بر میزان پتابسیم ذخیره و تجزیه مواد آلی تغییرات بسیاری در این مشاهده شود. شارپلی (۳۸) و سخون و همکاران (۳۷) نشان داده‌اند که در داخل هر گروه از خاک‌های با کانی غالب مشابه (گروه‌های کائولینیت، اسمکتیت و مخلوط) همبستگی بین اشکال پتابسیم (محلول در خاک، قابل تبادل و غیرقابل تبادل) و با رس، کربن آلی و ظرفیت تبادل کاتیونی از بسیار ضعیف تا متوسط تغییر می‌کند اما همبستگی بین اشکال مختلف پتابسیم قوی و معنی‌دار است. در ناحیه گیلان شرقی ضرایب همبستگی بین پتابسیم استخراج شده به روش‌های مختلف نسبت به یکدیگر قوی و معنی‌دار است، اما همبستگی هریک از این روش‌ها با خواص فیزیکوشیمیایی ضعیف می‌باشد (جدول ۴). با توجه به موارد فوق به نظر می‌رسد در ناحیه گیلان شرقی از نظر مینرالوژی شرایط همگون‌تری وجود دارد. مطالعات ترابی (۷) و بخشی‌پور (۶) این نظر را تأیید می‌کند.

در مقالات قدیمی موضع جذبی برای پتابسیم به سه بخش سطحی، لبه‌ای و بین‌لایه‌ای تقسیم می‌شود. منگل (۲۷) معتقد است مرز بین موضع جذب سطحی و لبه‌ای دقیقاً مشخص نیست و به دلیل آن که پتابسیم در این موضع به صورت هیدراته جذب می‌شوند، بهتر است از اصطلاح «پتابسیم هیدراته»

به نظر می‌رسد در روش استفاده شده برای اندازه‌گیری پتاسیم محلول در این پژوهش علاوه بر این جزء بخشی از پتاسیم موجود در مواضع پیوندی سطوح بیرونی (موقعیت P) (External planar binding sites (P-position)) کلئیدهای رسی نیز آزاد و سبب افزایش همبستگی پتاسیم محلول در آب و $K\text{-NH}_4\text{OAc}$ می‌گردد. از طرف دیگر خاک‌های با ظرفیت تبادل کاتیونی بالا توانایی زیادی در نگهداری پتاسیم در مواضع تبادلی خواهند داشت. به عبارت دیگر خاک‌هایی که بار الکتریکی منفی سطحی بیشتری نسبت به واحد وزن دارند (مانند خاک‌های با رس غالب اسماکتیت که کانی غالب در اکثر شالیزارهای استان می‌باشند) قابلیت جذب بیشتری برای پتاسیم دارند (۳۸). کانی رسی غالب در شالیزارهای استان گیلان عمدتاً از گروه اسماکتیت و بعد ایلیت می‌باشند (جدول ۱). خاک‌های دارای اسماکتیت به عنوان کانی غالب قدرت بافری بیشتری نسبت به خاک‌های دارای کائولینیت یا ایلیت دارند. در این خاک‌ها در صورت اضافه شدن پتاسیم و با توجه به بالا بودن قدرت پیوندی برای جذب پتاسیم، تعادل به سمت مواضع تبادلی و غیر تبادلی سوق پیدا می‌کند و در نتیجه در مقایسه با خاک‌های غالب از کانی‌های دیگر غلظت پتاسیم محلول کمتر خواهد بود، ولی به تدریج با افزایش درصد اشباع مواضع توسط پتاسیم، قدرت پیوندی کاهش و منطبق با آن غلظت تعادلی پتاسیم در محلول افزایش می‌یابد (۲۹).

میانگین پتاسیم قابل استخراج به وسیله اسید نیتریک جوشان (K-HNO_3) در خاک‌های مورد بررسی در سطح نسبتاً کم تا کم قرار دارند که تأییدی بر مطالعات کاووسی و کلباسی (۱۵) و اوستان (۵) می‌باشد. گروه خاک‌های غالب از نظر کانی اسماکتیت (که کانی غالب در خاک‌های شالیزاری استان می‌باشد) هر چند از نظر $\text{K-NH}_4\text{OAc}$ - غنی هستند ولی غلظت K-HNO_3 در آنها نسبتاً کم است (۴۴). علاوه بر آن به نظر می‌رسد سابقه طولانی کشت بدون افزایش کود پتاسیمی منجر به کاهش پتاسیم قابل جذب و در نهایت پتاسیم غیر قابل تبادل شده است.

تجمع و روند افزایش کربن آلی در خاک می‌گردد و در نهایت این کمیت به صورت یکی از عوامل کنترل‌کننده پتاسیم محلول در خاک درمی‌آید. در خاک‌های غنی از کربن آلی به دلیل ضعیف بودن قدرت پیوندی گروههای عامل کلئیدهای آلی با یون پتاسیم، قدرت بافری کم و حساسیت آنها نسبت به آبشویی پتاسیم زیاد می‌شود (۳۱). از سوی دیگر وجود کربنات‌های آزاد در خاک‌ها سبب می‌شود تا ضمن افزایش pH بر قابلیت استفاده پتاسیم افزوده شود. به نظر می‌رسد در این خاک‌ها بخشی از یون‌های کلسیم و منیزیم به دلیل تشکیل جفت یون و ترکیبات غیرمحلول با کربنات‌ها از رقابت با یون پتاسیم خارج و در نتیجه بر نسبت فعالیت پتاسیم افزوده می‌شود (۲۲). با افزایش درصد شن به دلیل عواملی مانند کم بودن مواضع تبادلی در این جزء معدنی، بزرگ بودن منافذ و زهکشی خوب آبشویی پتاسیم زیاد و از غلظت پتاسیم محلول کاسته می‌شود. در این خاک‌ها اگر آب آبیاری مورد استفاده دارای کاتیون‌های دو ظرفیتی بیشتری نسبت به پتاسیم باشد، تلفات پتاسیم محلول خاک بیشتر می‌شود و از مقدار آن کاسته خواهد شد (۲۰). سه رابی و خوش خواهش (۱۱) ضمن تعیین کیفیت آب آبیاری در مزارع شالیزاری تحت شبکه آبیاری گیلان و فومنات نشان دادند که مقدار کاتیون‌های کلسیم و منیزیم از پتاسیم بیشتر است که بعد از اضافه شدن به خاک منجر به خروج پتاسیم از مواضع تبادلی و ورود آن به محلول خاک می‌شود.

پتاسیم قابل استخراج به وسیله استات آمونیوم براساس نتایج تجزیه همبستگی خطی چند متغیره تحت تأثیر پتاسیم محلول در آب، پتاسیم غیرقابل تبادل و ظرفیت تبادل کاتیونی قرار گرفت که بیانگر برقراری رابطه تعادلی مستقیم و پویا بین اشکال محلول، تبادلی و غیر قابل تبادل است، ولی سرعت تعادل و مقدار نسبی هریک از اشکال در بین خاک‌های مختلف فرق می‌کند (۲۱). با توجه به ضریب β اهمیت نسبی اثر پتاسیم محلول در آب بر $\text{K-NH}_4\text{OAc}$ بیشتر از پتاسیم غیرقابل تبادل و ظرفیت تبادل کاتیونی است.

این پتابسیم محلول پس از وارد شدن به خاک‌های شالیزاری حوزه آبخیز سپیدرود منجر به افزایش قابلیت جذب پتابسیم $K-NH_3OAc$ می‌شود (۱۶). مقدار رس، ظرفیت تبادل کاتیونی، $K-HNO_3$ در ناحیه فومنات نسبت به بقیه نواحی کمتر است. خاک‌های ناحیه فومنات بر روی رسوبات ساحلی قدیمی و نیز رسوبات آبرفتی رودخانه‌ای قرار گرفته‌اند. رسوبات ساحلی قدیمی به ضخامت‌های مختلفی توسط رسوبات ریزبافت دامنه‌ای پوشیده شده‌اند و در اثر فرسایش این خاک‌ها در نزدیکی سطح قرار گرفته‌اند. این خاک‌ها دارای مقادیر زیادی شن و مقادیر بسیار کمتری رس هستند. این وضعیت در اراضی کوهپایه‌ای لاهیجان تا لنگرود و همچنین غرب سیاهکل نیز دیده می‌شود. بالابودن مقدار شن و کم بودن مقدار رس با توجه به کشت ممتد و طولانی برنج بدون اضافه نمودن کود پتابسیمی، کم بودن پتابسیم قابل جذب و پتابسیم غیرقابل تبادل را به دنبال داشته است. بر مبنای حد بحرانی ۱۶۰ میلی‌گرم در کیلوگرم ۶۸/۸ درصد خاک‌های شالیزاری استان گیلان از نظر پتابسیم قابل جذب در وضعیت متوسط تا خیلی کم قرار دارند که به طور عمده در نواحی گیلان غربی و فومنات توزیع یافته‌اند و در صورت نتایج مثبت آزمایش‌های تکمیلی پاسخ گیاه برنج نسبت به مصرف کود پتابسیم، در نظر گرفتن مصرف این کود در مدیریت حاصلخیزی زراعت برنج ضروری است.

نتیجه‌گیری

با توجه به توزیع فراوانی (غیر نرمال و لگاریتم نرمال) اشکال مختلف پتابسیم در شالیزارهای استان گیلان، به نظر می‌رسد این اشکال تحت تأثیر تغییر در محیط‌های رسوب‌گذاری و آثار نامتقارن فرایندهای پدوزنیک و یا هیدرولوژیک قرار دارند و در نتیجه امکان مدیریت یک نواخت حاصلخیزی پتابسیم در تمام سطح شالیزارهای استان وجود ندارد.

پتابسیم غیر قابل تبادل (قابل استخراج به وسیله اسید نیتریک جوشان) در شالیزارهای استان گیلان در سطح نسبتاً کم تا کم قرار دارند. به نظر می‌رسد عواملی مانند غالب بودن کانی

پتابسیم قابل استخراج به وسیله اسید نیتریک جوشان ($K-HNO_3$) تحت تأثیر پتابسیم قابل تبادل و جزء سیلت خاک قرار داشت. خاک‌هایی که از مواد مادری با کانی‌های غالب می‌کا یا فلدسپار پتابسیم منشاء گرفته و هوا دیدگی در آنها کم باشد، دارای درصد قابل ملاحظه‌ای از این کانی‌ها در جزء سیلت خواهد بود (۳۵). در خاک‌های مورد بررسی پتابسیم قابل تبادل نقش مهم‌تری در توجیه مقدار $K-HNO_3$ دارد. در هر گروه از خاک‌های با کانی غالب مشابه پتابسیم قابل تبادل هم‌بستگی قوی با $K-HNO_3$ دارد و در یک مقدار مساوی از پتابسیم قابل تبادل ظرفیت عرضه پتابسیم برای خاک‌های اسمکتیتی از بقیه خاک‌ها بیشتر است (۳۸). علاوه بر آن وجود ترکیبی از ایلیت و مونت‌مورلونایت سبب بهبود روند رهاسازی پتابسیم از خاک برای استفاده گیاهان می‌شود (۳۴). نایدریود و فیشر (۳۰) ضمن مطالعه این پدیده نتیجه گرفته‌اند که وجود اسمکتیت به نگه‌داری پتابسیم در سطح غلظتی کمتر کمک نموده و در نتیجه میزان پتابسیم منتشر شده از فضای بین لایه‌ای بیشتر خواهد بود. هر چند تعداد داده‌ها جهت ایجاد نقشه حاصلخیزی پتابسیم خاک محدودند ولی چند نکته آشکار در توزیع مکانی آنها وجود دارد. توزیع جغرافیایی کمیت پتابسیم قابل جذب نشان می‌دهد که مقدار آن در گیلان مرکزی به ویژه در حوزه آبخیز سپیدرود بیشتر از نواحی گیلان غربی و شرقی است. این الگوی توزیع تقریباً منطبق با توزیع ذرات رس است به طوری که خاک‌های با پتابسیم قابل جذب بالا عمدتاً در خاک‌های با رس بیشتر وجود دارد. به نظر می‌رسد انتقال ذرات رس از مناطق بالادست توسط رودخانه سپیدرود و رسوب متواتی آن در دشت‌های آبرفتی و ساحلی حوزه باعث افزایش مقدار آن نسبت به دیگر نواحی استان شده است. علاوه بر آن با توجه به آنکه این رودخانه از خاک‌های غنی از کانی‌های حاوی پتابسیم (مانند ایلیت) استان‌های کردستان، زنجان و سمنان سرچشم می‌گیرد غلظت یون پتابسیم محلول در آب این رودخانه نسبت به دیگر رودخانه‌های محلی، چشمها و چاهها که به عنوان منابعی برای تأمین آب شالیزارها استفاده می‌شود، بیشتر است و

توصیه کودی نسبت به توجیه مصرف کود پتابسیم ویژه این مناطق اقدام نمود.

با درنظر گرفتن حد بحرانی ۱۶۰ میلی گرم در کیلوگرم،
۶۸/۸ درصد خاک‌های شالیزاری استان گیلان از نظر پتابسیم
قابل جذب در وضعیت متوسط تا خیلی کم قرار دارند که به
طور عملده در نواحی گیلان غربی و فومنات توزیع یافته‌اند.

سیاستگز اری

این مقاله از طرح تحقیقاتی به شماره: ۰۵۵-۷۸-۱۱-۷۸-۱۱۸-۱۱۸ مؤسسه تحقیقات برنج کشور و از محل اعتبار آن مؤسسه اجرا شده است، استخراج شد و بدین وسیله تشکر می‌نماید. از همکاران آزمایشگاه خاک و تغذیه و سرکار خانم بصیری به خاطر همکاری‌های بی‌دریغ ایشان تشکر می‌نماید. همچنین از آفای دکتر ترابی گلسفیدی به خاطر ارائه نظریات ارزنده‌شان تشکر و قدردانی می‌گردد.

اسمکتیت و سابقه طولانی کشت بدون افزایش کود پتابسیم علت ایجاد این شرایط شده است. این شکل از پتابسیم تحت تأثیر پتابسیم قابل تبادل و درصد سیلیت قرار داشت.

پتاسیم قابل جذب در نمونه خاک‌های حوزه آبخیز سپیدرود در مقایسه با خاک‌های بقیه نواحی استان بیشتر است. از طرف دیگر الگوی توزیع جغرافیایی آن منطبق با توزیع ذرات رس است. با توجه به انتقال ذرات رس از مناطق بالادست توسط رودخانه سپیدرود و رسوب متواتی آن در دشت‌های آبرفتی و ساحلی حوزه به همراه میانگین بالای غلظت پتاسیم در آب این رودخانه (۵ میلی گرم در کیلوگرم) به نظر می‌رسد این دو عامل از مهم‌ترین منابع طبیعی تأمین کننده پتاسیم در خاک‌های این حوزه باشند.

مقدار پاتسیم قابل تبادل و غیر تبادلی در خاکهای ناحیه فومنات از بقیه نواحی کمتر است. با توجه به آن که خاکهای این ناحیه از رسوبات ساحلی قدیمی و رسوبات آبرفتی با مقدار رس کم تشکیل شده‌اند، لازم است با توجه به نتایج آزمون

منابع مورد استفاده

۱. آمارنامه نتایج تجزیه شیمیایی و فیزیکی خاک‌های استان گیلان. ۱۳۷۰. بخش تحقیقات خاک و تغذیه. مؤسسه تحقیقات برنج کشور، رشت.
 ۲. احیایی، م. ۱۳۷۶. شرح روش‌های تجزیه شیمیایی خاک. جلد دوم، مؤسسه تحقیقات خاک و آب، تهران.
 ۳. احیایی، م و ع. ا. بهبهانی زاده. ۱۳۷۲. شرح روش‌های تجزیه شیمیایی خاک. جلد اول، مؤسسه تحقیقات خاک و آب، تهران.
 ۴. امیری، ر. ۱۳۷۴. بررسی پتانسیل تشییت و اشکال مختلف پتانسیم در اراضی شالیکاری شرق گیلان. مؤسسه تحقیقات خاک و آب، تهران.
 ۵. اوستان، ش. ۱۳۷۳. بررسی تخلیه پتانسیم از خاک‌های شالیزاری شمال کشور. پایان‌نامه کارشناسی ارشد خاک‌شناسی، دانشکده کشاورزی کرج، دانشگاه تهران.
 ۶. بخشی‌پور، ر. ۱۳۷۲. چگونگی تشكیل، تحول و مینرالوژی خاک‌های منطقه لاهیجان. پایان‌نامه کارشناسی ارشد خاک‌شناسی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان.
 ۷. ترابی گلسفیدی، ح. ۱۳۸۰. پیدایش، رده‌بندی و ارزیابی تناسب اراضی خیس برای کشت برنج در شرق استان گیلان. پایان‌نامه دکتری خاک‌شناسی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان.
 ۸. ترابی گلسفیدی، ح. و م. کریمیان اقبال. ۱۳۷۵. تغییرات مینرالوژی خاک تحت تأثیر زمان بر روی تراس‌های سفیدرود در استان گیلان. خلاصه مقالات پنجمین کنگره علوم خاک ایران، کرج.

۹. توفیقی، ح. ۱۳۷۷. بررسی پاسخ برنج به کود پتسه در خاک‌های شالیزاری شمال ایران. علوم کشاورزی ایران ۲۹(۴): ۸۸۳-۸۶۹.
۱۰. حسین‌پور، ع. و م. کلباسی. ۱۳۸۰. ثبیت پتابسیم و ویژگی‌های بار الکتریکی ذرات رس خاک در شماری از خاک‌های مناطق مرکزی و شمال ایران. علوم و فنون کشاورزی و منابع طبیعی ۵: ۹۳-۷۹.
۱۱. سهرابی، ک. و ی. خوش‌خواهش. ۱۳۷۸. ارزیابی بازده کاربرد آب در برنجزارهای تحت شبکه آبیاری گیلان و فومنات. علوم کشاورزی و منابع طبیعی ایران ۳(۴): ۱-۱۴.
۱۲. شهدی کومله، ع. ۱۳۷۸. بازنگری مدیریت تغذیه گیاه برنج و حاصلخیزی خاک شالیزار. سازمان کشاورزی استان گیلان، رشت.
۱۳. کاووسی، م. ۱۳۷۸. مطالعه عوامل مؤثر در جذب پتابسیم از خاک توسط گیاه برنج و تعیین عصاره‌گیر مناسب برای پتابسیم در برخی از شالیزارهای گیلان. پایان‌نامه دکتری خاک‌شناسی. دانشکده کشاورزی دانشگاه صنعتی اصفهان.
۱۴. کاووسی، م. ۱۳۸۳. کالیبراسیون پتابسیم برای گیاه برنج. گزارش نهایی، مؤسسه تحقیقات برنج کشور، رشت.
۱۵. کاووسی، م. و م. کلباسی. ۱۳۷۸. مقایسه روش‌های عصاره‌گیری پتابسیم خاک برای تعیین سطح بحرانی پتابسیم برای برنج در تعدادی از خاک‌های شالیزاری استان گیلان. علوم کشاورزی و منابع طبیعی ۳(۴): ۵۷-۷۰.
۱۶. یزدانی، م. ر. ۱۳۸۲. تعیین مقدار عرضه پتابسیم توسط منابع مختلف آب آبیاری به شالیزارهای استان گیلان. گزارش نهایی، مؤسسه تحقیقات برنج کشور، رشت.
17. Bhonsle, M. S., S. K. Pal and G. S. Sekhon. 1992. Relationship of K forms and release characteristics with clay mineralogy. *Geoderma* 54: 285-293.
18. Conveys, E. S. and E. O. Mclean. 1969. Plant uptake and chemical extractions for evaluating potassium release characteristics of soils. *Soil Sci. Soc. Amer. Proc.* 33: 226-230.
19. Hakimian, A. 1977. Characteristics of some selected soils in the Caspian Sea Region of Iran. *Soil Sci. Soc. Amer. Proc.* 41: 1155-1161.
20. Jalali, M. and D. L. Rowell. 1999. The effect of cation exchange capacity, source of calcium and rate of potassium application on the leaching of K in a sandy soil. PP. 307. In: A. E. Johnstone and W. Maibaum (Eds.), *Balanced Fertilization and Crop Response to Potassium*. IPI, Basel, Switzerland.
21. James, D. W. and W. H. Weaver. 1975. Potassium in an arid loessial soil: characterization by equilibrium release-absorption in strong salt solutions. *Soil sci. soc. Amer. Proc.* 39: 1106- 1111.
22. Khan, F. A. and T. E. Fenton. 1996. Factors affecting potassium status of alluvial- derived soils of Western Iowa. *Soil Sci. Soc. Amer. J.* 60: 836-842.
23. Knudsen, D., G. A. Peterson and P. F. Pratt. 1990. Lithium, sodium and potassium. PP. 225- 246. In: A. L. Page, R. H. Miller and D. R. Keeny (Eds.), *Methods of Soil Analysis. Part 2*, Agron. Monogr. 9, ASA, Madison, WI.
24. Malvin, J. L., D. G. Westfall and H. M. Colus. 1984. Six years of phosphorous and potassium fertilization of irrigated Alfalfa on calcareous soils. *Soil Sci. Soc. Amer. Proc.* 34: 1111-1115.
25. Martin, H. W. and D. L. Spark. 1983. Kinetics of non- exchangeable potassium release from two coastal plain soils. *Soil Sci. Soc. Amer. J.* 47: 883- 887.
26. Martin, H. W. and D. L. Sparks. 1985. On the behavior of non - exchangeable potassium in soils. *Commun. Soil Sci. Plant Anal* 16: 133-162.
27. Mengel, K. 1993. Potassium status of soils, assessment and utilization. PP. 21-37. In: K. mengel and K. Krauss (Eds.), *Availability of Soils in West Asia and North Africa Status Perspectives*. SWRI and IPI, Tehran.
28. Mengel, K. and K. Kirkby. 1980. Potassium in crop production. *Adv. Agron.* 33: 59-103.
29. Mutscher, M. 1995. Measurement and Assessment of Soil Potassium. IPI res top, no.4. IPI, Basel. Switzerland.
30. Niederbude, E. A. and W. R. Fischer. 1980. Clay mineral transformation in soils as influenced by potassium release from biotite. *Soil Sci.* 130: 225- 231.
31. Portela, E. A. 1993. Potassium supplying capacity of northeastern portuguese soils. *Plant and soil* 154: 13- 20.
32. Rahmatullah Salim, M. and K. Mengel. 1993. Potassium uptake by plants as affected by soil conditions. PP. 167- 177. In: K. Mengel and K. Krauss (Eds.), *K Availability of Soils in West Asia and North Africa- Status and Perspectives*. SWRI and IPI, Tehran.

33. Ramzanpour, M., M. A. Bahmaniar, M. H. Roozitalab and M. J. Malakouti. 1992. The effect of continuous rice cultivation on the morphology and clay mineralogy of paddy soils in Northern Iran. *Jast.* 1: 53-65.
34. Rich, C. I. 1968. Mineralogy of potassium. PP. 79-108. In: V. J. Kimler, S. E. Younts and N. C. Brady (Eds.), *Role of Potassium in Agriculture*. American society of Agronomy. Madison, WI.
35. Saleem Akhtar, M. 1993. Potassium availability as affected by soil mineralogy. PP. 139-156. In: K. Mengel and K. Krauss (Eds.), *K Availability of Soils in West Asia and North Africa- Status and Perspectives*. Swri and IPI, Tehran.
36. Schneider, A. 1997. Release and fixation of potassium by a loamy soil as affected by initial water content and potassium status of soil samples. *Europ. J. Soil Sci.* 48: 263-271.
37. Sekhon, G. S., M. S. Brar and A. Subba Rao. 1992. Potassium in some Benchmark soils of India. PRll special publications. 3: 1-83.
38. Sharpley, A. N. 1989. Relationship between soil potassium forms and mineralogy. *Soil Sci. Soc. Amer. J.* 52: 1023-1028.
39. Sharpley, A. N. 1990. Relation of fertilizer potassium in soils of deffering mineralogy. *Soil Sci.* 149: 44-51.
40. Skogley, E. O. and V. H. Haby. 1981. Predicting crop responses on high potassium soils of frigid temperature and ustic moisture regims. *Soil sci. soc. Amer. J.* 45: 533- 536.
41. Tisdale, S. L., W. L. Nelson and J. D. Beaton. 1985. *Soil Fertility and Fertilizers*. 4th ed., Macmillan pub. Co., New York.
42. Uribe, E. and F. R. Cox. 1988. Soil properties affecting the availability of potassium in highly weathered soils. *Soil Sci. Soc. Amer. J.* 52: 148-152.
43. Wilding, L. P. and L. R. Dress. 1983. Spatial variability and pedology. PP. 83-116. In: L. P. Wilding, N. E. Smeck and G. F. Hall (Eds.), *Pedogenesis and Soil Taxonomy. I. Concepts and Interactions*. Elsevier sci., Pub., North Holland.
44. Wood, L. K. and E. E. Deturk. 1941. The absorption of potassium soils in non- replaceable forms. *Soil Sci. Soc. Am. Proc.* 5: 152-161.
45. Young, F. G., R. D. Hammer and D. Larsen. 1999. Frequency distributions of soil properties on a loess- manhed Missouri watershed. *Soil sci. Soc. Amer. J.* 63: 178-185.
46. Zar, J. H. 1996. *Biostatistical Analysis*. Prentice- Hall International INC., USA.