

تأثير القوة الأيونية للمياه على تحرر البوتاسيوم من بعض الترب الكلسية في محافظة نينوى

محمد علي جمال العبيدي حازم محمود أحمد
كلية الزراعة والغابات / جامعة الموصل / العراق

الكلمات الدالة:

القوة الأيونية ، تحرر

البوتاسيوم ، معادلة الانتشار ،
الترب الكلسية.

للمراسلة:

محمد علي جمال العبيدي
كلية الزراعة والغابات.

جامعة الموصل

الاستلام :

16-4-2013

القبول:

20-5-2013

الخلاصة

أجريت دراسة مختبرية لتحديد سلوكيّة و تحرر البوتاسيوم من طوريه المتبدال وغير المتبدال بطريقة الجريان الهادئ (الإزاحة الأمتراجية) في أعمدة تربة مستثارة جمعت من منطقتي الفاضلية والحمدانية شرق مدينة الموصل في شمالي العراق والمصنفة ضمن مجموعة الترب العظمي Calcid ولهذه دراسة روي مستمرة بهدف دراسة تأثير مدة الجريان على سعة وسرعة التحرر والانتشار من التربة باستخدام نوعين من المياه مختلفتين في القوة الأيونية. أشارت النتائج إلى تفوق البوتاسيوم المتحrir التجمعي المياه ذات القوة الأيونية العالية على ما تم تحرره بفعل المياه ذات القوة الأيونية المنخفضة ، وأن هناك علاقة ارتباط عالية المعنوية لمدة الجريان على سعة التحرر $R^2 = 0.79 - 0.98$ وأن عملية التحرر كشفت عن وجود مسارين الأول يمثل البوتاسيوم المتحrir من الطور المتبدال والثاني يمثل البوتاسيوم المتحrir من الطور غير المتبدال. كما حصل انخفاض تدريجي لعملية التحرر بتعاقب دورات الري وقد بلغ معامل السرعة من ترب الدراسة حسب معادلة الانتشار $(0.048 - 0.146)$ و $(0.125 - 0.256)$ سنتي مول. كغم⁻¹. دقيقة^{-½} بفعل المياه ذات القوة الأيونية العالية وذات القوة الأيونية المنخفضة على التوالي.

الكلمات المفتاحية :

Effect of Water Ionic Strength on Potassium Desorption for Some Calcareous Soils in Nineveh Province

Mohammed Ali J. Al-Obaidi, Hazim M. Ahmed and Mohammed Tahir S. Khalil
College of Agriculture and Forestry / University of Mosul / Iraq.

Abstract

A laboratory study was conducted to determine potassium desorption behavior from exchangeable and non-exchangeable phases by using miscible displacement technique for disturbed soil columns sampled from two locations in Mosul at northern of Iraq which were classified within soil great group (Calcic) for ten continuous irrigation cycles to study effect of flow time of two qualities of water differ in their ionic strength on rate and capacity of potassium desorption and diffusion from soils. Results showed higher values of accumulative desorbed K⁺ by sulfuric water, a high significant correlation of flow time on K⁺ desorption capacity R² (0.79 - 0.98). Desorption process appeared two different pathways representing exchangeable and non-exchangeable K⁺ respectively. Also a graduate depression of desorption process is occurred by alternative irrigation cycles. Soils coefficient K⁺ desorption by low ionic strength waters were ranged from (0.048 - 0.146) , (0.125 - 0.256) C.mole.kg⁻¹.mint.^{-½} for high and low ionic strength for both studied soils respectively.

Received:

16-4-2013

Accepted:

20-5-2013

المقدمة

وتقنيات الاستخلاص وسرعتها ومدة تماس محلول الاستخلاص مع التربة ونوع المعادن السائدة ودرجة الحرارة (Zarrabi و Jalali 2008, Sparks 1989) ويستند المدخل النظري لهذا المفهوم على القوانين المعتمدة على سرعة التفاعل بهدف حساب معامل سرعة التفاعل K_d ونصف عمر التفاعل $t^{1/2}$ (Sposito 2008) ، وأكّدت كثيُر من الدراسات أن سلوك البوتاسيوم سواء الممتر أو المتحرر يرتبط بعوامل منها المعادن الحاملة له وتغييرات درجات الحرارة والتوجيه التي تحكمها تعاقب فترات الجفاف والأبتلال (Shen و Stucki 2004) . كما يتأثر محلول التربة بكمية البوتاسيوم الموجودة اعتماداً على سرعة الأبتلال

من التفاعلات الكيميائية التي تحدث للبوتاسيوم في التربة هي الأمتاز والتحرر والإذابة للمكونات المعدنية الصلبة خلال مرور الماء في جسم التربة (Sparks 1989) وأن السبيل الأمثل لوصف هذه التفاعلات هو التحول من المعايير التقليدية إلى المعايير الحركية (Mengle و Rahmatullah 2000, Sparks 1998, Majumbar 2002) ، ويطلب تطبيق ذلك إدخال عامل الزمن مع الكمية المتحركة ثم وصفها بمعدلات رياضية (Majumbar 2002) والتي تكون ذات طابع تجريبي أو تستند على أساس كيميائي ويعبر عن ذلك بمعامل سرعة التحرر وهو قيمة حرارية. ولكن الترب تختلف في سرعة تحررها للبوتاسيوم اعتماداً على عدة عوامل منها نوع المستخلص

مجلة تكريت للعلوم الزراعية

Essington و Dubey و آخرون (2007) إلى التأثير الكبير للمياه على التركيب الكيميائي لمحلول التربة وأن عملية الري ستؤدي إلى تحرر أيونات منها البوتاسيوم وأن مقدار ما يتحرر من موقع التبادل وإذابة المعادن الحاملة للبوتاسيوم يعتمد على قدرة المياه المارة على استبدال البوتاسيوم القابل للتبدل في هذه المعادن (Brar و Bagwa و Razaei 2009) من خلال دور القوة الأيونية للمياه في زيادة كربونات الكالسيوم الذي ينتج عنه تحرر الكالسيوم وينعكس ذلك على معامل سرعة تحرر البوتاسيوم. ونظراً لأهمية المياه في تطوير الزراعة في المناطق الجافة وبشأن الجافة وما تحتويه هذه الترب من محتوى قابل للتحrror ولكن يسرع واطئة (العيدي 2006) ولأجل معرفة دور القوة الأيونية للمياه على تحرر البوتاسيوم من الترب والمعادن أجريت هذه الدراسة.

(Shen و Stucki 2004) . كما يتأثر محلول التربة بكمية البوتاسيوم الموجودة اعتماداً على سرعة استنزافه من قبل النبات أو ما يتحرر من إطار الأمتاز (Abdul Hammam و آخرون 2007) ويرتبط البوتاسيوم بقوى أرتباط يكتروستاتيكية مختلفة مع الغرويات ذات الشحنة السالبة عند موقع الأمتاز على حافات أوجه معادن الطين أو بين الطبقات (Havlin و آخرون 2005) . ويعتمد البوتاسيوم المتحرر على كمية المياه المارة خلال عمود التربة والتي تكون بدورها دالة للتركيبة الأيونية المتمثلة بالقوة الأيونية للمياه ونسبة أمتاز الصوديوم SAR ، فقد وجد الكيكي (2013) أن زيادة القوة الأيونية للمياه أدى إلى زيادة البوتاسيوم المتحرر عند SAR ثابت من الترب الكلسية (Jalali 2007) ، كما حصل على فيم بوتاسيوم متحرر بزيادة القوة الأيونية وقيم SAR للمياه في دراسته على ترب إيرانية ذات مادة أصل كلسية ، وقد أشار (2005)

مواد البحث البحث

اختير موقع الفاضلية والحمدانية في محافظة نينوى في شمالي العراق من رتبة Aridisols ضمن مجموعة الترب العظمى (Calcidic) (Anonymous 2008) على عمق 30 سم . جلت عينة الماء ذات القوة الأيونية العالية من أحدى عيون المياه المعدنية المحلية في منطقة القرىيات قرب موقع جامعة الموصل وجلبت عينة الماء الثانية ذات القوة الأيونية المنخفضة من نهر دجلة ضمن محافظة نينوى. قدرت بعض الخصائص الفيزيائية والكيميائية للترب والمياه استناداً للطرائق الواردة في (Carter و Gregorich 2008) . صنفت المياه حسب مختبر الملوحة الأمريكي (Richards 1954) . تم السماح للتوسيع من المياه بالمرور الهادئ خلال أعمدة ترب طبيعية بطول 30 سم ونصف قطر 6.5 سم بطريقة العمق الثابت وبعمق ضاغط قدره 4 سم فوق سطح التربة في نظام الغر المستمر وبسرعة جريان قدرها 1 مل. دقيقة⁻¹ (Spark and Martin 1983) . تم تسجيل زمن نزول أول قطرة لرواحش الاتزان وأخذت عينات كل عشرة دقائق استمرت عملية الإزاحة الأمتازية لغاية 240 دقيقة.

1- قدرت كمية البوتاسيوم الذائبة في محلول الاتزان باستخدام جهاز قياس العناصر باللهم الضوئي Flame photometer و تم التعبير عن البوتاسيوم بوحدات C.mole.kg⁻¹

2- تم حساب معامل سرعة تحرر أيون البوتاسيوم بإخضاع النتائج إلى معادلة الانتشار ذات القطع المكافى Parabolic diffusion model تتصل على :

$$C_t = C_0 - K_r t^{1/2}$$

حيث أن Ct : تركيز البوتاسيوم القابل للتتحرر عند الزمن t ، K_r : معامل سرعة التحرر ، t : الزمن (دقيقة) .

الجدول (1) : بعض الخصائص الفيزيائية والكيميائية لتراب الدراسة ..

الوحدة	الموقع		الصفة
	الحمادانية	الفاضلية	
	373	375	الطين
	384	387	الغررين
غم. كغم ⁻¹	243	238	الرمل
	210	188	معدن الكربونات
	13.5	14	المادة العضوية
dS.m ⁻¹	0.37	0.47	مستخلاص التوصيل الكهربائي
	7.3	7.2	الدالة الحامضية 1 : 1
سنتي مول شحنة. كغم ⁻¹	18.7	18.9	السعبة التبادلية الكاتيونية
	2.4	2.6	الكلاسيوم
	0.8	1.1	المغنيسيوم
	0.45	0.87	الصوديوم
ملي مول. لتر ⁻¹	0.06	0.11	الأيونات البوتاسيوم
	1.9	2.1	البيكاربونات الذائية
	1.3	2.3	الكيربيات
	0.14	0.13	الكلوريدات

الجدول (2) بعض الخصائص الفيزيائية والكيميائية لمياه الري المستخدمة في الدراسة

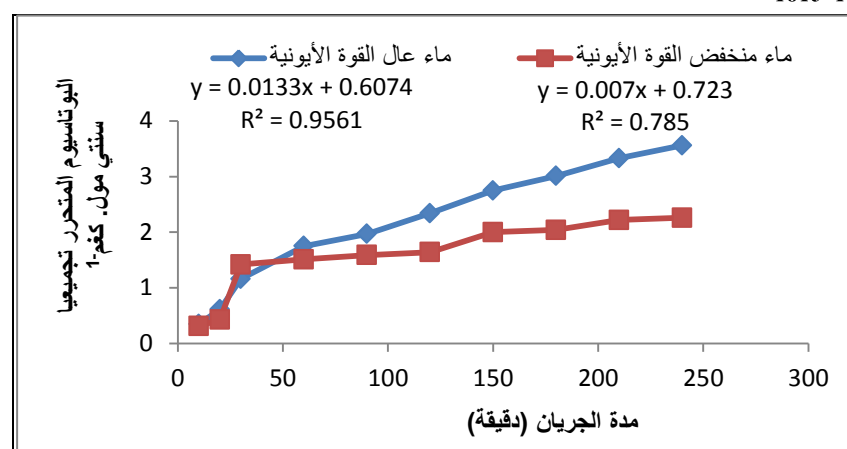
تصنيف المياه	SAR	K ⁺	Na ⁺	Mg ⁺²	Ca ⁺²	EC dS.m ⁻¹	pH	القوة الأيونية للمياه
								مول. لتر ⁻¹
C ₄ S ₁	7.63	1.8	37	20	3.5	8.6	7.8	11.2 × 10 ⁻⁵
C ₂ S ₁	0.28	0.05	0.56	2.0	2.0	0.86	8.0	1.12 × 10 ⁻⁵

النتائج والمناقشة

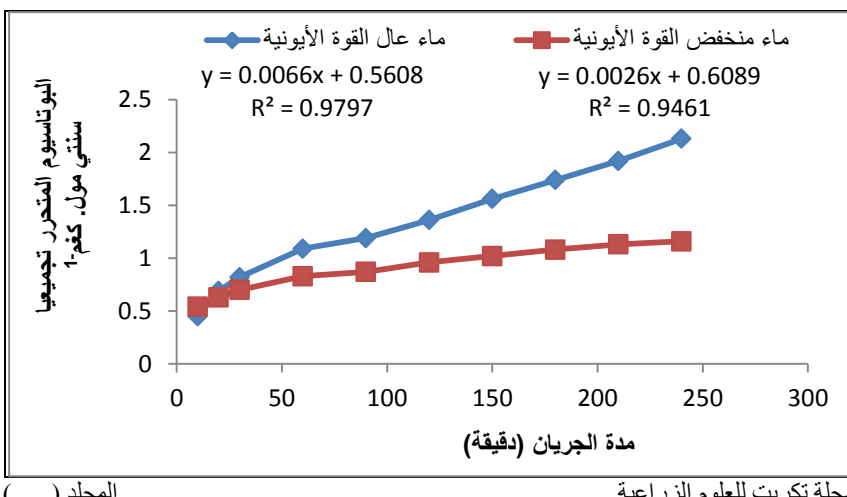
للمياه SAR المرافق للفوة الأيونية أدى إلى زيادة تحرر البوتاسيوم عن طريق عمليات التبادل والإزاحة نحو محلول الجاري في جسم التربة. ومن خلال متابعة عملية التحرر الشكلين (1 و 2) يتضح بأنها تمر في مرحلتين الأولى مرحلة تحرر الطور المتبدال والتي لا تليث سوى دقائق معدودة يعقبها تحرر بطيء من الطور الصلب يعبر عن حركة الطور غير المتبدال إلى محلول التربة المتعدد بفعل جريان الماء كونه أقل تركيزاً من البوتاسيوم بفعل عملية الانتشار التي تخضع لقانون فكس Ficks law . كما أن استمرار تعاقب المياه وتتجدد في عملية الإزاحة الأمتزاجية الهادئة المارة من خلال أعمدة الترب أدى إلى زيادة في الكمية التجريبية للتتحرر عن طريق أحداث تغير مستمر في حركة المواد المذابة بسبب عمليات التبادل الأيوني و عمليات الإزاحة للمعادن الحاملة للبوتاسيوم (2003, Sparks) . أن ارتفاع قيم البوتاسيوم المتحررة خلال المرحلة الأولى وتفوقها على بقية فترات التفاعل

تشير النتائج المبينة في الشكلين (1 و 2) إلى وجود ارتباط عالي المعنوية بين البوتاسيوم المتحرر ومدة الجريان . مما يؤكّد دور مدة تماّس المياه على الكمية المتحررة من البوتاسيوم لموقع الدراسة. إذ يلاحظ أن ما تحرره المياه من بوتاسيوم التربة أزداد بصورة تراكمية بزيادة مدة مرور المياه. وقد بلغت الكمية المتحررة (2.26 و 3.56 سنتي مول. شحنة. كغم⁻¹) من تربة الفاضلية باستخدام مياه ذات قوة أيونية منخفضة ومياه أخرى ذات قوة أيونية عالية على التوالي، في حين بلغت سعة التحرر الكلية خلال مدة الجريان (1.6 و 2.3 سنتي مول. شحنة. كغم⁻¹) من تربة الحمادانية باستخدام المياه ذات القوة الأيونية المنخفضة والعالية على التوالي. أن اختلاف كمية البوتاسيوم المتحررة من الترب يعكس دور كل من القوة الأيونية للمياه، فالمياه ذات القوة الأيونية العالية لها دور كبير في الضغط على الطبقة الكهربائية المزدوجة الأمر أكثر من تلك ذات القوة الأيونية المنخفضة الذي يجعل التربة أكثر عرضة للتتحرر، كما أن ارتفاع قيم نسب امتراد الصوديوم

الشكل (1) : تأثير نوعية المياه
ومدة جريانها على تحرر البوتاسيوم
في تربة الفاضلية

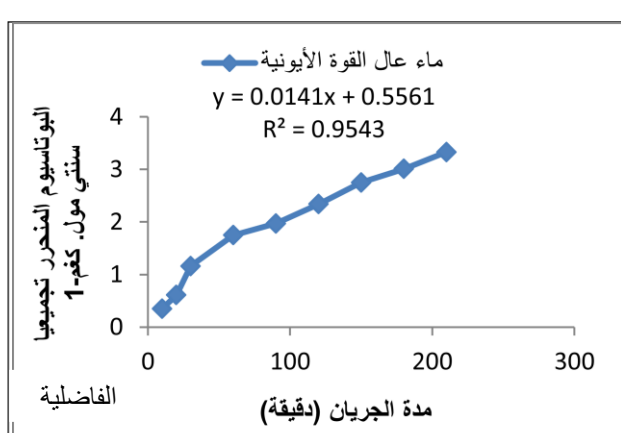
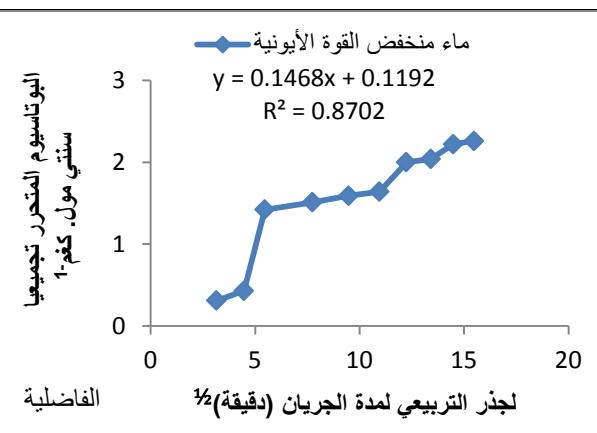


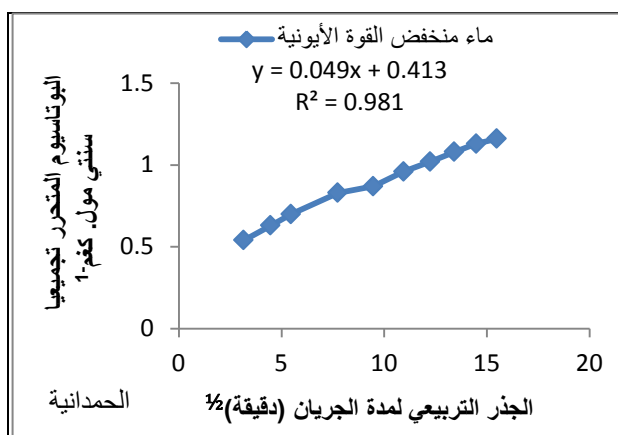
الشكل (2) : تأثير نوعية المياه
ومدة جريانها على تحرر
البوتاسيوم في تربة الحمدانية



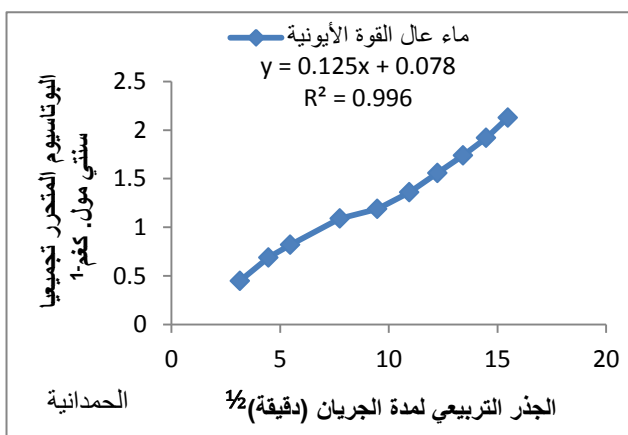
(العدد) (المجلد) ()

مجلة تكريت للعلوم الزراعية





(2013) ، ومن جهة فأن زيادة الذوبان يؤدي إلى رفع القوة الأيونية للمياه خلال مدة التفاعل. ولبيان مدى تأثير نوعية المياه على سرعة تحرر البوتاسيوم وفق معادلة الانتشار ، فقد أظهر الجدول (3) أن معامل سرعة التحرر وبغض النظر عن التربة فأن المياه ذات القوة الأيونية العالية كانت أسرع تحرراً من المياه ذات القوة الأيونية المنخفضة وهذا يعود إلى دور القوة الأيونية للمياه في زيادة إذابة معادن الكربونات والذي ينتج عنه تحرر الكالسيوم والمغنيسيوم واللذان يساهمان في زيادة عملية التبادل الأيوني وبالتالي تحرر البوتاسيوم مما يعكس على معامل التحرر (العبيدي و آخرون, 2012) . أما التباين في قيم ثابت سرعة التحرر من تربتي الدراسة قد يعود إلى التباين في محتواهما من كربونات الكالسيوم الجدول (1) و البوتاسيوم الذائب ، ولأجل التقويم الخصوبي للبوتاسيوم المتحرر فقد اعتمد ما جاء به Loveland و Goulding (1986) و طبقه الزبيدي و العبيدي (2001) و أحمد و العبيدي (2012) في ترب عراقية و في ترب موريتانيا سعد الله و بن بلة (2005) و في ترب سوريا نعناع و آخرون (2007) باعتماد قيم سعة البوتاسيوم المتحرر من التربة للطور المتبادل وغير المتبادل والبالغة 46 - 161 ملغم. كغم⁻¹ لترتبتي الفاضلية والحمدانية على التوالي نتيجة استخدام المياه ذات قوة أيونية عالية حيث تم احتساب الكمية المتبادلة من امتداد الجزء الأول لمسار التحرر M_1 بينما تم احتساب الكمية



الأخيرة يعود إلى ضعف قوة ارتباط الأيون على سطح الغرويات المسئولة عن الأمتاز ما يؤدي إلى سهولة تحرره وأن زيادة مدة التفاعل أسهمت في زيادة كمية الأيون المرتبط المضاف. في حين يوضح الشكل (3) مسار عملية التحرر وفق دالة الانتشار والحاصلة نتيجة التبادل الأيوني والذوبان الجزيئي للمعادن الحاملة للبوتاسيوم (البوتاسيوم غير المتبادل) وذلك اعتماداً على نوعية المياه المارة خلال جسم التربة بعد ما وصلت عملية التبادل إلى حد الاستقرار ، فالمياه ذات القوة الأيونية العالية أمتزت الكييات القابلة للتبادل وهذا يعكس تأثير نوعية المياه في أغذاء معقد التبادل بأيونات الكالسيوم والمغنيسيوم والصوديوم والمعبر عنه بقيمة SAR وفق قانون النسب Ratio law بينما أدى اختلاف القوة الأيونية للمياه وجود الأيون المشترك إلى تحرر من ذوبان المعادن الحاملة له (الكيكي, 2013) بين الجدول (3) أن سعة تحرر البوتاسيوم والتي هي مجموع البوتاسيوم المتحرر خلال 240 دقيقة من تربة الفاضلية كان أقل من سعة تحرره في تربة الحمدانية والتي بلغت من 0.117 - 0.412 ستى مول. كغم⁻¹ باستخدام المياه ذات القوة الأيونية المنخفضة ، ومن 0.398 - 0.760 ستى مول. كغم⁻¹ بفعل المياه ذات القوة الأيونية العالية ، وقد يعود سبب تفوق المياه إلى دور القوة الأيونية للمياه والتي تعمل على تحرر أيونات الكالسيوم والمغنيسيوم إلى طور التربة السائل وإعادة ألتزان محلول التربة الكلسية مما يرفع قيمة SAR المياه وبالتالي تزداد قدرة التبادل الأيوني (الكيكي

الجدول (3) : تأثير نوعية المياه على سعة تحرر البوتاسيوم حسب معادلة الانتشار ذات القطع المكافئ.

معامل التحديد R^2	البوتاسيوم المتحرر		القدرة على امتصاص الماء مول. لتر⁻¹	الموقع لفاضلية الحمدانية
	سرعة التحرر ستي مول. كغم⁻¹ · ½	سعه التحرر ستي مول. كغم⁻¹		
0.87	0.146	0.117	1.12×10^{-5}	لفاضلية
0.95	0.256	0.398	11.2×10^{-5}	
0.98	0.048	0.412	1.12×10^{-5}	
0.99	0.125	0.760	11.2×10^{-5}	الحمدانية

مايكا التربة الشكل (3) ووفق الحدود المبينة في الجدول (4) و التي أشار إليها Goulding (1986 Loveland) فإن سعة وسرعة ما تحرر المياه ذات القوة الأيونية المنخفضة من البوتاسيوم هي أقل بقليل من سعة وسرعة ما تحرر المياه ذات القوة الأيونية العالية والتي هي دون الح الحرج مما يتطلب إجراء المزيد من الدراسات التي تعمل على رفع سعة وسرعة تحرر البوتاسيوم في الترب

غير المتباعدة M_2 لامتداد مسار الخط الثاني وأن مجموع ما يتحرر من الطورين يعبر عما يتحرر من مايكا التربة (1987, Goulding) . أما سرعة التحرر الم عبر عنها R_1 للطور المتبادل من ميل العلاقة الخطية لمسار تفاعل الجزء الأول R_2 يعبر عن سرعة التحرر من الطور غير المتبادل من ميل العلاقة الخطية للجزء الثاني من مسار التحرر وأن قيمة $(R_1 + R_2)/2$ تعبّر عن سرعة تحرر البوتاسيوم من

الجدول (4) : تأثير نوعية المياه على تحرر البوتاسيوم من الماياكا
حسب معادلة الانتشار ذات القطع المكافئ.

البوتاسيوم المتحرر من الماياكا				الموقع
سرعة التحرر ستي مول. كغم ⁻¹	سرعة التحرر ستي مول. كغم ⁻¹	القوة الأيونية للمياه مول. لتر ⁻¹		
9	161	1.12×10^{-5}	الкционي والحد الحرج للبوتاسيوم المتحرر	لغاصلية
24	297	11.2×10^{-5}		الحمدانية
28.5	46	1.12×10^{-5}		
50	156	11.2×10^{-5}		
500	2000			
(سرعة تحرر منخفضة) (سرعة تحرر منخفضة)				

المصادر

- العراقية. المجلة العراقية لعلوم التربة المجلد 1 : (2) : 282 - 290.
- الكيكي، رضوان عبد الله محمد، (2013). تأثير نوعية المياه على حركيات تحرر البوتاسيوم في بعض ترب محافظة نينوى. رسالة دبلوم ، كلية الزراعة والغابات ، جامعة الموصل.
- سعد الله، علي محمد وأحمد ولد محفوظ بن بلة (2005). تحرر البوتاسيوم من بعض ترب موريتانيا. المجلة العراقية لعلوم التربة المجلد 2 (1) : 282 - 290.
- نعمان، احمد، محمد ثروت وفاطمة جاسم محمود (2007). مساهمة في تحديد النموذج الرياضي لحركة تحرر البوتاسيوم في ترب حوض العاصي الأوسط. مجلة جامعة تشرين للدراسات والبحوث العلمية، سلسلة العلوم البيولوجية، 2 ، (1) : 123 - 144 .
- Abdul Hammam, A. M. R., Rahmatullah and M. Wagas (2007). Potassium adsorption characteristics of four different textured alkaline calcareous soils. Pakistan Journal of Agricultural Science. 44 : 242 - 247.
- Anonymous, (2008). Key to Soil Taxonomy. Soil Survey Staff,10th edition. USDA, NRCS. USA.
- Brar, B. S. and M. S. Bagwa (1999). Release of calcium and magnesium in arid zone soil of Punjab and its description using different mathematical methods. Journal of Indian Society Soil Science. 47. 4 : 715 - 720.
- Carter, M. R. and E. G. Gregorich (2008). Soil Sampling and Methods of Analysis 2nd edition. Canadian Society of Soil Science. Canada
- Dubey, D. D. ; R. K. Gupta ; S. C. Tiwari and O. P. Sharma (2007). Effect of water quality on release precipitation of ions in a Vertic Ustochrept. Journal of Plant Nutrition and Soil Science. 151:375 - 378 .

- Essington, M. E. (2005). Soil & Water Chemistry, an Integrative Approach . CRC Press .
- Goulding K. W. T. and P.J. Loveland (1986). The classification and mapping of potassium reserve in soils of England and Wales. Journal of Soil Science, 37 : 555 - 565.
- Goulding, K.W.T. (1987). Potassium fixation and release in methodology in soil research proceed, 20th Collog. Int. Potash. Inst., pp. 125-142.
- Havlin, J. L. ; J. D. Beaton ; S. L. Tisdale and W. L. Nelson (2005). Soil Fertility and Fertilizers. 7th. ED., Upper Saddle River. New Jersey.
- Jalali, M. (2007). Spatial variability in potassium release among calcareous soils of Western Iran. Geoderma, 140 : 42 - 51.
- Majumbar, K. ; K. S. Sanyal and S. Datta (2002). Potassium release and fixation behavior of mineralogy different soils of India. 17th World Congress of Soil Science. 28 : 983 - 993.
- Martin, H. W. and D. L. Sparks (1983). Kinetics of non-exchangeable potassium release from two coastal plain soils. Soil Science Society of American Journal. 47: 883 - 887.
- Mengle, K. and H. D. Rahmatullah (1998). Release of potassium from the silt and sand fraction of loess-derived soils. Journal of Soil Science. 163 : 805 - 813.
- Razaie M. and S. A. R. Movahedi (2009). Kinetics of potassium description from loess soil, soil mixed with zeolite and clinoptilolite zeolite as influenced by calcium and ammonium. Journal of Applied Science. 9: 3335 -3342.
- Richards, L. A. (1954). Diagnosis and Improvement of Saline And Alkali Soils. Agriculture Handbook No.60 USDA Washington.
- Shen, S. and J. W. Stucki (2004). Effect of iron oxidation state on the behavior of potassium in soils. Illinois Fertilizer Conference proceeding. University of Illinois. 24 - 26.
- Sparks, D.L. (2003). Environmental Chemistry of Soils. Academic Press, Inc., England
- Sparks, D. L. (2000). Bioavailability of Soil Potassium. Pp 38 - 52. In M.E - (ed) Handbook of Soil Science, CRC Press, Boca Raton, FL.
- Sparks, D. L. (1989). Kinetics of Soil Chemical Process. Academic Press San Diego, CA.
- Sposito, G. (2008).The Chemistry of Soils. Second Edition. Oxford University , Press. England.
- Zarrabi, M. and M. Jalali (2008). Evaluation of extractants and quantity-intensity relationship for estimation of available potassium in some calcareous soils of Western Iran. Journal of Soil Science and Plant Analysis. 39 : 2663 - 2677.