

6.

Landwirtschaftliches Technologiezentrum Augustenberg

Verfahren zur Bestimmung des Nitratstickstoffgehaltes in Böden im Rahmen der SchALVO

Inhalt Probentransport / Probenlagerung _______2 2. **3.** 4. Bestimmung des Nitratstickstoffgehaltes nach SchALVO in getrockneten Böden 3 4.1. 4.1.1. 4.1.2. Feldfrische Proben 3 4.1.3. 4.1.4. 4.1.5. 4.2. 4.2.1. 4.2.2. Alternatives Verfahren 3 4.3. 4.3.1. Standardverfahren 3 4.3.2. 4.4. 4.4.1. Standardverfahren 4 4.4.2. 4.5. 4.6. 5.

1. Probentransport / Probenlagerung

Bei beiden Methoden werden die Proben in Styroporkisten transportiert, entweder bei kurzen Transportwegen kühl feldfrisch oder bei längerem Transport tiefgefroren. Eine Probenlagerung über 4 °C ist grundsätzlich zu vermeiden. Müssen Proben über längere Zeit (> 12 h) gelagert werden, muss dies tiefgefroren geschehen.

2. Probenbeschreibung

Die feldfrischen oder tiefgefrorenen Proben stehen geordnet nach Standort und Bodenschicht in Bechern, die zur Kühlhaltung in Styroporkisten stehen. Der grüne Becher enthält die Schicht 0-30 cm, der weiße Becher 30-60 cm und der schwarze Becher die Schicht 60-90 cm. Die Becher sind in der Regel halb bis dreiviertel gefüllt. Zu jedem Standort (je 1 bis 3 Schichten) dieser Laborproben gehört ein Probenahmeprotokoll bzw. ein Erhebungsbogen. Hier ist auch vermerkt, wenn die Rohdichte des trockenen Bodens (ρ_d) zu bestimmen ist. Hierzu befindet sich dann rechts neben der dazugehörigen Laborprobe eine besonders gekennzeichnete Probe in der Styroporkiste (siehe hierzu 3.).

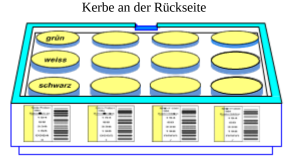
Die Probenkiste ist mit maximal vier Standorten bestückt.

30-60 cm

grüne Becher: 0-30 cm

weiße Becher:

schwarze Becher: 60-90 cm



3. Bestimmung der Rohdichte des trockenen Bodens (ρ_d)

Zur Bestimmung der Rohdichte des trockenen Bodens (ρ_d) ist das Bodenmaterial von fünf Stechzylindern (je 100 cm³) bei 105 °C bis zur Gewichtskonstanz zu trocknen, die gesamte Bodentrockenmasse (m_t) festzustellen und die Rohdichte ρ_d in g/cm³ nach folgender Gleichung zu berechnen.

$$\rho_d = \frac{m_t}{500} \ [g/cm^3]$$

Wobei: ρ_d = Rohdichte_{trocken} des Bodens [g/cm³]

 m_t = Bodentrockenmasse [g]

4. Bestimmung des Nitratstickstoffgehaltes nach SchALVO in getrockneten Böden

4.1. Probenaufbereitung

Die Gesamtmenge der Probe ist grundsätzlich umgehend aufzuarbeiten. Ist in Ausnahmen eine Lagerung erforderlich, muss dies tiefgefroren geschehen.

4.1.1. Tiefgefrorene Proben

Tiefgefrorene Proben lässt man solange antauen, bis sie aus dem Becher entnommen werden können und flach in einer Trockenschale ausbreitbar sind. Hier kann gegebenenfalls ein Gummihammer (Achtung: Probenverschleppung vermeiden) zur Hilfe genommen werden.

4.1.2. Feldfrische Proben

Werden Proben feldfrisch angeliefert, sind diese umgehend nach 4.1.3 zu verarbeiten. Ist dies nicht möglich müssen die Proben umgehend tiefgefroren werden. Hierzu ist der Deckel der Styroporkiste zu öffnen, um ein schnelles Gefrieren zu ermöglichen.

4.1.3. Trocknung der Probe

Die Probe (gefroren oder feldfrisch) ist komplett in einen auf 140 °C vorgeheizten Abluft-Trockenschrank zu überführen und bei 105 °C bis zur Trockene zu trocknen.

4.1.4. Zerkleinern der Probe

Die gesamte Probe wird auf einen Siebdurchgang < 2 mm vermahlen. Steine sind hierbei mit zu vermahlen. Feinstaubverluste sind nach Möglichkeit zu vermeiden. Die Zerkleinerungsmaschine ist nach jeder Probe so zu reinigen, dass eine Verschleppung vermieden wird.

4.1.5. Homogenisieren der Probe - Bildung von Analysenprobe und Rückstellmuster

Das gemahlene Material ist anschließend zu homogenisieren und dann eine Teilmenge als Analysenprobe zu entnehmen. Der Rest ist trocken als **Rückstellmuster** eindeutig zuordenbar aufzubewahren und gegebenenfalls zur Verfügung zu stellen.

4.2. Extraktion

4.2.1. Standardverfahren

- 25,0 g getrocknete Probe werden in eine verschließbare Weithals-Kunststoffflasche (300 ml) gegeben.
- Als Extraktionslösung werden 100 ml einer 0,0125 molaren (mol/l) Calciumchloridlösung zugegeben.
- Die Suspension wird mit einem Überkopfschüttler 30 min bei ca. 30 U/min geschüttelt.

4.2.2. Alternatives Verfahren

Die Menge der Analysenprobe kann zwischen 25 g und 60 g variiert und mit einer entsprechenden Menge Lösungsmittel extrahiert werden. Andere Schüttel- und Rührvorrichtungen sind einsetzbar. In beiden Fällen ist von der Untersuchungsstelle die Vergleichbarkeit der Ergebnisse mit denen des Standardverfahrens durch Vergleichsuntersuchungen nachzuweisen.

4.3. Filtration

4.3.1. Standardverfahren

Um aus der oben gewonnen Bodensuspension die Messlösung zu gewinnen, wird über nitratfreie Faltenfilter (fein bis mittelporig) filtriert, wobei die ersten 10 ml verworfen werden. Bei der Gewinnung des Filtrates sind gegebenenfalls nötige Verdünnungen und Wiederholungsmessungen zu berücksichtigen.

4.3.2. Alternatives Verfahren

Wird die Messlösung durch Zentrifugieren oder Sedimentieren gewonnen, ist die Vergleichbarkeit der Ergebnisse mit denen des Standardverfahrens durch Vergleichsuntersuchungen zu belegen.

4.4. Nitratbestimmung in der Messlösung

4.4.1. Standardverfahren

Zur Bestimmung von Nitrat in Lösungen wird die photometrische Bestimmung mittels eines kontinuierlichen Durchflussverfahrens (Continuous-Flow Analysis, Flow Injection Analysis, SFA) mit Dialysator und Cd/Cu-Reduktionssäule als Standardverfahren betrachtet. Dies zeigt sich unter anderem in Standardverfahrensanweisungen nach DIN 38 406-E5, VDLUFA-Methode Band I A 6.1.4.1 oder am akkreditierten Labor des Landwirtschaftlichen Technologiezentrums Augustenberg.

4.4.2. Alternatives Verfahren

Andere in der Ergebnisqualität gleichwertige Analysenverfahren sind zulässig, müssen jedoch angegeben werden. Die Gleichwertigkeit muss durch Ringversuche bestätigt worden sein.

4.5. Kalibrierung und Messergebnisse

Nach Standardverfahren erfolgt die Kalibrierung mit Hilfe einer Standardreihe, die durch Vorlage von Nitratlösungen mit definierten Konzentrationen (Standards) erstellt wurde. Sind die Konzentrationen der Standardlösungen auf den Stickstoffgehalt (N) bezogen, liegen die Ergebnisse der Messungen als Massenkonzentration an Nitratstickstoff (NO₃-N) in den vorliegenden Filtraten (aus 4.3) in mg N/l vor. Eine Umrechnung von Nitrat (NO₃) zu Nitratstickstoff (NO₃-N) erübrigt sich. Sind die Standardlösungen auf Nitrat bezogen, liegen die Messergebnisse in mg NO₃/l Filtrat vor. Es muss eine Umrechnung von Nitrat (NO₃) auf Nitratstickstoff (NO₃-N) erfolgen (Faktor 0,2259). Die Nitratstickstoffkonzentration der Messlösung in mg N/l wird als β_N bezeichnet.

4.6. Berechnung des Nitratstickstoffgehaltes im Boden je Bodenschicht

Die flächenbezogene Menge an Nitratstickstoff (m_N) in der jeweils untersuchten Bodenschicht in kg NO_3 -N/ha berechnet sich für getrocknete Böden nach folgender Gleichung:

$$m_N = \beta_N \cdot F \cdot d \cdot \rho_d \quad [kg \ NO_3 \ N/ha]$$

Wobei:

m_N = Nitratstickstoffgehalt der Bodenschicht [kg NO₃-N/ha]

 β_N = Nitratstickstoffkonzentration in der Messlösung [mg N/l]

F = Faktor für das Ausschüttelverhältnis [ml/g];

F ist der Quotient aus dem Volumen der Extraktionslösung (V_E) in ml und der Bodeneinwaage (m_B) in g ($F = V_E/m_B$);

in der Regel 25 g Boden mit 100 ml Extraktionslösung (=> F = 4)

d = Mächtigkeit der beprobten Bodenschicht [dm] (meist d = 3 dm).

 $\rho_{\rm d}$ = Rohdichte_{trocken} des Bodens [g/cm³].

Meist $\rho_{d0\text{-}3dm} = 1,3 \text{ g/cm}^3$, $\rho_{d3\text{-}6dm} = 1,5 \text{ g/cm}^3$, $\rho_{d6\text{-}9dm} = 1,5 \text{ g/cm}^3$ sofern ρ_d nicht anderweitig bestimmt wurde bzw. im Probenahmeprotokoll anders angegeben ist.

5. Angabe der Ergebnisse

Die berechneten Nitratstickstoffgehalte der jeweiligen Bodenschicht werden in kg NO₃-N/ha ohne Nachkommastelle angegeben.

6. Sicherung der Analysenqualität

Um eine interne Laborkontrolle zu realisieren sind von der Untersuchungsstelle zu Beginn der Untersuchungsperiode zwei lufttrockene, homogene Standard-Vergleichsböden mit einem Nitratstickstoffgehalt von etwa 25 bzw. 70 kg/ha in ausreichender Menge bereit zu halten, und täglich ein- bis zweimal zu untersuchen. Bei einem größeren Probendurchsatz sind die beiden Standardböden nach jeweils 100 Proben mit zu messen. Die Untersuchungsergebnisse sind fortlaufend in einer Kontrollkarte zu dokumentieren und bei Anforderung durch den Auftraggeber zur Einsicht vorzulegen.

IMPRESSUM

<u>Herausgeber:</u> <u>Bearbeitung und Redaktion:</u>

Landwirtschaftliches Technologiezentrum

Augustenberg (LTZ)

Dr. Ralf Käsmarker
Neßlerstr. 25

76227 Karlsruhe Referat 22: Anorganische Analytik

Tel.: 0721 / 9468-0 Fax: 0721 / 9468-209 eMail: poststelle@ltz.bwl.de

Internet: www.ltz-augustenberg.de Stand: März 2018