

استخدام إنزيم البنكرياتين في ترميم وصيانة القطعة النسجية رقم ١٣٨٩
المحفوظة بمتحف كلية الآداب جامعة الإسكندرية.

د. إبراهيم حامد محمد*

الملخص :

إنزيم البنكرياتين من الإنزيمات المتقدمة في عملها، إذ أنه يعمل على تحويل الإنساحات المركبة من أكثر من مادة كالبقع المختلطة من مواد بروتينية ونشوية ودهنية. ولكن إنزيم البنكرياتين يتمتع بهذا التفرد تم توظيفه لتنظيف إحدى القطع النسجية الأثرية المحفوظة بمتحف كلية الآداب جامعة الإسكندرية وهي التجربة الأولى مصرياً وعالمياً لتطبيقه على قطعة نسيج أثرية، حيث تمت الاستفادة من تجارب الباحثين لاستخدام إنزيم البنكرياتين في معالجة عينات نسجية تجريبية مصبوغة طبيعياً ومدى تأثيرها بالمعالجة، وكذلك تم إجراء جانب تجاري شمل تطبيق التنظيف بإنزيم على عينات نسجية تجريبية مشابهة لمادة الأثر في طبيعتها، لكي تستخلص من هذه التجارب الظروف المثلثة لتطبيق الإنزيم على القطعة النسجية الأثرية وكذلك دراسة مدى التأثيرات السلبية للمعالجة على العينات موضوع الدراسة.

وتم إجراء الجانب التطبيقي في إطار خطة علاج متكاملة لقطعة نسيج أثرية نفذت زخارفها بأسلوب اللحمات غير الممتدة محفوظة بمتحف كلية الآداب جامعة الإسكندرية ، حيث شملت الخطة دراسة نوع الألياف وإتجاه برم الخيوط من خلال الفحص باستخدام микросkop الإلكتروني الماسح والتي أكدت أن ألياف القطعة هي ألياف كتانية فيما عدا ألياف الأشرطة الزخرفية هي ألياف صوفية ، وتم فحص التراكيب النسجية المستخدمة بالقطعة ليتبين أنها تركيب نسجي سادة ١/١ ومشتقاته. تم تطبيق المعالجة بإنزيم البنكرياتين من خلال أسلوب التنظيف الموضعي باستخدام كمادة قطنية حتى لا تتأثر الأشرطة الزخرفية الصوفية المصبوغة طبيعياً بالسلب ببيئة نشاط الإنزيم القلوية ، لتنتهي

* مدرس تقنيات النسيج الأثري - المعهد العالي للسياحة وترميم الآثار - الإسكندرية

ibrahim_elkholy88@yahoo.com

المعالجة بشطف وتجفيف القطعة النسجية ليتم تثبيتها على حامل كتاني باستخدام التقوية بشغل الإبرة من خلال غرز السراحة المتعددة.

الكلمات الدالة:

نسيج أثرى، إنزيم البنكرياتين، التنظيف الرطب، الإتساخات المركبة، المحاليل المنظمة للأنس الهيدروجيني.

مقدمة:

تتعرض المنسوجات الأثرية في رحلتها مع الزمن للعديد من الإتساخات العضوية ، وهذه الإتساخات قد يكون مصدرها ذاتياً من القطعة النسجية نفسها نتيجة لتحلل العناصر المكونة لها، أو قد تكون ناتجة من إستخدامها كملابس أو كلفائف جنائزية، وأخيراً قد تكون الإتساخات ناتجة من بيئه الدفن أو بيئه العرض والتخزين غير المناسبة ، مما يتسبب في صعوبات يواجهها مرمموا المنسوجات لتحديد نوع الإتساخات العضوية المتواجدة بالمنسوجات الأثرية ومصدرها، وإزالة مثل هذه الإتساخات فإن الماء المقطر كمزيل لا يمكنه إزالة بعض الإتساخات غير القابلة للذوبان بالماء والدهون كالزيوت، وبالتالي لا بد من وضع بعض الإضافات كالمنظفات الصناعية والصابون وما يتبعه من زيادة درجة القلوية والتي بدورها ستؤدي لتغيير الأبعاد وفقدان الصبغات الطبيعية المتواجدة بالقطعة الأثرية^(١).

إن صيانة المنسوجات تهدف في المقام الأول إلى الحفاظ عليها لأكبر آن مستقبلي، حيث تتضمن الصيانة القيام ببعض الأعمال كالفحص والتوثيق والمعالجة بالتدخل والصيانة الوقائية مدعاة أعمالها بالبحث والدراسة^(٢)، ولكن الإنزيمات آمنة وشديدة التخصص في عملها، إذا ماتم مراعاة شروط ومعايير عملها واستخدمت وفق الأسس العلمية في ألا يكون هناك تشابه بين مادة الإتساخ ومادة الأثر من حيث التركيب وكذلك

^(١) James W. Rice "Dry Cleaning Versus Wet Cleaning for Treatment Textile Artifacts"

Bulletin of the American group.IIC 12. No.2, April 1972.p. 51.

^(٢) ASTM Designation: D 5038-01 "Annual Book of ASTM Standards, section seven, volume 07.02,2003, U.S.A, p.686.

يتم إستخدامها في وسط ذو درجة أُس هيدروجيني لا تبتعد كثيراً عن نقطة التعادل الكهربى للألياف النسجية وما بها من أصباغ طبيعية^(٣).

حيث التخصص لكل إنزيم فى إزالة نوع معين من الإتساخات كإنزيم الليبيز لتحليل الإتساخات الدهنية والأميليز لتحليل الإتساخات الشوية والبابين لتحليل الإتساخات البروتينية، أما وقد يتواجد إنزيم فى إستطاعته تحليل الثلاثة أنواع من الإتساخات لهى ميزة كبيرة ستجعله قادرًا على تحليل أي إتساخ عضوى ومن هنا تأتى أهمية توظيف إنزيم البنكرياتين لتنظيف المنسوجات الأثرية، حيث يتمتع إنزيم البنكرياتين بقدره على التعامل مع الثلاث إتساخات كل على حدة أو الإتساخ المركب من الثلاث إتساخات وهذا التفرد سيوفر على صائن المنسوجات المستخدم للإنزيمات جهد وعناء البحث عن تركيب الإتساخ المتواجد بالقطعة النسجية الأثرية. فإزالة العديد من الإتساخات يتم تبسيطه من خلال الإنزيمات، حيث يتشابه عملها على الإتساخات بما يحدث فى معدة الإنسان أو الحيوان خلال عملية الهضم ، فالطعام والسوائل يتم تكسيرها وتحويلها إلى مواد أكثر بساطة، والإنزيمات بشكل خاص تحدث تغييرات كيميائية للمواد التى تعمل عليها وفي نفس الوقت لا تستنفذ أو تظهر فى النواتج النهائية لتفاعل ، ولهذا السبب يتم تعريفها بأنها محفزات، فالمحفز لا يبدأ التفاعل ولكنه فقط يسرع من معدل التفاعل دون أن يستنفذ فيه.

^(٤) إن الكثير من إنزيمات التميؤ Hydrolases enzymes تم توظيفها فى صيانة المنسوجات لتساهم فى تكسير بقايا اللواصق الناتجة عن عمليات ترميم سابقة وكذلك لإزالة العديد من الإتساخات ، والميزة الكبرى لهذه المجموعة الإنزيمية هي قدرتها العالية فى تحفيز تفكك البوليمرات الخاصة بالبروتينات وعديد السكريات والدهون الخاصة بالإتساخات بالتميؤ^(٥).

^(٣) Mohamed Z. M. Salem, Ibrahim H. M. Ibrahim, Hayssam M. Ali, and Hany M. Helmy "Assessment of the use of natural extracted dyes and pancreatin enzyme for dyeing of four natural textiles: HPLC analysis of phytochemicals" processes 2020, p.4-5.

^(٤) Ernest Moss, A.J., "Clothes Care a Manual on The Care of Fabric" 2nd edit, Great Britain, 1968, p. 299.

^(٥) Balazsy, A. T., & Eastop, D., *Chemical principles of textile conservation*", 1st edit, Butterworth, Heinemann, London, Great Britain, 1998, p.233.

وهناك العديد من الدراسات التي ركزت على استخدام العديد من الإنزيمات كإنزيم اللакيز والليبيز والأميليز والبروتينز والدياستيز في صيانة المنسوجات الأثرية^(٦).

إن التوظيف الناجح للإنزيمات يتطلب شروطًا أربعة يجب على الصائن مراعاتها تتمثل في درجة الأُس الهيدروجيني لوسط النشاط ، درجة الحرارة والتي يجب ألا تتجاوز ٤٠°C ، تركيز الإنزيم وأخيراً زمن التنظيف. وإنzym البنكرياتين لكي يصل لقمة نشاطه يتطلب وسط أُس الهيدروجيني pH7.8 ولتوفير هذا الوسط يتم الاستعانة بأحد المحاليل المنظمة للأُس الهيدروجيني^(٧).

الجانب التجريبي:

إن إجراء تجارب لاستخدام الإنزيمات على عينات من النسيج التجريبي قبل تطبيق استخدام الإنزيمات على المنسوجات الأثرية أمر في غاية الأهمية، حيث يساعد في قياس مدى الأمان لتطبيق الإنزيمات على القطع النسجية الأثرية ومدى كفاءتها في التخلص من الإتساخات المركبة العلاقة بها ، كذلك يمهد الجانب التجريبي الطريق أمام صائن المنسوجات الأثرية لتحديد التركيز الأمثل والظروف القياسية لتشغيل الإنزيم من درجة حرارة مناسبة وفترة زمنية ودرجة أُس هيدروجيني تصلح لعمل الإنزيم .

تم استخدام خامات نسجية طبيعية خام غير مخلوطة وغير مجهرة (كتان^(٨)، صوف^(٩)) ، طبقاً لمواصفاتها الواردة بالجدول التالي:

^(٦) Ahmed, H.E. *Protease enzyme used for artificial ageing on modern cotton fabric for historic textile preservation and restoration.* Int. J. Conserv. Sci. 2013, 4, 177–188.

^(٧) Mohamed Z. M. Salem & Ibrahim H. M. Ibrahim., *op.cit*, p.4-5.

^(٨)نسيج الكتان من إنتاج شركة مانزتكس، المنطقة الصناعية ، الإسكندرية.

^(٩)نسيج الصوف من إنتاج شركة جولدن تكس، مدينة العاشر من رمضان ، القاهرة.

نسبة الإسطالة %	قوة الشد كجم/قوة	عدد خيوط السداء/سم	عدد خيوط اللحمة / سم	وزن المتر المربع جم/م²	التركيب النسجي	نوع النسيج
٦,٩	٥٦,٥	١٧	١٣	١١٣	نسيج سادة ١/١	كتان
١٢,٦	١٣,٩	٢٣	٢٣	١٤٨	نسيج سادة ١/١	صوف

وذلك لكي تتشابه في خواصها مع قطعة النسيج الأخرى موضع التطبيق. وقد تم وضع إتساخ مركب (نشوى، دهنى، بروتينى)، حيث تم تجهيز محلول نشا الذرة بتركيز ١% كإتساخ نشوى، ومحول الكازين بتركيز ١% كإتساخ بروتينى، وزيت الزيتون كإتساخ دهنى. وقد تم وضع ١سم³ من كل محلول لكل عينة نسجية تم تجهيزها بالمقاسات المعمول طبقاً للأجهزة المتوفرة لاختبار قياس قوة الشد ونسبة الإسطالة بمعامل شركة مصر العالمية للغزل والنسيج بالإسكندرية من خلال جهاز رقمى ماركة USTER وطبقاً لمواصفة ASTM standard: D5034, D3822 (١٠)، حيث تم تجهيز العينات بمقاسات ٣٠ سم × ٣٠ سم.

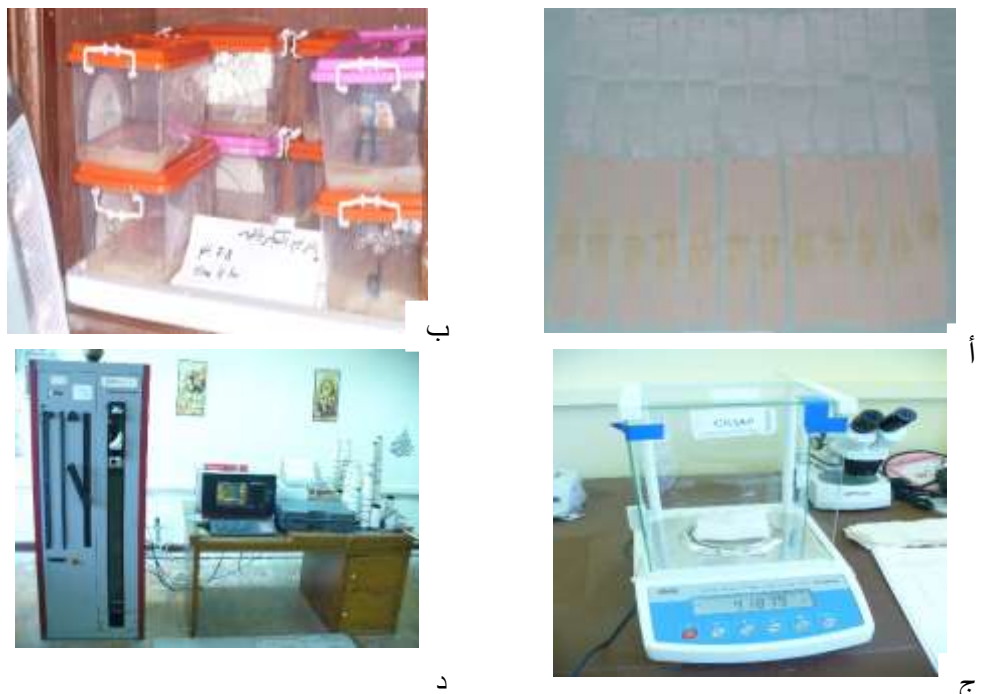
وبالنسبة لتركيزات إنزيم البنكرياتين (١١) المستخدمة فقد تم استخدام أربعة تركيزات مختلفة كالتالى:

- التركيز الأول → ١٥ ملجم إنزيم/٢٥٠ سم³ محلول منظم
- التركيز الثانى → ٢٠ ملجم إنزيم/٢٥٠ سم³ محلول منظم
- التركيز الثالث → ٢٥ ملجم إنزيم/٢٥٠ سم³ محلول منظم
- التركيز الرابع → ٣٠ ملجم إنزيم/٢٥٠ سم³ محلول منظم

(١٠) Annual Book of ASTM Standards, 2003, section seven, volume 07.02, U.S.A.

(١١) إنزيم البنكرياتين من إنتاج شركة SIGMA-ALDRICH, USA ورقمها طبقاً لمنظمة الإنزيمات كال التالي: Commission

وذلك لِاستبيان أكثرهم فاعلية في إزالة الإتساخ وعدم تأثيره بالسلب على خواص النسيج المستخدم بالجانب التجاري ، ومن ثم يتم تطبيقه على القطعة الأثرية. كما هو موضح بالجدول والأشكال (٢-١).



شكل (١) يوضح مراحل الجانب التجاري

- (أ) العينات النسجية التجريبية المتسخة
(ب) العينات النسجية التجريبية ومعالجتها بالإنزيم
(ج) وزن العينات لتحديد كمية الإتساخ المزال
(د) اختبار الشد والإستطالة للعينات التجريبية

جدول رقم (١) يوضح نتائج التنظيف بإستخدام إنزيم البنكرياتين لعينات الكتان، بتطبيق تركيزات مختلفة للإنزيم.

نسبة الإسطالة للعينات بعد المعالجة بالإنزيم	نسبة الإسطالة للعينات القياسية قبل المعالجة	متوسط قوة الشد للعينات بعد المعالجة بالإنزيم كجم / قوة قبل المعالجة	متوسط قوة الشد للعينات القياسية كجم / قوة قبل المعالجة	النسبة المئوية المستخلصة من الإتساخ (التي قام الإنزيم بتحليلها)	متوسط وزن ثلاث عينات بعد المعالجة بالإنزيم بالجرام	متوسط وزن الإتساخ مليجرام	متوسط وزن ثلاث عينات بعد وضع الإتساخ بالجرام	متوسط وزن ثلاث عينات بالجرام	متوسط وزن ثلات عينات قبل وضع الإتساخ	تركيزات الإنزيم
%8.55	% 6.9	59.51	56.5	%62.4	2.7999	199.8	2.9246	2.7248	الأول	
%8.28		63.56		%61.9	2.7645	198.1	2.8869	2.6888	الثاني	
%8.66		62.01		%64.1	2.6861	220	2.8277	2.6077	الثالث	
%8.38		53.29		%66.3	2.7824	220.6	2.9287	2.7081	الرابع	

التركيز الثاني ← 20ملجم إنزيم/250سم محلول منظم التركيز الثالث ← 25ملجم إنزيم/250سم محلول منظم التركيز الأول ← 15ملجم إنزيم/250سم محلول منظم

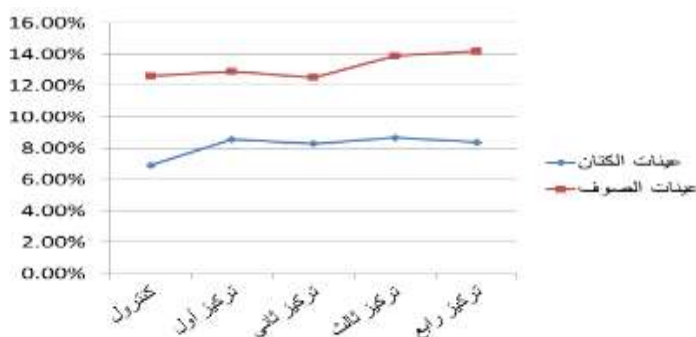
التركيز الرابع ← 30ملجم إنزيم/250سم محلول منظم

جدول رقم(٢) يوضح نتائج التنظيف باستخدام إنزيم البنكرياتين لعينات الصوف ، بتطبيق تركيزات مختلفة للإنزيم.

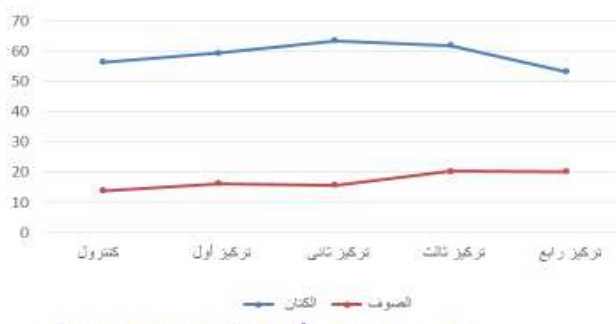
نسبة الإسطالة للعينات بعد المعالجة بالإنزيم	نسبة الإسطالة للعينات القياسية قبل المعالجة	متوسط قوة الشد للعينات بعد المعالجة بالإنزيم كجم / قوة قبل المعالجة	متوسط قوة الشد للعينات القياسية كجم / قوة قبل المعالجة	النسبة المئوية المستخلصة من الإتساخ (التي قام الإنزيم بتحليلها)	متوسط وزن ثلاث عينات بعد المعالجة بالإنزيم بالجرام	متوسط وزن الإتساخ مليجرام	متوسط وزن ثلات عينات بعد وضع الإتساخ بالجرام	متوسط وزن ثلات عينات قبل وضع الإتساخ بالجرام	متوسط وزن ثلات عينات قبل وضع الإتساخ بالجرام	تركيزات الإنزيم
12.89%	12.6%	16.34	13.97	71.9%	4.0437	215.7	4.199	3.9833	الأول	
12.50%		15.83		72%	4.0921	222.5	4.2522	4.0298	الثاني	
13.88%		20.45		72.1%	4.0664	217	4.2228	4.0058	الثالث	
14.18%		20.24		76.8%	3.9442	211	4.1063	3.8953	الرابع	

التركيز الأول ← 15ملجم إنزيم/250سم محلول منظم التركيز الثاني ← 20ملجم إنزيم/250سم محلول منظم التركيز الثالث ← 25ملجم إنزيم/250سم محلول منظم التركيز الرابع ← 30ملجم إنزيم/250سم محلول منظم

التركيز الرابع ← 30ملجم إنزيم/250سم محلول منظم



منحنى يوضح مدى تأثير نسبة الاستطالة للعينات المعالجة بإنزيم البنكرياتين بتركيزات مختلفة.



منحنى يوضح مدى تأثير قوة الشد للعينات المعالجة . بإنزيم البنكرياتين بتركيزات مختلفة.

شكل (٢) يوضح مدى تأثير قوة الشد ونسبة الإستطالة للعينات النسجية المعالجة بتركيزات مختلفة بإنزيم البنكرياتين

إستنتاجات مما ورد بجدول المعالجة بالإنzym من بيانات:

- ١- عينات الكتان لم تتأثر قوة الشد فيها وكذلك نسبة الإستطالة بالسلب نتيجة المعالجة بالإنzym بتركيزات مختلفة.
٣. لم تتأثر قوة الشد والإستطالة لعينات الصوف بالسلب نتيجة المعالجة بالإنzym بتركيزات مختلفة.
- ٤ - التركيزات المختلفة للإنzym أعطت كفاءة مقاربة في إزالة الاتساخات العالقة بالعينات النسجية وذلك بناءً على حساب كمية المستنفذ من وزن الإتساخ لكل مجموعة نسجية ، حيث كان متوسط المستنفذ من الإتساخ بالتركيزات المختلفة للإنzym كانت كالتالي

%٦٧,١٥ للتركيز الأول، %٦٦,٩٥ للتركيز الثاني، %٦٨,١ للتركيز الثالث و %٧١,٥٥ للتركيز الرابع، أى أن زيادة المستفاد من الإتساخ لا تتناسب طردياً بالقدر المناسب مع زيادة تركيز الإنزيم، وبناءً عليه تم اختيار أقل التركيزات لإتمام الجانب التطبيقي على القطعة الأثرية ، حتى لا نواجه صعوبة في إزالة بقايا الإنزيم بروتينية التركيب من القطعة الأثرية وكذلك لا نهدى المزيد من خامة الإنزيم.

الجانب التطبيقي

وصف القطعة النسجية موضع التطبيق:

قطعة نسيج كثانية تردان بشريطين زخرفيين منسوجين بأسلوب اللحمة غير الممتدة تمثل زخرفة نباتية بلون بنى.

- ❖ التاريخ : القرن الثالث الميلادي.
- ❖ مادة الصنع : الكتان والصوف
- ❖ مكان الحفظ: متحف كلية الآداب جامعة الإسكندرية تحت رقم ١٣٨٩^(١٢).
- ❖ الأبعاد: ٤٣ × ٧٠ سم
- ❖ عدد خيوط السداء: ٢٢ خيط / سم ، عدد خيوط اللحمة : ١٧ خيط/ سم .

الفحوص والتحاليل العلمية:

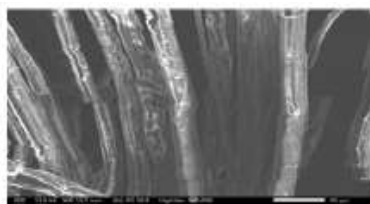
أولاً : فحص الألياف :

تم إجراء فحص وتحليل للتركيب النسجية المستخدمة بالقطعة من خلال نظارة النسيج المكبرة، وقد تبين أن التركيب النسجي السادسة ١/١ يستخدم بالأجزاء الخارجية المحيطة بالشريطين الزخرفيين، ونسيج السلة ٢/٢ بالجزء الواقع ما بين الشريطين الزخرفيين، والتركيب النسجي السادسة ١/١ الممتد في إتجاه اللحمة لتنفيذ الشريطين الزخرفيين.

^(١٢) سجل متحف كلية الآداب - جامعة الإسكندرية.

تم إجراء فحص ميكروسكوبى بإستخدام الميكروскоп الإلكترونى الماسح Scanning Electron Microscope(SEM) لكلاً من المظهر الطولى لخيوط السداء واللحمة المستخدمة فى القطعة وذلك لتحديد نوع الألياف وإتجاه برم الخيوط ، وذلك بوحدة الميكروскоп الإلكترونى الماسح بكلية العلوم جامعة الإسكندرية ، حيث تم أخذ عينات للخيوط من أماكن غير ظاهرة من القطعة بحجم رأس الدبوس وتم تجهيزها من قبل فنى الوحدة لتكون جاهزة للفحص الميكروسكوبى من خلال عمل كوتنج ذهب لكل عينة، وأُجرى الفحص بتاريخ ١٩ يوليو ٢٠١٩ م.

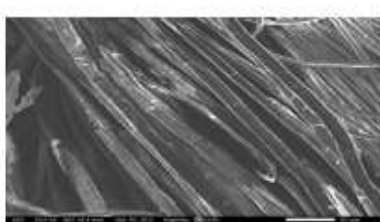
وقد تبين من خلال الفحص لإتجاه برم الخيوط أن خيوط السداء تم برمها جهة اليسار على هيئة حرف "S" ، وأنها ألياف كتانية بما يميز ألياف الكتان من تواجد فوائل عرضية بإمتداد مظهرها الطولى ، شكل رقم (٤،٣).



شكل (٣) يوضح إتجاه برم خيوط السداء شكل (٤) يوضح المظهر السطحي لخيوط اللحمة

فحص الباحث

وتبيّن أن خيوط اللحمة تم برمها جهة اليسار على هيئة حرف "S" ، وأنها ألياف كتانية بما يميزها من فوائل عرضية بإمتداد مظهرها الطولى، شكل رقم(٦،٥).

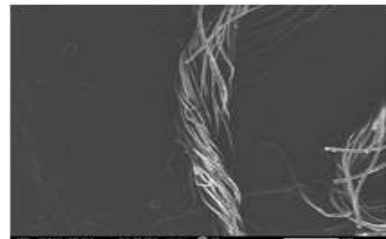
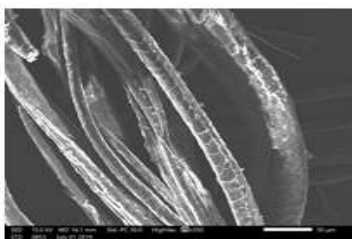


شكل (٦) يوضح المظهر السطحي لخيوط اللحمة

شكل (٥) يوضح اتجاه برم خيوط اللحمة

فحص الباحث

وبالنسبة لخيوط اللحمة الزخرفية فقد تم برمها جهة اليسار على هيئة حرف "S" ، واتضح أنها ألياف صوفية، بما يميز ألياف الصوف من تواجد حراشف على إمتداد مظهرها الطولي، شكل رقم (٧،٨).



شكل (٧) يوضح إتجاه برم خيوط اللحمة الزخرفية
شكل (٨) يوضح المظهر السطحي لخيوط اللحمة الزخرفية
فحص الباحث

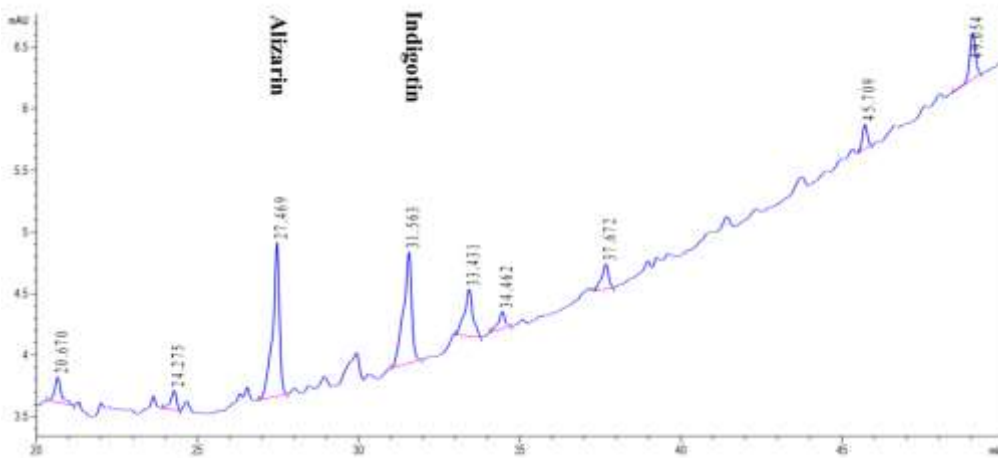
ثانياً: التحليل الكروماتوجرافى للصبغة

تجهيز العينة: عينة من الألياف المصبوغة وزنها ٥-٣ مجم تم تجميعها من البقايا المتتساقطة الناتجة عن الإصابة الحشرية تم إذابتها فى ٠.٥ س١٣ حامض Trifluoroacetic acid(TFA) عيارية 2M ، حيث تم الإحتفاظ بالعينة فى حمام مائى لمدة ١٠ دقائق عند ٦٠°C تلاه تبريد العينة لدرجة حرارة الغرفة ليتم تبخير TFA ، تم أخذ الراسب الجاف للعينة وتم إذابته فى ٠.٥ س١٣ داى مثيل سلفوكسيد (DMSO) وتم تسخين العينة المذابة فى حمام مائى ٦٠°C لمدة ٢٠ دقيقة ، تلاها فلترة وتنقية العينة من الشوائب ليتم حقنها فى الجهاز ^(١٣) ، لظهور النتائج كما بالجدول رقم (٣) والأشكال أرقام(٩،١٠).

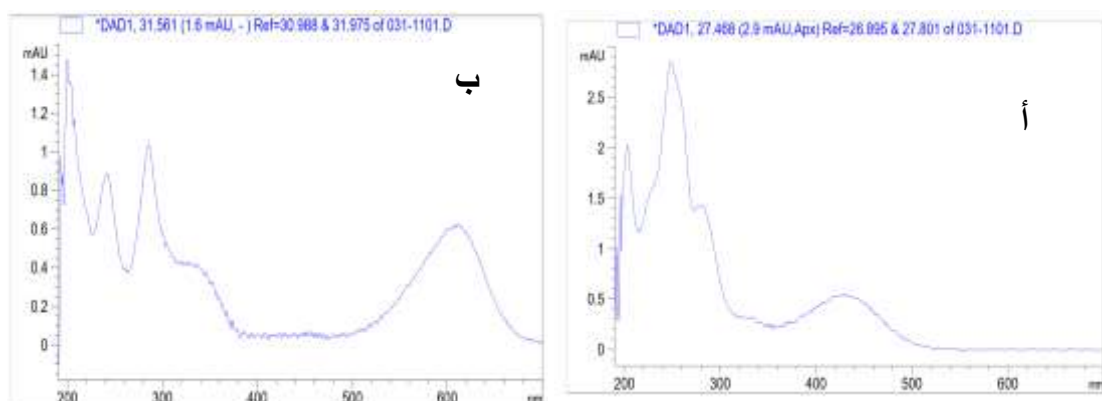
⁽¹³⁾ Harby E. Ahmed, Ibrahim F. Tahoun, Ibrahim Elkholly, Adel B. Shehata, Yassin Ziddan “Identification of natural dyes in rare Coptic textile using HPLC-DAD and mass spectroscopy in museum of Faculty of Arts, Alexandria University, Egypt” Dyes and Pigments 145(2017) p.488.

Sample No	RT	Absorbance maxima	Component	Dye
1	27.46	248,278,428	Alizarin	Madder and Woad or Indigo
	31.56	242,285,330,610	Indigotin	

جدول (٣) يوضح ملخص نتائج التحليل الكروماتوجرافى للصبغة.



شكل (٩) نمط التحليل الكروماتوجرافى لمستخلص الصبغة المذاب فى TFA.



شكل (١٠) طيف الإمتصاص Absorbance spectra لمركب (أ) الإلزارين ،(ب) الإنديجوتين.

من خلال ما سبق يمكن ملاحظة ثلاثة قيم للإمتصاص تظهر عند وقت إستبقاء retention time 27.46 و هي كالتالى 248,278,428 وهي خاصة بالمركب الصبغي الإلizarين ، وكذلك تظهر أربعة قيم للإمتصاص عند وقت إستبقاء 31.56 و هي كالتالى 242,285,330,610 وهي خاصة بالمركب الصبغي الإنديجوتين، والتى يستنتج منها أن الصبغة المتواجدة بالقطعة من المحتمل أن تكون خليط من صبغة الفوهة والوسمة أو صبغة الفوهة والنيلة.

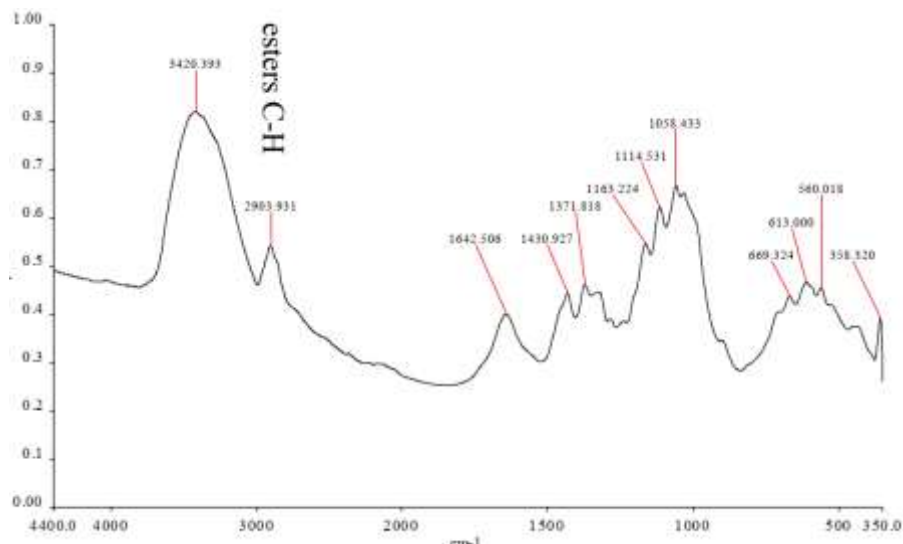
ثالثاً: تحليل المرسخ المستخدم مع الصبغة

تم فحص مركب المرسخ من خلال حيود الأشعة السينية XRD ، و يتضح أن تركيبه كبريتات الحديد المائية Iron Sulfate Hydrate $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$.

رابعاً: تحليل الإتساخ المتواجد بالقطعة

الإتساخات العضوية بالمنسوجات الأثرية غالباً ما تكون ناتجة عن استخدام تلك المنسوجات كملابس فرُهم الإنسان يحتوى على أحماض دهنية وجليسيريدات ثلاثة بنسبة ٥٥٧,٥% وشمع إسترات بنسبة ٥٢٦% وسكوالين "هيدروكربون غير مشبع" بنسبة ١٢%^(٤) ، ولتحديد نوع الإتساخ تم عمل تحليل Fourier Transform Infrared (FT-IR) ، ولتحديد نوع الإتساخ على المجاميع الوظيفية والتى من خلالها يمكن تحديد تركيب Spectroscopy للتعرف على المجاميع الوظيفية والتى من خلالها يمكن تحديد تركيب الإتساخ ، حيث يتضح تواجد مجموعة إستر (C-H) ظهرت عند عدد موجى cm^{-1} ٢٩٠٣ كما يتضح بالشكل رقم (١١) بما يعطى مؤشر أن الإتساخ يحتوى على مواد دهنية قد تكون ناتجة عن زهم الإنسان.

^(٤) Marianna Lovászi, Andrea Szegedi, Christos C. Zouboulis & Dániel Törőcsik "Sebaceous-immunobiology is orchestrated by sebum lipids" DERMATO-ENDOCRINOLOGY 2018, VOL. 9, NO.1, p.1.



شكل (١١) يوضح نمط FTIR لعينة الإتساخ المتواجد بالقطعة .

الوضع الراهن للقطعة النسجية:

القطعة النسجية تم حفظها بالفترينة رقم ٦٢ بمتحف كلية الآداب جامعة الإسكندرية بأسلوب غير علمي، حيث تم عرضها في هيئة مطوية لثلاث طيات على أرضية من نسيج القطيفة الصناعية الألياف، ونتيجة لصدور قرار المجلس الأعلى للآثار بإغلاق المتحف عقب ثورة ٢٥ يناير ٢٠١١م لعدم توافر وسائل التأمين اللازمة لسلامة المتحف وما زال قرار الغلق حتى تاريخه، مما تسبب في عدم المتابعة الدورية للمقتنيات الأثرية المحفوظة به باستثناء مجهودات فردية من قبل بعض الباحثين لترميم بعض القطع المحفوظة بالمتحف.

إن إغلاق المتحف كان له أكبر الأثر السلبي على سلامة المقتنيات المتحفية بصفة عامة والمنسوجات الأثرية بصفة خاصة والصوفية منها بشكل شديد الخصوصية ، حيث أدى عدم توافر الظروف المثالبة للعرض المتحفي من درجات حرارة ورطوبة نسبية مناسبة بالإضافة لعدم توافر المتابعة المستمرة علاوة على فترات الإللام الدائم بالمتحف والتي تسببت في نشاط خنفساء السجاد *Anthrenus Verbasci* وتدميرها للأشرطة الزخرفية الصوفية شبه الكامل وقد تم تعريف الحشرة وتصنيفها بناءً على ما ورد في تقارير المتابعة للمتحف من قبل اللجنة التي تم تشكيلها من وزارة الآثار بناء على طلب من عميد

كلية الآداب إثر تدهور ظروف الحفظ بالمتاحف نظراً للإغلاق عام ٢٠١٢م، وكذلك الشكل الظاهري ليرقاتها سواءً اليرقات النافقة على القطعة إثر تبخيرها عام ٢٠١٢م أو اليرقات التي كانت ماتزال تتغذى على الأشرطة الصوفية أثناء بداية معاينة القطعة والتي بدأت نشاطها كدورة حياة جديدة لبويضات الحشرات الأم عام ٢٠١٧م، شكل رقم (١٢أ،ج،د)، فخنساء السجاد تتسبّب في إحداث أضرار كثيرة للمنسوجات الأثرية ذات الأصل الصوفي وكذلك الغراء الحيوي والريش والجلود ، حيث يمثل طور اليرقة أخطر الأطوار والذي يبلغ طول الحشرة فيه حوالي ٧م وتنتمي بالجسم الذهبي. وأنثى الحشرة تتضع حوالي ١٠٠ بياضة أو أكثر من بيض أبيض اللون ويستغرق فترة من ١٥-٨ يوم لكي يفقس اعتماداً على النوع والظروف البيئية المحيطة ، وتببدأ اليرقة دورها المدمر مع بداية فقس البيض متجنبة الإصابة.^(١٥) فالمنسوجات الأثرية تصاب بالتلف البيولوجي لكون عناصرها المكونة تمثل مواد غذائية مثالية لكثير من الكائنات الحية الدقيقة والحشرات. غالباً مانجد أن المنسوجات المصنعة من مواد بروتينية كبروتينية كالصوف والفرو والريش عرضة للهجوم الحشري أكثر من التلف بالكائنات الحية الدقيقة ، بينما نجد أن الألياف السيلولوزية كالقطن والكتان أكثر عرضة للتلف بالكائنات الحية الدقيقة خاصة بالأجزاء الرطبة^(١٦).

ويجب التأكيد على مبدأ أساسى فى مقاومة الإصابات الحشرية للمقتنيات المتحفية ، بأن مقاومة الحشرة بالمبيدات الحشرية لمرة واحدة غير كافى وذلك لأن المبيد الحشري يقضى على الطور اليرقى المتواجد بالقطعة، ولكن ما وضعته الحشرة من بيض قد يفسر مرة أخرى بادئً دوره حياة جديدة، وهذا ما حدث بالمتاحف ، حيث تمت عملية تبخير للفتارين باستخدام الثيمول لمرة واحدة عام ٢٠١٢م ، وبالتالي تم القضاء على يرقات الحشرات دون متابعة دورات الحياة الجديدة الناتجة من فقس ما وضعته الحشرات من بويضات، وكان لابد أن تستمر المقاومة لفترة من الزمن حتى يتم التأكيد من القضاء على الحشرة بكل أطوارها، شكل رقم (١٣أ،ب).

^(١٥) Kumar.S & khamashon.L &, Pandey.P., "Life Cycle of Museum Pest *Anthrenus Flavipes*(LEC)(Coleoptera:Dermistidae)", American journal of research communication, vol. 1(5),2013, p. 213.

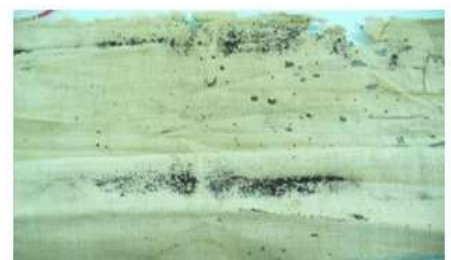
^(١٦) Balazsy, A. T., & Eastop, D., *op.cit*, p.292.



(ب)



(ف)

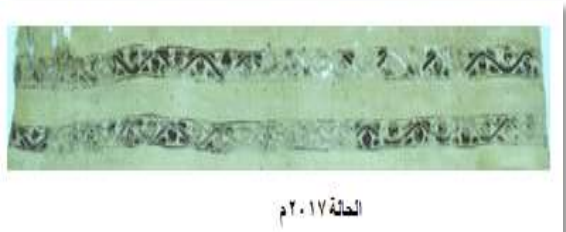


(د)



(ج)

شكل (١٢) يوضح إنتشار يرقات خنفساء السجاد وما أدى إليه من إتلاف للاشرطة الزخرفية... تصوير الباحث.



الحالة ٢٠١٧ م

(ب)



الحالة ٢٠١١ م

(ف)

شكل (١٣ أ، ب) يوضح معدل التدهور السريع لقطعة خلال الفترة الزمنية من (٢٠١٠-٢٠١٧م)، قبل صدور قرار إغلاق المتحف إبان أحداث ٢٥ يناير ٢٠١١م... تصوير الباحث.

أولاً: التنظيف الميكانيكي بفرش ناعمة

إن أول خطوة في التنظيف الفعلي تبدأ بالتنظيف بإستعمال فرش ناعمة، كنوع من أساليب التنظيف الميكانيكي، حيث ينصح بأن تزال الأثريّة والمواد الغريبة بإستعمال فرش ذات شعيرات بروتينية دقيقة دونما أي ضغط يذكر^(١٧)، فالقطعة موضع الدراسة أصيّبت بإصابات حشرية لحشرة خنفساء السجاد والتى تركت مخلفاتها سواءً إفرازات أو بويضات أو بقايا الألياف الصوفية المتآكلة. وبالتالي أفادت خطوة التنظيف بإستعمال الفرشاة الناعمة في التخلص من كافة تلك المظاهر^(١٨).

تلى تلك الخطوة وضع القطعة الأثريّة في صندوق خشبي مغلق بالبولي إيثيلين ، وذلك لت تخير القطعة بالثيمول Thymol (2-hydroxy-1-isopropyl-4- methylbenzene) والذي يت بخر في درجة حرارة الغرفة من حالته الصلبة^(١٩) ، شكل (١٤ أ،ب).



(ب)

(أ)

شكل(١٤) يوضح التدخل المبدئي من خلال التنظيف بالفرشاة والت تخير بالثيمول .. تصوير الباحث.

^(١٧) King, R. R., "Textile Identification, Conservation, and Preservation" Noyes publication. U.S.A, 1985, p. 190.

^(١٨) Kumar.D & Shah.N R., "Biodeterioration in Textiles: A REVIEW", International Journal of Interdisciplinary Research in Arts and Humanities (IJIRAH)Volume 3, Issue 1, 2018, p.171.

^(١٩) Balazsy, A. T., & Eastop, D., *op.cit*, p.294.

ثانياً : التنظيف الرطب " التنظيف بإنزيم البنكرياتين "

يقصد بالتنظيف الرطب في المقام الأول إستخدام الماء المقطر منفرداً في التنظيف أو مضافاً إليه بعض المواد الأخرى المساعدة في التنظيف، بالإضافة الإنزيمات بأنواعها.^(٢٠) فالمبدأ الأساسي من وراء التنظيف الرطب أن الماء يتغلغل بداخل الألياف مسبباً لها إنفاس وتحرر للإتساخ، وهذا الفعل يمكن زيادته بإضافة بعض الإضافات كالصوابين والتي تساعد على طرد جزيئات الإتساخ من الألياف وعدم السماح لها بالترسب على القطعة النسجية مرة أخرى^(٢١)، كذلك يهدف التنظيف الرطب إلى فرد الثيات والتجاعيد المتواجدة بالنسيج الأثري دونما أن يحدث تلفاً أو إضعافاً لمادة الأثر^(٢٢).

وقد يتسبب الإنفاس الذي يسببه غمر الألياف الأثرية بالماء في إحداث تهالك وتقوت لها ، فالألياف الأثرية تصبح أضعف عند بللها وأية حركة لها قد تتسبب في تمزقها وللهذا لابد من تدعيم النسج الأثري أثناء التنظيف الرطب بشبكة إنفاذ^(٢٣)، حيث تمت الإستعانة بشبكتين من نسيج الشاش الطبى للعمل كشبكة إنفاذ لقطعة النسج الأثرية حتى لا تهالك أثناء التنظيف الرطب ، فالنسج الأثري يصبح أكثر ثقلًا بإمتصاصه للماء وذلك نتيجة لزيادة وزن الشعيرات فألياف البروتينية "الصوف ، الحرير" تمتص الماء بنسبة ١٥٠% من وزنها الأصلي أما الألياف السليولوزية "الكتان ، القطن" فتمتص الماء بنسبة ٣٥% من وزنها الأصلي ، وهذه الزيادة الوزنية ربما تشكل ضغطاً على النسج وتتسبب في إجهاد وقطع الشعيرات النسجية^(٢٤)، ورغم المميزات التي يتمتع بها التنظيف الرطب للمنسوجات الأثرية إلا أنه توجد بعض المآخذ التي تؤخذ عليه ، حيث إنه قد يتسبب في تغيير أبعاد القطعة النسجية الأثرية بشكل غير إسترجاعي وقد يحدث تلبد لألياف الصوف الأثرية^(٢٥).

^(٢٠) King, R. R., *op.cit.*, p. 191.

^(٢١) Wet cleaning of museum textile, www.costumeandtextile.net.

^(٢٢) Kathryn. S & Margaret.T & Ordenz.T, "Stabilization Method for Textiles from Wet Sites" journal of field archaeology, vol.22 No.1, 1995, p.82.

^(٢٣) Wet cleaning of museum textile, www.costumeandtextile.net

^(٢٤) Balazsy, A. T., & Eastop, D, *op. cit.*, p 194.

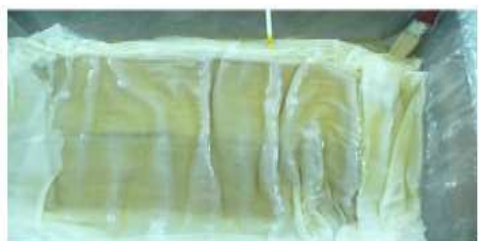
^(٢٥) James W. Rice., *op.cit.*, p. 50.

الخطوات التمهيدية لمرحلة التنظيف الرطب:

تم التأكُّد من عدم إدماء الصبغة بالماء وذلك عن طريق ترطيب قطنة بيضاء يتم وضعها على النسيج المصبوغ والضغط عليها لمدة دقيقة مع ملاحظة إنقال لون الصبغة إليها من عدمه، ففي حالة إنقال لون الصبغة إلى القطنة البيضاء يتم إستبعاد التنظيف بالماء، وفي حالة عدم إنقال أي لون للقطنة يعد دليلاً على عدم تأثير الماء في ثبات الصبغة وبالتالي يتم استخدامه^(٢٦) ، شكل (١٥).

تم تجهيز حمام التنظيف بمساحة تزيد عن مساحة القطعة الأثرية بعشرة سنتيمترات من كل جانب، حتى تسمح بحرية الحركة لقطعة النسجية أثناء الغمر.

تم إجراء غمر القطعة في حمام ماء مقطر لمدة خمس دقائق قبل تطبيق إنزيم البنكرياتين في التنظيف، حيث يساعد الماء المقطر في إزالة الإتساخات القابلة للذوبان في الماء كالأملاح والمواد الحامضية الناتجة من التحلل الذاتي لألياف المنسوجات عبر رحلتها مع الزمن ، وبالتالي يتم التخلص من مواد قد تتسبب في تثبيط نشاط الإنزيم Inhibition of enzyme activity .



شكل (١٥) يوضح إجراء إختبار ثبات الصبغة تجاه الماء المقطر... تصوير الباحث .

شكل (١٦) يوضح غمر القطعة النسجية في حمام التنظيف بالماء المقطر، قبل المعالجة بالإنزيم للتخلص من الأتيرية وغيرها من الإتساخات القابلة للذوبان في الماء... تصوير الباحث .

^(٢٦) Balazsy, A. T., & Eastop, D, *op. cit.*, p 194; King, R.R., *op. cit.*, p. 191.

تطبيق إنزيم البنكرياتين على القطعة الأثرية:

خامات التجربة:

إنزيم البنكرياتين: Pancreatin Enzyme

من الإنزيمات المحللة للمواد المركبة نظراً لطبيعته المتفردة ، حيث يتربّك من إنزيم الليباز والأمليز والبروتين^(٢٨)، وإنزيم الليباز له إستخدامات عديدة لإزالة الإتساخات ذات الأصل الدهني من المنسوجات الأثرية كإفرازات الجسم وإستخدم لإزالة إتساخات دهنية من قميص قبطي^(٢٩)، وإنزيم الأمليز من الإنزيمات الهامة في إزالة الإتساخات النسوية كلاصق النسا الذي يستخدم بشكل واسع في الماضي للصلق المنسوجات الأثرية على حوالن من الخشب والكرتون^(٣٠)، وإنزيم البروتين له دور كبير في إزالة الإتساخات البروتينية من المنسوجات الأثرية كالغراء الحيواني المستخدم في تثبيت المنسوجات الأثرية في الماضي كترميمات خاطئة يجب إزالتها^(٣١)، الإنزيم من إنتاج شركة SIGMA-Enzyme Commission ALDRICH, USA هو E.C.232-468-9^(٣٢).

المحلول المنظم للأس الهيدروجيني:

إنزيم البنكرياتين من الإنزيمات التي تتطلب في نشاطها وسط قلوي pH7.8 لكي يقوم بنشاطه^(٣٣) ، ولهذا فقد تمت الإستعانة بمحلول الفوسفات المنظم لكي يوفر هذا

⁽²⁸⁾ Löhr., M “Properties of different pancreatin preparations used in pancreatic exocrine insufficiency” European Journal of Gastroenterology & Hepatology . May 2010, p.1026

⁽²⁹⁾ Ibrahim. E., et al. “cleaning of textile Coptic tunic by using lipase enzyme”. 5th International Congress “science and technology for the safeguard of cultural heritage in the Mediterranean basin, Istanbul, November,2011, p.228.

⁽³⁰⁾ Harby E. Ahmeda, Fragiskos N. Kolisis “An investigation into the removal of starch paste adhesives from historical textiles by using the enzyme -amylase” Journal of Cultural Heritage 12 (2011), p. 169.

⁽³¹⁾ Harby E. Ahmed, Fragiskos N. Kolisis “A study on using of protease for removal of animal glue adhesive in textile conservation” Journal of Applied Polymer Science 124(5) . June 2012,p.3556.

⁽³²⁾ <https://www.sigmaaldrich.com/catalog/product/sigma/p1750>

⁽³³⁾ Mohamed Z. M. Salem, Ibrahim H. M. Ibrahim, Hayssam M. Ali, and Hany M. Helmy” op.cit, p.4-5.

الوسط القلوي^(٣٤)، فالمحاليل المنظمة تتميز بأن لها قدرة على تثبيت قيمة الأس الهيدروجيني لوسط النشاط في إطار السعة البفرية Buffer capacity^(٣٥) ، والتي تتراوح قيمتها $\text{pH} 1 \pm 1$.

إن كمية الإتساخات التي سيحررها الإنزيم من القطع النسجية الأثرية لن تتجاوز هذه السعة البفرية، والدليل على ذلك أنه بقياس درجة الأس الهيدروجيني لوسط النشاط مع بداية زمن التنظيف ومع إنتهاءه وجدت عند نفس القيمة بما يضمن إستمرار الإنزيم عند ذات درجة النشاط،

تجهيز محلول الإنزيم:

تم إذابة مسحوق الإنزيم بالمحلول المنظم بتركيز ٥ ملجم إنزيم/٢٥٠ مل محلول منظم.

ظروف التجربة:

القطعة الأثرية موضع الدراسة مكونة من نسيج الكتان المنفذ به شريطين زخرفيين من الصوف بأسلوب اللحمات غير الممتدة ومصبوغين بصبغة طبيعية، وبالتالي فنحن نتحدث عن ثلات خامات متباعدة في خواصها ونقطة تعادلها الكهربائي Isoelectric Point والتي يجب على صائن المنسوجات الأثرية أن يضعها نصب عينيه لأنها قد تؤدي بالقطعة الأثرية إلى التلف وبالصبغات الطبيعية إما إلى الإدماء Bleeding أو تغير درجتها اللونية، فمواد التنظيف القلوية لا تستخدم في تنظيف المنسوجات الصوفية لأنها ستؤدي إلى تلفها^(٣٦).

إن نقطة التعادل الكهربائي للألياف الصوف هي تلك النقطة من الأس الهيدروجيني التي تكون عندها المجاميع الحامضية والقلوية لكيراتين الصوف في توازن إلكتروستاتيكي^(٣٧) مما يجعل البروتينات كيميائياً أكثر ثباتاً وإستقراراً عند منطقة تعادلها الكهربائي Isoelectric Region فيها تكون متعادلة إلكترونياً وتكون السلسل

^(٣٤) Mohan. C., "Buffers" CALBIOCHEM, Germany, 2003, p.20.

^(٣٥) Hong Li, Fang Liu, Lidong Kang and Mingjie Zheng" *Study on the buffering capacity of wort*" J. Inst. Brew. 2016; 122: 138–142.

^(٣٦) Tortora, P.G., "Understanding Textiles" 2nd edit, Macmillan publishing, New York, 1982, p.38.

^(٣٧) Choudhury, A.K. Roy" *textile preparation and dyeing*" science publishers, USA, 2006, p.20.

البروتينية روابط الملح بين المجاميع مختلفة الشحنة، ولهذا فإن الذوبانية والإنتقاش للبروتين يكونان في أضيق الحدود عند منطقة التعادل الكهربائي، وتوجد بيانات لنقطة التعادل الكهربائي للبروتينات البنائية المختلفة، وكمثال فإن نقطة التعادل الكهربائي لفيبروتين الحرير pH 2.8 وكياراتين الصوف pH 5.6 . ولأهداف صيانة المنسوجات فإن منطقة التعادل الكهربائي للمواد البروتينية البنائية كفيبروتين الحرير تقدر بدرجة أنس هيدروجيني pH 3-7، وكياراتين الصوف بدرجة أنس هيدروجيني pH 5-7، وهذا لا يعني أنه لا يوجد تلف كيميائي في هذا النطاق من الأنس الهيدروجيني، بل يعني أن التلف الكيميائي يكون محدوداً، وبهذا فإن البروتين عندما يتعرض لأنس هيدروجيني أقل أو أعلى من منطقة تعادله الكهربائي فإن روابط الملح تتمزق وتصبح المادة أكثر عرضة للتلف^(٣٨)، فالصوف عبارة عن مادة بروتينية كياراتينية، حيث يترك بوليمر الصوف من ١٨ حامض أميني مرتبطة مع بعضها البعض في سلسلة عديد الببتيد من خلال روابط ببتيدية، ويمكن تحديد الثبات الكيميائي لكياراتين الصوف من خلال الروابط الببتيدية وثنائية الكبريتيد وروابط الملح والروابط الهيدروجينية، ونظراً للإختلافات الكيميائية بجزئ الصوف ، فإنه يصبح عرضة للهجوم الكيميائي عن نظرائه من الألياف الطبيعية الأخرى كالقطن والكتان، فالأوساط الحامضية الخفيفة تعتبر آمنة بقدر كبير على الصوف وذلك نظراً لأن نقطة التعادل الأيوني لكياراتين الصوف تقع عند درجة أنس هيدروجيني pH~4.5 وهي درجة الأنس الهيدروجيني التي تكون عندها الرابطة الأيونية في أعلى درجاتها^(٣٩).

ونظراً لأن وسط نشاط إنزيم البنكرياتين وسط قلوى pH 7.8 ، فإن إستخدام أسلوب التنظيف بالغمر مع القطعة سوف يلحق الضرر بالشريطين الزخرفيين الصوفيين وما بهما من صبغة طبيعية، فالوسط القلوى المذاب به إنزيم البنكرياتين قد ثبت تأثيره السلبي على الأصباغ الطبيعية وإحداثه إداء وتغير لوني لها من خلال دراسة سلوكه مع عدد ١٤ صبغة طبيعية صبغت بها الألياف الصوفية^(٤٠) .

^(٣٨) Balazsy, A. T., & Eastop., *op.cit.*, p.43.

^(٣٩) Kathryn S. Tarleton, Margaret T.Ordenz., *op.cit.*, p. 82

^(٤٠) Mohamed Z. M. Salem & Ibrahim H. M. Ibrahim., *op.cit*, p.8-11.

وبالتالي كان لابد من إستخدام أسلوب التنظيف الموضعى، حيث تم تطبيق محلول الإنزيم من خلال كمادة قطنية على المناطق الكتانية، مع ترطيب الشريطين الزخرفيين الصوفيين بمحلول الخلات المنظم pH5.6 كوسط يتطابق مع منطة التعادل الكهربى للصوف ويعن تأثير الهجرة الجانبية للمحلول القلوى المتواجد بالمناطق الكتانية للأشرطة الصوفية شكل (١٧، ١٨).

ولكون سرعة نشاط الإنزيمات تتناسب تتناسب طردياً مع الزمن، فقد تركت الكمادة المشبعة بمحلول الإنزيم مدة ساعة من الزمن، تلاها إزالة الكمادة وما امتصته من إتساخات قام الإنزيم بتفكيكها (١٩، ب، ج).



شكل (١٧) يوضح معالجة الأشرطة الزخرفية بمحلول الإنزيم على الكمادة القطنية الموضوعة على الأجزاء الكتانية.

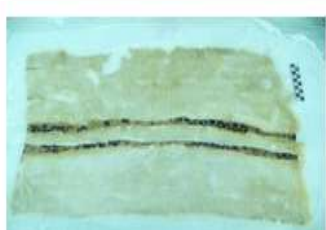
تصوير الباحث.

شكل (١٨) يوضح بداية تطبيق محلول الإنزيم على الخلات

المنظم pH5.6 ... تصوير الباحث.



(ج) إزالة الكمادة المشبعة
بالإتساخات



(ب) إنتهاء زمن التنظيف بالإنزيم



(أ) بداية زمن التنظيف بالإنزيم

شكل (١٩) يوضح مراحل التنظيف بمحلول الإنزيم بشكل موضعي من خلال الكمادة القطنية...
تصوير الباحث.

إزالة بقع صدأ الحديد:

نتيجة لثبتت بطاقة التعريف بشكل خاطئ بواسطة دبوس حديد وما نتج عنه من مرکبات صدأ ، تم إستخدام حامض الأوكساليك بتركيز ٢% لإزالة بقع الصدأ، شكل رقم (٢٠ أ، ب)



(ب)



(أ)

شكل (٢٠) يوضح بقع صدأ الحديد الملتصقة بالقطعة وأسلوب تنظيفها بشكل موضعي .

Rinsing الشطف

تلحق معالجات التنظيف بإستخدام الإنزيمات بعملية الشطف بالماء المقطر لإزالة آية آثار لبقايا الإتساخ المفككة أو آية بقايا لمادة الإنزيم والتي قد تضر بالأثر مستقبلاً نظراً لكون الإنزيم مادة بروتينية التركيب وبالتالي إن ثُرِكت بقاياها عالقة بمادة الأثر ستكون مصدراً مثالياً لغذاء الكائنات الحية الدقيقة وما يتبعها من مظاهر تلف للأثر النسجي، حيث تعتمد مدة الشطف على عدة عوامل منها سمك النسيج ، ونوع المعالجة التي سبقت الشطف وكذلك ما إذا كان الشطف بماء جاري أو في حمام ثابت .

وذكر حمامات الشطف حتى يصبح الماء خالياً تماماً من أية جزيئات للإتساخ ، مع التسجيل الدائم لدرجة الأس الهيدروجيني " حامض أو قلوي " حتى تصل القراءة إلى درجة أس هيدروجيني متعادل (7 pH) وهذا يعد دليلاً واضحاً على إزالة كل بقايا مادة الإتساخ ، وقد تم الشطف في خمس حمامات من الماء المقطر مع إجراء اختبار كاشف الننهيدرين للتأكد من خلو ماء الشطف من أية جزيئات لبروتين الإنزيم ، فالننهيدرين ninhydrin reagent " triketohydridene hydrate" مع كل الأحماض الأمينية من فصيلة ألفا -amino acids ليعطي مركب أرجواني اللون^(٤١)، ويتم إجراء الإختبار بوضع قليل من ماء الشطف في أنبوبة إختبار ويفضاف إليه خمس نقاط من كاشف الننهيدرين ويتم تسخين الأنبوة في حمام مائي لمدة خمس دقائق ، فإذا تلون محلول باللون الأرجواني دل ذلك على وجود أحماض أمينية في ماء الشطف متناسباً في ذلك عمق اللون الأرجواني طردياً مع تركيز الأحماض الأمينية المتواجدة بالماء ، وبالتالي يتم الشطف في حمامات متكررة إلى أن تصبح نتيجة الإختبار سالبة ، شكل (٢١).



شكل (٢١) أ، ب، ج) مراحل الشطف المختلة للقطعة بعد التنظيف.

التجفيف:

إن تجفيف النسيج الآخر يتضمن تبخير الماء الحر ، حتى نحصل على ألياف جافة والتي لا يحدث لها أية تلفيات كيميائية ، بقاء القطعة النسجية مبتلة لفترة طويلة قد

^(٤١) Plummer, D.T "An introduction to practical biochemistry" 2nd edit, MC Graw-Hill Book, Great Britain, 1978, p.136.

يتسبب في حدوث أخطار لها ، ومن الشروط الهامة التي يجب أن يتبعها الصانع هو الحرص على أن تتم عملية التجفيف دون إستعمال أية كيماويات (٤٢)، ومن هذا المنطلق تم تجفيف القطعة بعد إنتهاء مرحلة الشطف بإستخدام بشاكير قطنية سميكة حتى نتمكن من سحب أكبر قدر ممكن من الماء الممتص بألياف القطعة النسجية، تلتها ترك القطعة النسجية لتجف في جو الغرفة، شكل (٢٢ أ،ب).



ب

أ

شكل (٢٢ أ،ب) يوضح مراحل تجفيف القطعة بإستخدام البشاكير القطنية.

تقوية وثبتت القطعة بشغل الإبرة على حامل كتاني:

في أعمال الصيانة والعرض المتحفى والتخزين للمنسوجات الأثرية، دائماً ما يأتي القرار بثبيت النسيج الأثري على حامل نسجي آخر، حيث يعمل هذا الحامل كخلفية للنسيج وكذلك كمدعم للمنسوجات المتهالكة، والتي أحياناً ما تترك فراغات تظهر منها الخافية الكتانية بالأماكن التي فقدت منها الألياف الأساسية.

ولكي تتم هذه المرحلة بنجاح لابد أن تتوفر عدة شروط في الحامل النسجي المستخدم منها:

- ١ - يوفر الدعم الكافي للقطعة النسجية الأثرية.
- ٢ - يتمتع بالمظهر المتجانس مع مظهر القطعة النسجية الأثرية.
- ٣ - يتوافر فيه القوة الكافية بمرور الوقت ليتحمل وزن القطعة الأثرية المثبتة عليه.

(٤٢) Kathryn. S & Margaret.T & Ordenz.T., *op.cit*, p. 83.

٤- لا يحتوى على أية مواد قد تتسبب فى أضرار للقطعة النسجية الأثرية حالاً أو مستقبلاً، كمواد التنشية والتبييض وزيوت الغزل وغيرها من الشوائب التى قد تعلق بالألياف من عمليات الصناعة.

ذلك لابد من تجنب التثبيت على الأسطح الحاكمة والخشنة ، فالإحتكاك البسيط قد يتسبب فى قطوع وبرى لسطح القطعة النسجية الأثرية خاصة إذا تم عرضها أو تخزينها فى وضع رأسى ، حيث تعمل الجانبية الأرضية على جذب الأسطح تجاه بعضها مسببة فى تأكل السطح الأضعف - سطح القطعة النسجية الأثرية - ^(٤٣).

ونظراً لتوفيق الشروط السابقة فى نسيج الكتان الخام ، تم تجهيز حامل كتانى بأبعاد مناسبة لأبعاد القطعة، حيث تم تثبيت القطعة النسجية عليه بشغل الإبرة، حيث يستخدم على نطاق واسع فى ترميم المنسوجات الأثرية وذلك لأنه تكنيك متعدد الأغراض، فقد يستخدم لترميم التمزقات والتثبيت على الحامل وتنميق القطع النسجية^(٤٤).

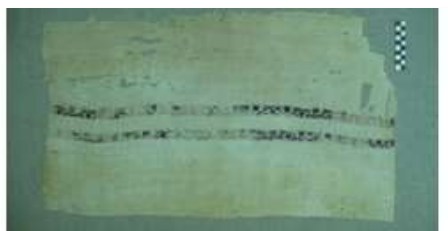
باستخدام إبر غایة فى الدقة حتى يسهل عليها المرور خلال القطعة النسجية دون إحداث أية ثفيفات ، ومن خلال غرز السراحة المتعددة كغرزة البناء stab stitch لتنبيت المناطق الداخلية ، وغرزة رجل الغراب herring bone stitch لتنبيت أماكن التمزقات ، وغرزة اللفق basting stitch لتنبيت الحواف المكتملة البراسل ، وغرزة البطانية blanket stitch لتنبيت الحواف بالمناطق المتسللة لكي تحد من تسليلها^(٤٥) وكذلك الغرزة المنبطحة laid couching لتنبيت الخيوط الأثرية المفككة ^(٤٦). وباستخدام شعيرات الحرير الطبيعي شكل (٢٣ أ، ب).

^(٤٣) Simpson, L.P., " Abrasive of Certain Backing Fabrics for Supporting Historic Textiles" journal of the American institute for conservation, vol.30, No. 2, 1991, p.180.

^(٤٤) Schon. M., "the mechanical and supporting effect of stitches in textile conservation" University of Gothenburg, Sweden,2017, p.5.

^(٤٥) Landi, S., "The Textile Conservators Manual" 1st edit, Butterworth, London, 1985, p. 105.

^(٤٦) Corah. G., "textile conservation deterioration of materials" thesis, faculty of fine and applied Arts, Rochester institute of technology, New York,1977, p.108.



(ب)



(ج)

شكل (٢٣) يوضح مرحلة التثبيت المبدئي والنهائي للقطعة النسجية على الحامل الكتانى... تصوير الباحث.

النتائج والمناقشة:

- صيانة المنسوجات الأثرية تهدف في المقام الأول لحفظها لأطول مدة ممكنة، حيث تتضمن الصيانة القيام ببعض الأعمال كالفحص والتوثيق والمعالجة بالتدخل والصيانة الوقائية، مدعاة كل هذه الأعمال بالبحث والدراسة والتعلم^(٤٧)، ومن واقع التعريف السابق كان من واجبات صائنين المنسوجات أن يقوم بالبحث والدراسة لكل ما هو منتج علمي جديد، وذلك لتطويعه في خدمة التراث النسجي وإستخدامه بشكل آمن لا يعقبه أية تأثيرات سلبية لمادة الأثر.

- تأثرت مناطق الإتساخ الدهني بالقطعة بمواد أخرى غريبة كالأتربة، فالإتساخات الدهنية والزيوت والشحوم لها قدرة كبيرة على طمر أنواع أخرى من الإتساخات مما يسرع من تلف القطع النسجية الأثرية^(٤٨)، مما يستدعي سرعة التدخل بالعلاج لإزالة مثل هذه الأنواع من الإتساخات.

- عوامل ومظاهر التلف للمقتنيات النسجية تعمل مجتمعة وليس فرادى، ففي القطعة موضع التطبيق تسببت ظروف الحفظ غير الملائمة من درجات حرارة ورطوبة وإضاءة بالإضافة لغياب المتابعة المستمرة إلى إنتشار الإصابات الحشرية بالقطعة والتي أدت بالأشرطة الزخرفية الصوفية للتدمير شبه الكامل.

- إنحصر النساج القديم ألياف الصوف بعملية الصباغة الطبيعية بمعظم القطع النسجية، حيث قام بنسج القطع النسجية بألياف الكتان والقطن كألياف سيلولوزية ونسج الأشرطة

⁽⁴⁷⁾ ASTM Designation: *op.cit*, p.686.

⁽⁴⁸⁾ Balazsy, A. T., & Eastop., *op.cit.*, p. ١٥٨.

الزخرفية بخامة الصوف من خلال أسلوب اللحمات غير الممتد، فبوليمر الصوف هو عديد ببتيد به العديد من المواقع النشطة والتي من خلالها يمكن أن ترتبط الصبغة باللوبيفة عن طريق الرابطة التساهمية والأيونية مع مجموعة الأمين والكريوكسيل في نهاية سلسلة البوليمر^(٤٩).

- من خلال الجانب التجاربي يتضح مدى الكفاءة العالية لإنزيم البنكرياتين في إزالة الإتساخ المركب من أكثر من مادة عضوية كالنشا والدهن والبروتين وبالتالي سيشغل مكانة مستقبلية كبيرة في ترميم الآثار، حيث أنه الإنزيم الوحيد الذي بمقدوره القيام بهذا الدور لأنه يتركب من خليط إنزيمات البروتيز Protease ، الليبيز Lipase ، الألفا أميليز α -amylase^(٥٠).

لم تتأثر قوة الشد ونسبة الإستطاله لعينات الكتان والصوف موضع الجانب التجاربي نتيجة المعالجة بإنزيم البنكرياتين، مما يعطى مؤشر نسبى لأمان استخدام الإنزيم مع المنسوجات الأنثوية الكتانية. وبالنسبة لتأثير المعالجة بإنزيم البنكرياتين على ألياف الصوف فتحتاج مزيد من البحث في دراسات تطبيقية لاحقة، فألياف الصوف تتركب من حوالي ٩٧٪ بروتين و ١٪ دهون، وإنزيم الليبيز المتواجد ضمن تركيب البنكرياتين يقوم بإزالة الدهون من الطبقة الخارجية لبوليمر لوبيفة الصوف^(٥١). وكذلك قد يقوم إنزيم البروتيز المتواجد في تركيب إنزيم البنكرياتين بتحليل السلسلة البروتينية لبوليمر كيراتين الصوف^(٥٢). فالكيراتين عديد ببتيد مقاوم للتحلل الإنزيمي عدا التحلل بواسطة الإنزيمات المحلة للبروتين^(٥٣).

^(٤٩) Mohd .Y, Faqeer .M, Mohd .S & Mohd .A .Kh" *Eco-dyeing of wool with Rubia cordifolia root extract: Assessment of the effect of Acacia catechu as biomordant on color and fastness properties*" Textiles and Clothing Sustainability (2016), p.7.

^(٥٠) Terra.A .G, Ramos.M.V .F, Trevisan.M.G & Garcia,J .S" *Evaluation of pancreatin stability through enzyme activity determination*" Acta Pharm. **66** (2016), p.423.

^(٥١) Kiro .M, Aco. J, Darko. A, Sonja.J, Stevan. G& Ivan. I" *Enzymatic treatment of wool fabrics with lipase in the improvement of some properties of wool fabrics*" Tekstilan Industrija · Broj 1 · 2020, p.5.

^(٥٢) Yasutoyo .N & Tetsusaburo .N " *Enzymic Digestion of Feather Keratin and its Derivatives*" Agricultural and Biological Chemistry, Vol. 35, No. 7, 1971, p.1040.

^(٥٣) Itisha Singh & R. K. S. Kushwaha" *Keratinases and microbial degradation of Keratin*" Advances in Applied Science Research, 2015, 6(2), p.74.

- يتم قياس نشاط الإنزيمات بوحدة نشاط Unit of activity(U) ويمكن تعريفها بأنها كمية الإنزيم اللازمة لتحويل ١ميکرومول من مادة التفاعل(الإتساخ) إلى ناتج تفاعل في زمن قدره دقة واحدة^(٥٤). وبالنسبة للإنزيم البنكرياتين فالوضع مختلف لأن الإنزيم يتربّك من ثلاثة إنزيمات والتي بدورها تتفاعل مع ثلات مواد مختلفة التركيب ، وبالتالي لا توجد له وحدة نشاط محددة واستعرضنا عنها بذكر عدد المليجرامات المستخدمة من مادة الإنزيم.
- يتم تعريف السرعة القصوى للإنزيم V_{max} بأنها سرعة نشاط الإنزيم عند تركيز ثابت من مادة التفاعل(الإتساخ)^(٥٥) ، وبمقارنة فاعلية الإنزيم في إزالة الإتساخات من العينات التجريبية نجد أن السرعة القصوى للإنزيم متقاربة بين الأربع تركيزات وبالتالي فلا حاجة لزيادة التركيز عن التركيز الأول، وهو ٥ ملجم/٢٥٠ مل لإتمام مرحلة التنظيف بالقطعة الأثرية.
- إن تحديد تركيب الإتساخ العالق بالقطعة النسجية أمر في غاية الأهمية ، حيث إنه يتم بناء عليه تحديد الإنزيم المناسب لإتمام التنظيف. ولكن في حالة استخدام إنزيم البنكرياتين سيكون الأمر أكثر يسراً لأنه بمقدوره التعامل مع أكثر من مادة إتساخ.
- معالجة الأشرطة النسجية الصوفية المصبوغة بالأصباغ الطبيعية بوسط قلوى كما في وسط نشاط إنزيم البنكرياتين pH7.8 أمر شديد الخطورة، لأنه يجب معالجة الألياف النسجية الصوفية عند نقط تعادلها الكهربى Isoelectric Point(IP) وهي تلك الدرجة من الأس الهيدروجيني التي تتساوى فيها الشحنات الموجبة مع الشحنات السالبة على اللويفية، ففي درجة الأس الهيدروجيني الأعلى من نقطة التعادل الكهربى تحمل اللويفية شحنة سالبة^(٥٦) . وبالتالي لا يمكنها الإحتفاظ بالصبغة الطبيعية ويحدث تناقض فيما بينهما ينتهي بإدماء الصبغة ، فمعظم الصبغات الطبيعية تكون سالبة الشحنة.

^(٥٤) Yang.M, Luo.M & Xian.X “Adapting the usage of enzyme unit to its definition” Journal of Chongqing University, Vol. 10 No. 1, March 2011, p.23.

^(٥٥) Todd P. Silverstein “When Both Km and Vmax Are Altered, Is the Enzyme Inhibited or Activated?”, Biochemistry and Molecular Biology Education, March 2019, p.1.

^(٥٦) Meihui.M, Xianfeng. W, Chong.G, Tao.Z & Wenyao.L., “A Feasible Method Applied to One-Bath Process of Wool/Acrylic Blended Fabrics with Novel Heterocyclic Reactive Dyes and Application Properties of Dyed Textiles” Polymers 2020, 12, 285, p.9.

- أوضح التحليل الكروماتوجرافى للصبغة أنها تتركب من خليط النيلة والفوة أوالوسمة والفوة، وصبغة النيلة والوسمة صبغتين زرقاءتين مع صبغة الفوة الحمراء فما علاقتهما بلون الصبغة البنى، ولتفسير هذه النتيجة الملفتة لانتباه لابد من أمرین أولهما: عمل تحليل كروماتوجرافى مزود بوحدة تحليل بمطياف الكتلة المزدوج LCMS/MS وهذا التحليل لم يتح عمله نظراً لصعوبة توفير عينة نسجية أخرى وثانيهما: الإستناد إلى رأى Schunck بأن صبغة النيلة تحتوى على خمس مركبات صبغية بنية اللون ومنها الإندريتين Indiretin، وبالتالي يكون اللون البنى للصبغة راجع إليه^(٥٧). وقد استند أفريد لوکاس لنفس الرأى فى تفسير اللون البنى الداكن لملابس عثر عليها بمقدمة تحتمس الثالث بأنها قد تكون خليط من النيلة والفوة^(٥٨).

- إن محاولة تطويق إنزيم البنكرياتين لإزالة الإتساخات المركبة العالقة بالمنسوجات الأثرية تجربة هى الأولى من نوعها، والتى أرجو أن أكون قد وفقت فى عرضها بشكل علمي لائق راجياً أن تُستكمل هذه التجربة فى دراسات لاحقة، ليصبح استخدام إنزيم البنكرياتين كُل مُتكامل بين يديّ الصائنين.

^(٥٧) Christopher.R., "The Cultivation, Manufacture, And Uses Of Indigo" Journal of the society of Arts, volume 48, No.2472,1900, p.424.

^(٥٨) A. Lucas, J.R. Harris., "ancient Egyptian material and industries" New York, 1926, p.152.

قائمة المراجع :

1. سجل متحف كلية الآداب -جامعة الإسكندرية .
2. A. Lucas, J.R. Harris “*ancient Egyptian material and industries*” New York.
3. Ahmed, H.E. *Protease enzyme used for artificial ageing on modern cotton fabric for historic textile preservation and restoration*. Int. J. Conserv. Sci. 2013, 4.
4. Annual Book of ASTM Standards, 2003, section seven, volume 07.02, U.S.A.
5. *ASTM Designation: D 5038-01, annual book of ASTM standards*, section seven, volume 07.02,2003, U.S.A.
6. Balazsy, A. T., & Eastop, D., *Chemical principles of textile conservation*”, 1st edit, Butterworth, Heinemann, London, Great Britain, 1998.
7. Choudhury, A.K.Roy ”*textile preparation and dyeing*” science publishers, USA,2006.
8. Christopher.R.,” *The Cultivation, Manufacture, And Uses Of Indigo*” Journal of the society of Arts, volume 48, No.2472,1900.
9. Corah. G.,” *textile conservation deterioration of materials*” thesis, faculty of fine and applied Arts, Rochester institute of technology, New York,1977.
10. Erenest Moss, A.J., “*Clothes Care a Manual on the Care of Fabric*” 2nd edit, Great Britain, 1968.
11. Harby E. Ahmed, et al. “*A study on using of protease for removal of animal glue adhesive in textile conservation*” Journal of Applied Polymer Science 124(5) · June 2012.
12. Harby E. Ahmed, Fragiskos N. Kolisis “*An investigation into the removal of starch paste adhesives from historical textiles by using the enzyme -amylase*” Journal of Cultural Heritage 12 (2011).
13. Harby E. Ahmed, Ibrahim F. Tahoun, Ibrahim Elkhololy, Adel B. Shehata, Yassin Ziddan “*Identification of natural dyes in rare Coptic textile using HPLC-DAD and mass spectroscopy in museum of Faculty of Arts, Alexandria University, Egypt*” Dyes and Pigments 145(2017).
14. Hong Li, Fang Liu, Lidong Kang and Mingjie Zheng” *Study on the buffering capacity of wort*” J. Inst. Brew. 2016.
15. <https://www.sigmadrich.com/catalog/product/sigma/p1750>
16. Ibrahim. E., et al. “*cleaning of textile Coptic tunic by using lipase enzyme*”. 5th International Congress “science and technology for the safeguard of cultural heritage in the Mediterranean basin, Istanbul, November,2011.
17. Itisha Singh & R. K. S. Kushwaha” *Keratinases and microbial degradation of Keratin*” Advances in Applied Science Research, 2015.
18. James W. Rice “*Dry Cleaning Versus Wet Cleaning for Treatment Textile Artifacts*” Bulletin of the American group.IIC 12. No.2, April 1972.
19. Kathryn. S & Margaret. T & Ordenz.T., “*stabilization method for textiles from wet sites*” journal of field archaeology, vol.22 No.1, 1995.
20. King, R. R., “*Textile Identification, Conservation, and Preservation*” Noyes publication, U.S.A, 1985.
21. Kiro .M, Aco. J, Darko.A, Sonja.J, Stevan. G& Ivan.I” *Enzymatic treatment of wool fabrics with lipase in the improvement of some properties of wool fabrics*” Tekstilan Industrija · Broj 1 · 2020.
22. Kumar.D & Shah.N. R., “*Biodeterioration in Textiles*: A REVIEW”, International Journal of Interdisciplinary Research in Arts and Humanities (IJIRAH)Volume 3, Issue 1, 2018.
23. Kumar.S & khamashon. L & Pandey. P., “*Life Cycle of Museum Pest Anthrenus Flavipes(LEC)(Coleoptra:Dermistidae)*” American journal of research communication, vol 1(5),2013.

24. Landi, S., "The Textile Conservators Manual" 1st edit, Butterworth, London, 1985.
25. Löhr., M "Properties of different pancreatin preparations used in pancreatic exocrine insufficiency" European Journal of Gastroenterology & Hepatology · May 2010.
26. Marianna Lovászi, Andrea Szegedi, Christos C. Zouboulis & Dániel Töröcsik" Sebaceous-immunobiology is orchestrated by sebum lipids" DERMATO-ENDOCRINOLOGY 2018, VOL. 9, NO.1.
27. Meihui.M, Xianfeng .W, Chong.G, Tao.Z & Wenyao.L "A Feasible Method Applied to One-Bath Process of Wool/Acrylic Blended Fabrics with Novel Heterocyclic Reactive Dyes and Application Properties of Dyed Textiles" Polymers 2020.
28. Mohamed Z. M. Salem, Ibrahim H. M. Ibrahim, Hayssam M. Ali, and Hany M. Helmy" Assessment of the use of natural extracted dyes and pancreatin enzyme for dyeing of four natural textiles: HPLC analysis of phytochemicals" processes 2020.
29. Mohan. C., "Buffers" CALBIOCHEM, Germany,2003.
30. Mohd. Y, Faqeer .M, Mohd. S & Mohd. A. Kh" Eco-dyeing of wool with Rubia cordifolia root extract: Assessment of the effect of Acacia catechu as biomordant on color and fastness properties" Textiles and Clothing Sustainability (2016).
31. Plummer, D.T "An introduction to practical biochemistry" 2nd edit, MC Graw-Hill Book, Great Britain, 1978.
32. Schon. M., "the mechanical and supporting effect of stitches in textile conservation" University of Gothenburg, Sweden,2017
33. Simpson, L.P., "Abrasive of Certain Backing Fabrics for Supporting Historic Textiles" journal of the American institute for conservation, vol.30, No. 2, 1991.
34. Terra.A. G, Ramos.M. V. F, Trevisan.M. G & Garcia, J. S" Evaluation of pancreatin stability through enzyme activity determination" Acta Pharm. **66** (2016).
35. Todd P. Silverstein "When Both Km and Vmax Are Altered, Is the Enzyme Inhibited or Activated?", Biochemistry and Molecular Biology Education, March 2019.
36. Tortora, P.G., "Understanding Textiles" 2nd edit, Macmillan publishing, New York, 1982.
37. Wet cleaning of museum textile, www.costumeandtextile.net
38. Yang.M, Luo.M & Xian.X "Adapting the usage of enzyme unit to its definition" Journal of Chongqing University, Vol. 10 No. 1, March 2011.
39. Yasutoyo. N & Tetsusaburo. N "Enzymic Digestion of Feather Keratin and its Derivatives" Agricultural and Biological Chemistry, Vol. 35, No. 7, 1971.

Using a pancreatin enzyme in conservation of antique textile piece NO.1389 preserved in the faculty of Arts museum, Alexandria University.

Dr. Ibrahim Hamed Mohamed Ibrahim *

Abstract:

Antique textile conservators have long recognized the advantages of enzymes in the textile conservation. Most commonly, hydrolases enzymes are employed in the conservation of antique textile to assist in the breakdown of adhesive residues from previous restorations or to facilitate the removal of some stains. The principal advantages of these enzymes are their specificity and efficiency in catalyzing hydrolytic cleavage of polymers such as proteins, polysaccharides, and lipids.

The applied section was carried out within the framework of an integrated treatment plan for an antique textile piece in the Museum of the Faculty of Arts. The study included identification of fibers type and the direction of thread twisting through using scanning electron microscopy, which confirmed that the fibers of the piece are linen fibers except for the decorative part which is made of woolen fibers. HPLC was used to analyze the natural dye and XRD analysis was used to analyze the dye mordant. The weave structures used in the piece were examined to emphasize that it is a plain weave 1/1 and its derivatives. The treatment was carried out by using pancreatin enzyme through a cotton poultice, in order not cause negatively effect on the woolen decorative stripes.

Key words:

conservation, pancreatin enzyme, stain, natural fibers, tensile strength, antique textiles, wet cleaning.

* Lecturer of textile conservation, High Institute of tourism and antiques conservation, Alexandria. ibrahim_elkholy88@yahoo.com