

डिजिटल स्वायल म्याप व्यवस्थापन कार्यविधि, २०७८

विभागीय मन्त्रिस्तरबाट स्वीकृत मिति: २०७८/१२/३०



कृषि तथा पशुपन्ध्री विकास मन्त्रालय
सिंहदरबार, काठमाडौं

डिजिटल स्वायल म्याप व्यवस्थापन कार्यविधि, २०७८

माटोको उर्वराशक्ति सम्बन्धी विभिन्न जानकारीहरूको संकलन तथा अभिलेखीकरणका लागि डिजिटल स्वायल म्याप व्यवस्थापन गर्दै कृषक, प्राविधिक, अनुसन्धानकर्ता तथा नीति निर्माताहरूको माटो सम्बन्धी सूचनामा पहुँच स्थापना गर्न वाञ्छनीय भएकोले,

विनियोजन ऐन, २०७८ को दफा ९ को उपदफा (२) ले दिएको अधिकार प्रयोग गरी कृषि तथा पशुपन्छी विकास मन्त्रालयले यो कार्यविधि तयार गरेको छ।

परिच्छेद-१

प्रारम्भिक

१. संक्षिप्त नाम र प्रारम्भ: (१) यस कार्यविधिको नाम "डिजिटल स्वायल म्याप व्यवस्थापन कार्यविधि, २०७८" रहेको छ।

(२) यो कार्यविधि स्वीकृत भएको मितिदेखि लागू हुनेछ।

२. परिभाषा: विषय वा प्रसंगले अर्को अर्थ नलागेमा यस कार्यविधिमा:-

(क) "अभिलेख" भन्नाले माटो स्वस्थता प्रमाण पत्रमा उल्लेख भएको माटोको उर्वराशक्ति परीक्षण पश्चातको नतिजा अभिलेखलाई सम्झनु पर्दछ।

(ख) "कार्यक्रम" भन्नाले डिजिटल स्वायल म्याप सन्चालन, व्यवस्थापन सम्बन्धी दफा ५ बमोजिमका क्रियाकलापलाई सम्झनु पर्दछ।

(ग) "केन्द्रीय कृषि प्रयोगशाला" भन्नाले संघीय मन्त्रालय अन्तर्गतको कृषि विभाग मातहतको केन्द्रीय कृषि प्रयोगशाला सम्झनु पर्दछ।

(घ) "जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति" भन्नाले प्रदेश मन्त्रालयले तोकेको जिल्लास्थित कृषि हेर्ने कार्यालयका प्राविधिक अधिकृतलाई सम्झनु पर्दछ।

(ङ) "डिजिटल स्वायल म्याप (डि.एस.एम)" भन्नाले यस कार्यविधि बमोजिम परीक्षण गरीएका माटोको विवरणहरूलाई विद्युतीय प्रणालीमा प्रविष्ट गरी तयार गरिएको विद्युतीय नक्सालाई सम्झनु पर्दछ।

(च) "निर्देशक समिति" भन्नाले दफा १४ बमोजिमको समिति सम्झनु पर्दछ।

(छ) "प्रदेश मन्त्रालय" भन्नाले प्रदेश स्थित कृषि क्षेत्र हेर्ने मन्त्रालय सम्झनु पर्दछ।

(ज) "प्रदेश समिति" भन्नाले दफा १८ बमोजिमको समिति सम्झनु पर्दछ।

(झ) "प्रयोगशाला" भन्नाले दफा १० बमोजिम प्रयोगशालालाई जनाउनेछ।

(ञ) "प्राविधिक समिति" भन्नाले दफा १६ बमोजिमको समिति सम्झनु पर्दछ।

(ट) "माटो स्वस्थता प्रमाण पत्र" भन्नाले अनुसूची-४ बमोजिमको अभिलेख सहितको प्रतिवेदनलाई सम्झनु पर्दछ।

(ठ) "राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्र" भन्नाले नेपाल कृषि अनुसन्धान परिषद अन्तर्गतको राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्रलाई सम्झनु पर्दछ।

(ड) "संघीय मन्त्रालय" भन्नाले नेपाल सरकारको कृषि तथा पशुपन्छी विकास मन्त्रालय सम्झनु पर्दछ।

Dr. Chandra

[Signature]

[Signature]

सचिव



(ढ) "स्थानीय सम्पर्क व्यक्ति" भन्नाले सम्बन्धित स्थानीय तहको कृषि हेर्ने शाखाको प्रमुख वा शाखाले तोकेको प्राविधिकलाई सम्झनु पर्दछ।

परिच्छेद-२

उद्देश्य तथा कार्यान्वयन मोडालिटि

३. उद्देश्य: यस कार्यविधिको उद्देश्य देशभरिबाट संकलित नमूना माटोको उर्वराशक्ति सम्बन्धी विवरणलाई डिजिटल स्वायल म्यापको माध्यमबाट एकत्रित गरी सरोकारवालाहरूलाई जानकारी प्रदान गर्ने रहेको छ।
४. कार्यान्वयन मोडालिटि: (१) यस कार्यविधि बमोजिमको कार्यक्रम देशभर सञ्चालन हुनेछ।
(२) कार्यक्रम सञ्चालनको लागि संघीय र प्रदेश मन्त्रालयले हरेक आर्थिक वर्षमा आवश्यक बजेट विनियोजन गर्नेछ।
(३) संघीय र प्रदेश मन्त्रालयले दफा १० बमोजिमका प्रयोगशालाहरूबाट जिल्ला स्थित कार्यालय र पालिकाको समन्वय तथा सहकार्यमा कार्यक्रम कार्यान्वयन गर्नेछ।
(४) परिच्छेद-३ बमोजिमको प्रक्रिया अनुसार नमूना माटोको परीक्षण नतिजा दफा ११ अनुसारको एकाईले प्राप्त गरी आवधिक रुपमा डिजिटल स्वायल म्यापमा अध्यावधिक एवं व्यवस्थित गर्नेछ।
(५) कार्यक्रम अन्तर्गत माटोको नमूना संकलन तथा परीक्षण कार्यलाई क्रमश सवै जिल्ला तथा पालिकाहरू समेट्ने गरी देशव्यापी रुपमा सञ्चालन गर्न जिल्ला अनुसार वार्षिक लक्ष्य सहितको कार्य योजना तयार गरी वार्षिक कार्यक्रम बजेटमा राखिनेछ।
५. क्रियाकलापहरू: यस कार्यविधि बमोजिम देहाय अनुसारका क्रियाकलापहरू संचालन गर्न सकिनेछ।
- (क) माटो नमूना संकलन र परीक्षण,
 - (ख) माटो स्वस्थता प्रमाण पत्र वितरण,
 - (ग) माटो नमूना संकलन तथा परीक्षण सम्बन्धी तालीम,
 - (घ) प्रयोगशाला पूर्वाधारको स्तरोन्नोती कार्य,
 - (ङ) जी.पी.एस. लगायत आवश्यक उपकरणहरू खरिद,
 - (च) रसायन लगायत आवश्यक सामग्रीहरूको खरिद तथा व्यवस्थापन,
 - (छ) आवश्यक विद्युतीय प्रणाली विकास, सञ्चालन तथा मर्मत सम्भार,
 - (ज) अनुगमन तथा नियमन।

परिच्छेद-३

माटो परीक्षण र माटो स्वस्थता प्रमाण पत्र वितरण प्रक्रिया

६. माटोको नमूना संकलन: (१) यस कार्यविधि बमोजिम माटोको नमूना संकलन गर्न सम्बन्धित स्थानमा खटिइनु भन्दा अघि देहाय बमोजिमका पूर्व तयारी गर्नु पर्नेछ:-
- (क) माटोको नमूना संकलन गर्ने जिल्ला, स्थानीय तह र वडाको पहिचान गर्ने,

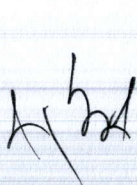
सचिव

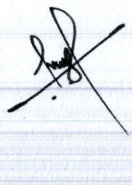


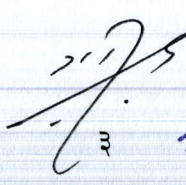
- (ख) माटोको नमूना संकलन गर्न चाहिने उपकरणहरू जस्तै जी.पी.एस., अगर, खुर्पी, कोदालो, प्लास्टिक व्याग आदिको व्यवस्था गर्ने,
- (ग) माटोको नमूना संकलन कार्यका लागि दफा ७ अनुसारको समयमा गर्ने,
- (घ) माटोको नमूना संकलन गर्ने कार्यका लागि जिल्लास्थित सम्बन्धित निकायहरूसँग समन्वय गरी कार्यान्वयन योजना तयार गर्ने।
- (२) उपदफा (१) बमोजिमको पूर्व तयारी पश्चात माटोको नमूना संकलन गर्ने क्रममा देहाय बमोजिमको कार्य गर्नु पर्नेछ:-
- (क) माटोको नमूना संकलन गर्ने क्षेत्रफल (जग्गा) को यकिन गर्ने र उक्त जग्गाको मोहडा, जमीनको झुकाउ, माटोको प्रकार आदिको आधारमा जमिनको प्रतिनिधित्व हुनेगरी २.५ देखि ५ हेक्टरसम्म खेती गरिएको जग्गाबाट एउटा कम्पोजिट माटो नमूना संकलन गर्ने स्थानको छनौट गर्ने,
- (ख) माटोको नमूना संकलन स्थानको जीयो पोजीसन यकिन गर्ने,
- (ग) माटो नमूना संकलन हुने जमिनको जग्गाधनी पहिचान गर्ने र निजको पहिचान खुल्ने विवरण तोकिएको ढाँचामा संकलन गर्ने,
- (घ) माटोको नमूना संकलन कार्य आवश्यक उपकरणहरूको मद्दतले जमिनको सतहबाट १५ देखि २० से.मि. सम्मको गहिराईबाट करिब ५०० ग्राम नमूना माटो प्याकेजिङ्ग गर्ने।
- (३) माटोको नमूना संकलन गर्ने कार्य प्रयोगशालाले सम्बन्धित जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति र स्थानीय तहको कृषि शाखाको समन्वयमा गर्नेछ।
- (४) प्रयोगशालाले प्राप्त कार्ययोजना बमोजिम माटो नमूना संकलन कार्य गर्नेछ।
७. माटो नमूना संकलन गर्ने समय: यस कार्यविधि बमोजिम माटोको नमूना संकलन देहाय बमोजिमको समयमा गर्नु पर्नेछ:-
- (क) वर्षेबाली कटानी पश्चात मलखाद प्रयोग गर्नु अगावै खेत/बारी खाली हुने समय
- (ख) हिउँदेबाली कटानी पश्चात मलखाद प्रयोग गर्नु अगावै खेत/बारी खाली हुने समय वा अन्य बाली कटानी पश्चात मलखाद प्रयोग गर्नु अगावै खेत खेत/बारी खाली हुने समय।
८. माटो परीक्षण: (१) दफा ६ अनुसार संकलन भएका नमूना माटोको परीक्षण प्रयोगशालाले अनुसूची-३ मा उल्लेख भएको स्ट्यान्डर्ड अपरेटिङ्ग प्रोसिडर बमोजिम गर्नु पर्नेछ।
- (२) उपदफा (१) बमोजिम परीक्षण गरीएका नमूना माटोहरूको नतिजालाई कम्पाईल गरी दफा ११ बमोजिमको एकाईमा नियमित रूपमा पठाउनु पर्नेछ।
९. माटो स्वस्थता प्रमाण पत्र तयारी तथा वितरण: दफा ८ बमोजिम परीक्षण गरीएका नमूना माटोको परीक्षण नतिजा अनुसूची-४ बमोजिमको माटो स्वस्थता प्रमाण पत्रको ढाँचामा कृषकहरूलाई उपलब्ध गराउनु पर्नेछ।
१०. प्रयोगशाला: (१) माटोको नमूना संकलन र परीक्षण गर्न देहाय बमोजिमका प्रयोगशाला रहनेछ:-

- (क) माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, सुरुङ्गा, झापा
- (ख) कृषि अनुसन्धान निर्देशनालय, तरहरा, सुनसरी

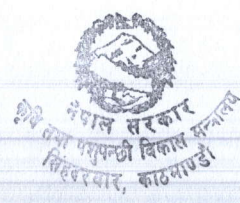








सचिव



- (ग) माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, झुम्का, सुनसरी
 (घ) माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, सप्तरी
 (ङ) राष्ट्रिय धानबाली अनुसन्धान कार्यक्रम, हर्दिनाथ, धनुषा
 (च) माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, हेटौडा, मकवानपुर
 (छ) राष्ट्रिय मकैबाली अनुसन्धान कार्यक्रम, रामपुर, चितवन
 (ज) माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, पोखरा, कास्की
 (झ) कृषि अनुसन्धान निर्देशनालय, लुम्ले, कास्की
 (ञ) राष्ट्रिय गहुँबाली अनुसन्धान कार्यक्रम, भैरहवा, रुपन्देही
 (ट) माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, खजुरा, बाँके
 (ठ) एकिकृत कृषि प्रयोगशाला, सुर्खेत
 (ड) कृषि अनुसन्धान निर्देशनालय, खजुरा, बाँके
 (ढ) माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, सुन्दरपुर, कन्चनपुर
 (ण) निर्देशक समितिले तोकेका अन्य प्रयोगशालाहरू
 (२) उपदफा (१) मा उल्लेखित प्रयोगशालाहरूको परीक्षणको गुणस्तर एकिन गर्ने कार्य देहायका प्रयोगशालाहरूबाट हुनेछ।
 (क) केन्द्रीय कृषि प्रयोगशाला, हरिहरभवन, ललितपुर
 (ख) राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्र, खुमलटार, ललितपुर
 (३) उपदफा (२) बमोजिमका प्रयोगशालाले आवश्यकता अनुसार आफैले पनि स्वतन्त्र रुपमा नमूना संकलन तथा परीक्षण कार्य गर्न सक्नेछ।

परिच्छेद-४

डिजिटल स्वायल म्याप व्यवस्थापन र संचालन

११. डिजिटल स्वायल म्याप व्यवस्थापन एकाई: (१) प्रयोगशालाहरूबाट प्राप्त माटो परीक्षण नतिजालाई डिजिटल स्वायल म्यापमा व्यवस्थापन (अभिलेखिकरण र अद्यावधिक) गर्ने कार्यको लागि राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्रमा एक डिजिटल स्वायल म्याप व्यवस्थापन एकाई रहनेछ।
 (२) उपदफा (१) बमोजिमको एकाईले डिजिटल स्वायल म्यापका लागि चाहिने वेभ पोर्टलको सञ्चालन तथा व्यवस्थापनको कार्य गर्नेछ।
 (३) उपदफा (१) बमोजिमको एकाईले देशभरिबाट प्राप्त माटो परीक्षणको नतिजाहरूको संकलन गरी प्रत्येक २/२ बर्षमा डिजिटल स्वायल म्याप (डि.एस.एम.) मा अद्यावधिक गर्नेछ।
 १२. वार्षिक कार्यक्रम बजेट: डि.एस.एमको समग्र व्यवस्थापनको लागि वार्षिक कार्यक्रममा बजेट विनियोजन गरीनेछ।
 १३. अभिलेख तथा प्रतिवेदन: (१) प्रयोगशालाबाट वितरण गरिएका माटो स्वस्थता प्रमाण पत्रको अभिलेख राखी सो को प्रतिलिपि र परीक्षण नतिजा इलेक्ट्रोनिक माध्यमद्वारा एकत्रित गरी दफा ११ बमोजिमको एकाई तथा केन्द्रीय कृषि प्रयोगशालामा त्रैमासिक र वार्षिक रुपमा प्रतिवेदन गर्नु पर्नेछ।

६-
 ४
 सचिव
 नेपाल सरकार
 वैद्युत प्रशुपन्नी विकास मन्त्रालय
 सिंहदरबार, काठमाडौं

(२) उपदफा (१) बमोजिम प्राप्त विवरण तथा दस्तावेजहरू दफा ११ बमोजिमको एकाईले सुरक्षित साथ अभिलेख गर्नु पर्नेछ।

परिच्छेद-५

संस्थागत व्यवस्था

१४. निर्देशक समिति: (१) यस कार्यविधि बमोजिम डिजिटल स्वायत्त म्याप व्यवस्थापन सम्बन्धी कार्यक्रमको प्रभावकारी कार्यान्वयनमा मार्गदर्शन प्रदान गर्न देहाय बमोजिमको निर्देशक समिति रहनेछ।

(क) सचिव, संघीय मन्त्रालय	-अध्यक्ष
(ख) कार्यकारी निर्देशक, नेपाल कृषि अनुसन्धान परिषद्	-सदस्य
(ग) सचिव (कम्तिमा २ जना), प्रदेश मन्त्रालय	-सदस्य
(घ) सह-सचिव, योजना तथा विकास सहायता समन्वय महाशाखा, संघीय मन्त्रालय	-सदस्य
(ङ) महानिर्देशक, कृषि विभाग	-सदस्य
(च) प्रमुख, राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्र	-सदस्य
(छ) प्रमुख, केन्द्रीय कृषि प्रयोगशाला	-सदस्य-सचिव

(२) सदस्य सचिवले अध्यक्षसँग परामर्श गरी विशेषज्ञ वा अन्य पदाधिकारीलाई बैठकमा आमन्त्रण गर्न सक्नेछ।

(३) निर्देशक समितिको बैठक आवश्यकता अनुसार अध्यक्षको निर्देशनमा सदस्य सचिवले बोलाउनेछ।

१५. निर्देशक समितिको काम, कर्तव्य र अधिकार: (१) निर्देशक समितिको काम, कर्तव्य र अधिकार देहाय बमोजिम हुनेछ:-

- (क) कार्यक्रमको प्रभावकारी कार्यान्वयनका लागि समन्वय गर्ने,
- (ख) कार्यक्रम कार्यान्वयन सम्बन्धमा आवश्यक मार्गदर्शन प्रदान गर्ने,
- (ग) कार्यक्रमको आवधिक समीक्षा, मुल्याङ्कन तथा अनुगमन गर्ने गराउने,
- (घ) कार्यक्रमको लागि आवश्यक बजेट व्यवस्थापनको लागि समन्वय गर्ने,
- (ङ) समग्र कार्यक्रमको वार्षिक लक्ष्य सहितको कार्य योजना तयार गर्ने गराउने,
- (च) कार्यक्रम कार्यान्वयनका क्रममा आइपर्ने नीतिगत बाधा अड्चन फुकाउने।

१६. प्राविधिक समिति: (१) दफा १५ बमोजिमको निर्देशक समितिलाई प्राविधिक पृष्ठपोषण गर्न देहाय बमोजिमको प्राविधिक समिति रहनेछ:-

(क) प्रमुख, केन्द्रीय कृषि प्रयोगशाला	- अध्यक्ष
(ख) शाखा प्रमुख, माटो विषय हेर्ने शाखा, संघीय मन्त्रालय	- सदस्य
(ग) शाखा प्रमुख, माटो व्यवस्थापन शाखा, कृषि विभाग	- सदस्य
(घ) उप सचिव, संघीय भूमि व्यवस्था तथा सहकारी मन्त्रालय	- सदस्य
(ङ) प्रमुख, माटो परीक्षण शाखा, केन्द्रीय कृषि प्रयोगशाला	- सदस्य
(च) प्रमुख, राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्र	- सदस्य-सचिव



सचिव



(२) सदस्य सचिवले अध्यक्षसँग परामर्श गरी विशेषज्ञ वा अन्य पदाधिकारीलाई बैठकमा आमन्त्रण गर्न सक्नेछ ।

(३) प्राविधिक समितिको बैठक आवश्यकता अनुसार अध्यक्षको निर्देशनमा सदस्य सचिवले बोलाउनेछ

१७. प्राविधिक समितिको काम, कर्तव्य र अधिकार: (१) प्राविधिक समितिको काम, कर्तव्य र अधिकार देहाय बमोजिम हुनेछ:-

- (क) कार्यक्रम कार्यान्वयनमा आइपर्ने प्राविधिक विषयमा राय उपलब्ध गराउने,
- (ख) वार्षिक कार्यक्रमका लागि प्रदेश तथा जिल्ला अनुसार प्रयोगशालालाई माटो परीक्षण संख्या सहितको कार्ययोजना तयार गरी सिफारिस गर्ने,
- (ग) कार्यक्रम कार्यान्वयनमा नीतिगत समस्या देखिएमा सो को समाधानका लागि उपाय सहित निर्देशक समिति समक्ष पेश गर्ने,
- (घ) कार्यविधि उपर केहि संशोधन गर्नु पर्ने भएमा निर्देशक समिति समक्ष पेश गर्ने,
- (ङ) कार्यक्रमको फिल्डगत अनुगमन कार्य गर्ने,
- (च) निर्देशक समितिको निर्देशन कार्यान्वयन गर्ने गराउने ।

१८. प्रदेश समिति: (१) कार्यक्रम कार्यान्वयनका लागि प्रत्येक प्रदेशमा देहाय बमोजिमको प्रदेश समिति रहनेछ:-

- | | |
|--|--------------|
| (क) निर्देशक, कृषि विकास निर्देशनालय | - अध्यक्ष |
| (ख) महाशाखा प्रमुख, माटो विषय हेर्ने महाशाखा, प्रदेश मन्त्रालय | - सदस्य |
| (ग) शाखा प्रमुख, कृषि अनुसन्धान निर्देशनालय (माटो परीक्षण) | - सदस्य |
| (घ) प्रमुख, प्रादेशिक माटो परीक्षण प्रयोगशाला | - सदस्य-सचिव |

(२) सदस्य सचिवले अध्यक्षसँग परामर्श गरी विशेषज्ञ वा अन्य पदाधिकारीलाई बैठकमा आमन्त्रण गर्न सक्नेछ ।

(३) प्रदेश समितिको बैठक आवश्यकता अनुसार अध्यक्षको निर्देशनमा सदस्य सचिवले बोलाउनेछ ।

१९. प्रदेश समितिको काम, कर्तव्य र अधिकार: (१) प्रदेश समितिको काम, कर्तव्य र अधिकार देहाय बमोजिम हुनेछ:-

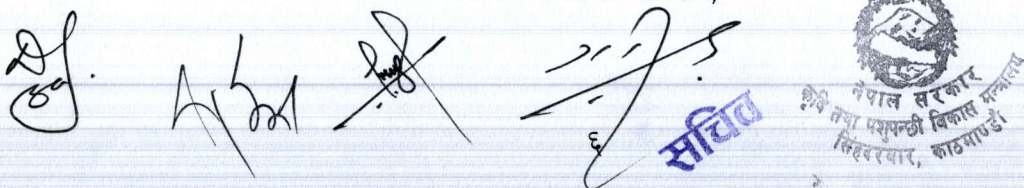
- (क) जिल्ला तथा स्थानीय तहमा कार्यक्रम सञ्चालनको लागि समन्वय गर्ने,
- (ख) जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति तोक्नको लागि प्रदेश मन्त्रालयसँग समन्वय गर्ने,
- (ग) प्रभावकारी कार्यक्रम कार्यान्वयनमा सहजिकरण गर्ने,
- (घ) यस कार्यविधि बमोजिम आवश्यक कार्य गर्ने गराउने ।

२०. जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति: (१) प्रदेश अन्तर्गतको जिल्ला स्थित कृषि हेर्ने कार्यालयमा कार्यरत माटो विषय हेर्ने अधिकृत वा प्राविधिकलाई प्रदेश मन्त्रालयले जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति तोक्नेछ ।

(२) जिल्ला सम्पर्क व्यक्तिको काम कर्तव्य र अधिकार देहाय बमोजिम हुनेछ:-

(क) स्थानीय तह र सम्बन्धित प्रयोगशालाबीच माटोको नमूना संकलन तथा परीक्षणका लागि समन्वय गर्ने,

(ख) स्थानीय तह सम्पर्क व्यक्तिको समन्वयमा माटोको नमूना संकलन गरी सम्बन्धित प्रयोगशालामा पठाउने,

The bottom of the page features several handwritten signatures in black ink. To the right of the signatures is a blue circular stamp with the text 'सचिव' (Secretary) in the center. Further to the right is a red circular stamp with the text 'नेपाल सरकार' (Government of Nepal) at the top, 'कृषि तथा प्रशुध्नी विकास मन्त्रालय' (Ministry of Agriculture and Animal Development) in the middle, and 'सिन्धुदरबार, काठमाडौं' (Sindhudharbar, Kathmandu) at the bottom.

(ग) स्थानीय तहका प्राविधिकलाई क्षमता अभिवृद्धि कार्यक्रम संचालनमा सहजिकरण गर्ने।

२१. स्थानीय तह सम्पर्क व्यक्ति: (१) स्थानीय तहको कृषि शाखा प्रमुख वा शाखाले तोकेको प्राविधिक स्थानीय तह सम्पर्क व्यक्ति हुनेछ।

(२) स्थानीय तह सम्पर्क व्यक्तिको काम कर्तव्य र अधिकार देहाय बमोजिम हुनेछ:-

(क) माटोको नमूना संकलनका लागि स्थल छनौट तथा कृषक पहिचान गर्न सहयोग गर्ने,

(ख) जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति र प्रयोगशालाका प्राविधिकलाई माटोको नमूना संकलन कार्यमा सहयोग तथा समन्वय गर्ने,

(ग) प्रयोगशालाबाट प्राप्त माटो स्वस्थता प्रमाणपत्र कृषकलाई वितरण र नतिजाको जानकारी गराउने,

(घ) डिजिटल स्वायल म्यापको आधारमा आफ्नो पालिकाका कृषकहरूलाई माटोको अवस्थाबारे जानकारी गराउने।

परिच्छेद-६

सम्बन्धित निकायको भूमिका तथा दायित्व

२२. संघीय मन्त्रालयको भूमिका तथा दायित्व (१) यस कार्यविधि बमोजिम संघीय मन्त्रालयको भूमिका तथा दायित्व देहाय बमोजिम हुनेछ।

(क) कार्यक्रम संचालनका लागि आवश्यक पर्ने वित्तीय श्रोत र प्राविधिक जनशक्ति व्यवस्थापन गर्ने,

(ख) कार्यक्रम संचालनका लागि आवश्यक नीति, रणनीतिहरूको तर्जुमा परिमार्जन गर्ने/गराउने,

(ग) प्रयोगशालाले सम्पादन गर्ने कार्यहरूको अनुगमन, मूल्याङ्कन र प्रभाव अध्ययन गर्ने/गराउने,

(घ) कार्यक्रम कार्यान्वयनका क्रममा आइपर्ने नीतिगत बाधा अड्चन फुकाउन निर्णय गर्ने/गराउने,

(ङ) कार्यक्रम कार्यान्वयनलाई सहजीकरण गर्न नेतृत्वदायी भूमिका निर्वाह गर्ने।

२३. प्रदेश मन्त्रालयको भूमिका तथा दायित्व: (१) यस कार्यविधि बमोजिम प्रदेश मन्त्रालयको भूमिका तथा दायित्व देहाय बमोजिम हुनेछ।

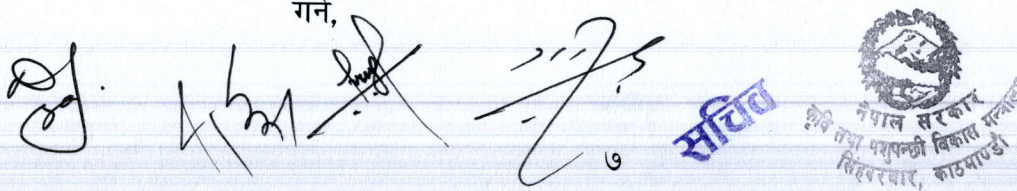
(क) कार्यक्रम अन्तर्गत माटो नमूना संकलन र परीक्षण गर्न निर्देशन दिने,

(ख) जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति तोक्ने,

(ग) कार्यक्रम अन्तर्गत संचालित क्रियाकलापको अनुगमन मूल्याङ्कन गर्ने र सो को प्रतिवेदन संघीय मन्त्रालयमा पठाउने।

२४. नेपाल कृषि अनुसन्धान परिषद्को भूमिका तथा दायित्व: (१) यस कार्यविधि बमोजिम नेपाल कृषि अनुसन्धान परिषद्को भूमिका तथा दायित्व देहाय बमोजिम हुनेछ।

(क) कार्यक्रम संचालनका लागि आवश्यक पर्ने वित्तीय श्रोत र जनशक्ति व्यवस्थापन गर्ने,

The bottom of the page features several handwritten signatures in black ink. To the right of the signatures is a blue circular stamp with the text 'सचिव' (Secretary) in the center. Further to the right is a circular official seal of the Government of Nepal, with the text 'नेपाल सरकार' (Government of Nepal) and 'कृषि तथा पशुपन्छी विकास मन्त्रालय' (Ministry of Agriculture and Animal Development) around the perimeter. Below the seal, the text 'सिंहवजार, काठमाडौं' (Sinhvajar, Kathmandu) is visible.

- (ख) कार्यक्रम सन्चालनका लागि मातहतका माटो परीक्षण प्रयोगशालाहरूको स्तरोन्नती र प्राविधिकको क्षमता अभिवृद्धि गर्ने/गराउने,
- (ग) माटो परीक्षण प्रयोगशालाले सम्पादन गर्ने कार्यहरूको अनुगमन, मूल्याङ्कन गर्ने/गराउने,
- (घ) निर्देशक समिति र मन्त्रालयको निर्णय कार्यान्वयन गर्ने/गराउने,
- (ङ) कार्यक्रम कार्यान्वयनलाई सहजीकरण गर्न नेतृत्वदायी भूमिका निर्वाह गर्ने।
२५. कृषि विभागको भूमिका तथा दायित्व: (१) यस कार्यविधि बमोजिम कृषि विभागको भूमिका तथा दायित्व देहाय बमोजिम हुनेछ ।
- (क) कार्यक्रमको योजना तर्जुमा तथा बजेट व्यवस्थापनमा नेतृत्वदायी भूमिका निर्वाह गर्ने,
- (ख) निर्देशक समिति र मन्त्रालयको निर्णय कार्यान्वयन गर्ने/गराउने,
- (ग) कार्यक्रम कार्यान्वयनका क्रममा आइपर्ने समस्या समाधान गर्ने/गराउने,
- (घ) कार्यक्रमको अनुगमन, मूल्याङ्कन र प्रभाव अध्ययन गर्ने/गराउने,
- (ङ) अन्य आवश्यक कार्य गर्ने/गराउने।
२६. केन्द्रीय कृषि प्रयोगशालाको भूमिका र दायित्व: (१) यस कार्यविधि बमोजिम केन्द्रीय कृषि प्रयोगशालाको भूमिका तथा दायित्व देहाय बमोजिम हुनेछ ।
- (क) निर्देशक समितिको सचिवालयको रूपमा कार्य गर्ने,
- (ख) परीक्षण भएका माटोको नमूना पूनः परीक्षण गरी गुणस्तर एकिन गर्ने,
- (ग) माटो परीक्षण प्रयोगशाला संचालन र परीक्षण कार्यको अनुगमन मूल्याङ्कन गर्ने,
- (घ) माटो परीक्षण रिफरेन्स प्रयोगशालाको रूपमा कार्य गर्ने र अन्य माटो परीक्षण प्रयोगशालाहरूलाई प्राविधिक क्षमता अभिवृद्धिमा सहयोग गर्ने।
२७. राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्रको भूमिका र दायित्व: (१) यस कार्यविधि बमोजिम राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्रको भूमिका तथा दायित्व देहाय बमोजिम हुनेछ ।
- (क) डिजिटल स्वायल म्यापको फोकल युनिटको रूपमा काम गर्ने,
- (ख) माटोको नमूना संकलन र परीक्षण नतिजा तथ्यांक सम्बन्धी फर्म्याट तयार गरी सम्बन्धित प्रयोगशालाहरूमा पठाउने,
- (ग) डिजिटल स्वायल म्याप अपडेट तथा व्यवस्थापन गर्ने,
- (घ) सम्बन्धित सरोकारवालाहरूलाई आवश्यक प्राविधिक सहयोग गर्ने,
- (ङ) माटो परीक्षण रिफरेन्स प्रयोगशालाको रूपमा कार्य गर्ने र अन्य माटो परीक्षण प्रयोगशालाहरूलाई प्राविधिक क्षमता अभिवृद्धिमा सहयोग गर्ने,
- (च) माटो परीक्षण प्रयोगशाला संचालन र परीक्षण कार्यको अनुगमन मूल्याङ्कन गर्ने।
२८. प्रयोगशालाको भूमिका र दायित्व: (१) यस कार्यविधिको दफा १० को उपदफा (१) बमोजिमका प्रयोगशालाहरूको भूमिका तथा दायित्व देहाय बमोजिम हुनेछ ।
- (क) जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति र स्थानीय तहको सम्पर्क व्यक्तिको समन्वयमा माटोको नमूना संकलन गर्ने,

(Handwritten signatures)

सचिव



- (ख) संकलित माटोको नमूना परीक्षण गरी जिल्ला सम्पर्क व्यक्ति र स्थानीय तहको सम्पर्क व्यक्तिको समन्वयमा माटो स्वस्थता प्रमाणपत्र वितरण तथा नतिजा जानकारी गराउने,
- (ग) वितरित माटोको स्वस्थता प्रमाण पत्रको प्रतिलिपि संरक्षण गरी राख्ने तथा एकत्रित गरिएको नतिजा निर्दिष्ट फर्म्याटमा राष्ट्रिय माटो विज्ञान अनुसन्धान केन्द्र र केन्द्रीय कृषि प्रयोगशालामा पठाउने,
- (घ) डि.एस.एम.को आधारमा आफ्नो क्षेत्रका कृषकहरूलाई माटोको अवस्थाबारे जानकारी गराउने ।

परिच्छेद-७

विविध

- २९. प्रचलित कानून लागु हुने: (१) यस कार्यविधिमा व्यवस्था भएका विषयका सम्बन्धमा सोहि बमोजिम र उल्लेख नभएका विषयमा प्रचलित कानून बमोजिम हुनेछ ।
- ३०. व्याख्या र बाधा अडकाउ फुकाउ: (१) यस कार्यविधिको आवश्यक व्याख्या कृषि तथा पशुपन्छी विकास मन्त्रालयले गर्न सक्नेछ ।
 (२) उपदफा (१) मा जुनसुकै कुरा उल्लेख भए पनि आर्थिक पक्षमा प्रभाव पर्ने विषयमा अर्थ मन्त्रालयबाट सहमति लिनुपर्नेछ ।
 (३) यस कार्यविधिको संशोधन कृषि तथा पशुपन्छी विकास मन्त्रालयले गर्न सक्नेछ ।









सचिव



अनुसूची-१

(माटो नमूना संकलन तथा परीक्षणको लागि प्रयोगशालागत जिम्मेवारी बाँडफाड)

क्र.सं.	प्रयोगशाला	नमूना संकलन र परीक्षण गर्ने जिल्ला	कैफियत
१	माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, सुरुङ्गा, झापा	ताप्लेजुङ्ग, पाँचथर, ईलाम र झापा	
२	कृषि अनुसन्धान निर्देशनालय, तरहरा	तेहथुम, धनकुटा, संखुवासभा, मोरङ र सुनसरी	
३	माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, झुम्का, सुनसरी	भोजपुर, खोटाङ्ग, सोलुखुम्बु, ओखलढुङ्गा र उदयपुर	
४	माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, सप्तरी	सप्तरी, सिरहा, बारा र पर्सा	
५	राष्ट्रिय धानबाली अनुसन्धान कार्यक्रम, हर्दिनाथ	धनुषा, महोत्तरी, सर्लाही र रौतहट	
६	माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, हेटौँडा	दोलखा, सिन्धुपाल्चोक, रामेछाप, काभ्रे, ललितपुर, भक्तपुर, काठमाण्डौ, मकवानपुर र सिन्धुली	
७	राष्ट्रिय मकैबाली अनुसन्धान कार्यक्रम, रामपुर	रसुवा, नुवाकोट, धादिङ्ग, चितवन	
८	माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, पोखरा	म्याग्दी, पर्वत, मुस्ताङ्ग, बागलुङ्ग, स्याङ्जा र नवलपरासी (व.सु.पू)	
९	कृषि अनुसन्धान निर्देशनालय, लुम्ले	गोरखा, तनहुँ, लमजुङ्ग, कास्की र मनाङ्ग	
१०	राष्ट्रिय गहुँ बाली अनुसन्धान कार्यक्रम भैरहवा रुपन्देहि	नवलपरासी (व.सु.प) रुपन्देहि कपिलवस्तु गुल्मी पाल्पा र अर्घाखाँची	
११	माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, खजुरा	रुकुम पूर्व, रोल्पा, प्युठान, दाङ्ग, बाँके र बर्दिया	
१२	एकिकृत कृषि प्रयोगशाला, सुर्खेत	रुमूँ पश्चिम, कालिकोट, डोल्पा, मुगु, हुम्ला, जाजरकोट, सुर्खेत	
१३	कृषि अनुसन्धान निर्देशनालय, खजुरा बाँके	सल्यान, जुम्ला, दैलेख, डोटी र डडेल्धुरा	
१४	माटो तथा मल परीक्षण प्रयोगशाला, सुन्दरपुर	बाजुरा, बझाङ्ग, अछाम, दार्चुला, बैतडी, कञ्चनपुर र कैलाली	

४२.

५५

५५

५५

सचिव

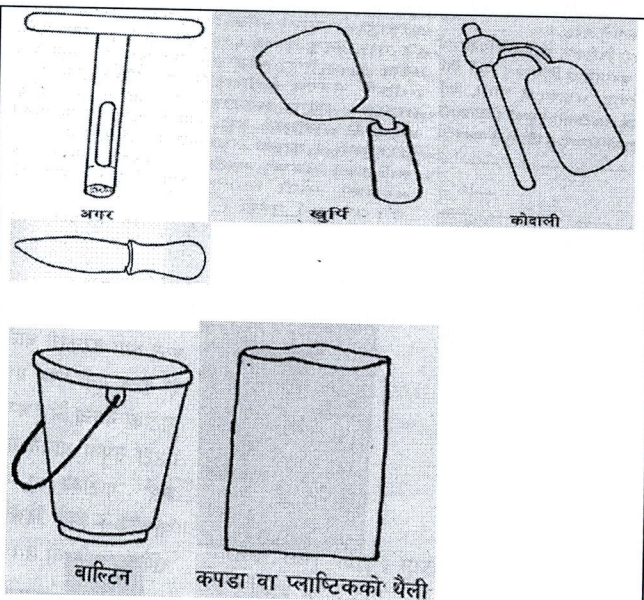


अनुसूची-२
माटोको नमूना संकलन विधि

नमूना सङ्कलन गर्ने जमिनको माटोको रङ्ग, वनावट, भिरालोपन, माटोको उर्वरा शक्ति आदी फरक फरक छ भने फरक फरक किसिमको माटोको नमूना छुट्टा छुट्टै सङ्कलन गर्नुपर्दछ । जमिनको सतहबाट १५ देखि २० से.मी. सम्मको माटो सङ्कलन गर्नुपर्दछ ।

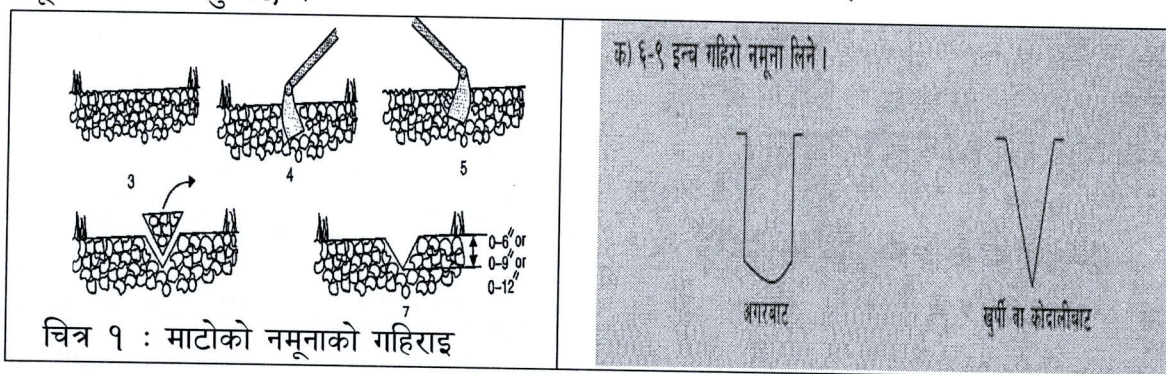
माटोको नमूना लिनको लागि आवश्यक सामग्रीहरू

- नमूना लिने अगर वा खुर्पि वा कोदाली
- नमूना संकलन गर्ने झोला वा बाल्टी र थैलो
- माटो फिजाउन कागज वा कपडा वा नाड.लो
- ट्याग वा लेवल
- मार्कर पेन र कागज
- चक्कु



नमूना कसरी लिने

माटोको नमूना कोदालोले वा अगर के ले लिने हो चित्र नं. १ मा देखाए बमोजिम लिनु पर्छ र नमूना लिदा जग्गामा कसरि हिडनेहो सो चित्र नं. २ अनुसारको अग्रेजी अक्षर S, W र Y अनुसारमा हिडि नमूना संकलन गर्नु पर्छ ।



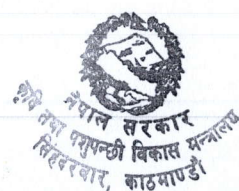
चित्र १ : माटोको नमूनाको गहिराइ

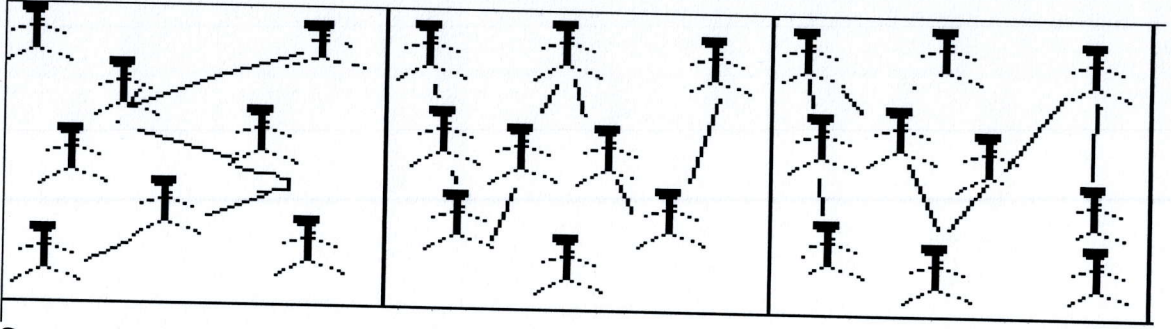
क) ६-९ इन्च गहिरो नमूना लिने ।

अगरबाट

खुर्पी वा कोदालीबाट

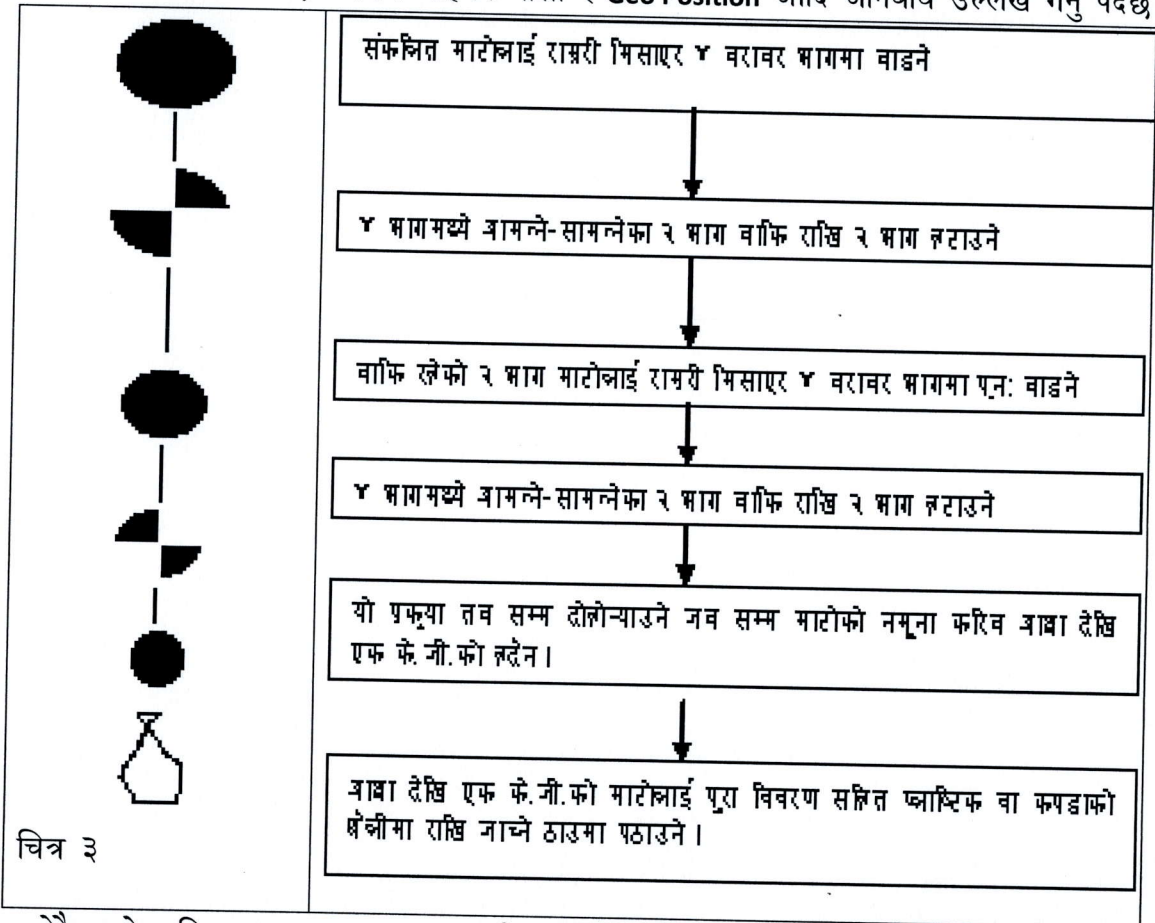
Handwritten signatures and a blue stamp reading "सचिव" (Secretary).





चित्र २: माटोको नमूना लिदा फिल्डमा हिड्ने तरिका
नमूना तयार कसरी गर्ने

जग्गाबाट जम्मा गरेको माटो खास गरेर कोदालो र खुर्पिको सहायताले गरेमा धेरै माटो हुन जान्छ । उक्त माटो लाई चित्र नं. ३ मा उल्लेखित तरिका अनुसार ०.५ के.जी.को नमूना बनाइ भनिएको विवरण अनुसार माटो जाचको लागि प्रयोगशालामा पठाउनु पर्छ । विवरणमा कृषकको नाम, ठेगाना, माटो संकलन गरेको मिति, लगाउन चाहेको बाली र **Geo Position** आदि अनिवार्य उल्लेख गर्नु पर्दछ ।



चित्र ३

- धेरै ठुलो जमिनबाट नमूना सङ्कलन गर्दा एक ठाउँबाट मात्र नमूना सङ्कलन नगरी धेरै ठाउँबाट सङ्कलन गर्नु राम्रो हुन्छ ।
- माटोका नमूना सङ्कलन गरी सकेपछि रुखमुनी छहारीमा वा अन्य घाम नपर्ने ठाउँमा सुकाई ओभानो हुन दिनु पर्दछ र ढुङ्गा, झारपात हटाउनु पर्दछ ।

सचिव

सचिव

सचिव

सचिव

सचिव



- राम्रोसंग सुकेपछि माटो धुलो पारी मिसाउनु पर्दछ र आधा किलो माटो प्लाष्टिक वा कपडाको थैलोमा राख्नु पर्दछ । धेरै ठाउँबाट नमूना सङ्कलन गरी मिसाउँदा धेरै माटो भएमा त्यसलाई कम गरी आधा बनाउनु पर्दछ ।
- माटोको नमूना लिई सकेपछि नमूनामा कृषकको नाम, खेतबारीको किसिम, यस अघि प्रयोग गरेको मलखादको मात्रा, यस अघि लगाएको बालीको अवस्था, पछि लगाउने बालीको किसिम आदी राम्रोसंग लेखी टाँस्नु पर्दछ ।
- नमूना सङ्कलन गर्ने जमिनको माटोको र, वनावट आदी फरक फरक छ भने फरक फरक र वा वनोट भएको माटोको नमूना छुट्टा छुट्टै सङ्कलन गर्नु पर्दछ ।
- नमूना सङ्कलन गर्दा आली, कान्ला आदीको नजिकबाट सङ्कलन गर्नु हुंदैन ।
- पानीको मुहान वा निकासको नजिकबाट पनि नमूना सङ्कलन गर्नु हुंदैन ।
- भरखरै मात्र मलखाद प्रयोग गरेको ठाउँबाट पनि नमूना सङ्कलन गर्नु हुंदैन । सकभर बाली लिई सकेपछि नमूना सङ्कलन गर्नु पर्दछ ।
- ठुलो वर्षा वा पानी परेको लगत्तै नमूना सङ्कलन गर्नु हुंदैन । सकभर वर्षा शुरु हुनु अघि नमूना सङ्कलन गर्दा राम्रो हुन्छ तर धेरै सुख्खा माटोमा नमूना सङ्कलन गर्न गाह्रो पर्ने हुँदा केही चिसो भएको बेला नमूना सङ्कलन गर्नु पर्दछ ।
- मल थुपारेको ठाउँ वा गाई बस्तु बाँधेको ठाउँबाट नमूना सङ्कलन गर्नु हुंदैन ।

६०

५५

२०१७

सचिव



अनुसूची-३

माटो परीक्षणको Standard Operating Procedures(SOP)

1. Particle Size Distribution (Mechanical Analysis)

Apparatus

1. Soil hydrometer ASTM graduated (-5 to 60)
2. Hydrometer jar
3. Mechanical stirrer
4. Dispersion cup
5. Beaker 250 ml
6. Pipette, 10 ml

Reagents:

1. Sodium Hexametaphosphate: Dissolve 101 gm. of Sodium Hexametaphosphate in 1 L water.

Procedure:

Weigh **50 gm.** of soil in a 250 ml beaker and add sufficient water to cover the soil. Then add **10 ml** of sodium hexametaphosphate solution, stir well with a glass rod and leave overnight. Transfer it in a dispersion cup and add sufficient water to fill two- third of the cup. Stir for 10 minutes in the mechanical stirrer, transfer in the hydrometer jar and make up the volume to the mark with the hydrometer in it. Remove the hydrometer and shake the jar upside down several times closing the mouth either by hand or cork. When the soil is well dispersed keep it in the table and note the time immediately. Immerse the hydrometer in the jar and read it at 40 sec and **2 hours**.

(Once in the table it should not be disturbed throughout the experiment). Note the temperature of the suspension at the time of taking hydrometer readings. Correct the hydrometer reading by subtracting 0.3 for every °C below 20°C or by adding if the temperature is above 20°C.

Calculation

(Silt + Clay)% = Hydrometer reading at 40 sec + $0.3 \times (t-20)^\circ \text{C}$

Clay % = Reading at 2 hr. + $0.3 \times (t-20)^\circ \text{C}$

%Sand = $100 - \%(\text{Clay} + \text{Silt})$

%Silt = $\%(\text{Clay} + \text{Silt}) - \% \text{Clay}$

Determine the texture from the triangular chart.

Handwritten signatures and stamps are present at the bottom of the page. A blue stamp reads "सचिव" (Secretary). A circular official stamp of the Government of Nepal is also visible, with text in Nepali: "नेपाल सरकार" (Government of Nepal), "श्री तपो पशुपती विकास योजना" (Shri Tapo Pasupati Vikas Yojana), "सिंहदरबार, काठमाडौं" (Sindharbar, Kathmandu).

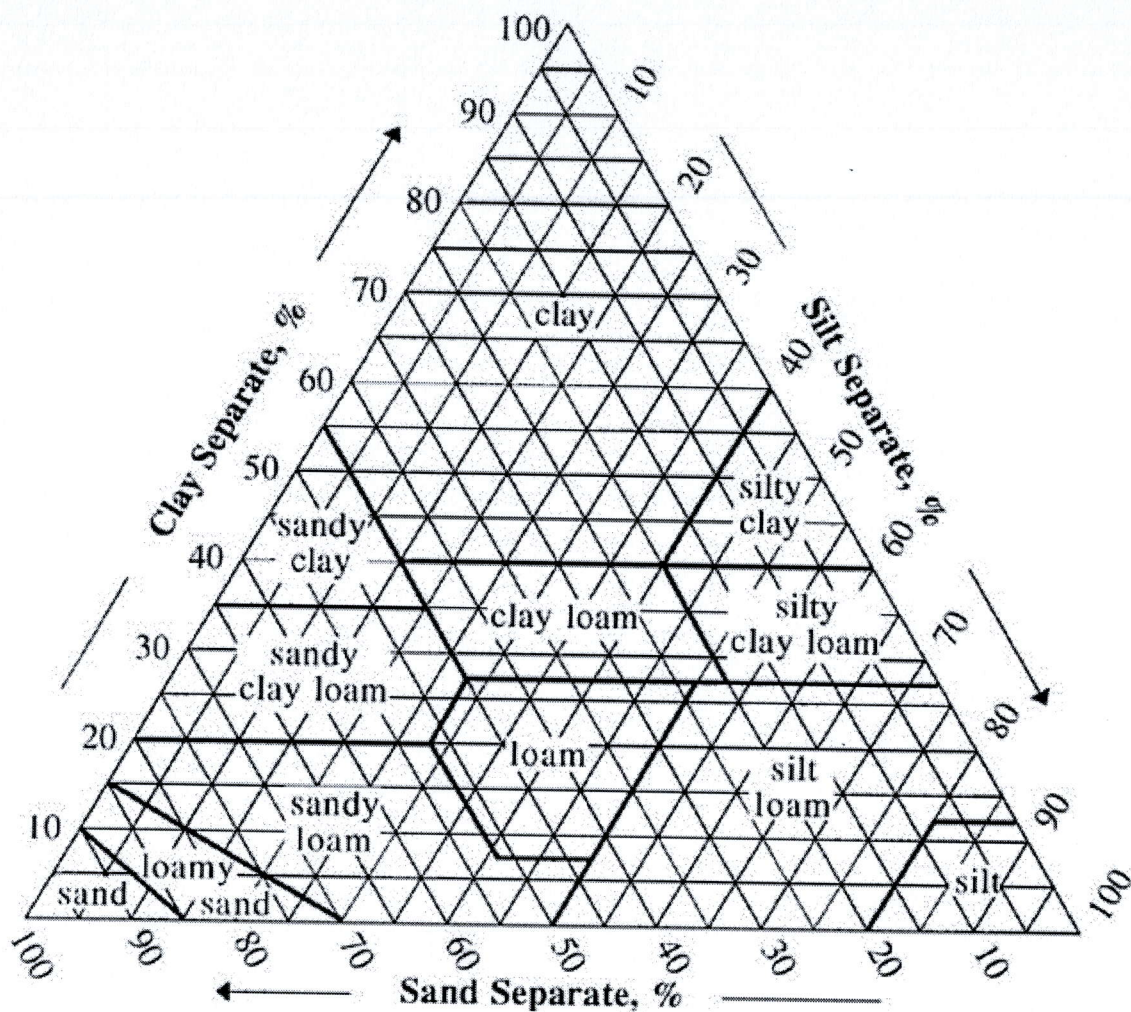


Figure: Textural Triangle

1. pH DETERMINATION

Standard Buffer:

1. p^H 4.0: Dry potassium biphthalate ($KHC_8H_4O_4$) for 2 hours at $105^\circ C$ and dissolve 10.21 gm. of it in hot distilled water and dilute the solution to 1 L with distilled water. As a preservative, add 1.0 ml of chloroform or toluene. This solution has a p^H value of 4.0 at temperature from $15-30^\circ C$.
2. p^H 6.86: Dry the two salts KH_2PO_4 and Na_2HPO_4 for 2 hr. at $105^\circ C$ and dissolve 3.44 gm. of KH_2PO_4 and 3.55 gm. of Na_2HPO_4 in distilled water and dilute to 1 L. As a preservative add 1.0 ml of chloroform or toluene. This solution has p^H 6.90 at $15^\circ C$, 6.88 at $20^\circ C$ and 6.85 at $30^\circ C$.

Apparatus:

1. p^H meter
2. Beaker 50 ml
3. Mechanical stirrer
4. glass rod

Procedure:

Weigh 10 g of air dried soil samples (< 2 mm) in 50 ml beaker and add 25 ml of distilled water. Shake for about 1 minute in a mechanical stirrer and leave for about an hour. The p^H meter is calibrated by using standard buffer solution of p^H 4.0 and 6.86. The soil water suspension is stirred well with a glass rod just before immersing the electrode. The p^H of

soil water suspension is then measured with the calibrated p^H meter. For the peat and muck soil, volume of water may be increased

Table: Rating of soil according to p^H

Soil Reaction (p^H)	p^H range
extremely acidic	<5
strongly acidic	5.0-5.5
moderately acidic	5.5-6.0
slightly acidic	6.0-6.5
nearly neutral	6.5-7.5
slightly alkaline	7.5-8.0
moderately alkaline	8.0-8.5
strongly alkaline	8.5-9.0
extremely alkaline	>9.0

2. AVAILABLE POTASSIUM

a) flame photometer method:

Apparatus

- 1) flame photometer
- 2) shaking apparatus
- 3) 100 ml. Erlenmeyer flask

Reagents

- 1) 1 N Ammonium acetate pH 7.0: Dissolve 77 gm. of ammonium acetate in 1L of distilled water.

Or

To 58 ml of glacial acetic acid add 500 ml. of distilled water followed by 65 ml of liquor ammonium and dilute to 1L. Adjust the pH to 7.0 ± 0.02 with dilute NH_4OH or acetic acid.

- 2) K standards (stock solution): Dissolve 0.1905 gm. dried KCl in 1L volumetric flask and make up the volume- 100 ppm K

Take 0, 5, 10, 15, 20 and 25 ml of 100 ppm K solution in 100 ml volumetric flask and dilute with 1N ammonium acetate pH 7.0 solution to the mark- 0, 5, 10, 15, 20 and 25 ppm K.

Procedure

Weight 2 gm. of air dried soil in a 125 ml conical flask (or 100 ml polyethylene bottle with leak proof cap), add 20 ml normal neutral ammonium acetate, shake for 5 minutes in a mechanical shaker and filter through Whatman No. 42, 12.5 cm filter paper. Prepare a standard curve of K by aspirating 0, 5, 10, 15, 20 and 25 ppm K after adjusting full scale deflection of flame photometer with 25 ppm K. Note the reading and draw graph. Aspire the soil solution, note its reading and determine K in the soil solution from the graph.

Calculation

$$K_2O \text{ (kg/ha)} = R \times 20/2 \times 1.2 \times 2.24$$

Where,

R= potassium of soil extract in ppm, from the standard curve

1.2= conversion factor for K to K_2O

2.24 = conversion factor for ppm to kg/ha

20/2= dilution factor

Interpretation

Low- <110 kg/ha K_2O

Medium- 110-280 kg/ha K_2O

High- >280 kg/ha K_2O

3. AVAILABLE PHOSPHORUS



सचिव

Modified Olsen's bicarbonate method

Principle

This method uses 0.5 N NaHCO_3 solution of pH 8.5 as an extractant which controls the activity of Ca, Al and Fe by precipitating calcium as carbonate and aluminum and iron as hydroxides. The organic matter dissolved by the extractant must be removed by the use of activated charcoal.

Apparatus

1. 100 ml polythene bottles
2. shaker
3. funnel
4. what man no 42 filter paper
5. volumetric flask 50 ml
6. pipettes 5 and 10 ml
7. beaker 50 ml

Reagents

1. Extracting solution (0.5 N NaHCO_3 , pH 8.5): Dissolve 210 gm of CP NaHCO_3 in 5L distilled water. Adjust the p^{H} to 8.5 with 0.5 N NaOH or H_2SO_4 . As the p^{H} of the solution tends to increase on exposed to atmosphere, few drops of liquid paraffin should be added and the p^{H} should be checked monthly.
2. 5N H_2SO_4 : Dilute 35 ml concentrated A.R. H_2SO_4 to 250 ml.
3. Ammonium Molybdate:
 - a) Dissolve 12 gm. A.R. ammonium molybdate in 250 ml distilled water. In 100 ml distilled water dissolve 0.2908 gm. of antimony potassium tartarate. Add both the solutions in 1000 ml of 5N H_2SO_4 (141 ml of concentrated H_2SO_4 per liter water), mix thoroughly and make to 2L. Store in a pyrex glass bottle and keep it in a dark and cool temperature.
 - b) Dissolve 1.056 gm. of ascorbic acid in 200 ml of ammonium molybdate solution (Reagent 3a). This reagent should be prepared as required since it cannot be kept for more than 24 hours.
4. Activated Charcoal (Darco G- 60)
5. Standard P solution
Primary standard 50 ppm P: 0.2195 gm. of A.R. KH_2PO_4 dried at 40°C is dissolved in about 400ml of distilled water in one liter volumetric flask. Add 25 ml of 7N H_2SO_4 to it and make the volume to 1 L. Thus preserved with H_2SO_4 , the solution keeps indefinitely but it should be stored in a weathered soft glass bottle (rather than one of pyrex) to minimize contamination with arsenate.
Secondary standard 5 ppm P: Dilute 5 ml of 50 ppm P stock solution to 50ml in a volumetric flask for the 5 ppm P. It must be made up if fungus growth in the solution is noticed.
6. p-nitrophenol indicator 0.25: Dissolve 0.25 gm. indicator in 100 ml of distilled water.

Procedure

Weigh 2 gm. soil sample (air dried < 2 mm) in a 100 ml polyethylene bottle. Add one teaspoon of activated charcoal and 40 ml of 0.5 N NaHCO_3 , extracting solution. Shake for 30 minute in a shaker and filter through Whatman no 42 filter paper. Pipette 10 ml aliquot of the filtrate in a 50 ml volumetric flask and acidify with 5N H_2SO_4 to p^{H} 5.0 using p-nitrophenol indicators till the yellow color just disappeared. Shake gently after each addition of acid. Further add acid, drop wise this time until the color changes from yellow to colorless. Add distilled water washing down the sides of volumetric flask to 40 ml followed by 8 ml of reagent (ammonium molybdate). Make up the volume to the mark and shake well. Maximum intensity of the blue color is obtained in 10 minutes and remains stable up to 24 hrs. Include a blank in every batch by shaking the extracting

Handwritten signatures and initials.

solution without soil. It should include all the reagents added in every step. Measure color intensity in a colorimeter after 10 minutes using red filter (660 nm). Prepare the standard curve by taking 0, 0.5, 1, 2, 4, 6, 8, and 10 ml of 5 ppm standard solution 50 ml volumetric flask, and NaHCO_3 extracting solution and proceed exactly like in the solution.

Calculation

$$\text{P}_2\text{O}_5 \text{ (kg/ha)} = \text{ppm P in solution} \times 2.29 \times 100 \times 2.24$$

Where,

100 = dilution factor

2.24 = conversion factor for ppm in soil to kg/ha in soil

2.29 = conversion factor for P to P_2O_5

Interpretation

Low	< 31 kg/ha P_2O_5
Medium	31-55 kg/ha P_2O_5
High	> 55 kg/ha P_2O_5

ORGANIC MATTER DETERMINATION (WALKLEY- BLACK METHOD)

Apparatus:

50 ml. Burette

10 ml. bulb pipette

Measuring cylinder 25 ml. or Acid Dispenser or pipette 20 ml. capacity

Conical flask 500 ml. capacity

Reagents for Organic Matter

- 1) sodium fluoride
- 2) 1 N Potassium Dichromate ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$): Dry $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ in the temperature of 105°C . Weight 49.04 gram of it and dissolve it in distilled water to make the volume of 1 liter.
- 3) 0.5 N Ferrous ammonium sulphate (FAS): Dissolve 196 gm. of FAS in 800 ml of distilled water. Add 20 ml of conc. sulphuric acid and make volume to 1 liter.
- 4) Ferroin indicator: Dissolve 1.5 gm. of 1-10 Phenanthroline monohydrate ($\text{C}_{12}\text{H}_8\text{N}_2\text{H}_2\text{O}$) and 0.7 gm ferrous sulphate heptahydrate ($\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) in 100 ml of distilled water.

Procedure

Weigh 0.5gm. Soil sample, passing through 0.2 mm sieve and add exactly 10 ml. of 1 N $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ solution to it, in a 500 ml. conical flask. Add 20 ml. of concentrated sulphuric acid and mix by gentle rotation for 1 minute, to insure complete contact of the reagent with the soil, but with care to avoid throwing up soil to the sides of the flask. The mixture is allowed to stand for 30 minutes. A standardization blank (without soil) is run in the same way. After half an hour, add about 200 ml of distilled water, 10 drops of ferroin indicator and about 0.2 gm. of sodium fluoride. Back titrate the solution with ferrous ammonium sulphate solution. The color is dull green with chromic ion in the beginning, and then shifts to green as the titration proceeds. At the end point the color sharply shifts to brick red. If over 8 ml of 10 ml. chromic acid has been consumed during the titration, the determination is repeated with a small quantity of soil or by adding double or treble amount of $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ and H_2SO_4 .

$$\text{OM}\% = \frac{(B-S) \times N \times 3 \times 100 \times 100 \times 100}{\text{wt of soil} \times 1000 \times 77 \times 58} = \frac{(B-S)N}{\text{wt of soil}} \times 0.67$$

Where,

B = Volume of FAS used up for blank titration

S = Volume of FAS used up for sample titration

N = Normality of FAS from blank titration

Wt. = weight of soil sample

Note:

- i) Organic matter contains 58 percent carbon.

[Handwritten signatures and marks]

- ii) Recovery factor for this method is 77 percent.
- iii) Equivalent weight of carbon is 3.

1) TOTAL NITROGEN

Apparatus:

1. Kjeldhal digestion flask – 50 ml or block digester tubes
2. N- Digestion apparatus
3. Distilling apparatus
4. Volumetric flask – 100 ml.
5. Conical flask – 125 ml.
6. Acid dispenser or measuring cylinder
7. Pipettes, - 10 and 20 ml.
8. Burette – 25 ml.
9. Kjeldhal flask holder
10. Asbestos Glove

Reagents

1. Digestion Mixture (Catalyst): Grind and mix 10 gm. of copper sulphate with 200 gm. of sodium sulphate.
2. Concentrated sulphuric acid – L.R.
3. Sodium hydroxide: Dissolve 400 gms of sodium hydroxide (flakes or pellets L.R.) in one liter of distilled water and cool.
4. Mixed indicator: Dissolve 0.5 gm. bromo-cresol green and 0.1 gm. methyl red in 100 ml. of 95 percent ethanol.
5. Boric acid 4%: Dissolve 40 gm. boric acid crystal (H_3BO_3) in one liter distilled water.
6. 0.01N HCl: Dilute 17 ml. conc. HCl with distilled water to 2L-(A) Standardize 20 ml of solution (A) with Na_2CO_3 and calculate its normality. Dilute the solution (A) according to its strength to give 0.01 N HCl. [or- Dilute 100 ml. of solution (A) to 1L and calculate its strength from the above normality of (A)]

Procedure:

Weigh 1 gm. soil in 50 ml Kjeldhal digestion flask and add 2 gm. catalyst digestion mixture followed by 10 ml conc. H_2SO_4 and few pieces of broken porcelain. For a fine textured soil add 10 ml. of distilled water and leave it for 30 minutes before adding digestion mixture and sulphuric acid. Mix the soil with sulphuric acid by swirling the flask and heat in the low heat until frothing stops. Gradually increase the heat until the acid boils. Swirl the flask at intervals and digest until the color of the mixture changes to green- blue or grey color and continue it for 1- 1.5 hours more. Care should be taken during digestion not to allow the flame to touch the flask above the part occupied by the liquid.

With Block Digester Decator, add 10 ml concentrated sulphuric acid to 1 gm. soil and 2 gm. digestion mixture in 250 ml digestion tube and heat in preheated Block Digester at $410^{\circ}C$ for 45 minutes. If exhaust system is used, adjust its rate to maximum in the beginning of the digestion and reduce it after about 10 minutes (when the evolution of dense fumes of sulphuric acid decrease) so that the acid fume will be condensed at about two- third of the digestion tube.

Cool the flask and add about 20 ml. of distilled water before the solution starts crystallizing. Transfer the solution in a 100 ml. volumetric flask, leaving the sand in the digestion flask and make up the volume. Take 20 ml. aliquot in the distilling flask and add 20 ml. of 40% NaOH and distil it, collecting the liberated NH_3 in 10 ml 4% boric acid solution containing 2 drops of mixed indicator in 125 ml. conical flask. Titrate it with 0.01 N HCl. Run a blank for each batch of 12 samples.

(Handwritten signatures and initials)

Calculation

$$\%N = \frac{7 \times n \times (T - B)}{S}$$

Where, n= Normality of acid

T= vol. of acid used in titration

B= vol. of acid used in blank

S= Sample wt.

Interpretation

a) Terai

Low.....<0.075%N

Medium.....<0.075- 0.150%N

High.....>0.150%N

b) Hills

Low.....<0.1%N

Medium.....<0.1- 0.3%N

High.....>0.3%N

MICRONUTRIENTS

Apparatus:

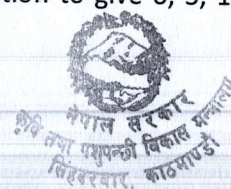
1. Atomic Absorption Spectrophotometer
2. Acetylene gas cylinder
3. Paraffin wax paper
4. Shaker
5. Pipette 20 ml
6. Conical flask 125 ml

Reagents:

1. Diethylenetriaminepenta acidic acid (DTPA) extracting solution:
Dissolve 149.2 gm of reagent grade triethanolamine (TEA), 19.67 gm. of DTPA and 14.7 gm. of $\text{CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ in deionized distilled water (Glass double distilled). Since DTPA is not very soluble in water, place it in a small amount of water and then dissolve in the TEA solution.) When the DTPA has dissolved, dilute to approximately 9 liters. Adjust the pH to 7.3 ± 0.05 with 1:1 HCl (approximately 8.3 ml of 1:1 HCl are required). Make to 10L final volume. The pH should be checked periodically, because a pH of 7.3 is critically for the extraction. Thus prepared 0.005 M DTPA, 0.01 M CaCl_2 and 0.1 M TEA solution is stable for several months.
2. Glass double distilled water or deionized distilled water (DDW).
3. Standard Zinc solution:
 - i) Stock Solution: Dissolve exactly 0.4399 gm. AR $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ in glass double distilled water, add 25 ml 1 N HCl and dilute to 1 L volumetric flask – 100 ppm Zn.
 - ii) Working Standard: They are prepared by diluting 50 ml of 100 ppm Zn to 250 ml (20 ppm Zn) and then further dilution of 0, 2.2, 5, 10, 15 and 25 ml of this 20 ppm Zn to 250 ml with DTPA extracting solution to give 0, 0.2, 0.4, 0.8, 1.2 and 2 ppm of Zn.
4. Standard Fe solution
 - i) Stock solution: Dissolve 0.7023 gm. AR $\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ in deionized distilled water (DDW) and add 20 ml of 1 N H_2SO_4 . Oxidize it by adding 25 ml 1% KMnO_4 slowly and then drop wise till the pink color just stays. Dilute to exactly 1L -100 ppm Fe.
 - ii) Working Standards: They are prepared by diluting 0, 5, 10, 15, 20 and 25 ml of 100 ppm Fe to 100 ml with DTPA extracting solution to give 0, 5, 10, 15, 20 and 25 ppm Fe.

Handwritten signatures and initials.

सचिव



5. Standard Copper Solution

- i) Stock Solution: Dissolve 0.3929 gm. AR $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ in 500 ml DD water, add 20 ml 1N H_2SO_4 and dilute to 1 L in volumetric flask – 100 ppm Cu.
- ii) Working Standards : They are prepared by diluting 50 ml of 100 ppm Cu to 250 ml (20 ppm Cu) and then further dilution of 0, 2.5, 5, 10, 15 and 25 ml of this diluted (20 ppm Cu) to 250 ml with DTPA extracting solution to give 0, 0.2, 0.4, 0.8, 1.2 and 2.0 ppm of Cu.

6. Standard Mn Solution

- i) Stock Solution: Dissolve 0.2877 gm. potassium permanganate in 500ml DD water and add 25 ml 1N H_2SO_4 . Boil for few minutes and carefully add 1.2 gm sodium sulphate crystal ($\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$). Boil again to remove SO_2 , cool and make up the volume to 1L- 100 ppm Mn.
- ii) Working Standards: They are prepared by diluting 0, 5, 10, 15, 20 and 25 ml of 100 ppm Mn solution to 100 ml with DTPA extracting solution to give 0, 5, 10, 15, 20 and 25 ppm Mn.

Extraction Procedure:

Weigh 10 gm. of air dried soil in a 125 ml Erlenmeyer flask and add 20 ml of the DTPA extracting solution. Cover the flask with paraffin or polyethylene stopper and secure upright on a horizontal shaker with a stroke of 8.0 cm and a speed of 120 cycles/ min. After exactly 2 hours of shaking, filter the suspension by gravity through Whatman No.42 filter paper. The shaking time is very important because extracting is not complete in 2 hours. (The labile and non-labile quantities of the trace elements will continue to dissolve even after 2 hours). The filtrate may be used to analyze for the trace elements Fe, Cu, Mn, and Zn with AAS after standardization for particular element.

a) Available Zinc

Place Zinc Hollow Cathode Lamp in the working lamp turret and let it warm for specified period as per the instruction of the manufacturer. Light the burner using air and acetylene gas, adjust the slit, wavelength and burner height as per the instruction of AAS manufacturer. Let it warm for 5 minutes and standardize AAS using 0 and 2 ppm Zn standard. Run series of Zinc standards, note the absorbance reading and draw graph.

Aspirate the soil extract, note the absorbance reading and determine zinc in solution from the graph.

Calculation:

$$\text{ppm Zn in soil} = 2 \times (R-B)$$

Where,

R is the ppm Zn in soil extract from the graph.

B is the ppm Zn in Blank extract from the graph.

Interpretation

Factors affecting the interpretation of the soil test data are pH, CaCO_3 percent, phosphorus, organic matter, clay percent, CEC.

Typical range is critical level for DTPA extractable Zn is reported to be 0.2 to 2.0 Zn mg/kg (ppm) and average critical value is 0.8 Zn mg/kg.

b) Available Copper

Place copper Hollow Cathode Lamp in the working turret, proceed as in the Zinc determination, note the absorbance reading of copper standards and draw graph.

Aspirate the soil extract, note the absorbance reading and determine Cu in solution from the graph.

Calculation

$$\text{ppm Cu in soil} = 2 \times (R-B)$$

Where,

[Handwritten signatures and initials]

R is the ppm Cu in soil extract from the graph.
B is the ppm Cu in Blank extract from the graph.

Interpretation

Factors affecting the interpretation of the soil test data are pH, CaCO_3 percent and crop.

Typical range is critical level for DTPA extractable Cu is reported to be 0.12 to 0.25 Cu mg/kg (ppm).

c) Available Iron

Place copper Hollow Cathode Lamp in the working turret, proceed as in the Zinc determination, note the absorbance reading of Iron standards and draw graph.

Aspirate the soil extract, note the absorbance reading and determine Fe in solution from the graph.

Calculation

ppm Cu in soil = $2 \times (R-B)$

Where,

R is the ppm Fe in soil extract from the graph.

B is the ppm Fe in Blank extract from the graph.

Interpretation

Factors affecting the interpretation of the soil test data are pH, CaCO_3 percent, organic matter, aeration, soil moisture and CEC.

Typical range is critical level for DTPA extractable Fe in USA and Tropics is reported to be 2.5 to 5.0 Fe mg/kg(ppm).

d) Available Manganese

Place copper Hollow Cathode Lamp in the working turret, proceed as in the Zinc determination, note the absorbance reading of copper standards and draw graph.

Aspirate the soil extract, note the absorbance reading and determine Mn in solution from the graph.

Calculation

ppm Cu in soil = $2 \times (R-B)$

Where,

R is the ppm Mn in soil extract from the graph.

B is the ppm Mn in Blank extract from the graph.

Interpretation

Factors affecting the interpretation of the soil test data are pH, organic matter, CaCO_3 percent and texture.

Typical range is critical level for DTPA extractable Mn is reported to be 1.0 to 5.0 Mn mg/kg (ppm) and average critical value is 1.4 mg/kg.

e) Available Boron (hot water extraction method)

Chemical and reagents

1) Buffer

35 g ammonium acetate

+

2.5g potassium acetate

+

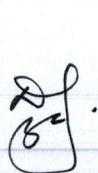
1g nitrilotriacetic acid

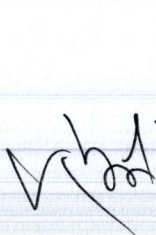
+

Dissolve in 100ml of DH_2O

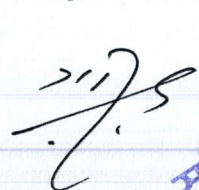
+

Slowly add 13.25 ml of glacial acetic acid and make volume to 250ml.









२२

सचिव



- 2) **Extraction solution (calcium chloride 0.02N)**
Dissolve 1.11gm of anhydrous CaCl_2 in 500 ml of distilled water and dilute to exact 1000 ml.

- 3) **Azomethine (H)**

0.3 g azomethine H

+

2g ascorbic acid

+

Dissolve in 60 ml DDH_2O and make volume to 100ml.

+

It should be prepared at least 24 hours before use and store in polypropylene bottle wrapped in a foil and place in refrigerator.

- 4) **Standard boron solution - 100ppm**

0.5716 g AR boric acid in 1 liter DDH_2O gives 100 ppm B.

Take 0, 1, 2, 3, 4 and 5 ml of 100 ppm B in 100 ml volumetric flask and make volume by DDH_2O . It gives 0, 1, 2, 3, 4 and 5 ppm B.

Boron analysis procedure

10g soil

+

20 ml extraction solution

+

5 minute heating in boiling hot water

+

Cool in a running tap and filter

+

Cut the sealing of the polypropylene plastic paper

+

Pour the solution to Filter through Whatman 42 filter paper

+

Take 1ml aliquot in PVC tube

+

Add 2ml buffer solution

+

2ml azomethine H reagent

+

Mix well and take reading in spectrophotometer at 420nm after 30 minutes

+

Prepare standard with 0, 1, 2, 3, 4, and 5 ppm B and develop color as above and take readings.

Put in the packet of sealed polypropylene plastic paper

Calculation

ppm B in soil = ppm of B in solution X dilution factor
= ppm of B in solution X (2 X 5)

f) Available Molybdenum

Method: Acid Ammonium Oxalate

Apparatus

- Erlenmeyer flask or narrow mouth polyethylene bottle

[Handwritten signatures]

[Handwritten signature]

सचिव



- Shaker
- Separating funnel with rack
- Spectrophotometer
- Water bath
- Muffle furnace

Reagents

- Glass double distilled water or deionized distilled water
- Extracting solution Acid Ammonium Oxalate, 0.2N $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ with 2.5 percent $\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$, pH 3.3: Dissolve 24.9g ammonium oxalate and 12.6 g oxalic acid in 1 L distilled water. The pH of the solution should be near 3.3.
- Hydrochloric acid 6.5N, containing Fe^{3+} : Dissolve 0.5g of $\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ in 1 Litre of 6.5N HCl
- Citric acid (Crystal)
- Organic extractant : Mix equal volume of carbaon tetra-chloride and isoamyl alcohol
- Potassium thiocyanate (KCNS) solution: Dissolve 40 g of KCNS in water, and dilute solution to a volume of 100 ml
- Stannous chloride ($\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$): Put 40 g of $\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ in 20 ml 6.5 N HCl. Add water to dissolve the salt and dilute the solution to volume of 100 ml.
- Wash solution: Take 10 ml of 6.5N HCl containg Fe^{3+} , 35ml of water, 1 ml of $\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, 2 ml of organic extractant, and shake for 2 minutes. Allow the phases to separate for 10-15 minutes. Use the aqueous phase of this solution as wash solution for removing interfering colour due to titanium and vanadium.
- Standard Mo solution, 100 ppm: Dissolve 0.150 g of molybdenum trioxide (MoO_3) in 100 ml of 0.1 N NaOH and dilute to little less than 1 litre. Make this solution slightly acidic with HCl and make the volume to 1 litre with distilled water. This solution should use for preparing working standards.

Procedure

Extraction

- Weigh 25 g soil in Erlenmeyer flask or Polyethylene bottle, and add 250 ml of acid ammonium oxalate solution. Shake for 16 hours. Then filter suspension through Whatman filter paper (Filter paper should initially washed with 6.5 N HCl) and discard the first 10-15 ml of filtrate.
- Transfer an aliquot of the filtrate 200ml to a porcelain evaporating dish.
- Evaporate the solution to dryness on a water bath.
- Ignite the residue with high temperature 500 °C in a muffle furnace for 5 hours to destroy oxalate and organic matter.

Estimation

- Cool the dish, and add 10ml of 6.5N HCl, and transfer the solution quantitatively to a 50 ml separating funnel for molybdenum determination.
- Dilute the HCl-molybdate to 45ml with distilled water, and add 1 g of citric acid and 2 to 3 ml of organic extractant, shake the mixture and allow 10-15 minutes for the phases to separate; discard the organic extractant which is the lower phase of the funnel.
- Again mix 1 ml of the KCNS solution with the sample solution, followed by 1 ml of the SnCl_2 solution.
- Add 1.5 ml of organic extractant to the coloured complex and shake for 2 minutes. Allow 10-15 minutes for phase separation, and then discard the aqueous phase, using fine tubing dropper.

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

सचिव



- Add 20 ml of wash solution and shake mixture for 2 minutes. Again allow 10-15 minutes for phase separation, and then discard the aqueous phase, using fine tubing dropper. Repeat this step, and, upon completing this shaking time, invert the funnel to facilitate washing out its tip with water.
- Dry the tip with the support of vacuum. Open the stopcock of the inverted funnel, and dry the stopcock bore with vacuum.
- Close the stopcock, shake the funnel quickly, and allow the phases to separate for about 15 minute by making funnel in upright position.
- The clear coloured supernatant solution is used for measurement (Mo-thiocyanate complex) at 470 nm.
- The work on blank and prepared standard solution (0.1, 0.4, 0.6, 0.8, 1 ppm) should be done as done above in the sample.

Calculation

$$M_o = C \times (250/25) \times (V_1/V)$$

C = concentration determined from standard curve

V_1 = Volume of the aliquot made upon following various treatments

V = Volume of aliquot taken

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]
सचिव



अनुसूची-४

माटो स्वस्थता प्रमाणपत्र (Soil Health Card, SHC) को नमूना

माटो स्वस्थता प्रमाण पत्र	
कृषकको विवरण	
नाम:	
ठेगाना:	
प्रदेश:	
जिल्ला:	
स्थानीय तह:	
परिचय खुल्ने प्रमाण पत्रको किसिम र नं:	
मो.नं:	
माटो नमूना संकलन विवरण	
माटो नमूना संकेत नं :	
नमूना संकलन मिति:	
नमूना संकलनकर्ता र निकाय:	
जग्गाको क्षेत्रफल	
Geo position (GPS): Altitude	
Latitude/Easting(E):	
Longitude/Northing(N):	
सिंचित/असिंचित जग्गा:	

प्रयोगशालाको नाम:	
रिपोर्ट नं र मिति:	

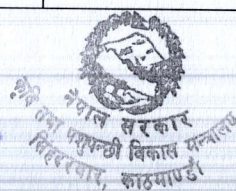
माटो परीक्षण नतिजा				
S.No.	Parameter	Unit	Fiscal Year:	
			Test Value	Rating
1	pH			
2	Organic Carbon (OC)	%		
3	Nitrogen (N)	%		
4	Phosphorus (P)	Kg/ha		
5	Potasssium (K)	Kg/ha		
6	Sulphur (S)	Ppm		
7	Zinc (Zn)	Ppm		
8	Boron (B)	Ppm		
9	Iron (Fe)	Ppm		
10	Manganese (Mn)	Ppm		
11	Copper (Cu)	Ppm		
12	Molybdenum (Mo)	Ppm		
13	Texture			
	Sand	%		

(Handwritten signature)

(Handwritten signature)

२६

सचिव



	Silt	%		
	Clay	%		

प्रति इकाई मलखाद प्रयोग मात्रा सिफारिस					
सि.नं.	वाली/विरुवा	मलखाद (N:P ₂ O ₅ :K ₂ O)	Urea/ropani or kattha	DAP/ropani or kattha	MOP/ropani or kattha
१					
२					
३					
४					
५					
६					

सि.नं.	Parameter	प्रति इकाई सिफारिस मात्रा
१	Sulphur (S)	
२	Zinc (Zn)	
३	Boron (B)	
४	Iron (Fe)	
५	Manganese (Mn)	
६	Copper (Cu)	

माटो जाँच गर्ने प्राविधिकको

नाम:

पद:

दस्तखत:

मिति:

Handwritten signatures and a blue stamp reading "सचिव" (Secretary).

