



Ciência Rural

ISSN: 0103-8478

cienciarural@mail.ufsm.br

Universidade Federal de Santa Maria
Brasil

Alves Chagas, Edvan; Pio, Rafael; Cardoso Chagas, Pollyana; Pasqual, Moacir; Bettiol Neto, José
Emílio

Composição do meio de cultura e condições ambientais para germinação de grãos de pólen de porta-
enxertos de pereira

Ciência Rural, vol. 40, núm. 2, febrero, 2010, pp. 261-266

Universidade Federal de Santa Maria
Santa Maria, Brasil

Disponível em: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=33117333008>

- Como citar este artigo
- Número completo
- Mais artigos
- Home da revista no Redalyc

redalyc.org

Sistema de Informação Científica
Rede de Revistas Científicas da América Latina, Caribe, Espanha e Portugal
Projeto acadêmico sem fins lucrativos desenvolvido no âmbito da iniciativa Acesso Aberto

Composição do meio de cultura e condições ambientais para germinação de grãos de pólen de porta-enxertos de pereira

Medium composition and environmental conditions for the germination of pollen grains of pear rootstocks

Edvan Alves Chagas^I Rafael Pio^{II*} Pollyana Cardoso Chagas^{III} Moacir Pasqual^{II}
José Emílio Bettiol Neto^{IV}

RESUMO

Visando a dar suporte a trabalhos de melhoramento genético para porta-enxertos de pera e ajuste de protocolo de germinação de pólen para fins de polinização intra e interespecíes, objetivou-se ajustar os componentes básicos do meio de cultura e as condições ambientais para a realização de testes de germinação in vitro e viabilidade de grãos de pólen dos porta-enxertos para pereiras 'Taiwan Nashi-C' (*Pyrus calleryana*) e 'Taiwan Mamenashi' (*P. betulaeifolia*). O pólen utilizado foi obtido de anteras provenientes de flores em estágio de balão. Em seguida, com auxílio de um pincel nº2, os grãos de pólen foram espalhados sobre a superfície de placas de Petri, contendo 20ml de meio de cultura de acordo com os seguintes experimentos: 1) concentrações de sacarose (0, 30, 60 e 90g L⁻¹) e agar (4, 6, 8 e 10g L⁻¹); 2) concentrações de nitrato de cálcio (0, 200, 400 e 800mg L⁻¹) e ácido bórico (0, 400, 800 e 1200mg L⁻¹); 3) valores de pH (4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0 e 6,5); 4) temperaturas (20; 25; 30 e 35); e 5) tempo de emissão do tubo polínico (1, 2, 3, 4, 5, 6 e 12 horas após a inoculação), os quais foram montados de forma sequencial. A utilização de 10g L⁻¹ de agar e 90g L⁻¹ de sacarose para o porta-enxerto 'Taiwan Mamenashi' e 47,78g L⁻¹ para 'Taiwan Nashi-C', com 795 a 838mg L⁻¹ de ácido bórico, na ausência de nitrato de cálcio, pH entre 5,2 e 5,8 e temperatura de 28°C, proporcionou as melhores condições de germinação de grãos de pólen. A porcentagem máxima de polens germinados é obtida com oito horas após a inoculação para 'Taiwan Nashi-C' e com 12 horas para 'Taiwan Mamenashi'.

Palavras-chave: sacarose, agar, nitrato de cálcio, ácido bórico, pH, temperatura.

ABSTRACT

In order to support the works with genetic improvement for pear rootstocks and adjust the pollen germination protocol for intra and inter species polinization, this study aimed to adjust the culture medium basic compounds and environmental conditions for the realization of in vitro pears pollen grains germination and viability tests of 'Taiwan Nashi-C' (*Pyrus calleryana*) e 'Taiwan Mamenashi' (*P. betulaeifolia*) pear rootstock. Thus, five experiments were performed: 1) Sucrose concentrations (0, 30, 60 and 90g L⁻¹) and agar (4, 6, 8 and 10g L⁻¹); 2) calcium nitrate (0, 200, 400 and 800mg L⁻¹) and boric acid (0, 400, 800 and 1200mg L⁻¹); 3) pH (4.0; 4.5; 5.0; 5.5; 6.0 and 6.5); 4) temperatures (20; 25; 30 and 35) and 5) emission time of the pollen tube (1, 2, 3, 4, 5, 6 and 12 hours after inoculation), which were assembled sequentially. The use of 10g L⁻¹ of agar combined with 90g L⁻¹ sucrose for the rootstock 'Taiwan Mamenashi' and 47.78g L⁻¹ for the 'Taiwan Nashi-C', with 795 to 838mg L⁻¹ of boric acid, under absence of calcium nitrate and pH between 5.2 and 5.8 and temperature of 28 °C, provided the best conditions to the germination of the pollen grains. The maximum percentage of germinated pollen is obtained with eight hours after inoculation for 'Taiwan Nashi-C' and twelve hours for 'Taiwan Mamenashi'.

Key words: sucrose, agar, calcium nitrate, boric acid, pH, temperature.

INTRODUÇÃO

Trabalhos de melhoramento genético do Instituto Agrônomo (IAC) originários de espécies e cultivares adaptadas ao clima subtropical possibilitam

^IEmpresa Brasileira de Pesquisa Agropecuária (EMBRAPA-CPAFRR), Boa Vista, RR, Brasil.

^{II}Universidade Federal de Lavras (UFLA), CP 3037, 37200-000, Lavras, MG, Brasil. E-mail: rafaelpio@hotmail.com. *Autor para correspondência.

^{III}Escola Superior de Agricultura Luiz de Queiroz (ESALQ), Universidade de São Paulo (USP), Piracicaba, SP, Brasil.

^{IV}Centro Avançado de Pesquisa Tecnológica do Agronegócio de Frutas, Instituto Agrônomo (IAC), Jundiá, SP, Brasil.

a expansão do cultivo de pera em regiões de inverno ameno. No entanto, verifica-se carência de porta-enxertos adaptados às condições climáticas brasileiras, ficando dependentes somente de dois porta-enxertos 'Taiwan Nashi-C' (*Pyrus calleryana*) e 'Taiwan Mamenashi' (*P. betulaefolia*) (BARBOSA et al., 1998; 2007).

A técnica mais utilizada na obtenção de novas cultivares é a hibridação controlada no campo e posterior avaliação das progênes. A análise da fertilidade dos grãos de pólen dos progenitores coletado a campo ou armazenado sob condições adequadas é condição preliminar indispensável antes de iniciar os cruzamentos, uma vez que o período anual de floração das pereira é curto e, caso os polens não estejam viáveis, pode inviabilizar os cruzamentos.

Existe uma relação entre a porcentagem de germinação e viabilidade do pólen (BOLAT & PIRLAK, 1999). Sabe-se que vários compostos orgânicos e inorgânicos interferem na germinação *in vitro*, dos quais o agar, a sacarose, o cálcio e o boro são os mais importantes. Contudo, existem outros fatores, como o pH do meio de cultura e a temperatura de germinação, que influenciam significativamente a germinação e viabilidade dos grãos de pólen (GALLETA, 1983).

Nesse sentido, informações sobre viabilidade e desenvolvimento de grãos de pólen desses porta-enxertos de pereira são fundamentais para trabalhos de biologia reprodutiva e melhoramento genético, pois permitem obter maior sucesso nos cruzamentos controlados que tem como objetivo gerar novos híbridos e/ou aumentar a variabilidade genética.

Assim, objetivou-se, com o presente trabalho, ajustar os componentes básicos do meio de cultura e as condições ambientais para a realização de testes de germinação *in vitro* e viabilidade de grãos de pólen dos porta-enxertos de pereira 'Taiwan Nashi-C' e 'Taiwan Mamenashi'.

MATERIAL E MÉTODOS

Os grãos de pólen foram obtidos de anteras provenientes de flores em estágio de balão, no mês de agosto, em plantas matrizes de nove anos de idade, enxertadas sobre o porta-enxerto 'Taiwan Nashi-C'. Após a separação das anteras, estas foram acondicionadas em placas de Petri forradas com papel de filtro e colocadas em sala de secagem sob temperatura de 25°C, durante 12 horas, para a completa deiscência e liberação do pólen.

Em seguida, com auxílio de um pincel nº 2, os grãos de pólen foram espalhados sobre a superfície das placas de Petri contendo 20ml de meio de cultura

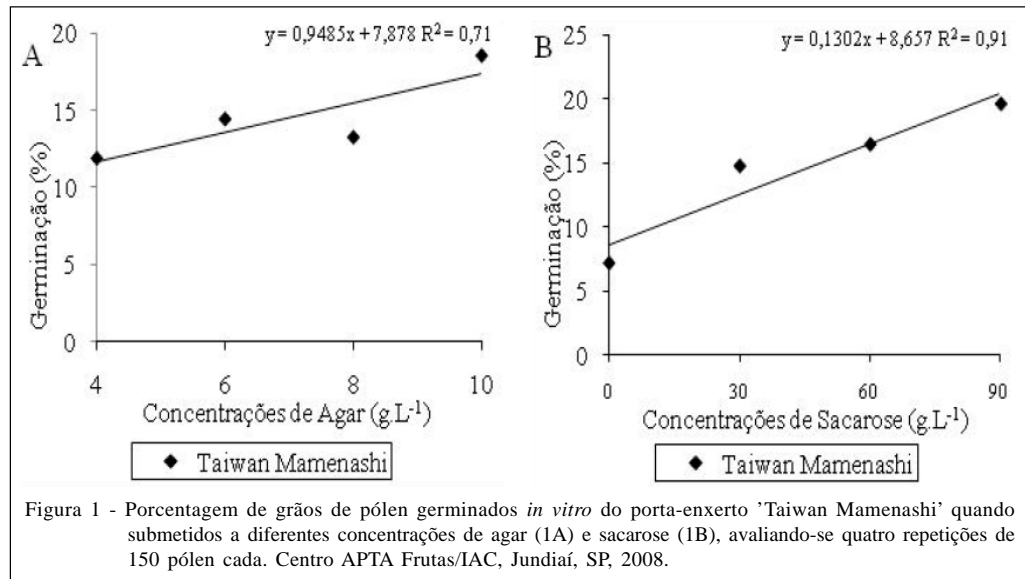
de acordo com os seguintes experimentos: 1) concentrações de sacarose (0, 30, 60 e 90g L⁻¹) x agar (4, 6, 8 e 10g L⁻¹) x porta-enxertos com aferição de pH para 5,8 e na ausência de ácido bórico e nitrato de cálcio; 2) concentrações de nitrato de cálcio (0, 200, 400 e 800mg L⁻¹) x ácido bórico (0, 400, 800 e 1200mg L⁻¹) x porta-enxertos, com 10g L⁻¹ para ambos os porta-enxertos e 90 g L⁻¹ de sacarose para o porta-enxerto 'Taiwan Mamenashi' e 47,78g L⁻¹ para 'Taiwan Nashi-C' e pH 5,8; 3) valores de pH (4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0 e 6,5) x porta-enxertos, sendo o meio de cultura constituído de 10g L⁻¹ de agar combinado com 90g L⁻¹ de sacarose para o porta-enxerto 'Taiwan Mamenashi' e 47,78g L⁻¹ para 'Taiwan Nashi-C' e 795mg L⁻¹ de ácido bórico; 4) temperaturas (20; 25; 30 e 35) x porta-enxertos, sendo o meio de cultura constituído de 10g L⁻¹ de agar combinado com 90g L⁻¹ de sacarose para o porta-enxerto 'Taiwan Mamenashi' e 47,78g L⁻¹ para 'Taiwan Nashi-C' e 795mg L⁻¹ de ácido bórico e pH 5,8; e 5) tempo de emissão do tubo polínico (1, 2, 3, 4, 5, 6 e 12 horas após a inoculação) x porta-enxertos, utilizando o meio de cultura constituído pelos melhores resultados dos experimentos anteriores. Os experimentos foram instalados de forma sequencial, sempre utilizando, no experimento posterior, o melhor resultado do anterior.

As culturas foram mantidas a 27°C e fotoperíodo de 24 horas, com exceção para o experimento de diferentes temperaturas. Com auxílio de lupa binocular com objetiva de 10 vezes, avaliou-se a porcentagem de grãos de pólen germinados após 24 horas de incubação, com exceção do experimento cinco (tempo de emissão do tubo polínico), que foi avaliado em intervalos pré-estabelecidos. Foram considerados germinados os grãos de pólen cujo comprimento do tubo polínico tivesse o dobro do próprio diâmetro.

Em todos os experimentos, o delineamento experimental utilizado foi inteiramente casualizado e com quatro repetições, sendo cada repetição constituída por uma placa de Petri em que foram contados aproximadamente 150 grãos de pólen em cada placa. Os dados foram submetidos à análise de variância, e as médias foram submetidas à regressão linear ou quadrática, em nível de 5% de probabilidade. As análises foram realizadas pelo Programa Computacional Sistema para Análise de Variância - SISVAR.

RESULTADOS E DISCUSSÃO

Para a utilização de agar e sacarose, verificou-se que não houve interação entre os fatores testados para ambas as cultivares. Para o porta-enxerto 'Taiwan Mamenashi', houve um aumento linear na porcentagem de germinação dos grãos de pólen à medida que se elevou a concentração de agar (Figura 1A) e sacarose

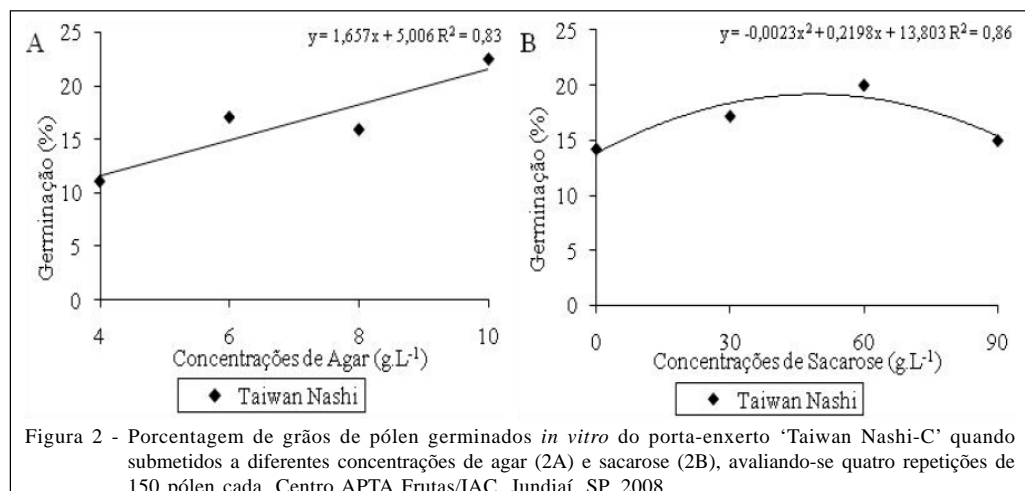


(Figura 1B) no meio de cultura. Provavelmente a maior concentração de agar proporcionou uma superfície mais consistente do meio de cultura e um equilíbrio do potencial osmótico, o que facilitou a difusão dos nutrientes para os grãos de pólen e, conseqüentemente, maior porcentagem de germinação. ROMBERGER & TABOR (1971) citam que o equilíbrio osmótico é importante para o cultivo *in vitro*.

Com relação à sacarose, a sua adição como fonte de carboidratos visa a suprir as necessidades metabólicas dos explantes, participando na geração de energia ou como fonte de esqueletos carbônicos para os processos biossintéticos implicados na diferenciação celular. Maior porcentagem de germinação com a elevação da concentração de

sacarose pode ser explicada pela maior disponibilidade de energia na forma de carboidrato. Resultados semelhantes foram obtidos por XIE et al. (2004) no ajuste de diferentes componentes do meio de cultura, que observaram um acréscimo na porcentagem de germinação de grãos e pólen de peras asiáticas com o aumento da concentração de sacarose. O efeito da adição de sacarose na germinação de grãos de pólen deve estar relacionado ao equilíbrio osmótico da solução, além do maior fornecimento de energia necessária para o crescimento do tubo polínico.

Efeitos semelhantes são observados na germinação dos grãos de pólen do 'Taiwan Nashi-C' quando submetidos a diferentes concentrações de agar (Figura 2A). Em contrapartida, quando submetidos a



diferentes concentrações de sacarose, verificou-se um incremento do percentual de germinação de até 47,78g L⁻¹ de sacarose, decrescendo em seguida (Figura 2B). Possivelmente essa diferença de concentração pode ser explicada por se tratar de genótipos diferentes.

Com relação ao nitrato de cálcio e ácido bórico, houve efeito significativo da interação entre os fatores testados para ambas as cultivares. Observou-se que, tanto para ‘Taiwan Mamenashi’ (Figura 3A), quanto para ‘Taiwan Nashi-C’ (Figura 3B), os melhores resultados para a porcentagem de grãos de pólen germinados foram obtidos quando utilizados 795 e 838mg L⁻¹ de ácido bórico, na ausência de nitrato de cálcio. O boro na presença de sacarose forma o complexo ionizável sacarose-borato, o qual, segundo ASKIN et al. (1990), reage mais rapidamente com as membranas celulares, facilitando o desenvolvimento *in vitro*. É provável que, em função desse complexo, a adição de boro foi benéfica na germinação dos grãos de pólen dos porta-enxertos testados.

A adição de nitrato de cálcio não foi essencial para a germinação de *in vitro* de grãos de pólen. Entretanto, verificou-se a essencialidade do ácido bórico. Segundo GALLETA (1983), os polens de algumas espécies precisam de uma fonte de carbono, de boro e, frequentemente, de outros nutrientes para promover a sua germinação. Assim, no presente trabalho, constatou-se a essencialidade de uma fonte de boro para promover otimização da germinação dos grãos de pólen. Esse resultado também corrobora os trabalhos que constataram a necessidade de adição de

uma fonte de boro para o sucesso na germinação de grãos de pólen de pereira (XIE et al., 2004; ZHANG et al., 2005).

Observa-se que o ajuste ideal de pH do meio de cultura situou-se entre 5,2 e 5,8 para as duas cultivares testadas (Figura 4). Para o ‘Taiwan Mamenashi’, houve um aumento na porcentagem de germinação de grãos de pólen até o valor máximo de pH 5,2. Nesse ajuste, germinaram 54,71% dos grãos de pólen. Já para o ‘Taiwan Nashi-C’, o valor ideal do pH foi de 5,8, proporcionando um percentual de germinação de 42,8%. Tais resultados estão de acordo com RAMOS et al. (2008), o quais observaram que a melhor taxa de germinação de grãos de pólen de citros ocorre com pH entre 5,0 e 6,5.

Com relação à temperatura, verificou-se que esta influenciou significativamente a germinação de grãos de pólen em ambas as cultivares. Tanto para o ‘Taiwan Mamenashi’, quanto para o ‘Taiwan Nashi-C’, o aumento da temperatura favoreceu a germinação dos grãos de pólen até o valor próximo de 28°C. A partir dessa temperatura, observa-se um decréscimo na porcentagem de polens germinados (Figura 5). VASILAKAKIS & PORLINGS (1985), estudando a temperatura para germinação de grãos de pólen de pera, constataram que a taxa de crescimento do tubo polínico *in vitro* aumentou com a temperatura entre 15 e 25°C.

Quanto ao tempo de emissão do tubo polínico, de modo geral, verifica-se, para ambos as cultivares, que a germinação teve início uma hora após a inoculação (Figura 6). Esses dados estão de acordo

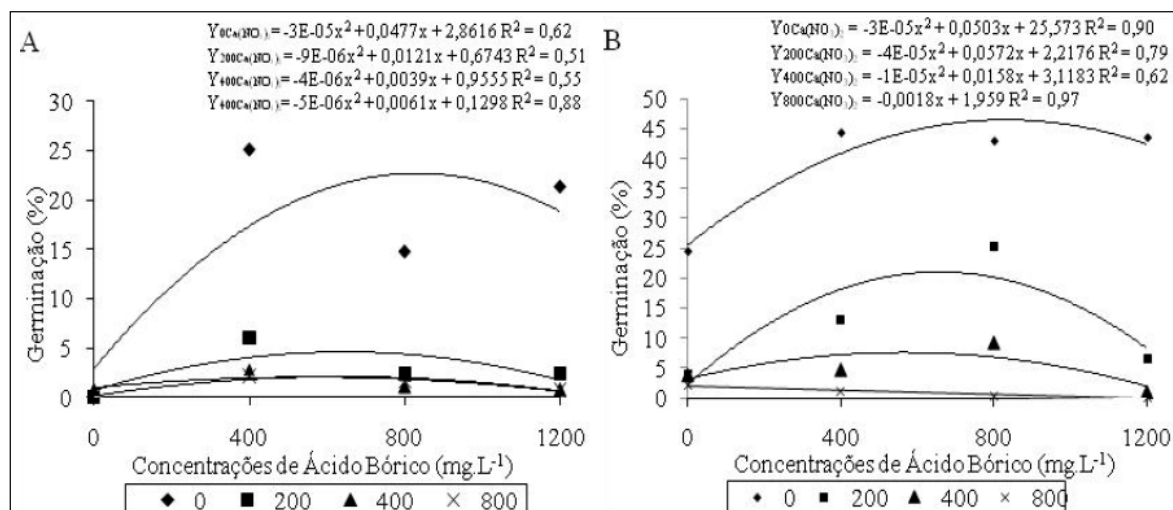
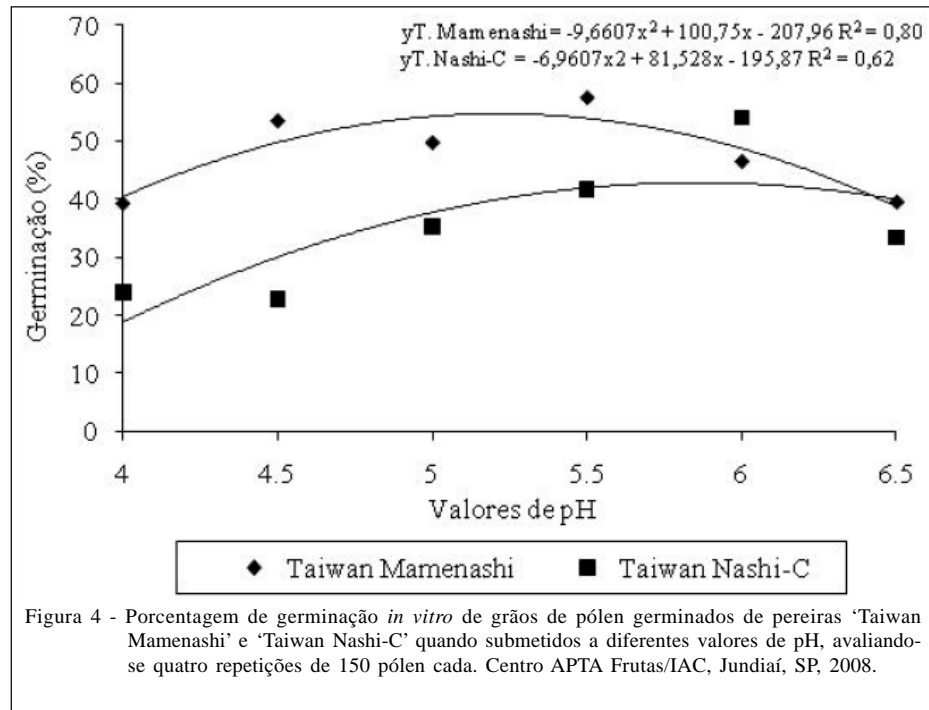


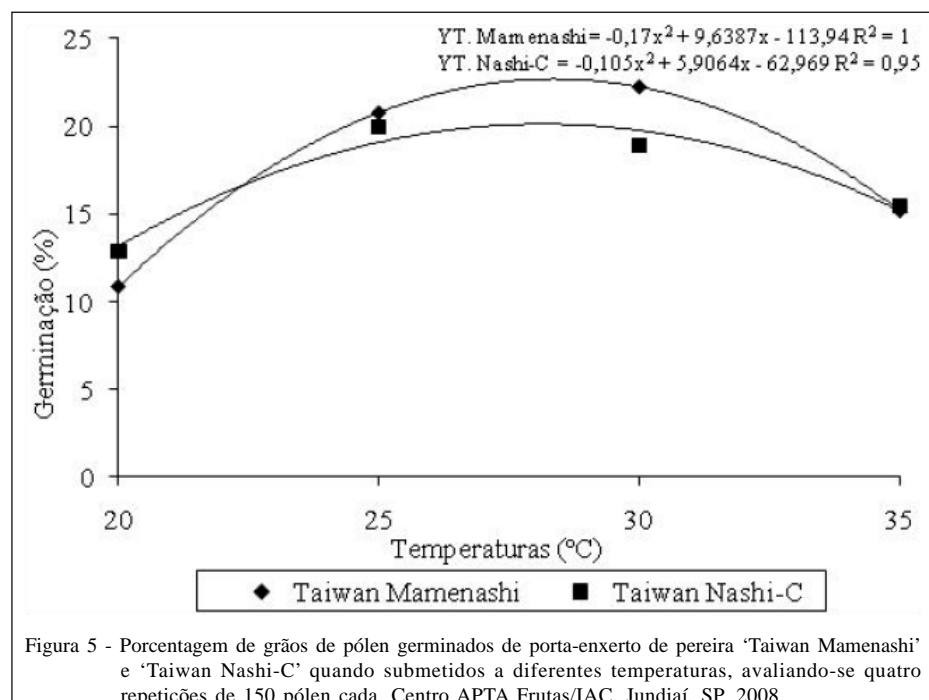
Figura 3 - Porcentagem de germinação *in vitro* de grãos de pólen de porta-enxertos de pereira ‘Taiwan Mamenashi’ (3A) e ‘Taiwan Nashi-C’ (3B) quando submetidos a diferentes concentrações de nitrato de cálcio e ácido bórico, avaliando-se quatro repetições de 150 pólen cada. Centro APTA Frutas/IAC, Jundiaí, SP, 2008.

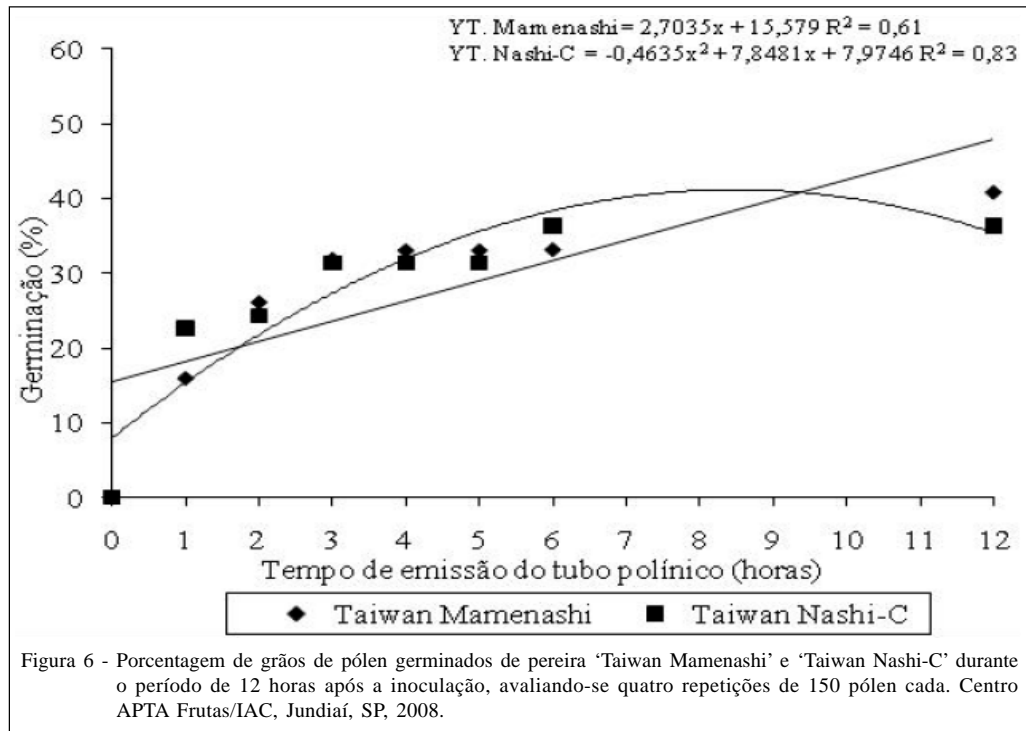


com KWACK & BREWBAKER (1963), quando observaram que o início da emissão do tubo polínico em várias espécies é, na maioria das vezes, muito rápido.

Para o 'Taiwan Mamenashi', houve aumento linear na porcentagem de grãos de pólen que emitiram

tubo polínico até as 12 horas de avaliação. Entretanto, para o 'Taiwan Nashi-C', a porcentagem máxima de germinação (41,2%) foi obtida após 8 horas e 45 minutos. Em seguida, houve uma estabilização na porcentagem de grãos de pólen germinados (Figura 6).





CONCLUSÕES

A utilização de 10g L⁻¹ de agar e 90g L⁻¹ de sacarose para o porta-enxerto 'Taiwan Mamenashi' e 47,78g L⁻¹ para 'Taiwan Nashi-C', com 795 a 838mg L⁻¹ de ácido bórico, na ausência de nitrato de cálcio, pH entre 5,2 e 5,8 e temperatura de 28°C, proporcionou as melhores condições de germinação de grãos de pólen. A porcentagem máxima de polens germinados é obtida com oito horas após a inoculação para 'Taiwan Nashi-C' e com 12 horas para 'Taiwan Mamenashi'. Houve um incremento de mais de 40% na germinação de grãos de pólen com o ajuste do protocolo.

REFERÊNCIAS

- ASKIN, A. et al. Investigations on the effects of gibberellic acid and boric acid on the germination of some sweet cherry pollens. *Ege Universite Zirat Fakultesi Dergise*, Dergise, v.27, n.03, p.105-116, 1990.
- BARBOSA, W. et al. Asian pear breeding for subtropical areas of Brazil. *Fruits*, v.62, p.21-26, 2007. Disponível em: <<http://www.fruits-journal.org/index.php?option=article&access=doi&doi=10.1051/fruits:2006045>>. Acesso em: 17 jul. 2009. doi: 10.1051/fruits:2006045.
- BARBOSA, W. et al. Formação rápida de mudas vigorosas de pêra com porta-enxerto oriental. *O Agrônomo*, v.47, n.1, p.28-31, 1998.
- BOLAT, Y.; PIRLAK, L. An investigation on pollen viability, germination and tube growth in some stone fruits. *Turkish Journal of Agriculture Forestry*, v.23, p.383-388, 1999.
- GALLETA, G.J. Pollen and seed management. In: MOORE, J.N.; JANICK, J. **Methods in fruits breeding**. Indiana: Purdue University, 1983. p.23-47.
- KWACK, B.H.; BREWBAKER, J.L. The essential role of calcium ion pollen germination and pollen tube growth. *American Journal Botany*, v.50, p.859-865, 1963.
- RAMOS, J.D. et al. Receptividade do estigma e ajuste de protocolo para germinação *in vitro* de grãos de pólen de citros. *Interciência*, v.33, n.1, p.51-55, 2008. Disponível em: <http://www.scielo.org.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0378-18442008000100011&lng=pt&nrm=iso&tlng=pt>. Acesso em: 17 jul. 2009.
- ROMBERGER, J.A.; TABOR, C.A. The *Picea abies* shoot apical meristem in culture. *American Journal of Botany*, v.58, p.131-140, 1971.
- VASILAKAKIS, M.; PORLING, I.C. Effect of temperature on pollen germination, pollen tube growth, effective pollination period, and fruit set of pear. *Hort Science*, v.20, n.4, p.733-735, 1985.
- XIE, S. et al. Pollen viability of Asian pear and effect of PGR, B and sucrose on germination and pollen tube development. *Journal of Fruit Science*, v.21, n.4, p.289-294, 2004.
- ZHANG, S.L. et al. Effects of medium components and pH on pollen germination and tube growth in pear (*Pyrus pyrifolia*). *Xibei Zhiwu Xuebao*, v.25, n.2, p.225-230, 2005.