



CERNE

ISSN: 0104-7760

cerne@dcf.ufla.br

Universidade Federal de Lavras

Brasil

Oliveira Aragão, Ana Katarina; Ibrahim Aloufa, Magdi Ahmed; do Amaral Costa, Igor
O efeito do BAP (6-benzilaminopurina) sobre a indução de brotos em explantes de pau-
brasil

CERNE, vol. 17, núm. 3, julio-septiembre, 2011, pp. 339-345

Universidade Federal de Lavras

Lavras, Brasil

Disponível em: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=74419332007>

- 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

O EFEITO DO BAP (6-BENZILAMINOPURINA) SOBRE A INDUÇÃO DE BROTO EM EXPLANTES DE PAU-BRASIL

Ana Katarina Oliveira Aragão¹, Magdi Ahmed Ibrahim Aloufa², Igor do Amaral Costa³

(recebido: 18 de maio de 2010; aceito: 28 de abril de 2011)

RESUMO: A Mata Atlântica brasileira foi intensamente degradada, restando hoje cerca de 7% a 8% de sua área original, índices que tornaram crescente a preocupação com a conservação, principalmente, a dos espécimes em extinção. Ao todo, são 276 espécies de árvores e arbustos ameaçados e, dentre esses, a pesquisa em questão optou por estudar alternativas de resguardo ao Pau-Brasil (*Caesalpinia echinata* Lam.). Nesse sentido, a maioria dos estudos desenvolvidos, ou avalia o efeito das citocininas sobre a indução de calogênese, ou preocupa-se em aperfeiçoar metodologias de criopreservação. Visando a ampliar a gama de conhecimentos em relação às técnicas biotecnológicas que viabilizam a conservação da *C. echinata*, no presente trabalho avaliou-se o efeito do 6-benzilaminopurina (BAP) e do tipo de explante sobre a indução de brotações em Pau-Brasil. Para isso, os explantes foram inoculados em meio MS básico e em MS suplementado com 2,5; 3,5; e 4,5 μM de BAP e mantidos em sala de crescimento, durante 40 dias sob condições controladas de fotoperíodo e temperatura. O delineamento fatorial adotado foi o 2x4, com três repetições. As variáveis analisadas foram o percentual de brotações, calogênese e oxidações, sendo suas médias comparadas por Tukey a 5% de probabilidade. Os resultados mostraram que houve influência significativa do BAP apenas na indução de brotações e do tipo de explante nessa e nas demais variáveis. Dessa forma, concluiu-se que, *in vitro*, o explante do tipo nodal é mais responsivo à ação do BAP e que a concentração de 2,5 μM é a indicada para induzir brotações em Pau-Brasil.

Palavras-chave: Micropropagação *in vitro*, citocinina, calogênese e oxidações.

EFFECT OF BAP (6-BENZYLAMINOPURINE) ON SHOOT INDUCTION IN EXPLANTS OF BRAZILWOOD

ABSTRACT: The Brazilian Atlantic forest has been subjected to intense degradation, with only about 7% to 8% of its original area remaining today. This situation has raised concerns over the conservation of species threatened with extinction. In all, 276 tree and bush species are under threat, out of which this study chose to evaluate alternatives for protecting brazilwood 'Pau-Brasil' (*Caesalpinia echinata* Lam.). Most studies performed so far on this subject either evaluate the effect of cytokinins on induction of callogenesis or focus on improving cryopreservation methodologies. In an attempt to expand knowledge about biotechnological techniques enabling conservation of *C. echinata*, this work evaluated the effect of 6-benzylaminopurine (BAP) and explant type on induction of shoots in brazilwood. To attain that, explants were inoculated into basic MS medium and into MS medium supplemented with 2.5 μM , 3.5 μM and 4.5 μM of BAP, and kept in a growth room for 40 days under controlled photoperiod and temperature conditions. A 2x4 factorial design was adopted, with three replicates. Analyzed variables included shoot percentage, callogenesis and oxidations, and means were compared by the Tukey test at the 5% probability level. Results showed a significant influence of BAP only on shoot induction, and of explant type on that variable and on other variables too. It was concluded that, under *in vitro* conditions, the nodal type of explant is more responsive to BAP action and that 2.5 μM is the recommended concentration for shoot induction in brazilwood.

Key words: *In vitro* micropropagation, cytokinin, callogenesis and oxidations.

1 INTRODUÇÃO

A Mata Atlântica é a segunda maior floresta pluvial tropical do continente Americano, perdendo espaço apenas para a Amazônia. Sua principal característica concentra-se nos fatos de apresentar uma alta diversidade de espécies e um elevado grau de endemismo, atributos que, na atualidade, encontram-se fortemente ameaçados.

Segundo Tabarelli et al. (2005), ao longo dos dois últimos séculos, ações como a retirada da cobertura vegetal, a substituição de florestas por áreas de monocultivo e/ou pastagens, a extração de madeira, as pressões de ocupação e o desmatamento desordenado, contribuíram para a destruição de grande parte do Bioma Atlântico. Tanto que, hoje, restam apenas cerca de 7% a 8% da sua área original. É em decorrência de tão alarmante índice

¹Engenheira Agrônoma, Doutoranda em Desenvolvimento e Meio Ambiente – Departamento de Botânica, Ecologia e Zoologia/DBEZ – Universidade Federal do Rio Grande do Norte – 59072-970 – Natal, RN – katnega@hotmail.com

²Engenheiro Agrônomo, Professor Ph.D. em Ciências Biológicas com ênfase em Cultura de Tecidos – Departamento de Botânica, Ecologia e Zoologia/DBEZ – Universidade Federal do Rio Grande do Norte – 59072-970 – Natal, RN – magdi_aloufa@bol.com.br

³Biólogo, Estagiário do Laboratório de Biotecnologia Vegetal – Departamento de Botânica, Ecologia e Zoologia/DBEZ – Universidade Federal do Rio Grande do Norte – 59072-970 – Natal, RN – igordamaralcosta@yahoo.com.br

que vem tornando-se crescente a preocupação com a conservação, principalmente, no que diz respeito aos espécimes categorizados como propícias a extinção.

De acordo com Brasil (2008), 472 espécies vegetais em todo o Brasil encontram-se ameaçadas de extinção, sendo 276 nativas da Mata Atlântica. O número de profissionais envolvidos, os recursos e o tempo necessários para estudar simultaneamente métodos científicos de resguarde a essa quantidade de espécimes dificultariam em sobremaneira a execução de uma pesquisa. Para contornar essas restrições, o indicado é empregar uma metodologia e observar sua influência sobre o menor número possível de espécies (GRATTAPAGLIA; MACHADO, 1998). Assim, as investigações ficam mais concentradas, conferindo maior exequibilidade ao estudo.

Das árvores e arbustos em risco na Floresta Atlântica, a pesquisa em questão elegeu como objeto de estudo a *Caesalpinia echinata* Lam., vulgarmente conhecida como Pau-Brasil. A opção deveu-se ao fato de ainda existirem lacunas no conhecimento referentes à multiplicação *in vitro* desse exemplar. Conforme Torres et al. (1999), a maioria das pesquisas desenvolvidas com a *C. echinata* ou avaliam o efeito das citocininas sobre a indução de calogênese ou preocupam-se em aperfeiçoar métodos e técnicas de criopreservação.

O Pau-Brasil (Leguminosae - Caesalpinoideae), segundo Barbedo et al. (2002), tem um ótimo potencial ornamental em razão da sua beleza e raridade, apresentando porte elegante, copa arredondada, folhas verde-brilhantes e flores em cacho amarelo-ouro. Sua madeira é pesada, dura e contém cerne de coloração vermelha quando recém-cortada. O status de extinção decorreu de sucessivos anos de exploração indiscriminada e foi intensificado pela supressão do Bioma Atlântico, evoluindo a proporções que, na atualidade, remetem sérias preocupações com sua conservação (ROCHA, 2004).

Nas últimas décadas, o emprego da cultura de tecidos tem assegurado com eficiência a sobrevivência dos espécimes florestais (GUERRA et al., 1999). Nesse sentido, os procedimentos mais usuais são: a micropropagação *in vitro*, a microenxertia, a conservação de germoplasma e a cultura de embriões, ovários ou anteras. A aplicação de cada uma dessas metodologias depende, dentre outros fatores, da disponibilidade do material para ser trabalhado e dos recursos designados à pesquisa (GUERRA; NODARI, 2006). No caso da *Caesalpinia echinata* Lam., em virtude da restrita disponibilidade de semente e do fato das mesmas apresentarem baixa

viabilidade (de 30 a 90 dias em condições naturais), a técnica mais apropriada é a micropropagação *in vitro* (ENDRES et al., 2006).

A propagação vegetativa *in vitro* ou micropropagação constitui uma excelente via de conservação para espécies como o Pau-Brasil, pois contorna as condições que comprometem a reprodução natural da planta e promove a multiplicação em grande escala dos exemplares, podendo os novos indivíduos serem utilizados em programas de reflorestamento e em projetos de recomposição de áreas degradadas (MONDO et al., 2008).

Apoiada nas prerrogativas de que poucos são os estudos sobre a micropropagação do Pau-Brasil; de que esse vegetal apresenta limitações fisiológicas naturais que tornam a adoção da semente como explante pouco funcional; de que as citocininas são reguladores de crescimento ideais para estimular o desenvolvimento de gemas axilares (GALVANESSE et al., 2007); e de que, para tornar contínua as demais fases de propagação vegetativa *in vitro*, é preciso gerar o maior número possível de brotos, nesta pesquisa, objetivou-se avaliar o efeito do BAP e do tipo de explante sobre a indução de brotações em Pau-Brasil.

Dentre as citocininas que servem a essa finalidade, a 6-Benzilaminopurina (BAP) foi eleita, porque, dentro dessa classe, é o fitorregulador natural que tem se mostrado mais eficaz na multiplicação de diversas espécies lenhosas, além disso, ainda proporciona o menor custo de aquisição. A ação desse regulador de crescimento pode ser justificada pela capacidade que os tecidos vegetais têm de metabolizar os hormônios naturais mais rapidamente do que os sintéticos (BORGES JÚNIOR et al., 2004).

2 MATERIAL E MÉTODOS

O ensaio foi realizado no Laboratório de Biotecnologia Vegetal do Departamento de Botânica, Ecologia e Zoologia da Universidade Federal Rio do Grande do Norte – UFRN, em Natal-RN, no período de agosto a outubro de 2008.

A primeira etapa desse experimento constou da seleção das fontes de explante. Do banco de matrizes *ex vitro*, conservado na casa de vegetação do Centro de Biociências da UFRN, escolheram-se as plantas de Pau-Brasil que apresentavam melhor padrão fitossanitário (vigor e ausência de pragas e doenças) e delas removeram-se hastes não-lenhosas com sete centímetros de comprimento. De cada matriz foi seccionada uma única haste.

No laboratório, em capela de fluxo laminar, essas porções de caule foram desinfestadas com banho de três minutos em álcool 70%, seguido por imersão de 10 minutos em hipoclorito de sódio na concentração de 2% e finalizado com três submersões sucessivas de 15 minutos (cada) em água destilada e autoclavada.

Concluída a desinfecção, retirou-se de cada haste um segmento nodal e outro internodal, ambos com 1,5 cm de comprimento. Esses, por sua vez, foram individualmente inoculados, na posição vertical, em frascos de vidro (previamente esterilizados), contendo 30 mL dos seguintes meios de cultura: MS básico; MS acrescido de 2,5 µM de BAP; MS adicionado de 3,5 µM de BAP; e MS mais 4,5 µM de BAP.

Depois de inoculados, os explantes foram mantidos em sala de crescimento onde permaneceram durante 40 dias sob condições controladas de temperatura ($\pm 26^\circ\text{C}$) e luminosidade (16 h. luz/dia).

O delineamento experimental adotado foi o fatorial 2x4 (2 tipos de segmento x 4 concentrações de 6-benzilaminopurina), com três repetições. Por repetição, os tratamentos continham 10 unidades experimentais. Cada unidade experimental era composta por um único explante (nodal ou internodal), inoculado em meio MS básico acrescido, ou não, de única dose do fitoregulador.

Observaram-se como variáveis: a indução de brotações; a formação de calos; e a ocorrência de oxidação. As avaliações foram quanto ao número de brotos; calos e oxidações que surgiram em cada unidade experimental.

Os dados coletados foram percentualizados e submetidos à análise da variância. As médias encontradas foram comparadas estatisticamente pelo teste de Tukey ao nível de 5% de probabilidade.

3 RESULTADOS E DISCUSSÃO

A indução de brotos em Pau-Brasil foi influenciada significativamente pelo tipo de explante, sendo os segmentos nodais os mais propícios ao desenvolvimento dos brotos (Tabela 1). Nessas condições, observou-se ainda que a ação da 6-benzilaminopurina também foi condicionada ao explante utilizado, pois, houveram brotações apenas nos segmentos nodais cultivados em meio MS adicionado de BAP. Quando cultivados em meio MS básico sem o regulador de crescimento os segmentos nodais não apresentaram quaisquer reações.

Em relação aos segmentos internodais, apesar de terem sido cultivados sobre as mesmas condições dos nodais, os resultados apresentaram-se diferentes: nos

internódios não surgiram brotações, e, por conseguinte, a ação do BAP não foi efetiva.

Tabela 1 – Influência do tipo de explante em meio MS com diferentes de 6-benzilaminopurina sobre a indução de brotos em *Caesalpinia echinata* Lam. depois de 40 dias de cultivo.

Table 1 – Influence of explant type in MS medium with different 6-benzylaminopurine concentrations on shoot induction in *Caesalpinia echinata* Lam. after 40 days of cultivation.

Concentrações de BAP (µM)	Tipo de Explante/Resposta	
	Nodal Indução de Brotações (%)	Internodal Indução de Brotações (%)
0,0	0,00Aa	0,00Aa
2,5	31,33Ba	0,00Aa
3,5	20,00Ba	0,00Aa
4,5	34,65Ba	0,00Aa

Médias seguidas de letras minúsculas diferentes na mesma linha diferem entre si a 5% de probabilidade, enquanto as seguidas de mesmas letras maiúsculas em uma única coluna não diferem entre si ao mesmo nível de probabilidade, ambas avaliadas pelo teste de Tukey.

A interação entre BAP e tipo de explante também foi observada na Tabela 2, onde a formação de calos ocorreu apenas nos segmentos nodais cujo meio de cultivo foi suplementado com 6-benzilaminopurina.

Tabela 2 – Efeito de diferentes concentrações de BAP (6-benzilaminopurina) sobre a calogênese em segmentos nodais e internodais de Pau-Brasil.

Table 2 – Influence of different BAP (6-benzylaminopurine) concentrations on callogenesis in nodal and internodal segments of brazilwood.

Concentrações de BAP (µM)	Tipo de Explante/Resposta	
	Nodal Formação de Calos (%)	Internodal Formação de Calos (%)
0,0	00,00Aa	0,0Ab
2,5	25,00Ba	0,0Ab
3,5	28,33Ba	0,0Ab
4,5	29,67Ba	0,0Ab

Médias seguidas de letras minúsculas diferentes na mesma linha diferem entre si a 5% de probabilidade, enquanto as seguidas de mesmas letras maiúsculas em uma única coluna não diferem entre si ao mesmo nível de probabilidade, ambas avaliadas pelo teste de Tukey.

De acordo com Vieira e Monteiro (2002), as citocininas estimulam o desenvolvimento de porções de tecido meristemático, mais especificamente das gemas axilares, desencadeando o crescimento e divisões celulares que culminam ou no surgimento de uma brotação, ou na formação de calos. Brunette et al. (2006) complementam, afirmando que o balanço entre as quantidades de citocininas exógenas e auxinas endógenas varia conforme o tecido utilizado como explante.

No caso das Tabelas 1 e 2, nos segmentos internodais não foi detectada, respectivamente, a indução de brotações e a calogênese. Sousa et al. (2007), explicam que a inativação das porções meristemáticas muitas vezes acontece porque a competência do explante em assimilar os estímulos provocados pela classe hormonal não alcança a razão necessária para induzir os processos organogenéticos.

Segundo Guerra e Noradi (2006), para que brotos sejam originados, é necessário que no desfecho do balanço auxina x citocininas as concentrações de citocininas se sobressaiam; para ocorrer a calogênese a condição é haver um equilíbrio no balanço hormonal. Dessa forma, os resultados encontrados nesta pesquisa são justificados. Aqui, os brotos surgiram nos segmentos nodais porque esse tipo de explante mostrou-se mais propício ao sobressalto das citocininas, havendo maior expressão quando foi adicionada a dosagem de 4,5µM de BAP.

As pesquisas de Mantovani et al. (2007) confirmaram a eficiência do BAP como indutor de brotações em segmentos nodais de *Cordia trichotoma* (Vellozo) Arrabida ex Steudel. Em comparação com o TDZ, o estudo desse autor apontou que a ação da 6-benzilaminopurina induziu a um maior número de brotos. O mesmo aconteceu no trabalho de Ribas et al. (2005) com Peroba-Rosa (*Aspidosperma polyneuron*), onde as brotações aumentaram expressivamente a partir da adição de 4,5µM de BAP.

Outros autores como Coelho (1999), Fermino Júnior et al. (2009), Fráguas et al. (2004), Ponte (1999), Rocha et al. (2007) e Schottz et al. (2007), ao estudarem, respectivamente, o efeito do BAP em Teca (*Tectona grandis* L.f), Eucalipto (*Eucalyptus globulus* Labill), Sucupira Branca [*Pterodon pubescens* (Benth.) Benth.], Mogno (*Swietenia macrophylla*), Cedro-Canjerana (*Cabralea canjerana*) e Ficus (*Ficus carica*), reafirmaram que a presença do BAP, no meio de cultivo, estimulava de forma significativa a produção de brotos em espécies lenhosas.

Como se pôde observar na Tabela 2, a adição de 4,5µM de BAP ao meio nutritivo também foi responsável pela formação do maior percentual de calos (29,67%).

Conforme Werner et al. (2009), esse fenômeno foi possibilitado porque explantes juvenis de *Caesalpinia echinata* Lam. apresentam maiores concentrações endógenas de auxina e essas, quando interagem com as altas concentrações de 6-benzilaminopurina, tendem a manter um equilíbrio. Condição semelhante foi verificada nas pesquisas de Cordeiro et al. (2004) com Paricá (*Schizolobium amazonicum* Huber ex Ducke) e Soares (2003) com Ingazeiro (*Inga vera* Subsp. *affinis*).

Para Pierik (1990), explantes juvenis não-lignificados são mais propícios à calogênese. Todavia, apesar de atenderem a tais requisitos, os segmentos internodais de Pau-Brasil não formaram calos porque oxidaram antes mesmo de concluírem o balanço hormonal (WERNER et al., 2007). Tanto a calogênese quanto a indução de brotações em *C. echinata* aconteceram do sétimo ao décimo oitavo dia após a inoculação, enquanto que as oxidações ocorreram de terceiro ao décimo dia.

Segundo Teixeira (2001), a oxidação varia de acordo com o tipo de explante. Nesse caso, a oxidação sofreu influência significativa do tipo de explante, sendo os internódios mais propensos às oxidações (Tabela 3).

Tabela 3 – Influência de diferentes concentrações de BAP em dois tipos de explantes quanto às oxidações fenólicas em *C. echinata* Lam.

Table 3 – Influence of different BAP concentrations in two explant types on phenolic oxidations in *C. echinata* Lam.

Concentrações de BAP (µM)	Tipo de Explante/Resposta	
	Nodal Ocorrência de Oxidações (%)	Internodal Ocorrência de Oxidações (%)
0,0	10,33Aa	80,33 Ab
2,5	13,67 Aa	80,33 Ab
3,5	20,33 Aa	67,00 Ab
4,5	13,67 Aa	80,33 Ab

Médias seguidas de letras minúsculas diferentes na mesma linha diferem entre si a 5% de probabilidade, enquanto as seguidas de mesmas letras maiúsculas em uma única coluna não diferem entre si ao mesmo nível de probabilidade, ambas avaliadas pelo teste de Tukey.

Explantes jovens, na maioria das vezes, minimizam as chances de haver oxidação (CARVALHO et al., 2006). Isso porque os fenóis precursores da síntese de lignina estão presentes em menor quantidade em explantes juvenis (MONTEIRO et al., 2004). Apesar dos segmentos nodais e

internodais utilizados nesta pesquisa terem sido extraídos de matrizes com a mesma idade (três meses), os internós encontravam-se mais maduros, ou seja, concentravam maiores quantidades de compostos fenólicos que os segmentos nodais e, por esse motivo, oxidaram com maior frequência.

As oxidações fenólicas constituem uma das principais causas de insucesso na propagação vegetativa *in vitro* em espécies lenhosas. Ao oxidar o explante atravessa um gradativo processo de escurecimento, tem sua absorção de nutriente dificultada e a composição do meio de cultivo é modificada (FICK, 2007). Como medida preventiva pode-se: adicionar antioxidantes ao meio de cultivo; manter os explantes no escuro durante seu estabelecimento; lavar os explantes em água corrente antes de iniciar o processo de micropropagação *in vitro*; e utilizar meios de cultura básicos mais diluídos (AUGUSTO, 2001; SATO et al., 2001). Uma última recomendação é ajustar a concentração de hipoclorito de sódio para a porção de tecido com a qual vai se trabalhar. Conforme Almeida et al. (2008), quando a dosagem do desinfestante não é adequada, o explante é lesionado. Essa lesão, por sua vez, aumenta as chances de haver oxidação.

Por fim, ao observarem-se os resultados dos parâmetros avaliados como um todo, percebeu-se que a concentração de 4,5 μM de 6-benzilaminopurina apresenta os maiores percentuais de brotações e calogênese. Já em relação à oxidação, os valores dessa dosagem se igualam aos de 2,5 μM . Ainda sobre a análise do contexto geral, percebeu-se que, em se tratando dessas duas concentrações, os valores para indução de brotações (31,33% e 34,65%, respectivamente.) e formação de calos (25,00% e 29,67%, respectivamente.) apresentaram-se muito próximos, fato que pode gerar certa dúvida no momento de optar pela dosagem com a qual se vai trabalhar. De acordo com Mantell et al. (1994), o sucesso da micropropagação realizada a partir de explantes é condicionado ao desenvolvimento de gemas axilares que originem o maior número de brotos possíveis perante a menor ocorrência de oxidações e calogênese. Considerando essa constatação e visto que a maior formação de calos deu-se nos meios MS adicionados de 4,5 μM de BAP, a concentração de 2,5 μM de 6-benzilaminopurina destacou-se junto a propagação *in vitro* do Pau-Brasil.

4 CONCLUSÕES

Os resultados da presente pesquisa evidenciaram que o tipo de explante influencia significativamente nas respostas *in vitro* e que a ação de BAP sobre a indução de brotos e calogênese somente ocorre em

segmentos nodais. Em relação às oxidações há maior expressão nos internódios, sem influência significativa da 6-benzilaminopurina sobre o processo.

Diante do exposto, concluiu-se que, *in vitro*, os segmentos nodais são os mais propícios à ação do BAP e que a concentração de 2,5 μM é a mais indicada para induzir brotações em Pau-Brasil.

5 REFERÊNCIAS

- ALMEIDA, J. R.; MARTINS, C. R.; DUTRA, L. F. Desinfestação de segmentos nodais de *Eucalyptus dunnii* visando estabelecimento *in vitro*. **Revista da Faculdade de Zootecnia, Veterinária e Agronomia**, Uruguaiana, v. 15, n. 1, p. 54-60, 2008.
- AUGUSTO, C. S. S. **Micropropagação da amoreira-preta cv. brazos**. 2001. 116 p. Dissertação (Mestrado em Agronomia) – Universidade Federal do Paraná, Curitiba, 2001.
- BARBEDO, C. J.; BILIA, D. A. C.; FIGUEIREDO, R. de C. L. Tolerância à dessecação e armazenamento de sementes de *Caesalpinia echinata* Lam. (pau-brasil), espécie da Mata Atlântica. **Revista Brasileira de Botânica**, São Paulo, v. 25, n. 4, p. 431-439, 2002.
- BORGES JÚNIOR, N.; SOBORSA, R. C.; CODER, M. P. M. Multiplicação *in vitro* de gemas axilares de acácia-negra (*Acacia mearnsii* De Wild.). **Revista Árvore**, Viçosa, v. 28, n. 4, p. 751-754, jul./ago. 2004.
- BRASIL. Ministério do Meio Ambiente. **Lista oficial das espécies da flora brasileira ameaçadas de extinção**. Brasília, 2008.
- BRUNETTE, J. M. F. C.; OTONI, W. C.; PINHEIRO, A. L.; FONSECA, E. de P. Calogênese *in vitro* em segmentos de epicótilo de mogno (*Swietenia macrophylla* King) com uso de 6-benzilaminopurina e ácido α -naftalenoacético. **Scientia Forestalis**, Piracicaba, n. 71, p. 19-24, ago. 2006.
- CARVALHO, J. M. F. C.; SILVA, M. M. de A.; MEDEIROS, M. J. L. **Fatores inerentes à micropropagação**. Campina Grande: Embrapa Algodão, 2006. 28 p.
- COELHO, M. C. F. **Germinação de sementes e propagação *in vitro* de sucupira-branca (*Pterodon pubescens* Benth.)**. 1999. 119 p. Dissertação (Mestrado em Fitotecnia) - Universidade Federal de Lavras, Lavras, 1999.

- CORDEIRO, I. M. C. C.; LAMEIRA, O. A.; OHASHI, S. T.; ROSA, L. F. Efeito de BAP sobre a proliferação de brotos in vitro de *Schizolobium amazonicum* Huber ex Ducke (paricá). **Cerne**, Lavras, v. 10, n. 1, p. 118-124, jan./jun. 2004.
- ENDRES, L.; MARROQUIM, P. M. G.; SANTOS, C. M. dos; SOUZA, N. N. F. Enraizamento de estacas de Pau-Brasil (*Caesalpinia echinata* Lam.) tratadas com ácido indol butírico e ácido naftaleno acético. **Ciência Rural**, Santa Maria, v. 37, n. 3, p. 886-889, maio/jun. 2007.
- FERMINO JÚNIOR, P. C. P.; NAGAO, E. O.; PEREIRA, J. E. S. Estabelecimento, germinação e multiplicação in vitro de teca (*Tectona grandis* L.f.) a partir de genótipos da Amazônia Sul-Occidental. *Scientia Forestalis*, Piracicaba, v. 37, n. 84, p. 427-435, dez. 2009.
- FICK, T. A. **Estabelecimento in vitro e propagação de *Cordia trichotoma* (Vell.) Arrabida ex Steudel (LOURO-PARDO)**. 2007. 61 p. Dissertação (Mestrado em Engenharia Florestal) – Universidade Federal de Santa Maria, Santa Maria, 2007.
- FRÁGUAS, C. B.; PASQUAL, M.; PEREIRA, A. R. Multiplicação in vitro de *Ficus carica* L.: efeito da cinetina e do ácido giberélico. **Ciência e Agrotecnologia**, Lavras, v. 28, n. 1, p. 49-55, jan./fev. 2004.
- GALVANESSE, M. S.; TAVARES, A. R.; AGUIAR, A. F. F. A.; KANASHIRO, S.; CHU, E. P.; STANCATO, G. C.; HARDER, I. C. F. Efeito de ANA, 6-BA e ágar na propagação in vitro de *Aechmea blanchetiana* (Baker) L.B. Smith, Bromélia nativa da mata atlântica. **Revista Ceres**, Viçosa, v. 54, p. 63-67, 2007.
- GRATTAPAGLIA, D.; MACHADO, M. A. Micropropagação. In: TORRES, A. C.; CALDAS, L. S. (Eds.). **Técnicas e aplicações da cultura de tecidos de plantas**. Brasília: Embrapa/CNPq, 1998. p. 99-169.
- GUERRA, M. P.; NODARI, R. O. **Apostila de biotecnologia**. Florianópolis: Steinmacher, 2006. 41 p.
- GUERRA, M. P.; TORRES, A. C.; TEIXEIRA, J. B. Embriogênese somática e sementes sintéticas. In: TORRES, A. C.; CALDAS, L. S.; BUSO, J. A. (Eds.). **Cultura de tecidos e transformação genética de plantas**. Brasília: Embrapa/CBAB, 1999. v. 2.
- MANTELL, S. H.; MATTHEWS, J. A.; MCKEE, R. A. **Princípios da biotecnologia em plantas: uma introdução à engenharia genética em plantas**. Ribeirão Preto: Sociedade Brasileira de Genética, 1994. 344 p.
- MANTOVANI, N. C.; FRANCO, E. T. H.; VESTENA, S. Regeneração in vitro de Louro-Pardo (*Cordia trichotoma* (Vellozo) Arrabida ex Steudel). **Ciência Florestal**, Santa Maria, v. 11, n. 2, p. 93-101, 2007.
- MONDO, V. H. V.; BRANCALION, P. H. S.; CICERO, S. M.; NOVENBRE, A. D. L. C.; DOURADO NETO, D. Teste de germinação de sementes de *Parapiptadenia rigida* (Benth.) Brenan (Fabaceae). **Revista Brasileira de Sementes**, São Paulo, v. 30, n. 2, p. 177-183, 2008.
- MONTEIRO, M. B. de O.; PEREIRA, R. P. W.; ABREU, H. dos S. **Bioquímica da lignificação de células xilêmáticas. Floresta e Ambiente, Seropédica**, v. 11, n. 2, p. 48-57, ago./dez. 2004.
- PIERIK, R. L. M. **Cultivo in vitro de las plantas superiores**. Madrid: Mundi, 1990. 326 p.
- PONTE, E. M. D. **Micropropagação de *Eucalyptus globulus* sp. Globulus Labill.** 1999. 47 p. Dissertação (Mestrado em Produção Vegetal) – Universidade Federal de Pelotas, Pelotas, 1999.
- RIBAS, L. L. F.; ZANETTE, F.; KULCHETSKI, L.; GUERRA, M. P. Micropropagação de *Aspidosperma polyneuron* (Perobá-rosa) a partir de segmentos nodais de mudas juvenis. **Revista Árvore**, Viçosa, v. 29, n. 4, p. 517-524, 2005.
- ROCHA, S. C.; QUORIN, M.; RIBAS, L. L. P.; KOEHLER, H. S. Micropropagação de *Cabralea canjerana*. **Revista Árvore**, Viçosa, v. 31, n. 1, p. 43-50, 2007.
- ROCHA, Y. T. Conservação do pau-brasil (*Caesalpinia echinata* Lam. Leguminosae). In: CONGRESSO DA SOCIEDADE BOTÂNICA DE SÃO PAULO, 15., 2004, Ubatuba. **Anais...** Ubatuba: Sociedade Botânica de São Paulo, 2004. CD-ROM.
- SATO, Y. A.; DIAS, E. C. T.; ANDRADE, L. A. de; SOUZA, V. C. Micropropagação de *Celtis* sp.: controle da contaminação e oxidação. **Cerne**, Lavras, v. 7, n. 2, p. 117-123, jul./ago. 2001.
- SCHOTTZ, E. S.; KALIL FILHO, A. N.; TRACZ, A. L.; KOEHLER, H. S.; RIBAS, L. L. F.; QUORIN, M. Multiplicação in vitro de *Swietenia macrophylla* King (Meliaceae) a partir de material juvenil. **Ciência Florestal**, Santa Maria, v. 17, n. 2, p. 109-117, abr./jun. 2007.

- SOARES, G. de A. **Aspectos do cultivo *in vitro* do ingazeiro [*Inga vera* Willd. subsp. *affinis* (DC) T. D. Penn]**. 2003. 90 p. Dissertação (Mestrado em Fisiologia Vegetal) - Universidade Federal de Lavras, Lavras, 2003.
- SOUSA, C. da S.; MOREIRA, M. J. S.; BASTOS, L. P.; COSTA, M. A. P. de C.; ROCHA, M. A. C. da; HANSEN, D. S. Germinação e indução de brotações *in vitro* utilizando diferentes reguladores vegetais em mangabeira (*Hancornia speciosa*). **Revista Brasileira de Biociências**, Porto Alegre, v. 5, n. 2, p. 276-278, jul. 2007. Suplemento.
- TABARELLI, M.; PINTO, L. P.; SILVA, J. M. C.; HIROTA, M. M.; BRDÊ, L. P. Desafios e oportunidades para a conservação da biodiversidade da Mata Atlântica Brasileira. **Megadiversidade**, Belo Horizonte, v. 1, n. 1, p. 132-138, jul. 2005.
- TEIXEIRA, J. B. **Limitações ao processo de cultivo *in vitro* de espécies lenhosas**. Brasília: Embrapa Recursos Genéticos e Biotecnologia, 2001.
- TORRES, R. A. A.; MENDANHA, A. B. L.; BLUMENSCHIN, A. Estabelecimento de um protocolo para micropropagação de pau-brasil (*Caesalpinia echinata* Lam.) por cultura de tecidos. In: CONGRESSO NACIONAL DE GENÉTICA, 45., 1999, Gramado. **Anais...** Gramado: Sociedade Brasileira de Genética, 1999. p. 491-491.
- VIEIRA, E. L.; MONTEIRO, C. A. Hormônios vegetais. In: CASTRO, P. R. C. e; SENA, J. O. A. de; KLUGE, R. A. **Introdução a fisiologia do desenvolvimento vegetal**. Maringá: EDUEM, 2002. p. 79-104.
- WERNER, E. T.; CUZZUOL, G. R. F.; PESSOTTI, K. V.; LOPES, F. P.; ROGER, J. A. Controle da calogênese de pau-brasil *in vitro*. **Revista Árvore**, Viçosa, v. 33, n. 6, p. 987-996, nov./dez. 2009.
- WERNER, E. T.; CUZZUOL, G. R. F.; PESSOTTI, K. V.; LOPES, F. P.; ROGER, J. A. Indução de *Caesalpinia echinata* Lam. (pau-brasil) *in vitro*. **Revista Brasileira de Biociências**, Porto Alegre, v. 5, n. 2, p. 1053-1055, jul. 2007. Suplemento.