



Scientia Agraria

ISSN: 1519-1125

sciagr@ufpr.br

Universidade Federal do Paraná

Brasil

Almeida de SOUZA, Joseane; Pastorini DONINI, Lorena; Couto da SILVA, Luciane; Senna CORRÊA, Maria Goreti; Wulff SCHUCH, Márcia

ENRAIZAMENTO IN VITRO DO PORTA-ENXERTO DE MACIEIRA - M9 EM FUNÇÃO DA VEDAÇÃO, SACAROSE E MATERIAL DE SUPORTE NO MEIO DE CULTURA

Scientia Agraria, vol. 8, núm. 2, 2007, pp. 161-164

Universidade Federal do Paraná

Paraná, Brasil

Disponível em: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=99516568007>

- 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

ENRAIZAMENTO *IN VITRO* DO PORTA-ENXERTO DE MACIEIRA – M9 EM FUNÇÃO DA VEDAÇÃO, SACAROSE E MATERIAL DE SUPORTE NO MEIO DE CULTURA

IN VITRO ROOTING OF THE APPLE TREE ROOTSTOCK - M9 RELATED TO SEAL, SUCROSE AND SUPPORT MATERIAL IN THE CULTURE MEDIUM

Joseane Almeida de SOUZA¹

Lorena Pastorini DONINI¹

Luciane Couto da SILVA²

Maria Goreti Senna CORRÊA³

Márcia Wulff SCHUCH⁴

RESUMO

Este trabalho teve como objetivo determinar o melhor material de suporte, tipo de vedação dos frascos e concentração de sacarose, visando o enraizamento *in vitro* do porta-enxerto de macieira M-9. O meio de cultura usado foi o MS, acrescido de ácido indolbutírico-IBA (5 μ M). Os tratamentos consistiram-se no uso de dois tipos de material de suporte (ágar e vermiculita); vedação de frascos (algodão e papel alumínio) e da presença ou ausência de sacarose no meio de cultura. Constatou-se que o ágar promoveu o melhor desempenho para a percentagem de enraizamento, sendo superior à vermiculita em meio de cultivo com sacarose. A vedação dos frascos com algodão promoveu maior número médio de raízes e porcentagem de enraizamento em meio de cultivo com adição de sacarose.

Palavras-chave: micropagação, ágar, vermiculita, algodão, papel alumínio, *Malus domestica*.

ABSTRACT

The objective for this study was to evaluate two support and two of flask covers and the effect of sucrose on the *in vitro* rooting of M-9 apple rootstock. The culture medium used was MS, added of indole-3-butyric acid-IBA (5 μ M). The treatments consisted of two support (agar or vermiculite); flask cover (cotton-wool or aluminum foil) and with or without addition of sucrose to the culture media. In culture medium with sucrose, it was observed higher rooting percentage with agar than that of vermiculite. The flasks covered with cotton-wool had higher average of root number per plantlet as well as higher rooting percentage in the culture medium with sucrose.

Key-words: micropagation, agar; vermiculite; cotton-wool; aluminum foil; *Malus domestica*.

¹Doutoranda do Curso de Pós-Graduação em Agronomia, área de concentração em Fruticultura de Clima Temperado, Faculdade de Agronomia Eliseu Maciel (FAEM), Universidade Federal de Pelotas (UFPel), CP 354, 96010-900, Pelotas, RS. E-mail: joseas@ufpel.tche.br . Autor para correspondência.

²Mestre em Ciências, FAEM/UFPel, Pelotas, RS.

³Doutoranda do Curso de Pós-Graduação em Agronomia, área de concentração em Produção Vegetal, FAEM/UFPel, Pelotas, RS.

⁴Engenheira Agrônoma, Dra., Professora do Departamento de Fitotecnia, FAEM/UFPel. Caixa Postal 354, 96010-900, Pelotas, RS. E-mail: marciaws@ufpel.tche.br

INTRODUÇÃO

A micropopulação é uma tecnologia bastante interessante no setor de produção de mudas frutíferas, principalmente na obtenção de porta-enxertos. O porta-enxerto M-9 é o mais utilizado na região Sul do país em pomares de alta densidade, devido ao efeito ananizante sobre a cultivar copa, o que facilita o manejo (PEDROTTI e VOLTOLINI, 2001). Desta forma, protocolos de micropopulação definidos, eficientes e de menor custo para este porta-enxerto são necessários. O desenvolvimento de sistemas de micropopulação fotoautotróficos, isto é, sem adição de sacarose no meio de cultura e sob condições ambientais que promovam a fotossíntese na planta, surgem como possibilidades, de grande potencial a fim de aumentar a eficiência e reduzir os custos, viabilizando a micropopulação dessa espécie em âmbito comercial.

Durante as fases de cultivo *in vitro*, as plantas crescem sob condições especiais, em ambientes fechados, sem trocas gasosas, com alta umidade do ar, baixa intensidade luminosa e utilizando açúcares do meio como fonte de carbono e energia (PREECE e SUTTER, 1991; SCIUTTI e MORINI, 1993; POSPÍSILOVÁ et al., 1999). O desenvolvimento fotoautotrófico de espécies de plantas clorofiladas pode ser promovido através do aumento da concentração de CO₂ e intensidade luminosa, através da diminuição da umidade relativa dentro do frasco e através do uso de material de suporte poroso ou fibroso (KOZAI e KUBOTA, 2001). Dentre os principais fatores que irão determinar a qualidade do microambiente dentro dos frascos, o tipo de tampa utilizado é um deles, pois irá determinar o nível de troca gasosa com o ambiente externo.

Na fase de enraizamento, a planta necessita de energia, que pode ser oriunda da fotossíntese ou da fonte de açúcar presente no meio. O carbono adicionado ao meio de cultura serve como fonte de energia e vai influenciar na fisiologia da planta, diferenciação e crescimento de tecidos e órgãos (CALVETE et al., 2002). Por outro lado na micropopulação fotoautotrófica, a formação, o desenvolvimento e o crescimento de raízes *in vitro* é fisiologicamente e morfologicamente normal. O cultivo em meio sem sacarose apresenta a vantagem do baixo risco de contaminação e o cultivo com material de suporte poroso permite que as plantas sejam aclimatadas juntamente com o material de suporte, diminuindo o dano às raízes (KOZAI e KUBOTA, 2001; KUBOTA e TADOKORO, 1999). A utilização mais ampla da micropopulação tem sido limitada pela freqüência de danos e perdas de plantas, quando são transferidas das condições *in vitro* para *ex vitro*, sendo necessário aperfeiçoar as fases de cultivo *in vitro*, como a fase de enraizamento, para obtenção de sucesso na aclimatização (CALVETE et al., 2002; ROGALSKI et al., 2003). O uso de substratos alternativos para o enraizamento, visando a obtenção de um sistema radicular mais apropriado para a adaptação da planta em casa de

vegetação, já foi testado em diversos trabalhos e pode ser útil em sistemas intensivos de micropopulação. GRATTAPAGLIA e MACHADO (1998) mencionam que a vermiculita, perlita ou espumas de poliuretano embebidas com meio líquido podem ser alternativas mais baratas e dar melhores resultados que o ágar.

Este trabalho teve como objetivo avaliar o enraizamento *in vitro* de porta-enxerto de macieira M-9, em meio com diferentes materiais de suporte, na presença ou ausência de sacarose e sob diferentes formas de vedação dos frascos.

MATERIAL E MÉTODOS

O trabalho foi realizado no Laboratório de Micropopulação de Plantas Frutíferas, Departamento de Fitotecnia da Faculdade de Agronomia Eliseu Maciel, da Universidade Federal de Pelotas, RS. Microestacas de 3 a 4 cm do porta-enxerto M-9, extraídos de material cultivado *in vitro*, foram utilizados como explantes. Os tratamentos constituíram-se de dois tipos de material de suporte (ágar e vermiculita), dois tipos de vedação dos frascos (algodão e papel alumínio) e presença ou ausência de sacarose no meio de cultivo.

O meio de cultura utilizado foi o MS (MURASHIGE e SKOOG, 1962), acrescido de 100 mg L⁻¹ de mio-inositol, 30 g L⁻¹ de sacarose e 5 g L⁻¹ de AIB, sendo o pH ajustado para 5,8 antes da inclusão do ágar (Vetec®) na concentração de 6 g L⁻¹ ou da vermiculita (granulometria média) 12 g L⁻¹ sendo, posteriormente, autoclavado a 121 °C e 1,5 atm por 20 minutos. Foram utilizados frascos de 250 mL com 30 mL de meio de cultura. Após a inoculação, os explantes permaneceram em sala de crescimento com fotoperíodo de 16 horas, temperatura de 25 °C e densidade de fluxo de fótons do período de luz de 27 mol m⁻² s⁻¹.

Utilizou-se o delineamento experimental inteiramente casualizado em esquema fatorial (2 x 2 x 2), totalizando 8 tratamentos, com quatro repetições de cinco explantes. Aos 40 dias de cultivo, avaliou-se a porcentagem de enraizamento, comprimento médio da maior raiz, número médio de raízes e a massa fresca das plantas. Os dados foram submetidos à análise de variância e as médias dos tratamentos comparadas pelo teste de Duncan em nível de 5% de probabilidade de erro.

RESULTADOS E DISCUSSÃO

Para a variável porcentagem média de enraizamento houve diferença estatística para o tipo de material de suporte e para a interação entre tipo de vedação dos frascos e presença ou ausência de sacarose no meio (Tabela 1). O teste de Duncan evidenciou que o ágar foi superior a vermiculita, apresentando porcentagem de enraizamento de 67,8 e 37,4, respectivamente. A vedação dos frascos com algodão promoveu resultados superiores em relação aos obtidos com a vedação com papel alumínio. Isso

ocorreu provavelmente devido a maior troca gasosa proporcionado pela vedação com algodão, resultando na redução da umidade relativa e na menor concentração de etileno no frasco de cultivo, proporcionando, desta forma melhores condições para realização da fotossíntese, possibilitando de

TABELA 1 - Percentagem de enraizamento do porta-enxerto de macieira M-9, após 40 dias de cultivo *in vitro* em meio MS na presença e ausência de sacarose e diferentes formas de vedação dos frascos. UFPel, Pelotas, RS. 2007.

Tipo de vedação dos frascos	Porcentagem de enraizamento*	
	Com sacarose	Sem sacarose
Algodão	88,88 a A	60,98 a B
Papel Alumínio	76,72 a A	0,34 b B
CV (%)		36,78

Para a variável número médio de raízes observou-se que o tipo de vedação dos frascos e a interação do tipo de material de suporte versus presença ou ausência de sacarose no meio foi significativa. A vedação com algodão proporcionou melhores resultados em relação ao alumínio, apresentando número médio de raízes igual a 3,3 na vedação com algodão e 1,4 com papel alumínio. Os resultados promovidos pelo ágar foram superiores

aos obtidos com a vermiculita em meio suplementado com sacarose (Tabela 2). Testando diferentes concentrações de sacarose no enraizamento *in vitro* de morango CALVETE et al. (2002) observaram que o aumento da concentração de sacarose promoveu um incremento de biomassa, tanto na parte aérea como no sistema radicular, das mudas de morango.

TABELA 2 – Número médio de raízes do porta-enxerto de macieira M-9, após 40 dias de cultivo *in vitro* em meio MS na presença e ausência de sacarose e sob diferentes materiais de suporte. UFPel, Pelotas, RS. 2007.

Tipo de solidificante	Número médio de raízes*	
	Com sacarose	Sem sacarose
Ágar	7,85 a A	0,91 a B
Vermiculita	1,69 b A	0,50 a B
CV (%)		31,79

*Médias seguidas de mesma letra minúscula nas colunas e maiúscula nas linhas não diferem entre si pelo teste de Duncan ao nível de 5%.

Para as variáveis comprimento médio da raiz e massa fresca das plantas houve diferença significativa na interação entre o tipo de material de suporte e a presença ou ausência de sacarose no meio, sendo que o ágar promoveu respostas superiores à vermiculita, em meio de cultivo acrescido de sacarose (Tabela 3). A presença do ágar provavelmente tenha disponibilizado uma maior quantidade de sacarose ao explante, devido ao maior contato das raízes com o meio, em relação a vermiculita. A massa fresca da parte aérea e do

sistema radicular foi maior quando utilizaram ágar na concentração de 3 e 6 g L⁻¹ como suporte no meio de cultivo, sendo que a vermiculita promoveu os piores resultados (PASQUAL et al., 2000). A vermiculita foi o substrato que apresentou menor eficiência no desenvolvimento *in vitro* de raízes de dois porta-enxertos de macieira, atribuindo esse fato aos grandes espaços porosos existentes na vermiculita, o que dificulta a aderência dos explantes (HOFFMANN et al., 2001).

SOUZA, J. A. de. et al. Enraizamento in vitro...

TABELA 3 – Comprimento médio da raiz e massa fresca das plantas do porta-enxerto M-9, após 40 dias de cultivo *in vitro* em meio MS na presença e ausência de sacarose e sob diferentes materiais de suporte. UFPel, Pelotas, RS. 2007.

Variáveis		Comprimento médio da raiz mais desenvolvida (cm)*	Massa fresca das plantas (g)*
Com sacarose	Agar	4,10 a	1,84 a
	Vermiculita	0,32 b	0,90 b
Sem sacarose	Agar	0,37 a	0,48 a
	Vermiculita	0,07 a	0,46 a
CV (%)		91,36	49,75

*Letras distintas dentro de cada tratamento, na coluna, diferem entre si pelo teste de Duncan ao nível de 5%.

CONCLUSÕES

O ágar possibilitou maior porcentagem de enraizamento e promoveu maior número e comprimento médio das raízes e maior massa fresca das plantas quando associado à presença de sacarose, sendo que a vedação dos frascos com algodão favoreceu o enraizamento em meio com adição de sacarose.

REFERÊNCIAS

1. CALVETE, E.O.; KÄMPF, A.N.; SUZIN, M. Concentração de sacarose no enraizamento *in vitro* de morangoiro. **Horticultura Brasileira**, Brasília, v. 20, n. 2, p. 186-191, 2002.
2. GRATTAPAGLIA, D.; MACHADO, M.A. Micropopulação. In: TORRES, A.C.; CALDAS, L.S.; BUSO, J.A. **Cultura de tecidos e transformação genética de plantas**. Brasília: Embrapa-SPI/Embrapa-CNPH, 1998. p.183-260.
3. HOFFMANN, A.; PASQUAL, M.; CHALFUN, N.N.J.; VIEIRA, S.S.N. Substratos na indução e desenvolvimento *in vitro* de raízes em dois porta-enxertos de macieira. **Pesquisa Agropecuária Brasileira**, Brasília, v. 36, n. 11, p. 1371-1379, 2001.
4. KOZAI, T.; KUBOTA, C. Developing and photoautotrophic micropopagation system for woody plants. **Journal of Plant Research**, Tokyo, v. 114, p. 525-537, 2001.
5. KUBOTA, C.; TADOCORO, N. Workshop on bioreactor technology control of microbial contamination for large-scale photoautotrophic micropopagation. **Society for In Vitro Biology**, v. 35, p. 296-298, 1999.
6. MURASHIGE, T.; SKOOG, F. A revised medium for rapid growth and bioassay with tobacco tissue cultures. **Physiologia Plantarum**, København, v. 15, p. 473-497, 1962.
7. PASQUAL, M.; SILVA, A.B. da.; MACIEL, A.L.R.; PEREIRA, A.B.; CAVALCANTE-ALVES, J.M. Enraizamento *in vitro* de um porta-enxerto de macieira em diversos substratos. **Scientia Agricola**, Piracicaba, v. 57, n. 4, p. 781-784, 2000.
8. PEDROTTI, E.L.; VOLTOLINI, J.A. Enraizamento *ex vitro* e aclimatização do porta-enxerto de macieira M9. **Revista Brasileira de Fruticultura**, Jaboticabal, v. 23, n. 2, p. 234-239, 2001.
9. POSPÍSILOVÁ, J.; TICHÁ, I.; KADLECEK, P.; HAISEL, D.; PLZÁKOVÁ, S. Acclimatization of micropopagated plants to *ex vitro* conditions. **Biologia Plantarum**, Prague, v. 42, n. 4, p. 481-497, 1999.
10. PREECE, J.E. SUTTER, E.G. Acclimatization of micropopagated plants to the greenhouse and field. In: DEBERGH, P.C.; ZIMMERMAN, R.H. **Micropropagation**: tecnology and application. Kluwer: Dordrecht, 1991. p. 71-93.
11. ROGALSKI, M.; MORAES, L.K.A. de.; FELISBINO, C.; CRESTANI, L.; GUERRA, M.P.; SILVA, A.L. Aclimatização de porta-enxertos de *Prunus* sp. micropopagados. **Revista Brasileira de Fruticultura**, Jaboticabal, v. 25, n. 2, p. 279-281, 2003.
12. SCIUTTI, R.; MORINI, S. Effect of relative humidity *in vitro* culture on some growth characteristics of a plum rootstock during shoot proliferation and on plantlet survival. **Advances in Horticultural Science**, Firenze, v. 7, p. 153-156, 1993.

Recebido em 19/01/2007
Aceito em 19/04/2007