

# 白桦组织培养技术研究

张学英, 刘艳萌, 胡淑明, 张 钢

(河北农业大学, 河北 保定 071001)

**摘要:**以白桦树种子和腋芽为外植体,通过研究培养基中不同植物生长调节剂配对外植体诱导、芽苗增殖和生根等环节的影响,筛选出适合白桦组织培养的培养基配方。结果表明:以MS为基本培养基,附加蔗糖 30 g/L、琼脂 6 g/L,适合于白桦种子萌发生长的植物生长调节剂配比为 BA 0.2 mg/L+NAA 0.05 mg/L,而 BA 1.0 mg/L+NAA 0.05 mg/L 适合腋芽诱导,诱导率高达 87.0%,而且苗形态好,长势强,BA 1.0 mg/L+NAA 0.05 mg/L 的植物生长调节剂配比利于芽苗的增殖,繁殖系数可达到每 4 周 4~5 倍,适于芽苗生根的培养基为 1/2 MS+NAA 0.05 mg/L,平均生根数为 4.5 条,最多根数为 8 条,根系发达,移栽后成活率达 90%以上。

**关键词:**白桦;组织培养;植物生长调节剂

**中图分类号:**S 722.37 **文献标识码:**A **文章编号:**1001-0009(2008)08-0176-03

随着社会的发展,园林绿化水平已成为评价城市物质文明和精神文明程度的重要标志<sup>[1]</sup>。白桦树(*Betula platyphylla* Suk)是落叶乔木,树皮白色,多层纸状剥落,枝叶稀疏,姿态优美,适合我国北方作为行道树和园林风景树种<sup>[2-3]</sup>。由于植物组织培养技术具有培养条件可以人为控制、生长周期短、繁殖率高、管理方便、利于自动化控制等优点<sup>[4]</sup>,因此,利用组织培养技术可以满足园林绿化所需的大量苗木,解决育苗圃占用空间大、繁殖系数低、费时费力等问题<sup>[5]</sup>。但桦树的组织培养起步较晚,1974年,芬兰的 Huhtiren 和 Yahyabghu 首次报道了利用幼苗进行欧洲白桦(*Betula Pendula* Roth.)的组织培养,日本、加拿大、美国也相继进行了研究<sup>[6-7]</sup>,而国内关于桦树的组培研究较少<sup>[8-10]</sup>。试验用白桦的腋芽和种子为外植体进行培养,以建立较完善的再生体系,为桦树的组培快繁及其遗传转化研究奠定基础。

## 1 材料与方 法

### 1.1 试验材料

白桦种子及腋芽,取自张家口。

### 1.2 方 法

1.2.1 培养基的制备 诱导培养基采用 MS 基本培养基(蔗糖 30 g/L,琼脂 6 g/L),附加不同浓度的 BA 和

NAA,共设 10 个处理(表 1)。在诱导培养的基础上,适当调整,做继代培养基。生根培养基采用 1/2 MS 培养基(蔗糖 20 g/L+琼脂 5 g/L),附加不同浓度的 NAA,共设 3 个处理,分别为 0.02 mg/L、0.05 mg/L 和 0.1 mg/L。灭菌前将培养基的 pH 值调至 5.8,封口后高压灭菌(121℃,20 min),冷却凝固后备用。

1.2.2 材料消毒与接种 将种子和腋芽先用自来水冲洗 20 min,然后在洁净工作台上,用 75%乙醇浸泡 30 s,再用 0.15%的氯化汞(加 1~2 滴吐温)处理 10 min,最后用无菌水冲洗 4~5 次。接种到不同处理的诱导培养基中。每瓶接种 3 个芽,每个处理接 6 瓶,种子每瓶 10 粒,每个处理接 3 瓶,各设 3 次重复。

1.2.3 培养 接种的种子先暗培养,萌动后再转到光/暗周期 12h/12h 条件下培养,接种的芽直接在光/暗周期 12h/12h 条件下培养。培养温度:(24±2)℃,光照度 2 100~2 200 lx。待萌发展叶后,继代培养,芽苗长到 2~3 cm 时,选取生长健壮的芽苗接种于生根培养基中诱导生根。

## 2 结果与分析

### 2.1 不同的植物生长调节剂配比对种子培养的影响

培养基中植物生长调节剂配比不同,种子的发芽率和生长状态不同(表 1),在处理 2(BA 0.2 mg/L+NAA 0.05 mg/L)中,接种 1 周后种子开始发芽,1 个月后,统计发芽率,该处理发芽率最高,为 25.6%,而且幼苗的生长状态也最佳。在处理 3 和 10 这 2 个处理中,种子的发芽率也较高,分别为 15.6%和 18.9%,但幼苗长势弱小或徒长。处理 1、5、8 种子发芽率极低。其它处理有不同程度的发芽,但发芽率均较低。因此,试验认为,适合于白桦种子萌发生长的植物生长调节剂配比为 BA

第一作者简介:张学英(1972-),女,博士,副教授,主要从事园艺植物育种学教学和果树生物技术研究工作。E-mail:zhxy97421@yahoo.com.cn。

通讯作者:张钢。E-mail:zhanggang1210@126.com。

基金项目:河北农业大学留学回国人员科研启动基金资助项目(200406)。

收稿日期:2008-02-27

0.2 mg/L+NAA 0.05 mg/L。

表1 培养基中不同植物生长调节剂配比  
对种子培养的影响

处理 序号	BA /mg·L <sup>-1</sup>	NAA /mg·L <sup>-1</sup>	发芽率 /%	生长状态
1	0	0	1.1	苗细弱
2	0.2	0.05	25.6	发芽最早,有嫩根,苗高3~4 cm左右
3	0.5	0.05	15.6	苗小,子叶肥大
4	1.0	0.05	12.2	愈伤组织多,苗高1~2 cm
5	2.0	0.05	2.2	愈伤组织多,苗小
6	0.5	0.10	11.1	有少量愈伤组织,苗细弱
7	1.0	0.10	8.9	有愈伤组织,苗高2~3 cm,子叶较黄
8	2.0	0.10	3.3	有愈伤组织,苗小
9	0.5	0.20	11.1	有少量愈伤组织,苗高1~2 cm
10	1.0	0.20	18.9	有愈伤组织,苗较高,子叶很小

## 2.2 不同植物生长调节剂对比对腋芽诱导的影响

由表2可见,在所设10个处理组合中,处理4:植物生长调节剂组合为BA 1.0 mg/L+NAA 0.05 mg/L时,芽的诱导率最高,为87.0%,其次是处理5,从芽苗生长状态来看,处理4的芽苗长势最好,鳞片展开,苗较高,叶色鲜绿。处理5中芽苗长势也较好,但苗较矮。处理7中芽苗分化率也较高,但芽苗叶色发黄。诱导率最低的是未加任何植物生长调节剂的处理1,仅为31.5%。由此认为,适合白桦腋芽诱导的植物生长调节剂配比为BA 1.0 mg/L + NAA 1.0 mg/L。

表2 不同植物生长调节剂对比对腋芽诱导的影响

处理 序号	BA /mg·L <sup>-1</sup>	NAA /mg·L <sup>-1</sup>	诱导率 /%	生长状态
1	0	0	31.5	芽萌动,叶片展开,苗生长弱
2	0.2	0.05	46.3	苗弱小
3	0.5	0.05	53.7	苗较弱,叶片展开,叶色浓绿
4	1.0	0.05	87.0	苗健壮,叶色鲜绿
5	2.0	0.05	68.5	叶形态好,但苗较矮
6	0.5	0.10	42.6	苗形态不好
7	1.0	0.10	77.8	苗生长状态较好,但叶色浅
8	2.0	0.10	64.8	基部有愈伤,叶片黄
9	0.5	0.20	35.2	苗细弱,多不正常
10	1.0	0.20	42.6	叶片肥大

## 2.3 继代培养

在诱导培养中,4、5、7、8号处理诱导分化率较高,因此,以这4个处理为继代培养基探讨它们对芽苗增殖的影响。结果表明,处理5(BA 2.0 mg/L + NAA 0.05 mg/L)既有增殖生长又有伸长生长,增殖率最高,繁殖系数可达到每4周4~5倍,处理4和处理7仅有伸长生长,处理8有增殖生长,但芽苗伸长较少,而且基部愈伤组织多。因此,试验认为,BA 2.0 mg/L+NAA 0.05 mg/L的植物生长调节剂组合适合白桦芽苗的增殖培养。

## 2.4 生根培养

当芽苗生长至4~5片叶,苗高大于2 cm时,将其接种在附加不同浓度NAA的1/2 MS培养基上进行生

根培养,结果发现,15 d即可诱导出不定根,进一步培养可形成完整植株。而且在NAA浓度为0.02~0.1 mg/L范围内,生根率均达到90%以上(表3)。当NAA为0.05 mg/L时,平均生根数为4.5条,最多根数为8条,根系发达;NAA为0.02 mg/L时,平均生根数为2.6条,根系发育较弱;当NAA为0.1 mg/L时,生根率反而有所下降,根系较粗短。因此,尽管NAA浓度在0.02~0.1 mg/L范围内,芽苗生根率均较高,但综合生根数和根系的生长状态,认为适合白桦组培苗生根的培养基为1/2 MS+NAA 0.05 mg/L。

表3 不同浓度NAA对根诱导的影响

NAA浓度/mg·L <sup>-1</sup>	平均生根数	生根率/%
0.02	2.6	91.6
0.05	4.5	96.7
0.1	3.7	93.4

## 2.5 试管苗移栽

将根系发育良好的试管苗取出,用清水洗掉根上附着的培养基,移植于装有腐熟锯末:土:沙(3:1:1)混合基质的营养钵中,用0.1%的多菌灵水浇透,置于温室,注意遮荫保湿,湿度控制在90%左右。以后每隔1 d喷1次多菌灵水,经过2周左右,新叶长出,成活率在90%以上。

## 3 结论

建立了适用于白桦种子和腋芽为外植体的再生体系,以MS为基本培养基,附加蔗糖30 g/L、琼脂6 g/L,适合于白桦种子萌发生长的植物生长调节剂配比为BA 0.2 mg/L+NAA 0.05 mg/L;适合白桦腋芽诱导的是BA 0.5 mg/L + NAA 1.0 mg/L;利于芽苗的增殖的植物生长调节剂配比为BA 1.0 mg/L+NAA 0.05 mg/L;适于芽苗生根的培养基为1/2 MS+NAA 0.05 mg/L。

## 参考文献

- [1] 苏金乐. 园林苗圃学[M]. 北京:中国农业出版社,2003:1-6.
- [2] 郑万均. 中国树木志[M]. 北京:中国林业出版社,1983.
- [3] 孙立元,任宪威. 河北树木志[M]. 中国林业出版社,1997:106-110.
- [4] 李浚明. 植物组织培养教程[M]. 北京:北京农业大学出版社,1992.
- [5] 陈正华. 木本植物组织培养及应用[M]. 北京:高等教育出版社,1986:24-27.
- [6] 陶静,同淑兰,刘丹,等. 国内外桦树育种和遗传转化研究的现状及前景展望[J]. 吉林林业科技,1998(3):33-37.
- [7] Ryynanen L, Ryynanen M. Propagation of adult curly-birch succeeds with tissue culture[J]. Silva Fennica,1986,20(2):139-147.
- [8] 陶静,詹亚光,姜静,等. 白桦组培再生系统的研究(I)[J]. 东北林业大学学报,1998,26(5):6-9.
- [9] 詹亚光,陶静,杨传平,等. 白桦组培再生系统的研究(II)[J]. 东北林业大学学报,1998,26(6):1-5.
- [10] 陶静,詹亚光,由香玲,等. 白桦组培再生系统的研究(III)[J]. 东北林业大学学报,1998,26(6):6-9.

# 黄桃新品种‘黄金冠’亲缘关系分析研究

孟庆杰, 王光全

(聊城大学 生命科学学院, 山东 聊城 252059)

**摘要:**采用聚丙烯酰胺凝胶电泳,研究了黄桃新品种‘黄金冠’与‘锦绣’桃过氧化物酶同工酶谱的数量和活性相对含量,结果表明:‘黄金冠’与‘锦绣’的过氧化物酶同工酶谱酶带数量相同,级别相似。与其它品种比较,不同器官间酶带的数量、级别、活性相对含量都存在着较为明显的差异,说明黄金冠和锦绣的同源性较强,亲缘关系较近。同时,‘黄金冠’与‘锦绣’在过氧化物酶同工酶谱上,酶活性有差异,证明黄金冠已不同于锦绣,在遗传上发生了变异。该研究对于桃品种分类、选育及生产应用等具有一定的参考价值和借鉴意义。

**关键词:**黄桃;品种;亲缘关系

**中图分类号:**S 662.1 **文献标识码:**A **文章编号:**1001-0009(2008)08-0178-03

自20世纪60年代起,我国选育出的罐藏黄桃‘丰黄’、‘黄露’、‘锦绣’等品种,以及从国外引进的‘金童’、‘罐5’等罐藏系列黄桃品种由于果实有红晕,近核处红色素增加,加工品质及其利用率低,渐渐在国际市场上失去竞争优势。而黄桃罐头是国际市场畅销产品,鲜食黄桃果实营养丰富、香味浓、耐储运。因此,针对目前我国加工桃品种资源短缺及现有品种存在的缺点,选育综合性状优异的罐藏、鲜食兼用黄桃新品种是当前生产急需,也是桃育种的主要方向之一。同时,对实生选育的品种进行亲缘关系的鉴定,了解遗传性状变异特点和变

化规律,在进行新品种选育及其优势利用等方面亦具有重要意义。

黄桃新品种‘黄金冠’(原名‘聊黄’)是聊城大学生命科学学院于20世纪90年代中期从山东省平邑县引种栽培的‘锦绣’黄桃自然杂交实生种中选出的罐藏、鲜食兼用黄桃优系,经多年在山东、江苏的多点区域试验和生产栽培,性状稳定,综合性状表现优良。2006年9月通过山东省科技厅组织的专家鉴定。

‘黄金冠’桃易成花,花粉量大,自花结实力高,早期丰产性极强。嫁接苗栽后第2年结果,株产6.6 kg左右,667 m<sup>2</sup>产量第3年为1 655 kg,第4年为3 014 kg。果实近圆形,中大匀称,平均单果重167 g,最大果重275 g。果皮色泽金黄,向阳面无红晕亦呈金黄色。果肉金黄色,近核处无红色素,肉质细,韧性强,属不溶质类型。果实硬度大,加工可采期长,可达25 d以上。果实含可溶性糖12.5%~14%。风味酸甜,有浓郁的杏香

**第一作者简介:**孟庆杰(1960-),女,副教授,主要从事植物功能及果树新品种的选育研究工作。E-mail:wgq@lcu.edu.cn。

**基金项目:**国家自然科学基金资助项目(306771242);聊城大学重点科研基金资助项目(X061006)。

**收稿日期:**2008-02-23

## Study on the Tissue Culture of *Betula platyphylla* Suk.

ZHANG Xue-ying, LIU Yan-meng, HU Shu-ming ZHANG Gang  
(Agricultural University of Hebei, Baoding, Hebei 071001, China)

**Abstract:** This study took seeds and axillary buds of *Betula platyphylla* Suk as explants, the effects of different plant growth regulator on induction and multiplication and rooting of plantlet were researched. The optimal medium for *Betula platyphylla* Suk was selected. The main results were as follows: The basic medium was MS supplemented with sugar 30 g/L+agar 6 g/L, was the optimal medium. For seed induction was BA 0.2 mg/L+NAA 0.05 mg/L, BA 1.0 mg/L+NAA 0.05 mg/L was the optimal medium. For axillary buds induction, and induction rate was 87.0%. The optimal multiplication medium was BA 1.0 mg/L+NAA 0.05 mg/L, the optimal medium for rooting was 1/2 MS+ NAA 0.05 mg/L, and the average number of root was 4.5, then transplanted. The survival rate of them was above 90%.

**Key words:** *Betula platyphylla* Suk; Tissues culture; Plant growth regulator