

## 蚊子花的组织培养与快速繁殖

吴月亮\*

沈阳农业大学林学院, 沈阳 110161

### Tissue Culture and Rapid Propagation of *Lopezia cordata* Hornem.

WU Yue-Liang\*

College of Forestry, Shenyang Agricultural University, Shenyang 110161, China

**1 植物名称** 蚊子花(*Lopezia cordata* Hornem.)。

**2 材料类别** 茎段和顶芽。

**3 培养条件** 基本培养基为 MS。(1)芽诱导培养基: 1/2MS(MS 大量元素用量减半); (2)增殖培养基: MS+6-BA 0.2 mg·L<sup>-1</sup> (单位下同)+NAA 0.2; (3)生根培养基: 1/2MS+NAA 0.5。以上培养基中均加入 6 g·L<sup>-1</sup> 琼脂和 30 g·L<sup>-1</sup> 蔗糖, pH 5.9~6.0。培养室中温度为(24±1) °C, 光照时间为 16 h·d<sup>-1</sup>, 光照强度约为 60 μmol·m<sup>-2</sup>·s<sup>-1</sup>。

**4 生长与分化情况**

**4.1 无菌材料的获得及芽的诱导** 5月上旬, 剪取蚊子花幼嫩植株的顶芽和带腋芽的茎段, 去掉叶片, 用流水冲洗 30 min, 再用蒸馏水冲洗 2~3 次后转至无菌室。在超净工作台上, 将剪好的顶芽和茎段用 70% 乙醇浸泡 30 s, 无菌水冲洗 3~5 次; 再用 0.1% HgCl<sub>2</sub> 浸泡 5 min, 然后用无菌水冲洗 3~5 次, 将茎段切成 2.0~3.0 cm 长的单芽小茎段, 接种于培养基(1)中, 放置于培养室内进行培养。外植体接种 3~5 d 后, 腋芽开始生长, 顶芽开始变绿、伸长, 25 d 后形成至少 8 个叶片的幼苗(图 1), 40 d 后茎段可长出 5~7 个腋芽。

**4.2 芽的增殖** 切取组培幼苗为单芽小茎段, 转入培养基(2)中进行增殖培养, 培养 5~10 d 左右, 茎段基部叶腋处开始萌动, 2 周后萌动部分直接长出丛生芽, 40 d 后形成 4~5 个新的无根幼苗, 每株 5~6 个腋芽(图 2)。以后平均 40 d 继代一次, 增殖系数可达 20~30。

**4.3 生根培养** 将长至 3~5 cm 高的组培苗接种于培养基(3)中。10 d 左右, 苗基部根原基突起; 20 d 左右, 从根原基上长出白色新根, 每株生根 8~10 条, 根长 3.0~5.0 cm (图 3), 35 d 后根变黑变粗, 生根率达 100%。

**4.4 炼苗及移栽** 植株长出 8~10 条主根并变粗变黑



图 1 蚊子花无菌处理后的幼苗



图 2 蚊子花的增殖培养

后炼苗。开瓶后在温室内炼苗 1~2 d, 以提高瓶苗的适应能力。用清水洗净组培苗上残留的培养基,

收稿 2008-09-16 修定 2008-09-28

资助 沈阳农业大学青年教师科研基金(2006B24)。

\* E-mail: wuyueliang72@163.com; Tel: 024-88487150



图3 蚊子花的生根培养

水温 20~25 °C。将分好的苗用 0.1% 代森铵(辽宁省丹东市农药总厂生产并销售)浸根 3~5 min 后移栽。培养基质为经过高压灭菌的草炭土, 每天早晚喷水各一次, 温度保持在 20~25 °C, 空气湿度为 80%~90%, 光照强度为 85~100  $\mu\text{mol}\cdot\text{m}^{-2}\cdot\text{s}^{-1}$ , 1 个月后移栽成活率可达到 95% 以上(图 4)。

**5 意义与进展** 蚊子花为柳叶菜科蚊子花属植物, 原产于美国, 一年生, 花呈粉红色, 花姿美丽可爱(图 5), 初夏到早秋开花, 适于做花境花坛等。其观赏性好, 花期较长, 开花繁盛, 连绵不绝, 且耐寒, 是优良的草本花卉。蚊子花是我院近年来引进的国外优良草本花卉之一, 对丰富沈阳地区的园林花卉种类, 提高园林绿化水平有一定的意义。由于引进数量有限, 本文结果可能有助于解决其大量繁殖问题。蚊子花的组织培养和快速繁殖尚未见报道。



图4 蚊子花的移栽苗



图5 蚊子花的开花