• 小经验•

诱导北五味子腋芽丛生分化培养基的筛选

朱俊义* 刘雪莲 刘立娟 秦佳梅 顾地州 通化师范学院生物系, 吉林通化 134002

北五味子[Schisandra chinensis (Turcz.) Baill] 为五味子科五味子属的多年生落叶木质藤本植物, 分布于我国东北、华北和朝鲜、俄罗斯远东地区 的混交林及灌木丛中。其果实和种子为著名中 药,茎皮可作调料香料,果汁可作饮料果酒等, 国内外需求量一直都很大。但近年来由于森林资 源的减少,适合北五味子生长的环境被破坏,其 储量急骤下降。组织培养技术能有助于这一问题 的解决。对此,有人曾以带腋芽的北五味子嫩 茎,诱导腋芽分化,长成完整植株,但其中没 有提到腋芽丛生分化的诱导问题(陈雅君等1999), 为此,我们就此作了一些探讨。

取采回的嫩茎,剪去叶片及叶柄,用自来水 冲洗干净, 切成约5 cm 长的茎段, 在超净工作 台上进行灭菌处理: 先用 70% 酒精浸泡 30 s, 再 用 0.2% 升汞溶液消毒 8~10 min, 然后取出, 用 无菌水漂洗 4~6 次, 切成 1 cm 长的小段, 分别 接种于下述 MS 和 B, 培养基中(胡凯和谈锋 2004)。 MS 培养基: (1) MS+6-BA 1.0 mg·L-1 (单位下同)+ NAA 0.2+KT 1.0; (2) MS+6-BA 1.5+NAA 0.2+KT 1.0; (3) MS+6-BA 2.0+NAA 0.2+KT 1.0。B₅培养基: (4) B_5+6-BA 1.0+IBA 0.2+NAA 0.2+ZT 0.1; (5) B_5+6-BA 1.5+NAA 0.2+KT 0.1; (6) B_5+6-BA 2.0+2,4-D 0.2+KT 0.1。MS 培养基加 0.64% 琼脂 和 3% 蔗糖, B, 培养基加 0.64% 琼脂和 2% 蔗糖, pH 5.8。培养温度(25±2)℃,光照时间 12 h·d-1, 光强 30~40 μmol·m⁻²·s⁻¹ (杨振国和杜凤国 2005)。 结果是接种于培养基(1)、(2)中的外植体 40 d 后开 始在茎段叶腋处萌生侧芽,诱导率为90%,诱导

时间长且继续培养时无丛生芽出现, 诱导出的侧 芽生长缓慢;培养基(3)中的外植体培养 20~30 d 时萌发侧芽, 侧芽生长健壮, 继续在原培养基中 培养7d左右侧芽基部又萌发出2个以上从生芽, 且生长健壮,诱导率为100%,增殖倍数为3.2 倍;而接种于培养基(4)中的外植体于50 d左右萌 发侧芽,诱导率为85%,继续培养无丛生芽出 现:培养基(5)、(6)中的外植体于接种后10 d左 右基部膨胀, 但继续培养侧芽的诱导率很低, 为 34%,并且无丛生芽分化。从这些结果看,诱 导北五味子腋芽丛生分化的培养基以(3)为最好, 诱导率为100%,增殖倍数为3.2倍。腋芽经诱 导丛生分化产生大量的茎叶外植体,当茎叶外植 体高 2.0 cm 左右时, 在特定培养基中进行生根培 养,生根率达100%。当每株生根数4条左右、 根长 1.5 cm 左右时,移栽于消毒的浮石基质中,保 证光照和湿度,20 d后成活率达99%。这些结果对 北五味子进行规模化生产可能有一定的参考价值。

维普资讯 http://www.cqvip.com

参考文献

陈雅君, 吴秀菊, 关政华(1999). 药用植物北五味子的组织培养. 植物研究, 19 (3): 318~322

胡凯, 谈锋(2004). 药用植物细胞的大规模培养技术. 植物生理 学通讯, 40 (2): 251~259

杨振国, 杜凤国(2005). 长白木葱木的组织培养与植株再生. 植物生理学通讯, 41 (2): 194

收稿 2005-09-08 修定 2005-11-07

资助 吉林省科技厅项目(20040904-21-2)。

* E-mail: swx0527@163.com