

1 **GLIFOSATO E GLUFOSINATO COMO AGENTES SELETIVOS PARA**
2 **TRANSFORMAÇÃO GENÉTICA DE MARACUJÁ AMARELO (*Passiflora edulis* f.**
3 ***flavicarpa* Deg.)**
4

5 **CAMILA ORTIZ MARTINEZ¹; MÁRCIA VAN SANTEN¹; RICARDO ANTÔNIO AYUB² E** **MARLUCE**
6 **GONÇALVES CORTEZ³**
7

8¹Graduanda em Engenharia Agrônômica. UEPG/Depto Fitotecnia e Fitossanidade. Av. Carlos
9Cavalcanti, 4748, Bloco F Cep 84030 – 900. Ponta Grossa, PR.
10camila_ortizmartinez@yahoo.com.br. Telefone: (19)32131710.

11² Professor Dr. UEPG/Depto Fitotecnia e Fitossanidade. rayub@uepg.br. (42)2203088

12³ Professora Dr^a. UEPG/Depto Fitotecnia e Fitossanidade. mgcortez@uepg.br. (42)2203094

13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44

1
2

RESUMO

3 **GLIFOSATO E GLUFOSINATO COMO AGENTES SELETIVOS PARA**
4 **TRANSFORMAÇÃO GENÉTICA DE MARACUJÁ AMARELO (*Passiflora edulis* f.**
5 ***flavicarpa* Deg.)**

6

7 O maracujá amarelo é uma das espécies de maior interesse econômico da família
8 Passifloraceae. A biotecnologia pode contribuir para solucionar alguns dos principais
9 problemas que afetam o seu potencial produtivo, como murcha precoce e a suscetibilidade à
10 bacteriose, assim como a criação de variedades mais produtivas. Neste contexto foi conduzido
11 um experimento com o objetivo de avaliar os herbicidas glifosato e glufosinato como agentes
12 seletivos para transformação genética de maracujá amarelo. Foi utilizado o meio de cultura
13 Murashige & Skoog (1962) suplementado com as vitaminas B5, 30 g.L⁻¹ de sacarose, 100
14 mg.L⁻¹ de inositol, 1 mg.L⁻¹ de BAP e solidificado com 2,6 g.L⁻¹ de Phytigel®. O delineamento
15 experimental foi inteiramente casualizado e avaliados os experimentos de neoformação de
16 gemas e rizogênese. Os tratamentos com glifosato para a neoformação de gemas
17 corresponderam às concentrações 0; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8; 1,0 mg.L⁻¹, que, para rizogênese foram 0;
18 0,05; 0,1; 0,15; 0,20; 0,30; 0,40 mg.L⁻¹. No caso do glufosinato para a formação de gemas
19 utilizou-se as concentrações 0,0; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 mg.L⁻¹, e para a rizogênese 0,0; 0,1; 0,15;
20 0,20; 0,25 mg.L⁻¹. A neoformação de gemas foi avaliada pelo número de explantes com gemas
21 e o número médio de gemas por explante, e a rizogênese pelo número de ápices meristemáticos
22 enraizados, o comprimento da maior raiz, o número de raízes primárias e a biomassa de raízes.
23 Ambos os herbicidas glifosato e glufosinato foram eficientes na inibição da regeneração de

1 brotos a uma baixa concentração (0,785 mg.L⁻¹ e 0,768mg.L⁻¹ respectivamente). Assim como
2 na inibição do enraizamento (0,404 mg.L⁻¹ e 0,249 mg.L⁻¹ respectivamente). Isso permite a
3 recomendação desses herbicidas como agentes seletivos na cultura de tecidos do maracujá para
4 trabalhos de transferência gênica.

5

6 **Palavras-chave:** agentes seletivos, maracujá, neoformação de gemas, rizogênese,
7 transformação genética.

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

ABSTRACT

GLYPHOSATE AND GLUFOSINATE AS SELECTIVE AGENTS FOR GENETIC TRANSFORMATION OF YELLOW PASSION FRUIT (*Passiflora edulis* f. *flavicarpa* Deg.)

The yellow passion fruit is one of the most interesting economic species of Passifloraceae family. The biotechnology tools are useful to solve some problems that affect the productive potencial of this specie, like fungal and bacterial diseases, and the creation of more productivity varieties. In this context an experiment of yellow passion fruit was carried out to evaluate the glyphosate and glufosinato herbicides as selective agents for genetic transformation. The culture medium used was Murashige & Skoog (1962) supplemented with B5 vitamin and organic complex, 30 g.L⁻¹ sucrose, 100 mg.L⁻¹ inositol, 1 mg.L⁻¹ 6-benzilaminopurina, solidified with 2,6 g.L⁻¹ Phytigel®. The experimental design was entire occasional and the bud regeneration and rooting formation experiments were evaluated. The glyphosate concentrations used in experiments of bud regeneration were: 0; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8; 1,0 mg.L⁻¹, for rooting experiments: 0; 0,05; 0,1; 0,15; 0,20; 0,30; 0,40 mg.L⁻¹. The glufosinate treatments for bud regeneration were: 0,0; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 mg.L⁻¹ and for rooting experiments: 0,0; 0,1; 0,15; 0,20; 0,25 mg.L⁻¹. Number of explant with shoots and number of shoots per explant were evaluated in the experiment of caulogenesis. For rooting evaluation: number of rooted apexes, root size, primary root number and root fresh weight. Both herbicides glyphosate and glufosinate were efficient in the inhibition of the bud regeneration to a low concentration (0,785 mg.L⁻¹ e 0,768mg.L⁻¹ respectively), as well as in the inhibition of rooting

1(0,404 mg.L⁻¹ e 0,249 mg.L⁻¹ respectively). That allows the recommendation of those
2herbicides as selective agents in tissue culture of passion fruit for works of genetic transfer.

3

4**Key words:** selective agents, passion fruit, bud regeneration, rhizogenesis, genetic transfer.

5

6

INTRODUÇÃO

7 A família Passifloraceae consiste de 12 gêneros, sendo *Passiflora* o mais cultivado. Este
8gênero está representado por 465 espécies das quais a maioria é encontrada nas regiões
9tropicais da América do Sul (Vanderplank, 1996). O maracujá amarelo (*Passiflora edulis* f.
10*flavicarpa* Deg.) é uma das espécies mais importantes do ponto de vista econômico, por sua
11excelente aceitação no mercado. É cultivado principalmente por seus frutos comestíveis, ricos
12em vitamina C e ácido nicotínico, e em menor escala para fins ornamentais e farmacêuticos.

13 O Brasil possui uma posição de destaque quanto à cultura do maracujazeiro, pois é o
14maior produtor mundial de maracujá (FNP Consultoria & Comércio, 2002). Contudo, de forma
15geral, a produtividade ainda é baixa. A cultura apresenta problemas crescentes em relação à
16propagação, fitossanidade (bacteriose, murcha precoce, dentre outros) e falta de variedades
17mais produtivas. Essas limitações comprometem a produção, qualidade dos frutos e rendimento
18da cultura. Hoje o melhoramento vegetal através da biotecnologia é uma realidade, sendo
19provavelmente a técnica mais indicada para produção de plantas tolerantes a esses problemas
20(Lima et al., 2000).

21 A descrição e otimização de protocolos de cultura de tecidos são importantes para a
22definição de estratégias para amplificar a multiplicação e transformação genética. O processo
23de cultura de tecidos do maracujá apresenta uma metodologia definida (Lima et al., 2000). O

1 tecido juvenil, além de ser apropriado para isolamento de protoplastos (Dornelas & Vieira,
2 1993; d'Utra Vaz et al., 1993), é também adequado à micropropagação e à obtenção de brotos
3 adventícios (Dornelas & Vieira, 1994; Kawata et al., 1995).

4 Assim como a obtenção de um sistema eficiente de regeneração de plantas, o
5 desenvolvimento de um método seguro para a seleção de plantas transformadas, a uma
6 frequência suficientemente alta, constitui um importante fator para obtenção de uma
7 transformação gênica eficiente. O conhecimento sobre a tolerância relativa dos tecidos vegetais
8 a agentes seletivos, como os antibióticos e os herbicidas, para os quais existem marcadores de
9 resistência, facilitam a transferência gênica (Humara & Ordás, 1999).

10 Na transformação, o gene de seleção que usualmente determina uma resistência a
11 antibiótico ou a herbicida, é introduzido conjuntamente com o gene de interesse, de modo a
12 favorecer a seleção de poucas células transgênicas numa grande população de células normais
13 (Nap et al., 1992). O gene *Aro A*, isolado da bactéria *Salmonella typhimurium* (Ochman &
14 Wilson, 1987), confere à planta resistência ao glifosato (Bellinder et al, 1985), enquanto a
15 resistência à canamicina, geneticina, neomicina e paromomicina é obtida pela expressão do
16 gene *aphA2* de Tn5 de *Escherichia coli* (Bevan et al., 1983).

17 A canamicina é amplamente utilizada como agente seletivo, mas certas espécies de
18 plantas são bastante resistentes, como tabaco e cenoura, e outras são extremamente sensíveis,
19 como o pinus, sendo para este indicado o uso de glufosinato (Humara & Ordás, 1999). Este
20 também foi indicado como agente seletivo eficiente na inibição de calos de café a 3mg.L⁻¹ (Van
21 Boxtel et al., 1997), e tem sido bem sucedido em muitas plantas como *Brassica napus*,
22 *Helianthus annuus*, *Zea mays*, *Avena sativa*, *Oryza sativa* (Wilmink & Dons, 1993).

1 O herbicida conhecido como glufosinato, chamado fosfinotricina (PPT), atua como
2 inibidor competitivo da enzima glutamina sintetase (GS), a qual está envolvida na assimilação
3 de amônia e possui uma função chave na regulação do metabolismo de nitrogênio (De Block et
4 al., 1987). A PPT é sintetizada quimicamente ou por fermentação de *Streptomyces*
5 *hygroscopicus* (Thompson et al., 1987), neste caso, sendo chamada de Bialaphos®.

6 A resistência a PPT é conferida pela enzima fosfinotricina-N-acetiltransferase (PAT),
7 que inativa por acetilação do grupo NH₂ livre, usando acetil coenzima A como cofator. Os
8 genes que codificam para PAT são o gene *bar*, isolado de *Streptomyces hygroscopicus*
9 (Thompson et al., 1987), e o gene *pat* isolado de *S. viridochromogenes* (Wohlleben et al.,
10 1988). Esse último foi clonado e introduzido em fumo e cenoura com sucesso (Strauch et al.,
11 1988; Droge et al., 1992).

12 O glifosato também pode ser testado como possível agente seletivo. Existem evidências
13 de que o glifosato tem um único sítio de ação primário, a rota do shiquimato, onde circula pelo
14 menos 20% do carbono fixado pela fotossíntese nas plantas. Esta é a fonte biossintética de três
15 aminoácidos aromáticos essenciais: fenilalanina, triptofano e tirosina, os quais são necessários
16 para síntese de proteína, biossíntese de auxinas e da maioria dos componentes fenólicos da
17 planta e outros componentes secundários (Devine et al., 1993; Almeida & Ulbrich, 1999).

18 O glifosato bloqueia a condensação de fosfoenolpiruvato (PEP) e shiquimato-3-fosfato
19 (S3P) que dá origem a 5-enolpiruvilshiquimato-3-fosfato (EPSP) e fosfato inorgânico. Esta
20 reação é catalisada pela enzima 5-enolpiruvilshiquimato-3-fosfato sintase (EPSPS). O herbicida
21 liga-se a região da EPSPS que tem que se unir ao fosfato do PEP. O bloqueio da síntese de
22 shiquimato conduz à desregulação da rota metabólica, o que resulta em acumulação de
23 shiquimato e de derivados dos ácidos benzóicos de shiquimato. Isto pode conduzir a uma série

1de efeitos fisiológicos potencialmente fitotóxicos (Devine et al., 1993; Almeida & Ulbrich,
21999).

3 Este trabalho teve como objetivo avaliar os herbicidas glifosato e glufosinato como
4agentes seletivos para transformação genética, na cultura de tecidos de maracujá amarelo.

5

6 **MATERIAL E MÉTODOS**

7 O trabalho foi conduzido no Laboratório de Biotecnologia Vegetal da Universidade
8Estadual de Ponta Grossa, PR, Brasil. O material vegetal foi obtido a partir de sementes de
9maracujá amarelo, germinadas aos 30 dias após semeadura em substrato contendo terra e
10vermiculita, sendo constituído de folhas cotiledonares e ápices meristemáticos. Sendo o
11primeiro destinado ao experimento de organogênese, e o segundo para o experimento de
12rizogênese.

13 Procedeu-se a desinfestação do material vegetal através de sua imersão em etanol 70%
14(v/v) durante 40 segundos, e na seqüência em hipoclorito de sódio 2% (v/v), contendo 1% de
15Tween 80, por 15 minutos. Em seguida, o material foi submetido a quatro banhos em água
16esterilizada com duração de 5 minutos cada um (Dornelas & Vieira, 1994).

17 Cada folha cotiledonar foi dividida em seis explantes (0,3 cm) por placa de Petri, sendo
18cada tratamento constituído de cinco placas, totalizando 30 explantes, os quais foram colocados
19com a face adaxial em contato com o meio de cultura. Após a inoculação, as placas foram
20seladas com filme plástico de polietileno. Os ápices meristemáticos foram apenas encurtados
21após a esterilização.

22 O meio de cultura utilizado para a neoformação de gemas foi o MS (Murashige &
23Skoog, 1962), suplementado com vitaminas B5 e componentes orgânicos (Gamborg et al.,

11968), 30 g.L⁻¹ de sacarose, 100 mg.L⁻¹ de inositol, 1mg.L⁻¹ de 6-benzilaminopurina (BAP) e
2solidificado com 2,6 mg.L⁻¹ de Phytigel® (Sigma Chemical Company, USA). No ensaio de
3rizogênese foi utilizado o mesmo meio de cultura com a concentração dos sais diluída até a
4metade, e sem fitorreguladores. Os meios de cultura foram preparados por dissolução dos
5componentes em água destilada. O pH foi ajustado para 5,8 com NaOH 0,1N antes da adição
6do Phytigel®. Em seguida, os meios foram autoclavados por 20 minutos à 120°C.
7Posteriormente foi adicionado o glifosato (Roundup®) nas concentrações de 0,0; 0,2; 0,4; 0,6;
80,8; 1,0 mg.L⁻¹ ao meio destinado a neoformação de gemas, distribuindo-se 20 ml por placa de
9Petri. Ao meio destinado à rizogênese foi adicionado glifosato nas concentrações de 0,0; 0,05;
100,1; 0,15; 0,20; 0,30; 0,40 mg.L⁻¹. As concentrações de glufosinato (Finale®), utilizadas sob as
11condições citadas anteriormente, para neoformação de gemas foram 0,0; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 mg.L⁻¹,
12¹, e para rizogênese: 0,0; 0,1; 0,15; 0,20; 0,25 mg.L⁻¹.

13 O material foi mantido em câmara de cultivo em condições controladas de temperatura
14(25±2°C) e de irradiância (9µmol.m².s⁻¹), com fotoperíodo de 16h. O material destinado à
15avaliação da regeneração de gemas permaneceu uma semana no escuro, sendo posteriormente
16transferido para luz, onde foi mantido durante 53 dias. O material utilizado para obtenção da
17rizogênese permaneceu na luz durante 45 dias.

18 O delineamento foi inteiramente casualizado, com seis tratamentos e cinco repetições
19para neoformação de gemas; e sete tratamentos com oito repetições para rizogênese com
20relação ao glifosato. Quanto aos ensaios com glufosinato utilizou-se o mesmo número de
21repetições empregado para o glifosato, porém o número de tratamentos foi igual a cinco para
22ambos os experimentos. Um número maior de repetições foi utilizado nos ensaios de

1rizogênese (glifosato) em função das contaminações microbiológicas elevadas. A diferença de
2concentrações de herbicidas nos experimentos (rizogênese e neoformação de gemas) foi
3adotada considerando o fato da rizogênese ser geralmente um processo mais sensível.

4 Para o ensaio de regeneração de gemas avaliou-se o número médio de explantes com
5gemas adventícias e o número médio de gemas por explante. Para o ensaio de rizogênese foram
6avaliados o número de ápices enraizados, a biomassa de raízes, o comprimento da maior raiz e
7o número de raízes primárias.

8 Os dados foram submetidos à análise de variância (ANOVA) e as médias comparadas
9pelo teste de Tukey a 5% de probabilidade, utilizando-se o programa Estat da UNESP de
10Jaboticabal, SP. As doses responsáveis pela inibição de 100% da organogênese e rizogênese
11foram estimadas através de curvas dose-resposta, obtidas de modelos matemáticos propostos e
12ajustados pelo programa Curve Expert 1.3., um sistema próprio para Windows, onde os dados
13podem ser modelados através de modelos como regressão linear e não linear e interpolação.

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

RESULTADOS E DISCUSSÃO

1
2 As variáveis medidas nos experimentos (neoformação de gemas e rizogênese)
3 apresentaram diferenças significativas na resposta à aplicação das doses de ambos os
4 herbicidas, comprovadas ao nível de 5% de probabilidade pelo teste de Tukey (FIGURAS 1, 2
5 e 3).

6 Observou-se para a organogênese uma tendência de resposta não linear de inibição, com
7 o aumento da concentração do herbicida, sendo o modelo matemático 'Rational function' o que
8 melhor se ajustou aos resultados obtidos com a utilização de glifosato (FIGURA 1A e B), e o
9 quadrático com a aplicação de glufosinato (FIGURA 1C e D).

10 Os resultados indicaram que estes herbicidas são altamente seletivos em baixas
11 concentrações para células de maracujá. A concentração de 0,785 mg.L⁻¹ de glifosato provocou
12 inibição completa da formação de explantes com gemas (FIGURA 1A), assim como
13 0,768 mg.L⁻¹ de glufosinato (FIGURA 1C). Van Boxtel et al. (1997) encontraram concentração
14 superior à primeira (60 mg.L⁻¹ de glifosato) para a inibição da proliferação de calos em tecido
15 de café, variedade *C. canephora* clone 597, advindos de suspensão embriogênica, sendo ainda,
16 que o tecido de café retoma o desenvolvimento de calos na ausência do herbicida, mostrando a
17 necessidade de maiores concentrações deste para uma inibição completa. Quanto ao
18 glufosinato, a concentração estimada é inferior à encontrada por Humara & Ordás (1999) em
19 cotilédones de *Pinus pinea* (1mg.L⁻¹), e bem mais baixa que a determinada por Enríquez-
20 Obregón et al. (1997) para a cana de açúcar (4 mg.L⁻¹).

21

22

23

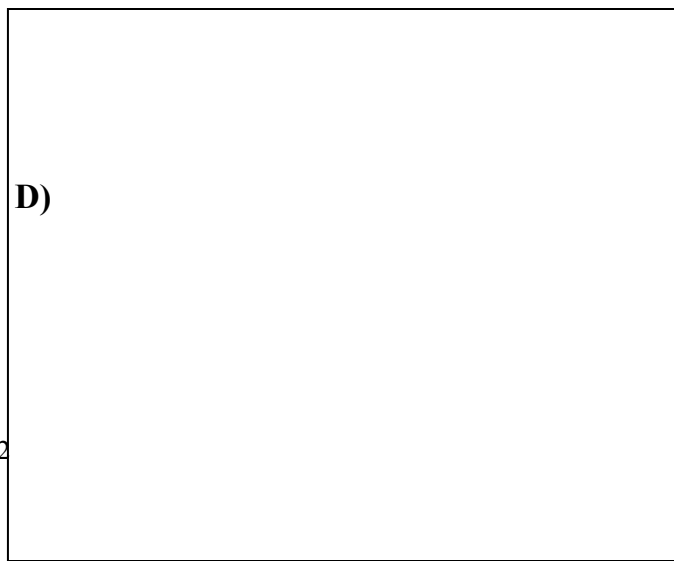
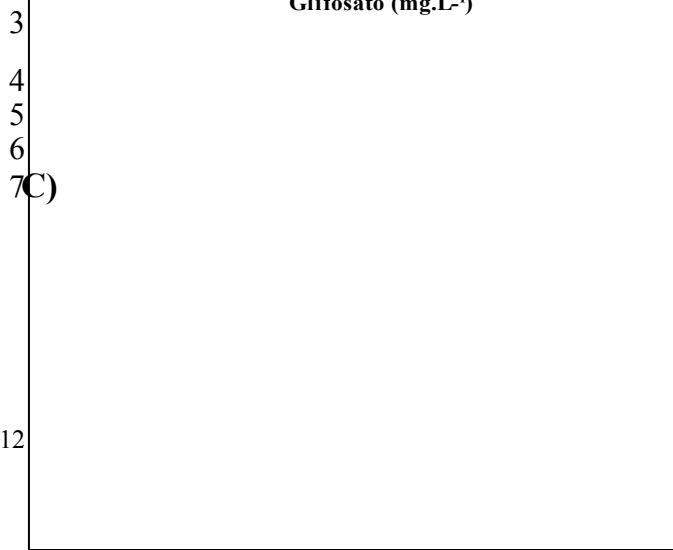
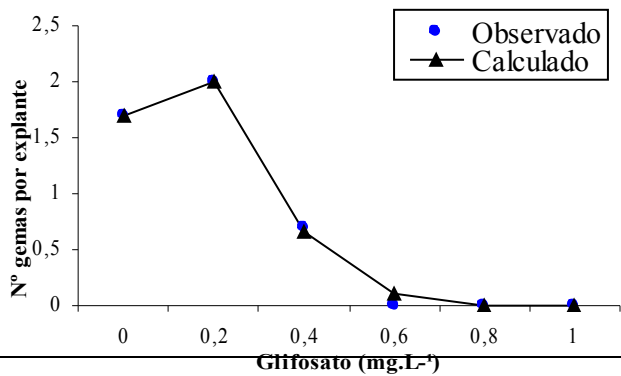
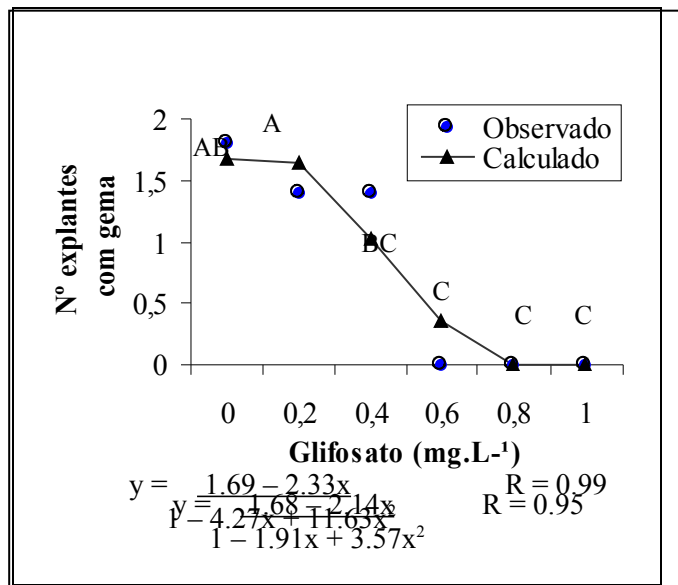
1A)

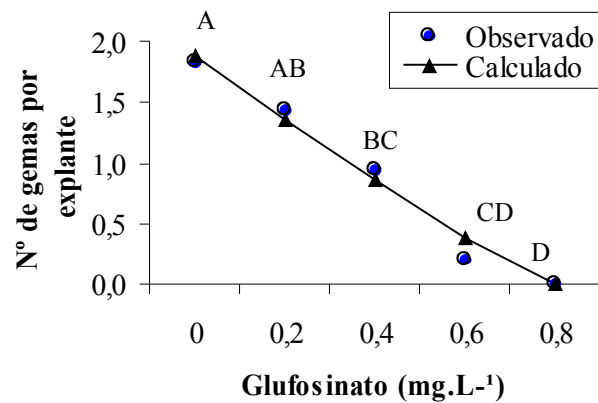
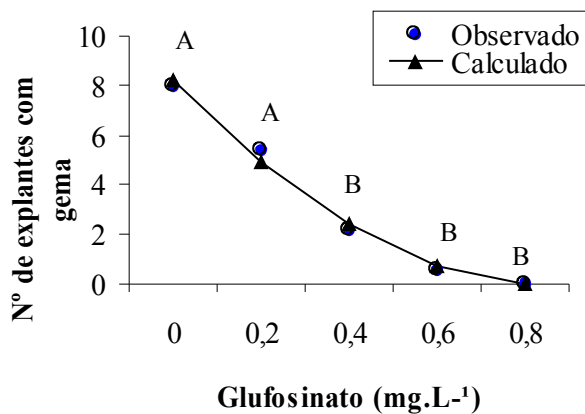
B)

2

A
AB
AB

B
BB





1
2
3

$$y = 8.2 - 18.4x + 10x^2 \quad R = 0.99$$

$$y = 1.89 - 2.69x + 0.29x^2 \quad R = 0.99$$

4 **FIGURA 1.** Sensibilidade do maracujazeiro amarelo na fase organogênica ao herbicida glifosato (A e
5 B), e ao herbicida glufosinato (C e D). A e C: número médio de explantes com gema; B e
6 D: número médio de gemas por explante, em função da concentração dos respectivos
7 herbicidas (mg.L⁻¹). As letras sobre a média das variáveis se referem ao resultado do teste
8 de Tukey (5%).

9

10 Na rizogênese, mediante aplicação de glifosato, o número de ápices enraizados e o
11 número de raízes primárias apresentaram uma tendência de resposta quadrática com o aumento
12 da concentração do herbicida (FIGURA 2 A e B). Já as variáveis comprimento da maior raiz e
13 biomassa de raízes foram melhor ajustadas pelo modelo matemático polinomial de 3º grau
14 (FIGURA 2 C e D), assim como todas as variáveis do experimento de rizogênese com a
15 aplicação de glufosinato (FIGURA 3). A total inibição do enraizamento dos ápices foi estimada
16 na concentração de 0,404 mg.L⁻¹ de glifosato, e 0,249 mg.L⁻¹ de glufosinato. Sendo esta última
17 também encontrada para o comprimento da maior raiz quando se utilizou glufosinato.

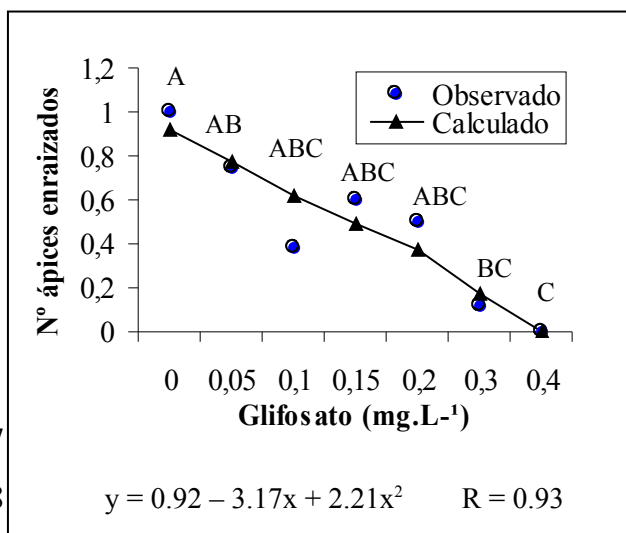
18 Em concentrações inferiores a estas encontradas, tanto o desenvolvimento das gemas
19 quanto o enraizamento ocorreram normalmente.

1 Estes resultados podem ser usados no desenvolvimento de plantas de maracujá
 2 geneticamente resistentes ao herbicida, que já demonstraram ser estáveis na sua descendência
 3 no caso do tabaco (Jones et al., 1996). Segundo Burnside (1992), estas plantas podem estimular
 4 o uso de herbicidas em culturas menos expressivas, como é o caso do maracujá, que são
 5 ignoradas atualmente pelo custo do desenvolvimento do herbicida e seu limitado potencial
 6 comercial.

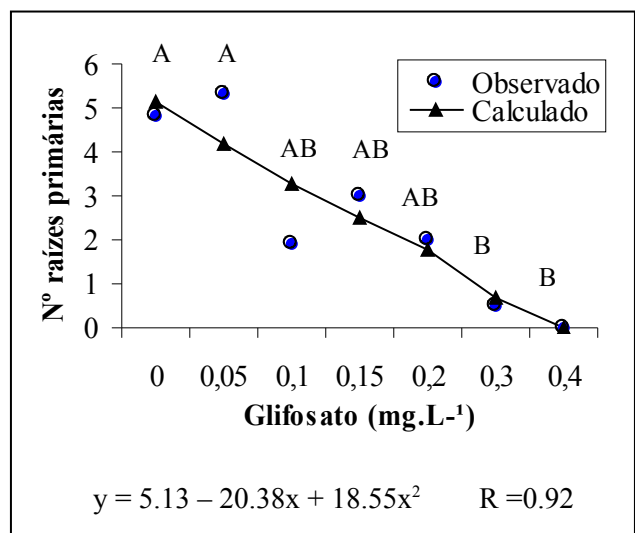
7 Outras estratégias de uso a serem consideradas são a seleção *in vitro* de células
 8 resistentes ao herbicida, como o observado por Escorial et al. (1996) na cevada, nos ensaios
 9 para obtenção de resistência cruzada em beterraba açucareira (Hart et al., 1992), ou ainda a
 10 introdução do gene que determina produção de EPSPS (enzima 5-enolpiruvilshiquimato-3-
 11 fosfato sintase) insensível a este herbicida em diversas culturas, incluindo soja e canola,
 12 obtendo indivíduos altamente resistentes (Almeida & Ulbrich, 1999).

13 As condições hoje estabelecidas para o cultivo *in vitro* e a transformação gênica do
 14 maracujazeiro podem contribuir para a obtenção de novos cultivares com genes de interesse
 15 agronômico, beneficiando assim a expansão da cultura no país (Lima et al., 2000).

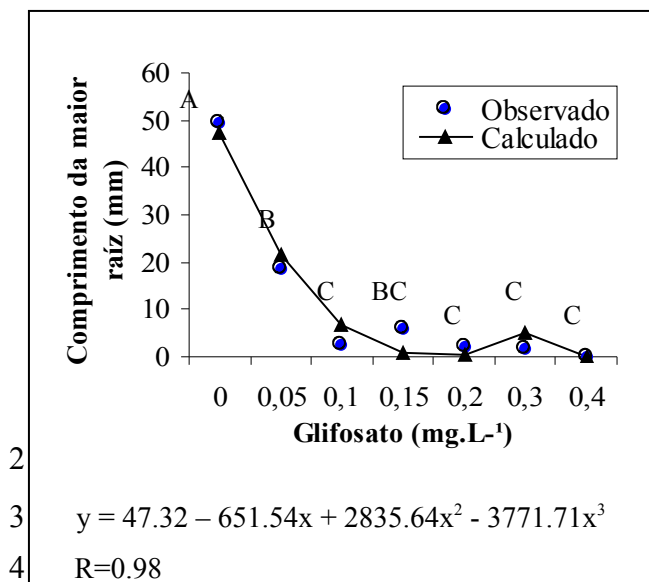
16A)



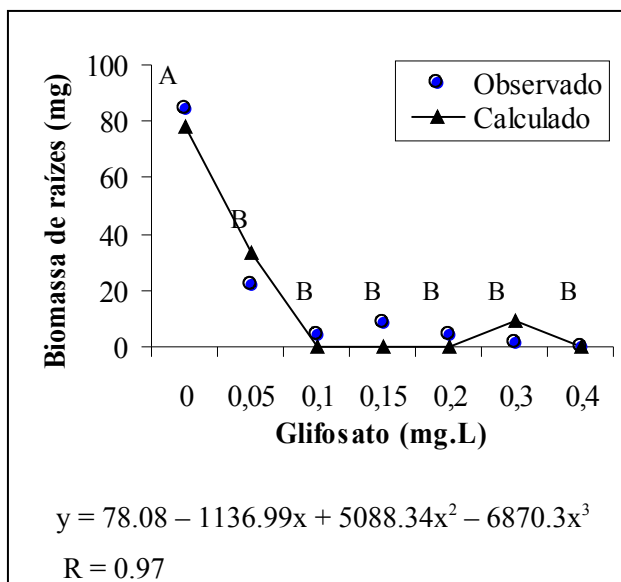
B)



1C)



D)

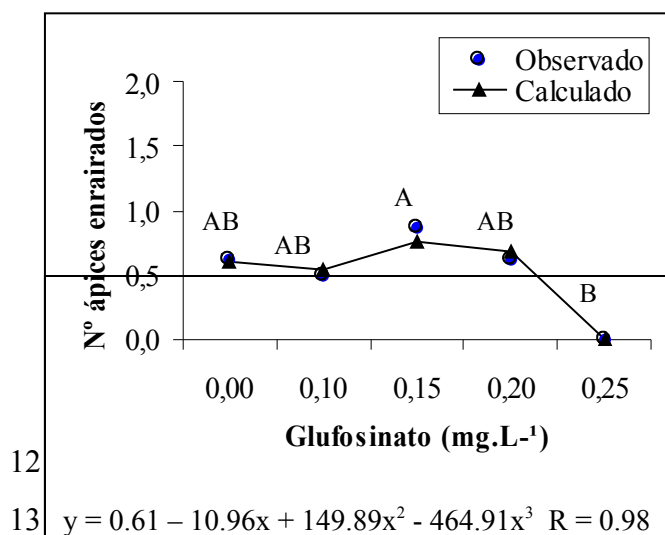


5 **FIGURA 2.** Sensibilidade do maracujazeiro amarelo na fase rizogênica ao herbicida glifosato.

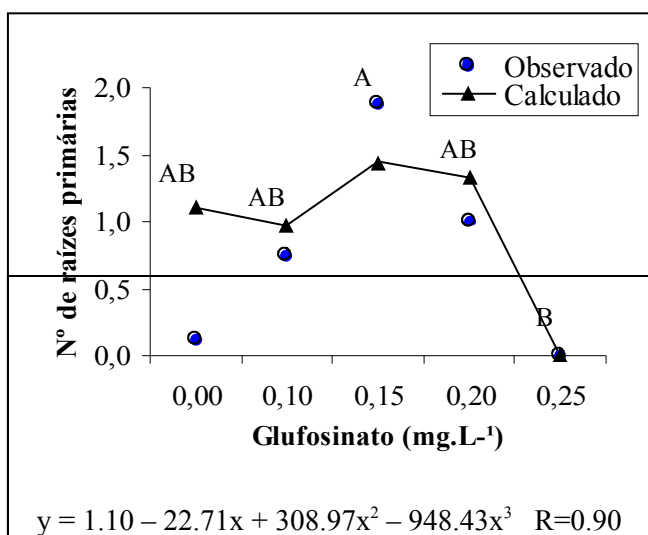
6 A) Número de ápices enraizados; B) Número de raízes primárias; C) Comprimento da
 7 maior raiz (mm) e D) Biomassa de raízes (mg), em função da concentração de glifosato
 8 (mg.L⁻¹). As letras sobre a média das variáveis se referem ao resultado do teste de Tukey
 9 (5%).

10

11A)



B)

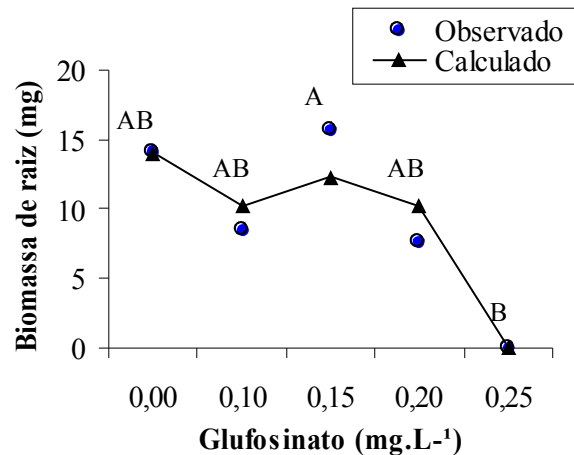
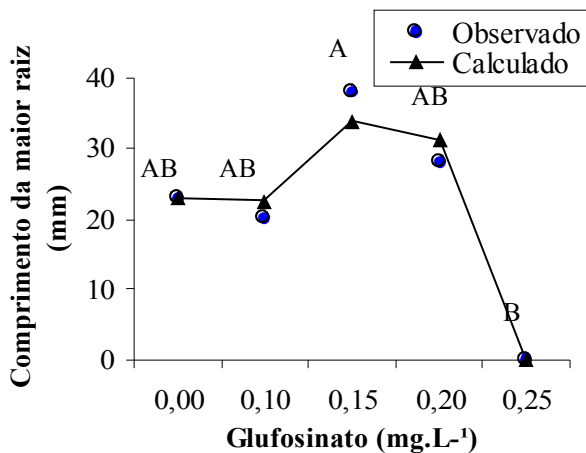


14 C)

15

D)

15



1

2 $y = 22.9 - 478.42x + 6869.98x^2 - 21346.42x^3$

3 $R=0.98$

4

$y = 13.95 - 186.65x + 2146.85x^2 - 6537.61x^3$

$R=0.93$

5 **FIGURA 3.** Sensibilidade do maracujazeiro amarelo na fase rizogênica ao herbicida glufosinato. A)
 6 Número de ápices enraizados; B) Número de raízes primarias; C) Comprimento da maior
 7 raiz (mm) e D) Biomassa de raízes (mg), em função da concentração de glufosinato
 8 (mg.L⁻¹). As letras sobre a média das variáveis se referem ao resultado do teste de Tukey
 9 (5%).

10

11

12

13

CONCLUSÃO

14 A análise dos resultados mostrou que as concentrações de 0,785mg.L⁻¹ de glifosato e
 15 150,768mg.L⁻¹ de glufosinato inibiram a formação de brotos, e que as concentrações de
 16 160,404 mg.L⁻¹ e 0,249 mg.L⁻¹ respectivamente inibiram o enraizamento. Essas concentrações
 17 servem de base para seleção de plantas resistentes, em futuros trabalhos de transferência gênica
 18 no maracujá amarelo.

19

20 REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

21

1 ALMEIDA, J. C. V. de; ULBRICH, A. V. Resistência aos herbicidas. In:
2 MONTALVÁN, R. & DESTRO, D. (Ed.). **Melhoramento genético de plantas**.
3 Londrina: UEL, 1999, cap. 36, p.713-730.

4
5 BELLINDER, R. R.; HATZIOS, K.K.; WILSON, H.P. Mode of action investigations
6 with the herbicides HOE- 39866 and SC-0224¹. **Weed Science**, v.33, p.779-785,
7 1985.

8
9 BEVAN, M.; FLAVELL, R.; CHILTON, M. D. A chimaeric antibiotic resistance
10 marker gene as a selectable marker for plant cell transformation. **Nature**, v.304,
11 p.184-187, 1983.

12
13 BURNSIDE, O. C. Rationale for developing herbicide-resistant crops. **Weed**
14 **Technology**, v.6, p.621-625, 1992.

15
16
17 DE BLOCK, M.; BOTTERMAN, J.; VANDEWIELE, M.; DOCKX, J.; THOEN, C.;
18 GOSSELÉ,V.; RAO MOVVA, N.; THOMPSON, C.; VAN MONTAGU, M.;
19 LEEMANS, J. Engineering herbicide resistance in plants by expression of a
20 detoxifying enzyme. **Embo Journal**, v.6, p.2513-2518, 1987.

21
22 DEVINE, M.D.; DUKE S. O.; FEDTKE C. **Physiology of herbicide action**. New
23 Jersey: PTR Prentice Hall, Englewood Cliffs, 1993. 439p.

24
25 DORNELAS, M. C.; VIEIRA, M.L.C. Plant regeneration from protoplast cultures of
26 *Passiflora edulis* var. *flavicarpa* Deg., *P. amethystina* Mikan and *P. cincinnata* Mast.
27 **Plant Cell Reports**, v.13, p103-106, 1993.

28
29 DORNELAS, M. C.; VIEIRA, M.L.C. Tissue culture studies on species of *Passiflora*.
30 **Plant Cell, Tissue and Organ Culture**, v.36, p.211-217, 1994.

1
2 DROGE, W.; BROER, I.; PUHLER, A. Transgenic plants containing the
3 phosphinothricin-*N*-acetyltransferase gene metabolize the herbicide L-
4 phosphinothricin (glufosinate) differently from untransformed plants. **Planta**, v.187,
5 p.142-151, 1992.

6
7 D'UTRA VAZ, F. B., SANTOS, A. V. P. dos, MANDERS, G.; COCKING, E. C.;
8 DAVEY, M. R.; POWER, J. B. Plant regeneration from leaf mesophyll protoplasts
9 of the tropical woody plant, passionfruit (*Passiflora edulis* fv. flavicarpa Degener):
10 the importance of the antibiotic cefotaxime in the culture medium. **Plant Cell**
11 **Reports**, v. 12, p.220-225, 1993.

12
13 ENRÍQUEZ-OBREGON, G.A; VÁSQUEZ-PADRÓN, R.I.; PIETRO-SAMSÓNOV,
14 D.L.; PÉREZ, M.; SELMAN-HOUSEIN, G. Genetic transformation of sugarcane by
15 *A. tumefaciens* using antioxidant compounds. **Biotecnología Aplicada**, v.14, p.169-
16 174, 1997.

17 ESCORIAL, M.C.; SIXTO, H.; GARCÍA-BAUDIN, J. M.; CHUECA, M.C. In vitro
18 culture selection increases glyphosate tolerance in barley. **Plant Cell, Tissue and**
19 **Organ Culture**, v.46, p.179-186, 1996.

20
21 FNP. **Consulta & Comércio**. Agriannual 2002: anuário estatístico da agricultura
22 brasileira. São Paulo 2002. 536p.

23
24 GAMBORG, O. L; MILLER, R. A.; OJIMA, K. Nutrient requirement of suspension
25 cultures os soybean root cells. **Experimental Cell Research**, v.50, p.151-158, 1968.

26
27 HART, S.E.; SAUNDERS, J.W.; PENNER, D. Chlorsulfuron-resistant sugarbeet: cross-
28 resistance and physiological basis of resistance. **Weed Science**, v.40, p.378-383,
29 1992.

1 HUMARA, J.M.; ORDÁS, R. J. The toxicity of antibiotics and herbicides on *in vitro*
2 adventitious shoot formation on *Pinus pinea* L. cotyledons. **In Vitro Cellular**
3 **Developmental Biology Plant**, v.35, p.339-343, 1999.

4
5 JONES, J.D.; GOLDSBROUGH, P.B.; WELLER, S.C. Stability and expression of
6 amplified EPSPS genes in glyphosate resistant tobacco cells and plantlets. **Plant**
7 **Cell Reports**, v.15, p.431-436, 1996.

8
9 KAWATA, K.; USHIDA, C.; KAWAI, F.; KANAMORI, M.; KURIYAMA, A.
10 Micropropagation of passionfruit from subcultured multiple shoot primordia.
11 **Journal of Plant Physiology**, v. 147, p.281-284, 1995.

12
13 LIMA, D. M. de; GOLOMBIESKY, E. R.; AYUB, R. A. Aplicação de técnicas de
14 biotecnologia à cultura e melhoramento do maracujazeiro. **Ciência Rural**, v.30, n.2,
15 p.359 – 363, 2000.

16 MURASHIGE, T.; SKOOG, F. A revised medium for rapid growth and bioassays with
17 tobacco tissue cultures. **Physiologia Plantarum**, v.15, p.473-497, 1962.

18
19 NAP, J.P.; BIJOVOET, J.; STIEKEMA, W. Biosafety of kanamycin-resistant transgenic
20 plants. **Transgenic Research**, v.1, p.239-249, 1992.

21
22 OCHMAN, H. & WILSON, A. C. Evolutionary history of enteric bacteria. In:
23 NEIDHARDT, F. C. *Escherichia coli* and *Salmonella typhimurium*: cellular and
24 molecular biology. **DC: American Society for Microbiology**, v.2, p.1649-1654,
25 1987.

26
27 STRAUCH, E.; WOHLLEBEN, W.; PUHLER, A. Cloning of the phosphinothricin N-
28 acetyltransferase gene from *Streptomyces viridochromogenes* TII 494 and its
29 expression in *Streptomyces lividans* and *Escherichia coli*. **Gene**, v.63, p.65-74,
30 1988.

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23.
24
25
26
27
28
29
30

THOMPSON, C. J.; RAO MOVVA N.;TIZARD R.; CHAMERI R.; DAVIES J. E.;
LAUWEREYS M.; BOTTERMAN J. Characterization of the herbicide-resistant *bar*
gene from *Streptomyces hygrosopicus*. **Embo Journal**, v.6, p.2519-2523, 1987.

VAN BOXTEL, J.; ESKES, A.; BERTHOULY, M. Glufosinate as an efficient inhibitor
of callus proliferation in coffee tissue. **In Vitro Cellular Developmental Biology
Plant**, v.33, p.6-12, 1997.

VANDERPLANK, J. **Passion Flowers**. London: Cambridge Press, 1996. 224p.

WILMINK, A.; DONS, J. J. L. Selective agents and markers genes for use in
transformation of monocotyledonous plants. **Plant Molecular Biology Reporter**,
v.11, p.165-185, 1993.

WOHLLEBEN, W.; AMOLD, W.; BROER, T.; HILLIMANN, D.; STRAUCH, E.;
PIIHLER, A. Nucleotide sequence of the phosphinothricin-N-acetyltransferase gene
from *Streptomyces viridochromogenes* Tii 494 and its expression in *Nicotiana
tabacum*. **Gene**, v.70, p.25-37, 1988.

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31

