



INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

TENTO PROJEKT JE SPOLUFINANCOVÁN EVROPSKÝM SOCIÁLNÍM FONDEM
A STÁTNÍM ROZPOČTEM ČESKÉ REPUBLIKY

Jméno:

Datum:

Téma 02: Životaschopnost (vitalita) pylu a metody její detekce

Životaschopnost pylu je jedním z hlavních faktorů, které rozhodují o úspěšnosti oplození. Byla popsána řada metod, které testují životaschopnost pylu **přímo** = klíčení pylu *in vitro* na umělých médiích nebo **nepřímo** = barvením pylových zrn. Důležitými faktory klíčivosti pylu je kromě složení média teplota, pH, relativní vlhkost vzduchu, zralost pylu i hustota suspenze.

Materiál: květy tradeskancie (*Tradescantia pallia* (Rose) D.R.Hunt, syn. *Setcreasea purpurea* Rose), streptokarus, brambořík, kopřívka, ibišek

suchý pyl dýně (*Cucurbita pepo* L.), lilie (*Lilium* hybr.), borovice (*Pinus sylvestris* L.), apod.

médium pro klíčení pylových zrn (Brewbaker *et al.* 1964): **100 ml**

10% sacharosa	10 g
H ₃ BO ₃	10 mg
Ca(NO ₃) ₂ · 4 H ₂ O	30 mg
MgSO ₄ · 7 H ₂ O	20 mg
KNO ₃	10 mg

Úprava médií: kromě 10% sacharózy, vytvoříme variantu bez sacharózy, s 10% sacharózou bez kys. Borité a jednu variantu v destilované vodě.

médium pro klíčení pylových zrn (Boavida *et al.* McCormick 2007): **100 ml**

10% sacharosa	10 g
H ₃ BO ₃	10 mg (1,6 mM)
CaCl ₂ · 2H ₂ O	73,5 mg (5 mM)
MgSO ₄ · 7H ₂ O	24,6 mg (1 mM)
KCl	37,2 mg (5 mM)
1,5% low-melting agarose	1,5 g
	pH 7,5

Alexandrova barvící směs pro diferenciální barvení pylu (Alexander 1969)

95% ethanol	10 ml
malachitová zeleň	10 mg
destilovaná voda	50 ml
glycerol	25 ml
fenol	5 g
chloralhydrát	5 g
kyselý fuchsin	50 mg
oranž G	5 mg
ledová kys. octová	1 - 4 ml

A. Diferenciální barvení pylu

Postup I.:

1. Na podložní sklo nakápneme několik kapek Alexanderovy barvící směsi.
2. Do kapky barviva naprášíme pylová zrna a přikryjeme krycím sklem.
3. Po několika minutách vyhodnotíme zbarvení pylových zrn.

Poznámka 1 : Vzhledem k tomu, že chloralhydrát a fenol jsou na seznamu nebezpečných chemických látek a vyžadují speciální bezpečnostní zacházení i likvidaci odpadu, testovali Peterson *et al.* (2010) použití barvící směsi s vynecháním těchto látek a zjistili, že výsledky jsou víceméně srovnatelné s původní metodou Alexandra (Alexander 1969). Ke zlepšení penetrace barviva autoři navrhují použití Carnoyovy fixáže a zahřátí preparátu při barvení.

Upravená barvící směs bez toxicích látek (Peterson *et al.* 2010)

95% ethanol	10 ml
malachitová zeleň	
destilovaná voda	50 ml
glycerol	25 ml
kyselý fuchsín	
oranž G	0,5 ml 1% vodného roztoku
ledová kys. octová	4 ml
+ destilovaná voda	4,5 ml = celkový objem směsi 100 ml

Postup II.: (Peterson *et al.* 2010):

1. Fixace poupat nebo izolovaných prašníků v Carnoyově fixační směsi alespoň 2 hod. Ve fixáži je možno skladovat materiál až 12 měsíců.
2. Umístění prašníku na podložní sklo a odsátí fixáže.
3. Přidání 2 – 4 kapek barvící směsi.
4. Zahrátí skla protažením nad plamenem kahanu téměř k varu – zlepšuje se penetrace barviva dovnitř pylových zrn.
5. Přikrytí krycím sklem a jeho jemné přitlačení zajistí srovnání pylových zrn do jedné roviny.

Výsledek:

Dobře vyvinutá pylová zrna jsou zbarvena červeně, abortovaná pylová zrna jsou zelená.

Hodnocení:

Zjistíme poměr vyvinutých a abortovaných pylových zrn.

Poznámka 2: Histologické barvení pylových zrn může vitalitu pylu nadhodnocovat, přesnější bývají histochemické metody detekující aktivitu proteinů, např. hydrolytických enzymů (pro esterázy je substrátem fluorescein diacetát, FDA) nebo oxidačně-redukčních enzymů (pro dehydrogenázy je substrátem trifenyltetrazolium chlorid, TTC, který váže vodík uvolněný dehydrogenázami za tvorby červeného reakčního produktu formazanu).

B. Testování klíčivosti pylu *in vitro*

I. Postup:

1. Na podložní sklo naneseme kapku média (Brewbaker and Kwack 1964), do které naprášíme testovaná pylová zrna.
2. Inkubaci provádíme ve vlhké komůrce metodou stojící nebo visící kapky.
3. Po 30 min. intervalech kontrolujeme četnost klíčících pylových zrn a délku pylových láček.

Hodnocení:

Vyhodnotíme rychlosť klíčenja pylu v rôznych médiach a četnosť klíčiacich pylových zrn u predložených vzorkov. V závrateľne okomentujte získané výsledky.

II. Postup:

1. Vytvořit rámeček pomocí PAP pera.
2. Rozebraté inkubačné médium s agarosou nebo agarem (Boavida et McCormick 2007) napietovať na podložní sklo, na jedno sklo mělo by stačit 500 – 750 µl.
3. Nechat zatuhnout médium v polštárek.
4. Naprášit pyl na povrch média (nebo vytřepat pyl z otevřených květů do media bez agarosy v 1 ml mikrozkumavce, po krátké jemné centrifugaci nebo sedimentaci, odpipetování pylového peletu a přenesení na polštárek - "výsev" pylu je tak mnohem rovnomernejší a celková klíčivost se více blíží skutečnosti - při nepravidelném chomáčovitém výsevu více klíčí zrna ve skupinách než samostatně).
5. Vložení skla do vlhké komůrky (uzavíratelná plastová nebo skleněná krabička vypodložená mokrým filtračním papírem) na špejle, aby voda nevzlínala na polštárek.
6. Inkubace v termostatu na 25°, **kultivace ve tmě, ON.**

Literatura:

- Alexander M. P. (1969): Differential staining of aborted and nonaborted pollen. - Stain Technol., 44: 117-22.
- Brewbaker J. L. and Kwack B. H. (1964): The Calcium Ion and Substances Influencing Pollen Growth. In: "Pollen Physiology and Fertilization", Linskens, H. F. (Ed.). North Holland, Amsterdam, pp. 143–151.
- Boavida, L.C. and McCormick, S. (2007): Temperature as a determinant factor for increased and reproducible *in vitro* pollen germination in *Arabidopsis thaliana*. - Plant J. 52: 570-582.
- Peterson R., Slovin J.P., Chen Ch. (2010): A simplified method for differential staining of aborted and non-aborted pollen grains. - International J. Plant Biol. 2010; 1:e13 doi:10.4081/ib.2010.e13
- Williams J. H. (2012): The evolution of pollen germination timing in flowering plants: *Austrobaileya scandens* (*Austrobaileyaceae*). - AoB PLANTS 2012: pls010; doi:10.1093/aobpla/pls010, available online at www.aobplants.oxfordjournals.org