Zeitschrift: Veröffentlichungen des Geobotanischen Institutes der Eidg. Tech.

Hochschule, Stiftung Rübel, in Zürich

Herausgeber: Geobotanisches Institut, Stiftung Rübel (Zürich)

Band: 112 (1993)

Artikel: Kryokonservierung von "Lemnaceae" = Cryopreservation of

"Lemnaceae"

Autor: Sauter, Peter Richard Kapitel: Zusammenfassung

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-308976

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 19.11.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

ZUSAMMENFASSUNG

Ziel dieser Arbeit war die Entwicklung einer Kryokonservierungsmethode für Lemnaceae (Wasserlinsen), damit zukünftig ganze Sammlungen ohne grossen Zeit- und Arbeitsaufwand lebend aufbewahrt werden können. Von den weltweit 34 bekannten Arten wurden deren 24 in die Untersuchungen miteinbezogen. Getestet wurden im allgemeinen vegetative, aus einem oder mehreren Gliedern bestehende Pflanzen. Wenige Zusatzexperimente wurden mit Turionen von Spirodela polyrrhiza und Samen von Lemna aequinoctialis durchgeführt. Sofern nichts weiter bemerkt wird, beziehen sich die hier aufgeführten Beobachtungen immer auf ganze Pflanzen.

Bei sämtlichen 16 Arten der Gattungen Spirodela und Lemna wurden nach dem Auftauen lebende Exemplare festgestellt, die weiterkultiviert und vermehrt werden konnten. Bei Spirodela polyrrhiza gelang dies allerdings nur bei einem Vorversuch, und dieses Resultat war seither nicht mehr reproduzierbar. Die Gefrierresistenz der einzelnen Arten ist sehr unterschiedlich. Ähnliches gilt für die Stämme innerhalb einer Art. Es besteht keine Korrelation zwischen der Überlebensrate und der geographischen Herkunft der Pflanzen.

Glieder, Wurzeln und aus den Gliedtaschen herausragende Teile der Tochterglieder werden bereits durch die Zugabe der benötigten Gefrierschutzmittel oder deren Entfernung abgetötet. Die Gliedtaschen scheinen für die Lemnaceae-Kryokonservierung eine sehr wichtige Rolle zu spielen, indem sie jene Gewebeteile, die sich in den Taschen befinden vor einem Osmoschock bewahren, vermutlich, weil nur ein allmähliches Eindringen der dazugegebenen Flüssigkeit in die Taschen stattfindet. Für die eigentliche Kryokonservierung stehen somit lediglich noch Knospen und junge Tochterglieder zur Verfügung, aber die Regeneration zu neuen Individuen erfordert bei Lemnaceae, im Gegensatz zu den meisten anderen Blütenpflanzen, keine speziellen Zuchtbedingungen. Die mit Lemnaceae gemachten Feststellungen stimmen gut mit den Erfahrungen der Pflanzenkryobiologie überein, da bisher praktisch ausschliesslich junges, teilungsfähiges Gewebe meristematischer Herkunft erfolgreich tiefgefroren werden konnte. Die überlebenden Knospen sind teilweise ebenfalls geschädigt. Dies zeigt sich darin, dass nicht alle nach dem Auftauen noch lebenden Knospen auswachsen. Weiter können kallusförmige Gebilde und sukkulente Pflanzen auftreten, die in vielen Fällen für eine Weiterkultivierung unbrauchbar sind. Leicht geschädigte Exemplare neigen bei gewissen Arten zur Produktion von Anthozyanen. Ein verhältnismässig spätes Auswachsen nach dem Auftauen lässt vermuten, dass viele Knospen eine Regenerationsphase benötigen.

Voraussetzung für eine erfolgreiche Kryokonservierung der Lemnaceae ist, dass die Pflanzen vor dem Einfrieren durch das Gefrierschutzmittel entwässert werden und die Gefrierschutzlösung während dem Kühlvorgang vitrifiziert. Beim Auftauen kann teilweise eine geringe Kristallbildung toleriert werden. Glyzerin ist das einzige der getesteten Gefrierschutzmittel, das in Konzentrationen um 50 Vol. % diese Anforderungen erfüllt und zumindest für die Lemnoideae-Arten verhältnismässig untoxisch ist. Die Kühlrate muss allerdings mindestens -3°C/Min. betragen und die Proben müssen im 30°C-Wasserbad rasch aufgetaut werden. Lemna minor, die mit Abstand gefrierresistenteste Art, kann mit 50 Vol.% Glyzerin sehr gut lebend kryokonserviert werden und eine markante Steigerung der Überlebensrate scheint kaum möglich zu sein. Bei sämtlichen anderen Lemnoideae-Arten empfiehlt es sich, auch während dem Auftauen jegliches Kristallwachstum zu verhindern. Dies kann entweder durch ultrarasches Einfrieren und Auftauen der sich in einem 50 Vol. % Glyzerintropfen befindenden Pflanzen erreicht werden, oder aber durch eine Erhöhung der Glyzerinkonzentration auf 60 Vol.%, bei gleichzeitiger Verkürzung der Dehydrationsphase. Ob Glyzerin eine rein äusserliche Gefrierschutzwirkung besitzt oder ob diese Substanz in die Zellen einzudringen vermag, konnte nicht festgestellt werden.

Für die Überlebensrate der Pflanzen ist die Art der Kultivierung vor und nach der Kryo-

konservierung ebenfalls wichtig. Besonders gut eignen sich auf Agarnährmedien gehaltene Pflanzen. Die Erhöhung der Gefrierresistenz durch eine nitratreiche Ernährung lässt vermuten, dass viele Arten Proteine produzieren, die wahrscheinlich durch Nukleationshemmung des Zellsafts und/oder Membranstabilisierung Schutz vor Gefrierschäden bieten. Nach dem Auftauen ist darauf zu achten, dass den Pflanzen Zucker (Saccharose) zur Verfügung steht, der für die Regeneration der Knospen von Bedeutung ist. Insbesondere wenig gefrierresistente Arten können sich in einer zuckerfreien Nährlösung nicht weiter entwickeln, und die Knospen sterben mit der Zeit ab. Die Überlebensrate wird ebenfalls durch das Kulturalter beeinflusst. Aus jungen und sehr alten Kulturen stammende Pflanzen zeigen eine verminderte Gefrierresistenz.

Samen von Lemnaceae weisen einen vergleichsweise hohen Wassergehalt auf, und die verwendeten Lemna aequinoctialis-Samen konnten nur dank vorangegangener Lufttrocknung erfolgreich kryokonserviert werden. Die Gefrierschutzmittelkonzentration war bedeutend tiefer, als sie für ganze Pflanzen benötigt wird, und die Lösung kristallisierte bereits während dem Kühlen aus. Bei Einfrierexperimenten mit Turionen von Spirodela polyrrhiza gelangen keine positive Resultate.

Die Kryokonservierung ist als Lagermethode für die Unterfamilie Lemnoideae grundsätzlich geeignet. Die folgenden acht Arten können in flüssigem Stickstoff bedenkenlos aufbewahrt werden: Spirodela punctata, Lemna gibba, Lemna disperma, Lemna minor, Lemna japonica, Lemna obscura, Lemna ecuadoriensis und Lemna turionifera. Für die restlichen Lemnoideae-Arten, ausser Spirodela polyrrhiza, ist eine Flüssig-Stickstofflagerung ebenfalls möglich, sofern eine genügend grosse Stückzahl eingefroren wird. Allerdings sollte bei diesen Arten vorerst jeder Stamm überprüft werden, ob zumindest eine geringe Gefrierresistenz vorhanden ist. Aus der erfolgreichen Kryokonservierung von Lemna minor über einen Zeitraum von 21 Monaten kann geschlossen werden, dass kein Vitalitätsverlust während einer Langzeitlagerung zu befürchten ist. Die erarbeitete Kryokonservierungsmethode kann bei Wolffia- und Wolffiella-Arten, die sehr sensibel auf osmotische Änderungen reagieren, nicht angewandt werden.

SUMMARY

The aim of the present work was to develop a cryopreservation method for *Lemnaceae* (duckweeds), so that whole collections can be stored without great expense of time and work in the future. Of the 34 world-wide known species, 24 were involved in these investigations. Generally vegetative plants of one to several fronds were tested. In addition a few experiments were conducted with turions of *Spirodela polyrrhiza* and seed of *Lemna aequinoctialis*. Unless stated otherwise, the present observations belong always to whole plants.

After thawing living specimens were obtained by all 16 species of the genera *Spirodela* and *Lemna*, which could be cultivated further on and multiplied. But with *Spirodela poly-rrhiza* only one pre-experiment was successful, and since then this result was irreproducible. The freezing resistance of each species is very different. This establishment applies also to clones of one species. There is no noticeable correlation of geographical origin of the plants and survival rate.

Fronds, roots, and parts of daughter fronds, which are outside of the pouches, are killed by the addition of the cryoprotectant or by its removal. The pouches seems to play a very important role to the *Lemnaceae* cryopreservation by keeping those parts of tissue, which are inside the pouches, from osmotic shock, supposedly due to the slow penetration of the fluid added into these pouches. Thus buds and young daughter fronds are exclusively available for the actual cryopreservation, but regeneration to new individuals requires no special culture conditions for *Lemnaceae*, in contrast to most other flowering plants. The