

เอ็มบริโอของไก่ที่ฉีดวัคซีนเกิดแคลลัสได้ภายในเวลา 8 สัปดาห์หลังจากเพาะเลี้ยงบนอาหารสูตร MS-CAP ที่มี 2,4-D 3 มก/ล หรือ NAA 30 มก/ล ร่วมกับ ผงถ่าน 0.5 ก/ล และบนอาหารสูตร Y3 ที่มี 2,4-D 2 มก/ล แคลลัสอายุ 8 สัปดาห์มีการเจริญเติบโตดีที่สุดที่สูตรอาหาร MS-P ที่มี 2,4-D 0.5 มก/ล

แคลลัสที่ชักนำได้จากอาหารสูตร Y3 ที่มี 2,4-D 2 มก/ล เจริญเป็นเอ็มบริโออยู่ดีเมื่อวางเลี้ยงบนอาหารสูตร MS-P ที่มี 2,4-D 0.5 มก/ล และมีการพัฒนาเป็นต้นกล้าบาล์มน้ำมันที่สมบูรณ์ เมื่อย้ายเลี้ยงเอ็มบริโออยู่ดีบนอาหารสูตร MS-CAP ที่มีผงถ่าน 0.5 ก/ล แต่ไม่มีสารควบคุมการเจริญเติบโตของพืช และย้ายไปเลี้ยงบนอาหารสูตรเดิมแต่เติม 2,4-D 0.1 มก/ล ร่วมกับ BA 2.5 มก/ล ตามลำดับ ส่วนแคลลัสที่ชักนำได้จากอาหารสูตร MS-CAP ที่มีผงถ่าน 0.5 ก/ล ร่วมกับ NAA 30 มก/ล เจริญเป็นเอ็มบริโออยู่ดีเมื่อเพาะเลี้ยงแคลลัสบนอาหารสูตรเดิมแต่เพิ่มความเข้มข้น NAA เป็น 70 มก/ล และเจริญเป็นต้นกล้าบาล์มน้ำมันที่สมบูรณ์ เมื่อย้ายเลี้ยงเอ็มบริโออยู่ดีบนอาหารสูตรเดิมที่แทนที่ NAA ด้วย 2,4-D 0.1 มก/ล ร่วมกับ BA 2.5 มก/ล เอ็มบริโออยู่ดีมีการเพิ่มปริมาณบนอาหารสูตรที่ใช้ชักนำพืชต้นใหม่ทั้งที่มีและไม่มีสารควบคุมการเจริญเติบโตของพืชทุกสูตร ยกเว้นอาหารสูตรที่เติม NAA 20 มก/ล ต้นกล้าบาล์มน้ำมันที่ และ 2,4-D 0.1 มก/ล ร่วมกับ BA 2.5 มก/ล และเมื่อย้ายเลี้ยงต้นกล้าบาล์มน้ำมันที่สมบูรณ์บนเวอร์มิคูไลต์ในสภาพปลอดเชื้อ และสภาพปกติ นานอย่างละ 8 สัปดาห์ตามลำดับ แล้วย้ายปลูกลงดินพบว่าต้นกล้าบาล์มน้ำมันมีอัตราการรอด 100 เปอร์เซ็นต์

แคลลัสบริเวณปลายด้านส่วนเหนือใบเลี้ยง และบริเวณใกล้เคียงมีกำเนิดจากเซลล์ในชั้นสับเอพิเดอมิส เป็นแคลลัสที่ประกอบด้วยเซลล์เกาะกันหลวมๆ ส่วนแคลลัสที่เกิดบริเวณปลายสุดใบเลี้ยงมีกำเนิดจากเซลล์พาเรนาไคมาชั้นในๆ และเป็นแคลลัสที่ประกอบด้วยเซลล์อัดตัวกันแน่น เอ็มบริโออยู่ดีเกิดจากเซลล์เดี่ยวในชั้นเอพิเดอมิสและชั้นสับเอพิเดอมิสของแคลลัสที่มีลักษณะเกาะกันหลวมๆ โดยเซลล์เดี่ยวนี้แบ่งตัวให้เอ็มบริโออยู่ดีระยะรูปกลม ระยะรูปหัวใจ และระยะใบโพลาร์ ซึ่งต่อมาเอ็มบริโออยู่ดีระยะใบโพลาร์พัฒนาเป็นต้นกล้าบาล์มน้ำมันที่สมบูรณ์ คือมีทั้งลำต้น และรากที่มีเนื้อเยื่อลำเลียงเชื่อมต่อกัน

Abstract

TE 150627

Calli were induced from mature oil palm embryos within 8 weeks on MS-CAP medium containing 3 mg/l 2,4-dichlorophenoxyacetic acid (2,4-D) or 30 mg/l α -naphthaleneacetic acid (NAA) with 0.5 g/l activated charcoal (AC) and on Y3 medium supplemented with 2 mg/l 2,4-D. Primary callus at 8 weeks gave the greatest growth through subculture on MS-P medium with the addition of 0.5 mg/l 2,4-D.

Embryogenesis of the callus obtained on Y3 medium containing 2 mg/l 2,4-D occurred after transfer to a MS-P medium supplemented with 0.5 mg/l 2,4-D. After transferring the embryoids to MS-CAP medium which containing 0.5 g/l AC but without plant growth regulators and subsequently to the same medium with 0.1 mg/l 2,4-D and 2.5 mg/l benzyladenine (BA), complete plantlets were obtained. Primary callus growing on MS-CAP medium in the presence of 0.5 g/l AC and 30 mg/l NAA produced embryoids when subcultured onto the same medium with an increased concentration of

TE 150627

NAA, 70 mg/l. To develop plantlets, the embryoids were transferred to the same medium in which the NAA was replaced by 0.1 mg/l 2,4-D and 2.5 mg/l BA. Embryoids could be multiplied on all regeneration media with and without plant growth regulators, except medium containing 20 mg/l NAA. Shootlet was rooted on MS-CAP medium supplemented with 0.1 mg/l 2,4-D and 2.5 mg/l BA. Plantlets have been successively established in soil and have a survival rate of 100 per cent after transfer to sterile vermiculite for 8 weeks and to axenic vermiculite for a further 8 weeks.

Two regions of cultured embryos gave rise to callus. The first region was subepidermal cells at the epicotyl end and adjacent area, which produced friable callus. The second region was parenchyma cells at the distal tip of the cotyledon, which produced compact callus. Embryoids originated from single cells in the epidermis and subepidermis of friable callus. Division of these single cells gave globular, heart-shaped and bipolar structure embryoids. The bipolar structure embryoids developed to plantlets having connection of the vascular strands between stem and root.