

Estruturas secretoras de *Pavonia alnifolia* (Malvaceae), uma espécie ameaçada de extinção

Secretary structures in Pavonia alnifolia (Malvaceae), an endangered species of extinction

Rafael Ribeiro Pimentel¹, Silvia Rodrigues Machado² & Joecildo Francisco Rocha^{3,4}

Resumo

Malvaceae possui grande diversidade morfológica de estruturas secretoras, que por sua vez apresentam importância ecológica e taxonômica. Entretanto até o momento não foram encontrados registros de estudos sobre as estruturas secretoras em *Pavonia alnifolia* A.St.-Hil., uma espécie ameaçada de extinção, endêmica de restingas do Rio de Janeiro e Espírito Santo. No presente estudo são apresentados dados anatômicos e histoquímicos das estruturas secretoras da referida espécie. O material foi coletado na Restinga da Marambaia – Rio de Janeiro e processado de acordo com técnicas usuais para estudos de anatomia e histoquímica. A análise dos resultados mostrou a presença de canais, cavidades, idioblastos e tricomas secretores de mucilagem; idioblastos de substâncias fenólicas e lipídicas, além de nectários florais. As secreções produzidas por estas estruturas representam um papel potencialmente importante para adaptação da espécie ao ambiente de restinga, estando envolvidas na manutenção de interações com insetos visitantes, o que constitui relevante modelo para realização de estudos experimentais com abordagem ecológica.

Palavras-chave: anatomia, estruturas secretoras, restinga, Marambaia, *Pavonia*.

Abstract

Malvaceae shows a rich morphological diversity of secretory structures, which are of great ecological and taxonomical relevance. Nonetheless, until the present moment, studies on the secretory structures of the studied species were not found. *Pavonia alnifolia* A.St.-Hil. is endangered species of extinction with restricted distribution within the restingas of Rio the Janeiro and Espírito Santo, Brazil. The species were collected from the former and usual techniques on plant anatomy and histochemistry were performed. Anatomical and histochemical studies of the secretory structures of *Pavonia alnifolia* are showed in this work. The presence of external and internal secretory structures of mucilage in many organs, idioblasts of phenolic and lipid substances and floral nectaries what is a very important adaptative survival mechanism of the species in the restinga environment. The secretion produced by nectaries is involved with maintenance of interations with visiting insects, what constitutes a good model to experimental studies with an ecological approach.

Key words: anatomy, histochemistry, secretory structures, Marambaia, *Pavonia*.

Introdução

Uma das características de grande importância taxonômica e ecológica nos representantes de Malvaceae é a presença de nectários extraflorais e florais, e de estruturas secretoras de mucilagem, presentes nos órgãos vegetativos e reprodutivos, principalmente tricomas secretores, idioblastos, canais e cavidades (Scott & Bystrom 1970; Gregory & Baas 1989; Sawidis

1991, 1998; Rocha *et al.* 2002; Rocha 2004; Rocha & Machado 2009).

A mucilagem, secreção de natureza mista constituída principalmente por heteropolissacarídeos ácidos e/ou neutros, proteínas e substâncias fenólicas, apresenta ampla distribuição nos vegetais, formando soluções coloidais que em contato com a água tornam-se viscosas (Priolo de Lufrano & Caffini 1981; Gregory & Baas 1989; Roshchina & Roshchina 1993).

¹Bolsista PROIC/DPPG. Depto. de Botânica da Universidade Federal Rural do Rio de Janeiro.

²Universidade Estadual Paulista, Instituto de Biociências, Depto. Botânica, Botucatu, SP, Brasil.

³Universidade Federal Rural do Rio de Janeiro, Instituto de Biologia, Depto. Botânica, C.P. 74582, 23890-000, Seropédica, RJ, Brasil.

⁴Autor para correspondência: joecildo@ufrj.br

Essas substâncias podem desempenhar diferentes funções nas plantas, entre elas, a proteção de estruturas ou órgãos em desenvolvimento, retenção de água, reserva de carboidratos, redução da transpiração, proteção contra radiação dispersando ou refletindo a luz incidente, proteção contra herbivoria, lubrificante do ápice das raízes, como adesivo na dispersão de sementes e na regulação da germinação de sementes (Gregory & Baas 1989; Fahn 1979; Roshchina & Roshchina 1993; Clifford *et al.* 2002; Martini *et al.* 2003). O néctar apresenta diferentes classes de substâncias químicas e encontra-se relacionado com as interações inseto-planta, comumente envolvido na defesa mutualística e/ou atração de polinizadores (Doak *et al.* 2007).

Pavonia alnifolia A.St.-Hil., uma espécie de Malvaceae com distribuição restrita as restingas do Rio de Janeiro e Espírito Santo, ocorre em vegetação arbustiva densa (Esteves 2001). Esta espécie é referida por Mello Filho *et al.* (1992) na lista brasileira de espécies ameaçadas de extinção, enquadrada na categoria "vulnerável (VU)" e por Di Maio & Silva (2000) na categoria "em perigo (EN)" na lista de espécies ameaçadas de extinção no município do Rio de Janeiro. Esta ameaça aparece destacada no anexo do decreto nº 41.612 de 23 de dezembro de 2008, que dispõe sobre a definição de restingas no estado do Rio de Janeiro e estabelece a tipologia e a caracterização ambiental da vegetação de restinga.

Neste trabalho são descritas as estruturas secretoras presentes em *P. alnifolia* enfocando a organização anatômica e as principais classes de substâncias nelas presentes.

Materiais e Métodos

O material botânico foi coletado na Restinga da Marambaia-RJ, a qual tem início no município do Rio de Janeiro e estendendo-se aos municípios de Itaguaí e Mangaratiba. Parte do material foi herborizado e incluído no Herbário (RBR) do Departamento de Botânica da Universidade Federal Rural do Rio de Janeiro sob o número de registro RBR 27707.

Para a descrição anatômica foram utilizadas folhas adultas coletadas do quinto nó, e as secções transversais e longitudinais foram obtidas do terço médio da lâmina foliar e do pecíolo. As estípulas foram retiradas do quinto nó e as secções transversais obtidas das regiões distal, mediana e proximal. As secções transversais e longitudinais do caule foram obtidas no primeiro entrenó. Para análise do nectário foram realizadas secções transversais nas sépalas.

As amostras foram fixadas em FAA 50 (Johansen 1940), desidratadas em série etílica, incluídas em resina hidroxietilmetacrilato (Gerrits 1991) e seccionadas em micrótomo rotativo. As secções (5–10µm) foram coradas em Azul de Toluidina 0,05% em tampão acetato, pH 4,3 (O'Brien *et al.* 1964) e montadas entre lâmina e lamínula com resina sintética (Gerlach 1969).

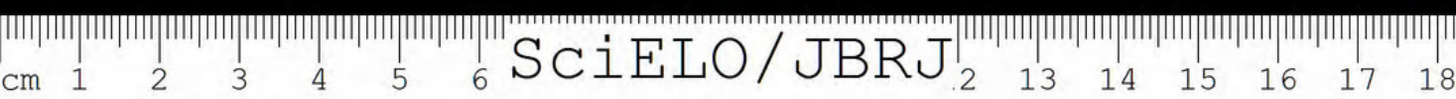
No preparo de lâminas semipermanentes foram utilizadas amostras de material fresco e amostras fixadas em FAA 50 (Johansen 1940), as quais foram seccionadas com o auxílio do micrótomo de Ranvier. As secções foram clarificadas com hipoclorito de sódio a 20%, neutralizadas em água acética a 1%, lavadas em água destilada, coloradas com azul de astra e safranina (Bukatsch 1972) e montadas entre lâmina e lamínula com glicerina a 50% (Strasburger 1924).

Para verificar os compostos químicos presentes nos diferentes tipos morfológicos de estruturas secretoras, a natureza das paredes celulares e o reconhecimento de alguns metabólitos celulares foram utilizadas secções de material recém coletado, não fixado e/ou estocado em álcool 70%, as quais foram tratadas com Sudan IV (Johansen 1940) e Sudan black B (Pearse 1980), para lipídeos em geral; cloreto férrico a 10% (Johansen 1940) e dicromato de potássio 10% (Gabe 1968), para detectar compostos fenólicos; vermelho de rutênio 0,02% (Jensen 1962), para substâncias pécticas; reagente de Fehling (Purvis *et al.* 1964), para açúcares redutores; "aniline blue black" (Fisher 1968), solução de azul mercúrio de bromofenol (Mazia *et al.* 1953) e "xylydine ponceau" (Cortelazzo & Vidal 1991), para detecção de proteínas; Lugol (Johansen 1940), para amido; ácido periódico/reagente de Schiff (PAS) (Cortelazzo 1992), para polissacarídeos neutros; ácido acético e ácido clorídrico (Howart & Homer 1959), para identificação de cristais de oxalato de cálcio; floroglucinol em ácido clorídrico (Sass 1951), para evidenciar paredes lignificadas. Foi aplicado tratamento controle para os testes histoquímicos de acordo com a indicação dos respectivos autores acima citados.

As análises e as fotomicrografias foram feitas com auxílio do microscópio Olympus CH30 e Olympus BX-51, com sistema de captura composto por câmera Q color 5 e software Image-Pro Express.

Resultados

Tricomas secretores de mucilagem são pluricelulares, localizados em pequenas depressões da epiderme em ambas as superfícies do limbo foliar (Fig. 1a), pecíolo, estípulas (Fig. 1b) e no caule. São



constituídos por uma célula basal, uma porção intermediária bicelular com paredes laterais fortemente impregnadas por substância lipídica e uma cabeça pluricelular, com parede revestida por cutícula fina (Fig. 1 a-b).

Canais e cavidades secretoras de mucilagem, por sua vez, são observados em todo o parênquima cortical e medular do caule (Fig. 1c), do pecíolo (Fig. 1d) e da nervura principal da folha e na sépala. Em secção transversal, apresentam contorno de circular a elíptico, lume conspícuo e epitélio secretor constituído por células de tamanho e forma variadas, com paredes delgadas e pectocelulósicas. Os polissacarídeos que constituem a mucilagem reagem com o corante Azul de Toluidina, formando lamelas concêntricas preenchendo o lume dos canais e das cavidades (Fig. 1d). Secções longitudinais evidenciaram a forma alongada dos canais e que os mesmos apresentam comprimentos diferentes, sendo que os maiores podem ter mais que o dobro do comprimento dos menores, enquanto as cavidades são estruturas mais ou menos isodiamétricas. Canais e cavidades adjacentes podem se fundir formando um grande espaço com forma irregular, o qual fica totalmente preenchido pela mucilagem dificultando, muitas vezes, a classificação dessas duas estruturas.

Idioblastos mucilaginosos ocorrem na epiderme da face adaxial do limbo foliar (Fig. 1e) e no mesófilo (Fig. 1f-g); são conspícuos e apresentam crescimento intrusivo; possuem paredes pectocelulósicas espessas e, em secção transversal, o formato varia de circular a oval. O conteúdo mostra-se denso, ocupa todo o protoplasto e cora-se de azul-escuro a roxo pelo Azul de Toluidina. Cristais de oxalato de cálcio do tipo prismático (Fig. 1f) e drusas (Fig. 1g) ocorrem nestes idioblastos.

Os testes histoquímicos revelaram que a mucilagem produzida pelos tricomas secretores, pelos canais, cavidades e pelos idioblastos é constituída por polissacarídeos ácidos e neutros e compostos fenólicos.

Idioblastos fenólicos ocorrem agrupados ou isolados (Fig. 1d,h); encontram-se distribuídos no córtex e medula do pecíolo (Fig. 1d), no mesófilo por entre as células dos parênquimas paliádico e lacunoso, no córtex da nervura principal da folha e na sépala (Fig. 1h). Na estípula as substâncias fenólicas estão presentes em todas as células da epiderme e do parênquima cortical (Fig. 1b). Já idioblastos de substâncias lipídicas foram revelados por testes histoquímicos entre as células do parênquima lacunoso da estípula.

O nectário floral localiza-se na base do cálice, na face adaxial. Possui coloração amarelada e borda irregularmente ondulada. É constituído por tricomas secretores e por parênquima nectarífero e parênquima subnectarífero (Fig. 1h) vascularizado, predominantemente, por floema.

Os tricomas secretores são multicelulares, claviformes e constituídos por uma célula basal, um pedúnculo curto unisseriado, uma porção bisseriada que por vezes se alarga na porção apical (Fig. 1i). As células apresentam paredes anticlinais espessas, revestidas por cutícula delgada, sendo que nas células do pedúnculo o espessamento é maior e as paredes são impregnadas por substâncias lipídicas; núcleo volumoso; citoplasma denso e vacuola pouco desenvolvido (Fig. 1i).

O parênquima nectarífero é constituído por vários estratos celulares, cujas células possuem paredes delgadas, com natureza pectocelulósica. Exibe formas e tamanhos variados com arranjo compacto; citoplasma denso (Fig. 1h) e núcleo volumoso. O parênquima subnectarífero é constituído por vários estratos celulares, cujas células apresentam dimensões maiores que as do parênquima nectarífero e um maior grau de vacuolização (Fig. 1h). O parênquima subnectarífero é vascularizado predominantemente por floema, o qual pode ser visto em agrupamentos. Grãos de amido e drusas de oxalato de cálcio são vistos em ambos os parênquimas. Idioblastos de substâncias fenólicas ocorrem isolados e/ou em grupos entre as células do parênquima subnectarífero (Fig. 1h).

Os testes histoquímicos revelaram a presença de açúcares redutores e proteínas no protoplasto das células dos tricomas e dos parênquimas nectarífero e subnectarífero; substâncias fenólicas no protoplasto das células dos tricomas e dos idioblastos; grãos de amido nas células dos parênquimas nectarífero e subnectarífero; e polissacarídeos no protoplasto das células dos tricomas.

Discussão

Estruturas secretoras foram registradas ao longo de órgãos vegetativos e reprodutivos de *P. alnifolia*. Os tricomas secretores são observados de forma esparsa em todo o tecido de revestimento de todos os órgãos descritos no presente trabalho. Alguns autores como Ragonese (1960) e Rocha *et al.* (2002) citam que tricomas secretores são mais comuns em folhas jovens, nas espécies de Malvaceae estudadas pelos mesmos. Entretanto, na espécie aqui estudada, estes tricomas são

observados não só nas folhas adultas, mas também em todos os outros órgãos e estruturas analisados. Fato esse que se encontra de acordo com autores como Webber (1938) e Inamdar & Chohan (1969).

O espessamento de natureza lipídica nas paredes laterais das células do pedúnculo dos tricomas secretores de mucilagem de *P. alnifolia* é uma característica comum de tricomas secretores (Fahn 1990, 2000). Tal especialização parece estar relacionada com o controle do fluxo do material secretado através do apoplasto (Schnepf 1969; Shimony *et al.* 1973), além de promover o isolamento gradual desses tricomas, os quais posteriormente sofrem abscisão.

A distribuição e os aspectos morfológicos dos canais, cavidades e dos idioblastos secretores de mucilagem presentes nos diferentes órgãos de *P. alnifolia* estão, de um modo geral, de acordo com os caracteres descritos para as referidas estruturas em espécies de *Hibiscus* (Gregory & Baas 1989; Bakker & Gerritsen 1992; Bakker & Baas 1993; Sawidis 1991, 1998; Rocha *et al.* 2002; Rocha 2004). A presença, o número e a distribuição de canais secretores de mucilagem são referidos como um valioso caráter taxonômico para Malvaceae, tendo sido recentemente utilizado por Rocha & Neves (2000) e Rocha *et al.* (2002), como uma das principais características diagnósticas na separação taxonômica de *Hibiscus tiliaceus* L. e *H. pernambucensis* Arruda.

Segundo Esau (1974), células mucilaginosas são comuns em algumas famílias de dicotiledôneas, entre elas Malvaceae. Idioblastos mucilaginosos foram descritos por Scott & Bystrom (1970) em órgãos vegetativos e reprodutivos de *Hibiscus esculentus* L. Fahn (1985) assinala que, na família Malvaceae, células epidérmicas podem se mostrar mucilaginosas, inclusive na forma de idioblastos. As células, canais e cavidades secretoras de mucilagem constituem uma sinapomorfia para a ordem Malvales (Alverson *et al.* 1998; Stevens 2001; Judd *et al.*, 2009).

A mucilagem detectada nas diferentes estruturas secretoras de *P. alifolia* é composta por polissacarídeos ácidos e neutros e substâncias fenólicas. Hegnauer (1969 *apud* Gregory & Baas 1989) sugere que em *Althaea officinalis* L. as diferentes frações da mucilagem apresentam funções distintas. A reserva de água é feita pela fração ácida, a qual tem seu pico de produção nos meses do verão e a reserva de carboidratos é feita pela fração neutra, a qual mostra um máximo de produção durante o inverno.

A presença de compostos fenólicos na mucilagem, principalmente taninos, tem importância antimicrobiana e ainda, na proteção contra herbívoros, constituindo uma importante barreira de proteção química (Swain 1979; Carmello *et al.* 1995).

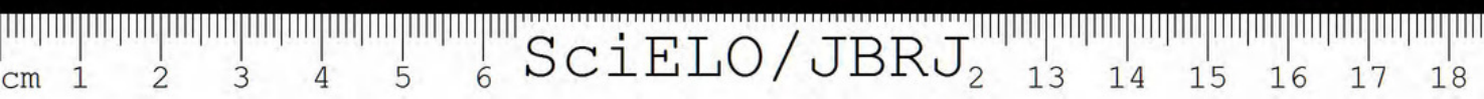
Levando em consideração a composição química da mucilagem e o habitat de *P. alnifolia*, a presença de mucilagem detectada em diferentes tipos morfológicos de estruturas secretoras contribui para a adaptação potencial da espécie ao ambiente de restinga, bem como na proteção contra herbivoria e patógenos.

As flores de Malvaceae apresentam grande diversidade morfológica e atraem abelhas, vespas, formigas, moscas, mariposas, aves e morcegos, sendo o néctar secretado na superfície interna das sépalas (Judd *et al.* 2009), o tipo de recompensa que mais comumente as plantas oferecem como recurso alimentar na atração dos polinizadores (Faegri & Van der Pijl 1980).

Os nectários de *P. alnifolia* localizam-se na base da face interna do cálice sendo constituídos por um grupo de numerosos tricomas secretores e por parênquima nectarífero e subnectarífero. A localização de nectários florais na face interna do cálice, ocupando a porção basal das sépalas, foi relatada por Gunnig & Hughes (1976), Sawidis *et al.* (1989), Sawidis (1998), Rocha (2004) para representantes dos gêneros *Hibiscus* e *Abutilon*.

Na interpretação dos resultados relacionados à descrição anatômica dos nectários de *P. alnifolia* foi adotada a denominação parênquimas nectarífero e subnectarífero proposta por Nepi (2007), em substituição a denominação parênquima subglandular adotada tradicionalmente por Durkee (1983), Sawidis (1998), Machado (1999), Rocha *et al.* (2002) e Rocha (2004).

A presença de tricomas secretores muticelulares e parênquima subglandular foi descrita por Sawidis (1991, 1998), Rocha *et al.* (2002), Rocha (2004), Rocha & Machado (2009) para Malvaceae e por Melo *et al.* (2010) em Fabaceae da caatinga. Nectários florais compostos por tricomas multicelulares, os quais usualmente se unem formando um "carpete" de pêlos e parênquima subglandular é citada por Fahn (2000) e Vogel (2000) como um caráter significativo de Malvaceae e constitui uma sinapomorfia para a família (Alverson *et al.* 1998; Judd *et al.* 2009). Segundo Fahn (2000) tais tricomas secretam o néctar pelas células apicais, estando tal característica relacionada com o espessamento de natureza lipídica observado



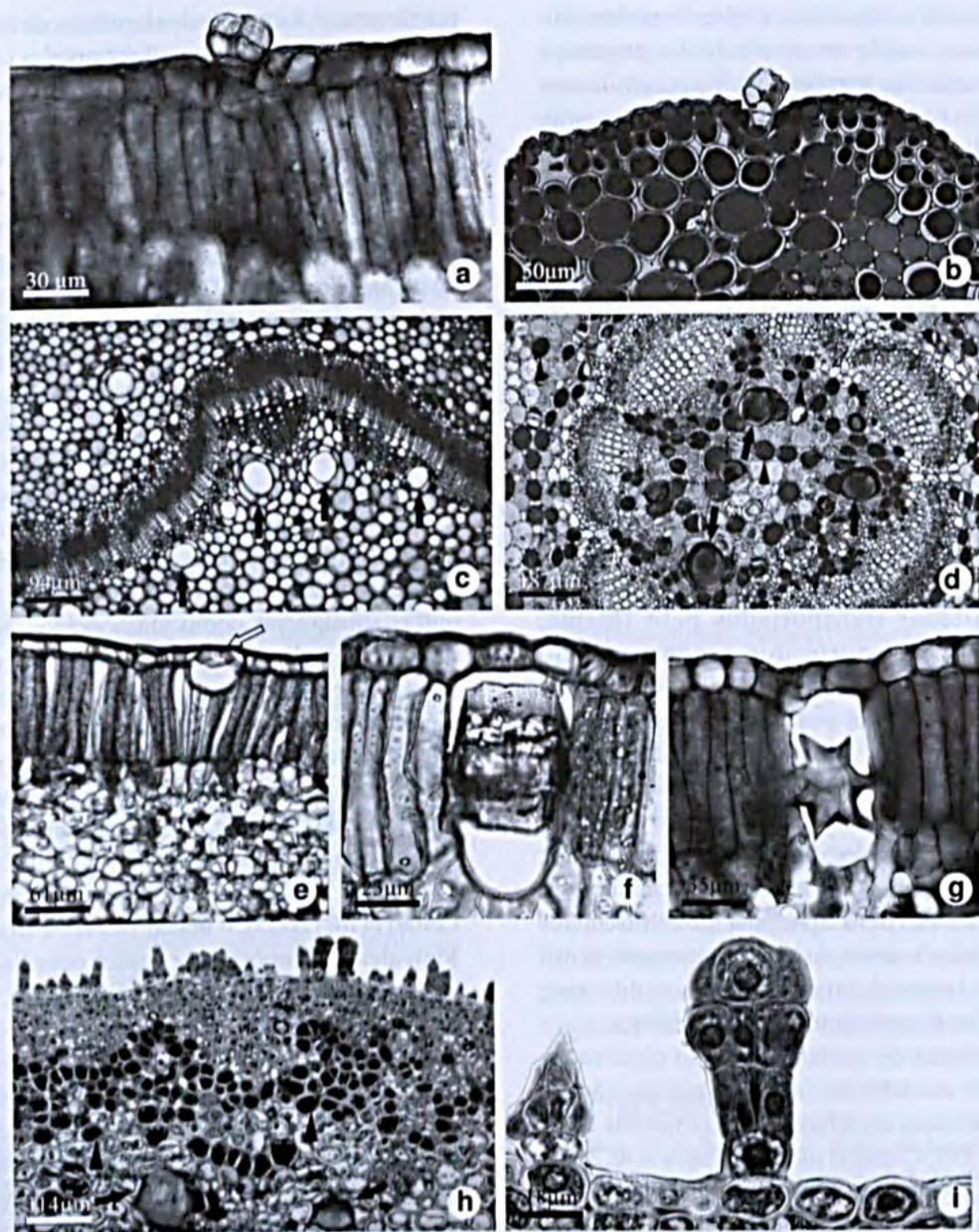


Figura 1 – a-b. Secções transversais da lâmina foliar e estípula – a, tricoma secretor de mucilagem na lâmina foliar; b, tricoma secretor e parênquima cortical rico em substâncias fenólicas na estípula. c. Secção transversal do caule, mostrando canais e cavidades secretoras de mucilagem (setas pretas) no córtex e na região perimedular. d. Secção transversal do pecíolo mostrando canais e cavidades secretoras de mucilagem (setas pretas) na medula e idioblastos fenólicos (cabeças de seta) no córtex e medula. e-g. Secções transversais da lâmina foliar – e, idioblasto mucilaginoso na face adaxial da epiderme (seta branca); f-g, detalhe idioblastos cristalíferos e mucilaginoso no mesófilo. h. Secção transversal da sépala mostrando vista geral do nectário constituído por tricomas secretoras, parênquima nectarífero e subnectarífero onde se observam idioblastos fenólicos (cabeças de seta). Notar cavidades secretoras de mucilagem (setas pretas). i. Detalhe de tricomas secretoras do nectário.

Figure 1 – a-b Cross sections of leaf blade and stipule – a, mucilage-secreting trichome on the leaf blade; b, secretory trichome and cortical parenchyma rich in phenolic substances in stipule. c. Cross section of the stem, showing voids secreting mucilage (black arrows) in the cortex and the region perimedullary. d. Cross section of petiole showing voids secreting mucilage (black arrows) in pith and phenolic idioblasts (arrowheads) in the cortex and medulla. e-g. Cross sections of the leaf blade – e, mucilage idioblasts in the adaxial epidermis (white arrow); f-g, detail crystal and mucilage idioblasts in the mesophyll. h. Cross section of sepal showing overview of the nectary consists of secretory trichomes, nectary and subnectary parenchyma where there is phenolic idioblasts (arrowheads). Note mucilage secretory cavities (black arrows). i. Detail of nectary secretory trichomes.

nas paredes anticlinais das células do pedúnculo dos tricomas, sendo um resultado dos processos de impregnação das paredes anticlinais, similar aos que ocorrem nas células da endoderme. De acordo com Sawidis *et al.* (1989) tais espessamentos atuam como uma barreira que previne o fluxo apoplástico de substâncias.

Os parênquimas nectaríferos e subnectaríferos apresentam células com arranjo compacto, paredes delgadas, núcleo conspícuo e citoplasma denso, características que segundo Rocha (2004) e Rocha & Machado (2009), as diferencia das células parenquimáticas adjacentes. Células com estas características foram descritas em diferentes taxa (Sawidis 1998; Machado 1999; Melo *et al.* 2010) e têm recebido uma atenção especial, visto que estão envolvidas ativamente no processo de descarregamento de açúcares oriundos de fotoassimilados transportados pelo floema, produção e transporte dos precursores do néctar. De acordo com Nepi (2007), as primeiras camadas, compostas por células pequenas de paredes delgadas e citoplasma denso são denominadas de parênquima nectarífero e estão diretamente envolvidas com a produção do néctar, podendo este tecido ser vascularizado por floema. Segundo o mesmo autor, o tecido abaixo do parênquima nectarífero, apresenta feixes vasculares e possui células maiores de citoplasma menos denso e espaços intercelulares maiores, sendo este denominado de parênquima subnectarífero.

Os cristais de oxalato de cálcio observados nas células nectaríferas de *P. alnifolia* são de ocorrência comum em diferentes taxa (Sawidis 1998; Machado 1999; Castro *et al.* 2001; Paiva *et al.* 2001; Rocha *et al.* 2002; Rocha 2004; Paiva & Machado 2006, 2008; Melo *et al.* 2010). De acordo com os autores a presença de cristais nas células nectaríferas, provavelmente, está relacionada com processos metabólicos diferenciais de tais células, corroborando com as observações de Böhmker e Koernicke (1917, 1918 *apud* Arbo 1972) que estabelecem uma possível relação entre a secreção de néctar e a presença de cristais de oxalato de cálcio em células nectaríferas.

Nos nectários florais notam-se feixes vasculares, com predominância de floema, vascularizando o parênquima subnectarífero. Característica semelhante foi relatada para os nectários florais de *Hibiscus rosa-sinensis* L. por Sawidis *et al.* (1987a, b) e Sawidis (1998). Segundo Metcalfe & Chalk (1979), os nectários florais tendem a apresentar vascularização constituída unicamente

por floema. A formação de elementos de floema por entre as células secretoras foi também observada por Zer & Fahn (1992). Segundo Sawidis *et al.* (1987a) e Frey-Wyssling (1955), há uma correlação positiva entre a quantidade de açúcar no néctar e a quantidade de elementos de floema presentes no nectário. A seiva do floema pode atuar como fonte primária de açúcares essenciais para a composição do néctar (Jian *et al.* 1997; Machado 1999). Desta forma, pode-se sugerir que a grande quantidade de floema vascularizando o parênquima subnectarífero dos nectários florais internos pode estar associada com a intensa produção de néctar liberado por estes nectários.

Os testes histoquímicos realizados nos nectários detectaram a presença de açúcares redutores, lipídeos, substâncias fenólicas, proteinase polissacarídeos no protoplasto das células. Os constituintes mais comuns do néctar são a sacarose, glicose e frutose. Entretanto, outras substâncias como aminoácidos, proteínas, mucilagens, lipídeos, alcalóides, substâncias fenólicas, terpenóides, glicosídeos, ácidos orgânicos, íons minerais, vitaminas, antibióticos e antioxidantes são relatados por diversos autores como fazendo parte da composição do néctar de diferentes taxa (Baker & Baker 1983a, b, 1990; Roshchina & Roshchina 1993; Fahn 2000; Stefano *et al.* 2001; Nicolson & Thornburg 2007). De acordo com Scogin (1979) e Leitão *et al.* (2005), o néctar floral e extrafloral de Malvales é composto por maior concentração de glicose e frutose em relação à sacarose, além de apresentar aminoácidos, proteínas e flavonóides.

A presença das diferentes substâncias detectadas no protoplasto das células constituintes do nectário não implica necessariamente que tais substâncias estejam presentes na composição química do néctar, porém que desempenham potenciais funções ecofisiológicas.

Os polissacarídeos presentes nas células dos nectários podem ser de grande valor, não somente nutricional, mas também desempenhar importante função para as estruturas em desenvolvimento, protegendo-as contra a dessecação conforme postulado por Meyberg (1988). Além das referidas funções, a mucilagem pode funcionar na preservação de alguns componentes da secreção exposta na superfície (Machado 1999). Sawidis (1991, 1998) ao descrever o tecido subglandular dos nectários de *H. rosa-sinensis* observou a presença de células mucilaginosas e células com óleo. De acordo com o autor, a mucilagem tem importante papel na regulação da economia de água, que é decisiva na secreção do néctar, sendo que o óleo

protege principalmente os tecidos que contêm açúcares, contra herbivoria. Além da função atribuída pelo referido autor, as substâncias lipídicas provavelmente apresentam grande valor nutricional na dieta dos insetos visitantes (Baker & Baker 1990). Segundo Machado (1999), os lipídeos detectados nos nectários de *Citharexylum mirianthum* servem como fonte de energia e/ou de reserva, e ainda podem funcionar na atração ou repelência de visitantes (Rodriguez *et al.* 1984). As referidas funções podem ser atribuídas aos compostos lipídicos detectados nos idioblastos da estípula, visto que tal apêndice encontra-se envolvido na proteção de gemas e primórdios foliares.

Os compostos fenólicos identificados nas células dos nectários da espécie estudada podem oferecer proteção contra herbívoros, microorganismos, excesso de radiação ultravioleta e ainda, proteger o protoplasto celular mantendo sua integridade quando sujeito ao estresse hídrico (Taiz & Zeiger 2006; Paiva & Machado 2008).

A presença de plastídios com grãos de amido em tecidos nectaríferos tem sido extensivamente relatada em literatura (Fahn & Shimony 2001; Rocha *et al.* 2002; Rocha 2004; Pacini & Nepi 2007; Rocha & Machado 2009). O amido acumulado nos plastídios pode ser a fonte de alguns dos componentes do néctar, pois é total ou parcialmente degradado durante as manifestações da atividade secretora (Durkee *et al.* 1981; Pacini & Nepi 2007). É provável que os açúcares redutores detectados nos nectários de *P. alnifolia* sejam resultantes da hidrólise da sacarose oriunda do floema, e/ou da degradação dos grãos de amido presentes nos plastídios.

Em *P. alnifolia* foi registrada uma grande diversidade de estruturas secretoras nos eixos vegetativo e reprodutivo envolvidas na produção de néctar, de mucilagem e compostos fenólicos. Considerando-se que a espécie habita um ambiente com alta incidência de radiação solar e luminosidade, temperaturas elevadas e solos com baixa capacidade de retenção de água e alta salinidade, a presença de estruturas externas e internas secretoras de mucilagem em todos os órgãos da planta em diferentes fases de desenvolvimento representa um importante mecanismo adaptativo e de sobrevivência da espécie aos ambientes de restinga. Na superfície da planta, a mucilagem atua protegendo contra a

dessecação e ainda, na proteção contra herbivoria e patógenos. No interior da planta, pode atuar na reserva de água e carboidratos, no balanço hídrico, na resistência contra a seca e devido à presença de compostos fenólicos na secreção, pode reforçar a proteção contra herbívoros e patógenos.

Visto o papel desempenhado pela mucilagem, pelas substâncias fenólicas e pelos nectários, os quais provavelmente estão envolvidos na manutenção de interações com os polinizadores, considera-se que a espécie constitui um bom modelo para realização de estudos experimentais com abordagem ecofisiológica. Os resultados estão de acordo com os dados da literatura, que indicam: a) a presença de canais, cavidades e idioblastos secretores de mucilagem e b) nectários florais compostos por tricomas secretores multicelulares sobre as sépalas, como sinapomorfias que corroboram o estabelecimento respectivamente de Malvales e Malvaceae como grupos monofiléticos.

Agradecimentos

Ao DPPG/UFRRJ a concessão da Bolsa de Iniciação Científica. Ao Pesquisador do IPJBRJ, Massimo Giuseppe Bovini as sugestões e identificação da espécie. À Fundação Carlos Chagas Filho de Amparo a Pesquisa do Estado do Rio de Janeiro (FAPERJ) o auxílio financeiro para o desenvolvimento de projetos na área de Anatomia Vegetal. Processo nº E-26/110.734/2008-INST.

Referências

- Alverson, W.S.; Karol, K.G.; Baum, D.A.; Chase, M.W.; Swensen, S.M.; McCourt, R. & Systma, K.J. 1998. Circumscription of the Malvales and relationships to other Rosidae: Evidence from rbcL sequence data. *American Journal of Botany* 85: 876-887.
- Arbo, M. M. 1972. Estructura y ontogenia de los nectarios foliares del género *Byttineria* (Sterculiaceae). *Darwiniana* 17:104-158.
- Baker, H.G. & Baker, I. 1983a. A brief historical review of chemistry of floral nectar. In: Bentley, B & Elias, T.S. The biology of nectaries. Columbia University Press, New York. Pp.126-152.
- Baker, H.G. & Baker, I. 1983b. Floral nectar sugar constituents in relation to pollinator type. In: Jones, C.E. & Little, R.J. Handbook of experimental pollinator biology. Scientific and Academic Edition, Van Nostrand Reinhold, New York. Pp.117-141.
- Baker, H.G. & Baker, I. 1990. The predictive value of nectar chemistry to the recognition of pollinator type. *Israel Journal of Botany* 39:157-166.

- Bakker, M.E. & Baas, P. 1993. Cell walls in oil and mucilage cells. *Acta Botanica Neerlandica* 42: 133-139.
- Bakker, M.E. & Gerritsen, A.F. 1992. The development of mucilage cells in *Hibiscus schizopetalus*. *Acta Botanica Neerlandica* 41: 31-42.
- Bukatsch, F. 1972. Bemerkungem zur doppel far burng Astrablau-Safranin. *Mikrokosmos* 6: 255.
- Carmello, S.M.; Machado, S.R. & Gregório, E.A. 1995. Ultrastructural aspects of the secretory duct development in *Lithraea molleoides* (Vell.) Engl. (Anacardiaceae). *Revista Brasileira de Botânica* 18: 95-103.
- Castro, M.A.; Vega, A.S. & Mulgura, M.E. 2001. Structure and ultrastructure of leaf and calix glands in *Galphimia brasiliensis* (Malpighiaceae). *American Journal of Botany* 88: 1935-1944.
- Clifford, S.C.; Arndt, S.K.; Popp, M. & Jones, H.G. 2002. Mucilages and polysaccharides in *Ziziphus* species (Rhamnaceae): localization, composition and physiological roles during drought-stress. *Journal of Experimental Botany* 53: 131-138.
- Cortelazzo, A.L. 1992. Detecção e quantificação do amido em cotilédones de *Canavalia ensiformis* e *C. gladiata* durante o desenvolvimento inicial da planta. *Revista Brasileira de Botânica* 15: 157-162.
- Cortellazo, A.L. & Vidal, B.C. 1991. Soybean seed proteins: detection *in situ* and mobilization during germination. *Revista Brasileira de Botânica* 14: 27-34.
- Diário Oficial do Estado do Rio de Janeiro. 2008. Disponível <https://www.imprensaoficial.rj.gov.br/DO/PI/24_12_2008%20PI241208___5_e_6>. Acesso em 20 abr 2010.
- Di Maio, F.R. & Silva, M.B.R. 2000. Espécies ameaçadas de extinção no município do Rio de Janeiro. Secretaria Municipal de Meio Ambiente, Rio de Janeiro. 30p.
- Doak, P.; Wagner, D. & Watson, A. 2007. Variable extrafloral nectary expression and its consequence in quaking aspen. *Canadian Journal of Botany* 85: 1-9
- Durkee, L.T. 1983. The ultrastructure of floral and extrafloral nectaries. In: Bentley, B. & Elias, T.S. *The biology of nectaries*. Columbia University Press, New York. Pp. 1-29.
- Durkee, L.T.; Gaal, D.J. & Reisner, W.H. 1981. The floral and extrafloral nectaries *Passiflora*. I. The floral nectary. *American Journal of Botany* 68: 453-462.
- Esau, K. 1974. *Anatomia das plantas com sementes*. Ed. Universidade de São Paulo, São Paulo. 293p.
- Esteves, G.L. 2001. O gênero *Pavonia* Cav. (Malvaceae) na região sudeste do Brasil. *Boletim do Instituto de Botânica* 15: 125-194.
- Faegri, K. & Van der Pijl, L. 1980. *De principles of pollination ecology*. 3rd ed. Pergamon Press, New York. 291p.
- Fahn, A. 1979. *Secretory tissues in plants*. Academic Press, London. 302p.
- Fahn, A. 1985. *Anatomia vegetal*. Ediciones Piramide, Madri. 559p.
- Fahn, A. 1990. *Plant anatomy*. 4th ed. Butterworth-Heinemann, Oxford. 588p.
- Fahn, A. 2000. Structure and function of secretory cells. *Advances in Botanical Research* 31: 37-75.
- Fahn, A. & Shimony, C. 2001. Nectary structure and ultrastructure of unisexual flowers of *Ecballium elaterium* (L.) A. Rich. (Cucurbitaceae) and their presumptive pollinators. *Annals of Botany* 87: 27-33.
- Fisher, D.B. 1968. Protein staining of ribboned epon sections for light microscopy. *Histochemie* 16: 92-96.
- Frey-Wissling, A. 1955. The phloem supply to the nectaries. *Acta Botanica Neerlandica* 4: 358-369.
- Gabe, M. 1968. *Techniques histologiques*. Masson & Cie, Paris. 1113p.
- Gerlach, D. 1969. *Botanische mikrotechnik*. Georg Thieme Verlag, Stuttgart. 298p.
- Gerrits, P.O. 1991. *The application of glycol methacrylate in histotechnology; some fundamental principles*. Department of anatomy and embriology. State University of Gröningen, Gröningen. 80p.
- Gregory, M. & Baas, P. 1989. Mucilage cells in dicotyledons. *Israel Journal of Botany*. 38: 125-174.
- Gunning, B.E.S. & Hughes, J.E. 1976. Quantitative assessment of symplastic transport of pre-nectar into the trichomes of *Abutilon* nectaries. *Australian Journal of Plant Physiology* 3: 619-637.
- Howart, W.O. & Homer, L.G.G. 1959. *Practical botany for the tropics*. University London Press, London. 238p.
- Inandar, J. A. & Chohan, A. J. 1969. Epidermal structure and stomatal development in some Malvaceae and Bombacaceae. *Annals of Botany* 33: 865-878
- Jensen, W.A. 1962. *Botanical histochemistry: principles and practice*. W.H. Freeman, San Francisco. 408p.
- Jian, Z.; Zheng-Hai, H. & Müller, M. 1997. Ultrastructure of the floral nectary of *Arabidopsis thaliana* L. prepared from high pressure freezing and freeze substitution. *Acta Botanica Sinica* 39: 289-295.
- Johansen, D.A. 1940. *Plant microtechnique*. MacGraw-Hill, New York. 523p.
- Judd, W. S.; Campbell, C. S.; Kellogg, E. A.; Stevens, P. F. & Donoghue, M. J. 2009. *Sistemática vegetal: um enfoque filogenético*. 3^{ed}. Artmed, Porto Alegre. 612p.
- Leitão, C.A.E.; Meira, R.M.S.A.; Azevedo, A.A.; Araújo, J.M.; Silva, K.L.F. & Collevatti, R.G. 2005. Anatomy of the floral, bract, and foliar nectaries of *Triumfetta semitriloba* (Tiliaceae). *Canadian Journal of Botany*. 83: 279-286.
- Machado, S.R. 1999. *Estrutura e desenvolvimento de nectários extraflorais de Citharexylum mirianthum Cham. (Verbenaceae)*. Tese de Livre Docência. Universidade Estadual Paulista, Botucatu. 113p.
- Martini, M.H.; Lenci, C.G. & Tavares, D.Q. 2003. Mucilage pockets in cotiledon tissue of *Theobroma speciosum*. *Acta Microscopica* 12: 65-69.



- Mazia, D.; Brewer, P.A. & Alfert, M. 1953. The cytochemistry staining and measurement of protein with mercuric bromophenol blue. *Biological Bulletin* 104: 57-67.
- Metcalfe, C.R. & Chalk, L. 1979. *Anatomy of the dicotyledons*. Vol. 1. 2nd ed. Clarendon Press, Oxford. 276p.
- Melo, Y.; Machado, S.R. & Alves, M. 2010. Anatomy of extrafloral nectaries in Fabaceae from dry-seasonal forest in Brazil. *Botanical Journal of the Linnean Society*. 163: 87-98.
- Melo Filho, L.E.; Somner, G.V. & Peixoto, A.L. 1992. *Centuria plantarum brasiliensium extintionis minitata*. Sociedade Brasileira de Botânica (SBB), Rio de Janeiro. 175p.
- Meyberg, M. 1988. Cytochemistry and ultrastructure of the mucilage secreting trichomes of *Nymphoides peltata* (Menyanthaceae). *Annals of Botany* 62: 537-547.
- Nepi, M. 2007. Nectary structure and ultrastructure. In: Nicolson, S.W.; Nepi, M. & Pacini E. Nectaries and nectar. Springer, Dordrecht. Pp. 129-166.
- Nicolson, S.W. & Thornburg, R.W. 2007. Nectar Chemistry. In: Nicolson, S.W.; Nepi, M. & Pacini E. Nectaries and nectar. Springer, Dordrecht. Pp. 215-264.
- O'Brien, T.P., Feder, N. & McCully, M.E. 1964. Polychromatic staining of plant cell walls by toluidine blue. *Protoplasma*. 59: 368-373.
- Pacini, E. & Nepi, M. 2007. Nectar production and presentation. In: Nicolson, S.W.; Nepi, M. & Pacini, E. Nectaries and nectar. Springer, Dordrecht. Pp. 167-214.
- Paiva, E.A.S.; Moraes, H.C.; Isaias, R.M.S.; Rocha, D.M.S. & Oliveira, P.E. 2001. Occurrence and structure of extrafloral nectaries in *Pterodon pubescens* Benth. and *Pterodon polygalaeiflorus* Benth. (Fabaceae-Papilionoideae). *Pesquisa Agropecuária Brasileira* 36: 219-224.
- Paiva, E.A.S. & Machado, S.R. 2006. Ontogênese, anatomia e ultra-estrutura dos nectários extraflorais de *Hymenaea stigonocarpa* Mart. ex Hayne (Fabaceae-Caesalpinioideae). *Acta Botanica Brasílica* 20: 471-482.
- Paiva, E.A.S. & Machado, S.R. 2008. The floral nectary of *Hymenaea stigonocarpa* (Fabaceae, Caesalpinioideae): structural aspects during floral development. *Annals of Botany* 101: 125-133.
- Pearse, A.G.E. 1968. *Histochemistry: theoretical and applied*. Vol. 1. 3rd ed. Churchill Livingstone, Edinburgh. 759p.
- Priolo de Lufano, N.S. & Caffini, N.O. 1981. Mucílagos foliares de *Chorisia* H.B.K. (Bombacaceae): análise fitoquímica e enfoque quimiotaxonomico. *Phyton* 40: 13-20.
- Purvis, M.J.; Collier, D.C. & Walls, D. 1964. *Laboratory techniques in botany*. Butterworths, London. 371p.
- Ragonese, A.M. 1960. Ontogenia de los distintos tipos de tricomas de *Hibiscus rosa-sinensis* L. (Malvaceae). *Darwiniana*. 12: 59-66.
- Rocha, J.F. & Neves, L.J. 2000. Anatomia foliar de *Hibiscus tiliaceus* L. e *Hibiscus pernambucensis* Arruda (Malvaceae). *Rodriguésia* 51: 113-132.
- Rocha, J.F.; Neves, L.J. & Pace, L.B. 2002. Estruturas secretoras em folhas de *Hibiscus tiliaceus* L. e *Hibiscus pernambucensis* Arruda. *Revista Universidade Rural, Série Ciências de Vida* 22: 43-55.
- Rocha, J.F. 2004. Estruturas secretoras em *Hibiscus pernambucensis* Arruda (Malvaceae): anatomia, desenvolvimento, histoquímica e ultra-estrutura. Tese de Doutorado. Universidade Estadual Paulista, Botucatu. 110p.
- Rocha, J.F. & Machado, S.R. 2009. Anatomy, ultrastructure and secretion of *Hibiscus pernambucensis* Arruda (Malvaceae) extrafloral nectary. *Revista Brasileira de Botânica* 32: 489-498.
- Rodriguez, E.; Healey, P.L. & Mehta, I. 1984. *Biology and chemistry of plant trichomes*. Plenum, New York. 255p.
- Roshchina, V.V. & Roshchina, V.D. 1993. *The excretory function of higher plants*. Springer-Verlag, Berlin. 314p.
- Sass, J.E. 1951. *Botanical microtechnique*. The Iowa State College Press, Iowa. 228p.
- Sawidis, T.H. 1991. A histochemical study of nectaries of *Hibiscus rosa-sinensis*. *Journal of Experimental Botany* 24: 1477-1487.
- Sawidis, T.H. 1998. The subglandular tissue of *Hibiscus rosa-sinensis* nectaries. *Flora* 193:327-335.
- Sawidis, T.H.; Eleftheriou, E.P. & Tsekos, I. 1987a. The floral nectaries of *Hibiscus rosa-sinensis* I. Development of the secretory hairs. *Annals of Botany* 59: 643-652.
- Sawidis, T.H.; Eleftheriou, E.P. & Tsekos, I. 1987b. The floral nectaries of *Hibiscus rosa-sinensis* L II. Plasmodesmatal frequencies. *Phyton* 27: 155-164.
- Sawidis, T.H.; Eleftheriou, E.P. & Tsekos, I. 1989. The floral nectaries of *Hibiscus rosa-sinensis*. III. A morphometric and ultrastructural approach. *Nordic Journal of Botany* 9: 63-71.
- Schnepf, E. 1969. Sekretion und Exkretion bei Pflanzen. *Protoplasmatol Hanb Protoplasmaforsch* 8: 1-181.
- Scogin, R. 1979. Nectar constituents in the genus *Fremontia* (Sterculiaceae): sugars, flavonoids and proteins. *Botanical Gazette* 140: 29-31.
- Scott, F.M. & Bystrom, B.G. 1970. Mucilaginous idioblasts in Okra, *Hibiscus esculentus* L. In: Robson, N.K.B.; Cutler, D.F. & Gregory, M. *News research in plant anatomy*. Academic Press, London. Pp.15-24.
- Shimony, C.; Fahn, A. & Reinhold, L. 1973. Ultrastructure and ion gradients in the salt glands of *Avicennia marina* (Forsk.) Vierh. *New Phytologist* 72: 27-36.
- Stefano, M.; Papini, A.; Andalo, C. & Brighigna, L. 2001. Ultrastructural aspects of the hypanthial epithelium of *Selenicereus grandiflorus* (L.) Britton & Rose (Cactaceae). *Flora* 196: 194-203.

- Stevens, P.F. 2001 [continuously updated]. Angiosperm phylogeny website. Disponível em <<http://www.mobot.org/MOBOT/research/APweb/>>. Acesso em 9 jun 2008.
- Strasburger, E. 1924. Handbook of practical botany. 8th ed. George Allen e Nonviirn, London. 533p.
- Swain, T. 1979. Tannins and lignins. In: Rosenthal, G.A. & Jansen, D.H. (eds.). Herbivores: their interactions with secondary plant metabolites. Academic Press, New York. Pp. 657-682.
- Taiz, L. & Zeiger, E. 2006. Plant physiology. 4th ed. Sinauer Associates, Sunderland. 764p.
- Vogel, S. 2000. Floral nectaries of the Malvaceae *sensu lato* – a conspectus. Kurtziana 28: 155-171.
- Webber, I.E. 1938. Anatomy of leaf and stem of *Gossypium*. Journal of Agricultural Research. 57: 269-286.
- Zer, H. & Fahn, A. 1992. Floral nectaries of *Rosmarinus officinalis* L. structure, ultrastructure and nectar secretion. Annals of Botany 70: 391-397.

Artigo recebido em 21/08/2010. Aceito para publicação em 31/01/2011.





Pimentel, Rafael Ribeiro, Machado, Silvia Rodrigues, and Rocha, Joecildo Francisco. 2011. "Estruturas secretoras de Pavonia alnifolia (Malvaceae), uma espécie ameaçada de extinção / Secretory structures in Pavonia alnifolia (Malvaceae), an endangered species of extinction." *Rodriguésia: Revista do Jardim Botânico do Rio de Janeiro* 62, 253–262.

View This Item Online: <https://www.biodiversitylibrary.org/item/208338>

Permalink: <https://www.biodiversitylibrary.org/partpdf/186420>

Holding Institution

BHL SciELO

Copyright & Reuse

Copyright Status: In copyright. Digitized with the permission of the rights holder.

License: <http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/>

Rights: <https://biodiversitylibrary.org/permissions>

This document was created from content at the **Biodiversity Heritage Library**, the world's largest open access digital library for biodiversity literature and archives. Visit BHL at <https://www.biodiversitylibrary.org>.