#### SAMARA BELÉM COSTA

# ISOLAMENTO DE FUNGOS ASSOCIADOS AO NEMATÓIDE DE CISTO DA SOJA E PATOGENICIDADE DESSES ISOLADOS EM FÊMEAS

DE Heterodera glycines E Meloidogyne spp.

Dissertação apresentada à Universidade Federal de Lavras como parte das exigências do Curso de Mestrado em Agronomia, área de concentração em Fitossanidade para obtenção do título de "Mestre".

Orientador

Prof. VICENTE PAULO CAMPOS

LAVRAS MINAS GERAIS - BRASIL 1996

#### Ficha Catalográfica preparada pela Seção de Classificação e Catalogação da Biblioteca Central da UFLA

Costa, Samara Belém

Isolamento de fungos associados ao nematóide de cisto da soja e patogenicidade desses isolados em fêmeas de Heterodera glycines e Meloidogyne spp. / Samara Belém Costa. — Lavras : UFLA, 1996.

31 p.: il.

Orientador: Vicente Paulo Campos. Dissertação (Mestrado) - UFLA. Bibliografia.

Soja - Doença. 2. Nematóide. 3. Fungo fitopatógeno.
 Bactéria. 5. Parasitismo. 6. Heterodera Glycines. I. Universidade Federal de Lavras. II. Título.

CDD-633.3494

#### SAMARA BELÉM COSTA

# ISOLAMENTO DE FUNGOS ASSOCIADOS AO NEMATÓIDE DE CISTO DA SOJA E PATOGENICIDADE DESSES ISOLADOS EM FÊMEAS

DE Heterodera glycines E Meloidogyne spp.

Dissertação apresentada à Universidade Federal de Lavras como parte das exigências do Curso de Mestrado em Agronomia, área de concentração em Fitossanidade para obtenção do título de "Mestre".

APROVADA em 30 de agosto de 1996

(Orientador)

Ao meu pai

Luiz Aurélio

**DEDICO** 

Às minhas irmãs Andréa e Aurélia

Meu Irmão Luiz Francisco

#### **AGRADECIMENTOS**

À Deus pela força para mais esta conquista;

À Universidade Federal de Lavras pela oportunidade concedida;

À Fundação Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (CAPES) pelo suporte financeiro;

Ao Professor Vicente Paulo Campos que me acolheu como orientada contribuindo para minha formação profissional;

Aos pesquisadores do Centro Nacional de Pesquisa de Milho e Sorgo, Nicésio Filadelfo Sanssen de Almeida Pinto, Carlos Roberto Casela, Alexandre Ferreira da Silva, Fernando Tavares Fernandes, Jamilton Pereira dos Santos e aos técnicos Osni Alves da Silva, Clóvis Geraldo Ribeiro, Frederico Vicente de Oliveira e Avelar, Ronaldo Geraldo Braga e Antonio do Espírito Santo Nebias pelo sempre apoio e amizade;

À Heloisa Leite e Cleber Maximiniano pela contribuição contínua no desenvolvimento dos trabalhos;

Ao Professor Rubem Delly Veiga pela amizade e ajuda nas análises estatísticas.

Aos professores, funcionários e colegas do Departamento de Fitossanidade pela convivência no decorrer do curso;

À todos, que direta ou indiretamente contribuíram para a conclusão deste trabalho;

À Bráulio Lâmego Resende, com quem tive a felicidade de compartilhar estes anos.

#### **BIOGRAFIA**

SAMARA BELÉM COSTA, filha de Luiz Aurélio Castro Costa e Telma Belém Costa (in memorian), nasceu na cidade de Manaus, no estado do Amazonas, à 04 de março de 1967.

Diplomou-se em Agronomia pela Universidade Federal do Amazonas (FUA) no ano de 1990.

Foi bolsista de Iniciação Científica no Instituto Nacional de Pesquisa da Amazônia (INPA), na área de Fitopatologia, no período de 1991 à 1992.

Em 1993 foi estagiária do Centro Nacional de Pesquisa de Milho e Sorgo - CNPMS, em Sete Lagoas-MG, na área de Fitopatologia - Patologia de Sementes e Entomologia - Controle Biológico de Pragas de Grãos Armazenados.

Em fevereiro de 1994, iniciou o curso de Mestrado no Departamento de Fitossanidade da Universidade Federal de Lavras (UFLA), na área de Fitopatologia, linha de pesquisa Controle Biológico de Nematóides. Concluiu-o em agosto de 1996.

# SUMÁRIO

LISTA DE TABELAS	vi
LISTA DE FIGURAS	viii
RESUMO	ix
ABSTRACT	x
1 INTRODUÇÃO	1
2 REVISÃO DE LITERATURA	3
3 MATERIAL E MÉTODOS	7
3.1 Isolamento e identificação de fungos associados à cistos de Heterodera	
glycines	7
3.2 Produção de fêmeas de <i>H. glycines</i> em hidroponia	9
3.2.1 Montagem do sistema hidropônico	9
3.2.2 Germinação e crescimento de plântulas de soja, e inoculação de	
H. glycines	11
3.2.3 Coleta e incubação de fêmeas de Heterodera glycines	12
3.3 Parasitismo de fungos isolados de cistos de Heterodera glycines	13
3.3.1 Análise da patogenicidade em fêmeas, ovos e J₂ de <i>Heterodera</i>	
glycines	13

3.3.2 Análise de patogenicidade em fêmeas de Meloidogyne spp	14
4 RESULTADOS E DISCUSSÃO	15
4.1 Isolamento e identificação de fungos associados à cistos de Heterodei	ra
glycines	15
4.2 Produção de fêmeas de <i>H. glycines</i> em hidroponia	18
4.3 Parasitismo de fungos isolados de cistos em fêmeas de H. glycines	е
Meloidogyne spp	20
5 CONCLUSÕES	. 25
REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS	. 26
APÊNDICE	30

#### LISTA DE TABELAS

Tabela		Página
1	Fungos mais comuns encontrados em ovos, massas de ovos ou cistos de nematóides heteroderídeos	4
2	Fungos isolados de cistos de <i>Heterodera glycines</i> , em diferentes municípios, nos estados de Minas Gerais, Goiás, Mato Grosso do Sul, Paraná	16
3	Freqüência da ocorrência de fungos em cistos de <i>Heterodera</i> glycines em: 1) Nova Ponte (MG), 2) Iraí de Minas (MG), 3) Chapadão do Sul (MS) e 4) Chapadão do Céu (GO)	17
4	Produção de fêmeas de <i>Heterodera glycines</i> em 16 plantas de soja cv. Cristalina cultivadas em hidroponia após três avaliações .	19

## **LISTA DE FIGURAS**

igura		Página
1	Sistema hidropônico para a produção de fêmeas de <i>Heterodera</i> glycines empregadas nos testes de patogenicidade de isolados  fúngicos	10
2	Parasitismo de fungos isolados de cistos de <i>H. glycines</i> e <i>Meloidogyne</i> spp. A) Não parasitado. B) <i>H. glycines</i> parasitado por <i>Fusarium oxysporum</i> . C) <i>Meloidogyne</i> spp. parasitado por <i>Fusarium oxysporum</i> . D) <i>Meloidogyne</i> spp. parasitado por <i>Dactylaria</i> sp. E) <i>Meloidogyne</i> spp. parasitado por <i>Paecilomyces lilacinus</i>	21
3	Parasitismo de fungos isolados de cistos de <i>Heterodera glycines</i>	24

#### RESUMO

COSTA, Samara Belém. Isolamento de fungos associados ao nematóide de cisto da soja e patogenicidade desses isolados em fêmeas de Heterodera glycines e Meloidogyne spp. Lavras: UFLA, 1996. 31p. (Dissertação - Mestrado em Fitopatologia)

Foram isolados e identificados a partir de cistos de *Heterodera glycines* colhidos nas localidades: Lavras (MG), Iraí de Minas (MG), Nova Ponte (MG), Chapadão do Céu (GO), Chapadão do Sul (MS) e Londrina (PR), as seguintes espécies fúngicas: *Fusarium solani, F. oxysporum, Gliocladium vinde, Scytalidium* sp., *Dactylaria* sp., *Penicillium* sp., *Eurotium repens, Paecilomyces lilacinus* e *P. variotii. Fusarium solani* e *F. oxysporum* ocorreram em todas as amostras analisadas. Vinte e cinco a sessenta por cento dos cistos analisados continham *Fusarium* spp. o que representou 5-15 vezes a freqüência de cistos parasitados com outros fungos. Um sistema hidropônico foi testado para a produção de fêmeas de *H. glycines* livres de fungos e bactérias para uso em testes de patogenicidade de fungos isolados de cistos de *H. glycines*. Fungos e bactérias ocorreram em fêmeas produzidas em hidroponia, entretanto, o sistema desenvolvido rendeu 48,54% de fêmeas de

<sup>\*</sup> Orientador: Vicente Paulo Campos. Membros da Banca: Maria Amelia dos Santos e Ricardo Magela de Souza.

H. glycines lívres de fungos e bactérias. Testes "in vitro" foram realizados para observação de parasitismo de F. oxysporum em fêmeas de H. glycines em soja cultivada em hidroponia, e de F. solani, F. oxysporum, Paecilomyces variotii, Gliocladium viride, Paecilomyces lilacinus (2 isolados) e Dactylaria sp. (2 isolados) em fêmeas de Meloidogyne spp. F. oxysporum parasitou, superficialmente, fêmeas de H. glycines, porém, apenas 1,10% do total de ovos das fêmeas infestadas. Fêmeas de Meloidogyne spp. foram parasitadas superficialmente e internamente por todos os fungos testados. Os ovos de fêmeas de Meloidogyne spp. parasitadas, tiveram graus diferentes de parasitismo. Maior parasitismo de ovos de Meloidogyne spp. ocorreu com os fungos Paecilomyces lilacinus (2 isolados) e com Fusarium solani. Hifas fúngicas foram observadas emergindo de ovos de fêmeas de Meloidogyne spp. parasitadas.

#### **ABSTRACT**

ISOLATION OF SOYBEAN CYST NEMATODE FUNGI AND PATHOGENICITY OF ISOLATES ON FEMALES OF Heterodera glycines AND Meloidogyne spp.

Fusarium solani, F. oxysporum, Gliocladium viride, Scytalidium sp., Dactylaria sp., Penicillium sp., Eurotium repens, Paecilomyces lilacinus and P. variotii were isolated and identified from cysts of Heterodera glycines of soybean (Glycine max) from samples of Lavras (MG), Iraí de Minas (MG), Nova Ponte (MG), Chapadão do Céu (GO), Chapadão do Sul (MS) and Londrina (PR). Fusarium solani and F. oxysporum were found in all cyst samples. Twenty five to sixty percent of the cysts had Fusarium spp which represented 5 to 15 times the frequency of cyst with others fungi. A hydroponic system was tested for the production of H. glycines females free of fungi and bacterias to be used on pathogenicity tests of fungi isolated from H. glycines cysts. Contaminated fungi and bacterias were found in females hydroponic produced, however, the hydroponic system yielded 48,54% of H. glycines females free of those contaminants. The parasitism of F. oxysporum in H. glycines females produced in hidroponic cultivated soybean, and of F. solani, F. oxysporum, Paecilomyces variotii, Gliocladium viride, Paecilomyces lilacinus (two isolates) and Dactylaria sp. (two isolates) in females of Meloidogyne spp. was "in vitro" studied. F. oxysporum

parasitized females of *H. glycines*, superficially but, only 1,10% of the total eggs of the infested females was parasitized. *Meloidogyne* females were superficially and internally parasitized by all tested fungi. The eggs of parasitized *Meloidogyne* females had different degrees of parasitism. *Paecilomyces lilacinus* (two isolates) and *F. solani* had greater parasitism on *Meloidogyne* eggs. Fungus hyphae were observed emerging from eggs of parasitized *Meloidogyne* spp. females.

## 1 INTRODUÇÃO

Os nematóides pertencentes à família Heteroderidae são responsáveis por grandes perdas na produção agrícola mundial (Lordello, 1988). Dentre eles, destaca-se o nematóide de cisto da soja (*Heterodera glycines*) que causa uma das mais graves doenças da soja no nosso país (Borkert et al., 1994). As perdas nessa cultura, devido aos nematóides, vão de insignificantes a 100% dos grãos colhidos. Porém, em Mato Grosso, Minas Gerais e Goiás as perdas devido ao ataque do nematóide de cisto, variaram de 20 a 80% em 1993, com prejuízos estimados em mais de um bilhão de dólares (Mendes, 1993).

O melhor controle do nematóide de cisto da soja recomendado aos produtores brasileiros tem sido a rotação de culturas com plantas não hospedeiras (Tihohod e Santos, 1993); preconizando assim a diminuição do nível de inóculo na lavoura pela citada tática. O inóculo, contudo, diminuirá a medida que os cistos forem sendo destruídos, expondo os ovos aos rigores das condições ambientais.

A supressão de populações do nematóide dos cistos por inimigos naturais no campo, tem sido observada em muitas localidades, caracterizando os solos como supressivos (Kerry e Crump, 1977; Kerry, 1980; Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana, 1987). Essa supressividade em solos infestados com *H. glycines* ainda está sendo investigada em nosso país.

Ênfase tem sido dada ao isolamento e identificação de fungos que parasitam o cisto de *H. glycines* no campo (Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana, 1981; Gintis, Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana, 1983); porém, a eficácia desses fungos na redução populacional do nematóide de cisto no campo também ainda está sendo investigada. Além disto, problemas ainda existem na obtenção de fêmeas ou cistos não infestados para utilização em testes de patogenicidade desses fungos. Desta forma, objetivou-se neste trabalho:

- 1. Isolar e identificar os fungos associados aos cistos de Heterodera glycines;
- 2. Produzir fêmeas pré-encistadas de *Heterodera glycines*, livres de fungos e/ou bactérias;
- 3. Testar o parasitismo de fungos isolados a partir de cistos de Heterodera glycines, em fêmeas e ovos de Heterodera glycines e Meloidogyne spp.

#### 2 REVISÃO DE LITERATURA

O conhecimento científico sobre fungos associados a ovos, fêmeas ou cistos de nematóides do gênero *Heterodera* iniciou com Kuhn citado por Chen et al. (1994) que na época relatou o parasitismo do fungo *Tarichium auxiliarum* (hoje *Catenaria auxiliarum* [Kuhn] Tribe), em fêmeas de *Heterodera schachtii*. Mais tarde, Goffart também citado por Chen et al. (1994) isolou *Cylindrocarpon destructans* (Zinssmeister) Scholten, de cistos de *Heterodera avenae* na Alemanha. Posteriormente, vários fungos têm sido isolados de ovos, fêmeas ou cistos de nematóides por diversos pesquisadores (Willcox e Tribe, 1974; Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana, 1981; Clovis e Nolan, 1983; Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana, 1984).

Esses trabalhos têm em diversas partes do mundo se avolumado nas duas últimas décadas conforme revisão de publicações feitas por Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana (1987), e Chen et al. (1994). Os fungos mais freqüentes isolados de ovos, fêmeas, massas de ovos ou cistos de Heteroderidae estão listados na Tabela 1.

No Brasil, Silva, Piza e Carneiro (1993), isolaram Fusarium oxysporum, F. solani, Gliocladium sp. e Stagonospora sp. de cistos de Heterodera glycines.

TABELA 1. Fungos mais comuns encontrados em ovos, massas de ovos ou cistos de nematóides heteroderídeos.

Fungos	Nematóides	Citação
Neocosmospora vasinfecta	H. glycines	Meyer, Huettel e Sayre, 1990
Fusarium oxysporum	H. glycines	Chen et al., 1994 e outros
	G. rostochiensis	Clovis e Nolan, 1983 e outros
Paecilomyces lilacinus	H. glycines	Chen et al., 1994 e outros
	G. rostochiensis	Clovis e Nolan, 1983
	M. arenaria	Godoy, Rodriguez-Kábana e
		Morgan-Jones, 1982
Paecilomyces variotii	H. glycines	Gintis, Morgan-Jones e
		Rodriguez-Kábana, 1983
Cylindrocarpon destructans	H. avenae	Crump, 1987 e outros
Catenaria auxiliaris	H. schachtii	Willcox e Tribe, 1974
Verticillium chlamydosporium	H. glycines	Stiles et al., 1993
Phoma chrysamthemicola	H. glycines	Chen et al., 1994 e outros
Gliocladium catenulatum	H. glycines	Chen et al., 1994
Trichoderma polysporum	H. glycines	Meyer, Huettel e Sayre, 1990
Scytalidium fulvum	H. glycines	Gintis, Morgan-Jones e
		Rodriguez-Kábana, 1983
Corynespora cassiicola	H. glycines	Carris e Glawe, 1986
Phialophora gregata	H. glycines	Carris e Glawe, 1986

Isolados fúngicos de cistos e ovos de nematóides heteroderídeos podem ser patogênicos e/ou saprófitas, podendo assim, ocasionalmente, parasitar fêmeas sedentárias de nematóides e ovos (Bursnall e Tribe, 1974; Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana, 1984).

Godoy, Rodriguez-Kábana e Morgan-Jones (1982) observaram variações na patogenicidade de *Paecilomyces lilacinus, Fusarium oxysporum, F. solani, Gliocladium roseum, G. catenulatum, Chaetomium indicum, Codinaea heteroderae, Neocosmospora vasinfecta, Phoma macrostoma, P. multirostrata, Stagonospora heteroderae, Verticillium lamellicola, V. leptobactrum e Thielavia* 

terricola. Gintis, Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana (1983), observaram que P. lilacinus, P. variotii, V. chlamydosporium e V. lecanii, isolados de cistos de H. glycines em soja, demonstraram capacidade em parasitar ovos deste nematóide. Paecilomyces lilacinus produz quitinase que provoca ruptura da membrana do ovo, permitindo a penetração da hifa no interior do mesmo, tornando a massa de ovos um bom meio de cultura (Jatala, 1986)

Chen et al. (1994) observaram parasitismo moderado de *P. lilacinus*, *F. oxysporum*, *F. solani*, *Neocosmospora vasinfecta*, *Arthrobotrys dactyloides*, *Exophiala pisciphila* e *Stagonospora heteroderae* em ovos de *H. glycines*.

Godoy, Rodriguez-Kábana e Morgan-Jones (1982), estudando o parasitismo de fungos isolados de cistos de *H. glycines*, observaram que *Verticillium leptobactrum* e *V. lamellicola* parasitaram 80 e 65% dos ovos de *H. glycines* respectivamente, enquanto que em ovos de *M. arenaria* o parasitismo foi de 98 e 85% respectivamente. Entretanto, *Chaetomium indicum*, *Neocosmospora vasinfecta*, *Fusarium solani*, *F. oxysporum* não parasitaram ovos de nenhum dos dois nematóides. *Phoma multirostrata* e *P. macrostoma* parasitaram mais de 30% dos ovos de ambas as espécies.

Freire e Bridge (1985), em experimentos conduzidos no Brasil, concluíram que *P. lilacinus* tem considerável habilidade no parasitismo de *M. incognita*, pois em meio ágar-água esta espécie infectou 52,5% de ovos.

Cuidados na definição de técnicas para isolamento de fungos parasitas de nematóides e para avaliação de parasitismo desses fungos em ovos e fêmeas podem garantir sucesso em trabalhos de pesquisa visando o controle biológico de fitonematóides (Kim e Riggs, 1991).

A dificuldade em se obter ovos, fêmeas ou cistos não parasitados por fungos ou bactérias para os testes de patogenicidade de isolados fúngicos obtidos de fêmeas e de cistos é o primeiro entrave nesse tipo de pesquisa. Zuckerman e Brzeski (1966), desenvolveram um sistema para produção de nematóides em raízes gnotobióticas. Dropkin, Helgeson e Upper (1969), obtiveram nematóides não infectados a partir de plantas infestadas com o nematóide das galhas plantadas em areia e fertilizadas com solução nutritiva. Lambert et al. (1992) produziram juvenis de *M. javanica* em plantas infestadas cultivadas hidroponicamente.

A necessidade na obtenção de culturas puras de nematóides, impõe ao pesquisador o exercício da criatividade e maior aprofundamento científico e técnico para obtenção de nematóides livres de fungos e bactérias para utilização em testes de patogenicidade de fungos isolados de cistos.

#### 3 MATERIAL E MÉTODOS

# 3.1 Isolamento e identificação de fungos associados à cistos de *Heterodera* glycines

Amostras de solo de áreas infestadas com o nematóide de cisto da soja foram coletadas nos municípios de Iraí de Minas (MG), Nova Ponte (MG), Chapadão do Céu (GO), Chapadão do Sul (MS), acondicionadas em sacos plásticos e enviadas ao Laboratório de Nematologia do Departamento de Fitossanidade (DFS) da Universidade Federal de Lavras (UFLA) onde foram trabalhadas. Cistos de Heterodera glycines também foram recebidos do Centro Nacional de Pesquisa de Soja, Londrina-PR. Outra parcela de cistos foi coletada em solo de vasos com o nematóide multiplicando em soja na casa-de-vegetação do Laboratório de Nematologia do DFS-UFLA. Todas as amostras foram mantidas à temperatura de 8 a 10°C.

Cem centímetros cúbicos de solo coletados foram colocados em becker plástico juntamente com 600 ml de água e agitado com agitador mecânico por 3 minutos. A seguir, todo o conteúdo do becker foi vertido em peneiras de 20 sobre 60 mesh. Os resíduos retidos na peneira de 60 mesh foram coletados com jatos de água e acondicionados em vidros pequenos, para posterior observação ao microscópio

estereoscópico. Ao microscópio, os cistos de coloração marrom-claro foram identificados e retirados com estilete e pinça de ponta fina, e colocados em vidros de relógio.

Os cistos, tanto os extraídos do solo como já descrito, como aqueles recebidos da EMBRAPA de Londrina foram, então, desinfestados superficialmente com NaOCI (hipoclorito de sódio) 1% por 1 minuto e cloranfenicol 100 ppm, sendo a seguir, plaqueados em ágar-água 2% e incubados à temperatura constante de 20°C em câmara de incubação em turnos de 12 horas de luz por 12 horas de escuro, durante 7 dias.

Os fungos crescidos sobre os cistos foram transferidos para placas de Petri de 9 cm de diâmetro contendo BDA (batata dextrose ágar). Após sucessivas repicagens obtiveram-se culturas puras para a identificação desses fungos. Nos trabalhos de identificação contou-se com a ajuda da Profa Maria Menezes da Universidade Federal Rural de Pernambuco.

Para estudar a freqüência de cistos parasitados pelos fungos, 20 cistos de cada amostra de 4 localidades (Nova Ponte-MG, Iraí de Minas-MG, Chapadão do Sul-MS, Chapadão do Céu-GO) foram desinfestados superficialmente e plaqueados isoladamente em placas de Petri com ágar-água e cultivados como descrito anteriormente. O número de cistos parasitados por cada gênero fúngico foi estimado, e calculado a porcentagem de cisto com cada fungo em relação a população total de cisto trabalhado.

## 3.2 Produção de fêmeas de H. glycines em hidroponia

## 3.2.1 Montagem do sistema hidropônico

A hidroponia foi a alternativa mais prática para a obtenção de fêmeas não infestadas por fungos ou bactérias para os testes de patogenicidade dos isolados obtidos como descrito em 3.1.

Para montagem do sistema, empregaram-se garrafas de 2 litros, plásticas, seccionadas nas duas extremidades. O fundo foi substituído por lâmina de isopor com um furo no centro de aproximadamente 3 cm de diâmetro, por onde a planta inoculada com o nematóide foi introduzida. Na extremidade superior seccionada, foi colado com cola de silicone vulcanizada, um funil de plástico pequeno, que recebeu um tubo de borracha com vedação por pinça Mohr por onde se trocava a solução nutritiva. As garrafas foram apoiadas em estrutura de madeira, tipo grade, com as mangueiras voltadas para baixo e a parte aérea das plantas tutoradas (Figura 1).

A oxigenação nas garrafas foi mantida através de um oxigenador de aquário, que por meio de tubos de plástico de 40 cm de comprimento produziam borbulhamento na solução nutritiva.

Para impedir a penetração de luz e a incidência de organismos fotossintetizantes, as garrafas foram recobertas com papel alumínio, de modo que somente a parte aérea da planta recebesse luz natural.

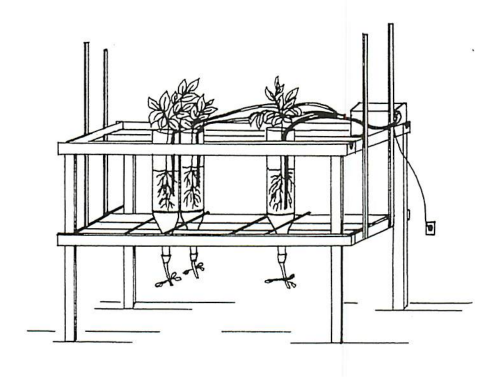




FIGURA 1. Sistema hidropônico para a produção de fêmeas de *Heterodera glycines* empregadas nos testes de patogenicidade de isolados fúngicos.

No preparo semanal de 4 litros da solução nutritiva completa, empregaram-se água filtrada e destilada mais: 24 ml de KNO $_3$  1 M; 16 ml de Ca (NO $_3$ ) $_2$  4H $_2$ O 1M; 8 ml de NH $_4$ H $_2$ PO $_4$  1M; 8 ml de Mg SO $_4$  7H $_2$ O 1M; 8 ml de Fe EDTA 20 mM; 8 ml de H $_3$  BO $_3$  (3) 25 mM; 8 ml de Mn SO $_4$  H $_2$ O 2 mM; 4 ml de Zn So $_4$ . 7H $_2$ O 2 mM e 1 ml da mistura de NaO Cl 50 mM + Cu SO $_4$ . 5H $_2$ O 0,5 mM + H $_2$  Mo O $_4$  (85% Mo) 0,5 mM.

# 3.2.2 Germinação e crescimento de plântulas de soja, e inoculação de H. glycines

Sementes de soja da cultivar Cristalina foram envolvidas em rolos de papel previamente umedecidos e deixadas para germinar por 5 dias à temperatura constante de 25°C. Em seguida, foi feita a seleção das melhores plântulas que foram colocadas em vasos de plástico de 3 litros contendo apenas areia previamente autoclavada. Os vasos foram mantidos em ambiente isolado e irrigados em dias alternados com 20 ml da solução nutritiva por vaso, descrita em 3.2.1. Após uma semana foi feita nova seleção de plântulas, deixando-se apenas 3 delas por vaso. Foram utilizadas, inicialmente, 16 plântulas para a inoculação de juvenis do segundo estádio (J<sub>2</sub>) de *Heterodera glycines*. Para isto foram extraídos e coletados cistos de coloração marrom-claro contendo muitos ovos em seu interior, que foram esmagados com o triturador de tecidos. Todo o conteúdo resultante foi derramado em peneira de 500 mesh e coletado em becker plástico através de jatos de água. Os ovos foram desinfestados superficialmente com NaOCI 0,5% durante 30 segundos e lavados a seguir, com água destilada, quando, então, foram colocados em câmaras de eclosão

montadas em placas de Petri e que receberam água destilada e solução de ZnCl<sub>2</sub> (cloreto de zinco) para ajudar na eclosão de ovos. Essas câmaras foram mantidas em BOD a temperatura de 24°C. A cada período de 24 horas, após o estabelecimento das câmaras de eclosão, foram coletados J<sub>2</sub>, os quais foram inoculados em 3 inoculações, em plântulas de soja com quatro semanas após o plantio nos vasos, totalizando 8.000 a 11.000 J<sub>2</sub> inoculados/vaso.

Seis dias após a última inoculação, as plântulas inoculadas foram retiradas dos vasos cuidadosamente e as raízes lavadas em água destilada para remoção da areia. A seguir, as raízes foram imersas em NaOCI 0,5% por 30 segundos e novamente lavadas. As plântulas assim inoculadas foram colocadas nas garrafas, preparadas como descrito anteriormente e pela abertura na lâmina de isopor da parte superior adicionou-se solução nutritiva até a altura de 2/3 do recipiente. A cada 5 dias trocou-se a solução nutritiva abrindo-se a pinça Mohr e repondo-a pela parte superior.

As plântulas inoculadas foram mantidas em temperatura ambiente no Laboratório de Nematologia. Esse ensaio foi conduzido no período de outono-inverno.

#### 3.2.3 Coleta e incubação de fêmeas de Heterodera glycines

Após 15 dias da transferência das plântulas inoculadas para o sistema, foi então observado o sistema radicular das mesmas no microscópio estereoscópico, verificando a presença ou não de fêmeas de *Heterodera glycines*. Constatada a presença de fêmeas ainda com coloração branca-amarelada, as mesmas foram

quantificadas e retiradas, e colocadas em frascos de vidro esterilizados e com água destilada. As plantas sem fêmeas retornavam para o sistema hidropônico. A seguir, as fêmeas obtidas, foram desinfestadas com NaOCI 0,5% por 30 segundos mais cloranfenicol à 100 ppm, plaqueadas em ágar-água, incubadas em câmara de incubação por turnos de 12 horas de luz por 12 horas de escuro, à temperatura de 20 ± 2°C durante 4 dias para a constatação do parasitismo de algum fungo ou bactéria. Desta forma, as fêmeas estariam em condições de uso no teste de parasitismo dos fungos isolados em 3.1.

## 3.3 Parasitismo de fungos isolados de cistos de Heterodera glycines

# 3.3.1 Análise da patogenicidade em fêmeas, ovos e J2 de Heterodera glycines

As fêmeas que não apresentavam contaminação por fungos ou bactérias foram utilizadas no teste para avaliação da patogenicidade de fungos isolados de cistos de *H. glycines*. Trabalhou-se inicialmente com o fungo *Fusarium oxysporum* que foi isolado e identificado conforme descrito em 3.1. Dez fêmeas foram colocadas em cada uma das 4 placas de Petri de 9 cm de diâmetro contendo meio ágar-água. Em cada uma das três placas foi colocado um disco de 5 mm de diâmetro retirados das bordas da colônia do fungo *Fusarium oxysporum* previamente cultivado em meio BDA por 7 dias. Na quarta placa colocaram apenas fêmeas, sem o fungo. As placas foram seladas com rolopack e incubadas por 10 dias aproximadamente, em câmara de incubação em 12 horas luz por 12 horas de escuro à temperatura de 20 ± 2°C.

Após este período, as fêmeas foram retiradas, observadas no microscópio estereoscópico e esmagadas em seguida com o auxílio de estilete esterelizado. Os ovos emergidos de cada fêmea foram observados cuidadosamente e estimados. Da mesma forma foram estimados aqueles parasitados pelo fungo e o número de juvenis do segundo estádio. Os ovos e juvenis de cada fêmea, em suspensão aquosa, foram colocados numa célula da placa de Elisa e mantidos por 15 dias em BOD à temperatura de 24°C. A oxigenação da suspensão aquosa foi mantida repondo-a com água batida em liquidificador por 30 segundos diariamente.

A cada 4 dias foram contados os J<sub>2</sub> eclodidos.

#### 3.3.2 Análise da patogenicidade em fêmeas de Meloidogyne spp.

Neste ensaio foram utilizadas 320 fêmeas de *Meloidogyne* spp. e oito isolados fúngicos de cistos de *H. glycines* e identificados conforme descrito em 3.1: *Fusarium solani, F. oxysporum, Paecilomyces variotii, P. lilacinus* (2 isolados), *Dactylaria* sp. (2 isolados), *Gliocladium viride*. Os fungos foram crescidos em meio BDA (batata dextrose ágar) por 7 dias.

As fêmeas para esse teste foram previamente selecionadas quanto a ausência de fungos e bactérias contaminantes como descrito em 3.2.3. Essas fêmeas foram colocadas em placas de Petri de 9 cm de diâmetro seguido de disco do fungoteste conforme descrito em 3.3.1. Seguiu-se, neste ensaio, a mesma metodologia descrita em 3.3.1, avaliando-se também o número total de ovos por fêmea, número de ovos parasitados pelo fungo-teste, bem como o número total de J<sub>2</sub> eclodido. Foi consi derado parasitado o ovo em que se observaram hifas fúngicas emergindo da casca.

#### 4 RESULTADOS E DISCUSSÃO

# 4.1 Isolamento e identificação de fungos associados à cistos de *Heterodera* glycines

Foi grande a diversidade de espécies fúngicas encontradas numa mesma amostra (Tabela 2). Porém, com predominância das espécies de *Fusarium* que ocorreram em 68% dos isolados obtidos. Na maioria dos locais amostrados, *Fusarium solani* e *Fusarium oxysporum* estavam associados a outros gêneros de fungos (Tabela 2). Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana (1987) e Chen et al. (1994) encontraram espécies de *Fusarium* como os mais frequentes parasitos de cistos de *H. glycines*. No Brasil, espécies de *Fusarium* também já foram isolados de cistos de *H. glycines* por Silva, Piza e Carneiro (1993) em amostras oriundas de Nova Ponte (MG) e Campo Verde (MT).

Entre os demais fungos encontrados em cistos de *H. glycines* (Tabela 2), *Gliocladium* ocorreu em 2,6% das amostras e, coincidentemente naquelas do município de Nova Ponte (MG) onde Silva, Piza e Carneiro (1993), também o encontraram, podendo assim constituir-se em flora adaptada àquelas condições de solo e clima. *Paecilomyc*es ocorreu em três localidades, sendo um fungo conhecido como parasita de ovos muito frequente em diversas culturas e localidades no Sul de

TABELA 2. Fungos isolados de cistos de *Heterodera glycines*, em diferentes municípios, nos estados de Minas Gerais, Goiás, Mato Grosso do Sul, Paraná.

Localidades	Espécies	Isolados (Nº)
Lavras-MG	Fusarium oxysporum Schlecht	3
	Fusarium solani	1
Nova Ponte-MG	Fusarium oxysporum	1
	Fusarium solani	2
	Paecilomyces variotii Bain	2
	Gliocladium viride Matr.	1
Iraí de Minas-MG	Fusarium solani (Mart.) Sacc.	5
	Fusarium oxysporum	2
	Scytalidium sp.	2
	Dactylaria sp.	2
	Paecilomyces lilacinus (Thom) Samson	1
Chapadão do Céu-GO	Dactylaria sp.	1
	Paecilomyces lilacinus	1
	Fusarium oxysporum	1
	Fusarium solani	1
Chapadão do Sul-MS	Fusarium solani	3
	Fusarium oxysporum	1
Londrina-PR	Fusarium solani	3
	Fusarium oxysporum	3
	Penicillium sp.	1
	Eurotium repens (Anamorfo: Aspergillus repens)	1

Minas Gerais (Ribeiro e Campos, 1993) e, de grande distribuição em solos de todo o mundo com maior frequência nos solos agriculturáveis (Domsch, Gams e Anderson, 1980). Scytalidium sp. e Penicillium sp. foram identificados em 5% e 2,6%, das localidades, respectivamente, concordando assim com Gintis, Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana (1982) que os encontrou em baixo nível parasitando cistos de

H. glycines no estado da Carolina do Norte (EUA). Com baixa incidência foram ainda encontrados em cistos, *Dactylaria* sp. e *Eurotium repens*.

Uma vez observada a grande ocorrência de *Fusarium* nos cistos de *H. glycines*, decidiu-se estudar mais detalhadamente a freqüência da incidência desse fungo numa população maior de cistos. Desta forma, observou-se que, 25 a 60% dos cistos de *Heterodera glycines* obtidos de 4 localidades continham *Fusarium* spp. A freqüência da ocorrência de outros fungos (Tabela 3), variou bastante e foi bem menor do que aquela observada em *Fusarium*. Isto demonstra que as espécies de *Fusarium* constituem-se no maior componente da flora fúngica desses cistos nos locais amostrados.

TABELA 3. Freqüência da ocorrência de fungos em cistos de *Heterodera glycines* em:

1) Nova Ponte (MG), 2) Iraí de Minas (MG), 3) Chapadão do Sul (MS) e

4) Chapadão do Céu (GO).

	Amostras			
Fungos	1	2	3	4
Fusarium spp.	50*	60	45	25
Gliocladium spp.	5	0	0	0
Paecilomyces spp.	0	5	0	5
Dactylaria spp.	0	5	0	5
Aspergillus spp.	0	5	0	5
Trichoderma spp.	0	10	0	15
Scytalidium spp.	0	0	0	0
Penicillium spp.	0	0	0	5

<sup>\*</sup> Porcentagem de cistos parasitados em relação ao total trabalhado por amostra.

#### 4.2 Produção de fêmeas de H. glycines em hidroponia

Das 16 plântulas de soja inoculadas, 5 delas não desenvolveram fêmeas adultas de *H. glycines* (Tabela 4) escapando assim da infecção por esse patógeno, talvez devido as condições de temperatura afetando a movimentação e penetração dos J<sub>2</sub>, já que as plantas foram mantidas em condições ambientais de laboratório no período de outono-inverno. As 11 plantas restantes renderam 103 fêmeas. Fêmeas maduras ou pré-cistos foram produzidas a partir de 15 dias após a inoculação dos J<sub>2</sub> nas condições desse ensaio. O número de fêmeas ou pré-cisto por planta variou bastante chegando algumas plantas a produzir 4 vezes a média final (Tabela 4). Esse número poderá ser elevado aumentando a densidade de inóculo, os períodos de inoculação e melhorando as condições para o parasitismo desse nematóide (Wallace, 1968). A hidroponia também tem sido empregada com sucesso na produção de inóculo de *Meloidogyne javanica* em plantas de tomate (Lambert et al., 1992).

O parasitismo de fungos e bactérias nas fêmeas também ocorreu no sistema hidropônico. De 79 fêmeas estimadas aos 15 dias após a inoculação (1ª avaliação), 29 apresentaram parasitismo de fungos. Aos 30 dias após a inoculação, obtiveram-se 24 fêmeas, sendo 11 delas infectadas com fungos e todas as 24 fêmeas com bactérias, apesar de toda a assepsia seguida na instalação do sistema hidropônico. Aos 45 dias após a inoculação fez-se a última observação sem constatar nenhuma fêmea desenvolvida no sistema radicular tendo, por conseguinte, completado o ciclo, todos os J<sub>2</sub> que penetraram nas plântulas de soja. Neste estágio das plantas observou-se escurecimento das raízes. Portanto, conseguiu-se 48,54% de fêmeas produzidas sem parasitismo de fungos ou bactérias, chamadas assim de

fêmeas viáveis (Tabela 4), indicando a viabilidade do sistema para uso, quando se pretende obter fêmeas ou cistos para testes de patogenicidade isentos de fungos e bactérias. Maior porcentagem dessas fêmeas isentas de fungos e bactérias ocorreu nos primeiros 15 dias após a inoculação. O parasitismo de fêmeas de *H. glycines* utilizando-se técnica de cultivo monoxênico para a produção de inóculo de *Meloidogyne* spp. em sistema hidropônico, foi também observado por Lauritis, Rebois e Graney (1982), Ferris, Schneider e Semenoff (1984) e Lambert et al. (1992).

TABELA 4. Produção de fêmeas de *Heterodera glycines* em 16 plantas de soja cv. Cristalina cultivadas em hidroponia após três avaliações.

Planta (№ de ordem)	Total de Fêmeas	Fêmeas Viáveis*	%Fêmeas Viáveis*
1	31	20	64,51
2	2	0	o
3	0	0	0
4	0	0	0
5	13	8	61,53
6	0	0	0
7	1	0	0
8	6	2	33, <del>3</del> 3
9	10	2	20,00
10	5	1	20,00
11	23	12	52,17
12	0	0	0
13	3	1	33,33
14	3	2	66,67
15	6	2	33,33
16	0	0	0
otal Sem fungos ou bactéris	103	50	48,54%

<sup>\*</sup>Sem fungos ou bactérias como contaminantes.

Esse sistema aqui desenvolvido é de baixo custo, requer pouco espaço físico no laboratório e a produção de fêmeas pode ser incrementada aumentando-se a densidade de inóculo.

Além do uso aqui preconizado, esse sistema poderá fornecer nematóides para estudos moleculares, de nematicidas, e outros.

# 4.3 Parasitismo de fungos isolados de cistos em fêmeas de H. glycines e Meloidogyne spp.

Fusarium oxysporum parasitou superficialmente todas as fêmeas de H. glycines empregadas no teste. Observaram-se hifas vegetativas e reprodutivas aderidas às paredes do corpo das fêmeas e dos ovos. Das fêmeas parasitadas obtiveram-se 3.059 ovos, porém nem todos eles parasitados. Hifas emergindo dos ovos (Figura 2) ocorreram em 1,10% do total, considerado baixo parasitismo conforme Chen et al. (1994). Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana (1987) consideraram Fusarium oxysporum como um colonizador de cistos e ovos, de baixo nível de parasitismo, encontrado frequentemente dentro dessas estruturas, podendo em alguns casos ser considerado como oportunista. Observaram ainda a ineficiência de alguns isolados de Fusarium sp. no controle de nematóides. Chen et al. (1994) consideraram F. oxysporum como um fungo de alta freqüência em cistos de H. glycines, porém de parasitismo moderado. Mesmo nível de parasitismo também foi observado por Stirling e West (1991) em inoculações de F. oxysporum em cistos e ovos de diversos nematóides. Stiles et al. (1993), inocularam F. oxysporum em raízes antes inoculadas com J2 de Heterodera glycines e não observaram redução no

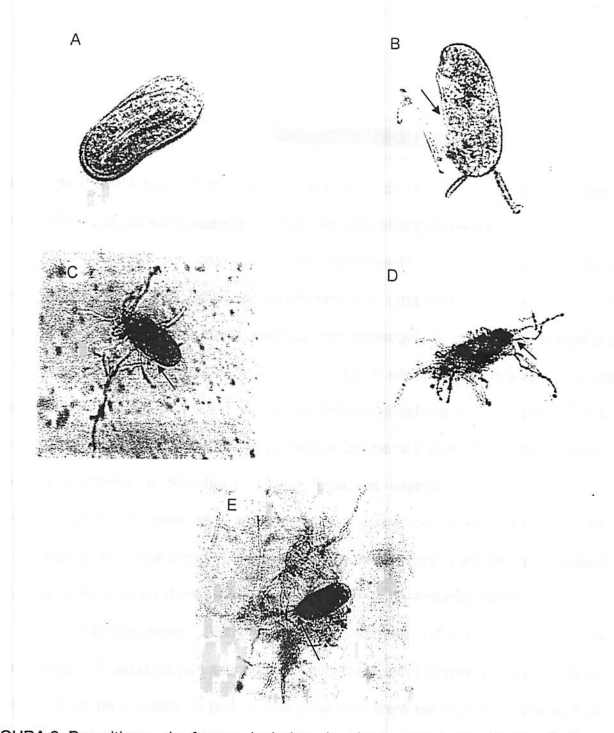


FIGURA 2. Parasitismo de fungos isolados de cistos, em ovos de *H. glycines* e *Meloidogyne* spp. A) Não parasitado. B) *H. glycines* parasitado por *Fusarium* oxysporum. C) *Meloidogyne* spp. parasitado por *Fusarium* oxysporum.

D) *Meloidogyne* spp. parasitado por *Dactylaria* sp. E) *Meloidogyne* spp. parasitado por *Paecilomyces lilacinus*.

F. oxysporum não consiga romper a casca do ovo, a destruição da parede do cisto no campo deverá concorrer, principalmente, para a diminuição do período de proteção



número de cistos e nem no total de ovos e juvenis do segundo estádio por planta, demonstrando assim sua baixa eficiência no controle biológico desse patógeno.

O fungo para colonizar o ovo internamente precisará romper a casca que é composta de uma capa externa de proteína, uma camada quitinosa e uma membrana lipóide (Tihohod, 1993), exigindo, por conseguinte, que o mesmo produza quitinase. Uma vez penetrada a casca do ovo o fungo encontrará bom substrato para o seu crescimento pois o ovo é composto de 59% de proteínas, 9% de quitina, 7% de carbohidratos, 7% de lipídeos, 3% de polifenois, 3% de cinzas e 20% de material não hidrolizado (Clarke e Shepherd, 1964). Fusarium oxysporum e F. solani não produzem quitinase entretanto podem se aproveitar de fungos de solo com capacidade quitinolítica como P. lilacinus para abrir caminho para seu parasitismo, nos ovos de H. glycines (Gintis, Morgan-Jones, Rodriguez-Kábana, 1983).

Morgan-Jones, Gintis e Rodriguez-Kábana (1981), observaram que Fusarium spp. é capaz de penetrar no cisto e crescer saprofiticamente no seu interior, mas deixando de parasitar o ovo, e que para invadirem os ovos é necessário um enfraquecimento predisposto por desordens fisiológicas causadas pelo próprio crescimento do fungo. Ainda segundo os autores, existe claramente uma associação entre o potencial de colonização dos patógenos como Fusarium oxysporum e F. solani e os cistos de H. glycines. Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana (1981) sugeriram que Fusarium oxysporum, F. solani e Neocosmospora vasinfecta não são normalmente parasitas de ovos de nematóides mas existe um frequente acúmulo de hifas desse fungo dentro de cistos de Heterodera glycines. Entretanto mesmo que F. oxysporum não consiga romper a casca do ovo, a destruição da parede do cisto no campo deverá concorrer, principalmente, para a diminuição do período de proteção

dessa barreira a exposição dos ovos à água, possibilitando assim, a eclosão dos ovos em condições de ausência de hospedeiro o que reduziria rapidamente a população desse patógeno no campo.

Os fungos Fusarium oxysporum, F. solani, Dactylaria sp. (2 isolados), Paecilomyces lilacinus (2 isolados), P. variotii e Gliocladium viride isolados de cistos de H. glycines parasitaram superficialmente e internamente as fêmeas de Meloidogyne. Hifas fúngicas foram observadas emergindo dos ovos das fêmeas parasitadas (Figura 2) porém com nível de infestação diferenciado entre as espécies fúngicas testadas (Figura 3). Vários autores tem observado o parasitismo de Paecilomyces lilacinus em ovos de Meloidogyne (Jatala, Kaltenback e Bocangel, 1979, Dunnet et al., 1982; Morgan-Jones e Jones-Kábana, 1984; Carneiro e Gomes, 1993; Ribeiro e Campos, 1993). Esse fungo penetra através de pequenos poros formados na camada vitelínia e invadem os ovos de Meloidogyne, tornando-os intumescidos, como resultado de mudanças ultra-estruturais e de permeabilidade das camadas envoltórias do ovo (Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana, 1984). Entretanto, Gintis, Morgan-Jones e Rodriguez-Kábana (1983), demonstraram a capacidade de Paecilomyces variotii em colonizar ovos de Heterodera glycines. Os ovos assim colonizados apresentavam-se frequentemente intumescidos e sem cor, alguns pareciam rachados, e outros continham glóbulos lipídicos. Godoy, Rodriguez-Kábana e Morgan-Jones (1982) observaram que isolados de F. oxysporium e F. solani foram capazes de parasitar ovos de Meloidogyne arenaria "in vitro".

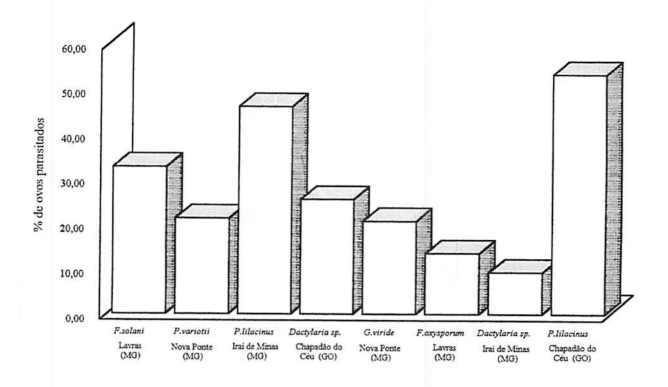


FIGURA 3. Parasitismo de fungos isolados de cistos de *Heterodera glycines* em fêmeas de *Meloidogyne* spp.

#### 5 CONCLUSÕES

- 1. Foram isolados de cistos de *H. glycines* as seguintes espécies fúngicas: *Fusarium oxysporum, Fusarium solani, Gliocladium viride, Eurotium repens, Dactylaria* sp., *Penicillium* sp., *Scytalidium* sp., *Paecilomyces lilacinus* e *P. variotii*.
- 2. Fusarium oxysporum e F. solani foram as espécies mais freqüentes em cistos de H. glycines.
- 3. Obteve-se através do sistema hidropônico 48,54% de fêmeas isentas de fungos e/ou bactérias.
- 4. Fusarium oxysporum parasitou fêmeas de H. glycines e também os ovos das fêmeas parasitadas.
- 5. Maior parasitismo de ovos de *Meloidogyne* spp. foi observado com os fungos *Paecilomyces lilacinus* (2 isolados) e *Fusarium solani*.

#### REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- BORKERT, C.M.; YORINORI, J.T.; FERREIRA, B.S.C.; ALMEIDA, A.M.R.; FERREIRA, L.P.; SFREDO, G.J. Seja o doutor da sua soja. **Informações Agronômicas**, Piracicaba, n.66, p.1-16, jun. 1994. (Arquivo do Agrônomo, 5).
- BURSNALL, L.A.; TRIBE, T.H. Fungal parasitism in cysts of *Heterodera* II. Eggs parasites of *H. schachtii*. **Transactions of the British Mycological Society**, Inglaterra, v.62, n.3, p.595-601, June 1974.
- CARNEIRO, R.M.D.G.; GOMES, C.B. Metodologia e testes de patogenicidade de Paecilomyces lilacinus e Paecilomyces fumosoroseus em ovos de Meloidogyne javanica. Nematologia Brasileira, Piracicaba, v.17, p.66-75, 1993.
- CARRIS, L.M.; GLAWE, D.A. Isolation of the soybean pathogens *Corynespora* cassiicola and *Phialophora gregata* from cysts of *Heterodera glycines* in Illinois. **Mycologia**, Bronx, v.78, n.3, p.503-506, May. 1986.
- CHEN, S.Y.; DICKSON, D.W.; KIMBROUGH, J.W.; Mc SORLEY, R.; MITCHELL, D.J. Fungi associated with females and cysts of *Heterodera glycines* in a Florida soybean field. **Journal of Nematology**, Iowa, v.26, n.2, p.296-303, June 1994.
- CLARKE, A.J.; SHEPHERD, A.M. Sinthetic hatching agents for *Heterodera shachtii* and their mode of action. **Nematologica**, Leiden, v.10, p.431-453, 1964.
- CLOVIS, C.J.; NOLAN, R.A. Fungi associated with cysts, eggs and juvenilles of the golden nematode (*Globodera rortochiensis*) in Newfoundland. **Nematologica**, Newfoundland, v.29, p.346-356, sept. 1983.
- CRUMP, D.H. Effect if time sampling, method of isolation and age of nematode on the species of fungi isolated from females of the *Heterodera* schachtii and *H. avenae*. **Revue de Nematologie**, Bondy, v.10, n.3, p.369-373, 1987.
- DOMSCH, K.H.; GAMS, W.; ANDERSON, T.H. Compendium of soil fungi. London: Academic Press, 1980. v.1, 859p.

- DROPKIN, V.H.; HELGESON, J.P.; UPPER, C.D. The hipersensitive reaction of tomate resistant to *Meloidogyne incognita*: Reversal by cytokinins. **Journal of Nematology**, Iowa, v.1, p.55-61, 1969.
- FERRIS, H.; SCHNEIDER, S.M.; SEMENOFF, M.C. Distributed egg production functions for *Meloidogyne arenaria* in grape varieties and consideration of the mechanistic relationship between plant and parasite. **Journal of Nematology**, lowa, v.16, n.2, p.178-183, Apr. 1984.
- FREIRE, F.C.O.; BRIDGE, J. Parasitism of eggs, female and juveniles of *Meloidogyne incognita* by *Paecilomyces lilacinus* and *Verticillium chlamydosporium*. **Fitopatologia Brasileira**, Brasília, v.10, n.3, p.577-596, Oct. 1985.
- GINTIS, B.O.; MORGAN-JONES, G.; RODRIGUEZ-KÁBANA, R. Fungi associated with several developmental stages of *Heterodera glycines* from an Alabama soybean yield soil. **Nematropica**, Florida, v.13, n.2, p.181-200, 1983.
- GINTIS, B.O.; MORGAN-JONES, G.; RODRIGUEZ-KÁBANA, R. Mycoflora of young cysts of *Heterodera glycines* in North Carolina soils. **Nematropica**, Florida, v.12, n.2, p.295-303, 1982.
- GODOY, G.; RODRIGUEZ-KÁBANA, R.; MORGAN-JONES, G. Parasitism of eggs of Heterodera glycines and Meloidogyne arenaria fungi isolated from cysts of H. glycines. Nematropica, Florida, v.12, n.1, p.111-119, 1982.
- JATALA, P. Biological control of plant-parasitic nematodes. **Annual Review of Phytopathology**, Palo Alto, v.24, p.453-489, 1986.
- JATALA, P.; KALTENBACH, R.; BOCANGEL, M. Biological control of *Meloidogyne incognita acrita* and *Globodera pallida* on potato. **Journal of Nematology**, Iowa, v.11, n.2, p.303, 1979. (Abst.).
- KERRY, B.R. Biocontrol: Fungal parasites of female cyst nematodes. **Journal of Nematology**, Inglaterra, v.12, n.4, p.253-259, Out. 1980.
- KERRY, B.R.; CRUMP, D.H. Observations on fungal parasites of females and eggs of the cereal cyst-nematode, *Heterodera avenae*, and other cyst nematodes. **Nematologica**, Leiden, v.23, p.191-201, 1977.
- KIM, D.G.; RIGGS, R.D. Characteristics and efficacy of a sterile hyphomycetes (ARF 18), a new biocontrol agent fot the *Heterodera glycines* and other nematodes. **Journal of Nematology**, Fayetteville, v.23, n.3, p.275-282, July 1991.
- LAMBERT, K.M.; TEDFORD, E.C.; CASWELL, E.P.; WILLIAMSON, V.M. A system for continuous production of root-knot nematode juveniles in hydroponic culture. **Phytopathology**, Davis, v.82, n.5, p.512-515, May 1992.

- LAURITIS, J.A.; REBOIS, R.V.; GRANEY, L.S. Technique for gnotobiotic cultivation of *Heterodera glycines* Ichinohe on *Glycine max* (L.) Merr. **Journal of Nematology**, Iowa, v.14, n.3, p.422-424, July 1982.
- LORDELLO, L.G.E. Nematóide das plantas cultivadas. 8.ed. São Paulo: Nobel, 1988. 314p.
- MENDES, M.L. O nematóide do cisto da soja. In: ARANTES, N.E.; MELO DE SOUZA, P.I. (Ed.). Cultura da soja nos cerrados. Piracicaba: POTAFOS, 1993. p.399-416.
- MEYER, S.L.F.; HUETTEL, R.N.; SAYRE, R.M. Isolation of fungi from *Heterodera glycines* and in vitro biossays for their antagonism to eggs. **Journal of Nematology**, Belsville, v.22, n.4, p.532-537, Oct. 1990.
- MORGAN-JONES, G.; RODRIGUEZ-KÁBANA, R. Fungi associated with cysts of Heterodera glycines in Alabama soil. Nematropica, Alabama, v.11, n.1, p.69-74, 1981.
- MORGAN-JONES, G.; GINTIS, B.O.; RODRIGUEZ-KÁBANA, R. Fungal colonization of *Heterodera glycines* cysts in Arkansas, Flórida, Mississippi and Missouri soils. **Nematropica**, Flórida, v.11, n.2, p.155-183, 1981.
- MORGAN-JONES, G.; RODRIGUEZ-KÁBANA, R. Species of *Verticillium* and *Paecilomyces* as parasites of cyst and root-knot nematodes. **Phytophatology**, Davia, v.74, n.5, p.831, May 1984.
- MORGAN-JONES, G.; RODRIGUEZ-KÁBANA, R. Fungal biocontrol for the management of nematodes. In: VEECH, J. DICKSON, D.W.; Eds., Vistas on Nematology: a comemoration of the twenty-fifth aniversary of the Society of Nematologists. Maryland: E.D. Painter Printting Co., 1987. p.94-99.
- RIBEIRO, R.C.F.; CAMPOS, V.P. Controle de *Meloidogyne javanica* por fungos parasitas de ovos. **Nematologia Brasileira**, Piracicaba, v.17, p.193-203, 1993.
- SILVA, J.F.V.; PIZA, S.M.; CARNEIRO, R.G. Fungos associados a cistos de Heterodera glycines no Brasil. In: CONGRESSO BRASILEIRO DE NEMATOLOGIA, 17, Jaboticabal, 1993. Resumos... Jaboticabal: UNESP/ Sociedade Brasileira de Nematologia, 1993. p.70.
- STILES, C.M.; GLAWE, D.A.; NOEL, G.R.; PATAKY, J.K. Reproduction of *Heterodera glycines* on soybean in nonsterile soil infested with cyst-colonizing fungi. **Nematropica**, Illinois, v.23, n.1, p.81-89. 1993.
- STIRLING, G.R.; WEST, L.M. Fungal parasites of root-knot nematode eggs from tropical and sub-tropical regions of Australia. **Australasian Plant Pathology**, South Perth, v.20, p.149-154, 1991.

- TIHOHOD, D. Nematologia agrícola aplicada. Jaboticabal: FUNESP, 1993. 372p.
- TIHOHOD, D.; SANTOS, J.M.dos. *Heterora glycines*: Novo nematóide da soja no Brasil detecção e medidas preventivas. Jaboticabal: Universidade Estadual Paulista, 1993. 21p. (Boletim, 04).
- WALLACE, H.R. The influence of aeration on survival and hatch of *Meloidogyne javanica*. **Nematologica**, Leiden, v.14, p.223-230, 1968.
- WILLCOX, J.; TRIBE, H.T. Fungal parasitism of cysts of *Heterodera*. I Preliminary investigations. **Transactions British Mycological Society**, Inglaterra, v.62, n.3, p.585-594, June 1974.
- ZUCKERMAN, B.M.; BRZESKI, M.W. Methods for the study of plant parasitic nematodes in gnotobiotic root culture. **Nematologica**, Leiden, v.11, p.453-466, 1966.

**APÊNDICE** 

## **APÊNDICE 1**

Parasitismo de fungos isolados de cistos de Heterodera glycines em ovos de Meloidogyne spp.

Isolados fúngicos	Total de ovos*	Número de J <sub>2</sub> **	% de parasitismo*
Testemunha	34	1	-
Fusarium solani	27	0	32,62
Testemunha	11	0	
Paecilomyces variotti	15	0	21,17
Testemunha	41	0	
P. lilacinus	32	0	46,05
Testemunha	32	0	
<i>Dactylaria</i> sp.	35	0	25,41
Testemunha	49	0	
Gliodadium viride	12	0	10,63
Testemunha	73	0	
Fusarium oxysporum	27	0	13,50
Testemunha	77	0	
<i>Dactylaria</i> sp.	22	1	9,33
Testemunha	19	0	
Paecilomyces lilacinus	27	0	53,40

 <sup>\*</sup> Média de 3 repetições.
 \*\*J<sub>2</sub> - Juvenis do segundo estádio de *Meloidogyne* spp.