LILIANA AUXILIADORA AVELAR PEREIRA

DESENVOLVIMENTO DE MUDAS DE CAFEEIRO (Coffea arabica L.) NA PRESENÇA DE Gigaspora margarita Becker & Hall E Rhizoctonia solani, Kuhn

Dissertação apresentada à Escola Superior de Agricultura de Lavras, como parte das exigências do curso de Pós-Graduação em Agronomia, área de concentração Fitossanidade, sub-área Fitopatologia, para obtenção do grau de «MESTRE».

ESCOLA SUPERIOR DE AGRICULTURA DE LAVRAS LAVRAS — MINAS GERAIS 1994

A Deus

Aos meus pais,

A minha irmā Silvana

OFEREÇO

AGRADECIMENTOS

A Escola Superior de Agricultura de Lavras, pelos ensinamentos e oportunidade oferecida para realização deste curso.

Ao Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e tecnológico (CNPq), pela bolsa de estudo concedida.

Ao professor Mário Sobral de Abreu, pelos ensinamentos, companheirismo e orientação em todo decorrer do curso.

A amiga Elizabeth de Oliveira, não só palos ensimamentos transmitidos, como também pelas sugestões, amizade e incentivo durante a realização deste curso.

Ao professor José da Cruz Machado, pela participação na banca examinadora.

A professora Janice Guedes Carvalho pelas sugestões e atenção dispensada.

Aos professores Milton Moreira de Carvalho e José Oswaldo Siqueira.

A Ana Maria, Maria de Lourdes, Lisiane c Kleber pela amizade e auxilio na realização desta trabalho.

Ao Laboratorista Manoel Aparecido da Silva, pela colaboração e ensinamentos.

Ao José Avelino e José Maurício, funcionários do viveiro de café da ESAL, aos funcionários da biblioteca Central, e a todos aqueles que contribuiram direta ou indiretamente para realização deste trabalho, meus agradecimentos sinceros.

SUMARIO

LISTA DE TABELAS	vii
1. INTRODUÇÃO	01
2. REVISÃO DE LITERATURA	03
2.1. Patogenicidade de Rhizoctonia solani ao cafeeiro	03
2.2. Micorrizas vesiculo - arbusculares em cafeeiro	0 S
2.3. Interações entre fungos micorrizicos vesiculo -	
- arbusculares e fitopatógenos	10
3. MATERIAL E MÉTODOS	16
EXPERIMENTO I	16
3.1. Obtenção das plântulas	16
3.2, Preparo do substrato	16
3.3. Tratamentos e delineamento experimental	17
3.4. Preparo do inóculo do funga micorrizico	18

	3.5.	Isolamento e preparo do inóculo de Rhizoctonia	
		solani	18
	3.6.	Instalação e condução do experimento	19
	3.7.	Avaliações	20
	3.8.	Análise Estatística	22
		EXPERIMENTO II	23
4.	RESUI	LTADOS E DISCUSSÃO	24
	4.1.	Experimento I	24
	4.2.	Experimento II	32
5.	CONCI	LUSÕES	39
6 .	RESU	MO	4 1
7.	SUMM	ARY	43
8 .	REFE	RENCIAS BIBLIOGRÁFICAS	45
	APÈNI	DICE	59

LISTA DE TABELAS

Tabela		Págin
1	Efeito de Rhizoctonia solani sobre as taxas de sobrevivência (%) e de colonização micor- rízica (X) em cafeeiro na presença de G. margarita sob condições de baixo nivel de	
	fósforo	25
2	Efeito de Rhizoctonia solani sobre a altura (cm) e peso fresco e seco de parte aérea e raíz (g) em cafeeiro na presença de E. margarita sob condições de baixo nivel de	
	fásforo	28

Tabela		Página
3	Efeito de <i>Rhizoctonia solani</i> sobre o teor de	
	P na parte aérea (%) em mudas de cafeeiro na	
	presença de G. margarita sob condições de	
	baixo nivel de fósforo	30
4	Efeito de <i>Rhizoctonia solani</i> sobre as tartas	
	de sobrevivência (%) e de colonização miçor-	
	rízica (%) em mudas cafeeiro na presença de	
	G. margarita sob condições de elevado nivel	
	de fósforo	33
5	Efeito de Rhizoctonia șolani sobre a altura	
	(cm) e pesos fresco e seco de parte aérea e	
	raíz (g) em mudas de cafeeiro na presença de	
	G. margarita sob condições de elevado nivel	
	de fósforo	36
6	Efeito de Rhizoctonia solani sobre o teor de	
	P (X) na paste aérea em mudas de cafeeiro	
	na presença de <i>G. margarita</i> sob condições de	
	elevado nível de fósforo	38

1. INTRODUÇÃO

O tombamento causado peto fungo Rhizoctonia solani Kuhn, ocorre comumente em viveiros a sementeiras de cafe, provocando danos às plantulas desde a pré emergência, at6 às mudas recém plantadas no campo, assumindo grande importância econômica (MANSK 1990).

O controle do tombamento se realiza com o emprego de práticas culturais adequadas e o usa de fungicidas.

Com a chamada crise energética a a preocupação com a qualidade do ambiente, tem havido um interesse na utilização de microorganismos no controle biológico de doenças, Entre as muitas formas pelas quais o controla biológico pode ser exercido, está o uso de fungos micorrizicos. Esses fungos simbiontes se associam a raizes de plantas, estabelecendo uma interação simbiótica mutualistica, onda ambos os membros se beneficiam. Dentre os beneficios que fungos micorrizicos podem propiciar inclui-se a maior tolerancia das plantas à patógenos do sistema radicular,

Em vários estudos realizados com fungos micorrizicos ficou evidênciado que o cafeeiro apresenta alto grau de dependência micorrizica para o seu desenvolvimento em solos de baixa fertilidade (SIQUEIRA et al., 1987). Baseando-se no efeito diferenciada na efetividade das espécies, vários fungos MVA foram inoculados em mudas de cafeeiro. Em todos os experimentos o Fungo Gigaspora margarita Becker & Hall foi o que demonstrou maior efetividade na promoção do desenvolvimento das mudas.

Vários relatos indicam que além das vantagens nutricionais no desenvolvimento das plantas, os fungos micorrizicos podem reduzir os efeitos de alguns fitopatógenos no hospedeiro.

Até o momento estudos dos efeitos de micorriza vesículoarbusculares no controle de enfermidades fungicas no cafeeiro não
foram realizados.

Esse trabalho teve por objetivo verificar, sob condições de casa de vegetação, o efeito da associação micorrizica vesiculo-arbuscular, formada por Gigaspora margarita em mudas de cafeeiro, sobre o fungo patogênico Rhizoctonia solani, em substrato fumigado e não fumigado, com diferentes doses de superfosfato simples.

2. REVISÃO DE LITERATURA

2.1. Patogenicidade da Rhizoctonia solani ao cafeeiro

A Rhizoctoniose é uma das enfermidades mais graves do cafeeiro, manifestando-se em viveiros, podendo causar graves prejuizos na formação de mudas (BORDIN, 1989). A doença pode causar danos durante a estação chuvosa em mudas recém plantadas no campo, principalmente naquelas que já apresentavam lesões no viveiro, determinando atrasos de cerca de 3 anos em relação ao desenvolvimento normal da planta sadia (ABRAHÃO, 1963; CARVALHO, 1970; MANSK, 1990).

A doença C causada pelo funga parasita Rhizoctonia solani Kuhn que apresenta também grande capacidade saprofítica podendo sobreviver por longos periodos em restos culturais e no solo, na forma de escleródios (CALLI & CARVALHO, 1980).

O aparecimento da doença é favorecido pelo excesso de sombra e umidade elevada.

O principal sintoma consiste no estrangulamento do hipocótilo na região do coleto, renta ao solo, qua se dá devido à penetração do micélio do funga hospedeiro, ocasionando o apodrecimento, consequentemente a translocação da seiva C interrompida, provocando murcha e tombamento da muda.

Em ambiente úmido, a lesão é recorberta pelo micélio do fungo, o qual C responsável pela disseminação da doença. O ataque ocorre geralmente em reboleira. Em mudas de um ano, no campo, as lesões formadas no colo deixam as mudas expostas A quebra pelo vento, ou pelos tratos culturais. Este estrangulamento abrange uma extensão de 5-10 cm, e na limite superior da lesão, ocorre o entumescimento e a formação da um tecido cicatricial, devido ao acúmulo de seiva descendente (MANSK, 1990).

Para o controle de enfermidade têm sido adotadas medidas preventivas como escolha de local apropriado pera a formação dos viveiros, evitando-se locais úmidos o sombreados, além da fumigação do substrato. O tratamento quimico com fungicidas é feito tanto preventiva como curativamente. Vários produtos foram testados e apresentam baa eficiência no controle da enfermidade (IBC, 1936; BORDIN, 1989; MANSK, 1990).

Até o memento não sa tem conhecimento de trabalhos visando o controle biológico com o uso da fungos micorrizicos vesículo arbusculares no controle de enfermidades fungicas no cafeeiro.

Rhizoctonia solani Kuhn, é um membro da sub-divisão Deuteromycotina, da classe Agonomycetes, ordem Micelia sterilia,

fase assexual de Thanatephorus cucumeris (Frank) Dowk. Caracteriza-se por apresentas células multinucleadas na fase jovem, um septo proeminente, ramificação e colônias com pigmentação amarronzada. Os isolados geralmente apresentam células monilióides e escleródios com anei c medula, e crescimento micelial rápido. (PARMETER JR & WITHINEY, 1970).

O fungo Rhizoctonia solani apresenta grande variabilidade quanto à patogenicidade, gama de hospedeiros c produção de escleródios. Cosmopolita e de distribuição extensiva nos solos, apresenta mais de 200 espécies de hospedeiros (Davey & Papavizas, 1959; citados por KUNDU & NANDI, 1985).

2.2. Micorrizas vesiculo-arbusculares em cafeeiro.

As micorrizas são associações simbióticas mutualisticas que se desenvolvem entre as raizes da maioria das espécies vegetais e fungos do solo. Os fungos colonizem o cortex das raízes, em perfeito equilibrio biológico ande a planta supri o fungo com fotossintatos e este capta nutrientes da solução do solo transferindo-as para as plantas (BAREA et al., 1984).

Estas associações podem ser agrupadas em ectomicorrizas, ectendomicorrizas e endomicotrizas do tipo vesicular-arbusculares (MVA). Fungos da ordem Glomales, classe Zygomycetes (MORTON & BENNY, 1990), associam-se às raizes da maioria das plantas vasculares, formando associações denominadas micorrizas Vesiculo-arbusculares (MVA).

As MVA caracterizam-se pela ausencia de alteração morfologica visual nas raízes, pelo desenvolvimento inter e intra celular do fungo, com formação da estruturas típicas sendo vesiculas e arbúsculos no interior das raízes c hifas, células auxiliares c esporos na rizosfera (SIQUEIRA, 1986).

Gigaspora margarita Bercker & Hall, é um membro da subdivisão Zygomycotina, classe Zygomycetes, ordem Głomales, família Gigasporaceae, qua se caracteriza por produzir azigosporos ectocárpicos, que se formam terminal ou lateralmente sobre a hifa, a qual se dilata em uma célula bulbosa suspensora (bulbo). Os esporos são da estrutura relativamente simples e possuem um único grupo de paredes, através da quai o tubo germinativo emerge, (MORTON S BENNY, 1990).

Estas associações beneficiam a planta hospedeira pala maior absorção de nutrientes do solo, particularmente os pouco móveis como o fósforo, zinco e cobre (COOPER, 1984; KOIDE, 1991). Induzem a uma maior tolerância aos estresses devido à seca, fatores fitotóxicos e patógenos do sistema radicular, Além tornarem as plantas micosrizadas mais adaptadas ao ecossistema em solos de baixa fertilidade e ácidos (NELSEN, como 1987: SIQUEIRA et al., 1991; GIOVANNETTI, 1990; FELDMANN et al., MARSCHNER, 1991). A formação e o funcionamento desta simbiose são influenciados por um grande número de fatores, como a espécie ou isolado de uma mesma espécie do fungo; a variedade, espécie, idade e estada nutricional da planta; temperatura, nível e

disponibiliadade de nutrientes, aeração, pH, a microbiota e a manejo do ambiente (SIQUEIRA & FRANCO, 1988).

Um dos fatores mais importantes envolvidos no controle da colonização micorrizica C o teor de fósforo no solo.

Com o aumento da concentração de fosfato solúvel no solo, a porcentagem de colonização, normalmente C reduzida. Entretanto quando a concentração inicial de fósforo é extremamente baixa, pequenas adições podem aumentar a colonização (SANDERS & TINKER, 1973).

Há relatos que espécies ou isolados de uma mesma espécie de funga micorrizico, podem apresentar diferenças de efetividade quando submetidas R diferentes teores de fósforo disponível no substrato (ABBOTT & ROBSON, 1985; PAULA et al., 1988; BOENER, 1990; LOUIS & LIM, 1988). O mecanismo pelo qual o fósforo controla a colonização ainda é pouco conhecido. Segundo GRAHAM et al. 1982 a alteração da permeabilidade da membrana é o mecanismo controlador. JASPER et al. (1979) sugerem que quanto mais alta a concetração de P numa planta, mais baixo o conteúdo de carboidratos solúveis e exsudatos nas raizes, regulando assim o suprimento de carbono que estaria disponível para o fungo, o que reduz a taxa de colonização.

Os níveis de fósforo considerados inibitórios à colonização, variam de acordo com a espécie vegetal envolvida na simbiose (SIQUEIRA el al., 1984).

COLOZZI-FILHO & SIQUEIRA (1986), estudando o efeito da inoculação das mudas de cafeeiro com Gigaspora margarita, cultivadas em solo com diferentes níveis de P, verificaram que os beneficios da inoculação atingiram um nivel máximo com a dosagem de 200ppm de P2O3 aos 110 dias, quando as plantas apresentaram major relação raíz paste aérea, menores teores de N e Zn e maiores de P, K e Ca. Em doses superiores a essa, foi verificada a tendência inversa.

SOUZA et al. (1989), estudando o efeito da aplicação de diferentes doses de superfosfato simples ao substrato de mudas de cafeeiro, verificou que doses acima de 1.5 kg de superfosfato simples/m³ de substrato, reduziram a colonização micorrizica nas raizes. No entanto ZAMBOLIM et al., (1986) não verificaram efeito significativo de fósforo sobre a percentagem de colonização micorrizica.

O efeito do fósforo no estabelecimento e funcionamento da simbiose entre as mudas de cafeeiro e Gigaspora margarita estudado também por SIQUEIRA & COLOZZI-FILHO (1986) sob condições casa-de-vegetação. Quando o solo tinha menos de 10 d e fósforo disponível, a simbiose apresentou natureza parasitica οu neutralistica. Entre 100 e 300 ppm, apresentou transição entre e parasitismo e acima de mutualismo 300 ppm de disponível, a simbiose foi parasitica. Observa-se que a taxa de colonização aumentou três vezes, quando se aplicou 200 ppm de na forma de superfosfato triplo. Até a dose de 800ppm P2 O5 d e

P2Os a colonização manteve-se constante, reduzindo-se nas doses mais elevadas.

Uma espécie de fungo micorrizico pode infectar diferentes hospedeiros, e uma espécie de planta pode ser infectada por diferentes especies de fungos. Isto sugere que a associação não é especifica. No entanto, existem dados mostrando que as plantas podem ser beneficiadas de forma diferente, dependendo da espécie do fungo presente em suas raizes, o que indica a variação da efetividade da simbiose (MOSSE, 1973).

A ocorrência, de MVA em cafeeiros foi descrita em 1897 pos Janse citado por LOPES et al. (1983) e vários estudos recentes têm demonstrado que o cafeeiro C uma planta com alta dependência micorrizica parer seu desenvolvimento normal em solos com baixa fertilidade (CARDOSO, 1978; LOPES et al., 1983; CALDEIRA et al., 1983; COLOZZI-FILHO et al., 1986; SAGGIN JR. et al., 1992; SIQUEIRA et al., 1991.

Os cafeeiros quando micorrizados apresentam acentuada melhoria em seu estado nutricional, um aumento de desenvolvimento e maior capacidade de suportar estresses, tanto na fase de formação de mudas (LOPES et al., 1983; COLOZZI-FILHO et al., 1986; COLOZZI-FILHO & SIQUEIRA, 1986), quanto após o transplante nas condições de casa de vegetação (SIQUEIRA et al., 1991; SAGGIN JR. et al., 1992) ou campo (SIQUEIRA et al., 1987).

Baseando-se no efeito diferanciado da efetividade das especies, vários fungos foram testados em mudas de cafeeiro

(ALLEN & BOOSALIS, 1983; COLOZZI-FILHO et al., 1986; LOPES et al., 1983). Em todos os experimentos o fungo G. margarita foi o que demonstrou maior efetividade na promoção do desenvolvimento das mudas do cafeeiro.

Assim, é interessante observar que os fungos micorrizicos diferem grandemente na sua capacidade em promover o crescimento da planta, salientando a complexidade da existência deste sistema simbiótico, sendo necessário selecionar os fungos mais eficientes para determinada espécie vegetal e conjunto de condições edafoclimáticas.

2.3. Interações entre fungos micorrizicos vesiculoarbusculares e fitopatógenos

Entre as muitas formas pelas quais o controla biológico poda ser exercido, está o uso de fungos micorrizicos. Entretanto, as interações entra MVA e doenças de plantas têm recebido pouca consideração do ponto de vista experimental.

O primeiro relato da influência do MVA sobra um patógeno da foi feito por Safir am 1968 citado por LOPES et planta, al. daí, diversos estudos (2983).partir envolvendo estas interações foram publicados. A maior parts doa encontrados na literatura revelam que as micorrizas induzas uma diminuição da severidade das doenças (MELO st al., 1985; GARCIA GARRIDO & OCAMPO, 1984; TAKA, 1991). Em vários estudos.

entretanto, a severidade da doença aumentou (DAVIS et al., 1979; ROSS, 1972;) c em outros, houve ausência de interação {BAATH & HAYMAN, 1983; GRAHAM, 1988; KOBAYASHI, 1992).

Os mecanismos pelos quais as plantas micorrizadas afetam os fitopatógenos, são complexos e pouco entendidos. Segundo ZAMBOLIM & SIQUEIRA (1985) para que a interação fungo MVA - fitopatógeno - hospedeiro tenha efeito benéfico, C necessário que o fungo micorrizico se estabeleça nos tecidos das raizes do hospedeiros primeiro que o fitopatógeno.

Os fungos MVA podem influenciar direta ou indiretamente a severidade das doenças, alterando a rizosfera, beneficiando ou inibindo o patógeno, e/ou alterando o hospedeiro, tornando-o mais "'resistente" (LOPES et al., 1983; ZAMBOLIM, 1986).

Mecanismos de natureza bioquimica, morfológica, anatômica ou nutricional agindo conjuntamente, têm sido propostos para explicar a redução das enfermidades proporcionadas palos fungos micorrizicos. Becker, 1976; citado por BAGYARAJ(1984), relata ocorrer um endurecimento da parade celular devido à lignificação e produção de polissacarideos impedindo a penetração e crescimento do patógeno.

SCHONBECK (19793, observa que a maior tolerância apresentada pelas plantas micorrizadas a fitopatógenos, seja devida ao sistema vascular mais vigoroso, o qual aumenta o escoamento de nutrientes e proporciona maior força meçânica à planta, diminuindo assim, os danos causados pelos patógenos.

O aumento da atividade da quitinase am tecidos micorrizados, como a presença de estruturas fungicas dentro das células corticais competindo por espaço, diminui a crescimento do patógeno no hospedeiro (BAGYARAJ, 1984).

Segundo GRAHAM & MENGE (1982), a composição dos exudatos radiculares também é modificada, inibindo o desenvolvimento do patógeno ou estimulando o crescimento de microorganismos antagônicos. Outra explicação sugerida pas esses autores é qua o elevado teor de P na planta micorrizada aumenta o teor de fosfolipideos, diminuindo a permeabilidade da membrana, ocasionando menor exsudação radicular, diminuindo a atração pelos patógenos ao sistema radicular.

Elevados teores da aminoácidos (BALTRUSCHAT & SCHONBECK, 1975) e de ortodihidroxifenóis em plantas micorrizadas provocam a diminuição da ação da castos patógenos (KRISHMA & BAGYARAY, 1983).

Segundo DEHNE(1982), o sucesso na supressão da doença vai depender da espécie da fungo micorrizico, da virulência do patógeno e sua espécie, da cultura envolvida na interação, e do modo da parasitismo. h alta dansidada do inóculo do patógeno com a consequente elevada infecção da raiz tanda a decrescer os efeitos positivos da simbiose.

A maior parte das pesquisas envolve a ação dos MVA sobra fungos fitopatogênicos. CASSIOLATO & MELO (1991) em experimentos realizados com plantas de tomateiro.. colonizadas por *Glomus*

Glomus leptotichum e Acaulospora morrowae, constataram que as plantas micorrizadas mostraram-se mais tolerantes ao tombamento causado por Rhizoctonia solani, principalmente quando a inoculação do patógeno foi realizada após a colonização das raizes das plantas.

ZAMBOLIM & SCHENCK (1984) estudaram o efeito de Glomus mosseae em soja na presença de Rhizoctonia solani, de Macrophomina phaseolina e Fusarium solani, verificando que as plantas inoculadas simultaneamente cam os patógenos e o fungo micorrizico, apresentaram crescimento superior ou semelhante à testemunha,

MELO et al. (1985), utilizando berinjela (Solanum melogena) cy flórida Market colonizada cem Glomus leptotichum e Glomus macrocarpum e inoculadas com Verticilium albo-atrum, verificaram que esses fungos intensificaram a incidência da doença. Entretanto, as colonizadas com Gigaspora margarita e Gigaspora heterogama apresentaram menores taxas de murcha que as não micorrizadas.

Alguns estudos sobre a interação entre Glomus intraradices e Fusarium oxysporum em tomateiro têm mostrado que a presença do fungo MVA diminui a população de Fusarium e os danos nas raizes causados pelo patógeno (CARON et al., 1985; CARON et al., 1986).

BALTRUSCHAT & SCHONBECK (1975) trabalharam com fumo (Nicotiana tabacum L) colonizado por Glomus mosseae e observaram um decréscimo na infecção causada por Thielaviopsis basicola.

SCHENCK & KELLAM (1978), em experimentos realizados com citrus pré colonizados por Gigaspora margarita e Glomus macrocarpum, verificaram que as plantas micorrizadas foram menos atacadas por Phytophthora parasitica, obtendo maior peso seco de raíz e maior diâmetro dos caules que as plantas não micorrizadas.

Em cafeeiro foram realizados estudos para avaliar a interação entre fungos MVA e nematoídes. ZAMBOLIM & LANA (1987) inocularam Meloidogyne exigua e Gigaspora margarita, em plântulas de café no estádio "orelha de onça" e constataram que as mudas micotrizadas mostraram-se tolerantes ao nematoíde.

Em outro ensaia LANA et al. (1989), estudaram a interação entre Gigaspora margarita e nematoíde. Mudas de café "Catuaí" vermelho foram inoculadas simultaneamente com Gigaspora margarita e o nematoíde Meloidogyne exigua, sob diferentes níveis de fósforo (0, 20, 40, 80, 120, 200 ppm). As plantas micorrizadas apresentaram maior altura, maior peso seco da parte aérea, maior absorção de fósforo, para todas as doses testadas. Plantas inoculadas com M. exigua sofreram drástica redução da parte aérea, independente da dose de fósforo testada, A inoculação simultânea do simbionte e do patógeno mostrou que Gigaspora margarita pode compensar parcialmente os efeitos deletérios da nematóide.

Assim, o efeito do patógeno de raiz na colonização dos fungos MVA pode variar nas diferentes interações fungos MVA-patógeno - hospedeiro (CARON et al., 1986). Segundo DEHNE (1982),

a efetividade de simbiose e o grau de severidade da doença, parecem ser dependentes de um hospedeiro ótimo, da espécie do fungo micorrizico, da densidade de inóculo e patogenicidade do patógeno, do modo de parasitismo e ambiente (fertilidade do solo, temperatura, umidade, aeração, microbiota e manejo do ambiente).

3. MATERIAL E MÉTODOS

EXPERIMENTO I

3.1. Obtenção das plântulas

Sementes de café Catuaí vermelho CH-2077-2-5-44, provenientes de cafeeiro cultivados na ESAL, foram semeadas em germinadotes de alvenaria, contendo areia como substrato, usando-se 1 Kg de semente pos m² de germinador, conforme instruções do IBC (1986).

3.2. Preparo do substrato

O substrato utilizado foi composto de solo e areia, na proporção de 2:1 respectivamente, Uma amostra composta deste substrato foi utilizada para a análise de fertilidade, no laboratório da Departamento de Ciências do Solo da ESAL,

apresentando como resultados: pH = 4.3; P = 2 ppm; K = 8 ppm; Ca = 0.3 meq/100cc; Mg = 0.1 meq/100cc; Al = 0.4 meq/100cc.

Parte do substrato foi fumigado com Brometo de metila (260 ml/m³ de substrato). As porções do substrato fumigado e não fumigado, foram fertilizadas com superfosfato simples na dosagem de 1 Kg/m³ de substrato. O substrato foi colocado em recipientes plásticos com capacidade de 500g e antes do plantio das mudas, adicionou-se em cada recipiente 10 ml de uma solução nutritiva contendo 50 ppm de N, 50 ppm de K, 0.5 ppm de B, 1.5 ppm de Cu, 5 ppm de Zn, 0.1 ppm de Mo, 15 ppm de Mg.

3.3. Tratamentos e delineamento experimental

O experimento foi constituido por S tratamentos sendo: substrato fumigado e substrato não fumigado, presença e ausência de Gigaspora margarita e presença e ausência de Rhizoctonia solani.

Cada parcela experimental, foi composta de seis recipientes plásticos, com capacidade de 500 ml, cada qual com uma muda e cada tratamento foi repetido quatro vezes.

U delineamento experimental utilizado foi em blocos casualizados.

3.4. Preparo do inóculo do fungo micorrizico

A especie Gigaspora margarita utilizada, foi multiplicada em vasos da cultivo, tendo Brachiaria decumbens Stapf como planta hospedeira e Latossolo Roxo fumigado (393 cm³ de Bromex/m³ substrato) como substrata. As suspensões de esparos preparadas por peneiramento via úmida, do substrado de vasos de cultivo, conforme GERDEMAN & NICOLSON (1963), utilizando-se 0.710 e 0.053 mm depeneiras de abertura, seguido da centrifugações a 2000 sendo uma em água rpm. outra an sacarose a 45%, durante 3 e 2 minutos respectivamente. Após extração os esporos foram lavados e transferidos pasa um becker aliquotas para contagem em microcópio onde retiraram-se estereoscópico, padronizando-se assim a quantidade de esporos nas suspensões. Estas suspensões foram utilizadas como inóculo do fungo micorrizico.

3.5. Isolamento e preparo de Inóculo da Rhizoctonia solani

Os isolamentos de Rhizoctonia solani, foram feitos a partir da fragmentos do coto de plântulas de cafeeiro, apresentando sintomas de tombamento, Após a desinfecção superficial dos fragmentos dos tecidos infectados, os mesmos foram colocados em placas de petri, contendo meio BDA e 200 ppm de sulfato da estreptomicina.

As placas foram mantidas em câmara de incubação R temperatura de 21º ± 2 com alternância de 12 horas de escuro e 12 horas sob luz negra. O patógeno retirado das colônias obtidas, foi periodicamente inoculado em plântulas de cafeiro no estádio "orelha de onça" e reisolado com o propósito de verificar sua virulência.

O inóculo constou de 2 discos da colônia em meio BDA, tomados de margem das placas, sendo colocados a 2cm de profundidade em pontos equidistantes dos recipientes, conforme metodologia utilizada por STEPHENS et al., 1981.

3.6. Instalação e condução do experimento

As plântulas foram conduzidas em germinadores de alvenaria, contendo areia como substrato até o estádio "palito de fósforo". Após atingirem esse estádio, foram selecionadas e repicadas para os recipientes plásticos.

A inoculação do fungo micorrízico foi sealizada simultaneamente ao transplantio das mudas, através da pipetagem sobre as raizes de 1 mi de suspensão de esporos contendo cerca de 50 esparos por plântula.

Os vasos de todos os tratamentos receberam 10 ml de filtrado do substrato dos vasos de cultivo, contendo outros microorganismos porém isento de esporos de fungo MVA.

Procedeu-se à inoculação do fungo patogênico R. solani, quando mais de 80% das plântulas já apresentavam o primeiro pat de folhas.

As adubações com N e K foram, parceladas em 3 aplicações, senda a primeira antes do plantio das mudas e as demais com intervalos de 45 dias. As dosagens das adubações de cobertura Foram as mesmas da adubação inicial.

Quatro meses após o transplantio, as plantas foram pulverizadas com uma solução de sulfato de zinco e uréia, ne proporção de 0.5 g de sulfato de zinco e 0.1 g de uréia por litro de água, e, posteriormente, com intervalo de 7 dias pulverizou-se sulfato ferroso amoniacal na dosagem de 0.1 g por 100 ml de Agua.

As regas foram diárias mantendo-se a umidade em torno de 60% da capacidade de retenção de Agua no solo.

3.7. Avaliações

O crescimento vegetativo foi avaliado periodicamente, com o intervalo de 60 dias, através da medida de altura das plantas.

Após seis meses da inoculação do fungo micorrizico e transplantio das mudas, foi efetuada avaliação final, considerando os seguintes parâmetros: altura das mudas, peso fresco e seco de raíz e paste aérea, teores de P na parte aérea, taxa de colonização micorrizica e avaliação da porcentagem de plantas que sobreviveram sob a ação de Rhizoctonia solani.

A altura das plantas foi determinada a partir da superfície do solo, até o ponto de inserção dos brotos terminais, utilizando-se régua milimetrada. Mediu-se a altura de cada planta da parcela? obtendo-se uma média por tratamento.

A parte aérea de cada muda foi separada do sistema radicular na altura do colo, determinando-se o peso fresco da parte aérea. Posteriormente as mudas foram acondicionadas separadamente em sacos de papel, colocadas em estufa com aeração a 70°C até a obtenção de peso constante para a determinação do peso seco,

As raízes foram separadas da parte aérea, lavadas em água corrente para posterior obtenção do peso fresco- em seguida foram acondicionadas em frascos de vidro contendo FAA (àcido acético glacial, 5 ml; formalina, 13 ml; alcool etílico, 200 ml), com o propósito de conservá-las até a determinação da taxa de colonização micorrizica.

A quantidade de raizes foi insuficiente para a determinação da taxa de colonização micorrizica e do peso seco. Assim, para estimar o peso seco, acondicionou-se raizes de 5 mudas separadamente, em saco de papel, os quais foram colocados em estuda com acração à 70°C, até a obtenção do peso constante. Determinou-se o teor de umidade médio das raízes amostradas e posteriormente subtraiu-se de çada raiz de todos os tratamentos o valor médio obtido para o tear de umidade, obtendo-se os valores de peso seco.

Pera a determinação dos teores de P na parte aérea utilizou-se o material de todas as plantas de cada parcela. Após a secagem e obtenção da peso seco, o material foi triturado em moinho, homogenizado e posteriormente retirou-se uma amostra de 1 g para as análises. Os extratos dos tecidos foram preparados conforme HUNTER (1975) por digestão nitrico-perciórica, os teores de P foram determinados par colorometria.

A reação do hospedeiro ao isolado de R. solani foi baseada no critério de percentagem de sobrevivência, efetuando-se a avaliação final das plantas mortas.

Para a quantificação da colonização micorrizica utilizou-se o método de coloração de raiz descrito por PHILLIPS & HAYMAN (1970), seguindo-se a determinação da percentagem da colonização pelo método da placa quadriculada (GIOVANNETTI & MOSSE, 1980).

3.8. Análise estatistica

Os dados foram tabulados e submetidos a análise de variância e teste de medias pelo programa estatistico SANEST (Sistema para análise de variância). Os dados foram submetidos à transformação através da expressão Log X + 10.

EXPERIMENTO II

Neste ensaio, utilizou-se a mesma metodologia aplicada ao experimento I, diferindo apenas na fertilização da P, sendo aplicado uma dosagem de 4 kg/m³ de substrato.

Os tratamentos e o delineamento utilizado foram os mesmos descritos para O primeiro ensaio.

Cada parcela experimental foi constituida de 15 recipientes contendo uma muda cada.

A instalação, condução a avaliações seguiram a mesma metodologia utilizada no experimento I.

4. RESULTADOS E DISCUSSÃO

4.1. Experimento I - Influência da Gigaspora margarita sobre tombamento da mudas da cafeeiro em substrata adubado com 1 kg da superfosfato simples por m³ de subatrato.

Para dosagem de 1 kg de superfosfato simples por m³ de substrato, observou-se que a presença de Rhizoctonia solani, reduziu significativamente o índice de sobrevivência das mudas de cafeeiro (Tabela 1). O índice de sobrevivência das mudas inoculadas com o patógeno sendo em média de 20.83%, evidencia que a micorrização não conferiu maior tolerância das mudas ao ataque do patógeno.

Para as mudas não micorrizadas, observou-se uma tendência de maior sobrevivência no solo não fumigado, o que possivelmente pode ser devido a organismos antagônicos ao patógeno presentes no substrato.

TABELA 1. Efeito de R. solani sobra as taxas de sobrevivência e de colonização micorrizica cm cafeeiro na presença de Gigaspora margarita sob condições de baixo nível de fósforo (médias de 4 repetições).

		Parâmetros								
			Sobrevivência de planta (%)		Taxa loni:	co-				
		R. solani				R. solani				
	Fumigado Não fumigado	Não inoc		Inoc.		Não inoc.		Inoc.		
	Fumigado	100	aA	29.16	аВ	50.76	аA	18.79	аВ	
Micorrizado										
	Não fumigado	100	aA	24.99	аВ	26.61	aA	48.33	аВ	
	Fumigado	100	aA	8.33	аВ	0.00	bA	0.00	bA	
Não micorrizado										
	Não fumigado	100	aA	20.83	aB	0.81	bA	0.99	bA	
CV (%)			13.9	00			14.	SR		

Médias seguidas pela mesma letra maiúscula nas linhas e minúsculas nas colunas não diferem entre si pelo teste Tukey ao nível da 5% da probabilidade.

As mudas micorrizadas, em solo Fumigado, apresentaram maior percentagem de sobrevivência, embora esta diferença não tenha sido detectada pela análise de variância.

Diante desses resultados pode-se verificar que embora o Índice de mortalidade tenha sido alto, detectou-se uma tendência de proteção das mudas pela micorriza, na presença do patógeno, já que o número de mudes micorrizadas sobreviventes foi em media, superior ao das não micorrizadas.

A taxa de colonização media de todos os tratamentos foi de 36.12%. COOPER (1984) considera 20 a 30% a taxa da colonização mínima necessária para promover respostas peta micorrização. Entretanto, COLOZZI-FILHO & SIQUEIRA (1986) observaram respostas à micorrização, em mudas da cafeeiro inoculadas com G. margarita apenas quando atingiram mais de 30% de colonização radicular. Pasa as plantas não inoculadas com o patógeno a taxa da colonização foi em média de 49.54%, o suficiente para conferir vantagem nas características de crescimento e nutricionais.

Não foi verificada a influência da fumigação de substrato na colonização das raizes pelo fungo micorrízico.

A inoculação com R. solani reduziu a colonização micorrízica. Esta redução pode ser devida à presença do patógeno nos tecidos da planta, exercendo uma competição por espaço ou fotossintatos da planta hospedeira. Esta redução também pode ter side ocasionada pelos danos causados pelo patógeno no sistema radicular e vasos condutores de seiva com desestruturação dos tecidos, limitando consequentemente o crescimento do fungo micorrízico. BAATH & HAYMAN (1983) trabalharam com tomateiros pré-inoculados com uma misture de fungo MVA e Verticillium albo-atrum. Observaram que as plantas apresentaram uma baixa percentagem de colonização micorrízica nas raizes, e que os danos causados pelo patógeno diminuíram a eficiência fotossintética, reduzindo assim o transpor-

te de fotossintatos pasa a raizes, ocasionando redução no crescimento do fungo MVA. A redução na colonização micorrízica, na presença de patógeno foi também observada por GRAHAM (1988), em experimento utilizando plantas de laranja doce (Citrus sinensis) inoculadas com Glomus intraradices e Phytophtora parasitica.

Na primeira avaliação de altura de plantas, realizada aos 60 dias após a transplantio e inoculação do fungo micorrízico não foi constatada diferença significativa pelo teste Tukey, ao nivel de 5% de probabilidade para os tratamentos micorrizados e não micorrizados. Entretanto, em experimentos realizados por SAGGIN JR. et al. (1992) foi verificada diferença marcante no crescimento de mudas de cafeeiro a partir de 30 dias, quando as plantas micorrizadas aumentaram em até 5 vezes o crescimento em relação As não micorrizadas. Já COLOZZI-FILHO & SIQUEIRA (1986), verificaram que o aumento no crescimento foi pequeno até os 60 dias elevando-se a partir dessa época até atingir 90% aos 110 dias.

Νa segunda avaliação de altura das plântulas. neste experimento, 60 dias após a primeira e posterior à inoculação verificou-se embora não diferindo patógeno. que, significativamente, houve uma tendência de maior crescimento das plântulas micorrizadas em relação As não micorrizadas. As plantas inoculadas com R. solani apresentaram menor crescimento relação às não inoculadas.

Os resultados da avaliação final do experimento, realizada aos 6 meses após o transplantio, são apresentados na Tabela 2.

TABELA 2. Efeito de R. solani sabre a altura (cm) c pesos fresco e seco de parte aérea (PA) e raiz (R) em cafeeiro na presença de G. margarita soh condições de baixo nível de fósforo (médias de 4 repetições).

						Par	ametros				
		Altura	(cm)	Peso fres	co PA (g)	Peso fre	sco R (g)	Peso sec	o PA (g)	Peso se	co R (g)
		R. solani		R. solani		R. solani		R. solani		R. solani	
		N/inoc.	Inoc.	N/inoc.	Inoc.	N/inoc.	Inoc.	N/inoc.	Inoc.	M/inoc.	Inoc.
danatas.	Fumigado	13.63 aA	5.51 B	8.05 aA	3.38 48	4.79 aA	1.52 a8	2.26 aA	0.93 48	0.85 AA	0.27 48
Micorrizado	Mão fumigado	14.58 aA	6.17 48	7.42 aA	4.59 48	4.38 aA	2.15 18	2.04 aA	1.28 a8	0.78 aA	0.31 48
	Fumigado	7.34 bA	3.55 aA	1.55 bA	1.36 bA	0.81 bA	0.75 bA	0.42 bA	0.38 bA	0.16 bA	0.13 ba
dão micorrizado	Não fumigado	6.93 bA	5.50 AA	1.68 bA	1.39 bA	0.78 bA	0.67 bA	0.46 bA	0.38 bA	0.13 bA	0.11 b
Y (1)		1.	53	2.	80	2.	50	0.	62	0.	43

Não foi verificada influência da fumigação do substrata na altura das plantas. A altura média das mudas micorrizadas, na ausência de R. solani foi superior à das não micorrizadas. O incremento em crescimento de mudas de cafeeiro inoculadas com G. margarita, em condições de viveiro, quando se adicionou 0,5 a 1 kg de superfosfato simples, por m³ de substrato, foi também verificado por SOUZA (1987).

Por outro lado, as mudas inoculadas com R. solani o patógeno apresentaram menores valores médios de altura em relação às não

inoculadas, o que demonstra o efeito prejudicial do patógeno no seu desenvolvimento, não sendo detectada diferença significativa entre os tratamentos micorrizados e não micorrizados.

A micorrização aumentou a produção de matéria fresca e seca, sendo este efeito mais acentuado na ausência de R. solani (Tabela 2). Tanto na ausência como na presença de R. solani, este aumento foi em média, da ordem de 100%, sendo bastante expressivo.

O efeito de R. solani na redução em produção de matéria fresca e seca foi detectado apenas nas plantas micorrizadas.

A fumigação do substrato não influenciou os resultados obtidas.

Os resultados obtidos paca produção de materia fresca e seca de raízes foram semelhantes aos obtidos para a parte aérea. A micorrização aumentou a produção de raízes, sendo este efeito maior na ausência de R. solani.

O efeito do patógeno reduzindo significativamente a produção de matéria fresca e matéria seca de raízes, foi detectado apenas nas plantas micorrizadas.

De forma qual, o menor crescimento das plantas não micorrizadas, pode ter dificultado a detecção do efeito do patógeno. Entretanto, verifica-se também nesta condição, tendência das mudas em apresentarem redução no crescimento de parte aérea e raízes, causada pelo patógeno.

LANA et al. (1989) em experimentos realizados cam cafeeiro, testaram a interação entre nematóide e G. margarita e constataram

que o fungo micorrízico poda compensar parcialmente os efeitos deletérios do nematóide.

Neste ensaio pode-se observar também, a compensação parcial dos danos causados pelo patógeno, já que na sua presença, as plantas micorrizadas, apresentaram maior peso fresco e seco de raizes e parte aérea que as não micorrizadas.

A inoculação com *G. margarita* aumentou significativamente os teores de P na parte aérea das mudas não inoculadas com *R. solani*, verificando-se tendência semelhante na presença deste patógeno (Tabela 3). Aumentos na absorção de P por mudas de

TABELA 3. Efeito de R. solani sobre o teor de P na parte aérea

(%) em mudas de cafeeiro na presença de C, margarita

sob condições de baixo nível de fósforo (médias de 4

repetições).

		R. so	lani		
		Não inoc.	Inoc.		
	Fumigado	0,079 aA	0,059 aB		
Micorrizado	Não fumigado	0,089 aA	0,042 aß		
	Fumigado	0,039 bA	0,039 aA		
Não micorrizado	Não fumigado	0,049 bA	0,049 aA		

Medias seguidas pela mesma letra maiúscula nas linhas e minúsculas nas colunas não diferem entre si pelo teste Tukey ao nivel de 5% de probabilidade. CV (X) = 0.046 cafeeiro, resultantes da inoculação foram também observadas e relatadas por diversos autores (COLOZZI-FILHO & SIQUEIRA, 1986; FERNANDES & SIQUEIRA, 1989). O maior crescimento das mudas micorrízidas (Tabela 2), pode ser atribuido à maior absorção de P, proporcionada por G. margarita.

Considerando-se a fumigação do substreto, não foi detectada diferença significativa do teor de P na parte aérea para as mudas micotrizadas e não micotrizadas, na ausência c presença do patógeno.

As mudas micorrizadas, na ausência de R. solani, apresentaram teores de P superiores às mudas micorrizadas e inoculadas com o patógeno, evidenciando a influência deste patógeno nos teores de P. É provável que o patógeno ao danificar os vasas condutores de seiva e o sistema radicular da planta, tenha reduzido a absorção e translocação de P.

Por outro lado, segundo GRAHAM & MENGE (1982), de forma geral\$ altas concentrações de P na planta podem diminuir a exudação radicular, ocasionando a redução de doenças, Porém, esta explicação não é aplicável a todos os sistemas, de interação patógenohospedeiro. CARON et al. (1986) mostraram que altas concentrações de P em plantas, não seduziram a incidência de doenças.

Outra possibilidade é qua o aumento da Asea de absorção radicular pelo micélio externo do fungo micorrízico pode ter compensado os efeitos deletéricos do patógeno no sistema radicular, resultando em um maior desenvolvimento da planta.

4.2. Experimento II - Influência de Gigaspora margarita sabre o tombamento de mudas de cafeeiro, em substrata adubado com 4 kg de superfosfato simples pos m3 de substrato.

h analise de variância mostrou que R presença da R. solani, reduziu significativamente o índice de sobrevivência das mudas de cafeeiro. O efeito do patógeno sobre as mudas não foi influenciado pela micorriza, (Tabela 4). O rápido crescimento da R. solani, aliado a sua agressividade ao invadir os tecidos da planta, afetando-as independente do seu estado nutricional, foi o fator que ocasionou o alto indice de mortalidade das mudas.

controversos. CASSIOLATO & MELO (1991).relatos plantas micorrizadas mostraram-se verificaram que AS tolerantes ao tombamento em tomateiro, em experimento realizado sob condições de casa de vegetação, avaliando os efeitos interação entre R. solani e os fungos micorrízicos Acaulospora morrowae e Glomus leptotichum. SCHONBECK (1979), observa que plantas micosrizadas possuem sistema vascular mais vigoroso, qual aumenta o escoamento de nutrientes proporcionando maior força mecânica às plantas, diminuindo assim os efeitos de danos diretos causados por patógenos vasculares.

TABELA 4, Efeito de R. solani sobre as taxas de sobrevivência de colonização micorrízica em mudas de cafeeiro presença da G. margarita sob condições de elevado nivel de fósforo (medias de 4 repetições).

					Parā	metros			
			or eviv ê planta			Taxa loni			•
	te, ser ver sen sen sen sociale en tekster sik sersen en sen sen sen se	R	. solar	ni		R.	solar	ı i	
		М о	inoc.	Inoc		Não i	noc.	Inoc	
	F um i gado	100	aA	24.98	аВ	38.40	aΑ	31.22	aA
Micorrizado									
	Não fumigado	100	aA	14.99	a8	29.27	aA	30.00	af
	Fumigado	100	aA	5.00	аВ	0.09	БА	0.00	bA
Não micorrizado									
	Não fumigado	100	аА	11.61	аВ	0.07	bA	0.12	bA
CV (%)			9.5	8			12.	.55	

não diferem entre si pelo teste Tukey ao nivel de 5% de probabilidade.

experimento houve uma tendência de aumento na sobrevivência das plantas micorrizadas em solo fumigado, porém esta diferença não foi significativa. O efeito do patógeno provocando a morte das plântulas foi drástico, nas duas condições solo estudadas, evidenciando também a ausência de possíveis microorganismos antagônicos no solo não fumigado, suficientes para impedir a morte das plantas.

Nilo foi constatada interação significative entre a presença do patógeno e o fungo micorrízico, quando st analisou a variável taxa de colonização micorrízica (Tabela 4 e Id), evidenciando que R colonização micorrízica não foi influenciada peta presença do patógeno. A taxa media de colonização das mudas foi de podendo ser considerada relativamente baixa. Aο analisar relação entre a taxa de colonização e o efeito no crescimento vegetativo de mudas de cafeeiro, COLOZZI-FILHO & SIQUEIRA (1986), verificaram qua os efeitos benéficos só se manifestaram quando a colonização foi superior a 30%.

CARON e t al. (1986), cm experimentos realizados corn tomateiro, estudaram a interação entre Glomus intraradices Fusarium oxysporum e constataram que a colonização micorrizica não foi afetada pela presença do Fusarium, mas foi reduzida com o aumento da disponibilidade de fósforo. SOUZA (1987) trabalhando com mudas de cafeeiro, inoculadas com G. margarita, sob condições de superfosfato de viveiro, com diferentes doses simples, constatou que a colonização micorrízica das raizes apresentou uma elevação nas doses iniciais de superfosfato simples adicionadas, até a dosagem de 1,5 Kg/m³ e decresceu nas doses mais Considera-se possível portanto, que o baixo indice de colonização obtido neste experimento possa ser atribuido à elevação no teor P disponível no substrata, propiciado pela adição de 4 kg superfosfato simples/m3.

A fumigação do substrato também não influenciou na taxa de colonização micorrizica.

A Rhizoctonia solani reduziu significativamente a altura das sobreviventes (Tabela 5), o que pode ser devido plantas danos diretos provocados pelo patógeno ao sistema radicular. De acordo com MANSK (1990) a R. solani pode causar obstrução dos vasos condutores de seiva na planta, originando a formação de um cicatricial e ocasionando a entumescência e interrupção calo do fluxo livre e seiva ne parte afetada, o que pode determinar um atraso no desenvolvimento da muda de cafeeiro. Esses sintomas caracterizaram particularmente a Rhizoctoniose tardia,

qua as mudas inoculadas com R. solani c Verifica-se não fumigado, diferiram inoculadas com G. margarita, em selo significativamente das mudas não micorrizadas e inoculadas R. solani, em solo não fumigado. Esta efeito pode ser explicado possivelmente, pela presença de 0,12% de colonização micorrízica nas plantas cultivadas em solo não fumigado, e não inoculadas com (Tabela 4). Esta colonização pode G. margarita suficiente para compensar OS efeitos do patógeno, que danifica os tecidos vasculares, já que o micélio externo do fungo micorrízico aumenta a absorção de nutrientes pelas raízes.

Não detectou-se diferença significa para altura de plantas quando comparou-se mudas não inoculadas corn *R. solani*, micorrizadas e não micorrizadas, para as duas condições de substrata testadas (Tabela S).

Para o peso fresco e seco da parte aérea, e raiz, observouse o mesmo comportamento da característica altura de plantas. Os resultados obtidos podem ser observados na Tabela 5.

TABELA 5. Efeito de R. solani sobre e altura (cm) e pesos fresco e seco de parte aérea (PA) e raiz (R) em mudas da cafeeiro na presença. de G. margarita sob condições de elevado nível de fósforo (médias de 4 repetições).

										metros									
						Peso fresci)
***************************************		R.	50	lani		R. sola			R. 501	ani	R	. 5	olan	i		R.	50	lani	
		M/in	oc.	Inoc.		W/inoc.	Inoc.		M/inoc.	Inoc.	#/	ino	c	Inoc.		M/i	noc.	Inoc.	
	Fumigado	6.91	4Å	4.38	18	1.58 aA	0.64 8	8	0.69 44	0,31 48	0	.53	aA	0.32	48	0.113	zA	0.051	48
icorrizado																			
	Mão fumigado	6.89	aA	4.78	88	1.61 aA	0.69 a	18	0.67 aA	0.30 48	0	. 53	AÁ	0.33	48	0.102	10	0.043	al
	Fumigado	6.91	āŘ.	2.49	68	1.45 48	0.13 b	8	0.64 aA	0.16 b8	0	.46	aA.	0.15	68	0.099	48	0.029	6
ão micorrizado																			
	Não fumigado																		al
y (2)						1													-

Vários estudos mostram aumenta na absorção de nutrientes e crescimento de mudas de cafeeiro micorrizados com G. margarita, sendo a magnitude das respostas dependentes da disponibilidade de P no substrato (COLOZZI-FILHO & SIQUEIRA, 1986; SOUZA, 1987). Entretanto, neste experimento, não se verificou efeito benéfico de G. margarita sobre o crescimento das plantas, o que pode ser provavelmente atribuido à baixa colonização das raízes,

decorrente do excesso de P disponível no substrato. Além disto, o pequeno tamanho dos recipientes, utilizados para o cultive das plantas, aliado a dose de superfosfato simples aplicada ao substrato, podem ter proporcionado às plantas não micorrizadas condições adequadas para absorção desse nutriente, limitanda a expressão do efeito de G. margarita no aumento da área de absorção das raízes.

Os resultados deste ensaio corroboram com os obtidos por SOUZA (1987), em experimento conduzido sob condições da viveiro, em que mudas de cafeeiro inoculadas com G. margarita, foram cultivadas em recipientes contendo 500 g de substrato e não foi obtido efeito benéfico da micorrização, quando foram utilizadas doses de superfosfato simples acima de 1,5 kg/m³ de substrato.

Os teores de P na pacte aérea das plantas não foram alterados pela micorrização ou pela presença do patógeno (Tabela 6). Este resultado também pode ser atribuído à baixa taxa de colonização micorrízica e às condições de substrato e tamanho de recipientes utilizados.

FERNANDES & SIQUEIRA (1989) em estudos realizados com cafeeiro, observarem que os teores de P aumentaram linearmente com a colonização.

SOUZA (1987), não detectou diferenças estatísticas nas respostas encontradas para micorrização e os diferentes níveis de superfosfato simples adicionados ao substrato, já COLOZZI-FILHO & SIQUEIRA (1986), encontraram diferenças estatísticas para os

Efeito de R, solani sobre o teor de P na parte aérea TABELA 6, (%) em mudas de cafeeiro na presença de G margarita sob condições da elevado nível da fósforo (medias de 4 repetições).

		Não inoc.	Inoc.
Micorrizado	Fumigado	0.057 aA	0.055 aA
	Não fumigado	0.050 aA	0.050 ah
Não micorrizado	Fumigado	0.052 a	•
Nao micorrizado	Não fumigado	0.052 aA	0.050 aA

Tratamento perdido, - material insuficiente para realizar seguidas pela mesma letra maiúscula nas linhas Medias

minúsculas nas colunas não diferem entre si pelo teste Tukey nivel de 5%.

CY(%) = 9.05.

teores de P na planta, nos diferentes níveis de P adicionados, sendo que, as plantas micorrizadas apresentaram teores mais elevados de P e K nas doses mais baixas de P101; inversão dessa situação nas condições da altos níveis de P.

No presente ensaio, como as respostas à micorrização não foram de grande magnitude, os fatores que interferiram na maior absorção micorrizadas de P pelas mudas interferiram consequentemente na efetividade do fungo para o bem desenvolvimento das mudas.

5 CONCLUSÕES

- I. O fungo micorrizico, não impediu a ação de Rhizoctonia solani, sendo que a mortalidade da mudas de cafeeiro não diferiu significativamente para os tratamentos micorrizados e não micorrizados para as duas dosagens de fósforo testadas.
- 2. Pata a dosagem de 4 kg de superfosfato simples/m³ de substrato não foi constatada diferença significativa entre os tratamentos micorrizados e não micorrizados para todas as características de crescimento e nutrição das mudas de cafeeiro avaliadas.
- 3. Para os tratamentos não micorrizados e inoculados cam Rhizoctonia solani, em substrato fumigado fertilizado com superfosfato simples de 4 kg/m³ de substrato detectou-se menores valores de altura, peso fresco e seco de raíz e parte aérea, em relação ao substrato não fumigado.

- 4. Pata a dosagem de superfosfato simples de 1 kg/m³ de substrato, foi detectado um maior desenvolvimento das mudas micosrizadas, nas duas condições da substrato estudadas.
- 5. Para a dosagem de superfosfato simples de 1 kg/m³ de substrato, verificou-se que as mudas micorrizadas superaram as não micorrizadas, mesmo quando inoculadas com R. solani.

6. RESUMO

Este trabalho teve como objetivo verificar sob condições de casa-de-vegetação, o efeito da associação micorrizica vesicular arbuscular, formada por Gigaspora margarita Becker & Hall em mudas de cafeeiro inoculadas cam Rhizoctonia solani Kuhn, em substrato fumigado e não fumigado com diferentes doses de superfosfato simples.

Foram realizados dois ensaios com diferentes dosagens de superfosfato simples, sendo o primeiro ensaio com 1 kg/m^3 e o segundo com 4 kg/m^3 .

As plântulas foram conduzidas em germinadores de alvenaria, contendo areia como substrata, até o estádio "palito de fósforo", posteriormente foram uniformizadas e repicadas para os recipientes plásticos, simultaneamente à inoculação do funga micorrizico. Realizou-se a inoculação de R. solani, 60 dias após o transplantio, quando mais de 80% das plantas já apresentavam o primeiro par de folhas.

A avaliação final foi efetuada aos 6 meses após o transplantio das mudas, considerando as características: altura, peso fresco e seco de raíz e parts aérea, teores de P na parte aérea, taxa de colonização micorrizica e reação da hospedeiro à R. solani.

Pelos resultados obtidos no primeiro ensaio, observou-se que as mudas apesar de colonizadas com uma taxa media de 32,22% não diferiram em nenhuma das características avaliadas, entretanto verificou-se menores valores de altura, peso seco e fresco de raiz a parte aérea para mudas não micorrizadas e inoculadas com R. solani em solo fumigado.

A analise de variância mostrou que a Rhizoctonia solani reduziu significativamente o (ndice de sobrevivência das mudas de cafeeiro, nas duas dosagens testadas.

No segundo ensaio verificou-se maior desenvolvimento das mudas micorrizadas, que superaram as não micorrizadas mesmo na presença do patógeno.

7. SUMMARY

The influence of vesicular arbuscular mycorrhizae the fungus Gigaspora margarita Becker & Hall on the Rhizoctoniose (Rhizoctonia solani Kuhn) in coffee seedlings.

This work was carried out in order to observe the results in association vesicular arbuscular mycorrhizae formed by Gigaspora margarita Becker & Hall in seedling sf coffee inoculate with Rhizoctonia solani Kuhn in fumigated substrate and not fumigated substrate with distinct dosages of superfosphate simples.

Two effecs tests were made with distinct dosages of superphosphate simples, the first one was made with $1~kg/m^3$ and another one with $4~kg/m^3$.

The seedlings of coffee developed in masonry germination with grit by substrate until the probation of "match". Lates uniformed and transplanted to plastic recipients concurrent by inoculation mycorrhized fungi was realized the inoculation, of R. solani 60 days after the transplanting when more than 80% of plants haw already showed the first couple of leaves.

The avaliation was realized six months after the transplanting of the seedling. Height, freschweigh, dry weigh, of soots and air part, percentage of root colonization and reaction of host by R. solani was considerated.

By the results observaded in the first effect test, the seedling. Althoug of the colonized by a meduim rate 32.22% didnot show statistic different in no one caracteristics studied however lowers heights, dry weight on fresch of root and air plant of the plants no mycorrhized and inoculad with *R. solani* in fumigated substrate.

The analyses showed the Rhizoctonia solani reduced meaningfuly the index of survival of the seedling of coffee in all the testes.

By resultes observated in the second effect test showed bigger development of the seedling mycorrhized that overcome the not mycorrhized in presence of patogen.

8. REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- ABBOTT, L.K. C ROBSON, A.A. Selection of efficient V.A. mycorrhizal fungi. In: NORTH AMERICAN CONFERENCE ON MYCORRHIZAE, 6, Bend, 1984. Proceedings... Corvallis, Forest Research Laboratory, 1985. p.88-90.
- ALLEN, M.F. & BOOSALIS, G.M. Effects of two species of VA mycorrhizal fungi on drought tolerance of winter wheat.
 The New Phytologist, London, 93(1):67-76, Jan. 1983.
- 3. ABRAHÃO, J. Moléstias do cafeeiro. In: INSTITUTO BRASILEIRO

 DE POTASSA. Cultura e adubação do cafeeiro. São Paulo,

 1963. p.135-41.
- 4. BAATH, E. & HAYMAN, D.S. Plant growth responses to vesicular-arbuscular mycorrhiza XVI. Interations with Verticillium with on tomato plants. The New Phytologist, London, 95:419-26, 1983.

- 5. BAGYARAJ, J. Biological interations with VA micorrhizal fungi. In: POWELL, C.L.C. & BAGYARAJ, D.J.; ed. VA mycorrhiza. Boca Raton; CRC Press, 1984. Cap.7, p.131-53.
- 6. BALTRUSCHAT, H. & SCHONBECK, F. The influence of endotrophic mycorrhiza on the infestation of tabacco by Thielaviopsis basicola. Phytopathology Zeitschriff, Berlin, 84:172-88, 1975.
- 7. BAREA, J.M.; AZCON-AGUILAR, C.; ROLDAN-FAYNARDO, B. Avances recientes en el estudio de la micorrizas VA: Formation, funcionamento y efectos en nutricion vegetal. Anales de Edafología y Agrobiología, Madri, 18:659-77, 1984.
- S. BOENER, R.E.J. Role of mycorrhizal fungus origin in growth and nutrient uptake by Geranium robertianm. American Journal of Botanic, Columbus, 77(4):483-89, Apr. 1990.
- 9. BORDIN, C.A. Estudo do efeito de fungicidas no controle de Rhizoctoniose em mudas da cafeeiro. In: CONGRESSO BRASI-LEIRO DE PESQUISA CAFEEIRA, 15, Maringá, 1989. Anais... Maringá, IBC, 1989, p.100-101.

- 10. CALDEIRA, S.F.; CHAVES, G.M. & ZAMBOLIM, L. Associação de micorriza vesicular-arbuscular em café, limão rosa e capim-gordura. Pesquisa Agropecuária Brasileira, Brasília, 18(3):223-28, mar. 1983.
- 11. CARDOSO, E.J.B.N. Ocorrência de micorriza em café. Summa Phtopathologica, Piracicaba, 4(2/4):136-7, abr./dez. 1978.
- 12. CARON, M.; FORTIN, J.A.; RICHARD, C. Effect of phosphorus concentration and Glomus intraradices on Fusarium crowa and root rot of tomatoes, Phytopathology, Lancaster, 76:942-6, Setp. 1986.
- interation of Glomus intraradices and Fusarium oxysporum f
 sp radicis lycopersici on tomatoes. Plant and Soil, The
 Hague, 87:233-9, 1985.
- 14. CARVALHO, Y. Doenças da cafeeiro. In: MIC/IBC/GERCA. Curso de capitação de técnicos para campanha da erradicação da ferrugem do cafeeiro. Viçosa, UFV-CEE, 1970. v.2, p.5-16.
- 15. CASSIOLATO, A.M.R. & MELO, J.S. de. Interaction Between Rhizoctonia solani and vesicular arbuscular micorryzal fungi in tomato. Summa Phytopathologica, Piracicaba. 17:195-201, jul./dez. 1991.

- 16. COLLOZZI-FILHO, A. C SIQUEIRA, J.O. Efeitos da Gigospora margarita e adubação fosfatada no crescimento e nutrição. Revista Brasileira de Ciência do Solo, Campinas, 10(3):199-205, set./dez. 1986.
- 17. _____; SOUZA, P. de; OLIVEIRA, E. & CARVALHO, M.M. Desen-volvimento de mudas de cafeeiro Catuaí micorrizadas. Fi-topatologia Brasileira, Brasília, 10(2):335, jun. 1935.
- 18. COOPER, K.M. Phyziology of mycorrhizal associatins. In:

 POWELL, C.L. & BAGYARAJ, D.J., eds. VA mycorrhizal. Boca
 Raton, CRC Press, 1984. p.155-86.
- 19. DAVIS, R.M.; MENGE, J.A. & ERWIN, D.C. Influence of Glomus fasciculatum and sail phosphorus on Verticillium with cotton, Phytopathology, Lancaster, 69:453-6, Nov. 1979.
- 20. DEHNE, H.W. Interaction between vesicular-arbuscular mycorhyzal fungi and plant pathogens. Phytopathology, Lancaster, 72(8):115-9, 1982.
- 21. FELDMANN, F.; JUNQUEIRA, N.T.V. & LIEBEREI, R. Utilization of VA micorrhiza as a factor in integrate plant protection. Agriculture Ecosystems Environ, Amsterdan, 29:131-35, 1999.

- 22. FERNANDES, A.B. & SIQUEIRA, J.O. Micorrizas vesicular-arbuscular em cafeeiros da Região Sul do Estado de Minas Gerais. Pesquisa, Agropecuária Brasileira, Brasilia, 24(12):1489-98, dez. 1989.
- 23. CALLI, F. & CARVALHO, P.C.T. de. Doenças do cafeeiro Coffea arabica L. In: CALLI, F. Manual de fitopatologia.
 2.ed. São Paulo, Agronômica Ceres, 1980. v.2., cap.11, p.128-40.
- 24, GARCIA-GARRIDO, J.M. & OCAMPO, J.A. Effect of VA mycorrhizal infection of tomato on damage caused by *Pseudomonas syringae*. Soil Biology and Biochemistry, Oxford, 21(1): 165-7, 1989.
- 25. GERDEDEMANN, J.W. & NICOLSON, T.H. Spores of mycorrhizal Endogone species extracted from soil by wet sieving and decanting. Transacions of British Mycological Society, London, 46:235-44, 1963.
- 26. GIOVANNETTI, M. Le micorrize come agenti di lotta biologica control i patogeni delle piante agrarie. Informs Fitopatológico, Bologna, 10:17-20, 1990.

- 27. GIOVANNETTI, M & MOSSE, B. An evaluation of techniques for measuring vesicular-arbuscular mycorrhizal infection in roots. The Hew Phytologist, London, 84:489-500, 1980.
- 28. GRAHAM, J.H. Phyphthora foot rot development on mycorrhizal and phosphorus fertilized, nonmycorrhizal seweet orange seedlings. Plant Disease. St. Paul, 72:611-4, 1988.
- 29. _____ & MENGE, J.A. Influence of vesicular-arbuscular mycorrhizae and soil phosphorus on take-all disease of wheat. Phytopatology, Lancaster, 72:95-82, 1982.
- 30. HEIRICH, W.O. & ABRAHÃO, J. Pragas e doenças do cafeeiro.

 2.ed. São Paulo, Instituto Biológico, 1966. 44p.
- 31, HUNTER, A.H. Laboratory analyses of vegetal tissues samples.

 Raleigh, NCSU International Soil Fertility Evaluation and

 Improvement Program, 1975. 5p.
- 32, INSTITUTO BRASILEIRO DO CAFE, Cultura do café no Brasil;
 Manual de recomendações. Rio de Janeiro, 1986. 215p.

- 33. KOBAYASKI, N. Biological control of solborne diseases with VAM fungi and charcoal compost. In: KOMADA, H.; KIRITANI, K. & BAYPETERS, J., ed. The biological control of plant diseases. TSUKUDA, 1990. p.17-21. In: REWIEW OF PLANT PATHOLOGY, Wallingford, 71(12):910, 1992. (Abst. 7499).
- 34. KOIDE, R.T. Nutrient supply, nutrient demand and plant response to mycorrhizal infection. New Phytology, Oxford, 117(3):365-86, Mar. 1991.
- 35. KRISHNA, K.R. & BAGYARAS, O.S. Interation between Glomus fasciculatum and sclertium rofssi in peanut. Canadian Journal of Botany, Otawa, 61:2349-51, 1983.
- 36. KUNDU, P.K. & NANDI, R. Control of Rhizoctonia disease of cauliflower by competitive inibition of the pathogen using organic amendments in soil. Plant and Soil, The Hague, 83:357-62, 1985.
- 37. JASPER, D.A.; ROBSON, A.D.; ABBOTT, L.K, Phosphorus and the formation of vesicular-arbuscular mycorrhizas. Soil Biology and Biochemistry, Oxford, 11:501-5, 1979.

- 38. LANA, M.M.; ZAMBOLIM, L.; VALE, F.X.R. do & SANTOS, S.M.

 Biocontrole de *Meloidogyne exigua* em *Coffea arabica* corn

 fungos micorrizicos. Fitopatologia Brasileira, Brasília,

 14(2):132, jul. 1989.
- 39. LOPES, E.S.; OLIVEIRA, E.; DIAS, R. & SCHENCK, N.C.
 Ocurrence and distribution of vesicular-arbuscular
 mycorrhizal fungi in coffe (Coffea arabica L.) plantations
 in central São Paulo state, Brasil. Turrialba, San José,
 33(4):417-22, Oct./Dec. 1983.
- 40. LOUIS, J. & LIM, G. Differential response in growth and mycorrhizal colonization of soybean to inoculation with two isolates of Glomus clarum in soils of different P availability, Plant and Soil, The Hague; 112:37-47, 1988.
- 41. MANSK, Z. Doenças do cafeeiro. In: CONGRESSO BRASILEIRO DE PESQUISAS CAFEEIRAS, 16, Espírito Santa do Pinhal, 1990.

 Anais... Espírito Santo do Pinhal, IBC, 1990. p.61-62.
- 42. MARCHNER, H. Mechanisms of adaptation of plants to acid soils. In: WRIGHT, R.S. et alii, eds. Plant-soil interaction at low pH. Netherlands, Klwwer Academic, 1991. p.683-702.

- 43. MELO, J.S.; COSTA, C.P.; SILVEIRA, A.P.D. Influência de micorrizas vesículo-arbusculares sobre a murcha da berinjela
 causada por Verticillium albo-atrum Reink & Berth. Summa
 Phytopathologica, Piracicaba, 11:173-9, jul./dez. 1985.
- 44. MORTON, J.B. & BENNY, G.L. Revised classification of arbuscular mycorrhizal fungi (Zygomycetes): A new arder, Glomales, two new suborders, Glomineae and Gigasporineae, with on emendatrons of Glomaceae. Mycotaxon, London, 37:471-491, Apr./June 1990.
- 45. MOSSE, B. Advances in the study of vesicular-arbuscular mycorrhizica. Annual Reviews of Phytopathology, Palo Alto, 11:171-96, 1973.
- 46. NELSEN, C.E. The water relations of vesicular-arbuscular mycorrhizal systems. In: SAFIR, G.R, ed. Ecophysiology of VA mycorrhizal plants. Boca Raton, CRC Press, 1987. p.71-91.
- 47. PARMETER-JUNIOR, S.R. & WHITNEY, H.S. Taxonomy and nomenclature of the imperfect state. In: _____ Rhizoctonia solani; biology and pathology. Berkeley, University of California, 1970. p.7-19.

- 48. PAULA, M.A.; SIQUEIRA, S.O.; OLÍVEIRA, L.H. & OLIVEIRA, E. Efetividade simbiótica relativa em soja de populações de fungos endomicorrizicos nativos e de isolados de Glomus macrocarpum e Gigaspora margarita. Revista Brasileira de Ciência do Solo, Campinas, 12(1):25-31, jan./abr. 1988.
- 49. PHILLIPS, J.M. & HAYMAN, D.J. Improved produces for clearing roots and starning parasitic and vesicular-arbuscular mycorrhizal fungi for rapid assessment of infection.

 Transactions of British Mycological Society, London, 55(1):158-61, Aug. 1970.
- SO. REGO, J.C. Influência de fungos micorrizicos vesícula-arbuscular na murcha bacteriana (Pseudomonas solanacearum SMITH,
 SMITH) e na absorção de nutrientes em tomateiro. ESALQ,
 Piracicaba, 1992. 93p. (Tese MS).
- 51. ROSS, J.P. Influence of endogane mycorrhiza on *Phytophthora* rot of soybean. Phytopathology, Lancaster, 62:896-7, 1972.
- 52. SAGGIN Jr., O.J.; SIQUEIRA, J.O.; COLOZZI-FILHO, A. & OLIVEIRA, S. A infestação do solo com fungos micorrizicos no crescimento pós transplante de mudas de cafeeiro não micorrizadas. Revista Brasileira de Ciência do Solo, Campinas* 16(1)39-46, jan./abr. 1992.

- 53. SANDERS, F.E. & TINKER, P.B.H. Phosphate flow into mycorrhizal roots. Pesticidy Science, Oxford, 4:385-95, 1973.
- 54. SCHENCK, N.C. & KELLAM, M.K. The influence of vesicular arbuscular mycorrhizae on disease development. Flórida, Institute of Food and Agricultural Sciences. 1978. 16p. (Theonical Bulletin, 798).
- 55. SCHÖNBECK, F. Endomycorrhizica in relation to plant diseases. In: SCHIPPERS, B. & GAMS, W., ed. Soil borne plant pathogens. New York, Academic Press, 1979. p.271-80.
- 56. SIQUEIRA, J.O. Micorrizas: forma e função. In: REUNIÃO BRA-SILEIRA SOBRE MICORRIZAS, 1, Lavras, 1985. Anais... Lavras, ESAL/FAEPE, 1986. p.5-30.
- 57. SIQUEIRA, J.O. & COLOZZI-FILHO, A. Micorrizas vesiculas-arbusculares em mudas de cafeeiro. II. Efeito do fósforo no estabelecimento e funcionamento da simbiose. Revista Brasileira de Ciência do Solo, Campinas. 10(3):207-11, set/dez. 1986.

- 58. SIQUEIRA, J.O.; COLOZZI-FILHO, A.; OLIVEIRA, E.; FERNANDEZ, A.B. & FLORENCE, M.L. Micorrizas vesicular-arbusculares em mudas de cafeeiro produzidas no sul do estado de Minas Gerais. Pesquisa Agropecuária Brasileira, Brasília, 22(1): 31-8, jan. 1987.
- 59. _____ & FRANCO, Λ.Α. Biotecnologia do solo; fundamentos e perspectivas. Brasília, MEC/ABEAS; Lavras. ESAL/FAEPE. 1988. 236p.
- 60. SIQUEIRA, J.O.; HUBBELL, D.H. & VALLE, R.R. Effects of phosphorus on formation of the vesicular-arbuscular mycorrhizal simbiosis. Pesquisa Agropecuária Brasileira, Brasilia, 19(12):1465-74, dez 1984.
- 61. _____; SAFIR, G.R. & NAIR, M.G. VA-mycorrhizae and mycorrhiza stimulating isoflavonoide compound reduce plant herbice injury. Plant and Soil, The Hague, 134(2):233-42, July 1991.
- 62. SOUZA, C.A.S. Desenvolvimento de mudes de cafeeiro (Coffea arabica L.) inoculadas com Gigaspora margarita (Becker & Hall) em substrato com c sem matéria orgânica e diferentes doses de superfosfato simples. Lavras, ESAL, 1987. 237p. (Tese MS).

- 63. SOUZA, C.A.S.; OLIVEIRA, E. & CARVALHO, M.M. Desenvolvimento de mudas de cafeeiro (Coffea arabica L. cv. 'Catuaí') micorrizadas nas condições de viveiro comercial, em superfostato com e sem matéria orgânica e diferentes doses de super-fosfato simples. Ciência e Prática, Lavras, 13(3): 269-78, set./dez. 1989.
- 64. STEPHENS, C.T.; POWELL, C.C.; SCHMITTHENNER, A.E. A method of evaluating post-emergenci, damping off pathogens of breeding plants. Phytopathology, St. Paul, 71:1125-8, 1981.
- 65. TAKA, A.H.Y.; ABDEL-KADER, K.M. The reciprocal effects of prior invasion by root-knot nematode on by endomycorrhiza on certain morphological and chemical of Egyphan clover plant. Annals of Agricultural Science, Cairo 1990. p.521-32. In: REWIEW OF PLANT PATHOLOGY, Wallingford, 70(7):494, 1991. (Abst. 3822)
- 66. TINKER, P.B. Soil chemistry of phosphorus and mycorrhizas efects on plant growth. In: SANDERS, E.E.; MOSSE, B. & TINKER, P.B., eds. Endomycorrhizas. London, Academic Press, 1975. p.353-72.

- 67. ZAMBOLIM, L. Como as plantas micorrizadas comportam-se em relação aos fitopatogenos. In: REUNIÃO BRASILEIRO SOBRE MICORRIZAS, 1, Lavras, 1985. Anais... Lavras, FAEPE, 1986. p.76-99.
- 68. _____ & LANA, M.M. Interação entre G. margarita e

 Meloidogyne exigua em cafeeiro. Revista Ceres, Viçosa,

 34(195):474-87, set:/out. 1987.
- 69. ZAMBOLIM, L.; NEVES, J.C.L.; GOSTA, H. & MACABEU, A.S. Efeito de doses de fósforo no crescimento de mudas de café na
 presença e ausência de fungos micorrizas. In: REUNIÃO BRASILEIRA SOBRE MICORRIZAS, 1, Lavras, 1986. Anais.,. Lavras, FAEPE, 1986. p.200.
- 70. _____ & SCHENCK, N.C. Effect of Macrophomina,

 Rhizoctonia, Fusarium the micorrhizal fungus Glomus mosseae
 on nodulated and non nodulated soybeans. Fitopatologia

 Brasileira, Brasilia, 9:129-32, fev. 1984.
- 71. _____ & SIQUEIRA, J.O. Importância e potencial das associações micorrizicas para a agricultura. Belo Horizonte, EPAMIG, 1985. 36p. (EPAMIG. Documentos 26).

APÉNDICE

TABELA 1A. Resuma da análise de variância dos dedos correspondentes à percentagem de sobrevivência, taxa de colonização micorrizica, altura, peso fresco e seco de parte aérea e raiz de mudas de cafeeiro micorrizadas e não micorrizadas fertilizadas com 4 kg/m³ de superfosfato simples.

CAUCAS DA MADIACES	GL.			QM e significan	cia				
CAUSAS DA VARIAÇÃO	at	% sobrev.	Tx. col	ALT	PFPA	PSPA	PFR	PSR	
Solo	1	0.0305501	0.0019851	0.0614228	0.0008351	0.0003189	0.0000016	0.0000002	
MIC	1	0.3405600	15.7906260**	0.0071008	0.0045736	0.0003737	0.0005262	0.0000018	
RHIZ	1	23.1689783**	0.3032826	0.3264193**	0.0554134**	0.006144**	0.0106144**	0.0002876**	
Sol x MIC	1	0.1880598	0.0019851	0.0569159	0.00003454	0.0003446	0.0000374	0.0000018	
Sol x RHIZ	1	0.0305501	0.0096236	0.0689143*	0.0033037*	0.000457	0.0001887	0.0000036	
MIC x RHIZ	1	0.3405600	0.3032826	0.0056750	0.0000008	0.000048	0.000027	0.0000000	
SOL x MIC x RHIL	1	0.1880598	0.0096232	0.0605484	0.0030702*	0.0004523	0.0001561	0.0000030	
Bloco	3	0.524969	0.4638290	0.0569720	0.0032837	0.0001072	0.0024174	0.0000696	
Residuo	21	0.1477620	0.1424023	0.0158528	0.0006398	0.0001314	0.0029174	0.0000057	
CV(%)		9.98	12.55	4.62	1.05	0.49	0.61	0.10	

^{**} Significativo ao nível de 5% de probabilidade.

TABELA 2A. Resumo da analise de variância dos dados correspondentes à percentagem de sobrevivência, taxa de colonização micorrízizica, altura, peso fresco e seco de raiz, paste aérea, de mudas de cafeeiro micorrizada e não micorrizadas, na presença e ausência de Rhizoctonia solani em substrate esterilizado e não esterilizada, fertilizado com 1 kg/m³ de superfosfato simples.

CAUSAS DA VARIAÇÃO	ACÃO CI	GL											
	ar.	1 sobrev.	Tx. col	ALT	PFPA	PSPA	PFR	PSR					
Solo	1	0.4379780	0.0479104	0.0597320	0.0005576	0.0002350	0.0000119	0.0000748					
MIC	1	0.0205629	14.9907002**	0.2975500**	0.6708264**	0.0947154**	0.2491318**	0.0161650					
ZIHR	1	19.0121821**	1.3581508	0.9561241**	0.1845457**	0.0193944**	0.1353888**	0.0036790					
Solo x MIC	1	0.0529142	0.0479104	0.0053430	0.0016369	0.0000589	0.9017582	0.0001925					
Solo x RHIZ	1	0.4379780	0.0797170	0.049303	0.0002013	0.0012909	0.0000656	0.0004900					
MIC x RHIZ	1	0.0205629	1.3581508	0.1751056	0.1411026	0.0143340**	0.0817855**	0.0029205*					
SOLO x MIC x RHIZ	1	0.0329142	0.0797170	0.0002465	0.0009139	0.001548**	0.0033155	0.0004163					
Bloco	3	0,5288362	0.0782517	0.0750916	0.0129471	0.0003409	0.0032603	0.0001771					
Residuo	21	0.2987443	0.1898853	0.0457560	0.0052568	0.0002224	0.003895	0.0001013					
CV(%)		13.90	14.58	7.53	2.80	0.62	2.50	0.43					

^{**} Significativo ao nivel de 5% de probabilidade.