

Diversidade e similaridade genéticas em clones de pimenta-do-reino

José M.D. Gaia¹; Milton G.C. Mota¹; Maria Tereza V.C. Derbyshire²; Viseldo R. Oliveira²; Maria R. Costa³; Carlos da S. Martins³; Marli C. Poltronieri³

¹Universidade Federal Rural da Amazônia, ICA, C. Postal 917, 66077-530 Belém-PA; ²Centro de Energia Nuclear na Agricultura, C. Postal 96, 13400-970 Piracicaba-SP; ³Embrapa Amazônia Oriental, C. Postal 48, 66095-100 Belém-PA³; E-mail: josegaia@interconnect.com.br

RESUMO

Setenta e oito clones de pimenta-do-reino (*Piper nigrum* L.) foram analisados por meio de eletroforese de isozimas para os sistemas ACP, GOT, SKDH, ACO, G6PDH, PGI, 6PGDH e FUM, para avaliar a diversidade por meio da porcentagem de locos polimórficos, número médio de alelos por locos e heterozigosidade média. A similaridade genética foi obtida por meio do coeficiente de semelhança simples e foi resumida num fenograma de média de grupo. Foram detectados 14 locos e 35 alelos. Os locos que apresentaram maior diversidade foram: G6pdh-1, Acp-1 e Skdh-1. A porcentagem de locos polimórficos variou de 3,57% a 64,29%; o número médio de alelos variou de 0,04 a 1,64; e a heterozigosidade média variou de 0,036 a 0,321. Os baixos valores observados no intervalo de variação da heterozigosidade média são consistentes com a estreita base genética dos genótipos e a amplitude deste intervalo pode estar relacionada com o grau de hibridação (artificial ou natural) de cada clone. A similaridade genética variou de 65% a 100%, sendo que 70 clones estiveram contidos na faixa de 85% e 100%, o que ratifica o estreitamento da base genética da espécie e conseqüente homogeneidade dos genomas cultivados.

Palavras chave: *Piper nigrum* L., germoplasma, isozimas, melhoramento genético.

ABSTRACT

Genetic diversity and similarity in clones of black pepper

Seventy eight black pepper clones (*Piper nigrum* L.) were analyzed by means of isozyme electrophoresis for the systems ACP, GOT, SKDH, ACO, G6PDH, PGI, 6PGDH and FUM, in order to evaluate the diversity through the percentage of polymorphic loci, mean number of alleles per locus and mean heterozygosity. Genetic similarity was calculated by simple matching coefficient and summarized in the group average phenogram. Fourteen loci and 35 alleles were detected. The loci that presented larger diversity were G6pdh-1, Acp-1 and Skdh-1. The percentage of polymorphic loci ranged from 3.57% to 64.29%; the mean number of alleles ranged from 0.04 to 1.64 and; the mean heterozygosity varied from 0.036 to 0.321. The lower values observed in the interval of variation of the average heterozygosity are consistent with the narrow genetic basis and the width of this interval can be related to the natural or forced hybridization degree of each clone. The genetic similarity ranged from 65% to 100%, and 70 clones were ranked into the interval of 85% to 100%, which confirms the narrowing of the genetic basis of the species and thereby resulting in the homogeneity of the cultivated clones.

Keywords: *Piper nigrum* L., genetic breeding, germplasm, isozymes.

(Recebido para publicação em 10 de janeiro de 2004 e aceito em 10 de fevereiro de 2005)

A pimenta-do-reino (*Piper nigrum* L.) é um arbusto trepador, perene, da família das piperáceas (ZEVEN, 1974), sendo importante produto agrícola para o Brasil, particularmente ao estado do Pará (IBGE, 2002).

A coleção de germoplasma de pimenta-do-reino (Embrapa Amazônia Oriental) é constituída por clones, a maioria procedente da Estação Experimental Federal de Mayaguez (Porto Rico) e muito provavelmente provenientes da última introdução da espécie nas Américas, ocorrida na ilha de Guadalupe, em 1942 (RODRIGUES, 1967). A grande maioria dos clones é originária da Índia ou derivada de clones indianos (ALBUQUERQUE, 1998)¹.

A estreita base genética, a homogeneidade dos clones cultivados e a suscetibilidade a doenças são devidas ao cultivo de somente um ou alguns clones (ZEVEN, 1974) que, aliadas aos limitados conhecimentos sobre a genética da espécie, constituem-se nos principais problemas para a obtenção de genótipos superiores, não obstante o fato de tradicionais e modernas técnicas de melhoramento já terem sido utilizadas.

Martins et al. (1996) detectaram diferenças genéticas (polimorfismo) entre os acessos de pimenta-do-reino do banco de germoplasma da Embrapa Amazônia Oriental por meio de análise de isozimas nos sistemas MDH, SKDH, 6PGDH, IDH, PGI e ME. Cortez e

Hunziker (1997) analisaram a variação isozimática em populações diplóides e tetraplóides de duas espécies nativas do deserto da Califórnia e da América do Sul conhecidas vulgarmente como "creosote bush" (*Larrea divaricata* e *L. Tridentata*) e observaram que a faixa de similaridade no dendrograma, pelo método de Nei (1972), variou de 87% a 100%, apresentando, portanto, uma faixa de variação semelhante à observada nos acessos de pimenta-do-reino que é, segundo Mathew (1973), uma espécie tetraplóide diploidizada.

Um dos muitos usos das isozimas como marcadores genéticos está em sua capacidade em detectar genes sinalizadores de resistência a doenças.

¹ ALBUQUERQUE, F. C. de. *Comunicação pessoal*. Belém-PA: Embrapa Amazônia Oriental, 1998.

Em tomate, a isozima Aps-1, do sistema fosfatase ácida, foi localizada a um centimorgan (1cM) de um loco que controla a resistência ao nematóide *Meloidogyne incognita* (MEDINA-FILHO, 1980).

A heterozigosidade ou diversidade genética é a medida mais importante e a mais utilizada para estimar a variabilidade genética e é menos sensível às variações no tamanho da amostra quando comparada a outras medidas, tais como a porcentagem de locos polimórficos e o número médio de alelos por locos e possui fácil interpretação em termos genéticos (BROWN; WEIR, 1983). Nos casos em que a proporção de heterozigotos não pode ser definida conforme as suposições de equilíbrio, a heterozigosidade deve ser compreendida apenas como uma medida de variabilidade, devendo ser mais convenientemente chamada de diversidade genética (TORGGLER et al., 1995).

Este trabalho teve por objetivo caracterizar a diversidade genética da coleção de germoplasma de pimenta-do-reino da Embrapa/Amazônia Oriental, assim como identificar os clones mais divergentes para que possam ser utilizados na obtenção de genótipos superiores aos atuais existentes.

MATERIAL E MÉTODOS

Foram utilizados 78 acessos da coleção de germoplasma da Embrapa Amazônia Oriental em Belém (Tabela 1). Amostras unitárias foram adotadas levando em conta que as plantas cultivadas de pimenta-do-reino são autógamas (WAARD; ZEVEN, 1969); que os clones cultivados apresentam homogeneidade genética, donde pode-se inferir uma estreita base genética da espécie (ZEVEN, 1974); além de serem propagadas vegetativamente, por estacas.

A metodologia e os procedimentos utilizados para coleta de tecido vegetal, extração de proteínas, formulação dos tampões e do sistema de géis (separador e concentrador), implementação da eletroforese, avaliação do tempo de corrida, análise das condições de migração e revelação das enzimas foram baseados em Tsumura et al. (1990), com as seguintes adaptações para pimenta-do-

reino: 1) utilizaram-se 50 mg de tecido foliar jovem para a maceração sob nitrogênio líquido e, simultaneamente, cerca de 75 mg de PVPP adicionado a 1 ml do tampão de extração; 2) a eletroforese foi realizada sob condições de 16 mA durante cerca de cinco horas; 3) as soluções corantes de fosfoglucoisomerase (PGI) e fosfatase ácida (ACP) foram modificadas para 50ml de Tris-HCl, 50mM, pH 8,0; 1ml de D-frutose-6-fosfato (20 mg/ml); 1ml de NADP (6,6 mg/ml); 2ml de MTT (5mg/ml); 1ml de PMS (5mg/ml), 1ml de cloreto de magnésio (10,17g/100ml) e 10 unidades de G6PDH (PGI); 50ml de "ACP buffer" (1,6 g de acetato de sódio tri-hidratado, 4,83ml de ácido glacial acético e 500 ml de água destilada); 100 mg de α -naftil fosfato, sal dissódico e 12 mg de "Fast garnet GBC salt" (ACP).

Além de fosfoglucoisomerase (PGI, 5.3.1.9) e fosfatase ácida (ACP, 3.1.3.2), foram utilizados mais seis sistemas enzimáticos: aconitase (ACO, 4.2.1.3), 6-fosfogluconato desidrogenase (6PGDH, 1.1.1.44), fumarase (FUM, 4.2.1.2), glucose-6-fosfato desidrogenase (G6PDH, 1.1.1.49), glutamato oxaloacetato transaminase (GOT, 2.6.1.1) e xiquimato desidrogenase (SKDH, 1.1.1.25).

Os padrões de bandas revelados nos géis (fenótipos) foram desenhados em zimogramas, segundo os valores da mobilidade relativa (Rf) de cada banda, definida como a razão entre a distância percorrida por cada banda (d) e a distância percorrida pela linha do azul-debromofenol (D), conforme Cheliak e Pitel (1984).

Os alelos foram codificados conforme proposto por Neale et al. (1984), em que o alelo que controla a isozima de migração mais rápida recebe a letra "a", em cada loco. O loco mais anódico, por sua vez, recebe o número um.

A diversidade genética foi avaliada por meio de três parâmetros: 1) a porcentagem de locos polimórficos (P), definida pela razão entre o número de locos polimórficos e o número total de locos; 2) o número médio de alelos por locos (A), que é dado pela razão entre a somatória do número de alelos nos locos polimórficos e o número de locos ob-

servados; e 3) heterozigosidade média, que é dada pela média das quantidades de h ($h = 1 - \sum p_i^2$) para todos os locos examinados em uma determinada amostra (NEI, 1987). Foi determinada a similaridade genética baseada no coeficiente de semelhança simples e o fenograma gerado foi baseado na média de grupo pela utilização do programa Fitopac 1 (SHEPHERD, 2001).

RESULTADOS E DISCUSSÃO

Foram observados 35 alelos nos 14 locos analisados, sendo que 12 foram polimórficos e em somente dois (G6pdh-1 e Fum-1) ocorreram exclusivamente indivíduos homozigotos. Dentre os locos polimórficos, aqueles que apresentaram maior polimorfismo foram G6pdh-2, Acp-1 e Skdh-1. Dentre os 14 locos analisados dois apresentaram quatro alelos (Got-1 e Aco-1), cinco tiveram três alelos (Got-2, Skdh-1, Acp-1, 6Pgdh-2 e 6Pgdh-3); cinco apresentaram dois alelos (G6pdh-2, 6Pgdh-1, Pgi-1, Pgi-2 e Pgi-3) e os locos Fum-1 e G6pdh-1 apresentaram somente um alelo.

A Figura 1 contém um zimograma dos alelos e locos observados nos oito sistemas enzimáticos analisados. O sistema GOT apresentou uma zona (a mais catódica) com baixa definição das bandas, sendo, por este motivo, não considerada nesta análise. Tais bandas costumam estar relacionadas com herança mitocondrial e macho-esterilidade, que é um caráter de grande importância agrônômica, sendo utilizado na produção de híbridos, dispensando a emasculação manual (PETERS; JAIN, 1987; ILARSLAN et al., 1999 e VIANA et al., 2001). Horacek e Acanová (2003) observaram locos catódicos de PGI (menor migração) com menor intensidade de bandas e atribuíram isto ao fato de haver um maior número de alelos no loco mais anódico, apresentando este loco ligação com genes restauradores da fertilidade em plantas de nabo (*Brassica napus* L var. *napus*).

O sistema SKDH apresentou o primeiro alelo um pouco mais separado dos outros dois, porém não parecendo constituir um outro loco, pois esteve presente em poucos indivíduos assumindo uma

Tabela 1. Relação dos acessos de pimenta-do-reino da coleção de germoplasma do CPATU analisados, com seus respectivos nomes. Belém, ICA/UFRA, 1999/00.

Código ¹	Acesso	Código	Acesso	Código	Acesso
C01	0697	C27	Piper Colubrinum Link	C53	X18
C02	Cingapura	C28	Kottanadan-2	C54	X32
C03	Diemberg (Acesso 1)	C29	Karimunda-3	C55	45
C04	Djambi (Acesso 1)	C30	Piper Attenuatum-F	C56	132
C05	Balankotta (Acesso 1)	C31	Diemberg (Ac. 3, ind-2)	C57	Cz-5X10
C06	Q.D.S. PL.-F6	C32	laçará-2	C58	P3
C07	Perunkoide-S	C33	Q.B. 5x10-S	C59	Mangueira
C08	Piper Attenuatum-M1	C34	Papari	C60	Kovt (kottavally)
C09	Piper Attenuatum-M2	C35	Diemberg (Acesso 2)	C61	239
C10	Piper Attenuatum-M3	C36	Cz-4X11 (Acesso 1)	C62	U.T. (Uthirankotta)
C11	Guajarina (karimunda)	C37	Chumala-S	C63	1558
C12	Karimunda	C38	Bragantina (Acesso 1)	C64	Trang
C13	Chumala	C39	laçará-1	C65	Diemberg (Acesso 3)
C14	Belantung	C40	Kuching	C66	Uthirankotta (progênie)
C15	Djambi (Acesso 2)	C41	Piper Attenuatum-X	C67	Uthirankotta (mãe)
C16	Balankotta (Acesso 2)	C42	Kudaravalli	C68	Guajarina (acesso 2)
C17	Espírito Santo	C43	Pimenta-da-terra	C69	Karimunda-S
C18	Bragantina 6.3.92	C44	Diemberg (Ac. 2, ind-2)	C70	Uthirankotta-S (Apra)
C19	Cingapura 6.3.92	C45	F1-PL8	C71	laçará-S
C20	laçará-1 (ind-2)	C46	Bragantina (Acesso 2)	C72	S-2
C21	F6-PL1	C47	Cz-4x11 (Acesso 2)	C73	Balankotta Jones
C22	S-1	C48	Kaluvalli (Acesso 2)	C74	Guajarina-INATAM
C23	G-1	C49	X1	C75	Pan-1-CEN (Pannyiur-1)
C24	Piper betle	C50	X26	C76	BAG 16x13
C25	Karimunda-2	C51	X3	C77	Kaluvalli (Ac 2, ind-2)
C26	Kottanadan-1	C52	B	C78	Kudaravalli (ind-2)

¹: Notação adotada para as análises no programa de computador.

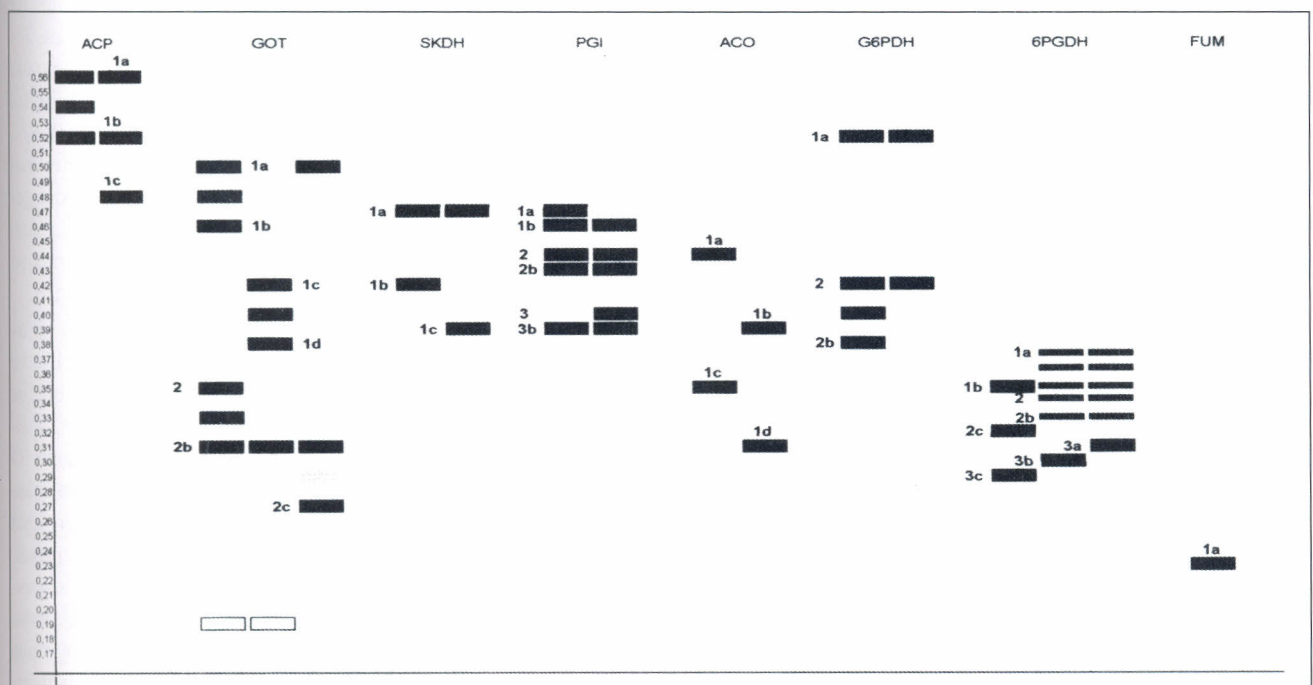


Figura 1. Zimograma dos alelos e locos observados nos oito sistemas enzimáticos analisados. Foram observados 35 alelos e 14 locos, sendo que 12 foram polimórficos e em somente dois (G6pdh-1 e Fum-1) ocorreram exclusivamente indivíduos homocigotos. Belém-ICA/UFRA, 1999/00.

Tabela 2. Heterozigosidade por loco e acesso (h), número médio de alelos por locos (A), porcentagem de locos polimórficos (P) e heterozigosidade média por acesso (H) em pimenta-do-reino. Belém-ICA/UFRA, 1999/00.

Acesso	Locos															A	P	H
	Got-1	Got-2	Skdh-1	Acp-1	Fum-1	Aco-1	G6 pdh-1	G6 pdh-2	6 pgdh-1	6 pgdh-2	6 pgdh-3	Pgi-1	Pgi-2	Pgi-3				
	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h				
C01	0	0,5	0	0	0	0	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,07	7,14	0,071	
C02	0	0	0	0,5	0	0	0	0,5	0	0,5	0,5	0	0	0	0,14	14,29	0,143	
C03	0	0	--	0	0	0	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,04	3,57	0,036	
C04	0	0	0,5	0,5	0	0,5	0	0,5	0	0,5	0,5	0	0	0	0,21	21,43	0,214	
C05	0,5	0	0,5	0	0	0,5	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,14	14,29	0,143	
C06	0,5	0,5	0	0	0	0	0	0,5	0	0,5	0,5	0	0	X	0,19	19,23	0,192	
C07	0	0,5	0	--	0	0	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,08	7,69	0,077	
C08	0	0,5	0,5	--	0,5	0	0	0	x	0,5	x	0	0	--	0,20	20,00	0,200	
C09	0	0,5	0,5	--	--	--	--	--	x	0,5	0,5	0	0	0,5	0,31	31,25	0,313	
C10	0	0,5	0,5	0,5	0,5	0	0	0	x	0,5	0,5	0	0	0,5	0,25	25,00	0,250	
C11	0	0,5	0,5	--	0	0	--	--	0	0	0	0	0	0	0,08	8,33	0,083	
C12	0,5	0	0,5	--	0	0,5	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,15	15,38	0,154	
C13	0	0	0	0	0	0	0	0,5	0,5	0,5	0	0	0	0	0,11	10,71	0,107	
C14	0	0	0,5	0	0	0,5	0	0,5	0	0,5	0,5	0	0	0	0,18	17,86	0,179	
C15	0	0	0,5	0	0	0	0	0,5	0	0,5	0,5	0	0	0	0,14	14,29	0,143	
C16	0,5	0	0,5	0,5	0	0,5	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,17	16,67	0,167	
C17	0	0	0,5	0,5	0	0	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,13	13,33	0,133	
C18	0	0,5	0,5	0,5	0	0,5	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,18	17,86	0,179	
C19	0,5	0,5	0,5	0	0	0	0	0,5	0	0,5	0,5	0	0	0,5	0,25	25,00	0,250	
C20	0	0,5	0,5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,07	7,14	0,071	
C21	x	x	0	0,5	0	x	0	0,5	0,5	0,5	0	0	0	x	0,20	20,00	0,200	
C22	x	0	0,5	x	x	0	x	x	0	0	0	0	x	0	0,06	5,56	0,056	
C23	0	0,5	0,5	x	0	x	0	0	0	0	0	0	x	0	0,08	8,33	0,083	
C24	0	0,5	0,5	x	0	0,5	0	0,5	0	0	0	0	0	0	0,18	17,86	0,179	
C25	0	0,5	0,5	0,5	0	x	0	0	0	0	0	0	0	0	0,12	11,54	0,115	
C26	--	0	0	0,5	0	0,5	0	0,5	0,5	0,5	0	x	0,5	0,5	0,27	26,92	0,269	
C27	0	0,5	0,5	0	0	0	--	--	x	x	x	x	x	x	0,17	16,67	0,167	
C28	0,5	0	0	0,5	0	0,5	0	0,5	0,5	0,5	0	x	0,5	0	0,27	26,92	0,269	
C29	0,0	0,5	0,5	0,5	0	x	0	0,5	0	0	0	x	0	0	0,19	19,23	0,192	
C30	0	0,5	0	x	0	--	0	0,5	x	x	0	x	0	0	0,10	10,00	0,100	
C31	0	0	0,5	0,5	0	--	0	0	0	0	0	x	0	0	0,08	7,69	0,077	
C32	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,14	14,29	0,071	
C33	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C34	0,00	0,00	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C35	0,00	0,00	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C36	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C37	0,50	0,50	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	1,50	50,00	0,230	
C38	0,00	0,50	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C39	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C40	0,50	0,50	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	1,64	64,29	0,321	
C41	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C42	0,50	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	1,57	57,14	0,286	
C43	0,00	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C44	0,00	0,00	0,50	0,5	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C45	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	1,57	57,14	0,286	
C46	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C47	0,50	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C48	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	1,36	35,71	0,179	
C49	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,14	14,29	0,071	
C51	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	

Tabela 2. (Continuação)

Acesso	Locos															A	P	H
	Got-1	Got-2	Skdh-1	Acp-1	Fum-1	Aco-1	G6 pdh-1	G6 pdh-2	6 pgdh-1	6 pgdh-2	6 pgdh-3	Pgi-1	Pgi-2	Pgi-3				
	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h	h				
C52	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,07	7,14	0,036	
C53	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C54	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,07	7,14	0,036	
C55	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,50	1,43	42,86	0,214	
C56	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,50	1,43	42,86	0,214	
C57	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C58	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C59	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,07	7,14	0,036	
C60	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	1,43	42,86	0,214	
C61	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C62	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C63	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	1,50	50,00	0,250	
C64	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	1,36	35,71	0,179	
C65	0,00	0,00	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C66	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C67	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C68	0,00	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C69	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C70	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,36	35,71	0,179	
C71	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,07	7,14	0,036	
C72	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,21	21,43	0,107	
C73	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,50	1,64	64,29	0,321	
C74	0,50	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,50	0,50	0,50	0,50	0,50	0,50	1,64	64,29	0,321	
C75	0,00	0,50	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,36	35,71	0,179	
C76	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1,29	28,57	0,143	
C77	0,50	0,50	0,00	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,50	1,57	57,74	0,286	
C78	0,50	0,50	0,50	0,50	0,00	0,00	0,00	0,50	0,00	0,50	0,50	0,00	0,50	0,50	1,64	64,29	0,321	

(x) representa inexistência de banda e (—) representa inconsistência na definição da banda.

clones, correspondente à quase metade dos clones examinados.

Os valores de similaridade genética variaram de 65% a 100%, sendo que 70 dos 78 acessos analisados apresentaram similaridade dentro de grupos/subgrupos. Tais resultados ratificam a base genética estreita da pimenta-do-reino referida em literatura (ZEVEN, 1974). Os clones mais divergentes em relação ao conjunto foram os dos grupos G1, G2 e G3.

Os resultados obtidos permitem concluir que, dentre os locos examinados, os que apresentaram maior polimorfismo foram G6pdh-2, Acp-1 e Skdh-1. O número médio de alelos por locos variou de 0,04 a 1,64; a porcentagem de locos polimórficos variou de 3,57% a 64,29%; e a heterozigosidade média variou de 0,036 a 0,321. Os clones examinados foram altamente similares, com o mínimo de 65%, e os clones mais divergentes em

relação ao conjunto foram os pertencentes aos grupos G1, G2 e G3 e poderão ser utilizados para obtenção de genótipos superiores.

AGRADECIMENTOS

À JICA pelos materiais, equipamentos e reagentes doados durante o convênio de cooperação científica e tecnológica com a Embrapa Amazônia Oriental e ao FUNTEC, que complementou este estudo.

LITERATURA CITADA

BABEL, J.R., SELANDER, R.K. Genetic variability in edaphically restricted and widespread plant species. *Evolution*, v.26, p.619-630, 1974.
BROWN, A.H.D., WEIR, B.S. Measuring genetic variability in plant populations. In: Tanksley, S.D. (Ed.), Orton, T.J. (Ed.). *Isozymes in plant genetics and breeding*. Part A. Amsterdam: Elsevier Science Publishers, 1983. p.73-86.

CHELIK, W.M., PITEL, J.A. *Techniques for starch gel electrophoresis of enzymes from forest tree species*. Petawawa National Forestry Institute: Canadian Forestry Service, S.I.: 1984. 49 p. (Information Report PI-X-42).

CORTEZ, M.C., HUNZIKER, J.H. Isozymes in *Larrea divaricata* and *Larrea tridentata* (Zigophyllaceae): a study of two amphitropical vicariants and autopolyploidy. *Genetica*, v.101, p.115-124, 1997.

HAMRICK, J.L., LOVELESS, M.D. Isozyme variation in tropical trees: procedures and preliminary results. *Biotropica*, v.18, n.3, p.201-207, 1986.

HORACEK, J., ACANOVÁ, M. Glucose-6-phosphate-isomerase as a marker of a fertility restorer gene in rape. *Czech Journal Plant breeding*, v.39, n.4, p.130-133, 2003.

IBGE. Área destinada à colheita, área colhida, quantidade produzida, rendimento médio e valor da produção dos principais produtos das lavouras permanentes, segundo as Grandes Regiões e Unidades da Federação. Disponível em <http://ibge.gov.br>. Acesso em 28 de mai. 2004.

ILARSLAM, H., HORNER, H.T., PALMER, R.G., Genetics and cytology of a new male-sterile, female-fertile soybean mutant. *Crop science*, v.39, p.58-64, 1999.

- MARTINS, C.S., POLTRONIERI, M.C., KANASHIRO, M., ALVES, R.M., GAIA, J.M., IKETANI, H., KAJITA, T. Caracterização bioquímica de germoplasma de fruteiras. In: Embrapa. Centro de Pesquisa Agroflorestal da Amazônia Oriental. *Geração de tecnologia agroindustrial para o desenvolvimento do trópico úmido*. Belém: EMBRAPA-CPATU/JICA, 1996. 305 p. p.161-172. (EMBRAPA-CPATU. Documentos, 85).
- MATHEW, P.M. Karyomorphological studies in *Piper nigrum* L. *J. Plant Crops*, v.1 (suppl.), p.15-18, 1973.
- MEDINA-FILHO, H.P. Linkage of Aps-1 Mi and other markers on chromosome 6. *Rep. Tomato Genet. Coop.*, v.30, p.26-28, 1980.
- NEALE, D.B., WEBER, J.C., ADAMS, W.T. Inheritance of needle tissue isozymes in Douglas-fir *Canadian Journal of Genetics and Cytology*, v.26, p.459-468, 1984.
- NEI, M. Analysis of gene diversity in subdivided populations. *Proceedings National Academy Science*, v.70, n.12, p.3321-3323, 1972.
- NEI, M. *Molecular evolutionary genetics*. New York: Columbia University Press. 1987. 512 p.
- PERTERS, I., JAIN, S. Genetics of grain amaranths: III. Gene-cytoplasmic male sterility. *The Journal Of Heredity*, v.78, n.4, p.251-256, 1987.
- RODRIGUES, J.L. *Pimenta-do-reino*. s.l., Manaus, Secretaria de Produção. Setor de Relações Públicas, 1967. 21 p. (PRODAPAM. série 5, n.2).
- ROMERO, G.O., AMANTE-BORDEOS, A.D., DALMACIO, R.D., ELLORAN, R., SITCH, L.A. Comparative studies of isozymes in *Oriza sativa* e *O. Minuta*, and their interspecific evidence for homoeology and recombination. *Theoretical and Applied Genetics*, v.87, p.609-615, 1993.
- TAKAHASHI, M., TSUMURA, Y., NAKAMURA, T., UCHIDA, K., OHBA, K. Aozyme variation of *Fagus crenata* in northeastern Japan. *Canadian Journal of Forestry Research*, v.24, p.1071-1074, 1994.
- SHEPHERD, G.J. *Fitopac 1. Manual do usuário*. Campinas: UNICAMP, 2001. 93 p.
- TORGGLER, M.G.F.; CONTEL, E.; TORGGLER, S. 1995. Isozimas: variabilidade genética em plantas. Ribeirão Preto: Sociedade Brasileira de Genética, 175 p.
- TSUMURA, Y., TOMARU, N., SUYAMA, Y., NA'EIM, M., OHBA, K. Laboratory manual of isozyme analysis. *Bull. Tsukuba Univ.Forest.*, Tsukuba, v.6, p.63-95, 1990.
- VIANA, J.M.S., CRUZ, C.D., BARROS, E.G., CARNEIRO, P.C.S. *Genética*. v.2. Viçosa: UFV, 2001. 475 p.
- WAARD, P.W.F. ZEVEN, A.C. Pepper: *Piper nigrum* L. In: FERRWERDA, F.P. (Ed.), WIT, F. (Ed.). *Outlines of perennial crop breeding in the tropics*. Wageningen, 1969. p.409-426 (Miscellaneous Paper, 4).
- WAN, J., IKEHASHI, H. Identification of two types of differentiation in cultivated rice (*Oriza sativa* L.) detected by polymorphism of isozymes and hybrid sterility. *Euphytica*, v.94, p.151-161, 1997.
- ZEVEN, A.C. Black pepper, *Piper nigrum* (Piperaceae). In: SIMMONDS, N.W. (Ed.). *Evolution of crop plants*. New York: Logman, 1974. 339 p. p.234-235.