



**HAL**  
open science

## Culture in vitro d'ovules et d'embryons de vigne (*Vitis vinifera* L.) appliquée à la sélection de variétés de raisins de table sans pépins

A. Bouquet, H. P. Davis, Y. Danglot, C. Rennes

### ► To cite this version:

A. Bouquet, H. P. Davis, Y. Danglot, C. Rennes. Culture in vitro d'ovules et d'embryons de vigne (*Vitis vinifera* L.) appliquée à la sélection de variétés de raisins de table sans pépins. *Agronomie*, 1989, 9 (6), pp.565-574. hal-00885226

**HAL Id: hal-00885226**

**<https://hal.science/hal-00885226>**

Submitted on 11 May 2020

**HAL** is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

# Culture *in vitro* d'ovules et d'embryons de vigne (*Vitis vinifera* L.) appliquée à la sélection de variétés de raisins de table sans pépins

A. Bouquet<sup>1</sup> et H. P. Davis<sup>2</sup>  
avec la collaboration technique d'Y. Danglot<sup>1</sup> et de C. Rennes<sup>3</sup>

<sup>1</sup> INRA, Station de recherches viticoles, domaine du Chapitre, 34750 Villeneuve-lès-Maguelonne, France;

<sup>2</sup> CSIRO, Division of Horticultural research, Merbein, Victoria 3505, Australie;

<sup>3</sup> INRA, Station de recherches viticoles, domaine de Vassal, 34340 Marseillan, France

(reçu le 23 janvier 1989, accepté le 5 avril 1989)

**Résumé** — Les méthodes conventionnelles de création de variétés de raisins de table sans pépins (apyrènes) font appel à des croisements nécessitant l'utilisation de variétés classiques à pépins comme géniteurs femelles. Mais la faible proportion de plants sans pépins dans les descendance ainsi obtenues et l'expression souvent imparfaite du caractère apyrène limitent considérablement les possibilités et l'efficacité de la sélection. La technique du sauvetage d'embryons par culture d'ovules *in vitro* permet d'obtenir des descendance à partir de croisements entre variétés apyrènes. Cette technique, appliquée en 1987-1988 à 15 610 ovules fécondés issus de 21 croisements différents, a permis d'obtenir plus de 1 200 plantes, et de disposer ainsi d'une variabilité génétique considérable pour les travaux de sélection de nouvelles variétés de raisins de table capables de satisfaire les exigences des producteurs et d'offrir un produit nouveau et attractif aux consommateurs.

**amélioration génétique – croisements intraspécifiques – sténospermocarpie – polyembryonie – qualité du fruit**

**Summary** — *In ovulo and in vitro embryo culture for breeding seedless table grapes (Vitis vinifera L.). Conventional breeding of seedless grapes involves hybridization between seeded cultivars used as females and seedless varieties used as pollinators. But the low proportion of seedless plants in the progenies and the expression often imperfect of the seedless character limit considerably the possibilities and the efficiency of the selection. In ovulo and in vitro embryo rescue allows recovery of progenies from abortive ovules of seedless x seedless crosses. This technique, applied in 1987-1988 to 15 610 ovules from 21 different crosses, gave more than 1 200 plantlets that represents a considerable genetic variability for the selection of new table grape varieties able to satisfy the needs of the producers and to offer a new and attractive product to the consumers.*

**genetic improvement – intraspecific hybridization – stenospermocarp – polyembryony – fruit quality**

## Introduction

La création de variétés de raisins de table sans pépins est un axe de recherches important dans les programmes d'amélioration de la vigne développés en France et dans de nombreux pays. En effet, ce type de variétés, qui est utilisé depuis longtemps pour la production de raisins secs et de raisins de conserve, est de plus en plus apprécié des consommateurs de fruits frais dans les pays anglo-saxons (Etats-Unis, Australie...) et susceptible de relancer la consommation et la production de raisins de table en France.

Les variétés sans pépins, également appelées apyrènes, utilisables pour la production de raisins de table, sont de type sténospermocarpique (Stout, 1936). La variété la plus connue et la plus cultivée dans le monde est la Sultanine blanche, également appelée Thompson seedless en Californie. En fait, les variétés de ce type ne sont pas des variétés sans pépins au sens strict, comme le sont par exemple les variétés parthénocarpiques tel le Corinthe noir, variété grecque dont la taille extrêmement réduite des baies en limite l'utilisation à la seule production de raisins secs. Dans le cas de la Sultanine blanche et des varié-

tés qui en sont dérivées, il y a fécondation, mais le développement de l'embryon et/ou de l'endosperme est incomplet et s'interrompt quelques semaines après la floraison (Nitsch *et al.*, 1960; Barritt, 1970). Les baies possèdent donc des ébauches de pépins rudimentaires, de taille très réduite (Fig. 1), généralement mous et dépourvus de téguments lignifiés, dont la perception par le consommateur est limitée, voir nulle. La dimension moyenne des baies est naturellement inférieure à celle des baies de variétés à pépins, mais peut être augmentée par des traitements à l'acide gibberellique (Mavrikios, 1977) ou par la sélection génétique.

Les méthodes conventionnelles d'amélioration reposent sur des croisements entre variétés à pépins, utilisées comme parents femelles après suppression des étamines avant la floraison, et variétés sans pépins utilisées comme pollinisateurs. Mais la proportion de plantes apyrènes dans les descendances ainsi obtenues est faible et dépasse rarement 10 à 15% (Weinberger et Harmon, 1964; Loomis et Weinberger, 1979). De plus, l'expression du caractère apyrène est souvent imparfaite, avec présence dans certaines baies d'ébauches de pépins nettement perceptibles, quelquefois lignifiées, qui nuisent à la qualité commerciale des fruits.

Les perspectives d'un réel progrès génétique dans ce domaine reposent donc sur la possibilité d'obtenir des descendances sexuées à partir de croisements entre variétés apyrènes, utilisées simultanément comme parents mâles et femelles, en assurant grâce à la culture *in vitro* le développement complet des embryons issus de ces croisements.

La culture *in vitro* d'embryons n'est pas à proprement parler une technique nouvelle et originale, puisque les premiers travaux dans ce domaine datent du début du siècle (Hannig, 1904). Appliquée à de nombreuses espèces, elle s'est révélée être un outil extrêmement utile, sinon

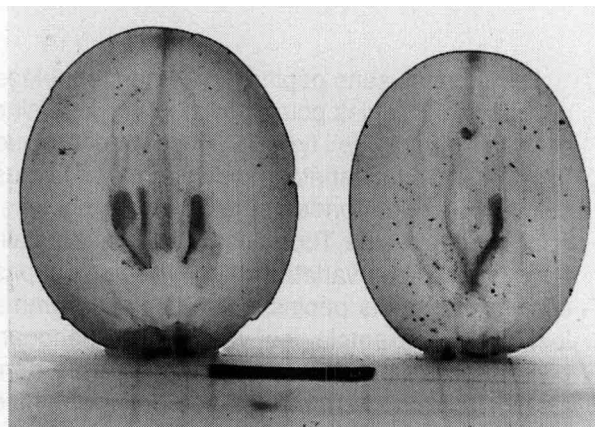


Fig. 1. Ebauches de pépins à l'intérieur d'une baie de la variété Canner seedless (grossissement : x 3).

indispensable, dans le cas d'hybridations rendues difficiles soit par l'éloignement génétique des espèces impliquées (Islam, 1964), soit par des niveaux différents de ploïdie (Stewart et Hsu, 1978). Elle a, de même, été couramment utilisée pour la production de plantes haploïdes, chez l'orge notamment (Kasha et Kao, 1970). Chez les arbres fruitiers de la famille des *Prunus*, elle a été expérimentée depuis plus d'un demi-siècle (Tukey, 1934) et est devenue une procédure de routine dans la sélection de variétés de pêches à maturité très précoce (Monet, 1968). Elle a également été utilisée avec succès chez d'autres espèces fruitières comme l'avocat (Skene et Barlass, 1983) ou la banane (Cox *et al.*, 1960).

Dans le cas où la culture *in vitro* d'embryons de très petite taille se montre difficile, voire impossible, la culture *in vitro* d'ovules fécondés permet dans certains cas de pallier cette difficulté. Cette technique de la culture d'embryons *in ovulo* a été appliquée récemment chez le pêcher (Toledo *et al.*, 1980; Ramming, 1985). Son application à la vigne ne date également que de quelques années (Cain *et al.*, 1983; Emershad et Ramming, 1984; Spiegel-Roy *et al.*, 1985; Goldy et Amborn, 1987; Gray *et al.*, 1987; Barlass *et al.*, 1988).

En 1987, un programme de création variétale basé sur cette technique a été lancé à la station de recherches viticoles de Montpellier (France), en collaboration avec la division de recherches en horticulture du CSIRO de Merbein (Australie), qui a détaché à cet effet un de ses chercheurs en France pour une période de 6 mois. Ce programme a, en outre, bénéficié d'un appui financier de la part de l'Office National Interprofessionnel des Fruits et Légumes et de l'Horticulture (ONIFLHOR), dans le cadre du plan de relance du raisin de table en France.

## Matériel et Méthodes

Pour servir de base à cette expérimentation, 21 croisements différents ont été réalisés en juin 1987 dans les 2 domaines expérimentaux de la station de recherches viticoles de Montpellier (Tableau I).

Au domaine de Vassal, 9 croisements, numérotés V<sub>1</sub> à V<sub>9</sub>, ont fait intervenir 10 variétés apyrènes INRA en cours de sélection et d'expérimentation. Ces variétés étaient issues de 5 croisements classiques de première génération : variété à pépins x variété sans pépins (Tableau II). Au total, 71 inflorescences ont été castrées et pollinisées, avec un taux de réussite élevé, puisque 9 087 baies ont pu être récoltées, soit en moyenne 128 baies par inflorescence.

Au domaine du Chapitre, 12 croisements, numérotés C<sub>1</sub> à C<sub>12</sub>, ont fait intervenir 5 variétés apyrènes, dont 4 d'origine étrangère et une sélection INRA, ainsi que 2 variétés à pépins, dont l'une, l'Alphonse Lavalée, a été utilisée uniquement comme parent mâle, et

**Tableau I.** Croisements réalisés, nombre de grappes pollinisées et nombre de baies récoltées pour les expériences de sauvetage d'embryons.

Numéro du croisement	Parent femelle		Parent mâle	Nombre de grappes pollinisées	Nombre de baies récoltées
V 1	INRA Mpt 2121-61	x	INRA Mpt 1992-3	6	443
V 2	INRA Mpt 1992-3	x	INRA Mpt 2004-9	9	1 870
V 3	INRA Mpt 2004-9	x	INRA Mpt 2121-61	6	426
V 4	INRA Mpt 2004-9	x	INRA Mpt 1992-3	5	421
V 5	INRA Mpt 2223-27	x	INRA Mpt 2121-30	8	1 598
V 6	INRA Mpt 2223-60	x	INRA Mpt 2121-30	8	1 152
V 7	INRA Mpt 2223-8	x	INRA Mpt 2121-30	9	1 176
V 8	INRA Mpt 2212-5	x	INRA Mpt 1993-15	10	1 073
V 9	INRA Mpt 2212-17	x	INRA Mpt 1993-15	10	928
Sous-total V (Domaine de Vassal)				71	9 087
C 1	INRA Bx 8538	x	Cardinal	11	500
C 2	INRA Bx 8538	x	Alphonse Lavallée	4	343
C 3	Perlette	x	Cardinal	5	304
C 4	Perlette	x	Alphonse Lavallée	2	206
C 5	Sultanine	x	Cardinal	5	291
C 6	Sultanine	x	Alphonse Lavallée	3	0
C 7	Sultana Moscata	x	INRA Bx 8538	2	237
C 8	Canner Seedless	x	Cardinal	8	250
C 9	Canner Seedless	x	INRA Bx 8538	5	86
C 10	Cardinal	x	Perlette	5	73
C 11	Cardinal	x	Sultanine	3	67
C 12	Cardinal	x	INRA Bx 8538	6	54
Sous-total C (Domaine du Chapitre)				59	2 411
Total				130	11 498

**Tableau II.** Variétés de raisins de table sans pépins utilisées dans les croisements réalisés à Montpellier en 1987 (sélections INRA et variétés étrangères).

Identification			Origine génétique
INRA Mpt 2004-9	B	Cardinal	x Sultanine blanche
INRA Mpt 2121-30	N	Alphonse Lavallée	x Sultanine blanche
INRA Mpt 2121-61	N	id.	x id.
INRA Mpt 2212-5	N	Alphonse Lavallée	x Sultana moscata
INRA Mpt 2212-17	N	id.	x id.
INRA Mpt 1993-15	B	Dattier de Beyrouth	x Sultanine blanche
INRA Mpt 1992-3	B	Dattier de Beyrouth	x Sultana moscata
INRA Mpt 2223-8	B	id.	x id.
INRA Mpt 2223-27	B	id.	x id.
INRA Mpt 2223-60	B	id.	x id.
INRA Bx 8538	B	Italia	x Beauty seedless
Sultanine blanche			
Perlette B		Muscat Reine Vignes	x Sultanine blanche
Sultana moscata	B	Moscattellone	x Sultanine blanche
Canner seedless	B	Hunisa	x Sultanine blanche

l'autre, le Cardinal, a été utilisée simultanément comme parent mâle et parent femelle dans des croisements réciproques avec les variétés apyrènes. Le Cardinal, variété très précoce, est en effet connu pour le faible taux de germination de ses pépins. Au total, 59 inflorescences ont été castrées et pollinisées, avec un taux de réussite sensiblement plus faible qu'au domaine de Vassal, puisque seulement 2 411 baies ont pu être récoltées, soit en moyenne 41 baies par inflorescence.

Les baies ont été récoltées à 3 dates différentes : le 20 juillet, soit un mois après la fin des pollinisations, le 3 août et le 17 août. Après récolte, les baies ont été stockées au froid (+ 5 °C) et à l'obscurité, pendant des durées variables, jusqu'à l'extraction et la mise en culture des ovules fécondés. La désinfection des baies a consisté en un trempage dans l'alcool à 96° pendant une minute, suivi d'un flambage rapide. Les ovules, extraits aseptiquement après dissection des baies, ont été mis en culture dans des boîtes de Petri de 55 mm de diamètre (5 ovules par boîte), sur un milieu de Murashige et Skoog (1962) modifié, constitué d'un milieu de base (milieu MB ou E<sub>0</sub>), dont la composition est donnée sur le Tableau III, additionné de 10<sup>-5</sup> M d'acide indolyl-acétique (AIA) et 10<sup>-6</sup> M d'acide gibbérellique (GA<sub>3</sub>), selon Spiegel-Roy *et al.* (1985). Les substances de croissance ont été ajoutées au milieu de culture après stérilisation de celui-ci à l'autoclave pendant 30 min à 115 °C. Le milieu de culture des ovules, appelé E<sub>1</sub>, a été additionné ou non de charbon végétal activé (Prolabo) à la concentration de 0,25%.

Après la mise en culture des ovules, les boîtes de Petri ont été placées dans une armoire climatique régulée à 25-28 °C, soit en obscurité complète, soit en photopériode de 16 h (150 µeinsteins.m<sup>-2</sup>.sec<sup>-1</sup>). Trois mois après les premières mises en culture d'ovules,

ceux-ci ont été disséqués sous une loupe binoculaire et les embryons vivants identifiables, du stade globulaire (Fig. 2) au stade torpille, extraits et mis en culture dans des boîtes de Petri contenant le même milieu de base que pour les cultures d'ovules, mais sans charbon actif et avec différentes compositions en substances de croissance :

E<sub>0</sub> = milieu de base (MB) sans substance de croissance

E<sub>1</sub> = MB + AIA (10<sup>-5</sup> M) + GA<sub>3</sub> (10<sup>-6</sup> M)

E<sub>2</sub> = MB + benzyl-aminopurine (BAP à 10<sup>-6</sup> M)

E<sub>3</sub> = MB + AIA (10<sup>-5</sup> M) + GA<sub>3</sub> (10<sup>-6</sup> M) + BAP (10<sup>-6</sup> M)

Au bout d'un mois de culture en photopériode de 16 h, les embryons ayant développé une ébauche de feuille ont été transférés dans des tubes contenant le milieu E<sub>0</sub> sans substance de croissance et sans charbon actif, afin de parfaire leur développement (Fig. 3). Avant d'être acclimatées, les plantules racinées ainsi

**Tableau III.** Composition du milieu de base (E<sub>0</sub>).

Macroéléments de Murashige et Skoog dilués 1/2

Microéléments de Murashige et Skoog

Fer-EDTA	Fe SO <sub>4</sub> , 7 H <sub>2</sub> O	27,8 mg/l
	Na <sub>2</sub> EDTA	37,2 mg/l

Vitamines

Mesoinositol	100 mg/l
Acide nicotinique	10 mg/l
Thiamine HCl	10 mg/l
Pyridoxine HCl	1 mg/l
Panthoténate de calcium	1 mg/l
Biotine	0,01 mg/l

Acides aminés

Hydrolysate de caséine	100 mg/l
Glutamine	100 mg/l
Cystéine	100 mg/l
Phénylalanine	10 mg/l
Glycocolle	2 mg/l

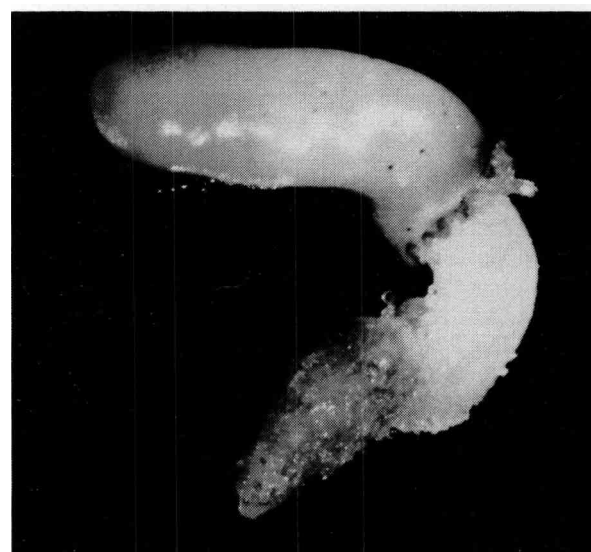
Saccharose 20 mg/l

Agar-Agar (Bacto-Difco) 8 g/l

pH ajusté à 5,8 par NaOH N/10



**Fig. 2** Embryon globulaire dans une ébauche de pépin de la variété *Sultana moscata* cultivée *in vitro* (grossissement : x 20).



**Fig. 3.** Ebauche de pépin de la variété INRA Mpt 1992-3 germinant *in vitro* (grossissement : x 20).

obtenues ont été multipliées *in vitro*, par microbouturage sur un milieu de Knop modifié (Galzy, 1964). Après extraction des tubes de culture, les plantes ont été repiquées dans des godets de tourbe remplis de perlite et maintenues en chambre climatisée pendant 15 jours sous des mini-serres en plastique, puis transplantées en serre dans des pots de 0,5 l remplis d'un milieu sable-tourbe (1:1). Après 6 mois de croissance en serre, les plantes ont été transférées au vignoble, afin d'y être soumises le plus rapidement possible à une sélection sévère portant sur le caractère apyrène, la taille des baies et la précocité de maturation.

## Résultats et Discussion

L'ensemble des résultats obtenus est présenté dans le Tableau IV, qui sépare le Cardinal (variété à pépins) des variétés apyrènes. On peut cependant noter que le résultat final obtenu sur cette variété (nombre de plantes pour 100 ovules mis en culture) est pratiquement identique à celui obtenu avec l'ensemble des variétés apyrènes. Le taux d'embryogenèse (pourcentage d'ovules présentant un ou plusieurs embryons) plus élevé est compensé par un taux de développement des embryons en plantes légèrement plus faible et surtout par une perte beaucoup plus importante d'ovules, du fait de contaminations par des micro-organismes au moment de la mise en culture. En effet, celle-ci a été considérablement gênée, pour les baies prélevées au mois d'août, par leur état de maturité avancée, le Cardinal étant une des variétés de raisins de table les plus précoces.

On peut également remarquer que le nombre moyen d'ovules mis en culture par baie récoltée est inférieur à l'unité chez le Cardinal (0,73), alors qu'il est pratiquement le double chez les variétés apyrènes (1,36). Cette discordance doit être mise en relation avec le faible taux de succès enregistré dans les croisements faisant inter-

venir le Cardinal comme parent femelle. De nombreuses baies obtenues étaient en fait millérandées, c'est-à-dire d'origine parthénocarpique.

Il faut également souligner que le nombre d'embryons extraits et le nombre de plantes obtenues, présentés dans le Tableau IV, sont en fait inférieurs aux nombres réellement observés. En effet, chez un pourcentage non négligeable d'ovules (de 5 à 10% selon les descendances), on a pu noter la présence d'embryons multiples, le nombre de ceux-ci variant de 2 à 19 pour un ovule issu de la variété Perlette. L'origine de ces embryons multiples est encore obscure. S'agit-il d'un phénomène de polyembryonie nucellaire analogue à ce qui est observé classiquement chez les *Citrus* (Maheshwari, 1950)? La polyembryonie est un phénomène rare chez la vigne (Bouquet, 1980). Elle peut cependant être favorisée par des conditions de culture *in vitro*. Il est possible, sinon probable, qu'il s'agisse d'embryons somatiques adventifs qui se sont développés à partir de l'embryon zygotique. L'embryogenèse somatique adventive en culture *in vitro* a été observée chez la vigne par Krul et Worley (1977) et de nombreux auteurs. Récemment, Stamp et Meredith (1988) ont induit la prolifération d'embryons somatiques à partir d'embryons zygotiques cultivés *in vitro*. Seules l'observation et la comparaison au vignoble des plantes issues de ces embryons multiples permettront d'avoir quelques éléments de réponse à cette question. Quoi qu'il en soit, les embryons surnuméraires et les plantes qui en sont issues n'ont pas été pris en compte dans les résultats, de manière à ne pas fausser les pourcentages. Un embryon multiple a donc été considéré comme embryon unique, même s'il a pu donner naissance à plusieurs plantes. De même, celles-ci, bien qu'elles aient été individualisées pour pouvoir être comparées entre elles au vignoble, ont été comptabi-

**Tableau IV.** Résultats des cultures *in vitro* d'ovules et d'embryons, effectuées en 1987-1988 à l'INRA de Montpellier.

	Ensemble apyrènes	Cardinal	Total
Nombre de baies récoltées	11 304	194	11 498
Nombre d'ovules mis en culture	15 467	143	15 610
Nombre d'ovules perdus (contaminés)	1 439	41	1 480
Nombre d'ovules disséqués	14 028	102	14 130
Nombre d'embryons extraits	3 408	37	3 445
Pourcentage embryogenèse	24,3	36,3	24,4
Nombre d'embryons perdus (contaminés)	238	4	242
Nombre d'embryons développés en plantes	1 254	12	1 266
Pourcentage développement	39,6	36,4	39,4
Nombre de plantes obtenues pour 100 ovules cultivés	8,1	8,4	8,1

lisées comme plante unique. Au total, il faut donc ajouter 120 plantes supplémentaires, qui ne sont probablement pas des génotypes originaux, aux 1 266 plantes indiquées dans le Tableau IV.

Si on compare (Tableau V) les résultats obtenus à Montpellier en 1987-1988 avec ceux obtenus par les chercheurs de l'USDA à Fresno (Californie) de 1983 à 1986, ainsi qu'avec ceux obtenus par les chercheurs du CSIRO à Merbein (Australie) en 1988, on constate une similitude frappante des chiffres, alors que ces résultats ont été obtenus dans des milieux très différents, avec des variétés différentes et en utilisant des méthodologies sensiblement différentes.

L'analyse de variance appliquée aux pourcentages d'embryons extraits des ovules (après transformation angulaire) fait ressortir un certain nombre de points intéressants (Tableau VI).

1. L'influence de la variété sur le taux d'obtention des embryons est hautement significative. En revanche, la variété ne semble pas avoir d'effet sur le taux de développement de ces

embryons en plantes (Tableau VII). Le test des rangs multiples de Duncan permet de classer les variétés étudiées en 3 groupes :

– les variétés à faible taux d'embryogenèse (2 à 7%) : c'est le cas de la Sultanine blanche, de la sélection INRA Mpt 2004-9 et de la Perlette, qui se distingue toutefois des 2 précédentes;

– les variétés à taux moyen d'embryogenèse (12 à 15%) : c'est le cas du Canner seedless et des 3 sélections INRA, Mpt 1992-3, Mpt 2121-61 et Bx 8538;

– les variétés à taux élevé d'embryogenèse (30% et plus) : c'est le cas de la *Sultana moscata* et des autres sélections INRA, qui sont d'ailleurs comparables au Cardinal pour cette caractéristique.

Si, pour une variété donnée, on a pu observer une étroite corrélation entre la grosseur des ébauches de pépins et la présence ou non d'embryons viables, il n'en est pas de même entre variétés, comme le montre le Tableau VII.

**Tableau V.** Comparaison des résultats de cultures *in vitro* d'ovules et d'embryons effectuées à Montpellier (France), Fresno (Etats-Unis) et Merbein (Australie).

	Nombre d'ovules cultivés	Nombre d'embryons extraits	Pourcentage	Nombre de plantes obtenues	Pourcentage (1)	Pourcentage (2)
Montpellier (1987-1988)	15 610	3 445	22,1	1 266	36,7	8,1
Fresno* (1983-1986)	37 360	8 775	23,4	2 718	31,0	7,2
Merbein** (1988)	6 933	1 148	16,6	399	34,8	5,8

(1) Par rapport aux embryons extraits; (2) Par rapport aux ovules cultivés; \* d'après Barlass *et al.*, 1988; \*\* Davis (communication personnelle).

**Tableau VI.** Analyse de variance appliquée aux pourcentages d'embryons extraits des ovules (après transformation angulaire).

Variation	Degrés de liberté	Somme des carrés des écarts	Carrés moyens	F	Prob > F
Totale	155	8,8442			
Variétés	12	4,6365	0,3864	42,87	0,0001
Date	2	1,6171	0,8085	89,71	0,0001
Charbon	1	0,5572	0,5572	61,83	0,0001
Photopériode	1	0,0015	0,0015	0,17	0,6849
Var. x date	24	1,0403	0,0433	4,81	0,0001
Var. x charbon	12	0,1388	0,0116	1,28	0,2431
Var. x photop.	12	0,0454	0,0037	0,42	0,9519
Date x charbon	2	0,0066	0,0033	0,37	0,6946
Date x photop.	2	0,0057	0,0028	0,32	0,7300
Charbon x photop.	1	0,0199	0,0199	2,22	0,1403
Erreur	86	0,7751	0,0090		

Ainsi, la variété Canner seedless et les 3 sélections INRA, Mpt 1992-3, Mpt 2121-61 et Bx 8538, présentent pratiquement le même taux d'embryogenèse, alors que la dimension et le degré de lignification de leurs ébauches de pépins, mesurés par le poids moyen sec de celles-ci, sont très différents. De même, la variété *Sultana moscata* et les autres sélections INRA présentent des taux d'embryogenèse élevés et très voisins, alors que leurs ébauches de pépins sont également très différentes.

2. L'influence de la date de récolte des baies sur le taux d'obtention des embryons est hautement significative. Les ovules prélevés sur des baies récoltées tardivement, au voisinage de la

véraison, présentent les plus forts taux d'embryogenèse (Tableau VIII). On peut cependant noter une interaction significative entre la variété et la date de récolte. L'influence de cette dernière sur le taux d'obtention des embryons semble moins nette avec les variétés à faible taux d'embryogenèse (*Sultanine*, *Perlette*, INRA Mpt 2004-9) qu'avec les autres. Cependant, Spiegel-Roy *et al.* (1985) ont également observé un effet favorable des prélèvements tardifs sur l'obtention de plantes à partir d'ovules fécondés de la variété *Perlette*.

En revanche, la date de récolte des baies n'a aucun effet sur le taux de développement des embryons en plantes, du moins chez les variétés

**Tableau VII.** Influence de la variété sur le taux d'obtention d'embryons en culture d'ovules et sur le pourcentage de développement de ceux-ci en plantes entières.

Variété	Nombre d'ovules cultivés	Poids moyen sec des ovules (mg)	Pourcentage d'embryons obtenus	Pourcentage de plantes développées*
Sultanine blanche	205	1,0	2,0	50,0
Perlette	207	1,5	6,8	71,4
INRA Mpt 2004-9	690	2,0	3,0	33,3
Canner seedless	300	2,2	14,3	34,9
INRA Mpt 1992-3	2 199	2,6	13,5	24,7
INRA Mpt 2121-61	757	6,5	12,3	31,5
INRA Bx 8538	960	8,5	12,5	24,2
Sultana moscata	185	2,5	33,0	44,3
INRA Mpt 2212-5	1 482	4,0	29,5	36,4
INRA Mpt 2212-17	1 435	5,4	32,5	41,1
INRA Mpt 2223-27	2 690	9,3	34,1	44,1
INRA Mpt 2223-8	1 150	16,2	34,6	25,9
INRA Mpt 2223-60	1 768	19,0	31,1	35,2
Cardinal (non apyrène)	102	65,0	36,3	32,4

\* Par rapport au nombre d'embryons obtenus.

**Tableau VIII.** Effet de la date de récolte des baies sur le taux d'obtention d'embryons en culture d'ovules et sur le pourcentage de développement de ceux-ci en plantes entières.

Date de récolte	Nombre d'ovules cultivés *	Nombre d'embryons extraits	Pourcentage	Nombre d'embryons cultivés **	Nombre de plantes obtenues	Pourcentage
20/7	5 046	673	13,3	385	171	44,4
3/8	4 721	1 035	21,9	580	252	43,4
17/8	4 261	1 700	39,9	1 059	477	45,0
Total	14 028	3 408	24,3	2 024	900	44,5

\* Ensemble des descendance; \*\* Descendance V<sub>2</sub> et V<sub>5</sub> à V<sub>9</sub> (embryons repiqués sur milieu E<sub>0</sub> et E<sub>2</sub>).



présentant un taux d'embryogenèse moyen ou élevé.

3. L'addition de charbon actif au milieu de culture des ovules augmente nettement le taux d'obtention des embryons, pour toutes les variétés et quelles que soient la date de récolte des baies et les conditions d'éclairage en culture *in vitro* (interactions non significatives). Quant à l'effet du charbon actif sur le taux de développement des embryons en plantes, il semble dépendre de la variété. Pratiquement nul pour les descendance  $V_6$  à  $V_9$ , il est nettement favorable pour la descendance  $V_5$  (Tableau IX). Il faut noter que les embryons issus de cette descendance présentent le taux de développement en plantes le plus élevé (44,1%).

4. Les conditions d'éclairage des cultures d'ovules n'ont aucun effet sur le taux d'obtention des embryons, celui-ci étant pratiquement identique dans les 2 cas : 24,2% à l'obscurité contre 24,4% avec photopériode, pour l'ensemble des

variétés et des dates de récolte. Il ne semble pas y avoir d'interaction entre l'éclairage des cultures et la présence ou non de charbon actif dans le milieu. Le taux de développement en plantes des embryons n'est également pas influencé par les conditions d'éclairage des cultures d'ovules.

5. L'influence de la conservation au froid des baies après récolte et avant extraction et mise en culture des ovules, sur le taux d'obtention des embryons, semble dépendre assez nettement des variétés utilisées (Tableau X). Pour les descendance  $V_5$  et  $V_9$ , on peut observer un effet favorable, quelle que soit la date de récolte des baies. En revanche, pour les descendance  $V_5$ ,  $V_7$  et  $V_8$ , l'effet du froid semble dépendre de la date de récolte des baies : favorable pour les baies récoltées précocement, il devient défavorable pour les baies récoltées plus tardivement. Il faut toutefois noter que la durée de conservation au froid des baies n'a pas été identique pour les

**Tableau IX.** Effet de la présence de charbon actif (0,25%) dans le milieu de culture d'ovules sur le taux d'obtention d'embryons et le pourcentage de développement de ceux-ci en plantes entières.

Milieu	Nombre d'ovules cultivés (*)	Nombre d'embryons extraits	Pourcentage	Nombre d'embryons cultivés (**)	Pourcentage de plantes obtenues	Nombre d'embryons cultivés (***)	Pourcentage de plantes obtenues
Témoin	7 482	1 482	19,8	313	47,9	591	37,4
Charbon	6 546	1 926	29,4	321	61,4	640	38,4
Total	14 028	3 408	24,3	634	54,7	1 231	37,9

\* Ensemble des descendance; \*\* Descendance  $V_5$  (embryons repiqués sur milieux  $E_0$  et  $E_2$ ); \*\*\* Descendance  $V_6$  à  $V_9$  (embryons repiqués sur milieux  $E_0$  et  $E_2$ ).

**Tableau X.** Effet de la date de récolte des baies et de la conservation au froid de celles-ci sur le taux d'obtention d'embryons en culture d'ovules.

Date de récolte des baies	Descendance $V_2, V_6, V_7, V_8$			Descendance $V_5$ et $V_9$		
	20/7	3/8	17/8	20/7	3/8	17/8
Sans conservation au froid						
Nombre d'ovules cultivés	850	815	880	380	395	415
Nombre d'embryons obtenus	123	195	362	33	114	186
Pourcentage	14,5	23,9	41,1	8,7	28,9	44,8
Avec conservation au froid						
Durée moyenne de conservation	45 j	(10-22 j)	15 j	45 j	(10-22 j)	15 j
Nombre d'ovules cultivés	1 169	1 710	1 175	1 140	780	1 015
Nombre d'embryons obtenus	231	371	398	172	257	611
Pourcentage	19,8	21,7	33,8	15,1	32,9	60,2

3 dates de récolte. D'autre part, on peut également noter que les descendances V<sub>5</sub> et V<sub>9</sub> présentent en moyenne les taux de développement des embryons en plantes les plus élevés (44,1 et 41,1%).

6. Comme on pouvait s'y attendre, la composition du milieu de culture des embryons influe considérablement sur le taux de développement de ceux-ci en plantes entières (Tableau XI). Sur l'ensemble des variétés, le milieu le plus favorable est le milieu de base sans substance de croissance (milieu E<sub>0</sub>). Le milieu de culture des ovules (milieu E<sub>1</sub>) ne semble pas être favorable au bon développement des embryons, bien qu'un certain nombre d'ovules aient été capables de germer naturellement sur ce milieu, avant leur dissection (Fig. 4). L'addition de benzylaminopurine (milieux E<sub>2</sub> et E<sub>3</sub>) diminue sensiblement les taux de développement en plantes. On sait qu'une culture de courte durée sur milieu additionné de BAP améliore le taux de «conversion» (Redenbaugh, 1988) des embryons somatiques de vigne (Krul, 1985; Bouquet *et al.*, 1987). Il ne semble pas en être de même pour les embryons zygotiques, qui ne présentent d'autre part aucune manifestation d'un quelconque phénomène de dormance. L'absence de dormance des embryons somatiques obtenus à partir de variétés apyrènes a également été observée (Benchetrit, 1987), confirmant les observations de Bouquet *et al.* (1987) sur l'inefficacité des traitements au froid ou à l'acide gibbérellique pour améliorer les taux de «conversion» des embryons somatiques des cépages de *Vitis vinifera* L.

## Conclusions

Les travaux de culture d'ovules et d'embryons *in vitro*, menés en 1987-1988 à la station de recherches viticoles de Montpellier, ont porté sur un nombre important d'ovules et de variétés. Ils



Fig. 4. Embryon de la variété Sultanine blanche se développant en plantule.

ont permis d'affiner la méthodologie d'une technique qui est désormais à la base de tous les programmes d'amélioration du raisin de table sans pépins, développés en France et à l'étranger.

Au vu des résultats obtenus, la réussite des cultures semble essentiellement conditionnée par le génotype de la variété apyrène utilisée comme parent femelle, ainsi que par l'époque de récolte des baies. L'influence favorable de la pré-

**Tableau XI.** Effet de la composition du milieu de culture des embryons sur leur taux de développement en plantes entières.

Milieu de culture	Nombre d'embryons cultivés	Nombre de plantes obtenues	Pourcentage
E <sub>0</sub> : MB	909	507	55,8
E <sub>1</sub> : MB + AIA + GA <sub>3</sub>	421	118	28,0
E <sub>2</sub> : MB + BAP	1 644	614	37,3
E <sub>3</sub> : MB + AIA + GA <sub>3</sub> + BAP	229	27	11,3
Total	3 203	1 266	39,6

sence de charbon actif dans le milieu de culture doit être également soulignée. Cependant, la technique employée, exigeant plusieurs manipulations successives, est lourde à mettre en œuvre en routine sur de grands effectifs. Les améliorations à rechercher résident dans l'augmentation du taux de germination naturel des ovules cultivés *in vitro*, permettant ainsi d'éviter de disséquer ceux-ci afin d'en extraire les embryons. Mais cette germination se produit de manière erratique et les essais visant à mieux contrôler et homogénéiser celle-ci n'ont pas donné jusqu'à présent de résultats vraiment satisfaisants.

Quoi qu'il en soit, les centaines de plantes obtenues au cours de cet essai vont permettre de disposer d'une variabilité génétique considérable pour les travaux de sélection de nouvelles variétés de raisins de table sans pépins capables de satisfaire les exigences des viticulteurs et d'offrir aux consommateurs un produit nouveau et attractif.

## Références

- Barlass M., Ramming D.W. & Davis H.P. (1988) *In ovulo* embryo culture : a breeding technique to rescue seedless x seedless table grape crosses. *Austr. Grapegrower Winemaker* April, 123-125
- Barritt B.H. (1970) Ovule development in seeded and seedless grapes. *Vitis* 9, 7-14
- Benchetrit G. (1987) *Influence de quelques facteurs sur la production de cals, d'embryons et de plantes entières par culture in vitro d'anthers de variétés de vigne apyrènes* (*Vitis vinifera* L.). Mémoire DAA ENSAIA, Nancy
- Bouquet A. (1980) Effect of some genetic and environmental factors on spontaneous polyembryony in grape (*Vitis vinifera* L.). *Vitis* 19, 134-150
- Bouquet A., Fallot J., Lebrun L. & Mauro M.C. (1987) Influence de quelques facteurs sur la production et le développement d'embryons somatiques obtenus par culture d'anthers *in vitro* chez *Vitis vinifera* L. In: *Physiologie de la Vigne*. CR 3<sup>e</sup> Symposium International, Bordeaux, juin 1986, OIV, pp. 31-37
- Cain D.W., Emershad R.L. & Taralio R.E. (1983) *In ovulo* embryo culture and seedling development of seeded and seedless grapes. *Vitis* 22, 9-14
- Cox E.A., Stotzky G. & Goos R.D. (1960) *In vitro* culture of *Musa balbisiana* Colla embryos. *Nature* 185, 403-404
- Emershad R.L. & Ramming D.W. (1984) *In ovulo* embryo culture of *Vitis vinifera* L. cv. Thompson seedless. *Am. J. Bot.* 71, 873-877
- Galzy R. (1964) Technique de thérapie de la vigne. *Ann. Epiphyt. (Paris)* 15, 135-146
- Goldy R.G. & Amborn U. (1987) *In vitro* culturability of ovules from 10 seedless grape clones. *Hortic. Science* 22, 952
- Gray D.J., Fisher L.C., Mortensen J.A., 1987. Comparison of methodologies for *in ovulo* embryo rescue of seedless grapes. *Hort. Science* 22, 1334
- Hannig E. (1904) Zur Physiologie pflanzlicher Embryonen. Über die Kultur von cruciferen Embryonen ausserhalb des Embryosacks. *Bot. Zeit.* 62, 45-80
- Islam A.S. (1964) A rare hybrid combination through application of hormone and embryo culture. *Nature* 201, 320
- Kasha K.J. & Kao K.N. (1970) High frequency haploid production in barley (*Hordeum vulgare* L.). *Nature* 225, 874-875
- Krul W.R. (1985) Somatic embryo induction, expression and development : a general model. In: *Amélioration de la Vigne et Culture in Vitro*. (Moët-Hennessy Ed.), pp. 101-120
- Krul W.R. & Worley J.F. (1977) Formation of adventitious embryos in callus cultures of «Seyval», a French hybrid grape. *J. Am. Soc. Hortic. Sci.* 102, 360-363
- Loomis N.H. & Weinberger J.H. (1979) Inheritance studies of seedlessness in grapes. *J. Am. Soc. Hortic. Sci.* 104, 181-184
- Maheshwari P. (1950) *An Introduction to The Embryology of Angiosperms*. McGraw Hill, New York
- Mavrikios C. (1977) Problèmes sur l'emploi des gibbrellines sur les raisins de table. *Bull. OIV* 50, 243-252
- Murashige T. & Skoog F. (1962) A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue culture. *Physiol. Plant.* 15, 473-497
- Monet R. (1968) Méthode permettant l'obtention de plantes viables à partir d'embryons de variétés très précoces chez le pêcher. *Ann. Amélior. Plant. (Paris)* 18, 85-91
- Nitsch J.P., Pratt C., Nitsch C. & Shaulis M.J. (1960) Natural growth substance in Concord and Concord seedless grapes in relation to berry development. *Am. J. Bot.* 47, 566-576
- Ramming D.W. (1985) *In ovulo* embryo culture of early maturing *Prunus*. *Hort. Science* 20, 419-420
- Redenbaugh K. (1988) Encapsulated plant embryos. In: *Biotechnology in Agriculture. Adv. in Biotechnological Processes*, vol. 9. (A. Mizrahi Ed.), pp. 225-248
- Skene K.G.M. & Barlass M. (1983) *In vitro* culture of abscised immature avocado embryos. *Ann. Bot.* 52, 667-672
- Spiegel-Roy P., Sahar N., Baron J. & Lavi U. (1985) *In vitro* culture and plant formation from grape cultivars with abortive ovules and seeds. *J. Am. Soc. Hortic. Sci.* 110, 109-112
- Stamp J.A. & Meredith C.P. (1988) Proliferative somatic embryogenesis from zygotic embryos of grapevine. *J. Am. Soc. Hortic. Sci.* 113, 941-945
- Stewart J.M. & Hsu C.L.; (1978) Hybridization of diploid and tetraploid cottons through *in ovulo* embryo culture. *J. Hered.* 69, 404-408
- Stout A.B. (1936) Breeding for hardy seedless grapes. *Proc. Am. Soc. Hortic. Sci.* 34, 416-420
- Toledo W., Hugard J. & Jonard R. (1980) Amélioration de la technique d'obtention de plants de semis de pêcher à partir de graines du cultivar de maturité précoce «Springtime». *CR Acad. Sci. Paris* 290, 539-542
- Tukey H.B. (1934) Artificial culture methods for isolated embryos of deciduous fruits. *Proc. Am. Soc. Hortic. Sci.* 32, 313-322
- Weinberger J.H. & Harmon F.N. (1964) Seedlessness in *vinifera* grapes. *Proc. Am. Soc. Hortic. Sci.* 85, 270-274