

ERRATA

MUNHOZ, C.F. **Diversidade genética de isolados de *Xanthomonas axonopodis* pv. *passiflorae* com base em marcadores rep-PCR e AFLP e construção de *primers* específicos para diagnóstico.** Piracicaba, 2009. 79p. Dissertação (Mestrado em Agronomia) – Escola Superior de Agricultura “Luiz de Queiroz”, Universidade de São Paulo.

Página	Linha	Onde se lê	Leia-se
25	19	A Real-Time PCR é uma variação da PCR tradicional e que visa quantificar o número de fragmentos amplificados durante os ciclos da PCR.	A PCR em Tempo Real é uma técnica baseada em PCR que amplifica e quantifica seqüências específicas de DNA em uma amostra.
33	26	o qual exclui a ausência de bandas do cálculo da similaridade.	o qual exclui as concordâncias negativas do cálculo da similaridade.
37	19	como o BLASTn do <i>National Center for Biotechnology Information</i>	através da ferramenta BLASTn do <i>National Center for Biotechnology Information</i>
37	20	As seqüências para as quais se obteve coincidência com organismos próximos foram alinhadas,	Seqüências de organismos próximos a <i>X. axonopodis</i> pv. <i>passiflorae</i> com alta similaridade, obtidas através da ferramenta BLASTn, foram alinhadas,
68	3 e 4	UFC/ml	UFC/g
68	15	UFCs/ml	UFCs/g