AISLAMIENTO E IDENTIFICACIÓN DE HONGOS MICORRÍZICOS ARBUSCULARES NATIVOS DE LA ZONA DE LAS CAOBAS, HOLGUÍN

Laura R. Medina, Y. Torres, R. Herrera y Yakelín Rodríguez

Ms.C. Laura R. Medina, Especialista y Ms.C. Yakelín Rodríguez, Investigadora Agregada del departamento de Biofertilizantes y Nutrición de las Plantas, Instituto Nacional de Ciencias Agrícolas (INCA), gaveta postal 1, San José de las Lajas, La Habana; Y. Torres, Investigador y Dr.C. R. Herrera, Investigador Titular del Instituto de Ecología y Sistemática (IES), Ciudad de La Habana, Cuba.

E-mail: laura@inca.edu.cu

RESUMEN. Con el objetivo de caracterizar el potencial micorrízico de la zona Las Caobas en la provincia de Holguín, se aislaron, identificaron y multiplicaron hongos nativos y conglomerados de estos, provenientes de suelos afectados por la salinidad. Por sus características morfológicas, se identificaron 28 morfotipos de hongos micorrízicos arbusculares (HMA), agrupados según su homogeneidad respecto a la forma, el color, la apariencia de la pared externa, el tamaño de las esporas y la presencia, forma y coloración de la conexión hifal. A partir del análisis morfológico de las esporas aisladas, se encontraron cuatro de los géneros conocidos (*Glomus*, *Acaulospora*, *Gigaspora* y *Scutellospora*), siendo *Glomus* el más común; además, se consideró el 35 % de las especies como nuevas, al no estar descritas en la literatura.

Palabras clave: hongos micorrízicos arbusculares, salinidad, caracterización morfológica

ABSTRACT. Indigenous fungi and their clusters, coming from saline soils, were isolated, identified and multiplied, with the aim of characterizing the mycorrhizal potential of *Las Caobas* area in *Holguín* province. Regarding their morphological traits, 28 morphotypes of arbuscular mycorrhizal fungi (AMF) were identified and grouped according to their homogeneity on shape, colour, outer wall appearance, spore size and the hyphal connection presence, shape and coloration. From the morphological analysis of isolated spores, four of the known genera (*Glomus*, *Acaulospora*, *Gigaspora* and *Scutellospora*) were found, *Glomus* being the most common; besides, 35 % of the species were considered as new ones, since they had not been described in literature.

Key words: arbuscular mycorrhizal fungi, salinity, morphological characterization INTRODUCCIÓN

Uno de los problemas agrícolas más extendidos en el mundo es la acumulación de sales en la superficie del suelo. La salinidad afecta completamente un tercio de las tierras bajo riego en áreas con escasez de agua, altas temperaturas, alta evapotranspiración o cuando se practica un manejo de riego deficiente por parte de los agricultores (1). Además, con la disminución de las fuentes de agua disponibles, usar aguas salinas para el riego es casi inevitable (2).

En general, la salinidad inhibe el crecimiento de las plantas y su productividad. La alta salinidad induce desequilibrios en las relaciones osmóticas entre el suelo y la planta y en su metabolismo. Existe un grupo de factores que aumentan la tolerancia de las plantas a la salinidad, la incorporación o aplicación de estos puede facilitar a las plantas una mejor resistencia al estrés salino y también ayudar a mejorar la productividad de los cultivos en estas condiciones (2, 3).

La tolerancia al estrés en las plantas es un fenómeno complejo, que involucra muchos cambios a nivel bioquímico y fisiológico. Sin embargo, los mecanismos detrás de la tolerancia al estrés parecen estar bajo la influencia de la colonización por los hongos micorrízicos arbusculares (HMA).

La simbiosis micorrízica arbuscular es el resultado visible de la interacción entre las raíces de las plantas y un hongo, y un excelente ejemplo de las extensas alteraciones morfológicas que dichas raíces experimentan, con el fin de acomodarse a la presencia de un simbionte (4). Los HMA reciben fotosintatos de la planta, mientras que esta mejora su habilidad para la toma de nutrientes y agua, así como la tolerancia tanto al estrés abiótico como biótico (5, 6).

Por las posibilidades que brindan los HMA en la agricultura desarrollada en áreas afectadas por la salinidad, resulta importante conocer y aislar las especies nativas de estos suelos. Tradicionalmente, los estudios taxonómicos de estos hongos se han basado en la morfología y apariencia de las esporas (6, 7, 8) y, a pesar de que hoy en día se aplican técnicas moleculares con estos fines (9, 10, 11), no se puede obviar el incuestionable valor de los métodos morfológicos en la identificación y caracterización de nuevos géneros y especies (12, 13, 14).

Teniendo en cuenta estos aspectos y la necesidad de contar con un cepario de especies de HMA adaptadas a condiciones salinas, que pudieran ser utilizadas con fines prácticos, el objetivo del presente trabajo fue aislar, identificar y multiplicar los HMA nativos y sus conglomerados, provenientes de suelo salino de la zona Las Caobas en la provincia de Holguín.

MATERIALES Y MÉTODOS

Caracterización de la zona seleccionada para el aislamiento de HMA. El área escogida fue la zona Las Caobas, municipio de Gibara, provincia de Holguín, que cuenta con una superficie agrícola de 409.2 ha; de ellas, 118.8 son cultivables y 68.64 se encuentran bajo riego.

El agua de riego se obtiene de 20 pozos, es salobre y, en ocasiones, tiene altos niveles de salinidad; el clima se caracteriza por temperaturas promedio de 30.3 °C y las precipitaciones de 1 008 mm como valores medio anuales.

Al momento del muestreo, la zona se encontraba cultivada de tomate (*Solanum lycopersicum* L.) y no se le había aplicado con anterioridad ningún producto a partir de HMA.

Análisis del suelo. El suelo de la zona se encuentra dentro del agrupamiento Húmico sialítico, tipo Rendzina y subtipo rojo (15, 16), que se correlaciona con un Nitisol ferrálico (éutrico, ródico) del Word Reference Base (17). La Tabla I muestra los análisis realizados al suelo.

Tabla I. Algunas características químicas del suelo seleccionado para el aislamiento de los HMA nativos en Holguín

Na	K	Ca	Mg	Р	МО	рН	C.E	SST
	cn	າol.kg⁻¹		ppm	%		dS.cm ⁻¹	ppm
5.8	1	32.8	5.2	35	4	8.6	5.55	3552

Las determinaciones se realizaron en el laboratorio de Análisis Químico del INCA, mediante los siguientes métodos: para los cationes calcio (Ca²+), potasio (K+), sodio (Na+) y magnesio (Mg²+) –Maslova; fósforo (P) –Oniani; materia orgánica (MO) -Walkley y Black; pH (H2O) -por la conductividad mediante el electrodo de vidrio con dilución 1:2.5.

Extracción y cuantificación de esporas de HMA nativos. Se tomaron 13 muestras compuestas por tres submuestras de suelo de 200 g de la zona de la rizosfera de las plantas presentes, de 0 a 40 cm de profundidad, que se guardaron en bolsas plásticas a 4°C hasta el momento de su uso.

Las muestras de los sitios seleccionados se llevaron al laboratorio de Micología del IES. Las esporas de HMA provenientes de las muestras se extrajeron del suelo, empleando el método de decantado húmedo y tamizado modificado por Herrera (18), del protocolo descrito por Gerdemann y Nicholson (19), a través de dos tamices de 400 y 40 µm respectivamente y centrifugado con solución de sacarosa 2 M–Tween 80, decantándose luego la fracción líquida con los componentes fúngicos. Se realizó un conteo de las esporas en estereomicroscopio (Stemi-200C), utilizando placas de conteo de nematodos, para conocer la cantidad de material micorrízico con que se contaba.

Propagación de esporas de las muestras representativas de suelos salinos. Para la propagación de esporas, se utilizaron 50 g de cada una de las muestras de suelos que contenían las esporas. Estas se propagaron en macetas de 5 L de capacidad, conteniendo suelo Ferralítico Rojo lixiviado (15) como sustrato, el cual se esterilizó para la destrucción de los microorganismos en activo crecimiento y sus estructuras de resistencia, tales como las esporas, con una solución de formaldehído al 5 % por cinco días, al cabo de los cuales el sustrato fue removido y lavado con agua hasta la eliminación del producto.

Se utilizó sorgo como cultivo trampa, debido a que los HMA son simbiontes obligados y necesitan una planta para poder completar su ciclo de vida, siendo el sorgo muy utilizado por los altos niveles de colonización micorrízica que desarrolla. A las semillas se les dio un tratamiento de esterilización, empleando una solución de hipoclorito de sodio al 10 % por 10 minutos. Una vez que se decantó la solución, estas se lavaron varias veces con abundante aqua destilada.

Cuando germinaron las semillas, se aplicó el riego a base de solución nutritiva modificada a partir de Hewitt (20) cada 10 días. El cultivo trampa se mantuvo por un período de tres meses. Después de este tiempo, se extrajeron las esporas por el método anteriormente mencionado y se trabajó con esporas sanas, para la identificación morfológica.

Identificación de los HMA nativos aislados de los suelos salinos. Para ello, las esporas se separaron en grupos, de acuerdo con su color y tamaño, preparándose portaobjetos con las esporas extraídas, utilizando alcohol polivinílico y ácido láctico glicerol (PVLG) y PVLG con reactivo Melzer (1:1 v/v), como líquidos de montaje, aplicándose una ligera presión sobre cada uno de los cubreobjetos, para romper levemente las esporas y secando cada preparación a la temperatura ambiente durante 72 horas. Después de este tiempo, se procedió a analizar las preparaciones con ayuda del sistema AxioVision de Carl Zeiss y se clasificaron de acuerdo con sus características morfológicas: forma, color, contenido, unión hifal y tipos de paredes o grupos de paredes, considerando además el tipo y la

distribución de las ornamentaciones, según los morfotipos descritos en la literatura (21, 22). El color de las esporas se obtuvo con ayuda de la carta de color del INVAM (23). Para la identificación de las especies, se empleó el manual de Schenck y Pérez (24), la colección fotográfica del departamento de Biofertilizantes del IES de esporas de hongos Glomales, así como la página Web del INVAM (23) y las descripciones originales de las especies publicadas en la literatura especializada, mediante el método propuesto por Herrera (25, 26). Se tomaron imágenes de los distintos tipos de esporas aisladas con el sistema AxioVision de Carl Zeiss.

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

Caracterización del potencial micorrízico de la zona Las Caobas. Los conteos totales de esporas correspondientes a 1 g de suelo, para cada una de las muestras tomadas, indican que el número se encuentra entre 8 y 17 esporas.g⁻¹ de suelo. El número de esporas encontradas no es bajo para las condiciones nativas, según los datos informados (27) que encontraron entre 0 y 49 esporas en 25 g de suelo en un experimento, en el que se evaluaron poblaciones de HMA asociadas con cultivos de maíz y soya de cinco años. Además, Howeler (28) registró conteos de esporas nativas asociadas a *Brachiaria decumbens*, que no superan las 10 esporas.g⁻¹ de suelo seco. Igualmente, Douds (29) encontró entre 1 y 43 esporas en 50 cm³ (aproximadamente 50 g) de suelo en cultivos de maíz, soya y trigo, en sistemas con labranza convencional y mínima, y Serralde y Ramírez (30) informaron de 4 a 16 esporas.g⁻¹ de suelo seco en poblaciones de HMA nativas asociadas al cultivo del maíz.

Identificación de morfotipos de HMA aislados. A partir del análisis morfológico de las esporas aisladas, se encontraron cuatro de los 19 géneros conocidos (*Glomus*, Acaulospora, Gigaspora y Scutellospora), el más común fue Glomus, al cual pertenecen 21 morfotipos, seguido por Acaulospora, al que pertenecen cinco de los morfotipos encontrados. Por el contrario, los géneros menos frecuentes fueron Gigaspora y Scutellospora, en los que solo se identificó un morfotipo en cada uno. Estos resultados se corresponden con los encontrados por Blaszkowski (31), Oehl (32) y Castillo (33), lo que ubica a Glomus como género dominante en la mayoría de las poblaciones nativas y es posible que se encuentre en simbiosis activa en mayor proporción que los demás, lo que refleia su capacidad de adaptación a las condiciones edáficas y ofrece un alto potencial para su uso como biofertilizante. Es conocido que especies como Gigaspora o Scutellospora necesitan una prolongada fase de colonización radical, para llegar a la fase de esporulación; en contraste con esto, no se requiere la esporulación para la colonización de nuevas raíces en la mayoría de las especies de Glomus, siendo la colonización por estas especies mucho más abundante e iniciada por hifas, micelios o fragmentos de raíces en el suelo, lo que pudiera explicar su éxito ecológico (14).

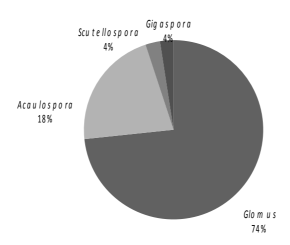


Figura 1. Distribución porcentual de los géneros de los HMA nativos encontrados en suelos salinos de Las Caobas, Holguín

Por sus características morfológicas, se identificaron 28 morfotipos de HMA agrupados según su homogeneidad respecto a la forma, el color, la apariencia de la pared externa, el tamaño de la espora y la presencia, forma y coloración de la conexión hifal, así como la reacción con el reactivo de Melzer, que se describe a continuación, mostrando las imágenes de las distintas esporas de los HMA nativos aislados, así como el género y la especie a la que pertenece cada una de ellas.

Género Acaulospora
Especie Acaulospora koskei-like
Color Pardo rojizo
Tamaño (μm) 120-240
Forma Globosa, subglobosa
Paredes Compuesto por tres capas

L1: Hialina, lisa, 1.3-2.2 micras de espesor; aparece como una capa granular en la superficie



L2: Una capa compuesta de subcapas muy finas y adherentes (o láminas), amarillo-marrón (0-10-100-0 a 0-20-100-0). La superficie de esta capa es suave L3: Otra capa laminada de 1.2-1.6 micras de espesor, en las esporas maduras se encuentra cerrada entre la pared y el cuello del sáculo funcionando como una endospora

Género Acaulospora Especie Acaulospora mellea-like Color Amarillo naranja Tamaño (μm) 90-140 Forma Globosa, subglobosa Paredes Tres capas (L1, L2 y L3)

L1: Hialino, delgado (<0,5 micras), muy flexible produciendo a menudo extensas arrugas

L2: Una capa compuesta de subcapas muy finas y adherentes (láminas), de color anaranjado-amarillo, 3.6-5.1 micras de espesor

L3: Amarillo pálido-marrón, semirígida, laminada



Género Acaulospora

Especie Acaulospora scrobiculata-like

Color Amarillo pálido

Tamaño (μm) 80-160

Forma Globosa, subglobosa

Paredes Tres capas (L1, L2 y L3), continuas con el exterior de la pared

L1: Hialina; 0.8-1.2 micras de espesor, a menudo ausente en las esporas maduras

L2: Una capa espesa de color amarillo pálido,

con subcapas (o láminas), con depresiones ovoides cóncavas en la superficie. Algunas se unen para formar los canales de 5-12 micras de largo

L3: A veces se separa ligeramente de la pared de las esporas y ha definido los límites

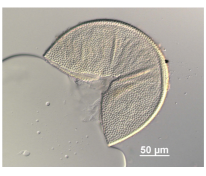
Género Acaulospora Especie Acaulospora spinosa Color Pardo rojizo Tamaño (μm) 140-120 Forma Globosa, subglobosa

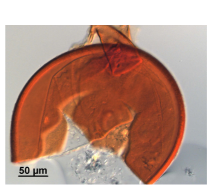
Paredes Dos capas (L1 y L2), el exterior continúa con la pared del cuello de la matriz del sáculo

L1: Hialina, 1.2-1.6 micras de espesor. Se degrada muy temprano en la diferenciación de la pared de las esporas

L2: Una capa espesa de color amarillo pálido formada por subcapas (o láminas) y espinas

L3: Una sola capa hialina, 0.6-1.2 micras de espesor que se adhiere a la L2 (y por tanto difícil de ver)





Género Acaulospora

Especie Acaulospora spinosa-like

Color Pardo rojizo

Tamaño (μm) 140-120

Forma Globosa, subglobosa

Paredes Dos capas (L1 y L2), el exterior continúa con la pared del cuello de la matriz del sáculo

L1: Hialina, 1.2-1.6 micras de espesor. Se

L2: Una capa espesa de color pardo rojizo formada por subcapas (o láminas) y espinas

L3: Una sola capa hialina, 0.6-1.2 micras de espesor, hay un mayor grado de separación de la pared de las esporas

Género Gigaspora

Especie Gigaspora sp.

Color Hialino

Tamaño (µm) 160-200

Forma Globosa, subglobosa

Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3), las dos primeras adherentes y de igual grosor, con L2 como engrosamiento de la pared de esporas

L1: Una capa externa rígida con una superficie lisa, color hialino a amarillo pálido, 2.0-3.2 m de espesor

L2: Una semi-capa con subcapas (o láminas) que aumentan en número con la diferenciación, lo que varía considerablemente el grosor de las esporas maduras, 14-26 micras de espesor

L3: Una capa hialina y adherente

Género Glomus

Especie Glomus albidum-like

Color Hialino

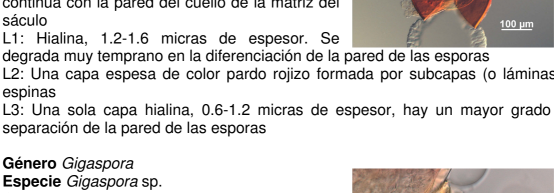
Tamaño (μm) 40-100

Forma Elipsoidal

Paredes Se compone de dos capas diferentes separables (L1 v L2)

L1: Hialina, 0,5-2 micras de espesor, se degrada y desprende con la edad

L2: Una capa de color amarillo pálido y de grosor similar al de L1 (0.5-2 micras)





Género Glomus
Especie Glomus ambisporum
Color Pardo rojizo
Tamaño (μm) 60-100
Forma Globosa
Paredes Consta de tres capas (L1 L2)

Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

L1: Subhialina, 2-4 micras de espesor, que se extiende a todo lo largo de la unión de hifas en el centro del esporocarpo. Tiene una superficie reticulada que contiene placas hexagonales en una disposición ordenada



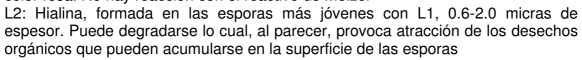
L2: Se compone de subcapas finamente adheridas (o laminadas), 3-14 micras de espesor, de color pardo oscuro

L3: Es delgada y flexible (<1 micra de grosor), se origina de la sub-capa más interna de la pared de la hifa

Género Glomus Especie Glomus claroideum Color Pardo Tamaño (μm) 80-160 Forma Globosa, subglobosa

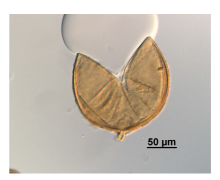
Paredes Cuatro capas (L1, L2, L3 y L4), solo las dos primeras presentes en la mayoría de las esporas jóvenes

L1: Capa hialina mucilaginosa, 0.6-1.8 micras de espesor en las esporas jóvenes, produciendo un color rosa. No hay reacción con el reactivo de Melzer



L3: Una capa delgada y muy adherente de color amarillo pálido, subcapas (o láminas), 2.8-6.2 micras de espesor en las esporas maduras

L4: Una capa incolora, a menudo puede parecer bastante delgada (<0,5 micras) o engrosar con subcapas hasta alrededor de 3 micras



Género Glomus Especie Glomus clarum Color Crema-amarillo Tamaño (μm) 100-260 Forma Elíptica, oblonga

Paredes Tres capas (L1, L2 y L3), todas pueden estar adheridas a L3, pero frecuentemente se separan en las esporas maduras

L1: Una capa hialina mucilaginosa, generalmente degradada y desprendida de

manera que a menudo está ausente en las esporas maduras, 1.0-4.7 micras de espesor

L2: Una capa hialina permanente, 9-14.5 micras de espesor, consiste en subcapas de una consistencia granulosa que provoca el agrietamiento y la fragmentación de la pared de las esporas

L3: Otra capa permanente, que generalmente consiste en 2-4 subcapas (o láminas), de color amarillo oscuro, 1.2-3.5 micras de espesor. Las subcapas generalmente son adherentes

Género Glomus
Especie Glomus clarum-like
Color Pardo
Tamaño (μm) 100-260
Forma Globosa, elíptica, oblonga
Paredes Consta de tres capas (L1)

Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3) L1: Una capa hialina mucilaginosa.

generalmente degradada, 1.0-4.7 micras de espesor

L2: Una capa hialina permanente, 9-14.5 micras

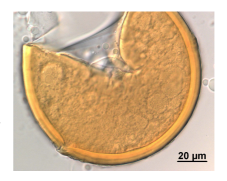
de espesor, consiste en sub-capas de una consistencia granulosa que provoca el agrietamiento y la fragmentación de la pared de las esporas

50 μm

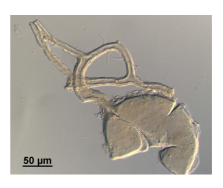
L3: Otra capa permanente, que generalmente consiste en 2-4 subcapas (o láminas), de color amarillo oscuro, 1.2-3.5 micras de espesor

Género Glomus
Especie Glomus etunicatum-like
Color Pardo claro
Tamaño (μm) 60-160
Forma Globosa, subglobosa
Paredes Consta de dos capas (L1 y L2)

L1: Mucilaginosa, con cierta plasticidad y con la superficie exterior desigual, 0.6-2.8 micras de espesor en las esporas jóvenes, se tiñe con manchas rosadas a rojo púrpura en el reactivo de Melzer



L2: Una capa formada por subcapas (o láminas) delgadas adherentes, color de pardo claro a rojo-pardo, 4.4-6.4 micras de espesor



Género Glomus
Especie Glomus geosporum
Color Pardo oscuro
Tamaño (μm) 120-240
Forma Globosa, subglobosa, algunas irregulares

Paredes Tres capas (L1, L2 y L3), el espesor combinado 8-16 micras

L1: Una capa hialina, menos de 1 micra de espesor, no reacciona en el reactivo de Melzer,

puede degradarse y a continuación se forma una capa granular de desprendimiento

L2: Una capa rígida compuesta por subcapas adherentes (o láminas), de color amarillo-marrón y naranja, 6-14 micras de espesor

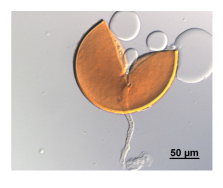
L3: Capa rígida 1-2.5 micras de espesor, con frecuencia adherida a L2, pero generalmente se diferencian por el color ligeramente más oscuro (amarillo a naranja-marrón), el crecimiento continuo en el lumen de la hifa forma un tabique recurvado ininterrumpido

Género Glomus
Especie Glomus intraradices-like
Color Pardo rojizo
Tamaño (μm) 40-140
Forma Globosa, subglobosa
Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)
L1: capa más externa hialina, mucilaginosa, 0.6-3.2 micras de espesor, intacta en las esporas

3.2 micras de espesor, intacta en las esporas jóvenes, en las maduras aparece granulada y se pueden acumular algunos desechos

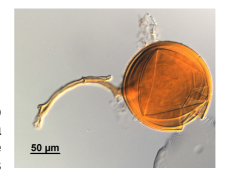
L2: adherida a la capa externa mucilaginosa, hialina, 1.5-4

L2: adherida a la capa externa mucilaginosa, hialina, 1.5-4.9 micras de espesor (media de 2.6 micras). Con la edad, se degrada y adquiere un aspecto granular L3: una capa compuesta por subcapas (o láminas) de color amarillo pálido-marrón, que se quedan adheridas. El grado de separación entre las subcapas varía considerablemente entre las esporas y, a menudo se ve afectada por la edad, la cantidad de parasitismo, o la cantidad de presión aplicada después del montaje



Género Glomus
Especie Glomus intraradices-like 2
Color Pardo rojizo
Tamaño (μm) 40-140
Forma Globosa, subglobosa, irregular
Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

L1: De coloración rojo rosado a púrpura pálido en el reactivo de Melzer, Con la edad esta capa casi siempre se degrada y se descompone de manera natural y por la acción de los microorganismos

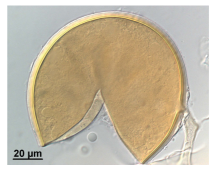


L2: Capa hialina y mucilaginosa. Las esporas maduras a menudo carecen de L1 y L2

L3: Capa laminada, en las esporas más jóvenes la subcapa inicial presenta 0.5-1 micras de espesor y luego engrosa con la formación de sub-capas adicionales. El espesor varía 3,2-12 micras (media= 7,2 micras) en las esporas maduras. Así se forma la capa simultáneamente en la pared de la hifa

Género Glomus
Especie Glomus luteum-like
Color Pardo claro
Tamaño (μm) 60-180
Forma Globosa, subglobosa
Paredes Consta de cuatro capas (L1, L2, L3 y L4), todas se adhieren con L4

L1: capa hialina mucilaginosa con considerables variaciones en el espesor, 1.3-5.0 micras, no reacciona al reactivo de Melzer. En las esporas maduras esta capa puede estar totalmente ausente



L2: hialina, semi-rígida, 1.3-6.5 micras de espesor. Se degrada en las esporas maduras

L3: Capa permanente rígida, consiste en varias subcapas adherentes (o láminas), de color amarillo pálido a amarillo parduzco, 2.5-10 micras de espesor

L4: Capa delgada y flexible. Su apariencia se asemeja mucho a la de una pared germinal. Se considera una capa separada en lugar de una subcapa de L3, ya que siempre separa a los distintos grados de la pared de esporas. En algunas esporas se aparta completamente de la pared de la espora y tiene una pequeña protuberancia en la que se adjunta a la pared de hifa

Género Glomus
Especie Glomus mosseae-like
Color Pardo claro
Tamaño (μm) 100-260
Forma Globosa, subglobosa
Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

L1: Hialina, mucilaginosa, 1.4-2.5 micras de espesor, se tiñe con manchas rojo-rosado en el reactivo de Melzer, descamación en las esporas

maduras, apareciendo granular en estado avanzado de degradación; 2.5-3.5 m de espesor

L2: Hialina, 0.8-1.6 micras de espesor, por lo general rígida

L3: Una capa de color amarillo pardo, compuesta por subcapas (o láminas), 3.2-

6.4 micras de espesor

Género Glomus
Especie Glomus viscosum-like
Color Hialino
Tamaño (μm) 50-120
Forma Globosa, subglobosa
Parados Consta do tros capas (

Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

L1: Una semi-capa hialina flexible; 1-2 micras de espesor. Esta capa no reacciona en el reactivo de Melzer. En las esporas maduras esta capa tiende a permanecer, pero se separa

en diferentes grados tanto de la pared de la hifa como de las restantes capas

L2: Una semi-capa fina, flexible, hialina (0,5 micras o menos). Tiende a separarse de L3 en menos del 10 % de las esporas aplastadas, pero se observa sistemáticamente

L3: Una capa hialina que espesa a través de subcapas (o láminas). Esta capa es más rígida que la L1 o L2, de modo que produce pliegues en la superficie interior, después de ser aplastada

Género Glomus Especie Glomus sp1 Color Hialino Tamaño (μm) 100-120

Forma: Globosa, subglobosa

Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

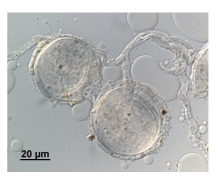
L1: capa más externa hialina, 0.6-3.2 micras de espesor

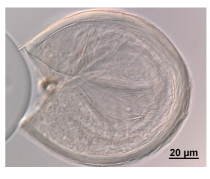
L2: adherente a la capa externa mucilaginosa, hialina, 1.5-4.9 micras de espesor (media de 2.6

micras). Con la maduración adquiere un aspecto granular

L3: una capa compuesta por subcapas (o láminas) de color amarillo pálido







Género *Glomus* **Specie** *Glomus* **Sp2**

Color Hialino

Tamaño (µm) 30-50

Forma Globosa, subglobosa

Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

L1: Hialina, 2-4 micras de espesor, que se extiende a todo lo largo de la unión de la hifa

L2: Se compone de subcapas finamente adheridas (o laminadas), 3-14 micras de espesor

L3: Es delgada y flexible (<1 micra de grosor), se origina de la sub-capa más interna de la pared de la hifa



Tamaño (μm) 15-30

Forma Globosa, subglobosa

Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

L1: Una semi-capa hialina, flexible, 1-2 micras de espesor. Esta capa no reacciona en el reactivo de Melzer

L2: Una semi-capa fina, flexible, hialina (0,5 micras o menos de espesor)

L3: Una capa hialina más rígida que la L1 o L2, de modo que produce pliegues en la superficie interior, después de ser aplastada

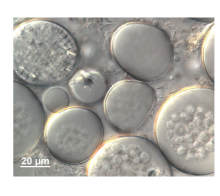
Género Glomus Especie Glomus sp4 Color Hialino Tamaño (μm) 100-140 Forma Globosa, subglobosa

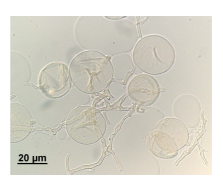
Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

L1: Una capa hialina mucilaginosa, generalmente degradada y desprendida de manera que a menudo está ausente en las esporas maduras. 1.0-4.7 micras de espesor

L2: Una capa hialina permanente, 9-14.5 micras de espesor, consiste en subcapas de una consistencia granulosa

L3: Una sola capa hialina, 0.6-1.2 micras de espesor que se adhiere a la L2 (y por tanto difícil de ver)







Género Glomus
Especie Glomus sp5
Color Pardo oscuro
Tamaño (μm) 60-120
Forma Globosa, subglobosa
Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

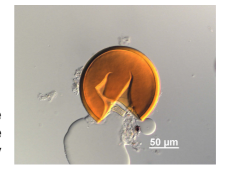
L1: Una capa hialina, menos de 1 micra de espesor, no reacciona en el reactivo de Melzer L2: Una capa rígida compuesta por subcapas adherentes (o láminas), de color pardo, 6-14

micras de espesor

Género Glomus

L3: Capa rígida 1-2.5 micras de espesor, con frecuencia adherida a L2, pero generalmente se diferencia por el color ligeramente más oscuro

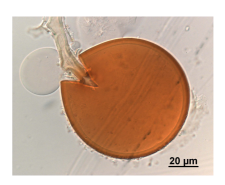
Especie Glomus sp6
Color Pardo rojizo
Tamaño (μm) 100-150
Forma Globosa, subglobosa
Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)
L1: De coloración púrpura en el reactivo de Melzer. Con la edad, esta capa, casi siempre se degrada y se descompone de manera natural y por la acción de los microorganismos
L2: Capa hialina y mucilaginosa



L3: Capa laminada. En las esporas más jóvenes, la subcapa inicial presenta 0.5-1 micras de espesor y espesa con la formación de sub-capas adicionales. Así se forma la capa simultáneamente en la pared de la hifa

Género Glomus
Especie Glomus sp7
Color Pardo rojizo
Tamaño (μm) 60-100
Forma Globosa, subglobosa
Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)
L1: Hialina, lisa, 1.3-2.2 micras de espesor
L2: Una capa compuesta de sub-capas muy finas y adherentes, de color amarillo-pardo. La superficie de esta capa es suave

L3: Otra capa laminada de 1.2-1.6 micras de espesor



Género Glomus Especie Glomus sp8 Color Rojo Tamaño (μm) 60-100 Forma Globosa, subglobosa, elíptica Paredes Consta de tres capas (L1, L2 y L3)

L1: Hialina, 2-4 micras de espesor, que se extiende a todo lo largo de la unión de las hifas en el centro del esporocarpo

L2: Se compone de subcapas finamente

adheridas (o laminadas), 3-14 micras de espesor, de color rojo intenso L3: Delgada, se origina de la sub-capa más interna de la pared de la hifa

Género Glomus Especie Glomus sinuosum Color Rojo Tamaño (μm) 200-360 Forma Elíptica, organizadas

Forma Elíptica, organizadas en una capa a partir de un plexo central

Paredes Una capa (L1), rodeada por el peridio de la hifa

L1: De color marrón-naranja pálido, subcapas (o láminas) que siempre son adherentes. El

espesor varía considerablemente de una sola espora, 1.5-6 micras, siendo más gruesa en la base

Género Scutellospora Especie Scutellospora sp. Color Hialino Tamaño (μm) 120-200 Forma Oblonga, en algún caso irregular Paredes Consta de dos capas (L1 y L2)

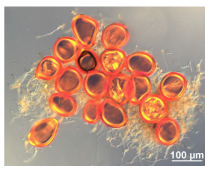
L1: Una capa hialina única, inferior a 1 micra de grosor

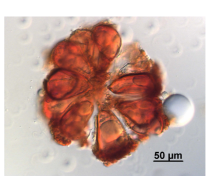
L2: Una capa hialina delgada, inferior a 1 micra de grosor, que se separa fácilmente del resto de

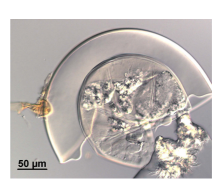
la pared de las esporas, salvo en su fijación a la pared de la hifa.

Diversos autores han encontrado entre tres y 15 especies nativas de HMA para condiciones de cultivos en campo (30). Sin embargo, es interesante observar que el total de morfotipos detectados aquí indica un buen establecimiento de las poblaciones de HMA en condiciones nativas para estos suelos (27).

El 35 % de los morfotipos encontrados aparentemente presentaron características que no se ajustan a las descripciones publicadas en la literatura, por lo que se consideraron como posibles especies nuevas y se requiere de mayor investigación para su identificación.







Es válido aclarar que la identificación, basada únicamente en la morfología de las esporas, requiere de personal altamente calificado así como largos años de experiencia visual, por lo que en la actualidad se complementa este criterio, realizando técnicas moleculares (12, 13), las cuales constituyen una herramienta valiosa y viable para estos fines.

Oehl (34) detectó un total de 45 especies de HMA en ocho agroecosistemas de Europa Central, donde un 20 % correspondía a especies no descritas en la literatura. De forma similar, Castillo (33) informó que de 39 especies encontradas en una prospección al sur de Chile, el 23 % se consideraron especies nuevas.

Al comparar estos resultados con los obtenidos en este estudio, se observa un elevado porcentaje de especies nuevas aisladas de los suelos salinos (34), lo cual pudiera atribuirse, en parte, al hecho de que no se pudo corroborar por métodos moleculares la identificación morfológica de las especies nativas encontradas.

La aplicación de estas técnicas novedosas ha contribuido de manera importante al esclarecimiento de la identidad de las especies de HMA (35, 36, 37).

REFERENCIAS

- 1. Cano, E. A.; Perez-Alfocea, F.; Moreno, V.; Caro, M. y Bolarín, M. C. Evaluation of salt tolerance in cultivated and wild tomato species through *in vitro* shoot apex culture. *Plant Cell Tissue Org Cult.*, 1998, vol. 53, p. 19–26.
- 2. Chinnusamy, V., Jagendorf, A., y Zhu, J. K. Understanding and improving salt tolerance in plants. *Crop Sci.*, 2005, vol. 45, p. 437-448.
- 3. Alrahman, A.; Shibli, N. M.; Ereifej, R. A. y Hindiyeh, K. I. Influence of salinity on growth and physiology of *in vitro* grown cucumber (*Cucumis sativus* L.). *Jordan Agric. Sci.*, 2005, vol. 1, p. 93–106.
- 4. Mohammadi, E., Rezaee, D., Prasad, R., y Varma, A. Mycorrhizal fungi: What we know and what should we know?, En: Mycorrhiza: state of the art, genetics and molecular biology. A. Varma. Editor, Springer-Verlag Berlin Heidelberg. 2008.
- 5. Ashraf, M. y Foolad, M. R. Roles of glycine betaine and proline in improving plant abiotic stress resistance. *Environ. Exptl. Bot.*, 2006, vol. 59, p. 206-216
- 6. Choa, K., Tolera, H., Leeb, J., Ownleyc, B., Stutzd, J. C., Moorea, J. L. y Auge, R. M. Mycorrhizal symbiosis and response of sorghum plants to combined drought and salinity stresses. *Journal of Plant Physiology*, 2006, vol. 163, p. 517—528.
- 7. Al-Karaki, G. N. Response of wheat and barley during germination to seed osmopriming at different water potential (p. 229-235). Published Online: Apr 22, 2008, 12:00 am. DOI: 10.1111/j.1439-037X.1998.tb00422.x.
- 8. Aroca, R., Porcel, R., y Ruiz-Lozano, J. How does arbuscular mycorrhizal symbiosis regulate root hydraulic properties and plasma membrane aquaporins in *Phaseolus vulgaris* under drought, cold or salinity stresses?. *New Phytologist*, 2007, vol. 173, p. 808–816.

- 9. Ruíz-Lozano, J. M.; Azcón, R. y Gómez, M. Alleviation of salt stress by arbuscular-mycorrhizal *Glomus* species in *Lactuca sativa* plants. *Physiologia plantarum*, 1996, vol. 98, p. 767-772.
- 10. Rabie, G. H. y Almadini, A. M. Role of bioinoculants in development of salt-tolerance of *Vicia faba* plants under salinity stress. *Afr J Biotech.*, 2005, vol. 4, p. 210–22.
- 11. Walker, C. Taxonomic concepts in the Endogonaceae: spore wall characteristics in species descriptions. *Mycotaxon*, 1983, vol. 18, p. 443–455.
- 12. DeBellis, T. y Widden, P. Diversity of the small subunit ribosomal RNA gene of the arbuscular mycorrhizal fungi colonizing *Clintonia borealis* from a mixed-wood boreal forest. *FEMS Microbiol. Ecol.*, 2006, vol. 58, p. 225–235.
- 13.Lee, J.; Lee, S. y Young, P. W. J. Improved PCR primers for the detection and identification of arbuscular mycorrhizal fungi. *FEMS Microbiol. Ecol.*, 2008, vol. 65, p. 339–349.
- 14. Öpik, M.; Moora, M.; Zobel, M.; Saks, Ü.; Wheatley, R.; Wright, F. y Daniel, T. High diversity of arbuscular mycorrhizal fungi in a boreal herb-rich coniferous forest. *New Phytologist*, 2008, vol. 179, p. 867–876.
- 15. Hernández, A., Pérez, J. M., Bosch, D., y Rivero, L. Nueva versión de clasificación genética de los suelos de Cuba. La Habana: AGRINFOR, 2006, 64 p.
- 16. Hernández, A.; Ascanio, M.; Morales, M. y Bojorquez, I. El suelo: Fundamentos sobre su formación, los cambios globales y su manejo. Editado en Universidad de Nayarit, México. 2006, 255 p.
- 17.IUSS Working Group WRB. World Reference Base for Soil resources 2006. Rome: FAO, 2006, 128 p.
- 18. Herrera, R. A. Estrategia de funcionamiento de las micorrizas VA en un bosque tropical. Biodiversidad en Iberoamérica: Ecosistemas, evolución y procesos sociales (Eds. Maximina Monasterio). Programa iberoamericano de ciencia y tecnología para el desarrollo. Subprograma XII, diversidad biológica, Mérida, 1995.
- 19. Gerdemann, J. W. y Nicholson, T. H. Spores of mycorrhizal Endogone species extracted from soil by wet sieving and decanting. *Trans Br Mycol Soc.*, 1963, vol. 46, p. 235–244.
- 20. Hewitt, E. J. Sand and water culture methods used in the studies of plant nutrition. En: Tech Comm 22. London: comm. Agri Bur. 1966, p. 430-434.
- 21. Sieverding, E. y Ole, F. Revision of *Entrophospora* and description of *Kuklospora* and *Intraspora*, two new genera in the arbuscular mycorrhizal Glomeromycetes. *J. Appl. Bot. and Food Qual.*, 2006, vol. 80, p. 69-81.
- 22. Spain, J. L.; Sieverding, E. y Oehl, F. *Appendicispora*: a new genus in the arbuscular mycorrhiza-forming Glomeromycetes, with a discussion of the genus *Archaeospora*. *Mycotaxon*, 2006, vol. 97, p. 163–182.

- 23.INVAM. International culture collection of arbuscular and vesicular mycorrhizal fungi. Species descriptions from reference culture, names and authorities of fungi in Glomales. 2009, p. 1-5.
- 24. Schenck, N. C. y Pérez, Y. Manual for the identification of VA mycorrhizal fungi. 3ª ed. Synergistie, Gainesville, Fla. USA. 1990, 241 p.
- 25. Glomeromycota TAXONOMY. Consultado [13 de diciembre del 2009]. Disponible en: http://www.lrz-muenchen.de/~schuessler/amphylo/
- 26. Herrera, R. A.; Ferrer, R. L.; Ruiz, L.; Fernández, F.; Medina, N.; Furrazola, E.; Orozco, M. O.; Cueto, J. R.; García, M. J.; Expósito, L.; Pouyu, E.; Ojeda, L.; Valdez, A. R.; Rivera, R. y Sánchez, C. Perspectivas para la generalización del uso de las MA en la agricultura cubana.--Florianópolis, SC, Brazil: Univ. Federal Sta. Catarina. Resúmenes V REBRAM, 1994. p. 37.
- 27. Collins, N.; Pfleger, F.; Crookston, R.; Simmons, S. y Coipeland, P. Vesicular-arbuscular mycorrhizas respond to corn and soybean cropping history. *New Phytol.*, 1991, vol. 117, p. 657-663.
- 28. Howeler, R. H.; Sieverding, E. y Saif, S. Practical aspects of mycorrhizal technology in some tropical crops and pastures. *Plant and Soil*, 1987, vol. 100, p. 249-283.
- 29. Douds, D. D.; Galvez, L.; Janke, R. R. y Wagoner, P. Effect of tillage and farming system upon populations and distribution of vesicular-arbuscular mycorrhizal fungi. *Agriculture, Ecosystems and Environment*, 1995, vol. 52, p. 111-118.
- 30. Serralde, A. M. y Ramírez, M. M. Análisis de poblaciones de micorrizas en maíz (*Zea mays*) cultivado en suelos ácidos bajo diferentes tratamientos agronómicos. *Revista Corpoica*, 2004, vol. 5, p. 31-40.
- 31.Blaszkowski, J. Comparative studies on the occurrence of arbuscular fungirhizae (Glomales) in cultivated and uncultivated soils of Poland. *Acta Mycol.*, 1993, vol. 28, p. 93-140.
- 32.Oehl, F.; Sieverding, E.; Ineichen, K.; Ris, E. A.; Boller, T. y Wiemken, A. Community structure of arbuscular mycorrhizal fungi at different soil depths in extensively and intensively managed agroecosystems. *New Phytol.*, 2005, vol. 165, p. 273-283.
- 33. Castillo, C. Biodiversidad y efectividad de hongos micorrízicos arbusculares en ecosistemas agro-forestales del centro sur de Chile, Tesis Doctorado, 2005, Universidad de la Frontera, Temuco, Chile.
- 34.Oehl, F.; Sieverding, E.; Ineichen, K.; Mader, P.; Boller, T. y Wiemken, A. Impact of land use intensity on the species diversity of arbuscular mycorrhizal fungi in agroecosystems of Central Europe. *Appl. Environ. Microbiol*, 2003, vol. 69, p. 2816-2824.

- 35. Błaszkowski, J.; Renker, C. y Buscot, F. *Glomus drummondii* and *G. walkeri*, two new species of arbuscular mycorrhizal fungi (Glomeromycota). *Mycological Research*, 2006, vol. 110, p. 555–566.
- 36. Błaszkowski, J.; Czerniawska, B.; Wubet, T.; Schäfer, T.; Buscot F. y Schüßler, I. A. Molecular phylogeny and new taxa in the *Archaeosporales* (*Glomeromycota*): *Ambispora fennica* gen. sp. nov., *Ambisporaceae* fam. nov., and emendation of *Archaeospora* and *Archaeosporaceae*. *Mycological Research*, 2007, vol. 111, p. 137–139.
- 37. Walker, C. *Ambispora* and *Ambisporaceae* resurrected. *Mycological Research*, 2008, vol. 112, p. 297–298.