

NÚMERO CROMOSÓMICO Y APAREAMIENTO MEIÓTICO EN *TURBINICARPUS VALDEZIANUS* (MÖLLER) GLASS & FOSTER (CACTACEAE)

M. HUMBERTO REYES-VALDÉS

MARTHA GÓMEZ-MARTÍNEZ

Departamento de Fitomejoramiento
Universidad Autónoma Agraria Antonio Narro
25315 Buenavista, Saltillo, Coahuila

Y

HERMILA TRINIDAD GARCÍA-OSUNA

Estudiante de la Facultad de Ciencias Biológicas
Universidad Autónoma de Nuevo León
64000 San Nicolás de los Garza, Nuevo León

RESUMEN

En este trabajo se estudiaron los cromosomas de *Turbinicarpus valdezianus* en diacinesis y metafase I, de plantas nativas de la región aledaña a Saltillo, Coahuila (México). Se encontró un número cromosómico $2n = 2x = 22$, lo cual es consistente con el número básico $x = 11$ previamente conocido para otros miembros de la familia Cactaceae. El apareamiento normal bivalente observado en todas las células analizadas indica que la especie estudiada es diploide con una segregación cromosómica regular. El análisis de frecuencias de configuraciones meióticas apoya la hipótesis de que uno o más pares de cromosomas podrían ser no metacéntricos.

ABSTRACT

In this research the chromosomes of *Turbinicarpus valdezianus* were studied in diakinesis and metaphase I, from native plants located near Saltillo, Coahuila (Mexico). A chromosome number $2n = 2x = 22$ was found, which is consistent with the basic number $x = 11$, previously reported for other members of the cactus family. The normal bivalent pairing observed in all the analyzed cells indicates that this is a diploid species with regular chromosome segregation. The analysis of meiotic configuration frequencies supports the hypothesis of one or more chromosome pairs being non-metacentric.

INTRODUCCIÓN

Turbinicarpus valdezianus

Turbinicarpus es un género de la familia de las cactáceas que incluye principalmente individuos globulares e inconspicuos. Sus frutos son bayas regularmente dehiscentes y, de

acuerdo con Glass y Foster (1977), sus pequeñas espinas funcionan más bien como camuflaje que como estructuras repelentes a los depredadores. El taxon se encuentra en forma silvestre en México, distribuido a lo largo de la vertiente oeste de la Sierra Madre Oriental y sus planicies adyacentes en los estados de Coahuila, Nuevo León, Tamaulipas, San Luis Potosí, Zacatecas, Querétaro e Hidalgo (Hofer, 1995).

Las plantas de este género son muy apreciadas mundialmente como ornamentales y, a pesar de su lento crecimiento, son fáciles de cultivar (Cote, 1981). Todas las especies de *Turbinicarpus* están incluidas en el Apéndice I del CITES (Hunt, 1992). Además, las leyes mexicanas las protegen bajo la norma oficial NOM-059-ECOL-1994.

La reproducción en *Turbinicarpus* se lleva al cabo mediante semillas, cuya dispersión natural está determinada por hormigas, viento y corrientes de agua de lluvia. Ciertas especies, como *T. valdezianus*, *T. pseudopectinatus* y *T. mandragora*, exhiben un período de floración corto y bien definido. En la polinización intervienen insectos alados, aunque es posible observar hormigas en las flores (Hofer, 1995).

Turbinicarpus valdezianus comprende pequeñas plantas de 10 a 25 mm de diámetro (Fig. 1), aunque en invernadero pueden alcanzar mayores dimensiones. Sus tallos simples son deprimido-globosos a sub-cilíndricos, y producen una o más bellas flores de color blanco a violeta-rojizo. Su localidad tipo se encuentra en Coahuila, al noreste de la ciudad de Saltillo, donde fue originalmente descubierta y descrita por Möller en 1930 con el nombre de *Peleciphora valdeziana* (Neutelings, 1982). Sin embargo, tal parece que la especie había sido brevemente descrita en 1892 en Europa por Schumann (Anton Hofer, comunicación personal). Después de ser ubicada en diferentes géneros es ahora reconocida como *Turbinicarpus valdezianus* (Möller) Glass & Foster (Glass y Foster, 1977). En el área cercana a Saltillo las plantas presentan típicamente las flores de color violeta-rojizo. Fuera de esta localidad se registra principalmente la forma "albiflorus".

La especie en cuestión florece en los meses de enero y febrero, temporada del año en que la temperatura frecuentemente desciende a menos de 0°C en la región circundante a la ciudad de Saltillo. En esta área, el lugar de donde fue originalmente descrita la planta, ha sido parcialmente devastado por colectores, hasta que finalmente la población casi desapareció por la construcción de un aeropuerto. Adicionalmente, la expansión de caminos rurales, granjas avícolas y trituradoras de piedra han destruido una fracción considerable del resto de las poblaciones. Sin embargo, las plantas aún crecen en lomas poco accesibles para la actividad humana. De acuerdo con Anderson et al. (1994), la colecta representa el principal peligro para la supervivencia de la especie.

Estudios cromosómicos y meióticos en cactáceas

Los estudios cromosómicos ayudan a la clarificación de relaciones filogenéticas y taxonómicas. Con respecto a las cactáceas, Pinkava et al. (1992) afirman que la comparación del número y morfología cromosómica frecuentemente da lugar a identificación de linajes evolutivos previamente desconocidos. Además, cuando taxa de diferentes niveles de ploidía se hibridizan, pueden encontrarse ploidías intermedias en la progenie, por lo que los análisis cromosómicos son un valioso apoyo a las observaciones de fenotipos.

Muchas especies de cactáceas todavía no han sido analizadas citológicamente. Hasta el presente los resultados obtenidos coinciden con un número básico $x = 11$; la única



Fig. 1. Planta de *T. valdezianus* en plena floración en su hábitat natural. En este ejemplar el diámetro del tallo es de 14.3 mm y el de la flor de 19.4 mm.

excepción, que al parecer aún no ha sido confirmada, es el hallazgo de $x = 12$ para *Deamia testudo* por Bhattacharyya (1970). *Opuntia*, el género más estudiado, forma una serie poliploide que incluye desde diploides ($2n = 2x = 22$) hasta octaploides ($2n = 8x = 88$). Tal parece que *O. robusta* tiene formas diploides y tetraploides, y sus números cromosómicos están relacionados con la dioecia (Granados y Castañeda, 1991).

En la subfamilia Cactoideae, la citología del género *Mammillaria* ha sido la más estudiada. El grupo presenta variación que va de los diploides con número cromosómico $2n = 2x = 22$, como *M. polythele*, hasta altos poliploides, como *M. capensis* con $24x = 264$ (Remski, 1954). Un caso interesante es el de *M. prolifera*, que tiene variedades con $2n = 2x = 22$, $2n = 4x = 44$ y $2n = 6x = 66$ (Johnson, 1978).

El esfuerzo más importante para conocer los números cromosómicos de las cactáceas ha sido realizado por parte del equipo de Donald J. Pinkava, investigador de la Universidad Estatal de Arizona. A la fecha, se cuenta con una secuencia de siete publicaciones con estudios de representantes de esta familia en el oeste de Norte América (Pinkava y McLeod, 1971; Pinkava et al., 1973; Pinkava et al., 1977; Pinkava y Parfitt, 1982; Pinkava et al., 1985; Pinkava et al., 1992; Pinkava et al., 1998).

De acuerdo con Pinkava et al. (1998), se han contado los cromosomas de 650 taxa de cactáceas, comprendidos en 537 especies. 28.2% de los taxa presentan poliploidía, con el mayor porcentaje ubicado en Opuntioideae. En esta subfamilia, de 199 taxa analizados 64.3% son poliploides. Para el caso de Cactoideae, con un total de 435 taxa analizados, solamente se ha registrado 12.9% de poliploidía, con la mayoría de los casos ubicados en *Echinocereus* y *Mammillaria*. De 56 géneros estudiados en esta subfamilia, 37 tienen sólo números diploides en sus especies. Por lo que respecta a la subfamilia Pereskioideae, los 14 taxa estudiados son todos diploides.

En el Royal Botanic Garden de Kew se está conformando una base de datos sobre valores C de ADN y números cromosómicos, que incluye información sobre varios taxa de cactáceas (Bennett et al., 1998); los géneros para los que se tienen incorporados números cromosómicos son: *Aporocactus*, *Borzicactus*, *Cleistocactus*, *Escobaria*, *Mammillaria* y *Weberbaureocereus*.

En cuanto a estudios de comportamiento meiótico en cactáceas, Johnson (1980) analizó algunas especies de *Mammillaria*. Encontró una meiosis regular en los taxa diploides, con 11 bivalentes en metafase I. Los tetraploides formaron 22 bivalentes en su mayoría, pero *M. prolifera* var. *texana* mostró algunos multivalentes. Por otro lado, Das et al. (1997) realizaron comparaciones de comportamiento meiótico entre especies de *Mammillaria* y encontraron una diversidad significativa en el número de quiasmas por célula, que varió de 19.42 en *M. boottii* a 28.80 en *M. plumosa*, ambas especies diploides ($2n = 2x = 22$).

El objetivo del presente trabajo fue el conocer el número cromosómico de *T. valdezianus* con base en una población silvestre, así como analizar su forma de apareamiento meiótico. Se pretende así incrementar el conocimiento global de estos caracteres en cactáceas, al proveer datos del género *Turbincarpus*, del cual no se encontró registro alguno en la literatura. Asimismo, se busca contribuir al estudio del comportamiento genético y reproductivo de *T. valdezianus* a través del análisis de su apareamiento cromosómico en la meiosis.

MATERIALES Y MÉTODOS

Se obtuvieron botones florales de plantas nativas de una población silvestre de *T. valdezianus* con flores de color violeta-rojizo, localizada al noreste de Saltillo, Coah. El ejemplar de referencia que se utilizó para la identificación de las plantas (*A. Flores V. 101*) se encuentra en el herbario de la Universidad Autónoma Agraria Antonio Narro (ANSM). Los botones fueron fijados inmediatamente después de recolectados en una solución 3:1 (etanol: ácido acético glacial). Las anteras se extrajeron y maceraron en portaobjetos con colorante acetocarmín. Posteriormente, el material fue calentado por un minuto, aplastado bajo el cubreobjetos y observado con el objetivo 100x de un microscopio de luz. Los conteos cromosómicos se realizaron en células en diacinesis o metafase I de seis individuos de la población. Posteriormente, se seleccionaron por su calidad tres preparaciones, correspondientes a tres plantas distintas, para el estudio de configuraciones meióticas. De estas muestras se analizaron 22 células en diacinesis o metafase I en cuanto a configuraciones meióticas, mismas que se clasificaron en tres tipos: anillos, cadenas y pares univalentes, basándose en la presencia de quiasmas en ambos brazos, en un brazo o ausencia de quiasmas, respectivamente (Reyes-Valdés y Stelly, 1995; Reyes-Valdés et al., 1996). Las células en que no fue posible identificar claramente las configuraciones no se tomaron en cuenta para los registros de configuraciones, pero sí se usaron para corroborar el número cromosómico.

Con los datos de frecuencias de configuraciones meióticas, se sometió a prueba la hipótesis de que todos los pares homólogos tienen la misma probabilidad de formar cadenas, lo cual sería posible en el caso de que todos los cromosomas tuviesen aproximadamente el mismo tamaño y posición centromérica similar. Para ello se comparó la distribución de frecuencias del número de cadenas por célula, con una distribución de Poisson en la que el parámetro λ fue igual al número promedio de cadenas por célula. Ya que esta distribución modela el caso en el que todos los pares homólogos tienen la misma probabilidad de formar cadenas, su similitud con las frecuencias observadas sería un indicio de homogeneidad en la morfología de los cromosomas dentro de cada una de las células.

La distribución observada de cadenas y la esperada de acuerdo con la distribución de Poisson fueron comparadas entre sí por medio del uso del índice varianza/media aplicado a los números observados de cadenas el cual, de acuerdo con Manly (1991), es un mejor instrumento estadístico que el uso de la prueba de bondad de ajuste por medio de χ^2 , especialmente para los casos en que existen clases con menos de cinco observaciones. La deficiencia del índice varianza/media es la ausencia de fórmulas para calcular su intervalo de confianza; sin embargo, es posible usar el método de remuestreo denominado "bootstrap" para determinar dicho espacio (Press et al., 1992). En este trabajo se realizaron 10 000 remuestreos para obtener el intervalo de confianza de 95% del índice varianza/media.

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

En todas las células analizadas de las seis plantas se observaron 11 bivalentes, como lo muestran las Figuras 2A y 2B, donde se presentan microfotografías de células en diacinesis. Lo anterior indica que *T. valdezianus* es diploide, con un número cromosómico

$2n = 2x = 22$. Aunque no se descarta la posibilidad de encontrar un nivel de ploidía diferente en otra población, o en la forma "*albiflorus*", esto parece muy poco probable, porque en la subfamilia Cactoideae la presencia de números diferentes de cromosomas dentro de la misma especie es algo excepcional. Por otro lado, se sabe que las desigualdades en pigmentación en las plantas se deben por lo general a diferencias alélicas y no de número cromosómico.

El patrón de apareamiento meiótico bivalente observado permite una segregación cromosómica regular y en consecuencia un comportamiento reproductivo sexual. De acuerdo con nuestras observaciones, la reproducción sexual parece ser el patrón normal en esta especie, porque su propagación se lleva al cabo a través de semillas. Por otro lado, ya que la apomixis se vincula usualmente con plantas poliploides, e incluso pudiera estar correlacionada con la tetrasomía (Grimanelli et al., 1998), es muy poco probable un origen apomítico de las semillas de *T. valdezianus*.

En la Figura 2B se muestra una de las células que se usaron en el análisis de configuraciones meióticas, donde se señala una cadena bivalente por medio de una flecha, mientras que los diez bivalentes restantes corresponden a anillos. En las 22 células analizadas se registró 80.2% de anillos, 19.8% de cadenas y no se observaron pares univalentes. El promedio de cadenas por célula fue de 2.18. La ausencia de univalentes es un buen indicador de que la segregación cromosómica es balanceada.

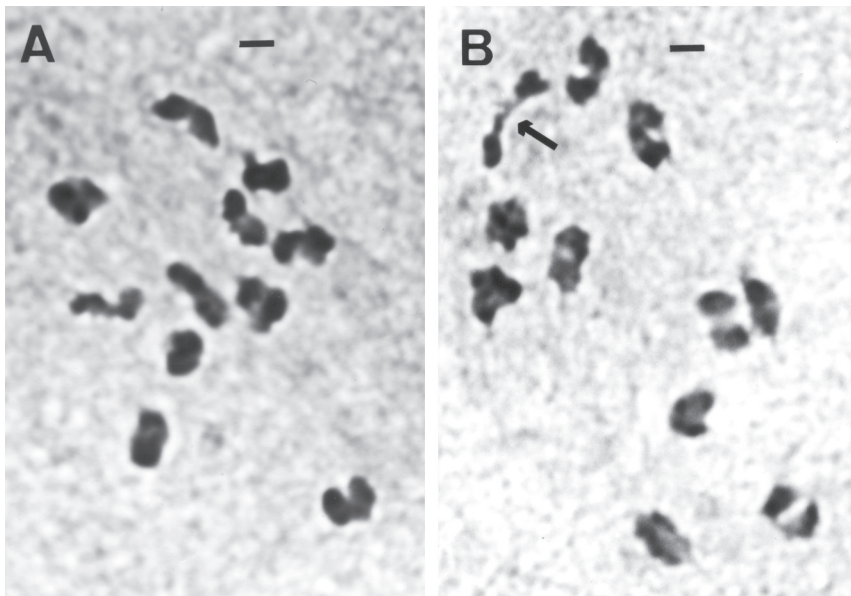


Fig. 2. Diacinesis en *T. valdezianus* con un total de 11 bivalentes. A. Conjunto de bivalentes muy condensados, en el cual es fácil detectar el número cromosómico, pero no se pueden identificar las configuraciones con seguridad. B. Conjunto de bivalentes cuyo tipo de configuración es identificable y corresponde al tipo de anillos, con excepción de la cadena señalada por una flecha. La longitud de la escala en la parte superior de cada fotografía es de 2 μ m.

En la Figura 3A se presenta el histograma de frecuencias absolutas observadas de células para cada número de cadenas y en la Figura 3B se presenta el histograma correspondiente a las frecuencias esperadas de acuerdo con una distribución de Poisson con parámetro $\lambda = 2.18$. Puede notarse la ausencia de células con cero cadenas y el exceso de las que contienen una cadena en los datos experimentales, al ser comparados con lo esperado en función de la hipótesis de homogeneidad de probabilidades de formación de cadenas en los diferentes pares homólogos.

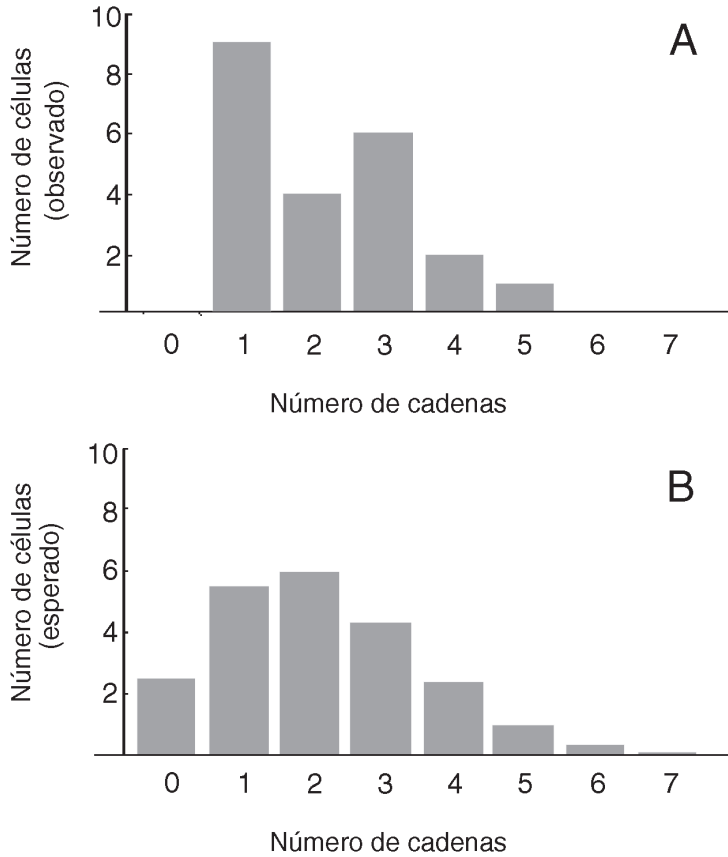


Fig. 3. A. Histograma de frecuencias absolutas observadas del número de cadenas bivalentes por célula. B. Histograma de frecuencias absolutas esperadas bajo la suposición de que todos los cromosomas tienen la misma probabilidad de formar cadenas.

El intervalo de confianza de 95% generado por medio de remuestreo para el índice varianza/media, aplicado al número de cadenas por célula, resultó ser de (0.39, 0.95). El hecho de que todo el intervalo se encuentra dentro de (varianza/media) < 1, es indicativo de una distribución experimental que no se ajusta a la de Poisson, porque el número de cadenas por célula es más uniforme de lo esperado. Estos resultados parecen sugerir que existe uno o más pares de cromosomas no metacéntricos, que regularmente forman cadenas en el apareamiento homólogo. Como se sabe, la morfología cromosómica es un parámetro que puede ser utilizado en la comparación entre taxa, sin embargo para tales propósitos el examen de cromosomas en metafase mitótica es más adecuado que los estudios efectuados al nivel de la meiosis. Por ejemplo, en el análisis de mitosis de *Mammillaria prolifera* se ha podido observar que la mayoría de los cromosomas son metacéntricos con aproximadamente la misma longitud, sin embargo, existe alguna variación en la posición del centrómero, especialmente en la forma tetraploide, el cual posee cinco pares acrocéntricos (Johnson, 1980).

CONCLUSIONES

Los resultados indican que *Turbincarpus valdezianus* es diploide, con número cromosómico $2n = 2x = 22$, el cual es consistente con el número básico $x = 11$, definido para las cactáceas estudiadas hasta el presente. Por otro lado, el carácter $2x = 22$ coincide con la mayoría de los componentes estudiados de la subfamilia Cactoideae. La naturaleza diploide de las plantas analizadas y su apareamiento cromosómico bivalente son buenos indicadores de que la formación de su semilla tiene origen sexual. El estudio de configuraciones meióticas indica que, al menos para la población estudiada, el cariotipo podría incluir uno o más pares de cromosomas no metacéntricos.

AGRADECIMIENTOS

Agradecemos los valiosos comentarios del Sr. Anton Hofer, así como las facilidades que nos otorgó para hacer uso de su acervo bibliográfico. Este trabajo se llevó al cabo en la Universidad Autónoma Agraria Antonio Narro, con fondos proveídos por la Comisión Nacional para el Conocimiento y Uso de la Biodiversidad (CONABIO), a través del proyecto R007.

LITERATURA CITADA

- Anderson, E. F., S. Arias y N. P. Taylor. 1994. Threatened cacti of Mexico. Succ. Plant Res. 2: 94-115.
- Bennett, M. D., A. V. Cox y I. J. Leitch. 1998. Angiosperm DNA C-values database. <http://www.rbkew.org.uk/cval/database.html>.
- Bhattacharyya, P. K. 1970. Cytological study of *Deamia testudo* (Karw). Britt. & Rose: A cactus growing wild in West Bengal. Sci. & Culture 36:108.
- Cote, D. 1981. *Turbincarpus*: growing tiny plants for a large reward. Cact. Succ. J. (USA) 53: 244-245.

- Das, A. B., S. Mohanty y P. Das 1997. Meiotic behavior and nuclear DNA variation in some species of *Mammillaria* (Cactaceae). *Cytologia* 62: 253-257.
- Glass, C. y R. Foster. 1977. A revision of the genus *Turbinicarpus* (Backbg.) Buxb. & Backbg. *Cact. Succ. J. (USA)* 49: 161-176.
- Granados, D. y A. D. Castañeda. 1991. El nopal. Editorial Trillas. México, D.F. 227 pp.
- Grimanelli, D., O. Leblanc, E. Espinosa, E. Perotti, D. González de León y Y. Savidán. 1998. Mapping diplosporous apomixis in tetraploid *Tripsacum*: one gene or several genes? *Heredity* 80: 33-39.
- Hofer, A. 1995. Quelques considérations sur le genre *Turbinicarpus* (Backeberg) Buxbaum et Backeberg. *Succulentas (Francia)* 18: 22-29.
- Hunt, D. 1992. CITES Cactaceae checklist. Royal Botanic Gardens. Kew, Surrey. 190 pp.
- Johnson, M. A. T. 1978. Diploid cytotypes in *Mammillaria prolifera* and three other *Mammillaria* species. *Cact. Succ. J. Gr. Brit.* 40: 9-12.
- Johnson, M. A. T. 1980. Further cytological investigations in *Mammillaria prolifera* and other *Mammillaria* species. *Cact. Succ. J. Gr. Brit.* 42: 43-47.
- Manly, B. F. J. 1991. Randomization and Monte Carlo methods in biology. Chapman and Hall. Nueva York. 281 pp.
- Neutelings, T. M. W. 1982. *Turbinicarpus valdezianus* (Möller) Gl. & F. *Succulenta (Amsterdam)* 61: 188-190.
- Pinkava, D. J., M. A. Baker, B. D. Parfitt, M. W. Mohlenbrock y R. D. Worthington. 1985. Chromosome numbers in some cacti of western North America-V. *Syst. Bot.* 10: 471-483.
- Pinkava, D. J., L. A. Mc Gill, T. Reeves y M.G. McLeod. 1977. Chromosome numbers in some cacti of western North America-III. *Bull. Torrey Bot. Club* 104: 105-110.
- Pinkava, D. J. y M G. McLeod. 1971. Chromosome numbers in some cacti of western North America. *Brittonia* 23: 171-176.
- Pinkava, D. J., M. G. McLeod, L. A. McGill y R. C. Brown. 1973. Chromosome numbers in some cacti of western North America-II. *Brittonia* 25: 2-9.
- Pinkava, D. J. y B. D. Parfitt. 1982. Chromosome numbers in some cacti of western North America-IV. *Bull. Torrey Bot. Club* 109: 121-128.
- Pinkava, D. J., B. D. Parfitt, M. A. Baker y R. D. Worthington. 1992. Chromosome numbers in some cacti of western North America-VI. *Madroño* 39: 98-113.
- Pinkava, D. J., J. P. Rebman y M. A. Baker. 1998. Chromosome numbers in some cacti of western North America-VII. *Haseltonia* 6: 32-41.
- Press, W. H., S. A. Teukolsky, W. T. Vetterling y B. P. Flannery. 1992. Numerical recipes in fortran. 2a. ed. Cambridge University Press. Cambridge. 963 pp.
- Remski, M. F. 1954. Cytological investigations in *Mammillaria* and some associated genera. *Bot. Gaz.* 116: 163-171.
- Reyes-Valdés, M. H. y D. M. Stelly. 1995. A maximum likelihood algorithm for genome mapping of cytogenetic loci from meiotic configuration data. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 92: 9824-9828.
- Reyes-Valdés, M. H., Y. Ji, C. F. Crane, J. F. Taylor, M. N. Islam-Faridi, H. J. Price y D. M. Stelly. 1996. ISH-facilitated analysis of meiotic bivalent pairing. *Genome* 39: 784-792.
- Schumann, K. 1892. Eine dritte Spezies von *Pelecyphora*. *Monatsschrift für Kakteenkunde (Berlin)* 2: 44.