

CARACTERIZACIÓN MOLECULAR DE TRES ESPECIES DE *Hylocereus* (Cactaceae) PRESENTES EN MÉXICO

MOLECULAR CHARACTERIZATION OF THREE SPECIES OF *Hylocereus* (Cactaceae) FROM MÉXICO

María de los A. García Aguilar^{1*}, Teresa Terrazas³, Obdulia Segura León², Salvador Arias⁴, Heike Vibrans¹ y Lauro López-Mata¹

¹Programa de Botánica y ²Programa de Fitosanidad, Colegio de Postgraduados, Campus Montecillo. Km 36.5 Carretera México-Texcoco. 56230, Montecillo, Texcoco, Edo. de México. Tel. y Fax. (55)5804 59 47, 595 952 02 47, (595) 952 02 00 Exts. 1300 y 1301. ³Departamento de Botánica y ⁴Jardín Botánico, Instituto de Biología, Universidad Nacional Autónoma de México. 04510, México, D. F.

*Autor para correspondencia (gamar@colpos.mx)

RESUMEN

Hylocereus (Berger) Britton y Rose es una cactácea con elevado potencial económico. Se distribuye en climas tropicales, subtropicales y semiáridos. El número de especies reconocidas para México es controvertido, debido a que no existe un consenso en cuanto a su taxonomía, principalmente por la amplia variación morfológica que se observa en las estructuras vegetativas de muchas plantas. Se secuenciaron tres regiones del cloroplasto (*matK*, *rbcL*, *psbA*) y el espaciador intergénico *trnL-F* para evaluar su conveniencia como código de barras para *H. ocamponis* (Salm-Dick) Britton y Rose, *H. purpusii* (Weingart) Britton y Rose e *H. undatus* (Haworth) Britton y Rose. Las muestras provinieron de 18 localidades, las cuales fueron caracterizadas previamente con base en caracteres morfológicos y anatómicos. Como grupo de comparación se utilizaron dos especies del género *Selenicereus*. De forma individual, los marcadores *rbcL* y *trnL-F* confirmaron la diferenciación de las especies de *Hylocereus* estudiadas. En el análisis multilocus basado en inferencia Bayesiana, la combinación de *rbcL* + *trnL-F*, discriminó a las tres especies con probabilidades > 60 %. Los resultados sugieren que esta combinación de loci puede tener utilidad como código de barras para las tres especies de este género de cactáceas.

Palabras clave: México, código de barras, *Hylocereus*, variación genética, análisis multilocus *matK*, *rbcL*, *trnH-psbA*, *trnL-F*.

SUMMARY

Hylocereus (Berger) Britton and Rose is a cacti with high economic potential. It is distributed in tropical, subtropical and semi-arid environments. The number of species identified in Mexico has been controversial, mainly because of the wide morphological variation observed on their vegetative structures. Three chloroplast regions (*matK*, *rbcL*, *psbA*), and the intergenic spacer *trnL-F* were sequenced to evaluate their suitability as barcode for *H. ocamponis* (Salm-Dick) Britton and Rose, *H. purpusii* (Weingart) Britton and Rose and *H. undatus* (Haworth) Britton and Rose. The samples were collected from 18 localities and previously characterized based on morphological and anatomical traits. Two species of *Selenicereus* were used as comparison group. Individual markers *rbcL* and *trnL-F* confirmed the differentiation of the three species. The multilocus analysis based on Bayesian inference with *rbcL* and *trnL-F* combined also discriminated the three species with probabilities > 60 %. These results suggest that this loci combination could be useful as a barcode for *Hylocereus* species.

Index words: México, barcode, *Hylocereus*, genetic variation, multilocus analysis, *matK*, *rbcL*, *trnH-psbA*, *trnL-F*.

INTRODUCCIÓN

El género *Hylocereus* pertenece a la subfamilia Cactoidae, tribu Hylocereeae, en la que Anderson (2001) reconoció 18 especies. Se distribuye ampliamente en regiones tropicales, subtropicales y semiáridas de México, Centro y Sudamérica (Ortiz, 1999). Sus plantas son trepadoras hemiepífitas, diploides ($2n = 2x = 22$) o tetraploides ($2n = 44$), en su mayoría auto-incompatibles (Tel-Zur *et al.*, 2004), aunque previamente se había reportado la auto-compatibilidad solamente en algunas de éstas (Raveh *et al.*, 1998). Por la importancia económica nacional e internacional que tiene la comercialización de los frutos de algunas especies de este género (Raveh *et al.*, 1998; Tel-Zur *et al.*, 2004, 2005), y por su excepcional tolerancia a la sequía (Juárez *et al.*, 2009), su cultivo se ha extendido de huertos familiares a una producción intensiva y semi-intensiva en Estados como Hidalgo, Oaxaca, Puebla, Veracruz y Yucatán.

El número de especies de *Hylocereus* reconocidas para México ha variado de nueve (Calix de Dios, 2004) a tres (García-Aguilar *et al.*, 2009). Actualmente no existe un consenso en el reconocimiento puntual de cada una de las especies debido principalmente a la amplia variación morfológica que presentan las estructuras vegetativas de algunas de éstas (Ortiz, 1999; Grimaldo-Juárez *et al.*, 2007). García-Aguilar *et al.* (2009) estudiaron la anatomía caulinar de diez poblaciones de *Hylocereus* en México y señalaron que atributos del tejido primario (grosor de la cutícula) y xilema secundario (diámetro del elemento de vaso, longitud de fibra, alto y ancho de radio) del tallo, permitieron explicar 72.5 % de la variación total, lo cual apoyó el reconocimiento de tres especies: *H. ocamponis*, *H. purpusii* e *H. undatus*.

De estas tres especies, *H. undatus* es la que ha mostrado mayor variación morfológica (Tel-Zur *et al.*, 2003, 2004). Esta especie tiene una amplia distribución geográfica, ya que se le encuentra en forma silvestre y cultivada en

algunas regiones del centro y en las vertientes del Pacífico y Golfo de México (Ortiz, 1999). Presenta un alto nivel de polimorfismo genético, de acuerdo con datos obtenidos mediante la técnica de RAPD (92.5 %) de 50 colectas en nueve estados del país (Legaria *et al.*, 2005). Junqueira *et al.* (2010) describen también un alto polimorfismo (40.54 %) con 11 iniciadores RAPD en la región del Cerrado, Brasil.

Una de las alternativas más recientes para la identificación taxonómica de especies es el uso del código de barras de ADN, que consiste en el análisis de la variación de secuencias de ADN ortólogas (Hebert *et al.*, 2003). Ésta ha sido particularmente útil en aportar información complementaria a los caracteres morfológicos (Hebert *et al.*, 2003) y también para la identificación directa en algunos grupos de organismos. El Consorcio de Código de Barras para la vida (CBOL, 2009) propuso la combinación de varias regiones del ADN de cloroplasto como posibles candidatos para plantas, entre ellos *matK*, *rbcL*, *rpoB* y *rpoC1* que son genes codificantes de proteínas, y de *atpF-atpH*, *trnH-psbA* y *psbK-psbI* que son espaciadores intergénicos no codificantes. De éstos, la combinación de *matK* + *rbcL* ha permitido la discriminación entre especies en más de 72 % (CBOL, 2009).

Algunas de las regiones propuestas por la CBOL han sido probadas en diferentes grupos de cactáceas en combinación con otros marcadores y han mostrado ser útiles en el esclarecimiento de relaciones de parentesco; a nivel de familia *matK* y *trnL-F* (Hernández *et al.*, 2011), a nivel de tribu *trnQ-rps16*, *rpl32-trnL*, *psbA-trnH* y nuclear ITS (Calvente *et al.*, 2011); a nivel de género *rpl16* y *psbA-trnH* en *Mammillaria* (Butterworth y Wallace, 2004); *rbcL*, *matK* y *psbA* en *Pereskia* (Edwards *et al.*, 2005); *rpl16* y *trnL-F* en *Peniocereus* (Arias *et al.*, 2005); *atpB-rbcL*, *trnK-rps16* y *trnL-trnF* en *Rebutia* (Ritz *et al.*, 2007); *trnS-G*, *trnL* y *rpl16* en *Echinopsis* (Schlumpberger y Renner, 2012) y seis genes de cloroplasto y dos nucleares en *Opuntia* (Majure *et al.*, 2012).

El objetivo de este estudio fue evaluar de forma individual y combinada diferentes regiones del ADN de cloroplasto (ADNc) en tres especies del género *Hylocereus* presentes en México, identificadas con base en caracteres anatómicos y morfológicos, con el propósito de reconocerlas molecularmente. Se emplearon las regiones *matK*, *rbcL* (codificantes) y *trnH-psbA* y *trnL-F* (espaciadores intergénicos no codificantes) que han sido utilizadas previamente en cactáceas.

MATERIALES Y MÉTODOS

Material vegetal

Las tres especies de *Hylocereus* se recolectaron en los Es-

tados de Chiapas, Guerrero, Michoacán, Nayarit y Oaxaca, y se obtuvieron cinco individuos para *H. ocampoensis*, seis de *H. purpusii* y cuatro de *H. undatus* (Cuadro 1). Las colectas fueron identificadas taxonómicamente con base en caracteres morfológicos y anatómicos propuestos por García-Aguilar *et al.* (2009). Además, se utilizaron tres individuos de dos especies del género *Selenicereus* (*S. grandiflorus* y *S. testudo*) provenientes del Jardín Botánico de la UNAM, como grupo de comparación.

Extracción de ADN y método de secuenciación

El ADN de las muestras se obtuvo directamente del tejido cortical colectado en campo y deshidratado con sílica gel hasta su utilización, y luego extraído con DNeasy Plant Mini kit de Quiagen® (Austin, USA). Los fragmentos fueron amplificados con los iniciadores reportados en la literatura, *matK* (Johnson y Soltis, 1994), *rbcL* (Olmstead *et al.*, 1992), *psbA* (Sang *et al.*, 1997) y *trnL-F* (Taberlet *et al.*, 1991) (Cuadro 2). Los productos de la reacción en cadena de la polimerasa (PCR) se corrieron en geles de agarosa a 1.2 % (p/v) con amortiguador TAE (40 mM Tris-acetato, pH 7.6; 1mM Na₂ EDTA), durante 30 min a 90 V. Los productos de la PCR fueron teñidos con bromuro de etidio (0.5 mg mL⁻¹) y registrados en un fotodocumentador. Los productos de PCR sin purificar fueron secuenciados en The Genomic Center, Washington University (<http://genome.wustl.edu/>).

Las secuencias obtenidas fueron revisadas y ensambladas con el programa Sequencher, versión 3.0 (Gene Code, Ann Arbor, Michigan, USA) con refinamiento manual. El alineamiento se realizó con Clustal W (Thompson *et al.*, 1997) implementado en el programa MEGA 4 (Tamura *et al.*, 2007). En este caso se consideró buena lectura bidireccional y tiempo de edición requerido, criterios establecidos por la CBOL (2009). Las secuencias ya alineadas se compararon con las registradas en el Banco de Genes (NCBI) mediante el programa BLASTn (Altschul *et al.*, 1997).

De cada una de las regiones consideradas se obtuvo información básica sobre niveles de variación nucleotídica, (i) sitios conservados, (ii) sitios variables, (iii) sitios informativos en parsimonia y (iv) singletons, implementados en el programa MEGA 4 (Tamura *et al.*, 2007).

Análisis de divergencia de nucleótidos

La discriminación entre las especies se estimó con base en la proporción de sitios segregantes S o polimorfismo (número de sitios nucleotídicos que difieren entre secuencias) (Nei y Kumar, 2000) de cada una de las regiones analizadas. Además, se calculó la divergencia corregida entre las secuencias de las especies con la aplicación del modelo de distancia de Tamura-Nei, implementado en el programa

Cuadro 1. Especies evaluadas de los géneros *Hylocereus* y *Selenicereus*. Los números al final del colector indican la clave de procedencia. Los ejemplares de herbario se depositaron en el Herbario-Hortorio del Colegio de Postgraduados (CHAPA) y las secuencias en el genBank.

Especie	Localidad y colector	Latitud N	Longitud O	Altitud (m)
<i>H. ocamponis</i>	Cerro colorado <i>García-Aguilar 9</i>	19° 18' 51"	100° 28' 12"	1195
<i>H. ocamponis</i>	El zapote <i>García-Aguilar 10</i>	19° 55' 27"	101° 03' 15"	796
<i>H. ocamponis</i>	Rosas Moradas <i>García-Aguilar 11</i>	18° 39' 38"	103° 26' 53"	1029
<i>H. ocamponis</i>	Arteaga <i>García-Aguilar 12</i>	18° 23' 03"	102° 22' 34"	710
<i>H. ocamponis</i>	Las cocinas <i>García-Aguilar 13</i>	19° 02' 13"	101° 13' 59"	840
<i>H. purpusii</i>	Xaltianguis <i>García-Aguilar 14</i>	17° 07' 06"	99° 41' 47"	422
<i>H. purpusii</i>	Ixtlán del Río <i>García-Aguilar 15</i>	21° 02' 28"	104° 23' 01"	2262
<i>H. purpusii</i>	Syngaita <i>García-Aguilar 16</i>	21° 34' 18"	105° 14' 17"	31
<i>H. purpusii</i>	El Nayar <i>Arias 6</i>	22° 10' 48"	104° 43' 37"	1082
<i>H. purpusii</i>	Jala <i>García-Aguilar 17</i>	21° 07' 45"	104° 27' 09"	1132
<i>H. purpusii</i>	Nochistlán <i>Aquino García 7</i>	17° 29' 2.7"	97° 03' 6.9"	1350
<i>H. undatus</i>	La Trinitaria <i>Arias 4</i>	15° 58' 06"	91° 51' 35"	916
<i>H. undatus</i>	Ocozocoautla <i>García-Aguilar 18</i>	16° 76'	93°	820
<i>H. undatus</i>	Tierra Colorada <i>García-Aguilar 19</i>	16° 11' 36"	96° 54' 57"	27
<i>H. undatus</i>	La Piedad <i>García-Aguilar 20</i>	19° 30' 32"	98° 52' 14"	
<i>S. grandiflorus</i>	Jiquipilas <i>Arias 1</i>	16° 37' 41"	93° 36' 45"	554
<i>S. grandiflorus</i>	Jiquipilas <i>Arias 2</i>	16° 37' 07"	93° 32' 44"	566
<i>S. testudo</i>	Cultivado Jardín Botánico UNAM			

Cuadro 2. Secuencias de iniciadores usados por marcador para la secuenciación del género *Hylocereus*.

Marcador	Secuencia (5' 3')	Autor
matK		
<i>trnK 3914F</i>	TGG GTT GCT AAC TCA ATG G	Johnson y Soltis (1994)
<i>trnK2R</i>	CTA CTC CAT CCG ACT AGT T	Johnson y Soltis (1994)
rbcl		
<i>rbcl1 F</i>	ATG TCA CCA CAA ACA GAG ACT AAA GC	Olmstead <i>et al.</i> (1992)
<i>rbcl2 R</i>	CTT TTA GTA AAA GAT TGG GCC GAG	Olmstead <i>et al.</i> (1992)
trnH-psbA		
<i>trnH R</i>	CGC GCA TGG TGG ATT CAC AAA TC	Tate y Simpson (2003)
<i>psbA F</i>	GTT ATG CAT GAA CGT AAT GCT C	Sang <i>et al.</i> (1997)
trnL-trnF		
Taberlet c	CGA AAT CGG TAG ACG CTA CG	Taberlet <i>et al.</i> (1991)
Taberlet f	ATT TGA ACT GGT GAC ACG AG	Taberlet <i>et al.</i> (1991)

MEGA 4 (Tamura *et al.*, 2007).

Para las regiones *matK* y *rbcL* (codificantes) se calcularon varios estimadores de la variabilidad de nucleótidos: (a) π diversidad nucleotídica, dada por el número de nucleótidos diferentes por sitio entre dos secuencias (Nei y Li, 1979); y (b) θ , la proporción de sitios en que los nucleótidos difieren, determinado con base en el número de sitios segregantes (S). También se hicieron análisis de diversidad haplotípica: (i) número de haplotipos (h), (ii) diversidad haplotípica (Hd) (Nei, 1987), (iii) número de posiciones polimórficas (S) y (iv) número medio de diferencias nucleotídicas (k) entre cada par de secuencias (Tajima, 1989).

Prueba de neutralidad

Las secuencias de nucleótidos de las regiones *matK* y *rbcL* (codificantes) se transformaron a aminoácidos con el código genético de plastidio. Se estimaron las tasas de sustitución sinónimas (dS) y no sinónimas (dN). Seguido de esto, se aplicó la prueba D de Tajima (Tajima, 1989), a fin de detectar desviaciones del modelo neutral, la cual se basa en las diferencias entre diversidad de nucleótidos π (Nei y Li, 1979) y el θ calculado a partir de la expresión $\theta = 4Ne\mu$ (Kimura, 1968), donde Ne es el tamaño efectivo de la población y μ es la tasa de mutación. Los supuestos de esta prueba son: $D = 0$ (neutralidad), cuando los estimadores $\pi = \theta$; $-D =$ (negativa) selección purificadora cuando $\pi < \theta$; y $+D =$ (positiva), selección balanceadora con $\pi > \theta$. Estas pruebas se implementaron con el programa DnaSP versión 5.10 (Librado y Rozas, 2009).

Análisis filogenético

La reconstrucción filogenética de las tres especies del género *Hylocereus* se llevó a cabo de forma independiente para cada región analizada, con base en la matriz de distancias Distancia-P (proporción de diferencias de nucleótidos detectadas entre dos secuencias alineadas), que incluye los espacios como sitios informativos. Se usó el método Neighbor-Joining (NJ) con remuestreo ("bootstrap") y 1000 repeticiones (Saitou y Nei, 1987), y el modelo de sustitución Tamura-Nei (Tamura y Nei, 1993), implementados con el programa MEGA 4 (Tamura *et al.*, 2007).

Análisis multilocus

La combinación de las cuatro regiones se analizó con estadística Bayesiana, las combinaciones fueron de dos y tres marcadores: *rbcL* + *psbA*, *rbcL* + *trnL-F*, *psbA* + *trnL-F* y *rbcL* + *trnL-F* + *psbA* implementadas en MrBayes v. 3.1.2 (Ronquist y Huelsenbeck, 2003). En todos los casos se empleó un modelo de 4 x 4 y el modelo de sustitución GTR y 100 000 generaciones de Cadenas de Markov de Montecarlo

MCMC, con un muestreo cada 100 generaciones. Para el cálculo de probabilidades posteriores de los árboles, se usó un *burn-in* (número de árboles no considerados en el análisis) de 5000, equivalente a 25 % de los árboles muestreados. De cada partición, se obtuvo un árbol de consenso con 95 % de probabilidades de estabilidad.

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

Las cuatro regiones moleculares seleccionadas se amplificaron en las muestras de los 15 individuos de las tres especies de *Hylocereus*, y en tres individuos de dos especies de *Selenicereus*. De éstas, *matK* fue la región que presentó la más alta calidad en la lectura y alineamiento de las secuencias, seguida por *rbcL*. Las regiones intergénicas *psbA* y *trnL-F* mostraron mayor dificultad en el alineamiento, en comparación con las regiones codificantes, y requirieron un mayor ajuste manual.

Los marcadores utilizados permitieron identificar distintos niveles de variación. Para el marcador *matK* se obtuvo un fragmento de 813 pb en 18 individuos: cinco correspondientes a *H. ocamponis*, seis a *H. purpusii*, cuatro de *H. undatus* y dos del género *Selenicereus*. Esta región no presentó variación entre las especies de *Hylocereus*, pero sí entre las especies de *Selenicereus*, con cuatro sitios variables (Cuadro 3). Estos resultados coinciden con lo señalado por Yesson *et al.* (2011), quienes reportaron que *matK* sólo permitió identificar a 77 % de 528 especies de cactáceas, debido a que esta región no cuenta con iniciadores universales que puedan ser usados en todos los grupos de plantas. Otros autores han señalado la eficacia de este marcador en la resolución taxonómica en niveles supraespecíficos, como diversas familias de angiospermas (Hilu *et al.*, 2003).

Los bajos niveles de variación de nucleótidos de la región *matK* a nivel especie pueden ser explicados por la expresión génica del mismo. Es considerado un gen putativo del grupo de intrones tipo II que codifica para la proteína madurasa, la cual participa en la regulación del desarrollo de las plantas y funciona como un "regulador genético" que limita su evolución. Ello explica la relativamente baja variación intra-específica pero alta a nivel inter-específico (Lahaye *et al.*, 2008). En el futuro sería deseable explorar las regiones no conservadas del intrón a fin de buscar variación inter-específica para las especies de *Hylocereus*. La región *matK* fue excluida del análisis de diversidad de nucleótidos e inferencia filogenética, debido a que no detectó variación entre las especies de *Hylocereus*.

El fragmento amplificado con el marcador *rbcL* se obtuvo en los 18 individuos estudiados, con una longitud de 605 pb, de los cuales 544 fueron útiles y codificaron para 181 aminoácidos. Esta región presentó variación intra-específica en

una de las tres especies de *Hylocereus*. A nivel inter-génico, mostró seis mutaciones, lo que permitió diferenciar a *Selenicereus* de *Hylocereus* (Cuadro 3).

De las tres especies de *Hylocereus*, *H. ocampensis* es la más divergente con base en el modelo de distancia de Tamura-Nei, cuyo valor fue de 0.002, mientras que en *H. purpusii* e *H. undatus* no se detectaron diferencias importantes. Esto fue apoyado por la reconstrucción filogenética en la cual se muestran dos grandes grupos. En uno se ubica a *H. ocampensis* con un soporte interno “bootstrap” de 56 y en otro a *H. purpusii* e *H. undatus* con un soporte bajo de 32, del cual se deriva un subgrupo conformado por dos individuos de *H. purpusii* y uno de *H. undatus*, provenientes de las localidades de Ixtlán del Río, Nay. (15), El Nayar, Nay. (6) y Ocozocoautla, Chis. (18) (Figura 1A). Este resultado apoya la diferenciación clara de *H. ocampensis* realizada por García-Aguilar *et al.* (2009) con base en atributos anatómicos asociados a la epidermis.

Sólo *H. purpusii* mostró diversidad genética para *rbcl*, mientras que las otras dos especies de *Hylocereus* no mostraron variación de nucleótidos a nivel intra-específico. La diversidad haplotípica para esta especie fue $Hd = 0.500$, mientras que la diversidad nucleotídica fue $\pi = 0.00092$ en la cual $\pi < \theta$, valores apenas por debajo de los obtenidos para *Selenicereus* (Cuadro 4). La tasa de sustitución dN/dS fue $R = 0.08$ y la prueba de neutralidad de Tajima $D = -0.61237$ no fue significativa ($\alpha = 0.01$), para así rechazar que los cambios detectados son de tipo neutral.

Sin embargo, el valor negativo de esta prueba señala un proceso de selección purificadora (Simmons *et al.*, 1995), lo cual puede estar relacionado al tipo de propagación vegetativa muy frecuente en las especies de este género. Aunque estos resultados no revelan un proceso de selección positiva en *H. purpusii*, que permitan reconocerla como independiente, sí reflejan un probable proceso de adaptación, ya que en todos los individuos de esta especie fue posible detectar una mutación de tipo sinónima en la tercera posición del codón (CCA-CCT) (379, 380, 381), que codifica para el aminoácido prolina. Esto muestra un uso preferencial de codón en la síntesis de este aminoácido (Nei y Kumar, 2000), el cual no implica cambios a nivel de aminoácido. Algunos estudios han relacionado a este fenómeno con cambios en la eficiencia de la transcripción del codón, inducido probablemente por una presión de selección (Sharp *et al.*, 2010). Gran parte de la variación encontrada en algunas especies parece estar relacionada con este tipo de patrón (Hershberg y Petrov, 2008).

La prolina es un aminoácido libre que se encuentra en hojas, tallos y raíces de las plantas de manera natural. Se tiene evidencia de que aumenta su concentración como respuesta y adaptación al estrés hídrico (Claussen, 2005), y por efectos a la alta salinidad, deficiencia de nitrógeno, alta intensidad de luz y en respuesta a temperaturas extremas (Xu *et al.*, 2002). Las plantas expuestas a sequía pueden llegar a acumular en las vacuolas osmolitos orgánicos y solutos como la prolina para el ajuste osmótico (Handa *et al.*, 1986). Los resultados sugieren que *H. purpusii* presenta un proceso de selección impuesto por las condiciones ambientales en las cuales se distribuye.

Cuadro 3. Variación de las regiones *matK*, *rbcl*, *psbA* y *trnL-F* en algunas especies de los géneros *Hylocereus* y *Selenicereus*.

Regiones analizadas	Secuencias analizadas	Sitios obtenidos	Sitios analizados	Sitios variables	Sitios informativos	Singletones
<i>matK</i>	18	813	794	4	0	4
<i>rbcl</i>	18	605	544	7	4	3
<i>psbA</i>	18	474	397	13	1	12
<i>trnL-F</i>	18	1087	998	59	13	46

Cuadro 4. Variación genética para la región *rbcl* en tres especies del género *Hylocereus*.

Especies	Variabilidad haplotípica			Variabilidad nucleotídica			Prueba de neutralidad		
	N	h	Hd	S	K	π	D' Tajima	θ secuencias	θ sitio
<i>H. ocampensis</i>	5	1	0.0	0	0.0	0.0	nd	0.0	0.0
<i>H. purpusii</i>	6	2	0.500 ± 0.265	1	0.5	0.00092	-0.61237**	0.545	0.00100
<i>H. undatus</i>	4	1	0.0	0	0.0	0.0	nd	0.0	0.0
<i>Selenicereus</i>	3	2	0.667 + 0.314	6	4.0	0.00735	nd	4.0	0.00743
Total	18	4	0.6601	7	1.340	0.00252	-0.76356	1.744	0.00253

N = número individuos; h = número de haplotipos; Hd = diversidad haplotípica; S = número de sitios variables; K = promedio de diferencias nucleotídicas; π = diversidad nucleotídica; θ = valor de neutralidad; nd = no detectado. ** Significativo con $P > 0.1$

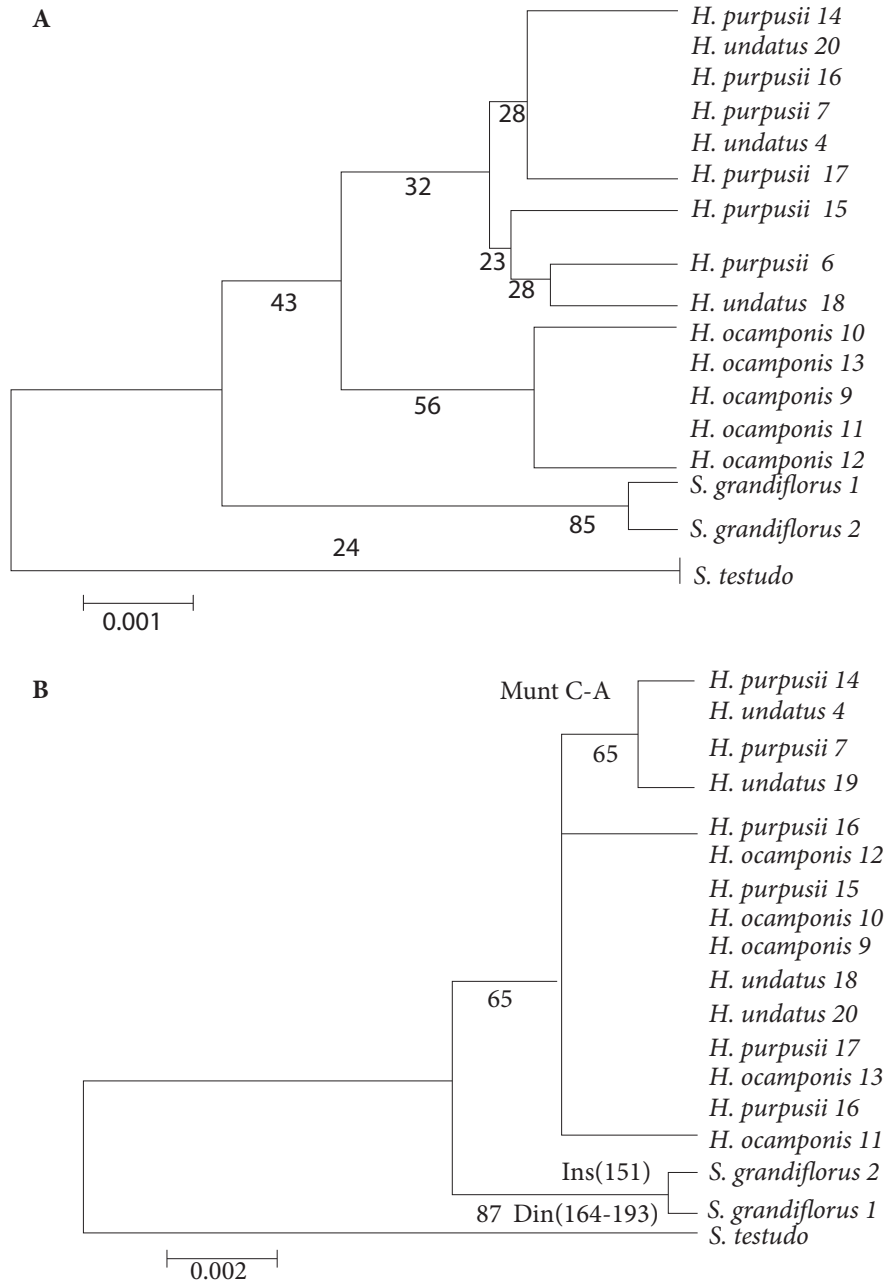


Figura 1. Reconstrucción filogenética de las secuencias nucleotídicas de la región *rbcL* (A) y de la región *psbA* (B) basado en el algoritmo de distancias, con el método de Neighbor-Joining (NJ) y el modelo Tamura-Nei (Tamura y Nei, 1993), en tres especies de *Hylocereus*. Los valores “bootstrap” se muestran debajo de las ramas. El estado de cambio se presenta sobre las ramas como inserciones (Ins), deleciones (Dln) y Munt (mutación). Los números al final de cada taxón indican la clave de procedencia.

El fragmento amplificado para *psbA* presentó una longitud de 474 pb, y fue secuenciado en todos los individuos estudiados. Esta región presentó variación intra-específica en dos de las tres especies de *Hylocereus*, dos sitios variables en dos individuos de *H. purpusii* provenientes de la localidad de Xaltianguis, Gro. (14) y Nochistlán, Oax. (7), y un sitio variable en dos individuos de *H. undatus*, uno de Tierra Colorada, Gro. (19) y otro de La Trinitaria, Chis. (4) (Cuadro 3). En la reconstrucción filogenética basada en la matriz de Distancias-P estos individuos formaron un grupo independiente con un “bootstrap” de 65. El resto de los individuos de las tres especies de *Hylocereus* se agruparon juntos en una politomía (Figura 1B).

Aunque no fue posible con este marcador el reconocimiento de las especies de *Hylocereus*, sí se observó afinidad de *H. purpusii* con *H. undatus*, especies que presentan una distribución geográfica continua desde Xaltianguis, Gro. a La Trinitaria, Chis. (Cuadro 1). *Selenicereus* vuelve a diferenciarse claramente con 11 sitios variables (Cuadro 5). Aunque este espaciador intergénico ha sido útil en la discriminación de algunas especies (Goremykin *et al.*, 2005) y varios géneros como *Gastrobium* (Chandler *et al.*, 2001) y *Cerastium* (Scheen *et al.*, 2004), no siempre permite detectar variación entre especies muy cercanas (Kress y Erickson, 2007), como ocurrió en el presente estudio en el cual sólo fue posible diferenciar a los individuos a nivel genérico.

Cuadro 5. Variación inter-específica en tres especies de los géneros *Hylocereus* y *Selenicereus* con base en las regiones *matK*, *rbcL*, *psbA* y *trnL-F*.

Especies	Regiones analizadas			
	<i>matK</i>	<i>rbcL</i>	<i>psbA</i>	<i>trnL-F</i>
<i>H. ocamponis</i>	0	0	0	0
<i>H. purpusii</i>	0	1	2	1
<i>H. undatus</i>	0	0	1	4
<i>Selenicereus</i>	4	6	11	41

El fragmento amplificado para el marcador *trnL-F* mostró una longitud de 1087 pb y fue secuenciado en muestras de todos los individuos estudiados. Esta región permitió detectar variación intra-específica en dos de las tres especies de *Hylocereus* (Cuadro 3). En la reconstrucción filogenética *H. ocamponis* e *H. purpusii* se ubicaron en grupos definidos, caracterizados por una delección en las posiciones 265-335 y un soporte “bootstrap” de 95 y 54, respectivamente. Dos individuos de *H. purpusii* correspondientes a las poblaciones de Nochistlán, Oax. (7) y Xaltianguis Gro. (14), mostraron afinidad con el grupo conformado por los individuos de *H. undatus*, el cual se caracterizó por una inserción en las posiciones 100-101 (Figura 2A). El análisis de divergencia con

base en el modelo de distancia de Tamura-Nei mostró que de las tres especies estudiadas, *H. undatus* es la más divergente con un valor de 0.002.

Selenicereus se volvió a diferenciar con *trnL-F*, ahora con 41 sitios variables. Esta región mostró el mayor número de diferencias de las cuatro regiones analizadas en este estudio. Estos resultados concuerdan con lo reportado por Calvente *et al.* (2011), quienes señalaron a esta región como particularmente útil en la resolución de relaciones entre géneros cercanos. En combinación con *matK*, esta región ha permitido resolver relaciones filogenéticas a nivel subfamilia de Cactaceae (Hernandez *et al.*, 2011), pero no a nivel de especie cuando se tienen más de dos muestras (Bárceñas *et al.*, 2011).

Análisis multilocus. Los resultados del análisis multilocus obtenidos con base en el Teorema de Bayes, mostraron que la combinación que permitió discriminar a las especies de *Hylocereus* con la mayor probabilidad fue *rbcL* + *trnL-F* (Figura 2B). En la reconstrucción filogenética, las tres especies de *Hylocereus* formaron grupos definidos. El grupo formado por *H. undatus* mostró una probabilidad de 87 %, con excepción de un individuo proveniente de la localidad de Ocozacoautla, Chis. (18) el cual formó una politomía junto con los individuos de *H. purpusii*. Este resultado fue similar a lo encontrado en el análisis individual de *rbcL*, donde este individuo (18) mostró afinidad con un individuo de *H. purpusii*, proveniente de la localidad del Nayar, Nay. (6). Estos resultados sugieren una probable zona de transición entre estas dos especies, apoyado por la reconstrucción filogenética individual del espaciador intergénico *psbA*, en el cual se observó un agrupamiento similar entre un individuo de *H. purpusii* proveniente de la localidad de Xaltianguis, Gro. (14) que mostró afinidad con tres individuos de *H. undatus* provenientes de las localidades de Tierra Colorada, Gro. (19), Nochistlán, Oax. (7), y La Trinitaria, Chis. (4). Lo anterior tendrá que confirmarse con un mayor número de colectas.

En estudios previos se ha aceptado como código de barras la combinación de regiones codificantes como *rbcL* con regiones intergénicas no codificantes, que evolucionan rápidamente en algunos grupos (Kress *et al.*, 2009). La combinación de *rbcL* y *trnL-F* se ha usado con éxito en la discriminación de especies en pteridofitas (Hollingsworth *et al.*, 2009). Recientemente Groot *et al.* (2011) analizaron de forma individual y combinada los marcadores *rbcL* y *trnL-F*, y señalaron que la combinación de estos loci proporciona una resolución de 100 % en especies de helechos. Los resultados obtenidos en el presente estudio sugieren que esta combinación de loci podría ser útil como código de barras para las especies del género *Hylocereus*.

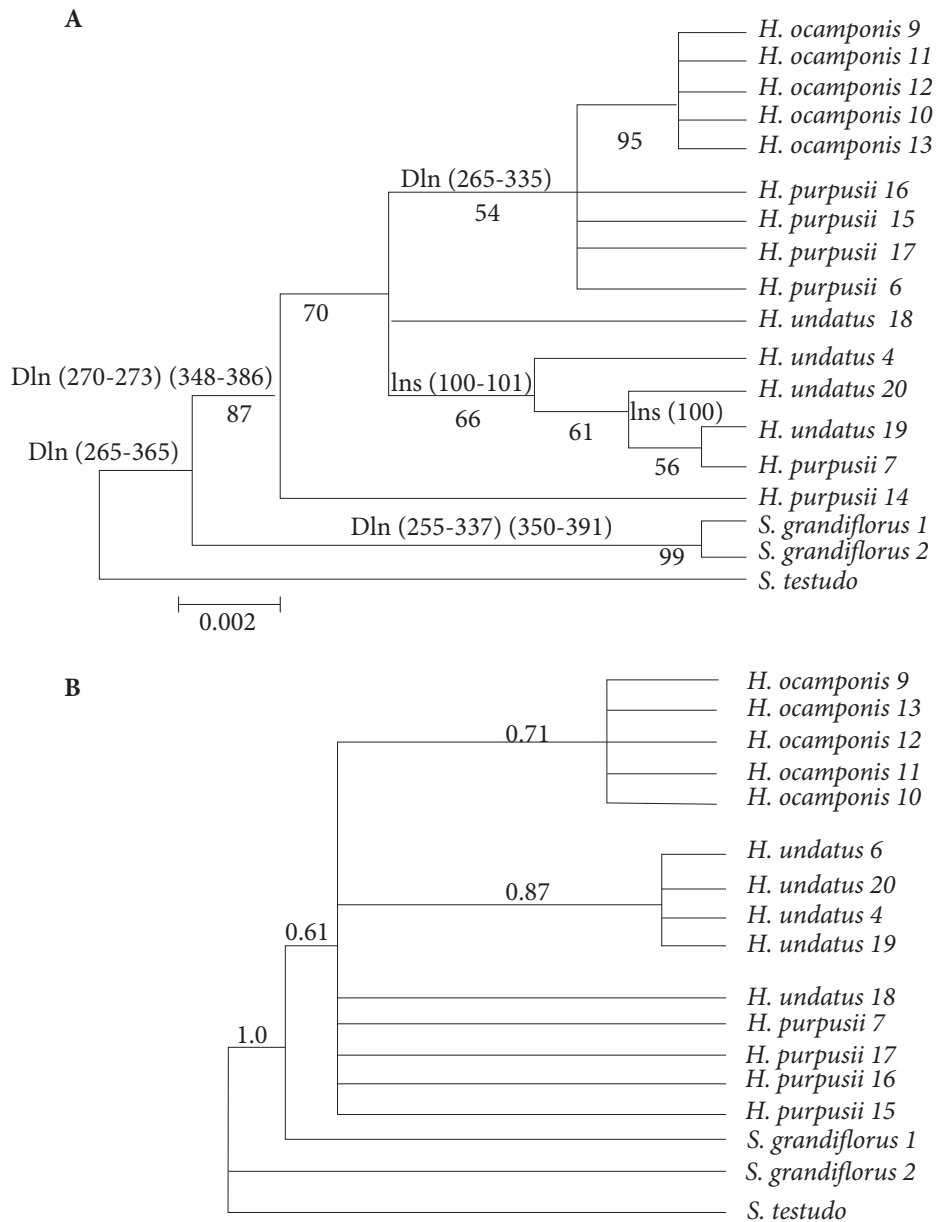


Figura 2. (A) Reconstrucción filogenética de las secuencias nucleotídicas para la región *trnL*-F basado en el algoritmo de distancias, con el método de Neighbor-Joining (NJ) y el modelo Tamura-Nei (Tamura y Nei, 1993), en tres especies de *Hylocereus*. Los valores “bootstrap” se muestran abajo de las ramas. El estado de cambio se presenta sobre la rama como inserciones (Ins) y deleciones (Dln). (B) Árbol de consenso con base en inferencia Bayesiana de las regiones *rbcl* + *trnL*-F para tres especies del género *Hylocereus*. Los valores de soporte de probabilidades posteriores se muestran sobre las ramas. Los números al final de cada taxón indican la clave de procedencia.

CONCLUSIONES

La combinación de las regiones *rbcl*+ *trnL*-F permitió reconocer a las tres especies de *Hylocereus*. Por consiguiente, la diferenciación de las tres especies de *Hylocereus* reconocidas con base en caracteres morfo-anatómicos queda confirmada molecularmente. En *H. ocamponis* no se detectó variación intra-específica para ninguna de las cuatro regiones analizadas, por lo que se sugiere hacer una exploración de genes nucleares, así como un muestreo exhaustivo para esta especie. Los resultados sostienen a esta combinación de loci como candidata para emplearse como el código de barras para las especies de *Hylocereus*.

AGRADECIMIENTOS

Al CONACYT por la beca para realizar estudios de doctorado a María de los Ángeles García Aguilar (161921). Al Laboratorio de Sistemática Molecular del Instituto de Biología (UNAM), por las facilidades para la extracción y amplificación de ADN. A la Dra. Monserrat Vázquez-Sánchez, por su asesoría en dicho laboratorio, y al Colegio de Postgraduados por las facilidades para realizar el trabajo de campo.

BIBLIOGRAFÍA

- Altschul S, T Madden, A Schaffer, J Zhang, Z Zhang, W Miller, D Lipman (1997) Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs. *Nucleic Acids Res.* 25:389-402.
- Anderson E (2001) *The Cactus Family*. Timber Press. Portland, USA. 776 p.
- Arias S, T Terrazas, H J Arreola-Nava, M Vázquez-Sánchez, K Cameron (2005) Phylogenetic relationships in *Peniocereus* (Cactaceae) inferred from plastid DNA sequence data. *J. Plant Res.* 118:317-328.
- Bárceñas T R, C Jesson, J A Hawkins (2011) Molecular systematic of the Cactaceae. *Cladistics* 27:470-489.
- Butterworth C A, R S Wallace (2004) Phylogenetic studies of *Mammillaria* (Cactaceae) insights from chloroplast sequence variation and hypothesis testing using the parametric bootstrap. *Amer. J. Bot.* 91:1086-1098.
- Cáliz de Dios H (2004) Distribución geográfica de la pitahayas (*Hylocereus*) en la República Mexicana. *Cact. Suc. Mex.* 49:4-21.
- Calvente A, D C Zappi, F Forest, L G Lohmann (2011) Molecular phylogeny of tribe Rhipsalideae (Cactaceae) and taxonomic implications for *Schlumbergera* and *Hattiora*. *Mol. Phylog. Evol.* 58:456-468.
- CBOL Plant Working Group (2009) A DNA barcode for land plants. *PNAS USA* 31:12794-12797.
- Chandler G T, R J Bayer, M D Crisp (2001) A molecular phylogeny of the endemic Australian genus *Gastrolobium* (Fabaceae: Mirbelieae) and allied genera using chloroplast and nuclear markers. *Amer. J. Bot.* 88:1675-1687.
- Claussen W (2005) Proline as a measure of stress in tomato plants. *Plant Sci.* 168:241-248.
- Edwards E, R Nyffeller, J Donoghue (2005) Basal cactus phylogeny: implications of *Pereskia* (Cactaceae) paraphyly for the transition to the cactus life form. *Amer. J. Bot.* 92:1177-1188.
- García-Aguilar M A, T Terrazas, S Arias (2009) Anatomía caulinar de tres especies del género *Hylocereus* (Berger) Britton y Rose (Cactaceae) en México. *Rev. Fitotec. Mex.* 32:201-208.
- Goremykin V V, B Holland, K I Hirsch-Ernst, F H Hellwig (2005) Analysis of *Acorus calamus* chloroplast genome and its phylogenetic implications. *Mol. Biol. Evol.* 22:1813-1822.
- Grimaldo-Juárez O, T Terrazas, A García-Velásquez, M Cruz-Villagas, J F Ponce-Medina (2007) Morphometric analysis of 21 pitahaya (*Hylocereus undatus*) genotypes. *JPACD* 9:99-117.
- Groot A, H During, J Mass, H Schneider J Vogel, R Erkens (2011) Use of *rbcl* and *trnL*-F as a two-locus DNA Barcode for identification of NW-European ferns: A ecological perspective. *PLoS One* 1:1-10
- Handa S, A K Handa, P M Hasegawa, R A Bressan (1986) Proline accumulation and the adaptation of cultured plant cells to water stress. *Plant Physiol.* 80:935-945.
- Hebert P D N, A Cywinska, S L Ball, J R de Waard (2003) Biological identifications through DNA barcodes. *Proc. Royal Soc. Biol. Sci.* 270:313-321.
- Hernández T, H Hernández, A De nova, R Puente, L Eguiarte, S Magalón (2011) Phylogenetic relationships and evolution of growth form in Cactaceae (Caryophyllales, Eudicotyledoneae). *Amer. J. Bot.* 98:44-61.
- Hershberg R, D A Petrov (2008) Selection on codon bias. *Annu. Rev. Genet.* 42:287-299.
- Hilu K W, T Borsch, K Müller, D E Soltis, P S Soltis, V Savolainen, M W Chase, M P Powell, L A Alice, R Evans, H Sauquet, C Neinhuis, T A Slotta, J Rohwer, C S Campbell, L W Chatrou (2003) Angiosperm phylogeny based on *matK* sequence information. *Amer. J. Bot.* 90:1758-1776.
- Hollingsworth ML, A A Clark, L L Forrest, J Richardson, R T Pennington (2009) Selecting barcoding *loci* for plants: evaluation of seven candidate *loci* with species-level sampling in three divergent groups of land plants. *Mol. Ecol. Resour.* 9:439-457.
- Johnson L A, D E Soltis (1994) *matK* DNA sequences and phylogenetic reconstruction in Saxifragaceae. *Syst. Bot.* 19:143-156.
- Juárez A I, F J M Ramírez, T Cruz-Hernández (2009) Caracterización de dos clones de pitahaya roja (*Hylocereus purpusii*) de Jalisco, México. *Rev. Chapingo S. Zonas Áridas* 82:115-122.
- Junqueira K P, F G Faleiro, G Bellon, N T V Junqueira, K G Fonseca, C A Lima, E C Santos (2010) Variabilidad genética de accesos de pitaya com diferentes níveis de producao por meio de marcadores RAPD. *Rev. Brasil. Frutic.* 32:840-846.
- Kimura M (1968) Evolutionary rate at the molecular level. *Nature* 217:624-626.
- Kress W J, D L Erickson (2007) A two-locus global DNA Barcode for Land Plants: The Coding *rbcl* gene complements the non-coding *trnH-psbA* spacer region. *PLoS One* 6 508:1-10.
- Kress WJ, D L Erickson, F A Jones, N G Swenson, R Perez (2009) Plant barcodes and a community phylogeny of a tropical forest dynamics plot in Panama. *PNAS USA* 106:18627-18632.
- Lahaye R, M van der Bank, D Bogarin, J Warner, F Pupullin, G Gigot, O Maurin, S Duthoit, T G Barraclough, V Savolainen (2008) DNA barcoding the floras of biodiversity Hotspots. *PNAS USA* 105:2761-2762.
- Legaria S J P, M E Alvarado, R Gaspar (2005) Diversidad genética en pitahaya (*Hylocereus undatus* (Haworth) Britton y Rose). *Rev. Fitotec. Mex.* 28:179-185.
- Librado P, J Rozas (2009) DnaSP v5: A software for comprehensive analysis of DNA polymorphism data. *Bioinformatics* 25:1451-1452.
- Majure L C, R Puente, M P Griffith, W S Judd, P S Soltis, D E Soltis (2012) Phylogeny of *Opuntia* s.s. (Cactaceae): Clade delineation geographic origins, and reticulate evolution. *Amer. J. Bot.* 99:847-864.
- Nei M (1987) *Molecular Evolutionary Genetics*. Columbia University Press. New York, USA. 331 p.
- Nei M, S Kumar (2000) *Molecular Evolution and Phylogenetics*. Oxford University Press. New York, USA. 329 p.
- Nei M, W H Li (1979) Mathematical model for studying genetic variation in terms of restriction endonucleases. *PNAS USA* 76:5269-5273.
- Olmstead R G, H J Michaels, K M Scott, J D Palmer (1992) Monophyly of the Asteridae and identification of their major lineages inferred from DNA sequences of *rbcl*. *Ann. Miss. Bot. Garden* 79:249-265.

- Ortiz Y (1999) Pitahaya a New Crop for Mexico. Ed. LIMUSA. México, D.F. 75 p.
- Raveh E, J Weiss, A Nerd, Y Mizrahi (1998) Pitayas (genus *Hylocereus*): A New Fruit Crop for the Negev Desert of Israel: In: New Crops. J Janick, J E Simon (eds). Wiley. New York, USA. 491p.
- Ritz C, L Martins, R Mecklenburg, V Goremykin, F H Hellwing (2007) The molecular phylogeny of *Rebutia* (Cactaceae) and its allies demonstrates the influence of paleogeography on the evolution of South American mountain cacti. *Amer. J. Bot.* 94:1321-1332.
- Ronquist F, J P Huelsenbeck (2003) MRBAYES 3: Bayesian phylogenetic reference under mixed models. *Bioinformatics* 19:1572-1574.
- Saitou N, M Nei (1987) The neighbor-joining method: A new method for reconstructing phylogenetic trees. *Mol. Biol. Evol.* 4:406-425.
- Sang T, D Crawford, T Stuessy (1997) Chloroplast DNA phylogeny, reticulate evolution and biogeography of *Paeonia* (Paeoniaceae). *Amer. J. Bot.* 84:1120-1136.
- Scheen A C, C Brochmann, A K Brysting, R Eleven, A Morris, D E Soltis (2004) Northern hemisphere biogeography of *Cerastium* (Caryophyllaceae): insights from phylogenetic analysis of non-coding plastid nucleotide sequences. *Amer. J. Bot.* 91:943-952.
- Schlumberger B O, S Renner (2012) Molecular phylogenetics of *Echinopsis* (Cactaceae): Polyphyly at all levels and convergent evolution of pollination modes and growth forms. *Amer. J. Bot.* 99:1335-1349.
- Sequencher, version 3.0 Gene Code. Ann Arbor, Michigan, USA. Disponible en: <http://genecodes.com>.
- Sharp P M, L R Emery, K Zeng (2010) Forces that influence the evolution of codon bias. *Phil. Trans. Royal Soc. London. Ser. B Biol. Sci.* 365:1203-1212.
- Simmons K L, G A Churchill, C F Aquadro (1995) Properties of statistical tests of neutrality for ADN polymorphism data. *Genetics* 141:413-429.
- Taberlet P, L Gielly, G Patou, J Bouvet (1991) Universal primers for amplification of three non-coding regions of chloroplast DNA. *Plant Mol. Biol.* 17:1105-1109.
- Tajima F (1989) Statistical method for testing the neutral mutation hypothesis by DNA polymorphism. *Genetics* 123:585-595.
- Tamura K, M Nei (1993) Estimation of the number of nucleotide substitutions in the control region of mitochondrial DNA in humans and chimpanzees. *Mol. Biol. Evol.* 10:512-526.
- Tamura K, J Dudley, M Nei, S Kumar (2007) MEGA4: Molecular Evolutionary Genetics Analysis (MEGA) software versión 4.0. *Mol. Biol. Evol.* 24:1596-1599.
- Tate J A, B B Simpson (2003) Paraphyly of *Tarasca* (Malvaceae) and diverse origins of the polyploid species. *Syst. Bot.* 28:723-737.
- Tel-Zur N, S Abbo, D Bar-Zvi, Y Mizrahi (2003) Chromosome doubling in vine cacti hybrids. *J. Heredity* 94:329-333.
- Tel-Zur N, S Abbo, D Bar-Zvi, Y Mizrahi (2004) Genetic relationships among *Hylocereus* and *Selenicereus* vine cacti (Cactaceae): evidence from hybridization and cytological studies. *Ann. Bot.* 94:527-534.
- Tel-Zur A, S Abbo, Y Mizrahi (2005) Cytogenetics of semi-fertile triploid and aneuploid intergeneric vine cacti hybrids. *J. Heredity* 6:124-131.
- Thompson J D, T J Gibson, F Plewniak, F Jeanmougin, D G Higgins (1997) The Clustal X windows interface: flexible strategies for multiple sequence alignment aided by quality analysis tools. *Nucl. Acids Res.* 25:4876-4882.
- Xu S, L An, H Feng, X Wang, X Li (2002) The seasonal effects of water stress on *Ammopiptanthus mongolicus* in a desert environment. *J. Arid Environ.* 51:437-447.
- Yesson C, R Bárcenas, H Hernández, M Ruíz-Maqueda, A Prado, V Rodríguez, J Hawkins (2011) DNA barcodes for Mexican Cactaceae, plants under pressure from wild collecting. *Mol. Ecol. Resour.* 11:775-783.