

Diagnóstico molecular de *Phytophthora cinnamomi* asociado a la pudrición radicular en zonas productoras de aguacate en Ecuador

Molecular diagnosis of *Phytophthora cinnamomi* associated with root rot in avocado producing areas of Ecuador

Diagnóstico molecular de *Phytophthora cinnamomi* asociado com a podridão radicular em áreas produtoras de abacate no Equador

Diana Elizabeth Toapanta-Gallegos,¹ Luis Eduardo Morillo-Velastegui,² William Fernando Viera-Arroyo³

¹ MSc, Universidad de Concepción. Profesional independiente. Quito, Ecuador. diana_toapanta@hotmail.com

² PhD, Montpellier SupAgro. Responsable del Departamento Nacional de Biotecnología, Instituto Nacional de Investigaciones Agropecuarias (Iniap). Quito, Ecuador. eduardo.morillo@iniap.gob.ec

³ MSc, Lincoln University. Responsable del Programa de Fruticultura, Instituto Nacional de Investigaciones Agropecuarias (Iniap). Quito, Ecuador. william.viera@iniap.gob.ec

Fecha de recepción: 10/05/2016

Fecha de aceptación: 03/11/2016

Para citar este artículo: Toapanta-Gallegos DE, Morillo-Velastegui LE, Viera-Arroyo WF. 2017. Diagnóstico molecular de *Phytophthora cinnamomi* asociado a la pudrición radicular en zonas productoras de aguacate en Ecuador. Corpoica Cienc Tecnol Agropecuaria. 18(2):285-294

DOI: http://dx.doi.org/10.21930/rcta.vol18_num2_art:628

Resumen

Phytophthora cinnamomi Rands está asociado con la pudrición radicular, una de las enfermedades más importantes en el cultivo de aguacate (*Persea americana* Mill.) debido a que ocasiona marchitez progresiva hasta provocar la muerte del árbol. El objetivo de este estudio fue identificar molecularmente la presencia de *P. cinnamomi* con la técnica PCR-RFLP, en plantaciones de aguacate en dos zonas productoras del Ecuador. Con este fin, se obtuvieron muestras de raíces de árboles con sintomatología de pudrición radicular en las zonas

de producción. A partir de estas se obtuvieron diez aislamientos donde se identificó morfológicamente a *Phytophthora* sp. Para la distinción de especies de *Phytophthora* se realizó un análisis molecular con marcadores en la región ITS de ADN ribosomal (ADNr). La digestión del fragmento ITS obtenido por PCR con la enzima *TaqI* permitió confirmar la presencia de *P. cinnamomi* en los aislamientos y, por lo tanto, asociar su presencia con la pudrición radicular en las zonas de producción muestreadas.

Palabras clave: aislamiento, Ecuador, *Persea americana*, *Phytophthora cinnamomi*

Abstract

One of the most damaging diseases in cultivation of avocado (*Persea americana* Mill.) is root rot associated with *Phytophthora cinnamomi* Rands. This disease causes progressive wilt and even death of the tree. The objective of this study was to identify the presence of *P. cinnamomi* in two productive areas of avocado in Ecuador using the molecular technique PCR-RFLP. Tree root samples were obtained with root rot symptoms in the production areas, from which 10 isolates were

morphologically identified with *Phytophthora* spp. infection. To distinguish among the various *Phytophthora* species, a molecular analysis was performed using molecular markers in the ITS region of the ribosomal DNA (rDNA). The ITS digestion fragment obtained by PCR with the *TaqI* enzyme confirmed the presence of *Phytophthora cinnamomi* in the isolated samples, and its association with root rot in the sampled production areas.

Keywords: Isolation, Ecuador, *Persea americana*, *Phytophthora cinnamomi*

Resumo

Phytophthora cinnamomi Rands está asociado com a podridão radicular, uma das doenças mais importantes no cultivo de abacate (*Persea americana* Mill.) devido a que ocasiona murchidão progressiva até provocar a morte da árvore. O objetivo deste estudo foi identificar molecularmente a presença de *P. cinnamomi* com a técnica PCR-RFLP, em plantações de abacate em duas áreas produtoras do Equador. Com esse propósito, obtiveram-se amostras de raízes de árvores com sintomatologia de podridão

radicular nas áreas de produção. A partir destas, obtiveram-se dez isolamentos nos quais se identificou morfológicamente a *Phytophthora* sp. Para a distinção de espécies de *Phytophthora*, foi realizada uma análise molecular com marcadores na região ITS de DNA ribossômico (DNAr). A digestão do fragmento ITS obtido por PCR com a enzima *TaqI* permitiu confirmar a presença de *P. cinnamomi* nos isolamentos e, portanto, associar sua presença com a podridão radicular nas áreas de produção das amostras.

Palavras chave: isolamento, Ecuador, *Persea americana*, *Phytophthora cinnamomi*

Introducción

Debido a su valor nutritivo, alto rendimiento y beneficio económico, el cultivo del aguacate, (*Persea americana* Mill., Lauraceae), en el Ecuador se ha convertido en un producto con alto potencial de exportación. Su producción está localizada principalmente en los valles interandinos de las provincias del Carchi, Imbabura, Pichincha, Tungurahua, Azuay y Loja (Viera et al. 2016a). El producto se oferta en el mercado local casi en su totalidad, sin embargo, una pequeña parte se exporta a Colombia y, en menor proporción, a EE. UU. y Europa (Viera et al. 2016b).

La pudrición radicular causada por *Phytophthora cinnamomi* Rands es uno de los principales factores que limita la producción del cultivo de aguacate a nivel mundial (Engelbrecht et al. 2013; Ochoa et al. 2015). Fue identificada por primera vez en Burma (Sumatra) por Rands, en 1922 (Erwin y Ribeiro 1996). El primer informe publicado de esta enfermedad en América, en árboles de aguacate, fue realizado por Tucker en Puerto Rico, en 1929 (Zentmyer 1984).

En 1942, la enfermedad fue identificada en California (Zentmyer 1985). En el Ecuador, su presencia se evidencia en 1986 y es catalogada como una enfermedad de alta incidencia, limitada a ciertas regiones y de control obligatorio (MAG 1986).

La enfermedad causa un progresivo decaimiento que eventualmente conduce a la muerte de los árboles severamente atacados. Inicialmente, la planta presenta defoliación parcial y clorosis que se manifiesta de forma leve a moderada. El crecimiento vegetativo se detiene y, por ende, la producción de fruta, lo cual afecta tanto la calidad como la cantidad de los frutos (Erwin y Ribeiro 1996). Al examinar las raíces, se puede evidenciar necrosis y pudrición parcial o total de las raicillas (Besoain et al. 2005).

P. cinnamomi se ubica en el reino Stramenopila, sin embargo, es clasificado dentro de los Peronos-

poromycetos, con los Oomycota (Blair et al. 2008; Dunstan et al. 2010; Castillo-Reyes et al. 2015). Es considerado uno de los patógenos más destructivos para el cultivo del aguacate, que afecta a especies de plantas en ecosistemas agrícolas y forestales a nivel mundial (Pérez-Jiménez 2008; García et al. 2009). Puede desarrollarse como un saprófito y permanecer como clamidospora o, en menor grado, como oospora por largos periodos en el suelo. Cuando las condiciones son favorables, el ciclo de esporulación asexual inicia. De esta forma, puede permanecer hasta por seis años en el suelo con presencia de humedad constante, factor clave para su establecimiento, diseminación y longevidad (Hardham 2005).

La tradicional descripción taxonómica de las especies del género *Phytophthora* se ha basado predominantemente en su morfología, características estructurales del esporangio, anteridio, oogonio o micelio (Hardham 2005; Drenth et al. 2006; Engelbrecht et al. 2013). En el diagnóstico convencional, se aísla *Phytophthora* spp., a partir de tejidos enfermos, usando medios de cultivo que contienen un coctel de antibióticos. Se induce la formación de zoosporas u otras morfologías (clamidosporas o hifas) y se las evalúa por microscopio. Sin embargo, la dificultad para inducir la producción de estructuras informativas en medio de cultivo puede provocar errores en la identificación (Drenth et al. 2006).

Desde 1980, estudios genéticos basados en métodos moleculares han mejorado la capacidad para identificar este tipo de especies (Cooke et al. 2001). Estos estudios abrieron nuevas vías para la identificación de patógenos, con el desarrollo de la biología molecular y análisis de secuencias de ADN (Drenth e Irwin 2001). El diseño de marcadores obtenidos por la reacción en cadena de la polimeraza (PCR), específicos para el género y la digestión con enzimas de restricción, genera patrones de distinción específicos, que se usan como huellas digitales para cada especie (Drenth et al. 2006).

En el Ecuador existen pocos estudios relacionados con *P. cinnamomi* respecto del cultivo de aguacate, por lo que un diagnóstico temprano como medida

de prevención es una estrategia importante para el control de la enfermedad. Los síntomas de este patógeno no se hacen evidentes hasta que las raíces están seriamente infectadas (García et al. 2009), por esto la identificación basada en la sintomatología del árbol puede ser equivocada. El objetivo de este estudio es diagnosticar e identificar la presencia de *P. cinnamomi* en zonas productoras de aguacate en Ecuador utilizando la técnica molecular de polimorfismos de longitud de fragmentos de restricción (PCR-RFLP).

Materiales y métodos

Aislamiento y purificación del patógeno

La toma de muestras se realizó en fincas y huertos de pequeños productores en las provincias de Tungurahua y Pichincha, tomando raíces de árboles (a una profundidad de 20 cm) que presentaban la sintomatología asociada a la pudrición radicular: secamiento de ramas y de hojas, momificación de frutos y caída de hojas, tal como se indica en la figura 1.



Figura 1. Árboles de aguacate con sintomatología asociada a pudrición radicular (Puéllaro, Pichincha). a. Momificación de frutos y secamiento de hojas; b. Marchitez general del árbol y caída de hojas.

El primer muestreo se realizó en los cantones de Píllaro y Patate (Tungurahua), localidades en las que se obtuvieron 25 muestras; luego se tomaron 13 de Puéllaro (Pichincha) y dos de la Granja Experimental Tumbaco (Pichincha), para un total de 40 muestras (tabla 1). Las raíces con presencia de necrosis inicial fueron cortadas y colocadas en fundas de polietileno negras. Para el aislamiento y purificación del patógeno, se tomaron raíces con tejido enfermo necrótico, las cuales se lavaron y se cortaron en pedazos de dos centímetros cúbicos.

Se desinfectó el material con una solución de hipoclorito de sodio al 1% por un minuto, seguido de tres lavados con agua destilada estéril. Los tejidos se colocaron en cajas Petri con 20 ml de medio de cultivo agar-centeno. Cada litro de medio de cultivo contenía los siguientes antibióticos: Rifampicina 20 mg/l, Polimixina B sulfato 50 mg/l y Ampicilina 200 mg/l, y los fungicidas PCNB 67 mg/l y Benlate 100 mg/l. Posteriormente, las cajas Petri fueron llevadas a incubación, a una temperatura de 27 °C, por un periodo de siete días (Forbes 1997).

Tabla 1. Sitios de colecta en dos zonas productoras de aguacate de las provincias de Pichincha y Tungurahua (Ecuador)

Número	Identificación de la muestra	Provincia	Cantón	Sector	msnm
1	PC-1	Pichincha	Tumbaco	La Granja	2.460
2	PC-2	Pichincha	Tumbaco	La Granja	2.460
3	PC-3	Tungurahua	Píllaro	Cuzatagua	2.390
4	PC-4	Tungurahua	Píllaro	Cuzatagua	2.390
5	PC-5	Tungurahua	Píllaro	Cuzatagua	2.390
6	PC-6	Tungurahua	Píllaro	Cuzatagua	2.390
7	PC-7	Tungurahua	Píllaro	Cuzatagua	2.390
8	PC-8	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.340
9	PC-9	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.340
10	PC-10	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.340
11	PC-11	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.270
12	PC-12	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.270
13	PC-13	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.270
14	PC-14	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.270
15	PC-15	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.270
16	PC-16	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.270
17	PC-17	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.270
18	PC-18	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.230
19	PC-19	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.230
20	PC-20	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.230
21	PC-21	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.030
22	PC-22	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.030
23	PC-23	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.030
24	PC-24	Tungurahua	Patate	Los Andes	2.030
25	PC-25	Tungurahua	Patate	Chilipata	2.000
26	PC-26	Pichincha	Patate	Chilipata	2.000
27	PC-27	Pichincha	Patate	Chilipata	2.000
28	PC-28	Pichincha	Puéllaro	Alchipinchi	1.780
29	PC-29	Pichincha	Puéllaro	El Llano	2.082
30	PC-30	Pichincha	Puéllaro	La Ciénega	2.153

(Continúa)

(Continuación tabla 1)

Número	Identificación de la muestra	Provincia	Cantón	Sector	msnm
31	PC-31	Pichincha	Puéllaro	El Reventón	1.030
32	PC-32	Pichincha	Puéllaro	San Fernando	2.411
33	PC-33	Pichincha	Puéllaro	Alchipinchi	2.027
34	PC-34	Pichincha	Puéllaro	La Ciénega	2.153
35	PC-35	Pichincha	Puéllaro	Alchipinchi	1.857
36	PC-36	Pichincha	Puéllaro	El Llano	2.429
37	PC-37	Pichincha	Puéllaro	San Fernando	2.384
38	PC-38	Pichincha	Puéllaro	El Llano	2.082
39	PC-39	Pichincha	Puéllaro	San Fernando	2.412
40	PC-40	Pichincha	Puéllaro	El Artesón	2.050

Fuente: Elaboración propia

Multiplicación de aislamientos

De 40 muestras colectadas se lograron obtener 10 aislamientos. Es evidente la dificultad de aislar *Phytophthora* spp., a partir de muestras de raíces de árboles de aguacate, según lo informado por Drenth e Irwin (2001). En las muestras recogidas por los autores, la identificación morfológica determinó la presencia del patógeno, cuyas colonias se caracterizaron por su color y morfología: micelio cenocítico, hifas abundantes, densas y largas, y coraloides con presencia de protuberancias. Dichas colonias se subcultivaron en medio agar-centeno (60 g/l de centeno, 20 g/l de glucosa y 15 g/l de agar) y se replicaron en medio-alverja (120 g/l de alverjas) sin antibióticos durante siete días en incubación a 24 °C (Forbes 1997).

Extracción y cuantificación del ADN

Se utilizaron 50 mg del micelio liofilizado de los aislamientos replicados para extracción del ADN genómico con el protocolo de Morillo y Miño (2011), utilizando CTAB 1X. Realizada la cuantificación con el Kit Qubit Quant-iT™ dsDNA BR Assay y el Qubit Fluorometer de Invitrogen, la concentración del ADN se estandarizó a 50 ng de ADN/μl para la PCR.

Amplificación de marcadores ITS

Validada la amplificación del ADN con un primer RAPD (OPAA18), se utilizaron los cebadores para *Phytophthora* A2 (ACTTTCACGTAACCGTTTCAA) e I2 (GATATCAGGTCCAATTGAGATGC) (Drenth et al. 2006). El coctel de reacción de 25 μl contenía 1 μl de ADN (50 ng/μl), 5 μl de Buffer Gotag Promega 5X, dNTPs 10 mM, 1,2 μl de primers 20 μM, 2,5 μl de GoTaq (5 U/ul) y agua ultrapura.

Las reacciones PCR se corrieron en un Termociclador Biometra Gradient. Las condiciones de amplificación consistieron en una incubación inicial a 94 °C (2 min) para desnaturalizar, seguida de 40 ciclos de 94 °C (30 s), 60 °C (30 s), 72 °C (1 min) y una extensión final a 72 °C (10 min). Los productos PCR se visualizaron mediante electroforesis en geles de agarosa al 1 %, teñidos con bromuro de etidio y con tampón TAE 1X, y se utilizó como referencia de talla el Low Mass Ladder 100 bp de Invitrogen.

Restricción del fragmento ITS

Conforme a lo descrito por Drenth et al. (2006), se digirió el ADN amplificado y purificado con las enzimas de restricción *TaqI* y *RsaI* (Invitrogen). El fragmento PCR fue purificado utilizando el kit

Purelink PCR purification (Invitrogen Cat. K3100-01) y digerido a 65 °C por 30 min. Los productos digeridos se visualizaron mediante electroforesis en geles de agarosa al 2%, en un fotodocumentador UV Dolphin View. Para la estimación del peso molecular de los fragmentos de restricción se utilizó la aplicación Length (Botstein et al. 1980), que calculó los tamaños de las bandas obtenidas luego de la restricción. Los patrones de bandas fueron comparados con los fragmentos obtenidos por Drenth et al. (2006) para la asignación de cada aislamiento.

Resultados y discusión

Identificación del agente causal

Se logró identificar a *Phytophthora* en los diez aislamientos obtenidos. Las colonias se caracterizaron por presentar un color blanquecino, micelio cenocítico de crecimiento irregular y ramificado, hifas densas, largas y coraloides. No presentaron emisión de anteridio, formación de oogonios y emisión de oosporas, y se observó presencia de clamidosporas globosas e intercalares, tal como se indica en la figura 2.

Varios de los aislamientos presentaron estructuras morfológicas de otro patógeno, posiblemente

Pythium sp., de características morfológicas similares a *P. cinnamomi* en medio de cultivo. *Pythium* con frecuencia forma complejos con otros hongos del suelo u opera como parte de un complejo de la enfermedad involucrando otros patógenos de raíces (Hendrix y Cambell 1973). Estudios realizados indican que existen diversos patógenos presentes en el suelo que pueden ocasionar problemas radiculares en aguacate como *Phytophthora citricola*, *Armillaria* sp., *Verticillium* sp., *Rhizoctonia* sp., *Rosellinia* sp., *Cylindrocarpon* sp., *Fusarium* sp., y *Pythium* sp. (Wagner 1942; Zentmyer 1976; Coffey 1987; Latorre et al. 1998; Besoain y Piottelli 1999; Pérez-Jiménez 2008).

La sintomatología de estos patógenos puede ser similar a la causada por *P. cinnamomi*, con características de marchitez generalizada, estancamiento en el desarrollo del árbol, pérdida de vigor, color y brillo, y amarillamiento de hojas (Ramírez et al. 2013). *Phytophthora* sp. está asociado con esta enfermedad, debido a que el patógeno ataca tejido vivo y es un invasor primario, por lo tanto, no invade tejido ya invadido por otros microorganismos (Drenth y Sendall 2001). Sin embargo, no se descarta la posibilidad de que la enfermedad esté relacionada con un complejo de microorganismos que causen la pudrición radicular en aguacate.



Figura 2. Fotografía del aislamiento PC38. Nótese la presencia de hinchazones hifales (flecha) con formación de clamidosporas características del género *Phytophthora* sp.

Otra de las posibles causas de la incidencia de esta enfermedad en los valles interandinos del Ecuador (Pichincha y Tungurahua) son los sistemas de riego utilizados por los agricultores. Los más empleados son riego por inundación o por surcos (Huaraca et al. 2016), lo que facilita encharcamientos y exceso de humedad en los suelos. La saturación de humedad en el suelo favorece la pudrición radicular (Besoin et al. 2005), de modo que aquella es un factor clave para el establecimiento, diseminación y permanencia del patógeno (Camilo-Alves et al. 2013). El agua facilita la movilidad de las zoosporas, lo cual mejora la habilidad del patógeno para infectar las raíces (Reeksting et al. 2013).

Identificación molecular

Se obtuvo ADN genómico de los aislamientos PC1, PC2, PC7, PC9, PC15, PC18, PC29, PC33, PC35 y PC38, identificados morfológicamente como *Phytophthora* sp., además de la muestra control de *P. infestans* (P1). Se obtuvieron rendimientos de ADN superiores a los 50 µg por muestra. El marcador utilizado amplificó el fragmento esperado de 800 pb en cuatro aislamientos (PC1, PC15, PC29 y PC38), correspondientes a *Phytophthora* sp. (Drenth et al. 2006). Esta ampliación estuvo presente así mismo en la muestra control de *P. infestans*. La PCR fue eficiente y no se observó presencia de fragmentos en el control negativo de la reacción, tal como se observa en la figura 3.

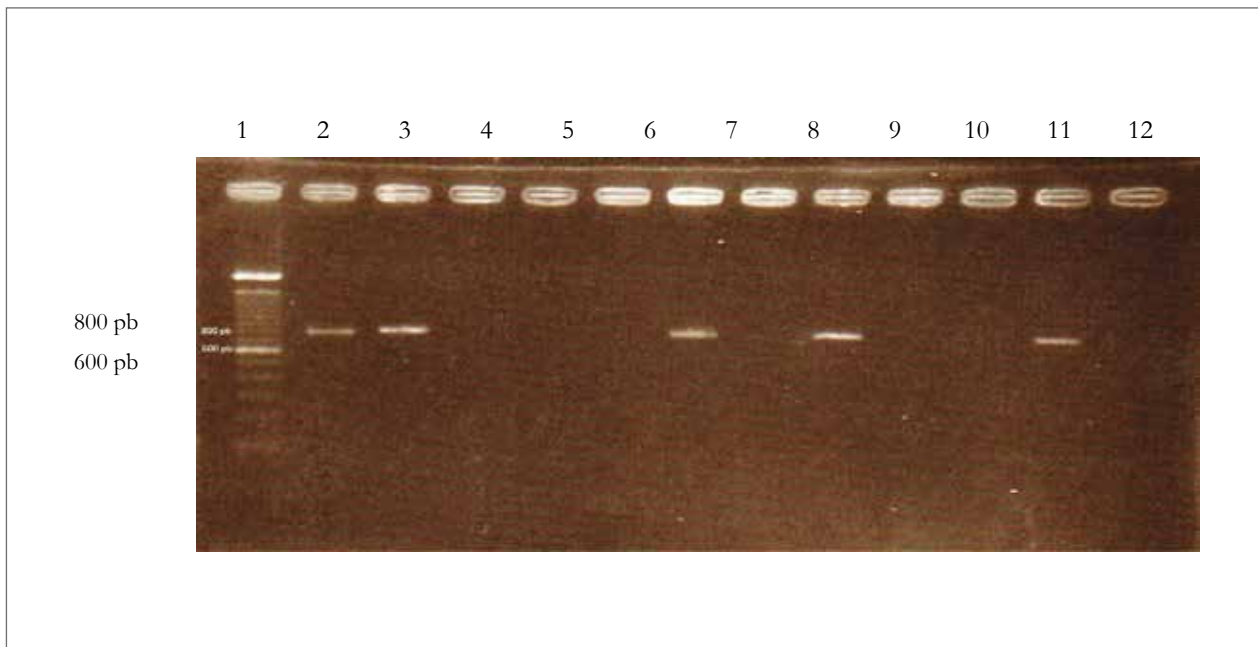


Figura 3. Amplificación del fragmento de 800 pb de la región ITS obtenidos a partir de ADN de aislados de *Phytophthora* sp. Marcador 100 bp, 1: P1 (*P. infestans*), 2: PC1, 3: PC2, 4: PC7, 5: PC9, 6: PC15, 7: PC18, 8: PC29, 9: PC33, 10: PC35, 11: PC38, 12: control negativo de la PCR.

Con este resultado se confirmó la presencia de *Phytophthora* en cuatro aislamientos, de acuerdo con la identificación morfológica. En las muestras restantes (PC2, PC7, PC9, PC18, PC33 y PC35) no se obtuvo ampliación del marcador ITS. Por otro lado, de los patrones de restricción *TaqI* resultaron fragmentos estimados de 285 y 250 pb en *P. infestans*, de acuerdo con lo descrito por Drenth et al. (2006).

También se obtuvieron 197 pb y 168 pb para las muestras PC1, PC15, PC29 y PC38 de *P. cinnamomi*, tal como se indica en la tabla 2. En concordancia con lo descrito por Drenth et al. (2006), los fragmentos obtenidos fueron de 194 y 150 pb, considerando un margen de error aceptable por el método de estimación de peso utilizado. No se observaron patrones de restricción con la enzima *RsaI*.

Tabla 2. Resultados de la amplificación de la región del ADN_r del ITS y su restricción con la enzima *TaqI*

Identificación muestra	Origen	Especie	Amplificación PCR	Digestión <i>TaqI</i>
P1	CIP	<i>P. infestans</i>	752-832bp	284 - 253pb
PC1	Tumbaco	<i>P. cinnamomi</i>	752-832bp	197-168pb
PC15	Patate	<i>P. cinnamomi</i>	752-832bp	197-168pb
PC29	Puéllaro	<i>P. cinnamomi</i>	752-832bp	197-168pb
PC38	Puéllaro	<i>P. cinnamomi</i>	752-832pb	197-168pb

Fuente: Elaboración propia

Las técnicas moleculares que detectan patógenos de suelo a nivel de género y especie ayudan a mejorar el diagnóstico basado en la sintomatología del árbol. Al utilizar una secuencia de amplificación específica para un solo género y no un par de cebadores para una especie en particular (Drenth et al. 2006), rápidamente se puede discriminar este género respecto de otros patógenos presentes en el suelo o raíces.

Los cuatro aislamientos que fueron identificados mediante PCR-RFLP —tal como lo describe Drenth et al. (2006)— fueron encontrados en tres de las cuatro localidades que formaron parte del estudio, lo que indica la presencia del patógeno en las zonas de cultivo muestreadas.

Conclusión

En el 40 % de los aislamientos analizados, la identificación morfológica y molecular confirmó la presencia de *P. cinnamomi*, mientras que en el porcentaje restante de muestras se identificó la presencia de *Pythium* sp. Esto nos indica que otros patógenos presentes en el suelo o rizosfera de los árboles presentan una sintomatología similar a la ocasionada por *P. cinnamomi*. Los resultados confirman la presencia de *P. cinnamomi* en raíces tomadas de árboles de aguacate con sintomatología asociada a la pudrición radicular, en tres de las cuatro localidades analizadas.

Por otro lado, la tecnología de identificación molecular utilizada (PCR y restricción de fragmentos ITS del ADN ribosomal) se mostró útil para discriminar *P. cinnamomi* respecto de otras especies de patógenos presentes en el suelo. Será importante, sin embargo, estandarizar una técnica para detectar el patógeno sin necesidad del aislamiento, pues este último procedimiento muestra sus limitaciones en cuanto a eficiencia, lo cual se corrobora con los resultados obtenidos en éste trabajo: 10 aislamientos de 40 muestras obtenidas. Obviar el paso del aislamiento permitiría un diagnóstico inmediato y posibilitaría una identificación molecular rápida y precisa con los consiguientes beneficios para el control oportuno de esta patología en el cultivo del aguacate en el Ecuador.

Agradecimientos

Los autores dejan constancia de su agradecimiento al Instituto Nacional de Investigaciones Agropecuarias (Iniap) por el financiamiento de esta investigación y al Centro Internacional de la Papa (CIP) por su colaboración técnica. Se agradece a los revisores anónimos cuyos comentarios ayudaron a mejorar el manuscrito.

Descargos de responsabilidad

No existieron conflictos de intereses en los autores de la investigación.

Referencias

- Besoain X, Arenas C, Salgado E, Latorre BA. 2005. Efecto del periodo de inundación en el desarrollo de la tristeza del palto (*Persea americana*), causada por *Phytophthora cinnamomi*. Cien Inv Agr. 32(2):97-103.
- Besoain X, Piotelli E. 1999. Pudrición negra en raicillas del palto (*Persea americana* Mill.) por *Cylindrocarpon destructans*: patogenicidad y aspectos epidemiológicos. Bol Micol. 14 (1-2):41-47.
- Blair JE, Coffey MD, Park SY, Geiser DM, Kang S. 2008. A multi-locus phylogeny for *Phytophthora* utilizing markers derived from complete genome sequences. Fungal Genet Biol. 45(3):266-277.
- Botstein D, White RL, Skolnick M, Davis RW. 1980. Construction of a genetic linkage map in man using restriction fragment length polymorphisms. Am J Hum Genet. 32(3):314-331.
- Camilo-Alves C, Clara MI, Ribeiro NA. 2013. Decline of Mediterranean oak trees and its association with *Phytophthora cinnamomi*: a review. Eur J Forest Res. 132(3):411-432.
- Castillo-Reyes F, Hernández-Castillo F, Clemente-Constantino JA, Gallegos-Morales G, Rodríguez-Herrera R, Aguilar CN. 2015. *In vitro* antifungal activity of polyphenols-rich plant extracts against *Phytophthora cinnamomi* Rands. Afr J Agric Res. 10(50):4554-4560.
- Coffey M D. 1987. *Phytophthora* root rot of avocado an integrated approach to control in California. Plant Dis. 71(11):1046-1052.
- Cooke D, Drenth A, Duncan J, Wagels G, Brasier C. 2001. A molecular phylogeny of *Phytophthora* and related oomycetes. Fungal Genet Biol. 30(1):17-32.
- Drenth A, Sendall B. 2001. Practical guide to detection and identification of *Phytophthora*. Phytophthora Database; [consultado 2015 dic 13]. <https://goo.gl/B67NmV>.
- Drenth A, Wagel G, Smith B, Sendall B, O'Dwyer C, Irvine G, Irwin J. 2006. Development of a DNA-based method for detection and identification of *Phytophthora* species. Australas Plant Pathol. 35(2):147-159.
- Drenth JA, Irwin JA. 2001. Routine DNA based diagnostic test for *Phytophthora*. Rural Industries Research & Development Corporation; [consultado 2016 ene 17]. <https://goo.gl/B3bNmG>.
- Dunstan W, Rudman T, Shearer B, Moore N, Paap T, Calver M, Dell B, St. J. Hardy G. 2010. Containment and spot eradication of a highly destructive, invasive plant pathogen (*Phytophthora cinnamomi*) in natural ecosystems. Biol Invasions. 12(4):913-925.
- Engelbrecht J, Duong TA, van den Berg N. 2013. Development of a nested quantitative real-time PCR for detecting *Phytophthora cinnamomi* in *Persea americana* rootstocks. Plant Dis. 97(8):1012-1017.
- Erwin D, Ribeiro O. 1996. *Phytophthora* diseases worldwide. Minnesota, USA: APS Press.
- Forbes GA. 1997. Manual for laboratory work on *Phytophthora infestans*. Centro Internacional de la Papa CIP; [consultado 2016 ene 18]. <https://goo.gl/hYWB6w>.
- García E, Benezzer M, Gutiérrez A, Rangel G, Arreola A, Castro E. 2009. Regulation of defence responses in avocado roots infected with *Phytophthora cinnamomi* (Rands). Plant Soil. 331(1):45-46.
- Hardham AR. 2005. *Phytophthora cinnamomi*. Mol Plant Pathol. 6(6):589-604.
- Hendrix F, Cambell W. 1973. *Pythiums* as plant pathogens. Annu Rev Phytopathol. 11:77-98.
- Huaraca H, Viteri P, Sotomayor A, Viera W, Jiménez J. 2016. Guía para facilitar el aprendizaje en el manejo integrado del cultivo de aguacate (*Persea americana* Mill.). Quito, Ecuador: Iniap.
- Latorre B, Andraca F, Besoain X. 1998. Tristeza del Palto. Aconex (Santiago) 59:18-23.
- [MAG] Ministerio de Agricultura y Ganadería. 1986. Inventario de plagas, enfermedades y malezas del Ecuador. Quito, Ecuador: MAG.
- Morillo E, Miño G. 2011. Marcadores Moleculares en Biotecnología Agrícola: Manual de procedimientos y técnicas en Iniap. Manual No. 91. Quito, Ecuador: [Iniap] Instituto Nacional Autónomo de Investigaciones Agropecuarias, Estación Experimental Santa Catalina.
- Ochoa Y, Cerna E, Gallegos G, Cepeda M, Landeros J, Flores A. 2015. Variabilidad patogénica de *Phytophthora cinnamomi* Rands en *Persea americana* Mill. de Michoacán, México. Ecosistemas Recur Agropecuarios. 2(5):211-215.
- Pérez-Jiménez RM. 2008. Significant avocado diseases caused by fungi and oomycetes. Eur J Plant Sci Biotechnol. 2(1):1-24.
- Ramírez J, Morales J, Castañeda D. 2013. Alternativas microbiológicas para el manejo de *Phytophthora cinnamomi* Rands., en *Persea americana* Mill., bajo condiciones de Casa-Malla. Cultiv Trop. 35(4):19-27.
- Reeksting B, Taylor N, Van den Berg N. 2013. Flooding and *Phytophthora cinnamomi*: Effects on photosynthesis and chlorophyll fluorescence in shoots of non-grafted *Persea americana* (Mill.) rootstocks differing in tolerance to *Phytophthora* root rot. S Afr J Bot. 95:40-53.
- Viera W, Ponce L, Morillo E, Vásquez W. 2016a. Genetic variability of avocado germplasm for plant breeding. Int J Clin Biol Sci. 1(1):24-33.
- Viera A, Sotomayor A, Viera W. 2016b. Potencial del cultivo de aguacate (*Persea americana* Mill) en Ecuador como alternativa de comercialización en el mercado local e internacional. Rev Cient Tecnol UPSE. 3(3):1-9.
- Wager VA. 1942. *Phytophthora cinnamomi* and Wet Soil in relation to the Dying - back of Avocado trees. Hilgardia. 14(9):519-532.
- Zentmyer GA. 1976. Soil-borne pathogens of avocado. Ponencia presentada en: Proceedings of the First International Tropical Fruit Short Course: the avocado. Jackson, EE. UU.
- Zentmyer GA. 1984. Avocado diseases. Trop Pest Manage. 30(4):388-400.
- Zentmyer GA. 1985. Origin and distribution of *Phytophthora cinnamomi*. Avocado Source; [consultado 2016 feb 23]. <https://goo.gl/Onhf3i>.