

Influence du substrat carboné et de la forme d'azote minéral sur la croissance de *Tuber melanosporum* (Vitt) en culture pure. Application à la production de biomasse mycélienne

M Mamoun, JM Olivier

INRA, station de recherches sur les champignons, BP 81, 33883 Villenave-d'Ornon Cedex, France

(Reçu le 23 janvier 1991; accepté le 28 mars 1991)

Résumé — La croissance mycélienne de *Tuber melanosporum* Vitt (souche BXC) est étudiée en présence de diverses sources carbonées et azotées. Les pentoses utilisés ne permettent aucune croissance; par contre, la souche BXC se développe en présence d'hexoses apportés sous forme de mono- ou disaccharides, en particulier, le mannose ou le saccharose. Des polysaccharides comme l'amidon ou la cellulose sont également assimilés. L'apport d'azote inorganique sous forme d'ammonium permet un développement mycélien supérieur à celui observé en présence de nitrate. Cependant, la meilleure croissance mycélienne est obtenue avec des apports simultanés des 2 formes azotées. Les résultats sont discutés en fonction des exigences écologiques de *T. melanosporum* et du comportement d'autres champignons ectomycorhiziens. L'influence du mode d'inoculation et de l'agitation sur la croissance pondérale est définie. Les résultats obtenus servent de base pour la mise au point de milieux nutritifs synthétiques proposés pour la production de biomasse mycélienne de *T. melanosporum*.

nutrition / carbone / azote / *Tuber melanosporum* = truffe / production de biomasse

Summary — Effect of carbon and nitrogen sources on the *in vitro* growth of *Tuber melanosporum* (Vitt). Application to mycelial biomass production. The mycelial development of *Tuber melanosporum* Vitt (BXC strain) has been assessed in relation to the carbon and nitrogen supply. Pentoses used for this experiment were not assimilated, while mono- or disaccharidic hexoses such as mannose or sucrose provided substantial growth. Polysaccharides such as starch and cellulose were also assimilated (fig 1). According to the inorganic nitrogen supply, ammonium promoted better mycelial growth than nitrate did. However, the best development occurred when both forms were mixed (fig 2). Results have been discussed with respect to *Tuber* ecology and other ectomycorrhizal fungi behaviour. The effect of inoculation method and shaking on the increase in *Tuber* weight has been defined (fig 3). These results provide a basis for the development of the synthetic media proposed for biomass production of *T. melanosporum* mycelium (fig 4).

nutrition / carbon / nitrogen / *Tuber melanosporum* = truffle / biomass production

INTRODUCTION

La truffe noire *T. melanosporum* Vitt n'a fait l'objet que de peu de travaux concernant ses besoins en différents nutriments. Les milieux nutritifs utilisés le plus fréquemment pour le développement mycélien ou l'obtention de cultures pures à partir de gleba sont de nature semi-synthétique (Fontana, 1968 et 1971; Chevalier, 1972; Fasolo Bonfante, Fontana, 1972, 1973; Poitou *et al*, 1983; Pirazzi, 1990). Un milieu synthétique permettant une croissance mycélienne importante devenait nécessaire pour la poursuite

des travaux entrepris au laboratoire. Les études menées par Fasolo Bonfante et Fontana (1972, 1973) sur les sources de carbone et d'azote renseignent sur le métabolisme de *T. melanosporum* mais les milieux utilisés ne permettent d'obtenir qu'une faible biomasse. Il en est de même des travaux de Vrot (1977). L'étude présentée ici apporte un complément d'information sur l'utilisation par *T. melanosporum* de différentes sources carbonées et azotées. Certains résultats ont été appliqués à la mise au point de milieux nutritifs utilisés pour la production de biomasse destinée à des expérimentations requé-

rant un mycélium produit en conditions parfaitement définies et reproductibles (mycorhization de vitroclones, extraction de protéines ou d'acides nucléiques, etc).

MATÉRIEL ET MÉTHODE

Utilisation de différentes sources carbonées

La composition du milieu de base B, correspondant au milieu S (Mamoun *et al*, 1990) privé de saccharose, est indiquée dans le tableau I.

Les sources de carbone essayées sont des pentoses (arabinose, xylose), des hexoses (fructose, galactose, glucose, mannose), des disaccharides (maltose, saccharose), des polysaccharides (amidon de blé, Sigma S4126; cellulose native microcristalline, Sigmacell type 20 Sigma; carboxyméthylcellulose à faible viscosité, Sigma C8758; pectine d'agrumes, PM de 150 000 à 300 000, NBC 5107), des acides organiques (acétate et tartrate d'ammonium). Les 2 dernières séries de composés sont utilisées sans glucose pouvant aider le démarrage de l'activité métabolique.

Les sucres sont apportés à raison de 4,25 g de carbone/l de milieu B. Pour les apports mixtes, la proportion de chaque sucre, exprimée en carbone, est indiquée sur la figure 1. Les quantités de polysaccharides sont de 10 g/l pour l'amidon et la pectine, 5 et 10 g/l pour la cellulose native, 5, 10 et 20 g/l pour la carboxyméthylcellulose (CMC), (fig 1).

Utilisation de l'azote minéral

Dans le milieu B, l'azote est apporté sous forme de composés renfermant des macroéléments (P, K, Ca).

Tableau I. Milieu de base B.

Composant	Concentration (mg/l)
Méso-Inositol	100
Ca (NO ₃) ₂	820
K NO ₃	950
NH ₄ NO ₃	48
NH ₄ H ₂ PO ₄	390
Mg SO ₄ , 7H ₂ O	185
Mn SO ₄ , H ₂ O	0,100
Zn SO ₄ , 7H ₂ O	1
Cu SO ₄ , 5H ₂ O	0,030
H ₃ BO ₃	1
Na ₂ Mo O ₄	0,025
Fe-EDDHA *	100

* sous forme de séquestrène 138.

Une modification du rapport entre azote ammoniacal et azote nitrique entraîne une trop grande modification de l'équilibre entre les autres éléments pour que ce milieu soit retenu pour ces études de nutrition azotée. Donc, un autre milieu appelé base M est utilisé (tableau II). Il est dérivé du milieu semi-synthétique TM2 (Poitou *et al*, 1983) précédemment désigné Réf par Mamoun *et al* (1990).

L'azote est apporté à raison de 150 mg/l de milieu M, sous forme de chlorure d'ammonium et de nitrate

Sources de carbone

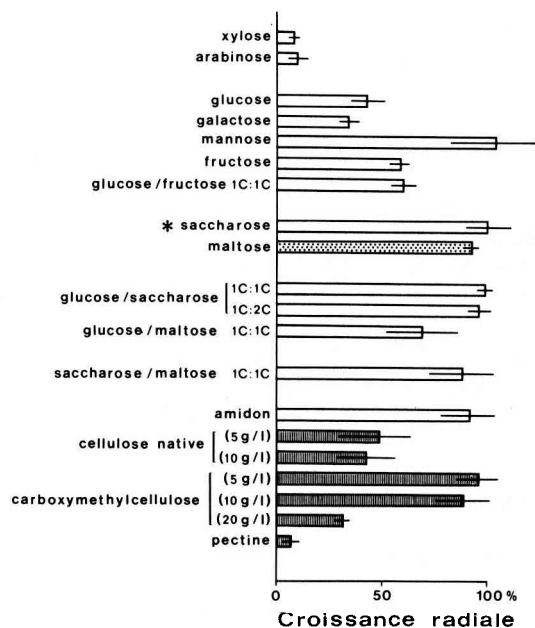


Fig 1. Effet de la source de carbone sur la croissance radiale de *T. melanosporum*, souche BXC. Résultats exprimés en pourcentages de la croissance observée sur le milieu de référence S (*). Densité mycélienne : □ normale, ▨ assez faible, ▩ faible.

Tableau II. Milieu de base M.

Composant	Concentration (mg/l)
Sources carbonées	
glucose anhydre	5000
maltose	5000
Sources minérales	
KH ₂ PO ₄	500
Mg SO ₄ , 7H ₂ O	500
Mn SO ₄ , H ₂ O	0,100
Zn SO ₄ , 7H ₂ O	1
Cu SO ₄ , 5H ₂ O	0,030
H ₃ BO ₃	1
Na ₂ Mo O ₄	0,025
Fe Cl ₃	0,100

de calcium. Différents rapports entre ces 2 formes sont étudiés ainsi qu'un apport de nitrate d'ammonium (tableau III).

Conditions de culture

Milieux gélosés

Les milieux de culture gélosés (bacto-agar Difco 0140) sont inoculés à partir d'implants gélosés prélevés sur précultures effectuées sur milieu TM2 et âgées de 21 j. Chaque traitement comporte 10 répétitions. Les cultures sont mises à incuber à l'obscurité, à 25 °C pendant 33 j.

Le développement mycélien est mesuré selon 2 diamètres perpendiculaires. L'accroissement linéaire obtenu entre les temps 0 et 33 j est calculé. Les croissances radiales moyennes (*R*) accompagnées de leur écart type sont portées sur la figure 2.

Afin de comparer les différents essais concernant les sources carbonées (fig 1), les valeurs mesurées sont transformées en pourcentage de la croissance observée sur le milieu renfermant du saccharose comme source de carbone (milieu S) et déjà utilisé pour des essais précédents (Mamoun *et al*, 1990).

Cultures liquides

Les milieux de culture (tableau IV) sont répartis à raison de 25 ml par flacon de 250 ml. L'inoculum est apporté sous forme de pastilles prélevées sur des précultures âgées de 21 j et effectuées sur milieu TM2 gélosé. La matière sèche moyenne de l'inoculum est déterminée au temps 0 sur des pastilles de même provenance. Chaque traitement comporte 10 répétitions. Les cultures sont mises à incuber à l'obscurité pendant 33 j, à 25 °C. Dans le cas de cultures agitées, les flacons sont soumis à une rotation de 1 tr/min (Rouleur Belco-Technomara). La croissance mycélienne est

Tableau III. Sources et quantités d'azote apportées au milieu de base M.

Milieu	Concentration de la source azotée (mg N/l milieu)		N nitrique / N ammoniacal	
	Ca (NO ₃) ₂	NH ₄ Cl	NH ₄ NO ₃	
M1	0	150	0	0/100
M2	15	135	0	10/90
M3	75	75	0	50/50
M'3	0	0	150	50/50
M4	135	15	0	90/10
M5	150	0	0	100/0

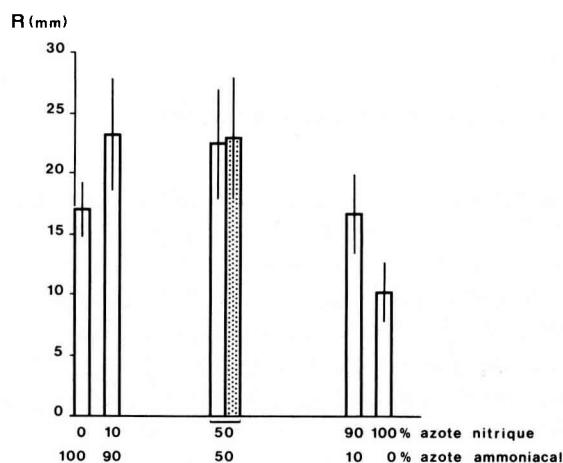


Fig 2. Effet de la forme d'azote, nitrique et ammoniacale, sur la croissance radiale (*R*) de *T. melanosporum* (souche BXC). Sources azotées : □ NH₄Cl et Ca (NO₃)₂, ▨ NH₄NO₃ (cf tableau III).

évaluée par pesée de la matière sèche (MS) après 24 h de dessication à 110 °C. La masse de l'inoculum est soustraite des valeurs obtenues.

Souche de *T. melanosporum*

La souche utilisée a été isolée à partir de la gléba d'un ascocarpe récolté en Dordogne. Le mycélium obtenu a été mis en culture sur milieu malt, LPGA et King B en présence d'inhibiteurs soit antibactériens (antibiotiques) soit antifongiques (cycloheximide) selon la technique décrite par Olivier et Guillaumès (1976). Ceci a permis de vérifier que l'isolat est totalement indemne de bactéries ou de levures (association fréquente chez les mycéliums de truffe) dont l'effet pourrait interférer avec celui des composés étudiés. La souche est répertoriée sous la référence BXC Coulaures dans le catalogue CFISM.

Tableau IV. Milieux utilisés en culture liquide.

Composition	Désignation des milieux			
	S	GM	M4	M2
Base	B	B	M	M
Sources carbonées	saccharose	glucose + maltose		
Azote nitrique	83%	83%	90%	10%
Azote ammoniacal	17%	17%	10%	90%

RÉSULTATS

Utilisation de sources carbonées

La souche BXC est capable d'utiliser aussi bien les sucres simples en C₆ que les di- ou polysaccharides. Par contre, elle n'utilise aucun des 2 pentoses fournis. La croissance mycélienne, à peu près identique pour des apports de galactose, de glucose ou de fructose, est très stimulée par le mannose. Les 2 disaccharides (maltose et saccharose) permettent une très bonne élévation des hyphes, mais une différence est observée au niveau de la ramification. Les mélanges glucose:saccharose (1C:1C et 1C:2C) conduisent à une croissance mycélienne identique à celle obtenue en présence de saccharose seul. Le mélange glucose:maltose (1C:1C) conduit à une élévation des hyphes intermédiaire entre celle observée en présence de l'un ou l'autre des 2 sucres, et rétablit la ramification. En ce qui concerne les polysaccharides, un très bon développement mycélien est obtenu en présence d'amidon. La cellulose native est utilisée à un degré moindre; l'élévation des hyphes est identique à celle observée avec le glucose, mais la ramification est beaucoup moins intense. L'apport de cellulose dégradée (CMC) entraîne une élévation des hyphes semblable à celle obtenue sur le milieu témoin (S), mais n'améliore pas la ramification. La pectine choisie pour ce travail n'est pas utilisée par la souche BXC. Les 2 composés organiques (acétate et tartrate d'ammonium), employés ici sans glucose servant d'amorce, n'ont pas été utilisés, (fig 1).

Utilisation de l'azote inorganique

Les 2 formes d'azote inorganique, nitrique et ammoniacale, permettent le développement de la souche BXC. Cependant, des apports simultanés des 2 formes donnent un meilleur résultat que l'une ou l'autre employée seule. La plus faible croissance est observée en présence d'azote nitrique seul, mais un faible apport d'azote ammoniacal (10%) stimule fortement la croissance (gain de 63%).

Cultures liquides

En culture non agitée, le milieu synthétique S a permis l'obtention d'une biomasse mycélienne

égale à celle produite sur le milieu semi-synthétique TM2. Un apport d'inoculum plus important et sous forme fragmentée (4 implants au lieu d'1) permet d'augmenter la production mycélienne de 64%. Dans les mêmes conditions d'inoculation (4 implants), une agitation même très douce s'avère néfaste pour le développement mycélien. La réduction de croissance s'accompagne d'une importante diminution de production de polysaccharides alors que ces derniers sont particulièrement abondants en culture non agitée (fig 3).

Le milieu GM (tableau IV), différent du milieu S par la source carbonée, permet une bonne croissance mycélienne et une abondante production de polysaccharides. Les milieux M2 et M4, renfermant une base M de composition plus simple que la base B des milieux S et GM, permettent respectivement une croissance correcte et importante (fig 4).

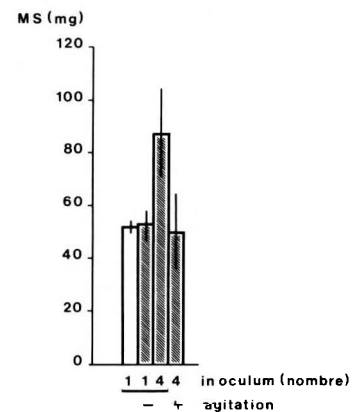


Fig 3. Influence du mode d'inoculation et de l'agitation des cultures sur la croissance pondérale de *T. melanosporum* (souche BXC). Milieux □ TM2 et ▨ S.

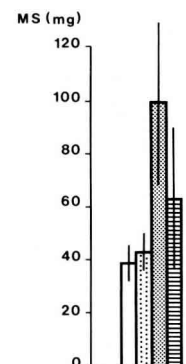


Fig 4. Croissance pondérale de *T. melanosporum* obtenue en culture tranquille sur milieux semi-synthétique (□TM2) et synthétiques (▨M2, ▩M4 et ▪GM).

DISCUSSION ET CONCLUSION

La souche BXC a répondu de façon sélective aux différents apports de sources carbonnées.

La très faible croissance mycélienne obtenue en présence de xylose ou d'arabinose peut être attribuée aux réserves présentes dans l'inoculum. Il est clair que la souche BXC n'utilise pas les pentoses. Ceci est en accord avec les travaux de Fasolo Bonfante et Fontana (1972, 1973) sur *T. melanosporum*. Le comportement du *Tuber* est semblable à celui de plusieurs champignons ectomycorhiziens (Hacskeylo, 1973), dont un ascomycète, *Cenococcum graniforme*, également commun en truffières. La raison du défaut d'assimilation des pentoses par le mycélium de truffe n'est pas connue. Plusieurs niveaux de blocage sont envisageables (absorption, phosphorylation, etc); cependant, un problème d'ouverture du cycle carboné semble peu probable puisque ce champignon utilise des hexoses de forme pyranose ou furanose. La souche BXC utilise beaucoup moins le glucose, le galactose et le fructose que le mannose. Une différence d'activité au niveau des isomérases peut expliquer, en partie seulement, ces résultats; le métabolisme du mannose dans le cycle d'Embden-Meyerhof passe par le fructose-6-phosphate. Toutefois cette préférence pour le mannose se retrouve chez d'autres champignons ectomycorhiziens (Hacskeylo, 1973). Une adaptation de *T. melanosporum* à son environnement peut être envisagée; le mannose est un constituant important des glycoprotéines des plantes. La souche BXC se développe mieux en présence de saccharose que de glucose, contrairement à d'autres champignons ectomycorhiziens qui n'assimilent pas ou peu (cas de *Cenococcum graniforme*) ce disaccharide (Hacskeylo, 1973). La souche de *Tuber* utilisée par Fasolo Bonfante et Fontana (1972, 1973) se développe en présence de saccharose mais la croissance mycélienne obtenue est plus faible que celle observée avec un apport de glucose. Ceci laisse supposer que la souche BXC possède une invertase particulièrement active. Elle est peut-être également plus sensible aux variations de pression osmotique car, à teneurs en carbone égales, elle se développe moins bien sur mélange glucose + fructose qu'en présence de saccharose.

La souche BXC a une très bonne croissance mycélienne en présence d'amidon, contrairement aux espèces mycorhiziennes citées par Hacskeylo (1973), montrant sa capacité à utiliser, si nécessaire, les réserves racinaires de l'arbre hôte.

Les cultures effectuées en présence de maltose montrent une élongation normale des hyphes, identique à celle observée avec l'amidon, mais une plus faible ramification montrant une meilleure adaptation du mycélium de *Tuber* à la forme de réserve plutôt qu'à son dérivé.

Les champignons ectomycorhiziens (appartenant à différentes espèces) cités par Hacskeylo (1973) n'utilisent ni la cellulose ni l'inositol comme source carbonnée. Par contre, Théodorou (1971) signale la dégradation du *myo*-inositol par *Rhizopogon luteolus*. La souche BXC est capable d'utiliser la cellulose native, mais si l'élongation des hyphes est semblable à celle observée en présence de glucose, la ramification est faible. Cette observation est faite en absence de toute trace de glucose pouvant aider au démarrage de l'activité métabolique. Toutefois, des impuretés contenues dans le milieu ou la faible quantité d'inositol présente pourraient remplir ce rôle inducteur. En considérant que du glucose peut être présent à l'interface champignon-cellule racinaire (Martin *et al*, 1987) et que les sols calcaires renferment du phytate de calcium (Anderson, 1963) utilisé par des champignons mycorhiziens (Théodorou, 1971), on peut se demander à quel degré, en présence de ces composés, *T. melanosporum* est capable d'assimiler la cellulose présente dans les parois cellulaires de son hôte ou dans les résidus végétaux de la rhizosphère. L'apport de cellulose en partie dénaturée (CMC) entraîne une amélioration de l'élongation des hyphes, qui se produit à la même vitesse que celle observée sur le milieu de référence (S), mais n'améliore pas la ramification. Les comportements respectifs du mycélium en présence d'amidon, ou de cellulose ou de leurs dérivés laissent supposer une meilleure capacité de BXC à couper les liaisons 1-6 plutôt que les liaisons α ou β 1-4. On peut noter que cette aptitude à utiliser la cellulose peut être utile lors des phases saprophytiques de croissance observées récemment par Boutekrabt (1991) sur des mycorhizes sénescents de chêne. Il est plus difficile de discuter dans le sens d'une action de type parasitaire sur des tissus sains, au sens de Björkman (1942).

Les champignons ectomycorhiziens présentent des comportements variables selon la nature, nitrique ou ammoniacale, de l'azote dont ils disposent (Plassard, 1989).

L'ammonium permet une croissance de la souche BXC supérieure à celle observée en présence de nitrate. Ceci est en accord avec les résultats obtenus par Fasolo Bonfante et Fontana

(1972, 1793) avec une autre souche de *T melanosporum*; toutefois, l'écart de croissance observé avec la souche BXC est beaucoup plus marqué. Un effet équivalent des 2 formes est signalé par Vrot (1977). *Tuber melanosporum* utilise l'ammonium et les nitrates, cependant la capacité d'absorption relative des 2 formes peut varier d'une souche à une autre. L'utilisation de l'azote nitrique par *T melanosporum* n'est pas surprenante, ce symbiote se développant en sol calcaire où l'azote assimilable est essentiellement sous forme de nitrates. En absorbant préférentiellement l'ammonium, la truffe se comporte comme d'autres symbiotes (France et Reid, 1983; Littke *et al*, 1984). Par contre, un autre ectomycorhizien présent en sol de truffière, *Cenococcum graniforme*, absorbe préférentiellement l'azote nitrique (Genetet, 1983).

Les résultats obtenus ont servi de base pour la mise au point de milieux nutritifs destinés à la production de biomasse mycélienne. Contrairement à ce qui est utilisé pour de nombreux champignons, la fragmentation du mycélium, assurant une dispersion de l'inoculum dans le volume de milieu nutritif, n'est pas envisageable dans le cas de *T melanosporum*. Une fragmentation à l'aide de billes de verre, moins traumatisante pour le mycélium qu'un broyage, ne convient pas (Vrot, 1977). L'inoculation sous forme de plusieurs implants gélosés montre que la quantité d'inoculum apportée et sa répartition spatiale sont des facteurs plus limitants que la composition du milieu S pour la production de biomasse. Les meilleurs résultats sont obtenus en culture non agitée sur milieu de faible épaisseur permettant une oxygénation modérée et un accrochage du mycélium sur la paroi du récipient tout en favorisant une croissance semi immergée. Fasolo Bonfante et Fontana (1972, 1973) signalent l'effet néfaste d'une agitation assez forte (100 cpm). Des résultats analogues sont obtenus en soumettant les cultures à une rotation lente (1tr/min). Ce mode d'agitation rotative n'empêche pas l'adhésion du mycélium contre la paroi du flacon mais accroît l'oxygénation du milieu, ce qui laisse penser que ce dernier facteur peut intervenir plus qu'une perturbation d'ordre mécanique dans le processus de réduction de croissance.

Les électrophorèses de protéines ou d'acides nucléiques nécessitent généralement un mycélium produisant peu de polysaccharides. Dans cet objectif, il est alors possible de préférer la culture agitée, la biomasse produite (de l'ordre de 50 mg de MS/25 ml de milieu après 33 j de

culture) étant suffisante pour les extractions. Par contre, la culture non agitée est adaptée à la production d'inoculum pour la mycorhization, les polysaccharides jouant un rôle dans l'association champignon-plante hôte. En culture liquide, les milieux à forte dominante nitrate (S, GM, M4) permettent une croissance supérieure à celle obtenue sur les milieux contenant essentiellement de l'ammonium (TM2, M2); ceci pourrait être lié aux conditions d'oxygénation du substrat. Un milieu liquide de type M4, de composition plus simple donc plus facile à mettre en œuvre que les milieux comportant une base B (S ou GM), pourra être retenu pour la fabrication d'inoculum.

Cette étude apporte des précisions sur l'utilisation de différentes sources carbonées et azotées par la souche BXC cultivée *in vitro*. Les milieux nutritifs synthétiques proposés sont à améliorer, toutefois ils permettent l'obtention, en conditions définies et répétitives, d'une biomasse mycélienne suffisante pour aborder l'étude biochimique et moléculaire de *T melanosporum*.

RÉFÉRENCES

- Anderson G (1963) Effect of iron/phosphorus ratio and acid concentration on the precipitation of ferric inositol hexaphosphate. *J Sci Food Agric* 14, 352-359
- Björkman E (1942) Über die Bedingungen der Mykorrhizabildung bei Kiefer und Fichte. *Symb Bot Ups* 6, 1-191
- Boutekrab A (1991) Mise au point d'une technique de mycorhization contrôlée par la truffe du Périgord (*Tuber melanosporum* Vitt) de vitroplants de chênes (*Quercus robur* L, *Quercus pubescens* Willd) Thèse Doct Univ, Nancy I, 202 p
- Chevalier G (1972) Obtention de cultures de mycélium de truffe à partir du carpophore et des mycorhizes. *C R Séances Acad Agric Fr* (28 juin), 981-989
- Fasolo Bonfante P, Fontana A (1972, 1973) Sulla nutrizione del micelio di *Tuber melanosporum* Vitt in coltura. *Atti Acad Sci Torino* (6 juin) 107, 731-741
- Fontana A (1968) Miceli di funghi ipogei in coltura pura. In: *Atti del Congresso Internazionale sul Tartufo*, Spoleto, 127-134
- Fontana A (1971) Micelio di *Tuber melanosporum* in coltura. *Allionia* 17, 19-23
- France RC, Reid CPP (1983) Interactions of nitrogen and carbon in the physiology of ectomycorrhizae. *Can J Bot* 61, 964-984
- Genetet I (1983) Étude de l'absorption et de l'assimilation de l'azote inorganique chez un champignon ectomycorhizien (*Cenococcum graniforme*) et chez les mycorhizes de hêtre (*Fagus sylvatica*). *DEA Biol Physiol Vég*, univ Nancy, 77 p

- HacsKaylo E (1973) Carbohydrate Physiology of Ectomycorrhizae. In: *Ectomycorrhizae. Their Ecology and Physiology*, (Marks GC, Kozlowski TT, eds), Acad Press, New York, Londres, 207-230
- Littke WR, Bledsoe CS, Edmonds RL (1984) Nitrogen uptake and growth *in vitro* by *Hebeloma crustuliniforme* and other Pacific Northwest mycorrhizal fungi. *Can J bot* 62, 647-652
- Mamoun M, Olivier JM, Guinberteau J (1990) Milieux de culture et croissance mycélienne de la truffe. In: *Atti del secondo Congr Int Tartufo*, Spoleto, (Bencivenga M, Granetti B, eds) 167-172
- Martin F, Ramstedt M, Söderhall K (1987) Carbon and nitrogen metabolism in ectomycorrhizal fungi and ectomycorrhizas. *Biochimie* 69, 569-581
- Olivier JM, Guillaumès J (1976) Étude écologique des composites de champignonnières. I. Évolution de la microflore pendant l'incubation. *Ann Phytopathol* 8, 3, 283-301
- Pirazzi R (1990) Micorrizzazione artificiale con miceli isolati *in vitro* di *Tuber melanosporum* Vitt e *Tuber magnatum* Pico. In: *Atti del secondo Congr Intern. Tartufo*, Spoleto, (Bencivenga M, Granetti B, eds) 173-184
- Plassard C (1989) Données sur la nutrition azotée de symbiotes ectomycorhiziens: *Pinus pinaster*, *Hebeloma cylindrosporum* et *Pisolithus tinctorius*. Thèse Doct État, Univ Sci Tech Languedoc, 135 p
- Poitou N, Villenave P, Baudet D, Delmas J (1983) Croissance *in vitro* du mycélium de *Tuber melanosporum* Vitt et de certains compétiteurs en fonction du pH du milieu. *C R Acad Agric Fr* (9 novembre) 1363-1370
- Theodorou C (1971) The phytase activity of the mycorrhizal fungus *Rhizopogon luteolus*. *Soil Biol Biochem* 3, 89-90
- Vrot F (1977) Influence de certains facteurs sur la croissance du mycélium truffier *in vitro*. Thèse Doct Univ, Nancy I, 127 p