

XX CONGRESSO NACIONAL ABRAVES

Produzindo suínos para um futuro sustentável

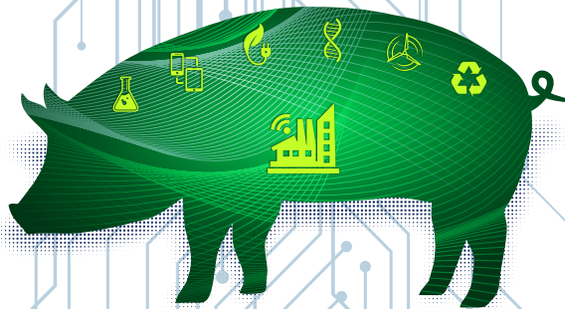
16 a 19 outubro de 2023

Centro de Eventos da PUCRS Porto Alegre / RS



ANAIS **XX CONGRESSO** **NACIONAL ABRAVES**





XX CONGRESSO NACIONAL ABRAVES

Produzindo suínos para um futuro sustentável

Patrocínio Diamante



Realização



Apoio Científico



Secretaria Executiva



COMISSÕES | Abraves 2023

COMISSÃO ORGANIZADORA

Presidente

Ana Paula Gonçalves Mellagi

Membros

André Hagemann
Alexandre Marchetti
Bruno Marimon
Eraldo Zanella
Fernando Bortolozzo
Gabriela Zanin
Karine Takeuti
Kelly Will
Rafael Ulguim

COMISSÃO CIENTÍFICA

Alícia Fraga
Ana Paula Mellagi
David Barcellos
Diogo Magnabosco
Eraldo Zanella
Fernando Bortolozzo
Franciele Siqueira
Gabriela Zanin
Ines Andretta
Marisa Cardoso
Rafael Frandoloso
Rafael Ulguim

COMISSÃO AVALIADORA

Alícia Fraga
André F. C. de Andrade
Andrea Ribeiro
Cesar Garbossa
Claudio Canal
Daniela Gava

David Driemeier
Diógenes Dezen
Gabriela Zanin
Ivan Bianchi
Ivan Bustamante
Karine Takeuti
Kelly Will
Laura Almeida
Mariana Marques
Thomaz Lucia Jr
Vinícius Cantarelli
Vladimir Oliveira

COMISSÃO DE TRABALHO

Diogo Magnabosco
Eduardo Wollmann
Fernando Retamal
Gabriel Vearick
Henrique Brandt
Juliana Calveyra
Marina Walter
Pedro Lisboa
Ricardo Nagae
Tiago Paranhos

DADOS INTERNACIONAIS PARA CATALOGAÇÃO NA PUBLICAÇÃO (CIP)

C749a Congresso Nacional ABRAVES (20. : 2023 : Porto Alegre, RS)

Anais do XX Congresso Nacional ABRAVES, 16 a 19 de outubro de 2023, Porto Alegre [recurso eletrônico]: produzindo suínos para um futuro sustentável / organizado por Ana Paula Gonçalves Mellagi ... [et al.] - Porto Alegre: PUCRS. Centro de Eventos, 2023.

E-book
1 arquivo : il., 419 p.

Publicado como suplemento na Revista Acadêmica Ciência Animal, v. 21, jan-dez/2023.

1. Medicina Veterinária – Eventos. – 2. Suínos. I. Mellagi, Ana Paula Gonçalves (org.). II. Associação Brasileira de Veterinários Especialistas em Suínos. III. Título

CDU: 636.4

CATALOGAÇÃO NA FONTE: MARINA MAROSTICA FINATTO, CRB-10/2777 - BIBLIOTECÁRIA DA FACULDADE VETERINÁRIA/UFRGS



Regiões genômicas potencialmente associadas ao anestro em leitoas

Genomic regions potentially associated with anestrus in gilts

Cleverson Hebbel^{1,2}
Monike Quirino¹
Pricila Basselar^{1,2}
Adriana Mércia Guaratini Ibelli^{3,4}
Mônica Corrêa Ledur^{3,5}
Marcos Antonio Zanella Mores³
Rafael Keith Ono⁶
Maurício Egídio Cantão³
Jane de Oliveira Peixoto^{3,4}
Mariana Groke Marques^{1,3}
Rafael da Rosa Ulguim⁷
Bernardo Garziera Gasperin⁸
Ivan Bianchi^{1*}

¹ Mestrado Profissional em Produção e Sanidade Animal, Instituto Federal Catarinense, Araquari, Brasil

² Pamplona Alimentos S.A., Rio do Sul, Brasil

³ Embrapa Suínos e Aves, Concórdia, Brasil

⁴ Programa de Pós-Graduação em Ciências Veterinárias, Universidade Estadual do Centro-Oeste, Guarapuava, Brasil

⁵ Programa de Pós-Graduação em Zootecnia, Universidade Estadual de Santa Catarina, Chapecó, Brasil

⁶ Agroceres PIC, Rio Claro, Brasil

⁷ Universidade Federal do Rio Grande do Sul, Porto Alegre, Brasil

⁸ Universidade Federal de Pelotas, Pelotas, Brasil

*Correspondência: ivan.bianchi@ifc.edu.br

Palavras-chave: Falhas reprodutivas. Marcadores genéticos. Suínos.

Introdução

Leitoas representam o maior percentual de fêmeas em um sistema de produção de suínos, cujas taxas de reposição anual são em torno de 45% (Lucia et al., 2000). As falhas reprodutivas estão entre as principais razões de descarte, sendo o anestro responsável por aproximadamente 20% destes descartes (Ulguim et al., 2014). Falhas hormonais, metabólicas e genéticas são consideradas como principais fatores, no entanto, a etiologia desta condição ainda não é totalmente compreendida. O objetivo deste trabalho foi identificar regiões genômicas associadas com anestro em leitoas por meio do estudo de associação global do genoma (GWAS). A descoberta destas regiões poderá auxiliar a identificação de genótipos mais precoces, incluindo

aqueles com potencial problema reprodutivo, e seu uso na seleção possibilitará mitigar este problema nos plantéis de suínos.

Material e métodos

Foram coletadas amostras de tecido de orelha de 300 leitoas com aproximadamente 230 dias de idade, em delineamento caso-controle (1:1), sendo 150 em anestro e 150 cíclicas, provenientes de uma agroindústria de Santa Catarina. Leitoas foram identificadas em anestro quando houve ausência dos sinais de estro, como reflexo de tolerância à pressão lombar exercida pelo homem na presença de um macho sexualmente maduro, edema e hiperemia da vulva. A confirmação do anestro ocorreu ao abate através de inspeção do trato reprodutivo, observando a ausência de corpos lúteos. A genotipagem foi realizada com o painel PorcineSNP50 BeadChip (Neogen). O controle de qualidade (QC) das amostras e polimorfismos de base única (SNPs) foi realizado com o programa PLINK 1.9 (Purcell et al., 2007), removendo animais com *call rate* <0,9, heterozigosidade >3,0 desvios padrão e SNPs com frequência do alelo menor (MAF) <2%, *call rate* <0,98 e os que falharam no teste de equilíbrio de Hardy-Weinberg (HWE) <1x10⁻⁶. O GWAS foi realizado com o PLINK utilizando a opção *-logistic* com os componentes principais do MDS *plot* como covariáveis. Os limiares de significância seguiram os critérios de Bonferroni. As análises funcionais foram

realizadas no VEP do Ensembl (versão 109) e PigQTLdb (versão 50), considerando uma janela de 0,5 Mb da distância dos SNPs identificados.

Resultados e discussão

Após o QC, 47.753 SNPs e 242 animais (121 leitões cíclicos e 121 leitões em anestro) foram utilizados para o GWAS. Três SNPs sugestivamente associados com anestro em suínos, nos cromossomos SSC7, SSC3 e SSC9, foram encontrados (Figura 1). No SSC3, um SNP em região intergênica foi localizado em uma região de QTL para número de tetas. Na janela de 0,5 Mb deste SNP estão localizados cinco genes (MTA3, KCNG3, COX7A2L, EML4 e PKDCC), sendo que MTA3 (Alawadhi et al., 2022), PKDCC (Klein et al., 2010) e COX7A2L (Arao et al., 2011) já foram associados a características reprodutivas em diferentes espécies. Já o SNP do SSC7 encontra-se em um íntron do gene da distonina (DST), com função de ligante de proteínas e cálcio. Baixos níveis de cálcio sérico já foram verificados em búfalas em anestro, sendo um importante fator que afeta a eficiência reprodutiva (Devkota et al., 2014). Por fim, o SNP do SSC9 está localizado em um íntron do gene MAGI2. Embora este gene nunca tenha sido associado a características reprodutivas em suínos, está em uma região de QTL para idade à puberdade (Nonneman et al., 2014).

Conclusão

Regiões genômicas nos cromossomos 3, 7 e 9 foram potencialmente associadas com anestro em suínos.

Agradecimentos

Fundação de Amparo à Pesquisa e Inovação de Santa Catarina (FAPESC); Fundação de Amparo à Pesquisa do

Estado do Rio Grande do Sul (FAPERGS); Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq); PAMPLONA Alimentos S.A.

Referências

- ALAWADHI, MM. et al. The effect of progesterone administration on the expression of metastasis tumor antigens (MTA1 and MTA3) in placentas of normal and dexamethasone-treated rats. *Molecular Biology Reports*, v. 49, p. 1935-1943, 2022.
- ARAO, Y. et al. Estrogen receptor α AF-2 mutation results in antagonist reversal and reveals tissue selective function of estrogen receptor modulators. *Proceedings of the National Academy of Sciences USA*, v. 108, p. 14986-14991, 2011.
- KLEIN, C. et al. Transcriptional profiling of equine endometrium during the time of maternal recognition of pregnancy. *Biology of Reproduction*, v. 83, p. 102-113, 2010.
- DEVKOTA, B. Et al. Effects of treatment for anestrus in water buffaloes with PGF2 α and GnRH in comparison with vitamin-mineral supplement, and some factors influencing treatment effects. *The Journal of Veterinary Medical Science*, v. 75, p. 1623-1627, 2013.
- LUCIA, T. et al. Lifetime reproductive performance in female pigs having distinct reasons for removal. *Livestock Production Science*, v. 63, p. 213-222, 2000.
- NONNEMAN, D. et al. Genome-wide association with delayed puberty in swine. *Animal Genetics*, v. 45, p. 130-132, 2014.
- PURCELL, S. et al. PLINK: A tool set for whole-genome association and population-based linkage analyses. *American Journal of Human Genetics*, v. 81, p. 556-575, 2007.
- ULGUIM, R.R. et al. Female lifetime productivity in a swine integration system using segregated gilt development units. *Tropical Animal Health and Production*, v. 46, p. 697-700, 2014.

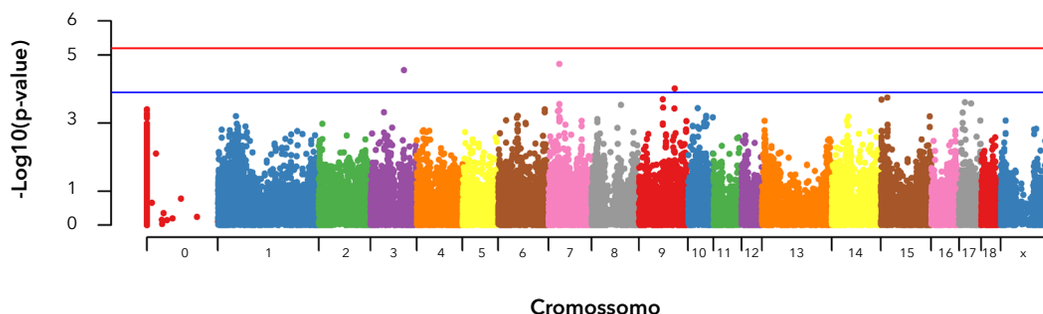


Figura 1 - Gráfico de Manhattan da análise de associação genômica ampla entre o $-\log_{10}(p\text{-valor})$ e o loci do SNP, em ordem sequencial por cromossomo para o anestro em leitões. Linha superior: limiar de significância de 5% no genoma, com escore de probabilidade de 5,1950. Linha inferior: limiar de significância sugestiva, com escore de probabilidade de 3,8940.