UNIVERSITATEA AGRARĂ DE STAT DIN MOLDOVA

ISSN 1857-0003 E- ISSN 2587-3202 http://www.uasm.md/ro/stiintaagricola

AGRICULTURAL SCIENCE

ŞTIINȚA AGRICOLĂ

Nr. 1 2017

Olesea COJOCARU Investigări privind dinamica însuşirilor chimice a cemoziomurilor obișnuite supuse procesului de eroziune
Marcela STAHI Actiunea procedeelor fitoameliorative asupra însuşirilor solurilor cenuşii arabile din Moldova Centrală
Simion MUSTEAȚA, Pantelimon BOROZAN, Ghenadie RUSU, Valentina SPÎNU Valoarea ameliorativă a liniilor consangvinizate de porumb timpuriu cu germoplasmă Reid lodent
Валентина ГАМАЮНОВА, Андрей ЛИТОВЧЕНКО Урожайность и водопотребление пшеницы озимой в зависимости от сортовых особенностей, предшественников и фона питания в условиях степи Украины 23
Igor IVANOV, Valerian BALAN Efectul sistemului de formare a coroanei la cireş asupra intrării pomilor pe rod, productivității și calității fructelor
Игорь БУЧЕНКОВ, Иван РЫШКЕЛЬ Анализ признаков селекционного материала Ribes Nigrum, Ribes Rubrum, Grossularia Reclinata, созданного на основе метода автополиплоидии 33
Юлия ВИНЦКОВСКАЯ, Олее КИТАЕВ Влияние антитранспиранта вапор гард на содержание пигментов и функциональное состояние листового аппарата яблони (Malus Domestica Borkh.)
Валерия КЕПТИНАРЬ, Тудор НАСТАС, Наталья РЭЙЛЯНУ, Виктор ГОРБАН Анализ этологических и репродуктивных особенностей и динамики развития попупяции Heliothis armigera на протяжении сезона
Алла ГЛАДКАЯ, Татьяна ЩЕРБАКОВА, Наталья ЛЕМАНОВА Особенности выращивания <i>Rheum rhaponticum</i> в условиях Молдовы
Виктор МИКОЛАЕВСКИЙ, Валентина СЕРГИЕНКО, Людмила ТИТОВА Впияние предпосевной бактеризации семян на развитие болезней и урожайность сои
Инга КУЗНЕЦОВА Потребность во влаге растений стевии (Stevia rebaudiana Bertoni)
во время вегетативного развития
Grigore MARIAN, Andrei GUDÍMA, Andrei PAVLENCO, Vladimir GOROBEȚ Torefierea - o nouă direcție de sporire a calității peleților de foc produși din biomasă autohtonă
Grigore MARIAN, Andrei GUDÎMA, Andrei PAVLENCO Influența parametrilor densificării asupra calității peleților
produși din reziduuri agricole <u>82</u> **Ilie ROTARU, Serghei SECRIERU, Efimia GĂINĂ* **Efectul utilizării metodelor de hibridare în sporirea producției și
ameliorarea calității carcaselor la suine
Татьяна ЛУПОЛОВА, Валентина ПЕТКУ, Елена ГУМИНСКАЯ, Анастасия МАКАРОВА Парное различие генетической структуры пород крупного рогатого скота по лактопротеинам
Юлия ПОДОЛЯН Влияние пробистической добавки "Энтеро-актив" на минеральный состав мяса бройлеров
Светлана ПАНЬКОВА, Олег КАТЕРИНИЧ, Ольга ЗАХАРЧЕНКО, Игорь ИОНОВ Интенсивность формирования яйценоскости кур нового гибрида комбинированного типа продуктивности
Florinel BRUDAŞCĂ, Carmen Dana ŞANDRU, Constantin CERBU, Aurel VASIU, Marina SPÎNU Enhanced responses in antigen primed dogs after the administration of a complex microbial immunostimulating compound
Carmen Dana ŞANDRU, Mihaela NICULAE, Emoke PALL, Aurel VASIU, Florinel BRUDAŞCĂ, Marina SPÎNU Potential use of the stinging nettle as an enhancer of weight gain and innate immune response in broiler chickens
Olga JUNCU Conditionally pathogenic microflora of consumption eggs as a risk of toxic infections
Liliana CIMPOIEȘ Comerțul intraindustrial cu produse agroalimentare al Republicii Moldova: aspecte și tendințe
Andrei ZBANCĂ, Virgiliu MOREI, Grigore BALTAG, Sergiu PANUȚA Analiza economică a cultivării fructelor și legumelor în Moldova

CUPRINS | CONTENTS

CONTENTS
Olesea COJOCARU Investigations on the dynamics of chemical characteristics of ordinary chemozems subjected to erosion
Marcela STAHI The effect of phyto-ameliorative measures on the characteristics of arable gray soils from Central Moldova
Simion MUSTEATA, Pantelimon BOROZAN, Ghenadie RUSU, Valentina SPINU Breeding value of the early-maturing maize inbred lines with Reid lodent germplasm
Valentina GAMAYUNOVA, Andrey LITOVCHENKO Winter wheat yield and water consumption depending on the variety features, predecessors and nutrition background in the conditions of Ukrainian Steppe
Igor IVANOV, Valerian BALAN The effect of the crown training system on the fruit-bearing process, yield and fruit quality of sweet cherry trees under the superintensive system
Igor BUCHENKOV, Ivan RYSHKELY Analyzing the characteristics of the breeding material of Ribes nigrum, Ribes Rubrum and Grossularia reclinata, produced by the autopolyploidy method
Yulia VINTSKOVSKAYA, Oleg KITAEV Influence of the antitranspirant Vapor Gard on the pigment content and functional status of apple (Malus domestica Borkh.) leaf apparatus. 39
Valeria CHEPTINARI, Tudor NASTAS, Natalia RAILEANU, Victor GORBAN Analysis of the ethological and reproductive characteristics and the dynamics of Heliothis Armigera population development throughout the season
Alla GLADKAYA, Tatyana SHCHERBAKOVA, Natalya LEMANOVA
Characteristics of Rheum rhaponticum cultivation in the conditions of Moldova
Lyudmila TYTOVA Influence of presowing seed bacterization on disease development and yield of soybean
Inga KUZNETSOVA Water requirements of stevia plants (Stevia rebaudiana Bertoni) during the vegetative development
Anastasia KRIVORUCHKO, Valentina BESSONOVA Characteristics of the water metabolism of Quercus robur L. and Quercus rubra L. leaves in pure and mixed groups
Grigore MARIAN, Andrei GUDIMA, Andrei PAVLENCO, Vladimir GOROBET The torrefaction – a new direction to improve the quality of pellets produced from local biomass
Grigore MARIAN, Andrei GUDIMA, Andrei PAVLENCO The influence of densification parameters on the quality of pellets produced from agricultural residues 82
Ilie ROTARU, Serghei SECRIERU, Efimia GAINA Effect of using the hybridization methods for increasing the production and improving the quality of pig carcasses
Sergey LUGOVOY, Sergey KRAMARENKO, Vadim LIKHACH Intrabreed variability in the Large White breed pigs based on the microsatellite DNA polymorphism
Tatyana LUPOLOVŘ, Valentina PETCU, Elena GUMINSKAYA, Anastasiya MAKAROVA Pair distinction of genetic structure by lactoproteins in cattle breeds 99
Yuliya PODOLYAN The effect of the probiotic feed additive: "Entero-active" on the mineral composition of broiler meat
Svetlana PANYKOVA, Oleg KATERINICH, Olga ZAHARCHENKO, Igor IONOV Intensity of egg production formation in the new hybrid hens for
combined meat and egg purposes
of a complex microbial immunostimulating compound
Potential use of the stinging nettle as an enhancer of weight gain and innate immune response in broiler chickens
Olga JUNCU Conditionally pathogenic microflora of consumption eggs as a risk of toxic infections
Liliana CIMPOIES Intra-industry trade with agri-food products in the Republic of Moldova: aspects and trends
Adrei ZBANCA, Virgiliu MOREI, Grigore BALTAG, Sergiu PANUTA Economic analysis of the fruit and vegetable cultivation in Moldova

ÓÄĘ 636.424.082.12

ВНУТРИПОРОДНАЯ ИЗМЕНЧИВОСТЬ СВИНЕЙ КРУПНОЙ БЕЛОЙ ПОРОДЫ НА ОСНОВЕ ПОЛИМОРФИЗМА МИКРОСАТЕЛЛИТОВ ДНК

Сергей ЛУГОВОЙ, Сергей КРАМАРЕНКО, Вадим ЛИХАЧ Николаевский национальный аграрный университет, г. Николаев, Украина

Abstract. The genetic diversity and structure of four populations of Large White breed pigs grown in various breeding farms in Ukraine, using 12 microsatellite DNA loci (SW24, S0155, SW72, SW951, S0386, S0355, SW240, SW857, SW0101, SW936, SW911 and S0228) were studied. When analyzing intra- and inter-group variability, 158 alleles of the 12 analyzed loci were identified. The total number (Na) and effective number (Ae) of alleles varied from 6.25 (Na) and 3.40 (Ae) to 10.25 (Na) and 5.63 (Ae) alleles per locus. The Hardy-Weinberg equilibrium test (HWE) showed that all of the polymorphic loci deviated from HWE (p < 0.05) in at least one population. The Analysis of Molecular Variance (AMOVA) showed that 12.2% of the total genotypic variation was due to differences between populations. Wright's fixation index (Fst) per locus varied from 0.037 (SW72) to 0.581 (SW911), with a mean value of 0.148 ± 0.049 . The mean Fis and Fit values for all loci were 0.163 ± 0.026 and 0.287 ± 0.047 , respectively. The positive Fis value for all loci in the studied populations probably reflects the division of the general population in subpopulations due to the inbreeding accumulated in small groups of individuals.

Key words: Pigs; Large White breed; Intrabreed variability; Genetic diversity; DNA microsatellites.

Реферат. В работе приведены результаты анализа генетического разнообразия и структуры четырех популяций свиней крупной белой породы, разводимых в различных племенных хозяйствах Украины, с использованием 12 локусов микросателлитов ДНК (SW24, S0155, SW72, SW951, S0386, S0355, SW240, SW857, SW0101, SW936, SW911 и S0228). При анализе внутри- и межгрупповой изменчивости было идентифицировано 158 аллелей 12 использованных локусов. Абсолютное число аллелей (Na) и эффективное число аллелей (Na) варьировало от 6,25 (Na) и 3,40 (Na) до 10,25 (Na) и 5,63 (Na) и 3,63 (Na) аллелей на локус. Результаты проверки на равновесие Харди-Вайнберга свидетельствуют о том, что для всех полиморфных локусов имеет место отклонение от равновесного состояния (Na0,05) минимум в одной из популяций. Результаты анализа молекулярной вариансы (Na0,06) показывают, что 12,2% общей генотипической изменчивости определяется различиями между популяциями. Коэффициент фиксации Райта (Na0,07) для различных локусов варьировал от 0,037 (Na0,0581 (Na0,0581), со средним значением – 0,148 ± 0,049. Средние оценки Na1,076 и Na2,076 и 0,287 ± 0,047, соответственно. Положительное значение Na1,076 в исследованных популяциях, вероятно, отражает подразделенность общей популяции на субпопуляции вследствие повышения инбредности в малочисленных группах особей.

Ключевые слова: Свиньи; Крупная белая порода; Внутрипородная изменчивость; Генетическое разнообразие; Микросателлиты ДНК.

ВВЕДЕНИЕ

Для изучения динамики популяционно-генетических процессов в популяциях домашних животных могут использоваться преимущества методов молекулярно-генетического анализа. В странах ЕС уже действует программа PiGMa, координирующая проект по оценке генетического разнообразия европейских пород и линий свиней. Основным инструментом в работах европейских исследователей являются высокополиморфные генетические маркеры — микросателлиты ДНК (МС-ДНК). В геноме свиней насчитывается около 65000-100000 микросателлитных локусов. В пилотном исследовании программы PiGMa используется 27 микросателлитных локусов, расположенных на всех хромосомах (Nidup, K., Moran, C. 2011)

Используя панель МС-ДНК, рекомендованную ISAG, уже изучены особенности формирования генетической структуры различных пород свиней Украины, в том числе, и локальных (Топиха, В.С. и др. 2010; Луговой, С.И. 2013; Traspov, А. et al. 2016). Однако предварительные исследования показывают, что характер селекционной работы в разных хозяйствах может приводить к формированию специфических аллельных паттернов (Луговий, С.І. 2013а; Луговий, С.І. 2013б). Особый интерес представляет изучение пород, широко распространенных не только в Украине, но и в мире, например, свиней крупной белой породы.

Таким образом, основной целью настоящей работы стал анализ особенностей формирования

внутрипородной генетической изменчивости свиней крупной белой породы, разводимых в разных хозяйствах Украины, с помощью локусов МС-ДНК.

материал и методы

Для исследования были использованы данные генетического полиморфизма 12 локусов МС-ДНК (SW24, S0155, SW72, SW951, S0386, S0355, SW240, SW857, SW0101, SW936, SW911 и S0228) свиней крупной белой породы из четырех хозяйств, которые находятся в Николаевской (СХЧП «Техмет-Юг», n=72; ТМЮ), Запорожской (ПАО «Племзавод «Степной», n=50; ПС), Херсонской (ООО «Таврийские свиньи», n=51; ТС) и Черниговской (ООО «Агрикор-Холдинг», n=33; АХ) областях Украины. Были использованы животные обоих полов.

Материалом для выделения ДНК были образцы ткани (ушные выщипы) свиней. Все лабораторные исследования проводили в условиях лаборатории молекулярной генетики и цитогенетики животных Центра биотехнологии и молекулярной диагностики Всероссийского научно-исследовательского института животноводства им. Л.К.Эрнста Россельхозакадемии. Выделение ДНК проводили с помощью колонок фирмы Nexttec и с использованием набора реагентов DIAtomTM DNA Prep100. Анализ ДНК и постановку ПЦР осуществляли, используя методики ВНИИЖ им. Л.К.Эрнста (Зиновьева, Н.А. и др. 1998).

Мультиплексный анализ 12 локусов микросателлитов проводили на генетическом анализаторе ABI Prism 3130x1. Обработку данных капиллярного электрофореза проводили путем перевода длин фрагментов в числовое выражение на основании сравнения их подвижности со стандартом ДНК.

Весь статистический анализ проведен на основании общепринятых методик (Вейр, Б. 1995) с использованием программы GenAIEx (Peakall, R., Smouse, P. 2006).

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЯ

Для проанализированных свиней крупной белой породы число аллелей для локусов МС-ДНК варьировало в достаточно широких пределах – от 4 до 16 аллелей на локус. Наибольшее число аллелей было отмечено для локусов SW936 (16 аллелей, хозяйство ПС), SW240 (14 аллелей, хозяйство АХ; 13 аллелей, хозяйство ПС), SW0355 (13 аллелей, хозяйство ТМЮ), S0101 (13 аллелей, хозяйство ТМЮ). Всего было зарегистрировано 158 аллелей (т.е., в среднем – 13,2 аллеля на один локус МС-ДНК).

Самый низкий уровень генетического разнообразия (четыре аллеля на локус) зарегистрирован для локусов S0155 и S0386 (хозяйство TC), а также S0155 (хозяйство AX).

В среднем, уровень аллельного разнообразия был наивысшим у свиней крупной белой породы, разводимых в СХЧП «Техмет-Юг» и ПАО «Степной» (10,25 и 9,50 аллелей на локус), тогда как в двух других хозяйствах было отмечено на 3-4 аллеля (в среднем на локус) меньше (табл. 1).

Таблица 1. Показатели генетической изменчивости свиней крупной белой породы из разных хозяйств по 12 локусам МС-ДНК

Хозяйство	Na	Ae	Но	Не	Fis
OOO «Тав рийские свинь и» $(n = 51)$	$6,25\pm0,41$	$3,40\pm0,18$	$0,681\pm0,022$	$0,696\pm0,017$	0,021±0,023
ПАО «Племзавод «Степной» ($n = 50$)	$9,50\pm0,80$	4,92±0,40	$0,626\pm0,025$	$0,783\pm0,016$	0,198±0,032
$CXЧ\Pi$ «Техмет-Юг» ($n = 72$)	10,25±1,14	5,63±0,73	0,611±0,052	$0,793\pm0,022$	0,217±0,080
OOO «Агрикор-Холдинг» ($n = 33$)	7,25±0,64	3,15±0,23	0,621±0,043	$0,663\pm0,026$	0,079±0,044

Примечание. Na – число аллелей; Ae – эффективное число аллелей; Ho, He – фактическая и ожидаемая гетерозиготность; Fis – индекс фиксации.

Показатель эффективного числа аллелей в целом отражает аналогичную закономерность, с учетом того, что его выборочные оценки оказываются практически вдвое ниже, чем абсолютное число аллелей.

Показатель наблюдаемой гетерозиготности варьировал от 0,190 (локус S0228, хозяйство AX) до 0,966 (локус SW857, хозяйство AX). В среднем для всех локусов, наиболее высокая гетерозиготность отмечается для свиней из OOO «Таврийские свиньи» ($Ho = 0,681 \pm 0,022$), хотя и в остальных хозяйствах полученные оценки оказываются несущественно ниже (0,611-0,626).

Показатели ожидаемой гетерозиготности в подавляющем большинстве случаев (в 38 из 45) оказались выше, чем наблюдаемой, что может свидетельствовать об определенном уровне инбредованности исследованных животных. Об этом свидетельствуют и позитивные оценки индекса фиксации, отмеченные для свиней крупной белой породы в четырех хозяйствах. Однако достоверные оценки индекса фиксации отмечаются только для животных, разводимых в СХЧП «Техмет-Юг» ($Fis = 0.217 \pm 0.080$) и ПАО «Племзавод «Степной» ($Fis = 0.198 \pm 0.032$) (табл. 1).

Существенные отклонения распределения генотипов МС-ДНК от равновесия Харди-Вайнберга отмечаются для локусов S0355, S0101 и S0228. Для этих локусов достоверные отклонения были зарегистрированы у животных из всех исследованных хозяйств (табл. 2).

Если рассматривать в разрезе хозяйств, то наибольшее число случаев отклонения от равновесного состояния было отмечено у свиней крупной белой породы, разводимых в ПАО «Племзавод «Степной» (в 10 случаях из 12), СХЧП «Техмет-Юг» (в девяти случаях) и ООО «Агрикор-Холдинг» (в восьми случаях).

Для свиней, разводимых в OOO «Таврийские свиньи», большая часть использованных в анализе локусов МС-ДНК, находятся в состоянии генотипического равновесия.

Таблица 2. Результаты проверки состояния генетического равновесия в популяциях свиней крупной белой породы из разных хозяйств по 12 локусам МС-ДНК

Локус	окус Хозяйство					
-	ООО «Таврийские свиньи»	ПАО «Племзавод «Степной»	СХ ЧП «Техмет- Юг»	ООО «Агрикор- Холдинг»		
SW24	**	ns	ns	mono		
S0155	ns	*	***	ns		
SW72	ns	***	***	***		
SW951	ns	***	***	**		
S0386	ns	***	***	***		
S0355	***	*	***	*		
SW240	ns	***	***	*		
SW857	ns	***	ns	ns		
S0101	*	***	***	***		
SW936	ns	***	***	***		
SW911	*	mono	ns	mono		
S0228	ns	***	***	***		

Примечание. mono – локус мономорфный; * - p < 0.05; ** - p < 0.01; *** - p < 0.001; ns - p > 0.05.

Характерно, что для свиней из СХЧП «Техмет-Юг» и ПАО «Племзавод «Степной» отмечается значительное число уникальных (т.н., «приватных») аллелей, т.е., аллелей, которые зарегистрированы только у животных из данного хозяйства – 23 и 17 аллелей, соответственно (табл. 3).

Таблица 3. Список «приватных» аллелей (в п.н.) 12 локусов МС-ДНК у свиней крупной белой породы из разных хозяйств

Локус	ус Хозяйство					
	000 «Таврийские	ПАО «Племзавод	СХЧП	ООО «Агрикор-		
	свиныи»	«Степной»	«Техмет-Юг»	Холдинг»		
SW24	111, 115, 125	-	103, 117, 121	-		
S0155	-	154, 156, 164	150, 152, 168	-		
SW72	-	121	99, 119, 125, 133	95		
SW951	-	-	98, 106	-		
S0386	-	186, 188	-	-		
S0355	-	241, 269, 275	239, 255, 263	-		
SW240	-	-	115	85, 87		
SW857	-	-	-	-		
S0101	-	185, 189, 191, 197, 205	201	-		
SW936	-	87	115	79, 81		
SW911	157, 161, 167, 177	-	165, 181	-		
S0228	-	246, 268	250, 252, 274	240		
В целом	7	17	23	6		

В целом, можно говорить о том, что наиболее типичными для породы в целом (т.е., встречались во всех хозяйствах) оказываются аллели, отмеченные для локусов SW857, SW951, S0386, SW240 и SW936. С другой стороны, наиболее специфичными для отдельных хозяйств оказываются аллели, отмеченные для локусов S0101 и SW72 — практически $^{1}/_{3}$ и $^{1}/_{4}$ их аллельного разнообразия было зарегистрировано в одном из исследованных хозяйств (ПАО «Племзавод «Степной» и СХЧП «Техмет-Юг», соответственно).

Наличие специфичных («приватных») аллелей приводит к тому, что повышается разнообразие аллельных профилей как среди животных одного хозяйства, так и для породы в целом. Следствием чего является высокая степень подобия в отношении мультилокусных генотипов для 12 использованных в анализе МС-ДНК среди животных, которые разводятся в хозяйствах ООО «Таврийские свиньи» и ООО «Агрикор-Холдинг» (100% и 84,8% особей по результатам Assignment-теста было отнесено к своей собственной популяции, соответственно).

Тогда как для свиней крупной белой породы, что содержатся в ПАО «Племзавод «Степной» и СХЧП «Техмет-Юг», как и следовало ожидать, данный показатель не превышает 60% (табл. 4). Таблица 4. Результаты Assignment-теста для свиней крупной белой породы из разных хозяйств на основании мультилокусних генотипов для 12 локусов МС-ДНК

Хозяйство	Отнесено к:			
	собственной популяции	чужой популяции		
ООО «Таврийские свиньи»	51 / 100,0%	0 / 0,0%		
ПАО «Племзавод «Степной»	30 / 60,0%	20 / 40,0%		
СХЧП «Техмет-Юг»	44 / 61,1%	28 / 38,9%		
ООО «Агрикор-Холдинг»	28 / 84,8%	5 / 15,2%		
В целом	153 / 74,3%	53 / 25,7%		

Результаты анализа молекулярной вариансы (AMOVA) свидетельствуют о том, что 12,2% (p < 0,001) общей генетической изменчивости, отмеченной среди исследованных животных, определяется принадлежностью их к хозяйству (т.е., характером селекционной работы в них) (табл. 5).

Таблица 5. Результаты анализа молекулярной вариансы (AMOVA) для свиней крупной белой породы из разных хозяйств для 12 локусов МС-ДНК

Источник	SS	df	MS	E(MS)	<i>F</i> -статистики	p
изменчивости						
Между популяциями	196,787	3	65,596	0,599	Fst = 0,122	< 0,001
Между особями	1096,696	202	5,429	1,136	Fis = 0,265	< 0,001
В пределах особей	650,500	206	3,158	3,158	Fit = 0.355	< 0,001
Сум марная	1943,983	411		4,892		

Рассматривая в разрезе отдельных локусов МС-ДНК, можно отметить, что наибольший вклад во внутрипородную дифференциацию свиней крупной белой породы вносят локусы SW911 (Fst = 0.581), SW24 (Fst = 0.392), S0155 (Fst = 0.169) и S0386 (Fst = 0.164). Для остальных локусов, оценки генетической дифференциации были относительно низки (табл. 6).

Таблица 6. Показатели генетической дифференциации (F-статистики) и потока генов (Nm) между свиньями крупной белой породы из разных хозяйств для 12 локусов МС-ДНК

Локус	Fis	Fst	Fit	Nm
SW24	0,142	0,392	0,478	0,39
S0155	0,097	0,169	0,250	1,23
SW72	0,153	0,037	0,185	6,45
SW951	0,114	0,052	0,160	4,52
S0386	0,168	0,164	0,305	1,27
S0355	0,159	0,084	0,230	2,74
SW240	0,280	0,062	0,325	3,76
SW857	0,060	0,057	0,114	4,15
S0101	0,022	0,041	0,063	5,79
SW936	0,269	0,078	0,326	2,96
SW911	0,163	0,581	0,649	0,18
S0228	0,325	0,053	0,361	4,46
В целом	$0, 163 \pm 0,026$	$0,148 \pm 0,049$	$0,287 \pm 0,047$	$3,16 \pm 0,60$

С другой стороны отмечается очень низкий уровень гетерозиготности (на уровне отдельных хозяйств) в отношении таких локусов МС-ДНК, как *S0228*, *SW240* и *SW936*.

Поток генов (*Nm*) между отдельными популяциями в среднем составлял 3,16 голов на одно поколение, т.е., свидетельствовал о достаточно интенсивных процессах обмена животными (прежде всего, используемыми в качестве производителей) между отдельными хозяйствами Украины, специализирующимися на разведении свиней крупной белой породы.

Таким образом, вовлечение в анализ большого числа популяций позволяет получить более полную характеристику механизмов формирования генетического полиморфизма свиней крупной белой породы с помощью микросателлитов ДНК и оценку состояния степени родства между ними, как было уже ранее показано в исследовании Н. Зиновьевой и др. (2012).

выводы

На основе полиморфизма 12 локусов МС-ДНК отмечается высокий уровень генетического разнообразия свиней крупной белой породы, которые содержатся в различных племенных хозяйствах Украины.

В целом для породы идентифицировано 158 аллелей (в среднем 13,2 аллеля на локус). При этом, наиболее типичными для породы в целом (т.е., встречались во всех хозяйствах) оказываются аллели, отмеченные для локусов SW857, SW951, S0386, SW240 и SW936. С другой стороны, наиболее специфичными для отдельных хозяйств оказываются аллели, отмеченные для локусов S0101 и SW72 — практически $^{1}/_{3}$ и $^{1}/_{4}$ их аллельного разнообразия было зарегистрировано в одном из исследованных хозяйств (ПАО «Племзавод «Степной» и СХЧП «Техмет-Юг», соответственно).

Результаты анализа молекулярной вариансы (AMOVA) свидетельствуют о том, что 12,2% (p < 0,001) общей генетической изменчивости, отмеченной среди исследованных животных, определяется принадлежностью их к хозяйству (т.е., селекционной работой в них).

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЙ СПИСОК

- *1.* ВЕЙР, Б. (1995). Анализ генетических данных: Дискретные генетические признаки. Москва. 400 с. ISBN 5-03-002795-5.
- 2. ЗИНОВЬЕВА, Н.А. и др. (1998). Методические рекомендации по использованию метода полимеразной цепной реакции в животноводстве. Дубровицы. 47 с.
- 3. ЗИНОВЬЕВА, Н.А. и др. (2012). Оценка вклада различных популяций в генетическое разнообразие свиней корня крупной белой породы. В: Сельскохозяйственная биология, № 6, с. 35-42. ISSN 0131-6397.
- 4. ЛУГОВИЙ, С.І. (2013а). Оцінка внутрішньопородної мінливості української м'ясної породи свиней за локусами мікросателітів ДНК. В: Збірник наукових праць Вінницького НАУ. Серія: Сільськогосподарські науки, вип. 2 (72), с. 109-114. ISSN 2306-7799.
- 5. ЛУГОВИЙ, С.І. (2013б). Оцінка внутрішньопородної мінливості свиней породи дюрок за локусами мікросателітів ДНК. В: Вісник Житомирського національного агроекологічного університету, вип. № 1 (35), т. 2, с. 105-113. ISSN 2310-9262.
- 6. ЛУГОВОЙ, С.И. (2013). Характеристика генофонда мясных пород свиней украинского происхождения по локусам микросателлитов ДНК. В: Вестник Казанского ГАУ, вып. 2 (28), с. 126-129. ISSN 2073-0462.
- 7. ТОПИХА, В.С., ЛУГОВОЙ, С.И., КРАМАРЕНКО, С.С. (2010). Анализ генетического разнообразия свиней крупной белой породы на основе мультилокусных генотипов микросателлитов. В: Вісник аграрної науки Причорномор'я, вип. 1 (52), т. 2, с. 3-11. ISSN 2313-092X
- 8. NIDUP, K., MORAN, C. (2011). Genetic diversity of domestic pigs as revealed by microsatellites: a minireview. In: Genomics and Quantitative Genetics, vol. 2, pp. 5-18. ISSN 2157-9903.
- 9. PEAKALL, R., SMOUSE, P. (2006). GENAIEX 6: genetic analysis in Excel: Population genetic software for teaching and research. In: Molecular Ecology Notes, a 6, pp. 288-295. ISSN 1755-0998.
- 10. TRASPOV, Ŕ. et al. (2016). Population structure and genome characterization of local pig breeds in Russia, Belorussia, Kazakhstan and Ukraine. In: Genetics Selection Evolution, vol. 48, nr 16, pp. 1-9. ISSN 1297-9686.

Data prezentării articolului: 21.02.2017 Data acceptării articolului: 15.03.2017