

## **Caractérisation génétique de deux espèces proches du sous-genre *Clarias* (*Clarias*) : *C. gariepinus* et *C. anguillaris*, à l'aide de marqueurs microsatellites au Burkina Faso**

Inoussa Compaoré\*, Aboubacar Toguyéni, Vincent Gennotte, Johan Michaux, Carole Rougeot, Patrick Kestemont & Charles Mélard

**Inoussa Compaoré\*** : Laboratoire de Recherche et de Formation en Pêche et Faune (LaRFPPF)/Université Nazi BONI, 01 BP 1091 Bobo-Dioulasso 01, Burkina Faso  
Fasoinoussacompaore@yahoo.fr

**Aboubacar Toguyéni** : Unité de Recherche en Aquaculture et Biodiversité Aquatique/Laboratoire d'Etude et de Recherche sur les Ressources Naturelles et Sciences de l'Environnement (UR-ABAQ/LERNSE), Université Nazi BONI, 01 BP 1091 Bobo-Dioulasso 01, Burkina Faso

**Vincent Gennotte** : Centre de Formation et de Recherche en Aquaculture (CEFRA), Université de Liège; 10, chemin de la justice, B-4500 Tihange, Belgique

**Johan Michaux** : Université de Liège : Département des sciences de la vie : Génétique et physiologie des microalgues

**Carole Rougeot** : Centre de Formation et de Recherche en Aquaculture (CEFRA), Université de Liège; 10, chemin de la justice, B-4500 Tihange, Belgique

**Patrick Kestemont** : Research Unit in Environmental and Evolutionary Biology, Université de Namur; Rue de Bruxelles 61-5000; Namur Belgique

**Charles Mélard** : Centre de Formation et de Recherche en Aquaculture (CEFRA), Université de Liège; 10, chemin de la justice, B-4500 Tihange, Belgique

### **Résumé :**

Le développement de l'aquaculture africaine est en passe de connaître un véritable succès grâce à l'utilisation de *Clarias gariepinus* (BURCHELL, 1822) dans certains pays subsahariens. Cependant, l'utilisation des individus sauvages dans les structures d'élevages pose problème à cause de sa forte ressemblance morphologique avec *Clarias anguillaris* (LINNÉE, 1758). Une étude menée au Burkina Faso a identifié ces deux espèces sur la base du nombre de branchiospines sans pour autant avoir la confirmation génétique de celles-ci. L'objectif de cette étude vise à répondre à deux questions fondamentales : (i) est-il possible de discriminer les deux espèces en utilisant les marqueurs microsatellites ? (ii) la variabilité du nombre de branchiospines est-elle influencée par les facteurs génétiques ou environnementaux ? Pour ce faire, 120 individus de *C. anguillaris* et *C. gariepinus* répartis dans 4 sites (Bama, Bala, Sourou et Kompienga) ont été examinés. Ainsi, sept marqueurs microsatellites (Cga01, Cga03, Cga05, Cga06, Cg07, Cga09 et Cga10) ont été utilisés pour caractériser la variabilité génétique de ces populations. Les résultats obtenus suite à une analyse de régression, montre une très forte corrélation entre le nombre de branchiospines et les coordonnées génétiques des individus

obtenus à la suite d'une Analyse Factorielle de Correspondance (AFC). Cependant, l'analyse de la différenciation génétique à partir des statistiques de Wright montre une très faible différenciation entre les deux espèces avec un  $F_{ST}$  moyen estimé à 0,042 ( $P = 0,02$ ). L'utilisation d'autres techniques, telles que l'usage de l'ADN mitochondrial devrait permettre une discrimination nette de ces deux espèces.

**Mots-clés** : marqueurs microsatellites, variabilité génétique, *Clarias gariepinus*, *C. anguillaris*, aquaculture, Burkina Faso

**Abstract :**

The development of African aquaculture is becoming a real success thanks to the use of *Clarias gariepinus* (Burchell, 1822) in some sub-Saharan countries. However, the use of wild individuals in breeding structures is problematic because of its morphological resemblance to *Clarias anguillaris* (Linnée, 1758). A study in Burkina Faso identified these two species on the basis of the number of gill rakers without having the genetic confirmation of these. The purpose of this study is to answer two fundamental questions: (i) is it possible to discriminate between the two species using microsatellite markers? (ii) is the variability in the number of gill rakers influenced by genetic or environmental factors? To do this, 120 individuals of *C. anguillaris* and *C. gariepinus* distributed in 4 sites (Bama, Bala, Sourou and Kompienga) were examined. Thus, seven microsatellite markers (Cga01, Cga03, Cga05, Cga06, Cg07, Cga09 and Cga10) were used to characterize the genetic variability of these populations. The results obtained following a regression analysis, shows a very strong correlation between the number of gill rakers and the genetic coordinates of individuals obtained following a Correspondence Factor Analysis (CFA). However, the analysis of genetic differentiation from Wright's statistics shows a very low differentiation between the two species with an estimated mean  $F_{ST}$  of 0.042 ( $P = 0.02$ ). Indeed, the use of other techniques, such as the use of mitochondrial DNA should allow a clear discrimination of these two species.

**Keywords** : microsatellite markers, genetic variability, *Clarias gariepinus*, *C. anguillaris*, aquaculture, Burkina Faso

## Introduction

L'élevage des espèces du sous-genre *Clarias* (*Clarias*) et en particulier *Clarias gariepinus* (BURCHELL, 1822) préoccupe depuis quelques années les scientifiques et les responsables du développement de certains pays africains et dans le monde (RUKERA TABARO *et al.*, 2005; HECHT, 2013). Ainsi de nombreuses études ont été entreprises et l'état actuel des connaissances sur la caractérisation morphologique de ces espèces est relativement avancé (TEUGELS, 1982; TEUGELS, 1986; DE GRAAF *et JANSSEN*, 1996; PAUGY *et al.*, 2003; COMPAORÉ *et al.*, 2015). Tous ces travaux ont reconnu que parmi les variables morphologiques ayant servi à leur identification, seul le nombre de branchiospines sur le premier arc branchial en relation avec la longueur standard permet de les discriminer avec succès. D'autres critères tels que la morphologie de la fontanelle frontale (LEVÈQUE *et al.*, 1992) et la morphologie des cleithra (BENECH *et TEUGELS*, 1997) ont été utilisés pour leur identification mais reste minime et très peu utilisable sur le terrain. Cependant, l'utilisation des caractères morphologiques pour l'identification des espèces présentent des limites car ils sont pour la plupart sensibles aux conditions environnementales (MARCHAL, 1964; BOISNEAU, 1990). Chez les deux espèces, et surtout chez *C. gariepinus*, ce nombre est lié à la taille; mais aussi, à une variation clinale de ce caractère comme rapporté par TEUGELS (1982). Si le nombre de branchiospines peut

être déterminé par une variation environnementale, la différenciation à partir de ce seul critère est peu solide (ROGNON *et al.*, 1998). Ainsi, une discrimination fiable nécessiterait de nouvelles approches utilisant des marqueurs neutres non influencés par les conditions environnementales. C'est en ce sens que TEUGELS *et al.* (1992) ont utilisé l'approche protéique en examinant la variation électrophorétique de 13 loci de protéines dans deux populations d'Afrique de l'Ouest des deux espèces. AGNÈSE *et al.* (1997) ont utilisé des marqueurs iso enzymatiques et microsatellite pour différencier les deux espèces. Tous ces résultats ont montré que les populations sympatriques étaient différentes de manière significative et que les groupements morphologique et génétique étaient congruents.

En revanche, si les études de ROGNON *et al.* (1998) confirment les différences morphologiques qui existent entre les deux espèces, elles émettent néanmoins des réserves sur la traduction de la variabilité du nombre de branchiospine en différenciation génétique. D'autres travaux, utilisant divers marqueurs de l'ADN mitochondrial comme le cytochrome b (*cyt b*), le cytochrome oxydase c sous-unité I (COI), le ND5/6 ainsi que l'ARNr 16S pour étudier les relations phylogénétiques de plusieurs espèces de la famille des Clariidae ne mentionnent que *Clarias gariepinus* (DEVAERE *et al.*, 2007; MOHINDRA *et al.*, 2007; WONG *et al.*, 2011; YU et QUILANG, 2014).

Tout récemment, des travaux portant exclusivement sur les caractères morphologiques ont révélé l'existence des deux espèces du sous-genre *Clarias* (*Clarias*) au Burkina Faso (COMPAORÉ *et al.*, 2015). Au regard des controverses ci-dessus sur l'identification précise de ces deux espèces du point de vue génétique, il apparaît nécessaire de procéder à leur caractérisation génétique avec des marqueurs neutres vis-à-vis de la sélection naturelle. Ceci permettra de savoir quelle espèce est utilisée dans les structures d'élevage aquacole surtout en Afrique où la confusion existe. De ce fait, les marqueurs microsatellites se sont révélés comme des marqueurs de choix pour les études d'identification des espèces, des tests de paternités et de structuration des populations (ELLEGREN, 2004). En outre, ils se sont avérés être des outils précieux pour la caractérisation et l'évaluation de la diversité génétique en raison de leur caractère très polymorphe, la facilité et la rapidité des protocoles de révélation. Plusieurs travaux ont utilisé ces marqueurs pour identifier des espèces très apparentées et sympatriques (FRITZNER *et al.*, 2001; BONHOMME *et al.*, 2002; RENSHAW *et al.*, 2006). C'est ce qui justifie leur choix dans le présent travail pour identifier les deux espèces du sous-genre *Clarias-clarias*.

La présente étude, à travers l'analyse de la variabilité de 7 marqueurs microsatellites, vise à répondre à deux questions fondamentales : (i) est-il possible de discriminer les deux espèces en utilisant les marqueurs microsatellites ? (ii) la variabilité du nombre de branchiospines est-elle influencée par les facteurs génétiques ou environnementaux ?

## Matériel et Méthodes

### Matériel

#### Matériel biologique

Le matériel biologique a concerné 330 individus de *Clarias sp* ayant fait au préalable l'objet d'une étude d'identification morphologique (COMPAORÉ *et al.*, 2015). Il ressort de cette étude que 275 et 55 échantillons ont été identifiés comme *Clarias anguillaris* et *Clarias gariepinus* respectivement

sur la base de leurs nombres de branchiospines. D'autres critères ayant fait l'objet d'identification des deux espèces sont résumés dans le tableau 1. Ces échantillons proviennent des plans d'eau issus des trois bassins versants qui constituent le réseau hydrographique du Burkina Faso (figure 1). Le tableau 2 résume la provenance et l'effectif de chaque espèce en fonction du site d'étude et de son bassin versant. Sur chaque échantillon, un morceau d'environ 1 cm<sup>2</sup> de la nageoire caudale a été prélevé et conservé dans des tubes Eppendorf de 1,5 ml contenant de l'éthanol absolu jusqu'à utilisation.

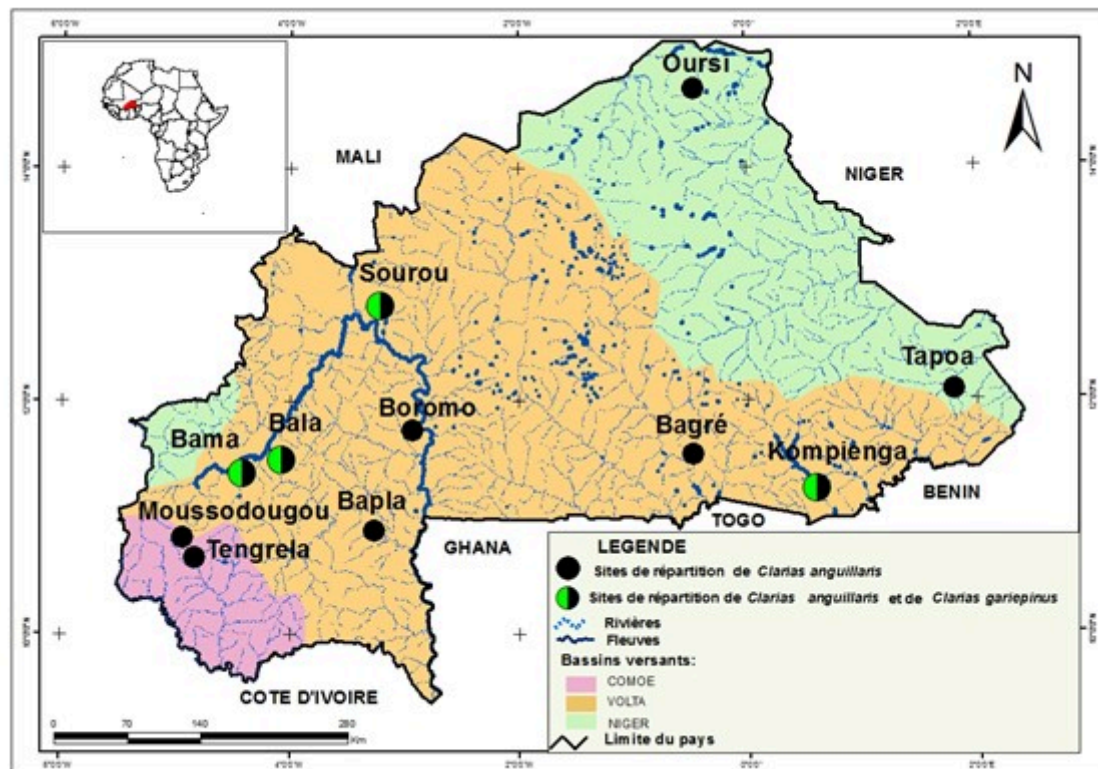


Figure 1 : Sites de répartition de *Clarias gariepinus* et *Clarias anguillaris* suivant les trois bassins versants du Burkina Faso (Source : BNDT 2002, IGB/Enquêtes\_Terrain).

**Tableau 1 : Résumé des caractères distinctifs entre *C. gariepinus* et *C. anguillaris***

Description	<i>C. gariepinus</i>	<i>C. anguillaris</i>	Auteurs
Nombre de branchiospines	28-120	13-39	Compaoré <i>et al.</i> , (2015)
	24 -110	16-50	Lévêque <i>et al.</i> , (1992)
Fontanelle frontale	longue et étroite	courte et large	Lévêque <i>et al.</i> , (1992)
Cleithrum lisse	0,67	0,22	Benech et Teugels (1993)
Cleithrum ponctué	0	11%	
Cleithrum strie	0,33	0,24	
Cleithrum ponctué et strié	0	0,43	
Cleithrum étroit	0,67	0,14	
Cleithrum intermédiaire	0,13	0,14	
Cleithrum large	0,2	0,72	

## Méthodes

### Extraction de l'ADN génomique

L'extraction de l'ADN total a été faite à partir d'un échantillon de 1 cm<sup>2</sup> environ de tissus de la nageoire caudale avec le Kit de purification Promega®. Ces tissus ont été digérés dans un mélange composé de 200 µl de solution de lyse (Nuclei Lysis), de 20 µl de solution de protéinase K et de 420 µl de solution d'EDTA (Ethylène Diamine Tétra Acétique). Le mélange, une fois agité, a été passé au vortex puis mis en incubation pendant une nuit (18 heures du soir à 07 heures du matin) à 56°C dans une étuve. Après une digestion complète des tissus, un ajout de 200 µl de solution de protéine de précipitation a été effectué suivi d'une centrifugation à 14 000 rpm pendant 4 mn. Ensuite, la phase aqueuse a été récupérée et transférée dans des tubes contenant 600 µl d'isopropanol par précipitation. L'ADN se dépose sous forme de culot après une seconde centrifugation à 14 000 rpm pendant 4 mn. L'ADN ainsi obtenu a été lavé dans de l'éthanol à 70% puis réhydraté dans 150 µl de solution de Tris-EDTA. L'ADN est ensuite portée à 65°C pendant une heure et puis conservée à -20°C jusqu'au moment de son utilisation.

**Tableau 2 : Nombre d'individus de *Clarias anguillaris* et *Clarias gariepinus* collectés par site d'étude.**

Bassin versant	Sites d'étude	Total des 2 espèces collectées	Nombre de <i>Clarias anguillaris</i> collecté	Nombre de <i>Clarias gariepinus</i> collecté
Comoé	Tengrela	30	30	0
	Moussodougou	30	30	0
Volta	Bama	30	7	23
	Bala	30	26	4
	Bapla	30	30	0
	Sourou	30	23	7
	Boromo	30	30	0
	Bagré	30	30	0
	Kompienga	30	9	21
Niger	Tapoa	30	30	0
	Oursi	30	30	0
Total		330	275	55

### Choix des marqueurs microsatellites

Dans le cadre de ce travail, dix marqueurs microsatellites ont été sélectionnés pour identifier et caractériser la variabilité génétique des deux espèces du sous-genre *Clarias* (*Clarias*). Ces marqueurs ont été choisis dans le site de GenBank <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/genbank/>. Ils ont été isolés pour caractériser *Clarias gariepinus* (GALBUSERA *et al.*, 1996). Après les tests d'essais (variation des températures, durée d'hybridation et des produits d'amplification) sept marqueurs ont été retenus sur la base qu'un marqueur permet de visualiser au moins 50% des profils après migration des produits PCR sur le séquenceur Licors. Ce sont : Cga01, Cga03, Cga05 Cga06, Cg07, Cga09 et Cga10. Les numéros de ces marqueurs microsatellites dans Genbank et leurs caractéristiques sont consignés dans le tableau 3.

### Amplification des microsatellites par PCR

Les réactions de PCR ont été effectuées avec un thermocycleur Biometra. Le programme d'amplification consiste en une dénaturation pendant 3 min à 94°C, suivie de 35 cycles successifs. Chaque cycle comprend une succession de trois phases : une dénaturation à 94 °C pendant 30 s, une phase d'hybridation à la température optimale déterminée entre 59-65 °C pendant 30 s selon

l'amorce et une élongation à 72°C pendant 45 s. Enfin, une dernière étape d'élongation à 72°C pendant 2 min et une phase de refroidissement à 4 °C. Le volume réactionnel utilisé pour chaque échantillon de 13,6 µl contient : 6,1µl d'eau distillée (H<sub>2</sub>O); 1,25 µl de Tampon 10X; 1 µl de dNTP (2,5 mM); 2,5 µl de MgCL<sub>2</sub> (25 mM); 0,25µl de AMF\_M13 (10 µM); 0,25 µl de AMR (10 µM); 0,5 µl de Taq (5u/µl); 0,15 µl de Dye 700 (10 µM) et 2 µl d'ADN génomique. Les produits PCR amplifiés ont été dénaturés sur une plaque chauffante à 94°C pendant 3 minutes et déposés sur un gel d'acrylamide à 6,5% préalablement monté sur un séquenceur Li-Cor. Les allèles sont ensuite séparés par électrophorèse verticale haut voltage (1500 volts pendant 1 heure 30 minutes) en fonction de leur taille. La détection des allèles a été faite grâce aux deux lasers du séquenceur Li-Cor et la visualisation de la migration a été possible sur un ordinateur connecté au séquenceur.

**Tableau 3 : Caractéristiques des marqueurs microsatellites utilisés sur les échantillons de *Clarias gariepinus*. (Source : GALBUSERA *et al.*, 1996)**

Locus	Amorces (5'-3')	Motif (5'-3')	Température d'hybridation (°C)	N° Genebank
Cga01	Cga01-F : GGCTAAAAGAACCCTGTCTG  Cga01-R: TACAGCGTCGATAAGCCAGG	(GT)15	59	U30862
Cga03	Cga03-F: CACTTCTTACATTTGTGCCC  Cga03-R : ACCTGTATTGATTTCTTGCC	(AC)21	56	U30864
Cga05	Cga05-F : TCCACATTAAGGACAACCACCG  Cga05-R : TTTGCAGTTCACGACTGCCG	(CA)11N2(CA)2	60	U30866
Cga06	Cga06-F : CAGCTCGTGTTTAATTTGGC  Cga06-R : TTGTACGAGAACCGTCCAGG	(AC)4N2(AC)9N6(AC)6	60	U30867
Cga07	Cga07-F : TTGTGTAACCTCACATTACCGG  Cga07-R : GTTTAGAAAATGTTTACGCCG	(AC)13	62	U30868
Cga09	Cga09-F : CGTCCACTTCCCCTAGAGCG  Cga09-R : CCAGCTGCATTACCATACATGG	(CA)2N2(CA)15	59	U30870
Cga10	Cga10-F : GCTGTAGCAAAAATGCAGATGC  Cga10-R : TCTCCAGAGATCTAGGCTGTCC	(GT)11N1(GT)6N2(GT)4	65	U30871

### Analyse des données

De nombreuses données manquantes ont été observées, combinées à des fort déficits en

hétérozygotes, tels que mesurés par le  $F_{IS}$  de WRIGHT (1965) dans chaque espèce et pour chaque site. Dans un premier temps, un test a été fait pour savoir si les allèles nuls sont susceptibles d'expliquer ces déficits et données manquantes. Le logiciel Micro-checker (VAN OOSTERHOUT *et al.*, 2004) a été utilisé pour estimer la présence d'allèles nuls qui pourrait influencer les écarts panmictiques de Hardy-Weinberg. La méthode consiste à estimer la fréquence d'allèles nuls susceptible d'expliquer, dans chaque sous-échantillon et pour chaque locus, les déficits en hétérozygotes observés. L'indépendance statistique des loci a été testé par la méthode des déséquilibres de liaison entre loci pour chaque espèce par site et dans l'ensemble à l'aide du logiciel Fstat (GOUDET, 2003). La différenciation génétique a été testée entre les deux espèces dans chacun des sites où elles sont en sympatrie. Pour ce faire, le  $F_{ST}$  de WRIGHT (1965), qui mesure le degré de subdivision entre sous-échantillons a été estimé. Ceci a été fait avec l'estimateur non biaisé  $\theta$  de Weir et Cockerham (WEIR et COCKERHAM, 1984).

L'effet Wahlund correspond à un déficit d'hétérozygotes comparé aux attendus du modèle de Hardy-Weinberg, provenant de la présence, dans un même échantillon, d'individus appartenant à des populations génétiquement différenciées. La méthode la plus standard d'estimer cette déviation est le calcul du  $F_{IS}$  de WRIGHT (1965) qui mesure la consanguinité relative des individus par rapport à la consanguinité des sous-échantillons. Le  $F_{IS}$  moyen des deux espèces a été estimé séparément et en les confondant (poolant) dans chaque site à l'aide de l'estimateur  $f$  de Weir et Cockerham (1984). Le  $F_{IS}$  séparées et le  $F_{IS}$  poolées a été comparé en procédant par un test de Wilcoxon pour données appariées (appariement par le locus et le sous-échantillon).

Afin de vérifier la pertinence du nombre de branchiospines comme marqueur de différenciation entre les deux espèces, la corrélation entre la distance génétique entre individus et la différence de nombre de branchiospines a été mesurée, en corrigeant l'effet géographique. Pour vérifier si le nombre de branchiospines n'est pas expliqué par les facteurs environnementaux, un modèle linéaire généralisé (GLM) a été généré sous R avec la formule suivante: NombreBranchiospine~Longitude+Latitude+Bassin avec une erreur log normale (modèle de Poisson). Le modèle a été simplifié par une analyse de variance (Anova 1) suivie d'un test de Chi-2 appliquée au modèle pour déterminer la probabilité avec laquelle chaque facteur explique le nombre de branchiospines. Enfin, le logiciel MEGA 5.05 (TAMURA *et al.*, 2011) a été utilisé pour générer un arbre phylogénétique à partir de la distance de corde de CAVALLI-SFORZA et EDWARDS (1997).

## Résultats

### Estimation des fréquences d'allèles nuls avec Micro-checker

Les tableaux 4, 5, et 6 présentent les résultats des fréquences d'allèles nuls respectivement pour *Clarias anguillaris*, *Clarias gariepinus* et les deux espèces regroupées.

L'analyse de ces tableaux montre que tous les loci présentent des  $P$ -values, non significatives. Ce qui signifie que les allèles nuls sont suffisants pour expliquer les déficits en hétérozygotes observés au niveau de ces loci.

**Tableau 4 : Synthèse des résultats de Micro-checker des 7 loci chez *Clarias anguillaris*.**

Locus	$P_{B2^2}$	N	N'	Blancs observés	Blancs attendus	p-value
Cga01	0,05	42	55	13	2,52	1
Cga03	0,05	42	55	13	2,98	1
Cga05	0,1	42	55	13	5,31	0,99
Cga06	0,41	24	55	31	22,39	0,99
Cga07	0,03	47	55	8	1,44	1
Cga09	0,16	35	55	20	8,51	1
Cga10	0,05	46	55	9	2,95	0,99

-

**Tableau 5 : Synthèse des résultats de Micro-checker des 7 loci chez *Clarias gariepinus*.**

Locus	$P_{B2^2}$	N	N'	Blancs observés	Blancs attendus	p-value
Cga01	0,42	28	51	23	21,62	0,71
Cga03	0,27	38	51	13	13,88	0,46
Cga05	0,54	29	51	22	27,43	0,08
Cga06	0,23	43	51	8	11,71	0,14
Cga07	0,07	47	51	4	3,53	0,72
Cga09	0,1	45	51	6	5,07	0,76
Cga10	0,19	40	51	11	9,55	0,76

-

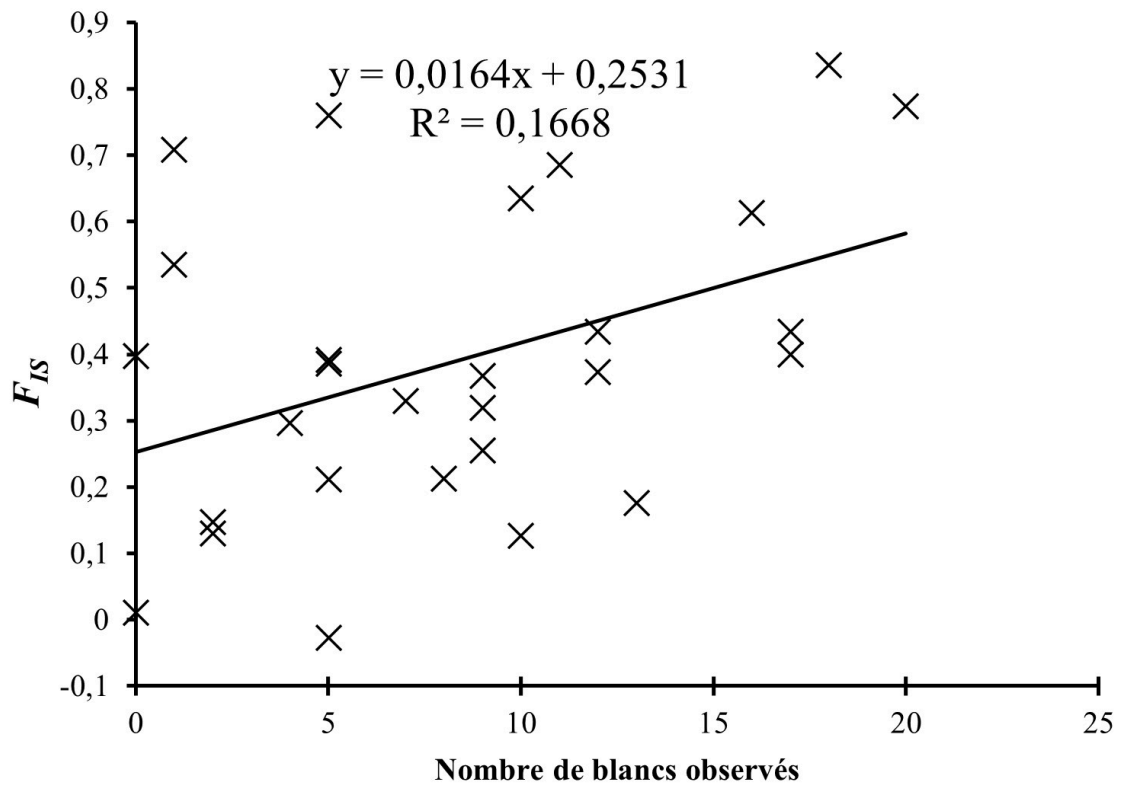
**Tableau 6 : Synthèse des résultats de Micro-checker des 7 loci chez les deux espèces confondues de *Clarias***

Locus	$P_{B2}^2$	N	N'	Blancs observés	Blancs attendus	P-value
Cga01	0,33	77	120	43	39,89	0,76
Cga03	0,24	87	120	33	28,95	0,83
Cga05	0,41	78	120	42	49,57	0,09
Cga06	0,46	74	120	46	55,09	0,06
Cga07	0,12	104	120	16	14,04	0,76
Cga09	0,24	88	120	32	28,72	0,79
Cga10	0,19	95	120	25	22,62	0,75

### Test de corrélation de Spearman

Le test précédant a montré que les allèles nuls expliquent en partie les déficits en hétérozygotes. Pour estimer cette relation, la corrélation entre le nombre de blancs/locus/sous-population et l'Indice de Fixation ( $F_{IS}$ ) de Wright de chaque locus a été effectuée (figure 2). Celle-ci est ensuite analysée par un test de corrélation de Spearman. La figure 2 montre qu'il existe une relation positive forte entre ces deux variables avec une valeur de rho de Spearman = 0,372 ( $P$ -value = 0,0034). Le coefficient de détermination  $R^2 = 0,1668$  montre qu'environ 16% des valeurs des  $F_{IS}$  sont expliquées par les données manquantes.

Figure 2 : Relation entre le nombre de génotypes blancs trouvés par locus et le  $F_{IS}$  mesuré à ce locus sur l'ensemble des sites pour les 2 espèces de *Clarias*



### Déséquilibre de liaison

Le déséquilibre de liaison par paire de loci a été testé avec les 7 marqueurs microsatellites avec  $N(N-1)/2$  combinaisons possibles, soit 21 paires pour sept loci étudiés pour l'ensemble des sous-populations des deux espèces par site. Sur les 21 combinaisons, aucun déséquilibre de liaison n'est significatif au niveau des deux espèces ce qui traduit une indépendance génétique entre les différents marqueurs étudiés (tableau 7).

**Tableau 7 : Résultats des tests de déséquilibre de liaison par paire de loci dans chaque site et par espèce de *Clarias***

Paire de loci	Clarias anguillaris				Clarias gariepinus			
	Bama	Bala	Kompienga	Sourou	Bama	Bala	Kompienga	Sourou
Cga01 x Cga03	1	1	1	1	1	1	1	1
Cga01 x Cga05	1	0,52	1	0,15	1	1	NA	NA
Cga01 x Cga06	1	1	1	0,08	1	1	0,97	1
Cga01 x Cga07	1	1	1	1	1	1	1	1
Cga01 x Cga09	1	1	0,49	1	0,15	1	0,08	1
Cga01 x Cga10	1	0,14	1	1	1	1	1	1
Cga03 x Cga05	0,12	0,3	1	1	0,08	1	1	NA
Cga03 x Cga06	1	1	NA	1	0,74	1	0,52	1
Cga03 x Cga07	0,19	1	1	1	1	1	1	1
Cga03 x Cga09	0,18	1	0,5	1	0,06	1	1	1
Cga03 x Cga10	0,5	1	1	0,19	0,26	1	1	1
Cga05 x Cga06	0,71	1	1	1	0,3	1	1	NA
Cga05 x Cga07	0,29	0,25	1	1	0,63	1	1	NA
Cga05 x Cga09	0,29	1	1	1	0,58	1	1	NA
Cga05 x Cga10	0,12	1	1	1	0,26	1	1	NA
Cga06 x Cga07	1	1	1	1	1	1	0,01	1
Cga06 x Cga09	1	1	NA	1	0,24	1	0,48	1
Cga06 x Cga10	0,85	1	1	1	0,06	1	1	1
Cga07 x Cga09	1	1	1	1	1	1	1	1
Cga07 x Cga10	0,14	1	1	1	1	1	1	1
Cga09 x Cga10	1	1	1	1	0,39	1	1	1

Légende : NA = donnée manquante

## Différenciation génétique entre les deux espèces

Dans le tableau 8 sont inscrites les valeurs des  $F_{ST}$  entre les deux espèces avec les probabilités associées au niveau de chaque site. Le  $F_{ST}$  moyen est de 0,042 mais varie d'un site à un autre. La plus forte valeur a été observée sur le site du Sourou tandis que la plus faible a été constatée à Bala. Parmi les quatre tests, un seul est significatif et un autre marginalement significatif mais en combinant ces 4 tests selon la méthode binomiale généralisée, on obtient une  $P$ -value significative ( $P = 0,02$ ). Ces résultats montrent que dans un même site, les poissons avec peu ou beaucoup de branchiospines sont génétiquement issus de populations différentes. Les différentes valeurs des  $F_{ST}$  traduisent une faible différenciation génétique entre les deux espèces.

**Tableau 8 : Différenciation génétique entre les deux espèces de *Clarias* dans les 4 sites d'étude**

<i>Clarias anguillaris</i>	<i>Clarias gariepinus</i>	$F_{ST}$	P-value
Bama	Bama	0,05	0,34
Bala	Bala	0,01	0,36
Kompienga	Kompienga	0,03	0,06
Sourou	Sourou	0,08	0,02
Sur l'ensemble		<b>0,04</b>	0,02

## Détection d'une structure cachée : effet Walhund

Le tableau 9 présente les résultats des  $F_{IS}$  dans le cas où les deux espèces sont séparées et lorsqu'elles sont confondues sur l'ensemble des loci et dans chaque site. Ces résultats montrent un déficit important en hétérozygote chez la plupart des loci. Chez *C. anguillaris*, certains loci présentent des excès en hétérozygote, d'autres sont par contre fixés selon les sites. Cette remarque est également notée chez *C. gariepinus*. Les déficits observés sont plus importants au niveau des loci Cga05 et Cga06. Ces déficits en hétérozygote pourraient se traduire par l'existence d'une structure cachée (effet Walhund). Pour tester l'existence d'une structure cachée le test de Wilcoxon sur données appariées entre le  $F_{IS}$  de chaque espèce prise séparément avec le  $F_{IS}$  poolé des deux espèces a été réalisé. En supposant que les valeurs des  $F_{IS}$  des espèces prises séparément sont inférieures aux  $F_{IS}$  des espèces poolées. Ainsi, les résultats des  $P$ -values des  $F_{IS}$  de *C. anguillaris* et ceux poolés et entre *C. gariepinus* et ceux poolés donnent respectivement  $P = 0,097$  et  $P = 0,074$ . Ces résultats montrent que les valeurs des  $F_{IS}$  des espèces prises séparément sont marginalement inférieures aux valeurs des  $F_{IS}$  poolés et ne confirment donc pas que ces déficits proviennent d'un effet Walhund.

**Tableau 9 : Résultats du  $F_{IS}$  moyen par locus de *Clarias anguillaris* et *Clarias gariepinus* par espèce séparée et confondue**

Caractérisation génétique de deux espèces proches du sous-genre *Clarias* (Clar...

Sites	Locus	<i>Clarias anguillaris</i>	<i>Clarias gariepinus</i>	Poolé
Bala	Cga01	0,24	-0,14	0,21
	Cga03	-0,06	0,18	-0,03
	Cga05	0,41	0,2	0,39
	Cga06	0,79	1	0,84
	Cga07	0,31	0,22	0,3
	Cga09	0,38	0,05	0,32
	Cga10	0,2	-0,09	0,15
Bama	Cga01	0,27	0,39	0,37
	Cga03	0,28	0,58	0,54
	Cga05	0,52	0,88	0,76
	Cga06	0,65	0,7	0,71
	Cga07	0,16	-0,04	0,01
	Cga09	0,31	0,43	0,4
	Cga10	0,2	0,12	0,13
Kompienga	Cga01	1	0,09	0,43
	Cga03	0	0,38	0,4
	Cga05	0,7	0,81	0,77
	Cga06	0	0,54	0,5
	Cga07	0,22	0,28	0,26
	Cga09	0	0,15	0,17
	Cga10	0,25	0,42	0,37
Sourou	Cga01	0,17	0,07	0,19
	Cga03	0,2	-0,03	0,16
	Cga05	0,6	NA	0,68
	Cga06	0,54	0,75	0,61

Cga07	0,44	0,22	0,39
Cga09	0,21	0	0,12
Cga10	0,45	0	0,33

## Relation entre distance génétique et le nombre de branchiospines

### Méthode de Mantel

Les résultats du test de Mantel réalisé entre la distance génétique et celle due à la différence du nombre de branchiospines entre les individus d'un même site sont présentés dans le tableau 10. Pour l'ensemble des tests, un seul est significatif et en combinant les 4 tests selon la méthode binomiale généralisée l'on obtient une *P-value* non significative ( $P = 0,156$ ). Ce résultat traduit l'absence de corrélation entre la distance génétique et le nombre de branchiospines. Les coefficients de détermination ( $R^2$ ) affichent des valeurs très faibles traduisant une quasi-absence de relation entre les deux variables.

**Tableau 10 : Résultats des tests de corrélation entre la distance génétique et la distance de branchiospines chez les deux espèces de *Clarias* confondues**

Sites	P-value	Coefficient de détermination $R^2$
Bala	0,43	0
Bama	0,59	$5 \cdot 10^{-5}$
Sourou	0,05	0,01
Kompienga	0,18	0,01
Sur l'ensemble	0,16	0,01

### Méthode de régression

La régression entre le nombre de branchiospines ainsi que les coordonnées génétiques des individus sur les 4 premiers axes de l'AFC, les facteurs environnementaux (longitude, latitude) ainsi que leurs interactions est présentée dans le tableau 11. Les résultats montrent que les coordonnées génétiques des individus sur l'axe 1 sont très fortement corrélées avec la distribution du nombre de branchiospines. L'axe 3 présente également une corrélation positive aux nombres de branchiospines. L'axe 4 est très marginalement significatif. Quant aux interactions, seulement celle de l'axe2-latitude est corrélée aux nombres de branchiospines. L'interaction entre l'axe4-longitude est très marginalement corrélée. Par contre, les facteurs environnementaux, pris individuellement,

ne sont pas corrélés à la variabilité du nombre de branchiospines. Ces résultats montrent qu'il existe une forte corrélation entre le nombre de branchiospines et les coordonnées génétiques des individus dans l'espace (1, 2 et 3) de l'AFC.

**Tableau 11 : Régression entre le nombre de branchiospines, les coordonnées génétiques des individus des 4 premiers axes chez les 2 espèces de *Clarias* confondues**

	Df	Deviance Resid	Df	Resid. Dev	F	Pr (>F)	
Null			96	23917			
Axe1	1	3538,9	95	20378	18,32	0	***
Axe2	1	25,6	94	20353	0,13	0,72	
Axe3	1	1077,7	93	19275	5,58	0,02	*
Axe4	1	587,3	92	18688	3,04	0,08	.
Latitude	1	72,6	91	18615	0,38	0,54	
Longitude	1	0	90	18615	0	0,99	
Axe2: latitude	1	993,2	89	17622	5,14	0,03	*
Axe4: longitude	1	620,6	88	17001	3,21	0,08	.

Les indices '\*\*\*' ; '\*' et '.' indiquent respectivement le seuil de signification à 0,001 ; 0,05 et 0,1.

Df : Degree of liberty ; Deviance Resid : Déviance résiduelle ; Resid. Dev : Variance résiduelle.

## Relation entre le nombre de branchiospines et les facteurs environnementaux

Les résultats de l'analyse de corrélation entre le nombre de branchiospines, les facteurs génétiques (espèce, les coordonnées génétiques des individus des 4 premiers axes), les facteurs environnementaux (site, longitude et la latitude) ainsi que leurs interactions sont résumés dans le tableau 12. L'analyse du tableau montre que parmi les facteurs génétiques, seulement le facteur espèce est très significativement ( $p < 0,001$ ) corrélés au nombre de branchiospines. Les autres facteurs génétiques comme l'axe 3 et l'interaction axe1 :axe4 sont corrélés au seuil de 5%. Parmi les facteurs environnementaux, seule l'espèce est très significativement ( $p < 0,001$ ) au nombre de branchiospines. Quant aux interactions entre les facteurs, on note que l'interaction espèce:site est très significativement corrélée à la variabilité du nombre de branchiospines. Le facteur espèce contribue à lui seul 87,22% de la variance totale, ce qui montre que le nombre de branchiospines est très pertinent pour discriminer les deux espèces

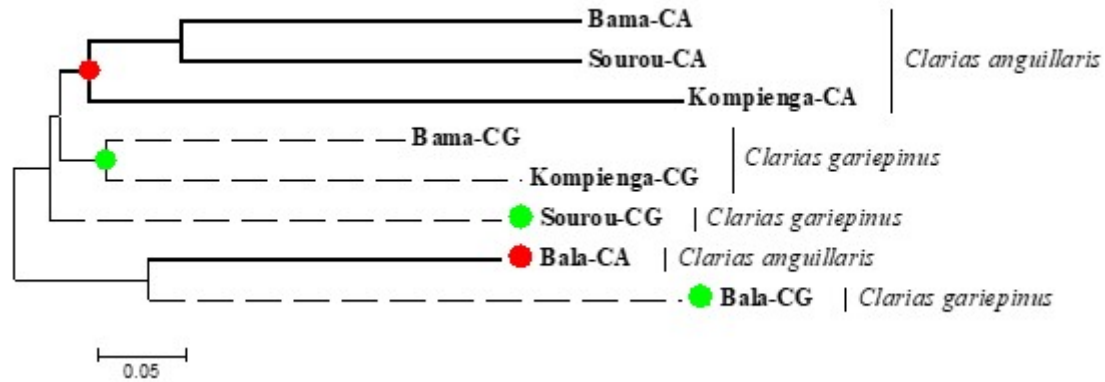
**Tableau 12 : Analyse de régression entre le nombre de branchiospines, les facteurs génétiques et les facteurs environnementaux chez les 2 espèces de *Clarias* confondues.**

	Df	Deviance Resid.	Df	Resid. Dev	Pr (>Chi)	
NULL			96	23917,3		
Espèce	1	20860,1	95	3057,2	< 2,2e-16	***
Site	3	399,6	92	2657,6	0	***
Axe1	1	0	91	2657,6	0,98	
Axe2	1	4,8	90	2652,8	0,64	
Axe3	1	88	89	2564,8	0,05	*
Axe4	1	24,5	88	2540,3	0,29	
Espèce:site	3	536	85	2004,2	0	***
Axe1:Axe2	1	80,4	84	1923,9	0,06	
Axe1:Axe4	1	100,1	83	1823,8	0,03	*

Les indices '\*\*\*', '\*' et '.' indiquent respectivement le seuil de signification à 0,001 ; 0,05 et 0,1.  
Df : Degré de liberté ; Deviance Resid : Déviance résiduelle ; Resid. Dev : Variance résiduelle.

### Dendrogramme basé sur la méthode NJTRee

La figure 3 présente les distances génétiques entre les différentes populations selon l'espèce et le site géographique. Elles ont été obtenues selon la méthode NJTRee (Neighbor-joining tree) sur les distances de corde de Cavalli-Sforza et Edwards. L'analyse de la figure fait ressortir deux groupes distincts. Le premier groupe est constitué des individus du site de Bala et le deuxième de ceux de Bama, Sourou et Kompienga. A l'intérieur de chaque site, les deux espèces sont distinctes. Mais l'échelle (0,05) témoigne une faible différenciation entre ces populations.



**Figure 3 : Dendrogramme basé sur la méthode NJTree entre *Clarias gariepinus* (vert) et *Clarias anguillaris* (rouge).**

## Discussion

L'utilisation des 7 marqueurs retenus ont permis d'isoler et de caractériser l'ensemble des individus des deux espèces, bien que ces marqueurs aient été isolés initialement pour le génotypage de *Clarias gariepinus* (GALBUSERA *et al.*, 1996). Ces marqueurs peuvent donc être utilisés sur les deux espèces. Ces marqueurs avaient déjà été utilisés pour caractériser d'autres espèces de la famille des Clariidae particulièrement chez *Heterobranchus longifilis*, VALENCIENNES, 1840 (GALBUSERA *et al.*, 1996).

Cependant, les analyses effectuées avec le logiciel Micro-checker et le test de corrélation de Spearman ont mis en évidence l'existence d'un nombre important d'allèles nuls sur l'ensemble des marqueurs. La présence d'allèles nuls a été signalée chez d'autres espèces de poissons notamment chez les Aloses (ROUGEMONT, 2012). Les mutations ponctuelles sont en général à l'origine de ces allèles nuls. La non amplification d'un bon nombre d'individus lors de cette étude pourrait donc s'expliquer par ces mutations car leurs présences dans le génome rendent impossible l'appariement des amorces utilisées lors de la PCR comme cela a été montré déjà dans plusieurs travaux (CALLEN *et al.*, 1993; LEHMANN *et al.*, 1998). Cette caractéristique rend parfois difficile l'interprétation des résultats obtenus avec les microsatellites.

Le test de déséquilibre de liaison effectué montre qu'aucun déséquilibre de liaison n'a été observé chez aucune des deux espèces ce qui traduit une indépendance « statistique » des gènes. Les résultats obtenus peuvent donc être interprétés sans tenir compte d'une liaison possible des gènes.

La différenciation génétique calculée à partir du  $F_{ST}$  entre paire de populations montre une différenciation faible entre les deux espèces. Ce résultat est confirmé par les distances génétiques obtenues par la méthode des distances de corde de CAVALLI-SFORZA et EDWARDS. Cette proximité génétique des deux espèces avait déjà été signalée par TEUGELS *et al.* (1992) et pourrait traduire l'existence d'un flux génétique important. Etant donné que ces deux espèces vivent en sympatrie dans la plupart des plans d'eau. Ce flux génétique entre ces deux espèces pourrait provenir probablement du phénomène d'hybridation qui a lieu en milieu naturel. Ce phénomène est très connu chez les espèces de la famille des Clariidae donnant parfois des descendants viables et fertiles. C'est le cas par exemple de l'hybridation entre *C. gariepinus* et *C. macrocephalus* (GUNTHER,

1864) très pratiquée dans les systèmes d'élevages en Asie (SENANAN *et al.*, 2004). Un autre phénomène que pourrait expliquer cette faible différenciation génétique est un taux de mutation très faible entre deux espèces (SIMARD, 1999), mais ce qui ne semble pas être le cas dans cette étude au regard du fort taux des allèles nuls imputable aux mutations. Lorsqu'on applique le temps de divergence selon la méthode de RAVEL *et al.* (2013), qui suppose une absence de flux de gènes entre les deux espèces, on obtient 10 générations, ce qui est très faible. Par contre, en supposant qu'un flux de gène existe toujours et que les populations sont à l'équilibre de Hardy-Weinberg, il est possible d'utiliser la valeur attendue pour les deux populations comme proposé par SOLANO *et al.* (2009), ce qui donne un taux de migration  $m \sim 0,022$  entre les deux espèces par génération. Cela se fonde sur une hypothèse que les deux taxons étaient bien séparés et sont de nouveau en contact depuis peu.

Le calcul des *F<sub>IS</sub>* a révélé l'existence de déficits important en hétérozygotes chez la plupart des loci et plus prononcé au niveau de Cga05 et Cga06. Un déficit important en hétérozygotes aux loci Cga05 et Cga09 avait été signalé par GALBUSERA *et al.* (1996). Ces déficits sont en général dus à l'effet Walhund, à la consanguinité, à la sélection (élimination d'un génotype particulier) et la non-détection du polymorphisme (allèles nuls, artefacts de lecture des gels). Les résultats sur le test de Wilcoxon ne révèlent pas l'existence d'une structure cachée (effet Walhund) c'est-à-dire la présence de deux espèces. L'origine donc de ces déficits pourrait provenir des autres facteurs tels la consanguinité, la sélection et les problèmes techniques. Pour ce qui est du cas des loci Cga05 et Cga06 où les déficits en hétérozygotes sont très prononcés, des contraintes spécifiques pourraient être à l'origine.

Le nombre de branchiospines comme marqueur de différenciation entre les deux espèces a été testé par deux méthodes que sont : le test de Mantel et la méthode de régression. Les résultats du test de Mantel ne montrent pas une corrélation entre la distance génétique et celle du nombre de branchiospines. En revanche, les résultats obtenus avec la méthode de régression montrent que les coordonnées génétiques des individus de l'AFC sont fortement corrélées aux nombres de branchiospines de chaque espèce. Ce qui dénote que les données microsatellites permettent de discriminer les deux espèces sur la base du nombre de branchiospines.

L'analyse de régression faite, le nombre de branchiospines, les facteurs génétiques et les facteurs environnementaux révèlent que la distribution des branchiospines est fortement corrélée aux facteurs génétiques (87%), ce qui montre que le génotype a un impact significatif sur le niveau d'expression des branchiospines. Et parmi les facteurs environnementaux (longitude, latitude, site), seul le facteur site explique en partie la variabilité du nombre de branchiospines. Ces données montrent que la distribution des branchiospines provient donc de l'interaction génotype-environnement. Cette interaction génotype-environnement d'un certain nombre de caractères a été déjà observée chez la carpe (MOA *et al.*, 1975) et le saumon (GUILLAUME *et al.*, 2007).

En définitive, parmi les méthodes employées pour différencier les deux espèces de *Clarias*, seule la méthode de régression s'est montrée concluante. Quant aux tests de Mantel et l'effet Walhund, ils n'ont pas présentés de résultats probants.

## Conclusion

La caractérisation génétique de *Clarias anguillaris* et *C. anguillaris* à l'aide des marqueurs microsatellites a révélé une faible différenciation génétique entre ces deux espèces. Les résultats

obtenus avec la méthode de régression montrent que les données microsatellites ont permis de discriminer les deux espèces. Mais reste cependant limité avec les autres méthodes que sont : le test de Mantel et l'effet Walhund. Quant à la question de savoir si la variabilité du nombre de branchiospines suit celle de l'environnement, l'étude montre que la distribution des branchiospines est expliquée en grande partie par les facteurs génétiques. Cependant, d'autres études utilisant d'autres marqueurs comme les SNP pourraient être utilisées pour avoir plus de précision sur la différenciation génétique des deux espèces.

## Bibliographie

- AGNÈSE JF, TEUGELS GG, GALBUSERA P, GUYOMARD R ET VOLCKAERT F, 1997: Morphometric and genetic characterisation of sympatric populations of *clarias gariepinus* and *c. Anguillaris* from senegal. *Journal of Fish Biology*, **50**: 1143-1157.
- BELKHIR K, BORSA P, CHIKHI L, RAUFASTE N ET BONHOMME F, 2004: Genetix 4.05, logiciel sous windows tm pour la génétique des populations, edited by P LABORATOIRE GÉNOME, INTERACTIONS, CNRS UMR 5000, UNIVERSITÉ DE MONTPELLIER II, MONTPELLIER (FRANCE).
- BENECH V, TEUGELS G.G, GOURÈNE G, 1993 : Critère pratique pour distinguer deux poissons-chats africains, *Clarias anguillaris* et *C. gariepinus* (Siluriformes; Clariidae). *Cybium*, 17(1) pp 83-85
- BOISNEAU P, 1990: Migration, répartition, reproduction et taxonomie des aloses (*alosa, sp.*) dans le bassin de la loire. Thèse de Docteur en sciences. Université Paris XII, 106 p.
- BONHOMME F, NACIRI M, BAHRI-SFAR L ET LEMAIRE C, 2002: Analyse comparée de la structure génétique de deux espèces de poissons marins apparentées et sympatriques *dicentrarchus labrax* et *dicentrarchus punctatus*. *Comptes Rendus Biologies*, **325**: 213-220.
- CALLEN DF, THOMPSON AD, SHEN Y, PHILLIPS H, RICHARDS RI ET AL., 1993: Incidence and origin of "null" alleles in the (ac)n microsatellite markers. *American Journal of Human Genetics*, **52**: 922-927.
- CAVALLI-SFORZA LL ET EDWARDS AWF, 1967: Phylogenetic analysis: Model and estimation procedures. *American Journal of Human Genetics*, **19**: 233-257.
- CHAPUIS MP ET ESTOUP A, 2007: Microsatellite null alleles and estimation of population differentiation. *Molecular Biology and Evolution*, **24**: 621-631.
- CHESSER RK ET NEI M, 1983: Estimation of fixation indices and gene diversities. *Annals of Human Genetics*, **47**: 253-259.
- COMPAORÉ I, TOGUYÉNI A, ROUGEOT C, KESTEMONT P ET MÉLARD C, 2015: Morphometric and meristic identification of wild populations of *clarias sp* and their hydro-geographical structuring in burkina faso. *American Journal of Agricultural Science*, **2**: 208-216.
- DE GRAAF G ET JANSSEN J, 1996: Handbook on the artificial reproduction and pond rearing of the african catfish *clarias gariepinus* in sub-saharan africa, edited by FAO, Rome, 109p.
- DE MEEÛS T, 2012: *Initiation à la génétique des populations naturelles: Applications aux parasites et à leurs vecteurs*, Marseille, ???p.
-

DE MEEÛS T, GUÉGAN J F ET TERIOKHIN A, 2009: Multitest v.1.2, a program to binomially combine independent tests and performance comparison with other related methods on proportional data. *BMC Bioinformatics*, **10 (1)**: 443 p..

DEVAERE S, JANSEN G, ADRIAENS D ET WEEKERS P, 2007: Phylogeny of the african representatives of the catfish family clariidae (teleostei, siluriformes) based on a combined analysis: Independent evolution towards anguilliformity. *Journal of Zoological Systematics and Evolutionary Research*, **45 (3)**: 214-229.

EBRAHIMI M, FARAJPOUR M ET RAHIMMALEK M, 2012: Inter- and intra-specific genetic diversity of iranian yarrow species achillea santolina and achillea tenuifolia based on issr and rapd markers. *Genetics and Molecular Research*, **11 (3)**: 2855-2861.

ELLEGREN H, 2004: Microsatellites: Simple sequences with complex evolution. *Nature Reviews Genetics*, **5**: 435-445.

FRITZNER NG, HANSEN MM, MADSEN S ET KRISTIANSEN K, 2001: Use of microsatellite markers for identification of indigenous brown trout (*salmo trutta* l.) in a geographical region heavily influenced by stocked domesticated trout. *Journal of Fish Biology*, **58**: 1197-1210.

GALBUSERA P, VOLCKAERT AF, HELLEMANS B ET OLLEVIER F, 1996: Isolation and characterization of microsatellite markers in the african catfish *clarias gariepinus* (burchell, 1822). *Molecular Ecology*, **5**: 703-705.

GIBSON RM, PIRES D, DELANEY KS ET WAYNE RK, 2005: Microsatellite DNA analysis shows that greater sage grouse leks are not kin groups. *Molecular Ecology*, **14**: 4453-4459.

GOUDET J, 2003: Fstat (version 2.9.4), a program (for windows 95 and above) to estimate and test population genetics parameters. Available from <http://www.Unil.Ch/izea/software/fstat.html> updated from goudet (1995).

GOUDET J, RAYMOND M, DE MEEÛS T ET ROUSSET F, 1996: Testing differentiation in diploid populations. *Genetics*, **144**: 1933-1940.

GUILLAUME C, GUY P, PIERRE B ET LOUIS B, 2007: The influence of gene-environment interactions on ghr and igf-1 expression and their association with growth in brook charr, *salvelinus fontinalis* (mitchill). *BMC Genetics*, **8** : **87 p.**

GUO BY, XIE CX, QI LL, QI PZ, WU CW ET AL., 2010: Assessment of the genetic diversity among *glyptosternum maculatum*, an endemic fish of yarlung zangbo river, tibet, china using ssr markers. *Biochemical Systematics and Ecology*, **38**: 1116-1121.

HECHT T, 2013: A review of on-farm feed management practices for north african catfish (*clarias gariepinus*) in sub-saharan africa. In m.R. Hasan and m.B. New, eds. On-farm feeding and feed management in aquaculture. *FAO Fisheries and Aquaculture Technical Paper No. 583. Rome, FAO.*: 463-479.

LEHMANN T, HAWLEY WA, GREBERT H ET COLLINS FH, 1998: The effective population size of *anopheles gambiae* in kenya: Implications for population structure. *Molecular Biology and Evolution*, **15 (3)**: 264-276.

LÉVÊQUE C, PAUGY D, TEUGELS GG, 1992 : Faune des poissons d'eaux douces et saumâtres de l'Afrique de l'Ouest : tome 1, *The Fresh and Brackish Water Fishes of West Africa VOLUME 2*. Musée Royal de l'Afrique Centrale Tervuren, Belgique. 521p

MARCHAL E, 1964: Note sur deux caractères de *sardinella aurita* (c et v) de côte d'ivoire. Communication présentée au Conseil International pour l'Exploitation de la Mer (C.I.P.E.M).

MOA VR, HULAT AG ET WOHLFART HG, 1975: Genetic differences between the chinese and european races of the common carp. I. Analysis of genotype-environment interactions for growth rate. *Heredity*, **34**: 323-340.

MOHINDRA V, SINGH RK, PALANICHAMY M, PONNIAH AG ET LAL KK, 2007: Genetic identification of three species of the genus *clarias* using allozyme and mitochondrial DNA markers. *Journal of Applied Ichthyology*, **23**: 104-109.

PALSOLL PJ, BÉRUBÉ M ET ALLENDORF FW, 2006: Identification of management units using population genetic data. *Trends in Ecology and Evolution*, **22**: 11-16.

PAUGY D, LÉVÊQUE C ET TEUGELS GG, 2003: *Faune des poissons d'eaux douces et saumâtres de l'Afrique de l'Ouest : Tome 1 = the fresh and brackish water fishes of west africa : Volume 1*. IRD, Paris (FRA) ; Tervuren, ???p.

RAVEL J, BROTMAN RM, GAJER P, MA B, NANDY M ET AL., 2013: Daily temporal dynamics of vaginal microbiota before, during and after episodes of bacterial vaginosis. *Microbiome*, : 1-29

RENSHAW MA, SAILLANT E, BRADFIELD SC ET GOLD JR, 2006: Microsatellite multiplex panels for genetic studies of three species of marine fishes: Red drum (*sciaenops ocellatus*), red snapper (*lutjanus campechanus*), and cobia (*rachycentron canadum*). *Aquaculture*, **253**: 731-735.

ROGNON X, TEUGELS GG, GUYOMARD R, GALBUSERA P, ANDRIAMANGA M ET AL., 1998: Morphometric and allozyme variation in the african catfishes *clarias gariepinus* and *c. Anguillar*. *Journal of Fish Biology*, **53**: 192-207.

ROUGEMONT Q, 2012: Etude de la différenciation et de la dispersion des populations des deux espèces d'aloses (*alosa* spp) en France : Apport de la génétique des populations et de la microchimie des otolithes. Mémoire d'Ingenieur. AGROCAMPUS OUEST, Rennes, 49 p.

RUKERA TABARO S, MICHA JC ET DUCARME C, 2005: Essais d'adaptation de production massive de juvéniles de *clarias gariepinus* en conditions rurales. *Tropicultura*, **23 (4)**: 231-244.

SCHWARTZ MK, LUIKART G ET WAPLES RS, 2006: Genetic monitoring as a promising tool for conservation and management. *Trends in Ecology and Evolution*, **22**: 25-33.

SENANAN W, KAPUSCINSKI AR, NA-NAKORN U ET MILLER LM, 2004: Genetics impacts of hybrid catfish farming (*clarias macrocephalus* x *c. Gariepinus*) on native catfish populations in central thailand. *Aquaculture*, **235**: 167-184.

SIMARD F, 1999: Variabilité génétique et flux de gènes chez les moustiques *anopheles arabiensis* et *anopheles gambiae*, vecteurs du paludisme en Afrique. Apport des loci microsatellites. Université Henri Poincaré, Nancy-I, Nancy, 270 p.

SOLANO P, RAVEL S, BOUYER J, CAMARA M, KAGBADOUNO MS *ET AL.*, 2009: The population structure of *glossina palpalis gambiensis* from island and continental locations in coastal guinea. *PLoS Neglected Tropical Diseases*, **3** e392, ??p.

TAMURA K, PETERSON D, PETERSON N, STECHER G, NEI M *ET AL.*, 2011: Mega5 : Molecular evolutionary genetics analysis using maximum likelihood, evolutionary distance, and maximum parsimony methods. *Molecular Biology and Evolution*, **28**: 2731-2739.

TERIOKHIN AT, DE MEEÛS T ET GUEGAN JF, 2007: On the power of some binomial modifications of the bonferroni multiple test. *Zhurnal Obshchei Biologii*, **68**: 332-340.

TEUGELS GG, 1982: Preliminary results of a morphological study of five nominal species of the subgenus *clarias* (pisces: Clariidae). *Journal of Natural History, London* **16**: 439-464.

TEUGELS GG, 1986: A systematic revision of the african species of the genus *clarias* (pisces; clariidae). *Annales du Musée Royal de l'Afrique Centrale*, **247**: 1-199.

TEUGELS GG, GUYOMARD R ET LEGENDRE M, 1992: Enzymatic variation in african clariid catfishes. *Journal of Fish Biology*, **40**: 87-96.

VAN OOSTERHOUT C, HUTCHINSON WF, WILLS DPM ET SHIPLEY P, 2004: Micro-checker: Software for identifying and correcting genotyping errors in microsatellite data. *Molecular Ecology Notes*, **4**: 535-538.

WEIR BS ET COCKERHAM CC, 1984: Estimating f-statistics for the analysis of population structure. *Evolution*, **38**: 1358-1370.

WONG LL, PEATMAN E, LU J, KUCUKTAS H, HE S *ET AL.*, 2011: DNA barcoding of catfish: Species authentication and phylogenetic assessment. *PLoS ONE*, **6**: e17812.

YU SCS ET QUILANG JP, 2014: Molecular phylogeny of catfishes (teleostei: Siluriformes) in the philippines using the mitochondrial genes *coi*, *cyt b*, *16s rrna*, and the nuclear genes *rag1* and *rag2*. *Philippine Journal of Science*, **143**: 187-198.

PDF généré automatiquement le 2026-05-24 01:12:48

Url de l'article : <http://bibli-cloud15.segi.ulg.ac.be/2295-8010/index.php?id=2609>