



Délimitation d'espèces au sein du complexe de plantes des Alpes, *Primula pedemontana s.l.*

Maxime Jaunatre, Master 1 BEE Grenoble

1 Avril - 31 Mai 2019 — Soutenance : juin 2019

<u>Enseignant référent :</u> <u>Tuteur de stage :</u> <u>Équipe :</u> Éric Coissac Florian Boucher DivAdapt



Crédit photo : Florian Boucher

Résumé

Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. Ut purus elit, vestibulum ut, placerat ac, adipiscing vitae, felis. Curabitur dictum gravida mauris. Nam arcu libero, nonummy eget, consectetuer id, vulputate a, magna. Donec vehicula augue eu neque. Pellentesque habitant morbi tristique senectus et netus et malesuada fames ac turpis egestas. Mauris ut leo. Cras viverra metus rhoncus sem. Nulla et lectus vestibulum urna fringilla ultrices. Phasellus eu tellus sit amet tortor gravida placerat. Integer sapien est, iaculis in, pretium quis, viverra ac, nunc. Praesent eget sem vel leo ultrices bibendum. Aenean faucibus. Morbi dolor nulla, malesuada eu, pulvinar at, mollis ac, nulla. Curabitur auctor semper nulla. Donec varius orci eget risus. Duis nibh mi, congue eu, accumsan eleifend, sagittis quis, diam. Duis eget orci sit amet orci dignissim rutrum.

Table des matières

| 1 | Intr | oduction | 2 |
|---|------|---------------------------|---|
| 2 | Mat | ériels et méthodes | 2 |
| | 2.1 | Échantillonnage | 2 |
| | 2.2 | Bioinformatique | 3 |
| | 2.3 | Génétique des populations | 4 |
| 3 | Rési | ultats | 4 |
| | 3.1 | Tri du jeu de données | 4 |
| | 3.2 | Clade Hirsuta | 5 |
| | 3.3 | Complexe ouest alpin | 5 |
| 4 | Disc | ussion | 5 |
| 5 | Bibl | iographie | 8 |
| 6 | Ress | sources | 8 |

1 Introduction

Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. Ut purus elit, vestibulum ut, placerat ac, adipiscing vitae, felis. Curabitur dictum gravida mauris. Nam arcu libero, nonummy eget, consectetuer id, vulputate a, magna. Donec vehicula augue eu neque. Pellentesque habitant morbi tristique senectus et netus et malesuada fames ac turpis egestas. Mauris ut leo. Cras viverra metus rhoncus sem. Nulla et lectus vestibulum urna fringilla ultrices. Phasellus eu tellus sit amet tortor gravida placerat. Integer sapien est, iaculis in, pretium quis, viverra ac, nunc. Praesent eget sem vel leo ultrices bibendum. Aenean faucibus. Morbi dolor nulla, malesuada eu, pulvinar at, mollis ac, nulla. Curabitur auctor semper nulla. Donec varius orci eget risus. Duis nibh mi, congue eu, accumsan eleifend, sagittis quis, diam. Duis eget orci sit amet orci dignissim rutrum.

Nam dui ligula, fringilla a, euismod sodales, sollicitudin vel, wisi. Morbi auctor lorem non justo. Nam lacus libero, pretium at, lobortis vitae, ultricies et, tellus. Donec aliquet, tortor sed accumsan bibendum, erat ligula aliquet magna, vitae ornare odio metus a mi. Morbi ac orci et nisl hendrerit mollis. Suspendisse ut massa. Cras nec ante. Pellentesque a nulla. Cum sociis natoque penatibus et magnis dis parturient montes, nascetur ridiculus mus. Aliquam tincidunt urna. Nulla ullamcorper vestibulum turpis. Pellentesque cursus luctus mauris.

2 Matériels et méthodes

2.1 Échantillonnage

Les données génétiques utilisés lors de cette étude ont été produite dans le cadre de l'étude précédente de Boucher *et al.* (2016). Il s'agit d'un jeu de donnée composé de 90 individus des espèces composant la section *Auricula*, au sein du genre *Primula*. Ces individus ont été prélevés à travers les alpes entre avril et septembre 2014. L'identification taxonomique des individus a été réalisé sur le terrain, mais un individu a du être réattribué après analyse génétique au taxon *P. hirsuta*.

Les SNPs sont issus de séquençage haut débit via hyRAD (Suchan *et al.*, 2016). Cette technique permet de génotyper le long du génome malgré des mutations sur les sites de restrictions. En effet les enzymes de restrictions sont trop sensibles à la mutation d'un nucléotide, tandis que les sondes ARN peuvent s'hybrider sur des sites plus nombreux sur le génome. La nécessité de

capturer des sites malgré une faible variation provient du niveau interspécifique de l'étude, qui pose l'hypothèse que les mutations peuvent se placer sur les sites de restrictions et ainsi limiter leur capture par simple séquençage ddRAD.

2.2 Bioinformatique

Pour chacun des individus, l'information consiste en une séquence de SNPs appellés par Freebayes, exporté sous format VCF. Les analyses ont été porté sur deux jeux de données différents car filtrés sous des seuils différents. Le premier jeu de donnée ('m30_-q20_mincov20') est issus de filtres très strict, avec un score de qualité (Phred) requis de 30 et une couverture minimale de 20 par site. Afin de ne pas biaiser l'analyse par des seuils favorisant les régions conservées, le second jeu de données ('m13_-q20_mincov10') est quant à lui produit avec un Phred minimal de 13 et une couverture de 10. A partir de ces séquences, les SNPs ont été isolés par Freebayes, avec un score de Phred minimal de 20 et un support de lecture de 30% minimum par allèle.

A partir des deux jeux de donnée initials, un pipeline est établis pour générer divers ensembles de données. Cette automatisation a permit entre autre de pouvoir évaluer l'effet des seuils posés au fur et à mesure de l'analyse. Les fonctions sont rassemblées en un package R hébergé sur Github (Web 1) Dans un premier temps, le fichier initial est traité sous Rstudio (R.Team, 2017), avec la fonction subset_reorder, qui permet de reconstruire le fichier en ne gardant que les individus souhaité dans l'ordre indiqué. La fonction suivante, rare, permet de trier les alleles considérés comme étant présents dans un trop faible pourcentage des individus. Ces allèles rares sont écartés du jeu de donnée et le loci pour l'individu présentant ce loci sont considéré comme une donnée manquante. Suite aux deux tris précédents, il y a donc des loci pour lesquels tout les individus portent la même information. Afin de ne garder que les loci polymorphiques, une fonction clean est donc appelée à la fin de la fonction rare, afin de supprimer les locis monomorphiques. Enfin une dernière fonction de tri est appelé pour supprimer les loci puis individus présentant trop de données manquantes.

Afin de pouvoir utiliser les fichiers triés sous divers format, la sous-selection d'individus et de loci est enregistrée sous format vcf, au moyen d'une fonction appelant un script bash.

Chaque seuil est choisis après vérification que la décision n'impacte que peu les résultats de diversité génétique. Le nombre d'individus étant faible, il faut optimiser le nombre de SNP par individus car cela permet de limiter la perte d'information et d'atteindre les mêmes résultats

qu'attendus avec un échantillon plus vaste. (Nazareno et al., 2017)

2.3 Génétique des populations

Les analyses de génétique des populations ont été réalisés sous Rstudio (R.Team, 2017) avec différents packages. Le package a été utilisé pour inférer les fst, le package LEA pour étudier la structure de la population, package Introgress pour mesurer les introgressions entre P. pedemontana et P. hirsuta.

admixture aussi a peut etre été utilisé pour ça.

3 Résultats

3.1 Tri du jeu de données

Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. Ut purus elit, vestibulum ut, placerat ac, adipiscing vitae, felis. Curabitur dictum gravida mauris. Nam arcu libero, nonummy eget, consectetuer id, vulputate a, magna. Donec vehicula augue eu neque. Pellentesque habitant morbi tristique senectus et netus et malesuada fames ac turpis egestas. Mauris ut leo. Cras viverra metus rhoncus sem. Nulla et lectus vestibulum urna fringilla ultrices. Phasellus eu tellus sit amet tortor gravida placerat. Integer sapien est, iaculis in, pretium quis, viverra ac, nunc. Praesent eget sem vel leo ultrices bibendum. Aenean faucibus. Morbi dolor nulla, malesuada eu, pulvinar at, mollis ac, nulla. Curabitur auctor semper nulla. Donec varius orci eget risus. Duis nibh mi, congue eu, accumsan eleifend, sagittis quis, diam. Duis eget orci sit amet orci dignissim rutrum.

Nam dui ligula, fringilla a, euismod sodales, sollicitudin vel, wisi. Morbi auctor lorem non justo. Nam lacus libero, pretium at, lobortis vitae, ultricies et, tellus. Donec aliquet, tortor sed accumsan bibendum, erat ligula aliquet magna, vitae ornare odio metus a mi. Morbi ac orci et nisl hendrerit mollis. Suspendisse ut massa. Cras nec ante. Pellentesque a nulla. Cum sociis natoque penatibus et magnis dis parturient montes, nascetur ridiculus mus. Aliquam tincidunt urna. Nulla ullamcorper vestibulum turpis. Pellentesque cursus luctus mauris.

3.2 Clade Hirsuta

Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. Ut purus elit, vestibulum ut, placerat ac, adipiscing vitae, felis. Curabitur dictum gravida mauris. Nam arcu libero, nonummy eget, consectetuer id, vulputate a, magna. Donec vehicula augue eu neque. Pellentesque habitant morbi tristique senectus et netus et malesuada fames ac turpis egestas. Mauris ut leo. Cras viverra metus rhoncus sem. Nulla et lectus vestibulum urna fringilla ultrices. Phasellus eu tellus sit amet tortor gravida placerat. Integer sapien est, iaculis in, pretium quis, viverra ac, nunc. Praesent eget sem vel leo ultrices bibendum. Aenean faucibus. Morbi dolor nulla, malesuada eu, pulvinar at, mollis ac, nulla. Curabitur auctor semper nulla. Donec varius orci eget risus. Duis nibh mi, congue eu, accumsan eleifend, sagittis quis, diam. Duis eget orci sit amet orci dignissim rutrum.

3.3 Complexe ouest alpin

Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. Ut purus elit, vestibulum ut, placerat ac, adipiscing vitae, felis. Curabitur dictum gravida mauris. Nam arcu libero, nonummy eget, consectetuer id, vulputate a, magna. Donec vehicula augue eu neque. Pellentesque habitant morbi tristique senectus et netus et malesuada fames ac turpis egestas. Mauris ut leo. Cras viverra metus rhoncus sem. Nulla et lectus vestibulum urna fringilla ultrices. Phasellus eu tellus sit amet tortor gravida placerat. Integer sapien est, iaculis in, pretium quis, viverra ac, nunc. Praesent eget sem vel leo ultrices bibendum. Aenean faucibus. Morbi dolor nulla, malesuada eu, pulvinar at, mollis ac, nulla. Curabitur auctor semper nulla. Donec varius orci eget risus. Duis nibh mi, congue eu, accumsan eleifend, sagittis quis, diam. Duis eget orci sit amet orci dignissim rutrum.

4 Discussion

Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. Ut purus elit, vestibulum ut, placerat ac, adipiscing vitae, felis. Curabitur dictum gravida mauris. Nam arcu libero, nonummy eget, consectetuer id, vulputate a, magna. Donec vehicula augue eu neque. Pellentesque habitant morbi tristique senectus et netus et malesuada fames ac turpis egestas. Mauris ut leo. Cras viverra metus rhoncus sem. Nulla et lectus vestibulum urna fringilla ultrices. Phasellus eu tellus sit amet tortor gravida placerat. Integer sapien est, iaculis in, pretium quis, viverra ac, nunc.

Praesent eget sem vel leo ultrices bibendum. Aenean faucibus. Morbi dolor nulla, malesuada eu, pulvinar at, mollis ac, nulla. Curabitur auctor semper nulla. Donec varius orci eget risus. Duis nibh mi, congue eu, accumsan eleifend, sagittis quis, diam. Duis eget orci sit amet orci dignissim rutrum.

Nam dui ligula, fringilla a, euismod sodales, sollicitudin vel, wisi. Morbi auctor lorem non justo. Nam lacus libero, pretium at, lobortis vitae, ultricies et, tellus. Donec aliquet, tortor sed accumsan bibendum, erat ligula aliquet magna, vitae ornare odio metus a mi. Morbi ac orci et nisl hendrerit mollis. Suspendisse ut massa. Cras nec ante. Pellentesque a nulla. Cum sociis natoque penatibus et magnis dis parturient montes, nascetur ridiculus mus. Aliquam tincidunt urna. Nulla ullamcorper vestibulum turpis. Pellentesque cursus luctus mauris.

Nulla malesuada porttitor diam. Donec felis erat, congue non, volutpat at, tincidunt tristique, libero. Vivamus viverra fermentum felis. Donec nonummy pellentesque ante. Phasellus adipiscing semper elit. Proin fermentum massa ac quam. Sed diam turpis, molestie vitae, placerat a, molestie nec, leo. Maecenas lacinia. Nam ipsum ligula, eleifend at, accumsan nec, suscipit a, ipsum. Morbi blandit ligula feugiat magna. Nunc eleifend consequat lorem. Sed lacinia nulla vitae enim. Pellentesque tincidunt purus vel magna. Integer non enim. Praesent euismod nunc eu purus. Donec bibendum quam in tellus. Nullam cursus pulvinar lectus. Donec et mi. Nam vulputate metus eu enim. Vestibulum pellentesque felis eu massa.

Quisque ullamcorper placerat ipsum. Cras nibh. Morbi vel justo vitae lacus tincidunt ultrices. Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. In hac habitasse platea dictumst. Integer tempus convallis augue. Etiam facilisis. Nunc elementum fermentum wisi. Aenean placerat. Ut imperdiet, enim sed gravida sollicitudin, felis odio placerat quam, ac pulvinar elit purus eget enim. Nunc vitae tortor. Proin tempus nibh sit amet nisl. Vivamus quis tortor vitae risus porta vehicula.

Remerciements Je tiens enfin à remercier sincèrement les personnes qui m'ont aidé durant ce stage. Tout d'abord Florian Boucher qui, en qualité de maître de stage, m'a accueilli au sein du LECA parmi l'équipe DivAdapt et confié ses données. Ce stage m'a permis de me confronter à un sujet d'étude passionnant et je tiens donc à lui témoigner ma plus grande reconnaissance, en particulier pour sa patience, sa disponibilité et ses explications. Je remercie également Stéphanie Sherpa qui m'aura guidé durant mes recherches en génétique des populations.

Je n'oublie pas les autres membres du LECA, qui auront contribué à rendre mon stage agréable par leur attitude chaleureuse et bienveillante à mon égard. Je remercie enfin Caroline

Kebaili, **MEH?** et **MEH?**, stagiaires de M2, avec qui j'ai partagé la salle 308 durant ces deux mois et qui ont toujours répondu présent à la moindre de mes questions.

5 **Bibliographie**

Boucher, F. C., Casazza, G., Szövényi, P., & Conti, E. 2016. Sequence capture using RAD

probes clarifies phylogenetic relationships and species boundaries in Primula sect. Auricula.

Molecular Phylogenetics and Evolution, **104**, 60–72.

Nazareno, Alison G., Bemmels, Jordan B., Dick, Christopher W., & Lohmann, Lúcia G. 2017.

Minimum sample sizes for population genomics : an empirical study from an Amazonian

plant species. *Molecular Ecology Resources*, **17**(6), 1136–1147.

R.Team. 2017. R: A language and environment for statistical computing (Version 3.4. 2)[Com-

puter software]. Vienna, Austria: R Foundation for Statistical Computing.

Suchan, Tomasz, Pitteloud, Camille, Gerasimova, Nadezhda S., Kostikova, Anna, Schmid, Sa-

rah, Arrigo, Nils, Pajkovic, Mila, Ronikier, Michal, & Alvarez, Nadir. 2016. Hybridization

capture using RAD probes (hyRAD), a new tool for performing genomic analyses on collec-

tion specimens. PLoS ONE, 11(3), 1–22.

Ressources

Web 1 - https://github.com/gowachin/Pedemontana

8

| ı . | Species | Locality | Code | Morph | Collector | Date | Longitude | Latitude | Altitude | Reads raw | Longitude Latitude Altitude Reads raw Reads trimmed Voucher | Voucher |
|-----|-----------------------------|--------------------------------|------|------------------|-------------------------------|----------|-----------|----------|----------|-----------|---|---------|
| | P. apennina* | Sella del Marmagna, Italy | AMB | AMB Short-styled | F. Boucher/L. Gallien | 30/05/14 | 10.00575 | 44.3978 | 1610 | 6885928 | 6486849 | Photo |
| | P. apennina | Monte Marmagna, Italy | AML | AML Long-styled | F. Boucher/L. Gallien | 30/05/14 | 9.99731 | 44.39672 | 1825 | 1856867 | 1663377 | Photo |
| | P. apennina | Monte Orsaro, Italy | AOL | Long-styled | F. Boucher/L. Gallien | 30/05/14 | 99966.6 | 44.39883 | 1818 | 3494081 | 3230296 | Photo |
| | P. cottia | Below locus classicus, Italy | CS1 | NA | F. Boucher | 23/07/14 | 7.0716 | 44.9271 | 1159 | 5127416 | 4814386 | Photo |
| | P. cottia | Prali, locus classicus, Italy | CP1 | NA | F. Boucher | 23/07/14 | 7.06583 | 44.9186 | 1407 | 3160322 | 2941542 | Photo |
| | P. cottia | Prali, locus classicus, Italy | CP4 | NA | F. Boucher | 23/07/14 | 7.06583 | 44.9186 | 1407 | 3482252 | 3201012 | Photo |
| | P. daonensis | Passo di Gavia, Italy | DGB | Short-styled | F. Boucher/L. Gallien | 27/05/14 | 10.49701 | 46.31843 | 2219 | 6095146 | 5757485 | Photo |
| | P. daonensis | Ritorto, Italy | DRL | Long-styled | F. Boucher/L. Gallien | 27/05/14 | 10.80429 | 46.23149 | 2083 | 4607717 | 4299840 | Photo |
| | P. hirsuta | Malga Bordolona, Italy | DMB | Short-styled | F. Boucher | 09/06/14 | 10.87383 | 46.43412 | 2214 | 6073360 | 5722516 | Photo |
| | P. hirsuta | Refuge du Couvercle, France | HC1 | NA | C. Dentant | 15/07/14 | 6.9656 | 45.9103 | 2649 | 2639620 | 2384576 | NA |
| | P. hirsuta | Grand Chat, France | HGL | Long-styled | F. Boucher/L. Gallien | 18/05/14 | 6.2147 | 45.4467 | 1986 | 4583323 | 4270118 | Photo |
| 0 | P. hirsuta | Steibensee, Switzerland | HS2 | NA | F. Boucher | 07/09/14 | 8.17 | 46.45 | 2414 | 2891228 | 2643122 | Photo |
| | P. hirsuta | Pic du Midi d'Ossau, France | HP1 | NA | C. Roquet | 15/08/14 | -0.4381 | 42.8431 | 2739 | 1881282 | 1772502 | NA |
| | P. hirsuta | Passo del Bernina, Switzerland | HPB | Short-styled | F. Boucher | 09/06/14 | 10.02717 | 46.41069 | 2328 | 6566463 | 6195227 | Photo |
| | P. pedemontana | Barrage de Tignes, France | PT1 | NA | F. Boucher | 27/07/14 | 6.94633 | 45.4805 | 1836 | 6515454 | 0109809 | YES |
| | P. pedemontana | Vallon d'Avérole, France | PV1 | NA | F. Boucher | 27/07/14 | 7.08707 | 45.29356 | 2144 | 6480484 | 6100355 | YES |
| | P. sp. Lauzon Valley | Lauzon Valley, France | GA2 | NA | P. Salomé/R. Bonet/F. Boucher | 25/07/14 | 6.2784 | 44.8418 | 1732 | 4150458 | 3873470 | YES |
| | P. sp. Lauzon Valley | Lauzon Valley, France | GA4 | NA | P. Salomé/R. Bonet/F. Boucher | 25/07/14 | 6.2773 | 44.8366 | 1899 | 4796528 | 4489119 | YES |
| | P. villosa ssp. irmingardis | Rappolt Kogel, Austria | VR3 | Short-styled | F. Boucher | 07/06/14 | 14.88541 | 47.08313 | 1871 | 4722814 | 4234314 | Photo |
| | P. villosa ssp. irmingardis | Rappolt Kogel, Austria | VR1 | Long-styled | F. Boucher | 07/06/14 | 14.88541 | 47.08313 | 1871 | 4789459 | 4283316 | Photo |
| | P. villosa ssp. villosa | Turracher Hohe, Austria | VL2 | Long-styled | F. Boucher | 07/06/14 | 13.87581 | 46.91273 | 1801 | 3227112 | 2776420 | Photo |
| | P. villosa ssp. villosa | Turracher Hohe, Austria | VB1 | Short-styled | F. Boucher | 07/06/14 | 13.87581 | 46.91273 | 1801 | 3004397 | 2708593 | Photo |

Annexe 1 – Individus séquencés pour cette étude lorem ipsum