

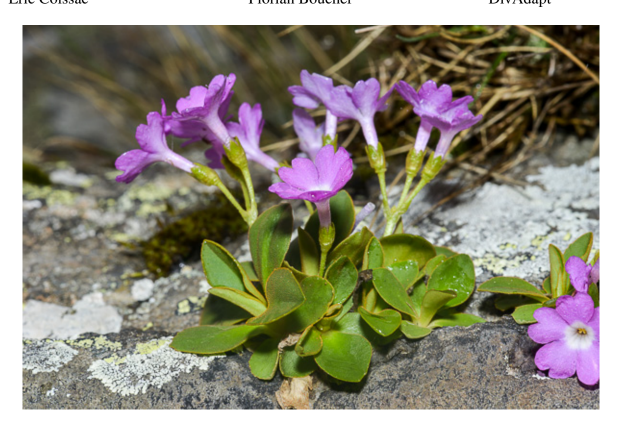


Délimitation d'espèces au sein du complexe de plantes des Alpes, *Primula pedemontana s.l.*

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



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	troduction													
2	Matériels et méthodes														
	2.1	Échantillonnage	2												
	2.2	Bioinformatique	3												
	2.3	Génétique des populations	4												
	2.4	Inférences bayesiennes	5												
	2.5	Admixture -ABBA-BABA	5												
3	Rési	ultats	6												
	3.1	Tri du jeu de données	6												
	3.2	Clade Hirsuta	6												
	3.3	Complexe ouest alpin	7												
4	Discussion														
5	5 Bibliographie														
6	Ressources														

1 Introduction

Par la diversité des milieux qu'elle abrite, la chaîne des Alpes est une zone géographique propice à une grande biodiversité. Cet ensemble de massifs et de vallées constitue donc un laboratoire parfait pour étudier l'évolution des organismes dont les aires de répartitions semblent aisément observables. Cependant, l'histoire de cette orogénèse et les différents cycles glaciaires qui ont joué sur l'Holarctic complexifient énormément ces histoires biologiques. Ainsi, l'isolement géographique propice aux spéciations, ou encore l'adaptation à de nouvelles niches écologiques se sont trouvés modifiés de nombreuses fois par ces facteurs abiotiques. Ces nombreuses modifications ont aboutis à un état actuel de biodiversité où il est difficile de séparer ces ensembles de mécanismes, et conclure à une histoire biogéographique simple. En conséquence, on observe nombre d'espèces cryptiques, ou d'entités taxonomiques définies sur des critères évoluant rapidement dans la littérature.

Dans le cadre de cette étude, il est donc proposé d'approfondir l'étude de la structure génétique d'un groupe de plantes d'altitude : Primula sect. Auricula Scott subsect. Erythrodrosum Pax (ci-dessous, clade *Hirsuta*). Récement étudié génétiquement (Boucher *et al.*, 2016, Zhang & Kadereit, 2004, Zhang *et al.*, 2004), cette sous-section a été restructuré en s'appuyant sur des données génétiques. Cependant la dernière étude de Boucher *et al.* (2016) suggèrent qu'un ensemble d'espèce (*P. apennina, P.cottia, P.pedemontana*) soient regroupées en une seule entité taxonomique. Cette proposition vient également soulever l'hypothèse d'une nouvelle sous-espèce dans le massif des Écrins, qui pourrais être un hybride entre *P. hirsuta* et *P. pedemontana*.

Les buts de cette étude sont donc : (i) étudier la sous-section à l'aide d'outils de génétique des populations; (ii) clarifier la structure de l'entité taxonomique regroupant les espèces *P. apennina, P. cottia et P. pedemontana*; (iii) étudier l'hypothèse d'hybridation/introgression du taxon des Écrins.

To check

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). Le génome de référence proviens de *Primula veris*. 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 lectures 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 lectures. 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 initiaux, 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 (lien 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 allèles 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 cet allèle rare est considéré comme une donnée manquante. Cette étape permet également de supprimer les lectures avec de multiples allèles variants qui sont reconnus comme des artefacts des algo-

rithmes utilisés pour appeler les SNP. 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, pour supprimer les locis monomorphiques. Les loci sont aussi filtré sur le score de qualité (QUAL) indiqué dans le vcf, qui correspond a la confiance dans l'assignation de l'allèle variant. Une fonction de tri est appelé pour supprimer les loci puis individus présentant trop de données manquantes selon les seuils posés. Enfin, afin de limiter le déséquilibre de liaisons, les sites sont filtrés selon leurs positions sur les contigs, où une distance minimale n doit être prise en compte entre deux sites d'un même contig pour que le second site soit conservé.

Afin de pouvoir utiliser les fichiers triés sous divers format, la sous-sélection d'individus et de loci est enregistrée sous quatre formats : .vcf, .str, .geno, .snp. La transformation d'un format en un autre se fait respectivement au moyen d'un script bash, par l'utilisation du software PGDSpider (Lischer & Excoffier, 2012), le package LEA (Frichot & François, 2015) et un script R. La production de ces fichiers est inscrite dans le pipeline par la fonction files.

L'ensemble de ces fonctions sont indépendantes mais peuvent être appelées dans le bon ordre au moyen de la fonction dataset, qui prend en entrée un vecteur de noms d'individus, un csv contenant les assignations aux populations, le fichier vcf original, le nom des fichiers de sortie et les seuils précisés au-dessus.

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 SNPs 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 adegenet 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.

To

do

To

2.4 Inférences bayesiennes

Afin de caractériser l'admixture probable entre le taxon des Écrins et *P. hirsuta*, une approche par approximate Bayesian computation (ABC) a été réalisée sur le logiciel DIYABC Cornuet *et al.* (2014). Ce logiciel permet de simuler des jeux de données selon divers scénarios, en échantillonnant des paramètres entre des priors définis. Les scénarios sont ensuite classés selon les probabilités a posteriori d'observer notre jeu de donnée initial selon les scénarios proposés. Seuls quelques scénarios ont été étudiés ici, en prenant en compte le fait qu'ils sont à chaque fois supportés par peu d'individus. Les priors sont également proposés dans un grand intervalle et selon une distribution uniforme, les temps de divergence entre populations et taille de population n'ayant pas été étudiés sur le terrain.

2.5 Admixture -ABBA-BABA-

Une autre approche de l'admixture entre plusieurs taxons du complexe de populations étudié est réalisé par le test "ABBA-BABA". Ce test d'admixture développé par Durand et al. (2011) propose une statistique basé sur quatre lignées partageant un ancêtre commun, selon la fréquence de SNPs observés avec un motif particulier. Cette méthode étant initialement pensée pour des séquences haploïdes. De fait la plupart des algorithmes présentés écartent les sites avec une ambiguïté (code IUPAC) ou alors résolvent l'ambiguïté par un tirage aléatoire entre deux bases. Il existe une méthode pour prendre en compte les sites hétérozygotes à partir des fréquences alléliques, comme présenté dans Durand et al. (2011), mais la faible taille de populations biaiserais les résultats. Il est donc plus judicieux d'écarter les sites hétérozygotes, rendant le test plus conservateur. Considérant que les locis sont sous une évolution neutre et sans déséquilibre de liaison, on attend deux configurations différentes pour une même topologie. Cette topologie [(((P1,P2),P3),O)] propose que "P1" et "P2" coalescent avant un autre événement de coalescence avec "P3", puis avec "O" l'outgroup. Sur cette topologie on attend deux allèles présents en fin de branche avec "A" l'allèle ancestral et "B" l'allèle alternatif. Ce test ne s'intéresse qu'a deux cas : "ABBA" et "BABA". Sous un modèle neutre, on attend des proportions équilibrées de sites portant ces deux configurations. L'hypothèse alternative est qu'un déséquilibre de ces proportions peut être induit par deux cas : une topologie autre ou alors une introgression de "P3" avec "P1" ou "P2". Un introgression entre "P3" et "P1" verrais donc une plus grande proportion de locis a la configuration "BABA". Cela aboutis à une valeur négative du "D", comme explicité par l'équation suivante :

$$D(P1, P2, P3, 0) = \frac{\sum_{i=1}^{n} C_{ABBA}(i) - C_{BABA}(i)}{\sum_{i=1}^{n} C_{ABBA}(i) + C_{BABA}(i)}$$

Il est important de souligner que ce test ne permet en aucun cas de proposer un sens d'introgression, ni son intensité.

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.

To

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 habi-

tant 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.

To

do

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.

То

do

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.

To

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.
- Cornuet, Jean Marie, Pudlo, Pierre, Veyssier, Julien, Dehne-Garcia, Alexandre, Gautier, Mathieu, Leblois, Raphaël, Marin, Jean Michel, & Estoup, Arnaud. 2014. DIYABC v2.0: A software to make approximate Bayesian computation inferences about population history using single nucleotide polymorphism, DNA sequence and microsatellite data. *Bioinformatics*, **30**(8), 1187–1189.
- Durand, Eric Y., Patterson, Nick, Reich, David, & Slatkin, Montgomery. 2011. Testing for ancient admixture between closely related populations. *Molecular Biology and Evolution*, **28**(8), 2239–2252.
- Frichot, Eric, & François, Olivier. 2015. LEA: An Rpackage for landscape and ecological association studies. *Methods in Ecology and Evolution*, **6**(8), 925–929.
- Lischer, H. E L, & Excoffier, L. 2012. PGDSpider: An automated data conversion tool for connecting population genetics and genomics programs. *Bioinformatics*, **28**(2), 298–299.
- 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)[Computer software]. *Vienna, Austria: R Foundation for Statistical Computing*.
- Suchan, Tomasz, Pitteloud, Camille, Gerasimova, Nadezhda S., Kostikova, Anna, Schmid, Sarah, Arrigo, Nils, Pajkovic, Mila, Ronikier, Michal, & Alvarez, Nadir. 2016. Hybridization capture using RAD probes (hyRAD), a new tool for performing genomic analyses on collection specimens. *PLoS ONE*, **11**(3), 1–22.
- Zhang, Li Bing, & Kadereit, Joachim W. 2004. Classification of Primula sect. Auricula (Primulaceae) based on two molecular data sets (ITS, AFLPs), morphology and geographical distribution. *Botanical Journal of the Linnean Society*, **146**(1), 1–26.

Zhang, Li-Bing, Comes, Hans Peter, & Kadereit, Joachim W. 2004. The Temporal Course of Quaternary Diversification in the European High Mountain Endemic Primula sect. Auricula (Primulaceae). *International Journal of Plant Sciences*, **165**(1), 191–207.

6 Ressources

 $Web\ 1-{\tt https://github.com/gowachin/Pedemontana}$

Voucher	Photo	Photo	Photo	Photo	Photo	Photo	Photo	Photo	Photo	NA	Photo	Photo	NA	Photo	YES	YES	YES	YES	Photo	Photo	Photo	Photo
Reads trimmed	6486849	1663377	3230296	4814386	2941542	3201012	5757485	4299840	5722516	2384576	4270118	2643122	1772502	6195227	6086010	6100355	3873470	4489119	4234314	4283316	2776420	2708593
Reads raw	6885928	1856867	3494081	5127416	3160322	3482252	6095146	4607717	6073360	2639620	4583323	2891228	1881282	6566463	6515454	6480484	4150458	4796528	4722814	4789459	3227112	3004397
Altitude	1610	1825	1818	1159	1407	1407	2219	2083	2214	2649	1986	2414	2739	2328	1836	2144	1732	1899	1871	1871	1801	1801
Latitude	44.3978	44.39672	44.39883	44.9271	44.9186	44.9186	46.31843	46.23149	46.43412	45.9103	45.4467	46.45	42.8431	46.41069	45.4805	45.29356	44.8418	44.8366	47.08313	47.08313	46.91273	46.91273
Longitude	10.00575	9.99731	99966.6	7.0716	7.06583	7.06583	10.49701	10.80429	10.87383	6.9656	6.2147	8.17	-0.4381	10.02717	6.94633	7.08707	6.2784	6.2773	14.88541	14.88541	13.87581	13.87581
Date	30/05/14	30/05/14	30/05/14	23/07/14	23/07/14	23/07/14	27/05/14	27/05/14	09/06/14	15/07/14	18/05/14	07/09/14	15/08/14	09/06/14	27/07/14	27/07/14	25/07/14	25/07/14	07/06/14	07/06/14	07/06/14	07/06/14
Collector	F. Boucher/L. Gallien	F. Boucher/L. Gallien	F. Boucher/L. Gallien	F. Boucher	F. Boucher	F. Boucher	F. Boucher/L. Gallien	F. Boucher/L. Gallien	F. Boucher	C. Dentant	F. Boucher/L. Gallien	F. Boucher	C. Roquet	F. Boucher	F. Boucher	F. Boucher	P. Salomé/R. Bonet/F. Boucher	P. Salomé/R. Bonet/F. Boucher	F. Boucher	F. Boucher	F. Boucher	F. Boucher
Morph	AMB Short-styled	AML Long-styled	Long-styled	NA	NA	NA	Short-styled	Long-styled	Short-styled	NA	Long-styled	NA	NA	Short-styled	NA	NA	NA	NA	Short-styled	Long-styled	Long-styled	Short-styled
Code	AMB	AML	AOL	CS1	CP1	CP4	DGB	DRL	DMB	HC1	HGL	HS2	HP1	HPB	PT1	PV1	GA2	GA4	VR3	VR1	VL2	VB1
Locality	Sella del Marmagna, Italy	Monte Marmagna, Italy	Monte Orsaro, Italy	Below locus classicus, Italy	Prali, locus classicus, Italy	Prali, locus classicus, Italy	Passo di Gavia, Italy	Ritorto, Italy	Malga Bordolona, Italy	Refuge du Couvercle, France	Grand Chat, France	Steibensee, Switzerland	Pic du Midi d'Ossau, France	Passo del Bernina, Switzerland	Barrage de Tignes, France	Vallon d'Avérole, France	Lauzon Valley, France	Lauzon Valley, France	Rappolt Kogel, Austria	Rappolt Kogel, Austria	Turracher Hohe, Austria	Turracher Hohe, Austria
Species	P. apennina*	P. apennina	P. apennina	P. cottia	P. cottia	P. cottia	P. daonensis	P. daonensis	P. hirsuta	P. hirsuta	P. hirsuta	P. hirsuta	P. hirsuta	P. hirsuta	P. pedemontana	P. pedemontana	P. sp. Lauzon Valley	P. sp. Lauzon Valley	P. villosa ssp. irmingardis	P. villosa ssp. irmingardis	P. villosa ssp. villosa	P. villosa ssp. villosa
												10										

Annexe 1 – Individus séquencés pour cette étude lorem ipsum