

Intégration de données transcriptomiques et phénomiques ovines. Analyse MixOmics des données de programmation foetale de l'ovaire

Carine Genet, Florence Plisson-Petit, Julien Sarry, Danielle Monniaux, Stéphane Fabre

▶ To cite this version:

Carine Genet, Florence Plisson-Petit, Julien Sarry, Danielle Monniaux, Stéphane Fabre. Intégration de données transcriptomiques et phénomiques ovines. Analyse MixOmics des données de programmation foetale de l'ovaire. Journées scientifiques du département de génétique Animale, Oct 2018, Diénné, France. hal-03350886

HAL Id: hal-03350886 https://hal.inrae.fr/hal-03350886

Submitted on 21 Sep 2021

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

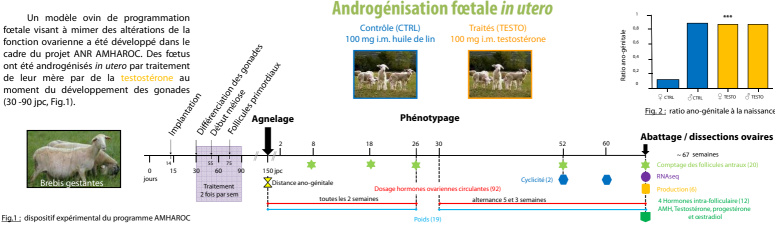


Intégration de données transcriptomiques et phénomiques ovines.

Analyse MixOmics des données de programmation fœtale de l'ovaire

Carine GENET¹, Florence PLISSON-PETIT¹, Julien SARRY¹, Danielle MONNIAUX² et Stéphane FABRE¹





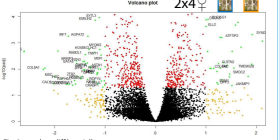
agnelles androgénisées présentent une masculinisation à la naissance traduite par une distance anogénitale identique aux mâles contrôles (Fig. 2). Un peu plus de 150 phénotypes ont été

évalués depuis la naissance lors de ce protocole expérimental : caractères de production (liés au gras, au muscle, au poids ...) et de reproduction (puberté, cyclicité, endocriniens paramètres ovariens...). A l'abattage, vers 15 mois, les dissections des follicules ovariens ont été réalisées afin de récupérer les liquides folliculaires, les cellules thécales et les cellules de granulosa.

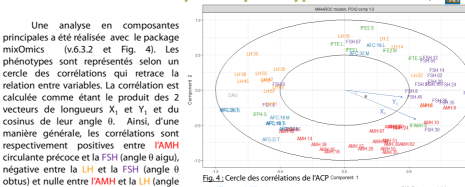
Des pools de cellules de thèque par agnelle ont ensuite été utilisés pour extraire l'ARN et séquencer les cDNA par Hiseq.

Analyse du transcriptome de la thèque

Identification de 657 gènes différentiellement exprimés (TESTO vs CTRL; package DESeq2, v1.12.3; p.adj.<0,05 et Fig. 3).



Analyses des phénotypes



Analyse sPLSDA

padj<0,05 • |LFC|>1 • padj<0,05 et |LFC|>1

Cette analyse discriminante (sparse Partial Least Square Discriminante Analysis) permet d'identifier par groupe phénotypes, les variables les plus discriminantes entre les groupes CTRL ou TESTO.



Fig. 5: Contribution des variables AFC

Elle permet de confirmer l'importance de certaines mesures phénotypiques, comme la distance ano-génitale, mais également d'accéder à des phénotypes plus fins. Ainsi, parmi les comptages des follicules antraux (AFC). comptage folliculaire à 26 semaines des petits follicules (AFC.26.S) a été identifié comme étant le plus discriminant pour les TESTO.

INTEGRATION OMICS

mixOmics

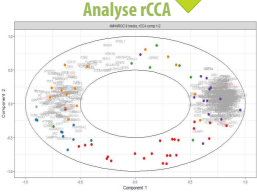


Fig. 6 : Analyse des corrélations canoniques des gènes et des phénotypes

Cette approche exploratrice (regularised Canonical Correlation Analysis) multivariée de 2 jeux de données (transcriptome + phénome) mesurés sur les mêmes agnelles, permet de mettre en évidence les corrélations canoniques, afin de savoir si ces jeux de données expliquent ou contiennent la même information. Elle permet de souligner les gènes corrélés à des niveaux de FSH (à droite Fig.5) ou ceux corrélés à des niveaux de LH (à gauche de la Fig. 5).

Analyse DIABLO

Cette analyse intégrative permet d'identifier une supervisée signature « multi-omic » fortement corrélée (Fig. 7) et discriminante qui explique notre modèle d'altération de la fonction ovarienne. La signature obtenue est visualisée sous la forme d'un circos

	RNAseq	()	9	0
	0.9	Hormones Intra-foll.		
	0.93	0.82	Hormones	
	0.98	0.91	0.93	Divers
La CTPL A TECTO				

Fig. 7 : Corrélations entre les premières composa principales de chaque jeu de donnée

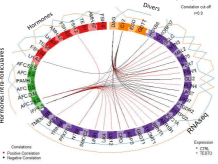


Fig. 8: Connectivité des corrélations entre les différents jeux de données

Ces analyses nous ont permis d'interpréter une signature transcriptomique à l'abattage et de la mettre en corrélation avec des phénotypes acquis au même moment. Elles ouvrent également d'autres perspectives et hypothèses sur des phénotypes plus précoces ayant eu lieu quelques semaines ou mois avant et qu'il nous reste à expliquer.



