



# CIAT

Centro Internacional de Agricultura Tropical  
Desde 1967 *Ciencia para cultivar el cambio*

## Estado actual de la biotecnología en el mejoramiento genético de arroz en el CIAT

12 Mayo de 2018

Maria Fernanda Alvarez

Mejoradora Molecular -HIAAL

[m.f.alvarez@cgiar.org](mailto:m.f.alvarez@cgiar.org)



El CIAT es un Centro de Investigación de CGIAR

# Objetivos del programa de mejoramiento genético de arroz CIAT

- Aumento del potencial de rendimiento
- Tolerancia o resistencia al estrés biótico (Piricularia y VHB)
- Tolerancia al estrés abiótico (altas temperaturas nocturnas, baja luz, sequía y uso eficiente de nitrógeno)
- Buena calidad molinera y culinaria

## Programa de mejoramiento de arroz



### Método/ tecnología

- Caracterización del rasgo.
- Métodos de evaluación fenotípica.
- Caracterización de poblaciones.
- Validación de genes.**

- Mapeo de QTL**
- Validación de QTL**
- Asociación amplia del genoma**
- Identificación de marcadores funcionales**

- Mejoramiento convencional
- Retro-cruzamientos asistidos**
- Selección asistida por marcadores**
- Selección recurrente
- Selección genómica**
- Evaluación de diversidad y estructura en poblaciones**

- Líneas trópico y templado
- FLAR,CIRAD-CIAT
- Híbridos -HIAAL;
- MET- NARS

### Resultados

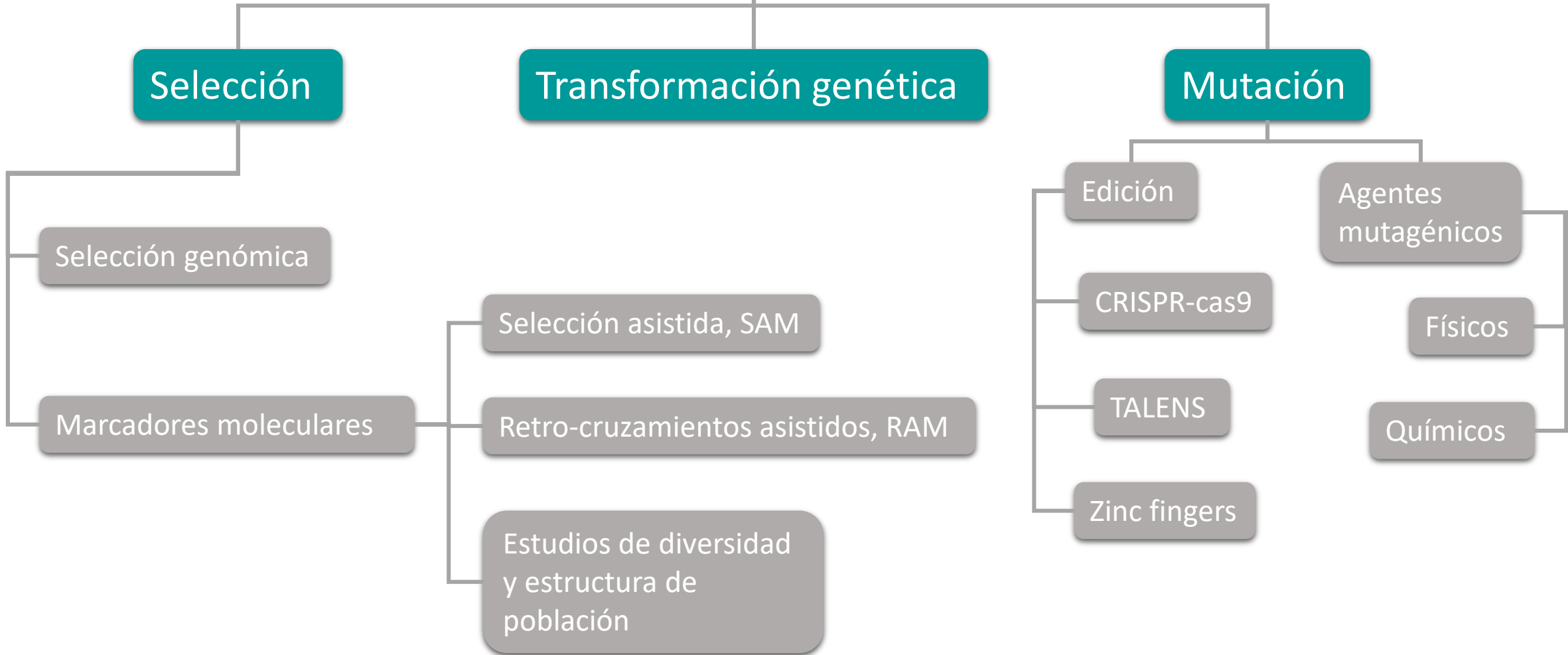
- Identificación de donantes de:
- Tolerancia a estrés abiótico
  - Resistencia a enfermedades

- Desarrollo de :
- Poblaciones para mapeo genético –mejoramiento.
  - **Marcadores moleculares.**
  - Software

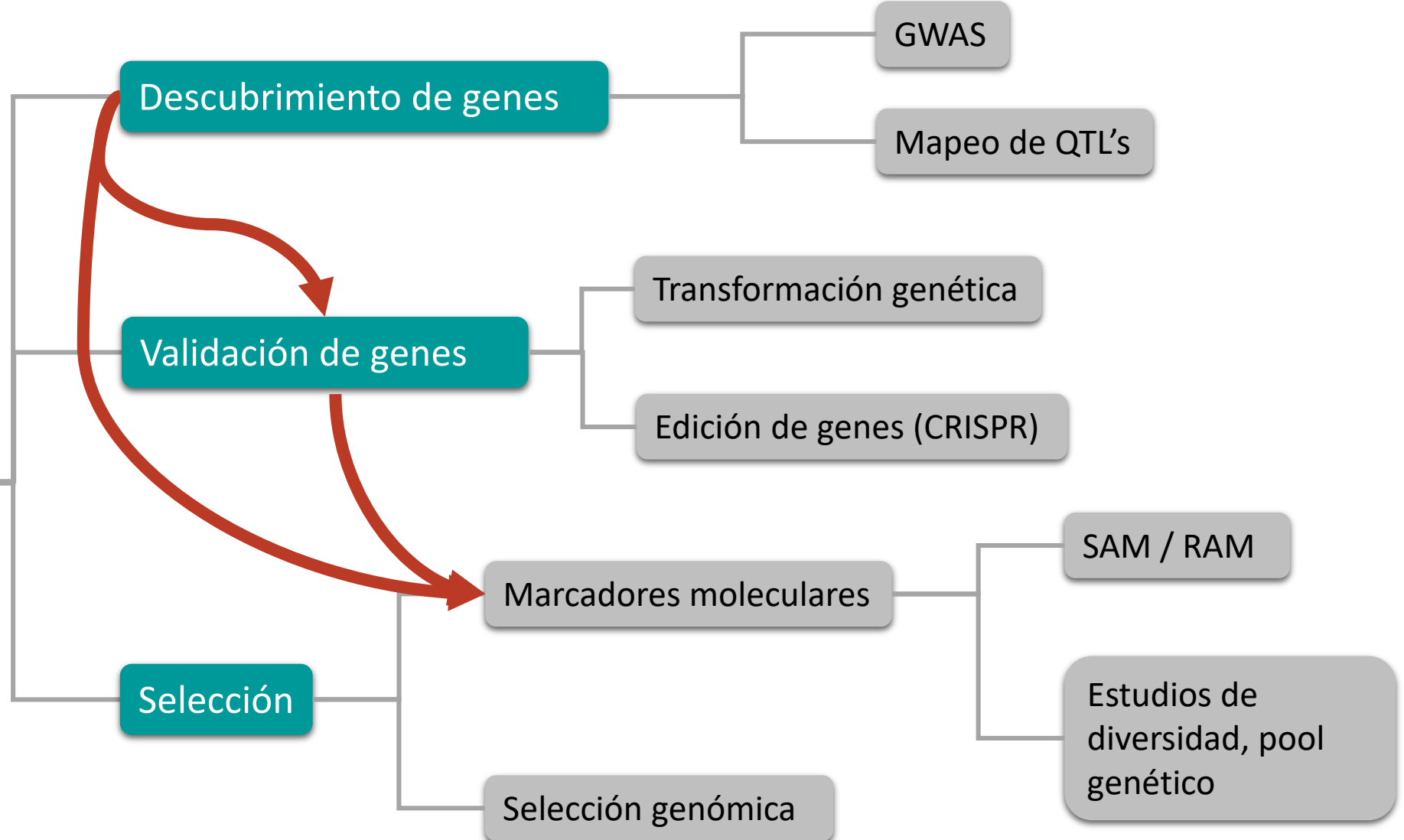
- Líneas de introgresión
- Población de selección recurrente .
- **Población de entrenamiento para selección genómica.**
- Líneas parentales mejoradas .

- Líneas parentales, líneas avanzadas e híbridos:
- Potencial de rendimiento
  - Calidad molinera-culinaria
  - Resistencia o tolerancia a estrés biótico
  - Tolerancia estrés abiótico.

# Herramientas para el mejoramiento genético



Desarrollo de  
herramientas  
biotecnológicas  
en CIAT



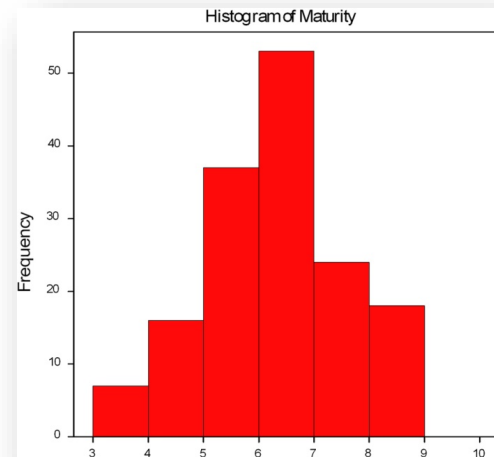
## Descubrimiento de genes



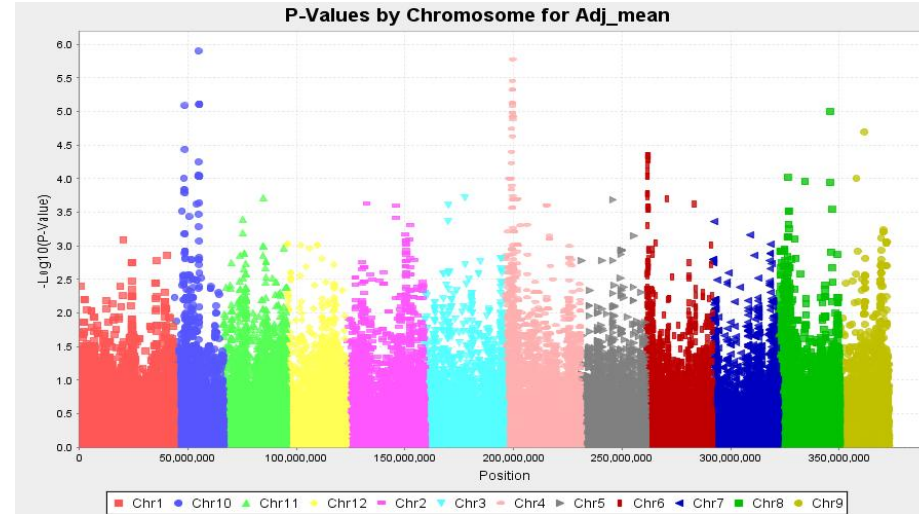
- Rendimiento potencial
- Vigor inicial
- Tolerancia a estrés hídrico en fase vegetativa
- Tolerancia a baja Luz en fase de maduración
- Tolerancia a altas temperaturas nocturnas
- Reservas de carbohidratos
- Arquitectura de panícula
- Contenido de amilosa
- Virus de la hoja blanca (VHB)
- **Caracteres secundarios de polinización cruzada**

- **Caracteres secundarios de polinización cruzada**
- Resistencia a VHB
- Arquitectura de panícula

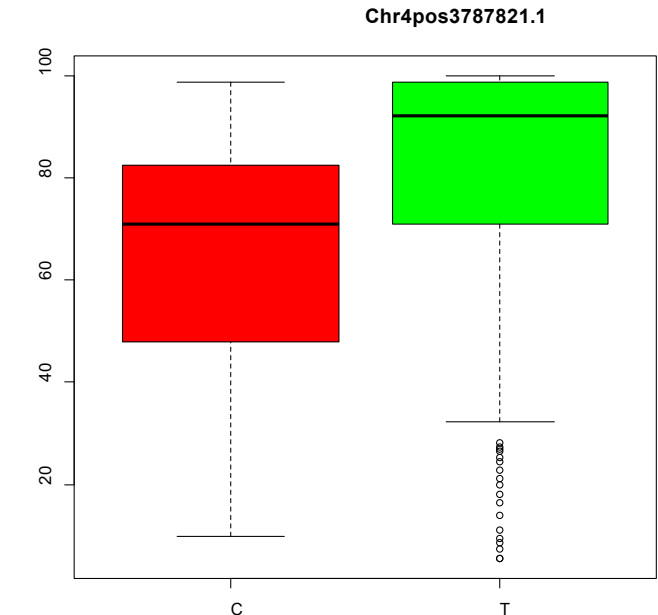
- Se prueban poblaciones diversas evaluando una gran cantidad de genotipos y alelos mediante el uso de modelos mixtos lineales



Fenotipado de la población



Marcadores SNP distribuidos en el genoma

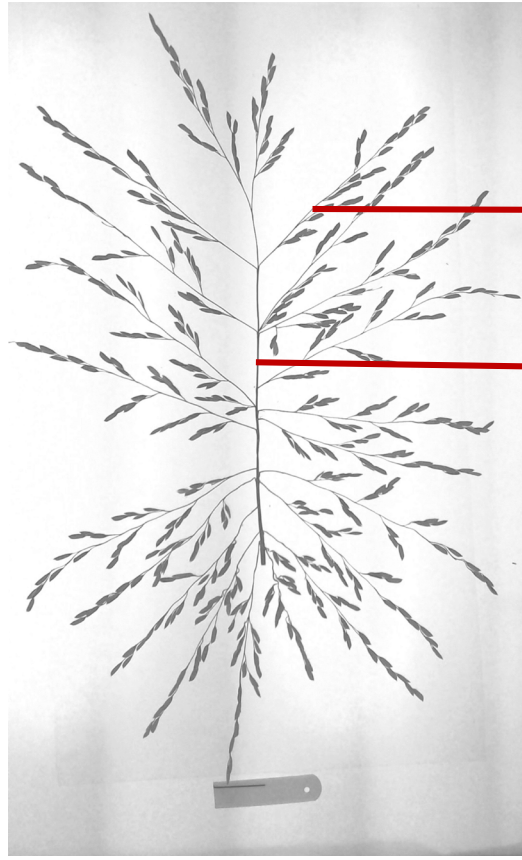


Asociación estadística basada en el **desequilibrio de ligamiento LD**

- Arquitectura de panícula (componentes de rendimiento)

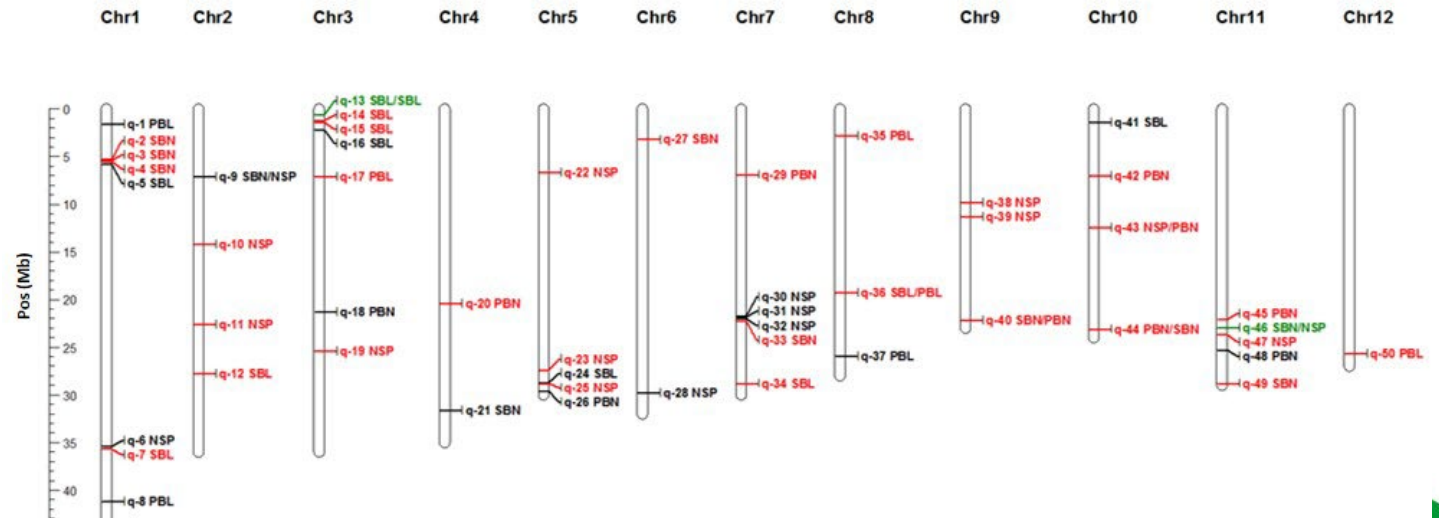
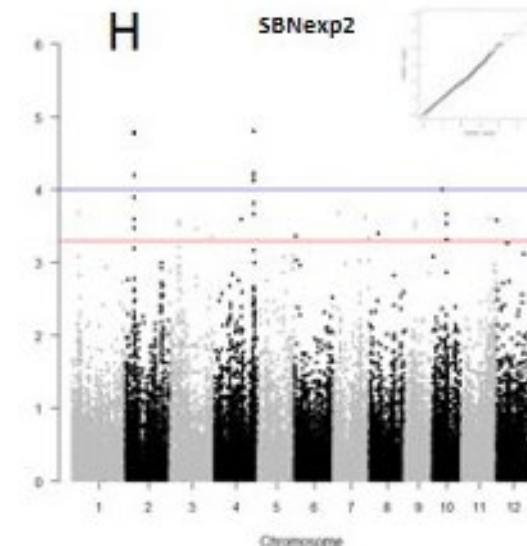


Camila Rebolledo

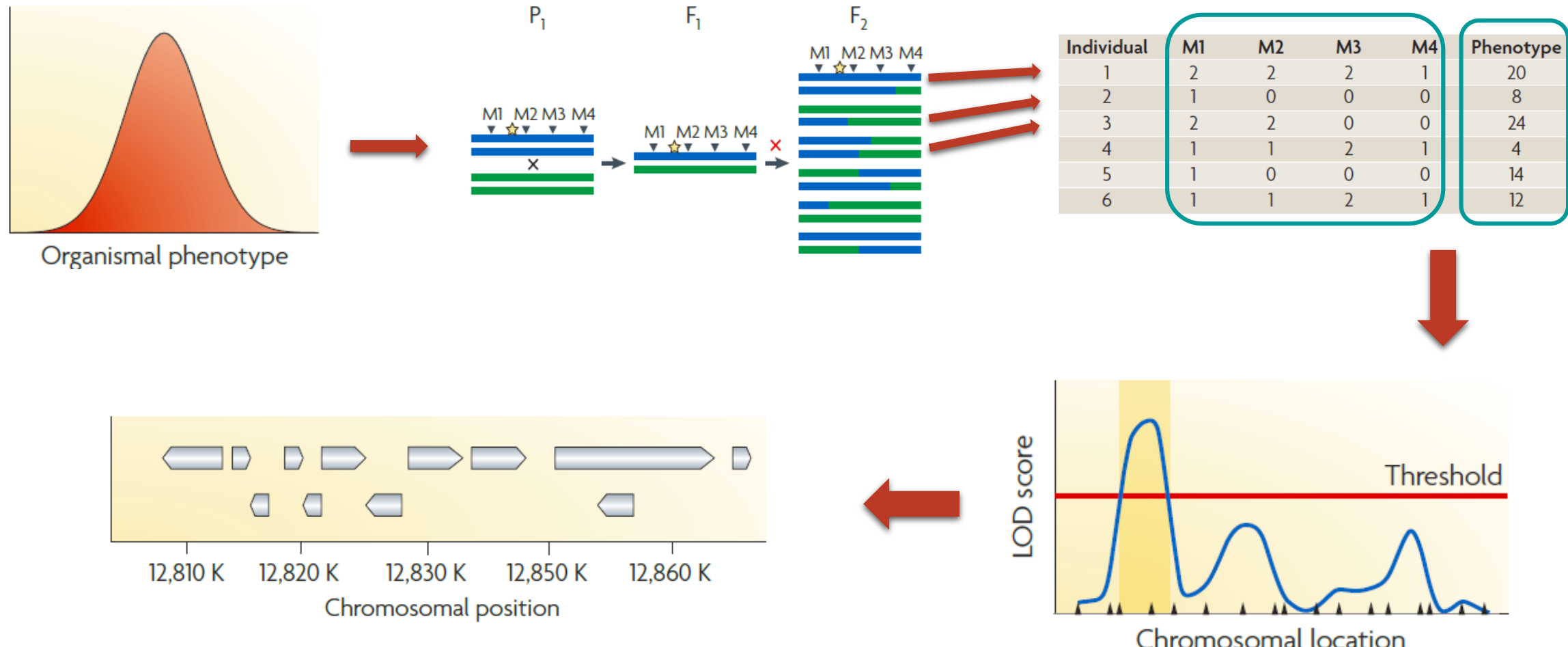


Longitud (11SNP) y numero(11SNP) de ramificaciones 2<sup>ria</sup>

Longitud (7SNP) y numero (10SNP) de ramificaciones 1<sup>ria</sup>



- Se buscan genes responsables de una característica o marcadores asociados a un fenotipo determinado en una población bi-parental.

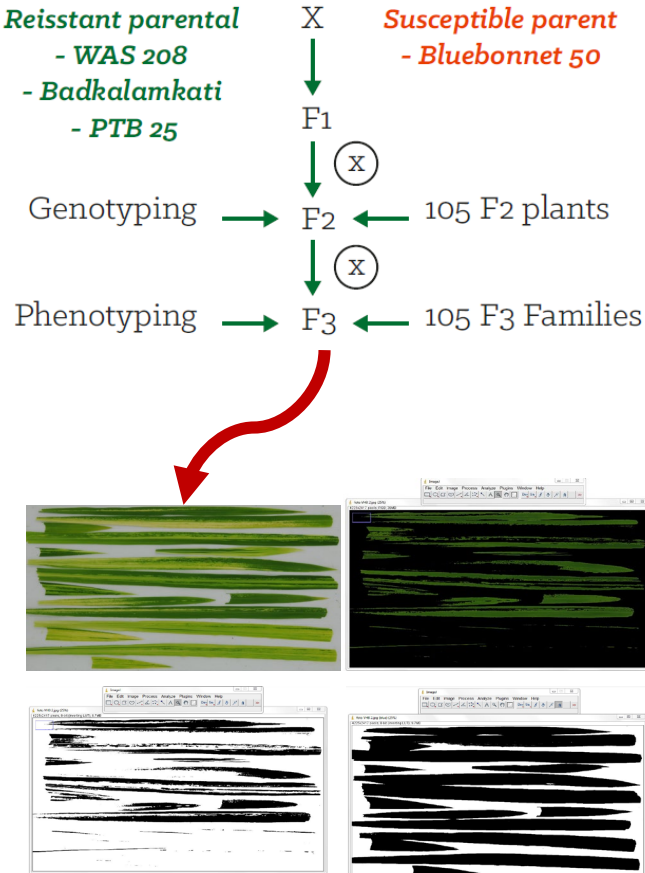




Alexander Silva(0021)



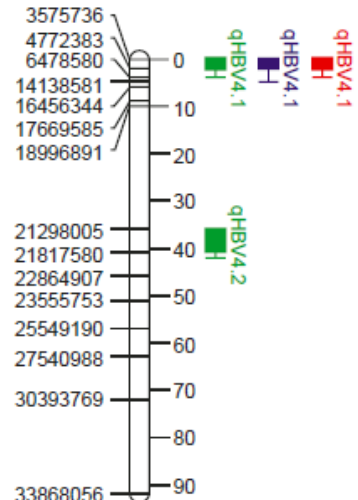
Maria Montoya (0028)



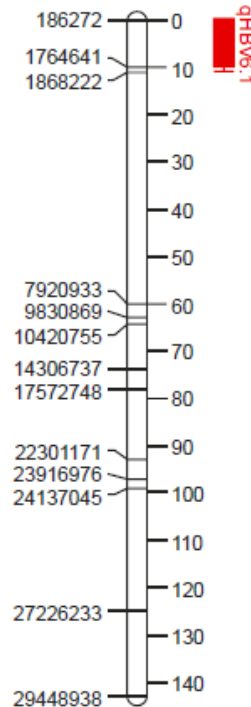
Metodología cuantitativa –severidad

- Tres fuentes de Resistencia
- Tres familias F<sub>2</sub> –F<sub>3</sub>
- 11 QTL en cromosoma 4,6 y 11

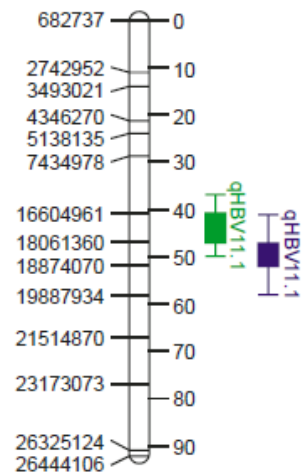
Chr4



Chr6



Chr11





Paul Chavarriaga Sandra Valdez

Validación de genes

Mutación

Transformación genética

Edición de genes (CRISPR)

- Expresión sito específica – de genes reporteros (*barnase*, *GFP*, *Gus*)
- **Sobreexpresión de *TDF1*- *barnase***

- Hoja caída (prueba concepto)
- **Gino-esterilidad *AE1***
- **Andro-esterilidad *TDF1***
- VHB
- Número de granos (Gn1a)
- Resistencia a striga



Centro Internacional de Agricultura Tropical  
Desde 1967 *Ciencia para cultivar el cambio*

[ciat.cgiar.org](http://ciat.cgiar.org)

PLATAFORMA  
DE MEJORAMIENTO  
AVANZADO

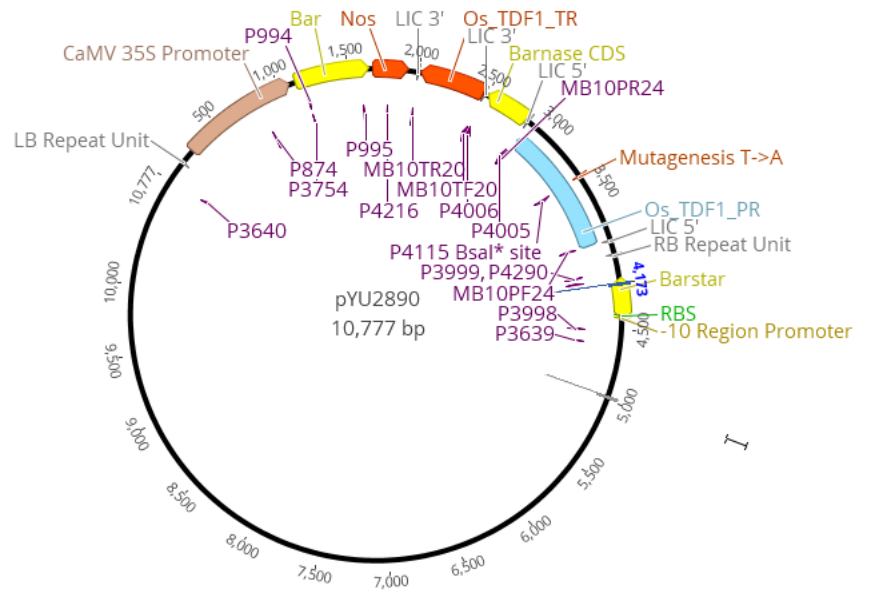
Forjando la sostenibilidad alimentaria futura



# Transformación genética

## Validación del gen TDF1 de maíz en arroz

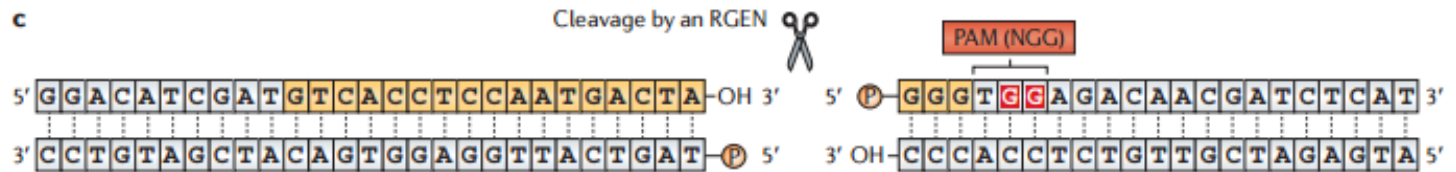
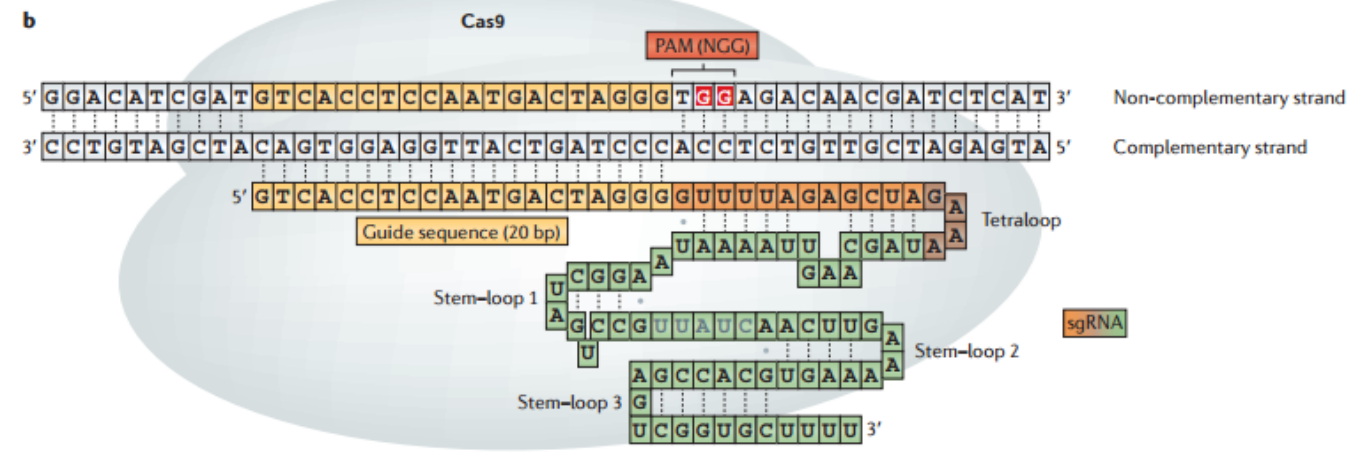
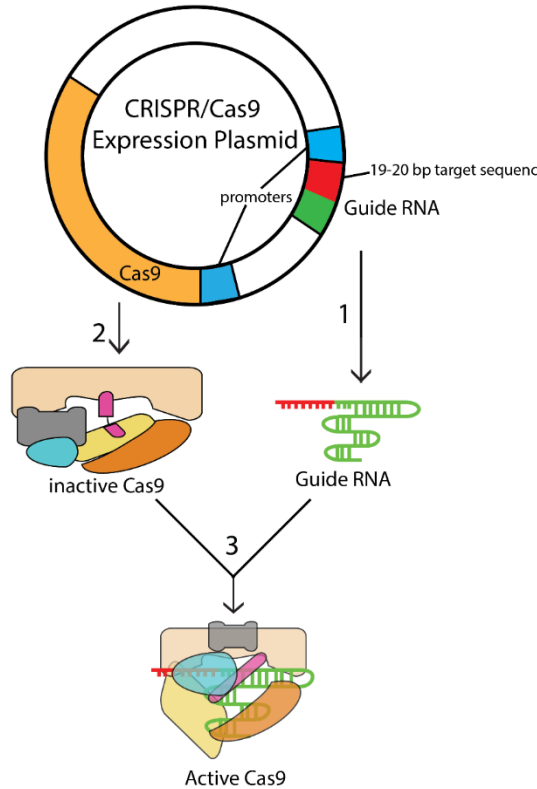
Promotor	Gen	Terminator	Plantas de una copia	Plantas de copia multiple
<b>Os TDF1</b>	barnase CDS	Os TDF1	3	18
<b>Os EA1</b>	barnase CDS	Os TDF1	17	10
<b>Os TDF1</b>	Gus	Os TDF1	5	18
<b>Os EA1</b>	Gus	Os EA1	8	10
<b>Osms 1</b>	barnase CDS	Osms 1	22	25
<b>Os EA1</b>	GFP	Os EA1	5	16
<b>Os_EA1</b>	barnase CDS	Os_EA1	8	4



## Edición de genes (CRISPR-Cas 9 )

- Conocimiento del gen a editar
- Secuencias PAM dentro del gen
- Llevar a cabo transformación para insertar el plásmido CRISPR-CAS9

### Engineered CRISPR/Cas9 System

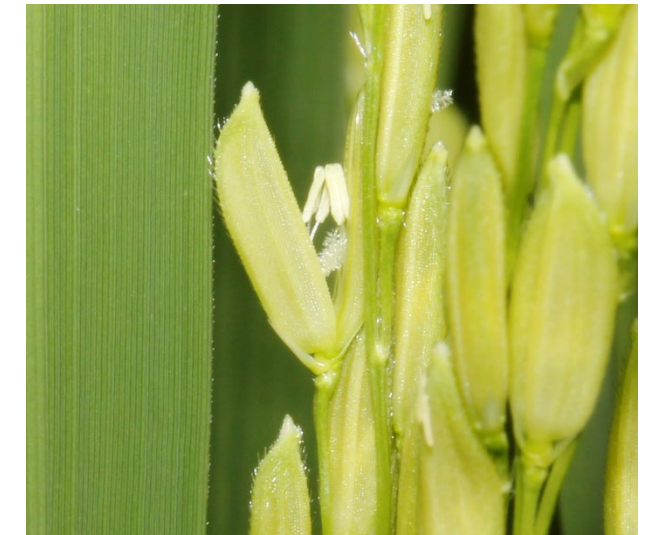
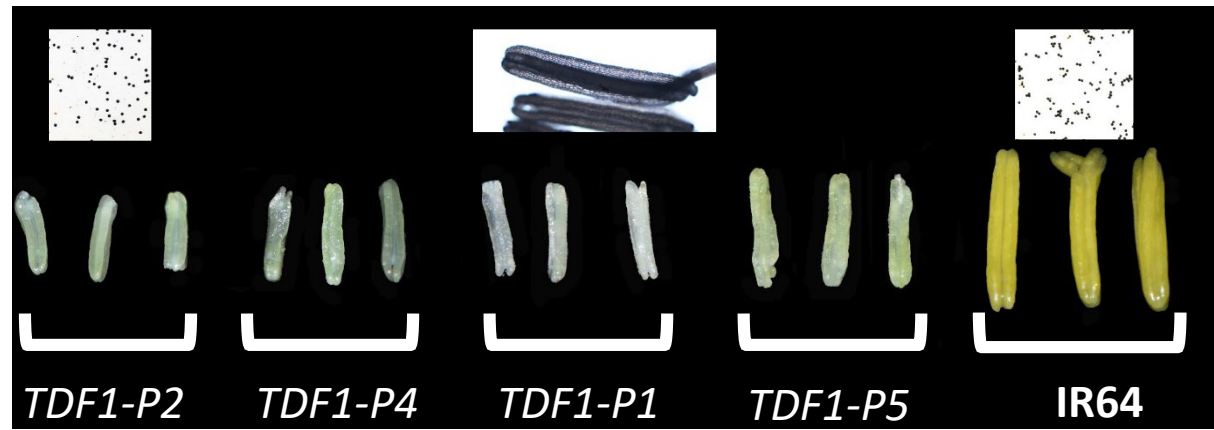


Kim and Kim, nature reviews 2014

## Edición de genes (CRISPR)

## Andro-esterilidad *TDF1*

gcaactagttatccatctaaacaaatgtcgagatcatcttaccctcaatcagaaaaatgggagctaggatggacacatcaaca  
taatttctactccatccgtttcagattataagatattttactttatgtcaaagttaactgtttaaatttgactaagttataga  
tttattaaataataaaaaatattttataataaaatttatcttaagtcaaaaatattttatcttcaatataatcaaaatattgt  
aataatataatgtatattttatcattttatctaaatcaatcaatcttgaagcagttaactttatctaaatgtcaaa  
aataatccggggaggtataaccaaaatgtgtgcgcgtcatcaatcaaatgcgcgtgattggcaggtggcgtgtgcgaaccago  
actggAACACCAAGCTGAGCAAGACTGCAGCGTGGCATGCCATACCCACCGCCCATCGCCGACCTCATGCAGAGC  
gcccggccgc  
gtcgcgcgcactcgacgatctcgacgtcaactggagcgcacttcgcgcgacgcgcgcgcgcgcgcgcgcgcgcgc  
cagcacccggcggcgcactgcccgtgtgc  
gacgcgatcccgactgcgacaaggagatgggggtggaccagactcgccgagactacgcgcgcgcgcgcgcgcgcgc  
tgtctaattataactctgtcgatattaactcatcgatcggtctgtgtctacgagactacgattatccgatccccattcgat  
ctctgtctactcttgacacttcctgagacttaattacgcgttcaatgtcatttcataaaagtaatcaattcatcgtt  
aatagcatgtcatggtagtgtactgttccacacccgaaaattttttgttcaatgtgtgattgacctaatttctgt  
tttagttttctataattttgtatgattttaaaaaagtaaacggggaaatatcacctaagacattacccataattaagg  
aaactatttgctc



*TDF1 (tapetum differentiation 1)*

Para la planta P2 el 90 % del polen es estéril

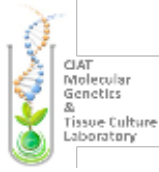
Para las plantas P4, P5, P1 are 100% del polen es estéril

## Selección

### Marcadores moleculares



C. Quintero #0026



#### SAM / RAM

- SAM /RAM de Pi9 y Pi40
- SAM/RAM genes de componentes de rendimiento Gn1a
- SAM/RAM QTL's de arquitectura de raíz
- **Conversión asistida RAM, de líneas B a líneas A (híbridos)**

#### Estudios de diversidad y estructura

- Diversidad genética progenitores de híbridos
- Estructura de población de progenitores de híbridos

#### Control de calidad y huella genética

- Estudios para variedades de LAC
- Parentales de híbridos
- Pureza de semilla hibrida

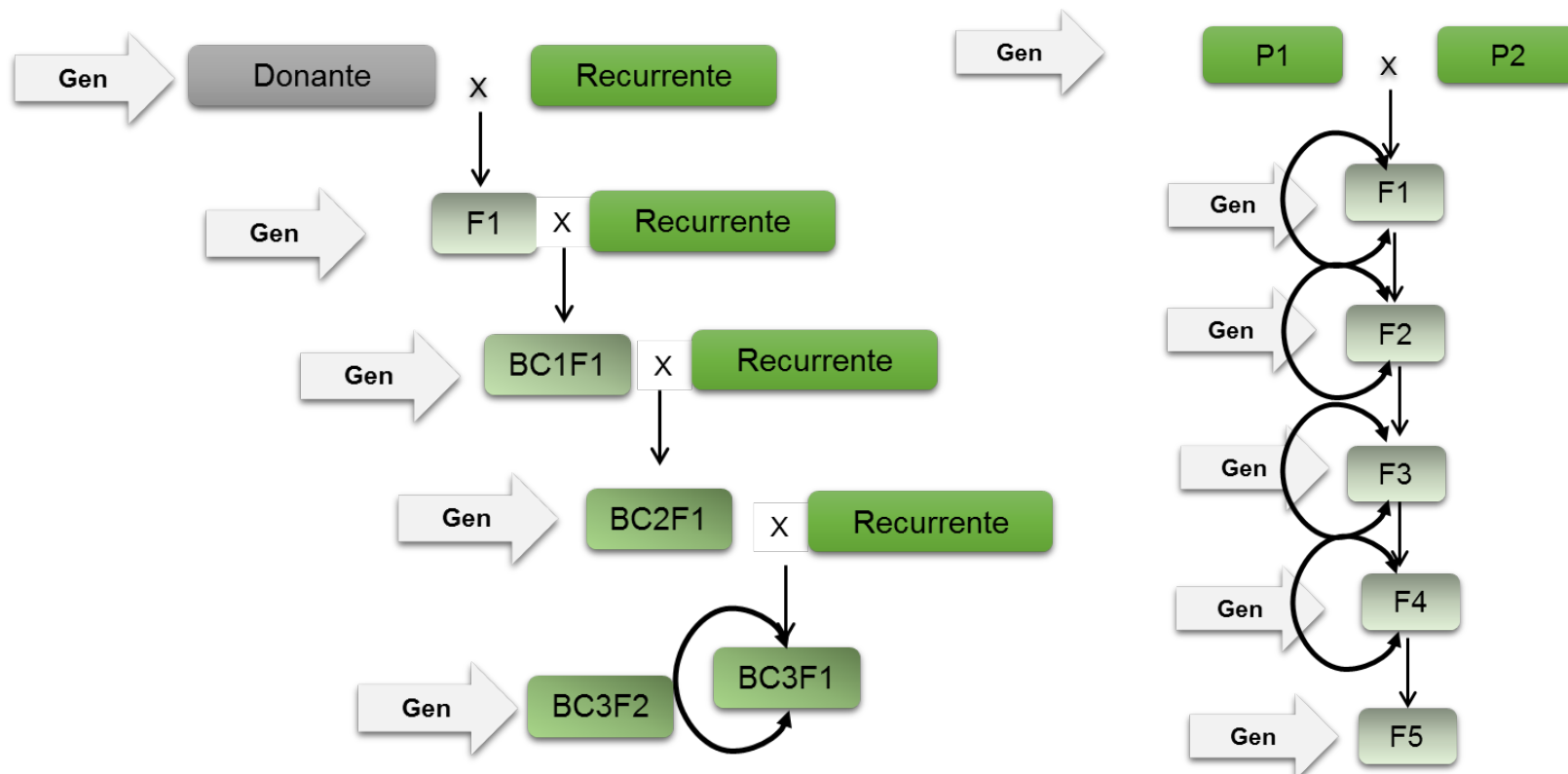
### Selección genómica



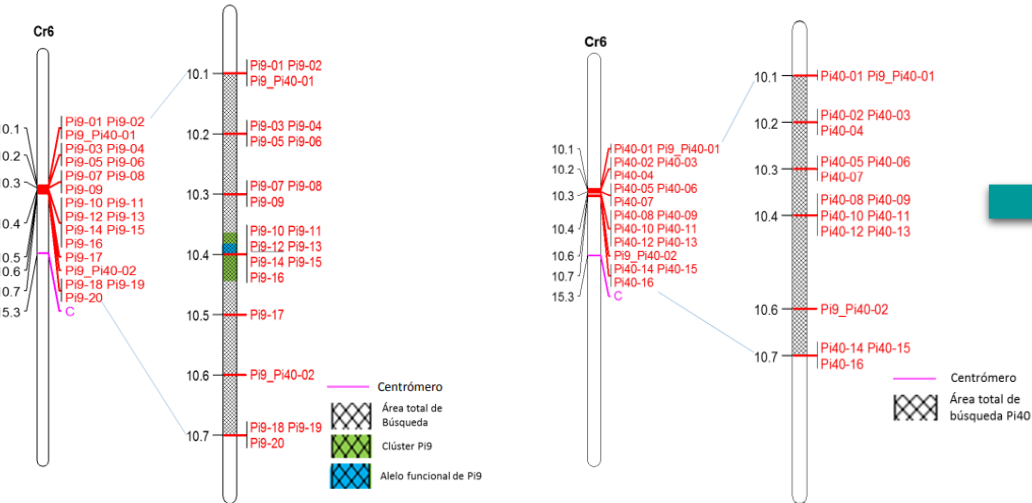
Cecile Grenier

- Predicción en poblaciones de selección recurrente para altura de planta, días a floración y rendimiento

- Selección indirecta de fenotipos de acuerdo a la presencia/ausencia o no de marcadores moleculares asociados con el rasgo de interés .

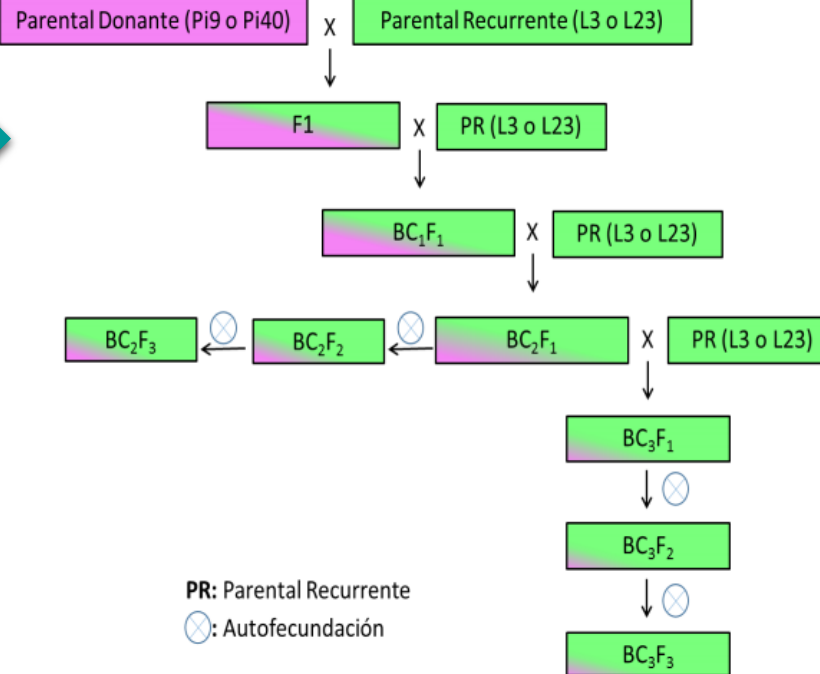


Se pueden usar en diferentes esquemas de selección y en diferentes tipos de poblaciones, para introgresar un solo gen o regiones del genoma asociadas a una característica o varias características



**Tabla 3.** Porcentaje de recuperación de alelos del parental recurrente, en las cuatro poblaciones en proceso de mejoramiento.

Generación	Tamaño Población	ID Planta Seleccionada	Porcentaje de alelos del parente recurrente
<b>Población L3_Pi9</b>			
BC1F1	120	CT25128	69
BC2F1	77	CT25130	92
BC3F1	100	K1	95
<b>Población L23_Pi9</b>			
BC1F1	84	CT25138	74
BC2F1	117	CT25737	97
BC2F2	144	J32	100
<b>Población L3_Pi40</b>			
BC1F1	118	CT25174	67
BC2F1	124	H273	91
BC3F1	140	L10	100
<b>Población L23_Pi40</b>			
BC1F1	119	CT25175	67
BC2F1	122	H176	92
BC3F1	54	L140	100



PR: Parental Recurrente  
⊗: Autofecundación

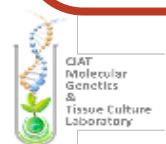
- Marcador molecular co-dominante para Pi9 y Pi40
- 4 poblaciones, dos Pi9, dos Pi40
- Introgresión de la Resistencia con SAM y RAM, con evaluación agronómica
- Recuperación de 95- 100% del fondo genético



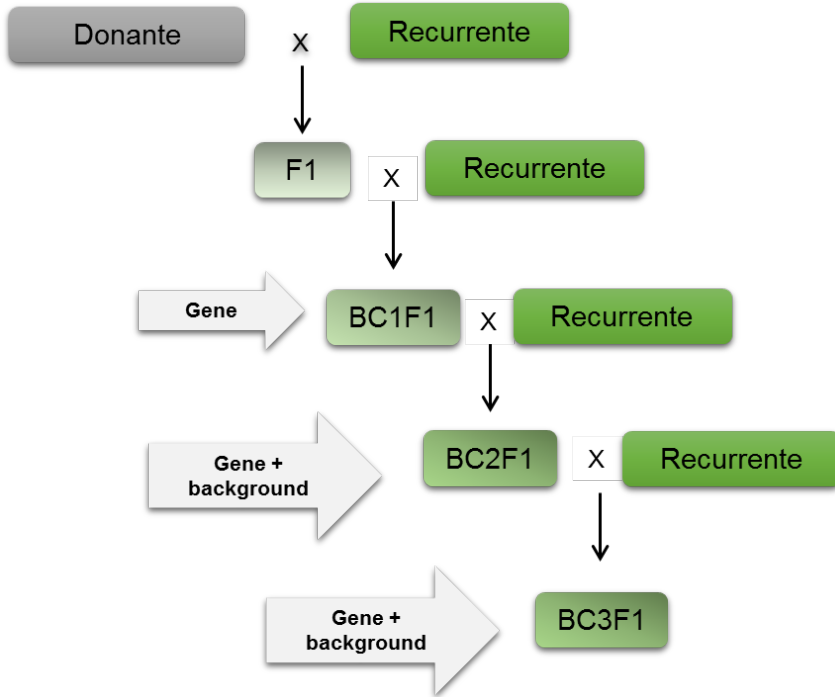
Paola Mosquera



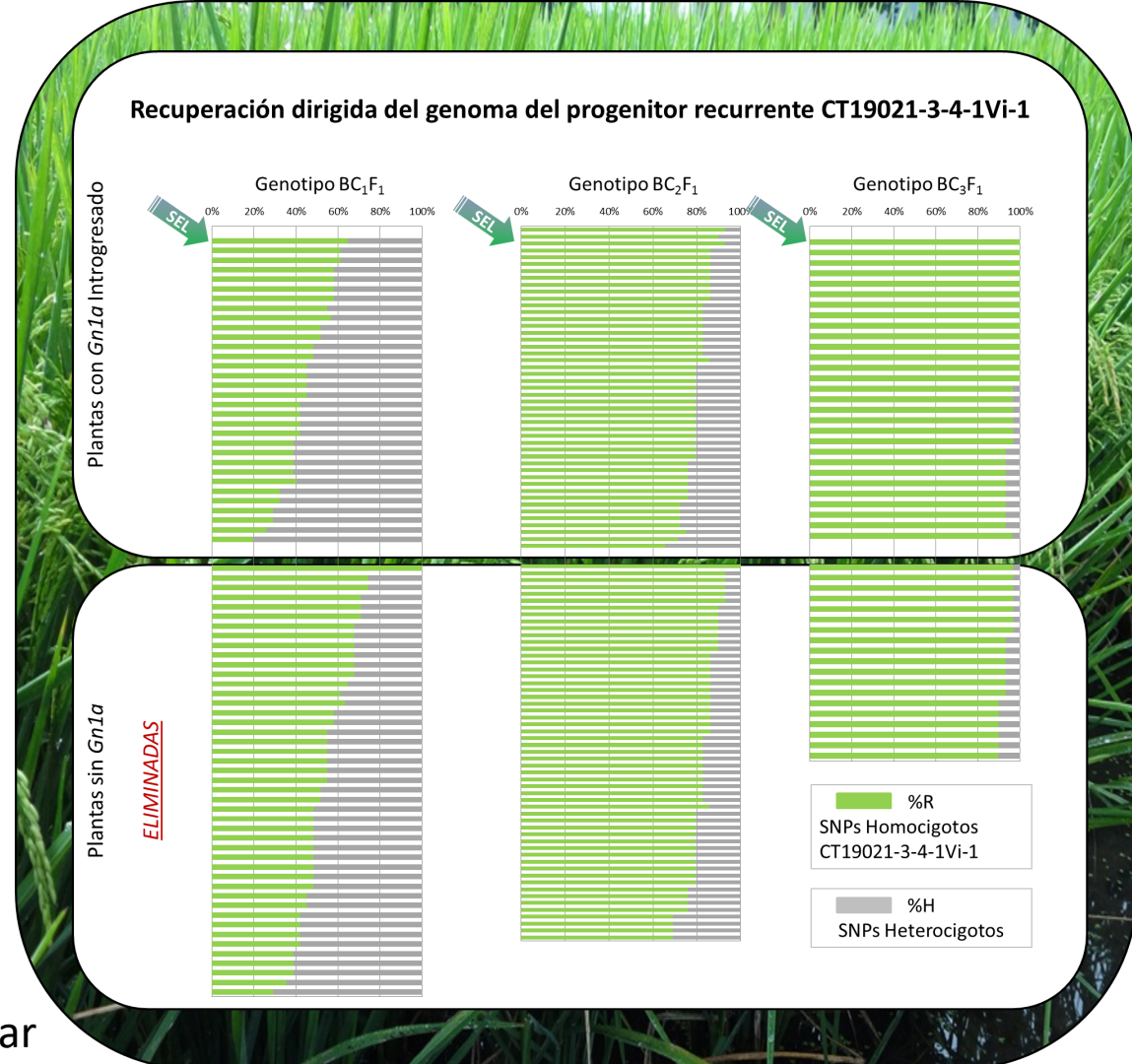
Alexander Silva (0036)

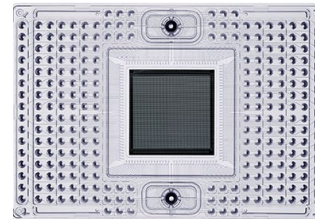
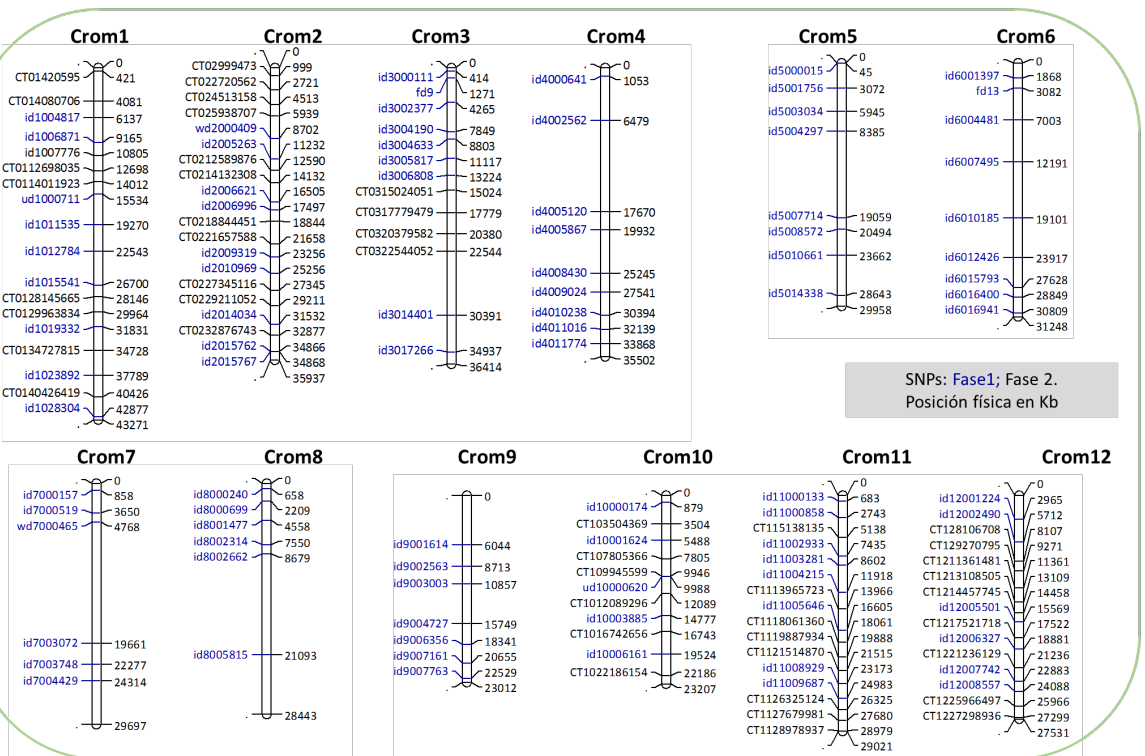
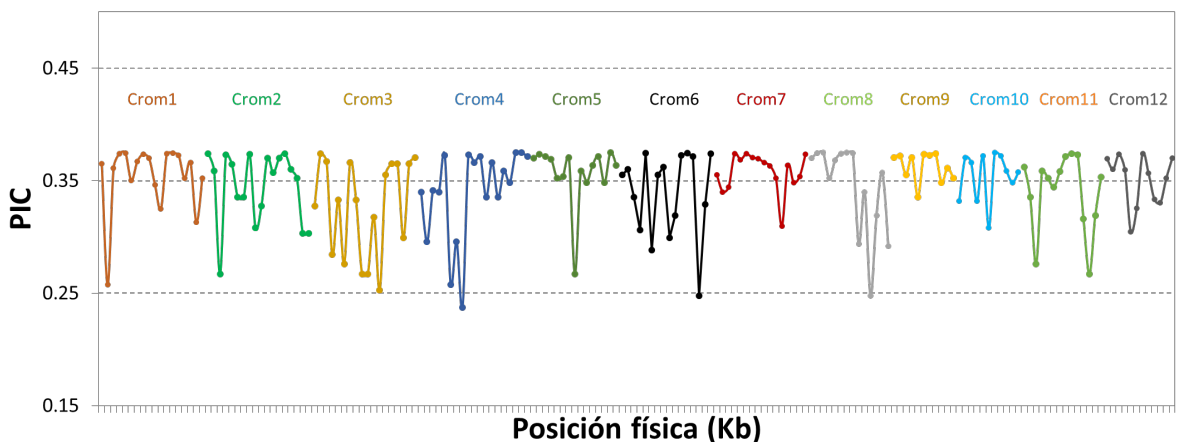


- Tener SNP distribuidos a lo largo del genoma para RAM



Limpieza de fondo genético en retro-cruzamientos para introgresar una característica particular .



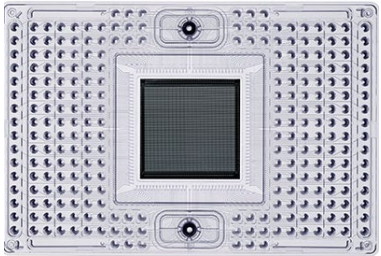
*Distribución de SNPs en el genoma del Arroz**Capacidad informativa alta del arreglo de SNPs*

Aplicación práctica de información de marcadores SNP reportada enfocada a genotipos Indica de LAC.

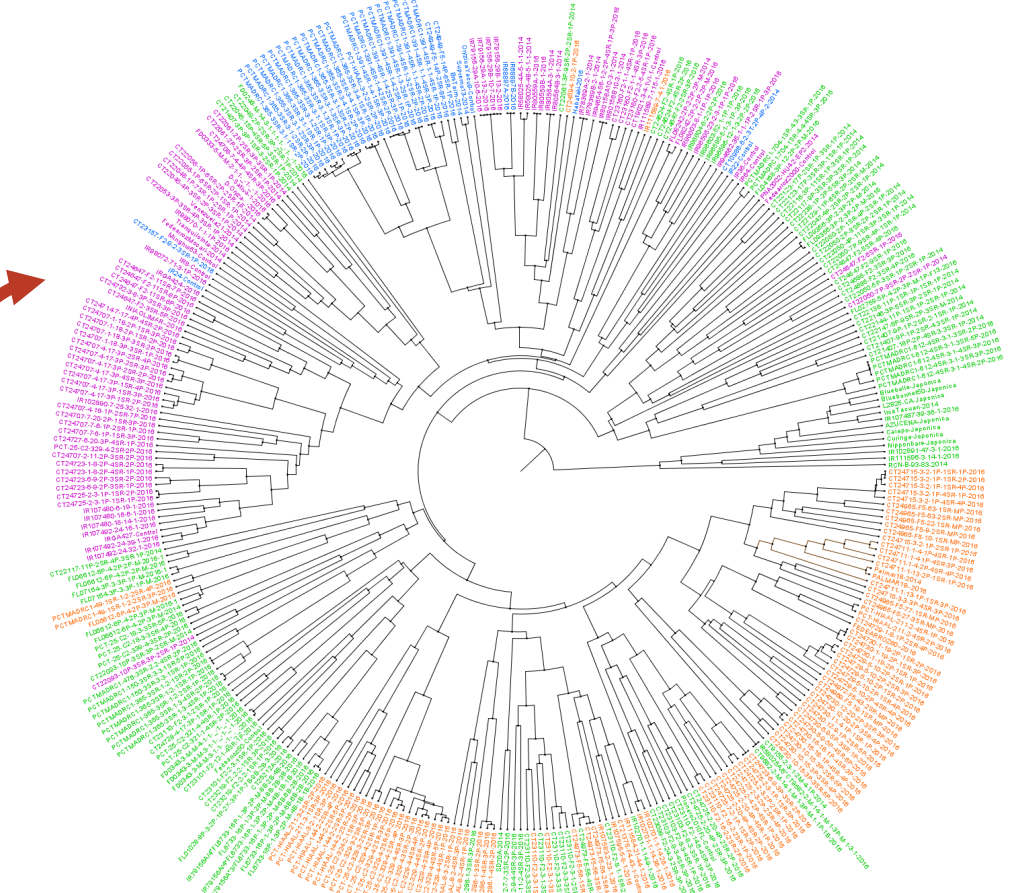
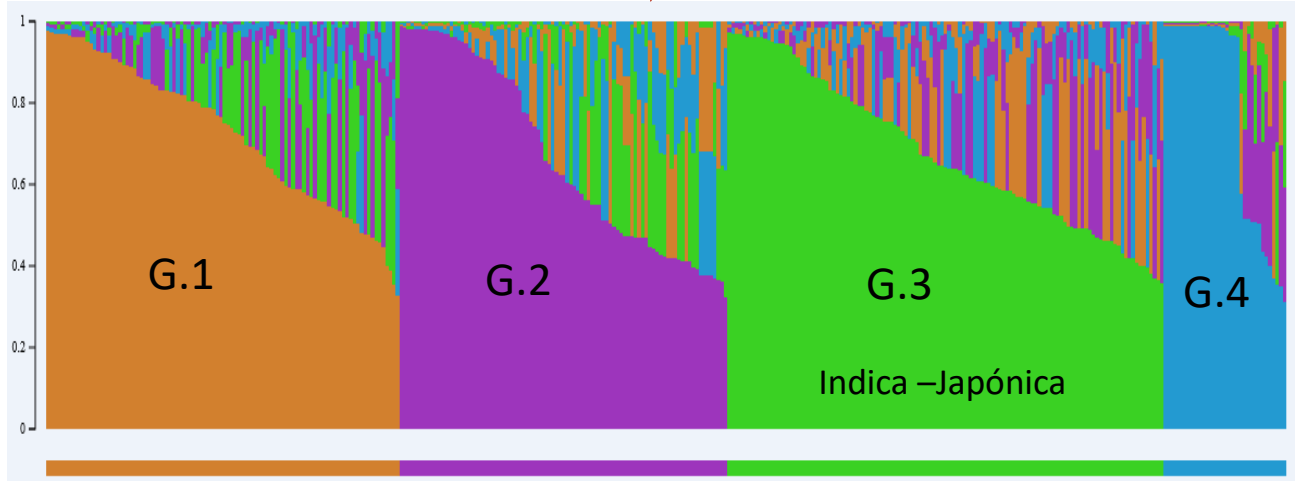
- 180 marcadores SNP distribuidos en el genoma
- Alta capacidad informativa – PIC

## Estudios de diversidad y estructura

- Se utilizan para evaluar la diversidad de los programas de mejoramiento y diseñar cruzamientos de acuerdo a las agrupaciones en cuenta estructura y distancia genética.



Tipo de Línea	ref	id0001624	id006871	id109976	id1209887	id2010959	id2014034	idB000111	idB0002377	idB000541	idB000561	idB0005867	idB000924	idB011714	idB0000515	idB0001756	idB0002324	idB0004297	idB000514	idB012426	idB0002438	idB0002430	idB0002662	idB0015941	idB0000620	wd7000065
A	AA AA G G G G G C	G G A/C C/G AA G G T/A AA A/G AG G/G AA AA G/G AG AC G/G T/T AA G/G T/T CC AA AA G/G AA AA																								
B	AA AA G G G G G G C	G G C/C G/G T/A AA A/G G/G AA AA G/G AG G/G AA AA G/G AG T/T AA G/G T/T CC AA AA G/G AA AA																								
R	GG GG A/A A/A A/A A/A C/C G/G A/A G/G C/C A/A C/C G/G G/G A/A G/G C/C A/A T/T A/A A/A C/C G/G G/G	GG GG A/A A/A A/A A/A C/C G/G A/A G/G C/C A/A C/C G/G G/G A/A G/G C/C A/A T/T A/A A/A C/C G/G G/G																								
R	GG GG A/A A/A A/A A/A C/C G/G A/A G/G C/C A/A C/C G/G G/G A/A G/G C/C A/A T/T A/A A/A C/C G/G G/G	GG GG A/A A/A A/A A/A C/C G/G A/A G/G C/C A/A C/C G/G G/G A/A G/G C/C A/A T/T A/A A/A C/C G/G G/G																								
H	A/G A/G A/G A/G A/G A/C C/G A/G A/G AT A/G A/G C/G A/G A/G A/G A/G A/C A/G AT A/G A/G A/C A/G AT A/G A/G A/C A/G A/G A/G A/G	A/G A/G A/G A/G A/G A/C C/G A/G A/G AT A/G A/G C/G A/G A/G A/G A/G A/C A/G AT A/G A/G A/C A/G A/G A/G A/G																								
H	A/G A/G A/G A/G A/G A/C C/G A/G A/G AT A/G A/G C/G A/G A/G A/G A/G A/C A/G AT A/G A/G A/C A/G A/G A/G A/G A/G	A/G A/G A/G A/G A/G A/C C/G A/G A/G AT A/G A/G C/G A/G A/G A/G A/G A/C A/G AT A/G A/G A/C A/G A/G A/G A/G																								



HIAAL

N=344 individuos  
89 SNPs  
K=4

## Control de calidad y huella genética

- Selección de semillas
- Germinación
- Extracción de ADN

- Selección de marcadores polimórficos entre línea A y línea R

- Evaluación con marcadores



	id1004402	id1004407	id1004479	id1004330	id1004418	id1004342	id1004420	id1004376	id1004424	id1004433	id1005049	id1004384	id1004447	id1005136
	G:G	T:T	C:C	C:C	G:G	T:T	T:T	C:C	A:A	G:G	C:C	G:G	T:T	G:G
2]	A:A	C:C	T:T	T:T	A:A	C:C	A:A	T:T	G:G	A:A	T:T	T:T	G:G	A:A
	G:A	T:C	C:T	C:T	A:G	T:C	A:T	C:T	G:A	G:A	T:C	G:T	G:T	A:G
	G:A	T:C	C:T	C:T	A:G	T:C	A:T	C:T	G:A	G:A	T:C	G:T	G:T	A:G
	G:A	T:C	C:T	C:T	A:G	T:C	A:T	C:T	G:A	G:A	C:C	G:T	G:T	G:G
	G:A	T:C	C:T	C:T	A:G	T:C	A:T	C:T	G:A	G:A	C:C	G:T	G:T	G:G
	G:A	T:C	C:T	C:T	A:G	T:C	A:T	C:T	G:A	G:A	C:C	G:T	G:T	A:G

- Semilla 100% heterocigota para los alelos de los parentales

Estado	Híbrido	Madre	Padre
Contaminado	3	0	0
Segregación	5	0	5
Puro	8	1	8

- 2017 se purificaron 5 líneas R, parentales de híbridos en evaluación

HIAAL

Tipo de Línea	fd9	id10001624	id1006871	id1007776	id11009687	id12008557	id2010969	id2014034	id3000111	id3002377	id4000641	id4002562	id4005120	id4005867	id4009024	id4011774	id5000015	id5001756	id5003034	id5004297	id5007714	id5010661	id5014338	id6007495	id6012426	id6016941	id7000157	id7000519	id800240	id8002662	id9001614	ud10000620	wd7000465
A	A:A	A:A	G:G	G:G	G:G	C:C	G:G	A:C	C:G	A:A	G:G	T:T	A:A	A:A	A:G	G:G	A:G	A:G	A:C	G:G	T:T	A:A	G:G	T:T	C:C	A:A	A:A	G:G	A:A	A:A			
B	A:A	A:A	G:G	G:G	G:G	C:C	G:G	C:C	G:G	A:A	G:G	T:T	A:A	A:A	A:G	G:G	G:G	A:G	A:G	A:A	A:G	G:G	T:T	A:A	G:G	T:T	C:C	A:A	A:A	G:G	A:A	A:A	
R	G:G	G:G	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	C:C	G:G	A:A	A:A	A:A	A:G	G:G	G:G	A:G	A:G	C:C	G:G	A:G	G:G	C:C	A:A	A:A	C:C	G:G	A:A	G:G	G:G		
R	G:G	G:G	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	C:C	G:G	A:A	A:A	A:A	A:G	G:G	C:C	A:A	A:A	G:G	G:G	A:G	G:G	C:C	A:A	A:A	C:C	G:G	A:A	G:G	G:G		
R	G:G	G:G	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	A:A	C:C	G:G	A:A	A:A	A:A	A:G	G:G	C:C	A:A	A:A	G:G	G:G	A:G	G:G	C:C	A:A	A:A	C:C	G:G	A:A	G:G	G:G		
H	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	C:G	A:G	A:T	A:G	A:C	A:G	C:G	A:G	A:G	A:G														
H	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	A:G	C:G	A:G	A:T	A:G	A:C	A:G	C:G	A:G	A:G	A:G														

## Selección genómica

- Permite realizar un proceso de mejoramiento de caracteres cuantitativos usando datos de marcadores moleculares ampliamente distribuidos en el genoma, sin necesidad de identificar QTL's para los caracteres de interés.
- Se realiza una selección basándose en **el valor genómico del individuo** – calculado a partir de los marcadores moleculares

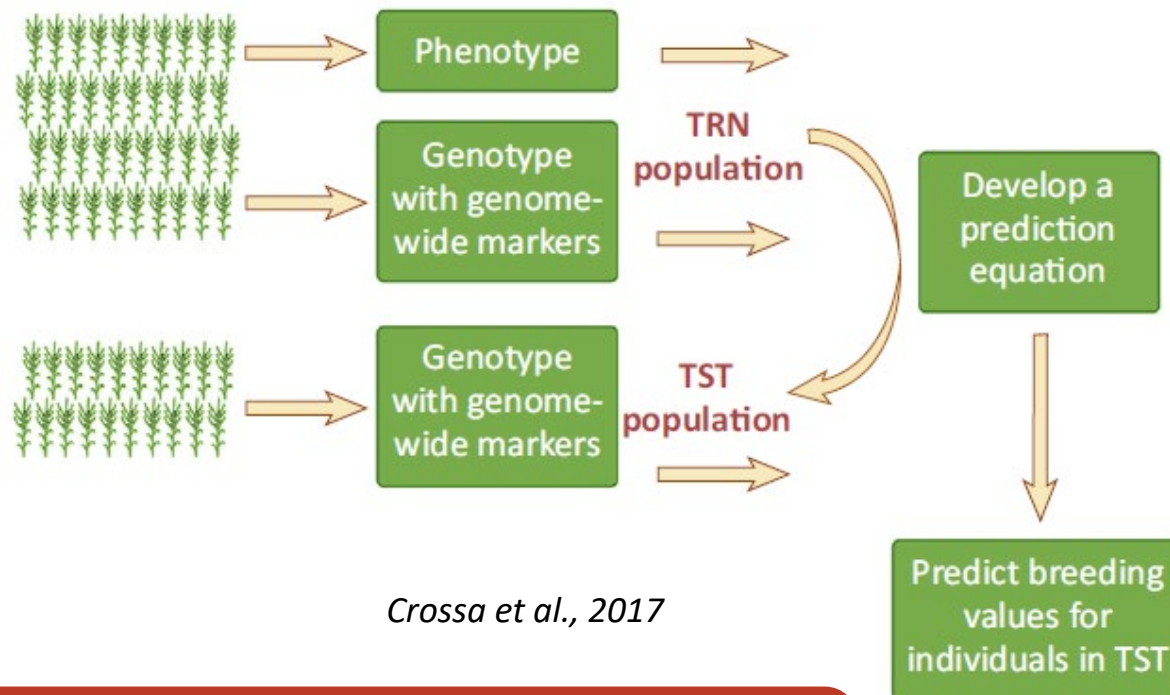


	0	9856	19712	29568	39424	49280	59136	68992	78848	
K1	N N N N Y K C A R A G S S M T	39406; 2082419 39407; 2082420 39408; 2082456 39409; 2082451	39410; 2104972 39411; 2104999	39412; 2105072 39413; 2121963	39414; 2121991 39415; 2121990 39416; 2122002 39417; 2122008	39418; 2122029 39420; 2122043 39421; 2122044 39422; 2122074	39423; 2122093 39425; 2122099 39426; 2122662 39427; 2122668	39428; 2122670 39429; 2123099 39430; 2131452	39431; 2131600 39432; 2131603 39433; 2131835	39434; 2131990 39435; 2131996 39436; 2132022 39437; 2157169 39438; 2157182 39439; 2157991 39440; 2162994 39441; 2167780 39442; 2177293 39443; 2177417 39444; 2177419 39445; 2187975 39446; 2187998 39447; 2189055 39448; 2188294
K10	W A T A Y K S R P R K S S M T									
K100	T A I A Y K S R G A G C C T G A Y W C									
K101	N N N N C G C G R R K G G A N N N N N N G G C A A A A A N N N N N T G N A A A A T N N N N									
K102	T A T A Y K C R G A G C C T G A C C G C C A A A C G T A A T R N A A A T T A T T G									
K103	M N N N Y K S R R A G S C M T G A C A C G G C A A A M G Y A A T R T A A A T T A T T R									
K104	T A T A Y K S R R A G S C M T G A C A C G G C A A A M G Y A A T R T W A A T T A W W G									
K105	T A T A Y K S R G A G S S M T C A C M C S T A M T R K W A A T T A T T R									
K106	T A T A Y K S R G A G S S M T C A C M C S T A M T R K W A A T T A T T R									
K107	T A T A Y K S R G A G C C C I G A Y W C G G G C A A A M G T W A A T T A W W G									
K108	T A T A Y K S R R R K S S M K R C W C R R M > A A A M G Y A A T R T A A A T T A T T R									
K109	T A T A Y K S R R A G S S M C M G A C G G C A A A A M G Y A A T R T A A A T T A T T R									
K11	T A T A Y K S R P R K S S M T G A C A C G G C A A A A M G Y A A T R T A A A T T A T T R									
K111	T A T A Y K S R R A G S S M T G R C W M G G C A A A A M G T W A A N A W N G									
K112	T A T A Y K S R G A G S S M T G A Y W C G G C A A A A M G Y A A T R T A A A T T A T T R									
K114	W W T A Y K S R G A G S C I T G A Y W C G G C A A A A M G T W A A T T A T T R									
K115	T A T A Y K S R G A G C C C I G A C W C G G C A A A A M G Y A A T R T A A A T T A T T R									
K116	T A T A Y K S R R A G S C M T G A > W C G G C M A A A C G T W A A T T A A A T T A T T R									
K118	T A T A Y K S R G A G C C C K R R C W C G G C N A A A A A G C A A T G T W A A A T T A T T G									
K12	T A K A Y K S R G A G C C C T G A Y W C G G C A A A A M S Y A A T R T A A A T T A T T G									
K120	T A T A Y K S R G A G C C C T G A C W C G G C A A A A M G Y A A T R T W A A T A W W G									
K121	W W T A Y K S R G A G S C C T G A C A C G G C A A A A C N N N A T G T W A A T M T T G									
K122	T A T N Y K S R G A G C C C T G A C W C G G C A A A A M S T A A T R T A A A T T A T T R									
K123	W W K A C G S R G A G C C C K R R C A C G G G C A A A A M G T M A T G T W A A T A W T G									
K124	T A T A Y K S R R R K S S M K R R C W C R R M M A A M G Y A A T R T A A A Y A T T R									
K125	T A T A Y K S R G A G S C M K R R C A M G G C A A A A M G T W A A T A A N N									
K126	T A T A T T G R R A K S N M T G A C W C G G C A A A A C G Y A A T G T W N A T A W W R									
K127	T A K A Y K S R R A G S C M T G A Y A C G G G C A A A A M G Y A A T R T W A A T A W W G									
K128										

1. Población de entrenamiento (TRN)
  - Genotípica
  - Fenotípica
2. Población de prueba (TST)
  - Genotípica

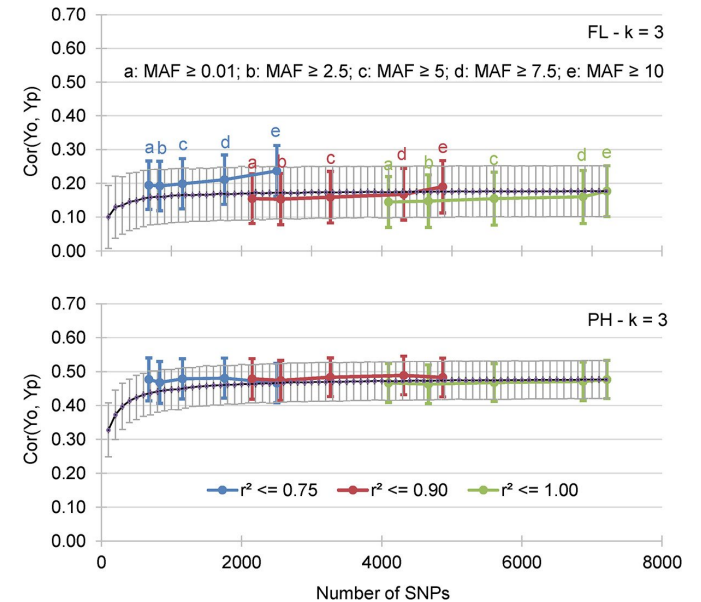
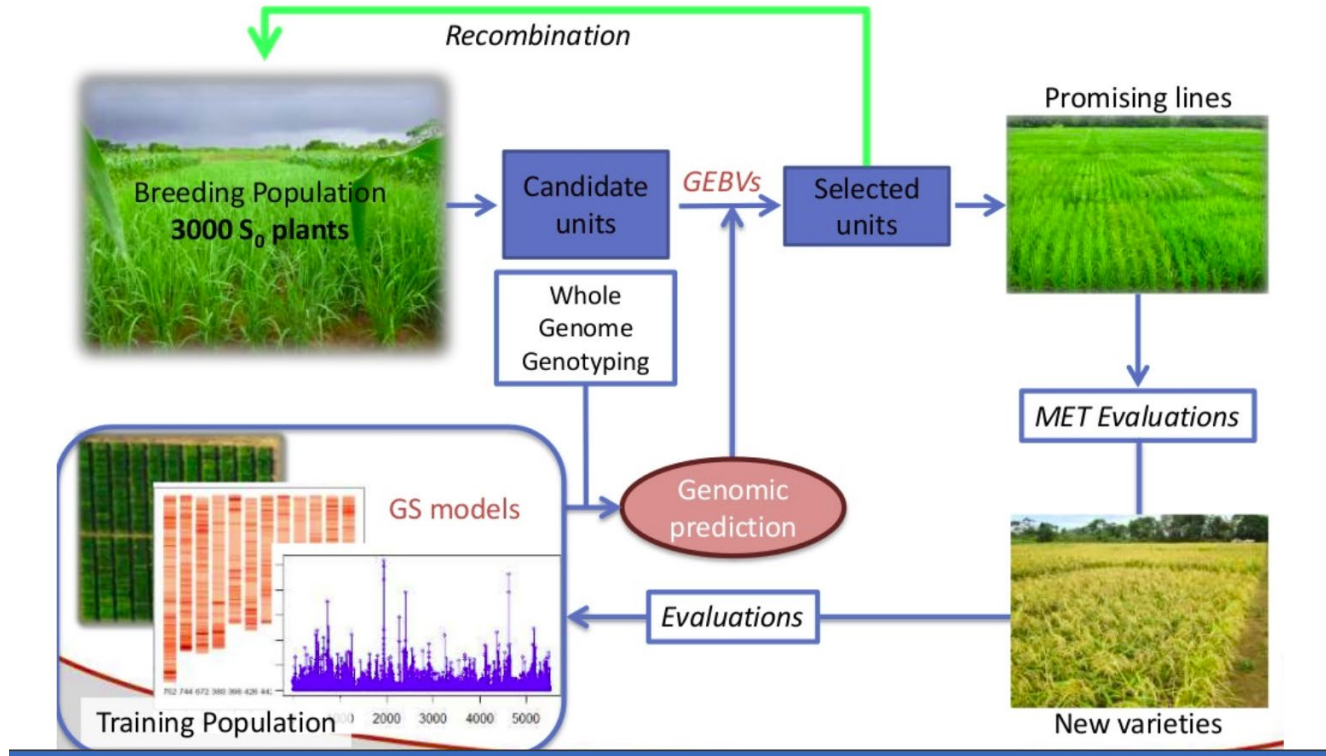
- Uso de modelos de predicción :
- Modelos lineares (GBLUP, RR-BLUP)
  - Algoritmos de aprendizaje automático y redes neuronales.

### (A) TRN and TST populations in genomic selection



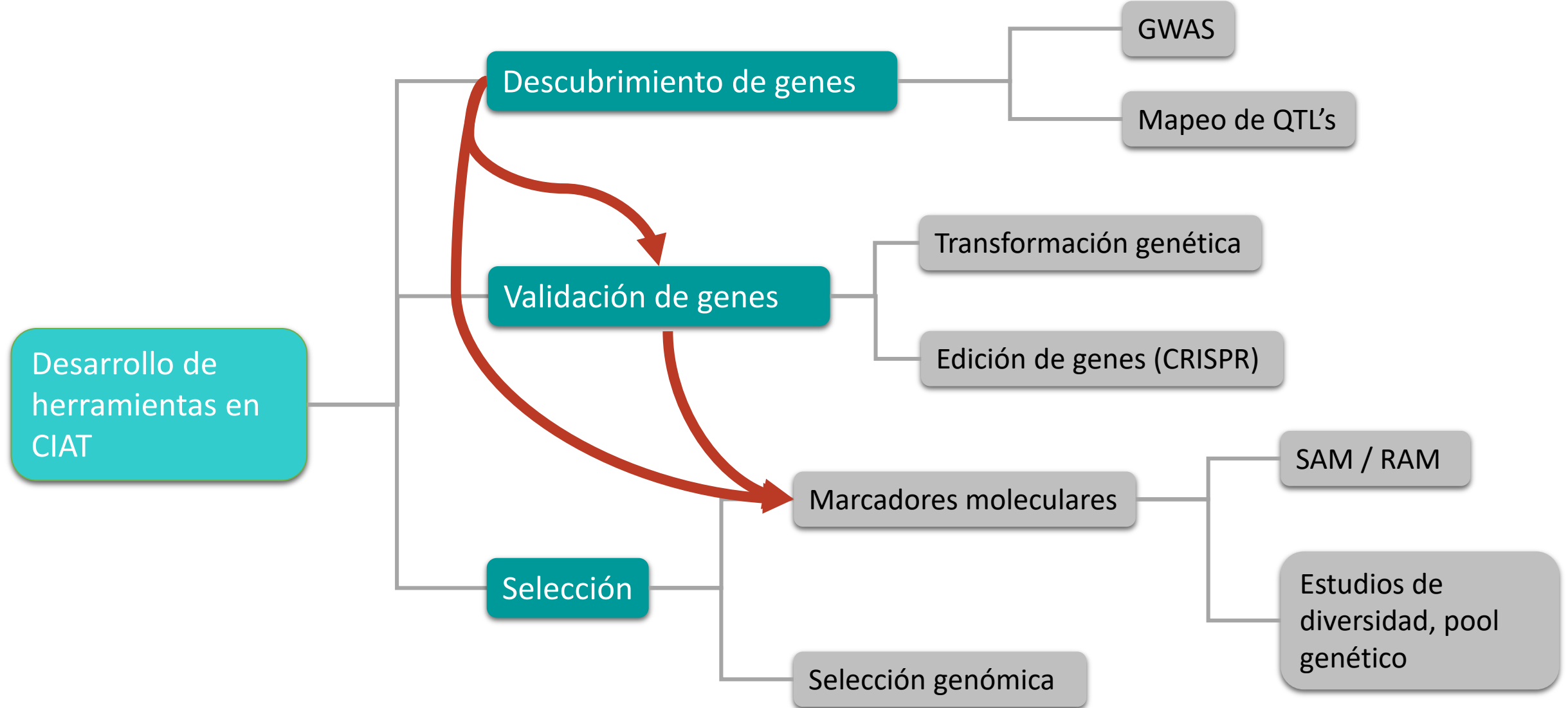
Crossa et al., 2017

Hace una selección sin necesidad de tener un previo conocimiento de la asociación entre el marcador y el rasgo de interés.



Grenier et al., 2016

- Población de entrenamiento
- Prueba de cinco modelos diferentes para estimar la predicción genómica (tres frequentistas, dos Bayesianos)
- Tres parámetros LD
- Cinco MAF



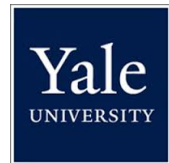
- El programa de mejoramiento de arroz desarrolla diferentes herramientas de la biotecnología estratégicas para acelerar la ganancia genética en los caracteres mas importantes para la sostenibilidad del cultivo de arroz en América Latina y el Caribe



Cecile Grenier, Mejoramiento  
Mathias Lorieux, Genética  
Camila Rebollo, Fisiología  
Michael Selvaraj, Fisiología  
Gloria Mosquera, Patología  
Paul Chavarriaga, Transformación  
Sandra Valdes, Edición de genes  
Maria F. Alvarez, Mejoramiento  
Maribel Cruz, Mejoramiento

Alexander Silva, SAM  
James Carabali, Mejoramiento  
Jaime Borrero, Mejoramiento  
Yolima Ospina, Mejoramiento  
Constanza Quintero, SAM  
Ishitani Manabu, genómica  
Fernando Correa, Líder Arroz  
Eduardo Graterol, Director FLAR  
Joe Tohme, Director Agbio

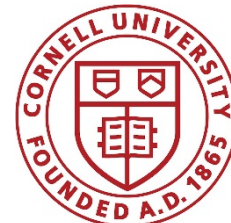




IRRI



BILL & MELINDA  
GATES foundation



UNIVERSIDAD  
NACIONAL  
DE COLOMBIA



# ¡Gracias!



NOS ENORGULLECE  
HABER CELEBRADO 50 AÑOS  
DE INVESTIGACIÓN AGRÍCOLA  
PARA EL DESARROLLO

Centro Internacional de Agricultura Tropical - CIAT

Sede Principal y Oficina Regional  
para Suramérica y el Caribe

+57 2 445 0000

Km 17 Recta Cali-Palmira  
A.A. 6713, Cali, Colombia

ciat@cgiar.org

ciat.cgiar.org



El CIAT es un Centro de Investigación de CGIAR