

RESSALVA

Atendendo solicitação do(a)
autor(a), o texto completo desta tese
será disponibilizado somente a partir
de 31/01/2021.

**UNIVERSIDADE ESTADUAL PAULISTA – UNESP
CENTRO DE AQUICULTURA DA UNESP**

**O papel do Amh na diferenciação sexual e
na gametogênese de peixes teleósteos**

**Marcos Antonio de Oliveira
Doutorando**

Jaboticabal, São Paulo

2019

UNIVERSIDADE ESTADUAL PAULISTA – UNESP
CENTRO DE AQUICULTURA DA UNESP

**O papel do Amh na diferenciação sexual e
na gametogênese de peixes teleósteos**

Marcos Antonio de Oliveira
Doutorando

Prof. Dr. Rafael Henrique Nóbrega
Orientador

Tese apresentada ao Programa de Pós-graduação em Aquicultura do Centro de Aquicultura da UNESP - CAUNESP, como parte dos requisitos para obtenção do título de Doutor.

Jaboticabal, São Paulo

2019

O48p Oliveira, Marcos Antonio de
O papel do Amh na diferenciação sexual e na gametogênese de peixes teleósteos / Marcos Antonio de Oliveira. -- Jaboticabal, 2019 x, 92 p. : il. ; 29 cm

Tese (doutorado) - Universidade Estadual Paulista, Centro de Aquicultura, 2019

Orientadora: Rafael Henrique Nóbrega

Coorientador: Manfred Scharl

Banca examinadora: Arielle C. Arena, Fausto Foresti, Luiz Renato de França, Renata G. M. Whitton

Bibliografia

1. Amh. 2. Gônada indiferenciada. 3. Mutação 4. Reversão sexual. 5. Peixe Medaka. I. Título. II. Jaboticabal-Centro de Aquicultura.

CDU 639.3



UNIVERSIDADE ESTADUAL PAULISTA

Unidade Complementar - Jaboticabal

CERTIFICADO DE APROVAÇÃO

TÍTULO DA TESE: O papel do Amh na diferenciação sexual e na gametogênese de peixes teleósteos

AUTOR: MARCOS ANTONIO DE OLIVEIRA

ORIENTADOR: RAFAEL HENRIQUE NÓBREGA

Aprovado como parte das exigências para obtenção do Título de Doutor em AQUICULTURA, pela Comissão Examinadora:

Prof. Dr. RAFAEL HENRIQUE NÓBREGA
Departamento de Morfologia / Instituto de Biociências de Botucatu - UNESP

Prof. Dr. FAUSTO FORESTI
Departamento de Morfologia / Instituto de Biociências de Botucatu - UNESP

Profa. Dra. ARIELLE CRISTINA ARENA
Depto. de Morfologia / IB/Botucatu - Unesp

Profa. Dra. RENATA GUIMARÃES MOREIRA WHITTON
Departamento de Fisiologia - Instituto de Biociências / Universidade de São Paulo - SP

PROFESSOR TITULAR LUIZ RENATO DE FRANÇA
Diretoria / Instituto Nacional de Pesquisas da Amazônia, Manaus-AM

Jaboticabal, 31 de janeiro de 2019

SUMÁRIO

Dedicatória	6
Agradecimentos	7
Apoio Financeiro	10
Resumo	11
Abstract	12
I. Introdução geral	13
1. <i>Sistemas de determinação e diferenciação sexual em vertebrados</i>	13
2. <i>Genes “masters” na determinação e diferenciação sexual em peixes</i>	19
3. <i>Desenvolvimento gonadal nos peixes</i>	20
4. <i>Dmrt1 na determinação e diferenciação sexual</i>	23
5. <i>O Amh e seu papel na determinação e diferenciação sexual</i>	27
6. <i>Amh como regulador do processo de espermatogênese</i>	35
7. <i>Oryzias latipes como modelo experimental</i>	38
8. <i>CRISPR/Cas9 como técnica para edição genômica</i>	39
II. Justificativa	42
III. Objetivos	44
IV. Material e Métodos	45
1. <i>Animais</i>	45
2. <i>amh-KO por CRISPR/Cas9</i>	45
3. <i>Identificação dos animais mutantes (amh-KO) por PCR</i>	47
4. <i>Caracterização da mutação (amh-KO)</i>	49
5. <i>Sexagem molecular e análise de reversão sexual</i>	50
6. <i>Análises do padrão de expressão dos genes envolvidos na cascata de diferenciação sexual</i>	51
7. <i>Análise Estatística</i>	52
V. Resultados	53
1. <i>CRISPR/Cas9: eficiência e detecção das mutações por PCR</i>	55
2. <i>Caracterização da mutação e fenótipo</i>	59
3. <i>Análise do padrão de expressão de genes envolvidos na cascata de diferenciação sexual</i>	60
VI. Discussão	70
VII. Conclusão	76
VIII. Literatura citada	77

DEDICATÓRIA

Aos meus pais Juarez & Luzia;
Meus irmãos Márcio, Márcia & Zélia;
Meus sobrinhos Arthur, Davi &
Heitor
Meus tios e tias; Minhas avós
Madalena e Sabina "*in memoriam*" por
todo, amor, carinho e dedicação
para comigo!

"Você não escolhe sua família. Eles são
um presente para você, assim como você é
para eles."

Com muito carinho e amor, dedico!

À minha amada namorada Natália
Bertoni e seus pais, dona Lia e
Wagner, que sempre me apoiam,
nos momentos de alegria
e tristeza...

Com todo amor, carinho e sinceridade

Ofereço!

Agradecimentos

À Universidade Estadual Paulista, ao Centro de Aquicultura da UNESP – CAUNESP- pela oportunidade oferecida e ao Instituto de Biociências de Botucatu;

A todos docentes do CAUNESP, pelos ensinamentos;

Ao Prof. Dr. Claudio de Oliveira, Prof. Dr. Fausto Foresti e Prof. Dr. Cesar Martins, pelo espaço fornecido e uso de equipamentos;

A Profa. Dr. Adriana Fernandes de Barros, por seus ensinamentos e amizade;

Aos secretários David, Veralice e Luciana, por toda ajuda;

Aos funcionários Zé, Keila e Ricardo (IBB) por toda a ajuda;

Aos amigos e companheiros de trabalho: Arno, Matheus, Juliana, Andres, Lucas, Aldo, Maira, Ivana, Daniel, Camila, Zé, Anabel e Bia;

Aos meus amigos, Fabrício, Bruno Castilho, Sol e Piá, Mano, Prof. Luiz Renaro de França, Kalledé, Danilo Jacu, Camila, Zé Vicente e Larissa, Dona Célia e Dinovan, Vado e Dona Gorete, Daniel gordão e Ana, Cris e Angela, João “amiguinho”, Rogério e Muza e Du Kang;

Aos membros avaliadores da banca, prof. Dr. Luiz Renato de França, prof. Dr. Fausto Foresti, Profa. Dra. Arielle Cristina Arena e Profa. Dra. Renata Guimarães Moreira Whitton por dedicar seu tempo na avaliação deste trabalho;

*À UNIVERSITY OF WÜRZBURG, na Alemanha pelo
acolhimento;*

*Ao meu co-orientador Prof. Dr. Manfred Scharl e ao
colaborador Mateus Adolphi;*

*Às técnicas, Monika, Luiza, Brigueta, Conny, Petra e Anitta por
toda ajuda durante minha permanência na Alemanha*

E principalmente ao meu orientador e amigo,

*Prof. Dr. Rafael Henrique Nóbrega,
pela orientação e principalmente por
sua confiança na realização deste
projeto, e na conquista deste sonho,
agradeço também pela
oportunidade, atenção e amizade.*

*São poucas palavras, mas sinceras, onde quero lhe dizer:
“Obrigado por fazer do aprendizado não um trabalho, mas
um contentamento. Por fazer com que me sentisse uma
pessoa de valor. Por me ajudar a descobrir o que fazer de
melhor e, assim, fazê-lo cada vez melhor. Obrigado por
afastar o medo das coisas que pude não compreender,
levando-me, por fim, a compreendê-las. Obrigado por me
convencer de que sou melhor do que suspeitava.”*

A todos, o meu muito obrigado!

O mestre disse a um dos seus alunos: Queres saber em que consiste o conhecimento? Consiste em ter consciência tanto de conhecer uma coisa quanto de não a conhecer. Este é o conhecimento.
(Confúcio)

Hakuna Matata
What a wonderful phrase
Hakuna Matata!

Ain't no passing craze
It means no worries
For the rest of your days
It's our problem-free philosophy
Hakuna Matata!

It means no worries
For the rest of your days
It's our problem-free philosophy
Hakuna Matata!
(Walt Disney)

APOIO FINANCEIRO

O presente trabalho foi realizado com apoio da FAPESP, através do convênio FAPESP/CAPES, PROCESSO nº 2014/25313-4, Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado de São Paulo (FAPESP).

O presente trabalho também teve o apoio da FAPESP, através do convênio FAPESP/CAPES, PROCESSO nº 2015/15631-1, Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado de São Paulo (FAPESP).

O presente trabalho também teve o apoio da FAPESP, através do auxílio SPRINT/BAYLAT, PROCESSO nº 2014/50602-0, Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado de São Paulo (FAPESP).

O presente trabalho foi realizado com apoio da Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior - Brasil (CAPES) - Código de Financiamento 001.

RESUMO

A decisão se a gônada indiferenciada irá se desenvolver em um testículo ou um ovário é uma etapa crítica na diferenciação sexual dos vertebrados. Este processo consiste em uma complexa cascata gênica que culmina na diferenciação das células somáticas presente na gônada indiferenciada. Neste sentido, o hormônio anti-Mülleriano é um importante efector nesta decisão. Estudos com o peixe medaka mutante *hotei*, no qual o receptor do Amh tipo 2 (*amhrII*) é mutado, mostram elevado índice gonadossomático, e reversão sexual de macho para fêmea. Com base nestas informações, acredita-se que o Amh possa regular o número de células germinativas e diretamente ou indiretamente este fato pode influenciar na decisão da gônada bipotencial em se tornar um testículo ou ovário. Sendo assim, o objetivo do presente trabalho foi de se avaliar a sinalização do Amh durante a diferenciação sexual no medaka. Para tanto, estudos de perda de função gênica foram empregados, no qual o gene *amh* foi deletado através do sistema CRISPR/Cas9. Também foi avaliada a expressão dos genes que atuam na janela de diferenciação sexual por RT-*qPCR*. Inicialmente, identificamos dois tipos de mutação nos animais heterozigotos (*amh* (-/+)) da F1. A mutação mais interessante foi a deleção de 759 pares de base entre os exons 6 e 7 que compreende parte dos domínios Amh_N e TGF- β . Na geração F2, os mutantes homozigotos *amh* (-/-) machos XY apresentaram 100% de reversão sexual para fêmeas fenotípicas. Além disso os animais *amh* (-/-) apresentaram hipertrofia gonadal. Não foi realizado nenhum tipo de análise histológica, porém, considerando-se os dados da literatura, sugere-se que a ausência do Amh em nossos mutantes também tenha levado à uma proliferação excessiva das células germinativas. Assim, é sugerido em nosso trabalho que o Amh está envolvido na proliferação das células germinativas, sendo um efector crucial para a formação do testículo. Esse resultado corrobora os dados de expressão temporal do *amh* e de alguns genes chaves do processo de diferenciação durante diferentes estágios de desenvolvimento de medakas selvagens. A expressão do *amh* foi maior em machos do que em fêmeas durante todos os estágios de desenvolvimento. Sua expressão diferencial inicia-se no estágio 34 que precede a janela de diferenciação sexual em medaka. Interessantemente, a expressão de outros genes envolvidos na cascata de diferenciação sexual masculina como *dmrt1*, *amhrII* e *gsdf* foi posterior à do *amh*. Este dado sugere que o Amh atue como efector *upstream* da cascata de diferenciação masculina, sendo responsável, direta ou indiretamente, por ativar genes como *dmrt1* e *gsdf*. Estes resultados estão alinhados com os dados encontrados neste trabalho para os medakas mutantes *amh* (-/-), onde na ausência do Amh, todos os machos XY se diferenciam em fêmeas. Na ausência do Amh, os efetores *downstream* da cascata não seriam ativados, o que levaria à diferenciação gonadal feminina. De maneira geral, o presente estudo demonstra que o Amh desempenha um papel crucial no processo de diferenciação sexual do medaka. Além disso, o Amh atua como efector da cascata de diferenciação sexual masculina e também regula a proliferação das células germinativas nesta espécie.

Palavras-chave: Amh, gônada indiferenciada, mutação, reversão sexual, peixe medaka.

ABSTRACT

The decision whether the undifferentiated gonad will develop in a testicle or an ovary is a critical step in the sexual differentiation of vertebrates. This process consists of a complex genetic cascade that culminates in the differentiation of the somatic cells present in the undifferentiated gonad. In this context, the anti-Müllerian hormone is an important effector in this decision. Studies with the medaka *hotei* fish, in which the Amh type 2 receptor (*amhrll*) is mutated, show high gonadosomatic index, and sexual reversion from male to female. Based on this information, it is postulated that the Amh regulates the number of germ cells, and directly or indirectly this fact may influence the decision of the bipotential gonad to become a testicle or ovary. Therefore, the objective of the present study was to evaluate the signaling of Amh during sexual differentiation in medaka. For that, studies of loss of gene function were employed, in which the *amh* gene was deleted through the CRISPR / Cas9 system. We also evaluated the expression of genes that act in the window of sexual differentiation by RT-qPCR. We initially identified two types of mutation in F1 heterozygous (*amh* -/+) animals. The most interesting mutation was the deletion of 759 base pairs between exons 6 and 7 which comprises part of the Amh_N and TGF- β domains. In the F2 generation, the homozygous *amh* (-/-) mutants XY males presented 100% of sexual reversion. In addition, the *amh* (-/-) animals presented gonadal hypertrophy. We did not perform any histological analysis, but considering the literature data, it is suggested that the absence of Amh in our mutants also led to an excessive proliferation of germ cells. Thus, our work shows that Amh is involved in the proliferation of germ cells, being a crucial effector for testicular formation. This result corroborates the temporal expression data of the *amh* and some key genes of the differentiation process during different stages of development of wild medakas. *amh* transcripts were highly expressed in males than in females during all stages of development. Its differential expression begins in stage 34 that precedes the window of sexual differentiation in medaka. Interestingly, the expression of other genes involved in the cascade of male sexual differentiation, as *dmrt1*, *amhrll* and *gsdf* was later than *amh*. This data suggests that Amh acts as an upstream effector of the male differentiation cascade, being responsible, directly or indirectly, for activating genes such as *dmrt1* and *gsdf*. These results are in line with the data found in this work for the *amh* (-/-) mutant medakas, wherein the absence of Amh, all XY males undergone sex reversal to females. In the absence of Amh, the downstream cascade effectors would not be activated, which would lead to female gonadal differentiation. In general, this work demonstrates that Amh plays a crucial role in the process of sexual differentiation of medaka fish. In addition, Amh acts as an effector of cascade of male sexual differentiation and also regulates the proliferation of germ cells in this species.

Key words: Amh, undifferentiated gonada, mutation, sex reversion, medaka fish

I. INTRODUÇÃO GERAL

1. Sistema de determinação e diferenciação sexual em vertebrados

No reino animal, a reprodução sexual é a forma de propagação mais antiga e universal utilizada pelos vertebrados. Os mecanismos que controlam a determinação e diferenciação sexual nestes animais são diversos e dependem de uma grande variedade de fatores genéticos bem como em alguns casos de fatores ambientais (VON HOFSTEN e OLSSON, 2005; TRUKHINA et al., 2013).

O sexo genético pode ser definido por fatores genéticos hereditários (XX/XY e ZZ/ZW, dentre outros) que são determinados na fecundação. Por outro lado, a diferenciação gonadal depende da ativação de fatores transcricionais que são expressos durante a janela de diferenciação sexual. Tais fatores podem ter sua expressão alterada por condições ambientais como a temperatura e a osmolaridade dentre outros. Estes processos sexuais são classicamente divididos em determinação e diferenciação sexual, respectivamente (VON HOFSTEN e OLSSON, 2005; MATSON e ZARKOWER, 2012; KIKUCHI e HAMAGUCHI, 2013; TRUKHINA et al., 2013; HERPIN et al., 2013; HEULE et al., 2014).

A determinação sexual pode ser definida como um fator herdado, geralmente associado a um gene "master". Este gene inicia e ativa a cascata gênica/bioquímica que culmina na diferenciação das células somáticas presentes na gonada indiferenciada (DEVLIN e NAGAHAMA, 2002; GRAHAM et al., 2003; HERPIN et al., 2013). Apesar de conservados, uma diversidade de genes "masters", cruciais para a determinação sexual são encontrados em diferentes organismos e todos estes genes são duplicados ou parálogos aos seu ancestral (Tabela 1) (GRAHAM et al., 2003; HERPIN e SCHARTL, 2015).

Tabela 1. Genes “*master*” de determinação sexual nos vertebrados. Dados modificados a partir de Herpin e Schartl (2015). **SD:** Sistema de determinação sexual.

Gene “ <i>master</i> ”	Organismo	SD sexual	Gene ancestral	Função do gene Ancestral
<i>SRY</i>	Mamíferos	XY	<i>Sox3</i>	Fator de transcrição, requerido na formação do eixo hipotálamo-hipófise; expresso no desenvolvimento das gônadas.
<i>Dmrt1</i>	Galinha	WZ	<i>Dmrt1</i>	Fator de transcrição, importante na determinação e diferenciação sexual masculinas
<i>dm-y</i>	<i>Xenopus laevis</i>	WZ	<i>Dmrt1</i>	Fator de transcrição, importante na determinação e diferenciação sexual masculinas
<i>dmrt1bY</i>	Medaka (<i>Oryzias latipes</i> , <i>O. curvinotus</i>)	XY	<i>Dmrt1</i>	Fator de transcrição, importante na determinação e diferenciação sexual masculinas
<i>sdY</i>	Truta arco-íris (<i>Oncorhynchus mykiss</i>)	XY	<i>Irf9</i>	Fator de resposta do interferon. Função gonadal desconhecida
<i>gsdfY</i>	Medaka luzonensis (<i>O. luzonensis</i>)	XY	<i>Gsdf</i>	Fator TGF- β . Importante papel no desenvolvimento gonadal em peixes
<i>sox3Y</i>	Medaka Indiano (<i>O. dancena</i>)	XY	<i>Sox3</i>	Fator de transcrição, requerido na formação do eixo hipotálamo-hipófise; expresso no desenvolvimento das gonadas
<i>amhY</i>	Perjerrey (<i>Odontesthes hatcheri</i>)	XY	<i>Amh</i>	Fator TGF- β . Hormônio anti-Mülleriano. Fator de crescimento
<i>amhrIIY</i>	Fugu (<i>Takifugu rubripes</i>)	XY	<i>AmhrII</i>	Fator TGF- β . Receptor tipo II para o Amh. Função no desenvolvimento gonadal
<i>dmrt1</i>	Linguado chinês (<i>Cynoglossus semilaevis</i>)	WZ	<i>Dmrt1</i>	Fator de transcrição, importante na determinação e diferenciação sexual masculinas
<i>gsdfY</i>	Peixe-carvão-do-pacífico (<i>Anoplopoma fimbria</i>)	XY	<i>Gsdf</i>	Fator TGF- β . Importante papel no desenvolvimento gonadal em peixes

Uma vez ativa, esta cascata será responsável pela regulação de diferentes genes, produção e liberação de hormônios esteroides que culminará na diferenciação da gônada indiferenciada. O fato da gônada indiferenciada vir a se tornar um testículo ou um ovário é uma etapa crítica no processo de diferenciação sexual dos vertebrados (MUNGER e CAPEL 2012; HERPIN et al., 2013).

Em alguns vertebrados, principalmente os mamíferos, a determinação e diferenciação inicia-se na gônada com a ação de fatores de crescimento e hormônios. Em muitos mamíferos, sabe-se que o processo de determinação sexual envolve o cromossomo Y, o qual contém em seu braço curto o gene responsável pela determinação sexual, conhecido como SRY. Este gene regula positivamente a transcrição de genes masculinos específicos (*SOX9* e *DMRT1*) nas células somáticas da gônada XY (KOOPMAN et al., 1991). A ausência do gene *SRY* induz à feminilização, ativando genes ovarianos específicos (*RSPOL*, *WNT4* e *FOXL2*) (KOOPMAN et al., 1991). Em relação a este caso paradigmático, uma vez que o sexo foi determinado, segue-se o caminho de diferenciação, produzindo testículo ou ovário (CAPEL, 1998; TEMEL et al., 2007) (Fig.1).

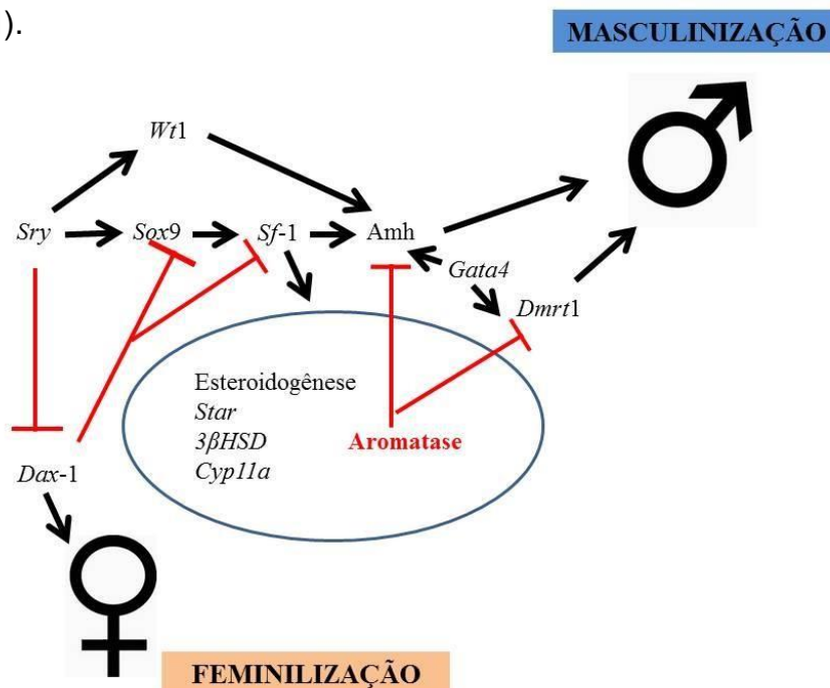


Figura 1. Genes responsáveis pela diferenciação sexual em mamíferos. Em animais vertebrados XX/XY, o gene *SRY* é responsável pela determinação sexual masculina. Quando na ausência do *SRY*, ocorre à ativação do gene *DAX-1*, o qual será responsável pela diferenciação da gônada

feminina. A presença do *SRY* resulta na ativação de uma cascata gênica que leva ao desenvolvimento do testículo. O gene *SF-1* apresenta um importante papel na esteroidogênese e o *AMH* desempenha papel chave na diferenciação sexual. A aromatase atua inibindo a expressão do *AMH* e *DMRT1*. Setas em preto indicam estimulação. Linhas em vermelho com barra indicam inibição. Modificado a partir de VON HOFSTEN e OLSSON (2005).

Em anfíbios, o sistema de determinação sexual é complexo, pois espécies como a *Rana rugosa*, apresentam dois sistemas de determinação sexual, XX/XY e ZZ/ZW (NISHIOKA et al, 1993 TRUKHINA et al., 2013). Por outro lado, em *Xenopus tropicalis*, Rocco e colaboradores (2015) mostraram a existência de três tipos de cromossomos sexuais (Y, W e Z). Neste sistema, três tipos de machos podem ser encontrados, YZ, YW e ZZ, enquanto que as fêmeas podem ser ZW ou WW.

No entanto, a diferenciação sexual em anfíbios pode acontecer das seguintes maneiras: desenvolvimento direto da gônada bipotencial em testículo ou ovário; desenvolvimento da gônada bipotencial passando por um hermafroditismo sequencial e animais com intersexo (TRUKHINA et al., 2013).

Em relação aos genes “masters”, o gene *dmrt1* em *Xenopus laevis*, surge como um potencial candidato envolvido na determinação e diferenciação sexual. Nestes animais, uma duplicação do gene no cromossomo W atua como determinante sexual feminino (YOSHIMOTO et al., 2008; TRUKHINA et al., 2013).

Em aves, o mecanismo de determinação sexual é ligado a cromossomos sexuais e neste caso o sistema predominante é o ZZ/ZW. O sistema sexual é homogâmico para machos (ZZ) e heterogâmico nas fêmeas (ZW) (NANDA et al.; 2000). Nestes vertebrados, uma região conservada no cromossomo Z é responsável pela determinação sexual masculina e diferenciação testicular, pela regulação do gene *DMRT1*, que aparentemente não é o gene “master” nesta espécie (SMITH et al., 2009 AYERS, et al.; 2013).

No campo da biologia reprodutiva, a elucidação dos vários aspectos envolvidos nos mecanismos de determinação e diferenciação sexual sempre despertou o interesse dos pesquisadores. Neste campo, um grupo em especial de vertebrados chama bastante a atenção, os peixes teleósteos.

Os peixes apresentam uma grande variedade de mecanismos de determinação sexual. Neste sentido, muitas espécies apresentam o sistema de determinação ligado a cromossomos sexuais/heteromórficos (XX/XY e ZZ/ZW) (DEVLIN e NAGAHAMA, 2002; GUERRERO-ESTÉVEZ e MORENO-MENDOZA, 2010). Algumas espécies de arraias, como *Potamotrygon aff. Mоторo* e *P. falkneri* apresentam um sistema múltiplo de cromossomos sexuais, X1X1X2X2/X1X2Y. Neste estudo ficou evidenciado uma heterogeneidade dos arranjos cromossômicos (CRUZ et al 2011).

Por outro lado, em espécies de peixes como *Oryzias latipes* (MATSUDA et al., 1998), *Oncorhynchus mykiss* (THORGAARD, 1977; ITURRA et al., 2001) e *Oreochromis niloticus* (BAROILLER et al., 1996), os machos são heterogâmicos (XY). Já em *Oreochromis aureus* (MAIR et al. 1991), *Xiphophorus maculatus*, e *Gambusia affinis* (VOLFF e SCHARTL 2001), as fêmeas são heterogâmicas, ZW. Além disso, os peixes apresentam ainda uma grande variedade de mecanismos que podem atuar na diferenciação do sexo. Esta variedade pode ser considerada como estratégias sexuais para reprodução, tais como: animais gonocóricos (apresentam os sexos separados); animais unissexo (todos são fêmeas ou todos são machos); animais hermafroditas, que podem ser classificados em: hermafrodita sequencial, serial ou simultâneo (SCHARTL, 2004; HEULE et al., 2014; ADOLFI et al., 2018) (Fig.2).

Diferenciação sexual nos peixes

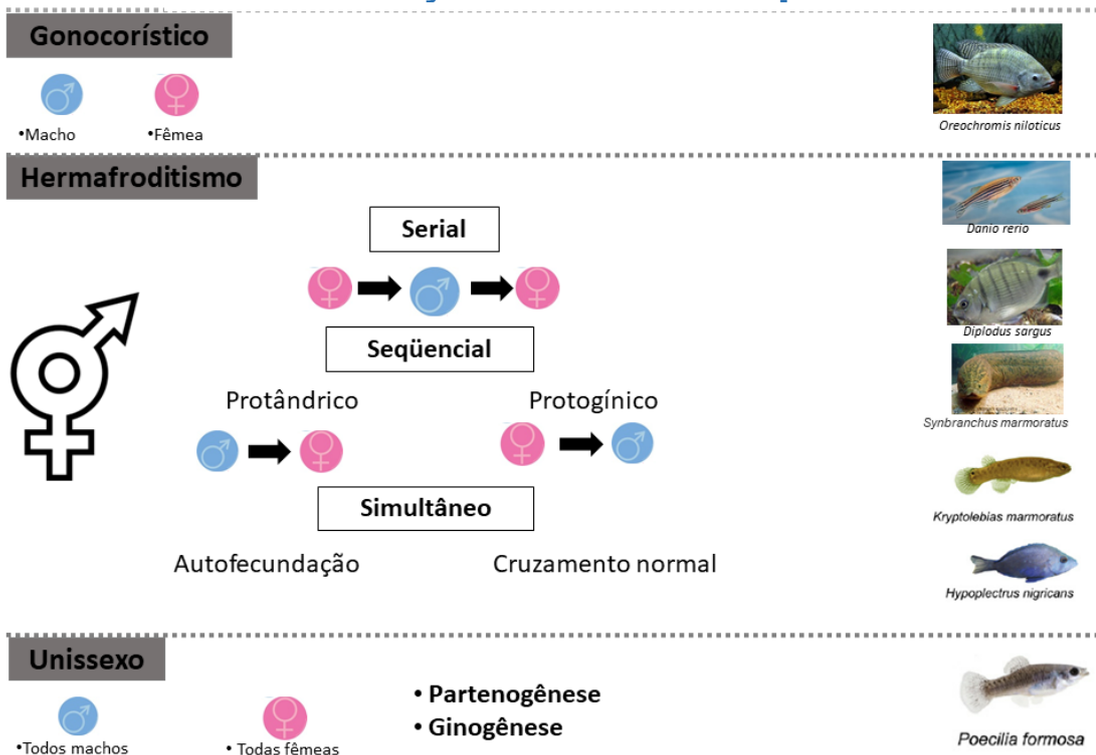


Figura 2. Alguns peixes podem ser: gonocorísticos (apresentam os sexos separados, macho ou fêmea); hermafroditas, que podem ser classificados em hermafrodita serial (primeiro o animal é uma fêmea, ao longo da vida se tornam machos e, outros permanecem fêmeas), seqüencial (podendo ser protândrico, em que o animal nasce macho e transforma em fêmea e, protogínico, em que o animal nasce fêmea e se torna macho) e hermafroditismo simultâneo onde ocorrem a auto-fecundação e ou cruzamento normal. Também existem animais unissexo (todos são fêmeas ou todos são machos). Adaptado de HEULE et al., 2014.

Esta variedade de mecanismos de diferenciação sexual, podem ser influenciados tanto por fatores extrínsecos tais como a temperatura, exposições a hormônios, pH da água, concentração de oxigênio, densidade de estocagem e poluentes, bem como por fatores intrínsecos à exemplo do status social e crescimento (VALENZUELA et al., 2003; SCHARTL, 2004; BAROILLER et al. 2009; HAYASHI et al., 2010; YAMAGUCHI et al., 2010) (Fig.3).

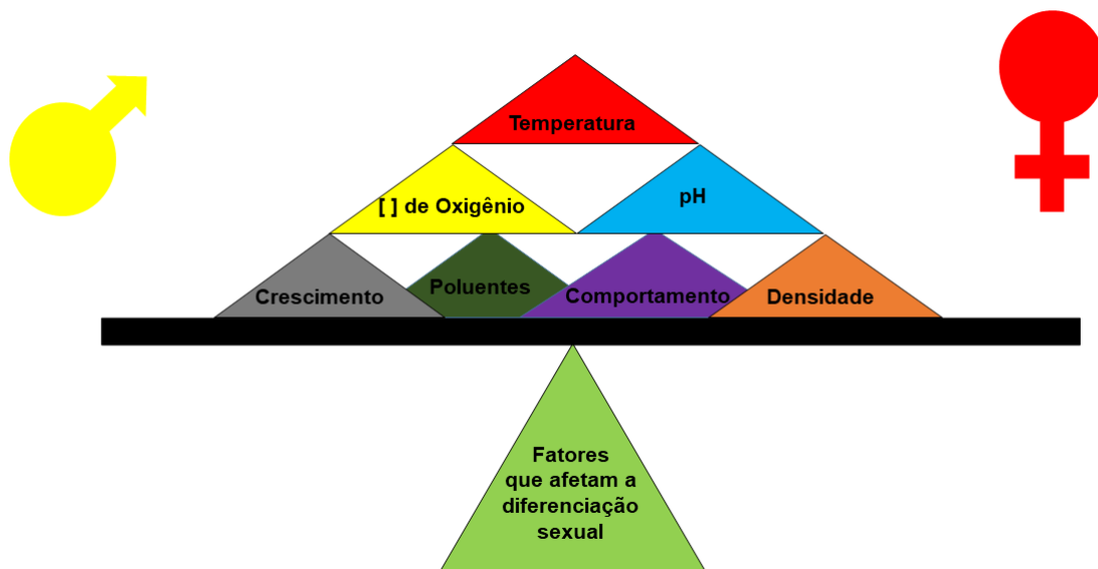


Figura 3. Balança dos fatores que podem influenciar na diferenciação sexual em peixes. Uma grande variedade de fatores ambientais e sociais podem regular o fenótipo sexual dos peixes e muitas vezes ocasionar reversão sexual. Alguns fatores como por exemplo a temperatura, pode reverter animais fêmeas para machos em várias espécies. Em outros casos, a densidade e o status social podem fazer com que animais machos se tornem fêmeas e *vice-versa*. Figura: Desenho pessoal.

2. Genes “masters” na determinação e diferenciação sexual em peixes

Nos últimos anos, pesquisadores ao redor do mundo não mediram esforços para encontrar genes responsáveis pela determinação e diferenciação sexual nos peixes. Neste sentido, uma notável diversidade de genes “*masters*” determinantes do sexo, que governam as hierarquias genéticas tornou-se visível (HERPIN e SCHARTL, 2015).

Em truta arco-íris (*Oncorhynchus mykiss*) o gene *sdY* foi descoberto como sendo o gene responsável pela determinação sexual nesta espécie (YANO et al. 2012). Em fugu (*Takifugu rubripes*), foi descrito o receptor tipo 2 do *amh* (*amhrII*) como o gene responsável pela determinação sexual. Neste trabalho os autores mostram que o polimorfismo em apenas um nucleotídeo é responsável

pela determinação do sexo nesta espécie (KAMIYA et al. 2012). O estudo realizado por Hattori e seus colaboradores em 2012 mostra evidências funcionais da duplicação do gene *amh*, o *amhy* em *Odontesthes hatcheri*. Os autores sugerem que o *amhy* é o gene “*master*” responsável pela determinação sexual masculina nesta espécie. Já em *Oryzias luzonensis*, Myosho e colaboradores (2012) identificaram o gene *gsdf^l* como sendo o gene “*master*” de determinação sexual masculina (TABELA 1).

Ao considerar conjuntamente os genes “*master*” de determinação sexual acima, é notória a importância de fatores de crescimento pertencentes a sinalização da superfamília TGF- β (*amh*, *amhrll*, *amhy* e *gsdf^l*) nos mecanismos de determinação e diferenciação sexual em peixes. Ademais estes dados sugerem que os mecanismos de determinação sexual em peixes não são conservados e nem dependentes de fatores de transcrição. Porém, os componentes moleculares da via que determina o sexo são bastante conservados em relação aos mecanismos desencadeadores no topo da cascata (GRAVES, 2013; TRUKHINA et al., 2013; HERPIN e SCHARTL, 2015).

Em medaka (*Oryzias latipes*) o macho apresenta o sexo heterogâmico (XY) (MATSUDA et al., 1998; MATSUDA et al., 2002). Estes peixes apresentam na região de determinação sexual do cromossomo Y, o gene responsável pela determinação sexual masculina, o *dmy/dmrt1bY* (NANDA et al., 2002; MATSUDA et al., 2002).

3. Desenvolvimento gonadal nos peixes

Conforme se observa nos demais vertebrados, nos peixes teleósteos, a gônada indiferenciada é composta por células somáticas e células germinativas, sendo as últimas responsáveis pela formação dos gametas na após a puberdade. No estágio de diferenciação sexual, as células somáticas se diferenciam em células de Sertoli e Leydig nos machos, ou em células da granulosa e da teca nas fêmeas (DEVLIN e NAGAHAMA, 2002).

Os componentes germinativos são derivados muito precocemente das células germinativas primordiais (PGC), as quais migram para a gônada primitiva

(RAZ, 2003; RAZ e REICHMAN-FRIED, 2006) conforme nota-se na Figura 4. No momento do desenvolvimento da gônada, as células germinativas precursoras irão se diferenciar na linhagem masculina ou feminina. Após esta etapa, estas células continuam a proliferar ou entram em meiose. Este último passo é muitas vezes sexo-específico; por exemplo, células germinativas femininas entram em meiose primeiro que as células da linhagem masculina (KIMBLE e PAGE, 2007). Esta observação é claramente descrita em estudos envolvendo o peixe medaka (SAITO et al., 2007). Saito e colaboradores (2007) mostram que o número de PGCs é independente do sexo durante a embriogênese final. No entanto, as PGCs começam a proliferar primeiramente nos embriões do sexo feminino, entrando em meiose mais precocemente do que nos machos (próximo do estágio de eclosão). Nos embriões do sexo masculino, a proliferação das PGCs ocorre tardiamente, porém se estende por um período maior após a eclosão (15 a 20 dias pós-eclosão) (SAITO et al.,2007).

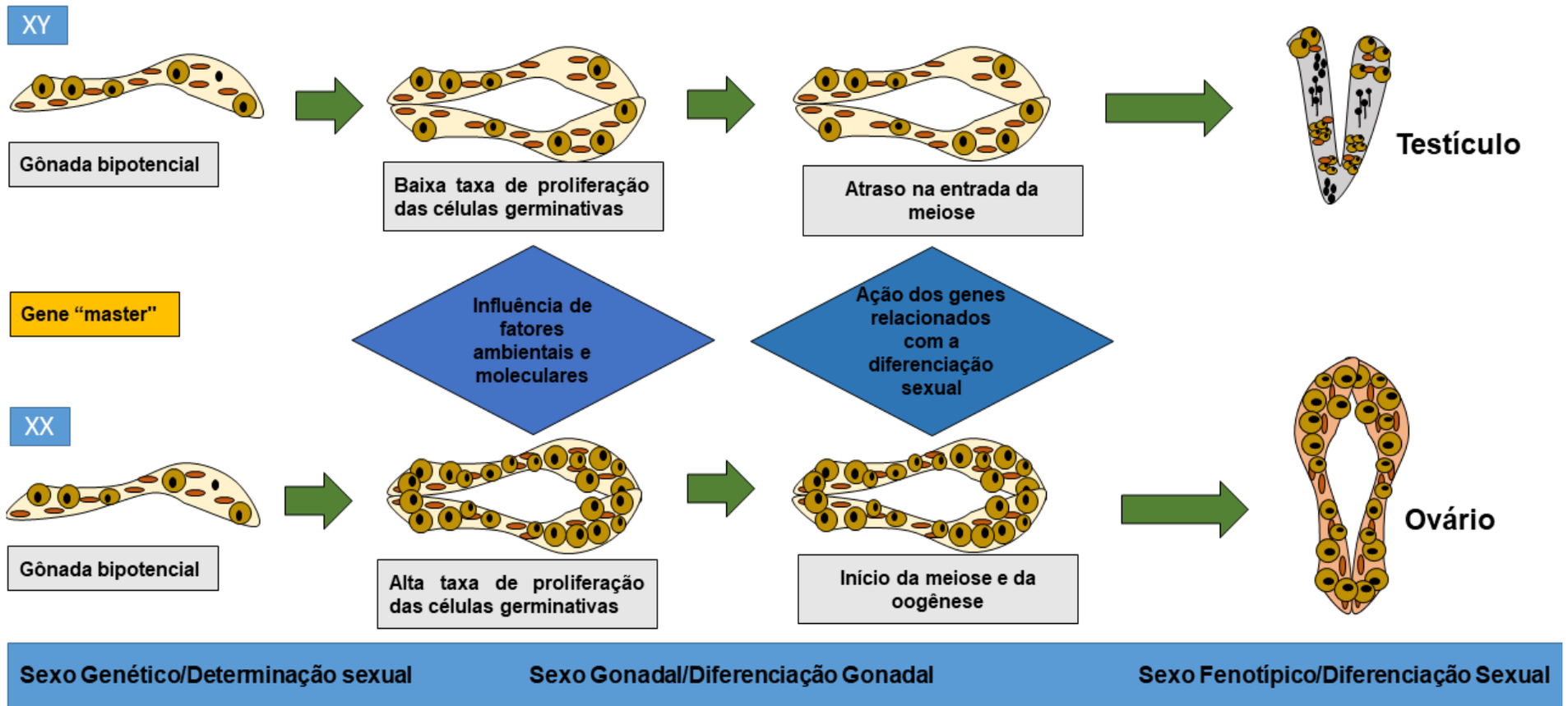


Figura 4. Diagrama representando a diferenciação sexual. Primeiramente a gônada bipotencial que apresenta células germinativas primordiais e células somáticas é determinada geneticamente (XX ou XY). Após esta etapa a gônada indiferenciada nos machos XY passam por uma baixa taxa de proliferação das células germinativas enquanto que nas fêmeas XX, ocorre o oposto. Neste momento, a gônada está sujeita a sinais ambientais (temperatura, hormônios etc) e também moleculares, como a expressão de genes relacionados a diferenciação sexual (por exemplo o *amh*) tanto para macho como para fêmeas que atuam na diferenciação gonadal. Ainda na diferenciação gonadal, os animais machos XY apresentam um atraso na entrada da meiose enquanto a fêmeas XX dão início a meiose e oogênese e assim então, ocorre a diferenciação do sexo fenotípico nos animais com a formação de testículo nos machos e ovário nas fêmeas. Adaptado a partir de Allais-Bonnet e Pailhoux, 2014. Imagem: Desenho pessoal.

Estudos *in vitro* e *in vivo* mostram que a expressão do gene *dmrt1bY* inibe a proliferação das PGCs no estágio de diferenciação sexual, mais precisamente durante a fase G2 do ciclo celular (HERPIN et al., 2007). Desta forma, pode-se dizer que o número de PGCs é influenciado pelo genótipo (XX ou XY) da espécie em questão.

Se avaliarmos a questão de que os genes “masters” de determinação sexual, *gsdf* em *O. luzonensis* (MYOSHO et al., 2012), *amhrll* em fugu (KAMIYA et al. 2012) e *amhy* em *O. hatcheri* (HATTORI et al. 2012) são genes de ação direta na proliferação e diferenciação das células germinativas nos peixes (GAUTIER, et al., 2011), é possível que a quantidade de células germinativas possa interferir no processo de diferenciação sexual gonadal em peixes (HERPIN et al., 2007; NAKAMURA et al., 2012).

4. *Dmrt1* na determinação e diferenciação sexual

O gene *Dmrt1* (*Doublesex and mab-3 related transcription factor 1*) é um fator de transcrição, conservado entre os vertebrados que desempenha importante papel durante a determinação e diferenciação sexual (RAYMOND et al., 1998; MATSON e ZARKOWER, 2012) e são caracterizadas por um padrão de ligação de DNA com domínio rico em cisteína, o domínio DM (*Doublesex and Mab-3 related*) (RAYMOND et al., 1998 GAMBLE e ZARKOWER, 2012).. O

Dmrt1 é expresso nas gônadas dos vertebrados, desempenhando importante papel na diferenciação testicular (Fig.5) (RAYMOND et al., 1998; KOOPMAN, 2009; MATSON e ZARKOWER, 2012).

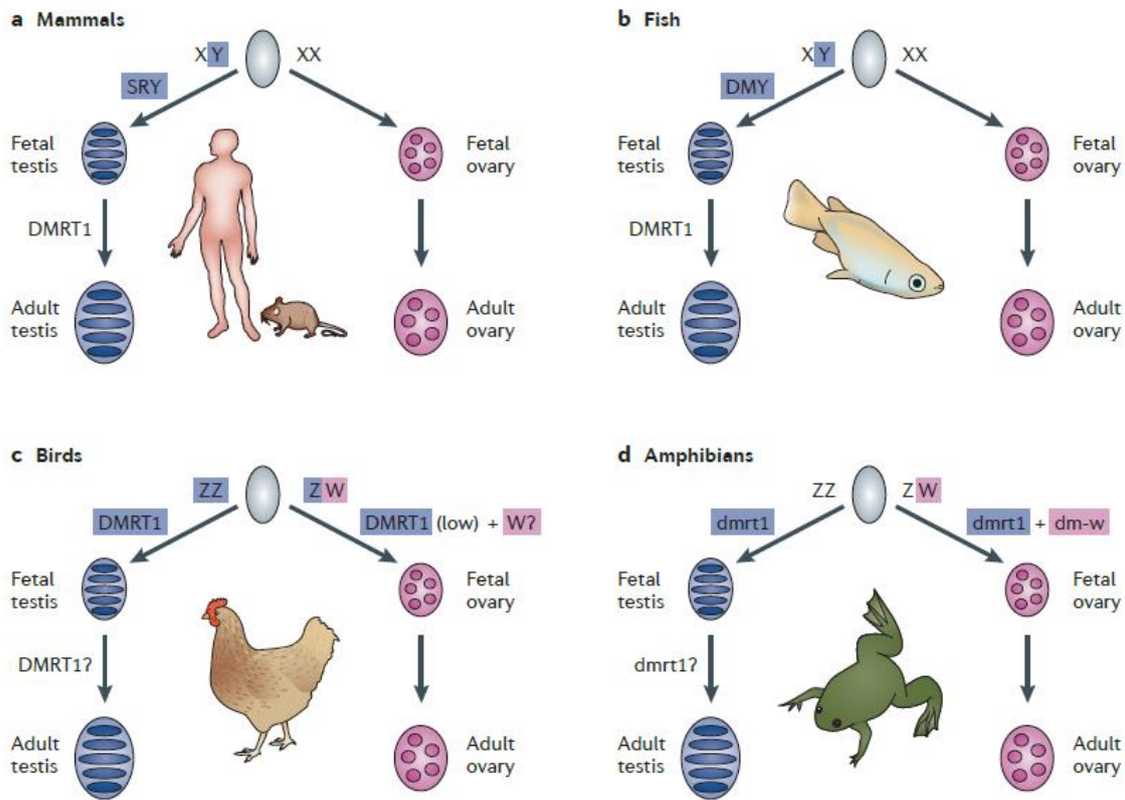


Figura 5. *Dmrt1* na diferenciação sexual em vertebrados. Em azul é mostrada a função masculinizante e em rosa a feminilizante. **(A)** Em mamíferos, o *DMRT1* é expresso na gônada fetal após a determinação sexual e requerido após o sexo determinado. **(B)** Em peixe, no caso medaka, primeiramente após o sexo genético determinado, ocorre a expressão do *dmY*, também chamado *dmrt1bY* e posteriormente, ocorre a diferenciação sexual masculina com a expressão do *dmrt1* autossomal. **(C)** Nas aves, a expressão do *DMRT1* é ligada ao cromossomo Z e sendo assim, os machos possuem duas cópias e as fêmeas uma, sugerindo assim que um efeito de dose de *DMRT1* é requerida para a diferenciação testicular. **(D)** Em anfíbios, o gene *dmrt1* é duplicado e truncado e, é encontrado no cromossomo W, que é específico de fêmeas. Assim o *dm-w* passa a participar do desenvolvimento ovariano. Retirado de MATSON e ZARKOWER, (2012).

Em mamíferos, a determinação sexual ocorre com a expressão do gene “master” *SRY*. Após a expressão do *SRY* a cascata gênica de diferenciação sexual é ativada em que o *DMRT1* é expresso na gônada indiferenciada e é

responsável pela diferenciação testicular (Fig.5 A) (RAYMOND et al., 1998; MELLO et al., 2005).

Em aves, a expressão do *DMRT1* é ligada ao cromossomo Z. Portanto os machos possuem duas cópias e as fêmeas uma, sugerindo assim, que a expressão do *DMRT1* é essencial para diferenciação testicular e sua alta expressão pode determinar o sexo (Fig.5 C) (SMITH et al., 2009). Já em anfíbios, no caso *Xenopus laevis*, uma duplicação do *dmrt1* no cromossomo W é responsável pela diferenciação ovariana (Fig.5 D) (YOSHIMOTO et al., 2010).

Em alguns peixes o *dmrt1* é expresso nas gônadas de várias espécies (Fig.5 B). Em truta arco-íris, o *dmrt1* é expresso nas gônadas masculinas e atua na diferenciação sexual masculina (MARCHAND et al. 2000). Em tilápia, o padrão e expressão do *dmrt1* sugere que este gene seja responsável pela diferenciação testicular (IJIRI et al. 2008). Já em zebrafish, Guo e colaboradores (2005), mostraram que o *dmrt1* não apresenta dimorfismo sexual quanto à sua expressão em gônadas indiferenciadas. Os autores sugerem que este gene desempenha um papel importante durante o desenvolvimento gonadal de machos e fêmeas (GUO et al. 2005). No entanto, Webster e colaboradores (2017) demonstraram em zebrafish que o *dmrt1* é necessário para o desenvolvimento testicular. Além disso, estes autores também mostraram que o *dmrt1* é requerido para a manutenção e auto-renovação das células germinativas masculinas iniciais de zebrafish (WEBSTER et al., 2017). Corroborando estas evidências, a deleção do gene *dmrt1* em zebrafish alterou o desenvolvimento das células germinativas, levando à regressão dos testículos (LIN et al., 2017).

Um dos casos mais interessantes em que o gene *dmrt1* atua no processo de determinação sexual em peixes ocorre em medaka (*O. latipes*) (Fig.5 B). O medaka é uma espécie com o sistema de determinação sexual genética XX/XY. Uma região específica do cromossomo Y apresenta o gene *dmY* (MATSUDA et al. 2002) ou também conhecido como *dmrt1bY* (NANDA et al. 2002). Este gene é formado a partir da duplicação do *dmrt1* autossômico. Desta forma, o *dmY/dmrt1bY* assume o papel primordial de gene "master" de determinação sexual masculina e é necessário para o desenvolvimento testicular (MATSUDA et al. 2002; NANDA et al. 2002).

5. O *Amh* e seu papel na determinação e diferenciação sexual

O Hormônio Anti-Mülleriano (*Amh*) é uma glicoproteína membro da família TGF- β (*transforming growth factor-beta*), que tem um papel importante na regressão do ducto de Müller durante a diferenciação sexual masculina em vertebrados tetrápodes (JOSSO et al., 2006).

Durante a formação embrionária, a gônada indiferenciada é composta pelos ductos paramesonéfricos (Müller) e ductos mesonéfricos (Wolf). Os ductos de Müller serão responsáveis pela formação do útero, tubas uterinas e pela formação de partes superiores da vagina. Já os ductos de Wolf formam o epidídimo, os canais deferentes e as vesículas seminais (GOODFELLOW e LOVELL-BADGE, 1993; JOSSO et al., 2006). A gônada indiferenciada irá diferenciar-se em um testículo ou ovário através da ativação de uma cascata gênica. Em humanos, esta cascata é bem descrita e primeiramente ocorre pela ativação do SF-1 (*Steroidogenic factor 1*) e WT1 (*Wilms' tumor 1*), que por sua vez irão ativar a expressão do *SRY* (*Sex determining Region Y*) (Fig.6). Na presença do *SRY*, as células de Sertoli iniciam a produção do AMH. O AMH produzido será responsável pela regressão dos ductos de Müller levando assim a diferenciação masculina com o desenvolvimento dos testículos. Na ausência do *SRY* ocorre a expressão do gene *WNT4* (*Wingless-type MMTV integration 4*) e *DAX-1* (*Dosage-sensitive sex reversal - Adrenal hypoplasia congenita critical region on the X chromosome 1*) que serão responsáveis pela ativação da cascata de diferenciação feminina (GOODFELLOW e LOVELL-BADGE, 1993; HAQQ et al., 1994; LEE et al., 1996; REY, 1998; BIASON-LAUBER e KONRAD, 2008; TANAKA e NISHINAKAMURA, 2014) (Fig.6).

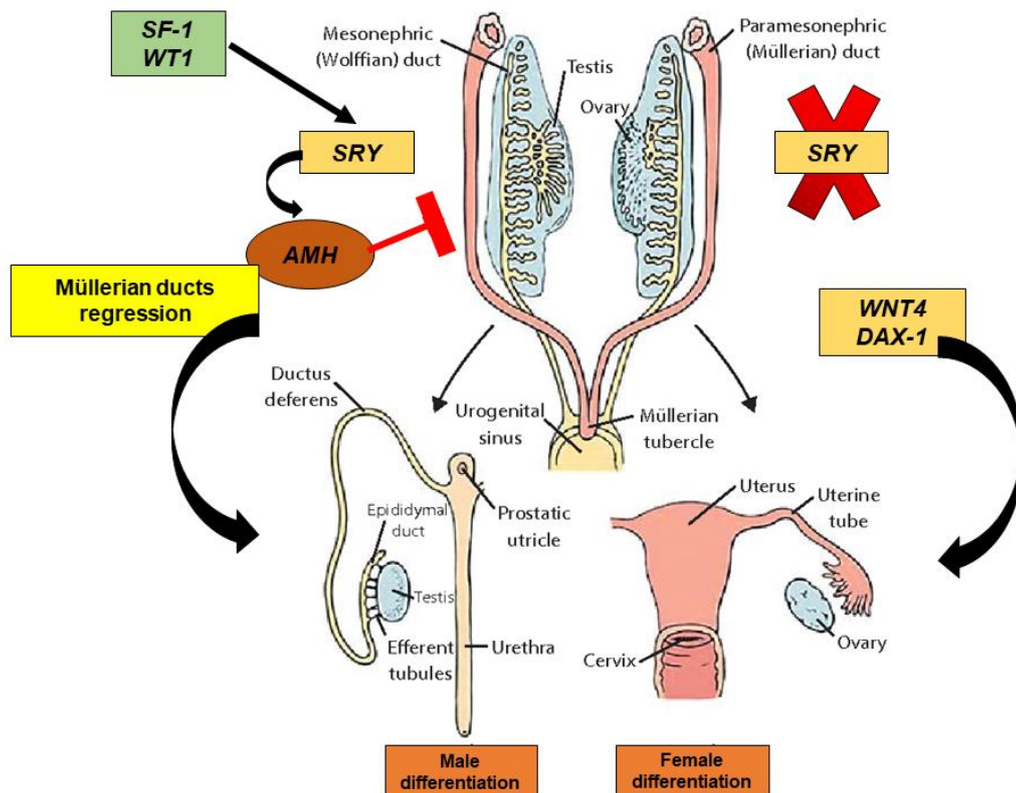


FIGURA 6. Diferenciação sexual em mamíferos. Os genes *WT1* e *SF-1* atuam na crista gonadal e são responsáveis por ativar o gene de determinação sexual *SRY*. O gene *SRY* é responsável pela determinação sexual masculina. A presença do *SRY* determina a diferenciação da gônada bipotencial em testículo. Uma das funções desse gene é a de iniciar a diferenciação das células de Sertoli que passa a produzir o AMH. O AMH atua na regressão do ducto de Müller levando à diferenciação testicular. Na ausência do *SRY* ocorre a ativação dos genes *WNT4* e *DAX-1*, os quais serão responsáveis pela diferenciação do sexo feminino. Modificado a partir de BIASON-LAUBER e KONRAD, (2008).

Em relação à sua estrutura, o *Amh* apresenta-se como um gene de cópia única nos vertebrados. Porém, em duas espécies de peixes teleósteos, peixe-rei da Patagônia (HATTORI et al., 2012) e tilápia do Nilo (ESHEL et al., 2014), o *amh* é duplicado, neste caso esta segunda cópia, denominada *amhY*, atua como determinante sexual (Fig.7).

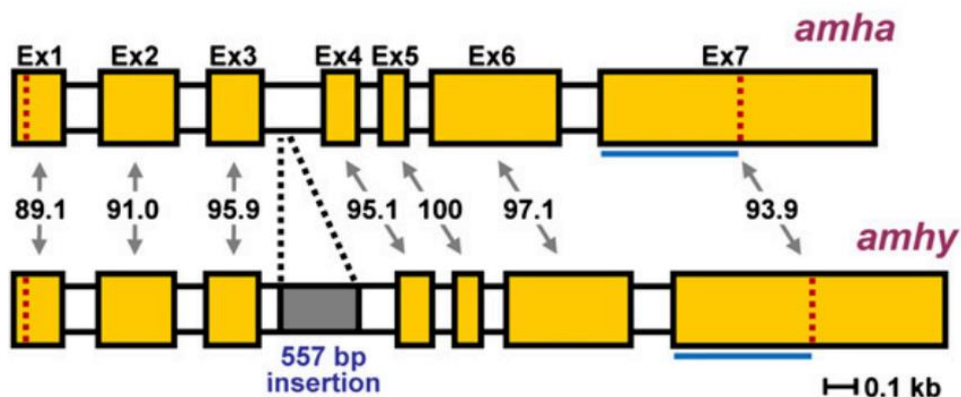


FIGURA 7. Ilustração mostrando a estrutura do gene *amh* e *amhy* em peixe-rei da Patagônia. Os exons são representados pelas caixas laranjas. Segmentos abertos representam os introns. Na caixa em cinza é possível observar a localização da inserção de 557 pares de base na sequência do *amhy*. A linha azul representa o domínio TGF- β . Retirado de HATTORI et al., (2012).

O gene *Amh* apresenta 5 exons em mamíferos e aves. Em humanos e camundongos, a proteína formada contém 554 e 560 resíduos de aminoácidos, respectivamente. Já em galinhas, o AMH possui 644 resíduos de aminoácidos. Em peixes teleósteos, o gene *amh* consiste de 7 exons que codificam uma proteína de 500 resíduos de aminoácidos. Diferentemente dos demais peixes, o gene *amh* de truta arco-íris possui somente 6 exons que codificam uma proteína de 571 resíduos de aminoácidos (RODRIGUEZ-MARI et al., 2005; HALM et al., 2007; KLUVER et al., 2007; JAMIN et al., 2008; HATTORI et al., 2012).

O AMH é secretado como um precursor homodimérico com tamanho de 140-kDa, o qual consiste em dois monômeros de 70-kDa cada. O AMH é composto por uma região C-terminal madura com 25-kDa. Esta região se torna bioativa após sofrer uma clivagem proteolítica e se ligar ao receptor do AMH tipo 2 (AMHRII), induzindo assim sinais intracelulares através de proteínas Smads (PEPINSKY et al., 1988; di CLEMENTE et al., 2010). A região N-terminal é chamada de pró-região. Esta parte é importante para a síntese e transporte do AMH extracelular. O precursor do AMH é clivado entres estes dois domínios (pró-região e C-terminal). Em seguida, uma segunda clivagem ocorre na pró-região dando origem a três regiões diferentes: região pró-semi-madura, semi-madura e

madura (Fig.8) (JOSSO e di CLEMENTE, 2003; di CLEMENTE et al., 2010, MAMSEN et al., 2015).

A região C-terminal se torna biologicamente ativa quando se associa de maneira não-covalente com a pró-região. Uma nova clivagem resulta na dissociação da pró-região com a região C-terminal madura. Desta forma o AMH maduro é liberado na matriz extracelular. A porção N-terminal é importante para a manutenção da atividade biológica da porção C-terminal do AMH (Fig.8) (WILSON et al., 1993; JOSSO e di CLEMENTE, 2003; di CLEMENTE et al., 2010). As sequencias da proteína deduzida do AMH mostram características bem conservadas entre as espécies de vertebrados, tais como o domínio TGF- β na região C-terminal e o domínio Amh_N na região N-terminal. No entanto, vale ressaltar as diferenças no sitio de clivagem entre os vertebrados. Em mamíferos e aves, a região onde ocorre o reconhecimento pelas proteases para a clivagem é simples (R-X-X-R), enquanto que em peixes teleósteos a região é dupla (R-X-X-R-X-X-R). Esta clivagem é necessária para o processamento do AMH.

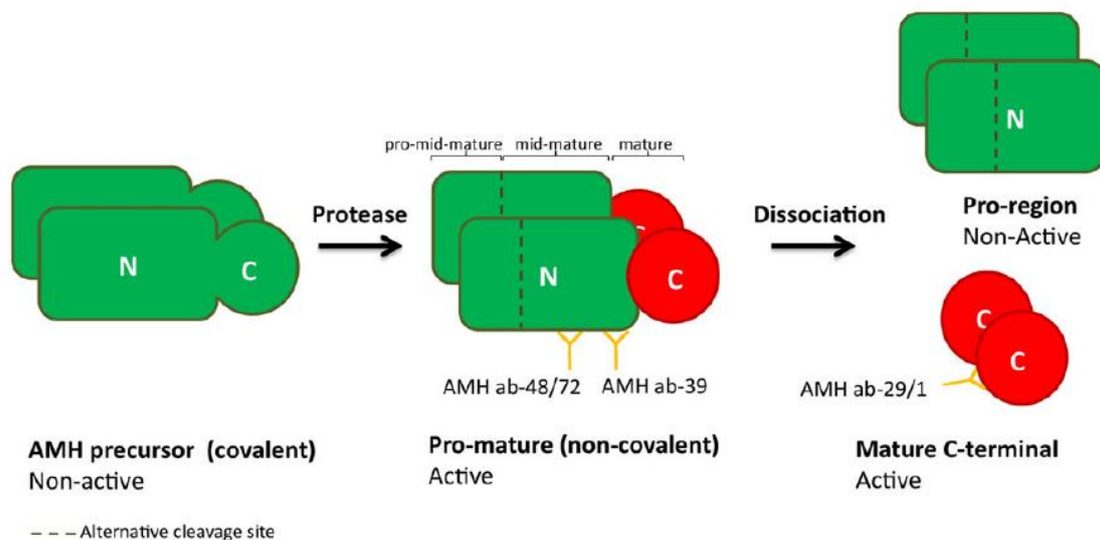


FIGURA 8. Diagrama mostrando o processamento do AMH. O AMH é produzido como um precursor covalente não ativo homodimérico, que precisa ser clivado para se tornar ativo. O precursor do AMH é clivado entres os dois domínios por ação de proteases dando origem a uma pró-região (região pró-madura) não covalente. Neste momento, ocorre a formação de três regiões diferentes: região pró-semi-madura, semi-madura e madura. A dissociação das duas regiões (pró-região e região madura C-terminal), libera a região madura C-terminal que é a forma ativa do hormônio. Retirado de MAMSEN et al., (2015).

Na matriz extracelular o AMH maduro se liga à um complexo de receptores de membrana serina/tirosina quinase do tipo I e tipo II. Os receptores tipo II possuem domínio extracelular para associação específica com os ligantes (MASSAGUÉ et al., 2000; TEN DIJKE et al., 2002; FAN et al., 2012; SPILLER et al., 2017). A partir da formação do complexo ligante/receptor II e I ocorre uma cascata de fosforilações, iniciada com o receptor tipo II fosforilando o receptor tipo I que também por fosforilação, ativa proteínas mediadoras citoplasmáticas chamadas Smads (Fig.9) (MIYAZAMA et al., 2002).

As Smads são divididas em 3 grupos de acordo com sua função. As R-Smads estão associadas aos receptores tipo I e realizam a mediação de sinal da membrana em direção ao núcleo; são elas Smads 1, 2, 3, 5 e 8. A Co-Smad (Smad 4) se associa às R-Smads no citoplasma e as translocam para o núcleo celular. Por fim, as I-Smads (Smads 6 e 7) que são antagonistas das R-Smads

e que apresentam atividade inibitória sob estímulos específicos (Fig.9) (MIYAZAMA et al., 2002; SPILLER et al., 2017). As R-Smads são ativadas pelo complexo ligante/receptor tipo I e II de acordo com uma distribuição que nos permite agrupar a via TGF- β em duas grandes subfamílias (Vogt et al., 2011, Spiller et al., 2017). O AMH tem como mediadores as R-Smads (1,5 e 8). A Smad 4 transporta as R-Smads fosforiladas (1, 2, 3, 5 e 8) do citoplasma para o núcleo celular. Esse conjunto de proteínas Smads é levado ao DNA e atuam na regulação da expressão gênica, em associação à Co-ativadores, Co-repressores e demais reguladores transcricionais (Fig.9) (MASSAGUÉ et al., 2000; TEN DIJKE et al., 2002; MIYAZAMA et al., 2002; FAN et al., 2012; SPILLER et al., 2017).

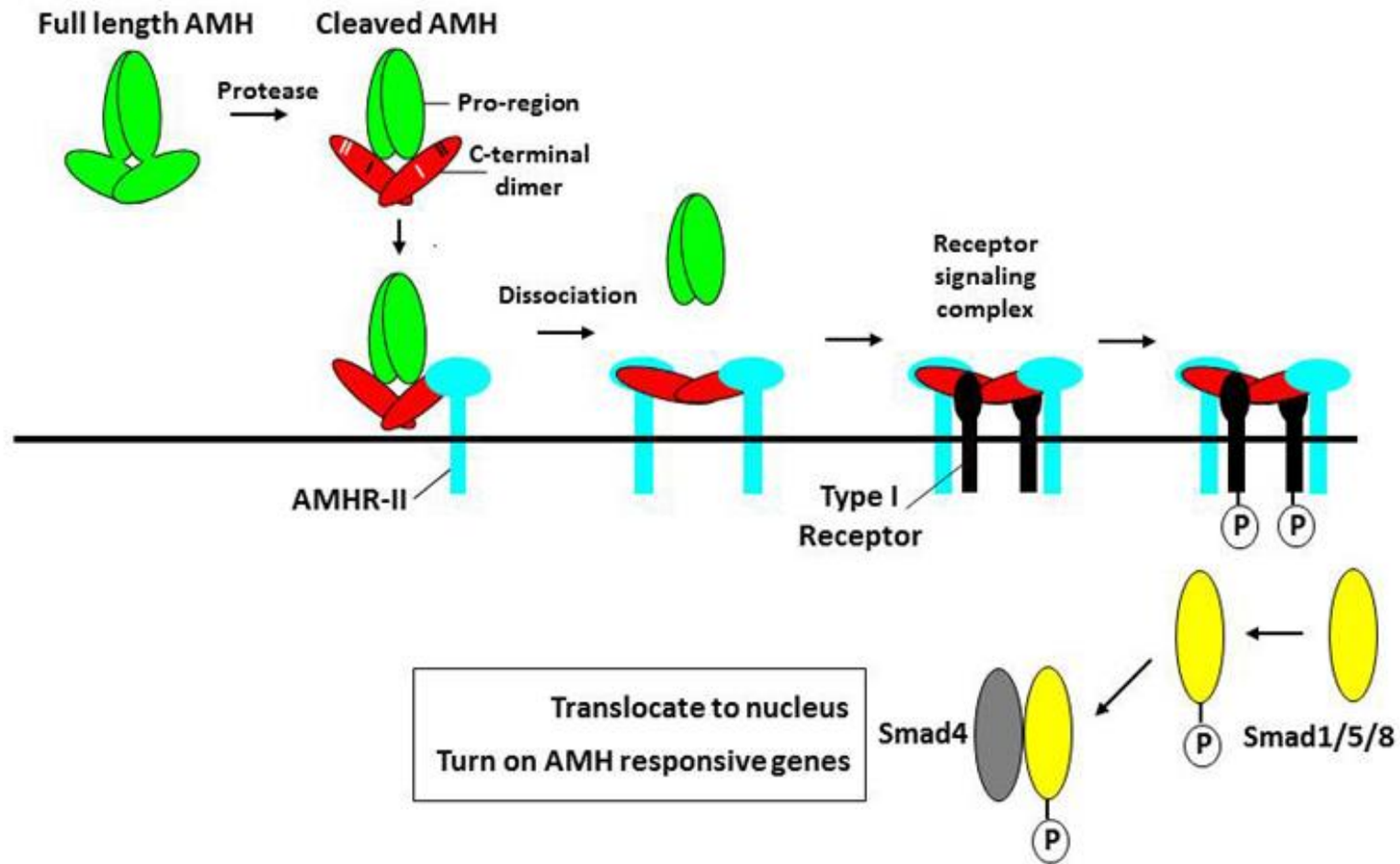


FIGURA 9. Via de sinalização do AMH. A clivagem do AMH por proteases resulta numa alteração conformacional no domínio C-terminal, que permite a ligação não covalente do AMH ao receptor tipo II do AMH (AMRHII). O AMH se liga ao AMRHII e recruta o receptor tipo I levando à formação de um complexo e à fosforilação do receptor tipo I. Após a ativação, o receptor tipo I fosforila as SMADs 1/5/8 (R-Smads), permitindo que essas proteínas se associem com a Smad4 e migrem para o núcleo. No núcleo, o complexo SMAD se associa com co-fatores, e o complexo formado se liga a regiões regulatórias específicas em genes-alvo, ativando assim a transcrição. Retirado de di Clemente e colaboradores (2010).

Em mamíferos, a expressão do *Amh* é muito importante para a diferenciação testicular, onde seus níveis elevados são produzidos pelas células de Sertoli no início da diferenciação testicular e diminuem com a puberdade (REY, 1998). Em fêmeas adultas de mamíferos, o *Amh* inibe a formação dos folículos ovarianos primordiais (NILSSON et al., 2011).

O fato do *Amh* estar ligado à diferenciação sexual foi observado em estudos realizados em peixes teleósteos, mais especificamente num mutante do peixe medaka, chamado *hotei* (MORINAGA et al., 2007). O fenótipo *hotei* é causado pela mutação no gene que codifica o receptor do *Amh* tipo II (*AmhrII*) (MORINAGA et al., 2007). Nestes mutantes, a ausência do *AmhrII* levou a uma hipertrofia gonadal e 50% dos machos XY reverteram para fêmeas (Fig.10) (MORINAGA et al., 2007). Estes resultados sugerem que o *AmhrII* desempenha relevante papel na diferenciação sexual desta espécie. Além disso, também é sugerido que a sinalização do *Amh* regula a atividade proliferativa das células germinativas (Fig.10).

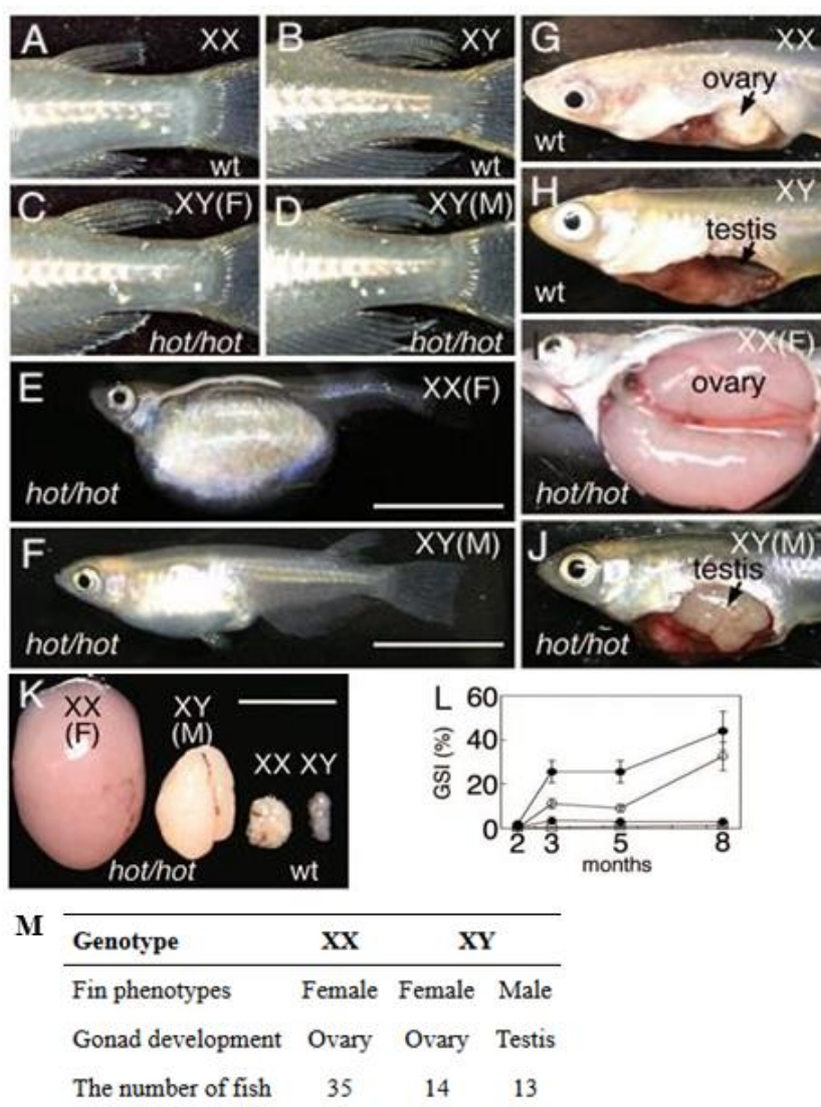


Figura 10. Fenótipo apresentado pelo mutante medaka *hotei*. Os fenótipos sexuais primários dos peixes *hotei* feminino são indicados pela letra F, enquanto o sexo genético por XX, ou M para o fenótipo dos machos e XY para o sexo genético. (A) fêmea selvagem (XX). (B) macho selvagem (XY). Os machos apresentam as bordas das nadadeiras ásperas e maiores. (C) Fêmea *hotei* XY. (D) Macho *hotei* XY. (E) Fêmea *hotei* XX, mostrando uma expansão abdominal. (F) Macho *hotei* XY também com uma expansão abdominal pronunciada. (G) Ovário de fêmea selvagem. (H) Testículo de macho selvagem. (I) Cavidade abdominal de fêmeas *hotei* XX totalmente ocupado por ovário hipertrófico. (J) Testículo hipertrófico em machos *hotei* XY. (K) Comparação entre as gônadas isoladas de animais selvagens e *hotei* após 6 meses. (L) Mudanças no índice gonadossomático de animais selvagens e *hotei* aos 2, 3, 5 e 8 meses após eclosão. (M) Genótipos/Fenótipos dos *hotei* homocigotos 6 meses após eclosão. Retirado de MORINAGA et al., (2007).

Nos peixes teleósteos, a expressão do *amh* é maior em machos do que em fêmeas, como por exemplo, em linguado (YOSHINAGA et al.2004), tilápia do Nilo (IJIRI et al. 2008) e zebrafish (RODRÍGUEZ-MARÍ et al. 2005). Já em hermafroditas, como no pargo preto (*Acanthopagrus schlegeli*), por exemplo, níveis elevados de *amh* estão associados com o início da diferenciação testicular (WU et al., 2010; WU e CHANG, 2013), e seu padrão de expressão é mantido durante o período de reversão sexual de fêmea para macho. Por outro lado, na reversão de macho para fêmea, seus níveis diminuem drasticamente (WU et al., 2010; WU et al., 2012; WU e CHANG, 2013).

Em *Odontesthes hatcheri*, Hattori e colaboradores (2012) mostraram que machos apresentam uma cópia duplicada do gene *amh*, o *amhy*, que está ligado ao cromossomo Y e é requerido para a determinação sexual desta espécie. Neste sentido, o Amh e seu receptor devem desempenhar um papel importante na diferenciação sexual masculina, assim como no desenvolvimento testicular dos vertebrados de uma maneira geral.

6. Amh como regulador do processo de espermatogênese

Em peixes adultos, a expressão diferencial do *amh* é observada entre os sexos. O *amh* é mais expresso em testículos do que em ovários (SKAAR et al.,2011; OLIVEIRA, 2014). No entanto, pouco se sabe sobre o papel do Amh na espermatogênese e função testicular de peixes machos adultos.

Durante a puberdade de zebrafish, o Amh inibe a produção e secreção de andrógenos pelas células de Leydig (Fig.11) (SKAAR et al., 2011). Os andrógenos são importantes para estimular a proliferação espermatogonial e a entrada da meiose pelas células germinativas. Nas células de Sertoli de zebrafish, o Amh neutraliza os efeitos dos fatores de crescimento estimulatórios da espermatogênese, como o Igf3 (*insulin-like growth factor 3*) (MORAIS et al., 2017). Por outro lado, o Amh aumenta a produção de fatores de crescimento inibitórios produzidos pelas células de Sertoli, como a *inibina-a (inha)*, *inibidor do fator de transcrição da ligação ao DNA (id3)* e prostaglandina E2 (PGE2). Juntos, estes mecanismos levam a inibição da proliferação e diferenciação celular e

também atuam na manutenção das espermatogônias em seu estado indiferenciado (SKAAR et al., 2011; ADOLFI et al., 2018).

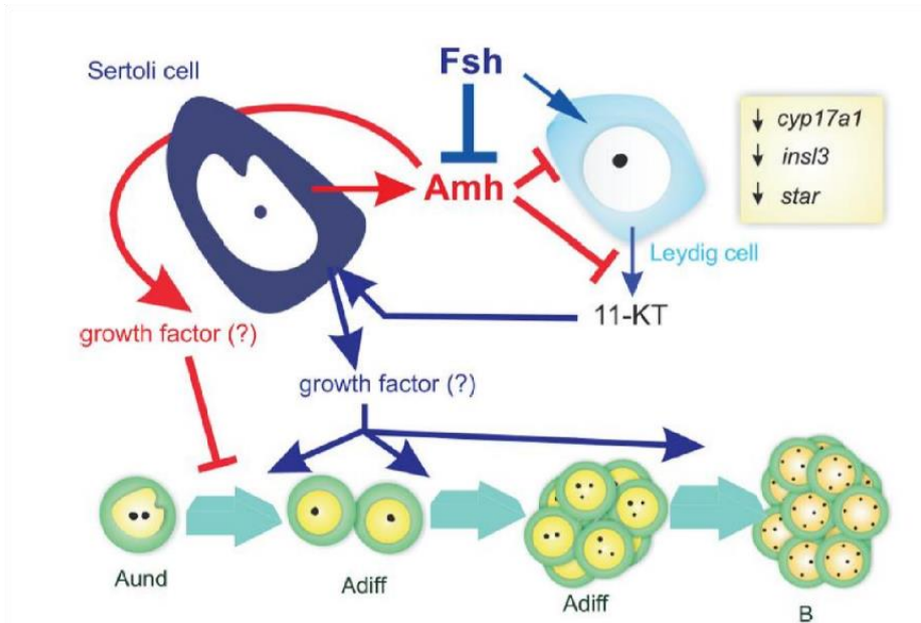


Figura 11. Papel do Amh na espermatogênese de zebrafish. As células de Sertoli produzem Amh que através de uma via autócrina estimula a produção de fatores de crescimento pelas células de Sertoli. Estes fatores de crescimento atuam no nicho espermatogonial, bloqueando a diferenciação e a proliferação das espermatogônias indiferenciadas (Aund). O Amh também inibe a função das células de Leydig na produção e liberação de andrógenos. O hormônio folículo estimulante (Fsh) diminui a expressão do *amh* criando uma condição permissiva para a diferenciação e proliferação espermatogonial. O Fsh estimula a produção de andrógenos (11-Ketotestosterona) pelas células de Leydig, que induz a produção de fatores de crescimento pró-diferenciação pelas células de Sertoli. O quadro a direita ilustra os genes que têm sua expressão diminuída na presença do Amh. As diferentes gerações espermatogoniais também estão mostradas na figura: espermatogônia indiferenciada (Aund), espermatogônia diferenciada (Adiff), e espermatogônia do tipo B (B). Retirado de SKAAR et al., (2011).

Em algumas espécies, como *Lateolabrax japonicas*, o gene *amh* possui elevados níveis de expressão em testículos imaturos (CHI et al., 2014). No entanto, estes níveis são diminuídos quando as espermatogônias entram em proliferação e diferenciação (CHI et al., 2014). Em *Oncorhynchus mykiss*, a expressão do *amh* é inibida pela presença de testosterona e 11-Ketotestosterona (principal andrógeno nos peixes) (ROLLAND et al., 2013). A testosterona e 11-Ketotestosterona são produzidas pelas células de Leydig, e

induzem a proliferação e diferenciação espermatogonial através da produção de fatores de crescimento pelas células de Sertoli (ROLLAND et al., 2013). No entanto, pouco se conhece acerca da via de sinalização do Amh na espermatogênese e função testicular em machos adultos de peixes teleósteos.

Em *Salmo salar*, os níveis de expressão do *amh* são dependentes dos estágios do ciclo reprodutivo dos machos (MAUGAR e SCHMITZ, 2008). Em estágios em que os testículos possuem epitélio germinativo composto primeiramente por espermatogônias (estágio imaturo), os níveis de expressão de *amh* apresentam-se elevados e diminuem gradativamente a medida que os testículos entram em maturação (MAUGAR e SCHMITZ, 2008). Além disso, estudos recentes demonstram que níveis elevados de expressão de *amh* coincidem com baixas taxas de proliferação (espermatogonial e de células de Sertoli) avaliadas pela detecção do antígeno nuclear de proliferação celular (PCNA) em *Cyprinus carpio*. (MIURA et al., 2002; OLIVEIRA, 2014). Assim, é sugerido que em carpa comum, os níveis baixos de expressão de *amh* sejam um fator permissivo para a proliferação espermatogonial (OLIVEIRA, 2014).

Mais recentemente, a fim de se investigar o papel do Amh nos mecanismos de regulação das células germinativas masculinas, Lin e colaboradores (2017) realizaram a deleção do *amh* pela tecnologia CRISPR/Cas9 em zebrafish. Os autores mostraram que a perda da função do Amh levou a uma desregulação na proliferação das células germinativas e consequente hipertrofia gonadal em zebrafish (LIN et al., 2017). Além disso, os autores relataram aumento na proporção de fêmeas nos animais homocigotos (71%) enquanto que nos animais heterocigotos, esta porcentagem foi de apenas 46% (LIN et al., 2017).

Com base em estudos na enguia japonesa (MIURA et al., 2002), acredita-se que o efeito inibitório do Amh sobre a espermatogênese de zebrafish/carpa possa estar associado à diminuição de andrógenos e também por fatores inibitórios produzidos pelas células de Sertoli (SKAAR e NÓBREGA et al., 2011).

Informações a respeito dos mecanismos de ação do Amh na espermatogênese, bem como na determinação e diferenciação sexual ainda não foram completamente elucidados. Neste sentido, estudos sobre o papel do Amh poderão gerar conhecimentos para mediar a puberdade precoce e/ou tardia

exibida por espécies de interesse comercial em cativeiro, bem como a masculinização de outras, como por exemplo, a utilização de linhagens 100% masculinizadas.

7. *Oryzias latipes* como modelo experimental

O peixe medaka (*Oryzias latipes*) (Fig.12) é comumente utilizado como modelo experimental em vários mecanismos biológicos, como desenvolvimento embrionário, determinação sexual e diferenciação gonadal (KIRCHMAIER et al., 2015). Isto se deve, principalmente pelo fato desta espécie apresentar características vantajosas tais como, rápido período de desenvolvimento, genoma disponível e de pequeno tamanho, e por apresentar sistema de determinação sexual XX/XY, onde o macho mostra-se heterogamético (MATSUDA et al., 2002). Em relação ao fenótipo, diferenças entre características secundárias atribuídas ao sexo são claramente distintas entre machos e fêmeas. As diferenças são particularmente em relação a forma do corpo; a cor, forma e tamanho das nadadeiras dorsal e anal. Os machos apresentam as nadadeiras dorsal e anal maiores e mais largas com cor opaca. As fêmeas apresentam nadadeiras menores e uma coloração amarelada (MATSUDA et al 2007).



Figura 12. *Oryzias latipes* – Medaka. Fêmea (XX) (parte superior) com ovos aderidos na região ventral, na saída do canal urogenital. O macho (XY) (parte inferior) apresenta as bordas das nadadeiras maiores. Imagem: Arquivo pessoal.

O medaka foi o primeiro vertebrado no qual foi evidenciada a ocorrência de *crossing-over* entre os cromossomos X e Y (AIDA et al., 1921), sendo um dos primeiros organismos utilizados em estudos de indução a reversão sexual (YAMAMOTO et al., 1955). Em relação à determinação sexual, foi nesta espécie de peixe que o primeiro gene “master” da determinação sexual, o *dmy* ou *dmrt1bY*, foi descrito e caracterizado (MATSUDA et al., 2002; NANDA et al., 2002; SCHARTL, 2004).

8. CRISPR/Cas9 como técnica para edição genômica

O sistema CRISPR (Repetições Palindrômicas Curtas Agrupadas e Regularmente Interespçadas) foi descoberto em 1987 por Ishino e colaboradores da Universidade de Osaka (Japão). Estes pesquisadores identificaram um locus peculiar no genoma de *Escherichia coli*, constituído por uma configuração incomum: sequências repetidas e sequências espaçadoras intercaladas (“spacer”) de função desconhecida. Apenas em 2005 foi sugerido que o sistema CRISPR-Cas9 seria um sistema imune adaptativo de procariotos,

no qual os espaçadores serviriam como “memória de invasões anteriores” por bacteriófagos (MOJICA et al., 2005). Assim, RNAs derivados desses espaçadores serviram como moléculas complementares aos patógenos invasores, permitindo combatê-los de maneira sequência-específica. Somente em 2012/13 foi descoberto que essa técnica poderia ser utilizada no meio científico. Duas publicações merecem destaque nesse quesito, a primeira, que introduziu o conceito e evidenciou seu potencial (JINEK et al., 2012) e uma segunda, onde foi mostrado o amplo sucesso, fácil acessibilidade e versatilidade da técnica (CONG et al., 2013).

A técnica baseia-se na síntese de uma molécula de RNA complementar à uma sequência genômica alvo na qual pretende-se deletar (3 à 4 pares de base). Para tal, o RNA se associa à uma endonuclease que guia o mesmo até o alvo complementar a ele. Quando há complementariedade do RNA para com o alvo e a endonuclease reconhece a sequência PAM (Fig.13), ocorre a clivagem dos nucleotídeos. Essa enzima com atividade nucleásica é a Cas-9, pertencentes à família das enzimas Cas (Fig.13). Com a mutação, a sistema de reparo de DNA da célula é ativado e inserções ou deleções de pares de bases acabam por abolir a expressão do gene alvo.

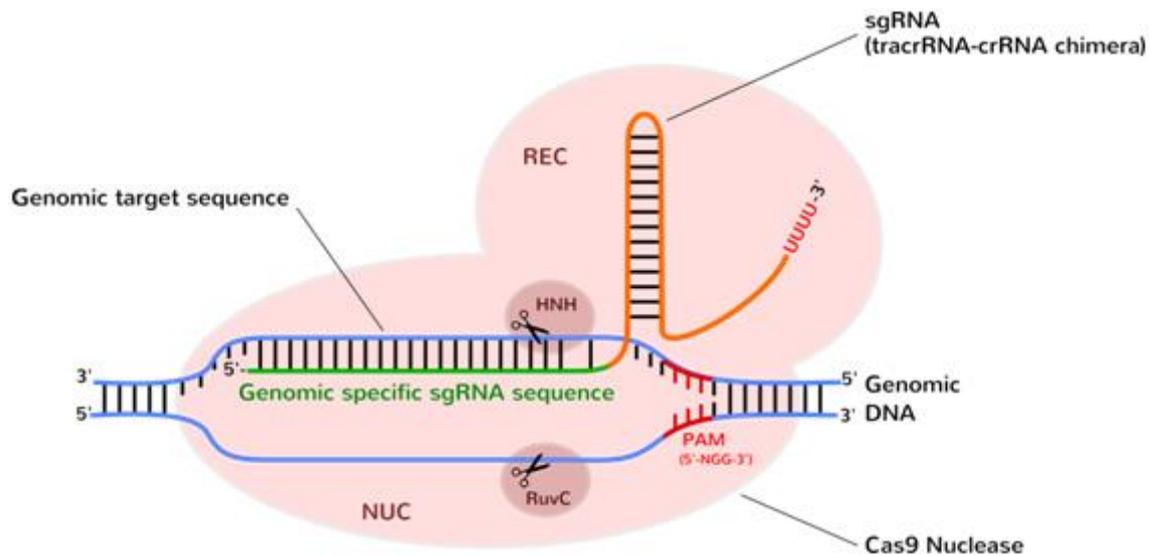


Figura 13. CRISPR-Cas9 e seus componentes básicos que em conjunto, inibem a expressão de um gene de interesse. No DNA genômico encontra-se o gene alvo, onde a Cas9 endonuclease irá produzir uma mutação indel (inserção-deleção). O crRNA (CRISPR-derived RNA) juntamente com o tracrRNA (trans-activating RNA) são responsáveis por guiar e ativar o sistema,

respectivamente. Atualmente, ambos RNAs são sintetizados numa única molécula, chamada de gRNA ou sgRNA (single guide RNA). A sequência 5'-NGG-3' é necessária estar presente adjacente ao alvo, para que a atividade endonucleásica da Cas-9 funcione adequadamente. Tal sequência é conhecida como PAM, ou Protospacer adjacent motif. REC – lobo de reconhecimento e NUC – lobo nucleásico da Cas9. RuvC e HNH são dois domínios da Cas9, cada qual responsável por “cortar” uma fita da molécula de DNA. Imagem retirada de <http://www.ozbiosciences.com/content/58-transfection-reagents-for-genome-editing>.

Em relação as demais técnicas de edição genômica, como ZFN (Zinc Fingers Nucleases) e TALENs, (Transcription Activator–like Effector Nucleases), o CRISPR-Cas9 apresenta algumas vantagens tais como: rápida e fácil metodologia, onde em apenas dois dias é possível sintetizar o gRNA, baixo custo e principalmente alta taxa de sucesso devido a sua alta sensibilidade para o reconhecimento de sequências específicas presentes no DNA (CENCIC e HISASHI, 2014).

VII. Conclusão

Este estudo demonstrou que o sistema CRISPR/Cas9 foi eficiente para deletar genes relacionados com a diferenciação sexual de medaka. Assim, conseguimos gerar animais mutantes homozigotos para o gene *amh* (-/-). Obtivemos uma deleção de 759 pares de base entre os exons 6 e 7 do gene *amh*, o que corresponde à parte do domínio Amh_N e TGF- β , ambas cruciais para o funcionamento do hormônio.

As principais conclusões obtidas a partir dos resultados gerados com a utilização deste interessante modelo foram:

- 1) Todos os animais *amh* (-/-) XY sofreram reversão sexual. Neste sentido, o Amh pode ser considerado um fator crucial para a diferenciação sexual masculina em medaka. Na ausência do Amh, os machos XY revertem para fêmea.
- 2) Todos os mutantes (machos e fêmeas) apresentaram hipertrofia gonadal. Este fato indica que o Amh regula a proliferação das células germinativas. A ausência do Amh promove por tanto intensa proliferação excessiva das células germinativas.
- 3) A expressão do *amh* é maior em machos do que em fêmeas durante todos os estágios de desenvolvimento avaliados nos medakas selvagens e sua expressão diferencial precede a janela de diferenciação e a expressão de efetores *downstream* da cascata de diferenciação, como *dmrt1* e *gsdf*, dentre outros. Este fato corrobora os dados encontrados para os mutantes *amh* (-/-), sugerindo que o Amh é um efector *upstream* da cascata de diferenciação sexual e é responsável por regular direta ou indiretamente a expressão dos efetores *downstream* (*dmrt1* e *gsdf*).
- 4) Finalmente, demonstramos a importância da sinalização TGF- β na diferenciação sexual de vertebrados, assim como também sua influência nos processos de regulação do crescimento/proliferação e diferenciação das células germinativas.

VIII. LITERATURA CITADA

ADOLFI, M. C.; NAKAJIMA, R. T.; NÓBREGA, R. H.; SCHARTL, M. Intersex, Hermaphroditism, and Gonadal Plasticity in Vertebrates: Evolution of the Mullerian Duct and Amh/Amhr2 Signaling. **Annual Review of Animal Biosciences**, vol. 7, p.7-24, 2019. [oi.org/10.1146/annurev-animal-020518-114955](https://doi.org/10.1146/annurev-animal-020518-114955).

AIDA, T. On the inheritance of color in a fresh-water fish, *Aplocheilus latipes* Temmick and Schlegel, with special reference to sex-linked inheritance. **Genetics** vol. 6, p.554-573, 1921.

AYERS, K. L.; SINCLAIR, A. H.; SMITH, C. A. "The molecular genetics of ovarian differentiation in the avian model". **Sexual Development**, vol. 7, p.80–94, 2013.

BAROILLER, J. F., H. D’COTTA, AND E. SAILLANT. Environmental effects on fish sex determination and differentiation. **Sexual Development**, vol.3, p.118–135, 2009.

BAROILLER, J. F.; NAKAYAMA, I.; FORESTI, F.; CHOURROUT, D. Sex determination studies in two species of teleost fish, *Oreochromis niloticus* and *Leporinus elongatus*. **Zoological Studies**, vol.35, p.279–285, 1996.

BIASON-LAUBER, A.; KONRAD, D. WNT4 and Sex Development. **Sexual Development**, vol.2, p.210–218, 2008. doi.org/10.1159/000152037

CAPEL, B. Sex in the 90s: SRY and the switch to the male pathway. **Annual Review of Physiology**, vol.60, p.497-523, 1998.

CENCIC, R.; MIURA, H.; MALINA, A.; ROBERT, F.; ETHIER, S.; SCHMEING, T. M.; DOSTIE, J.; PELLETIER, J. Protospacer Adjacent Motif (PAM)-Distal Sequences Engage CRISPR Cas9 DNA Target Cleavage. **PLoS ONE**, vol.10, e109213, 2014. doi.org/10.1371/journal.pone.0109213

CHI, M. L.; WEN, H. S.; NI, M.; HE, F.; LI, J. F.; QIAN, K.; ZHANG, P.; CHAI, S. H.; DING, Y. X.; YIN, X. H. Molecular identification of genes involved in testicular steroid synthesis and characterization of the responses to hormones stimulation in testis of Japanese sea bass (*Lateolabrax japonicas*). **Steroids**, v.84, p.92–102, 2014.

CONG, L.; RAN, F. A.; COX, D.; LIN, S.; BARRETTO, R.; HABIB, N.; HSU, P. D.; WU, X.; JIANG, W.; MARRAFFINI, L. A.; ZHANG, F. Multiplex genome engineering using CRISPR/Cas systems. **Science**, vol. 6121, p.819-23, 2013. doi: 10.1126/science.1231143.

CRUZ; V. P.; SHIMABUKURO-DIAS, C. K.; OLIVEIRA, C.; FORESTI, F. Karyotype description and evidence of multiple sex chromosome system X1X1X2X2/X1X2Y in *Potamotrygon aff. motoro* and *P. falkneri* (Chondrichthyes: Potamotrygonidae) in the upper Paraná River basin, Brazil. **Neotropical ichthyology**, vol.9, 2011. dx.doi.org/10.1590/S1679-62252011000100020

DEVLIN, R.; Y. NAGAHAMA. Sex determination and sex differentiation in fish: an overview of genetic, physiological, and environmental influences. **Aquaculture**, vol.208, p.191-364, 2002.

ESHEL, O.; SHIRAK, A.; DOR, L.; BAND, M.; ZAK, T.; MARKOVICH-GORDON, M.; CHALIFA-CASPI, V.; FELDMESSER, E.; WELLER, J. I.; SEROUSSI, E.; HULATA, G.; RON, M. Identification of male-specific *amh* duplication, sexually differentially expressed genes and microRNAs at early embryonic development of Nile tilapia (*Oreochromis niloticus*). **BMC Genomics**, vol.15, 2014. doi.org/10.1186/1471-2164-15-774.

FAN, Y-S.; HU, Y-J.; YANG, W-X. TGF- β superfamily: how does it regulate testis development. **Molecular Biology Reports**, vol.39, p.4727–4741, 2012. doi: 10.1007/s11033-011-1265-5.

GAUTIER, A.; LE GAC, F.; LAREYRE, J.-J. The *gsdf* gene locus harbors evolutionary conserved and clustered genes preferentially expressed in fish previtellogenic oocytes. **Gene**, vol.472, p.7-17, 2011. doi:10.1016/j.gene.2010.10.014.

GOODFELLOW, P. AND LOVELL-BADGE, R. SRY AND SEX DETERMINATION IN MAMMALS. **Annual Review of Genetics**, vol.27, p.71-92, 1993. doi.org/10.1146/annurev.ge.27.120193.000443.

GRAHAM, P.; PENN, J. K.; SCHEDL, F. Masters change, slaves remain. **Bioessays**, vol.25, p.1-4, 2003.

GRAVES, J. A. “How to evolve new vertebrate sex determining genes”. **Developmental Dynamics**, vol.242, p.354–359, 2013.

GUERRERO-ESTÉVEZ, S.; MORENO-MENDOZA, N. Sexual determination and differentiation in teleost fish. **Reviews in Fish Biology and Fisheries**, vol.20, p.01–121, 2010. doi:10.1007/s11160-009-9123-4.

GUO, Y.; CHENG, H.; HUANG, X.; GAO, S.; YU, H.; ZHOU, R. Gene structure, multiple alternative splicing, and expression in gonads of zebrafish *Dmrt1*. **Biochemical and Biophysical Research Communications**, vol.330, p.950–957, 2005.

HAQQ, C. M.; KING, C. Y.; UKIYAMA, E.; FALSAFI, S.; HAQQ, T. N.; DONAHOE, P. K.; WEISS, M.A. Molecular basis of mammalian sexual determination: activation of Mullerian inhibiting substance gene expression by *SRY*. **Science**, vol.266, p. 1494-1500, 1994. doi 10.1126/science.7985018.

HATTORI, R. S.; MURAI, Y.; OURA, M.; MASUDA, S.; MAJHI, S. K.; SAKAMOTO, T.; FERNANDINO, J. I.; SOMOZA, G. M.; YOKOTA, M.; STRÜSSMANN, C. A. Y-linked anti-Müllerian hormone duplication takes over a critical role in sex determination. **Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America**, vol.109, p.2955-2959; 2012. doi.org/10.1073/pnas.1018392109.

HAYASHI, Y.; KOBIRA, H.; YAMAGUCHI, T.; SHIRAISHI, E.; YAZAWA, T.; HIRAI, T.; KAMEI, Y.; KITANO, T. High temperature causes masculinization of genetically female Medaka by elevation of cortisol. **Molecular Reproduction and Development**, vol.77, p.679-86, 2010.

HERPIN, A.; ADOLFI, M. C.; NICOL, B.; HINZMANN, M.; SCHMIDT, C.; KLUGHAMMER, J.; ENGEL, M.; TANAKA, M.; GUIGUEN, Y.; SCHARTL, M. Divergent expression regulation of gonad development genes in Medaka shows incomplete conservation of the downstream regulatory network of vertebrate sex determination. **Molecular Biology and Evolution**, vol.30, p.2328-46, 2013.

HERPIN, A.; SCHARTL, M. Plasticity of gene-regulatory networks controlling sex determination: of masters, slaves, usual suspects, newcomers, and usurpators. **EMBO Reports**, vol.10, p.1260-74, 2015. doi: 10.15252/embr.201540667.

HERPIN, A.; SCHINDLER, D.; KRAISS, A.; HORNING, U.; WINKLER, C.; SCHARTL, M. Inhibition of primordial germ cell proliferation by the Medaka male determining gene *Dmrt1bY*. **BMC Developmental Biology**, vol.7, p. 99, 2007.

HEULE, C.; SALZBURGER, W.; BÖHNE, A. Genetics of Sexual Development: An Evolutionary Playground for Fish. **Genetics**, vol. 196, p.579–591, 2014.

IJIRI, S.; KANEKO, H.; KOBAYASHI, T.; WANG, D. S.; SAKAI, F.; PAUL-PRASANTH, B.; NAKAMURA, M.; NAGAHAMA, Y. Sexual dimorphic expression of genes in gonads during early differentiation of a teleost fish, the Nile tilapia, *Oreochromis niloticus*. **Biology of reproduction**, vol.78, p.333–341, 2008.

IJIRI, S.; KANEKO, H.; KOBAYASHI, T.; WANG, D. S.; SAKAI, F.; PAUL-ITURRA, P.; LAM, N.; DE LA FUENTE, M.; VERGARA, N.; MEDRANO, J. F. Characterization of sex chromosomes in rainbow trout and coho salmon using fluorescence in situ hybridization (FISH). **Genetica**, vol.111, p.125-31, 2001.

ISHINO, Y.; SHINAGAWA, H.; MAKINO, K.; AMEMURA, M.; NAKATA, A. Nucleotide sequence of the iap gene, responsible for alkaline phosphatase isozyme conversion in *Escherichia coli*, and identification of the gene product. **Journal of Bacteriology**, vol.12, p.5429-33, 1987.

IWAMATSU, T. Stages of normal development in the medaka *Oryzias latipes*. **Mechanisms of Development**, vol.121, p. 605-618, 2004. doi.org/10.1016/j.mod.2004.03.012.

JAO, L. E.; WENTE, S. R.; CHEN, W. Efficient multiplex biallelic zebrafish genome editing using a CRISPR nuclease system. **Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America**, vol.10, p.13904–13909.

JAMIN, S. P.; VIZZIANO, D.; RANDUINEAU, G.; BOBE, J.; LAREYRE, J. J.; GUIGUEN Y. Rainbow trout anti-Müllerian hormone gene (*amh*), structure and expression. **Cybiurn**, vol.32, suppl.: 9, 2008.

JINEK, M.; CHYLINSKI, K.; FONFARA, I.; HAUER, M.; DOUDNA, J. A.; CHARPENTIER, E. A programmable dual-RNA-guided DNA endonuclease in adaptive bacterial immunity. **Science**; vol. 6096, p.816-21, 2012. doi: 10.1126/science.1225829.

JOSSO, N.; DI CLEMENTE, N. Transduction pathway of anti-Müllerian hormone, a sex-specific member of the TGF- β family. **TRENDS in Endocrinology and Metabolism**, vol.14, p.91-97, 2003.

JOSSO, N.; PICARD, J. Y.; REY, R.; DI CLEMENTE, N. Testicular Anti-Müllerian hormone: history, genetics, regulation and clinical applications. **Pediatric endocrinology**, vol.3; p.347-358, 2006.

KIRCHMAIER, S.; NARUSE, K.; WITTBRODT, J.; LOOSLI, F. The Genomic and Genetic Toolbox of the Teleost Medaka (*Oryzias latipes*). **GENETICS**, vol.199, p.905-918, 2015. doi.org/10.1534/genetics.114.173849

KIKUCHI, K.; HAMAGUCHI, S. Novel Sex-Determining Genes in Fish and Sex Chromosome Evolution. **Developmental Dynamics**, 2013.

KIMBLE, J. PAGE, D. C. The mysteries of sexual identity. The germ cell's perspective. **Science**, vol.316, p.400-1, 2007.

KLÜVER, N.; PFENNIG, F.; PALA, I.; STORCH, K.; SCHLIEDER, M.; FROSCHAUER, A.; GUTZEIT, H. O.; SCHARTL, M. Differential expression of anti-Müllerian hormone (*amh*) and anti-Müllerian hormone receptor type II (*amhrII*) in the teleost medaka. **Developmental Dynamics**, vol.236, p.271–281, 2007.

KOBAYASHI, T.; KAJIURA-KOBAYASHI, H.; GUAN, G.; NAGAHAMA, Y. Sexual dimorphic expression of DMRT1 and Sox9a during gonadal differentiation and hormone-induced sex reversal in the teleost fish Nile tilapia (*Oreochromis niloticus*). **Developmental Dynamics**, vol.237, p.297-306, 2008.

KOOPMAN, P. Sex determination: the power of DMRT1. **Trends in Genetics**, vol.25, p.479-481, 2009. doi:10.1016/j.tig.2009.09.009.

KOOPMAN, P.; GUBBAY, J.; VIVIAN, G.; GOODFELLOW, P.; LOVELL-BADGE, R. Male development of chromosomally female mice transgenic for Sry. **Nature**, vol.351, n.6322, p.117-21, 1991.

LEAL, M.C.; DE WAAL, P.P.; GARCIA-LOPEZ, A.; CHEN, S.X.; BOGERD, J.; SCHULZ, R.W. Zebrafish primary testis tissue culture: An approach to study testis function ex vivo. **General Comparative Endocrinology**, vol.162, p.134-138, 2009.

LEE, M. M.; DONAHOE, P. K.; HASEGAWA, T.; SILVERMAN, B.; CRIST, G. B.; BEST, S.; HASEGAWA, Y.; NOTO, R. A.; SCHOENFELD, D.; MACLAUGHLIN, D. T. Mullerian inhibiting substance in humans: normal levels from infancy to adulthood. **The Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism**, vol.81, p.571–576, 1996. doi.org/10.1210/jcem.81.2.8636269

LIN, Q.; MEI, J.; LI, Z.; ZHANG, X.; ZHOU, L.; GUI, J-F. Distinct and Cooperative Roles of amh and dmrt1 in Self-Renewal and Differentiation of Male Germ Cells in Zebrafish. **Genetics**, vol3, p.1007–1022, 2017. doi: 10.1534/genetics.117.300274

LIU, Z. H.; ZHANG, Y. G.; WANG, D. S. Studies on feminization, sex determination, and differentiation of the Southern catfish, *Silurus meridionalis* - a review. **Fish Physiology and Biochemistry**, vol.36, p.223-35, 2010.

MAIR, G. C.; SCOTT, A. G.; PENMAN, D. J.; SKIBINSKI, D. O. F.; BEARDMORE, J. A. Sex determination in the genus *Oreochromis*: 2. Sex reversal, hybridisation, gynogenesis and triploidy in *O. aureus Steindachner*. **Theoretical and Applied Genetics**, vol.82, p.153–160, 1991.

MAMSEN, L. S.; PETERSEN, T. S.; JEPPESEN, J. V.; MØLLGARD, K.; GRØNDAHL, M. L.; LARSEN, A.; ERNST, E.; OXVIG, C.; KUMAR, A.; KALRA, B.; ANDERSEN, C. Y. Proteolytic processing of anti-Mullerian hormone differs between human fetal testes and adult ovaries. **Molecular Human Reproduction**, vol.21, p. 571–582, 2015. doi:10.1093/molehr/gav024.

MARCHAND, O.; GOVOROUN, M.; D’COTTA, H.; MCMEEL, O.; LAREYRE, J.; BERNOT, A.; LAUDET, V.; GUIGUEN, Y. DMRT1 expression during gonadal differentiation and spermatogenesis in the rainbow trout, *Oncorhynchus mykiss*. **Biochimica et Biophysica Acta**, vol.1493, p.180–187, 2000.

MASSAGUÉ, J.; BLAIN, S. W.; LO, R. S. TGF β Signaling in Growth Control, Cancer, and Heritable Disorders. **Cell**, vol.103, n. 2, p.295-309, 2000.

MATSUDA, M. Sex determination in the teleost Medaka, *Oryzias latipes*. **Annual Review Genetics**, vol.39, p. 293-307, 2005.

MATSUDA, M.; MATSUDA, C.; HAMAGUCHI, S.; SAKAIZUMI, M. Identification of the sex chromosomes of the medaka, *Oryzias latipes*, by fluorescence in situ hybridization. **Cytogenetics Cell Genetetics**, vol.82, p.257-62, 1998.

MATSUDA, M.; SHINOMIYA, A.; KINOSHITA, M.; SUZUKI, A.; KOBAYASHI, T.; PAUL-PRASANTH, B.; LAU, E-L.; HAMAGUCHI, S.; SAKAIZUMI, M.; YO NAGAHAMA, Y. DMY gene induces male development in genetically female (XX)

medaka fish. **Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America**, vol.104, p.3865–3870, 2007. doi: 10.1073/pnas.0611707104.

MATSUDA, M.; NAGAHAMA, Y.; SHINOMIYA, A.; SATO, T.; MATSUDA, C.; KOBAYASHI, T.; MORREY, C. E.; SHIBATA, N.; ASAKAWA, S.; SHIMIZU, N.; HORI, H.; HAMAGUCHI, S.; SAKAIZUMI, M. DMY is a Y-specific DM-domain gene required for male development in the Medaka fish. **Nature**, vol.417, p.559-63, 2002.

MAUGARS, G.; SCHMITZ, M. Changes in expression profiles of genes related to sexual maturation during spermatogenesis in testes of early-maturing male Atlantic salmon parr, *Salmo salar*. **Cybium**, v.32, p.167-168, 2008.

MELLO, M. P.; ASSUMPCÃO, J. G.; HACKEL, C. Genes envolvidos na determinação e diferenciação do sexo. **Arquivos Brasileiros de Endocrinologia & Metabologia**, vol.49, p.14-25, 2005. doi.org/10.1590/S0004-27302005000100004.

MIURA, T.; MIURA, C.; KONDA, Y.; YAMAUCHI, K. Spermatogenesis-preventing substance in Japanese eel. **Development**, vol.129, p.2689-2697, 2002.

MIYAZAWA, K.; SHINOZAKI, M.; HARA, T.; FURUYA, T.; MIYAZONO, K. Two major Smad pathways in TGF- β superfamily signaling. **Genes to Cells**, vol. 7, p.1191-1204, 2002.

MOJICA FJ, DíEZ-VILLASEÑOR C, GARCÍA-MARTÍNEZ J, SORIA E. Intervening sequences of regularly spaced prokaryotic repeats derive from foreign genetic elements. **Journal of Molecular Evolution**, vol.2, p174-82, 2005.

MORAIS, R. D. V. S.; CRESPO, D.; NÓBREGA, R. H.; LEMOS, M. S.; VAN DE KAN, T. H. J. G.; DE FRANÇA, L. R.; MALE, R.; BOGERD, J.; SCHULZ, R. W.

Antagonistic regulation of spermatogonial differentiation in zebrafish (*Danio rerio*) by Igf3 and Amh. **Molecular and Cellular Endocrinology**, vol.454, p.112-124, 2017. doi: 10.1016/j.mce.2017.06.017.

MORINAGA, C.; SAITO, D.; NAKAMURA, S.; SASAKI, T.; ASAKAWA, S.; SHIMIZU, N.; MITANI, H.; FURUTANI-SEIKI, M.; ANAKA, M.; KONDOH, H. The *hotei* mutation of Medaka in the Anti-Müllerian hormone receptor causes the dysregulation of germ cell and sexual development. **Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America**, vol.104, p. 9691-6, 2007.

MUNGER, S. C.; B. CAPEL. Sex and the circuitry: progress toward a systems-level understanding of vertebrate sex determination. **Wiley Interdisciplinary Reviews: Systems Biology and Medicine**, vol4, p.401–412, 2012.

NAKAMURA, S.; WATAKABE, I.; NISHIMURA, T.; PICARD, J. Y.; TOYODA, A.; TANIGUCHI, Y.; DI CLEMENTE, N.; TANAKA, M. Hyperproliferation of mitotically active germ cells due to defective Anti-Müllerian hormone signaling mediates sex reversal in Medaka. **Development**, vol.139, p.2283-7, 2012.

NANDA, I.; KONDO, M.; HORNING, U.; ASAKAWA, S.; WINKLER, C.; SHIMIZU, A.; SHAN, Z.; HAAF, T.; SHIMIZU, N.; SHIMA, A.; SCHMID, M.; SCHARTL, M. A duplicated copy of DMRT1 in the sex-determining region of the Y chromosome of the Medaka, *Oryzias latipes*. **Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America**, vol.99, p.11778-83, 2002.

NANDA, I.; ZEND-AJUSCH, E.; SHAN, Z.; GRÜTZNER, F.; SCHARTL, M.; BURT, DW.; KOEHLER, M.; FOWLER, V. M.; GOODWIN G, SCHNEIDER WJ, MIZUNO S, DECHANT G, HAAF T, SCHMID M. Conserved synteny between the chicken Z sex chromosome and human chromosome 9 includes the male regulatory gene DMRT1: a comparative (re)view on avian sex determination. **Cytogenetics and Cell Genetics**, vol.89, p.67–78, 2000.

NILSSON, E. E.; SCHINDLER, R.; SAVENKOVA, M. I.; SKINNER, M. K. Inhibitory actions of Anti-Müllerian Hormone (Amh) on ovarian primordial follicle assembly. **PLoS ONE**, vol.6, p.e20087, 2011.

NISHIOKA, M.; MIURA, I.; SAITOH, K. Sex chromosomes of *Rana rugosa* with special reference to local differences in sex determining mechanism. **Scientific report of the Laboratory for Amphibian Biology**, vol.12, p.55–8, 1993.

OLIVEIRA, M. A. Nicho espermatogonial em *Cyprinus carpio* e o papel do Amh na espermatogênese. Jaboticabal, 2014. 84p. **Dissertação** (Mestrado em Aquicultura) Universidade Estadual Paulista, Centro de Aquicultura - Programa de Pós-Graduação em Aquicultura, Universidade Estadual Paulista, Centro de Aquicultura, 2014.

PEPINSKY, R. B.; SINCLAIR, L. K.; CHOW, E. P.; MATTALIANO, R. J.; MANGANARO, T. F.; DONAHOE, P. K.; CATE, R. L. Proteolytic processing of Mullerian inhibiting substance produces a transforming growth factor-beta-like fragment. **The Journal of biological chemistry**; vol.263, p.18961–18964, 1988.

PRASANTH, B.; NAKAMURA, M.; NAGAHAMA, Y. Sexual dimorphic expression of genes in gonads during early differentiation of a teleost fish, the Nile tilapia *Oreochromis niloticus*. **Biology of Reproduction**, vol.78, p.333–341, 2008.

RAYMOND, C. S.; SHAMU, C. E.; SHEN, M. M.; SEIFERT, K. J.; HIRSCH, B.; HODGKIN, J.; ZARKOWER, D. "Evidence for evolutionary conservation of sex-determining genes". **Nature**, vol.391, 1998. doi:10.1038/35618.

RAZ, E. Primordial germ-cell development: the zebrafish perspective. **Nature Reviews Genetics**, vol.4, n.9, p.690-700, 2003.

RAZ, E.; M. REICHMAN-FRIED. Attraction rules: germ cell migration in zebrafish. **Current Opinion in Genetics & Development**, vol.16, n.4, p. 355-9, 2006.

REY, R. Endocrine, paracrine and cellular regulation of postnatal Anti-Müllerian Hormone secretion by Sertoli cells. **Trends in endocrinology & Metabolism**, vol. 9, 1998.

ROCO, A. S.; OLMSTEAD, A. W.; DEGITZ, S. J.; AMANO, T.; ZIMMERMAN, L. B.; BULLEJOSA, M. Coexistence of Y, W, and Z sex chromosomes in *Xenopus tropicalis*. **Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America**, vol.34, E4752-E4761, 2015. doi.org/10.1073/pnas.1505291112.

RODRÍGUEZ-MARÍ, A.; YAN, Y.-L.; BREMILLER, R. A.; WILSON, C.; CAÑESTRO, C.; POSTLETHWAIT, J. H. Characterization and expression pattern of zebrafish anti- Müllerian hormone (*amh*) relative to *sox9a*, *sox9b*, and *cyp19a1a*, during gonad development. **Gene Expression Patterns**, v.5, p.655–667, 2005.

ROLLAND, A. D.; LARDENOIS, A.; GOUPIL, A.-S.; LAREYRE, J.-J.; HOULGATTE, R.; CHALMEL, F.; LE GAC, F. Profiling of androgen response in rainbow trout pubertal testis: Relevance to male gonad development and spermatogenesis. **PLoS ONE**, vol.8, p.e53302, 2013.

ROLLAND, A. D.; LAREYRE, J. J.; GOUPIL, A. S, MONTFORT, J.; RICORDEL, M. J.; ESQUERRÉ, D.; HUGOT, K.; HOULGATTE, R.; CHALMEL, F.; LE GAC, F. Expression profiling of rainbow trout testis development identifies evolutionary conserved genes involved in spermatogenesis. **BMC Genomics**, vol.10, p.546, 2009.

SAITO, D.; MORINAGA, C.; AOKI, Y.; NAKAMURA, S.; MITANI, H.; FURUTANI-SEIKI, M.; KONDOH, H.; TANAKA, M. Proliferation of germ cells during gonadal sex differentiation in Medaka: Insights from germ cell-depleted mutant zenzai. **Developmental Biology**, vol.310, n.2, p. 280-90, 2007.

SCHARTL, M. A comparative view on sex determination in medaka. **Mechanism of Development**, 121:639– 645, 2004.

SCHARTL, M., Sex chromosome evolution in non-mammalian vertebrates. **Current Opinion in Genetics & Development**, vol.14, p.634–641, 2004.

SHIBATA, Y., PAUL-PRASANTH, B., SUZUKI, A.,USAMI, T., NAKAMOTO, M., MATSUDA, M., NAGAHAMA, Y. Expression of gonadal soma derived factor (GSDF) is spatially and temporally correlated with early testicular differentiation in medaka. **Gene Expr Patterns**, 10:283–289, 2010.

SKAAR*, K. S.; NÓBREGA*, R. H.; MAGARAKI, A.; OLSEN, L. C.; SCHULZ, R. W.; MALE, R. Proteolytically activated, recombinant Anti-Müllerian Hormone inhibits androgen secretion, proliferation, and differentiation of spermatogonia in adult zebrafish testis organ cultures. **Endocrinology**, v.152, n.9, p.3527–3540, 2011. * Equal contribution.

SMITH, C. A.; ROESZLER, K. N.; OHNESORG, T.; CUMMINS, D. M.; FARLIE, P. G.; DORAN, T. J.; SINCLAIR, A. H. “The avian Z-linked gene DMRT1 is required for male sex determination in the chicken,” **Nature**, vol.461, p. 267–271, 2009. doi:10.1038/nature08298.

SPILLER, C.; BURNET, G.; BOWLES, J. Regulation of fetal male germ cell development by members of the TGF β superfamily. **Stem Cell Research**, vol.24, p.174-1802017. doi: 10.1016/j.scr.2017.07.016. Epub 2017 Jul 19.

TANAKA, S. S.; NISHINAKAMURA, R. Regulation of male sex determination: genital ridge formation and *Sry* activation in mice. **Cellular and Molecular Life Sciences**, vol.71, p 4781–4802, 2014. doi.org/10.1007/s00018-014-1703-3

TEMEL, S. G.; GULTEN, T.; YAKUT, T.; SAGLAM, H.; KILIC, N.; BAUSCH, E.; JIN, W. J.; LEIPOLDT, M.; SCHERER, G. Extended pedigree with multiple cases of XX sex reversal in the absence of *Sry* and of a mutation at the *Sox9* locus. **Sexual Development**, vol.1, p.24-34, 2007.

TEN DIJKE, P.; GOUMANS, M. J.; ITOH, F.; ITOH, S. Regulation of cell proliferation by Smad proteins. **Journal of Cellular Physiology**, vol.191, p.1-16, 2002. doi:10.1002/jcp.10066

THORGAARD, G. H. Heteromorphic sex chromosomes in male rainbow trout. **Science** vol.196, p.900–902, 1977.

TRUKHINA, A. V.; LUKINA, N. A.; WACKEROW-KOUZOVA, N. D. AND SMIRNOV, A. F. The Variety of Vertebrate Mechanisms of Sex Determination. **BioMed Research International**, vol. 2013, 2013. doi:10.1155/2013/587460.

VALENZUELA, N.; ADAMS, D. C.; JANZEN, F. J. Pattern does not equal process: Exactly when is sex environmentally determined? **The American Naturalist**, vol.161, p.676–683, 2003.

VOLFF, J. N.; SCHARTL, M. Variability of genetic sex determination in poeciliid fishes. **Genetica**, vol.111, p.101–110, 2001.

VON HOFSTEN, J.; OLSSON, P.E. Zebrafish sex determination and differentiation: Involvement of FTZ-FI genes. **Reproductive Biology and Endocrinology**, vol.3, p.63- 74, 2005.

WEBSTER, K. A.; SCHACH, U.; ORDAZ, A.; STEINFELD, J. S.; DRAPER, B. W.; SIEGFRIED, K. R. Dmrt1 is necessary for male sexual development in zebrafish. **Developmental Biology**, vol.422, p.33-46, 2017. doi:10.1016/j.ydbio.2016.12.008.

WILSON, C. A.; DI CLEMENTE, N.; EHRENFELS, C.; PEPINSKY, R. B.; JOSSO, N.; VIGIER, B.; CATE, R. L. Mullerian inhibiting substance requires its N-terminal domain for maintenance of biological activity, a novel finding within the transforming growth factor-beta superfamily. **Molecular Endocrinology**, vol.7, p.247-257, 1993.

WU, G-C.; CHANG, C-F. The switch of secondary sex determination in protandrous black porgy, *Acanthopagrus schlegeli*. **Fish Physiology Biochemistry**, vol.39, p.33–38, 2013.

WU, G-C.; CHIU P. C.; LIN, C. J.; LYU, Y. S.; LAN D. S, CHANG, C-F. Testicular dmrt1 is involved in the sexual fate of the ovotestis in the protandrous black porgy. **Biology of reproduction**, vol.86, p.1–11, 2012.

WU, G-C.; CHIU, P. C.; LYU, Y. S, CHANG, C-F. The expression of Amh and Amhr2 is associated with the development of gonadal tissue and sex change in the protandrous black porgy, *Acanthopagrus schlegeli*. **Biology of reproduction**, vol.83, p.443–453, 2010.

YAMAGUCHI, T.; YOSHINAGA, N.; YAZAWA, T.; GEN, K.; KITANO, T. Cortisol is involved in temperature-dependent sex determination in the Japanese flounder. **Endocrinology**, vol.151, n.8, p.3900-8, 2010.

YAMAMOTO, T-O. Progeny of artificially induced sex-reversals of male genotype (XY) in the medaka (*Oryzias latipes*) with special reference to YY-male. **Genetics**, vol.40:406-419, 1955.

YOSHIMOTO, S.; OKADA, E.; UMEMOTO, H.; TAMURA, K.; YOSHINOBU, U.; NISHIDA-UMEHARA, C.; MATSUDA, Y.; TAKAMATSU, N.; SHIBA, T.; ITO, M. A W-linked DM-domain gene, DM-W, participates in primary ovary development in *Xenopus laevis*. **Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America**, vol.105, p.2469–2474, 2008. doi: 10.1073/pnas.0712244105.

YOSHINAGA, N.; SHIRAISHI, E.; YAMAMOTO, T.; IGUCHI, T.; ABE, S.; KITANO, T. Sexually dimorphic expression of a teleost homologue of Müllerian inhibiting substance during gonadal sex differentiation in Japanese flounder, *Paralichthys olivaceus*. **Biochemical and Biophysical Research Communications**, vol.322, p.508– 513, 2004.