

MICROARNs COMO BIOMARCADORES DE SALUD Y BIENESTAR ANIMAL EN CERDOS



Los microARNs (miARNs) son pequeñas moléculas de ARN no codificante muy conservadas que intervienen en una amplia gama de procesos biológicos mediante la regulación postranscripcional de la expresión génica.

Un aspecto intrigante en la identificación de estas moléculas como biomarcadores se deriva de su papel en la comunicación entre células, su secreción activa desde las células al medio extracelular, su alta estabilidad en los fluidos corporales y su facilidad de obtención.

Todas estas características confieren a los miARNs el potencial para convertirse en una herramienta no invasiva que permita evaluar el bienestar animal en condiciones de estrés metabólico, ambiental y de manejo. Esta revisión ofrece una visión general de los conocimientos actuales sobre el uso potencial de miARNs tisulares y/o circulantes como biomarcadores para la evaluación del estado de salud y bienestar en el porcino.

Silvia Miretti¹, Cristina Lecchi², Fabrizio Ceciliani² & Mario Baratta¹

¹Departamento de Ciencias Veterinarias, Universidad de Turín, Italia

²Departamento Medicina Veterinaria, Universidad de Milán, Italia



NUEVOS PARÁMETROS DE EVALUACIÓN DEL BIENESTAR ANIMAL

Monitorizar el bienestar y la salud de los cerdos es fundamental para la producción de alimentos seguros y de alta calidad. Este desafío es muy relevante, tanto para la industria porcina como para los consumidores que prestan cada vez más atención a la forma en la que se crían los animales y, en consecuencia, a la forma en que se obtienen los productos alimentarios de origen animal.

Recientemente, el protocolo *Welfare Quality* introdujo el uso de parámetros basados en los animales centrados en sus necesidades e incluyendo la evaluación de indicadores adecuados (válidos, fiables y viables) que permitan evaluar su bienestar físico y mental¹.

El deterioro del bienestar de los animales suele estar causado por el estrés crónico resultante de la incapacidad para hacer frente a los factores ambientales combinado con la vulnerabilidad genética (por ejemplo, la concentración de neurotransmisores como la serotonina y la respuesta inmunitaria individual)²⁻⁴.

Por ello, los parámetros basados en los animales son especialmente útiles porque reflejan los efectos de la **interacción entre el animal y su entorno**.

Según la bibliografía actual, los indicadores de bienestar del ganado se clasifican en tres categorías principales⁵⁻⁸:

- 1 Parámetros fisiológicos
- 2 Observaciones del comportamiento
- 3 Calidad del producto

Los parámetros fisiológicos, incluidos los sanguíneos⁹⁻¹¹ y la observación del comportamiento permiten evaluar el bienestar animal *in vivo*¹².

La perturbación metabólica sistémica resultante del estrés crónico también se ha investigado mediante la **metabolómica** y ha permitido la identificación de parámetros directamente asociados a las condiciones de manejo y alojamiento, y regulados por el eje hipotálamo-hipófisis-suprarrenal (HHA)^{13,14}. Otros estudios han tratado de identificar hormonas y otras moléculas encontradas en niveles fuera de los "rangos fisiológicos"¹⁵⁻¹⁷.



MIARNs COMO POTENCIALES BIOMARCADORES



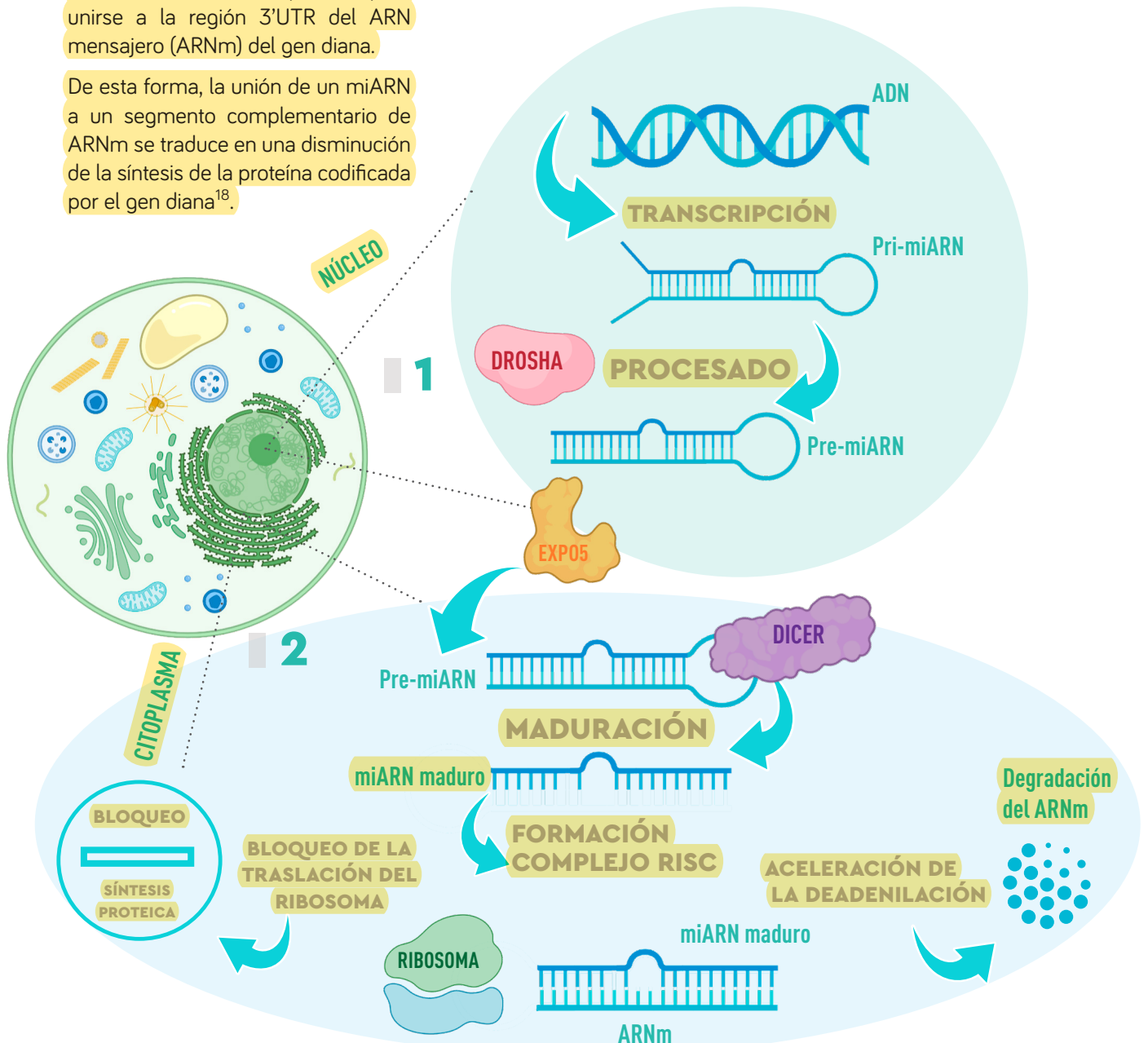
Los **miARN** son **segmentos cortos de ARN** (aproximadamente 22 nucleótidos) que no codifican para proteínas. Codificados en el genoma de la célula, son transcritos en el núcleo, dando lugar a los **pri-miARN** que son procesados y exportados al citoplasma para realizar su función como **miARN maduros**¹⁸.

La función regulatoria de la expresión génica **postranscripcional** de los **miARN** reside en su capacidad para unirse a la región **3'UTR** del **ARN mensajero (ARNm)** del gen diana.

De esta forma, la unión de un **miARN** a un segmento complementario de **ARNm** se traduce en una **disminución** de la **síntesis** de la proteína codificada por el gen diana¹⁸.

FIGURA 1

Formación y mecanismo de acción de los **miARNs**. (1) La **transcripción** de los **miARNs** se inicia en el **núcleo celular**, gracias a la acción de la **polimerasa II (Pol II)**, dando lugar a **transcritos de miARN primario (pri-miARN)** que son procesados por la **ribonucleasa DROSHA** para generar **pre-miARN**. (2) Estas moléculas son transportadas al **citoplasma** por la **exportina 5 (EXP05)**. Seguidamente, el **complejo DICER** elimina el bucle en el **pre-miARN** para dar lugar al **miARN maduro** que se incorpora al **complejo de silenciamiento del ARN (RISC - del inglés, RNA-induced silencing complex)**. La unión del **miARN** a sus **secuencias complementarias** en el **ARNm** impide la **síntesis proteica** al **bloquear la traslación del ribosoma** o **favorecer su degradación** al **acelerar el proceso de deadenilación** (Jung & Suh, 20159).



Los miARNs coordinan procesos celulares, incluyendo la modulación del desarrollo del animal, la homeostasis, las respuestas inmunitarias y el control de las infecciones, y también son cruciales para la regulación de la renovación de las células madre y la diferenciación de los tejidos²⁰⁻²³.

Tras un estímulo fisiológico o una lesión, los **miARNs circulantes (c-miARNs)** pueden ser liberados por las células a la sangre o a otros fluidos corporales de forma activa (secreción) o pasiva (filtración a través de la membrana)²⁴⁻²⁶.

Por ello, parte del interés suscitado por los c-miARNs se relaciona con su implicación en la **regulación de vías moleculares en las células receptoras** y su notable potencial como **biomarcadores de enfermedades y trastornos**²⁷.

Algunos de los aspectos más interesantes de la identificación de moléculas de miARN como biomarcadores se derivan de su²⁸:

- > **Expresión espacial** y temporal altamente regulada
- > **Secreción activa desde** las células al entorno extracelular
- > **Gran estabilidad** en los fluidos corporales

BIOMARCADORES DE ESTADOS FISIOLÓGICOS

Los **perfiles de los c-miARNs** cambian en el caso de enfermedades e infecciones víricas o bacterianas²⁹⁻³¹, y según el estado fisiológico (por ejemplo, la gestación)^{32,33}, lo que implica que estas moléculas son biomarcadores adecuados para **monitorizar diferentes condiciones fisiológicas** en los animales.

BIOMARCADORES DE ESTRÉS

Evidencias obtenidas en modelos de roedores indican que los c-miARNs también pueden servir como biomarcadores de resiliencia o vulnerabilidad al estrés³⁴, ya que los miARNs contribuyen a numerosos aspectos de la neurogénesis, la plasticidad neuronal y la respuesta al estrés, a la vez que modulan la expresión de genes implicados en el estrés psicosocial crónico^{35,36}.

Relacionar las condiciones estresantes y sus efectos psicológicos es particularmente difícil en los animales de granja, pero se ha demostrado la asociación entre el estrés crónico y los conflictos sociales, el aislamiento y el hacinamiento³⁷⁻³⁹.

Hasta la fecha, ningún estudio ha investigado el papel de los miARN en los mecanismos moleculares que subyacen a las respuestas al estrés psicológico en las especies ganaderas, pero, dado el inherente carácter social de estos animales, la capacidad de estas moléculas para modular las redes moleculares asociadas al estrés mental merece una mayor atención.

DETECCIÓN DE miARN - DEL LABORATORIO AL CAMPO

Debido al alto nivel de homología de las secuencias, **los miARNs pueden ser detectados fácilmente** sin necesidad de utilizar anticuerpos o ensayos específicos para cada especie. Por ello, la identificación de miARNs adecuados es un interesante campo de investigación que puede proporcionar una visión más amplia del bienestar y la salud de los animales a nivel molecular.

Los c-miARNs se encuentran entre los biomarcadores clínicos más prometedores para la identificación de trastornos relacionados con el estrés en los animales, siendo herramientas válidas para evaluar el bienestar de un animal a lo largo de su vida, además de permitir puntuar la calidad de sus productos a lo largo de la cadena de suministro de alimentos.

Recientemente, se ha propuesto restringir el concepto de estrés a “las condiciones en las que una demanda ambiental excede la capacidad natural de regulación de un organismo, en situaciones particulares que incluyen lo impredecible e incontrolable”, y debe estar estrictamente relacionado con una condición de salud⁴⁰. Dentro de estas situaciones “imprevisibles e incontrolables” pueden incluirse varios eventos desafiantes durante la vida productiva de los animales:

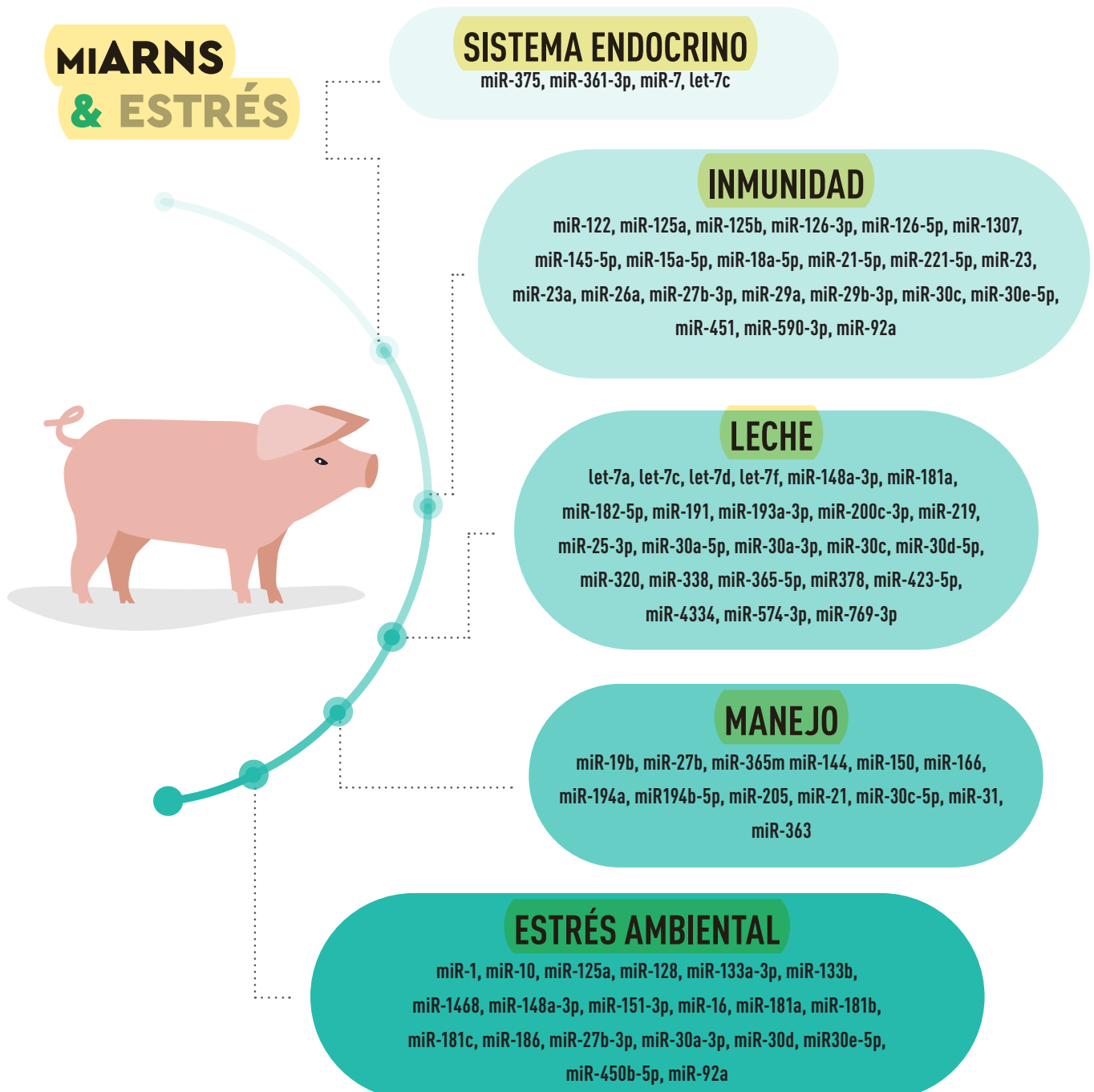
- > **Estrés inmunológico y metabólico**
- > **Estrés asociado al manejo y la manipulación**
- > **Estrés por separación y reagrupación** de los animales durante su ciclo de producción
- > **Estrés asociado al destete**
- > **Estrés asociado a cambios en la dieta**
- > **Estrés asociado al transporte**
- > **Estrés ambiental**

MIARNs RELACIONADOS CON LA SALUD Y EL ESTRÉS EN CERDOS

Muchos de los efectos de los factores estresantes en las granjas porcinas son evidenciables, por ejemplo, la expresión irregular del celo, el aumento de las tasas de aborto, la reducción de la vitalidad de los lechones o el aumento de infecciones. Los efectos del estrés a lo largo del ciclo vital de los cerdos implican cambios fisiológicos que afectan a su salud y bienestar (Figura 2).

FIGURA 2

Resumen de los miARNs alterados en respuesta al estrés en cerdos. La lista se limita a los miARNs confirmados por secuenciación y validados mediante técnicas moleculares como la RT-qPCR y la hibridación *in situ*.



EL SISTEMA ENDOCRINO Y LA RESPUESTA AL ESTRÉS

La primera reacción frente a un factor estresante es una alteración adaptativa del eje HHA. Sin embargo, el estrés persistente puede inducir cambios en las redes de regulación génica, incluyendo alteraciones en los niveles de los miARNs⁴¹.



ESTUDIOS RECIENTES HAN DESTACADO EL PAPEL DE LOS MIARNs EN LA REGULACIÓN DEL EJE HHA EN LOS CERDOS⁴²⁻⁴⁵

MIARN VS CRH

Ante un evento estresante, la hormona liberadora de corticotropina (CRH) activa al eje HHA, promoviendo la secreción de la hormona adrenocorticotropa (ACTH) por parte de la hipófisis y de glucocorticoides por parte de las glándulas adrenales.

En este sentido, la relación entre la CRH y miR-375 en la regulación de la síntesis de catecolaminas se ha estudiado en la glándula adrenal de cerdas.

Los resultados demuestran que la **CRH inhibe la expresión de miR-375**, que a su vez inhibe la expresión de catecolaminas⁴².

Además, el miR-375 tiene como diana al **gen SP1**, un efector descendente de la vía de la proteína quinasa A, disminuyendo la esteroidogénesis y la producción de glucocorticoides⁴².

MIARN VS FSH

Ye et al. investigaron la capacidad de los miARNs para regular post-transcripcionalmente la expresión *in vitro* de la hormona foliculoestimulante (FSH) en células de la hipófisis anterior de cerdas⁴³, demostrando que los niveles de expresión de **miR-361-3p** y la abundancia de FSHB están correlacionados negativamente.

Tras la estimulación de las células con la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH), el nivel de miR-361-3p disminuyó, mientras que el de FSHB aumentó. El mecanismo subyacente está relacionado con la capacidad de miR-361-3p para unirse directamente a la UTR 3' del gen FSHB⁴³.

MIARN VS ZEN

La capacidad de los miARNs para modular la expresión de la FSH también se ha reportado en el contexto de la exposición a zearalenona (ZEN), una micotoxina no esteroidea producida por *Fusarium* que se puede encontrar en los piensos y que provoca alteraciones en el sistema reproductor porcino⁴⁴.

Los efectos de la ZEN en la hipófisis incluyeron la modulación de **miR-7**, que actúa como regulador de la síntesis y secreción de gonadotropinas. Los autores demostraron que la ZEN aumentó la expresión de miR-7, inhibiéndose la expresión de FSH al actuar directamente sobre el gen FOS⁴⁴.

MIARN VS GH

Qi et al. exploraron los cambios en la expresión de miARN tras la estimulación de células hipofisarias porcinas con hormona liberadora de la hormona del crecimiento (GHRH) y con cortistatina e identificaron 19 y 35 miARNs con expresión diferencial, respectivamente.

Las pruebas funcionales demostraron que **let-7c** modulaba la expresión de los genes de la hormona del crecimiento 1 (GH1) y del receptor de la hormona liberadora de la hormona del crecimiento (GHRHR) uniéndose a sus respectivos 3'UTRs y promoviendo una disminución de la secreción de GH⁴⁵.

INMUNIDAD

Varios estudios han analizado la **implicación de los miARNs en la respuesta inmunitaria** de los cerdos frente a virus, bacterias y parásitos, mientras que otros han comparado cerdos sanos de diferentes razas utilizando métodos de secuenciación, microarrays y RT-qPCR.

Los genes a los que se dirigen los miARNs identificados en estos estudios mediante predicción *in silico* o mediante validación experimental están implicados en vías relacionadas con la inmunidad, como la apoptosis, la inhibición de la replicación viral y el reconocimiento viral⁴⁶⁻⁵¹.

En este apartado, nos centramos en los estudios que incluyeron la validación experimental de los genes diana y demostraron el potencial de los miARN como biomarcadores o para su uso en la terapia antiviral.

MIARN VS INFLUENZA

El papel de los miARNs como reguladores de la respuesta inmunitaria innata inducida por el virus de la Influenza A H1N2 (IAV) en los pulmones y los leucocitos se ha investigado en un modelo porcino *in vivo*^{46,47,52}.

Brogaard et al. demostraron que varios miARNs y genes relacionados con el sistema inmunitario presentan una expresión diferencial en los pulmones y los leucocitos de los cerdos infectados^{46,47}. En los pulmones, los autores correlacionaron la expresión de algunos miARNs y genes⁴⁷:

- > **miR-29b-3p** y **miR-15a-5p** desempeñan un papel en la apoptosis al afectar la expresión de los genes *BCL2* y *MCL1*.
- > **miR21-5p** modula la expresión de citoquinas pro- y antiinflamatorias.
- > **miR-18a-5p** y **miR-590-3p** actúan sobre el gen del factor de iniciación de la traducción eucariótica 2 alfa quinasa 2 (*EIF2AK2*) que codifica un inhibidor de la replicación viral.

En los leucocitos, se detectaron diferentes miARNs en tres momentos tras la infección y el análisis de las interacciones entre miARNs y genes demostró que estaban implicados en la apoptosis y en las respuestas inmunitarias innatas⁴⁷.

miR-29B-3P Y miR-21-5P REPRESENTAN POSIBLES DIANAS CANDIDATAS PARA LA MODULACIÓN DE LA RESPUESTA INMUNITARIA FRENTE AL VIRUS INFLUENZA A H1N1

MIARN VS PRRS

Se ha investigado ampliamente la capacidad de los miARNs para modular la respuesta inmunitaria durante la infección por el PRRSV.

- > **miR-27b-3p** y **miR-26a** inhiben la replicación del PRRSV al actuar sobre la proteína no estructural 2 del virus en los macrófagos alveolares⁵⁰, afectando también a factores implicados en la vía del IFN, incluidos los genes *MX1* e *IFI44/IFI44*, las quimioquinas, las citoquinas y el factor del complemento en las células MARC-145⁵³.
- > **miR-29a** regula la replicación del PRRSV al unirse directamente a su ARN genómico y promover su replicación mediante su unión al extremo 3'UTR del gen *AKT3*⁴⁸.
- > **miR-23** aumenta la expresión de Interferón tipo I (IFN-I) al actuar sobre los genes *IRF3/IRF7*, lo que puede contribuir a la supresión de la infección por el PRRSV⁵⁴.
- > **miR-30c** puede ser estimulado por el PRRSV para impedir la señalización mediada por IFN-I al unirse directamente a los genes *JAK1* y de la cadena β del receptor de interferón α/β , promoviendo así la replicación viral⁵⁵.

LECHE



MIARN VS PESTE PORCINA AFRICANA

El efecto de la infección por el virus de la peste porcina africana (VPPA) sobre la expresión diferencial de miARNs de los cerdos se ha investigado *in vivo* comparando su expresión en animales infectados con dos cepas virales (virulenta vs atenuada)⁵⁶.

Se seleccionaron diez miARNs para la predicción de dianas basándose en la mayor representación en tejidos: miR-23a, miR-30e-5p, miR-92a, miR-122, miR-125b, miR-126-5p, miR-145-5p, miR-125a, miR-451 y miR-126-3p.

Los potenciales genes diana estaban relacionados con la respuesta inmunitaria, afectando a las vías de señalización de los receptores de linfocitos B y T, la citotoxicidad mediada por células NK o la fagocitosis mediada por receptores Fc gamma, así como a procesos relacionados con la patogénesis de la infección y la interacción virus-huésped⁵⁶.

MIARN VS FIEBRE AFTOSA

Se ha descrito que la expresión del **miR-1307** se encuentra aumentada en células renales porcinas en relación a una preactivación y potenciación de la señalización del sistema inmunitario innato en la fase inicial de la infección por el virus de la Fiebre Aftosa (VFA). Este miARN promueve la degradación de la proteína viral estructural VP3 a través de la vía del proteasoma y la regulación de genes relacionados con el sistema inmunitario⁵¹.

El potencial terapéutico del miR-1307 también se ha demostrado mediante la inyección subcutánea de miR-1307 agomir en ratones lactantes, donde retrasó la letalidad inducida por el VFA⁵¹.

MIARN VS DIARREA EPIDÉMICA PORCINA

El aumento de la expresión del **miR-221-5p** en células MARC-145 infectadas con el virus de la Diarrea Epidémica Porcina (PEDV) se relaciona con la inhibición de la replicación viral al actuar directamente sobre su 3'UTR, además de mejorar la respuesta inmunitaria del hospedador⁴⁹.

Los exosomas presentes en la leche pueden transportar miARN desde las células donantes a las receptoras, regulando así la expresión de los genes diana y la función de las receptoras, pudiendo llegar a diferentes tejidos tras su absorción intestinal⁵⁷.

miARN - CALOSTRO VS LECHE

Gu et al. investigaron el perfil de expresión de miARNs en cerdas a lo largo de toda la fase de lactación (desde el parto hasta los 28 días), centrándose en la expresión de miARNs relacionados con el sistema inmunitario⁵⁸.

Demostraron que los miARNs relacionados con el sistema inmunitario (miR-148a-3p, miR-182-5p, miR-200c-3p, miR-25-3p, miR-30a-5p, miR-30d-5p y miR-574-3p) estaban presentes en mayor cantidad en el calostro que en la leche, y también eran más abundantes en la sangre de los lechones alimentados sólo con calostro en comparación con los alimentados sólo con leche⁵⁸.

Los miARNs liberados por los exosomas de la leche porcina también han sido caracterizados mediante secuenciación y los 10 miARNs más abundantes identificados han sido: miR-193a-3p, miR-423-5p, miR-320, miR-181a, miR-30a-3p, miR-378, miR-191, let-7a, let-7f, y let-7c⁵⁹.

miR-30A Y LOS MIEMBROS DE LA FAMILIA LET-7 TIENEN UN PAPEL CRUCIAL EN LA PROTECCIÓN DE LA SALUD DEL LECHÓN RECIÉN NACIDO

MIARN VS POLISACÁRIDOS DE GINSENG

Se ha investigado el efecto de la suplementación dietética con polisacáridos de ginseng (GPS) sobre los miARNs de la leche para evaluar su capacidad para modular la respuesta inmunitaria de los lechones.

Se identificaron 10 miARNs que tenían una expresión aumentada y 16 que tenían expresión reducida en el grupo tratado con GPS, sugiriéndose que estos miARNs actúan como potenciales reguladores de las funciones inmunitarias⁶⁰.

En este caso, los niveles de expresión de miR-30a y let-7d también se vieron influidos por la suplementación con GPS, lo que vuelve a poner de manifiesto su papel esencial en la leche.

MIARN VS LIPOPOLISACÁRIDO

Xie et al. demostraron el efecto protector de los miARNs de la leche porcina investigando el papel de miR-181a, miR-30c, miR-365-5p y miR-769-3p en los exosomas de la leche. La elevada expresión de estos miARNs se correlacionó con una disminución significativa de los niveles de expresión de sus genes diana y de las proteínas codificadas que participan en la vía de p53⁶¹.

Estos autores habían demostrado previamente que, tras la exposición al lipopolisacárido (LPS), miR-4334, miR-219 y miR-338 actuaban sobre los genes TLR4, MyD88 y TP53, respectivamente, reduciendo así la apoptosis inducida por el LPS a través de las vías TLR4/NF-kB y p53^{61,62}.



MANEJO

MIARN VS CASTRACIÓN & CORTE DE COLAS

Los procedimientos rutinarios de manejo de los lechones, como la castración y el corte de colas, son eventos asociados al dolor agudo que amenazan su bienestar.

En un estudio reciente y por primera vez en una especie porcina, se estudiaron las concentraciones de miARNs en saliva y se evaluaron los niveles de expresión de **miR-19b, miR-27b-3p, miR-215, miR-22-3p, miR-155-5p, miR-365-5p y miR-204** para determinar su potencial como **biomarcadores del dolor** mediante RT-qPCR²⁶, demostrando que estos miARNs eran más abundantes en los animales en los que el dolor no se mitigaba mediante un anestésico, por lo que podrían ser potenciales biomarcadores para la identificación del dolor en estos casos.

MIARN VS DESTETE

Para dilucidar el papel de los miARNs en relación al estrés del destete, Tao y Xu⁶³ compararon los perfiles de miARN del yeyuno y del suero procedentes de lechones durante la lactación y tras el destete.

Se identificó un gran número de miARNs con expresión diferencial en los días 1, 4 y 7, muchos de ellos involucrados en la modulación del metabolismo del intestino delgado, las respuestas al estrés y las funciones inmunitarias⁶³.

Tres c-miARNs (miR-21, miR-31 y miR-205) mostraron una expresión aumentada y 7 (miR-30c-5p, miR-144, miR-150, miR-186, miR-194a, miR-194b-5p y miR-363) presentaron una expresión disminuida en lechones destetados en comparación con los lechones lactantes.

Dado que la expresión de **miR-194b-5p** se redujo significativamente en el suero y en el intestino delgado de los lechones destetados, los autores plantearon la hipótesis de que su expresión en el suero podría reflejar la disminución de la expresión en el intestino delgado.

Este hallazgo es importante dado que se ha demostrado que el miR-194b-5p inhibe la expresión del **pequeño modificador similar a la ubiquitina 2 (SUMO2)**⁶⁴. SUMO2 es fundamental para la homeostasis celular en situaciones de estrés endógeno o ambiental, incluyendo, entre otros, el choque térmico y el estrés nutricional⁶⁵.

miR-19B, miR-365 Y miR-27B SE CORRELACIONARON CON LA INFLAMACIÓN RESULTANTE DE LA CASTRACIÓN Y EL CORTE DE COLAS SIN ANESTESIA²⁶

miR-194B-5P PODRÍA SER UN CANDIDATO A BIOMARCADOR PARA CONTROLAR LA SALUD INTESTINAL DE LOS LECHONES DURANTE EL PERIODO DE DESTETE

ESTRÉS
AMBIENTAL

MIARN VS ESTRÉS TÉRMICO

Al carecer los cerdos de glándulas sudoríparas y tener unos pulmones relativamente pequeños en comparación con su masa corporal, son más sensibles al calor que otras especies ganaderas⁶⁶. Además, las nuevas líneas genéticas de cerdos producen casi un 20% más de calor que las razas anteriores⁶⁷.

El estrés térmico afecta a varios aspectos de la producción porcina, como el rendimiento reproductivo, el consumo de pienso, la condición corporal, la respuesta inmunitaria y la producción de leche⁶⁸⁻⁷², y afecta al desarrollo muscular, modificando el equilibrio entre la síntesis y la degradación de proteínas⁷³.

Hao et al. investigaron cómo el estrés térmico afectaba al perfil de expresión de miARNs musculares de los cerdos⁷⁴. Los cerdos fueron criados a una temperatura ambiental constante moderada (22°C) o alta (30°C) durante 21 días. La secuenciación de las muestras recogidas del músculo longísimo puso de relevancia a **58 miARNs con expresión diferencial**, 30 con una expresión reducida y 28 con una expresión aumentada⁷⁴.

De los genes a los que potencialmente se dirigían los miARNs con expresión diferencial, se analizaron aquellos relacionados con el **metabolismo muscular y la respuesta al estrés**, y se descubrió que la expresión de la piruvato deshidrogenasa quinasa 4 (PDK4), la proteína de choque térmico 90 (Hsp90), la desmina (DES), la lactato deshidrogenasa A (LDHA) y la esteroil-CoA desaturasa (SCD) presentaban una correlación inversa con los miARNs con expresión diferencial⁷⁴.

Estos resultados demuestran que el estrés térmico puede modular la expresión de los miARNs en el músculo y la glándula mamaria, influyendo en la estructura y función de los tejidos, la glucólisis y el metabolismo del lactato y los lípidos.

El bienestar de los animales y su rendimiento productivo pueden verse afectados, lo que implica que la identificación y validación de los miARN y sus genes diana es esencial para el desarrollo de nuevas estrategias de reproducción basadas en genes reguladores.

COMPRENDER Y MODULAR LA EXPRESIÓN DE ESTOS MIARNs PUEDE AYUDAR A MEJORAR LA CAPACIDAD DE CERDOS PARA ADAPTARSE AL ESTRÉS TÉRMICO ASOCIADO AL CAMBIO CLIMÁTICO



CONCLUSIONES

Los estudios realizados hasta la fecha se han centrado en gran medida en los biomarcadores de estrés o resiliencia, y muchos de ellos se han centrado en los miARNs que pueden proporcionar información sobre la regulación de diferentes procesos.

Los biomarcadores convencionales pueden ser útiles como marcadores de estrés y lesiones, pero proporcionan información limitada sobre el mecanismo celular que subyace a la adaptación de los animales a los acontecimientos adversos.

Los miARNs extracelulares pueden combinarse con otras mediciones fenotípicas para monitorizar con mayor precisión las respuestas al estrés de animales, permitiendo a los productores monitorizar los cambios en el manejo de los animales o en los sistemas de producción, determinando si estos cambios pueden reducir o eliminar los efectos fisiológicos del estrés.

La falta de un protocolo estándar para la cuantificación de los c-miARNs limita la comparación de los perfiles de expresión de miARNs entre diferentes laboratorios, por lo que el reconocimiento de métodos estandarizados comunes para minimizar los posibles sesgos sigue siendo una cuestión crítica.

Para implementar los c-miARNs como nuevos biomarcadores, debe establecerse su origen celular y su relación con sus tejidos, así como su relación con los factores de estrés.

En un segundo paso, será necesario realizar estudios a gran escala para comparar la expresión de los miARN en las especies ganaderas en condiciones de estrés de duración y fuerza variables, a fin de validar la aplicabilidad de los miARN como biomarcadores.

Artículo traducido y adaptado de: Miretti, S., Lecchi, C., Ceciliani, F., & Baratta, M. (2020). MicroRNAs as Biomarkers for Animal Health and Welfare in Livestock. Frontiers In Veterinary Science, 7. doi: 10.3389/fvets.2020.578193. (CC BY 4.0)

En cerdos ya se han identificado varios miARNs con potencial como biomarcadores para la gestión y regulación del estrés y el control de la salud animal.

A pesar de que la investigación sobre los miARNs en las especies ganaderas va por detrás de la de los humanos, estas moléculas tienen un gran potencial como nueva clase de biomarcadores relacionados con el estrés y la salud y representan un nuevo y apasionante campo para evaluar la gestión y el bienestar de los animales.

BIBLIOGRAFÍA

1. Welfare Quality R Consortium, Lelystad N. Welfare Quality Protocols. [2009]. Available online at: <http://www.welfarequalitynetwork.net/en-us/reports/assessment-protocols/> [accessed June 15, 2020].
2. Scharf SH, Schmidt MV. Animal models of stress vulnerability and resilience in translational research. *Curr Psychiatry Rep.* [2012] 14:159–65. doi: 10.1007/s11920-012-0256-0
3. Ellen ED, Bas Rodenburg T, Albers GAA, Elizabeth Bolhuis J, Camerlink I, Duijvesteijn N, et al. The prospects of selection for social genetic effects to improve welfare and productivity in livestock. *Front Genet.* [2014] 5:377. doi: 10.3389/fgene.2014.00377
4. Colditz IG, Hine BC. Resilience in farm animals: biology, management, breeding and implications for animal welfare. *Anim Prod Sci.* [2016] 56:1961–83. doi: 10.1071/AN15297
5. Sánchez-Hidalgo M, Bravo V, Gallo C. Behavior and health indicators to assess cull cow's welfare in livestock markets. *Front Vet Sci.* [2020] 7:471. doi: 10.3389/fvets.2020.00471
6. Muñoz CA, Campbell AJD, Hemsworth PH, Doyle RE. Evaluating the welfare of extensively managed sheep. *PLoS ONE.* [2019] 14:e0218603. doi: 10.1371/journal.pone.0218603
7. Vasdal G, Granquist EG, Skjerve E, De Jong IC, Berg C, Michel V, et al. Associations between carcass weight uniformity and production measures on farm and at slaughter in commercial broiler flocks. *Poult Sci.* [2019] 98:4261–8. doi: 10.3382/ps/pez252
8. Chulayo AY, Muchenje V. Activities of some stress enzymes as indicators of slaughter cattle welfare and their relationship with physico-chemical characteristics of beef. *Animal.* [2017] 11:1645–52. doi: 10.1017/S1751731117000222
9. Chen Y, Stookey J, Arsenault R, Scruten E, Griebel P, Napper S. Investigation of the physiological, behavioral, and biochemical responses of cattle to restraint stress. *J Anim Sci.* [2016] 94:3240–54. doi: 10.2527/jas.2016-0549
10. Wein Y, Geva Z, Bar-Shira E, Friedman A. Transport-related stress and its resolution in Turkey pullets: activation of a pro-inflammatory response in peripheral blood leukocytes. *Poult Sci.* [2017] 96:2601–13. doi: 10.3382/ps/pex076
11. Sejian V, Bhatta R, Gaughan JB, Dunshea FR, Lacetera N. Review: adaptation of animals to heat stress. *Animal.* [2018] 12:S431–44. doi: 10.1017/S1751731118001945
12. Grandin T, Shivley C. How farm animals react and perceive stressful situations such as handling, restraint, and transport. *Animals.* [2015] 5:1233–51. doi: 10.3390/ani5040409
13. Qu H, Ajuwon KM. Metabolomics of heat stress response in pig adipose tissue reveals alteration of phospholipid and fatty acid composition during heat stress. *J Anim Sci.* [2018] 96:3184–95. doi: 10.1093/jas/sky127

