



# Respuesta endocrina y ovárica a la sincronización del estro y de la ovulación utilizando CIDR y eCG en ovejas<sup>1</sup>

ARTÍCULO  
ORIGINALLuis Fernando Uribe-Velásquez<sup>2</sup>, Eunice Oba<sup>3</sup>, Maria Inês Lenz Souza<sup>4</sup><sup>2</sup>Departamento de Salud Animal, Universidad de Caldas, Manizales, Caldas, Colombia.<sup>3</sup>Departamento de Reproducción Animal y Radiología Veterinaria, Universidad Estatal Paulista, UNESP, Botucatu, Sao Paulo, Brasil.<sup>4</sup>Departamento de Morfofisiología, Universidade Federal de Mato Grosso do Sul, UFMS, Campo Grande, Mato Grosso do Sul, MG, Brasil.

lfuribe@ucaldas.edu.co

(Recibido: 3 noviembre, 2006; aprobado: 28 marzo, 2007)

**RESUMEN:** Los efectos del CIDR y eCG (gonadotrofina coriónica equina) en la dinámica de la población folicular y su relación con las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  fueron investigadas en ovejas cíclicas. Fueron utilizadas 14 hembras ovinas de la raza Bergamascia; el Grupo 1 (G1) se sometió a dos aplicaciones de  $PGF_{2\alpha}$  y, el Grupo 2 (G2) tratado con CIDR durante 14 días siendo que, en el momento de su retirada, se administraron 500 UI de eCG. La dinámica folicular ovárica fué monitoreada por medio de ecógrafo. Se monitorearon todos los folículos con diámetro mayor o igual a 2 mm y se graficó su posición diariamente, observándose el desarrollo individual folicular. Desde el día anterior a la aplicación de la segunda dosis de  $PGF_{2\alpha}$  (G1) y desde la administración de eCG (G2) hasta el décimo día del ciclo estral, se colectaron muestras de sangre para el análisis de  $P_4$ . Hubo diferencia significativa ( $p < 0,001$ ) en las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  entre los tratamientos. La sincronización del estro y ovulación utilizando CIDR + 500 UI de eCG, incrementó la cantidad de folículos reclutados, además de aumentar el diámetro máximo y la tasa de crecimiento de los folículos grandes en la primera onda folicular.

**Palabras clave:** dinámica folicular, ecografía, hormonas, ovinos, progesterona ( $P_4$ )

## Endocrine and ovarian response to ovulation and oestrous synchronization using CIDR and eCG in sheep

**ABSTRACT:** The effect of CIDR and eCG (equine chorionic gonadotrophin) on the dynamics of follicular population and its relationship with  $P_4$  plasma concentrations were investigated in cyclic ewes. Fourteen Bergamascia ewes were used, Group 1 (G.1) synchronized by two i.m. injections of  $PGF_{2\alpha}$ , and Group 2 (G.2) treated for 14 days with CIDR and 500 IU of eCG at a dispositive withdrawal on day 14. Ovarian follicular dynamics were ultrasonically monitored. All the ovarian follicles with diameter upper than 2 mm were measured, and their relative locations were recorded on an ovarian map in order to follow the sequential development of each individual follicle. Blood samples for  $P_4$  determination were collected daily from the day before the second injection of  $PGF_{2\alpha}$  (G1) and from the administration of eCG (G2) until day 10 after the ovulation cycle. There were significant ( $p < 0.001$ ) differences in  $P_4$  plasma concentrations between the treatments. The CIDR + eCG (500 IU) treatment enhanced the recruitment of smaller follicles and enhanced the maximum diameter and growth rate of large follicles during the first follicular wave.

**Key words:** follicular dynamics, ultrasonography, hormones, ovine, progesterone ( $P_4$ )

<sup>1</sup> Proyecto financiado por la Fundación de Amparo e Investigación del Estado de São Paulo, FAPESP, São Paulo, Brasil y por la VIP - Universidad de Caldas, Manizales, Colombia.

## Introducción

Los tratamientos hormonales para el control del estro y de la ovulación permiten inducir y sincronizar el estro en las hembras en anestro y sincronizar el momento de aparición del estro en las hembras ciclando (Aisen, 2004). Los métodos más utilizados para la inducción y sincronización del estro y estimulación del crecimiento folicular en ovejas envuelven la progesterona ( $P_4$ ), los progestágenos y la administración intramuscular de eCG (gonadotropina sérica de yegua gestante). Entretanto, la primera barrera es la disminución en la tasa de fertilidad, que está estrechamente relacionada con la gran variabilidad en el tiempo y en el número de ovulaciones (Noel et al., 1994).

Otra alternativa para la sincronización del estro son las prostaglandinas ( $PGF_{2\alpha}$ ). La  $PGF_{2\alpha}$  es el factor luteolítico que induce la regresión del cuerpo lúteo a través de la interrupción de la fase progestacional del ciclo estral, iniciando así, un nuevo ciclo (Herrera et al., 1990; Amiridis et al., 2005).

Naqvi et al. (1998) reportaron una eficiente sincronización del estro administrando dosis de 10 ó 7,5 mg de  $PGF_{2\alpha}$  en un intervalo de 10 días, independiente del día del ciclo estral en ovejas Kheri. Investigando la respuesta de las ovejas a la administración de la  $PGF_{2\alpha}$  del segundo al día 15, día del ciclo estral, Hackett & Robertson (1980) verificaron una menor respuesta en los días 2-3 del ciclo estral (20%) pero cuando las dosis eran aumentadas en estos días, la respuesta alcanzó un 100%. Por tanto, los investigadores concluyeron que, al inicio del ciclo estral, el tejido luteal en formación es más resistente a la luteólisis provocada por la  $PGF_{2\alpha}$  y que, debido a la vida media corta de la  $PGF_{2\alpha}$ , pequeñas dosis repetidas de esta hormona pueden tener el mismo efecto de una única dosis elevada. Por otro lado, la asociación de  $PGF_{2\alpha}$  y de las gonadotropinas tipo eCG aumentan significativamente la tasa ovulatoria (McNatty et al., 1982).

Castonguay et al. (1990) utilizando esponjas impregnadas con acetato de melengestrol (MAP) por 14 días para la sincronización del estro en

ovejas mestizas Boorola con Finnish (BFL), mestizas Boorola con Suffolk (BS), Finnish Landrace (FINN) y Suffolk (S) determinaron, a través de laparotomía en el día de la retirada del pesario, cambios en la población folicular. La cantidad media de folículos  $>4$  mm fue mayor ( $3,5 \pm 0,3$ ) en ovejas Finnish Landrace que en las otras razas. No hubo diferencias en la cantidad media de los folículos de 3-4 mm entre los diferentes grupos genéticos ( $2,9 \pm 0,6$ ;  $2,4 \pm 0,3$ ;  $2,6 \pm 0,4$ ; y  $1,8 \pm 0,5$ , respectivamente). Las ovejas mestizas Boorola x Suffolk ( $35,8 \pm 3,1$ ); Suffolk ( $35,1 \pm 2,7$ ); y mestizas Boorola x Finnish ( $32,9 \pm 3,1$ ) presentaron más folículos pequeños (1-3 mm) que las ovejas Finnish Landrace ( $24,9 \pm 2,2$ ). En la raza Suffolk los folículos mayores midieron  $7,6 \pm 0,3$  y  $5,8 \pm 0,4$  mm para  $F_1$  (Folículo dominante) y  $F_2$  (Folículo subordinado), respectivamente.

En ese sentido, Godfrey et al. (1995), evaluando el uso del CIDR y de la  $PGF_{2\alpha}$  en ovejas, concluyeron que las hembras tratadas con el CIDR presentaron el estro más rápido que los animales tratados con la  $PGF_{2\alpha}$  ( $1,4 \pm 0,4$  y  $2,9 \pm 0,4$  días, respectivamente), en cuanto que las concentraciones séricas de  $P_4$  en el décimo día después del estro fueron semejantes para los dos grupos.

La eCG debe estar asociada al CIDR para estimular la ovulación, no solamente en la estación reproductiva, como fuera de ella (Rubianes et al., 1998; Safdarian et al., 2006). Así, Evans & Robinson (1980) constataron que el uso aislado de eCG, en altas dosis, produce una respuesta menos eficiente que cuando la hormona está combinada con progestágenos exógenos, observando en este caso una mejor respuesta de fertilidad. Además, los datos obtenidos por Cardwell et al. (1998) en ovejas mestizas Dorset con Rambouillet indicaron que el inicio del estro y de la ovulación se manifestaron más rápida y uniformemente, como resultado de la combinación del progestágeno con la eCG.

Driancourt et al. (1993) relataron que las gonadotropinas del tipo eCG pueden afectar los mecanismos responsables por el crecimiento folicular aumentando la tasa ovulatoria, a través

de la reducción en el diámetro de los folículos menores (0,8 mm en la oveja), o por la protección de la atresia de los folículos en el momento de la selección.

Comparando también la sincronización usando apenas eCG vs progestágenos por 14 días más la eCG en ovejas, durante la estación reproductiva, Evans & Robinson (1980) no encontraron efectos significativos en el desarrollo folicular total, cuerpo lúteo y las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  y  $E_2$ , observando también que la administración excesiva de la eCG (800 a 1000 UI) resultó en luteinización prematura, debido a los efectos luteinizantes de la eCG, sumados a la gran cantidad de  $E_2$  producido por los folículos grandes ( $>5$  mm).

Acritopoulou et al. (1977) comparando un grupo de ovejas sincronizadas con una inyección de  $PGF_{2\alpha}$  (100  $\mu$ g) y otro grupo en condiciones naturales, no observaron diferencias en la concentración plasmática de  $P_4$  durante los períodos de pre y pos-tratamiento.

El presente trabajo tuvo como objetivo evaluar los efectos del estro inducido utilizando CIDR + eCG en la población folicular y en las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  en hembras ovinas durante la estación reproductiva.

### Materiales y Métodos

El trabajo experimental se desarrolló en la Facultad de Medicina Veterinaria y Zootecnia de la Universidad Estatal Paulista-UNESP, Botucatu, Sao Paulo, Brasil. Se utilizaron 14 hembras ovinas adultas multíparas de la raza Bergamacia, durante la estación reproductiva, con peso corporal de  $60,4 \pm 8,2$  kg, con edades de dos a cinco años. Las hembras se distribuyeron en dos grupos, el Grupo 1 control ( $n = 7$ ) sometido a dos aplicaciones de  $PGF_{2\alpha}$  (125  $\mu$ g; Ciosin<sup>R</sup>), con un intervalo de nueve días, y el Grupo 2 ( $n = 7$ ) tratado con un dispositivo intra-vaginal por 14 días (CIDR conteniendo 0,3 g de progesterona, AHI Plastic Moulding Company, Hamilton, NZ), en el momento de su remoción se administraron 500 UI de eCG vía intramuscular (PMSG-CAL 5000 UI).

Las ovejas, en posición de estación, se monitorearon transrectal por medio de ecógrafo (SSD-500; Aloka Co. Ltda., Japón) provisto de un transductor lineal prostático humano de 7,5 Mhz (Modelo UST-660-7,5; Aloka Co. Ltda., Japón). El día de la ovulación (día cero) se definió a partir del momento de la desaparición del folículo mayor ( $\geq 5$  mm).

Desde el día anterior a la aplicación de la segunda dosis de  $PGF_{2\alpha}$  (Grupo 1) y la administración de eCG (Grupo 2) hasta diez días después, se colectaron muestras de sangre cada día, a las 8:00h, por punción yugular. La determinación de progesterona ( $P_4$ ) ovina se realizó usando la técnica definida por Lafrance y Goff (1985). La extracción fue modificada por el danazol (McGinley & Casey, 1979) y la separación del doble anticuerpo substituída por el charcol. La sensibilidad del ensayo para  $P_4$  fue de 0,1 ng/ml. Todas las muestras de  $P_4$  fueron analizadas en un sólo ensayo, el cual se desarrolló en el Centro de Investigación Animal – CRRA, de la Universidad de Montreal, Québec, Canadá. El CV intra-ensayo fue menor al 7%.

Los efectos de los tratamientos en las concentraciones plasmáticas de la progesterona se determinaron por el análisis de medidas repetidas utilizando el programa SAS (Latour & Littell, 1996). Para los efectos fijos (tratamiento, día, tratamiento x día) se utilizó el test F, y para las comparaciones múltiples de las medias se usó el test de tukey-kramer. Para el análisis de la tasa de crecimiento y la población folicular total se usó Análisis de variancia. Los folículos se clasificaron como pequeños (2-2,5 mm), medios (3-3,5 mm) y grandes ( $\geq 4$  mm). A las medias de la población de los folículos pequeños, medios y grandes se les realizó transformación logarítmica.

### Resultados y Discusión

Independiente del programa de sincronización utilizando prostaglandina ( $PGF_{2\alpha}$ ) o el CIDR, seguido de la administración de 500 UI de eCG (gonadotrofina coriónica equina) intramuscular, al momento de la retirada del dispositivo, las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  fueron

menores que 1 ng/ml en las 24 horas siguientes al tratamiento, indicando que la luteólisis fue rápida y completa.

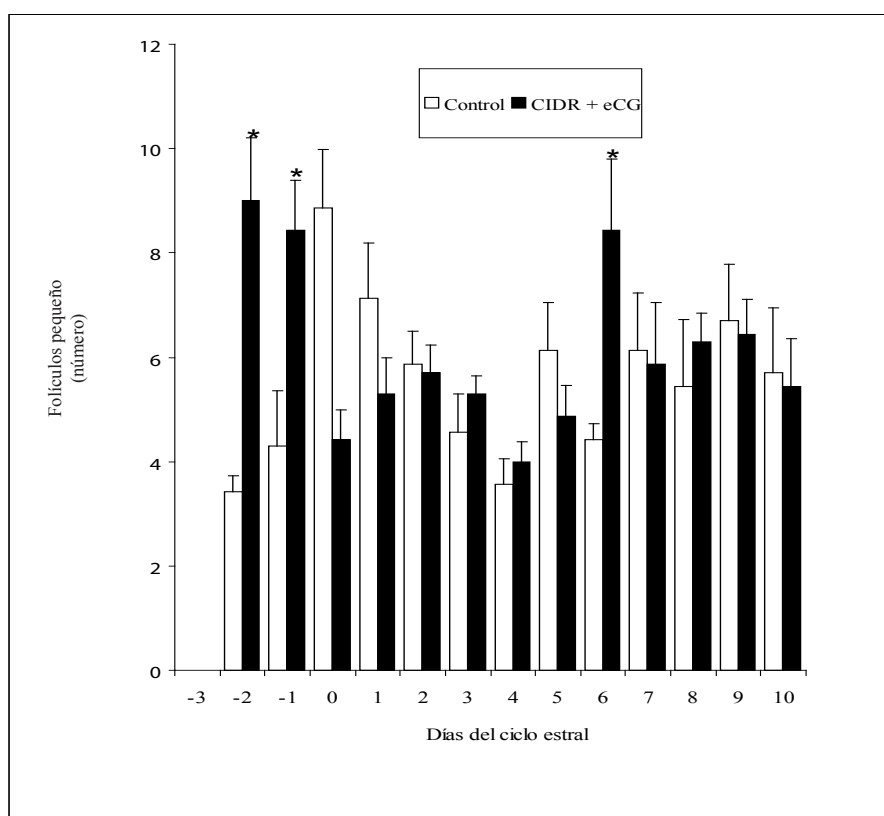
Durante la sincronización del estro, el hecho de que las hembras se encontraran en diferentes fases del ciclo estral, cuando el dispositivo conteniendo  $P_4$  (CIDR) fue insertado, indujo a la variación entre los animales en la duración de la secreción de la  $P_4$  endógena. Así, conforme a las observaciones de Leyva et al. (1998), esos cambios resultantes de la combinación de la  $P_4$  exógena y endógena pueden provocar alteraciones en la dinámica folicular y variaciones en la presentación del estro después de la retirada del dispositivo. Alternativamente, las variaciones de la respuesta ovárica parecen estar atribuidas a las diferencias en el grado de maduración folicular, además de la presencia de folículos ovulatorios, folículos no ovulatorios y de inadecuados cuerpos lúteos (Liu et al., 2007).

De acuerdo con las observaciones del experimento, se hace evidente que el crecimiento

folicular es un proceso continuo e independiente de la fase del ciclo estral (McNeilly et al., 1991), y el patrón de crecimiento folicular en ondas hace que la población de folículos de diversas clases de tamaños se altere a lo largo del ciclo (Pierson & Ginther, 1987; Gonzalez-Añoover et al., 2007).

La distribución de las medias y  $\pm$  el error estándar del promedio (EP) de los folículos pequeños, medios y grandes en las hembras control y sincronizadas con el CIDR + eCG (500 UI) es presentada, respectivamente, en las Figuras 1, 2 y 3.

Durante el inicio y mitad de la fase luteal, se observó diariamente el crecimiento de folículos pequeños (Figura 1), de acuerdo con las observaciones de Schrick et al. (1993) en ovejas Suffolk. Ravindra et al. (1994) también verificaron la emergencia de folículos  $>2$  mm en todos los días, excepto para los días 1, 5, 15, 16 y 17 del intervalo interovulatorio en hembras ovinas mestizas White-Faced.



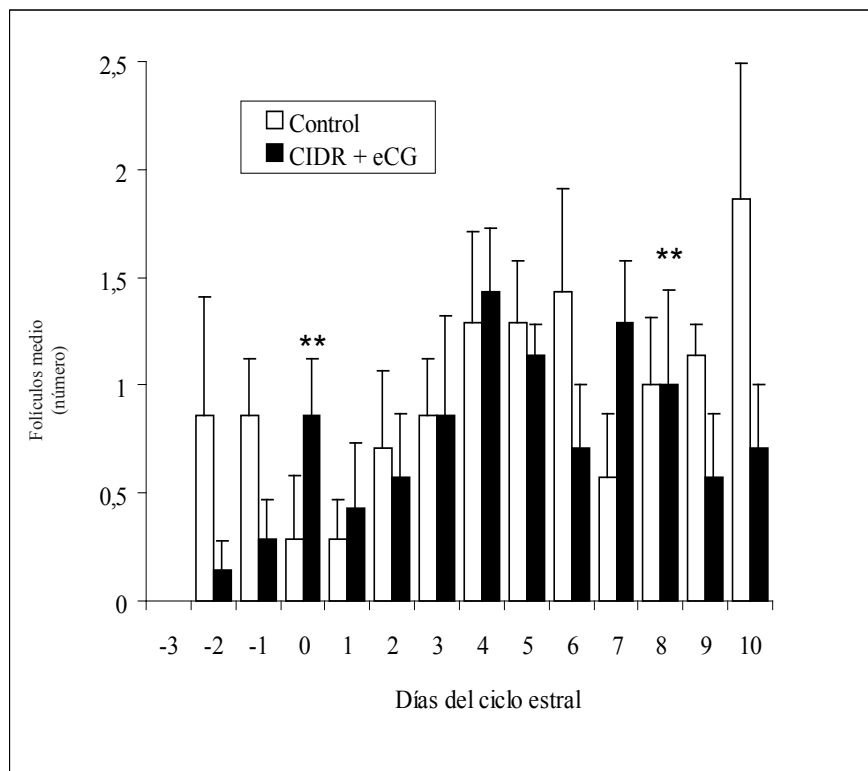
**Figura 1.** Distribución de los folículos pequeños (Medias  $\pm$  EP) durante la fase luteal en ovejas Bergamacia sincronizadas con CIDR + eCG (500 UI) durante la estación reproductiva. \*( $P < 0,05$ ).

Hubo interacción significativa entre tratamiento x días del ciclo estral ( $P < 0,05$ ). La aplicación de la eCG (500 UI) provocó un aumento significativo de los folículos pequeños en los días -2, -1 pre-ovulatorios y en el día 6 después de la ovulación, presentando  $9,0 \pm 1,21$  y  $3,43 \pm 0,30$  ( $P < 0,001$ );  $8,43 \pm 0,97$  y  $4,29 \pm 1,06$  ( $P < 0,05$ ); y  $8,43 \pm 1,36$  y  $4,43 \pm 0,30$  folículos ( $P < 0,05$ ), respectivamente, para los animales tratados y del control.

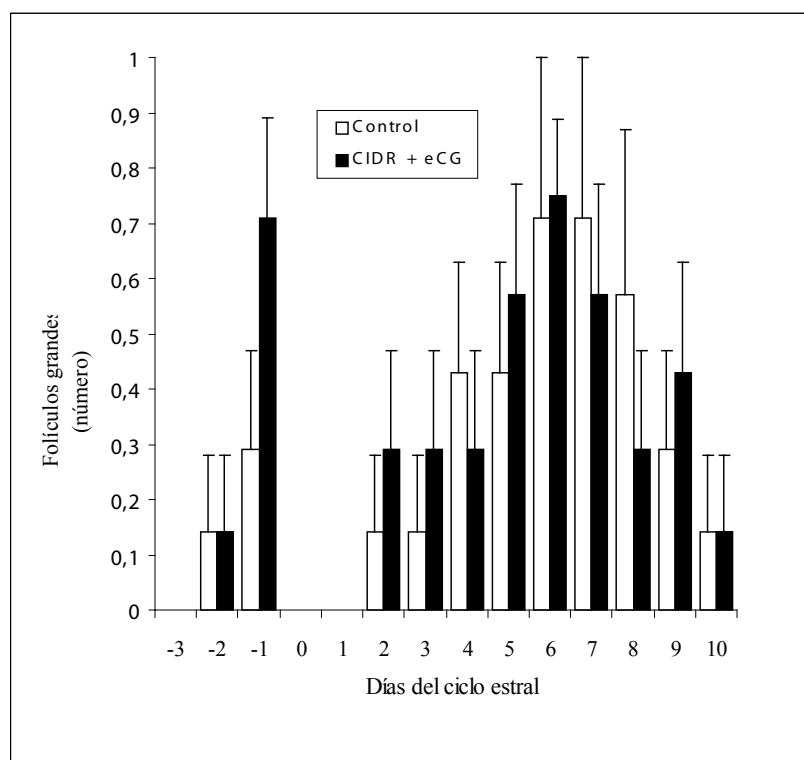
El aumento del reclutamiento folicular, así como el mantenimiento de estos nuevos folículos en el grupo tratado, puede ser el resultado de los cambios mediados por la retroalimentación negativa provocada por el progestágeno en la frecuencia de los pulsos de LH. Entretanto, la cantidad de folículos pequeños disminuyó en los animales control en los días que antecedieron a la ovulación, hallazgo similar al constatado por Ravindra et al. (1994), probablemente debido al efecto inhibitorio del folículo dominante en el crecimiento de los otros folículos presentes en el ovario.

La cantidad media de los folículos pequeños (Figura 1) fue semejante a los reportes de Noel et al. (1994) utilizando laparoscopia, los cuales observaron que, en ovejas Suffolk, la aplicación de 800 UI de eCG después de la retirada del pesario intravaginal (40 mg de Acetato de Fluorogestona -FGA) aumentó la población de los folículos pequeños durante la fase folicular.

Hubo interacción significativa entre tratamiento y días del ciclo estral ( $P < 0,05$ ) para los folículos medios. Los efectos se caracterizaron por el aumento significativo de los folículos medios en la mitad de la fase luteal (Figura 2). El tratamiento con progestágeno seguido de la eCG provocó un aumento significativo ( $P < 0,001$ ) en el número de folículos medios, los cuales crecieron en los días cero ( $0,86 \pm 0,26$  y  $0,29 \pm 0,29$  folículos) y séptimo ( $1,29 \pm 0,29$  y  $0,57 \pm 0,30$  folículos), respectivamente, para las hembras tratadas con la eCG y control, seguidos por una gradual disminución del número de los folículos medios en el grupo tratado. Posiblemente, la mayor cantidad



**Figura 2.** Distribución de los folículos medios (Medias ± EP) durante la fase luteal en ovejas Bergamacia sincronizadas con CIDR + eCG (500 UI) durante la estación reproductiva. \*\* ( $P < 0,001$ ).



**Figura 3.** Distribución de los folículos grandes (Medias  $\pm$  EP) durante la fase luteal en ovejas Bergamacia sincronizadas con CIDR + eCG (500 UI) durante la estación reproductiva.

de folículos medios después de la ovulación puede ser atribuida al mayor grupo de folículos presentes en los días -2 y -1 pre-ovulatorios, como también puede haber sido un indicador de la prevención del proceso normal de atresia folicular, ejercida por los efectos gonadotróficos de la eCG.

La cantidad media de los folículos grandes (Figura 3) no presentó diferencia estadística significativa entre los dos grupos de animales estudiados, a pesar de que la cantidad de los folículos  $\geq 4$  mm haya sido superior en las hembras tratadas con el CIDR seguido de la gonadotrofina, en el día -1 antes de la ovulación ( $0,29 \pm 0,18$  y  $0,71 \pm 0,18$  folículos) y en el segundo ( $0,14 \pm 0,14$  y  $0,29 \pm 0,18$ ), tercero ( $0,14 \pm 0,14$  y  $0,29 \pm 0,18$ ), quinto ( $0,43 \pm 0,20$  y  $0,57 \pm 0,20$ ) y noveno días ( $0,29 \pm 0,18$  y  $0,43 \pm 0,20$  folículos) después de la ovulación, respectivamente, para los grupos control y tratados.

Resultados semejantes fueron encontrados por Noel et al. (1994) y Leyva et al. (1998), que verificaron un número significativamente

mayor de folículos grandes en ovejas Suffolk, administrando respectivamente, CIDR + 750 UI de eCG ó 40 mg de FGA + 800 UI de eCG.

La sincronización utilizada no influyó significativamente en la cantidad media de la población folicular total al inicio y mitad de la fase luteal del ciclo estral, entretanto hubo diferencia significativa ( $P < 0,05$ ) entre los días experimentales, siendo que también se constató diferencia significativa en la interacción tratamiento x día ( $P < 0,05$ ).

En el presente protocolo, el inicio del tratamiento al comienzo del desarrollo de la primera onda folicular, provocó un mayor reclutamiento de los folículos  $> 2$  mm, observado principalmente en los días -2 ( $4,43 \pm 0,53$  y  $9,29 \pm 1,21$  folículos totales) y -1 ( $5,43 \pm 1,17$  y  $9,43 \pm 0,97$  folículos totales) antes de la ovulación, en los grupos control y tratados, respectivamente, reportes que están de acuerdo con las observaciones hechas por Rubianes et al. (1997) en hembras Corriedale. Los resultados muestran que, en ovejas Bergamacia,



el crecimiento de folículos antrales >2 mm, se presenta en todos los días, durante el inicio y mitad de la fase luteal del ciclo estral.

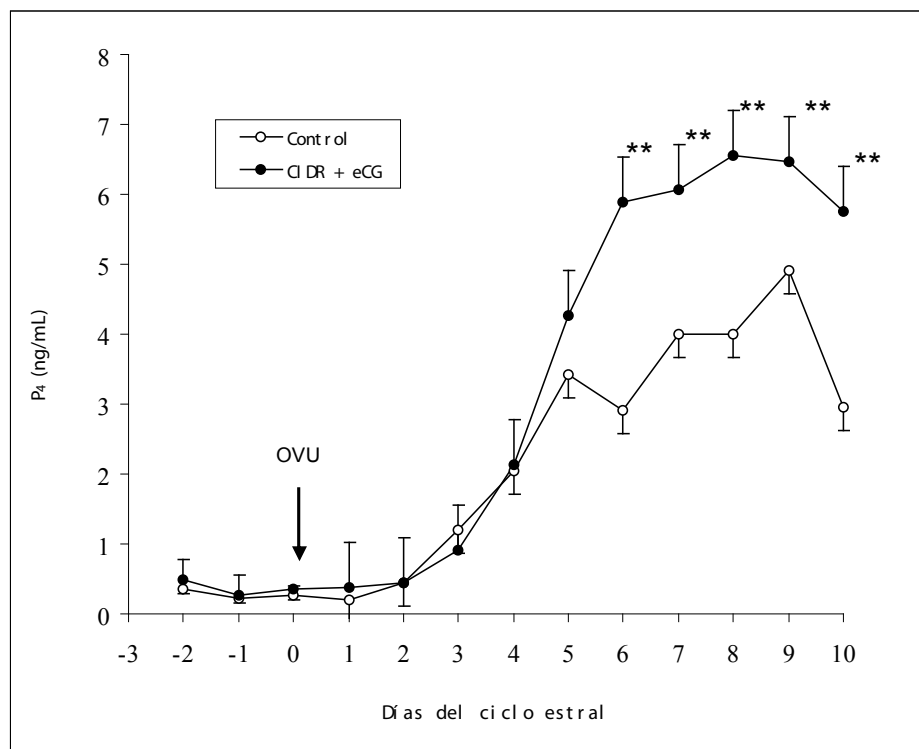
La sincronización de estrógeno incrementó la cantidad de folículos reclutados, además de aumentar el diámetro máximo y la tasa de crecimiento de los folículos grandes en la primera onda folicular comparado con la tasa de crecimiento durante el ciclo normal, corroborando los reportes expuestos por Driancourt et al. (1991) y Noel et al. (1994), investigando bovinos y ovinos, respectivamente. Ese mayor reclutamiento de folículos pequeños fue también observado por Gonzalez-Añoover et al. (2007) durante la fase folicular del ciclo estral en ovejas.

La concentración de progesterona (P<sub>4</sub>) plasmática (medias ± EP) del grupo control y de las hembras sincronizadas están presentadas en la Figura 4. La concentración plasmática de P<sub>4</sub> no fue diferente entre los dos grupos experimentales, en los días -2 y -1 antes de la ovulación (0,36 ± 0,06 y 0,48 ± 0,03 ng/ml; y 0,22 ± 0,06 y 0,26 ± 0,03 ng/ml, respectivamente). Por otro lado, las hembras

sincronizadas presentaron un leve aumento en las concentraciones de P<sub>4</sub> después de la retirada del dispositivo y de la aplicación de la eCG, hecho que puede atrasar el inicio de la liberación de las gonadotropinas endógenas.

Los valores de las concentraciones plasmáticas de P<sub>4</sub> antes de la ovulación, en el presente experimento, estuvieron de acuerdo con los trabajos reportados por Scaramuzzi et al. (1993) y Amiridis et al. (2005), quienes observaron valores menores de 1 ng/ml durante la fase folicular.

Los animales del tratamiento control mostraron concentraciones circulantes de P<sub>4</sub> bajas en el primer día después de la ovulación (0,20 ± 0,33 ng/ml), con un aumento significativo en el cuarto día (2,05 ± 0,33 ng/ml). Las concentraciones continuaron aumentando progresivamente desde el quinto (3,43±0,33 ng/mL) al noveno día (4,91±0,33 ng/mL), mostrando una diferencia estadística significativa (P<0,001) entre los días del ciclo estudiados. Valores inferiores fueron reportados por Schrick et al. (1993), tal vez debido principalmente al tipo de ensayo utilizado.



**Figura 4.** Concentraciones plasmáticas de progesterona (medias ± EP) en ovejas Bergamacia sincronizadas con CIDR + eCG (500 UI) durante la estación reproductiva. \*\* (P<0,001).

Hubo diferencia significativa ( $P < 0,001$ ) en las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  entre los tratamientos, en la mitad de la fase luteal. De la misma forma, también fue verificada la diferencia significativa entre los días ( $P < 0,001$ ) y en la interacción tratamiento y días del ciclo estral ( $P < 0,05$ ).

Los animales sincronizados presentaron un aumento significativo ( $P < 0,001$ ) en las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  desde el sexto hasta el décimo día después de la ovulación, comparadas con aquellas de los animales control. Estos resultados corroboran los presentados por Mihm et al. (1996) y Amerindis et al. (2005). Ya Mihm et al. (1996) mostraron que la  $P_4$  suministrada por el dispositivo ejerció un efecto de *feedback* negativo inhibiendo la liberación de LH.

El aumento en las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  en ese período puede ser el resultado de la actividad del cuerpo lúteo sumado a la actividad de los folículos grandes luteinizados. Por tanto, la eCG puede provocar una hiperestimulación folicular, resultando en mayor tamaño del cuerpo lúteo, demostrando su actividad luteotrófica (Evans & Robinson, 1980). Según Pearce & Robinson (1985) en un experimento con ovejas Merino, verificaron la existencia de un aumento lineal en la tasa ovulatoria cuando se aumentó la dosis de eCG de 300 para 600 UI, con una elevación constatada también en las concentraciones plasmáticas de  $P_4$  en ovejas Yankasa (Oyedipe et al., 1989) estableciendo, posiblemente, la existencia de una relación directa entre la dosificación de eCG, cuerpos lúteos, tasa ovulatoria y concentraciones plasmáticas de  $P_4$  y  $E_2$ , corroborando los reportes realizados por Evans & Robinson (1980) y las investigaciones de Safdarian et al. (2006).

A través de la técnica ecográfica, se observó por lo menos un cuerpo lúteo (CL) en la mitad de la fase luteal en todos los animales. El CL fue observado desde el tercer día después de la ovulación en todas las hembras. El número de CL fue significativamente superior ( $P < 0,05$ ) en las hembras tratadas con la gonadotropina

coriónica equina que en las hembras tratadas con la prostaglandina ( $4,27 \pm 0,23$  vs  $1,95 \pm 0,19$ , respectivamente).

### Conclusiones

La sincronización del estro y de la ovulación en hembras ovinas, utilizando el CIDR y 500 UI de eCG, incrementa la cantidad de folículos reclutados, además de aumentar el diámetro máximo y la tasa de crecimiento de los folículos grandes. La asociación CIDR + 500 UI de eCG provoca aumentos significativos en las concentraciones plasmáticas de progesterona ( $P_4$ ) al inicio de la fase luteal en hembras ovinas.

### Referencias bibliográficas

- Acritopoulou, S.; Haresign, W.; Foster, J.P. et al. Plasma progesterone and LH concentrations in ewes after injection of an analogue of prostaglandin F-2a. **Journal of Reproduction and Fertility**, v.49, p.337-340, 1977.
- Aisen, E.G. **Reproducción ovina y caprina**. In: Freitas, V.J.F.; Rubianes, E. Preparación de las hembras. Detección y control del estro y la ovulación. 1. ed. Inter-Médica: S.A.I.C.I., Buenos Aires, Argentina, p.87-98, 2004.
- Amiridis, G. S.; Valasi, I.; Menegatos, I. Luteal stage dependence of pituitary response to gonadotrophin-releasing hormone in cyclic dairy ewes subjected to synchronization of ovulation. **Reproduction Fertility and Development**, v.17, p.769-774, 2005.
- Cardwell, B.E.; Fitch, G.Q.; Geisert, R.D. Ultrasonic evaluation for the time of ovulation in ewes treated with norgestomet and norgestomet followed by pregnant mare's serum gonadotropin. **Journal of Animal Science**, v.76, p. 2235-2238, 1998.
- Castonguay, F.; Dufour, J.J.; Minvielle, F. Follicular dynamics and dominance in Boorola x Finnish Landrace and Boorola x Suffolk ewes heterozygous for the F gene. **Journal of Reproduction and Fertility**, v.89, p.193-203, 1990.
- Driancourt M.A, WW Thatcher, M Terqui. Dynamics of ovarian follicular development in cattle during the estrous cycle, early pregnancy and in response to PMSG. **Domestic Animal Endocrinology**, v.8, p.209-221, 1991.
- Driancourt, M.A.; Gougeon, A.; Royère, D. **Reproduction in mammals and man**. R.H.F. Hunter, 1993, 305p.
- Evans, G.; Robinson, T.J. The control of fertility in sheep: endocrine and ovarian responses to progestagen-PMSG treatment in the breeding season and in anoestrus.



- Journal Agricultural Science**, v.94, p.69-88, 1980.
- Godfrey, R. W.; Gray, L.; Collins, J.R. Estrus synchronization of sheep in the tropics using either controlled internal drug release (CIDR) dispensers or prostaglandin F<sub>2α</sub> (PGF). **Journal of Animal Science**, v.73, p.232, 1995.
- Gonzalez-Añoover, P.; Encinas, T.; Veiga-Lopez, A. Effects of breed on follicular dynamics and oestradiol secretion during the follicular phase in sheep. **Reproduction Domestic Animal**, v.49, p.29-33, 2007.
- Hackett, A.J.; Robertson, H.A. Effect of dose and time of injection of prostaglandin F<sub>2α</sub> in cycling ewes. **Theriogenology**, 13: 347-351, 1980.
- Herrera, H.L.; Feldman, S.D.; Zarco, Q.L. Evaluación del efecto luteolítico de la prostaglandina F<sub>2</sub> alfa en diferentes días del ciclo estral de la borrega. **Veterinaria México**, v.21, p.143-147, 1990.
- Lafrance, M.; Goff, A.K. Effect of pregnancy on oxytocin-induced release of prostaglandin F<sub>2α</sub> in heifers. **Biology of Reproduction**, v.3, p.1113-1119, 1985.
- Latour, D.; Littell, R. **Advanced general linear models with an emphasis on mixed models**. Version 6.12. Cary: SAS Institute, 1996, 268p.
- Liu, X.; Dai, Q.; Rawlings, N.C. Ultrasonographic image attributes of non-ovulatory follicles and follicles with different luteal outcomes in gonadotropin-releasing hormone (GnRH)-treated anestrous ewes. **Theriogenology**, v.67, p.957-69, 2007.
- Leyva, V.; Buckrell, B.C.; Walton, J.S. Regulation of follicular and ovulation in ewes by exogenous progesterone. **Theriogenology**, 50: 395-416, 1998.
- McGinley, R.; Casey, J.H. Analysis of progesterone in unextracted serum; a method using danazol (17 $\alpha$ -preg (2,3) isoxasol-17-ol) a bloker of steroid binding to pteins. **Steroids**, v.33, p.127-138, 1979.
- McNatty, K.P.; Gibb, M.; Dobson, C. Preovulatory follicular development in sheep treated with PMSG and/or prostaglandin. **Journal Reproduction and Fertility**, v.65, p.111-123, 1982.
- McNeilly, A.S.; Picton, H.M.; B K Campbell, B.K. Gonadotrophic control of follicle growth in the ewe. **Journal of Reproduction Fertility**, v.43, p.177-186, 1991.
- Mihm, M. ; Diskin, M.G. ; Roche, J.F. Regulation of follicle wave growth in cattle. **Reproduction Domestic Animal**, 31: 531-538, 1996.
- Naqvi, S.M.K.; Gulyani, R.; Pmittal, J. Estrus synchronization response in Kheri ewes treated with prostaglandin F<sub>2α</sub> **Indian Journal of Animal Science**, v.68, p.564-565, 1998.
- Noel, B.; Bister, J.L.; Pierquin, B. Effects of FGA and PMSG on follicular growth and LH secretion in Suffolk ewes. **Theriogenology**, 41: 719-727, 1994.
- Oyedipe, E.O.; Pathiraja, N.; Gyang, E.O. Effect of dose of pregnant mare serum gonadotrophin on estrus parameters, ovulation rate and peripheral progesterone concentrations in Yankasa ewes. **Animal Reproduction Science**, v.20, p.255-264, 1989.
- Pearce, D. T. ; Robinson, T.J. Plasma progesterone concentrations, ovarian and endocrinological responses and sperm transport in ewes with synchronized oestrus. **Journal Reproduction Fertility**, v.75, p.49-62, 1985.
- Pierson, R. A.; Ginther, J.O. Follicular populations during the estrous cycle in heifers. I- Influence of day. **Animal Reproduction Science**, v.14, p.165-176, 1987.
- Ravindra, J. P.; Rawlings, N.C.; Evans, A.C.O. Ultrasonographic study of ovarian follicular dynamics in ewes during the estrous cycle. **Journal Reproduction Fertility**, v.101, p.501-509, 1994.
- Rubianes, E.; Ungerfeld, R.; Viñoles, C. Ovarian response to superstimulatory treatment initiated relative to wave emergency in ultrasonographically monitored ewes. **Theriogenology**, v.47, p.1479-1488, 1997.
- Rubianes, E., Castro, T.; Kmaid, S. Estrus response after a short progesterone priming in seasonally anestrous goats. **Theriogenology**, v.49, p.356-362, 1998.
- Safdarian, M.; Kafi, M.; Hashemi, M. Reproductive performance of Karakul ewes following different oestrus synchronization treatment outside the natural breeding season. **South african Journal of Animal Science**, v.36, p.229-234, 2006.
- Scaramuzzi, R.J, H M Radford. Factors regulating ovulation rate in the ewe. **Journal Reproduction Fertility**, v.69, p.353-367, 1993.
- Schrack, F. N.; Surface, R.A.; Pritchard, J.Y. Ovarian structures during the estrous cycle and early pregnancy in ewes. **Biology of Reproduction**, v.49, p.1133-1140, 1993.