SISTEMA "SELEGEN" - SELEÇÃO GENÉTICA COMPUTADORIZADA PARA O MELHORAMENTO DE ESPÉCIES PERENES1

MARCOS DEON VILELA DE RESENDE2e EDILSON BATISTA DE OLIVEIRA3

RESUMO - O software Selegen foi desenvolvido para subsidiar o melhoramento genético de espécies florestais; entretanto, pode ser utilizado para outras espécies vegetais perenes ou semi-perenes e animais, em que a seleção de indivíduos prevalece sobre a seleção de grupos de indivíduos. Desenvolvido para ambiente IBM/PC-DOS, o programa é fundamentado em algoritmos que maximizam a eficiência do processo seletivo, mediante a comparação de vários métodos de seleção, com vistas a diferentes situações experimentais, em termos de acurácia, ganho genético, tamanho efetivo e variáveis de ganhos genéticos. Neste trabalho são apresentados os aspectos que devem ser considerados nos métodos destinados à seleção de individuos, e são apresentadas análises que podem ser realizadas com o software.

Termos para indexação: software, genética quantitativa, florestas.

SELEGEN - A COMPUTER PROGRAM FOR GENETIC SELECTION IN THE BREEDING OF PERENNIAL SPECIES

ABSTRACT - "Selegen" software was developed to help tree breeding programs offorest species, but it can also be used in breeding programs of other perennial or semi-perennial species and animal where selection of individuais is more important than selection of groups of individuais. Selegen runs under IBM/PC-DOS and is based on algorithms which maximize efficiency of selection by comparing different selection methods in terms of accuracy, genetic gain, effective size of population, and genetic gain variables for each specific experimental situation. This paper presents aspects which should be considered in methods for selection of individuais and all analysis which can be made by the programo

Index terms: software, quantitative genetics, forests.

INTRODUÇÃO

A adoção de estratégias eficientes de melhoramento genético de espécies perenes depende, sobretudo, da utilização de acurados métodos de seleção. Assim, é recomendável a comparação de diversos métodos de seleção, visando à determinação do mais eficiente a cada situação experimental.

Neste contexto, toma-se imprescindível a disponibilidade de um software que compare vários métodos de seleção, em termos de acurácia, ganho genético, tamanho efetivo, variância de ganhos genéticos, dentre outros. Assim, o software Selegen foi desenvolvido para servir de base ao melhoramento genético florestal. Todavia, pode ser utilizado para a seleção genética de quaisquer indivíduos perten-

- I Aceito para publicação em 3 de janeiro de 1997.
- 2 Eng. Agr., M.Sc., Embrapa-Centro Nacional de Pesquisa de Florestas (CNPF), Caixa Postal 319, CEP 83411-000 Colombo, PRo
- 3 Eng. Agr., Dr., Embrapa-CNPF.

centes a espécies vegetais perenes ou semi-perenes, como espécies frutíferas, e animais. Nestas espécies, a seleção de um indivíduo é preponderante à seleção de grupos de indivíduos (exemplo: família).

Neste trabalho são apresentados aspectos do referido software, visando fornecer alguns aspectos de sua base estatística e informações sobre suas potencialidades.

MÉTODOS

O software Selegen foi desenvolvido para ambiente IBP/PC-DOS. É fundamentado em algoritmos que maximizam a eficiência do processo seletivo, para diferentes situações experimentais. Os métodos de seleção que possui são recomendáveis para o melhoramento de espécies perenes, e consideram os aspectos como:

- seleção, a partir da avaliação de um pequeno número de individuos por familia;
- equivalência entre unidades de seleção e unidades de recombinação;
- seleção com base em múltiplas caracteristicas;
- avaliações em várias idades;
- · quantificação do tamanho efetivo populacional;

- relevância da restrição do incremento da endogamia nos métodos de seleção;
- relevância do estabelecimento de distintas populações de produção de propágulos melhorados e de melhoramento;
- diferentes herdabilidades efetivas, associadas ao diferentes indivíduos;
- diferentes quantidades e precisão das informações associadas aos candidatos à seleção;
- primeiros momentos dos dados não estimados com precisão pelo método dos quadrados mínimos ordinários;
- heterogeneidade associada aos segundos momentos dos dados.

O Selegen viabiliza a aplicação, em larga escala, de métodos de genética quantitativa, relacionados a seguir, com as respectivas citações de artigos que serviram de base: seleção individual e seleção entre e dentro de progênies (Kageyama & Vencovsky, 1983); seleção entre e dentro de progênies com equivalência entre unidade de seleção e unidade de recombinação (Resende, 1991); índice de seleção multi variado (Resende et a\., 1990); estimação de valores genéticos e índice de seleção univariado utilizando informações de parentes (Bueno Filho, 1992; Resende & Higa, 1994a); índice de seleção univariado e multi-efeitos (Resende & Higa, 1994b); índice de seleção incluindo avaliações repetidas no tempo e índice de seleção multi variado, combinando informações de parentes (Resende et ai., 1994); predição de valores genéticos com dados desbalanceados (Resende et a\., 1993); seleção em populações com sistema reprodutivo misto (Resende et a\., 1995); seleção em espécies florestais autógamas (Resende & Medrado, 1994); acurácia na seleção (Resende, 1995); quantificação do tamanho efetivo populacional e restrição à endogamia (Resende & Bertolucci, 1995).

No tocante a outros aspectos relacionados à predição de valores genéticos e à seleção, serviram de base Henderson (1963,1977,1984), Van Vlecketal. (1987), White&Hodge (1989) e Minvielle (1990); e em relação ao tema tamanho efetivo populacional, serviram de base Crow & Kimura (1970) e Vencovsky (1978).

O sistema está fundamentado em algoritmos que maximizam a eficiência da seleção em função de diferentes situações experimentais. Possui 42 métodos de seleção, 14 univariados e 28 multivariados, o que torna possivel, de acordo com os objetivos da seleção, um máximo aproveitamento das diversas variáveis avaliadas nos indivíduos. A seleção é baseada no valor genético (breeding value) de cada indivíduo. Esse valor pode ser aplicado em espécies alógamas (monóicas e dióicas) ou autógamas, e com sistema reprodutivo misto, desde que se conheça a taxa de autofecundação.

Módulos básicos

São três os módulos básicos:

- I. best prediction;
- 2. best linear prediction;

3. best linear unbiased prediction.

O termo "best prediction", conforme Henderson (1977), implica na utilização de um mesmo grupo de pesos (ponderadores das informações fenotípicas), general izadamente para todos os candidatos à seleção. Já os termos "best linear prediction" e "best linear unbiased prediction" implicam na utilização de diferentes pesos na predição de valores genéticos associados a diferentes indivíduos, referindo-se, respectivamente, a situações em que o primeiro e segundo momentos dos dados são, ou não, estimados com precisão pelo método dos quadrados mínimos ordinários.

Análises fornecidas

As análises fornecidas pelo Selegen são:

- I. Análise de variâncias e médias:
 - quadros de análise de variância e teste F;
 - coeficientes de variação e médias de blocos e progênies.
- 2. Parâmetros genéticos e fenotipicos análise uni variada:
 - componentes da variação fenotípica;
 - coeficientes de herdabilidade;
 - coeficientes de correlação intraclasse;
 - acurácias por diferentes métodos de seleção uni variada;
 - desvio-padrão do coeficiente de herdabilidade de indivíduo.
- 3. Seleção uni variada e respostas correlacionadas:
- 3.1. seleção para pomar de sementes por mudas:
 - individual no bloco;
- · combinada no bloco;
- índice multi-efeitos no bloco.
- 3.2. seleção para pomar de sementes clonal ou população de melhoramento:
 - individual no experimento;
 - combinada no experimento;
 - índice multi-efeitos no experimento.
- 3.3. seleção de parentais
- 3.4. seleção de progênies
- 3.5. seleção de irmãos
- 3.6. seleção dentro de progênies
- seleção para plantio monoprogênies e oligoprogênies (sem desbaste)
- 3.8. seleção entre e dentro de progênies no experimento
- 3.9. seleção entre e dentro de progênies no bloco. Fornece para cada procedimento de seleção univariada:
 - valor genético de cada indivíduo do experimento, na variável objetivo da seleção;
 - valor genético de cada indivíduo, nas demais variáveis analisadas:
 - ganho genético na variável objetivo da seleção;
 - ganho genético correlacionado nas demais variáveis analisadas;
- tamanho efetivo populacional;
- nova média do material genético após a seleção, em todas as variáveis;
- ordem do "ranking" por seleção direta, em variáveis selecionadas indiretamente.

- 4. Análise de covariância e correlação:
 - matrizes de produtos médios;
 - matrizes de covariância genética;
 - matrizes de covariância fenotípica:
 - matrizes de correlação genética;
 - matrizes de correlação fenotípica;
 - desvios-padrões das correlações genéticas.
- 5. Parâmetros genéticos e fenotípicos análise multivariada:
- 5. I. objetivo da seleção: um caráter:
 - coeficientes de predição genética associados aos vários efeitos;
 - acurácias por diferentes métodos de seleção.
- 5.2. objetivo da seleção: agregado genotípico:
 - acurácias por diferentes métodos de seleção.
- 6. Seleção multivariada e respostas correlacionadas:
- 6. I. objetivo da seleção: (um caráter)
- 6. I. I. seleção em pomar de sementes por mudas:
 - individual no bloco;
 - · combinada no bloco:
 - índice multi-efeitos no bloco.
- 6.1.2. seleção em pomar de sementes clonal ou população de melhoramento:
 - individual no experimento;
 - · combinada no experimento;
 - índice multi-efeitos no experimento.
- 6.1.3. seleção de parentais
- 6.1.4. seleção de progênies
- 6.1.5. seleção de irmãos
- 6. I.6. seleção dentro de progênies
- 6.1.7. seleção para plantio monoprogênies e oligoprogênies (sem desbaste)
- 6. I.8. seleção entre e dentro de progênies no experimento
- 6.1.9. seleção entre e dentro de progênies no bloco. Fomece para cada procedimento de seleção multi variada, objetivando ganho em um só caráter:
 - valor genético de cada individuo do experimento, na variável objetivo da seleção;
 - valor genético de cada indivíduo, nas demais variáveis analisadas;
 - ganho genético na variável objetivo da seleção;
 - ganho genético correlacionado nas demais variáveis analisadas;
 - tamanho efetivo populacional;
 - nova média do material genético após a seleção, em todas as variáveis;
 - ordem do "ranking" por seleção direta, nas variáveis selecionadas indiretamente.
- 6.2. Objetivo da seleção: (agregado genotípico).
- 6.2. I. seleção em pomar de sementes por mudas:
 - individual no bloco;
 - · combinada no bloco;
 - índice multi-efeitos no bloco.
- 6.2.2. seleção em pomar de sementes clonal, ou população de melhoramento:
 - individual no experimento;
 - combinada no experimento;

- índice multi-efeitos no experimento.
- 6.2.3. seleção de parentais
- 6.2.4. seleção de progênies
- 6.2.5. seleção de irmãos
- 6.2.6. seleção dentro de progênies
- 6.2.7. seleção em plantio monoprogênies e oligoprogênies (sem desbaste).
- 6.2.8. seleção entre e dentro de progênies no experimento
- 6.2.9. seleção entre e dentro de progênies no bloco. Fomece para cada procedimento de seleção multi variada, objetivando ganho no agregado genotípico:
 - valor genético de cada indivíduo do experimento, no agregado genotípico;
 - valor genético de cada indivíduo, nas variáveis individualmente;
 - ganho genético no agregado genotípico;
 - ganho genético correlacionado em cada variável;
 - tamanho efetivo populacional;
 - nova média do material genético após a seleção, em todas as variáveis e no índice de seleção;
 - ordem do "ranking", por seleção direta das variáveis selecionadas indiretamente.
- Otimização da seleção em função do tamanho efetivo e da endogamia:
- 7. I. melhor pomar biclonal
- 7.2. pomar de sementes clonal
- 7.3. população de melhoramento
- 7.4. pomar de sementes clonal restrição de N máx ind/fam
- 7.5. população de melhoramento restrição de N máx ind/fam
- 7.6. pomar de sementes por mudas (restrição de I incL'famlbloco)
- 7.7. pomar de sementes testado
- 7.8. seleção em plantios monoprogênies e oligoprogênies (com desbaste)
- 8. Seleção em testes clonais:
- 8. I. análise de variância e médias
- 8.2. parâmetros genéticos e fenotípicos
- 8.3. seleção clonal univariada
- 8.4. seleção clonal multi variada
- 8.4. I. objetivo da seleção: um caráter
- 8.4.2. objetivo da seleção: agregado genotípico
- 9. Ordenamento de valores genéticos:
 - seleção envolvendo vários experimentos em um mesmo local;
 - seleção envolvendo diferentes procedências.
- 10. Inspeção de matrizes algébricas:
- · autovalores;
- autovetores.
- II. Seleção de cruzamentos/predição da descendência.
- Delineamentos de cruzamento/planejamento da população experimental.
- Intervalo de confiança/desvio padrão de ganhos genéticos.

14. Seleção empregando parâmetros genéticos conhecidos.
15. Seleção de indivíduos para plantios/testes clonais.

Estas análises permitem considerar as peculiaridades associadas à avaliação e seleção de indivíduos superiores, tais como: pequeno número de indivíduos por família nos experimentos; equivalência entre unidade de seleção e unidade de recombinação, importância da seleção com base em múltiplas características; avaliações em várias idades ou estádios de desenvolvimento; importância da quantificação do tamanho efetivo populacional; relevância

da restrição ao incremento da endogamia nos métodos de seleção; relevância do estabelecimento de distintas populações de produção de propágulos melhorados e de melhoramento, dentre outras.

RESULTADOS

Nas Tabelas 1, 2, e 3 são apresentados exemplos de algumas saídas do Selegen, referentes à análise

TABELAI. Resultados referentes a parâmetros genéticos e fenotipicos - análise univariada. Variável: diâmetro à altura do peito.

Parâmetros genéticos e fenotípicos	Estimativa
Variância	
Dentro de parcelas	5,8672
Ambiental entre parcelas	0,5187
Entre progênies	0,2722
Entre blocos	0,3212
Genética aditiva	1,0888
Fenotípica entre médias de progênies	0,5530
Fenotípica	6,9793
Herdabilidade dos efeitos	
De indivíduo na parcela	0,1392
De progênies	0,5411
De parcela	0,0963
De blocos	0,0132
De indivíduo no bloco	0,1635
De individuo no experimento	0,1560
De individuo dentro de progênies	0,1239
Coeficientes de correlação intraclasse (sem ajuste para efeito de bloco)	
Entre indiv. de uma mesma família em diferentes blocos	0,0390
Entre indiv. de uma mesma família no mesmo bloco	0,1593
Entre indiv. de diferentes famílias no mesmo bloco	0,0460
Coeficientes de correlação intraclasse (com ajuste para efeito de bloco)	
Entre indiv de uma mesma família em diferentes blocos	0,0409
Entre indiv. de uma mesma familia no mesmo bloco	0,1188
Acurácias associadas às unidades de seleção univariadas (pomar de sementes por mudas)	-,
Individual no bloco	0,4044
Combinada no bloco	0,4044
Índice multi-efeitos no bloco	0,4773
	0,1023
Acurácias associadas às unidades de seleção univariadas (pomar de sementes clonal, população de melhoramento)	
Individual no experimento	0,3950
Combinada no experimento	0,4773
Indice multi-efeitos no experimento	0,4894
Acurácias associadas às unidades de seleção	
Efeito de individuo na parcela	0,2892
Efeito de progênies	0,3798
Seleção de parentais (pomar de sementes testado)	
Herdabilidade	0,9845
Acurácia	0,6909
Seleção de irmãos (recombinação via sementes remanescentes)	
Herdabil idade	0,4922
Acurácia	0,3454
	-,

Pesq. agropec. bras., Brasllia, v.32, n.9, p.93 1-939, set. 1997

TABELA 2. Resultados da seleção univariada e respostas correlacionadas - método indice multi-efeitos no expertmento".

	expe	rtmento".							
Ordem	Bloco	Progênie	Árvore	Valor genético	Ganho acumulado	Ganho acumulado (%)	Nova média	Tamanho efetivo populacional	
					Variável:	diâmetro à altu	ıra do peito		
ı	5	11	6	1,8020	1,8020	14,1319	14,5535	1,0000	
2	4	42	6	1,4472	1,6246	12,7405	14,3761	2,0000	
3	5	104	3	1,3598	1,5364	12,0484	14,2879	3,0000	
4	2	2	2	1,3530	1,4905	11,6890	14,2420	4,0000	
5	2	104	5	1,2756	1,4475	11,3518	14,1990	4,4944	
6	2	91	ı	1,2575	1,4159	11,1034	14,1674	5,4962	
7	4	8	5	1,2500	1,3922	10,9176	14,1437	6,4972	
8	3	104	3	1,2350	1,3725	10,7635	14,1240	6,6207	
9	6	104	2	1,2280	1,3564	10,6376	14,1080	6,5454	
10	4	91	ı	1,2158	1,3424	10,5273	14,0939	7,2115	
11	4	42	4	1,2036	1,3298	10,4284	14,0813	7,8870	
12	4	104	5	1,1899	1,3181	10,3370	14,0696	7,7419	
13	2	42	I	1,1613	1,3061	10,2424	14,0576	8,1873	
14	4	45	2	1,1243	1,2931	10,1406	14,0446	9,0812	
15	2	42	3	1,1168	1,2813	10,0484	14,0328	9,2966	
16	3	42	4	1,0898	1,2693	9,9545	14,0209	9,3455	
17	2	93	5	1,0823	1,2583	9,8683	14,0099	10,2060	
18	5	42	5	1,0817	1,2485	9,7913	14,0000	10,1081	
19	4	36	4	1,0707	1,2392	9,7179	13,9907	10,9509	
20	2	104	6	1,0543	1,2299	9,6454	13,9814	10,9070	
21	3	4	ı	1,0423	1,2210	9,5753	13.9725	11,7348	
22	2	42	2	1,0277	1,2122	9,5064	13,9637	11,5728	
23	I	I	5	1,0264	1,2041	9,4430	13,9556	12,3822	
24	3	36	5	1,0170	1,1963	9,3819	13,9478	13,0344	
25		91	5	1,0006	1,1885	9,3205	13,9400	13,5268	
26		91	4	0,9797	1,1805	9,2575	13,9320	13,8628	
27	ı	93	3	0,9794	1,1730	9,1991	13,9245	14,5166	
28	2	42	4	0,9400	1,1647	9,1338	13,9162	14,2628	
29	3	91	5	0,9349	1,1568	9,0717	13,9083	14,4841	
30	5	8	6	0,9166	1,1488	9,0089	13,9003	15,1249	
					Resposta	correlacionada	na variável: altura		
52	5	11	6	0,9941	0,9941	5,1338	20,3583	1,0000	
100	4	42	6	1,9752	1,4846	7,6670	20,8488	2,0000	
109	5	104	3	0,7774	1,2489	6,4496	20,6131	3,0000	
45	2	2	2	1,0246	1,1928	6,1600	20,5570	4,0000	
14	2	104	5	1,2894 1,2121 6.2597 20,5763		4,4944			
30	2	91	ı	1,0954			5,4962		
8	4	8	5	1,4733 1,2328 6,3662 20,5969		6,4972			
10	3	104	3	1,4297	1,2574	6,4934	20,6216	6,6207	

Continua ...

TABELA 2. Continuação.

Ordem	Bloco	Progênie	Árvore	Valor genético	Ganho acumulado	Ganho acumulado (%)	Nova média	Tamanho efetivo populacional
20	6	104	2	1,1642	1,2470	6,4399	20,6112	6,5454
81	4	91	1	0,8737	1,2097	6,2471	20,5739	7,2115
6	4	42	4	1,4967	1,2358	6,3818	20,6000	7,8870
95	4	104	5	0,8196	1,2011	6,2027	20,5653	7,7419
2	2	42	ı	1,8249	1,2491	6,4505	20,6133	8,1873
56	4	45	2	0,9702	1,2292	6,3476	20,5933	9,0811
26	2	42	3	1,1072	1,2210	6,3056	20,5852	9,2966
15	3	42	4	1,2876	1,2252	6,3271	20,5894	9,3455
63	2	93	5	0,9279	1,2077	6,2368	20,5719	10,2059
23	5	42	5	1,1218	1,2029	6,2122	20,5671	10,1081
208	4	36	4	0,5360	1,1678	6,0309	20,5320	10,9509
18	2	104	6	1,1698	1,1679	6,0314	20,5321	10,9070
142	3	4	1	0,6710	1,1443	5,9092	20,5084	11,7348
12	2	42	2	1,3464	1,1535	5,9567	20,5176	11,5728
51	ı	I	5	0,9970	1,1467	5,9215	20,5108	12,3822
383	3	36	5	0,2516	1,1094	5,7289	20,4735	13,0344
73	I	91	5	0,8931	1,1007	5,6843	20,4649	13,5268
72	ı	91	4	0,8931	1,0927	5,6435	20,4569	13,8628
49	1	93	3	1,0104	1,0897	5,6273	20,4539	14,5166
13	2	42	4	1,3464	1,0988	5,6746	20,4630	14,2628
100	3	91	5	0,8010	1,0886	5,6216	20,4528	14,4841
29	5	8	6	1,1009	1,0890	5,6237	20,4532	15,1249

ı Seleçãade pomarde sementesclonalou populaçãade melhoramentoseleçãoíndicemulti-efeitoso experimentosúmerototal de registros:1188; percentuale lecionado 2,53%; número de indivíduo selecionado 30.

TABELA 3. Resultados da otimização da seleção em função do tamanho efetivo e da endogamia'.

Ordem	Bloco	Progênie	Árvore	Valor genético	Ganho acumulado	Ganho acumulado (%)	Nova média	Tamanho efetivo populacional	Ganho acumulado corrigido	Ganho acumulado corrigido (%)
						1: Individu	os de dife	entes progênies	S	
I	5	11	6	1,8020	1,8020	14,1318	14,5535	1,0000	0,9010	7,0660
2	4	42	6	1,4472	1,6246	12,740	14,3761	2,0000	1,2185	9,5554
3	5	104	3	1,3598	1,5364	12,048	14,2879	3,0000	1,2803	10,040
4	2	2	2	1,3530	1,4905	11,6890	14,2420	4,0000	1,3042	10,2278
5	2	91	1	1,2575	1,4439	11,3234	14,1954	5,0000	1,2995	10,1911
6	4	8	5	1,2500	1,4116	11,0699	14,1631	6,0000	1,2940	10,1474
7	4	45	2	1,1243	1,3705	10,7481	14,1221	7,0000	1,2726	9,9804
8	2	93	5	1,0823	1,3345	10,4655	14,0860	8,0000	1,2511	9,8115

Continua ...

TABELA 3. Continuação.

Order Propertion Arrows Valor (apaches) Cambo (apaches) Grambo (apaches) Tamambo (apaches) Cambo (apaches) V V Propertion (apaches) Cambo (apaches) Cambo (apaches) Corrigido (apaches) V V V V Depulsion (apaches) Cambo (apaches) 10 3 3 4 1,0972 1,2350 9,9484 14,0073 1,1000 1,1252 9,2380 11 1 1 5 1,0264 1,2550 9,8494 14,0073 11,0000 1,1789 9,2380 13 3 4 1 0,7241 1,1189 9,5549 13,009 1,1000 1,1189 9,002 13,899 1,5000 1,1189 9,002 13,899 1,5000 1,1189 8,000 1,1899 1,5000 1,1189 8,000 1,1890 1,500 1,1189 1,2189 1,000 1,1189 1,2189 1,000 1,1189 1,2189 1,000 1,1189 1,1189 1,1189 1,13	TABEL	.A 3. C	Continuaçã	ão.							
10 3 4 1 1,0423 1,2789 10,0295 14,0304 10,0000 1,2150 9,5380 11	Ordem	Bloco	Progênie	Árvore			acumulado		efetivo	acumulado	acumulado corrigido
10 3 4 1 1.0423 1.2789 10.0295 1.40304 10.0000 1.2150 9.5280 11	0	4	36	4	1 0707	1.3052	10.2356	14,0567	9,0000	1,2327	9,6670
1					,						9,5280
12									11,0000	1,1989	9,4018
13										1,1676	9,1569
1										1,1350	8,9008
1										1,1068	8,6797
1									15,0000	1,0809	8,4764
1	15	-					2: Orde	enamento s	sem restrição		
2		5	116	6	1.8020	1.8020			_	0.9010	7,0658
3											
1											
1											
6 2 91 I 1.2575 1.4159 11.1034 14.1674 5.4962 1.2870 10.0929 7 4 4 8 5 1.2500 1.3922 10.9176 14.1437 6.4972 1.2850 10.0772 8 3 104 3 1.2350 1.3725 10.7635 14.1240 6.6207 1.2689 9.9510 9 6 104 2 1.2280 1.3564 10.6376 14.1080 6.5454 1.2528 9.8247 10 4 91 I 1.2158 1.3424 10.5273 14.0939 7.2115 1.2493 9.7973 111 4 42 4 104 5 1.1899 1.3181 10.3370 14.0696 7.7419 1.2330 9.6695 13 2 42 I 1.1613 1.3061 10.2424 14.0813 7.8870 1.2455 9.7675 13 2 42 I 1.1613 1.3061 10.2424 14.0576 8.1873 1.2263 9.6169 14 4 45 2 1.1243 1.2931 10.1406 14.0446 9.0811 1.2219 9.5824 15 2 42 3 1.1168 1.2813 10.0484 14.0328 9.2966 1.2124 9.5079 16 3 42 4 1.0898 1.2693 9.9545 9.9545 9.3455 1.2014 9.4216 17 2 93 5 1.0823 1.2583 9.8683 9.8683 10.2059 1.1967 9.3848 18 5 42 5 1.0817 1.0817 9.7913 9.7913 10.1081 1.1868 9.3071 19 4 36 4 1.0707 1.2392 9.7179 9.7179 10.9509 1.1826 9.2742 20 2 104 6 1.0543 1.2219 9.6545 9.6454 10.9070 1.1735 9.2028 21 3 4 1 1 0.43 1.2210 9.5753 9.5753 11.7348 1.1690 9.1675 22 2 42 2 1.0077 1.2122 9.5664 9.5644 10.9070 1.1735 9.2028 23 1 1 1 5 1.0423 1.2210 9.5753 9.5753 11.7348 1.1690 9.1675 24 3 3 36 5 1.0024 1.2041 9.4430 9.4430 12.3822 1.1555 9.0617 25 1 91 5 1.0064 1.1885 9.3255 9.3205 13.5268 1.1446 8.9762 26 1 91 4 0.9979 1.1805 9.2575 9.2575 13.8628 1.1359 8.9831 29 3 91 5 0.9349 1.1568 9.32575 9.2575 13.8628 1.1359 8.8831 29 3 91 5 0.9349 1.1568 9.32575 9.2575 13.8628 1.1359 8.8831 29 3 91 5 0.9349 1.1568 9.0099 9.0089 15.1249 1.1108 8.7111 1 5 11 6 1.8020 1.8020 1.1418 9.0099 9.0089 15.1249 1.1108 8.7111 1 5 11 6 1.8020 1.8020 1.1418 9.0099 9.0089 15.1249 1.1108 8.7111 2 4 4 4 2 6 1.4472 1.6246 12.7405 14.3761 2.0000 1.2185 9.5554 3 5 104 4 4 2 6 1.4472 1.6246 12.7405 14.3761 2.0000 1.2185 9.5554 3 5 104 4 4 6 6 1.6802 1.8020 1.41319 14.5535 1.0000 0.9010 7.0659											
7 4 8 5 1,2500 1,3922 10,9176 14,1437 6,4972 1,2850 10,0772 8 3 104 3 1,2350 1,3725 10,7635 14,1240 6,6207 1,2689 9,9510 9 6 104 2 1,2280 1,3364 10,6376 14,1080 6,5454 1,2528 9,8247 10 4 91 1 1,2158 1,3424 10,5273 14,0939 7,2115 1,2493 9,7973 11 4 42 4 1,2036 1,3298 10,4284 14,0813 7,8870 1,2455 9,7675 12 4 104 5 1,1899 1,3181 10,3370 14,0696 7,7419 1,2330 9,6695 13 2 42 1 1,1613 1,3601 10,2424 14,0576 8,1873 1,2263 9,6695 13 2 42 1 1,1618 1,2931 10,1406 14											
8 3 104 3 1,2350 1,3725 10,7635 14,1240 6,6207 1,2689 9,9510 9 6 104 2 1,2280 1,3564 10,6376 14,1080 6,5454 1,2528 9,8247 10 4 91 1 1,2158 1,3424 10,5273 14,0939 7,2115 1,2493 9,7973 11 4 42 4 1,2036 1,3298 10,4284 14,0813 7,8870 1,2455 9,7675 12 4 104 5 1,1899 1,3181 10,3370 14,0666 7,7419 1,2330 9,6695 13 2 42 1 1,1613 1,3061 10,2424 14,0576 8,1873 1,2263 9,6169 14 4 4 45 2 1,11613 1,3061 10,2424 14,0576 8,1873 1,2263 9,6169 14 4 4 45 2 1,1168 1,2931 10,1406 14,0446 9,0811 1,2219 9,5824 15 2 42 3 1,1168 1,2813 10,0484 14,0328 9,2966 1,2124 9,5079 16 3 42 4 1,0898 1,2693 9,9545 9,9545 9,3455 1,2014 9,4216 17 2 933 5 1,0823 1,2583 9,8683 9,8683 10,2059 1,1967 9,3848 18 5 42 5 1,0817 1,0817 9,7913 9,7913 10,1081 1,1868 9,3071 19 4 36 4 1,0707 1,2392 9,7179 9,7179 10,9509 1,1826 9,2742 20 2 104 6 1,0543 1,2229 9,6454 9,6454 10,9070 1,1735 9,2028 21 3 4 1 1,0423 1,2210 9,5753 9,5753 11,7348 1,1690 9,1675 22 2 42 2 1,0277 1,2122 9,5064 9,5064 11,5728 1,1598 9,0954 23 1 1 1 5 1,0264 1,2041 9,430 9,4430 12,3822 1,1555 9,0617 24 3 3 36 5 1,0264 1,2041 9,430 9,4430 12,3822 1,1555 9,0617 25 1 91 5 1,0006 1,1885 9,3205 9,3205 13,5268 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,881 28 2 42 4 0,09400 1,1685 9,3257 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,881 29 3 3 91 5 0,0349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1108 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111											
9 6 104 2 1,2280 1,3564 10,6376 14,1080 6,5454 1,2528 9,8247 10 4 91 1 1,2158 1,3424 10,5273 14,0939 7,2115 1,2493 9,7973 111 4 42 4 1,2036 1,3298 10,4284 14,0813 7,8870 1,2455 9,7675 12 4 104 5 1,1899 1,3181 10,3370 14,0696 7,7419 1,2330 9,6695 13 2 42 1 1,1613 1,3061 10,2424 14,0576 8,1873 1,2263 9,6169 14 4 45 2 1,1243 1,2931 10,1406 14,0446 9,0811 1,2219 9,5824 15 2 42 3 1,1168 1,2813 10,0484 14,0328 9,2966 1,2124 9,5079 16 3 42 4 1,0898 1,2693 9,9545 9,9545 9,3455 1,2014 9,4216 17 2 93 5 1,0823 1,2583 9,8683 9,8683 10,2059 1,1967 9,3848 18 5 42 5 1,0823 1,2583 9,8683 9,8683 10,2059 1,1967 9,3848 18 5 42 5 1,0817 1,0817 9,7913 9,7913 10,1081 1,1868 9,3071 19 4 36 4 1,0707 1,2392 9,7179 9,7179 10,9509 1,1826 9,2742 20 2 104 6 1,0543 1,2299 9,6454 9,6454 10,9070 1,1735 9,2028 21 3 4 1 1,0423 1,2210 9,5753 9,5753 11,7348 1,1690 9,1675 22 2 42 2 10,0277 1,2122 9,5064 9,5064 11,5728 1,1598 9,0954 23 1 1 5 1,0264 1,2041 9,4430 9,4430 12,3822 1,1555 9,0617 24 3 36 5 1,0170 1,1963 9,3819 9,3819 13,0344 1,1504 9,0217 25 1 91 5 1,0066 1,1885 9,3205 9,3205 13,5268 1,1446 8,9762 26 1 91 4 0,9797 1,1805 9,2575 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1919 9,1919 1,45166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1379 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111											
10											
11											
12											
13											*
14											
15											
16 3 42 4 1.0898 1.2693 9.9545 9.9545 9.3455 1.2014 9.4216 17 2 93 5 1.0823 1.2583 9.8683 9.8683 10.2059 1.1967 9.3848 18 5 42 5 1.0817 1.0817 9.7913 9.7913 10.1081 1.1868 9.3071 19 4 36 4 1.0707 1.2392 9.7179 9.7179 10.9509 1.1826 9.2742 20 2 104 6 1.0543 1.2299 9.6454 9.6454 10.9070 1.1735 9.2028 21 3 4 I 1.0423 1.2210 9.5753 9.5753 11.7348 1.1690 9.1675 22 2 42 2 1.0277 1.2122 9.5064 9.5064 11.5728 1.1598 9.0954 23 I I 5 1.0264 1.2041 9.4430 9.4430 12.3822 1.1555 9.0617 24 3 36 5 1.0170 1.1963 9.3819 9.3819 13.0344 1.1504 9.0217 25 I 91 5 1.0006 I. 1885 9.3205 9.3205 13.5268 1.1446 8.9762 26 I 91 4 0.9797 1.1805 9.2575 9.2575 13.8628 1.1379 8.9237 27 1 93 3 0.9794 1.1730 9.191 9.1991 14.5166 1.1326 8.8821 28 2 42 4 0.9400 1.1697 9.1338 9.1338 14.2628 1.1239 8.8139 29 3 91 5 0.9349 1.1568 9.0717 9.0717 14.4841 1.1168 8.7582 30 5 8 6 0.9166 1.1488 9.0089 9.0089 15.1249 1.1108 8.7111 Seleção ótima Seleção ótima Seleção ótima Seleção ótima Seleção ótima Seleção ótima 1 4 42 6 1.4472 1.6246 12.7405 14.3761 2.0000 1.2803 10.0403 3 5 104 3 1.3598 1.5364 12.0484 14.2879 3.0000 1.2803 10.0403											9,5079
17 2 93 5 1,0823 1,2583 9,8683 9,8683 10,2059 1,1967 9,3848 18 5 42 5 1,0817 1,0817 9,7913 9,7913 10,1081 1,1868 9,3071 19 4 36 4 1,0707 1,2392 9,7179 9,7179 10,9509 1,1826 9,2742 20 2 104 6 1,0543 1,2299 9,6454 9,6454 10,9070 1,1735 9,2028 21 3 4 1 1,0423 1,2210 9,5753 9,5753 11,7348 1,1690 9,1675 22 2 42 2 1,0277 1,2122 9,5064 9,5064 11,5728 1,1598 9,0954 23 1 1 5 5 1,0264 1,2041 9,4430 9,4430 12,3822 1,1555 9,0617 24 3 36 5 1,0170 1,1963 9,3819 9,3819 13,0344 1,1504 9,0217 25 1 91 5 1,0006 1,1885 9,3205 9,3205 13,5268 1,1446 8,9762 26 1 91 4 0,9797 1,1805 9,2575 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111											9,4216
18 5 42 5 1,0817 1,0817 9,7913 9,7913 10,1081 1,1868 9,3071 19 4 36 4 1,0707 1,2392 9,7179 9,7179 10,9509 1,1826 9,2742 20 2 104 6 1,0543 1,2299 9,6454 9,6454 10,9070 1,1735 9,2028 21 3 4 1 1,0423 1,2210 9,5753 9,5753 11,7348 1,1690 9,1675 22 2 42 2 1,0277 1,2122 9,5064 9,5064 11,5728 1,1598 9,0954 23 1 1 5 1,0264 1,2041 9,4430 9,4430 12,3822 1,1555 9,0617 24 3 36 5 1,0170 1,1963 9,3819 9,3819 13,0344 1,1504 9,0217 25 1 91 5 1,0006 1,1885 9,3205 9,3205											
19										1,1868	9,3071
20									10,9509	1,1826	9,2742
21 3 4 I 1,0423 1,2210 9,5753 9,5753 11,7348 1,1690 9,1675 22 2 42 2 1,0277 1,2122 9,5064 9,5064 11,5728 1,1598 9,0954 23 I I 5 5 1,0264 1,2041 9,4430 9,4430 12,3822 1,1555 9,0617 24 3 36 5 1,0170 1,1963 9,3819 9,3819 13,0344 1,1504 9,0217 25 I 91 5 1,0006 I, 1885 9,3205 9,3205 13,5268 1,1446 8,9762 26 I 91 4 0,9797 1,1805 9,2575 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111 Seleção ótima I 5 11 6 1,8020 1,8020 14,1319 14,5535 1,0000 0,9010 7,0659 2 4 42 6 1,4472 1,6246 12,7405 14,3761 2,0000 1,2185 9,5554 3 5 104 3 1,3598 1,5364 12,0484 14,2879 3,0000 1,2803 10,0403								9,6454	10,9070	1,1735	9,2028
22 2 42 2 1,0277 1,2122 9,5064 9,5064 11,5728 1,1598 9,0954 23 I I 5 1,0264 1,2041 9,4430 9,4430 12,3822 1,1555 9,0617 24 3 36 5 1,0170 1,1963 9,3819 9,3819 13,0344 1,1504 9,0217 25 I 91 5 1,0006 I,1885 9,3205 9,3205 13,5268 1,1446 8,9762 26 I 91 4 0,9797 1,1805 9,2575 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717								9,5753	11,7348	1,1690	9,1675
23 I I 5 1,0264 1,2041 9,4430 9,4430 12,3822 1,1555 9,0617 24 3 36 5 1,0170 1,1963 9,3819 9,3819 13,0344 1,1504 9,0217 25 I 91 5 1,0006 I,1885 9,3205 9,3205 13,5268 1,1446 8,9762 26 I 91 4 0,9797 1,1805 9,2575 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089								9,5064	11,5728	1,1598	9,0954
24 3 36 5 1,0170 1,1963 9,3819 9,3819 13,0344 1,1504 9,0217 25 I 91 5 1,0006 I, 1885 9,3205 9,3205 13,5268 1,1446 8,9762 26 I 91 4 0,9797 1,1805 9,2575 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111 Seleção ótima Seleção ótima 4 42 <t< td=""><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td>1,2041</td><td>9,4430</td><td>9,4430</td><td>12,3822</td><td>1,1555</td><td>9,0617</td></t<>						1,2041	9,4430	9,4430	12,3822	1,1555	9,0617
25 I 91 5 1,0006 I, 1885 9,3205 9,3205 13,5268 1,1446 8,9762 26 I 91 4 0,9797 1,1805 9,2575 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111 Seleção ótima Seleção ótima 1 5 11 6 1,8020 1,8020 14,1319 14,5535 1,0000 0,9010 7,0659 2 4					1,0170	1,1963	9,3819	9,3819	13,0344	1,1504	9,0217
26 I 91 4 0,9797 1,1805 9,2575 9,2575 13,8628 1,1379 8,9237 27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111 Seleção ótima I 5 II 6 1,8020 1,8020 14,1319 14,5535 1,0000 0,9010 7,0659 2 4 42 6 1,4472 1,6246 12,7405 14,3761 2,0000 1,2185 9,5554 3 5 104 3 1,3598 <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>I, 1885</td> <td>9,3205</td> <td>9,3205</td> <td>13,5268</td> <td>1,1446</td> <td>8,9762</td>						I, 1885	9,3205	9,3205	13,5268	1,1446	8,9762
27 1 93 3 0,9794 1,1730 9,1991 9,1991 14,5166 1,1326 8,8821 28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111 Seleção ótima 1 5 11 6 1,8020 1,8020 14,1319 14,5535 1,0000 0,9010 7,0659 2 4 42 6 1,4472 1,6246 12,7405 14,3761 2,0000 1,2185 9,5554 3 5 104 3 1,3598 1,5364 12,0484 14,2879 3,0000 1,2803 10,0403						1,1805	9,2575	9,2575	13,8628	1,1379	8,9237
28 2 42 4 0,9400 1,1697 9,1338 9,1338 14,2628 1,1239 8,8139 29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111 Seleção ótima 1 5 11 6 1,8020 1,8020 14,1319 14,5535 1,0000 0,9010 7,0659 2 4 42 6 1,4472 1,6246 12,7405 14,3761 2,0000 1,2185 9,5554 3 5 104 3 1,3598 1,5364 12,0484 14,2879 3,0000 1,2803 10,0403		1	93	3	0,9794	1,1730	9,1991	9,1991	14,5166	1,1326	8,8821
29 3 91 5 0,9349 1,1568 9,0717 9,0717 14,4841 1,1168 8,7582 30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111 Seleção ótima 1 5 11 6 1,8020 1,8020 14,1319 14,5535 1,0000 0,9010 7,0659 2 4 42 6 1,4472 1,6246 12,7405 14,3761 2,0000 1,2185 9,5554 3 5 104 3 1,3598 1,5364 12,0484 14,2879 3,0000 1,2803 10,0403				4	0,9400	1,1697	9,1338	9,1338	14,2628	1,1239	8,8139
30 5 8 6 0,9166 1,1488 9,0089 9,0089 15,1249 1,1108 8,7111 Seleção ótima 1 5 11 6 1,8020 1,8020 14,1319 14,5535 1,0000 0,9010 7,0659 2 4 42 6 1,4472 1,6246 12,7405 14,3761 2,0000 1,2185 9,5554 3 5 104 3 1,3598 1,5364 12,0484 14,2879 3,0000 1,2803 10,0403		3	91	5	0,9349	1,1568	9,0717	9,0717	14,4841	1,1168	8,7582
I 5 II 6 1,8020 1,8020 14,1319 14,5535 1,0000 0,9010 7,0659 2 4 42 6 1,4472 1,6246 12,7405 14,3761 2,0000 1,2185 9,5554 3 5 104 3 1,3598 1,5364 12,0484 14,2879 3,0000 1,2803 10,0403			8	6		1,1488	9,0089	9,0089	15,1249	1,1108	8,7111
2 4 42 6 1,4472 1,6246 12,7405 14,3761 2,0000 1,2185 9,5554 3 5 104 3 1,3598 1,5364 12,0484 14,2879 3,0000 1,2803 10,0403								Seleção	ótima		
3 5 104 3 1,3598 1,5364 12,0484 14,2879 3,0000 1,2803 10,0403	ı	5	11	6	1,8020	1,8020	14,1319	14,5535	1,0000	0,9010	7,0659
	2	4	42	6	1,4472	1,6246	12,7405	14,3761	2,0000	1,2185	9,5554
	3	5	104	3	1,3598	1,5364	12,0484	14,2879	3,0000	1,2803	10,0403
		2	2	2	1,3530	1,4905	11,6890	14,2420	4,0000	1,3042	10,2279

v Variável: diâmetro à altura do peito; otimização da seleção, em função do tamanho efetivo e da endogamia; pomar de sementes clonal; seleção univariada e respostas correlacionadas; seleção para pomar de sementes clonal: seleção indice multi-efeitos no experimento.

de um experimento de *Eucalyptus grandis*, aos três anos de idade, 35 progênies, instalado no delineamento de blocos ao acaso, com seis repetições, e seis árvores por parcela.

CONCLUSÕES

- 1. As potencialidades do Selegen são bastante amplas, pois ele permite trabalhar com vários sistemas reprodutivos e dezenas de métodos de seleção.
- 2. O Selegen permite o delineamento de programas de melhoramento para a obtenção de máximos progressos genéticos imediatos, porém compatíveis com a manutenção de variabilidade genética suficiente para o melhoramento a longo prazo.
- 3. O Selegen subsidia a tomada de decisões quanto à selecão.
- 4. O Selegen possibilita o planejamento dos cruzamentos e da população experimental do ciclo seguinte de selecão.
- 5. As informações geradas levam em consideração o sistema de propagação (sexuada ou assexuada) a ser empregado na geração comercial.

AGRADECIMENTOS

A Luiz Cândido Melinski, Fernando Silvera Goulart e Gerson Rino Prantl Oaida, que compõem a equipe de programadores do Sistema Selegen.

REFERÊNOAS

- BUENO FILHO, 1.S.S. Seleção combinada versus seleção seqüencial no melhoramento de populações florestais. Piracicaba: ESALQ, 1992. 96p. Tese de Mestrado.
- CROW, J.F.; KIMURA, M. An introduction to population genetics theory. New York: Harper & Row, 1970. 591p.
- HENDERSON, C.R. Applications of linear models in animal breeding. Ontario: Univ. ofGuelph, 1984. 462p.
- HENDERSON, C.R. Prediction of future records. In:
 INTERNATIONAL CONFERENCE ON

- QUANTIT ATIVE GENETICS, 1976, Ames, IA. Proceedings ... Ames, IA: Iowa State Univ. Press, 1977. p.61S-638.
- HENDERSON, C.R. Selection index and expected genetic advance. In: HANSON, W.D.; ROBISON, H.F. (Eds.). Statistical genetics and plant breeding. Washington, DC: National Academy of Sciences 1 National Research Council, 1963. p.141-163. (NASI NRC, 982). A Symposium and Workshop sponsored by the Committee on Plant Breeding and Genetics of the Agricultural Board.
- KAGEY AMA, P.Y.; VENCOVSKY, R. Variação genética em progênies de uma população de Euca/yptus grandis HiII Maiden. IPEF, Piracicaba v.24, p.9-26, 1983.
- MINVIELLE, F. Principes d'amélioration genétique des animaux domestiques. Quebec: Les Presses de I' Univ. LavaI, 1990.21 p.
- RESENDE, M.D.V. de. Correções nas expressões do progresso genético com seleção em função da amostragem finita dentro de famílias e populações e implicações no melhoramento florestal. Boletim de Pesquisa Florestal, Colombo, n.22/23, p.61-77, 1991.
- RESENDE, M.D.V. de. Seleção precoce no melhoramento genético florestal. In: WORKSHOP: Métodos de Seleção, 1994, Belo Horizonte. Viçosa, MG: UFVI SIF, 1995. p.58-73.
- RESENDE, M.D.V. de; BERTOLUCCI, F.L.G.

 Maximization of genetic gain with restriction on
 effective population size and inbreeding in

 Euca/yptus grandis. In: POTTS, B.M.; BORRALHO, N.M.G.; REID, 1.B.; CROMER, R.N.;
 TIBBITS, W.N.; RA YMOND, C.A. (Eds.).
 Eucalyptus plantations: improving fibre yield and
 quality. Sandy Bay: CRCTHF, 1995. p.191-193.
 Proceedings papers from the CRCTHF/IUFRO
 Conference realized during 1995, in Hobart, Australia.
- RESENDE, M.D.V. de; HIGA, A.R. Estimação de valores genéticos no melhoramento de *Euca/yptus:* seleção em um caráter com base em informações do indivíduo e seus parentes. Boletim de Pesquisa Florestal, Colombo, *n.28/29*, p.II-36, 1994a.
- RESENDE, M.D.V. de; HIGA, A.R. Maximização daeficiência da seleção em testes de progênies de *Euca/yptus* através da utilização de todos os efeitos do modelo matemático. Boletim de Pesquisa Florestal, Colombo, *n.28/29*, p.37-55, I994b.

- RESENDE, M.D.V. de; HIGA, A.R.; LAVORANTI, 0.1.

 Predição de valores genéticos no melhoramento de
 Eucalyptus; melhor predição linear. In: CONGRESSO FLORESTAL BRASILEIRO, 7.,1993, Curitiba.

 Anais ... São Paulo: Sociedade Brasileira de Silvicultura, 1993. p.144-147.
- RESENDE, M.D.V. de; HIGA, A.R.; LAVORANTI, 0.1.

 Regressão geno-fenotípica multi variada e rnaximização do progresso genético em programas de melhoramento de *Eucalyptus*. Boletim de Pesquisa Florestal, Colombo, n.28/29, p.57-7I, 1994.
- RESENDE, M.D.V. de; MEDRADO, M.1.S. Aspectos metodológicos no melhoramento genético de *Leucaena leucocephala*, uma espécie florestal autógama. In: CONGRESSO BRASILEIRO SOBRE SISTEMAS AGROFLOREST AIS, 1., 1994, Porto Velho. Anais ... Colombo: Embrapa-CNPF, 1994. v.2, p.233-248. (Embrapa-CNPF. Documentos, 27).
- RESENDE, M.D.V. de; OLIVEIRA, E.B.; HIGA, A.R.
 Utilização de índices de seleção no melhoramento do
 Eucalyptus. Boletim de Pesquisa Florestal,
 Colombo, n.2I, p.I-13, 1990.

- RESENDE, M.D.Y. de; VENCOVSKY, R.; FERNANDES, I.S.C. Selection and genetic gains in populations of Eucalyptus with mixed mating system. In: POTTS, B.M.; BORRALHO, N.M.G.; REID, 1.B.; CROMER, R.N.; TIBBITS, W.N.; RA YMOND, C.A. (Eds.). Eucalypt Plantations: improving fibre yield and quality. Sandy Bay: CRCTHF, 1995. p.191-193. Proceedings papers from the CRCTHF/IUFRO Conference realized during 1995, in Hobart, Australia.
- VAN VLECK, L.D.; POLLACK, E.1.; BRANFORD, E.A. Genetics for the animal sciences. New York: W.H. Freeman, 1987. 39Ip.
- VENCOVSKY, R. Effective size of monoecious populations submitted to artificial selection. Revista Brasileira de Genética, Ribeirão Preto, v.1, n.3, p.18I-I9I, 1978.
- WHITE, T.L.; HODGE, G.R. Predicting breeding values with applications in forest tree improvement.

 London: Kluwer, 1989. 367p.