

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
29. Januar 2004 (29.01.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2004/009820 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: **C12N 15/82**, 15/24, A01H 5/10
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/007589
- (22) Internationales Anmeldedatum:
14. Juli 2003 (14.07.2003)
- (25) Einreichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität:
102 33 327.0 22. Juli 2002 (22.07.2002) DE
- (71) Anmelder (*für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US*): **BASF PLANT SCIENCE GMBH** [DE/DE]; c/o BASF Aktiengesellschaft, 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (*nur für US*): **KOGEL, Karl-Heinz** [DE/DE]; Berggartenstr. 7, 35457 Lollar (DE). **HÜCK-ELHOVEN, Ralph** [DE/DE]; Glaubrechtstr. 12, 35392 Giessen (DE). **TRUJILLO, Marco** [DE/DE]; Heegstrauh Weg 10, 35394 Giessen (DE).
- (74) Anwalt: **PREßLER, Uwe**; .., 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (*national*): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (*regional*): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

WO 2004/009820 A1

(54) Title: METHOD FOR OBTAINING THE PATHOGENIC RESISTANCE IN PLANTS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM ERREICHEN EINER PATHOGENRESISTENZ IN PFLANZEN

(57) Abstract: The invention relates to a method for obtaining or increasing the pathogenic resistance in plants by reducing the expression, activity or the functioning of a NADPH oxidase.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Verfahren zur Erzeugung oder Erhöhung einer Pathogenresistenz in Pflanzen durch Verminderung der Expression, Aktivität oder Funktion einer NADPH Oxidase.

Verfahren zum Erreichen einer Pathogenresistenz in Pflanzen

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft Verfahren zur Erzeugung oder Erhöhung einer Pathogenresistenz in Pflanzen durch Verminderung der Expression, Aktivität oder Funktion einer NADPH Oxidase.

- 10 Ziel biotechnologischer Arbeiten an Pflanzen ist die Herstellung von Pflanzen mit vorteilhaften, neuen Eigenschaften zum Beispiel zur Steigerung der landwirtschaftlichen Produktivität. Oft sind die natürlichen Abwehrmechanismen der Pflanze gegen Pathogene unzureichend. Allein Pilzerkrankungen führen zu Ernteverlusten
15 in der Höhe von vielen Milliarden US-\$ jährlich. Die Einführung fremder Gene aus Pflanzen, Tieren oder mikrobiellen Quellen kann die Abwehr verstärken. Beispiele sind der Schutz gegen Insektenfrass durch Expression von *Bacillus thuringiensis* Endotoxinen (Vaeck et al. (1987) Nature 328:33-37) oder der Schutz gegen
20 Pilzbefall durch Expression einer Chitinase aus Bohne (Broglie et al. (1991) Science 254:1194-1197). Die meisten der beschriebenen Ansätze gewähren jedoch nur eine Resistenz gegen ein einzelnes Pathogen oder gegen ein schmales Spektrum von Pathogenen.
25 Es gibt nur wenige Ansätze, die Pflanzen eine Resistenz gegen ein breiteres Spektrum von Pathogenen verleihen. Die systemische erworbene Resistenz ("systemic acquired resistance"; SAR) – ein Abwehrmechanismus bei verschiedenen Pflanze/Pathogen-Interaktionen – kann durch Applikation von endogenen Botenstoffen
30 wie Jasmonsäure (JA) oder Salicylsäure (SA) vermittelt werden (Ward et al. (1991) Plant Cell 3:1085-1094; Uknes et al. (1992) Plant Cell 4(6):645-656). Ähnliche Effekte können auch durch synthetische Verbindungen wie 2,6-Dichlorisonikotinsäure (INA) oder Benzo(1,2,3)thiadiazol-7-thiocarbonsäure-S-methylester
35 (BTH; Bion®) bewirkt werden (Friedrich et al. (1996) Plant J 10(1):61-70; Lawton et al. (1996) Plant J 10:71-82). Auch die Expression der im Rahmen eines SAR hochregulierten "pathogenesis related" (PR) Proteine vermag zum Teil eine Pathogenresistenz zu bewirken.
40 In Gerste ist der Mlo-Locus als negativer Regulator der Pathogenabwehr beschrieben. Der Verlust des Mlo-Gens bedingt eine erhöhte und rassen-unspezifische Resistenz gegen zahlreiche Arten von Mehltau (Büsches R et al. (1997) Cell 88:695-705; Jorgensen JH
45 (1977) Euphytica 26:55-62; Lyngkjær MF et al. (1995) Plant Pathol 44:786-790). Durch klassische Züchtung erhaltene Mlo-defiziente Gerstensorten werden bereits in der Landwirtschaft

verwendet. Vermutlich aufgrund der Rezessivität hat sich trotz eines intensiven Anbaus die Resistenz als dauerhaft erwiesen. Mlo-ähnliche Resistenzen in anderen Pflanzen v.a. in Getreidearten sind nicht beschrieben. Das Mlo-Gen und verschiedene Homologe aus anderen Getreidearten wurde identifiziert und kloniert (Büsches R et al. (1997) Cell 88:695-705; WO 98/04586; Schulze-Lefert P, Vogel J (2000) Trends Plant Sci. 5:343-348). Verschiedene Verfahren unter Verwendung dieser Gene zum Erzielen einer Pathogenresistenz sind beschrieben (WO 98/04586; WO 00/01722; 5 WO 99/47552). Nachteilig ist, dass der Mlo-vermittelte Abwehrmechanismus ein spontanes Absterben von Blattzellen umfasst (Wolter M et al. (1993) Mol Genet 239:122-128). Nachteilig ist ferner, dass die Mlo-defizienten Genotypen eine Hypersuszeptibilität gegen hemibiotrophe Pathogene wie *Magnaporthe grisea* 10 (M. grisea) sowie *Cochliobolus sativus* (Bipolaris sorokiniana) zeigen (Jarosch B et al. (1999) Mol Plant Microbe Interact 12:508-514; Kumar J et al. (2001) Phytopathology 91:127-133).

Die Freisetzung reaktiver Sauerstoffspezies (ROS; z.B. Superoxid 20 (O_2^-), Hydroxylradikale und H_2O_2) wird eine wichtige protektive Funktion in der Reaktion auf pflanzliche Pathogene zugeordnet (Wojtaszek P (1997) Biochem J 322:681-692). Es sind verschiedene Wege bekannt, wie eine Zelle ROS zu produzieren vermag. In den Makrophagen von Säugetieren ist hier insbesondere die NADPH 25 Oxidase zu nennen, die Elektronen auf molekularen Sauerstoff zu übertragen vermag. Homologe Enzyme wurden auch in Pflanzen identifiziert (Lamb & Dixon (1997) Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol 48:251).

30 Es wurde gezeigt, dass Mutationen in der katalytischen Untereinheit der NADPH-Oxidase in *Arabidopsis thaliana* eine verminderte Akkumulation reaktiver Sauerstoffintermediate (ROI) zeigen. In Bezug auf die Hypersensitive Reaktion (HR) war das Bild uneinheitlich: Bei einer Doppelmutante wurde bei Infektion mit dem 35 avirulenten *Pseudomonas syringae* Bakterium eine verminderte HR gefunden, während mit dem virulenten Oomyceten *Peronospora parasitica* eine erhöhte HR detektiert wurde. Das Wachstum - sowohl von virulenten als auch von avirulenten P.syringae Stämmen - war jedoch - im Vergleich zu Wildtyp-Pflanzen - nicht verändert 40 (Torres MA et al. (2002) Proc Natl Acad Sci USA 99:517-522). Ebenso hatte die Inhibition der NADPH-Oxidase mittels des Inhibitors Diphenyleniodoniumchlorid (DPI) - bei Einsatz physiologisch relevanter Konzentrationen - keinen Effekt auf die Entwicklung pathogener Pilze (Hückelhoven R & Kogel KH (1998) Mol Plant 45 Microbe Interact 11:292-300). Ein cDNA Fragment einer Phagozyten NADPH-Oxidase aus Gerste (pNAox, Homolog der großen Untereinheit

gp91phox einer Phagozyten NADPHoxidase) ist unter der GenBank Acc.-No.: AJ251717) beschrieben.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue Verfahren zur Pathogenabwehr in Pflanzen bereitzustellen, die eine effiziente Abwehr eines möglichst breiten Spektrum von Pathogenen in möglichst vielen verschiedenen Pflanzenarten, bevorzugt den in der Landwirtschaft verwendeten Kulturpflanzen bewirken. Diese Aufgabe wird durch das erfindungsgemäße Verfahren gelöst.

10

Ein erster Gegenstand der Erfindung umfasst ein Verfahren zur Erzeugung oder Erhöhung der Resistenz gegen mindestens ein Pathogen in Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, dass nachfolgende Arbeitsschritte umfasst sind

15

- a) Verminderung der Proteinmenge, Aktivität oder Funktion einer NADPH-Oxidase in einer Pflanze oder einem Gewebe, Organ, Teil oder Zelle derselben und
- 20 b) Auswahl der Pflanzen, bei denen - im Unterschied oder Vergleich zur Ausgangspflanze - die Resistenz gegen mindestens ein Pathogen besteht oder erhöht ist.

Überraschenderweise zeigt die Verminderung der Expression einer NADPH-Oxidase aus Gerste (pNAox) in der epidermalen Zelle durch einen sequenzspezifischen RNA-Interferenz Ansatz unter Verwendung doppelsträngiger pNAox-dsRNA ("Gene-Silencing") einen signifikant reduzierten Befall infolge einer *Bgh*-Infektion (gemessen anhand der Haustorium-Ausbildung). Dieser Befund ist insbesondere deshalb überraschend, da der mit der NADPH-Oxidase in Verbindung gebrachten Freisetzung reaktiver Sauerstoffspezies ("oxidative burst") im allgemeinen eine protektive Funktion zugemessen wird.

Ähnlich wie *Mlo* vermittelt die Verminderung der NADPH-Oxidase Expression eine breite Resistenz gegen verschiedene Isolate von *Blumeria graminis* f.sp. *hordei*. In transienten "Gene-Silencing"-Experimenten wird dabei die Penetrationseffizienz (Haustorien-Bildung) von *Bgh* signifikant um mehr als 35 % reduziert - ein Effekt, der in seiner Stärke dem mittels *Mlo*-dsRNA erreichten entspricht (Schweizer P et al. (2000) Plant J 24:895-903). In der Wildtyp Gerstensorte Pallas führen ca. 40 % der Pilzpenetrations zu einer Haustorien-Bildung, wohingegen die Penetrationsrate bei einer Verminderung der NADPH-Oxidase Expression mittels Einbringen einer doppelsträngigen RNA der NADPH-Oxidase (pNAox-dsRNA) nur ca. 25 % beträgt. Die Tatsache, dass auch in pathogen-empfindlichen Wildtyp-Sorten wie Pallas nur eine Penetration von ca. 40 bis 50 % beobachtet werden kann, ist auf die stets

vorhandene Basalresistenz zurückzuführen. Die NADPH-Oxidase ist aufgrund der dieser Befunde als Schlüsselement für das erfolgreiche Eindringen eines Pathogens wie Bgh in die pflanzliche Zelle zu verstehen. Darüberhinaus ist das Verfahren allen 5 Verfahren überlegen, bei denen ein pathogen-resistenter Phänotyp durch Überexpression eines resistenzvermittelnden Proteins realisiert wird. Das Ausschalten eines Gens, lässt sich ohne Expression eines (Fremd)-Proteins realisieren. Im Idealfall wird lediglich das endogene Gen deaktiviert. Dies hat nicht zu ver- 10 nachlässige Vorteile bei der Zulassung und der Akzeptanz durch den Verbraucher, der Pflanzen mit Fremdproteinen oft mit Vorbehalt begegnet. Ganz besonders vorteilhaft ist in diesem Zusammenhang die Verwendung von induzierbaren Promotoren zur Verminderung der NADPH-Oxidasemenge, Aktivität oder Funktion, was beispiele- 15 weise bei Verwendung von pathogeninduzierbaren Promotoren eine Expression nur im Bedarfsfall (d.h. Pathogenbefall) ermöglicht.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann im Prinzip auf alle Pflanzenarten angewendet werden. Bevorzugt auf solche, in denen natür- 20 licherweise eine NADPH-Oxidase oder ein funktionelles Äquivalent derselben exprimiert wird.

"Pflanze" im Rahmen der Erfindung meint alle Gattungen und Arten höherer und niedrigerer Pflanzen des Pflanzenreiches. 25 Eingeschlossen unter dem Begriff sind die reifen Pflanzen, Saatgut, Sprossen und Keimlinge, sowie davon abgeleitete Teile, Vermehrungsgut, Pflanzenorgane, Gewebe, Protoplasten, Kallus und andere Kulturen, zum Beispiel Zellkulturen, sowie alle anderen Arten von Gruppierungen von Pflanzenzellen zu funktionellen oder 30 strukturellen Einheiten. Reife Pflanzen meint Pflanzen zu jedem beliebigen Entwicklungsstadium jenseits des Keimlings. Keimling meint eine junge, unreife Pflanze in einem frühen Entwicklungsstadium. "Pflanze" umfasst alle einjährige und mehrjährige, monokotyledonen und dikotyledonen Pflanzen und schließt beispiel- 35 haft jedoch nicht einschränkend solche der Gattungen Cucurbita, Rosa, Vitis, Juglans, Fragaria, Lotus, Medicago, Onobrychis, Trifolium, Trigonella, Vigna, Citrus, Linum, Geranium, Manihot, Daucus, Arabidopsis, Brassica, Raphanus, Sinapis, Atropa, Capsicum, Datura, Hyoscyamus, Lycopersicon, Nicotiana, Solarium, 40 Petunia, Digitalis, Majorana, Cichorium, Helianthus, Lactuca, Bromus, Asparagus, Antirrhinum, Heterocallis, Nemesis, Pelargonium, Panicum, Pennisetum, Ranunculus, Senecio, Salpiglossis, Cucumis, Browalia, Glycine, Pisum, Phaseolus, Lolium, Oryza, Zea, Avena, Hordeum, Secale, Triticum, Sorghum, Picea und Populus 45 ein.

5

Der Begriff "Pflanze" umfasst bevorzugt monokotyle Kulturpflanzen, wie zum Beispiel Getreidearten wie Weizen, Gerste, Hirse, Roggen, Triticale, Mais, Reis, Sorghum oder Hafer sowie Zuckerrohr.

5

Ferner umfasst der Begriff dikotyle Kulturpflanzen, wie zum Beispiel

- Brassicaceae wie Raps, Canola, Kresse, Arabidopsis, Kohlarten
- 10 oder Canola, Leguminosae wie Soja, Alfalfa, Erbse, Bohnengewächsen oder Erdnuss
- Solanaceae wie Kartoffel, Tabak, Tomate, Aubergine oder Paprika, Asteraceae wie Sonnenblume, Tagetes, Salat oder
- 15 Calendula,
- Cucurbitaceae wie Melone, Kürbis oder Zucchini,
sowie Lein, Baumwolle, Hanf, Klee, Spinat, Flachs, Roter Pfeffer,
- 20 Möhre, Karotte, Rübe, Rettich, Zuckerrübe, Süßkartoffel, Gurke, Chicorée, Blumenkohl, Brokkoli, Spargel, Zwiebel, Knoblauch, Sellerie, Erdbeere, Himbeere, Brombeere, Ananas, Avocado, und den verschiedenen Baum-, Strauch-, Nuss- und Weinarten. Baumarten umfasst bevorzugt Pflaume, Kirsche, Pfirsich, Nektarine,
- 25 Aprikose, Banane, Papaya, Mango, Apfel, Birne, Quitte.

Ferner umfasst sind Schmuckpflanzen, Nutz- oder Zierbäume, Blumen, Schnittblumen, Sträuchern oder Rasen wie beispielhaft aber nicht einschränkend die Familien der Rosaceae wie Rose, 30 Ericaceae wie Rhododendrons und Azaleen, Euphorbiaceae wie Weihnachtssterne und Kroton, Caryophyllaceae wie Nelken, Solanaceae wie Petunien, Gesneriaceae wie das Usambaraveilchen, Balsaminaceae wie das Springkraut, Orchidaceae wie Orchideen, Iridaceae wie Gladiolen, Iris, Freesie und Krokus, Compositae wie Ringelblume, Geraniaceae wie Geranien, Liliaceae wie der Drachenbaum, 35 Moraceae wie Ficus, Araceae wie Philodendron und andere mehr.

Im Rahmen der Erfindung sind solche Pflanzen bevorzugt, die als Nahrungs- oder Futtermittel zum Einsatz kommen, ganz besonders 40 bevorzugt monokotyle Gattungen und Arten, wie die beschriebenen Getreidearten.

Ganz besonders bevorzugt wird das Verfahren auf monokotyle Pflanzen, am meisten bevorzugt auf Pflanzen mit landwirtschaftlicher Bedeutung wie Weizen, Hafer, Hirse, Gerste, Roggen, Mais,

6

Reis, Buchweizen, Sorghum, Triticale, Dinkel, Leinsamen oder Zuckerrohr angewendet.

"Pathogenresistenz" meint das Vermindern oder Abschwächen von 5 Krankheitssymptomen einer Pflanze infolge eines Befalls durch ein Pathogen. Die Symptome können vielfältiger Art sein, umfassen aber bevorzugt solche die direkt oder indirekt zu einer Beeinträchtigung Qualität der Pflanze, der Quantität des Ertrages, der Eignung zur Verwendung als Futter- oder Nahrungsmittel 10 führen oder aber auch Aussaat, Anbau, Ernte oder Prozessierung des Erntegutes erschweren.

"Verleihen", "bestehen", "erzeugen" oder "erhöhen" einer Pathogenresistenz meint, dass die Abwehrmechanismen einer bestimmten 15 Pflanzenart oder -sorte durch Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens im Vergleich zu dem Wildtyp der Pflanze ("Ausgangspflanze"), auf den das erfindungsgemäße Verfahren nicht angewendet wurde, unter ansonsten gleichen Bedingungen (wie beispielsweise Klima- oder Anbaubedingungen, Pathogenart etc.) eine 20 erhöhte Resistenz gegen ein und mehr Pathogene aufweist. Dabei äußert sich die erhöhte Resistenz bevorzugt in einer verminderten Ausprägung der Krankheitssymptome, wobei Krankheitssymptome – neben den oben erwähnten Beeinträchtigungen – auch beispielsweise die Penetrationseffizienz eines Pathogens in die Pflanze oder 25 pflanzliche Zellen oder die Proliferationseffizienz in oder auf denselben umfasst. Dabei sind die Krankheitssymptome bevorzugt um mindestens 10 % oder mindestens 20 %, besonders bevorzugt um mindestens 40 % oder 60 %, ganz besonders bevorzugt um mindestens 70 % oder 80 %, am meisten bevorzugt um mindestens 90 % oder 95 % 30 vermindert.

"Auswahl" meint in Bezug auf Pflanzen, bei denen – im Unterschied oder Vergleich zur Ausgangspflanze – die Resistenz gegen mindestens ein Pathogen besteht oder erhöht ist, all die Verfahren, 35 die eine zur Erkennung einer vorliegenden oder erhöhten Pathogenresistenz geeignet sind. Dies können Symptome der Pathogeninfektion sein (z.B. Haustorium-Ausbildung bei Pilzinfektion) aber auch die oben beschriebenen Symptome umfassen, die die Qualität der Pflanze, die Quantität des Ertrages, die Eignung 40 zur Verwendung als Futter- oder Nahrungsmittel usw. betreffen.

"Pathogen" meint im Rahmen der Erforschung beispielsweise jedoch nicht einschränkend Viren oder Viroide, Bakterien, Pilze, tierische Schädlinge, wie beispielsweise Insekten oder Nematoden. 45 Besonders bevorzugt sind Pilze wie beispielsweise der Mehltau. Es ist jedoch anzunehmen, dass die Verminderung der Expression einer NADPH-Oxidase, ihrer Aktivität oder Funktion auch eine Resistenz

gegen weitere Pathogene bewirkt. Beispielsweise jedoch nicht einschränkend seien nachfolgende Pathogene zu nennen:

1. Pilzpathogene oder pilzhähnliche Pathogene:

5

Pilzpathogene oder pilzhähnliche Pathogene (wie z.B. Chromista) stammen vorzugsweise aus der Gruppe umfassend Plasmodiophoramycota, Oomycota, Ascomycota, Chytridiomyceten, Zygomyceten, Basidiomycota und Deuteromyceten (Fungi imperfecti).

10 Beispielhaft jedoch nicht einschränkend seien die in Tabelle 1 und 2 genannten Pathogene und die mit ihnen in Zusammenhang gebrachten Erkrankungen zu nennen.

Tabelle 1: Pflanzliche Pilzerkrankungen

15

| Erkrankung | Pathogen |
|---|---|
| Braunrost | <i>Puccinia recondita</i> |
| Gelbrost | <i>P. striiformis</i> |
| Echter Mehltau | <i>Erysiphe graminis / Blumeria graminis</i> |
| Spelzenbräune | <i>Septoria nodorum</i> |
| Blattdürre | <i>Septoria tritici</i> |
| Ährenfusariosen | <i>Fusarium spp.</i> |
| Halmbruchkrankheit | <i>Pseudocercospora herpotrichoides</i> |
| Flugbrand | <i>Ustilago spp.</i> |
| Weizensteinbrand | <i>Tilletia caries</i> |
| Schwarzbeinigkeit | <i>Gaeumannomyces graminis</i> |
| Anthracnose leaf blight | <i>Colletotrichum graminicola</i> (teleomorph: <i>Glomerella graminicola Politis</i>); <i>Glomerella tucumanensis</i> (anamorph: <i>Glomerella falcatum Went</i>) |
| Anthracnose stalk rot | |
| Aspergillus ear and kernel rot | <i>Aspergillus flavus</i> |
| Banded leaf and sheath spot ("Wurzelrot") | <i>Rhizoctonia solani Kuhn = Rhizoctonia microsclerotia J. Matz</i> (telomorph: <i>Thanatephorus cucumeris</i>) |
| Black bundle disease | <i>Acremonium strictum W. Gams = Cephalosporium acremonium Auct. non Corda</i> |
| Black kernel rot | <i>Lasiostiplodia theobromae = Botryodiplodia theobromae</i> |
| Borde blanco | <i>Marasmiellus sp.</i> |
| Brown spot (black spot, stalk rot) | <i>Physoderma maydis</i> |
| Cephalosporium kernel rot | <i>Acremonium strictum = Cephalosporium acremonium</i> |
| Charcoal rot | <i>Macrophomina phaseolina</i> |

| | Erkrankung | Pathogen |
|----|---|--|
| | Corticium ear rot | Thanatephorus cucumeris = Corticium sasakii |
| 5 | Curvularia leaf spot | Curvularia clavata, C. eragrostidis = C. maculans (teleomorph: Cochliobolus eragrostidis), Curvularia inaequalis, C. intermedia (teleomorph: Coch- liobolus intermedius), Curvularia lunata (teleomorph: Cochliobolus lunatus), Curvularia pallens (tele- omorph: Cochliobolus pallens), Curvularia senegalensis, C. tuber- culata (teleomorph: Cochliobolus tuberculatus) |
| 10 | Didymella leaf spot | Didymella exitalis |
| 15 | Diplodia ear rot and stalk rot | Diplodia frumenti (teleomorph: Botryosphaeria festucae) |
| | Diplodia ear rot, stalk rot, seed rot and seed- ling blight | Diplodia maydis = Stenocarpella maydis |
| 20 | Diplodia leaf spot or streak | Stenocarpella macrospora = Diplodialeaf macrospora |

Tabelle 2: Falscher Mehltau

| | Erkrankung | Pathogen |
|----|---|--|
| 25 | Brown stripe downy mildew | Sclerotophthora rayssiae var. zae |
| | Crazy top downy mildew | Sclerotophthora macrospora = Sclerospora macrospora |
| 30 | Green ear downy mi- ldew (graminicola downy mildew) | Sclerospora graminicola |
| | Java downy mildew | Perenosclerospora maydis = Sclerospora maydis |
| 35 | Philippine downy mildew | Perenosclerospora philippinensis = Sclerospora philippinensis |
| | Sorghum downy mildew | Perenosclerospora sorghi = Sclerospora sorghi |
| | Spontaneum downy mildew | Perenosclerospora spontanea = Sclerospora spontanea |
| 40 | Sugarcane downy mildew | Perenosclerospora sacchari = Sclerospora sacchari |
| | Dry ear rot (cob, kernel and stalk rot) | Nigrospora oryzae (teleomorph: Khuskia oryzae) |

| | Erkrankung | Pathogen |
|----|---|---|
| 5 | Ear rots, minor | <i>Alternaria alternata</i> = <i>A. tenuis</i> , <i>Aspergillus glaucus</i> , <i>A. niger</i> , <i>Aspergillus</i> spp., <i>Botrytis cinerea</i> (teleomorph: <i>Botryotinia fuckeliana</i>), <i>Cunninghamella</i> sp., <i>Curvularia pallens</i> , <i>Doratomyces stemonitis</i> = <i>Cephalotrichum stemonitis</i> , <i>Fusarium culmorum</i> , <i>Gonatobotrys simplex</i> , <i>Pithomyces maydicus</i> , <i>Rhizopus microsporus</i> Tiegh., <i>R. stolonifer</i> = <i>R. nigricans</i> , <i>Scopulariopsis brumptii</i> |
| 10 | | |
| 15 | Ergot (horse's tooth) | <i>Claviceps gigantea</i> (anamorph: <i>Sphacelia</i> sp.) |
| | Eyespot | <i>Aureobasidium ziae</i> = <i>Kabatiella ziae</i> |
| | Fusarium ear and stalk rot | <i>Fusarium subglutinans</i> = <i>F. moniliforme</i> var. <i>subglutinans</i> |
| 20 | Fusarium kernel, root and stalk rot, seed rot and seedling blight | <i>Fusarium moniliforme</i> (teleomorph: <i>Gibberella fujikuroi</i>) |
| | Fusarium stalk rot, seedling root rot | <i>Fusarium avenaceum</i> (teleomorph: <i>Gibberella avenacea</i>) |
| 25 | Gibberella ear and stalk rot (Ähren- u. Stengelfäule) | <i>Gibberella ziae</i> (anamorph: <i>Fusarium graminearum</i>) |
| | Gray ear rot | <i>Botryosphaeria ziae</i> = <i>Physalospora ziae</i> (anamorph: <i>Macrophoma ziae</i>) |
| 30 | Gray leaf spot (Cercospora leaf spot) | <i>Cercospora sorghi</i> = <i>C. sorghi</i> var. <i>maydis</i> , <i>C. ziae-maydis</i> |
| | Helminthosporium root rot | <i>Exserohilum pedicellatum</i> = <i>Helminthosporium pedicellatum</i> (teleomorph: <i>Setosphaeria pedicellata</i>) |
| 35 | Hormodendrum ear rot (Cladosporium rot) | <i>Cladosporium cladosporioides</i> = <i>Hormodendrum cladosporioides</i> , <i>C. herbarum</i> (teleomorph: <i>Mycosphaerella tassiana</i>) |
| | Hyalothyridium leaf spot | <i>Hyalothyridium maydis</i> |
| | Late wilt | <i>Cephalosporium maydis</i> |

| | Erkrankung | Pathogen |
|----|--|--|
| 5 | Leaf spots, minor | Alternaria alternata, Ascochyta maydis, A. tritici, A. zeicola, Bipolaris victoriae = Helminthosporium victoriae (teleomorph: Cochliobolus victoriae), C. sativus (anamorph: Bipolaris sorokiniana = H. sorokinianum = H. sativum), Epicoccum nigrum, Exserohilum prolatum = Drechslera prolata (teleomorph: Setosphaeria prolata) Graphium penicilliodes, Leptosphaeria maydis, Leptothyrium zeae, Ophiosphaerella herpotricha, (anamorph: Scolecosporiella sp.), Paraphaeosphaeria michotii, Phoma sp., Septoria zeae, S. zeicola, S. zeina |
| 10 | | |
| 15 | | |
| 20 | Northern corn leaf blight (white blast, crown stalk rot, stripe) | Setosphaeria turcica (anarnorph: Exserohilum turcicum = Helmin- thosporium turcicum) |
| 25 | Northern corn leaf spot Helminthosporium ear rot (race 1) | Cochliobolus carbonum (anamorph: Bipolaris zeicola = Helminthosporium carbonum) |
| 30 | Penicillium ear rot (blue eye, blue mold) | Penicillium spp., P. chrysogenum, P. expansum, P. oxalicum |
| 35 | Phaeocytostroma stalk rot and root rot | Phaeocytostroma ambiguum, = Phaeocyto- sporella ziae |
| 40 | Phaeosphaeria leaf spot | Phaeosphaeria maydis = Sphaerulina maydis |
| | Physalospora ear rot (Botryosphaeria ear rot) | Botryosphaeria festucae = Physalospora zeicola (anamorph: Diplodia frumenti) |
| | Purple leaf sheath | Hemiparasitic bacteria and fungi |
| | Pyrenophaeta stalk rot and root rot | Phoma terrestris = Pyrenophaeta terrestris |
| | Pythium root rot | Pythium spp., P. arrhenomanes, P. graminicola |
| | Pythium stalk rot | Pythium aphanidermatum = P. butleri L. |
| | Red kernel disease (ear mold, leaf and seed rot) | Epicoccum nigrum |
| | Rhizoctonia ear rot (sclerotial rot) | Rhizoctonia zeae (teleomorph: Waitea circinata) |
| | Rhizoctonia root rot and stalk rot | Rhizoctonia solani, Rhizoctonia zeae |

| Erkrankung | Pathogen |
|---|---|
| 5 Root rots, minor | Alternaria alternata, Cercospora sorghi, Dictyochaeta fertilis, Fusarium acuminatum (teleomorph: Gibberella acuminata), F. equiseti (teleomorph: G. intricans), F. oxysporum, F. pallidoroseum, F. poae, F. roseum, G. cyanogena, (anamorph: F. sulphureum), Microdochium bolleyi, Mucor sp., Periconia circinata, Phytophthora cactorum, P. drechsleri, P. nicotianae var. parasitica, Rhizopus arrhizus |
| 10 | |
| 15 Rostratum leaf spot (Helminthosporium leaf disease, ear and stalk rot) | Setosphaeria rostrata, (anamorph: Exserohilum rostratum = Helminthosporium rostratum) |
| 20 Rust, common corn | Puccinia sorghi |
| Rust, southern corn | Puccinia polyspora |
| Rust, tropical corn | Physopella pallescens, P. zae = Angiopsora zae |
| 25 Sclerotium ear rot (southern blight) | Sclerotium rolfsii Sacc. (teleomorph: Athelia rolfsii) |
| 30 Seed rot-seedling blight | Bipolaris sorokiniana, B. zeicola = Helminthosporium carbonum, Diplodia maydis, Exserohilum pedicillatum, Exserohilum turcicum = Helminthosporium turcicum, Fusarium avenaceum, F. culmorum, F. moniliforme, Gibberella zae (anamorph: F. graminearum), Macrohomina phaseolina, Penicillium spp., Phomopsis sp., Pythium spp., Rhizoctonia solani, R. zae, Sclerotium rolfsii, Spicaria sp. |
| 35 Selenophoma leaf spot | Selenophoma sp. |
| Sheath rot | Gaeumannomyces graminis |
| Shuck rot | Myrothecium gramineum |
| 40 Silage mold | Monascus purpureus, M. ruber |
| Smut, common | Ustilago zae = U. maydis |
| Smut, false | Ustilaginoidea virens |
| Smut, head | Sphacelotheca reiliana = Sporisorium holcisorghi |
| Southern corn leaf blight and stalk rot | Cochliobolus heterostrophus (anamorph: Bipolaris maydis = Helminthosporium maydis) |
| Southern leaf spot | Stenocarpella macrospora = Diplodia macrospora |

| | Erkrankung | Pathogen |
|----|-----------------------------------|---|
| 5 | Stalk rots, minor | Cercospora sorghi, Fusarium episphaeria, F. merismoides, F. oxysporum Schlechtend, F. poae, F. roseum, F. solani (teleomorph: Nectria haematoxocca), F. tricinctum, Mariannaea elegans, Mucor sp., Rhopographus zae, Spicaria sp. |
| 10 | Storage rots | Aspergillus spp., Penicillium spp. and other fungi |
| 15 | Tar spot | Phyllachora maydis |
| | Trichoderma ear rot and root rot | Trichoderma viride = T. lignorum teleomorph: Hypocrea sp. |
| | White ear rot, root and stalk rot | Stenocarpella maydis = Diplodia zae |
| 20 | Yellow leaf blight | Ascochyta ischaemi, Phyllosticta maydis (teleomorph: Mycosphaerella zae-maydis) |
| | Zonate leaf spot | Gloeocercospora sorghi |

20

Besonders bevorzugt sind

- Plasmodiophoromycota wie Plasmodiophora brassicae (Kohlhernie, clubroot of crucifers), Spongospora subterranea (powdery scab of potato tubers), Polymyxa graminis (root disease of cereals and grasses),
- Oomycota wie Bremia lactucae (Falscher Mehltau an Salat), Peronospora (Falscher Mehltau) bei snapdragon (P. antirrhini), Zwiebel (P. destructor), Spinat (P. effusa), Sojabohne (P. manchurica), Tabak ("blue mold" = Blauschimmel; P. tabacina) Alfalfa und Klee (P. trifolii), Pseudoperonospora humuli (Falscher Mehltau an Hopfen), Plasmopara (Falscher Mehltau bei Trauben) (P. viticola) und Sonnenblume (P. halstedii), Sclerotophthora macrospora (Falscher Mehltau bei Cerealien und Gäsern), Pythium (seed rot, seedling damping-off, and root rot and all types of plants, z.B. Wurzelbrand an Beta-Rübe durch P. debaryanum), Phytophthora infestans (Kraut- und Knollenfäule bei Kartoffel, Braunfäule bei Tomate etc.), Albugo spec. (white rust on cruciferous plants).
- Ascomycota wie Microdochium nivale (Schneeschimmel an Roggen und Weizen), Fusarium graminearum, Fusarium culmorum (Ährenfäule v.a. bei Weizen), Fusarium oxysporum (Fusarium-Welke an Tomate), Blumeria graminis (Echter Mehltau an Gerste (f.sp. hordei) und Weizen (f.sp. tritici)), Erysiphe pisi (Erbsen-

13

- mehltau), *Nectria galligena* (Obstbaumkrebs), *Unicnula necator* (Echter Mehltau der Weinrebe), *Pseudopeziza tracheiphila* (Roter Brenner der Weinrebe), *Claviceps purpurea* (Mutterkorn an z.B. Roggen und Gräsern), *Gaeumannomyces graminis* (Schwarzbeinigkeit an Weizen, Roggen u.a. Gräsern), *Magnaporthe grisea* (rice blast disease), *Pyrenophora graminea* (Streifenkrankheit an Gerste), *Pyrenophora teres* (Netzfleckenkrankheit an Gerste), *Pyrenophora tritici-repentis* (Blattfleckenkrankheit (Blattdürre) an Weizen), *Venturia inaequalis* (Apfelschorf), *Sclerotinia sclerotium* (Weißstengeligkeit, Rapskrebs), *Pseudopeziza medicaginis* (Klappenschorf an Luzerne, Weiß- und Rotklee).
- Basidiomyceten wie *Typhula incarnata* (Typhula-Fäule an Gerste, Roggen, Weizen), *Ustilago maydis* (Beulenbrand an Mais), *Ustilago nuda* (Flugbrand an Gerste), *Ustilago tritici* (Flugbrand an Weizen, Dinkel), *Ustilago avenae* (Flugbrand an Hafer), *Rhizoctonia solani* (Wurzeltöter an Kartoffeln), *Sphacelotheca* spp. (head smut of sorghum), *Melampsora lini* (rust of flax), *Puccinia graminis* (Schwarzrost an Weizen, Gerste, Roggen, Hafer), *Puccinia recondita* (Braunrost an Weizen), *Puccinia dispersa* (Braunrost an Roggen), *Puccinia hordei* (Braunrost an Gerste), *Puccinia coronata* (Kronenrost an Hafer), *Puccinia striiformis* (Gelbrost an Weizen, Gerste, Roggen sowie zahlreichen Gräsern), *Uromyces appendiculatus* (Bohnenrost), *Sclerotium rolfsii* (root and stem rots of many plants).
- Deuteromyceten (Fungi imperfecti) wie *Septoria nodorum* (Spelzenbräune) an Weizen (*Septoria tritici*), *Pseudocercospora herpotrichoides* (Halmbruchkrankheit an Weizen, Gerste, Roggen), *Rynchosporium secalis* (Blattfleckenkrankheit an Roggen und Gerste), *Alternaria solani* (Dürrfleckenkrankheit an Kartoffel, Tomate), *Phoma betae* (Wurzelbrand an Beta-Rübe), *Cercospora beticola* (Cercospora-Blattfleckenkrankheit an Beta-Rübe), (*Alternaria brassicae* (Rapsschwärze an Raps, Kohl u.a. Kreuzblüttern), *Verticillium dahliae* (Rapswelke und -stengelfäule), *Colletotrichum lindemuthianum* (Brennfleckenkrankheit an Bohne), *Phoma lingam* – Umfallkrankheit (Schwarzbeinigkeit an Kohl; Wurzelhals- oder Stengelfäule an Raps), *Botrytis cinerea* (Grauschimmel an Weinrebe, Erdbeere, Tomate, Hopfen etc.).

Am meisten bevorzugt sind *Phytophthora infestans* (Kraut- und Knollenfäule, Braunfäule bei Tomate etc.), *Microdochium nivale* (vormals *Fusarium nivale*; Schneeschimmel an Roggen und Weizen), *Fusarium graminearum*, *Fusarium culmorum* (Ährenfäule an Weizen),

14

- Fusarium oxysporum (Fusarium-Welke an Tomate), Blumeria graminis (Echter Mehltau an Gerste (f. sp. hordei) und Weizen (f. sp. tritici)), Magnaporthe grisea (rice blast disease), Sclerotinia sclerotiorum (Weißstengeligkeit, Rapskrebs), Septoria nodorum und
- 5 Septoria tritici (Spelzenbräune an Weizen), Alternaria brassicae (Rapsschwärze an Raps, Kohl u.a. Kreuzblüttern), Phoma lingam (Umfallkrankheit, Schwarzbeinigkeit an Kohl; Wurzelhals- oder Stengelfäule an Raps).

10 2. Bakterielle Pathogene:

Beispielhaft jedoch nicht einschränkend seien die in Tabelle 3 genannten Pathogene und die mit ihnen in Zusammenhang gebrachten Erkrankungen zu nennen.

15

Tabelle 3: Bakterielle Erkrankungen

| | Erkrankung | Pathogen |
|----|--|---|
| 20 | Bacterial leaf blight and stalk rot | Pseudomonas avenae subsp. avenae |
| | Bacterial leaf spot | Xanthomonas campestris pv. holcicola |
| | Bacterial stalk rot | Enterobacter dissolvens = Erwinia dissolvens |
| 25 | Schwarzbeinigkeit ("Bacterial stalk and top rot") | Erwinia carotovora subsp. carotovora, Erwinia chrysanthemi pv. zaeae |
| | Bacterial stripe | Pseudomonas andropogonis |
| | Chocolate spot | Pseudomonas syringae pv. coronafaciens |
| 30 | Goss's bacterial wilt and blight (leaf freckles and wilt) | Clavibacter michiganensis subsp. nebraskensis = Corynebacterium michiganense pv. andnebraskense |
| | Holcus spot | Pseudomonas syringae pv. syringae |
| 35 | Purple leaf sheath | Hemiparasitic bacteria |
| | Seed rot-seedling blight | Bacillus subtilis |
| | Stewart's disease (bacterial wilt) | Pantoea stewartii = Erwinia stewartii |
| 40 | Corn stunt (achapparramiento, maize stunt, Mesa Central or Rio Grande maize stunt) | Spiroplasma kunkelii |

Ganz besonders bevorzugt sind nachfolgende pathogene Bakterien:

- 45 Corynebacterium sepedonicum (Bakterienringfäule an Kartoffel), Erwinia carotovora (Schwarzbeinigkeit an Kartoffel), Erwinia amylovora (Feuerbrand an Birne, Apfel, Quitte), Streptomyces

15

scabies (Kartoffelschorf), *Pseudomonas syringae* pv. *tabaci* (Wildfeuer an Tabak), *Pseudomonas syringae* pv. *phaseolicola* (Fettfleckenkrankheit an Buschbohne), *Pseudomonas syringae* pv. *tomato* ("bacterial speck" an Tomate), *Xanthomonas campestris* pv. *malvacearum* (Blattfleckenkrankheit an Baumwolle) und *Xanthomonas campestris* pv. *oryzae* (Bakterienfäule an Reis und anderen Gräsern).

3. Virale Pathogene:

10

"Virale Pathogene" schließt sämtliche Pflanzenviren ein wie beispielsweise Tabak- oder Cucumber-Mosaic Virus, Ringspot-Virus, Nekrose-Virus, Mais Dwarf-Mosaic Virus etc.

15

Beispielhaft jedoch nicht einschränkend seien die in Tabelle 4 genannten Pathogene und die mit ihnen in Zusammenhang gebrachten Erkrankungen zu nennen.

Tabelle 4: Virale Erkrankungen

20

| Krankheit | Pathogen |
|---|---|
| American wheat stripe (wheat stripe mosaic) | American wheat stripe mosaic virus (AWSMV) |
| 25 Barley stripe mosaic | Barley stripe mosaic virus (BSMV) |
| Barley yellow dwarf | Barley yellow dwarf virus (BYDV) |
| Brome mosaic | Brome mosaic virus (BMV) |
| Cereal chlorotic mottle | Cereal chlorotic mottle virus (CCMV) |
| 30 Corn chlorotic vein banding (Brazilian maize mosaic) | Corn chlorotic vein banding virus (CCVBV) |
| Corn lethal necrosis | Viruskomplex aus Maize chlorotic mottle virus (MCMV) und Maize dwarf mosaic virus (MDMV) A oder B oder Wheat streak mosaic virus (WSMV) |
| 35 Cucumber mosaic | Cucumber mosaic virus (CMV) |
| Cynodon chlorotic streak | Cynodon chlorotic streak virus (CCSV) |
| Johnsongrass mosaic | Johnsongrass mosaic virus (JGMV) |
| 40 Maize bushy stunt | Mycoplasma-like organism (MLO) associated |
| Maize chlorotic dwarf | Maize chlorotic dwarf virus (MCDV) |
| Maize chlorotic mottle | Maize chlorotic mottle virus (MCMV) |
| Maize dwarf mosaic | Maize dwarf mosaic virus (MDMV) strains A, D, E and F |
| 45 Maize leaf fleck | Maize leaf fleck virus (MLFV) |
| Maize line | Maize line virus (MLV) |

| | Krankheit | Pathogen |
|----|--|---|
| | Maize mosaic (corn leaf stripe, enanismo rayado) | Maize mosaic virus (MMV) |
| 5 | Maize mottle and chlorotic stunt | Maize mottle and chlorotic stunt virus |
| | Maize pellucid ringspot | Maize pellucid ringspot virus (MPRV) |
| | Maize raya gruesa | Maize raya gruesa virus (MRGV) |
| 10 | maize rayado fino (fine striping disease) | Maize rayado fino virus (MRFV) |
| | Maize red leaf and red stripe | Mollicute |
| | Maize red stripe | Maize red stripe virus (MRSV) |
| | Maize ring mottle | Maize ring mottle virus (MRMV) |
| 15 | Maize rio IV | Maize rio cuarto virus (MRCV) |
| | Maize rough dwarf (nanismo ruvido) | Maize rough dwarf virus (MRDV) (Cereal tillering disease virus) |
| | Maize sterile stunt | Maize sterile stunt virus (strains of barley yellow striate virus) |
| 20 | Maize streak | Maize streak virus (MSV) |
| | Maize stripe (maize chlorotic stripe, maize hoja blanca) | Maize stripe virus |
| | Maize stunting | Maize stunting virus |
| 25 | Maize tassel abortion | Maize tassel abortion virus (MTAV) |
| | Maize vein enation | Maize vein enation virus (MVEV) |
| | Maize wallaby ear | Maize wallaby ear virus (MWEV) |
| | Maize white leaf | Maize white leaf virus |
| 30 | Maize white line mosaic | Maize white line mosaic virus (MWLMV) |
| | Millet red leaf | Millet red leaf virus (MRLV) |
| | Northern cereal mosaic | Northern cereal mosaic virus (NCMV) |
| | Oat pseudorosette (zakuklivanie) | Oat pseudorosette virus |
| 35 | Oat sterile dwarf | Oat sterile dwarf virus (OSDV) |
| | Rice black-streaked dwarf | Rice black-streaked dwarf virus (RBSDV) |
| | Rice stripe | Rice stripe virus (RSV) |
| 40 | Sorghum mosaic | Sorghum mosaic virus (SrMV) (auch: sugarcane mosaic virus (SCMV) Stämme H, I and M) |
| | Sugarcane Fiji disease | Sugarcane Fiji disease virus (FDV) |
| | Sugarcane mosaic | Sugarcane mosaic virus (SCMV) strains A, B, D, E, SC, BC, Sabi and MB (formerly MDMV-B) |
| 45 | Wheat spot mosaic | Wheat spot mosaic virus (WSMV) |

4. Tierische Schädlinge

4.1 Insekten Pathogene:

5 Beispielhaft jedoch nicht einschränkend seien Insekten wie beispielsweise Käfer, Raupen, Läuse oder Milben zu nennen. Bevorzugt sind Insekten der Gattungen Coleoptera, Diptera, Hymenoptera, Lepidoptera, Mallophaga, Homoptera, Hemiptera, Orthoptera, Thysanoptera, Dermaptera, Isoptera, Anoplura, Siphonaptera, Trichoptera, etc.. Besonders bevorzugt sind Coleoptera and Lepidoptera Insekten, wie beispielsweise den Maiszünsler (European Corn Borer (ECB)), *Diabrotica barberi* ("northern corn rootworm"), *Diabrotica undecimpunctata* ("southern corn rootworm"), *Diabrotica virgifera* ("Western corn rootworm"), *Agrotis ipsilon* ("black cutworm"), *Crymodes devastator* ("glassy cutworm"), *Feltia ducens* ("dingy cutworm"), *Agrotis gladiaria* ("claybacked cutworm"), *Melanotus spp.*, *Aeolus mellillus* ("wireworm"), *Aeolus mancus* ("wheat wireworm"), *Horistonotus uhleri* ("sand wireworm"), *Sphenophorus maidis* ("maize billbug"), *Sphenophorus zeae* ("timothy billbug"), *Sphenophorus parvulus* ("bluegrass billbug"), *Sphenophorus callosus* ("southern corn billbug"), *Phyllognatha spp.* ("white grubs"), *Anuraphis maidiradicis* ("corn root aphid"), *Delia platura* ("seedcorn maggot"), *Colaspis brunnea* ("grape colaspis"), *Stenolophus lecontei* ("seedcorn beetle") und *Clivinia impressifrons* ("lender seedcorn beetle").

30 Ferner sind zu nennen: Das Getreidehähnchen (*Oulema melanopus*), die Fritfliege (*Oscinella frit*), Drahtwürmer (*Agrotis lineatus*) und Blattläuse (wie z.B. Haferblattlaus *Rhopalosiphum padi*, Große Getreideblattlaus *Sitobion avenae*).

4.2 Nematoden:

35 Beispielhaft jedoch nicht einschränkend seien die in Tabelle 6 genannten Pathogene und die mit ihnen in Zusammenhang gebrachten Erkrankungen zu nennen.

40 Tabelle 6: Parasitäre Nematoden

| Schädigung | Pathogene Nematode |
|---|---|
| Awl | <i>Dolichodorus spp.</i> , <i>D. heterocephalus</i> |
| 45 Stengel- oder Stockälchen, Rübenkopfälchen ("Bulb and stem"; Europe) | <i>Ditylenchus dipsaci</i> |
| Burrowing | <i>Radopholus similis</i> |

| | Schädigung | Pathogene Nematode |
|----|----------------------------------|---|
| | Haferzystenälchen ("Cyst") | Heterodera avenae, H. ziae, Punctodera chalcoensis |
| 5 | Dagger | Xiphinema spp., X. americanum, X. mediterraneum |
| | False root-knot | Nacobbus dorsalis |
| | Lance, Columbia | Hoplolaimus columbus |
| | Lance | Hoplolaimus spp., H. galeatus |
| 10 | Lesion | Pratylenchus spp., P. brachyurus, P. crenatus, P. hexincisus, P. neglectus, P. penetrans, P. scribneri, P. thornei, P. ziae |
| | Needle | Longidorus spp., L. brevianulatus |
| 15 | Ring | Criconemella spp., C. ornata |
| | Wurzelgallenälchen ("Root-knot") | Meloidogyne spp., M. chitwoodi, M. incognita, M. javanica |
| | Spiral | Helicotylenchus spp. |
| | Sting | Belonolaimus spp., B. longicaudatus |
| 20 | Stubby-root | Paratrichodorus spp., P. christiei, P. minor, Quinisulcius acutus, Trichodorus spp. |
| | Stunt | Tylenchorhynchus dubius |

25

Ganz besonders bevorzugt sind Globodera rostochiensis und G. pallida (Zystenälchen an Kartoffel, Tomate u.a. Nachtschattengewächsen), Heterodera schachtii (Rübenzystenälchen an Zucker- und Futterrübe, Raps, Kohl etc.), Heterodera avenae (Haferzystenälchen an Hafer u.a. Getreidearten), Ditylenchus dipsaci (Stengel- oder Stockälchen, Rübenkopfälchen an Roggen, Hafer, Mais, Klee, Tabak, Rübe), Anguina tritici (Weizenälchen, Radenkrankheit an Weizen (Dinkel, Roggen), Meloidogyne hapla (Wurzelgallenälchen an Möhre, Gurke, Salat, Tomate, Kartoffel, Zuckerrübe, Luzerne).

Als für die einzelnen Sorten bevorzugte Pilz- oder Virus-Pathogene sind beispielsweise zu nennen:

40 1. Gerste:

Pilz-, bakterielle und virale Pathogene: Puccinia graminis f.sp. hordei (barley stem rust), Blumeria (Erysiphe) graminis f.sp. hordei (Barley Powdery Mildew), barley yellow dwarf virus (BYDV),

19

Pathogene Insekten / Nematoden: *Ostrinia nubilalis* (European corn borer); *Agrotis ipsilon* (black cutworm); *Schizaphis graminum* (greenbug); *Blissus leucopterus leucopterus* (chinch bug); *Acrosternum hilare* (green stink bug); *Euschistus servus* (brown stink bug); *Deliaplatura* (seedcorn maggot); *Mayetiola destructor* (Hessian fly); *Petrobia latens* (brown wheat mite).

5 2. Sojabohne:

10 Pilz-, bakterielle oder virale Pathogene: *Phytophthora megasperma* fsp.*glycinea*, *Macrophomina phaseolina*, *Rhizoctonia solani*, *Sclerotinia sclerotiorum*, *Fusarium oxysporum*, *Diaporthe phaseolorum* var. *sojae* (*Phomopsis sojae*), *Diaporthe phaseolorum* var. *caulivora*, *Sclerotium rolfsii*, *Cercospora kikuchii*, *Cercospora sojina*, *Peronospora manshurica*, *Colletotrichum dematium* (*Colletotrichum truncatum*), *Corynespora cassiicola*, *Septoria glycines*, *Phyllosticta sojicola*, *Alternaria alternata*, *Pseudomonas syringae* p.v. *glycinea*, *Xanthomonas campestris* p.v. *phaseoli*, *Microsphaera diffussa*, *Fusarium semitectum*, *Phialophora gregata*, Sojabohnen Mosaikvirus, *Glomerella glycines*, Tobacco Ring spot virus, Tobacco Streak virus, *Phakopsorapachyrhizi*, *Pythium aphanidermatum*, *Pythium ultimum*, *Pythium debaryanum*, Tomato spotted wilt virus, *Heterodera glycines* *Fusarium solani*.

15 25 Pathogene Insekten / Nematoden: *Pseudoplusia includens* (soybean looper); *Anticarsia gemmatalis* (velvetbean caterpillar); *Plathypena scabra* (green cloverworm); *Ostrinia nubilalis* (European corn borer); *Agrotis ipsilon* (black cutworm); *Spodoptera exigua* (beet armyworm); *Heliothis virescens* (cotton budworm); *Helicoverpa zea* (cotton bollworm); *Epilachna varivestis* (Mexican bean beetle); *Myzus persicae* (green peach aphid); *Empoasca fabae* (potato leaf hopper); *Acrosternum hilare* (green stink bug); *Melanoplus femur-rubrum* (redlegged grasshopper); *Melanoplus differentialis* (differential grasshopper); *Hylemya platura* (seedcom maggot); *Sericothrips variabilis* (soybean thrips); *Thrips tabaci* (onion thrips); *Tetranychus turkestanicus* (strawberry spider mite); *Tetranychus urticae* (twospotted spider mite);

30 35 40 3. Canola:

45 Pilz-, bakterielle oder virale Pathogene: *Albugo candida*, *Alternaria brassicace*, *Leptosphaeria maculans*, *Rhizoctonia solani*, *Sclerotinia sclerotiorum*, *Mycosphaerella brassiccola*, *Pythium ultimum*, *Peronospora parasitica*, *Fusarium roseum*, *Alternaria alternata*.

4. Alfalfa:

5 Pilz,, bakterielle oder virale Pathogene: *Clavibacter michiganense* subsp. *insidiosum*, *Pythium ultimum*, *Pythium irregularis*, *Pythium splendens*, *Pythium debaryanum*, *Pythium aphanidermatum*, *Phytophthora megasperma*, *Peronospora trifoliorum*, *Phoma medicaginis* var. *medicaginis*, *Cercospora medicaginis*, *Pseudopeziza medicaginis*, *Leptotrichila medicaginis*, *Fusarium*, *Xanthomonas campestris* p.v. *alfalfae*,
10 *Aphanomyces euteiches*, *Stemphylium herbarum*, *Stemphylium alfalfae*.

5. Weizen:

15 Pilz-,bakterielle oder virale Pathogene: *Pseudomonas syringae* p.v. *atrofaciens*, *Urocystis agropyri*, *Xanthomonas campestris* p.v. *translucens*, *Pseudomonas syringae* p.v. *syringae*, *Alternaria alternata*, *Cladosporium herbarum*, *Fusarium graminearum*, *Fusarium avenaceum*, *Fusarium culmorum*, *Ustilago tritici*,
20 *Ascochyta tritici*, *Cephalosporium gramineum*, *Collotetrichum graminicola*, *Erysiphe graminis* f.sp. *tritici*, *Puccinia graminis* f.sp. *tritici*, *Puccinia recondita* f.sp. *tritici*, *Puccinia striiformis*, *Pyrenophora tritici-repentis*, *Septoria nodorum*, *Septoria tritici*, *Septoria avenae*, *Pseudocercosporella herpotrichoides*, *Rhizoctonia solani*, *Rhizoctonia cerealis*, *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*, *Pythium aphanidermatum*, *Pythium arrhenomanes*, *Pythium ultimum*, *Bipolaris sorokiniana*, Barley Yellow Dwarf Virus, Brome Mosaic Virus, Soil Borne Wheat Mosaic Virus, Wheat Streak Mosaic Virus, Wheat Spindle Streak Virus, American Wheat Striate Virus, *Claviceps purpurea*, *Tilletia tritici*, *Tilletia laevis*, *Ustilago tritici*, *Tilletia indica*, *Rhizoctonia solani*, *Pythium arrhenomanes*, *Pythium gramicola*, *Pythium aphanidermatum*, High Plains Virus, European wheat striate virus, *Puccinia graminis* f.sp. *tritici* (Wheat stem rust),
30 *Blumeria* (*Erysiphe*) *graminis* f.sp. *tritici* (Wheat Powdery Mildew)

Pathogene Insekten / Nematoden: *Pseudalaetia unipunctata* (army worm); *Spodoptera frugiperda* (fall armyworm); *Elasmopalpus lignosellus* (lesser cornstalk borer); *Agrotis orthogonia* (western cutworm); *Elasmopalpus Zignosellus* (lesser cornstalk borer); *Oulema melanopus* (cereal leaf beetle); *Hypera punctata* (clover leaf weevil); *Diabrotica undecimpunctata howardi* (southern corn rootworm); Russian wheat aphid; *Schizaphis graminum* (greenbug); *Macrosiphum avenae* (English grain aphid); *Melanoplus femur-rubrum* (redlegged grasshopper);

21

Melanoplus differentialis (differential grasshopper);
 Melanoplus sanguinipes (migratory grasshopper); Mayetiola
 destructor (Hessian fly); Sitodiplosis mosellana (wheat
 midge); Meromyza americana (wheat stem maggot); Hylemya
 coarctata (wheat bulb fly); Frankliniella fusca (tobacco
 thrips); Cephus cinctus (wheat stem sawfly); Aceria tulipae
 (wheat curl mite);

6. Sonnenblume:

10 Pilz-, bakterielle oder virale Pathogene: Plasmophora
 halstedii, Sclerotinia sclerotiorum, Aster Yellows, Septoria
 helianthi, Phomopsis helianthi, Alternaria helianthi, Alter-
 naria zinniae, Botrytis cinerea, Phoma macdonaldii, Macro-
 phomina phaseolina, Erysiphe cichoracearum, Rhizopus oryzae,
 Rhizopus arrhizus, Rhizopus stolonifer, Puccinia helianthi,
 Verticillium dahliae, Erwinia carotovorum p.v. Carotovora,
 Cephalosporium acremonium, Phytophthora cryptogea, Albugo
 tragopogonis.

20 Pathogene Insekten / Nematoden: Suleima helianthana (sun-
 flower bud moth); Homoeosoma electellum (sunflower moth);
 zygogramma exclamationis (sunflower beetle); Bothyrus
 gibbosus (carrot beetle); Neolasioptera murtfeldtiana
 (sunflower seed midge);

7. Mais:

30 Pilz-, bakterielle oder virale Pathogene: Fusarium monili-
 forme var. subglutinans, Erwinia stewartii, Fusarium monili-
 forme, Gibberella zeae (Fusarium graminearum), Stenocarpella
 maydi (Diplodia maydis), Pythium irregulare, Pythium debarya-
 num, Pythium graminicola, Pythium splendens, Pythium ultimum,
 Pythium aphanidermatum, Aspergillus flavus, Bipolaris maydis
 35 0, T (Cochliobolus heterostrophus), Helminthosporium carbonum
 I, II & III (Cochliobolus carbonum), Exserohilum turcicum I,
 II & III, Helminthosporium pedicellatum, Physoderma maydis,
 Phyllosticta maydis, Kabatiella maydis, Cercospora sorghi,
 Ustilago maydis, Puccinia sorghi, Puccinia polysora, Macro-
 phomina phaseolina, Penicillium oxalicum, Nigrospora oryzae,
 40 Cladosporium herbarum, Curvularia lunata, Curvularia inae-
 qualis, Curvularia pallens, Clavibacter michiganense subsp.
 nebrascense, Trichoderma viride, Maize Dwarf Mosaic Virus A
 & B, Wheat Streak Mosaic Virus, Maize Chlorotic Dwarf Virus,
 45 Claviceps sorghi, Pseudonomas avenae, Erwinia chrysanthemi
 p.v. Zea, Erwinia carotovora, Cornstunt spiroplasma, Diplodia
 macrospora, Sclerophthora macrospora, Peronosclerospora

22

sorghii, *Peronosclerospora philippinensis*, *Peronosclerospora maydis*, *Peronosclerospora sacchari*, *Spacelotheca reiliana*, *Physopella zae*, *Cephalosporium maydis*, *Caphalosporium acremonium*, Maize Chlorotic Mottle Virus, High Plains Virus, 5 Maize Mosaic Virus, Maize Rayado Fino Virus, Maize Streak Virus (MSV, Maisstrichel-Virus), Maize Stripe Virus, Maize Rough Dwarf Virus.

Pathogene Insekten / Nematoden: *Ostrinia nubilalis* (European 10 corn borer); *Agrotis ipsilon* (black cutworm); *Helicoverpa zea* (corn earworm); *Spodoptera frugiperda*. (fall armyworm); *Diatraea grandiosella* (southwestern corn borer); *Elasmopalpus lignosellus* (lesser cornstalk borer); *Diatraea saccharalis* (sugarcane borer); *Diabrotica virgifera* (western corn 15 rootworm); *Diabrotica longicornis barberi* (northern corn rootworm); *Diabrotica undecimpunctata howardi* (southern corn rootworm); *Melanotus spp.* (wireworms); *Cyclocephala borealis* (northern masked chafer; white grub); *Cyclocephala immaculata* (southern masked chafer; white grub); *Popillia japonica* 20 (Japanese beetle); *Chaetocnema pulicaria* (corn flea beetle); *Sphenophorus maidis* (maize billbug); *Rhopalosiphum maidis* (corn leaf aphid); *Anuraphis maidiradicis* (corn root aphid); *Blissus leucopterus leucopterus* (chinch bug); *Melanoplus femur-rubrum* (redlegged grasshopper); *Melanoplus sanguinipes* 25 (migratory grasshopper); *Hylemya platura* (seedcorn maggot); *Agromyza parvicornis* (corn blot leafminer); *Anaphothrips obscurus* (grass thrips); *Solenopsis milesta* (thief ant); *Tetranychus urticae* (twospotted spider mite).

30 8. Sorghum:

Pilz-, bakterielle oder virale Pathogene: *Exserohilum turcicum*, *Colletotrichum graminicola* (*Glomerella graminicola*), *Cercospora sorghi*, *Gloeocercospora sorghi*, *Ascochyta sorghina*, *Pseudomonas syringae* p.v. *syringae*, *Xanthomonas campestris* p.v. *holcicola*, *Pseudomonas andropogonis*, *Puccinia purpurea*, *Macrophomina phaseolina*, *Perconia circinata*, *Fusarium moniliforme*, *Alternaria alternate*, *Bipolaris sorghicola*, *Helminthosporium sorghicola*, *Curvularia lunata*, *Phoma insidiosa*, *Pseudomonas avenae* (*Pseudomonas alboprecipitans*), 35 *Ramulispora sorghi*, *Ramulispora sorghicola*, *Phyllachara sacchari*, *Sporisorium reilianum* (*Sphacelotheca reiliana*), *Sphacelotheca cruenta*, *Sporisorium sorghi*, Sugarcane mosaic H, Maize Dwarf Mosaic Virus A & B, *Claviceps sorghi*, *Rhizoctonia solani*, *Acremonium strictum*, *Sclerotophthora macrospora*, 40 *Peronosclerospora sorghi*, *Peronosclerospora philippinensis*,

23

Sclerospora graminicola, Fusarium graminearum, Fusarium oxysporum, Pythium arrhenomanes, Pythium graminicola.

- Pathogene Insekten / Nematoden: Chilo partellus (sorghum borer); Spodoptera frugiperda (fall armyworm); Helicoverpa zea (corn ear-worm); Elasmopalpus lignosellus (lesser corn-stalk borer); Feltia subterranea (granulate cutworm); Phyllophaga crinita (white grub); Eleodes, Conoderus und Aeolus spp. (wireworm); Oulema melanopus (cereal leaf beetle);
- 5 Chaetocnema pulicaria (corn flea beetle); Sphenophorus maidis (maize billbug); Rhopalosiphum maidis (corn leaf aphid); Siphaflava (yellow sugarcane aphid); Blissus leucopterus leucopterus (chinch bug); Contarinia sorghicola (sorghum-midge); Tetranychus cinnabarinus (carmine spider mite);
- 10 15 Tetranychus urticae (two spotted spider mite).

9. Baumwolle:

- Pathogene Insekten / Nematoden: Heliothis virescens (cotton budworm); Helicoverpa zea (cotton bollworm); Spodoptera exigua (beet armyworm); Pectinophora gossypiella (pink bollworm); Anthonomus grandis grandis (boll weevil); Aphis gossypii (cotton aphid); Pseudatomoscelis seriatus (cotton fleahopper); Trialeurodes abutilonea (bandedwinged whitefly);
- 20 25 Lygus lineolaris (tarnished plant bug); Melanoplus femur-rubrum (redlegged grasshopper); Melanoplus differentialis (differential grasshopper); Thrips tabaci (onion thrips); Frankliniella fusca (tobacco thrips); Tetranychus cinnabarinus (carmine spider mite); Tetranychus urticae (two-spotted spider mite);

10. Reis:

- Pathogene Insekten / Nematoden: Diatraea saccharalis (sugarcane borer); Spodoptera frugiperda (fall armyworm); Helicoverpa zea (corn earworm); Colaspis brunnea (grape colaspis); Lissorhoptrus oryzophilus (rice water weevil); Sitophilus oryzae (rice weevil); Nephotettix nigropictus (rice leafhopper); Blissus leucopterus leucopterus (chinch bug); Acrosternum hilare (green stink bug);

11. Raps:

- Pathogene Insekten / Nematoden: Brevicoryne brassicae (cabbage aphid); Phylotreta cruciferae (Flea beetle); Mamestra configurata (Bertha armyworm); Plutella xylostella (Diamond-back moth); Delia ssp. (Root maggots).

24

"NADPH-Oxidase" meint im Rahmen der Erfindung all solche Enzyme, die als wesentliche Eigenschaft befähigt sind mittels eines Einzelelektronentransfers molekularen Sauerstoff (O_2) zu Superoxid (O_2^-) umzusetzen. Bevorzugt sind die Enzyme die durch die EC-5 Klasse E.C.1.23.45.3 beschrieben werden. Dabei kann die NADPH-Oxidasen aus einem oder mehr Polypeptiden bestehen, die gleich oder unterschiedlich sein können.

Bevorzugt ist die NADPH-Oxidase ein Flavocytochromprotein und 10 umfasst als prosthetische Gruppen ein Cytochrom b und/oder eine FAD Einheit. Die NADPH-Oxidase kann aus einem $\alpha 1\beta 1$ Heterodimer bestehen, wobei die β Untereinheit die funktionelle Untereinheit des Flavocytochroms darstellen und als Glykoprotein die Elektronentransportkomponenten umfassen kann (eine hydrophile, zyto-15 solische, C-terminale Domäne, welche NADPH und FAD enthält, sowie 4 bis 6 N-terminale, putative Transmembrane- α -Helixen, welche zwei Histidin-komplexierte prosthetische Haem-Gruppen enthält). Die α -Untereinheit kann eine C-terminale, Prolin-reiche Sequenz umfassen, welche potentielle zytosolische, aktivierende Faktoren 20 der NADPH-Oxidase zu binden vermag. Durch die Bindung der zyto-solische phox Proteine (z.B. p47-phox, p67-phox, p40-phox) und p21rac - ein GTP-bindendes Protein - kann Aktivierung erfolgen.

Dem Fachmann sind zahlreiche NADPH-Oxidasen aus pflanzlichen 25 Organismen bekannt (u.a. Torres MA et al. (1998) Plant J 14: 365-370). Beispielhaft jedoch nicht einschränkend seien die Sequenzen mit nachfolgenden GenBnk Acc.-No. zu nennen: AJ251717 (Hordeum vulgare), AP003560 (Oryza sativa var. japonica), AJ320505 (Nicotiana tabacum), AB050660 (Solanum tuberosum), 30 AF088276 (Lycopersicon esculentum), AB008111 (Arabidopsis thaliana; Atrboh F), AF055357 (Arabidopsis thaliana; RbohD), AJ309006 (Nicotiana tabacum; rboh), AP003271 (Oryza sativa cv. japonica), AF055355 (Arabidopsis thaliana; RbohC), AF055353 (Arabidopsis thaliana; RbohA). Insbesondere bevorzugt sind die NADPH-35 OXIDASEN, die eine Sequenz gemäß SEQ ID: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 umfassen.

Die zu den im Rahmen dieser Erfindung offenbarten NADPH-Oxidase Sequenzen homologen Sequenzen aus anderen Pflanzen können z.B. 40 durch Datenbanksuche oder Durchmustern von Gen-Banken - unter Verwendung der NADPH-Oxidase Sequenzen als Suchsequenz bzw. Sonde - leicht aufgefunden werden. Beispielhaft seien dabei Sequenzen mit nachfolgenden GenBnk Acc.-No. zu nennen: CAC51517.1, AJ251717, T03973, BAB68079.1, AP003560, T02024, CAC87256.1, 45 AJ320505, BAB70750.1, AB050660, AF088276_1, NP_564821.1,N M_105079, T00265 AC007764_16, NP_192862.1, NM_117194, AF147783_1, AAM28891.1, AF506374, CAC84140.1, AJ309006, T51804, NP_199602.1,

25

NM_124165, BAB89740.1, AP003271, AAC39477.1, AF055355,
NP_199919.1, NM_124485, AAC39475.1, AF055353, NP_196356.1,
NM_120821, NP_194239.1, NM_118641, BAB08369.1, AB015475,
AAC39478.1, AF055356, AC069143_9, NP_173357.1, NM_101781,
5 NP_172383.1, NM_100780, AAB70398.1, AC000106, AAC39476.1,
AF055354, BAB70751.1, AB050661, BAB63664.1, AP003275, AAD24966.1,
AF109150.

Besonders bevorzugt umfasst die Polypeptidsequenz der NADPH-Oxidase mindestens ein Sequenzmotiv ausgewählt aus der Gruppe von Sequenzmotiven bestehend aus

- i) AL(K/R)GL(K/R)
- ii) DK(N/D)XDG(R/K)(I/L/V)(T/N)E
- 15** iii) LSASAN
- iv) IMEEELDP
- v) K(F/L)NMA(I/L)(I/V)LXPVCRN
- vi) (E/Q)WHPFSIT
- vii) S(A/S)PXDD(Q/Y)(L/I)S(I/V)H(V/I/L)R
- 20** viii) DGPYG(S/A)PAGDY
- ix) L(I/V)GLGIGATP
- x) FYWVTREQGSF
- xi) GVFYCG

25 Ganz besonders bevorzugt enthält die Peptidsequenz mindestens 2 oder 3, ganz besonders bevorzugt mindestens 4 oder 5, am meisten bevorzugt alle der Sequenzmotive ausgewählt aus der Gruppe der Sequenzmotive i), ii), iii), iv), v), vi), vii), viii), ix) x) und xi). (Angaben in Klammern meinen alternativ mögliche Aminosäuren an dieser Position; z.B. mein (V/I), dass an dieser Position Valin oder Isoleucin möglich ist).

NADPH-Oxidase kann aber auch jede andere Einheit eines NADPH-Oxidase Enzymkomplexes meinen der wesentlich für Aktivität der **35** NADPH-Oxidase ist.

"Proteinmenge" meint die Menge eines NADPH-Oxidase-Polypeptides in einem Organismus, einem Gewebe, einer Zelle oder einem Zellkompartiment. "Verminderung" der Proteinmenge meint die mengenmäßige Verminderung der Menge einer NADPH-Oxidase in einem Organismus, einem Gewebe, einer Zelle oder einem Zellkompartiment - beispielsweise durch eines der unten beschriebenen Verfahren - im Vergleich zu dem Wildtyp derselben Gattung und Art auf den dieses Verfahren nicht angewendet wurde, unter ansonst gleichen Rahmenbedingungen (wie beispielsweise Kulturbedingungen, Alter der Pflanzen etc.). Der Verminderung beträgt dabei mindestens 10 %, bevorzugt mindestens 10 % oder mindestens 20 %, besonders

26

bevorzugt um mindestens 40 % oder 60 %, ganz besonders bevorzugt um mindestens 70 % oder 80 %, am meisten bevorzugt um mindestens 90 % oder 95 %.

- 5 "Aktivität" meint die Fähigkeit einer NADPH-Oxidase molekularen Sauerstoff (O_2) zu Superoxid (O_2^-) umzusetzen. "Verminderung" der Aktivität meint die Verminderung der Gesamt-Aktivität eines NADPH-Oxidase-Proteins in einem Organismus, einem Gewebe, einer Zelle oder einem Zellkompartiment - beispielsweise durch eines
- 10 10 der unten beschriebenen Verfahren - im Vergleich zu dem Wildtyp derselben Gattung und Art auf den dieses Verfahren nicht angewendet wurde, unter ansonst gleichen Rahmenbedingungen (wie beispielsweise Kulturbedingungen, Alter der Pflanzen etc.). Der Verminderung beträgt dabei mindestens 10 %, bevorzugt mindestens
- 15 15 10 % oder mindestens 20 %, besonders bevorzugt um mindestens 40 % oder 60 %, ganz besonders bevorzugt um mindestens 70 % oder 80 %, am meisten bevorzugt um mindestens 90 % oder 95 %.

- "Funktion" meint bevorzugt die Substratbindekapazität einer
- 20 20 NADPH-Oxidase in einem Organismus, einem Gewebe, einer Zelle oder einem Zellkompartiment. Als Substrate kommen niedermolekulare Verbindungen wie NADPH oder FAD aber auch die Proteininteraktionspartner einer NADPH-Oxidase in Frage.
- 25 25 "Verminderung" der Funktion meint beispielsweise die mengenmäßige Verminderung der Bindekapazität oder Bindestärke einer NADPH-Oxidase zu mindestens einem Substrat in einem Organismus, einem Gewebe, einer Zelle oder einem Zellkompartiment - beispielsweise durch eines der unten beschriebenen Verfahren - im Vergleich zu
- 30 30 dem Wildtyp derselben Gattung und Art auf den dieses Verfahren nicht angewendet wurde, unter ansonst gleichen Rahmenbedingungen (wie beispielsweise Kulturbedingungen, Alter der Pflanzen etc.). Unter Verminderung ist auch die Veränderung der Substratspezifität zu verstehen, wie sie beispielsweise durch den k_{cat}/K_m -Wert
- 35 35 ausgedrückt werden kann. Der Verminderung beträgt dabei mindestens 10 %, bevorzugt mindestens 10 % oder mindestens 20 %, besonders bevorzugt um mindestens 40 % oder 60 %, ganz besonders bevorzugt um mindestens 70 % oder 80 %, am meisten bevorzugt um mindestens 90 % oder 95 %. Bindepartner für NADPH-Oxidase können
- 40 40 beispielsweise durch das Hefe-2-Hybridsystem in der dem Fachmann geläufigen Weise identifiziert werden.

Verfahren zur Bestimmung der Proteinmenge, der Aktivität von NADPH Oxidasen oder der Substratbindekapazität sind dem Fachmann

45 45 bekannt. Beispielsweise kann die NADPH abhängige, DPI-inhibierbare O_2^- oder H_2O_2 Produktion (z.B. über Nitro-Blau-Tetrazolium [NBT] oder Cytochrom c Reduktion) gemessen werden. Die Protein-

menge kann beispielsweise immunologisch unter Verwendung entsprechender Antikörper bestimmt werden. Entsprechende Verfahren sind beschrieben (Yu L et al. (1999) Blood 94(7):2497-504; Doke N (1983a) Physiol Plant Pathol 23:345-357; Levine A et al. (1994)

- 5 Cell 79:583-593; Tenhaken R et al. (1995) Proc Nat Acad Sci USA 92: 4158-4163; Sagi M & Fluhr R. (2001) Plant Physiol 126(3):1281-90; Hückelhoven R & Kogel KH (1998) Mol Plant Microbe Interact 11:292-300; so wie in den vorgenannten Artikeln zitierten Referenzen).

10

"Funktionelle Äquivalente" eines NADPH-Oxidase-Proteins meint bevorzugt solche Sequenzen, die von einer NADPH-Oxidase umfassend eine Polypeptidsequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 abgeleitet oder zu dieser homolog sind und

- 15 die gleichen wesentlichen Eigenschaften aufweisen.

Dabei kann die Effizienz der Pathogenresistenz sowohl nach unten als auch nach oben im Vergleich zu einem Wert erhalten bei Verminderung einer der NADPH-Oxidasen umfassen eine Polypeptidse-

- 20 quenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 abweichen. Bevorzugt sind solche funktionelle Äquivalente, bei denen sich die Effizienz der Pathogenresistenz - gemessen beispielsweise an der Penetrationseffizienz eines Pathogens (Haustoriumbildung) - um nicht mehr als 50 %, bevorzugt 25 %,
- 25 besonders bevorzugt 10 % von einem Vergleichswert erhalten unter Verminderung einer NADPH-Oxidase umfassend eine Polypeptidsequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 unterscheidet. Besonders bevorzugt sind solche Sequenzen, bei deren Verminderung die Effizienz der Pathogenresistenz quantitativ um mehr als 50 %, bevorzugt 100 %, besonders bevorzugt 500 %, ganz besonders bevorzugt 1000 % einen Vergleichswert erhalten bei Verminderung einer der NADPH-Oxidasen umfassend eine Polypeptidsequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 übersteigt.

35

Der Vergleich wird bevorzugt unter analogen Bedingungen durchgeführt. "Analoge Bedingungen" bedeutet, dass alle Rahmenbedingungen wie beispielsweise Kultur- oder Zuchtbedingungen, Assaybedingungen (wie Puffer, Temperatur, Substrate, Pathogen-

- 40 konzentration etc.) zwischen den zu vergleichenden Versuchen identisch gehalten werden und die Ansätze sich allein durch die Sequenz der zu vergleichenden NADPH-Oxidasen, ihrem Ursprungsorganismus und gegebenenfalls dem Pathogen unterscheiden. Bei Wahl des Pathogens ist für den Vergleich jeweils das Pathogen zu wählen, das dem jeweils anderen - unter Berücksichtigung der Artspezifität - am nächsten kommt.

28

- "Funktionelle Äquivalente" meint insbesondere natürliche oder künstliche Mutationen der NADPH-Oxidasen umfassend eine Polypeptidsequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 sowie homologe Polypeptide aus anderen Pflanzen,
- 5 welche weiterhin im wesentlichen gleiche Eigenschaften aufweisen. Bevorzugt sind homologe Polypeptide aus oben beschriebenen bevorzugten Pflanzen. Die zu den im Rahmen dieser Erfindung offebarten NADPH-Oxidase Sequenzen homologen Sequenzen aus anderen Pflanzen (beispielsweise *Arabidopsis thaliana*) können z.B. durch
- 10 Datenbanksuche oder Durchmustern von Gen-Banken - unter Verwendung der NADPH-Oxidase-Sequenzen als Suchsequenz vzw. Sonde - leicht aufgefunden werden. Entsprechende Sequenzen sind oben mit GenBank Acc-No. beispielhaft aufgeführt.
- 15 Mutationen umfassen Substitutionen, Additionen, Deletionen, Inversion oder Insertionen eines oder mehrerer Aminosäurereste. Somit werden beispielsweise auch solche Polypeptide durch die vorliegende Erfindung mit umfasst, welche man durch Modifikation eines Polypeptides umfassend eine Polypeptidsequenz gemäß
- 20 SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 erhält.

- Unter Homologie zwischen zwei Nukleinsäuresequenzen wird die Identität der Nukleinsäuresequenz über die jeweils gesamte Sequenzlänge verstanden, die durch Vergleich mit Hilfe des
- 25 Programmalgorithmus GAP (Wisconsin Package Version 10.0, University of Wisconsin, Genetics Computer Group (GCG), Madison, USA; Altschul et al. (1997) Nucleic Acids Res. 25:3389ff) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

30 Gap Weight: 50 Length Weight: 3

Average Match: 10 Average Mismatch: 0

- Beispielhaft wird unter einer Sequenz, die eine Homologie
- 35 von mindestens 80 % auf Nukleinsäurebasis mit der Sequenz SEQ ID NO: 1 aufweist, eine Sequenz verstanden, die bei einem Vergleich mit der Sequenz SEQ ID NO: 1 nach obigem Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz eine Homologie von mindestens 80 % aufweist.

- 40 Unter Homologie zwischen zwei Polypeptiden wird die Identität der Aminosäuresequenz über die jeweils gesamte Sequenzlänge verstanden, die durch Vergleich mit Hilfe des Programmalgorithmus GAP (Wisconsin Package Version 10.0, University of Wisconsin, Genetics Computer Group (GCG), Madison, USA) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:
- 45

Gap Weight: 8

Length Weight: 2

Average Match: 2,912

Average Mismatch:-2,003

5 Beispielhaft wird unter einer Sequenz, die eine Homologie von mindestens 80 % auf Proteinbasis mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 aufweist, eine Sequenz verstanden, die bei einem Vergleich mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 nach obigem Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz eine Homologie von mindestens 80 % aufweist.

10

Funktionelle Äquivalente, abgeleitet von einer NADPH-Oxidase umfassend eine Polypeptidsequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 durch Substitution, Insertion oder Deletion, haben eine Homologie von mindestens 50 %, bevorzugt

15 mindestens 70 %, vorzugsweise mindestens 90 %, besonders bevorzugt mindestens 95 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 98 % zu einem Polypeptid umfassend eine Polypeptidsequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 und zeichnen sich durch die gleichen wesentlichen Eigenschaften

20 wie diese aus.

Funktionelle Äquivalente, abgeleitet einer eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21 umfassenden NADPH-Oxidase Nukleinsäuresequenz durch Substitution, Insertion

25 oder Deletion, haben eine Homologie von mindestens 50 %, bevorzugt 70 %, vorzugsweise mindestens 90 %, besonders bevorzugt mindestens 95 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 98 % zu einem der erfindungsgemäßen Polypeptid gemäß SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21 und kodieren für Polypeptide mit den 30 gleichen wesentlichen Eigenschaften wie ein Polypeptide umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22.

Auch die Durchmusterung von cDNA- oder genomischen-Bibliotheken 35 anderer Organismen, bevorzugt von den weiter unten genannten als Wirt zur Transformation geeigneten Pflanzenarten, unter Verwendung der unter SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21 beschriebene Nukleinsäuresequenzen oder Teilen derselben als Sonde, ist ein dem Fachmann geläufiges Verfahren, um Homologe

40 in anderen Arte zu identifizieren. Dabei haben die von den Nukleinsäuresequenzen gemäß SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21 abgeleiteten Sonden eine Länge von mindestens 20 bp, bevorzugt mindestens 50 bp, besonders bevorzugt mindestens 100 bp, ganz besonders bevorzugt mindestens 200 bp, am meisten 45 bevorzugt mindestens 400 bp. Für die Durchmusterung der Bibliotheken kann auch ein zu den unter SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11,

30

13, 15, 17, 19 oder 21 beschriebenen Sequenzen komplementärer DNA-Strang eingesetzt werden.

Funktionelle Äquivalente umfasst DNA Sequenzen, die unter

- 5 Standardbedingungen mit der durch SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21 beschriebenen NADPH-Oxidase Nukleinsäuresequenzen, der zu ihr komplementären Nukleinsäuresequenz oder teilen der vorgenannten hybridisieren und als vollständige Sequenzen für Proteine kodieren, die die gleichen wesentlichen 10 Eigenschaften haben wie ein Polypeptide umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22.

"Standardhybridisierungsbedingungen" ist breit zu verstehen und meint stringente als auch weniger stringente Hybridisierungs-

- 15 bedingungen. Solche Hybridisierungsbedingungen sind unter anderem bei Sambrook J, Fritsch EF, Maniatis T et al., in Molecular Cloning (A Laboratory Manual), 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989, Seiten 9.31-9.57) oder in Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, N.Y. (1989), 20 6.3.1-6.3.6. beschrieben.

Beispielhaft können die Bedingungen während des Waschschrifftes ausgewählt sein aus dem Bereich von Bedingungen begrenzt von solchen mit geringer Stringenz (mit ungefähr 2X SSC bei 50°C) und 25 solchen mit hoher Stringenz (mit ungefähr 0.2X SSC bei 50°C bevorzugt bei 65°C) (20X SSC: 0,3M Natriumcitrat, 3M NaCl, pH 7.0). Darüberhinaus kann die Temperatur während des Waschschrifftes von niedrig stringenten Bedingungen bei Raumtemperatur, ungefähr 22°C, bis zu stärker stringenten Bedingungen bei ungefähr 65°C angehoben 30 werden. Beide Parameter, Salzkonzentration und Temperatur, können gleichzeitig variiert werden, auch kann einer der beiden Parameter konstant gehalten und nur der andere variiert werden. Während der Hybridisierung können auch denaturierende Agenzien wie zum Beispiel Formamid oder SDS eingesetzt werden. In Gegen- 35 wart von 50% Formamid wird die Hybridisierung bevorzugt bei 42°C ausgeführt. Einige beispielhafte Bedingungen für Hybridisierung und Waschschritt sind infolge gegeben:

- (1) Hybridisierungbedingungen zum Beispiel aus nachfolgenden 40 Bedingungen ausgewählt sein:

- a) 4X SSC bei 65°C (mit - optional - 100 µg/ml denaturierter, fragmentierte Fischsperma-DNA)
b) 6X SSC bei 45°C (mit - optional - 100 µg/ml denaturierter, fragmentierte Fischsperma-DNA),
45 c) 6X SSC, 0,5 % SDS, 50 % Formamid bei 42°C (mit - optional - 100 µg/ml denaturierter, fragmentierte Fischsperma-DNA)

31

- d) 4XSSC, 50 % Formamid bei 42°C (mit - optional - 100 µg/ml denaturierter, fragmentierte Fischsperma-DNA)
- e) 2X oder 4X SSC bei 50°C (schwach stringente Bedingung),
- f) 30 bis 40 % Formamid, 2X oder 4X SSC bei 42°C (schwach stringente Bedingung).

5

- (2) Waschschrifte können zum Beispiel aus nachfolgenden Bedingungen ausgewählt sein:

- 10 a) 0,015 M NaCl/0,0015 M Natriumcitrat/0,1 % SDS bei 50°C.
- b) 0,1X SSC bei 65°C.
- c) 0,1X SSC, 0,5 % SDS bei 68°C.
- d) 0,1X SSC, 0,5 % SDS, 50 % Formamid bei 42°C.
- e) 0,2X SSC, 0,1 % SDS bei 42°C.
- 15 f) 2X SSC bei 65°C (schwach stringente Bedingung).

Die Verminderung der Expression eines NADPH-Oxidase-Proteins, der NADPH-Oxidase-Aktivität oder der NADPH-Oxidase-Funktion kann auf vielfältige Art und Weise realisiert werden.

20

"Verminderung" oder "vermindern" ist im Zusammenhang mit einer NADPH-Oxidase, einer NADPH-Oxidase Aktivität oder NADPH-Oxidase-Funktion weit auszulegen und umfasst die teilweise oder im wesentlichen vollständige, auf unterschiedliche zellbiologische

25 Mechanismen beruhende Unterbindung oder Blockierung der Funktionalität einer NADPH-Oxidase in einer Pflanze oder einem davon abgeleiteten Teil, Gewebe, Organ, Zellen oder Samen. Eine Verminderung im Sinne der Erfindung umfasst auch eine mengenmäßige Verringerung einer NADPH-Oxidase bis hin zu einem im wesentlichen

30 vollständigen Fehlen der NADPH-Oxidase (d.h. fehlende Nachweisbarkeit von NADPH-Oxidase-Aktivität bzw. NADPH-Oxidase-Funktion oder fehlende immunologische Nachweisbarkeit des NADPH-Oxidase-Proteins). Dabei können einer oder mehrere essentielle Einheiten der NADPH-Oxidase vermindert werden. Dabei wird die Expression

35 eines bestimmter NADPH-Oxidase oder die NADPH-Oxidase-Aktivität bzw. NADPH-Oxidase-Funktion in einer Zelle oder einem Organismus bevorzugt um mehr als 50 %, besonders bevorzugt um mehr als 80 %, ganz besonders bevorzugt um mehr als 90% vermindert.

40 Erfindungsgemäß sind verschiedene Strategien zur Verminderung der Expression eines NADPH-Oxidase-Proteins, der NADPH-Oxidase-Aktivität oder NADPH-Oxidase-Funktion umfasst. Beispielsweise jedoch nicht einschränkend - seien zu nennen:

32

- a) Einbringen einer doppelsträngigen NADPH-Oxidase RNA-Nukleinsäuresequenz (NAox-dsRNA) oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten;
- 5 b) Einbringen einer NADPH-Oxidase antisense-Nukleinsäuresequenzen oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette. Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die antisense-Nukleinsäuresequenz gegen ein NADPH-Oxidase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen) oder ein NADPH-Oxidase-Gen-
10 transkript (also RNA-Sequenzen) gerichtet ist. Umfasst sind auch
α-anomere Nukleinsäuresequenzen.
- c) Einbringen einer NADPH-Oxidase antisense-Nukleinsäuresequenzen kombiniert mit einem Ribozym oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
15
- d) Einbringen von NADPH-Oxidase sense-Nukleinsäuresequenzen zur Induktion einer Kosuppression oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
20
- e) Einbringen DNA-oder Protein-bindende Faktoren gegen NADPH-Oxidase -Gene, -RNAs oder -Proteine oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
25
- f) Einbringen von den NADPH-Oxidase RNA-Abbau bewirkende virale Nukleinsäuresequenzen und Expressionskonstrukten oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
- 30 g) Einbringung von Konstrukten zur Induktion einer homologen Rekombination an endogenen NADPH-Oxidase-Genen beispielsweise zur Erzeugung von Knockout-Mutanten.
- h) Einführen von Mutationen in endogenen NADPH-Oxidase Gene zur Erzeugung eines Funktionsverlustes (z.B. Generierung von Stopp-Kodons, Verschiebungen im Leseraster etc.)
35

Dabei kann jedes einzelne dieser Verfahren eine Verminderung der NADPH-Oxidase-Expression, NADPH-Oxidase-Aktivität oder NADPH-Oxidase-Funktion im Sinne der Erfindung bewirken. Auch eine kombinierte Anwendung ist denkbar. Weitere Methoden sind dem Fachmann bekannt und können die Behinderung oder Unterbindung der Prozessierung des NADPH-Oxidase-Proteins, des Transports des NADPH-Oxidase-Proteins oder dessen mRNA, Hemmung der Ribosomen-
40 anlagerung, Hemmung des RNA-Spleißens, Induktion eines NADPH-
45 anlagerung, Hemmung des RNA-Spleißens, Induktion eines NADPH-

Oxidase-RNA abbauenden Enzyms und/oder Hemmung der Translationselongation oder -termination umfassen.

Die einzelnen bevorzugten Verfahren seien infolge kurz
5 beschrieben:

a) Einbringung einer doppelsträngigen NADPH-Oxidase RNA-Nukleinsäuresequenz (NAox-dsRNA)

10 Das Verfahren der Genregulation mittels doppelsträngiger RNA ("double-stranded RNA interference"; dsRNAi) ist vielfach in tierischen und pflanzlichen Organismen beschrieben (z.B. Matzke MA et al. (2000) Plant Mol Biol 43:401-415; Fire A. et al (1998) Nature 391:806-811; WO 99/32619; WO 99/53050; WO 00/68374;

15 WO 00/44914; WO 00/44895; WO 00/49035; WO 00/63364). Auf die in den angegebenen Zitaten beschriebenen Verfahren und Methoden wird ausdrücklich Bezug genommen. Eine effiziente Gensuppression kann auch bei transienter Expression oder nach transienter Transformation beispielsweise infolge einer biolistischen Trans-

20 formation gezeigt werden (Schweizer P et al. (2000) Plant J 2000 24:895-903). dsRNAi-Verfahren beruhen auf dem Phänomen, dass durch gleichzeitiges Einbringen von komplementären Strang- und Gegenstrang eines Gentranskriptes eine hocheffiziente Unterdrückung der Expression des entsprechenden Gens bewirkt wird.

25 Der bewirkte Phänotyp kommt dem einer entsprechenden knock-out Mutanten sehr ähnlich (Waterhouse PM et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95:13959-64).

Das dsRNAi-Verfahren hat sich bei der Verminderung der NADPH-
30 Oxidase-Expression als besonders effizient und vorteilhaft erwiesen. Wie u.a. in WO 99/32619 beschrieben sind dsRNAi-Ansätze klassischen antisense-Ansätzen deutlich überlegen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung bezieht sich daher
35 auf doppelsträngige RNA-Moleküle (dsRNA-Moleküle), die bei Einführung in eine Pflanze (oder eine davon abgeleitete Zelle, Gewebe, Organ oder Samen) die Verminderung eines NADPH-Oxidase bewirken.

40 Das doppelsträngige RNA-Molekül zur Verminderung der Expression eines NADPH-Oxidase Proteins ist dadurch gekennzeichnet, dass

a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu
45 zumindest einem Teil einer NADPH-Oxidase-Nukleinsäuresequenz, und

34

- b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-sense-Strang unter a) im wesentlichen - bevorzugt vollständig - komplementären ist.
- 5** In einer weiterhin bevorzugten Ausführungsform umfasst das doppelsträngige RNA-Molekül zur Verminderung der Expression eines NADPH-Oxidase Proteins
- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes einer Nukleinsäuresequenz kodierend für ein NADPH-Oxidase Protein, und
- 15** b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-sense-Strang unter a) im wesentlichen - bevorzugt vollständig - komplementären ist.
- In Bezug auf die doppelsträngigen RNA-Moleküle meint NADPH-Oxidase-Nukleinsäuresequenz bevorzugt eine Sequenz umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21.
- Im wesentlichen identisch" meint, dass die dsRNA Sequenz auch
- 25** Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu der NADPH-Oxidase Zielsequenz oder einer funktionell äquivalenten Zielsequenz aufweisen kann und dennoch eine effizient Verminderung der Expression bewirken. Bevorzugt beträgt die Homologie nach obiger Definition mindestens 75 %, bevorzugt mindestens 80 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 90 % am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "sense"-Strang einer inhibitorischen dsRNA und mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes einer Nukleinsäuresequenz kodierend für ein NADPH-Oxidase Protein oder ein funktionelles Äquivalent desselben (bzw. zwischen
- 30** 35 dem "antisense"-Strang dem komplementären Strang einer Nukleinsäuresequenz kodierend für ein NADPH-Oxidase Protein oder ein funktionelles Äquivalent desselben).
- Die Länge des Teilabschnittes beträgt mindestens 10 Basen,
- 40** bevorzugt mindestens 25 Basen, besonders bevorzugt mindestens 50 Basen, ganz besonders bevorzugt mindestens 100 Basen, am meisten bevorzugt mindestens 200 Basen oder mindestens 300 Basen.
- Alternativ, kann eine "im wesentlichen identische" dsRNA auch als
- 45** Nukleinsäuresequenz definiert werden, die befähigt ist, mit einem Teil eines Speicherprotein Gentranskriptes zu hybridisieren (z.B.

35

in 400 mM NaCl, 40 mM PIPES pH 6,4, 1 mM EDTA bei 50°C oder 70°C für 12 bis 16 h).

- "Im wesentlichen komplementär" meint, dass der "antisense"-
5 RNA-Strang auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punkt-
mutationen im Vergleich zu dem Komplement des "sense"-RNA-
Stranges aufweisen kann. Bevorzugt beträgt die Homologie min-
destens 80 %, bevorzugt mindestens 90 %, ganz besonders bevorzugt
mindestens 95 %, am meisten bevorzugt 100% zwischen dem "anti-
10 sense"-RNA-Strang und dem Komplement des "sense"-RNA-Strangs.

- "Teil des "sense"-RNA-Transkriptes" einer Nukleinsäuresequenz
kodierend für ein NADPH-Oxidase Protein oder ein funktionelles
Äquivalent desselben meint Fragmente einer RNA oder mRNA
15 transkribiert von einer für ein NADPH-Oxidase-Protein oder ein
funktionelles Äquivalent desselben kodierenden Nukleinsäure-
sequenz, bevorzugt von einem NADPH-Oxidase-Gen. Dabei haben die
Fragmente bevorzugt eine Sequenzlänge von mindestens 20 Basen,
bevorzugt mindestens 50 Basen, besonders bevorzugt mindestens
20 100 Basen, ganz besonders bevorzugt mindestens 200 Basen, am
meisten bevorzugt mindestens 500 Basen. Umfasst ist auch die
vollständige transkribierte RNA oder mRNA.

- Umfasst ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen dsRNA-
25 Moleküle in den erfindungsgemäßen Verfahren zur Erzeugung einer
Pathogenresistenz in Pflanzen.

- Die dsRNA kann aus einem oder mehr Strängen polymerisierter Ribo-
nukleotide bestehen. Es können ferner Modifikationen sowohl des
30 Zucker-Phosphat-Gerüstes als auch der Nukleoside vorliegen. Bei-
spielsweise können die Phosphodiesterbindungen der natürlichen
RNA dahingehend modifiziert sein, dass sie zumindest ein Stick-
stoff oder Schwefel-Heteroatom umfassen. Basen können dahin-
gehend modifiziert werden, dass die Aktivität beispielsweise von
35 Adenosindeaminase eingeschränkt wird. Solche und weitere Modi-
fikationen sind weiter unten bei den Verfahren zur Stabilisierung
von antisense-RNA beschrieben.

- Natürlich können, um den gleichen Zweck zu erreichen, auch
40 mehrere individuelle dsRNA Moleküle, die jeweils einen der oben
definierten Ribonukleotidsequenzabschnitte umfassen, in die Zelle
oder den Organismus eingebracht werden.

- Die dsRNA kann enzymatisch oder ganz oder teilweise chemisch-
45 synthetisch hergestellt werden.

36

Die doppelsträngige dsRNA Struktur kann ausgehend von zwei komplementären, separaten RNA-Strängen oder – bevorzugt – ausgehend von einem einzelnen, selbstkomplementären RNA-Strang gebildet werden.

5

Bei einem einzelnen, selbstkomplementären Strang, können "sense"- und "antisense"-Sequenz durch eine verbindende Sequenz ("Linker") verknüpft sein und beispielsweise eine Haarnadelstruktur ausbilden. Bevorzugt kann die verbindende Sequenz ein Intron sein,

10 das nach Synthese der dsRNA herausgespleißt wird.

Die Nukleinsäuresequenz kodierend für eine dsRNA kann weitere Elemente beinhalten, wie beispielsweise Transkriptions-terminationssignale oder Polyadenylierungssignale.

15

Sollen die zwei Stränge der dsRNA in einer Zelle oder Pflanze zusammengebracht werden, so kann dies auf verschiedene Art geschehen:

20 a) Transformation der Zelle oder Pflanze mit einem Vektor, der beide Expressionskassetten umfasst,

b) Kotransformation der Zelle oder Pflanze mit zwei Vektoren, wobei der eine die Expressionskassetten mit

25 dem "sense"-Strang, der andere die Expressionskassetten mit dem "antisense"-Strang umfasst.

c) Kreuzung von zwei Pflanzen, die mit jeweils einem Vektor transformiert wurden, wobei der eine die Expressionskassetten mit dem "sense"-Strang, der andere die Expressionskassetten mit dem "antisense"-Strang umfasst.

30 Die Bildung der RNA Duplex kann entweder außerhalb der Zelle oder innerhalb derselben initiiert werden. Wie in WO 99/53050 kann die dsRNA auch eine Haarnadelstruktur umfassen, indem "sense"- und "antisense"-Strang durch einen "Linker" (beispielsweise ein Intron) verbunden werden. Die selbstkomplementären dsRNA-Strukturen sind bevorzugt, da sie lediglich die Expression eines Konstruktes erfordern und die komplementären Stränge stets in 40 einem äquimolaren Verhältnis umfassen.

35 Die Expressionskassetten kodierend für den "antisense"- oder "sense"-Strang einer dsRNA oder für den selbstkomplementären Strang der dsRNA, werden bevorzugt in einen Vektor insertiert und mit den unten beschriebenen Verfahren stabil (beispielsweise unter Verwendung von Selektionsmarkern) in das Genom

einer Pflanze insertiert, um eine dauerhafte Expression der dsRNA zu gewährleisten.

- Die dsRNA kann unter Verwendung einer Menge eingeführt werden,
5 die zumindest ein Kopie pro Zelle ermöglicht. Höhere Mengen (z.B. mindestens 5, 10, 100, 500 oder 1000 Kopien pro Zelle) können ggf. eine effizienter Verminderung bewirken.

Wie bereits beschrieben, ist eine 100%ige Sequenzidentität
10 zwischen dsRNA und einem NADPH-Oxidase Gentranskript oder dem Gentranskript eines funktionell äquivalenten Gens nicht zwingend erforderlich, um eine effiziente Verminderung der NADPH-Oxidase Expression zu bewirken. Demzufolge besteht der Vorteil, dass das Verfahren tolerant ist gegenüber Sequenzabweichungen, wie sie
15 infolge genetischer Mutationen, Polymorphismen oder evolutionärer Divergenzen vorliegen können. So ist es beispielsweise möglich mit der dsRNA, die ausgehend von der NADPH-Oxidase Sequenz des einen Organismus generiert wurde, die NADPH-Oxidase Expression in einem anderen Organismus zu unterdrücken. Die hohe Sequenz-
20 homologie zwischen den NADPH-Oxidase Sequenzen aus Reis, Mais und Gerste lässt auf einen hohen Konservierungsgrad dieses Proteins innerhalb von Pflanzen schließen, so dass die Expression einer dsRNA abgeleitet von einer der NADPH-Oxidase Sequenzen umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19
25 oder 21 auch einen vorteilhaften Effekt in anderen Pflanzenarten haben dürfte.

Auch ist es aufgrund der hohen Homologie zwischen den einzelnen NADPH-Oxidase-Proteinen und ihren funktionellen Äquivalenten mög-
30 lich mit einer einzigen dsRNA, die ausgehend von einer bestimmten NADPH-Oxidase-Sequenz eines Organismus generiert wurde, die Expression weiterer homologer NADPH-Oxidase-Proteine und/oder deren funktioneller Äquivalente des gleichen Organismus oder aber auch die Expression von NADPH-Oxidase-Proteinen in anderen ver-
35 wandten Arten zu unterdrücken. Zu diesem Zweck umfasst die dsRNA bevorzugt Sequenzbereich von NADPH-Oxidase-Gentranskripten, die konservierten Bereichen entsprechen. Besagte konservierte Bereiche können aus Sequenzvergleichen leicht abgeleitet werden.

- 40 Die dsRNA kann entweder in vivo oder in vitro synthetisiert werden. Dazu kann eine DNA-Sequenz kodierend für eine dsRNA in eine Expressionskassette unter Kontrolle mindestens eines genetischen Kontrollelementes (wie beispielsweise Promotor, Enhancer, Silencer, Splice-Donor oder -Akzeptor, Poly-
45 adenylierungssignal) gebracht werden. Entsprechend vorteilhafte Konstruktionen sind weiter unten beschrieben. Eine Poly-

adenylierung ist nicht erforderlich, ebenso müssen keine Elemente zur Initiierung einer Translation vorhanden sein.

Eine dsRNA kann chemisch oder enzymatisch synthetisiert werden.

- 5 Dazu können zelluläre RNA Polymerasen oder Bakteriophagen RNA Polymerasen (wie z.B. T3-, T7- oder SP6 RNA-Polymerase) verwendet werden. Entsprechende Verfahren zu in vitro Expression von RNA sind beschrieben (WO 97/32016; US 5,593,874; US 5,698,425, US 5,712,135, US 5,789,214, US 5,804,693). Eine chemisch oder
10 enzymatisch in vitro synthetisierte dsRNA kann vor der Einführung in eine Zelle, Gewebe oder Organismus aus dem Reaktionsgemisch beispielsweise durch Extraktion, Präzipitation, Elektrophorese, Chromatographie oder Kombinationen dieser Verfahren ganz oder teilweise aufgereinigt werden. Die dsRNA kann unmittelbar in die
15 Zelle eingeführt werden oder aber auch extrazellulär (z.B. in den interstitialen Raum) appliziert werden.

Bevorzugt wird die Pflanze jedoch stabil mit einem Expressionskonstrukt, das die Expression der dsRNA realisiert, transformiert. Entsprechende Verfahren sind weiter unten beschrieben.

b) Einbringung einer NADPH-Oxidase antisense-Nukleinsäuresequenz

- Verfahren zur Suppression eines bestimmten Proteins durch Verhinderung der Akkumulation seiner mRNA durch die "antisense"-Technologie sind vielfach - auch in Pflanzen - beschrieben (Sheehy et al. (1988) Proc Natl Acad Sci USA 85: 8805-8809; US 4,801,340; Mol JN et al. (1990) FEBS Lett 268(2):427-430). Das antisense Nukleinsäuremolekül hybridisiert bzw. bindet mit
25 der zellulären mRNA und/oder genomischen DNA kodierend für das zu supprimierende NADPH-Oxidase-Zielprotein. Dadurch wird die Transkription und/oder Translation des Zielproteins unterdrückt. Die Hybridisierung kann auf konventionelle Art über die Bildung einer stabilen Duplex oder - im Fall von genomischer DNA - durch
30 35 Bindung des antisense Nukleinsäuremoleküls mit der Duplex der genomischen DNA durch spezifische Wechselwirkung in der großen Furche der DNA-Helix entstehen.

- Eine antisense Nukleinsäuresequenz geeignet zur Verminderung
40 eines NADPH-Oxidase-Proteins kann unter Verwendung der für dieses Protein kodierenden Nukleinsäuresequenz, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21, nach den Basenpaarregeln von Watson und Crick abgeleitet werden.
45 Die antisense Nukleinsäuresequenz kann zu der gesamten transkribierten mRNA des besagten Proteins komplementär sein, sich auf die kodierende Region beschränken oder nur aus einem

Oligonukleotid bestehen, das zu einem Teil der kodierenden oder nicht-kodierenden Sequenz der mRNA komplementär ist. So kann das Oligonukleotid beispielsweise komplementär zu der Region sein, die den Translationsstart für das besagte Protein umfasst. Antisense-Nukleinsäuresequenzen können eine Länge von zum Beispiel 5, 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40, 45 oder 50 Nukleotide haben, können aber auch länger sein und mindestens 100, 200, 500, 1000, 2000 oder 5000 Nukleotide umfassen. Antisense-Nukleinsäuresequenzen können rekombinant exprimiert oder chemisch bzw. enzymatisch unter Verwendung von dem Fachmann bekannten Verfahren synthetisiert werden. Bei der chemischen Synthese können natürlich oder modifizierte Nukleotide verwendet werden. Modifizierte Nukleotide können der antisense Nukleinsäuresequenz eine erhöhte biochemische Stabilität verleihen und zu einer erhöhten physikalischen Stabilität der Duplex gebildet aus antisense-Nukleinsäuresequenz und sense-Zielsequenz führen. Verwendet werden können beispielsweise Phosphorothioatderivative und Acridin-substituierte Nukleotide wie 5-Fluorouracil, 5-Bromouracil, 5-Chlorouracil, 5-Iodouracil, Hypoxanthin, Xanthin, 4-Acetylcytosin, 5-(Carboxyhydroxymethyl)uracil, 5-Carboxymethylaminomethyl-2-thiouridin, 5-Carboxymethylaminomethyluracil, Dihydouracil, β -D-Galactosylqueosin, Inosine, N6-Isopentenyladenin, 1-Methylguanin, 1-Methylinosin, 2,2-Dimethylguanin, 2-Methyladenin, 2-Methylguanin, 3-Methylcytosin, 5-Methylcytosin, N6-Adenin, 7-Methylguanin, 5-Methylaminomethyluracil, 5-Methoxyaminomethyl-2-thiouracil, β -D-mannosylqueosin, 5'-Methoxycarboxymethyluracil, 5-Methoxyuracil, 2-Methylthio-N6-isopentenyladenin, Uracil-5-oxyessigsäure, Pseudouracil, Queosine, 2-Thiocytosin, 5-Methyl-2-thiouracil, 2-Thiouracil, 4-Thiouracil, 5-Methyluracil, Uracil-5-oxyessigsäuremethylester, Uracil-5-oxyessigsäure, 5-Methyl-2-thiouracil, 3-(3-Amino-3-N-2-carboxypropyl)uracil und 2,6-Diaminopurin.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform kann die Expression eines NADPH-Oxidase-Proteins durch Nukleotidsequenzen inhibiert werden, die komplementär zu der regulatorischen Region eines NADPH-Oxidase-Gens (z.B. einem NADPH-Oxidase Promoter und/oder Enhancer) sind und triple-helikale Strukturen mit der dortigen DNA-Doppelhelix ausbilden, so dass die Transkription des NADPH-Oxidase-Gens vermindert wird. Entsprechende Verfahren sind beschrieben (Helene C (1991) Anticancer Drug Res 6(6):569-84; Helene C et al. (1992) Ann NY Acad Sci 660:27-36; Maher LJ (1992) Bioassays 14(12):807-815).

45 In einer weiteren Ausführungsform kann das antisense Nukleinsäuremolekül eine α -anomere Nukleinsäure sein. Derartige α -anomere Nukleinsäuremoleküle bilden spezifische doppel-

strängige Hybride mit komplementärer RNA in denen - im Unterschied zu den konventionellen β -Nukleinsäuren - die beiden Stränge parallel zueinander verlaufen (Gautier C et al. (1987) Nucleic Acids Res 15:6625-6641). Das antisense Nukleinsäuremolekül kann 5 ferner auch 2'-O-Methylribonukleotide (Inoue et al. (1987) Nucleic Acids Res 15:6131-6148) oder chimäre RNA-DNA Analoge beinhalten (Inoue et al. (1987) FEBS Lett 215:327-330).

c) Einbringung einer NADPH-Oxidase antisense-Nukleinsäuresequenz
10 kombiniert mit einem Ribozym

Vorteilhaft kann die oben beschriebene antisense-Strategie mit einem Ribozym-Verfahren gekoppelt werden. Katalytische RNA-Moleküle oder Ribozyme können an jede beliebige Ziel-RNA angepasst 15 werden und spalten das Phosphodiester-Gerüst an spezifischen Positionen, wodurch die Ziel-RNA funktionell deaktiviert wird (Tanner NK (1999) FEMS Microbiol Rev 23(3):257-275). Das Ribozym wird dadurch nicht selber modifiziert, sondern ist in der Lage, weitere Ziel-RNA-Moleküle analog zu spalten, wodurch es die 20 Eigenschaften eines Enzyms erhält. Der Einbau von Ribozymsequenzen in "antisense"-RNAs verleiht eben diesen "antisense"-RNAs diese enzymähnliche, RNA-spaltende Eigenschaft und steigert so deren Effizienz bei der Inaktivierung der Ziel-RNA. Die Herstellung und Verwendung entsprechender Ribozym-"anti- 25 sense"-RNA-Moleküle ist beispielsweise beschrieben bei Haseloff et al. (1988) Nature 334:585-591.

Auf diese Art können Ribozyme (z.B. "Hammerhead"-Ribozyme; Haselhoff und Gerlach (1988) Nature 334:585-591) verwendet werden, um 30 die mRNA eines zu supprimierenden Enzyms - z.B. NADPH-Oxidase - katalytisch zu spalten und die Translation zu verhindern. Die Ribozym-Technologie kann die Effizienz einer antisense-Strategie erhöhen. Verfahren zur Expression von Ribozymen zur Verminderung bestimmter Proteine sind beschrieben in (EP 0 291 533, EP 0 321 35 201, EP 0 360 257). In pflanzlichen Zellen ist eine Ribozym-Expression ebenfalls beschrieben (Steinecke P et al. (1992) EMBO J 11(4):1525-1530; de Feyter R et al. (1996) Mol Gen Genet. 250(3):329-338). Geeignete Zielsequenzen und Ribozyme können zum Beispiel wie bei "Steinecke P, Ribozymes, Methods in Cell 40 Biology 50, Galbraith et al. eds, Academic Press, Inc. (1995), S. 449-460" beschrieben, durch Sekundärstrukturberechnungen von Ribozym- und Ziel-RNA sowie durch deren Interaktion bestimmt werden (Bayley CC et al. (1992) Plant Mol Biol. 18(2):353-361; Lloyd AM and Davis RW et al. (1994) Mol Gen Genet. 45 242(6):653-657). Beispielsweise können Derivate der Tetrahymena L-19 IVS RNA konstruiert werden, die komplementäre Bereiche zu der mRNA des zu supprimierenden NADPH-Oxidase Proteins aufweisen

41

(siehe auch US 4,987,071 und US 5,116,742). Alternativ können solche Ribozyme auch über einen Selektionsprozess aus einer Bibliothek diverser Ribozyme identifiziert werden (Bartel D und Szostak JW (1993) Science 261:1411-1418).

5

- d) Einbringung einer NADPH-Oxidase sense-Nukleinsäuresequenz zur Induktion eines Kosuppression

Die Expression einer NADPH-Oxidase Nukleinsäuresequenz in sense-
10 Orientierung kann zu einer Kosuppression des entsprechenden homologen, endogenen Gens führen. Die Expression von sense-RNA mit Homologie zu einem endogenen Gen kann die Expression desselben vermindern oder ausschalten, ähnlich wie es für antisense Ansätze beschrieben wurde (Jorgensen et al. (1996) Plant Mol
15 Biol 31(5):957-973; Goring et al. (1991) Proc Natl Acad Sci USA 88:1770-1774; Smith et al. (1990) Mol Gen Genet 224:447-481; Napoli et al. (1990) Plant Cell 2:279-289; Van der Krol et al. (1990) Plant Cell 2:291-99). Dabei kann das eingeführte Konstrukt das zu vermindernde, homologe Gen ganz oder nur teilweise
20 representieren. Die Möglichkeit zur Translation ist nicht erforderlich. Die Anwendung dieser Technologie auf Pflanzen ist beispielsweise beschrieben bei Napoli et al. (1990) The Plant Cell 2: 279-289 und in US 5,034,323.

25 Bevorzugt wird die Kosuppression unter Verwendung einer Sequenz realisiert, die im wesentlichen identisch ist zu zumindest einem Teil der Nukleinsäuresequenz kodierend für ein NADPH-Oxidase-Protein oder ein funktionelles Äquivalent desselben, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz umfassend eine Sequenz gemäß
30 SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21 .

- e) Einbringung DNA-oder Protein-bindende Faktoren gegen NADPH-Oxidase Gene, -RNAs oder Proteine

35 Eine Verminderung einer NADPH-Oxidase Genexpression ist auch mit spezifischen DNA-bindenden Faktoren z.B. mit Faktoren vom Typus der Zinkfingertranskriptionsfaktoren möglich. Diese Faktoren lagern sich an die genomische Sequenz des endogenen Zielgens, bevorzugt in den regulatorischen Bereichen, an und bewirken
40 eine Repression des endogenen Gens. Die Verwendung eines solchen Verfahrens ermöglicht die Verminderung der Expression eines endogenen NADPH-Oxidase Gens, ohne dass dessen Sequenz gentechnisch manipuliert werden muss. Entsprechende Verfahren zur Herstellung entsprechender Faktoren sind beschrieben (Dreier B et al. (2001)
45 J Biol Chem 276(31):29466-78; Dreier B et al. (2000) J Mol Biol 303(4):489-502; Beerli RR et al. (2000) Proc Natl Acad Sci USA 97 (4):1495-1500; Beerli RR et al. (2000) J Biol Chem

42

275(42):32617-32627; Segal DJ and Barbas CF 3rd. (2000) Curr Opin Chem Biol 4(1):34-39; Kang JS and Kim JS (2000) J Biol Chem 275(12):8742-8748; Beerli RR et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(25):14628- 14633; Kim JS et al. (1997) Proc Natl Acad Sci USA 94(8):3616 -3620; Klug A (1999) J Mol Biol 293(2):215-218; Tsai SY et al. (1998) Adv Drug Deliv Rev 30(1-3):23-31; Mapp AK et al. (2000) Proc Natl Acad Sci USA 97(8):3930-3935; Sharrocks AD et al. (1997) Int J Biochem Cell Biol 29(12):1371-1387; Zhang L et al. (2000) J Biol Chem 275(43):33850-33860).

10

Die Selektion dieser Faktoren kann unter Verwendung eines beliebigen Stückes eines NADPH-Oxidase-Gens erfolgen. Bevorzugt liegt dieser Abschnitt im Bereich der Promotorregion. Für eine Genunterdrückung kann er aber auch im Bereich der kodierenden Exons oder Introns liegen. Die entsprechenden Abschnitte sind für den Fachmann mittels Datenbankabfrage aus der Genbank oder – ausgehend von einer NADPH-Oxidase cDNA, deren Gen nicht in der Genbank vorhanden ist, durch Durchmusterung einer genomischen Bibliothek nach korrespondierenden genomischen Klonen erhältlich.

15 20 Die dazu erforderlichen Verfahren sind dem Fachmann geläufig.

Ferner können Faktoren in eine Zelle eingebracht werden, die das NADPH-Oxidase Zielprotein selber inhibieren. Die proteinbindenden Faktoren können z.B. Aptamere (Famulok M und Mayer G (1999) Curr Top Microbiol Immunol 243:123-36) oder Antikörper bzw. Antikörperfragmente oder einzelkettige Antikörper sein. Die Gewinnung dieser Faktoren ist beschrieben und dem Fachmann bekannt. Beispielsweise wurde ein cytoplasmatischer scFv Antikörper eingesetzt, um die Aktivität des Phytochrom A Proteins in gen-
25 30 technisch veränderten Tabakpflanzen zu modulieren (Owen M et al. (1992) Biotechnology (N Y) 10(7):790-794; Franken E et al. (1997) Curr Opin Biotechnol 8(4):411-416; Whitelam (1996) Trend Plant Sci 1:286-272).

35 40 45 Die Genexpression kann auch durch maßgeschneiderte, niedermolekulare synthetische Verbindungen unterdrückt werden, beispielsweise vom Polyamid-Typ (Dervan PB und Bürli RW (1999) Current Opinion in Chemical Biology 3:688-693; Gottesfeld JM et al. (2000) Gene Expr 9(1-2):77-91). Diese Oligomere bestehen aus den Bausteinen 3-(Dimethylamino)propylamin, N-Methyl-3-hydroxypyrrrol, N-Methylimidazol und N-Methylpyrrole und können an jedes Stück doppelsträngiger DNA so angepasst werden, dass sie sequenzspezifisch in die große Furche binden und die Expression der dortigen Gensequenzen blockieren. Entsprechende Verfahren sind beschrieben (siehe unter anderem Bremer RE et al. (2001) Bioorg Med Chem. 9(8):2093-103; Ansari AZ et al. (2001) Chem Biol. 8(6):583-92; Gottesfeld JM et al. (2001) J Mol

Biol. 309(3):615-29; Wurtz NR et al. (2001) Org Lett 3(8):1201-3; Wang CC et al. (2001) Bioorg Med Chem 9(3):653-7; Urbach AR und Dervan PB (2001) Proc Natl Acad Sci USA 98(8):4343-8; Chiang SY et al. (2000) J Biol Chem. 275(32):24246-54).

5

- f) Einbringung von den NADPH-Oxidase RNA-Abbau bewirkenden viralen Nukleinsäuresequenzen und Expressionskonstrukten

Die NADPH-Oxidase Expression kann effektiv auch durch Induktion des spezifischen NADPH-Oxidase RNA-Abbaus durch die Pflanze mit Hilfe eines viralen Expressionssystems (Amplikon) (Angell, SM et al. (1999) Plant J. 20(3):357-362) realisiert werden. Diese Systeme - auch als "VIGS" (viral induced gene silencing) bezeichnet - bringen Nukleinsäuresequenzen mit Homologie zu den zu supprimierenden Transkripten mittels viraler Vektoren in die Pflanze ein. Die Transkription wird sodann - vermutlich mediert durch pflanzliche Abwehrmechanismen gegen Viren - abgeschaltet. Entsprechende Techniken und Verfahren sind beschrieben (Ratcliff F et al. (2001) Plant J 25(2):237-45; Fagard M und Vaucheret H (2000) Plant Mol Biol 43(2-3):285-93; Anandalakshmi R et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(22):13079-84; Ruiz MT (1998) Plant Cell 10(6): 937-46).

g) Einbringung von Konstrukten zur Induktion einer homologen Rekombination an endogenen NADPH-Oxidase-Genen beispielsweise zur Erzeugung von Knockout-Mutanten.

Zur Herstellung eines homolog rekombinanten Organismus mit verminderter NADPH-Oxidase-Aktivität verwendet man beispielsweise ein Nukleinsäurekonstrukt, das zumindest einen Teil eines endogenen NADPH-Oxidase Gens enthält, das durch eine Deletion, Addition oder Substitution mindestens eines Nukleotids so verändert wird, so dass die Funktionalität vermindert oder gänzlich aufgehoben wird. Die Veränderung kann auch die regulativen Elemente (z.B. den Promotor) des Gens betreffen, so dass die kodierende Sequenz unverändert bleibt, eine Expression (Transkription und/oder Translation) jedoch unterbleibt und verhindert wird.

Bei der konventionellen homologen Rekombination ist die veränderte Region an ihrem 5'- und 3'-Ende von weiteren Nukleinsäuresequenzen flankiert, die eine ausreichende Länge für die Ermöglichung der Rekombination aufweisen müssen. Die Länge liegt in der Regel in einem Bereich von mehreren einhundert Basen bis zu mehreren Kilobasen (Thomas KR und Capecchi MR (1987) Cell 51:503; Strepp et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(8):4368-4373). Für die homologe Rekombination wird der Wirts-

organismus - zum Beispiel eine Pflanze - mit dem Rekombinationskonstrukt unter Verwendung der unten beschriebenen Verfahren transformiert und erfolgreich rekombinierte Klone unter Verwendung zum Beispiel einer Antibiotika- oder Herbizidresistenz 5 selektioniert.

Homologe Rekombination ist ein relativ seltenes Ereignis in höheren Eukaryoten, vor allem in Pflanzen. Zufällige Integrationen in das Wirtsgenom überwiegen. Eine Möglichkeit die 10 zufällig integrierten Sequenzen zu entfernen und so Zellklone mit einer korrekten homologen Rekombination anzureichern, besteht in der Verwendung eines sequenzspezifischen Rekombinationssystems wie in US 6,110,736 beschrieben, durch welche unspezifisch integrierte Sequenzen wieder deletiert werden können, was die 15 Selektion erfolgreich über homologe Rekombination integrierter Ereignisse erleichtert. Eine Vielzahl von sequenzspezifischen Rekombinationssystemen kann verwendet werden, beispielhaft sind das Cre/lox-System des Bacteriophagen P1, das FLP/FRT System der Hefe, die Gin Rekombinase des Mu Phagen, die Pin Rekombinase aus 20 E. coli und das R/RS System des pSR1 Plasmids genannt. Bevorzugt sind das Bacteriophagen P1 Cre/lox und das Hefe FLP/FRT System. Das FLP/FRT und cre/lox Rekombinasesystem wurde bereits in pflanzlichen Systemen angewendet (Odell et al. (1990) Mol Gen Genet 223: 369-378)

25

- h) Einführung von Mutationen in endogene NADPH-Oxidase Gene zur Erzeugung eines Funktionsverlustes (z.B. Generierung von Stopp-Kodons, Verschiebungen im Leseraster etc.)
- 30 Weitere geeignete Methoden zur Verminderung der NADPH-Oxidase-Aktivität sind die Einführung von Nonsense-Mutationen in endogene NADPH-Oxidase Gene zum Beispiel mittels Einführung von RNA/DNA-Oligonukleotiden in die Pflanze (Zhu et al. (2000) Nat Biotechnol 18(5):555-558) sowie die Generierung von Knockout-Mutanten mit 35 Hilfe von z.B. T-DNA-Mutagenese (Koncz et al. (1992) Plant Mol Biol 20(5):963-976), ENU-(N-Ethyl-N-nitrosoharnstoff) - Mutagenese oder homologer Rekombination (Hohn B und Puchta (1999) H Proc Natl Acad Sci USA 96:8321-8323.). Punktmutationen können auch mittels DNA-RNA Hybriden erzeugt werden, die auch als 40 "chimeroplasty" bekannt sind (Cole-Strauss et al. (1999) Nucl Acids Res 27(5):1323-1330; Kmiec (1999) Gene therapy American Scientist 87(3):240-247).

Die Methoden der dsRNAi, der Kosuppression mittels sense-RNA 45 und der "VIGS" ("virus induced gene silencing") werden auch als "post-transcriptional gene silencing" (PTGS) bezeichnet. PTGS-Verfahren wie auch die Verminderung der NADPH-Oxidase-Funktion

45

oder Aktivität mit dominant-negativen NADPH-Oxidase-Varianten sind besonders vorteilhaft, weil die Anforderungen an die Homologie zwischen dem zu supprimierenden endogenem Gen und der transgen exprimierten sense- oder dsRNA-Nukleinsäuresequenz 5 (bzw. zwischen dem endogenen Gen und seiner dominant-negativen Variante) geringer sind als beispielsweise bei einem klassischen antisense-Ansatz. Entsprechende Homologie-Kriterien sind bei der Beschreibung des dsRNAI-Verfahrens genannt und allgemein für PTGS-Verfahren oder dominant-negative Ansätze übertragbar. Aufgrund 10 der hohen Homologie zwischen den NADPH-Oxidase-Proteinen aus Mais, Reis und Gerste kann auf einen hohen Konservierungsgrad dieses Protein bei Pflanzen geschlossen werden. So kann man voraussichtlich unter Verwendung der NADPH-Oxidase-Nukleinsäuresequenzen aus Gerste, Mais oder Reis auch die Expression von homologen NADPH-Oxidase-Proteinen in anderen Arten effektiv 15 supprimieren, ohne dass die Isolierung und Strukturaufklärung der dort vorkommenden NADPH-Oxidase-Homologen zwingend erforderlich wäre. Dies erleichtert erheblich den Arbeitsaufwand. Analog kann man voraussichtlich auch unter Verwendung von dominant-negativen Varianten eines NADPH-Oxidase-Proteins aus Reis, Mais oder Gerste 20 die Funktion/Aktivität seines Homologs in anderen Pflanzenarten effektiv vermindern oder unterdrücken.

Alle Substanzen und Verbindungen die direkt oder indirekt eine 25 Verminderung der Proteinmenge, RNA-Menge, Genaktivität oder Proteinaktivität eines NADPH-Oxidase-Proteins bewirken, seien infolge unter der Bezeichnung "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindungen zusammengefasst. Der Begriff "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindung schließt explizit die in den oben beschriebenen Verfahren zum Einsatz kommenden Nukleinsäuresequenzen, Peptide, Proteine oder andere Faktoren ein.

"Einbringung" umfasst im Rahmen der Erfindung alle Verfahren, die dazu geeignet eine "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindung, direkt oder 35 indirekt, in eine Pflanze oder eine Zelle, Kompartiment, Gewebe, Organ oder Samen derselben einzuführen oder dort zu generieren. Direkte und indirekte Verfahren sind umfasst. Die Einbringung kann zu einer vorübergehenden (transienten) Präsenz einer "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindung (beispielsweise einer dsRNA) führen oder aber auch zu einer dauerhaften (stabilen). 40

Gemäß der unterschiedlichen Natur der oben beschriebenen Ansätze kann die "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindung ihre Funktion direkt ausüben (zum Beispiel durch Insertion in ein endogenes 45 NADPH-Oxidase Gen). Die Funktion kann aber auch indirekt nach Transkription in eine RNA (zum Beispiel bei antisense Ansätzen) oder nach Transkription und Translation in ein Protein

46

(z.B. Bindungsfaktoren) ausgeübt werden. Sowohl direkte als auch indirekt wirkende "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindungen sind erfindungsgemäß umfasst.

- 5 Einführen umfasst beispielsweise Verfahren wie Transfektion, Transduktion oder Transformation.

"Anti-NADPH-Oxidase" Verbindungen umfasst somit beispielsweise auch rekombinante Expressionskonstrukte, die eine Expression

- 10 (d.h. Transkription und ggf. Translation) beispielsweise einer NADPH-Oxidase-dsRNA oder einer NADPH-Oxidase "antisense"-RNA – bevorzugt in einer Pflanze oder einem Teil, Gewebe, Organ oder Samen derselben – bedingen.

- 15 In besagten Expressionskonstrukten steht ein Nukleinsäuremolekül, dessen Expression (Transkription und ggf. Translation) eine "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindung generiert, bevorzugt in funktioneller Verknüpfung mit mindestens einem genetischen Kontroll-element (beispielsweise einem Promotor), das eine Expression
20 in einem Organismus, bevorzugt in Pflanzen, gewährleistet. Soll das Expressionskonstrukt direkt in die Pflanze eingeführt und die "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindung (beispielsweise die NADPH-Oxidase dsRNA) dort in plantae erzeugt werden, so sind pflanzenspezifische genetische Kontrollelemente (beispielsweise Promotoren) bevorzugt. Die "anti-NADPH-Oxidase"-Verbindung kann jedoch auch in anderen Organismen oder in vitro erzeugt und dann in die Pflanze eingebracht werden (wie in Beispiel 6 und 7 beschrieben). In diesem sind all prokaryotischen oder eukaryotischen genetischen Kontrollelemente (beispielsweise
25 Promotoren) bevorzugt, die die Expression in den jeweils für die Herstellung gewählten Organismus erlauben.
30

Unter einer funktionellen Verknüpfung versteht man zum Beispiel die sequentielle Anordnung eines Promotors mit der zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz (zum Beispiel einer "anti-NAox-Ver-

- 35 bindung) und ggf. weiterer regulativer Elemente wie zum Beispiel einem Terminator derart, dass jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der transgenen Expression der Nukleinsäuresequenz, je nach Anordnung der Nukleinsäuresequenzen zu sense oder anti-sense RNA, erfüllen kann. Dazu ist nicht unbedingt eine direkte Verknüpfung im chemischen Sinne erforderlich. Genetische Kontrollsequenzen, wie zum Beispiel Enhancer-Sequenzen, können ihre Funktion auch von weiter entfernten Positionen oder gar von anderen DNA-Molekülen aus auf die Zielsequenz ausüben. Bevor
40 zugt sind Anordnungen, in denen die transgen zu exprimierende Nukleinsäuresequenz hinter der als Promoter fungierenden Sequenz positioniert wird, so dass beide Sequenzen kovalent miteinander
45

verbunden sind. Bevorzugt ist dabei der Abstand zwischen der Promotorsequenz und der transgen zu exprimierende Nukleinsäuresequenz geringer als 200 Basenpaare, besonders bevorzugt kleiner als 100 Basenpaare, ganz besonders bevorzugt kleiner als 50 Basenpaare.

- Die Herstellung einer funktionellen Verknüpfung als auch die Herstellung einer Expressionskassette kann mittels gängiger Rekombinations- und Klonierungstechniken realisiert werden,
- 10 wie sie beispielsweise in Maniatis T, Fritsch EF und Sambrook J (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor (NY), in Silhavy TJ, Berman ML und Enquist LW (1984) Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor (NY), in Ausubel FM et al.
- 15 (1987) Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley Interscience und bei Gelvin et al. (1990) In: Plant Molecular Biology Manual beschrieben sind. Zwischen beide Sequenzen können aber auch weitere Sequenzen positioniert werden, die zum Beispiel die Funktion eines Linkers mit bestimmten
- 20 Restriktionsenzymschnittstellen oder eines Signalpeptides haben. Auch kann die Insertion von Sequenzen zur Expression von Fusionsproteinen führen. Bevorzugt kann die Expressionskassette, bestehend aus einer Verknüpfung von Promoter und zu exprimierender Nukleinsäuresequenz, integriert in einem Vektor vorliegen und
- 25 durch zum Beispiel Transformation in ein pflanzliches Genom insertiert werden.

- Unter einer Expressionskassette sind aber auch solche Konstruktionen zu verstehen, bei denen ein Promoter - zum Beispiel
- 30 durch eine homologe Rekombination - hinter ein endogenes NADPH-Oxidase-Gen platziert wird, und durch Expression einer antisense NADPH-Oxidase-RNA die erfundungsgemäße Verminderung eines NADPH-Oxidase-Proteins bewirkt wird. Analog kann auch eine "anti-NADPH-Oxidase" Verbindung (zum Beispiel eine Nukleinsäuresequenz
- 35 kodierend für eines NADPH-Oxidase dsRNA oder eine NADPH-Oxidase antisense RNA) derart hinter einen endogenen Promotor platziert werden, dass der gleiche Effekt auftritt. Beide Ansätze führen zu Expressionskassetten im Sinne der Erfundung.
- 40 Pflanzenspezifische Promotoren meint grundsätzlich jeden Promotor, der die Expression von Genen, insbesondere Fremdgenen, in Pflanzen oder Pflanzenteilen, -zellen, -geweben, -kulturen steuern kann. Dabei kann die Expression beispielsweise konstitutiv, induzierbar oder entwicklungsabhängig sein.

Bevorzugt sind:

a) Konstitutive Promotoren

- 5 Bevorzugt sind Vektoren, die eine konstitutive Expression in Pflanzen ermöglichen (Benfey et al. (1989) EMBO J 8:2195-2202). "Konstitutiver" Promotor meint solche Promotoren, die eine Expression in zahlreichen, bevorzugt allen, Geweben über einen größeren Zeitraum der Pflanzenentwicklung, bevorzugt zu allen 10 Zeitpunkten der Pflanzenentwicklung, gewährleisten. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der Promotor des 35S-Transkriptes des CaMV Blumenkohlmosaikvirus (Franck et al. (1980) Cell 21:285-294; Odell et al. 15 (1985) Nature 313:810-812; Shewmaker et al. (1985) Virology 140:281-288; Gardner et al. (1986) Plant Mol Biol 6:221- 228) oder der 19S CaMV Promotor (US 5,352,605; WO 84/02913; Benfey et al. (1989) EMBO J 8:2195-2202). Ein weiterer geeigneter konstitutiver Promotor ist der "Rubisco small subunit (SSU)"- 20 Promotor (US 4,962,028), der LeguminB-Promotor (GenBank Acc.-Nr. X03677), der Promotor der Nopalinsynthase aus Agrobacterium, der TR-Doppelpromotor, der OCS (Octopin Synthase) Promotor aus Agrobacterium, der Ubiquitin Promotor (Holtorf S et al. (1995) Plant Mol Biol 29:637-649), den Ubiquitin 1 Promotor (Christensen 25 et al. (1992) Plant Mol Biol 18:675-689; Bruce et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:9692-9696), den Smas Promotor, den Cinnamylalkoholdehydrogenase-Promotor (US 5,683,439), die Promotoren der ATPase Untereinheiten oder der Promotor eines prolinreichen Proteins aus Weizen (WO 91/13991), sowie weitere Promotoren von 30 Genen, deren konstitutive Expression in Pflanzen dem Fachmann bekannt ist. Als konstitutiver Promotor insbesondere bevorzugt ist der Promotor des Nitrilase-1 (nit1) Gens aus *A. thaliana* (GenBank Acc.-No.: Y07648.2, Nukleotide 2456-4340, Hillebrand et al. (1996) Gene 170:197-200).

35

b) Gewebespezifische Promotoren

Bevorzugt sind ferner Promotoren mit Spezifitäten für die Antheren, Ovarien, Blüten, Blätter, Stengel, Wurzeln und Samen.

40

Samenspezifische Promotoren umfassen zum Beispiel den Promotor des Phaseolins (US 5,504,200; Bustos MM et al. (1989) Plant Cell 1(9):839-53), des 2S Albumins (Joseffson LG et al. (1987) J Biol Chem 262:12196-12201), des Legumins (Shirsat A et al. (1989)

45 Mol Gen Genet 215(2): 326-331), des USP (unknown seed protein; Bäumlein H et al. (1991) Mol Gen Genet 225(3):459-67), des Napin (US 5,608,152; Stalberg K et al. (1996) L Planta 199:515-519),

49

des Saccharosebindeproteins (WO 00/26388), des Legumin B4 (LeB4; Bäumlein H et al. (1991) Mol Gen Genet 225: 121-128; Baeumlein et al. (1992) Plant Journal 2(2):233-9; Fiedler U et al. (1995) Biotechnology (NY) 13(10):1090f), des Oleosin aus Arabidopsis 5 (WO 98/45461) und des Bce4 aus Brassica (WO 91/13980). Weitere geeignete samenspezifische Promotoren sind die der Gene kodierend für das "High Molecular Weight Glutenin" (HMWG), Gliadin, Verzweigungsenzym, ADP Glucose Pyrophosphatase (AGPase) oder die Stärkesynthase. Bevorzugt sind ferner Promotoren, die eine samenspezifische Expression in Monokotyledonen wie Mais, Gerste, 10 Weizen, Roggen, Reis etc. erlauben. Vorteilhaft eingesetzt werden können der Promoter des lpt2- oder lpt1-Gen (WO 95/15389, WO 95/23230) oder die Promotoren beschrieben in WO 99/16890 (Promotoren des Hordein-Gens, des Glutelin-Gens, des Oryzin-Gens, 15 des Prolamin-Gens, des Gliadin-Gens, des Glutelin-Gens, des Zein-Gens, des Kasirin-Gens oder des Secalin-Gens).

Knollen-, Speicherwurzel- oder Wurzel-spezifische Promotoren umfassen beispielsweise den Patatin Promotor Klasse I (B33) und 20 den Promotor des Cathepsin D Inhibitors aus Kartoffel.

Blattspezifische Promotoren umfassen beispielsweise den Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel (WO 97/05900), den SSU Promotor (small subunit) der Rubisco (Ribulose-1,5-bisphosphat-25 carboxylase) oder den ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al. (1989) EMBO J 8:2445-2451). Ganz besonders bevorzugt sind Epidermis-spezifische Promotoren, wie beispielsweise der Promotor des OXLP-Gens ("Oxalat-Oxidase like protein"; Wei et al. (1998) Plant Mol. Biol. 36:101-112).

30 Blütenspezifische Promotoren umfassen beispielsweise den Phytoen Synthase Promotor (WO 92/16635) oder den Promotor des P-rr Gens (WO 98/22593).

35 Antheren-spezifische Promotoren umfassen beispielsweise den 5126-Promotor (US 5,689,049, US 5,689,051), den glob-1 Promotor und den γ -Zein Promotor.

c) Chemisch induzierbare Promotoren

40 Die Expressionskassetten können auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten (Übersichtsartikel: Gatz et al. (1997) Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol 48:89-108), durch den die Expression des exogenen Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Beispielhaft seien zu nennen 45 der PRP1 Promotor (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22:361-366), ein durch Salicylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein

50

durch Benzolsulfonamid-induzierbarer Promotor (EP 0 388 186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer Promotor (Gatz et al. (1992) Plant J 2:397-404), ein durch Abscisinsäure induzierbarer Promotor (EP 0 335 528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer Promotor (WO 93/21334).

d) Stress- oder Pathogen-induzierbare Promotoren

Ferner sind Promotoren bevorzugt, die durch biotischen oder abiotischen Stress induziert werden wie beispielsweise der pathogen-induzierbare Promotor des PRP1-Gens (bzw. *gst1* Promotor) z.B. aus Kartoffel (WO 96/28561; Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22:361- 366), der hitzeinduzierbare *hsp70*- oder *hsp80*-Promoter aus Tomate (US 5,187,267), der kälteinduzierare alpha-Amylase Promoter aus der Kartoffel (WO 96/12814) oder der licht-induzierbare PPDK Promotor. Weitere pathogen-induzierbare Promotoren umfassen den Flachs *Fis1*-Promotor (WO 96/34949), den Vst1-Promotor (Schubert et al. (1997) Plant Mol Biol 34:417-426) sowie den EAS4 Sesquiterpene-Cyclase-Promotor aus Tabak (US 6,100,451).

Pathogen-induzierbare Promotoren umfassen ferner die Promotoren von Genen, die infolge eines Pathogenbefalls induziert werden, wie beispielsweise Promotoren der Gene von PR-Proteinen, SAR-Proteinen, β -1,3-Glucanase, Chitinase usw. (beispielsweise Redolfi et al. (1983) Neth J Plant Pathol 89:245-254; Uknnes, et al. (1992) Plant Cell 4:645-656; Van Loon (1985) Plant Mol Viral 4:111-116; Marineau et al. (1987) Plant Mol Biol 9:335-342; Matton et al. (1987) Molecular Plant-Microbe Interactions 2:325-342; Somssich et al. (1986) Proc Natl Acad Sci USA 83:2427-2430; Somssich et al. (1988) Mol Gen Genetics 2:93-98; Chen et al. (1996) Plant J 10:955-966; Zhang and Sing (1994) Proc Natl Acad Sci USA 91:2507-2511; Warner, et al. (1993) Plant J 3:191-201; Siebertz et al. (1989) Plant Cell 1:961-968(1989).

Umfasst sind auch verwundungs-induzierbare Promotoren wie der des pinII Gens (EP-A 0 375 091; Ryan (1990) Ann Rev Phytopath 28:425-449; Duan et al. (1996) Nat Biotech 14:494-498), des wun1- und wun2-Gens (US 5,428,148), des win1- und win2-Gens (Stanford et al. (1989) Mol Gen Genet 215:200-208), des Systemin-Gens (McGurl et al. (1992) Science 225:1570-1573), des WIP1-Gens (Rohmeier et al. (1993) Plant Mol Biol 22:783-792; Eckelkamp et al. (1993) FEBS Letters 323:73-76), des MPI-Gens (Corderok et al. (1994) Plant J 6(2):141-150) und dergleichen.

Eine Quelle für weitere pathogen-induzierbare Promotoren stellt die PR-Genfamilie dar. Eine Reihe von Elementen in diesen Promotoren haben sich als vorteilhaft erwiesen. So vermittelt die

51

Region -364 bis -288 im Promotor von PR-2d Salicylat-Spezifität (Buchel et al. (1996) Plant Mol Biol 30, 493-504). Die Sequenz 5'-TCATCTTCTT-3' taucht im Promotor der Gersten β -1,3-Glucanase und in mehr als 30 weiteren stress-induzierten Genen wiederholt auf. Diese Region bindet in Tabak ein nukleäres Protein, dessen Abundanz durch Salicylat erhöht wird. Die PR-1-Promotoren aus Tabak und Arabidopsis (EP-A 0 332 104, WO 98/03536) eignen sich ebenfalls als pathogen-induzierbare Promotoren. Bevorzugt, da besonders spezifisch durch Pathogen-induziert, sind die "acidic PR-5"--(aPR5)-Promotoren aus Gerste (Schweizer et al. (1997) Plant Physiol 114:79-88) und Weizen (Rebmann et al. (1991) Plant Mol Biol 16:329-331). aPR5-Proteine akkumulieren in ca. 4 bis 6 Stunden nach Pathogenbefall und zeigen nur eine sehr geringe Hintergrundsexpression (WO 99/66057). Ein Ansatz, um eine erhöhte pathogen-induzierte Spezifität zu erreichen, bildet die Herstellung synthetischer Promotoren aus Kombinationen von bekannten pathogen-responsiven Elementen (Rushton et al. (2002) Plant Cell 14, 749-762; WO 00/01830; WO 99/66057). Weitere pathogen-induzierbare Promotoren aus verschiedenen Arten sind dem Fachmann bekannt (EP-A 1 165 794; EP-A 1 062 356; EP-A 1 041 148; EP-A 1 032 684;

e) Entwicklungsabhängige Promotoren

Weitere geeignete Promotoren sind beispielsweise fruchtreifungs-spezifische Promotoren, wie beispielsweise der fruchtreifungs-spezifische Promotor aus Tomate (WO 94/21794, EP 409 625). Entwicklungsabhängige Promotoren schließt zum Teil die gewebe-spezifischen Promotoren ein, da die Ausbildung einzelner Gewebe naturgemäß entwicklungsabhängig erfolgt.

Besonders bevorzugt sind konstitutive, sowie Blatt und/oder Stengel-spezifische, pathogen-induzierbare und epidermis-spezifische Promotoren, wobei pathogen-induzierbar und epidermis-spezifische Promotoren am meisten bevorzugt sind.

Es können ferner weitere Promotoren funktionell mit der zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz verknüpft sein, die eine Expression in weiteren Pflanzengeweben oder in anderen Organismen, wie zum Beispiel *E.coli* Bakterien ermöglichen. Als Pflanzen Promotoren kommen im Prinzip alle oben beschriebenen Promotoren in Frage.

Die in den erfindungsgemäßen Expressionskassetten oder Vektoren enthaltenen Nukleinsäuresequenzen können mit weiteren genetischen Kontrollsequenzen neben einem Promoter funktionell verknüpft sein. Der Begriff der genetischen Kontrollsequenzen ist breit

52

- zu verstehen und meint all solche Sequenzen, die einen Einfluss auf das Zustandekommen oder die Funktion der erfindungsgemäßen Expressionskassette haben. Genetische Kontrollsequenzen modifizieren zum Beispiel die Transkription und Translation in prokaryotischen oder eukaryotischen Organismen. Vorzugsweise umfassen die erfindungsgemäßen Expressionskassetten 5'-strom-aufwärts von der jeweiligen transgen zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz den Promoter mit Spezifität für die embryonale Epidermis und/oder die Blüte und 3'-stromabwärts eine Terminatorsequenz als zusätzliche genetische Kontrollsequenz, sowie gegebenenfalls weitere übliche regulative Elemente, und zwar jeweils funktionell verknüpft mit der transgen zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz.
- Genetische Kontrollsequenzen umfassen auch weitere Promotoren, Promotorelemente oder Minimalpromotoren, die die expressionssteuernden Eigenschaften modifizieren können. So kann durch genetische Kontrollsequenzen zum Beispiel die gewebespezifische Expression zusätzlich abhängig von bestimmten Stressfaktoren erfolgen. Entsprechende Elemente sind zum Beispiel für Wassersstress, Abscisinsäure (Lam E und Chua NH, J Biol Chem 1991; 266(26): 17131 -17135) und Hitzestress (Schoffl F et al., Molecular & General Genetics 217(2-3):246-53, 1989) beschrieben.
- Prinzipiell können alle natürlichen Promotoren mit ihren Regulationssequenzen wie die oben genannten für das erfindungsgemäße Verfahren verwendet werden. Darüberhinaus können auch synthetische Promotoren vorteilhaft verwendet werden.
- Genetische Kontrollsequenzen umfassen ferner auch die 5'-untranslatierte Regionen, Introns oder nichtkodierende 3'-Region von Genen wie beispielsweise das Actin-1 Intron, oder die Adh1-S Introns 1, 2 und 6 (allgemein: The Maize Handbook, Chapter 116, Freeling and Walbot, Eds., Springer, New York (1994)). Es ist gezeigt worden, dass diese eine signifikante Funktionen bei der Regulation der Genexpression spielen können. So wurde gezeigt, dass 5'-untranslatierte Sequenzen die transiente Expression heterologer Gene verstärken können. Beispielhaft für Translationsverstärker sei die 5'-Leadersequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus zu nennen (Gallie et al. (1987) Nucl Acids Res 15:8693-8711) und dergleichen. Sie können ferner die Gewebspezifität fördern (Rouster J et al. (1998) Plant J 15:435-440).

Die Expressionskassette kann vorteilhafterweise eine oder mehrere sogenannte "enhancer Sequenzen" funktionell verknüpft mit dem Promoter enthalten, die eine erhöhte transgene Expression der Nukleinsäuresequenz ermöglichen. Auch am 3'-Ende der transgen

zu exprimierenden Nukleinsäuresequenzen können zusätzliche vorteilhafte Sequenzen inseriert werden, wie weitere regulatorische Elemente oder Terminatoren. Die transgen zu exprimierenden Nukleinsäuresequenzen können in einer oder mehreren Kopien im

5 Genkonstrukt enthalten sein.

Als Kontrollsequenzen geeignete Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA Polyadenylierungssignale aus *Agrobacterium tumefaciens*, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACHS entsprechen (Gielen et al. (1984) EMBO J 3:835 ff) oder funktionelle Äquivalente davon. Beispiele für besonders geeignete Terminatorsequenzen sind der OCS (Octopin-Synthase)-Terminator und der NOS (Nopaline-Synthase)-Terminator.

15

Als Kontrollsequenzen sind weiterhin solche zu verstehen, die eine homologe Rekombination bzw. Insertion in das Genom eines Wirtsorganismus ermöglichen oder die Entfernung aus dem Genom erlauben. Bei der homologen Rekombination kann zum Beispiel der 20 natürliche Promoter eines bestimmten Gens gegen einen Promoter mit Spezifität für die embryonale Epidermis und/oder die Blüte ausgetauscht werden. Methoden wie die cre/lox-Technologie erlauben eine gewebespezifische, unter Umständen induzierbare Entfernung der Expressionskassette aus dem Genom des Wirtsorganismus 25 (Sauer B (1998) Methods. 14(4):381-92). Hier werden bestimmte flankierende Sequenzen dem Zielgen angefügt (lox-Sequenzen), die später eine Entfernung mittels der cre-Rekombinase ermöglichen.

Eine Expressionskassetten und die von ihr abgeleiteten 30 Vektoren können weitere Funktionselemente enthalten. Der Begriff Funktionselement ist breit zu verstehen und meint all solche Elemente, die einen Einfluss auf Herstellung, Vermehrung oder Funktion der erfindungsgemäßen Expressionskassetten, Vektoren oder transgenen Organismen haben. Beispielhaft aber 35 nicht einschränkend seien zu nennen:

- a) Selektionsmarker, die eine Resistenz gegen einen Metabolismusinhibitor wie 2-Desoxyglucose-6-phosphat (WO 98/45456), Antibiotika oder Biozide, bevorzugt Herbizide, wie zum 40 Beispiel Kanamycin, G 418, Bleomycin, Hygromycin, oder Phosphinothricin etc. verleihen. Besonders bevorzugte Selektionsmarker sind solche die eine Resistenz gegen Herbicide verleihen. Beispielhaft seien genannt: DNA Sequenzen, die für Phosphinothricinacetyltransferasen (PAT) kodieren und 45 Glutaminsynthaseinhibitoren inaktivieren (bar und pat Gen), 5-Enolpyruvylshikimat-3-phosphatsynthasegene (EPSP Synthase-gene), die eine Resistenz gegen Glyphosat® (N-(phosphono-

54

- methyl)glycin) verleihen, das für das Glyphosat® degradierende Enzyme kodierende gox Gen (Glyphosatoxidoreduktase), das deh Gen (kodierend für eine Dehalogenase, die Dalapon inaktiviert), Sulfonylurea- und Imidazolinon inaktivierende 5 Acetolactatsynthasen sowie bxn Gene, die für Bromoxynil degradierende Nitrilaseenzyme kodieren, das aasa-Gen, das eine Resistenz gegen das Antibiotikum Apectinomycin verleiht, das Streptomycinphosphotransferase (SPT) Gen, das eine Resistenz gegen Streptomycin gewährt, das Neomycinphosphotransferas (NPTII) Gen, das eine Resistenz gegen Kanamycin oder Geneticidin verleiht, das Hygromycinphosphotransferase (HPT) Gen, das eine Resistenz gegen Hygromycin vermittelt, das Acetolactatsynthas Gen (ALS), das eine Resistenz gegen Sulfonyleharnstoff-Herbizide verleiht 10 (z.B. mutierte ALS-Varianten mit z.B. der S4 und/oder Hra Mutation).
- b) Reportergene, die für leicht quantifizierbare Proteine kodieren und über Eigenfarbe oder Enzymaktivität eine 15 Bewertung der Transformationseffizienz oder des Expressionsortes oder -zeitpunktes gewährleisten. Ganz besonders bevorzugt sind dabei Reporter-Proteine (Schenborn E, Grosskreutz D. Mol Biotechnol. 1999; 13(1):29-44) wie das "green fluorescence protein" (GFP) (Sheen et al. (1995) Plant Journal 8(5):777-784; Haseloff et al. (1997) Proc Natl Acad Sci USA 20 94(6):2122-2127; Reichel et al. (1996) Proc Natl Acad Sci USA 93(12):5888-5893; Tian et al. (1997) Plant Cell Rep 16:267-271; WO 97/41228; Chui WL et al. (1996) Curr Biol 25 6:325-330; Leffel SM et al. (1997) Biotechniques. 30 23(5):912-8), die Chloramphenicoltransferase, eine Luziferase (Ow et al. (1986) Science 234:856-859; Millar et al. (1992) Plant Mol Biol Rep 10:324-414), das Aequorin (Prasher et al. (1985) Biochem Biophys Res Commun 126(3):1259-1268), die β-Galactosidase, R-Locus Gen (kodieren ein Protein, das 35 die Produktion von Anthocyaninpigmenten (rote Färbung) in pflanzlichen Gewebe reguliert und so eine direkte Analyse der Promotoraktivität ohne Zugabe zusätzlicher Hilfsstoffe oder chromogener Substrate ermöglicht; Dellaporta et al., In: Chromosome Structure and Function: Impact of New Concepts, 40 18th Stadler Genetics Symposium, 11:263-282, 1988), ganz besonders bevorzugt ist die β-Glucuronidase (Jefferson et al., EMBO J. 1987, 6, 3901-3907).
- c) Replikationsursprünge, die eine Vermehrung der erfindungsgemäßen Expressionskassetten oder Vektoren in zum Beispiel E.coli gewährleisten. Beispiellohaft seien genannt ORI (origin of DNA replication), der pBR322 ori oder der P15A ori 45

55

(Sambrook et al.: Molecular Cloning. A Laboratory Manual, 2nd ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989).

- 5 d) Elemente, die für eine Agrobakterium vermittelte Pflanzentransformation erforderlich sind, wie zum Beispiel die rechte oder linke Begrenzung der T-DNA oder die vir-Region.

Die Einführung einer erfindungsgemäßen Expressionskassette in
10 einen Organismus oder Zellen, Geweben, Organe, Teile bzw. Samen desselben (bevorzugt in Pflanzen bzw. pflanzliche Zellen, Gewebe, Organe, Teile oder Samen), kann vorteilhaft unter Verwendung von Vektoren realisiert werden, in denen die Expressionskassetten enthalten sind. Die Expressionskassette kann in den Vektor (zum
15 Beispiel ein Plasmid) über eine geeignete Restriktionsschnittstelle eingeführt werden. Das entstandene Plasmid wird zunächst in E.coli eingeführt. Korrekt transformierte E.coli werden selektioniert, gezüchtet und das rekombinante Plasmid mit dem Fachmann geläufigen Methoden gewonnen. Restriktionsanalyse
20 und Sequenzierung können dazu dienen, den Klonierungsschritt zu überprüfen.

Vektoren können beispielhaft Plasmide, Cosmide, Phagen, Viren oder auch Agrobacterien sein. In einer vorteilhaften Ausführungsform wird die Einführung der Expressionskassette mittels Plasmidvektoren realisiert. Bevorzugt sind solche Vektoren, die eine stabile Integration der Expressionskassette in das Wirtsgenom ermöglichen.
30 Die Herstellung eines transformierten Organismus (bzw. einer transformierten Zelle oder Gewebes) erfordert, dass die entsprechende DNA, RNA oder Protein in die entsprechende Wirtszelle eingebracht wird.

35 Für diesen Vorgang, der als Transformation (oder Transduktion bzw. Transfektion) bezeichnet wird, steht eine Vielzahl von Methoden zur Verfügung (Keown et al. (1990) Methods in Enzymology 185:527-537). So kann die DNA oder RNA beispielhaft direkt durch Mikroinjektion oder durch Bombardierung mit DNA-beschichteten
40 Mikropartikeln eingeführt werden. Auch kann die Zelle chemisch, zum Beispiel mit Polyethylenglycol, permeabilisiert werden, so dass die DNA durch Diffusion in die Zelle gelangen kann. Die DNA kann auch durch Protoplastenfusion mit anderen DNA-enthaltenden Einheiten wie Minicells, Zellen, Lysosomen oder Liposomen er-
45 folgen. Elektroporation ist eine weitere geeignete Methode zur Einführung von DNA, bei der die Zellen reversibel durch einen elektrischen Impuls permeabilisiert werden. Entsprechende Ver-

56

fahren sind beschrieben (beispielsweise bei Bilang et al. (1991) Gene 100:247-250; Scheid et al. (1991) Mol Gen Genet 228:104-112; Guerche et al. (1987) Plant Science 52:111-116; Neuhouse et al. (1987) Theor Appl Genet 75:30-36; Klein et al. (1987) Nature 5 327:70-73 ; Howell et al. (1980) Science 208:1265; Horsch et al.(1985) Science 227:1229-1231 ; DeBlock et al. (1989) Plant Physiology 91:694-701; Methods for Plant Molecular Biology (Weissbach and Weissbach, eds.) Academic Press Inc. (1988); and Methods in Plant Molecular Biology (Schuler and Zielinski, eds.) 10 Academic Press Inc. (1989)).

Bei Pflanzen werden dabei die beschriebenen Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation 15 genutzt. Geeignete Methoden sind vor allem die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone, die sogenannte "particle bombardment" Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung und 20 die Mikroinjektion.

Neben diesen "direkten" Transformationstechniken kann eine Transformation auch durch bakterielle Infektion mittels Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes durchgeführt werden. 25 Die Agrobacterium-vermittelte Transformation ist am besten für dicotyledone Pflanzenzellen geeignet. Die Verfahren sind beispielsweise beschrieben bei Horsch RB et al. (1985) Science 225: 1229f).

30 Werden Agrobakterien verwendet, so ist die Expressionskassette in spezielle Plasmide zu integrieren, entweder in einen Zwischenvektor (englisch: shuttle or intermediate vector) oder einen binären Vektor. Wird ein Ti oder Ri Plasmid zur Transformation verwendet werden soll, ist zumindest die rechte Begrenzung, 35 meistens jedoch die rechte und die linke Begrenzung der Ti oder Ri Plasmid T-DNA als flankierende Region mit der einzuführenden Expressionskassette verbunden.

Bevorzugt werden binäre Vektoren verwendet. Binäre Vektoren 40 können sowohl in E.coli als auch in Agrobacterium replizieren. Sie enthalten in der Regel ein Selektionsmarkergen zur Selektion transformierter pflanzlicher Organismen (s.o.) und einen Linker oder Polylinker flankiert von der rechten und linken T-DNA Begrenzungssequenz. Sie können direkt in Agrobacterium 45 transformiert werden (Holsters et al. (1978) Mol Gen Genet 163:181-187). Außerhalb der T-DNA Region können Elemente wie ein Selektionsmarkergen zur Selektion transformierter Agro-

bakteria oder E.coli (z.B. nptIII) umfasst sein. Das in diesem Fall als Wirtsorganismus fungierende Agrobacterium sollte bereits ein Plasmid mit der vir-Region enthalten. Diese ist für die Übertragung der T-DNA auf die pflanzliche Zelle erforderlich. Ein 5 so transformiertes Agrobacterium kann zur Transformation pflanzlicher Zellen verwendet werden. Die Verwendung von T-DNA zur Transformation pflanzlicher Zellen ist intensiv untersucht und beschrieben (EP 120 516; Hoekema, In: The Binary Plant Vector System, Offsetdrukkerij Kanters B.V., Albllasserdam, Chapter V; 10 An et al. (1985) EMBO J 4:277-287). Verschiedene binäre Vektoren sind bekannt und teilweise kommerziell erhältlich wie zum Beispiel pBI101.2 oder pBIN19 (Clontech Laboratories, Inc. USA).

Weitere zur Expression in Pflanzen geeignet Promotoren sind 15 beschrieben (Rogers et al. (1987) Meth in Enzymol 153:253-277; Schardl et al. (1987) Gene 61:1-11; Berger et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:8402-8406).

Direkte Transformationstechniken eignen sich für jeden Organismus 20 und Zelltyp eignen.

Im Falle von Injektion oder Elektroporation von DNA bzw. RNA in pflanzliche Zellen sind keine besonderen Anforderungen an das verwendete Plasmid gestellt. Einfache Plasmide wie die 25 der pUC-Reihe können verwendet werden. Sollen vollständige Pflanzen aus den transformierten Zellen regeneriert werden, so ist er erforderlich, das sich auf dem Plasmid ein zusätzliches selektionierbares Markergen befindet.

30 Stabil transformierte Zellen d.h. solche, die die eingeführte DNA integriert in die DNA der Wirtszelle enthalten, können von untransformierten selektioniert werden, wenn ein selektionierbarer Marker Bestandteil der eingeführten DNA ist. Als Marker kann beispielhaft jedes Gen fungieren, dass eine Resistenz 35 gegen ein Biozid (zum Beispiel ein Antibiotikum, Herbizid oder ein Metabolismusinhibitor wie 2-Desoxyglucose-6-phosphat WO 98/45456) verleiht(s.o.). Transformierte Zellen, die ein solches Markergen exprimieren, sind in der Lage, in der Gegenwart von Konzentrationen eines entsprechenden Antibiotikums oder 40 Herbicides zu überleben, die einen untransformierten Wildtyp abböten. Beispiel sind oben genannt und umfassen bevorzugt das bar Gen, dass Resistenz gegen das Herbizid Phosphinotricin verleiht (Rathore KS et al. (1993) Plant Mol Biol 21(5):871-884), das nptII Gen, dass Resistenz gegen Kanamycin verleiht, das hpt Gen, 45 das Resistenz gegen Hygromycin verleiht, oder das EPSP-Gen, das Resistenz gegen das Herbizid Glyphosat verleiht. Der Selektionsmarker erlaubt die Selektion von transformierten Zellen von

untransformierten (McCormick et al. (1986) Plant Cell Reports 5:81-84). Die erhaltenen Pflanzen können in üblicher Weise gezüchtet und gekreuzt werden. Zwei oder mehr Generationen sollten kultiviert werden, um sicherzustellen, dass die genomische Integration stabil und vererblich ist.

Die oben genannten Verfahren sind beispielsweise beschrieben in Jenes B et al. (1993) Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von SD Kung und R Wu, Academic Press, S. 128-143 sowie in Potrykus (1991) Annu Rev Plant Physiol Plant Molec Biol 42:205-225). Vorgezugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al. (1984) Nucl Acids Res 12:8711f).

Sobald eine transformierte Pflanzenzelle hergestellt wurde, kann eine vollständige Pflanze unter Verwendung von dem Fachmann bekannten Verfahren erhalten werden. Hierbei geht man beispielhaft von Kalluskulturen aus. Aus diesen noch undifferenzierten Zellmassen kann die Bildung von Spross und Wurzel in bekannter Weise induziert werden. Die erhaltenen Sprösslinge können ausgepflanzt und gezüchtet werden.

Dem Fachmann sind such Verfahren bekannt, um aus Pflanzenzellen, Pflanzenteile und ganze Pflanzen zu regenerieren. Beispielsweise werden hierzu Verfahren beschrieben von Fennell et al. (1992) Plant Cell Rep. 11: 567-570; Stoeger et al (1995) Plant Cell Rep. 14:273-278; Jahne et al. (1994) Theor Appl Genet 89:525-533 verwendet.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann vorteilhaft mit weiteren Verfahren die eine Pathogenresistenz (beispielsweise gegen Insekten, Pilze, Bakterien, Nematoden etc.), Stressresistenz oder eine andere Verbesserung der pflanzlichen Eigenschaften bewirken kombiniert werden. Beispiele sind u.a. genannt bei Dunwell JM, Transgenic approaches to crop improvement, J Exp Bot. 2000;51 Spec No; Seite 487-96.

"Transgen" meint bezüglich zum Beispiel einer Nukleinsäuresequenz, einer Expressionskassette oder einem Vektor enthaltend besagte Nukleinsäuresequenz oder einem Organismus transformiert mit besagter Nukleinsäuresequenz, Expressionskassette oder Vektor alle solche durch gentechnische Methoden zustandegekommene Konstruktionen, in denen sich entweder

59

- a) die NADPH-Oxidase Nukleinsäuresequenz, oder
- b) eine mit der NADPH-Oxidase Nukleinsäuresequenz funktionell verknüpfte genetische Kontrollsequenz, zum Beispiel ein
5 Promotor, oder
- c) (a) und (b)

sich nicht in ihrer natürlichen, genetischen Umgebung befinden
10 oder durch gentechnische Methoden modifiziert wurden, wobei die Modifikation beispielhaft eine Substitutionen, Additionen, Deletionen, Inversion oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste sein kann. Natürliche genetische Umgebung meint den natürlichen chromosomal Locus in dem Herkunftsorganismus
15 oder das Vorliegen in einer genomischen Bibliothek. Im Fall einer genomischen Bibliothek ist die natürliche, genetische Umgebung der Nukleinsäuresequenz bevorzugt zumindest noch teilweise erhalten. Die Umgebung flankiert die Nukleinsäuresequenz zu- mindest an einer Seite und hat eine Sequenzlänge von mindestens
20 50 bp, bevorzugt mindestens 500 bp, besonders bevorzugt min- destens 1000 bp, ganz besonders bevorzugt mindestens 5000 bp. Eine natürlich vorkommende Expressionskassette - beispielsweise die natürlich vorkommende Kombination des NADPH-Oxidase-Promotors mit dem entsprechenden NADPH-Oxidase-Gen - wird zu einer trans-
25 genen Expressionskassette, wenn diese durch nicht-natürliche, synthetische ("künstliche") Verfahren wie beispielsweise einer Mutagenisierung geändert wird. Entsprechende Verfahren sind beschrieben (US 5,565,350; WO 00/15815; siehe auch oben).

30 Ein anderer Gegenstand der Erfindung betrifft transgene Organismen, transformiert mit wenigstens einer erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen, Expressionskassette oder einem erfindungs- gemäßen Vektor, sowie Zellen, Zellkulturen, Gewebe, Teile - wie zum Beispiel bei pflanzlichen Organismen Blätter, Wurzeln usw.-
35 oder Vermehrungsgut abgeleitet von solchen Organismen. Organismus ist breit zu verstehen und meint prokaryotische und eukaryotische Organismen, bevorzugt Bakterien, Hefen, Pilze, tierische und pflanzliche Organismen.

40 Bevorzugt sind

- a) Pilze, wie Aspergillus, Eremotheium, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Fusarium, Beauveria oder weitere in Indian Chem Eng. Section B. Vol 37, No 1,2 (1995) auf Seite 15, Tabelle 6
45 beschriebene Pilze. Besonders bevorzugt ist der filamentöse Hemiascomycet Ashbya gossypii oder Eremotheium ashbyii.

60

- b) Hefen wie *Candida*, *Saccharomyces*, *Hansenula* oder *Pichia*, besonders bevorzugt sind *Saccharomyces cerevisiae* oder *Pichia pastoris* (ATCC Accession No. 201178),
- 5 c) Pflanzen gemäß der obengenannten Definition für "Pflanzen"
- d) Vertebraten und Invertebraten. Besonders bevorzugte Vertebraten sind nicht-humane Säuger wie in Hund, Katze, Schaf, Ziege, Huhn, Maus, Ratte, Rind oder Pferd. Bevorzugte
- 10 tierische Zellen umfassen CHO, COS, HEK293 Zellen. Bevorzugte Invertebraten umfassen Insektenzellen wie *Drosophila S2* und *Spodoptera Sf9* oder *Sf21* Zellen,
- e) prokaryontische Organismen wie gram-positive oder gram-
- 15 negative Bakterien wie *Acetobacter*, *Gluconobacter*, *Corynebacterium*, *Brevibacterium*, *Bacillus*, *Clostridium*, *Cyanobacter*, *Escherichia* (vor allem *Escherichia coli*), *Serratia*, *Staphylococcus*, *Aerobacter*, *Alcaligenes*, *Penicillium* oder *Klebsiella* genannt.
- 20 Als transgene Organismen bevorzugte Wirts- oder Ausgangsorganismen sind vor allem Pflanzen gemäß der oben genannten Definition. Eingeschlossen sind im Rahmen der Erfindung alle Gattungen und Arten höherer und niedrigerer Pflanzen des
- 25 Pflanzenreiches. Eingeschlossen sind ferner die reifen Pflanzen, Saatgut, Sprossen und Keimlinge, sowie davon abgeleitete Teile, Vermehrungsgut und Kulturen, zum Beispiel Zellkulturen. Reife Pflanzen meint Pflanzen zu jedem beliebigen Entwicklungsstadium jenseits des Keimlings. Keimling meint eine junge, unreife
- 30 Pflanze in einem frühen Entwicklungsstadium. Insbesondere als Wirtsorganismen bevorzugte Pflanzen sind Pflanzen, auf die der erfindungsgemäße Verfahren zum Erzielen einer Pathogenresistenz gemäß oben genannten Kriterien angewendet werden kann. Ganz besonders bevorzugt sind monokotyle Pflanzen wie Weizen,
- 35 Hafer, Hirse, Gerste, Roggen, Mais, Reis, Buchweizen, Sorghum, *Triticale*, Dinkel, Leinsamen, Zuckerrohr, als diktoyledone Kulturpflanzen wie Raps, Canola, Kresse, *Arabidopsis*, Kohlarten, Soja, Alfalfa, Erbse, Bohnengewächsen, Erdnuss, Kartoffel, Tabak, Tomate, Aubergine, Paprika, Sonnenblume, Tagetes, Salat,
- 40 Calendula, Melone, Kürbis oder Zucchini.

Die Herstellung der transgenen Organismen kann mit den oben beschriebenen Verfahren zur Transformation oder Transfektion von Organismen realisiert werden.

61

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung der erfindungsgemäßen, transgenen Organismen und der von ihnen abgeleitete Zellen, Zellkulturen, Teile - wie zum Beispiel bei transgenen pflanzlichen Organismen Wurzeln, Blätter etc.-, und transgenes Vermehrungsgut wie Saaten oder Früchte, zur Herstellung von Nahrungs- oder Futtermitteln, Pharmazeutika oder Feinchemikalien.

Bevorzugt ist ferner ein Verfahren zur rekombinannten Herstellung von Pharmazeutika oder Feinchemikalien in Wirtsorganismen wobei 10 ein Wirtsorganismus mit einer der oben beschriebenen Expressionskassetten transformiert wird und diese Expressionskassette ein oder mehrere Strukturgene enthält, die für die gewünschte Feinchemikalie kodieren oder die Biosynthese der gewünschten Feinchemikalie katalysieren, der transformierte Wirtsorganismus ge- 15 züchtet wird und die gewünschte Feinchemikalie aus dem Züchtungsmedium isoliert wird. Dieses Verfahren ist für Feinchemikalien wie Enzyme, Vitamine, Aminosäuren, Zucker, Fettsäuren, natürliche und synthetische Geschmacks-, Aroma- und Farbstoffe breit anwendbar. Besonders bevorzugt ist die Produktion von Tocopherolen und 20 Tocotrienolen sowie Carotinoiden. Die Züchtung der transformierten Wirtsorganismen sowie die Isolierung aus den Wirtsorganismen bzw. aus dem Züchtungsmedium erfolgt mit dem Fachmann bekannten Verfahren. Die Produktion von Pharmazeutika, wie zum Beispiel Antikörpern oder Vakkzinen ist beschrieben bei Hood EE, Jilka JM 25 (1999) Curr Opin Biotechnol 10(4):382-6; Ma JK, Vine ND (1999) Curr Top Microbiol Immunol 236:275-92.

Sequenzen

- 30 1. SEQ ID NO: 1 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Gerste (*Hordeum vulgare*).
2. SEQ ID NO: 2 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Gerste (*Hordeum vulgare*).
35 3. SEQ ID NO: 3 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Reis (*Oryza sativa* var. *japonica*)
40 4. SEQ ID NO: 4 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Reis (*Oryza sativa* var. *japonica*)
45 5. SEQ ID NO: 5 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus *Nicotiana tabacum*

62

6. SEQ ID NO: 6 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Nicotiana tabacum
7. SEQ ID NO: 7 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Kartoffel
5 (Solanum tuberosum)
8. SEQ ID NO: 8 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Kartoffel
10 (Solanum tuberosum)
9. SEQ ID NO: 9 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Tomate
(Lycopersicon esculentum)
- 15 10. SEQ ID NO: 10 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus NADPH-Oxidase aus Tomate
(Lycopersicon esculentum)
- 20 11. SEQ ID NO: 11 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Arabidopsis thaliana (RbohF)
12. SEQ ID NO: 12 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus NADPH-Oxidase Arabidopsis
25 thaliana (RbohF)
13. SEQ ID NO: 13 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Arabidopsis thaliana (RbohD)
- 30 14. SEQ ID NO: 14 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus NADPH-Oxidase Arabidopsis
thaliana (RbohD)
15. SEQ ID NO: 15 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Nicotiana tabacum (rboh)
35
16. SEQ ID NO: 16 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Nicotiana tabacum (rboh)
- 40 17. SEQ ID NO: 17 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Reis
(Oryza sativa var. japonica)
18. SEQ ID NO: 18 Aminosäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase aus Reis
45 (Oryza sativa var. japonica)

63

19. SEQ ID NO: 19 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine
NADPH-Oxidase aus *Arabidopsis thaliana* (RbohC)

20. SEQ ID NO: 20 Aminosäuresequenz kodierend für eine
5 NADPH-Oxidase aus NADPH-Oxidase *Arabidopsis thaliana* (RbohC)

21. SEQ ID NO: 21 Nukleinsäuresequenz kodierend für eine
NADPH-Oxidase aus *Arabidopsis thaliana* (RbohA)

10 22. SEQ ID NO: 22 Aminosäuresequenz kodierend für eine
NADPH-Oxidase aus NADPH-Oxidase *Arabidopsis thaliana* (RbohA)

15 23. SEQ ID NO: 23 Oligonukleotidprimer 5' NAOX
5'-GARCAAGGCTTTTGATTG-3'

24. SEQ ID NO: 24 Oligonukleotidprimer 3' Naox
5'-GAAATGCTCCTTATGGAATTC-3'

20

Abbildungen

Fig. 1: "RNA Interference" mit pNAox-dsRNA vermindert die Penetrationseffizienz des Echten Gerstenmehltau
25 BghA6 in Gerste.

Die relative Penetrationseffizienz (RPE) wurde in fünf individuellen Experimenten bei Inkokulation mit *Bgh* aus Gerste cv Pallas bestimmt. Die RPE errechnet sich als Differenz aus der
30 Penetrationseffizienz bei pNAox-dsRNA transformierten Zellen und der Penetrationseffizienz bei Kontroll-dsRNA transformierten Zellen (hier: durchschnittliche Penetrationseffizienz 38,74 %). Die prozentuale RPE (%-RPE) errechnet sich aus der RPE minus 1 und multipliziert mit 100.

35

RPE = $\frac{[\text{PE bei pNAox-dsRNA transformierten Zellen}]}{[\text{PE bei Kontroll-dsRNA transformierten Zellen}]}$

%-RPE = $100 * (\text{RPE}-1)$

40

Die Säulen "1" bis "5" stellen die %-RPE (d.h. die Abweichung der Penetrationseffizienz vom Durchschnitt der Penetrationseffizienz der Kontrolle) bei Evaluierung von mindesten 100 Interaktionen stellen für jeweils ein unabhängiges Experiment dar. Die Säule
45 "m" stellt die durchschnittliche %-RPE der Experimente dar. Der Fehlerbalken gibt den Standardfehler an.

64

"Control-dsRNA" stellt die parallelen Experimente mit einer Kontroll-dsRNA. "pNAox"-dsRNA stellt die Experimente mit der dsRNA der NADPH-Oxidase aus Gerste dar.

- 5 Die %-RPE war in Zellen, die mit pNAox-dsRNA beschossen wurden, deutlich (Signifikanz p=0,0054) vermindert im Vergleich zu Zellen, die mit einer Kontroll-dsRNA (TR: humaner Thyroidrezeptor-dsRNA) bombardiert wurden.

10 Beispiele

Allgemeine Methoden:

- Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, 15 in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung durchgeföhrten Klonierungsschritte wie z.B. Restriktionsspaltungen, Agarosegelektrophorese, Reinigung von DNA-Fragmenten, Transfer von Nukleinsäuren 20 auf Nitrozellulose und Nylonmembranen, Verknüpfen von DNA-Fragmenten, Transformation von E. coli Zellen, Anzucht von Bakterien, Vermehrung von Phagen und Sequenzanalyse rekombinanter DNA werden wie bei Sambrook et al. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press; ISBN 0-87969-309-6 beschrieben durchgeföhr. 25 Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgt mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma MWG-Licor nach der Methode von Sanger (Sanger et al. (1977) Proc Natl Acad Sci USA 74:5463-5467).

30 Beispiel 1: Pflanzen, Pathogene und Inokulation

- Die Sorte Pallas wurde von Lisa Munk, Department of Plant Pathology, Royal Veterinary and Agricultural University, Copenhagen, Dänemark zur Verfügung gestellt. Ihre Herstellung ist beschrieben 35 (Kølster P et al. (1986) Crop Sci 26: 903-907).

- Das 12 bis 36 h im Dunkeln auf feuchtem Filterpapier vorgekeimte Saatgut wurde, wenn nicht anders beschrieben, zu je 5 Körnern an den Rand eines Vierkanttopfes (8x8 cm) in Fruhstorfer Erde vom 40 Typ P ausgelegt, mit Erde bedeckt und regelmäßig mit Leitungswasser gegossen. Alle Pflanzen wurden in Klimaschränken oder -kammern bei 16 bis 18°C, 50 bis 60 % relativer Luftfeuchte und einem 16-stündigen Licht / 8stündigen Dunkelheitszyklus mit 3000 bzw. 5000 lux (50 bzw. 60 $\mu\text{mols}^{-1}\text{m}^{-2}$ Photonenflussdichte) 5 bis 45 8 Tage lang kultiviert und im Keimlingsstadium in den Versuchen

65

verwendet. Bei Experimenten, in denen Applikationen an Primärblättern durchgeführt wurden, waren diese vollständig entwickelt.

Vor Durchführung der transienten Transfektionsexperimente

5 wurden die Pflanzen in Klimaschränken oder -kammern bei tagsüber 24°C, nachts 20°C, 50 bis 60 % relativer Luftfeuchte und einem 16stündigen Licht / 8stündigen Dunkelheitszyklus mit 30000 lux kultiviert.

10 Für die Inokulation von Gerstenpflanzen wurde Echte Gerstenmehltau *Blumeria graminis* (DC) Speer f.sp. *hordei* Em. Marchal der Rasse A6 (Wiberg A (1974) Hereditas 77: 89–148) (BghA6) verwendet. Dieser wurde vom Institut für Biometrie, JLÜ Gießen bereitgestellt. Die Nachzucht des Inokulums erfolgte in Klimakammern zu den gleichen Bedingungen, wie sie oben für die Pflanzen beschrieben sind, durch Übertragung der Konidien von befallenem Pflanzenmaterial auf regelmäßig angezogene, 7 Tage alte Gerstenpflanzen cv. Golden Promise bei einer Dichte von 100 Konidia/mm².

20 Die Inokulation mit BghA6 erfolgte unter Verwendung von 7 Tagen alten Keimlingen durch Abschütteln der Konidien bereits befallener Pflanzen in einem Inokulationsturm mit ca. 100 Konidien/mm² (soweit nicht anders angegeben).

25 Beispiel 2: Klonierung der pNAox cDNA Sequenz aus Gerste

Die zur Isolation der HvpNAox cDNA, ihrer Klonierung, Sequenzierung und Herstellung von Sonden benötigten cDNA

30 Fragmente wurden mittel RT-PCR unter Verwendung des "One Step RT-PCR Kit" (Life Technologies, Karlsruhe, Deutschland oder Qiagen, Hilden, Deutschland) erhalten. Dazu wurde Gesamt-RNA aus Gerste-Sämlingen als Matrize verwendet. Die RNA wurde aus Pallas 3, 5 und 7 Tage nach Keimung isoliert. Darüberhinaus wurde RNA aus Pallas und den rückgekreuzten Linien mit *mlo5*, *Mlg* oder *Mla12* 1, 2 und 5 Tage nach Inokulation mit BghA6 am 7 Tag nach Keimung isoliert. Für die RT-PCR wurden Primer verwendet, die von konservierten Regionen der gp91phox Homologen aus Reis und *Arabidopsis thaliana* abgeleitet sind (GenBank Acc.-No.: X93301 bzw.

35 **40** AB008111):

5' NAOX: 5'-GARCAAGGCTCTTGATTG-3' (SEQ ID NO: 23) und

3' Naox: 5' GAAATGCTCCTTATGGAATTC 3' (SEQ ID NO: 24)

45

66

Für die Reaktion (25 µL-Ansatz) wurden je 1000 ng Gesamt-RNA, 0,4 mM dNTPs, je 0,6 mM OPN-1 und OPN-2 Primer, 10 µl RNase-Inhibitor und 1 µl Enzymmix in 1x RT-Puffer (*one step RT-PCR Kit*, Qiagen, Hilden) eingesetzt.

5

Folgendes Temperaturprogramm wird verwendet (PTC-100TM Modell 96V; MJ Research, Inc., Watertown, Massachusetts):

| | |
|------|--|
| 1 | Zyklus mit 30 min bei 50°C |
| 10 1 | Zyklus mit 150 sec bei 94°C |
| 30 | Zyklen mit 94°C für 45 sec, 55°C für 1 min und 72°C für 2 min |
| 1 | Zyklus mit 72°C für 7 min |

- 15 Die PCR Produkt wurde mittels 2% w/v Agarosegelektrophorese aufgetrennt. Es wurde ein RT-PCR Produkt von 378 bp erhalten (SEQ ID NO: 1), das ein teil des offenen Leseraster der NADPH-Oxidase aus Gerste kodiert. Die entsprechende cDNA wurde aus einem Agarosegel isoliert und in den pGEM-T-Vektor (Promega, 20 Mannheim, Deutschland) mittels T-Überhang-Ligation kloniert. Die cDNAs wurden ausgehend von der Plasmid-DNA unter Verwendung des "Thermo Sequenase Fluorescent Labeled Primer Cycle Sequencing Kit" (Amersham, Freiburg, Deutschland) sequenziert. Das Konstrukt wurde mit pGEM-T-pNAox bezeichnet.

25

Beispiel 3: In vitro Synthese der pNAox dsRNA

- Das Plasmid pGEM-T-pNAox, das für die in vitro RNA-Transkription eingesetzt wurde, beinhaltet den T7 und SP6 Promotor an den jeweiligen Enden der insertierten Nukleinsäuresequenz, was die Synthese von sense- bzw. antisense RNA ermöglicht. Das Plasmide kann mit geeigneten Restriktionsenzymen (ApaI für SP6- und PstI für T7-Polymerase) linearisiert werden, um eine korrekte Transkription der insertierten Nukleinsäuresequenz zu gewährleisten und ein Durchlesen in vektorielle Sequenzen zu verhindern. Dazu wurden 10 µg pGEM-T-pNAox Plasmid-DNA jeweils mit ApaI für SP6- und PstI für T7-Polymerase geschnitten. Die geschnittenen Plasmide werden in 200 µl Wasser mit gleichem Volumen Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol extrahiert, in ein neues Eppendorfreaktionsgefäß (RNase frei) transferiert und 5 min bei 20000 g zentrifugiert. 180 µl der Plasmid-Lösung wurden mit 420 µl Ethanol versetzt, auf Eis gestellt und anschließend durch Zentrifugation für 30 min bei 20000 g und - 4°C präzipitiert. Das Präzipitat wurde in 10 µl TE Puffer aufgenommen. 35 40 45 Die jeweiligen Präparationen wurden direkt in eine in vitro Transkription mit T7-RNA-Polymerase bzw. SP6-RNA-Polymerase

eingesetzt. RNA Polymerasen wurden von Roche Molecular Biology, Mannheim, Deutschland bezogen.

Jeder Transkriptionsansatz beinhaltete in einem Volumen of 40 µl:

5

- 2 µl linearisierte Plasmid DNA (1 µg)
- 2 µl NTP's (25 mM) (1,25 mM von jedem NTP)
- 4 µl 10xReaktionspuffer (Roche Molecular Biology),
- 1 µl RNasin RNAsin (27 Units; Roche Molecular Biology),
- 10 2 µl RNA Polymerase (40 Units)
- 29 µl DEPC-Wasser

Nach einer Inkubation von 2 h bei 37°C wurde jeweils ein Teil der Reaktionsansätze aus der Transkription des "sense"- bzw. "anti-sense"-Stranges gemischt, für 5 min bei 95°C denaturiert und anschließend durch Abkühlung über 30 min auf eine Endtemperatur von 37°C miteinander hybridisiert ("annealing"). Alternativ kann nach der Denaturierung das Gemisch aus sense- und antisense-Strang auch für 30 min bei -20°C gekühlt werden. Das Protein-
20 präzipitat, das sich während Denaturierung und Hybridisierung bildet wurde durch kurze Zentrifugation bei 20800 g abgetrennt und der Überstand direkt zur Beschichtung von Wolframpartikeln verwendet (s. unten). Zur Analyse wurden jeweils 1 µl jeden RNA-Stranges und der dsRNA auf einem nicht-denaturierenden Agarosegel
25 aufgetrennt. Eine erfolgreiche Hybridisierung zeigte sich, durch eine Bandenverschiebung zu höherem Molekulargewicht im Vergleich zu den Einzelsträngen.

4 µl der dsRNA wurden Ethanol-präzipitiert (durch Zugabe von 6 µl Wasser, 1 µl 3M Natriumacetat-Lösung und 25 µl Ethanol, sowie Zentrifugation für mindestens 5 min bei 20000 g und 4°C) und in 500 µl Wasser resuspendiert. Das Absorbtionsspektrum zwischen 230 und 300 nm wurde gemessen, bzw. die Absorption bei 280 und 260 nm bestimmt, um die Reinheit und die Konzentration der dsRNA
35 zu bestimmen. In der Regel wurden 80 bis 100 µg dsRNA mit einem OD₂₆₀/OD₂₈₀-Verhältnis von 1,80 bis 1,95 erhalten. Ein Verdau mit DNase I kann optional durchgeführt werden, beeinflusst jedoch nachfolgende Ergebnisse nicht wesentlich.

40 Als Kontroll-dsRNA fungierte die dsRNA des humanen Thyroïdrezeptors (Ausgangsvektor pT7betaSal (Norman C et al. (1988) Cell 55(6):989-1003) zur Verfügung gestellt von Dr. Baniahamad, Institut für Genetik, Gießen, Deutschland; die Sequenz des Insert ist beschrieben unter der GenBank Acc.-No.: NM_000461). Für die
45 Herstellung der sense-RNA wurde das Plasmid mit PvuII, für die antisense-RNA mit HindIII verdaut und die RNA dann mit T7- bzw. SP6 RNA-Polymerase transkribiert. Die einzelnen Verfahrens-

schritte zur Herstellung der Kontroll-dsRNA werden analog den oben für die pNAox-dsRNA beschriebenen durchgeführt.

Beispiel 4: Transiente Transformation, RNAi und Evaluation

5 der Pilzpathogenentwicklung

Gerste cv Pallas Blattsegmente wurden mit einer pNAox-dsRNA zusammen mit einem GFP-Expressionsvektor transformiert.

Anschließend wurden die Blätter mit Bgh inkokuliert und das

- 10 Ergebnis nach 48 h mittels Licht- und Fluoreszenzmikroskopie analysiert. Die Penetration in GFP-exprimierenden Zellen wurde mittels Detektion von Haustorien in lebenden Zellen und durch Bewertung der Pilzentwicklung in eben diesen Zellen beurteilt. In allen fünf Experimenten führte die Bombardierung von Gerste cv
15 Pallas mit pNAox-dsRNA zu einer verminderten Anzahl von erfolgreich durch Bgh penetrierten Zellen im Vergleich zu Zellen die mit einer fremden Kontroll-dsRNA (humaner Thyroidhormonrezeptor dsRNA, TR) bombardiert wurden. Der resistenzinduzierende Effekt der pNAox-dsRNA bedingte eine durchschnittliche Verminderung der
20 Penetrationseffizienz durch Bgh um 35 % (Fig. 4).

Es wurde ein Verfahren zur transienten Transformation eingesetzt das bereits für die biolistische Einführung von dsRNA in epidermale Zellen von Gerstenblättern beschrieben wurde (Schweizer

- 25 P et al. (1999) Mol Plant Microbe Interact 12:647-54; Schweizer P et al. (2000) Plant J 2000 24: 895-903). Wolframpartikel mit einem Durchmesser von 1,1 µm (Partikeldichte 25 mg/ml) wurden mit dsRNA (Herstellung siehe oben) zusammen mit Plasmid-DNA des Vektors pGFP (GFP unter Kontrolle des CaMV 35S Promotors)
30 als Transformationsmarker beschichtet. Dazu wurden pro Schuss die nachfolgender Mengen an dsRNA bzw. Reporterplasmid zur Beschichtung verwendet: 1 µg pGFP und 2 µg dsRNA. Doppelsträngige RNA wurde mittels Verschmelzens von "sense" und "antisense"-RNA *in vitro* synthetisiert (s.o.).
35

- Für Microcarrier-Präparation wurden 55 mg Wolframpartikel (M 17, Durchmesser 1,1 µm; Bio-Rad, München) zweimal mit 1 ml automatisiertem Destilliertem Wasser und einmal mit 1 mL absolutem Ethanol gewaschen, getrocknet und in 1 ml 50 %igem Glycerin aufgenommen (ca. 50 mg/ml Stammlösung). Die Lösung wurde mit 50 %igem Glycerin auf 25 mg/ml verdünnt, vor Gebrauch gut gemischt und im Ultraschallbad suspendiert. Zur Microcarrier-Beschichtung wurden pro Schuss 1 µg Plasmid, 2 µg dsRNA (1 µL), 12,5 µl Wolframpartikel-Suspension (25 mg/ml), 12,5 µl 1 M Ca(NO₃)₂-Lösung
40 45 (pH 10) tropfenweise unter ständigem Mischen zusammengegeben, 10 min bei RT stehengelassen, kurz zentrifugiert und 20 µl vom

Überstand abgenommen. Der Rest mit den Wolframpartikel wird resuspendiert (Ultraschallbad) und ins Experiment eingesetzt.

- Es wurden ca. 4 cm lange Segmente von Gerstenprimärblättern
5 verwendet. Die Gewebe wurden auf 0,5 % Phytagar (GibcoBRL™ Life Technologies™, Karlsruhe) mit 20 µg/ml Benzimidazol in Petrischalen (6,5 cm Durchmesser) gelegt und direkt vor dem Partikelbeschuss an den Rändern mit einer Schablone mit einer recht-eckigen Aussparung von 2,2 cm x 2,3 cm abgedeckt. Die Schalen
10 wurden nacheinander auf den Boden der Vakuumkammer (Schweizer P et al. (1999) Mol Plant Microbe Interact 12:647-54) gestellt, über dem ein Nylonnetz (Maschenweite 0,2 mm, Millipore, Eschborn) als Diffusor auf einer Lochplatte eingeschoben war (5 cm über dem Boden, 11 cm unterhalb des Macrocarriers, s.u.), um Partikel-
15 klumpen zu zerstreuen und den Partikelstrom abzubremsen. Der oben an der Kammer angebrachte Macrocarrier (Plastik-Sterilfilterhalter, 13 mm, Gelman Sciences, Swinney, UK) wurde je Schuss mit 5,8 µL DNA-beschichteten Wolframpartikeln (Microcarrier, s.u.) beladen. Mit einer Membranvakuumpumpe (Vacuubrand, Wertheim)
20 wurde der Druck um 0,9 bar in der Kammer reduziert und die Wolframpartikel mit 9 bar Heliumgasdruck auf die Oberfläche des Pflanzengewebes geschossen. Sofort danach wurde die Kammer belüftet. Zur Markierung transformierter Zellen wurden die Blätter mit dem Plasmid (pGFP; Vektor auf pUC18-Basis, CaMV 35S-
25 Promoter/Terminator-Kassette mit insertiertem GFP-Gen; Schweizer P et al. (1999) Mol Plant Microbe Interact 12:647-54; zur Verfügung gestellt von Dr. P. Schweizer Schweizer P, Institut für Pflanzengenetik IPK, Gatersleben, Deutschland) beschossen. Vor dem Schießen eines anderen Plasmids wurde der Macrocarrier
30 jeweils gründlich mit Wasser gereinigt. Nach vierstündiger Inkubation nach dem Beschuss bei leicht geöffneten Petrischalen, RT und Tageslicht wurden die Blätter mit 100 Konidien/mm² des Echten Gerstenmehltaupilzes (Rasse A6) inkokuliert und für weitere 40 bis 48 h unter gleichen Bedingungen inkubiert.
35 Blattsegmente wurden mit den beschichteten Partikeln unter Verwendung einer "particle inflow gun" bombardiert. Pro Schuss wurden 312 µg Wolframpartikel appliziert. 4 h nach der Bombardierung wurde Inkokulation mit *Blumeria graminis f.sp. hordei*
40 Mehltau (Rasse A6) inkokuliert und nach weiteren 40 h bezüglich der Infektionsanzeichen ausgewertet. Das Ergebnis (z.B. die Penetrationseffizienz, definiert als prozentualer Anteil angegriffener Zellen, die ein reifes Haustorium und eine Sekundärhyphae ("secondary elongating hyphae") wurde mittels
45 Fluoreszens- und Lichtmikroskopie analysiert. Eine Inkokulation mit 100 Conidia/mm² ergibt eine Angriffs frequenz von ca. 50 % der transformierten Zellen. Für jedes einzelne Experiment wurde eine

70

minimale Anzahl von 100 Interaktionsstellen ausgewertet. Transformierte (GFP exprimierende) Zellen wurden unter Anregung mit blauem Licht identifiziert. Drei verschiedene Kategorien von transformierten Zellen konnten unterschieden werden:

5

1. Penetrierte Zellen, die ein leicht erkennbares Haustorium beinhalteten. Eine Zelle mit mehr als einem Haustorium wurde als eine Zelle gewertet.

10

2. Zellen, die durch ein Pilz-Appressorium zwar angegriffen wurden, aber kein Haustorium beinhalteten. Eine Zelle die mehrfach von Bgh angegriffen wurden, aber kein Haustorium enthält, wurde als eine Zelle gewertet.

15

3. Zellen die nicht durch Bgh angegriffen sind.

Stomatazellen und Stomatanebenzellen wurden von der Bewertung ausgeschlossen. Oberflächenstrukturen von Bgh wurden mittels Lichtmikroskopie oder Fluoreszenzfärbung des Pilzes mit 0,1 %

20 Calcofluor (w/v in Wasser) für 30 sec analysiert. Die Entwicklung des Pilzes kann leicht durch Fluoreszenzmikroskopie nach Anfärbung mit Calcofluor evaluiert werden. In pNAox-dsRNA transformierten Zellen entwickelt der Pilz zwar ein primäres und ein appressoriales Keimschlauch ("Germ-Tube") aber kein
25 Haustorium. Haustoriumausbildung ist eine Vorbedingung für die Bildung einer Sekundärhyphae.

Die relative Penetrationseffizienz (RPE) errechnet sich als Differenz aus der Penetrationseffizienz bei transformierten 30 Zellen (Transformation mit pNAox- oder Kontroll-dsRNA) und der Penetrationseffizienz bei untransformierten Zellen (hier: durchschnittliche Penetrationseffizienz 38,74 %). Die prozentuale RPE (%-RPE) errechnet sich aus der RPE minus 1 und multipliziert mit 100.

35

$$\text{RPE} = \frac{[\text{PE bei pNAox-dsRNA transformierten Zellen}]}{[\text{PE bei Kontroll-dsRNA transformierten Zellen}]}$$

$$\%-RPE = 100 * (RPE - 1)$$

40

Der %-RPE-Wert (Abweichung von der durchschnittlichen Penetrationseffizienz der Kontrolle) dient der Bestimmung des Suszeptibilität von Zellen, die mit pNAox-dsRNA transfiziert sind (Fig. 4).

45

71

Bei der Kontroll-dsRNA wurde bei fünf unabhängigen Versuchen kein Unterschied zwischen der Transfektion mit der Kontroll dsRNA und Wasser bezüglich der Penetrationseffizienz von *Bgh* beobachtet.

- 5 Um einen Einfluss auf der dsRNA auf die Transformationsrate oder Überlebensrate der angegriffenen Zellen auszuschließen, wurde die Anzahl der GFP-exprimierenden Zellen zwischen Kontroll- und pNAox-dsRNA Experimenten verglichen. Die pNAox-dsRNA hatten keinen Einfluss auf die Gesamtanzahl- oder die Anzahl der angegriffenen GFP-exprimierenden Zellen.
 10

Beispiel 5: Inhibition der NADPH-Oxidase mit Diphenyleniodoniumchlorid

- 15 Untermauert werden die Ergebnisse durch weitere Experimente mit dem NADPH-Oxidase Inhibitor Diphenyleniodoniumchlorid (DPI; Tabelle 1). Im allgemeinen wurden die Experimente durchgeführt wie von Hückelhoven und Kogel, 1998.

- 20 Tab. 1: Wirkung von DPI auf die Pathogenabwehr in Pallas^a

| Art der Interaktion | Interaktionen (% ± Standardfehler) | |
|------------------------------|------------------------------------|-------------------------|
| | Kontrolle ^b | 200 µM DPI ^c |
| Penetration | 68.25 ± 9.9 | 16.25 ± 0.5 |
| Nicht-Penetration | 24.25 ± 6.3 | 67.5 ± 9.5 |
| HR (Hypersensitive Reaktion) | 7.5 ± 3.7 | 16.25 ± 9.3 |

- 30 a DPI-Behandlung erfolgte 12 h nach Pathogen-Inokkulation, die Auswertung 36 h nach Inokkulation.
 b Kontrolle mit 10 mM Kaliumphosphatpuffer, pH 7,8, mit DMSO Gehalt wie bei DPI Behandlung.
 35 c DPI gelöst in 10 mM Kaliumphosphatpuffer, pH 7,8, ausgehend von einer 10 mg/ml DPI Stammlösung in DMSO.

40

45

Patentansprüche

1. Verfahren zum Erzielen oder Erhöhen der Resistenz gegen mindestens ein Pathogen in Pflanzen, dadurch gekennzeichnet,
5 dass nachfolgende Arbeitsschritte umfasst sind
 - a) Verminderung der Proteinmenge, Aktivität oder Funktion einer NADPH-Oxidase in einer Pflanze oder einem Gewebe, Organ, Teil oder Zelle derselben und
10
 - b) Auswahl der Pflanzen, bei denen - im Unterschied oder Vergleich zur Ausgangspflanze - die Resistenz gegen mindestens ein Pathogen besteht oder erhöht ist.
- 15 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die NADPH-Oxidase kodiert wird durch
 - a) Polypeptidsequenzen umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22,
20 oder
 - b) Polypeptidsequenzen eines funktionellen Äquivalentes eines Polypeptides, welches eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22
25 umfasst.
- 30 3. Verfahren nach Anspruch 2, wobei das funktionelle Äquivalent eine Homologie von mindestens 50 % zu einem der Polypeptide gemäß SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 oder 22 hat.
4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei die Verminderung der Proteinmenge, Aktivität oder Funktion einer NADPH-Oxidase gewährleistet wird durch Anwendung eines Verfahrens ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
35
 - a) Einbringen einer doppelsträngigen NADPH-Oxidase Ribonukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten,
 - b) Einbringen einer NADPH-Oxidase antisense-Nukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette,

73

- c) Einbringen einer NADPH-Oxidase antisense-Nukleinsäuresequenz kombiniert mit einem Ribozym oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette,
 - 5 d) Einbringen von NADPH-Oxidase sense-Nukleinsäuresequenzen zur Induktion einer Kosuppression oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette,
 - 10 e) Einbringen DNA-oder Protein-bindende Faktoren gegen NADPH-Oxidase-Gene, -RNAs oder -Proteine oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette,
 - 15 f) Einbringen von den NADPH-Oxidase RNA-Abbau bewirkende virale Nukleinsäuresequenzen und Expressionskonstrukten oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette,
 - g) Einbringen von Konstrukten zur Induktion einer homologen Rekombination an endogenen NADPH-Oxidase-Genen und
 - 20 h) Einführung von Mutationen in ein endogenes NADPH-Oxidase Gen.
5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, umfassend
- 25 (i) die stabile Transformation einer pflanzlichen Zelle mit einer rekombinanten Expressionskassette enthaltend in funktioneller Verknüpfung mit einem in Pflanzen aktiven Promotor eine Nukleinsäuresequenz kodierend für
 - 30 a) eine doppelsträngigen NADPH-Oxidase RNA-Ribonukleinsäuresequenz oder
 - b) eine NADPH-Oxidase antisense-Nukleinsäuresequenz oder
 - 35 c) eine NADPH-Oxidase antisense-Nukleinsäuresequenz kombiniert mit einem Ribozym oder
 - d) eine NADPH-Oxidase sense-Nukleinsäuresequenzen zur Induktion einer Kosuppression oder
 - 40 e) DNA-oder Protein-bindende Faktoren gegen NADPH-Oxidase-Gene, -RNAs oder -Proteine
 - f) den NADPH-Oxidase RNA-Abbau bewirkende virale Nukleinsäuresequenzen

74

- (ii) Regeneration der Pflanze aus der pflanzlichen Zelle, und
- (iii) Expression besagter Nukleinsäuresequenz in einer Menge und für eine Zeit hinreichend, um eine Pathogenresistenz in besagter Pflanze zu erzeugen oder zu erhöhen.
- 5 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei das Pathogen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Bakterien, Pilzen, Insekten, Viren und Nematoden.
- 10 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei das Pathogen ausgewählt ist aus der Gruppe der Pilze bestehend aus Plasmodiophoramycota, Oomycota, Ascomycota, Chytridiomyceten, Zygomyceten, Basidiomycota und Deuteromyceten.
- 15 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei die Pflanze aus den monokotyledonen und dikotyledonen Pflanzen ausgewählt ist.
- 20 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei die Pflanze ausgewählt ist aus der Gruppe der monokotyledonen Pflanzen bestehend aus Weizen, Hafer, Hirse, Gerste, Roggen, Mais, Reis, Buchweizen, Sorghum, Triticale, Dinkel, Leinsamen oder Zuckerrrohr.
- 25 10. Doppelsträngiges RNA-Molekül zur Verminderung der Expression einer NADPH-Oxidase umfassend
- 30 a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes einer Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase, und
- 35 b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-sense-Strang unter a) im wesentlichen komplementären ist.
- 40 11. Doppelsträngiges RNA-Molekül nach Anspruch 10, wobei die beiden RNA-Stränge der doppelsträngigen RNA kovalent miteinander verbunden sind.
- 45 12. Doppelsträngiges RNA-Molekül nach einem der Ansprüche 10 oder 11, wobei einer der beiden RNA-Stränge kodiert wird durch zumindest einen Teil einer Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase Sequenz gemäß SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21 oder ein funktionelles Äquivalent derselben.

75

13. Transgene Expressionskassette enthaltend in funktioneller Verknüpfung mit einem in pflanzlichen Organismen funktionellen Promotor eine Nukleinsäuresequenz kodierend für ein doppelsträngiges RNA-Molekül gemäß einem der Ansprüche 10 bis 12.
- 5
14. Transgene Expressionskassette enthaltend zumindest einen Teil einer Nukleinsäuresequenz kodierend für eine NADPH-Oxidase gemäß SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 oder 21 oder ein funktionelles Äquivalent derselben, wobei besagte Nukleinsäuresequenz in antisense-Orientierung mit einem in pflanzlichen Organismen funktionellen Promotor funktionell verknüpft ist.
- 10
15. 15. Transgene Expressionskassette nach Anspruch 13 oder 14, wobei der in Pflanzen funktionelle Promotor ein pathogen-induzierbarer Promotor ist.
16. Transgener Vektor enthaltend eine Expressionskassette gemäß einem der Ansprüche 13 bis 15.
- 20
17. Transgener Organismus enthaltend ein doppelsträngiges RNA-Molekül gemäß einem der Ansprüche 10 bis 12, eine Expressionskassette gemäß einem der Ansprüche 13 bis 15 oder einen Vektor gemäß Anspruch 16.
- 25
18. Transgener Organismus nach Anspruch 17 ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Bakterien, Hefen, Tieren und Pflanzen.
- 30
19. Transgener Organismus nach Anspruch 17 oder 18, ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzen bestehend aus Weizen, Hafer, Hirse, Gerste, Roggen, Mais, Reis, Buchweizen, Sorghum, Triticale, Dinkel, Leinsamen, Zuckerrohr, Raps, Canola, Kresse, Arabidopsis, Kohlarten, Soja, Alfalfa, Erbse, Bohnengewächsen, Erdnuss, Kartoffel, Tabak, Tomate, Aubergine, Paprika, Sonnenblume, Tagetes, Salat, Calendula, Melone, Kürbis und Zucchini.
- 35
20. Gewebe, Organ, Teil, Zelle, Zellkultur oder Vermehrungsgut abgeleitet von einem transgenen Organismus gemäß einem der Ansprüche 18 oder 19.
- 40

1/1

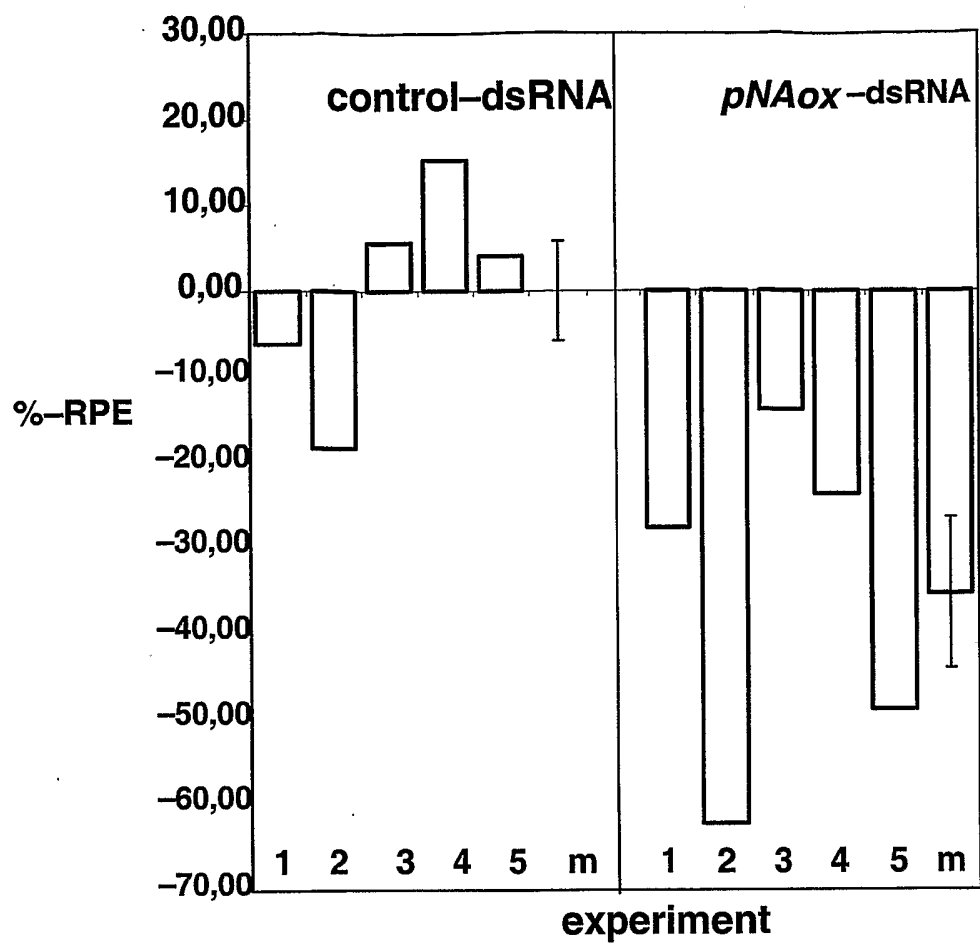


Fig. 1

SEQUENZPROTOKOLL

<110> BASF Plant Science GmbH
<120> Verfahren zum Erreichen einer Pathogenresistenz in Pflanzen
<130> AE20020416
<140>
<141>
<160> 24
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 337
<212> DNA
<213> Hordeum vulgare
<220>
<221> CDS
<222> (2)..(337)
<223> coding for NADPH-oxidase (fragment)
<400> 1.
g ttt aaa gga atc atg aat gag att gct gaa cta gat caa agg aat atc 49
Phe Lys Gly Ile Met Asn Glu Ile Ala Glu Leu Asp Gln Arg Asn Ile
1 5 10 15
att gag atg cac aac tat ctc aca agt gtt tat gag gaa ggg gat gct 97
Ile Glu Met His Asn Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala
20 25 30
cgg tca gca ctc atc aca atg ctg caa gct ctc aac cat gcc aag aat 145
Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met Leu Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn
35 40 45
ggg gtc gat gta gtg tct ggm act cga gtc cggtaca cat ttt gca aga 193
Gly Val Asp Val Val Ser Xaa Thr Arg Val Arg Thr His Phe Ala Arg
50 55 60
cca aat ttt aag agg gtg ctg tct aag gta gcc gcc aaa cat cct tat 241
Pro Asn Phe Lys Arg Val Leu Ser Lys Val Ala Ala Lys His Pro Tyr
65 70 75 80
gcc aag ata gga gtg ttc tat tgc gga gct cca gtt ctg gcg cag gaa 289
Ala Lys Ile Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Val Leu Ala Gln Glu
85 90 95
cta agc aac ctt tgc cat gag ttc aat ggc aaa tgc acg aca aaa ttc 337
Leu Ser Asn Leu Cys His Glu Phe Asn Gly Lys Cys Thr Thr Lys Phe
100 105 110
<210> 2
<211> 112
<212> PRT
<213> Hordeum vulgare
<400> 2
Phe Lys Gly Ile Met Asn Glu Ile Ala Glu Leu Asp Gln Arg Asn Ile
1 5 10 15
Ile Glu Met His Asn Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala
20 25 30
Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met Leu Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn
35 40 45

Gly Val Asp Val Val Ser Xaa Thr Arg Val Arg Thr His Phe Ala Arg
50 55 60
Pro Asn Phe Lys Arg Val Leu Ser Lys Val Ala Ala Lys His Pro Tyr
65 70 75 80
Ala Lys Ile Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Val Leu Ala Gln Glu
85 90 95
Leu Ser Asn Leu Cys His Glu Phe Asn Gly Lys Cys Thr Thr Lys Phe
100 105 110

<210> 3
<211> 2832
<212> DNA
<213> Oryza sativa
<220>
<221> CDS
<222> (1)...(2829)
<223> coding for NADPH-oxidase

<400> 3
atg agg ggc ggc gcc tcc tcg gga ccc cag cga tgg ggc tcg gcg ggg 48
Met Arg Gly Gly Ala Ser Ser Gly Pro Gln Arg Trp Gly Ser Ala Gly
1 5 10 15
acg aca ccg cgg tcg ctg agc acg ggc tcg tcg ccg cgc ggg tcc gac 96
Thr Thr Pro Arg Ser Leu Ser Thr Gly Ser Ser Pro Arg Gly Ser Asp
20 25 30
gac cgg agc tcc gac gac ggg gag gag ctg gtc gag gtc acg ctc gac 144
Asp Arg Ser Ser Asp Asp Gly Glu Glu Leu Val Glu Val Thr Leu Asp
35 40 45
ctg cag gac gac acc att gtg ctt cgg agc gtc gag ccc gcg gcg 192
Leu Gln Asp Asp Asp Thr Ile Val Leu Arg Ser Val Glu Pro Ala Ala
50 55 60
gcg gcg gcg ggg gtg ggg gcg ggg gcg ggg gcg gcg tcg gcg cgg 240
Ala Ala Ala Gly Val Gly Ala Gly Ala Ala Ser Ala Arg
65 70 75 80
ggg gag ctc acg ggt ggc ccg tcg tcg tcg tcg cgg tcg agg tcg 288
Gly Glu Leu Thr Gly Gly Pro Ser Ser Ser Ser Arg Ser Arg Ser
85 90 95
ccg tcg atc cgg agg agc tcg tcg cac ccg ctg ctg cag ttc tcg cag 336
Pro Ser Ile Arg Arg Ser Ser His Arg Leu Leu Gln Phe Ser Gln
100 105 110
gag ctc aag gcg gag gcc atg gcc ccg gcg cgg cag ttc tcg cag gac 384
Glu Leu Lys Ala Glu Ala Met Ala Arg Ala Arg Gln Phe Ser Gln Asp
115 120 125
ctg acc aag cgg ttc ggc cgc agc cac agc cgc agc gaa gcg cag gcg 432
Leu Thr Lys Arg Phe Gly Arg Ser His Ser Arg Ser Glu Ala Gln Ala
130 135 140
ccg tcg ggc ctc gag tcc gcg ctc gcc gcc cgc gcc gcg cgg cgg cag 480
Pro Ser Gly Leu Glu Ser Ala Leu Ala Ala Arg Ala Arg Arg Gln
145 150 155 160
cgc gcg cag ctc gac cgc aca cgc tcc ggc gcc cac aag gcg ctc cgc 528
Arg Ala Gln Leu Asp Arg Thr Arg Ser Gly Ala His Lys Ala Leu Arg
165 170 175

| | |
|---|------|
| ggc ctc cgc ttc atc agc agc aac aag gcc aac aac gcc tgg atg gag | 576 |
| Gly Leu Arg Phe Ile Ser Ser Asn Lys Ala Asn Asn Ala Trp Met Glu | |
| 180 185 190 | |
| gtg cag gcc aac ttc gac cgc ctc gcc cgc gac ggc tac ctc tcc cgc | 624 |
| Val Gln Ala Asn Phe Asp Arg Leu Ala Arg Asp Gly Tyr Leu Ser Arg | |
| 195 200 205 | |
| tcc gac ttc gcc gaa tgc atc ggg atg acg gaa tcg aag gag ttc gcg | 672 |
| Ser Asp Phe Ala Glu Cys Ile Gly Met Thr Glu Ser Lys Glu Phe Ala | |
| 210 215 220 | |
| ctc gag ctg ttc gac acg ctg agc cgg cga cga cag atg aag gtg gac | 720 |
| Leu Glu Leu Phe Asp Thr Leu Ser Arg Arg Gln Met Lys Val Asp | |
| 225 230 235 240 | |
| acg att aac aag gat gaa ctc cgc gag atc tgg cag cag atc acc gat | 768 |
| Thr Ile Asn Lys Asp Glu Leu Arg Glu Ile Trp Gln Gln Ile Thr Asp | |
| 245 250 255 | |
| aac agc ttc gac tcc cgt ctc caa atc ttc ttc gaa atg gtg gat aag | 816 |
| Asn Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Ile Phe Phe Glu Met Val Asp Lys | |
| 260 265 270 | |
| aac gcg gac ggc cgg att acg gag gcg gag gtg aaa gag att att atg | 864 |
| Asn Ala Asp Gly Arg Ile Thr Glu Ala Glu Val Lys Glu Ile Ile Met | |
| 275 280 285 | |
| ttg agc gcg tct gcc aat aaa ctg tcg agg ctt aag gag caa gca gaa | 912 |
| Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu Gln Ala Glu | |
| 290 295 300 | |
| gag tac gcc gct ttg atc atg gag gag ctt gat cct gaa ggg ctc ggc | 960 |
| Glu Tyr Ala Ala Leu Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu Gly Leu Gly | |
| 305 310 315 320 | |
| tac att gag cta tgg caa ttg gag aca ctt ctg ttg cag aaa gat acc | 1008 |
| Tyr Ile Glu Leu Trp Gln Leu Glu Thr Leu Leu Gln Lys Asp Thr | |
| 325 330 335 | |
| tat atg aac tat agt cag gcc ctt agt tac aca agc caa gca ctg agc | 1056 |
| Tyr Met Asn Tyr Ser Gln Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln Ala Leu Ser | |
| 340 345 350 | |
| cag aat ctt gca ggg cta agg aag aag agt tca atc cgc aaa ata agc | 1104 |
| Gln Asn Leu Ala Gly Ile Arg Lys Lys Ser Ser Ile Arg Lys Ile Ser | |
| 355 360 365 | |
| acc tct tta agc tac tat ttc gag gac aac tgg aaa cgt tta tgg gtg | 1152 |
| Thr Ser Leu Ser Tyr Tyr Phe Glu Asp Asn Trp Lys Arg Leu Trp Val | |
| 370 375 380 | |
| ctt gca ttg tgg att ggg ata atg gct gga ctg ttc acc tgg aaa ttc | 1200 |
| Leu Ala Leu Trp Ile Gly Ile Met Ala Gly Leu Phe Thr Trp Lys Phe | |
| 385 390 395 400 | |
| atg cag tat cgt aac cga tat gtc ttt gat gtg atg ggc tac tgt gtc | 1248 |
| Met Gln Tyr Arg Asn Arg Tyr Val Phe Asp Val Met Gly Tyr Cys Val | |
| 405 410 415 | |
| aca aca gca aaa gga gct gct gaa acc cta aag ctg aat atg gca att | 1296 |
| Thr Thr Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr Leu Lys Leu Asn Met Ala Ile | |
| 420 425 430 | |
| atc ctc ctg cca gta tgc cgt aac acc att act tgg ttg cga agt aca | 1344 |
| Ile Leu Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Ser Thr | |
| 435 440 445 | |

| | |
|---|------|
| agg gct gca cgg gca cta cct ttt gat gac aac atc aac ttc cac aag Arg Ala Ala Arg Ala Leu Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn Phe His Lys 450 455 460 | 1392 |
| act att gca gca gca att gtg gtt ggt ata atc ctc cat gca ggg aac Thr Ile Ala Ala Ala Ile Val Val Gly Ile Ile Leu His Ala Gly Asn 465 470 475 480 | 1440 |
| cac ctt gta tgc gat ttt cca cgg tta ata aaa tca tca gat gag aag His Leu Val Cys Asp Phe Pro Arg Leu Ile Lys Ser Ser Asp Glu Lys 485 490 495 | 1488 |
| tat gct cct ttg ggc cag tat ttt ggg gaa ata aag cca aca tat ttt Tyr Ala Pro Leu Gly Gln Tyr Phe Gly Glu Ile Lys Pro Thr Tyr Phe 500 505 510 | 1536 |
| aca ttg gtc aaa gga gtg gag ggc atc act ggg gta atc atg gtt gta Thr Leu Val Lys Gly Val Gly Ile Thr Gly Val Ile Met Val Val 515 520 525 | 1584 |
| tgc atg ata att gct ttt act cta gca acc cgg tgg ttc cgc cgt agc Cys Met Ile Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp Phe Arg Arg Ser 530 535 540 | 1632 |
| ttg gtt aag ctt cca agg cca ttt gac aaa ctg act ggc ttc aat gcc Leu Val Lys Leu Pro Arg Pro Phe Asp Lys Leu Thr Gly Phe Asn Ala 545 550 555 560 | 1680 |
| ttt tgg tat tct cat cat ctg ttc atc att gtg tat atc gcg ctc att Phe Trp Tyr Ser His His Leu Phe Ile Ile Val Tyr Ile Ala Leu Ile 565 570 575 | 1728 |
| gtt cat gga gag tgt cta tac ctt att cat gtc tgg tac aga aga acg Val His Gly Glu Cys Leu Tyr Leu Ile His Val Trp Tyr Arg Arg Thr 580 585 590 | 1776 |
| aca tgg atg tat ctt tca gtg cct gtt tgc ttg tat gta ggg gag agg Thr Trp Met Tyr Leu Ser Val Pro Val Cys Leu Tyr Val Gly Glu Arg 595 600 605 | 1824 |
| att cta agg ttc ttc agg tct ggc agt tat tct gtc cgg cta ttg aag Ile Leu Arg Phe Phe Arg Ser Gly Ser Tyr Ser Val Arg Leu Leu Lys 610 615 620 | 1872 |
| gtg gcc ata tat cca ggt aat gtt ttg aca ctg caa atg tcc aag cct Val Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln Met Ser Lys Pro 625 630 635 640 | 1920 |
| ccc acg ttc cgt tac aag agt gga caa tat atg ttt gtt caa tgt cca Pro Thr Phe Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Gln Cys Pro 645 650 655 | 1968 |
| gca gtg tct ccc ttt gaa tgg cat ccc ttc tca att act tca gca cct Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro 660 665 670 | 2016 |
| ggg gat gac tac ctc agc att cat gtt cga caa ctt ggt gat tgg aca Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Ile His Val Arg Gln Leu Gly Asp Trp Thr 675 680 685 | 2064 |
| cga gaa ctc aag aga gta ttt gct gca gct tgt gag ccc cca gcg ggt Arg Glu Leu Lys Arg Val Phe Ala Ala Ala Cys Glu Pro Pro Ala Gly 690 695 700 | 2112 |
| ggt aaa agc ggc ctt ctt agg gca gat gag aca act aag aaa atc tta Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Glu Thr Thr Lys Lys Ile Leu 705 710 715 720 | 2160 |

| | | | |
|---|-----|------|-----|
| ccc aag ctt ctg att gat gga ccg tat ggt tct cct gct cag gat tac | | 2208 | |
| Pro Lys Leu Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ser Pro Ala Gln Asp Tyr | | | |
| 725 | 730 | 735 | |
| agc aag tat gat gtt tta tta ctt gtt gga tta gga att ggt gcg aca | | 2256 | |
| Ser Lys Tyr Asp Val Leu Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr | | | |
| 740 | 745 | 750 | |
| ccc ttt att agc ata tta aaa gat ctt ctg aat aac atc atc aaa atg | | 2304 | |
| Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Asn Asn Ile Ile Lys Met | | | |
| 755 | 760 | 765 | |
| gag gaa gag gag gat gct tct act gat ctt tat cca cca atg ggt cgg | | 2352 | |
| Glu Glu Glu Asp Ala Ser Thr Asp Leu Tyr Pro Pro Met Gly Arg | | | |
| 770 | 775 | 780 | |
| aat aag cca cat gtt gat ctg ggc aca ctt atg acg att acc tca aga | | 2400 | |
| Asn Lys Pro His Val Asp Leu Gly Thr Leu Met Thr Ile Thr Ser Arg | | | |
| 785 | 790 | 795 | 800 |
| cca aag aag atc ttg aag acc aca aat gct tac ttt tac tgg gtg aca | | 2448 | |
| Pro Lys Lys Ile Leu Lys Thr Thr Asn Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr | | | |
| 805 | 810 | 815 | |
| cgt gag caa ggc tct ttt gat tgg ttc aaa gga gtc atg aat gaa att | | 2496 | |
| Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Val Met Asn Glu Ile | | | |
| 820 | 825 | 830 | |
| gct gac ttg gat caa agg aat atc att gag atg cac aac tac cta aca | | 2544 | |
| Ala Asp Leu Asp Gln Arg Asn Ile Ile Glu Met His Asn Tyr Leu Thr | | | |
| 835 | 840 | 845 | |
| agc gtc tat gag gag ggg gat gcc agg tca gca ctc atc acc atg ctc | | 2592 | |
| Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met Leu | | | |
| 850 | 855 | 860 | |
| caa gct ctg aac cat gcc aag aat gga gtt gat att gtc tct ggg aca | | 2640 | |
| Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly Thr | | | |
| 865 | 870 | 875 | 880 |
| aaa gtc cgg aca cat ttt gca cga cca aat tgg aga aag gtc ctt tct | | 2688 | |
| Lys Val Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Arg Lys Val Leu Ser | | | |
| 885 | 890 | 895 | |
| aaa att tcc tcc aag cat cca tat gcc aaa ata ggt gta ttc tac tgt | | 2736 | |
| Lys Ile Ser Ser Lys His Pro Tyr Ala Lys Ile Gly Val Phe Tyr Cys | | | |
| 900 | 905 | 910 | |
| gga gct cca gtc ctg gca caa gaa cta agc aaa ctt tgc cat gaa ttc | | 2784 | |
| Gly Ala Pro Val Leu Ala Gln Glu Leu Ser Lys Leu Cys His Glu Phe | | | |
| 915 | 920 | 925 | |
| aac ggg aaa tgc aca acg aag ttc gaa ttc cat aag gag cat ttc tga | | 2832 | |
| Asn Gly Lys Cys Thr Thr Lys Phe Glu Phe His Lys Glu His Phe | | | |
| 930 | 935 | 940 | |
| <210> 4 | | | |
| <211> 943 | | | |
| <212> PRT | | | |
| <213> Oryza sativa | | | |
| <400> 4 | | | |
| Met Arg Gly Gly Ala Ser Ser Gly Pro Gln Arg Trp Gly Ser Ala Gly | | | |
| 1 | 5 | 10 | 15 |
| Thr Thr Pro Arg Ser Leu Ser Thr Gly Ser Ser Pro Arg Gly Ser Asp | | | |
| 20 | 25 | 30 | |

Asp Arg Ser Ser Asp Asp Gly Glu Glu Leu Val Glu Val Thr Leu Asp
 35 40 45

Leu Gln Asp Asp Asp Thr Ile Val Leu Arg Ser Val Glu Pro Ala Ala
 50 55 60

Ala Ala Ala Ala Gly Val Gly Ala Gly Ala Ala Ala Ser Ala Arg
 65 70 75 80

Gly Glu Leu Thr Gly Gly Pro Ser Ser Ser Ser Arg Ser Arg Ser
 85 90 95

Pro Ser Ile Arg Arg Ser Ser His Arg Leu Leu Gln Phe Ser Gln
 100 105 110

Glu Leu Lys Ala Glu Ala Met Ala Arg Ala Arg Gln Phe Ser Gln Asp
 115 120 125

Leu Thr Lys Arg Phe Gly Arg Ser His Ser Arg Ser Glu Ala Gln Ala
 130 135 140

Pro Ser Gly Leu Glu Ser Ala Leu Ala Ala Arg Ala Ala Arg Arg Gln
 145 150 155 160

Arg Ala Gln Leu Asp Arg Thr Arg Ser Gly Ala His Lys Ala Leu Arg
 165 170 175

Gly Leu Arg Phe Ile Ser Ser Asn Lys Ala Asn Asn Ala Trp Met Glu
 180 185 190

Val Gln Ala Asn Phe Asp Arg Leu Ala Arg Asp Gly Tyr Leu Ser Arg
 195 200 205

Ser Asp Phe Ala Glu Cys Ile Gly Met Thr Glu Ser Lys Glu Phe Ala
 210 215 220

Leu Glu Leu Phe Asp Thr Leu Ser Arg Arg Gln Met Lys Val Asp
 225 230 235 240

Thr Ile Asn Lys Asp Glu Leu Arg Glu Ile Trp Gln Gln Ile Thr Asp
 245 250 255

Asn Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Ile Phe Phe Glu Met Val Asp Lys
 260 265 270

Asn Ala Asp Gly Arg Ile Thr Glu Ala Glu Val Lys Glu Ile Ile Met
 275 280 285

Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu Gln Ala Glu
 290 295 300

Glu Tyr Ala Ala Leu Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu Gly Leu Gly
 305 310 315 320

Tyr Ile Glu Leu Trp Gln Leu Glu Thr Leu Leu Leu Gln Lys Asp Thr
 325 330 335

Tyr Met Asn Tyr Ser Gln Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln Ala Leu Ser
 340 345 350

Gln Asn Leu Ala Gly Leu Arg Lys Lys Ser Ser Ile Arg Lys Ile Ser
 355 360 365

Thr Ser Leu Ser Tyr Tyr Phe Glu Asp Asn Trp Lys Arg Leu Trp Val
 370 375 380

Leu Ala Leu Trp Ile Gly Ile Met Ala Gly Leu Phe Thr Trp Lys Phe
 385 390 395 400

Met Gln Tyr Arg Asn Arg Tyr Val Phe Asp Val Met Gly Tyr Cys Val
 405 410 415

Thr Thr Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr Leu Lys Leu Asn Met Ala Ile
 420 425 430
 Ile Leu Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Ser Thr
 435 440 445
 Arg Ala Ala Arg Ala Leu Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn Phe His Lys
 450 455 460
 Thr Ile Ala Ala Ala Ile Val Val Gly Ile Ile Leu His Ala Gly Asn
 465 470 475 480
 His Leu Val Cys Asp Phe Pro Arg Leu Ile Lys Ser Ser Asp Glu Lys
 485 490 495
 Tyr Ala Pro Leu Gly Gln Tyr Phe Gly Glu Ile Lys Pro Thr Tyr Phe
 500 505 510
 Thr Leu Val Lys Gly Val Glu Gly Ile Thr Gly Val Ile Met Val Val
 515 520 525
 Cys Met Ile Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp Phe Arg Arg Ser
 530 535 540
 Leu Val Lys Leu Pro Arg Pro Phe Asp Lys Leu Thr Gly Phe Asn Ala
 545 550 555 560
 Phe Trp Tyr Ser His His Leu Phe Ile Ile Val Tyr Ile Ala Leu Ile
 565 570 575
 Val His Gly Glu Cys Leu Tyr Leu His Val Trp Tyr Arg Arg Thr
 580 585 590
 Thr Trp Met Tyr Leu Ser Val Pro Val Cys Leu Tyr Val Gly Glu Arg
 595 600 605
 Ile Leu Arg Phe Phe Arg Ser Gly Ser Tyr Ser Val Arg Leu Leu Lys
 610 615 620
 Val Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln Met Ser Lys Pro
 625 630 635 640
 Pro Thr Phe Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Gln Cys Pro
 645 650 655
 Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro
 660 665 670
 Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Ile His Val Arg Gln Leu Gly Asp Trp Thr
 675 680 685
 Arg Glu Leu Lys Arg Val Phe Ala Ala Ala Cys Glu Pro Pro Ala Gly
 690 695 700
 Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Glu Thr Thr Lys Lys Ile Leu
 705 710 715 720
 Pro Lys Leu Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ser Pro Ala Gln Asp Tyr
 725 730 735
 Ser Lys Tyr Asp Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr
 740 745 750
 Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Asn Asn Ile Ile Lys Met
 755 760 765
 Glu Glu Glu Asp Ala Ser Thr Asp Leu Tyr Pro Pro Met Gly Arg
 770 775 780
 Asn Lys Pro His Val Asp Leu Gly Thr Leu Met Thr Ile Thr Ser Arg
 785 790 795 800

Pro Lys Lys Ile Leu Lys Thr Thr Asn Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr
 805 810 815
 Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Val Met Asn Glu Ile
 820 825 830
 Ala Asp Leu Asp Gln Arg Asn Ile Ile Glu Met His Asn Tyr Leu Thr
 835 840 845
 Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met Leu
 850 855 860
 Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly Thr
 865 870 875 880
 Lys Val Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Arg Lys Val Leu Ser
 885 890 895
 Lys Ile Ser Ser Lys His Pro Tyr Ala Lys Ile Gly Val Phe Tyr Cys
 900 905 910
 Gly Ala Pro Val Leu Ala Gln Glu Leu Ser Lys Leu Cys His Glu Phe
 915 920 925
 Asn Gly Lys Cys Thr Thr Lys Phe Glu Phe His Lys Glu His Phe
 930 935 940

<210> 5
<211> 2889
<212> DNA
<213> Nicotiana tabacum

<220>
<221> CDS
<222> (1)..(2886)
<223> coding for NADPH-oxidase

<400> 5
atg agg ggt tta cct ggg cat gaa cgc cgg tgg aca tcc gat acg gta 48
Met Arg Gly Leu Pro Gly His Glu Arg Arg Trp Thr Ser Asp Thr Val
 1 5 10 15
tct tcc gac aag gat ttt agt ggt gaa tta tcg ccg gga gct gat tcc 96
Ser Ser Asp Lys Asp Phe Ser Gly Glu Leu Ser Pro Gly Ala Asp Ser
 20 25 30
ggc tat aat tcc ggt ttt gct tcc gag gag ttt gtt gaa gtc acg ctt 144
Gly Tyr Asn Ser Gly Phe Ala Ser Glu Glu Phe Val Glu Val Thr Leu
 35 40 45
gat ctt cag gat gat acc att att cta cgg agc gtt gaa ccg gct 192
Asp Leu Gln Asp Asp Thr Ile Ile Leu Arg Ser Val Glu Pro Ala
 50 55 60
act gtg att aac att gac gct cct gat ctt ccc gcc gga gtc ggt att 240
Thr Val Ile Asn Ile Asp Ala Pro Asp Leu Pro Ala Gly Val Gly Ile
 65 70 75 80
tcc gga gtt tca att gaa act ccg acg tca gca tcg gtg tcg gaa tct 288
Ser Gly Val Ser Ile Glu Thr Pro Thr Ser Ala Ser Val Ser Glu Ser
 85 90 95
cga tcg ccg acg atc cgc cgg agt tca tct agt aaa ctt cgt cag ttt 336
Arg Ser Pro Thr Ile Arg Arg Ser Ser Ser Lys Leu Arg Gln Phe
 100 105 110

| | | | |
|---|-----|------|-----|
| tca cag gag ttg aaa gct gag gcg gtt gcg aaa gct agg cag ttt tca | | 384 | |
| Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Ala Val Ala Lys Ala Arg Gln Phe Ser | | | |
| 115 | 120 | 125 | |
| caa gag ctg aag gct gag tta agg aga ttc tca tgg agc cat ggg cat | | 432 | |
| Gln Glu Leu Lys Ala Glu Leu Arg Arg Phe Ser Trp Ser His Gly His | | | |
| 130 | 135 | 140 | |
| gct tct cgc gct ttt tcg ccc tcg tcg ttt ttt caa aac gcc gtc gtt | | 480 | |
| Ala Ser Arg Ala Phe Ser Pro Ser Phe Phe Gln Asn Ala Val Val | | | |
| 145 | 150 | 155 | 160 |
| gga aca ggt aac ggc gtc gac tcg gct tta gct gca cgt gca tta cgt | | 528 | |
| Gly Thr Gly Asn Gly Val Asp Ser Ala Leu Ala Ala Arg Ala Leu Arg | | | |
| 165 | 170 | 175 | |
| cgg caa cgc gct cag ctt gat cgg act cgt tcc agc gcc cat aga gct | | 576 | |
| Arg Gln Arg Ala Gln Leu Asp Arg Thr Arg Ser Ser Ala His Arg Ala | | | |
| 180 | 185 | 190 | |
| ctt cgt aga ctc aaa ttc att agc aat aac aaa acc aat gga tgg aat | | 624 | |
| Leu Arg Arg Leu Lys Phe Ile Ser Asn Asn Lys Thr Asn Gly Trp Asn | | | |
| 195 | 200 | 205 | |
| gaa gtt gaa aac aat ttc tca aag ctc gct aaa gac ggt tat ctt tac | | 672 | |
| Glu Val Glu Asn Asn Phe Ser Lys Leu Ala Lys Asp Gly Tyr Leu Tyr | | | |
| 210 | 215 | 220 | |
| cgt tcc gat ttc gca caa tgc ata ggt atg aag gat tcg aag gaa ttt | | 720 | |
| Arg Ser Asp Phe Ala Gln Cys Ile Gly Met Lys Asp Ser Lys Glu Phe | | | |
| 225 | 230 | 235 | 240 |
| gca ttg gaa tta ttt gat gct ttg agt aga aga aga tta aag gtt | | 768 | |
| Ala Leu Glu Leu Phe Asp Ala Leu Ser Arg Arg Arg Arg Leu Lys Val | | | |
| 245 | 250 | 255 | |
| gat aaa att agc aag gag gaa ttg tat gag tac tgg tct caa atc acc | | 816 | |
| Asp Lys Ile Ser Lys Glu Glu Leu Tyr Glu Tyr Trp Ser Gln Ile Thr | | | |
| 260 | 265 | 270 | |
| gat cag agt ttc gat tct cgg ctt cag atc tcc ttc gac atg gtg gac | | 864 | |
| Asp Gln Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Ile Ser Phe Asp Met Val Asp | | | |
| 275 | 280 | 285 | |
| aag aat gaa gat ggt cga att gct gaa gag gaa gta aaa gag atc atc | | 912 | |
| Lys Asn Glu Asp Gly Arg Ile Ala Glu Glu Val Lys Glu Ile Ile | | | |
| 290 | 295 | 300 | |
| atg cta agt gca tct gca aac aag tta tca aga tta aaa gaa caa gca | | 960 | |
| Met Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu Gln Ala | | | |
| 305 | 310 | 315 | 320 |
| gag gag tat gca gct tta atc atg gaa gaa tta gat cct gaa aga ctc | | 1008 | |
| Glu Glu Tyr Ala Ala Leu Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu Arg Leu | | | |
| 325 | 330 | 335 | |
| ggc tac att gag cta tgg cag ctg gaa aca ctt ctc ctc caa aag gac | | 1056 | |
| Gly Tyr Ile Glu Leu Trp Gln Leu Glu Thr Leu Leu Leu Gln Lys Asp | | | |
| 340 | 345 | 350 | |
| act tac ctc aac tac agt caa gca cta agt tac acg agc caa gcc ttg | | 1104 | |
| Thr Tyr Leu Asn Tyr Ser Gln Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln Ala Leu | | | |
| 355 | 360 | 365 | |
| agc caa aac ctt cac gga tta agg aag aaa agc cca ata aaa aga atg | | 1152 | |
| Ser Gln Asn Leu His Gly Leu Arg Lys Lys Ser Pro Ile Lys Arg Met | | | |
| 370 | 375 | 380 | |

agc aca aaa ctt gtc tat tca ttg caa gaa aac tgg aag aga att tgg 1200
 Ser Thr Lys Leu Val Tyr Ser Leu Gln Glu Asn Trp Lys Arg Ile Trp
 385 390 395 400
 gtt ctc act tta ttg att ttg ata atg att ggg ctt ttt ctt tgg aag 1248
 Val Leu Thr Leu Trp Ile Leu Ile Met Ile Gly Leu Phe Leu Trp Lys
 405 410 415
 ttc tat cag tac aaa aac aag agt gca ttc cgt gtc atg ggt tat tgc 1296
 Phe Tyr Gln Tyr Lys Asn Lys Ser Ala Phe Arg Val Met Gly Tyr Cys
 420 425 430
 ctt gtc acg gct aag ggc gct gct gag act ctc aag ttc aac atg gct 1344
 Leu Val Thr Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn Met Ala
 435 440 445
 ctt ata tta ttg cca gta tgc aga aac act att aca tgg ctc agg tcc 1392
 Leu Ile Leu Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Ser
 450 455 460
 acc aag ttg agc cat ttt gta ccc ttt gac gac aac atc aac ttt cac 1440
 Thr Lys Leu Ser His Phe Val Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn Phe His
 465 470 475 480
 aag act gtc gct gca gcc att gtc act ggt atc ata ctc cat gct ggt 1488
 Lys Thr Val Ala Ala Ile Val Thr Gly Ile Ile Leu His Ala Gly
 485 490 495
 aac cat ctt gta tgt gat ttc cca agg ctt ata cat gca gat gatcaa 1536
 Asn His Leu Val Cys Asp Phe Pro Arg Leu Ile His Ala Asp Asp Gln
 500 505 510
 gat tat caa agt ttt ttg tcg aat gat ttt ggc caa agt aag cct gga 1584
 Asp Tyr Gln Ser Phe Leu Ser Asn Asp Phe Gly Gln Ser Lys Pro Gly
 515 520 525
 tac ata gac ctt gtt aaa gga gtt gag ggt gtg acg gga ata ata atg 1632
 Tyr Ile Asp Leu Val Lys Gly Val Glu Gly Val Thr Gly Ile Ile Met
 530 535 540
 gta atc ctt atg gcc att gct ttc act ctt gct aca cga tgg ttt aga 1680
 Val Ile Leu Met Ala Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp Phe Arg
 545 550 555 560
 cgg agc ctc att aag ttg ccc aaa cct ttt gat aga ctc act ggc ttc 1728
 Arg Ser Leu Ile Lys Leu Pro Lys Pro Phe Asp Arg Leu Thr Gly Phe
 565 570 575
 aat gca ttc tgg tat tca cac cac ctt gtc att gtc tac atc cta 1776
 Asn Ala Phe Trp Tyr Ser His His Leu Leu Val Ile Val Tyr Ile Leu
 580 585 590
 ctg atc atc cat ggc acg ttc ctc ttc ctt gtg cat aaa tgg tac tcc 1824
 Leu Ile Ile His Gly Thr Phe Leu Phe Leu Val His Lys Trp Tyr Ser
 595 600 605
 aag acg acg tgg atg tat cta gca gtt cct gtg ctt ctc tac gca ggg 1872
 Lys Thr Thr Trp Met Tyr Leu Ala Val Pro Val Leu Leu Tyr Ala Gly
 610 615 620
 gaa aga act ctt aga ttc ttc cgg tca ggc ttg tac act gtc cgg ctt 1920
 Glu Arg Thr Leu Arg Phe Phe Arg Ser Gly Leu Tyr Thr Val Arg Leu
 625 630 635 640
 ctg aaa gta gca ata tat cct gga aat gtc ctc act cta caa atg tct 1968
 Leu Lys Val Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln Met Ser
 645 650 655

| | |
|---|------|
| aag cct cct caa ttt cga tac aaa agt gga caa tat atg ttt gtc cag Lys Pro Pro Gln Phe Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Gln 660 665 670 | 2016 |
| tgt cca gct gtt tct cca ttc gag tgg cat cca ttt tcc att act tca Cys Pro Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser 675 680 685 | 2064 |
| gct cct ggg gat gac tac ttg agc att cac atc cgg caa ctt ggt gac Ala Pro Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Ile His Ile Arg Gln Leu Gly Asp 690 695 700 | 2112 |
| tgg act caa gaa ctc aag cgg gtc ttt tct gag gct tgc gag cgg cca Trp Thr Gln Glu Leu Lys Arg Val Phe Ser Glu Ala Cys Glu Arg Pro 705 710 715 720 | 2160 |
| gag gct gga aag agt ggc ctc aga gct gac gaa aac act aag aaa Glu Ala Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Glu Asn Thr Lys Lys 725 730 735 | 2208 |
| agt ttg cca aag cta tta ata gat gga cct tac gga gct cca gca caa Ser Leu Pro Lys Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln 740 745 750 | 2256 |
| gat tac cga aaa tat gat gtc ttg ctg ctt gtt ggt ctt ggc att gga Asp Tyr Arg Lys Tyr Asp Val Leu Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly 755 760 765 | 2304 |
| gca acg ccg ttc ata agt atc ctg aaa gac ttg ctc gtt aac atc gtg Ala Thr Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Val Asn Ile Val 770 775 780 | 2352 |
| aaa atg gag gag caa gca gat tta gcc tca gat ttc agt ggg aac tca Lys Met Glu Glu Gln Ala Asp Leu Ala Ser Asp Phe Ser Gly Asn Ser 785 790 795 800 | 2400 |
| gac atg agc gtt gcg aca agt gaa caa cca gct ctc aac aag att tct Asp Met Ser Val Ala Thr Ser Glu Gln Pro Ala Leu Asn Lys Ile Ser 805 810 815 | 2448 |
| ctg aaa agg aga aag agc act cta aga acc aca aat gca tat ttt tat Leu Lys Arg Arg Lys Ser Thr Leu Arg Thr Thr Asn Ala Tyr Phe Tyr 820 825 830 | 2496 |
| tgg gtg acc cgg gag caa gga tca ttt gat tgg ttc aaa ggc gtt atg Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Val Met 835 840 845 | 2544 |
| aac gaa gtg gct gaa ctt gat caa agg ggg gtc atc gag atg cat aac Asn Glu Val Ala Glu Leu Asp Gln Arg Gly Val Ile Glu Met His Asn 850 855 860 | 2592 |
| tac ttg acg agt gtt tat gag gaa ggg gat gct cgt tca gct ctc att Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile 865 870 875 880 | 2640 |
| acc atg gtc cag gca ctt aac cat gct aag aat ggg gtt gat att gta Thr Met Val Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val 885 890 895 | 2688 |
| tca ggc acc agg gtg agg aca cat ttt gct agg cca aat tgg aag aaa Ser Gly Thr Arg Val Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Lys Lys 900 905 910 | 2736 |
| gta ttt tcc aag acc tta acc aag cat gca aat gca aga ata ggg gtt Val Phe Ser Lys Thr Leu Thr Lys His Ala Asn Ala Arg Ile Gly Val 915 920 925 | 2784 |

ttc tac tgt ggt gca ccc gta tta gca aaa gaa ctc agc aaa ctc tgc 2832
Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Val Leu Ala Lys Glu Leu Ser Lys Leu Cys
930 935 940

aaa gag tat aat caa aag ggt gca aca aag ttc gag ttt cac aaa gaa 2880
Lys Glu Tyr Asn Gln Lys Gly Ala Thr Lys Phe Glu Phe His Lys Glu
945 950 955 960

cat ttt tag 2889
His Phe

<210> 6
<211> 962
<212> PRT
<213> Nicotiana tabacum

<400> 6

Met Arg Gly Leu Pro Gly His Glu Arg Arg Trp Thr Ser Asp Thr Val
1 5 10 15

Ser Ser Asp Lys Asp Phe Ser Gly Glu Leu Ser Pro Gly Ala Asp Ser
20 25 30

Gly Tyr Asn Ser Gly Phe Ala Ser Glu Glu Phe Val Glu Val Thr Leu
35 40 45

Asp Leu Gln Asp Asp Asp Thr Ile Ile Leu Arg Ser Val Glu Pro Ala
50 55 60

Thr Val Ile Asn Ile Asp Ala Pro Asp Leu Pro Ala Gly Val Gly Ile
65 70 75 80

Ser Gly Val Ser Ile Glu Thr Pro Thr Ser Ala Ser Val Ser Glu Ser
85 90 95

Arg Ser Pro Thr Ile Arg Arg Ser Ser Ser Lys Leu Arg Gln Phe
100 105 110

Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Ala Val Ala Lys Ala Arg Gln Phe Ser
115 120 125

Gln Glu Leu Lys Ala Glu Leu Arg Arg Phe Ser Trp Ser His Gly His
130 135 140

Ala Ser Arg Ala Phe Ser Pro Ser Ser Phe Phe Gln Asn Ala Val Val
145 150 155 160

Gly Thr Gly Asn Gly Val Asp Ser Ala Leu Ala Ala Arg Ala Leu Arg
165 170 175

Arg Gln Arg Ala Gln Leu Asp Arg Thr Arg Ser Ser Ala His Arg Ala
180 185 190

Leu Arg Arg Leu Lys Phe Ile Ser Asn Asn Lys Thr Asn Gly Trp Asn
195 200 205

Glu Val Glu Asn Asn Phe Ser Lys Leu Ala Lys Asp Gly Tyr Leu Tyr
210 215 220

Arg Ser Asp Phe Ala Gln Cys Ile Gly Met Lys Asp Ser Lys Glu Phe
225 230 235 240

Ala Leu Glu Leu Phe Asp Ala Leu Ser Arg Arg Arg Arg Leu Lys Val
245 250 255

Asp Lys Ile Ser Lys Glu Glu Leu Tyr Glu Tyr Trp Ser Gln Ile Thr
260 265 270

Asp Gln Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Ile Ser Phe Asp Met Val Asp
275 280 285

Lys Asn Glu Asp Gly Arg Ile Ala Glu Glu Glu Val Lys Glu Ile Ile
 290 295 300
 Met Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu Gln Ala
 305 310 315 320
 Glu Glu Tyr Ala Ala Leu Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu Arg Leu
 325 330 335
 Gly Tyr Ile Glu Leu Trp Gln Leu Glu Thr Leu Leu Leu Gln Lys Asp
 340 345 350
 Thr Tyr Leu Asn Tyr Ser Gln Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln Ala Leu
 355 360 365
 Ser Gln Asn Leu His Gly Leu Arg Lys Lys Ser Pro Ile Lys Arg Met
 370 375 380
 Ser Thr Lys Leu Val Tyr Ser Leu Gln Glu Asn Trp Lys Arg Ile Trp
 385 390 395 400
 Val Leu Thr Leu Trp Ile Leu Ile Met Ile Gly Leu Phe Leu Trp Lys
 405 410 415
 Phe Tyr Gln Tyr Lys Asn Lys Ser Ala Phe Arg Val Met Gly Tyr Cys
 420 425 430
 Leu Val Thr Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn Met Ala
 435 440 445
 Leu Ile Leu Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Ser
 450 455 460
 Thr Lys Leu Ser His Phe Val Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn Phe His
 465 470 475 480
 Lys Thr Val Ala Ala Ala Ile Val Thr Gly Ile Ile Leu His Ala Gly
 485 490 495
 Asn His Leu Val Cys Asp Phe Pro Arg Leu Ile His Ala Asp Asp Gln
 500 505 510
 Asp Tyr Gln Ser Phe Leu Ser Asn Asp Phe Gly Gln Ser Lys Pro Gly
 515 520 525
 Tyr Ile Asp Leu Val Lys Gly Val Glu Gly Val Thr Gly Ile Ile Met
 530 535 540
 Val Ile Leu Met Ala Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp Phe Arg
 545 550 555 560
 Arg Ser Leu Ile Lys Leu Pro Lys Pro Phe Asp Arg Leu Thr Gly Phe
 565 570 575
 Asn Ala Phe Trp Tyr Ser His His Leu Leu Val Ile Val Tyr Ile Leu
 580 585 590
 Leu Ile Ile His Gly Thr Phe Leu Phe Leu Val His Lys Trp Tyr Ser
 595 600 605
 Lys Thr Thr Trp Met Tyr Leu Ala Val Pro Val Leu Leu Tyr Ala Gly
 610 615 620
 Glu Arg Thr Leu Arg Phe Phe Arg Ser Gly Leu Tyr Thr Val Arg Leu
 625 630 635 640
 Leu Lys Val Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln Met Ser
 645 650 655
 Lys Pro Pro Gln Phe Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Gln
 660 665 670

Cys Pro Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser
 675 680 685
 Ala Pro Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Ile His Ile Arg Gln Leu Gly Asp
 690 695 700
 Trp Thr Gln Glu Leu Lys Arg Val Phe Ser Glu Ala Cys Glu Arg Pro
 705 710 715 720
 Glu Ala Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Glu Asn Thr Lys Lys
 725 730 735
 Ser Leu Pro Lys Leu Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln
 740 745 750
 Asp Tyr Arg Lys Tyr Asp Val Leu Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly
 755 760 765
 Ala Thr Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Val Asn Ile Val
 770 775 780
 Lys Met Glu Glu Gln Ala Asp Leu Ala Ser Asp Phe Ser Gly Asn Ser
 785 790 795 800
 Asp Met Ser Val Ala Thr Ser Glu Gln Pro Ala Leu Asn Lys Ile Ser
 805 810 815
 Leu Lys Arg Arg Lys Ser Thr Leu Arg Thr Thr Asn Ala Tyr Phe Tyr
 820 825 830
 Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Val Met
 835 840 845
 Asn Glu Val Ala Glu Leu Asp Gln Arg Gly Val Ile Glu Met His Asn
 850 855 860
 Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile
 865 870 875 880
 Thr Met Val Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val
 885 890 895
 Ser Gly Thr Arg Val Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Lys Lys
 900 905 910
 Val Phe Ser Lys Thr Leu Thr Lys His Ala Asn Ala Arg Ile Gly Val
 915 920 925
 Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Val Leu Ala Lys Glu Leu Ser Lys Leu Cys
 930 935 940
 Lys Glu Tyr Asn Gln Lys Gly Ala Thr Lys Phe Glu Phe His Lys Glu
 945 950 955 960
 His Phe

<210> 7
<211> 3733
<212> DNA
<213> Solanum tuberosum
<220>
<221> CDS
<222> (92)..(2980)
<223> coding for NADPH-oxidase
<400> 7
ggcacgagaa taacccaaaac ttttggtcag gcttctgcag aaaactctgt tttcaacata 60

15

| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----|-----|-----|-----------|-----|----------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| tat | ttt | at | tta | ttgtgcttg | at | tttggaca | a | atg | agg | ggt | tta | cct | ggg | cat | 112 | | |
| | | | | | | | | Met | Arg | Gly | Leu | Pro | Gly | His | | | |
| | | | | | | | | 1 | | | | | | 5 | | | |
| gaa | cgc | cgg | tgg | acg | tcg | gat | acg | gta | tct | tcc | ggc | aag | gat | tta | agt | 160 | |
| Glu | Arg | Arg | Trp | Thr | Ser | Asp | Thr | Val | Ser | Ser | Gly | Lys | Asp | Leu | Ser | | |
| 10 | | | | 15 | | | | | | | | | | 20 | | | |
| ggt | gag | tca | tcg | ccg | gga | act | gat | tcc | ggg | aat | att | tcc | ggt | ttt | gct | 208 | |
| Gly | Glu | Ser | Ser | Pro | Gly | Thr | Asp | Ser | Gly | Asn | Ile | Ser | Gly | Phe | Ala | | |
| 25 | | | | 30 | | | | | | | | | | 35 | | | |
| tcc | gag | gag | ttt | gtt | gaa | gtt | ata | ctt | gat | ctt | cag | gat | gat | acg | | 256 | |
| Ser | Glu | Glu | Phe | Val | Glu | Val | Ile | Leu | Asp | Leu | Gln | Asp | Asp | Asp | Thr | | |
| 40 | | | | 45 | | | | | | | | | | 55 | | | |
| att | att | cta | cg | gg | ac | g | tt | gaa | cc | g | ct | ac | gt | at | ac | 304 | |
| Ile | Ile | Leu | Arg | Ser | Val | Glu | Pro | Ala | Thr | Val | Ile | Asn | Ile | Asp | Ala | | |
| 60 | | | | 65 | | | | | | | | | | 70 | | | |
| tct | gat | cct | gct | acc | gga | gtc | ggt | att | ggt | gga | gta | tcg | att | gaa | act | 352 | |
| Ser | Asp | Pro | Ala | Thr | Gly | Val | Gly | Ile | Gly | Gly | Val | Ser | Ile | Glu | Thr | | |
| 75 | | | | 80 | | | | | | | | | | 85 | | | |
| ccg | g | cg | tcg | ctg | act | tcg | ac | tcg | gga | act | cga | tcg | ccg | ac | tg | 400 | |
| Pro | Ala | Ser | Leu | Thr | Ser | Thr | Ser | Gly | Thr | Arg | Ser | Pro | Thr | Met | Arg | | |
| 90 | | | | 95 | | | | | | | | | | 100 | | | |
| cg | g | gt | ac | tcg | aat | aaa | tta | cgt | cag | ttt | tca | cag | gag | ttg | aaa | gct | 448 |
| Arg | Ser | Thr | Ser | Asn | Lys | Leu | Arg | Gln | Phe | Ser | Gln | Glu | Leu | Lys | Ala | | |
| 105 | | | | 110 | | | | | | | | | | 115 | | | |
| gag | g | ct | g | g | aaa | g | c | at | t | tc | tc | caa | g | ctt | aaa | g | 496 |
| Glu | Ala | Val | Ala | Lys | Ala | Lys | His | Phe | Ser | Gln | Glu | Leu | Lys | Ala | Glu | | |
| 120 | | | | 125 | | | | | | | | | | 130 | | 135 | |
| cta | agg | aga | t | tc | tca | tgg | ag | cat | gga | cat | g | cg | t | c | t | 544 | |
| Leu | Arg | Arg | Phe | Ser | Trp | Ser | His | Gly | His | Ala | Ser | Arg | Thr | Phe | Ser | | |
| 140 | | | | 145 | | | | | | | | | | 150 | | | |
| ccg | g | cg | tcg | ttt | ttc | caa | aa | cc | gtc | gtc | ggt | aca | ggc | aa | gg | 592 | |
| Pro | Ala | Ser | Phe | Phe | Gln | Asn | Ala | Val | Val | Gly | Thr | Gly | Asn | Gly | Val | | |
| 155 | | | | 160 | | | | | | | | | | 165 | | | |
| gat | tcg | g | c | t | t | g | c | g | ca | g | cc | cg | cg | ct | ct | 640 | |
| Asp | Ser | Ala | Leu | Ala | Ala | Arg | Ala | Leu | Arg | Arg | Gln | Arg | Ala | Gln | Leu | | |
| 170 | | | | 175 | | | | | | | | | | 180 | | | |
| gat | cg | act | cg | tcc | ag | g | c | ac | aa | g | ct | cg | aaa | tt | 688 | | |
| Asp | Arg | Thr | Arg | Ser | Ser | Ala | His | Lys | Ala | Leu | Arg | Gly | Leu | Lys | Phe | | |
| 185 | | | | 190 | | | | | | | | | | 195 | | | |
| atc | agc | aat | aa | act | aa | cc | g | tt | g | aa | tt | g | aa | aa | tt | 736 | |
| Ile | Ser | Asn | Asn | Lys | Thr | Asn | Gly | Trp | Asn | Glu | Asn | Asn | Phe | | | | |
| 200 | | | | 205 | | | | | | | | | | 210 | | 215 | |
| gct | aa | ct | g | c | aa | aa | g | tt | cc | tt | g | ca | aa | | | 784 | |
| Ala | Lys | Leu | Ala | Lys | Asp | Gly | Tyr | Leu | Tyr | Arg | Ser | Asp | Phe | Ala | Gln | | |
| 220 | | | | 225 | | | | | | | | | | 230 | | | |
| tgc | atc | gg | at | tg | a | ag | aa | tt | g | ca | tt | g | aa | tt | g | 832 | |
| Cys | Ile | Gly | Met | Lys | Asp | Ser | Lys | Glu | Phe | Ala | Leu | Glu | Leu | Phe | Asp | | |
| 235 | | | | 240 | | | | | | | | | | 245 | | | |
| gct | tt | g | at | g | ag | ag | aa | tt | g | at | aa | g | aa | aa | g | 880 | |
| Ala | Leu | Ser | Arg | Arg | Arg | Arg | Leu | Lys | Val | Asp | Lys | Ile | Ser | Lys | Glu | | |
| 250 | | | | 255 | | | | | | | | | | 260 | | | |

| | | | |
|---|-----|------|-----|
| gaa ttg tat gag tat tgg tct caa atc acc gat cag agt ttc gat tct | | 928 | |
| Glu Leu Tyr Glu Tyr Trp Ser Gln Ile Thr Asp Gln Ser Phe Asp Ser | | | |
| 265 | 270 | 275 | |
| cgg ctt cag atc ttc ttc gac atg gtg gac aag aat gaa gat ggt cga | | 976 | |
| Arg Leu Gln Ile Phe Phe Asp Met Val Asp Lys Asn Glu Asp Gly Arg | | | |
| 280 | 285 | 290 | 295 |
| att ggt gaa gaa gaa gta aaa gag atc atc atg cta agt gcc tct gca | | 1024 | |
| Ile Gly Glu Glu Val Lys Glu Ile Ile Met Leu Ser Ala Ser Ala | | | |
| 300 | 305 | 310 | |
| aac aaa tta tca aga tta aaa gaa caa gca gag gag tat gca gct ctg | | 1072 | |
| Asn Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu Gln Ala Glu Glu Tyr Ala Ala Leu | | | |
| 315 | 320 | 325 | |
| atc atg gaa gaa tta gat cct gaa aga ctt ggc tac att gag cta tgg | | 1120 | |
| Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu Arg Leu Gly Tyr Ile Glu Leu Trp | | | |
| 330 | 335 | 340 | |
| cag ctg gaa acg ctt ctc ctc caa aag gac act tac ctc aac tac agt | | 1168 | |
| Gln Leu Glu Thr Leu Leu Gln Lys Asp Thr Tyr Leu Asn Tyr Ser | | | |
| 345 | 350 | 355 | |
| caa gca cta agc tac aca agc caa gct ttg agc caa aac ctg caa ggg | | 1216 | |
| Gln Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln Ala Leu Ser Gln Asn Leu Gln Gly | | | |
| 360 | 365 | 370 | 375 |
| ttg agg aag aga agc cca ata aga aga atg agc aca aaa ctt gtc tat | | 1264 | |
| Leu Arg Lys Arg Ser Pro Ile Arg Arg Met Ser Thr Lys Leu Val Tyr | | | |
| 380 | 385 | 390 | |
| tca ctg caa gag aat tgg aag aga att tgg gtt ctg gtc ttg tgg att | | 1312 | |
| Ser Leu Gln Glu Asn Trp Lys Arg Ile Trp Val Leu Val Leu Trp Ile | | | |
| 395 | 400 | 405 | |
| ttg ata atg att gga ctt ttt ctt tgg aag ttc tat ctg tac aaa cag | | 1360 | |
| Leu Ile Met Ile Gly Leu Phe Leu Trp Lys Phe Tyr Leu Tyr Lys Gln | | | |
| 410 | 415 | 420 | |
| aaa agt gca ttt caa gtt atg ggt tat tgc ctt cta aca gct aag ggt | | 1408 | |
| Lys Ser Ala Phe Gln Val Met Gly Tyr Cys Leu Leu Thr Ala Lys Gly | | | |
| 425 | 430 | 435 | |
| gct gct gag act cta aag ttc aac atg gct ttg ata ttg ttg cca gtt | | 1456 | |
| Ala Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn Met Ala Leu Ile Leu Leu Pro Val | | | |
| 440 | 445 | 450 | 455 |
| tgc agg aac acc att aca ttc ctc agg tct act aaa ttg agt tgt ttt | | 1504 | |
| Cys Arg Asn Thr Ile Thr Phe Leu Arg Ser Thr Lys Leu Ser Cys Phe | | | |
| 460 | 465 | 470 | |
| gta ccc ttt gat gac aac atc aac ttc cac aag act gtt gct gca gcc | | 1552 | |
| Val Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn Phe His Lys Thr Val Ala Ala Ala | | | |
| 475 | 480 | 485 | |
| att gtt act ggt atc ata ctc cat gcc ggt aat cat ctt gta tgt gat | | 1600 | |
| Ile Val Thr Gly Ile Ile Leu His Ala Gly Asn His Leu Val Cys Asp | | | |
| 490 | 495 | 500 | |
| ttc cca aag ctt ata cat gca aat aat acg aat tat cag aaa tat ttg | | 1648 | |
| Phe Pro Lys Leu Ile His Ala Asn Asn Thr Asn Tyr Gln Lys Tyr Leu | | | |
| 505 | 510 | 515 | |
| gtg aat gat ttt ggc cca agc cag cct cag tac ata gat ctt gtt aaa | | 1696 | |
| Val Asn Asp Phe Gly Pro Ser Gln Pro Gln Tyr Ile Asp Leu Val Lys | | | |
| 520 | 525 | 530 | 535 |

| | |
|---|------|
| gga gtg gag ggt gtg aca gga ata ata atg gta atc ctc atg gcc att Gly Val Glu Gly Val Thr Gly Ile Ile Met Val Ile Leu Met Ala Ile 540 545 550 | 1744 |
| gct ttc act ctt gca acg cga tgg ttt agg cg ^g agc ctc att aag ttt Ala Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp Phe Arg Arg Ser Leu Ile Lys Phe 555 560 565 | 1792 |
| ccc aaa cct ttt gat aga ctc act ggt ttc aat gc ^g ttc tgg tac tcg Pro Lys Pro Phe Asp Arg Leu Thr Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ser 570 575 580 | 1840 |
| cac cac ctt ctc atc att gtc tac atc gta ctg atc atc cat ggc aca His His Leu Leu Ile Ile Val Tyr Ile Val Leu Ile Ile His Gly Thr 585 590 595 | 1888 |
| ttc ctc tac ctt gtg cat aac tgg tac tcc aaa acg aca tgg atg tat Phe Leu Tyr Leu Val His Asn Trp Tyr Ser Lys Thr Thr Trp Met Tyr 600 605 610 615 | 1936 |
| cta gca gtt cct gta ctt ctc tac gca ggg gaa aga act ctt aga ttc Leu Ala Val Pro Val Leu Leu Tyr Ala Gly Glu Arg Thr Leu Arg Phe 620 625 630 | 1984 |
| ttc cga tca ggc tta tat aca gtc cgg ctt cta aaa gta gca ata tat Phe Arg Ser Gly Leu Tyr Thr Val Arg Leu Leu Lys Val Ala Ile Tyr 635 640 645 | 2032 |
| cct gga aat gtc ctt act ctg caa atg tct aag cct ccg caa ttt cga Pro Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln Met Ser Lys Pro Pro Gln Phe Arg 650 655 660 | 2080 |
| tac aag agt gga caa tat atg ttt gtc cag tgt cca gct gtt tct cca Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Gln Cys Pro Ala Val Ser Pro 665 670 675 | 2128 |
| ttc gag tgg cat cca ttt tcc att act tca gct cct ggg gat gac tac Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp Tyr 680 685 690 695 | 2176 |
| ttg agc att cat atc cga caa ctt ggt gac tgg act caa gaa ctc aag Leu Ser Ile His Ile Arg Gln Leu Gly Asp Trp Thr Gln Glu Leu Lys 700 705 710 | 2224 |
| cg ^g gtg ttt tcc gag gct tgc gag cag cca gag gct gga aag agt ggc Arg Val Phe Ser Glu Ala Cys Glu Gln Pro Glu Ala Gly Lys Ser Gly 715 720 725 | 2272 |
| ctg ctc aga gct gac gaa aac acc aaa aca agt ttg cca aag cta ttg Leu Leu Arg Ala Asp Glu Asn Thr Lys Thr Ser Leu Pro Lys Leu Leu 730 735 740 | 2320 |
| ata gat gga cct tat gga gct cca gca caa gat tac cga aag tat gat Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr Arg Lys Tyr Asp 745 750 755 | 2368 |
| gtc tta ctg ctt gtt ggt ctt ggc att gga gca act ccc ttt ata agt Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr Pro Phe Ile Ser 760 765 770 775 | 2416 |
| atc ctg aaa gac ttg ctc aaa aac atc gtc aca atg gag gag caa gca Ile Leu Lys Asp Leu Leu Lys Asn Ile Val Thr Met Glu Glu Gln Ala 780 785 790 | 2464 |
| gat tta gtc tcg gat ttt tca ggg aac tca gac atg agc gct gca aca Asp Leu Val Ser Asp Phe Ser Gly Asn Ser Asp Met Ser Ala Ala Thr 795 800 805 | 2512 |

agt gaa caa cca gct ctc aac aag att tct cca aaa aag aga aag agt 2560
 Ser Glu Gln Pro Ala Leu Asn Lys Ile Ser Pro Lys Lys Arg Lys Ser
 810 815 820
 act cta aaa acc aca aat gca tat ttt tat tgg gtg acc cggt gag caa 2608
 Thr Leu Lys Thr Thr Asn Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln
 825 830 835
 gga tca ttt gat tgg ttc aaa ggt gtt atg aac gaa gtg gct gaa ctt 2656
 Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Val Met Asn Glu Val Ala Glu Leu
 840 845 850 855
 gat caa agg ggg gtc atc gag atg cat aac tac tta acg agt gtt tat 2704
 Asp Gln Arg Gly Val Ile Glu Met His Asn Tyr Leu Thr Ser Val Tyr
 860 865 870
 gag gaa ggg gat gca cgt tca gct ctc att acc atg gtc cag gcg ctt 2752
 Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met Val Gln Ala Leu
 875 880 885
 aac cat gct aag aat ggg gtt gat att gta tca ggc acc agt gtg agg 2800
 Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly Thr Ser Val Arg
 890 895 900
 aca cat ttt gcc aga ccg aat tgg agg aaa gta ttt tcc aag acc tta 2848
 Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Arg Lys Val Phe Ser Lys Thr Leu
 905 910 915
 acc aag cat gca aat gca aga ata gga gtt ttc tac tgc ggt gca ccc 2896
 Thr Lys His Ala Asn Ala Arg Ile Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ala Pro
 920 925 930 935
 ata tta gct aaa gaa ctc agc aaa ctc tgc aaa gag ttt aac caa aag 2944
 Ile Leu Ala Lys Glu Leu Ser Lys Leu Cys Lys Glu Phe Asn Gln Lys
 940 945 950
 ggc aca acg aag ttc gag ttt cac aaa gaa cat ttt tagaaggccc 2990
 Gly Thr Thr Lys Phe Glu Phe His Lys Glu His Phe
 955 960
 tgaggatcacaa ttaatcttgc atcaacggta cacacatcggtaaaccat 3050
 ctatcttgg taccttgattt gatgattcta ctgaagacat aacatttagta aggaataagt 3110
 cagagacaaa ttgtacataa taggaggaag cacattaca gagaaaaatac ataccaatat 3170
 gatatgtgta taggtttgt atattcagtc atctgttatac acataccaaa cttcagaact 3230
 ccaaaaaggaa gactctgctt tggtctgatg gcttagaata tgggagggaa aaaaagacga 3290
 caattgaatg gtcacgatac acatgaagaa tgagaatatt gggaaaacagc taataagaag 3350
 ttgaccttct tgataaagaa acactatgaa aatggcaagc atgaaaaggac agacaatcat 3410
 ggcttggatg gggaaaacaa aatacaattt tgaaagaaga agataatatt agtaggatg 3470
 gtggggact gatagctttg ttgggtggaaac ttataatggg gctaaaggaa tccttccaaa 3530
 aaatgtctat gtagtaacta ctccccctt tgctttgtga gtatccccctt gggatcccc 3590
 atatactact tattagataa gaggatagaa aatacgtgta tatgcaattc ttattagtaa 3650
 agtttatctg tagtagttct ttaatctgga gaaaggtact atcaaaggaa atatctcatc 3710
 gaaaaaaaaaaa aaaaaaaaaaaa aaa 3733

<210> 8

<211> 963

<212> PRT

<213> Solanum tuberosum

<400> 8
Met Arg Gly Leu Pro Gly His Glu Arg Arg Trp Thr Ser Asp Thr Val
1 5 10 15
Ser Ser Gly Lys Asp Leu Ser Gly Glu Ser Ser Pro Gly Thr Asp Ser
20 25 30
Gly Asn Ile Ser Gly Phe Ala Ser Glu Glu Phe Val Glu Val Ile Leu
35 40 45
Asp Leu Gln Asp Asp Asp Thr Ile Ile Leu Arg Ser Val Glu Pro Ala
50 55 60
Thr Val Ile Asn Ile Asp Ala Ser Asp Pro Ala Thr Gly Val Gly Ile
65 70 75 80
Gly Gly Val Ser Ile Glu Thr Pro Ala Ser Leu Thr Ser Thr Ser Gly
85 90 95
Thr Arg Ser Pro Thr Met Arg Arg Ser Thr Ser Asn Lys Leu Arg Gln
100 105 110
Phe Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Ala Val Ala Lys Ala Lys His Phe
115 120 125
Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Leu Arg Arg Phe Ser Trp Ser His Gly
130 135 140
His Ala Ser Arg Thr Phe Ser Pro Ala Ser Phe Phe Gln Asn Ala Val
145 150 155 160
Val Gly Thr Gly Asn Gly Val Asp Ser Ala Leu Ala Ala Arg Ala Leu
165 170 175
Arg Arg Gln Arg Ala Gln Leu Asp Arg Thr Arg Ser Ser Ala His Lys
180 185 190
Ala Leu Arg Gly Leu Lys Phe Ile Ser Asn Asn Lys Thr Asn Gly Trp
195 200 205
Asn Glu Val Glu Asn Asn Phe Ala Lys Leu Ala Lys Asp Gly Tyr Leu
210 215 220
Tyr Arg Ser Asp Phe Ala Gln Cys Ile Gly Met Lys Asp Ser Lys Glu
225 230 235 240
Phe Ala Leu Glu Leu Phe Asp Ala Leu Ser Arg Arg Arg Arg Leu Lys
245 250 255
Val Asp Lys Ile Ser Lys Glu Glu Leu Tyr Glu Tyr Trp Ser Gln Ile
260 265 270
Thr Asp Gln Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Ile Phe Phe Asp Met Val
275 280 285
Asp Lys Asn Glu Asp Gly Arg Ile Gly Glu Glu Val Lys Glu Ile
290 295 300
Ile Met Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu Gln
305 310 315 320
Ala Glu Glu Tyr Ala Ala Leu Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu Arg
325 330 335
Leu Gly Tyr Ile Glu Leu Trp Gln Leu Glu Thr Leu Leu Gln Lys
340 345 350
Asp Thr Tyr Leu Asn Tyr Ser Gln Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln Ala
355 360 365

Leu Ser Gln Asn Leu Gln Gly Leu Arg Lys Arg Ser Pro Ile Arg Arg
 370 375 380
 Met Ser Thr Lys Leu Val Tyr Ser Leu Gln Glu Asn Trp Lys Arg Ile
 385 390 395 400
 Trp Val Leu Val Leu Trp Ile Leu Ile Met Ile Gly Leu Phe Leu Trp
 405 410 415
 Lys Phe Tyr Leu Tyr Lys Gln Lys Ser Ala Phe Gln Val Met Gly Tyr
 420 425 430
 Cys Leu Leu Thr Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn Met
 435 440 445
 Ala Leu Ile Leu Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Phe Leu Arg
 450 455 460
 Ser Thr Lys Leu Ser Cys Phe Val Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn Phe
 465 470 475 480
 His Lys Thr Val Ala Ala Ala Ile Val Thr Gly Ile Ile Leu His Ala
 485 490 495
 Gly Asn His Leu Val Cys Asp Phe Pro Lys Leu Ile His Ala Asn Asn
 500 505 510
 Thr Asn Tyr Gln Lys Tyr Leu Val Asn Asp Phe Gly Pro Ser Gln Pro
 515 520 525
 Gln Tyr Ile Asp Leu Val Lys Gly Val Glu Gly Val Thr Gly Ile Ile
 530 535 540
 Met Val Ile Leu Met Ala Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp Phe
 545 550 555 560
 Arg Arg Ser Leu Ile Lys Phe Pro Lys Pro Phe Asp Arg Leu Thr Gly
 565 570 575
 Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ser His His Leu Leu Ile Ile Val Tyr Ile
 580 585 590
 Val Leu Ile Ile His Gly Thr Phe Leu Tyr Leu Val His Asn Trp Tyr
 595 600 605
 Ser Lys Thr Thr Trp Met Tyr Leu Ala Val Pro Val Leu Leu Tyr Ala
 610 615 620
 Gly Glu Arg Thr Leu Arg Phe Phe Arg Ser Gly Leu Tyr Thr Val Arg
 625 630 635 640
 Leu Leu Lys Val Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln Met
 645 650 655
 Ser Lys Pro Pro Gln Phe Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val
 660 665 670
 Gln Cys Pro Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr
 675 680 685
 Ser Ala Pro Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Ile His Ile Arg Gln Leu Gly
 690 695 700
 Asp Trp Thr Gln Glu Leu Lys Arg Val Phe Ser Glu Ala Cys Glu Gln
 705 710 715 720
 Pro Glu Ala Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Glu Asn Thr Lys
 725 730 735
 Thr Ser Leu Pro Lys Leu Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala
 740 745 750

Gln Asp Tyr Arg Lys Tyr Asp Val Leu Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile
 755 760 765
 Gly Ala Thr Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Lys Asn Ile
 770 775 780
 Val Thr Met Glu Glu Gln Ala Asp Leu Val Ser Asp Phe Ser Gly Asn
 785 790 795 800
 Ser Asp Met Ser Ala Ala Thr Ser Glu Gln Pro Ala Leu Asn Lys Ile
 805 810 815
 Ser Pro Lys Lys Arg Lys Ser Thr Leu Lys Thr Thr Asn Ala Tyr Phe
 820 825 830
 Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Val
 835 840 845
 Met Asn Glu Val Ala Glu Leu Asp Gln Arg Gly Val Ile Glu Met His
 850 855 860
 Asn Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu
 865 870 875 880
 Ile Thr Met Val Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile
 885 890 895
 Val Ser Gly Thr Ser Val Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Arg
 900 905 910
 Lys Val Phe Ser Lys Thr Leu Thr Lys His Ala Asn Ala Arg Ile Gly
 915 920 925
 Val Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Ile Leu Ala Lys Glu Leu Ser Lys Leu
 930 935 940
 Cys Lys Glu Phe Asn Gln Lys Gly Thr Thr Lys Phe Glu Phe His Lys
 945 950 955 960
 Glu His Phe

<210> 9
 <211> 3316
 <212> DNA
 <213> Lycopersicon esculentum
 <220>
 <221> CDS
 <222> (146)..(3112)
 <223> coding for NADPH-oxidase
 <400> 9
 cgccactcgt gccgaattcg gcacgaggct ctgaaaaact tttcatacaa agccaatcta 60
 tttctctctc tttctttgg tcaggcttct acagaaaact ctgtttcaa cgtatattta 120
 ttatgtca ttgtatgg gacag atg agg ggt tta cct ggg cat gaa cgc 172
 Met Arg Gly Leu Pro Gly His Glu Arg
 1 5
 cggtgg acgttcg gat acgttg tcttcc ggg aag gat ttacgt ggt gag 220
 Arg Trp Thr Ser Asp Thr Val Ser Ser Gly Lys Asp Leu Ser Gly Glu
 10 15 20 25
 tca tcg ccg gga act gat tcc ggg aat att tcc ggt ttt gct tcg gag 268
 Ser Ser Pro Gly Thr Asp Ser Gly Asn Ile Ser Gly Phe Ala Ser Glu
 30 35 40

| | | | |
|---|-----|------|-----|
| gag ttt gtt gaa gtt ata ctt gat ctt cag gat gat gat acg att att | | 316 | |
| Glu Phe Val Glu Val Ile Leu Asp Leu Gln Asp Asp Asp Thr Ile Ile | | | |
| 45 | 50 | 55 | |
| tta cgg agc gtt gaa ccg gct act gta atc aac att gat ggt tct gat | | 364 | |
| Leu Arg Ser Val Glu Pro Ala Thr Val Ile Asn Ile Asp Gly Ser Asp | | | |
| 60 | 65 | 70 | |
| cct gct tcc gga gtc ggt att ggt gga gca tcg att gaa act ccg gcg | | 412 | |
| Pro Ala Ser Gly Val Gly Ile Gly Ala Ser Ile Glu Thr Pro Ala | | | |
| 75 | 80 | 85 | |
| tcg gtg acg tcg acg tcg gaa act cga tcg ccg atg atg cgt cgg agt | | 460 | |
| Ser Val Thr Ser Thr Ser Glu Thr Arg Ser Pro Met Met Arg Arg Ser | | | |
| 90 | 95 | 100 | 105 |
| aca tct aat aag ttt cgt cag ttt tca cag gag ttg aaa gct gag gct | | 508 | |
| Thr Ser Asn Lys Phe Arg Gln Phe Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Ala | | | |
| 110 | 115 | 120 | |
| gtt gcg aaa gcg aag cat ttc tcg caa gag ctt aaa gcg gag cta agg | | 556 | |
| Val Ala Lys Ala Lys His Phe Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Leu Arg | | | |
| 125 | 130 | 135 | |
| aga ttc tca tgg agc cat gga cat gcg tct cgt gct ttt tcg ccg gcg | | 604 | |
| Arg Phe Ser Trp Ser His Gly His Ala Ser Arg Ala Phe Ser Pro Ala | | | |
| 140 | 145 | 150 | |
| tcg ttt ttc caa aac gct gtc gga aca ggc aac ggt gta gac tcg | | 652 | |
| Ser Phe Phe Gln Asn Ala Val Val Gly Thr Gly Asn Gly Val Asp Ser | | | |
| 155 | 160 | 165 | |
| gct tta gcg gct cga gca tta cgt cgg cag cgt gct cag ctc gac ccg | | 700 | |
| Ala Leu Ala Ala Arg Ala Leu Arg Arg Gln Arg Ala Gln Leu Asp Arg | | | |
| 170 | 175 | 180 | 185 |
| act cgt tcc agc gca cac aag gct ctt cgt gga ctc aaa ttc atc agc | | 748 | |
| Thr Arg Ser Ser Ala His Lys Ala Leu Arg Gly Leu Lys Phe Ile Ser | | | |
| 190 | 195 | 200 | |
| aat aac aaa act aac gga tgg aat gaa gtt gaa aac aat ttc gct aag | | 796 | |
| Asn Asn Lys Thr Asn Gly Trp Asn Glu Val Glu Asn Asn Phe Ala Lys | | | |
| 205 | 210 | 215 | |
| ctc gct aaa gac ggt tac ctt tat cgt tcc gat ttc gca caa tgc atc | | 844 | |
| Leu Ala Lys Asp Gly Tyr Leu Tyr Arg Ser Asp Phe Ala Gln Cys Ile | | | |
| 220 | 225 | 230 | |
| ggt cag tac tca cgc cgg cga tca cta cag ttt aat tat aga tta att | | 892 | |
| Gly Gln Tyr Ser Arg Arg Ser Leu Gln Phe Asn Tyr Arg Leu Ile | | | |
| 235 | 240 | 245 | |
| aca tta att ttg att aat tat ttg gtt aaa ggt atg aag gat tca aag | | 940 | |
| Thr Leu Ile Leu Ile Asn Tyr Leu Val Lys Gly Met Lys Asp Ser Lys | | | |
| 250 | 255 | 260 | 265 |
| gaa ttt gcg ttg gaa ttg ttt gat gct tta agt aga aga aga ttg | | 988 | |
| Glu Phe Ala Leu Glu Leu Phe Asp Ala Leu Ser Arg Arg Arg Leu | | | |
| 270 | 275 | 280 | |
| aag gtt gat aag att agc caa gag gaa ttg tat gag tat tgg tct caa | | 1036 | |
| Lys Val Asp Lys Ile Ser Gln Glu Glu Leu Tyr Glu Tyr Trp Ser Gln | | | |
| 285 | 290 | 295 | |
| atc acc gat cag agt ttc gat tct cgg ctt cag atc ttc ttc gac atg | | 1084 | |
| Ile Thr Asp Gln Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Ile Phe Phe Asp Met | | | |
| 300 | 305 | 310 | |

| | | | |
|---|-----|------|-----|
| gtg gac aag aat gaa gat ggt cga att ggt gaa gaa gaa gta aaa gag | | 1132 | |
| Val Asp Lys Asn Glu Asp Gly Arg Ile Gly Glu Glu Val Lys Glu | | | |
| 315 | 320 | 325 | |
| atc atc atg cta agt gcc tct gca aac aaa tta tca aga tta aaa gaa | | 1180 | |
| Ile Ile Met Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu | | | |
| 330 | 335 | 340 | 345 |
| caa gca gag gag tat gca gct ctg atc atg gaa gaa tta gat cct gaa | | 1228 | |
| Gln Ala Glu Glu Tyr Ala Ala Leu Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu | | | |
| 350 | 355 | 360 | |
| aga ctt ggc tac att gag cta tgg cag ctg gaa aca ctt ctc ctc caa | | 1276 | |
| Arg Leu Gly Tyr Ile Glu Leu Trp Gln Leu Glu Thr Leu Leu Gln | | | |
| 365 | 370 | 375 | |
| aag gac act tac ctc aac tac agt caa gca cta agc tac aca agc caa | | 1324 | |
| Lys Asp Thr Tyr Leu Asn Tyr Ser Gln Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln | | | |
| 380 | 385 | 390 | |
| gct ttg agc caa aat ctg caa ggg ttg agg aag aga agc cca ata aga | | 1372 | |
| Ala Leu Ser Gln Asn Leu Gln Gly Leu Arg Lys Arg Ser Pro Ile Arg | | | |
| 395 | 400 | 405 | |
| aga atg agc aca aaa ctt gtc tat tca ctg caa gag aat tgg aag aga | | 1420 | |
| Arg Met Ser Thr Lys Leu Val Tyr Ser Leu Gln Glu Asn Trp Lys Arg | | | |
| 410 | 415 | 420 | 425 |
| att tgg gtt ctg gtc ttg tgg att ttg ata atg att gga ctt ttt ctt | | 1468 | |
| Ile Trp Val Leu Val Leu Trp Ile Leu Ile Met Ile Gly Leu Phe Leu | | | |
| 430 | 435 | 440 | |
| tgg aag ttc tat cag tac aaa cag aaa agt gca ttt caa gtc atg ggt | | 1516 | |
| Trp Lys Phe Tyr Gln Tyr Lys Gln Lys Ser Ala Phe Gln Val Met Gly | | | |
| 445 | 450 | 455 | |
| tat tgc ctt cta aca gct aag ggt gct gct gag act ctc aag ttc aac | | 1564 | |
| Tyr Cys Leu Leu Thr Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn | | | |
| 460 | 465 | 470 | |
| atg gct tta ata ttg ttg cca gta tgc agg aac acc att aca ttc ctc | | 1612 | |
| Met Ala Leu Ile Leu Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Phe Leu | | | |
| 475 | 480 | 485 | |
| agg tct act aaa ttg agc tgt ttt gta ccc ttt gat gac aac ata aac | | 1660 | |
| Arg Ser Thr Lys Leu Ser Cys Phe Val Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn | | | |
| 490 | 495 | 500 | 505 |
| ttt cac aag act gtt gct gca gcc att gtc act ggt atc ata ctc cat | | 1708 | |
| Phe His Lys Thr Val Ala Ala Ile Val Thr Gly Ile Ile Leu His | | | |
| 510 | 515 | 520 | |
| gcc ggt aat cac ctt gta tgt gat ttc cca aag ctt ata cat gca aat | | 1756 | |
| Ala Gly Asn His Leu Val Cys Asp Phe Pro Lys Leu Ile His Ala Asn | | | |
| 525 | 530 | 535 | |
| agt acg aat tat cag aaa tat ttg gtg aat gat ttt ggc cca agc cag | | 1804 | |
| Ser Thr Asn Tyr Gln Lys Tyr Leu Val Asn Asp Phe Gly Pro Ser Gln | | | |
| 540 | 545 | 550 | |
| cct cag tac ata gat ctt gtt aaa gga gtg gag ggt gtg act gga ata | | 1852 | |
| Pro Gln Tyr Ile Asp Leu Val Lys Gly Val Glu Gly Val Thr Gly Ile | | | |
| 555 | 560 | 565 | |
| gtt atg gta atc ctc atg gcc att gct ttc act ctt gca acg cga tgg | | 1900 | |
| Val Met Val Ile Leu Met Ala Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp | | | |
| 570 | 575 | 580 | 585 |

| | | | |
|---|-----|------|-----|
| ttt agg cgg agc ctc att aag tta ccc aaa cct ttt gat aga ctc act | | 1948 | |
| Phe Arg Arg Ser Leu Ile Lys Leu Pro Lys Pro Phe Asp Arg Leu Thr | | | |
| 590 | 595 | 600 | |
| ggt ttc aat gcg ttc tgg tac tcg cac cac ctt ctc atc att gtc tac | | 1996 | |
| Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ser His His Leu Leu Ile Ile Val Tyr | | | |
| 605 | 610 | 615 | |
| atc gta ctg atc atc cat ggc aca ttc ctc tac ctt gtg cat aac tgg | | 2044 | |
| Ile Val Leu Ile Ile His Gly Thr Phe Leu Tyr Leu Val His Asn Trp | | | |
| 620 | 625 | 630 | |
| tac tcc aaa acg aca tgg atg tat ata gca gtt cct gta ctt ctt tac | | 2092 | |
| Tyr Ser Lys Thr Thr Trp Met Tyr Ile Ala Val Pro Val Leu Leu Tyr | | | |
| 635 | 640 | 645 | |
| gca ggg gaa aga act ctt aga ttc ttc cga tca ggc tta tac agt gtc | | 2140 | |
| Ala Gly Glu Arg Thr Leu Arg Phe Phe Arg Ser Gly Leu Tyr Ser Val | | | |
| 650 | 655 | 660 | 665 |
| cgg ctt cta aaa gta gca ata tat cct gga aat gtc ctt act ctg caa | | 2188 | |
| Arg Leu Leu Lys Val Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln | | | |
| 670 | 675 | 680 | |
| atg tct aag cct ccg caa ttt cga tac aag agt gga cag tat atg ttt | | 2236 | |
| Met Ser Lys Pro Pro Gln Phe Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe | | | |
| 685 | 690 | 695 | |
| gtc cag tgt cca gct gtt tct cca ttc gag tgg cat cca ttt tcc att | | 2284 | |
| Val Gln Cys Pro Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile | | | |
| 700 | 705 | 710 | |
| act tca gct cct ggg gat gac tac ttg agc att cat atc cga caa ctt | | 2332 | |
| Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Ile His Ile Arg Gln Leu | | | |
| 715 | 720 | 725 | |
| ggt gac tgg act caa gaa ctc aag cga gtg ttt tcc gag gct tgc gag | | 2380 | |
| Gly Asp Trp Thr Gln Glu Leu Lys Arg Val Phe Ser Glu Ala Cys Glu | | | |
| 730 | 735 | 740 | 745 |
| cag cca gag gct gga aag agt ggc ctg ctc aga gct gac gaa aac acc | | 2428 | |
| Gln Pro Glu Ala Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Glu Asn Thr | | | |
| 750 | 755 | 760 | |
| aaa aca agt ttg cca aag cta tta ata gat gga cct tat gga gct cca | | 2476 | |
| Lys Thr Ser Leu Pro Lys Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro | | | |
| 765 | 770 | 775 | |
| gca caa gat tac cgg aag tat gat gtc tta ctg ctt gtt ggt ctt ggc | | 2524 | |
| Ala Gln Asp Tyr Arg Lys Tyr Asp Val Leu Leu Val Gly Leu Gly | | | |
| 780 | 785 | 790 | |
| att gga gca act ccc ttt ata agt atc ctg aaa gac ttg ctc aaa aac | | 2572 | |
| Ile Gly Ala Thr Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Lys Asn | | | |
| 795 | 800 | 805 | |
| atc gtc gca atg gag gag caa gca gat tta gtc tcg gat ttc agt gga | | 2620 | |
| Ile Val Ala Met Glu Glu Gln Ala Asp Leu Val Ser Asp Phe Ser Gly | | | |
| 810 | 815 | 820 | 825 |
| aac tcg gac atg agt gct gca aca agt gaa caa cca gct ctc aac aag | | 2668 | |
| Asn Ser Asp Met Ser Ala Ala Thr Ser Glu Gln Pro Ala Leu Asn Lys | | | |
| 830 | 835 | 840 | |
| att tct cca aaa aag aga aag agt act cta aaa acc aca aat gca tat | | 2716 | |
| Ile Ser Pro Lys Lys Arg Lys Ser Thr Leu Lys Thr Thr Asn Ala Tyr | | | |
| 845 | 850 | 855 | |

ttt tat tgg gtg acc cgg gag caa gga tca ttt gat tgg ttc aaa ggt 2764
 Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly
 860 865 870
 gtt atg aat gaa gtg gct gaa ctt gat caa agg ggt gtc atc gag atg 2812
 Val Met Asn Glu Val Ala Glu Leu Asp Gln Arg Gly Val Ile Glu Met
 875 880 885
 cat aac tac ttg acg agt gtt tat gag gaa ggg gat gca cgt tca gct 2860
 His Asn Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala
 890 895 900 905
 ctc att acc atg gtc cag gca ctt aac cat gct aag aat ggg gtt gat 2908
 Leu Ile Thr Met Val Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp
 910 915 920
 att gta tca ggc acc agt gtg agg aca cat ttc gcc agg ccg aat tgg 2956
 Ile Val Ser Gly Thr Ser Val Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp
 925 930 935
 agg aaa gta ttt tcc aag acc tta acc aag cat gca aat gca aga ata 3004
 Arg Lys Val Phe Ser Lys Thr Leu Thr Lys His Ala Asn Ala Arg Ile
 940 945 950
 gga gtt ttc tac tgt ggt gca ccc ata tta gct aaa gaa ctc agc caa 3052
 Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Ile Leu Ala Lys Glu Leu Ser Gln
 955 960 965
 ctc tgc aaa gag ttt aac caa aag ggc aca aca aag ttc gag ttt cac 3100
 Leu Cys Lys Glu Phe Asn Gln Lys Gly Thr Thr Lys Phe Glu Phe His
 970 975 980 985
 aaa gaa cat ttt tagaagggcc tggagtatga ttaatcttgc atcaacggta 3152
 Lys Glu His Phe
 cacacatcta tc当地cggtac cttatttgat tattctactg aagagataac attagtaagg 3212
 aataagttag agataaaattg tacataatag ggaagaagac tatttcaaga gaaaatacat 3272
 accaataaga tgtaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaactcgt gccg 3316
 <210> 10
 <211> 989
 <212> PRT
 <213> Lycopersicon esculentum
 <400> 10
 Met Arg Gly Leu Pro Gly His Glu Arg Arg Trp Thr Ser Asp Thr Val
 1 5 10 15
 Ser Ser Gly Lys Asp Leu Ser Gly Glu Ser Ser Pro Gly Thr Asp Ser
 20 25 30
 Gly Asn Ile Ser Gly Phe Ala Ser Glu Glu Phe Val Glu Val Ile Leu
 35 40 45
 Asp Leu Gln Asp Asp Asp Thr Ile Ile Leu Arg Ser Val Glu Pro Ala
 50 55 60
 Thr Val Ile Asn Ile Asp Gly Ser Asp Pro Ala Ser Gly Val Gly Ile
 65 70 75 80
 Gly Gly Ala Ser Ile Glu Thr Pro Ala Ser Val Thr Ser Thr Ser Glu
 85 90 95
 Thr Arg Ser Pro Met Met Arg Arg Ser Thr Ser Asn Lys Phe Arg Gln
 100 105 110
 Phe Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Ala Val Ala Lys Ala Lys His Phe
 115 120 125

Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Leu Arg Arg Phe Ser Trp Ser His Gly
 130 135 140
 His Ala Ser Arg Ala Phe Ser Pro Ala Ser Phe Phe Gln Asn Ala Val
 145 150 155 160
 Val Gly Thr Gly Asn Gly Val Asp Ser Ala Leu Ala Ala Arg Ala Leu
 165 170 175
 Arg Arg Gln Arg Ala Gln Leu Asp Arg Thr Arg Ser Ser Ala His Lys
 180 185 190
 Ala Leu Arg Gly Leu Lys Phe Ile Ser Asn Asn Lys Thr Asn Gly Trp
 195 200 205
 Asn Glu Val Glu Asn Asn Phe Ala Lys Leu Ala Lys Asp Gly Tyr Leu
 210 215 220
 Tyr Arg Ser Asp Phe Ala Gln Cys Ile Gly Gln Tyr Ser Arg Arg Arg
 225 230 235 240
 Ser Leu Gln Phe Asn Tyr Arg Leu Ile Thr Leu Ile Leu Ile Asn Tyr
 245 250 255
 Leu Val Lys Gly Met Lys Asp Ser Lys Glu Phe Ala Leu Glu Leu Phe
 260 265 270
 Asp Ala Leu Ser Arg Arg Arg Leu Lys Val Asp Lys Ile Ser Gln
 275 280 285
 Glu Glu Leu Tyr Glu Tyr Trp Ser Gln Ile Thr Asp Gln Ser Phe Asp
 290 295 300
 Ser Arg Leu Gln Ile Phe Phe Asp Met Val Asp Lys Asn Glu Asp Gly
 305 310 315 320
 Arg Ile Gly Glu Glu Val Lys Glu Ile Ile Met Leu Ser Ala Ser
 325 330 335
 Ala Asn Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu Gln Ala Glu Glu Tyr Ala Ala
 340 345 350
 Leu Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu Arg Leu Gly Tyr Ile Glu Leu
 355 360 365
 Trp Gln Leu Glu Thr Leu Leu Gln Lys Asp Thr Tyr Leu Asn Tyr
 370 375 380
 Ser Gln Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln Ala Leu Ser Gln Asn Leu Gln
 385 390 395 400
 Gly Leu Arg Lys Arg Ser Pro Ile Arg Arg Met Ser Thr Lys Leu Val
 405 410 415
 Tyr Ser Leu Gln Glu Asn Trp Lys Arg Ile Trp Val Leu Val Leu Trp
 420 425 430
 Ile Leu Ile Met Ile Gly Leu Phe Leu Trp Lys Phe Tyr Gln Tyr Lys
 435 440 445
 Gln Lys Ser Ala Phe Gln Val Met Gly Tyr Cys Leu Leu Thr Ala Lys
 450 455 460
 Gly Ala Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn Met Ala Leu Ile Leu Leu Pro
 465 470 475 480
 Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Phe Leu Arg Ser Thr Lys Leu Ser Cys
 485 490 495
 Phe Val Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn Phe His Lys Thr Val Ala Ala
 500 505 510

Ala Ile Val Thr Gly Ile Ile Leu His Ala Gly Asn His Leu Val Cys
 515 520 525
 Asp Phe Pro Lys Leu Ile His Ala Asn Ser Thr Asn Tyr Gln Lys Tyr
 530 535 540
 Leu Val Asn Asp Phe Gly Pro Ser Gln Pro Gln Tyr Ile Asp Leu Val
 545 550 555 560
 Lys Gly Val Glu Gly Val Thr Gly Ile Val Met Val Ile Leu Met Ala
 565 570 575
 Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp Phe Arg Arg Ser Leu Ile Lys
 580 585 590
 Leu Pro Lys Pro Phe Asp Arg Leu Thr Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr
 595 600 605
 Ser His His Leu Leu Ile Ile Val Tyr Ile Val Leu Ile Ile His Gly
 610 615 620
 Thr Phe Leu Tyr Leu Val His Asn Trp Tyr Ser Lys Thr Thr Trp Met
 625 630 635 640
 Tyr Ile Ala Val Pro Val Leu Leu Tyr Ala Gly Glu Arg Thr Leu Arg
 645 650 655
 Phe Phe Arg Ser Gly Leu Tyr Ser Val Arg Leu Leu Lys Val Ala Ile
 660 665 670
 Tyr Pro Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln Met Ser Lys Pro Pro Gln Phe
 675 680 685
 Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Gln Cys Pro Ala Val Ser
 690 695 700
 Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp
 705 710 715 720
 Tyr Leu Ser Ile His Ile Arg Gln Leu Gly Asp Trp Thr Gln Glu Leu
 725 730 735
 Lys Arg Val Phe Ser Glu Ala Cys Glu Gln Pro Glu Ala Gly Lys Ser
 740 745 750
 Gly Leu Leu Arg Ala Asp Glu Asn Thr Lys Thr Ser Leu Pro Lys Leu
 755 760 765
 Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr Arg Lys Tyr
 770 775 780
 Asp Val Leu Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr Pro Phe Ile
 785 790 795 800
 Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Lys Asn Ile Val Ala Met Glu Glu Gln
 805 810 815
 Ala Asp Leu Val Ser Asp Phe Ser Gly Asn Ser Asp Met Ser Ala Ala
 820 825 830
 Thr Ser Glu Gln Pro Ala Leu Asn Lys Ile Ser Pro Lys Lys Arg Lys
 835 840 845
 Ser Thr Leu Lys Thr Thr Asn Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu
 850 855 860
 Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Val Met Asn Glu Val Ala Glu
 865 870 875 880
 Leu Asp Gln Arg Gly Val Ile Glu Met His Asn Tyr Leu Thr Ser Val
 885 890 895

Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met Val Gln Ala
 900 905 910
 Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly Thr Ser Val
 915 920 925
 Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Arg Lys Val Phe Ser Lys Thr
 930 935 940
 Leu Thr Lys His Ala Asn Ala Arg Ile Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ala
 945 950 955 960
 Pro Ile Leu Ala Lys Glu Leu Ser Gln Leu Cys Lys Glu Phe Asn Gln
 965 970 975
 Lys Gly Thr Thr Lys Phe Glu Phe His Lys Glu His Phe
 980 985

<210> 11
<211> 3080
<212> DNA
<213> Arabidopsis thaliana
<220>
<221> CDS
<222> (15)..(2846)
<223> coding for NADPH-oxidase
<400> 11
ccgactttgg atct atg aaa ccg ttc tca aag aac gat cg^g cga cgg tgg 50
Met Lys Pro Phe Ser Lys Asn Asp Arg Arg Arg Trp
1 5 10
tca ttt gat tca gtt tcc gcc gga aaa acc gcc gtc gga agt gca tca 98
Ser Phe Asp Ser Val Ser Ala Gly Lys Thr Ala Val Gly Ser Ala Ser
15 20 25
act tca ccg gga act gaa tac tcc att aac ggt gat caa gag ttc gtt 146
Thr Ser Pro Gly Thr Glu Tyr Ser Ile Asn Gly Asp Gln Glu Phe Val
30 35 40
gaa gtc aca atc gat ctt caa gac gat gac aca atc gtt ctt cgt agc 194
Glu Val Thr Ile Asp Leu Gln Asp Asp Asp Thr Ile Val Leu Arg Ser
45 50 55 60
gtc gag cca gca acc gcc att aat gtc atc gga gat atc tcc gac gac 242
Val Glu Pro Ala Thr Ala Ile Asn Val Ile Gly Asp Ile Ser Asp Asp
65 70 75
aac acc gga ata atg act ccg gtt tcg att tcg aga tct ccg acg atg 290
Asn Thr Gly Ile Met Thr Pro Val Ser Ile Ser Arg Ser Pro Thr Met
80 85 90
aaa cga act tca tct aat ccg ttc cga caa ttc tca caa gag ctt aaa 338
Lys Arg Thr Ser Ser Asn Arg Phe Arg Gln Phe Ser Gln Glu Leu Lys
95 100 105
gcc gaa gct gtg gcg aaa gcg aaa cag tta tct cag gag ttg aaa cga 386
Ala Glu Ala Val Ala Lys Ala Lys Gln Leu Ser Gln Glu Leu Lys Arg
110 115 120
ttc tca tgg tct cgt tct tca ggt aac tta acc act act agt acc 434
Phe Ser Trp Ser Arg Ser Phe Ser Gly Asn Leu Thr Thr Ser Thr
125 130 135 140
gcc gct aat caa agc ggc ggt gct ggt ggt ttg gtg aac tcg gct 482
Ala Ala Asn Gln Ser Gly Gly Ala Gly Gly Leu Val Asn Ser Ala
145 150 155

| | | | |
|---|-----|------|-----|
| tta gaa gcg cga gcg ttg cga aag caa cgt gct cag tta gat cgg act | | 530 | |
| Leu Glu Ala Arg Ala Leu Arg Lys Gln Arg Ala Gln Leu Asp Arg Thr | | | |
| 160 | 165 | 170 | |
| cgg tct agt gct caa aga gct ctt cgt ggt ttg aga ttc att agc aat | | 578 | |
| Arg Ser Ser Ala Gln Arg Ala Leu Arg Gly Leu Arg Phe Ile Ser Asn | | | |
| 175 | 180 | 185 | |
| aag caa aag aac gtt gat ggt tgg aac gat gtt caa tca aat ttc gaa | | 626 | |
| Lys Gln Lys Asn Val Asp Gly Trp Asn Asp Val Gln Ser Asn Phe Glu | | | |
| 190 | 195 | 200 | |
| aaa ttc gaa aaa aat ggt tac atc tat cgc tcc gat ttc gct caa tgc | | 674 | |
| Lys Phe Glu Lys Asn Gly Tyr Ile Tyr Arg Ser Asp Phe Ala Gln Cys | | | |
| 205 | 210 | 215 | 220 |
| ata gga atg aaa gat tcg aaa gaa ttt gca ttg gaa ctg ttc gat gca | | 722 | |
| Ile Gly Met Lys Asp Ser Lys Glu Phe Ala Leu Glu Leu Phe Asp Ala | | | |
| 225 | 230 | 235 | |
| ttg agt aga aga aga tta aaa gta gag aaa atc aat cac gat gag | | 770 | |
| Leu Ser Arg Arg Arg Leu Lys Val Glu Lys Ile Asn His Asp Glu | | | |
| 240 | 245 | 250 | |
| ctt tat gag tat tgg tca caa atc aac gac gag agt ttt gat tct cgt | | 818 | |
| Leu Tyr Glu Tyr Trp Ser Gln Ile Asn Asp Glu Ser Phe Asp Ser Arg | | | |
| 255 | 260 | 265 | |
| ctc cag atc ttc ttc gac ata gtg gac aag aat gaa gat ggg aga att | | 866 | |
| Leu Gln Ile Phe Phe Asp Ile Val Asp Lys Asn Glu Asp Gly Arg Ile | | | |
| 270 | 275 | 280 | |
| aca gaa gag gaa gta aaa gag ata ata atg ttg agt gca tct gca aat | | 914 | |
| Thr Glu Glu Glu Val Lys Glu Ile Ile Met Leu Ser Ala Ser Ala Asn | | | |
| 285 | 290 | 295 | 300 |
| aag cta tca aga tta aag gaa caa gca gag gaa tat gca gct ttg att | | 962 | |
| Lys Leu Ser Arg Leu Lys Glu Gln Ala Glu Glu Tyr Ala Ala Leu Ile | | | |
| 305 | 310 | 315 | |
| atg gaa gag tta gat cct gaa aga ctt ggc tac ata gag cta tgg caa | | 1010 | |
| Met Glu Glu Leu Asp Pro Glu Arg Leu Gly Tyr Ile Glu Leu Trp Gln | | | |
| 320 | 325 | 330 | |
| cta gag act ttg ctt cta caa aaa gac aca tac ctc aat tac agt caa | | 1058 | |
| Leu Glu Thr Leu Leu Gln Lys Asp Thr Tyr Leu Asn Tyr Ser Gln | | | |
| 335 | 340 | 345 | |
| gca ttg agc tat acg agc caa gca ttg agc caa aac ctt caa ggg tta | | 1106 | |
| Ala Leu Ser Tyr Thr Ser Gln Ala Leu Ser Gln Asn Leu Gln Gly Leu | | | |
| 350 | 355 | 360 | |
| agg gga aag agt cga ata cat aga atg agt tcg gat ttc gtc tac att | | 1154 | |
| Arg Gly Lys Ser Arg Ile His Arg Met Ser Ser Asp Phe Val Tyr Ile | | | |
| 365 | 370 | 375 | 380 |
| atg caa gag aat tgg aaa agg ata tgg gtt tta tcc tta tgg atc atg | | 1202 | |
| Met Gln Glu Asn Trp Lys Arg Ile Trp Val Leu Ser Leu Trp Ile Met | | | |
| 385 | 390 | 395 | |
| atc atg atc gga tta ttc ttg tgg aaa ttc ttc caa tac aag caa aaa | | 1250 | |
| Ile Met Ile Gly Leu Phe Leu Trp Lys Phe Phe Gln Tyr Lys Gln Lys | | | |
| 400 | 405 | 410 | |
| gat gca ttt cat gtg atg gga tat tgt tta ctc aca gcc aaa gga gca | | 1298 | |
| Asp Ala Phe His Val Met Gly Tyr Cys Leu Leu Thr Ala Lys Gly Ala | | | |
| 415 | 420 | 425 | |

| | |
|---|------|
| gct gaa aca ctt aaa ttc aac atg gct cta ata ctt ttc cca gtt tgc Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn Met Ala Leu Ile Leu Phe Pro Val Cys 430 435 440 | 1346 |
| aga aac acc att act tgg ctt aga tcc aca aga ctc tct tac ttc gtt Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Ser Thr Arg Leu Ser Tyr Phe Val 445 450 455 460 | 1394 |
| cct ttt gat gat aat atc aac ttc cac aag aca att gct gga gcc att Pro Phe Asp Asp Asn Ile Asn Phe His Lys Thr Ile Ala Gly Ala Ile 465 470 475 | 1442 |
| gta gta gct gtg atc ctt cat att gga gac cat ctt gct tgt gat ttc Val Val Ala Val Ile Leu His Ile Gly Asp His Leu Ala Cys Asp Phe 480 485 490 | 1490 |
| cct aga att gtt aga gcc acc gaa tac gat tac aat cgg tat ctg ttt Pro Arg Ile Val Arg Ala Thr Glu Tyr Asp Tyr Asn Arg Tyr Leu Phe 495 500 505 | 1538 |
| cat tac ttt caa aca aaa cag cca aca tac ttc gac ctc gtt aag gga His Tyr Phe Gln Thr Lys Gln Pro Thr Tyr Phe Asp Leu Val Lys Gly 510 515 520 | 1586 |
| cct gaa gga atc act ggg att tta atg gtc att ttg atg att att tca Pro Glu Gly Ile Thr Gly Ile Leu Met Val Ile Leu Met Ile Ile Ser 525 530 535 540 | 1634 |
| ttc aca tta gca aca aga tgg ttt agg cgt aac cta gtc aag ctt cct Phe Thr Leu Ala Thr Arg Trp Phe Arg Arg Asn Leu Val Lys Leu Pro 545 550 555 | 1682 |
| aag cca ttt gat cga cta acc ggt ttt aac gcc ttt tgg tat tcg cat Lys Pro Phe Asp Arg Leu Thr Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ser His 560 565 570 | 1730 |
| cat ttg ttc gtc att gtt tat atc ttg ctt att ctt cat ggt atc ttc His Leu Phe Val Ile Val Tyr Ile Leu Ile Leu His Gly Ile Phe 575 580 585 | 1778 |
| ctc tat ttc gcc aag cct tgg tat gtt cgt acg aca tgg atg tat ctt Leu Tyr Phe Ala Lys Pro Trp Tyr Val Arg Thr Thr Trp Met Tyr Leu 590 595 600 | 1826 |
| gca gta cca gtt tta ctc tat ggt gga gaa aga aca ctt agg tac ttc Ala Val Pro Val Leu Leu Tyr Gly Glu Arg Thr Leu Arg Tyr Phe 605 610 615 620 | 1874 |
| cgt tct ggt tct tat tcg gtt cga ctg ctt aag gtt gct ata tat cct Arg Ser Gly Ser Tyr Ser Val Arg Leu Leu Lys Val Ala Ile Tyr Pro 625 630 635 | 1922 |
| ggg aat gtt cta acg cta caa atg tcg aaa cca act caa ttt cgt tac Gly Asn Val Leu Thr Leu Gln Met Ser Lys Pro Thr Gln Phe Arg Tyr 640 645 650 | 1970 |
| aaa agc gga caa tac atg ttt gtc caa tgt cct gcg gtt tcg cca ttc Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Gln Cys Pro Ala Val Ser Pro Phe 655 660 665 | 2018 |
| gag tgg cat cca ttc tca att act tcc gca cct gaa gat gat tat atc Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Glu Asp Asp Tyr Ile 670 675 680 | 2066 |
| agc att cac att aga caa ctt ggt gat tgg act caa gaa ctc aaa aga Ser Ile His Ile Arg Gln Leu Gly Asp Trp Thr Gln Glu Leu Lys Arg 685 690 695 700 | 2114 |

| | |
|---|------|
| gta ttc tct gaa gtt tgt gag cca ccg gtt ggc ggt aaa agc gga ctt Val Phe Ser Glu Val Cys Glu Pro Pro Val Gly Gly Lys Ser Gly Leu 705 710 715 | 2162 |
| ctc aga gcc gac gaa aca aca aag aaa agt ttg cca aag cta ttg ata Leu Arg Ala Asp Glu Thr Thr Lys Lys Ser Leu Pro Lys Leu Leu Ile 720 725 730 | 2210 |
| gat gga ccg tac ggt gca cca gca caa gat tat agg aaa tat gat gtt Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr Arg Lys Tyr Asp Val 735 740 745 | 2258 |
| ctc tta tta gtt ggt ctt ggc att ggt gca act cca ttt atc agt atc Leu Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr Pro Phe Ile Ser Ile 750 755 760 | 2306 |
| ttg aaa gat ttg ctt aac aac att gtt aaa atg gaa gag cat gcg gat Leu Lys Asp Leu Leu Asn Asn Ile Val Lys Met Glu Glu His Ala Asp 765 770 775 780 | 2354 |
| tcg atc tcg gat ttc agt aga tca tca gaa tac agc aca gga agc aac Ser Ile Ser Asp Phe Ser Arg Ser Ser Glu Tyr Ser Thr Gly Ser Asn 785 790 795 | 2402 |
| ggt gac acg cca aga cga aag aga ata cta aaa acc aca aat gct tat Gly Asp Thr Pro Arg Arg Lys Arg Ile Leu Lys Thr Thr Asn Ala Tyr 800 805 810 | 2450 |
| ttc tac tgg gtc aca aga gaa caa ggc tct ttt gat tgg ttc aaa ggt Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly 815 820 825 | 2498 |
| gtc atg aac gaa gtt gca gaa ctt gac caa cgg ggt gtg ata gag atg Val Met Asn Glu Val Ala Glu Leu Asp Gln Arg Gly Val Ile Glu Met 830 835 840 | 2546 |
| cat aac tat tta aca agt gtg tat gaa gaa ggt gat gct cgt tct gct His Asn Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu Glu Asp Ala Arg Ser Ala 845 850 855 860 | 2594 |
| ctc att aca atg gtt caa gct ctt aat cat gcc aaa aat ggt gtc gac Leu Ile Thr Met Val Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp 865 870 875 | 2642 |
| att gtc tct ggc act agg gtc aga aca cac ttt gca aga cct aat tgg Ile Val Ser Gly Thr Arg Val Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp 880 885 890 | 2690 |
| aag aag gtt ctc aca aag cta agt tcc aag cat tgc aat gca aga aca Lys Lys Val Leu Thr Lys Leu Ser Ser Lys His Cys Asn Ala Arg Thr 895 900 905 | 2738 |
| gga gtg ttt tat tgc gga gta ccg gtt tta ggg aag gag ctt agc aaa Gly Val Phe Tyr Cys Gly Val Pro Val Leu Gly Lys Glu Leu Ser Lys 910 915 920 | 2786 |
| cta tgc aac aca ttc aat caa aaa ggt tca acc aag ttt gaa ttt cac Leu Cys Asn Thr Phe Asn Gln Lys Gly Ser Thr Lys Phe Glu Phe His 925 930 935 940 | 2834 |
| aag gag cat ttc taaaagacaa gaaggaagaa gccaaaagcc ctcttagattc Lys Glu His Phe | 2886 |
| ttaatatct caaattttagc cacttatagt ataaaggcaa tctcttcact atttaattca aagtgattaa acgttaaacac actgtaaaa gtgagtgtgt taacgtttag ctccacacgt | 2946 |
| tctagttta tatacaccga ggcatacgtg taaatatacg agacagaaga aattcaaggg | 3006 |
| | 3066 |

3080

ggtttgatag aagc
<210> 12
<211> 944
<212> PRT
<213> Arabidopsis thaliana
<400> 12
Met Lys Pro Phe Ser Lys Asn Asp Arg Arg Arg Trp Ser Phe Asp Ser
1 5 10 15
Val Ser Ala Gly Lys Thr Ala Val Gly Ser Ala Ser Thr Ser Pro Gly
20 25 30
Thr Glu Tyr Ser Ile Asn Gly Asp Gln Glu Phe Val Glu Val Thr Ile
35 40 45
Asp Leu Gln Asp Asp Asp Thr Ile Val Leu Arg Ser Val Glu Pro Ala
50 55 60
Thr Ala Ile Asn Val Ile Gly Asp Ile Ser Asp Asp Asn Thr Gly Ile
65 70 75 80
Met Thr Pro Val Ser Ile Ser Arg Ser Pro Thr Met Lys Arg Thr Ser
85 90 95
Ser Asn Arg Phe Arg Gln Phe Ser Gln Glu Leu Lys Ala Glu Ala Val
100 105 110
Ala Lys Ala Lys Gln Leu Ser Gln Glu Leu Lys Arg Phe Ser Trp Ser
115 120 125
Arg Ser Phe Ser Gly Asn Leu Thr Thr Ser Thr Ala Ala Asn Gln
130 135 140
Ser Gly Gly Ala Gly Gly Leu Val Asn Ser Ala Leu Glu Ala Arg
145 150 155 160
Ala Leu Arg Lys Gln Arg Ala Gln Leu Asp Arg Thr Arg Ser Ser Ala
165 170 175
Gln Arg Ala Leu Arg Gly Leu Arg Phe Ile Ser Asn Lys Gln Lys Asn
180 185 190
Val Asp Gly Trp Asn Asp Val Gln Ser Asn Phe Glu Lys Phe Glu Lys
195 200 205
Asn Gly Tyr Ile Tyr Arg Ser Asp Phe Ala Gln Cys Ile Gly Met Lys
210 215 220
Asp Ser Lys Glu Phe Ala Leu Glu Leu Phe Asp Ala Leu Ser Arg Arg
225 230 235 240
Arg Arg Leu Lys Val Glu Lys Ile Asn His Asp Glu Leu Tyr Glu Tyr
245 250 255
Trp Ser Gln Ile Asn Asp Glu Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Ile Phe
260 265 270
Phe Asp Ile Val Asp Lys Asn Glu Asp Gly Arg Ile Thr Glu Glu Glu
275 280 285
Val Lys Glu Ile Ile Met Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ser Arg
290 295 300
Leu Lys Glu Gln Ala Glu Glu Tyr Ala Ala Leu Ile Met Glu Glu Leu
305 310 315 320
Asp Pro Glu Arg Leu Gly Tyr Ile Glu Leu Trp Gln Leu Glu Thr Leu
325 330 335

Leu Leu Gln Lys Asp Thr Tyr Leu Asn Tyr Ser Gln Ala Leu Ser Tyr
 340 345 350
 Thr Ser Gln Ala Leu Ser Gln Asn Leu Gln Gly Leu Arg Gly Lys Ser
 355 360 365
 Arg Ile His Arg Met Ser Ser Asp Phe Val Tyr Ile Met Gln Glu Asn
 370 375 380
 Trp Lys Arg Ile Trp Val Leu Ser Leu Trp Ile Met Ile Met Ile Gly
 385 390 395 400
 Leu Phe Leu Trp Lys Phe Phe Gln Tyr Lys Gln Lys Asp Ala Phe His
 405 410 415
 Val Met Gly Tyr Cys Leu Leu Thr Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr Leu
 420 425 430
 Lys Phe Asn Met Ala Leu Ile Leu Phe Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile
 435 440 445
 Thr Trp Leu Arg Ser Thr Arg Leu Ser Tyr Phe Val Pro Phe Asp Asp
 450 455 460
 Asn Ile Asn Phe His Lys Thr Ile Ala Gly Ala Ile Val Val Ala Val
 465 470 475 480
 Ile Leu His Ile Gly Asp His Leu Ala Cys Asp Phe Pro Arg Ile Val
 485 490 495
 Arg Ala Thr Glu Tyr Asp Tyr Asn Arg Tyr Leu Phe His Tyr Phe Gln
 500 505 510
 Thr Lys Gln Pro Thr Tyr Phe Asp Leu Val Lys Gly Pro Glu Gly Ile
 515 520 525
 Thr Gly Ile Leu Met Val Ile Leu Met Ile Ile Ser Phe Thr Leu Ala
 530 535 540
 Thr Arg Trp Phe Arg Arg Asn Leu Val Lys Leu Pro Lys Pro Phe Asp
 545 550 555 560
 Arg Leu Thr Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ser His His Leu Phe Val
 565 570 575
 Ile Val Tyr Ile Leu Leu Ile Leu His Gly Ile Phe Leu Tyr Phe Ala
 580 585 590
 Lys Pro Trp Tyr Val Arg Thr Thr Trp Met Tyr Leu Ala Val Pro Val
 595 600 605
 Leu Leu Tyr Gly Gly Glu Arg Thr Leu Arg Tyr Phe Arg Ser Gly Ser
 610 615 620
 Tyr Ser Val Arg Leu Leu Lys Val Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val Leu
 625 630 635 640
 Thr Leu Gln Met Ser Lys Pro Thr Gln Phe Arg Tyr Lys Ser Gly Gln
 645 650 655
 Tyr Met Phe Val Gln Cys Pro Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro
 660 665 670
 Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Glu Asp Asp Tyr Ile Ser Ile His Ile
 675 680 685
 Arg Gln Leu Gly Asp Trp Thr Gln Glu Leu Lys Arg Val Phe Ser Glu
 690 695 700
 Val Cys Glu Pro Pro Val Gly Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp
 705 710 715 720

Glu Thr Thr Lys Lys Ser Leu Pro Lys Leu Leu Ile Asp Gly Pro Tyr
 725 730 735
 Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr Arg Lys Tyr Asp Val Leu Leu Leu Val
 740 745 750
 Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu
 755 760 765
 Leu Asn Asn Ile Val Lys Met Glu Glu His Ala Asp Ser Ile Ser Asp
 770 775 780
 Phe Ser Arg Ser Ser Glu Tyr Ser Thr Gly Ser Asn Gly Asp Thr Pro
 785 790 795 800
 Arg Arg Lys Arg Ile Leu Lys Thr Thr Asn Ala Tyr Phe Tyr Trp Val
 805 810 815
 Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Val Met Asn Glu
 820 825 830
 Val Ala Glu Leu Asp Gln Arg Gly Val Ile Glu Met His Asn Tyr Leu
 835 840 845
 Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met
 850 855 860
 Val Gln Ala Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly
 865 870 875 880
 Thr Arg Val Arg Thr His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Lys Lys Val Leu
 885 890 895
 Thr Lys Leu Ser Ser Lys His Cys Asn Ala Arg Thr Gly Val Phe Tyr
 900 905 910
 Cys Gly Val Pro Val Leu Gly Lys Glu Leu Ser Lys Leu Cys Asn Thr
 915 920 925
 Phe Asn Gln Lys Gly Ser Thr Lys Phe Glu Phe His Lys Glu His Phe
 930 935 940

<210> 13
 <211> 3035
 <212> DNA
 <213> *Arabidopsis thaliana*
 <220>
 <221> CDS
 <222> (132)..(2894)
 <223> coding for NADPH-oxidase
 <400> 13
 tcaaacacct tttgagagcg gttattttt ctctatcaac taatacagta accttacggg 60
 tgtttatttg tatagatctc tgtggtttc ttggccaact ctgtgagat cttttcggt 120
 tctcgaattc g atg aaa atg aga cga ggc aat tca agt aac gac cat gaa 170
 Met Lys Met Arg Arg Gly Asn Ser Ser Asn Asp His Glu
 1 5 10
 ctt ggg att cta cga gga gct aac tcg gac acc aac tcg gac acg gag 218
 Leu Gly Ile Leu Arg Gly Ala Asn Ser Asp Thr Asn Ser Asp Thr Glu
 15 20 25
 agc atc gct agc gac cgt ggt gcc ttt agc ggt ccg ctt ggc cggt cct 266
 Ser Ile Ala Ser Asp Arg Gly Ala Phe Ser Gly Pro Leu Gly Arg Pro
 30 35 40 45

| | |
|---|------|
| aaa cgt gcg tcc aag aaa aac gca aga ttc gcc gac gat ctt ccc aag | 314 |
| Lys Arg Ala Ser Lys Lys Asn Ala Arg Phe Ala Asp Asp Leu Pro Lys | |
| 50 55 60 | |
| aga agc aat agt gtt gct ggc ggc cgt ggt gat gac gat gag tac gtg | 362 |
| Arg Ser Asn Ser Val Ala Gly Gly Arg Gly Asp Asp Asp Glu Tyr Val | |
| 65 70 75 | |
| gag atc acg cta gac atc agg gac gac tcg gtg gcc gtc cat agt gtc | 410 |
| Glu Ile Thr Leu Asp Ile Arg Asp Asp Ser Val Ala Val His Ser Val | |
| 80 85 90 | |
| caa caa gca gct gga ggt gga ggc cac ctg gag gac ccg gag cta gcc | 458 |
| Gln Gln Ala Ala Gly Gly His Leu Glu Asp Pro Glu Leu Ala | |
| 95 100 105 | |
| ctt ctt acg aag aag act ctc gag agc agc ctc aac aac acc acc tcc | 506 |
| Leu Leu Thr Lys Lys Thr Leu Glu Ser Ser Leu Asn Asn Thr Thr Ser | |
| 110 115 120 125 | |
| tta tct ttc ttc cga agc acc tcc tca cgc atc aag aac gcc tcc cgc | 554 |
| Leu Ser Phe Phe Arg Ser Thr Ser Arg Ile Lys Asn Ala Ser Arg | |
| 130 135 140 | |
| gag ctc cgc cgc gtg ttc tct aga cgt ccc tcc ccg gcc gtg cgg cgg | 602 |
| Glu Leu Arg Arg Val Phe Ser Arg Arg Pro Ser Pro Ala Val Arg Arg | |
| 145 150 155 | |
| ttt gac cgc acg agc tcc gcg gcc atc cac gca ctc aaa ggt ctc aag | 650 |
| Phe Asp Arg Thr Ser Ser Ala Ala Ile His Ala Leu Lys Gly Leu Lys | |
| 160 165 170 | |
| ttc att gcc acc aag acg gcc gca tgg ccg gcc gtc gac caa cgt ttc | 698 |
| Phe Ile Ala Thr Lys Thr Ala Ala Trp Pro Ala Val Asp Gln Arg Phe | |
| 175 180 185 | |
| gat aaa ctc tcc gct gat tcc aac ggc ctc tta ctc tct gcc aag ttt | 746 |
| Asp Lys Leu Ser Ala Asp Ser Asn Gly Leu Leu Ser Ala Lys Phe | |
| 190 195 200 205 | |
| tgg gaa tgc tta gga atg aat aag gaa tct aaa gac ttc gct gac cag | 794 |
| Trp Glu Cys Leu Gly Met Asn Lys Glu Ser Lys Asp Phe Ala Asp Gln | |
| 210 215 220 | |
| ctc ttt aga gca tta gct cgc cgg aat aac gtc tcc ggc gat gca atc | 842 |
| Leu Phe Arg Ala Leu Ala Arg Arg Asn Asn Val Ser Gly Asp Ala Ile | |
| 225 230 235 | |
| aca aag gaa cag ctt agg ata ttc tgg gaa cag atc tca gac gaa agc | 890 |
| Thr Lys Glu Gln Leu Arg Ile Phe Trp Glu Gln Ile Ser Asp Glu Ser | |
| 240 245 250 | |
| ttt gat gcc aaa ctc caa gtc ttt ttt gac atg gtg gac aaa gat gaa | 938 |
| Phe Asp Ala Lys Leu Gln Val Phe Phe Asp Met Val Asp Lys Asp Glu | |
| 255 260 265 | |
| gat ggg cga gta aca gaa gag gtg gct gag att att agt ctt agt | 986 |
| Asp Gly Arg Val Thr Glu Glu Val Ala Glu Ile Ile Ser Leu Ser | |
| 270 275 280 285 | |
| gct tct gca aac aag ctc tca aat att caa aag caa gcc aaa gaa tat | 1034 |
| Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ser Asn Ile Gln Lys Gln Ala Lys Glu Tyr | |
| 290 295 300 | |
| gcg gca ctg ata atg gaa gag ttg gac cca gac aat gct ggg ttt att | 1082 |
| Ala Ala Leu Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Asp Asn Ala Gly Phe Ile | |
| 305 310 315 | |

| | |
|---|------|
| atg atc gaa aac ttg gaa atg ttg cta tta caa gca ccg aac cag tcg Met Ile Glu Asn Leu Glu Met Leu Leu Gln Ala Pro Asn Gln Ser 320 325 330 | 1130 |
| gtg cgg atg gga gac agc agg ata ctt agt cag atg tta agt cag aag Val Arg Met Gly Asp Ser Arg Ile Leu Ser Gln Met Leu Ser Gln Lys 335 340 345 | 1178 |
| ctt aga ccg gca aaa gag agc aac cct tta ttg aga tgg tcg gag aaa Leu Arg Pro Ala Lys Glu Ser Asn Pro Leu Leu Arg Trp Ser Glu Lys 350 355 360 365 | 1226 |
| atc aaa tat ttc ata ctt gat aat tgg cag aga tta tgg atc atg atg Ile Lys Tyr Phe Ile Leu Asp Asn Trp Gln Arg Leu Trp Ile Met Met 370 375 380 | 1274 |
| tta tgg ctt ggc atc tgt ggt ggc ctc ttt act tat aaa ttc att cag Leu Trp Leu Gly Ile Cys Gly Gly Leu Phe Thr Tyr Lys Phe Ile Gln 385 390 395 | 1322 |
| tac aag aac aaa gct gcc tat ggt gtg atg ggt tat tgt gtt tgt gtc Tyr Lys Asn Lys Ala Ala Tyr Gly Val Met Gly Tyr Cys Val Cys Val 400 405 410 | 1370 |
| gcc aaa gga ggc gcc gag act ctc aaa ttc aac atg gct ctc ata ttg Ala Lys Gly Gly Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn Met Ala Leu Ile Leu 415 420 425 | 1418 |
| ttg cct gtt tgt cga aac acc atc act tgg ctt agg aac aag acc aag Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Asn Lys Thr Lys 430 435 440 445 | 1466 |
| ctt ggt act gtc gtt cct ttt gat gat agt ctt aac ttc cac aag gtt Leu Gly Thr Val Val Pro Phe Asp Asp Ser Leu Asn Phe His Lys Val 450 455 460 | 1514 |
| att gca agc ggg ata gtc gtc ggt gtt ttg ctc cat gcg ggt gcc cat Ile Ala Ser Gly Ile Val Val Gly Val Leu Leu His Ala Gly Ala His 465 470 475 | 1562 |
| tta acg tgt gat ttt cca cgt tta att gcc gcg gat gag gac acc tat Leu Thr Cys Asp Phe Pro Arg Leu Ile Ala Ala Asp Glu Asp Thr Tyr 480 485 490 | 1610 |
| gag ccg atg gaa aaa tac ttt ggg gat caa ccg act agc tac tgg tgg Glu Pro Met Glu Lys Tyr Phe Gly Asp Gln Pro Thr Ser Tyr Trp Trp 495 500 505 | 1658 |
| ttt gtg aaa gga gtg gaa gga tgg act ggc att gtg atg gtt gtg cta Phe Val Lys Gly Val Glu Gly Trp Thr Gly Ile Val Met Val Val Leu 510 515 520 525 | 1706 |
| atg gct ata gcc ttt aca ctc gct acg cct tgg ttc cga cgt aac aag Met Ala Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Pro Trp Phe Arg Arg Asn Lys 530 535 540 | 1754 |
| ctt aac tta cct aac ttc ctc aag aag ctt acc ggt ttc aac gcc ttt Leu Asn Leu Pro Asn Phe Leu Lys Lys Leu Thr Gly Phe Asn Ala Phe 545 550 555 | 1802 |
| tgg tac acc cac cat ttg ttc atc att gtt tat gct ctt ctc att gtc Trp Tyr Thr His His Leu Phe Ile Ile Val Tyr Ala Leu Leu Ile Val 560 565 570 | 1850 |
| cat ggt atc aag ctc tac ctc aca aag att tgg tat cag aag acg aca His Gly Ile Lys Leu Tyr Leu Thr Lys Ile Trp Tyr Gln Lys Thr Thr 575 580 585 | 1898 |

| | |
|---|------|
| tgg atg tat ctt gct gta ccc atc ctt cta tat gca tct gag agg ctg Trp Met Tyr Leu Ala Val Pro Ile Leu Leu Tyr Ala Ser Glu Arg Leu 590 595 600 605 | 1946 |
| ctc cgt gct ttc aga tca agc atc aaa ccg gtt aag atg atc aag gtg Leu Arg Ala Phe Arg Ser Ser Ile Lys Pro Val Lys Met Ile Lys Val 610 615 620 | 1994 |
| gct gtt tac ccc ggg aac gtg ttg tct cta cac atg acg aag cca caa Ala Val Tyr Pro Gly Asn Val Leu Ser Leu His Met Thr Lys Pro Gln 625 630 635 | 2042 |
| gga ttc aaa tac aaa agt gga cag ttc atg ttg gtg aac tgc cga gcc Gly Phe Lys Tyr Lys Ser Gly Gln Phe Met Leu Val Asn Cys Arg Ala 640 645 650 | 2090 |
| gta tct cca ttc gaa tgg cat cct ttc tca atc aca tca gct ccc gga Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly 655 660 665 | 2138 |
| gac gat tac ctg agc gta cat atc cgc act ctc ggt gac tgg aca cgt Asp Asp Tyr Leu Ser Val His Ile Arg Thr Leu Gly Asp Trp Thr Arg 670 675 680 685 | 2186 |
| aag ctc agg acc gtt ttc tcc gag gtt tgc aaa cct cct acc gcc ggt Lys Leu Arg Thr Val Phe Ser Glu Val Cys Lys Pro Pro Thr Ala Gly 690 695 700 | 2234 |
| aaa agc ggt ctt ctc cga gca gac gga gga gat gga aac ctc ccg ttc Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Gly Gly Asp Gly Asn Leu Pro Phe 705 710 715 | 2282 |
| ccg aag gtc ctt atc gac ggt cca tac ggt gct ccc gca caa gac tac Pro Lys Val Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr 720 725 730 | 2330 |
| aag aaa tac gac gtg gta ctc ctc gta ggt ctc ggc att gga gcc acg Lys Lys Tyr Asp Val Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr 735 740 745 | 2378 |
| cct atg atc agt atc ctt aag gac atc atc aac aac atg aaa ggt cct Pro Met Ile Ser Ile Leu Lys Asp Ile Ile Asn Asn Met Lys Gly Pro 750 755 760 765 | 2426 |
| gac cgc gac agc gac att gag aac aat aac agt aac aac aat agt aaa Asp Arg Asp Ser Asp Ile Glu Asn Asn Ser Asn Asn Asn Ser Lys 770 775 780 | 2474 |
| ggg ttt aag aca agg aaa gct tat ttc tac tgg gtg act agg gaa caa Gly Phe Lys Thr Arg Lys Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln 785 790 795 | 2522 |
| gga tca ttc gag tgg ttc aag gga ata atg gac gag att tcg gag tta Gly Ser Phe Glu Trp Phe Lys Gly Ile Met Asp Glu Ile Ser Glu Leu 800 805 810 | 2570 |
| gac gag gaa gga atc atc gag ctt cac aat tat tgc acg agt gtg tac Asp Glu Glu Gly Ile Ile Glu Leu His Asn Tyr Cys Thr Ser Val Tyr 815 820 825 | 2618 |
| gag gaa ggt gat gca aga gtg gct ctc att gcc atg ctt cag tcg ttg Glu Glu Gly Asp Ala Arg Val Ala Leu Ile Ala Met Leu Gln Ser Leu 830 835 840 845 | 2666 |
| caa cac gct aag aac ggt gtg gat gtt gtg tcg ggt aca cgt gtc aag Gln His Ala Lys Asn Gly Val Asp Val Val Ser Gly Thr Arg Val Lys 850 855 860 | 2714 |

| | | | |
|--|-----|------|-----|
| tcc cac ttc gct aaa cct aac tgg aga caa gtc tac aag aag atc gct | | 2762 | |
| Ser His Phe Ala Lys Pro Asn Trp Arg Gln Val Tyr Lys Lys Ile Ala | | | |
| 865 | 870 | 875 | |
| gtt caa cat ccc ggc aaa aga ata gga gtc ttc tac tgt gga atg cca | | 2810 | |
| Val Gln His Pro Gly Lys Arg Ile Gly Val Phe Tyr Cys Gly Met Pro | | | |
| 880 | 885 | 890 | |
| gga atg ata aag gaa tta aaa aat cta gct ttg gat ttt tct cga aag | | 2858 | |
| Gly Met Ile Lys Glu Leu Lys Asn Leu Ala Leu Asp Phe Ser Arg Lys | | | |
| 895 | 900 | 905 | |
| aca act acc aag ttt gac ttc cac aaa gag aac ttc tagattaatt | | 2904 | |
| Thr Thr Lys Phe Asp Phe His Lys Glu Asn Phe | | | |
| 910 | 915 | 920 | |
| ataatacgttg tagaaaaata aaacaagaaa caactataca aataaatatt tattttaaat | | 2964 | |
| tcttttcatt ttatgtaaaa ttatctgagt tatcttttt tgttaaaaaaa aaaaaaaaaa | | 3024 | |
| aaaaaaaaaa a | | 3035 | |
| <210> 14 | | | |
| <211> 921 | | | |
| <212> PRT | | | |
| <213> Arabidopsis thaliana | | | |
| <400> 14 | | | |
| Met Lys Met Arg Arg Gly Asn Ser Ser Asn Asp His Glu Leu Gly Ile | | | |
| 1 | 5 | 10 | 15 |
| Leu Arg Gly Ala Asn Ser Asp Thr Asn Ser Asp Thr Glu Ser Ile Ala | | | |
| 20 | 25 | 30 | |
| Ser Asp Arg Gly Ala Phe Ser Gly Pro Leu Gly Arg Pro Lys Arg Ala | | | |
| 35 | 40 | 45 | |
| Ser Lys Lys Asn Ala Arg Phe Ala Asp Asp Leu Pro Lys Arg Ser Asn | | | |
| 50 | 55 | 60 | |
| Ser Val Ala Gly Gly Arg Gly Asp Asp Asp Glu Tyr Val Glu Ile Thr | | | |
| 65 | 70 | 75 | 80 |
| Leu Asp Ile Arg Asp Asp Ser Val Ala Val His Ser Val Gln Gln Ala | | | |
| 85 | 90 | 95 | |
| Ala Gly Gly Gly His Leu Glu Asp Pro Glu Leu Ala Leu Leu Thr | | | |
| 100 | 105 | 110 | |
| Lys Lys Thr Leu Glu Ser Ser Leu Asn Asn Thr Thr Ser Leu Ser Phe | | | |
| 115 | 120 | 125 | |
| Phe Arg Ser Thr Ser Ser Arg Ile Lys Asn Ala Ser Arg Glu Leu Arg | | | |
| 130 | 135 | 140 | |
| Arg Val Phe Ser Arg Arg Pro Ser Pro Ala Val Arg Arg Phe Asp Arg | | | |
| 145 | 150 | 155 | 160 |
| Thr Ser Ser Ala Ala Ile His Ala Leu Lys Gly Leu Lys Phe Ile Ala | | | |
| 165 | 170 | 175 | |
| Thr Lys Thr Ala Ala Trp Pro Ala Val Asp Gln Arg Phe Asp Lys Leu | | | |
| 180 | 185 | 190 | |
| Ser Ala Asp Ser Asn Gly Leu Leu Ser Ala Lys Phe Trp Glu Cys | | | |
| 195 | 200 | 205 | |
| Leu Gly Met Asn Lys Glu Ser Lys Asp Phe Ala Asp Gln Leu Phe Arg | | | |
| 210 | 215 | 220 | |

Ala Leu Ala Arg Arg Asn Asn Val Ser Gly Asp Ala Ile Thr Lys Glu
 225 230 235 240
 Gln Leu Arg Ile Phe Trp Glu Gln Ile Ser Asp Glu Ser Phe Asp Ala
 245 250 255
 Lys Leu Gln Val Phe Phe Asp Met Val Asp Lys Asp Glu Asp Gly Arg
 260 265 270
 Val Thr Glu Glu Glu Val Ala Glu Ile Ile Ser Leu Ser Ala Ser Ala
 275 280 285
 Asn Lys Leu Ser Asn Ile Gln Lys Gln Ala Lys Glu Tyr Ala Ala Leu
 290 295 300
 Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Asp Asn Ala Gly Phe Ile Met Ile Glu
 305 310 315 320
 Asn Leu Glu Met Leu Leu Leu Gln Ala Pro Asn Gln Ser Val Arg Met
 325 330 335
 Gly Asp Ser Arg Ile Leu Ser Gln Met Leu Ser Gln Lys Leu Arg Pro
 340 345 350
 Ala Lys Glu Ser Asn Pro Leu Leu Arg Trp Ser Glu Lys Ile Lys Tyr
 355 360 365
 Phe Ile Leu Asp Asn Trp Gln Arg Leu Trp Ile Met Met Leu Trp Leu
 370 375 380
 Gly Ile Cys Gly Gly Leu Phe Thr Tyr Lys Phe Ile Gln Tyr Lys Asn
 385 390 395 400
 Lys Ala Ala Tyr Gly Val Met Gly Tyr Cys Val Cys Val Ala Lys Gly
 405 410 415
 Gly Ala Glu Thr Leu Lys Phe Asn Met Ala Leu Ile Leu Pro Val
 420 425 430
 Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Asn Lys Thr Lys Leu Gly Thr
 435 440 445
 Val Val Pro Phe Asp Asp Ser Leu Asn Phe His Lys Val Ile Ala Ser
 450 455 460
 Gly Ile Val Val Gly Val Leu Leu His Ala Gly Ala His Leu Thr Cys
 465 470 475 480
 Asp Phe Pro Arg Leu Ile Ala Ala Asp Glu Asp Thr Tyr Glu Pro Met
 485 490 495
 Glu Lys Tyr Phe Gly Asp Gln Pro Thr Ser Tyr Trp Trp Phe Val Lys
 500 505 510
 Gly Val Glu Gly Trp Thr Gly Ile Val Met Val Val Leu Met Ala Ile
 515 520 525
 Ala Phe Thr Leu Ala Thr Pro Trp Phe Arg Arg Asn Lys Leu Asn Leu
 530 535 540
 Pro Asn Phe Leu Lys Lys Leu Thr Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Thr
 545 550 555 560
 His His Leu Phe Ile Ile Val Tyr Ala Leu Leu Ile Val His Gly Ile
 565 570 575
 Lys Leu Tyr Leu Thr Lys Ile Trp Tyr Gln Lys Thr Thr Trp Met Tyr
 580 585 590
 Leu Ala Val Pro Ile Leu Leu Tyr Ala Ser Glu Arg Leu Leu Arg Ala
 595 600 605

Phe Arg Ser Ser Ile Lys Pro Val Lys Met Ile Lys Val Ala Val Tyr
 610 615 620

Pro Gly Asn Val Leu Ser Leu His Met Thr Lys Pro Gln Gly Phe Lys
 625 630 635 640

Tyr Lys Ser Gly Gln Phe Met Leu Val Asn Cys Arg Ala Val Ser Pro
 645 650 655

Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp Tyr
 660 665 670

Leu Ser Val His Ile Arg Thr Leu Gly Asp Trp Thr Arg Lys Leu Arg
 675 680 685

Thr Val Phe Ser Glu Val Cys Lys Pro Pro Thr Ala Gly Lys Ser Gly
 690 695 700

Leu Leu Arg Ala Asp Gly Gly Asp Gly Asn Leu Pro Phe Pro Lys Val
 705 710 715 720

Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr Lys Lys Tyr
 725 730 735

Asp Val Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr Pro Met Ile
 740 745 750

Ser Ile Leu Lys Asp Ile Ile Asn Asn Met Lys Gly Pro Asp Arg Asp
 755 760 765

Ser Asp Ile Glu Asn Asn Ser Asn Asn Ser Lys Gly Phe Lys
 770 775 780

Thr Arg Lys Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe
 785 790 795 800

Glu Trp Phe Lys Gly Ile Met Asp Glu Ile Ser Glu Leu Asp Glu Glu
 805 810 815

Gly Ile Ile Glu Leu His Asn Tyr Cys Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly
 820 825 830

Asp Ala Arg Val Ala Leu Ile Ala Met Leu Gln Ser Leu Gln His Ala
 835 840 845

Lys Asn Gly Val Asp Val Val Ser Gly Thr Arg Val Lys Ser His Phe
 850 855 860

Ala Lys Pro Asn Trp Arg Gln Val Tyr Lys Lys Ile Ala Val Gln His
 865 870 875 880

Pro Gly Lys Arg Ile Gly Val Phe Tyr Cys Gly Met Pro Gly Met Ile
 885 890 895

Lys Glu Leu Lys Asn Leu Ala Leu Asp Phe Ser Arg Lys Thr Thr Thr
 900 905 910

Lys Phe Asp Phe His Lys Glu Asn Phe
 915 920

<210> 15
 <211> 3338

<212> DNA

<213> Nicotiana tabacum

<220>

<221> CDS

<222> (313)..(3129)

<223> coding for NADPH-oxidase

<400> 15
 ggcacgagaa aatccccaat ctttatgg tttattaaaa tttagtacgcc aagaaaagaaaa 60
 gaaagaaaaga cagaaagact cggtcttc ttctctcttg gtctgaaact cccaaataga 120
 ataccaatta ttaatctttt gtcatctttt tccttctcgc gttcatatat actggaatat 180
 acatctttt ttcaacctat cttcttcat tttcaagaat tcgggttcca taaatagtag 240
 gttcactact tttatcaa ctccttaaa gtttattcat tcataatttt tctcaaagaa 300
 aaaactatag aa atg caa aat tcg gaa aat cat cat ccg cac cac cag cac 351
 Met Gln Asn Ser Glu Asn His His Pro His His Gln His
 1 5 10

| | |
|---|------|
| cac cat tcg gac aca gag ata att gga aat gat aga gcg tcg tac agt | 399 |
| His His Ser Asp Thr Glu Ile Ile Gly Asn Asp Arg Ala Ser Tyr Ser | |
| 15 20 25 | |
| ggt ccg tta agc gga ccg tta aac aaa cga ggc ggc aaa aag agt gcg | 447 |
| Gly Pro Leu Ser Gly Pro Leu Asn Lys Arg Gly Gly Lys Ser Ala | |
| 30 35 40 45 | |
| aga ttt aac att cct gaa tct acc gac atc gga acc agt gtc gga acc | 495 |
| Arg Phe Asn Ile Pro Glu Ser Thr Asp Ile Gly Thr Ser Val Gly Thr | |
| 50 55 60 | |
| ggc ggc aag tcc aat gat gat gcg tac gtt gaa atc act ctc gat gtc | 543 |
| Gly Gly Lys Ser Asn Asp Asp Ala Tyr Val Glu Ile Thr Leu Asp Val | |
| 65 70 75 | |
| cgc gaa gat tcc gtc gct gtc cac agt gtc aaa act gcc ggc ggt gat | 591 |
| Arg Glu Asp Ser Val Ala Val His Ser Val Lys Thr Ala Gly Gly Asp | |
| 80 85 90 | |
| gac gtg gaa gat ccc gag ctg gct tta ttg gct aaa ggc tta gag aag | 639 |
| Asp Val Glu Asp Pro Glu Leu Ala Leu Ala Lys Gly Leu Glu Lys | |
| 95 100 105 | |
| aag tcc act tta gga tct tca ctt gtt cga aat gct tcg tct aga att | 687 |
| Lys Ser Thr Leu Gly Ser Ser Leu Val Arg Asn Ala Ser Ser Arg Ile | |
| 110 115 120 125 | |
| cgg caa gtg tca caa gag ctc agg cgt ttg gct tcc tta aat aaa cgc | 735 |
| Arg Gln Val Ser Gln Glu Leu Arg Arg Leu Ala Ser Leu Asn Lys Arg | |
| 130 135 140 | |
| cca att cct act gga agg ttc gac agg aat aaa tca gct gct gct cat | 783 |
| Pro Ile Pro Thr Gly Arg Phe Asp Arg Asn Lys Ser Ala Ala Ala His | |
| 145 150 155 | |
| gct ctt aaa ggt ctc aag ttt att agt aag acc gac ggc ggc gct ggt | 831 |
| Ala Leu Lys Gly Leu Lys Phe Ile Ser Lys Thr Asp Gly Gly Ala Gly | |
| 160 165 170 | |
| tgg gcc gcc gtc gag aag cgg ttc gat gag att act gct tct act act | 879 |
| Trp Ala Ala Val Glu Lys Arg Phe Asp Glu Ile Thr Ala Ser Thr Thr | |
| 175 180 185 | |
| ggt ttg ctt cct cgt gcc aaa ttt gga gaa tgt ata ggt atg aat aag | 927 |
| Gly Leu Leu Pro Arg Ala Lys Phe Gly Glu Cys Ile Gly Met Asn Lys | |
| 190 195 200 205 | |
| gag tct aag gaa ttt gct gtt gag cta tat gat gcg cta gct cgg agg | 975 |
| Glu Ser Lys Glu Phe Ala Val Glu Leu Tyr Asp Ala Leu Ala Arg Arg | |
| 210 215 220 | |
| aga aac att aca act gat tcc att aac aaa gca cag ctc aaa gag ttc | 1023 |
| Arg Asn Ile Thr Thr Asp Ser Ile Asn Lys Ala Gln Leu Lys Glu Phe | |
| 225 230 235 | |

| | | | | |
|---|-----|-----|-----|------|
| tgg gac caa gtg gct gac caa agt ttt gat tct cgc ctt caa aca aca | 240 | 245 | 250 | 1071 |
| Trp Asp Gln Val Ala Asp Gln Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Thr Phe | | | | |
| | | | | |
| ttt gac atg gtt gat aaa gat gct gat ggt aga att aca gaa gaa gaa | 255 | 260 | 265 | 1119 |
| Phe Asp Met Val Asp Lys Asp Ala Asp Gly Arg Ile Thr Glu Glu Glu | | | | |
| | | | | |
| gtc aga gag att ata ggc ctt agc gcg tcg gcc aac agg ctg tca aca | 270 | 275 | 280 | 1167 |
| Val Arg Glu Ile Ile Gly Leu Ser Ala Ser Ala Asn Arg Leu Ser Thr | | | | |
| | | | | |
| atc cag aaa caa gct gat gaa tac gca gca atg atc atg gaa gag ttg | 290 | 295 | 300 | 1215 |
| Ile Gln Lys Gln Ala Asp Glu Tyr Ala Ala Met Ile Met Glu Glu Leu | | | | |
| | | | | |
| gat cct aac aac ctc gga tac att atg att gag aac ttg gaa atg ctt | 305 | 310 | 315 | 1263 |
| Asp Pro Asn Asn Leu Gly Tyr Ile Met Ile Glu Asn Leu Glu Met Leu | | | | |
| | | | | |
| tta ctg caa gca cca aat caa tca gtg caa aga gga ggc gaa agt cgg | 320 | 325 | 330 | 1311 |
| Leu Leu Gln Ala Pro Asn Gln Ser Val Gln Arg Gly Glu Ser Arg | | | | |
| | | | | |
| aac ttg agt caa atg cta agt caa aaa cta aag cat aca caa gag aga | 335 | 340 | 345 | 1359 |
| Asn Leu Ser Gln Met Leu Ser Gln Lys Leu Lys His Thr Gln Glu Arg | | | | |
| | | | | |
| aat cca ata gta aga tgg tac aag agt ttc atg tac ttt ttg ctg gat | 350 | 355 | 360 | 1407 |
| Asn Pro Ile Val Arg Trp Tyr Lys Ser Phe Met Tyr Phe Leu Leu Asp | | | | |
| | | | | |
| aat tgg caa aga gtt tgg gta ttg tta ctg tgg att gga att atg gct | 370 | 375 | 380 | 1455 |
| Asn Trp Gln Arg Val Trp Val Leu Leu Leu Trp Ile Gly Ile Met Ala | | | | |
| | | | | |
| ggt cta ttt aca tgg aaa tat ata cag tat aaa gaa aaa gct gca tat | 385 | 390 | 395 | 1503 |
| Gly Leu Phe Thr Trp Lys Tyr Ile Gln Tyr Lys Glu Lys Ala Ala Tyr | | | | |
| | | | | |
| aaa gtc atg ggt ccc tgt gtg tgt ttt gcc aaa ggt gct gct gaa aca | 400 | 405 | 410 | 1551 |
| Lys Val Met Gly Pro Cys Val Cys Phe Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr | | | | |
| | | | | |
| ctc aag ctc aac atg gca att att tta ttt ccg gtt tgc aga aac acg | 415 | 420 | 425 | 1599 |
| Leu Lys Leu Asn Met Ala Ile Ile Leu Phe Pro Val Cys Arg Asn Thr | | | | |
| | | | | |
| atc aca tgg ctt cga aat aag acc aga tta ggt gct gct gtt cct ttt | 430 | 435 | 440 | 1647 |
| Ile Thr Trp Leu Arg Asn Lys Thr Arg Leu Gly Ala Ala Val Pro Phe | | | | |
| | | | | |
| gat gat aac ctt aat ttt cac aaa gtg ata gca gtg gca att gct ctt | 450 | 455 | 460 | 1695 |
| Asp Asp Asn Leu Asn Phe His Lys Val Ile Ala Val Ala Ile Ala Leu | | | | |
| | | | | |
| ggg gtt gga ata cac gga cta tct cac ttg aca tgt gat ttt cct cgg | 465 | 470 | 475 | 1743 |
| Gly Val Gly Ile His Gly Leu Ser His Leu Thr Cys Asp Phe Pro Arg | | | | |
| | | | | |
| ctt tta aat gct agt gaa gaa tat gaa cca atg aag tac tat ttt | 480 | 485 | 490 | 1791 |
| Leu Leu Asn Ala Ser Glu Glu Tyr Glu Pro Met Lys Tyr Tyr Phe | | | | |
| | | | | |
| gga gat cag cca gaa agc tat tgg tgg ttt ata aaa gga gta gaa ggg | 495 | 500 | 505 | 1839 |
| Gly Asp Gln Pro Glu Ser Tyr Trp Trp Phe Ile Lys Gly Val Glu Gly | | | | |

| | | | |
|---|-----|------|-----|
| gta act gga att ata atg gtg gtt tta atg gca ata gca ttt act cta | | 1887 | |
| Val Thr Gly Ile Ile Met Val Val Leu Met Ala Ile Ala Phe Thr Leu | | | |
| 510 | 515 | 520 | 525 |
| gca acc cca tgg ttt aga agg aat aga gtt agt ttg cca aaa cca ttt | | 1935 | |
| Ala Thr Pro Trp Phe Arg Arg Asn Arg Val Ser Leu Pro Lys Pro Phe | | | |
| 530 | 535 | 540 | |
| cac aaa ctc act gga tnt aat gcc ttt tgg tac tct cac cat ctc ttt | | 1983 | |
| His Lys Leu Thr Gly Xaa Asn Ala Phe Trp Tyr Ser His His Leu Phe | | | |
| 545 | 550 | 555 | |
| gtt atc gtc tac act ctg ttc att gtg cat ggt gaa aag cta tac att | | 2031 | |
| Val Ile Val Tyr Thr Leu Phe Ile Val His Gly Glu Lys Leu Tyr Ile | | | |
| 560 | 565 | 570 | |
| acc aaa gat tgg tac aag aga acc gac atg gat gta ctt tta act atc | | 2079 | |
| Thr Lys Asp Trp Tyr Lys Arg Thr Asp Met Asp Val Leu Leu Thr Ile | | | |
| 575 | 580 | 585 | |
| cca atc ata ctc tat gct agt gaa agg ttg att agg gca ttc agg tca | | 2127 | |
| Pro Ile Ile Leu Tyr Ala Ser Glu Arg Leu Ile Arg Ala Phe Arg Ser | | | |
| 590 | 595 | 600 | 605 |
| agc att aaa gct gtt aag att ttg aag gtg gca gta tat cca gga aat | | 2175 | |
| Ser Ile Lys Ala Val Lys Ile Leu Lys Val Ala Val Tyr Pro Gly Asn | | | |
| 610 | 615 | 620 | |
| gtg ttg gca ctt cac atg tca aaa cca cag ggc tac aaa tac aaa agt | | 2223 | |
| Val Leu Ala Leu His Met Ser Lys Pro Gln Gly Tyr Lys Tyr Lys Ser | | | |
| 625 | 630 | 635 | |
| ggg caa tac atg ttt gtc aac tgt gct gca gtt tct cca ttt gag tgg | | 2271 | |
| Gly Gln Tyr Met Phe Val Asn Cys Ala Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp | | | |
| 640 | 645 | 650 | |
| cat cca ttt tca att act tcg gcc cca gga gat gac tat ctc agt gtc | | 2319 | |
| His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Val | | | |
| 655 | 660 | 665 | |
| cat att cga act ctt ggt gat tgg acc agg caa ctt aaa act gtt ttc | | 2367 | |
| His Ile Arg Thr Leu Gly Asp Trp Thr Arg Gln Leu Lys Thr Val Phe | | | |
| 670 | 675 | 680 | 685 |
| tcc gag gtt tgc cag cca cca cct aat gga aaa agt gga ctc ctc aga | | 2415 | |
| Ser Glu Val Cys Gln Pro Pro Asn Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg | | | |
| 690 | 695 | 700 | |
| gct gac tac ttg caa gga gag aat aat cct aat ttc cca agg gtg tta | | 2463 | |
| Ala Asp Tyr Leu Gln Gly Glu Asn Asn Pro Asn Phe Pro Arg Val Leu | | | |
| 705 | 710 | 715 | |
| ata gat gga cca tat gga gca cca gca caa gac tac aag aaa tat gag | | 2511 | |
| Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr Lys Lys Tyr Glu | | | |
| 720 | 725 | 730 | |
| gtg gtt ttg ttg gta ggt ctt gga att gga gct aca cca atg atc agt | | 2559 | |
| Val Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr Pro Met Ile Ser | | | |
| 735 | 740 | 745 | |
| att gtt aaa gac att gtc aac aac atg aag gca atg gac gaa gaa gaa | | 2607 | |
| Ile Val Lys Asp Ile Val Asn Asn Met Lys Ala Met Asp Glu Glu Glu | | | |
| 750 | 755 | 760 | 765 |
| aat tcc ttg gaa gat gga cac aat aat aat atg gca cca aat tct agc | | 2655 | |
| Asn Ser Leu Glu Asp Gly His Asn Asn Asn Met Ala Pro Asn Ser Ser | | | |
| 770 | 775 | 780 | |

ccc aat att gca aaa aat aag ggt aat aaa tca ggt tca gca agt gga 2703
 Pro Asn Ile Ala Lys Asn Lys Gly Asn Lys Ser Gly Ser Ala Ser Gly
 785 790 795
 gga aat aat ttc aat aca agg aga gca tat ttc tat tgg gtt act aga 2751
 Gly Asn Asn Phe Asn Thr Arg Arg Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg
 800 805 810
 gaa caa ggt tca ttt gat tgg ttc aaa ggt ata atg aat gaa gct gct 2799
 Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Ile Met Asn Glu Ala Ala
 815 820 825
 gaa atg gac cat aag gga gta att gaa atg cat aat tat tgt act agt 2847
 Glu Met Asp His Lys Gly Val Ile Glu Met His Asn Tyr Cys Thr Ser
 830 835 840 845
 gtt tat gaa gaa ggt gat gct cgt tct gct ctt att act atg ctt cag 2895
 Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met Leu Gln
 850 855 860
 tct ctt cac cat gcc aaa aat ggt gtt gac att gtc tct ggc acc aga 2943
 Ser Leu His His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly Thr Arg
 865 870 875
 gtt aag tca cat ttt gct aaa cct aat tgg cgt aat gtc tac aaa cgc 2991
 Val Lys Ser His Phe Ala Lys Pro Asn Trp Arg Asn Val Tyr Lys Arg
 880 885 890
 att gct ctc aac cac cct gag gct aaa gtt ggg gtc ttc tat tgt ggg 3039
 Ile Ala Leu Asn His Pro Glu Ala Lys Val Gly Val Phe Tyr Cys Gly
 895 900 905
 gca cca gca ctg acc aaa gaa cta aga caa cac gcc ttg gat ttt tca 3087
 Ala Pro Ala Leu Thr Lys Glu Leu Arg Gln His Ala Leu Asp Phe Ser
 910 915 920 925
 cac aag aca tct acc aag ttt gat ttc cat aaa gaa aat ttt 3129
 His Lys Thr Ser Thr Lys Phe Asp Phe His Lys Glu Asn Phe
 930 935
 tgagcaaaga atagaccatt aagcagagca ttaaaaatttc atcaaaaacag ctaaggacac 3189
 aggttgtttt atagaagtct accaactctc cctattgtgt acagataatg ttgcacttca 3249
 agttgatata tagttgtgggt tgtgatgcta gtatattaca aaataataag attattttta 3309
 ttgttagtaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa 3338
 <210> 16
 <211> 939
 <212> PRT
 <213> Nicotiana tabacum
 <400> 16
 Met Gln Asn Ser Glu Asn His His Pro His His Gln His His His Ser
 1 5 10 15
 Asp Thr Glu Ile Ile Gly Asn Asp Arg Ala Ser Tyr Ser Gly Pro Leu
 20 25 30
 Ser Gly Pro Leu Asn Lys Arg Gly Gly Lys Lys Ser Ala Arg Phe Asn
 35 40 45
 Ile Pro Glu Ser Thr Asp Ile Gly Thr Ser Val Gly Thr Gly Gly Lys
 50 55 60
 Ser Asn Asp Asp Ala Tyr Val Glu Ile Thr Leu Asp Val Arg Glu Asp
 65 70 75 80

Ser Val Ala Val His Ser Val Lys Thr Ala Gly Gly Asp Asp Val Glu
 85 90 95
 Asp Pro Glu Leu Ala Leu Leu Ala Lys Gly Leu Glu Lys Lys Ser Thr
 100 105 110
 Leu Gly Ser Ser Leu Val Arg Asn Ala Ser Ser Arg Ile Arg Gln Val
 115 120 125
 Ser Gln Glu Leu Arg Arg Leu Ala Ser Leu Asn Lys Arg Pro Ile Pro
 130 135 140
 Thr Gly Arg Phe Asp Arg Asn Lys Ser Ala Ala His Ala Leu Lys
 145 150 155 160
 Gly Leu Lys Phe Ile Ser Lys Thr Asp Gly Gly Ala Gly Trp Ala Ala
 165 170 175
 Val Glu Lys Arg Phe Asp Glu Ile Thr Ala Ser Thr Thr Gly Leu Leu
 180 185 190
 Pro Arg Ala Lys Phe Gly Glu Cys Ile Gly Met Asn Lys Glu Ser Lys
 195 200 205
 Glu Phe Ala Val Glu Leu Tyr Asp Ala Leu Ala Arg Arg Arg Asn Ile
 210 215 220
 Thr Thr Asp Ser Ile Asn Lys Ala Gln Leu Lys Glu Phe Trp Asp Gln
 225 230 235 240
 Val Ala Asp Gln Ser Phe Asp Ser Arg Leu Gln Thr Phe Phe Asp Met
 245 250 255
 Val Asp Lys Asp Ala Asp Gly Arg Ile Thr Glu Glu Glu Val Arg Glu
 260 265 270
 Ile Ile Gly Leu Ser Ala Ser Ala Asn Arg Leu Ser Thr Ile Gln Lys
 275 280 285
 Gln Ala Asp Glu Tyr Ala Ala Met Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Asn
 290 295 300
 Asn Leu Gly Tyr Ile Met Ile Glu Asn Leu Glu Met Leu Leu Leu Gln
 305 310 315 320
 Ala Pro Asn Gln Ser Val Gln Arg Gly Glu Ser Arg Asn Leu Ser
 325 330 335
 Gln Met Leu Ser Gln Lys Leu Lys His Thr Gln Glu Arg Asn Pro Ile
 340 345 350
 Val Arg Trp Tyr Lys Ser Phe Met Tyr Phe Leu Leu Asp Asn Trp Gln
 355 360 365
 Arg Val Trp Val Leu Leu Leu Trp Ile Gly Ile Met Ala Gly Leu Phe
 370 375 380
 Thr Trp Lys Tyr Ile Gln Tyr Lys Glu Lys Ala Ala Tyr Lys Val Met
 385 390 395 400
 Gly Pro Cys Val Cys Phe Ala Lys Gly Ala Ala Glu Thr Leu Lys Leu
 405 410 415
 Asn Met Ala Ile Ile Leu Phe Pro Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp
 420 425 430
 Leu Arg Asn Lys Thr Arg Leu Gly Ala Ala Val Pro Phe Asp Asp Asn
 435 440 445
 Leu Asn Phe His Lys Val Ile Ala Val Ala Ile Ala Leu Gly Val Gly
 450 455 460

Ile His Gly Leu Ser His Leu Thr Cys Asp Phe Pro Arg Leu Leu Asn
 465 470 475 480

Ala Ser Glu Glu Glu Tyr Glu Pro Met Lys Tyr Tyr Phe Gly Asp Gln
 485 490 495

Pro Glu Ser Tyr Trp Trp Phe Ile Lys Gly Val Glu Gly Val Thr Gly
 500 505 510

Ile Ile Met Val Val Leu Met Ala Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Pro
 515 520 525

Trp Phe Arg Arg Asn Arg Val Ser Leu Pro Lys Pro Phe His Lys Leu
 530 535 540

Thr Gly Xaa Asn Ala Phe Trp Tyr Ser His His Leu Phe Val Ile Val
 545 550 555 560

Tyr Thr Leu Phe Ile Val His Gly Glu Lys Leu Tyr Ile Thr Lys Asp
 565 570 575

Trp Tyr Lys Arg Thr Asp Met Asp Val Leu Leu Thr Ile Pro Ile Ile
 580 585 590

Leu Tyr Ala Ser Glu Arg Leu Ile Arg Ala Phe Arg Ser Ser Ile Lys
 595 600 605

Ala Val Lys Ile Leu Lys Val Ala Val Tyr Pro Gly Asn Val Leu Ala
 610 615 620

Leu His Met Ser Lys Pro Gln Gly Tyr Lys Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr
 625 630 635 640

Met Phe Val Asn Cys Ala Ala Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe
 645 650 655

Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Val His Ile Arg
 660 665 670

Thr Leu Gly Asp Trp Thr Arg Gln Leu Lys Thr Val Phe Ser Glu Val
 675 680 685

Cys Gln Pro Pro Pro Asn Gly Lys Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Tyr
 690 695 700

Leu Gln Gly Glu Asn Asn Pro Asn Phe Pro Arg Val Leu Ile Asp Gly
 705 710 715 720

Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr Lys Lys Tyr Glu Val Val Leu
 725 730 735

Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr Pro Met Ile Ser Ile Val Lys
 740 745 750

Asp Ile Val Asn Asn Met Lys Ala Met Asp Glu Glu Asn Ser Leu
 755 760 765

Glu Asp Gly His Asn Asn Asn Met Ala Pro Asn Ser Ser Pro Asn Ile
 770 775 780

Ala Lys Asn Lys Gly Asn Lys Ser Gly Ser Ala Ser Gly Gly Asn Asn
 785 790 795 800

Phe Asn Thr Arg Arg Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly
 805 810 815

Ser Phe Asp Trp Phe Lys Gly Ile Met Asn Glu Ala Ala Glu Met Asp
 820 825 830

His Lys Gly Val Ile Glu Met His Asn Tyr Cys Thr Ser Val Tyr Glu
 835 840 845

Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Thr Met Leu Gln Ser Leu His
 850 855 860
 His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly Thr Arg Val Lys Ser
 865 870 875 880
 His Phe Ala Lys Pro Asn Trp Arg Asn Val Tyr Lys Arg Ile Ala Leu
 885 890 895
 Asn His Pro Glu Ala Lys Val Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Ala
 900 905 910
 Leu Thr Lys Glu Leu Arg Gln His Ala Leu Asp Phe Ser His Lys Thr
 915 920 925
 Ser Thr Lys Phe Asp Phe His Lys Glu Asn Phe
 930 935

<210> 17
 <211> 2532
 <212> DNA
 <213> Oryza sativa

<220>
 <221> CDS
 <222> (1)..(2529)
 <223> coding for NADPH-oxidase

<400> 17

| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| atg | gct | tgc | ccg | tac | gac | cac | cag | tcg | ccg | cac | ccg | tcg | | 48 | | | |
| Met | Ala | Ser | Pro | Tyr | Asp | His | Gln | Ser | Pro | His | Ala | Gln | His | Pro | Ser | | |
| 1 | 5 | | | | | | | 10 | | | | 15 | | | | | |
| ggg | ttg | ccg | agg | ccg | ccc | ggg | gct | ggg | gct | ggt | gct | gct | ggc | ggg | 96 | | |
| Gly | Leu | Pro | Arg | Pro | Pro | Gly | Ala | Gly | Ala | Gly | Ala | Ala | Gly | Gly | | | |
| 20 | | | | | | 25 | | | | | | 30 | | | | | |
| ttc | gct | cg | gg | ctg | atg | aag | cag | ccg | tcg | cg | tcc | ggg | gtg | | 144 | | |
| Phe | Ala | Arg | Gly | Leu | Met | Lys | Gln | Pro | Ser | Arg | Leu | Ala | Ser | Gly | Val | | |
| 35 | | | | | 40 | | | | | 45 | | | | | | | |
| agg | cag | tcc | gct | tcg | agg | gtg | tcg | atg | aag | gtg | ccg | gag | ggg | gtg | ggg | 192 | |
| Arg | Gln | Phe | Ala | Ser | Arg | Val | Ser | Met | Lys | Val | Pro | Glu | Gly | Val | Gly | | |
| 50 | | | | | 55 | | | | 60 | | | | | | | | |
| ggg | atg | cg | cc | gg | gt | gg | agg | atg | ac | cg | tcc | agc | gct | | 240 | | |
| Gly | Met | Arg | Pro | Gly | Gly | Gly | Arg | Met | Thr | Arg | Met | Gln | Ser | Ser | Ala | | |
| 65 | | | | | 70 | | | | 75 | | | 80 | | | | | |
| cag | gt | gg | ct | cg | gg | ct | cg | t | tc | tc | gac | aag | ac | tg | gg | 288 | |
| Gln | Val | Gly | Leu | Arg | Gly | Leu | Arg | Phe | Leu | Asp | Lys | Thr | Ser | Gly | Gly | | |
| 85 | | | | | 90 | | | | 95 | | | | | | | | |
| aag | gag | gg | tgg | aag | tcc | gtc | gag | cg | cg | t | tc | gg | gg | | 336 | | |
| Lys | Glu | Gly | Trp | Lys | Ser | Val | Glu | Arg | Arg | Phe | Asp | Glu | Met | Asn | Arg | | |
| 100 | | | | | 105 | | | | 110 | | | | | | | | |
| aac | gg | cg | ct | cc | aag | gag | ag | t | tc | gg | aag | tg | at | gg | | 384 | |
| Asn | Gly | Arg | Leu | Pro | Lys | Glu | Ser | Phe | Gly | Lys | Cys | Ile | Gly | Met | Gly | | |
| 115 | | | | | 120 | | | | 125 | | | | | | | | |
| gac | tcc | aag | gag | t | cc | gg | gag | ct | tg | gt | gc | tc | gg | gg | | 432 | |
| Asp | Ser | Lys | Glu | Phe | Ala | Gly | Glu | Leu | Phe | Val | Ala | Leu | Ala | Arg | Arg | | |
| 130 | | | | | 135 | | | | 140 | | | | | | | | |
| agg | aac | ct | gag | cc | gg | gag | gac | tg | acc | aag | gag | cag | ct | aag | gag | | 480 |
| Arg | Asn | Leu | Glu | Pro | Glu | Asp | Gly | Ile | Thr | Lys | Glu | Gln | Leu | Lys | Glu | | |
| 145 | | | | | 150 | | | | 155 | | | 160 | | | | | |

| | |
|---|------|
| ttc tgg gag gag atg acc gac cag aac ttc gac tcg cggtt cgc att Phe Trp Glu Glu Met Thr Asp Gln Asn Phe Asp Ser Arg Leu Arg Ile 165 170 175 | 528 |
| ttc ttt gac atg tgc gac aag aat ggc gat ggg atg ctc acg gaa gat Phe Phe Asp Met Cys Asp Lys Asn Gly Asp Gly Met Leu Thr Glu Asp 180 185 190 | 576 |
| gag gtc aag gag gtt att ata ctg agt gcg tcg gcg aac aag ctg gcg Glu Val Lys Glu Val Ile Ile Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ala 195 200 205 | 624 |
| aag ctg aag gga cac gcg gcg acg tac gcg tcg ctg atc atg gag gag Lys Leu Lys Gly His Ala Ala Thr Tyr Ala Ser Leu Ile Met Glu Glu 210 215 220 | 672 |
| ctg gac ccg gac gac cgc ggg tac atc gag atc tgg cag ctg gag acg Leu Asp Pro Asp Asp Arg Gly Tyr Ile Glu Ile Trp Gln Leu Glu Thr 225 230 235 240 | 720 |
| ctg ctg cgc ggc atg gtg agc gcg cag gcg gcg ccg gag aag atg aag Leu Leu Arg Gly Met Val Ser Ala Gln Ala Ala Pro Glu Lys Met Lys 245 250 255 | 768 |
| cggtt acg acg tcg agc ctc gcg agg acg atg atc ccg tcg cgg tac ccg Arg Thr Thr Ser Ser Leu Ala Arg Thr Met Ile Pro Ser Arg Tyr Arg 260 265 270 | 816 |
| agc ccg ctg aag cgg cac gtg tcc agg acg gtg gac ttc gtg cac gag Ser Pro Leu Lys Arg His Val Ser Arg Thr Val Asp Phe Val His Glu 275 280 285 | 864 |
| aac tgg aag cgg atc tgg ctc gtc gcg ctg tgg ctc gcc gtc aac gtc Asn Trp Lys Arg Ile Trp Leu Val Ala Leu Trp Leu Ala Val Asn Val 290 295 300 | 912 |
| ggc ctc ttc gcc tac aag ttc gag cag tac gag cgg cgc gcc gcg ttc Gly Leu Phe Ala Tyr Lys Phe Glu Gln Tyr Glu Arg Arg Ala Ala Phe 305 310 315 320 | 960 |
| cag gtg atg ggc cac tgc gtg tgc gtg gcc aag ggc gcc ggc gag gtg Gln Val Met Gly His Cys Val Ala Lys Gly Ala Ala Glu Val 325 330 335 | 1008 |
| ctc aag ctc aac atg gcg ctc atc ctc ctc ccc gtg tgc cgg aac acg Leu Lys Leu Asn Met Ala Leu Ile Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr 340 345 350 | 1056 |
| ctc acc acg ctc agg tcc acg gcg ctc agc cac gtc atc ccc ttc gac Leu Thr Thr Leu Arg Ser Thr Ala Leu Ser His Val Ile Pro Phe Asp 355 360 365 | 1104 |
| gac aac atc aac ttc cac aag gtg atc gcg gcg acc atc gcc gcc gcc Asp Asn Ile Asn Phe His Lys Val Ile Ala Ala Thr Ile Ala Ala Ala 370 375 380 | 1152 |
| acc gcc gtc cac acg ctg gcg cac gtc acc tgc gac ttc ccg agg ctg Thr Ala Val His Thr Leu Ala His Val Thr Cys Asp Phe Pro Arg Leu 385 390 395 400 | 1200 |
| atc aac tgc ccc acg gac aag ttc atg gcg acg ctg ggg ccg aac ttc Ile Asn Cys Pro Ser Asp Lys Phe Met Ala Thr Leu Gly Pro Asn Phe 405 410 415 | 1248 |
| ggg tac agg cag ccg acg tac gcc gac ctg ctg gag agc gcc ccc ggc Gly Tyr Arg Gln Pro Thr Tyr Ala Asp Leu Leu Glu Ser Ala Pro Gly 420 425 430 | 1296 |

| | | |
|---|--|------|
| gtc acc ggc atc ctc atg atc atc atg tcc ttc tcc acg ctg | | 1344 |
| Val Thr Gly Ile Leu Met Ile Ile Met Ser Phe Ser Phe Thr Leu | | |
| 435 440 445 | | |
| gcc acg cac tcc ttc cgc cg ^g agc gtc aag ctg ccg tcg ccg ctg | | 1392 |
| Ala Thr His Ser Phe Arg Arg Ser Val Val Lys Leu Pro Ser Pro Leu | | |
| 450 455 460 | | |
| cac cac ctc gcc ggc ttc aac gcc ttc tgg tac gcg cac cac ctc ctg | | 1440 |
| His His Leu Ala Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ala His His Leu Leu | | |
| 465 470 475 480 | | |
| gtg ctc gcc tac gtc ctc gtc gtg cac tcc tac ttc ata ttc ctc | | 1488 |
| Val Leu Ala Tyr Val Leu Leu Val Val His Ser Tyr Phe Ile Phe Leu | | |
| 485 490 495 | | |
| acc agg gag tgg tac aag aaa acg aca tgg atg tac ctg ata gtc cca | | 1536 |
| Thr Arg Glu Trp Tyr Lys Lys Thr Thr Trp Met Tyr Leu Ile Val Pro | | |
| 500 505 510 | | |
| gtg ctc ttc tat gca tgc gag aga acg atc aga aaa gtt cga gag aac | | 1584 |
| Val Leu Phe Tyr Ala Cys Glu Arg Thr Ile Arg Lys Val Arg Glu Asn | | |
| 515 520 525 | | |
| aac tac cgc gtg agc atc gtc aag gca gcg att tac cca gga aat gtg | | 1632 |
| Asn Tyr Arg Val Ser Ile Val Lys Ala Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val | | |
| 530 535 540 | | |
| ctc tct ctt cac atg aag ccg ccg ggt ttc aag tac aag agc ggg | | 1680 |
| Leu Ser Leu His Met Lys Lys Pro Pro Gly Phe Lys Tyr Lys Ser Gly | | |
| 545 550 555 560 | | |
| atg tac ctg ttt gtg aag tgc cct gat gtc tct cct ttc gaa tgg cat | | 1728 |
| Met Tyr Leu Phe Val Lys Cys Pro Asp Val Ser Pro Phe Glu Trp His | | |
| 565 570 575 | | |
| ccc ttc tcc atc act tct gca cct gga gat gac tac ctg agt gtg cat | | 1776 |
| Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Val His | | |
| 580 585 590 | | |
| atc cgt aca cta ggt gac tgg acg act gaa ctc aga aac ctg ttt ggg | | 1824 |
| Ile Arg Thr Leu Gly Asp Trp Thr Thr Glu Leu Arg Asn Leu Phe Gly | | |
| 595 600 605 | | |
| aag gct tgc gag gca cag gtt act tct aag aag gct acc ctt tca aga | | 1872 |
| Lys Ala Cys Glu Ala Gln Val Thr Ser Lys Lys Ala Thr Leu Ser Arg | | |
| 610 615 620 | | |
| ctt gaa act aca gtt gtg gcg gac gct cag aca gag gat act agg ttt | | 1920 |
| Leu Glu Thr Thr Val Val Ala Asp Ala Gln Thr Glu Asp Thr Arg Phe | | |
| 625 630 635 640 | | |
| cct aag gtc ctt att gat ggg ccc tat ggt gca ccg gcg caa aac tac | | 1968 |
| Pro Lys Val Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asn Tyr | | |
| 645 650 655 | | |
| aag aag tat gac att ctt ttg ctt att ggt ctt gga att ggt gct act | | 2016 |
| Lys Lys Tyr Asp Ile Leu Leu Ile Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr | | |
| 660 665 670 | | |
| cct ttc atc agc att ctg aag gat ctg ttg aac aac att aaa tcc aac | | 2064 |
| Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Asn Asn Ile Lys Ser Asn | | |
| 675 680 685 | | |
| gaa gag gtg gaa agc ata cat ggt tct gag ata ggc agc ttc aag aac | | 2112 |
| Glu Glu Val Glu Ser Ile His Gly Ser Glu Ile Gly Ser Phe Lys Asn | | |
| 690 695 700 | | |

aat ggg cca gga aga gct tac ttc tac tgg gtg acc aga gag caa ggg 2160
 Asn Gly Pro Gly Arg Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly
 705 710 715 720
 tcc ttc gag tgg ttt aaa gga gtc atg aac gat gtc gct gaa agt gat 2208
 Ser Phe Glu Trp Phe Lys Gly Val Met Asn Asp Val Ala Glu Ser Asp
 725 730 735
 cac aat aat att ata gag atg cac aat tac ctg acc agc gtg tat gaa 2256
 His Asn Asn Ile Ile Glu Met His Asn Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu
 740 745 750
 gaa ggc gac gca agg tca gct ttg att gcc atg gtt cag tca ctt caa 2304
 Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Ala Met Val Gln Ser Leu Gln
 755 760 765
 cat gcc aaa aat ggt gtg gat atc gtc tcc ggc agc agg att cgc aca 2352
 His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly Ser Arg Ile Arg Thr
 770 775 780
 cat ttt gcg agg cct aac tgg aga aag gtg ttc tct gac ttg gcg aat 2400
 His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Arg Lys Val Phe Ser Asp Leu Ala Asn
 785 790 795 800
 gcc cac aaa aac tca cgc ata ggt gtt ttc tat tgt gga tcc cct aca 2448
 Ala His Lys Asn Ser Arg Ile Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ser Pro Thr
 805 810 815
 ctc acg aaa caa ctc aag gat ctt tca aaa gaa ttc agc cag aca acc 2496
 Leu Thr Lys Gln Leu Lys Asp Leu Ser Lys Glu Phe Ser Gln Thr Thr
 820 825 830
 aca act aga ttc cac ttc cac aag gaa aac ttt taa 2532
 Thr Thr Arg Phe His Phe His Lys Glu Asn Phe
 835 840
 <210> 18
 <211> 843
 <212> PRT
 <213> Oryza sativa
 <400> 18
 Met Ala Ser Pro Tyr Asp His Gln Ser Pro His Ala Gln His Pro Ser
 1 5 10 15
 Gly Leu Pro Arg Pro Pro Gly Ala Gly Ala Ala Ala Gly Gly
 20 25 30
 Phe Ala Arg Gly Leu Met Lys Gln Pro Ser Arg Leu Ala Ser Gly Val
 35 40 45
 Arg Gln Phe Ala Ser Arg Val Ser Met Lys Val Pro Glu Gly Val Gly
 50 55 60
 Gly Met Arg Pro Gly Gly Arg Met Thr Arg Met Gln Ser Ser Ala
 65 70 75 80
 Gln Val Gly Leu Arg Gly Leu Arg Phe Leu Asp Lys Thr Ser Gly Gly
 85 90 95
 Lys Glu Gly Trp Lys Ser Val Glu Arg Arg Phe Asp Glu Met Asn Arg
 100 105 110
 Asn Gly Arg Leu Pro Lys Glu Ser Phe Gly Lys Cys Ile Gly Met Gly
 115 120 125
 Asp Ser Lys Glu Phe Ala Gly Glu Leu Phe Val Ala Leu Ala Arg Arg
 130 135 140

51

Arg Asn Leu Glu Pro Glu Asp Gly Ile Thr Lys Glu Gln Leu Lys Glu
 145 150 155 160
 Phe Trp Glu Glu Met Thr Asp Gln Asn Phe Asp Ser Arg Leu Arg Ile
 165 170 175
 Phe Phe Asp Met Cys Asp Lys Asn Gly Asp Gly Met Leu Thr Glu Asp
 180 185 190
 Glu Val Lys Glu Val Ile Ile Leu Ser Ala Ser Ala Asn Lys Leu Ala
 195 200 205
 Lys Leu Lys Gly His Ala Ala Thr Tyr Ala Ser Leu Ile Met Glu Glu
 210 215 220
 Leu Asp Pro Asp Asp Arg Gly Tyr Ile Glu Ile Trp Gln Leu Glu Thr
 225 230 235 240
 Leu Leu Arg Gly Met Val Ser Ala Gln Ala Ala Pro Glu Lys Met Lys
 245 250 255
 Arg Thr Thr Ser Ser Leu Ala Arg Thr Met Ile Pro Ser Arg Tyr Arg
 260 265 270
 Ser Pro Leu Lys Arg His Val Ser Arg Thr Val Asp Phe Val His Glu
 275 280 285
 Asn Trp Lys Arg Ile Trp Leu Val Ala Leu Trp Leu Ala Val Asn Val
 290 295 300
 Gly Leu Phe Ala Tyr Lys Phe Glu Gln Tyr Glu Arg Arg Ala Ala Phe
 305 310 315 320
 Gln Val Met Gly His Cys Val Cys Val Ala Lys Gly Ala Ala Glu Val
 325 330 335
 Leu Lys Leu Asn Met Ala Leu Ile Leu Leu Pro Val Cys Arg Asn Thr
 340 345 350
 Leu Thr Thr Leu Arg Ser Thr Ala Leu Ser His Val Ile Pro Phe Asp
 355 360 365
 Asp Asn Ile Asn Phe His Lys Val Ile Ala Ala Thr Ile Ala Ala Ala
 370 375 380
 Thr Ala Val His Thr Leu Ala His Val Thr Cys Asp Phe Pro Arg Leu
 385 390 395 400
 Ile Asn Cys Pro Ser Asp Lys Phe Met Ala Thr Leu Gly Pro Asn Phe
 405 410 415
 Gly Tyr Arg Gln Pro Thr Tyr Ala Asp Leu Leu Glu Ser Ala Pro Gly
 420 425 430
 Val Thr Gly Ile Leu Met Ile Ile Ile Met Ser Phe Ser Phe Thr Leu
 435 440 445
 Ala Thr His Ser Phe Arg Arg Ser Val Val Lys Leu Pro Ser Pro Leu
 450 455 460
 His His Leu Ala Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ala His His Leu Leu
 465 470 475 480
 Val Leu Ala Tyr Val Leu Leu Val Val His Ser Tyr Phe Ile Phe Leu
 485 490 495
 Thr Arg Glu Trp Tyr Lys Lys Thr Thr Trp Met Tyr Leu Ile Val Pro
 500 505 510
 Val Leu Phe Tyr Ala Cys Glu Arg Thr Ile Arg Lys Val Arg Glu Asn
 515 520 525

Asn Tyr Arg Val Ser Ile Val Lys Ala Ala Ile Tyr Pro Gly Asn Val
 530 535 540
 Leu Ser Leu His Met Lys Lys Pro Pro Gly Phe Lys Tyr Lys Ser Gly
 545 550 555 560
 Met Tyr Leu Phe Val Lys Cys Pro Asp Val Ser Pro Phe Glu Trp His
 565 570 575
 Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp Tyr Leu Ser Val His
 580 585 590
 Ile Arg Thr Leu Gly Asp Trp Thr Thr Glu Leu Arg Asn Leu Phe Gly
 595 600 605
 Lys Ala Cys Glu Ala Gln Val Thr Ser Lys Lys Ala Thr Leu Ser Arg
 610 615 620
 Leu Glu Thr Thr Val Val Ala Asp Ala Gln Thr Glu Asp Thr Arg Phe
 625 630 635 640
 Pro Lys Val Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asn Tyr
 645 650 655
 Lys Lys Tyr Asp Ile Leu Leu Leu Ile Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr
 660 665 670
 Pro Phe Ile Ser Ile Leu Lys Asp Leu Leu Asn Asn Ile Lys Ser Asn
 675 680 685
 Glu Glu Val Glu Ser Ile His Gly Ser Glu Ile Gly Ser Phe Lys Asn
 690 695 700
 Asn Gly Pro Gly Arg Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly
 705 710 715 720
 Ser Phe Glu Trp Phe Lys Gly Val Met Asn Asp Val Ala Glu Ser Asp
 725 730 735
 His Asn Asn Ile Ile Glu Met His Asn Tyr Leu Thr Ser Val Tyr Glu
 740 745 750
 Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu Ile Ala Met Val Gln Ser Leu Gln
 755 760 765
 His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile Val Ser Gly Ser Arg Ile Arg Thr
 770 775 780
 His Phe Ala Arg Pro Asn Trp Arg Lys Val Phe Ser Asp Leu Ala Asn
 785 790 795 800
 Ala His Lys Asn Ser Arg Ile Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ser Pro Thr
 805 810 815
 Leu Thr Lys Gln Leu Lys Asp Leu Ser Lys Glu Phe Ser Gln Thr Thr
 820 825 830
 Thr Thr Arg Phe His Phe His Lys Glu Asn Phe
 835 840

<210> 19
 <211> 2604
 <212> DNA
 <213> *Arabidopsis thaliana*
 <220>
 <221> CDS
 <222> (1)..(2601)
 <223> coding for NADPH-oxidase

<400> 19

| | |
|---|-----|
| atg tct aga gtg agt ttt gaa gta gtc tca gga ggc tat cac tct gat gca | 48 |
| Met Ser Arg Val Ser Phe Glu Val Ser Gly Gly Tyr His Ser Asp Ala | |
| 1 5 10 15 | |
| gaa gcc gga aac agc gga cca atg agc ggt ggt caa tta cca ccg atc | 96 |
| Glu Ala Gly Asn Ser Gly Pro Met Ser Gly Gly Gln Leu Pro Pro Ile | |
| 20 25 30 | |
| tat aaa aaa ccg ggg aac tcc aga ttc act gct gag aac agt cag aga | 144 |
| Tyr Lys Lys Pro Gly Asn Ser Arg Phe Thr Ala Glu Asn Ser Gln Arg | |
| 35 40 45 | |
| aca cgt acg gca cca tac gtg gac ctc acg gta gat gta caa gac gat | 192 |
| Thr Arg Thr Ala Pro Tyr Val Asp Leu Thr Val Asp Val Gln Asp Asp | |
| 50 55 60 | |
| aca gtc tct gta cat agc ttg aaa atg gaa ggt gga tct agc gtt gaa | 240 |
| Thr Val Ser Val His Ser Leu Lys Met Glu Gly Ser Ser Val Glu | |
| 65 70 75 80 | |
| gag agt ccg gag ctt act ttg ctg aaa cga aac cgt ctt gag aag aaa | 288 |
| Glu Ser Pro Glu Leu Thr Leu Lys Arg Asn Arg Leu Glu Lys Lys | |
| 85 90 95 | |
| aca acg gtg gtg aaa cgt ttg gcg tct gtt tct cac gag ctt aag cgt | 336 |
| Thr Thr Val Val Lys Arg Leu Ala Ser Val Ser His Glu Leu Lys Arg | |
| 100 105 110 | |
| ttg aca tct gtt tct ggt att ggt gga aga aag ccg cct cga ccg | 384 |
| Leu Thr Ser Val Ser Gly Gly Ile Gly Arg Lys Pro Pro Arg Pro | |
| 115 120 125 | |
| gct aag tta gac ccg act aaa tcc gcc gcg agt caa gcg ttg aag gga | 432 |
| Ala Lys Leu Asp Arg Thr Lys Ser Ala Ala Ser Gln Ala Leu Lys Gly | |
| 130 135 140 | |
| ctt aag ttc att agt aaa acc gac ggt ggc gcc ggt tgg tct gcc gtg | 480 |
| Leu Lys Phe Ile Ser Lys Thr Asp Gly Gly Ala Gly Trp Ser Ala Val | |
| 145 150 155 160 | |
| gag aag ccg ttt aat cag att acc gcg act acc ggt gga cta ctt ctt | 528 |
| Glu Lys Arg Phe Asn Gln Ile Thr Ala Thr Thr Gly Gly Leu Leu | |
| 165 170 175 | |
| ccg aca aag ttc ggt gaa tgc ata gga atg act tca aag gat ttt gct | 576 |
| Arg Thr Lys Phe Gly Glu Cys Ile Gly Met Thr Ser Lys Asp Phe Ala | |
| 180 185 190 | |
| ttg gaa ctg ttt gat gca ttg gct aga aga agg aat ata aca ggg gaa | 624 |
| Leu Glu Leu Phe Asp Ala Leu Ala Arg Arg Asn Ile Thr Gly Glu | |
| 195 200 205 | |
| gtg att gat gga gat caa cta aag gag ttt tgg gaa caa att aat gat | 672 |
| Val Ile Asp Gly Asp Gln Leu Lys Glu Phe Trp Glu Gln Ile Asn Asp | |
| 210 215 220 | |
| caa agt ttt gat tct ccg ctt aag aca ttc ttt gac atg gtg gat aaa | 720 |
| Gln Ser Phe Asp Ser Arg Leu Lys Thr Phe Asp Met Val Asp Lys | |
| 225 230 235 240 | |
| gat gct gat ggt aga ctt aca gaa gac gaa gtt aga gag ttg gag agt | 768 |
| Asp Ala Asp Gly Arg Leu Thr Glu Asp Glu Val Arg Glu Leu Glu Ser | |
| 245 250 255 | |
| ctt gag act ctg ctt ttg caa gcg gca aca cag tct gtg ata aca agt | 816 |
| Leu Glu Thr Leu Leu Leu Gln Ala Ala Thr Gln Ser Val Ile Thr Ser | |
| 260 265 270 | |

| | |
|---|------|
| act ggg gag aga aag aat ctg agt cat atg atg agt cag agg ctt aag | 864 |
| Thr Gly Glu Arg Lys Asn Leu Ser His Met Met Ser Gln Arg Leu Lys | |
| 275 280 285 | |
| cct acg ttt aac cgc aac ccg ttg aag cga tgg tac cgt ggt ctt aga | 912 |
| Pro Thr Phe Asn Arg Asn Pro Leu Lys Arg Trp Tyr Arg Gly Leu Arg | |
| 290 295 300 | |
| ttc ttc ttg tta gac aac tgg caa aga tgt tgg gtt ata gtg cta tgg | 960 |
| Phe Phe Leu Leu Asp Asn Trp Gln Arg Cys Trp Val Ile Val Leu Trp | |
| 305 310 315 320 | |
| ttc ata gtt atg gct ata ctc acc tac aaa tat atc caa tac agg | 1008 |
| Phe Ile Val Met Ala Ile Leu Phe Thr Tyr Lys Tyr Ile Gln Tyr Arg | |
| 325 330 335 | |
| cgt agc cct gtg tat cca gtg atg ggt gat tgt gtg tgc atg gct aaa | 1056 |
| Arg Ser Pro Val Tyr Pro Val Met Gly Asp Cys Val Cys Met Ala Lys | |
| 340 345 350 | |
| ggt gct gca gaa aca gtg aag ctg aac atg gct ttg att ctc tta cct | 1104 |
| Gly Ala Ala Glu Thr Val Lys Leu Asn Met Ala Leu Ile Leu Leu Pro | |
| 355 360 365 | |
| gtt tgt aga aac acc atc aca tgg ctt aga aat aag acc agg ttg ggt | 1152 |
| Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Asn Lys Thr Arg Leu Gly | |
| 370 375 380 | |
| cgt gtt gtc cca ttt gat gac aat ctc aac ttc cac aag gtt ata gcg | 1200 |
| Arg Val Val Pro Phe Asp Asp Asn Leu Asn Phe His Lys Val Ile Ala | |
| 385 390 395 400 | |
| gtg ggg att ata gtt gga gta acg atg cac gcc ggg gca cat tta gcg | 1248 |
| Val Gly Ile Ile Val Gly Val Thr Met His Ala Gly Ala His Leu Ala | |
| 405 410 415 | |
| tgt gat ttc ccg cggttatacatgcaactccagag gca tat agg cct | 1296 |
| Cys Asp Phe Pro Arg Leu Leu His Ala Thr Pro Glu Ala Tyr Arg Pro | |
| 420 425 430 | |
| tta aga cag ttt ttt ggg gat gag caa cca aag agc tac tgg cat ttt | 1344 |
| Leu Arg Gln Phe Phe Gly Asp Glu Gln Pro Lys Ser Tyr Trp His Phe | |
| 435 440 445 | |
| gta aac tcg gta gaa ggt ata acc gga ctt gtg atg gtt ttg tta atg | 1392 |
| Val Asn Ser Val Glu Gly Ile Thr Gly Leu Val Met Val Leu Leu Met | |
| 450 455 460 | |
| gcg att gca ttc aca cta gcc acg cct tgg ttc aga aga ggg aag cta | 1440 |
| Ala Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Pro Trp Phe Arg Arg Gly Lys Leu | |
| 465 470 475 480 | |
| aac tat ctt cca gga cca tta aag aaa cta gct agc ttc aat gcc ttc | 1488 |
| Asn Tyr Leu Pro Gly Pro Leu Lys Lys Leu Ala Ser Phe Asn Ala Phe | |
| 485 490 495 | |
| tgg tac act cat cat ttg ttt gtc ata gtc tac att ctt ctt gtt gct | 1536 |
| Trp Tyr Thr His His Leu Phe Val Ile Val Tyr Ile Leu Leu Val Ala | |
| 500 505 510 | |
| cat gga tac tac ttg tat ctc acc aga gac tgg cac aat aaa acg act | 1584 |
| His Gly Tyr Tyr Leu Tyr Leu Thr Arg Asp Trp His Asn Lys Thr Thr | |
| 515 520 525 | |
| tgg atg tat ttg gtg gta cca gtg gtt cta tac gcg tgt gaa agg ttg | 1632 |
| Trp Met Tyr Leu Val Val Pro Val Val Leu Tyr Ala Cys Glu Arg Leu | |
| 530 535 540 | |

55

| | |
|---|------|
| ata aga gca ttc agg tcg agc atc aag gcg gtg act att agg aaa gta Ile Arg Ala Phe Arg Ser Ser Ile Lys Ala Val Thr Ile Arg Lys Val 545 550 555 560 | 1680 |
| gca gtt tat cca gga aac gtg ctg gca att cac ttg tca agg cct caa Ala Val Tyr Pro Gly Asn Val Leu Ala Ile His Leu Ser Arg Pro Gln 565 570 575 | 1728 |
| aac ttc aaa tac aag agt ggt caa tac atg ttt gtt aac tgt gct gct Asn Phe Lys Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Asn Cys Ala Ala 580 585 590 | 1776 |
| gtt tct cca ttt gaa tgg cat cca ttt tca atc aca tct gca cca caa Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gln 595 600 605 | 1824 |
| gat gat tac cta agt gtt cac att aga gtt ctt ggg gat tgg aca cga Asp Asp Tyr Leu Ser Val His Ile Arg Val Leu Gly Asp Trp Thr Arg 610 615 620 | 1872 |
| gct ctc aaa gga gtc ttc tct gag gtg tgt aag cca cca ccg gca gga Ala Leu Lys Gly Val Phe Ser Glu Val Cys Lys Pro Pro Ala Gly 625 630 635 640 | 1920 |
| gtt agt ggt ctg ctt aga gcc gac atg ttg cat ggt gca aat aat ccc Val Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Met Leu His Gly Ala Asn Asn Pro 645 650 655 | 1968 |
| gac ttc ccg aaa gtc ttg att gat ggt cca tat ggt gca cca gca caa Asp Phe Pro Lys Val Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln 660 665 670 | 2016 |
| gac tac aag aag tac gag gtg gtt cta cta gtt ggt ctc ggg att gga Asp Tyr Lys Tyr Glu Val Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly 675 680 685 | 2064 |
| gcc aca cca atg atc agt atc gtc aaa gac att gtt aat aac atc aag Ala Thr Pro Met Ile Ser Ile Val Lys Asp Ile Val Asn Asn Ile Lys 690 695 700 | 2112 |
| gcc aag gaa caa gcc caa cta aac cga atg gag aat gga aca agc gaa Ala Lys Glu Gln Ala Gln Leu Asn Arg Met Glu Asn Gly Thr Ser Glu 705 710 715 720 | 2160 |
| cca caa cga agt aag aaa gag agt ttc agg acc cgt aga gct tac ttc Pro Gln Arg Ser Lys Glu Ser Phe Arg Thr Arg Arg Ala Tyr Phe 725 730 735 | 2208 |
| tat tgg gtt acg cgt gag caa ggc tct ttc gat tgg ttc aag aac ata Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Asn Ile 740 745 750 | 2256 |
| atg aac gaa gtc gcg gaa cga gat gcc aac cgc gtc atc gaa atg cat Met Asn Glu Val Ala Glu Arg Asp Ala Asn Arg Val Ile Glu Met His 755 760 765 | 2304 |
| aac tat tgt aca agt gtc tat gaa gaa ggt gac gct cgt tcc gca ctt Asn Tyr Cys Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu 770 775 780 | 2352 |
| ata cat atg ctt caa tca cta aac cat gca aag aac ggc gtc gac att Ile His Met Leu Gln Ser Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile 785 790 795 800 | 2400 |
| gtc tct gga aca aga gtt atg tcc cat ttc gct aaa cct aat tgg aga Val Ser Gly Thr Arg Val Met Ser His Phe Ala Lys Pro Asn Trp Arg 805 810 815 | 2448 |

aat gtt tac aag cgt ata gct atg gat cat cct aac acc aaa gtt gga 2496
 Asn Val Tyr Lys Arg Ile Ala Met Asp His Pro Asn Thr Lys Val Gly
 820 825 830
 gtg ttt tac tgt gga gca cca gca ttg aca aag gag cta agg cat cta 2544
 Val Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Ala Leu Thr Lys Glu Leu Arg His Leu
 835 840 845
 gct tta gat ttc acc cac aaa aca agc acc aga ttc tcc ttc cac aaa 2592
 Ala Leu Asp Phe Thr His Lys Thr Ser Thr Arg Phe Ser Phe His Lys
 850 855 860
 gag aat ttc taa 2604
 Glu Asn Phe
 865
 <210> 20
 <211> 867
 <212> PRT
 <213> Arabidopsis thaliana
 <400> 20
 Met Ser Arg Val Ser Phe Glu Val Ser Gly Gly Tyr His Ser Asp Ala
 1 5 10 15
 Glu Ala Gly Asn Ser Gly Pro Met Ser Gly Gly Gln Leu Pro Pro Ile
 20 25 30
 Tyr Lys Lys Pro Gly Asn Ser Arg Phe Thr Ala Glu Asn Ser Gln Arg
 35 40 45
 Thr Arg Thr Ala Pro Tyr Val Asp Leu Thr Val Asp Val Gln Asp Asp
 50 55 60
 Thr Val Ser Val His Ser Leu Lys Met Glu Gly Gly Ser Ser Val Glu
 65 70 75 80
 Glu Ser Pro Glu Leu Thr Leu Lys Arg Asn Arg Leu Glu Lys Lys
 85 90 95
 Thr Thr Val Val Lys Arg Leu Ala Ser Val Ser His Glu Leu Lys Arg
 100 105 110
 Leu Thr Ser Val Ser Gly Gly Ile Gly Gly Arg Lys Pro Pro Arg Pro
 115 120 125
 Ala Lys Leu Asp Arg Thr Lys Ser Ala Ala Ser Gln Ala Leu Lys Gly
 130 135 140
 Leu Lys Phe Ile Ser Lys Thr Asp Gly Gly Ala Gly Trp Ser Ala Val
 145 150 155 160
 Glu Lys Arg Phe Asn Gln Ile Thr Ala Thr Thr Gly Gly Leu Leu
 165 170 175
 Arg Thr Lys Phe Gly Glu Cys Ile Gly Met Thr Ser Lys Asp Phe Ala
 180 185 190
 Leu Glu Leu Phe Asp Ala Leu Ala Arg Arg Asn Ile Thr Gly Glu
 195 200 205
 Val Ile Asp Gly Asp Gln Leu Lys Glu Phe Trp Glu Gln Ile Asn Asp
 210 215 220
 Gln Ser Phe Asp Ser Arg Leu Lys Thr Phe Phe Asp Met Val Asp Lys
 225 230 235 240
 Asp Ala Asp Gly Arg Leu Thr Glu Asp Glu Val Arg Glu Leu Glu Ser
 245 250 255

Leu Glu Thr Leu Leu Leu Gln Ala Ala Thr Gln Ser Val Ile Thr Ser
 260 265 270

Thr Gly Glu Arg Lys Asn Leu Ser His Met Met Ser Gln Arg Leu Lys
 275 280 285

Pro Thr Phe Asn Arg Asn Pro Leu Lys Arg Trp Tyr Arg Gly Leu Arg
 290 295 300

Phe Phe Leu Leu Asp Asn Trp Gln Arg Cys Trp Val Ile Val Leu Trp
 305 310 315 320

Phe Ile Val Met Ala Ile Leu Phe Thr Tyr Lys Tyr Ile Gln Tyr Arg
 325 330 335

Arg Ser Pro Val Tyr Pro Val Met Gly Asp Cys Val Cys Met Ala Lys
 340 345 350

Gly Ala Ala Glu Thr Val Lys Leu Asn Met Ala Leu Ile Leu Leu Pro
 355 360 365

Val Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Asn Lys Thr Arg Leu Gly
 370 375 380

Arg Val Val Pro Phe Asp Asp Asn Leu Asn Phe His Lys Val Ile Ala
 385 390 395 400

Val Gly Ile Ile Val Gly Val Thr Met His Ala Gly Ala His Leu Ala
 405 410 415

Cys Asp Phe Pro Arg Leu Leu His Ala Thr Pro Glu Ala Tyr Arg Pro
 420 425 430

Leu Arg Gln Phe Phe Gly Asp Glu Gln Pro Lys Ser Tyr Trp His Phe
 435 440 445

Val Asn Ser Val Glu Gly Ile Thr Gly Leu Val Met Val Leu Leu Met
 450 455 460

Ala Ile Ala Phe Thr Leu Ala Thr Pro Trp Phe Arg Arg Gly Lys Leu
 465 470 475 480

Asn Tyr Leu Pro Gly Pro Leu Lys Lys Leu Ala Ser Phe Asn Ala Phe
 485 490 495

Trp Tyr Thr His His Leu Phe Val Ile Val Tyr Ile Leu Leu Val Ala
 500 505 510

His Gly Tyr Tyr Leu Tyr Leu Thr Arg Asp Trp His Asn Lys Thr Thr
 515 520 525

Trp Met Tyr Leu Val Val Pro Val Val Leu Tyr Ala Cys Glu Arg Leu
 530 535 540

Ile Arg Ala Phe Arg Ser Ser Ile Lys Ala Val Thr Ile Arg Lys Val
 545 550 555 560

Ala Val Tyr Pro Gly Asn Val Leu Ala Ile His Leu Ser Arg Pro Gln
 565 570 575

Asn Phe Lys Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Phe Val Asn Cys Ala Ala
 580 585 590

Val Ser Pro Phe Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gln
 595 600 605

Asp Asp Tyr Leu Ser Val His Ile Arg Val Leu Gly Asp Trp Thr Arg
 610 615 620

Ala Leu Lys Gly Val Phe Ser Glu Val Cys Lys Pro Pro Pro Ala Gly
 625 630 635 640

Val Ser Gly Leu Leu Arg Ala Asp Met Leu His Gly Ala Asn Asn Pro
 645 650 655
 Asp Phe Pro Lys Val Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln
 660 665 670
 Asp Tyr Lys Lys Tyr Glu Val Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly
 675 680 685
 Ala Thr Pro Met Ile Ser Ile Val Lys Asp Ile Val Asn Asn Ile Lys
 690 695 700
 Ala Lys Glu Gln Ala Gln Leu Asn Arg Met Glu Asn Gly Thr Ser Glu
 705 710 715 720
 Pro Gln Arg Ser Lys Lys Glu Ser Phe Arg Thr Arg Arg Ala Tyr Phe
 725 730 735
 Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe Lys Asn Ile
 740 745 750
 Met Asn Glu Val Ala Glu Arg Asp Ala Asn Arg Val Ile Glu Met His
 755 760 765
 Asn Tyr Cys Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg Ser Ala Leu
 770 775 780
 Ile His Met Leu Gln Ser Leu Asn His Ala Lys Asn Gly Val Asp Ile
 785 790 795 800
 Val Ser Gly Thr Arg Val Met Ser His Phe Ala Lys Pro Asn Trp Arg
 805 810 815
 Asn Val Tyr Lys Arg Ile Ala Met Asp His Pro Asn Thr Lys Val Gly
 820 825 830
 Val Phe Tyr Cys Gly Ala Pro Ala Leu Thr Lys Glu Leu Arg His Leu
 835 840 845
 Ala Leu Asp Phe Thr His Lys Thr Ser Thr Arg Phe Ser Phe His Lys
 850 855 860
 Glu Asn Phe
 865

<210> 21
 <211> 2709
 <212> DNA
 <213> Arabidopsis thaliana
 <220>
 <221> CDS
 <222> (1)..(2706)
 <223> coding for NADPH-oxidase
 <400> 21
 atg atg aat cga agt gaa atg caa aag tta ggt ttc gaa cac gtg aga
 Met Met Asn Arg Ser Glu Met Gln Lys Leu Gly Phe Glu His Val Arg
 1 5 10 15 48
 tac tac aca gag tcg ccg tac aac aga gga gag tcc tcg gcg aac gtg
 Tyr Tyr Thr Glu Ser Pro Tyr Asn Arg Gly Glu Ser Ser Ala Asn Val
 20 25 30 96
 gcg acg aca agc aac tat tac ggt gaa gat gaa cca tac gtg gag atc
 Ala Thr Thr Ser Asn Tyr Tyr Gly Glu Asp Glu Pro Tyr Val Glu Ile
 35 40 45 144

acg cta gat atc cac gac gat tcc gtc tcc gtg tac ggc ttg aag tca 192
 Thr Leu Asp Ile His Asp Asp Ser Val Ser Val Tyr Gly Leu Lys Ser
 50 55 60
 ccg aac cat cga ggg gcc ggg tct aat tat gag gat caa tcg ctt ctc 240
 Pro Asn His Arg Gly Ala Gly Ser Asn Tyr Glu Asp Gln Ser Leu Leu
 65 70 75 80
 aga caa ggt cgt tca ggg agg agt aac tcg gta ttg aaa cgc ttg gct 288
 Arg Gln Gly Arg Ser Gly Arg Ser Asn Ser Val Leu Lys Arg Leu Ala
 85 90 95
 tct tct gtt tcc acc gga ata aca cga gtt gct tct tct gtt tct tcg 336
 Ser Ser Val Ser Thr Gly Ile Thr Arg Val Ala Ser Ser Val Ser Ser
 100 105 110
 tct tcc gcg aga aaa cca ccc cgg ccc cag ctg gct aag ctg cgc cgt 384
 Ser Ser Ala Arg Lys Pro Pro Arg Pro Gln Leu Ala Lys Leu Arg Arg
 115 120 125
 tcg aaa tct aga gca gag cta gct ctc aaa ggt ctt aaa ttc atc acc 432
 Ser Lys Ser Arg Ala Glu Leu Ala Leu Lys Gly Leu Lys Phe Ile Thr
 130 135 140
 aag act gat ggt gtc act ggt tgg cct gaa gtt gag aaa cgg ttt tat 480
 Lys Thr Asp Gly Val Thr Gly Trp Pro Glu Val Glu Lys Arg Phe Tyr
 145 150 155 160
 gtg atg aca atg act aat aac gga tta tta cac cga tcc aga ttc ggt 528
 Val Met Thr Met Thr Asn Asn Gly Leu Leu His Arg Ser Arg Phe Gly
 165 170 175
 gaa tgt ata ggg atg aaa tcg acg gag ttt gcg ttg gca ttg ttc gat 576
 Glu Cys Ile Gly Met Lys Ser Thr Glu Phe Ala Leu Ala Leu Phe Asp
 180 185 190
 gct tta gcg agg agg gaa aac gta agc gga gat tca ata aac atg aat 624
 Ala Leu Ala Arg Arg Glu Asn Val Ser Gly Asp Ser Ile Asn Met Asn
 195 200 205
 gag ctt aaa gag ttc tgg aag cag atc act gat caa gat ttt gat tca 672
 Glu Leu Lys Glu Phe Trp Lys Gln Ile Thr Asp Gln Asp Phe Asp Ser
 210 215 220
 agg cta cga act ttc ttc gcc atg gtc gat aag gat tcg gat ggg cgg 720
 Arg Leu Arg Thr Phe Ala Met Val Asp Lys Asp Ser Asp Gly Arg
 225 230 235 240
 ttg aat gaa gcc gaa gta aga gag att ata act tta agt gct tct gca 768
 Leu Asn Glu Ala Glu Val Arg Glu Ile Ile Thr Leu Ser Ala Ser Ala
 245 250 255
 aac gag ttg gat aac att cgg aga caa gct gat gaa tat gct gct ttg 816
 Asn Glu Leu Asp Asn Ile Arg Arg Gln Ala Asp Glu Tyr Ala Ala Leu
 260 265 270
 att atg gaa gaa ctc gat cct tat cat tat gga tac atc atg ata gag 864
 Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Tyr His Tyr Gly Tyr Ile Met Ile Glu
 275 280 285
 aat ctc gag ata ctt cta ttg caa gcg ccg atg cag gat gtg aga gat 912
 Asn Leu Glu Ile Leu Leu Gln Ala Pro Met Gln Asp Val Arg Asp
 290 295 300
 gga gag agt aag aag cta agc aag atg cta agt cag aat ctc atg gtt 960
 Gly Glu Ser Lys Lys Leu Ser Lys Met Leu Ser Gln Asn Leu Met Val
 305 310 315 320

ccg cag agt agg aat ctc ggg gca cgt ttt tgc aga ggg atg aag tat 1008
 Pro Gln Ser Arg Asn Leu Gly Ala Arg Phe Cys Arg Gly Met Lys Tyr
 325 330 335
 ttt ttg ttt gat aat tgg aag aga gtg tgg gtg atg gct cta tgg ata 1056
 Phe Leu Phe Asp Asn Trp Lys Arg Val Trp Val Met Ala Leu Trp Ile
 340 345 350
 ggt gct atg gcg ggt ttg ttc acg tgg aag ttt atg gag tat cga aaa 1104
 Gly Ala Met Ala Gly Leu Phe Thr Trp Lys Phe Met Glu Tyr Arg Lys
 355 360 365
 aga tcc gct tac gaa gtc atg gga gtt tgt gtt ata gct aaa gga 1152
 Arg Ser Ala Tyr Glu Val Met Gly Val Cys Val Cys Ile Ala Lys Gly
 370 375 380
 gct gca gag acg ctt aaa cta aac atg gct atg att ttg tta cca gtt 1200
 Ala Ala Glu Thr Leu Lys Leu Asn Met Ala Met Ile Leu Leu Pro Val
 385 390 395 400
 tgt agg aac acc atc act tgg ctg cgg acc aaa acc aag tta agt gct 1248
 Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Thr Lys Thr Lys Leu Ser Ala
 405 410 415
 att gtt cct ttc gat gac agc ctc aat ttt cac aag gtc ata gct ata 1296
 Ile Val Pro Phe Asp Asp Ser Leu Asn Phe His Lys Val Ile Ala Ile
 420 425 430
 gga att tca gtt gga gtt gga atc cat gct aca tct cac tta gca tgt 1344
 Gly Ile Ser Val Gly Val Gly Ile His Ala Thr Ser His Leu Ala Cys
 435 440 445
 gat ttc ccc cga ctg ata gct gca gac gaa gat cag tat gag cca atg 1392
 Asp Phe Pro Arg Leu Ile Ala Ala Asp Glu Asp Gln Tyr Glu Pro Met
 450 455 460
 gag aag tat ttt ggg cca cag aca aag aga tat ttg gac ttt gtt caa 1440
 Glu Lys Tyr Phe Gly Pro Gln Thr Lys Arg Tyr Leu Asp Phe Val Gln
 465 470 475 480
 tcg gta gaa gga gtt acc ggg att gga atg gtt gta cta atg acc ata 1488
 Ser Val Glu Gly Val Thr Gly Ile Gly Met Val Val Leu Met Thr Ile
 485 490 495
 gcc ttt aca ttg gct aca aca tgg ttc aga cgt aat aag ctc aac ctt 1536
 Ala Phe Thr Leu Ala Thr Trp Phe Arg Arg Asn Lys Leu Asn Leu
 500 505 510
 cct gga cca ctg aag aaa ata aca ggc ttc aat gcc ttc tgg tac tct 1584
 Pro Gly Pro Leu Lys Lys Ile Thr Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ser
 515 520 525
 cac cac tta ttt gtt atc gtc tac tcg ctt gtc gtt cat gga ttc 1632
 His His Leu Phe Val Ile Val Tyr Ser Leu Leu Val Val His Gly Phe
 530 535 540
 tac gta tac ctc atc atc gag cca tgg tac aag aaa acg aca tgg atg 1680
 Tyr Val Tyr Leu Ile Ile Glu Pro Trp Tyr Lys Lys Thr Thr Trp Met
 545 550 555 560
 tat ttg atg gta ccg gtg gtt ctt tac ttg tgt gaa agg ctg att cgt 1728
 Tyr Leu Met Val Pro Val Val Leu Tyr Leu Cys Glu Arg Leu Ile Arg
 565 570 575
 gca ttc agg tca agc gtc gag gct gtt tca gtg cta aag gtt gct gtg 1776
 Ala Phe Arg Ser Ser Val Glu Ala Val Ser Val Leu Lys Val Ala Val
 580 585 590

| | |
|---|------|
| tta cca ggg aat gtc ttg tcg ctt cac ttg tca aga cca agc aac ttc Leu Pro Gly Asn Val Leu Ser Leu His Leu Ser Arg Pro Ser Asn Phe 595 600 605 | 1824 |
| aga tac aag agt gga caa tac atg tat ctc aac tgt tct gca gtt tct Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Tyr Leu Asn Cys Ser Ala Val Ser 610 615 620 | 1872 |
| aca tta gaa tgg cat cca ttc tca att acc tca gct cca gga gat gac Thr Leu Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp 625 630 635 640 | 1920 |
| tac ctc agt gtc cac atc agg gtt tta gga gac tgg act aag caa tta Tyr Leu Ser Val His Ile Arg Val Leu Gly Asp Trp Thr Lys Gln Leu 645 650 655 | 1968 |
| aga tca tta ttc tct gag gtg tgc aag cca cgc cct cct gat gaa cac Arg Ser Leu Phe Ser Glu Val Cys Lys Pro Arg Pro Pro Asp Glu His 660 665 670 | 2016 |
| aga ctg aac aga gcc gac tcg aag cac tgg gat tac atc cct gac ttt Arg Leu Asn Arg Ala Asp Ser Lys His Trp Asp Tyr Ile Pro Asp Phe 675 680 685 | 2064 |
| cca aga atc cta att gat ggt cca tat gga gca cca gca caa gac tac Pro Arg Ile Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr 690 695 700 | 2112 |
| aag aag ttt gaa gtt gtt ctg cta gtg ggt cta gga atc ggt gcc act Lys Lys Phe Glu Val Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr 705 710 715 720 | 2160 |
| ccg atg atc agc ata gtg agt gac ata atc aat aac ttg aaa ggc gtg Pro Met Ile Ser Ile Val Ser Asp Ile Ile Asn Asn Leu Lys Gly Val 725 730 735 | 2208 |
| gaa gaa ggc agt aac cga aga cag tca ccg atc cat aat atg gtc aca Glu Glu Gly Ser Asn Arg Arg Gln Ser Pro Ile His Asn Met Val Thr 740 745 750 | 2256 |
| cct cct gtt tct cca tca aga aaa agt gag acg ttc aga acc aag aga Pro Pro Val Ser Pro Ser Arg Lys Ser Glu Thr Phe Arg Thr Lys Arg 755 760 765 | 2304 |
| gct tac ttc tac tgg gtc aca aga gag cag ggg tcg ttt gac tgg ttc Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe 770 775 780 | 2352 |
| aag aac gtg atg gac gaa gtg act gaa aca gac cgc aaa aac gta att Lys Asn Val Met Asp Glu Val Thr Glu Thr Asp Arg Lys Asn Val Ile 785 790 795 800 | 2400 |
| gag ctg cat aat tac tgc acc agc gtt tac gag gaa ggg gac gcg agg Glu Leu His Asn Tyr Cys Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg 805 810 815 | 2448 |
| tct gca ctt atc acg atg ctc cag tct cta aac cat gct aag cat gga Ser Ala Leu Ile Thr Met Leu Gln Ser Leu Asn His Ala Lys His Gly 820 825 830 | 2496 |
| gtg gac gtt gtg tca gga aca cgt gtc atg tcc cat ttc gct agg cca Val Asp Val Val Ser Gly Thr Arg Val Met Ser His Phe Ala Arg Pro 835 840 845 | 2544 |
| aac tgg aga agc gtt ttc aaa agg atc gct gtg aat cat cct aag act Asn Trp Arg Ser Val Phe Lys Arg Ile Ala Val Asn His Pro Lys Thr 850 855 860 | 2592 |

62

aga gtc gga gtg ttt tat tgt gga gca gct ggg tta gtg aaa gag tta 2640
 Arg Val Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ala Ala Gly Leu Val Lys Glu Leu
 865 870 875 880
 cga cac tta tca ctg gat ttc tct cat aag acc tcc acc aag ttc atc 2688
 Arg His Leu Ser Leu Asp Phe Ser His Lys Thr Ser Thr Lys Phe Ile
 885 890 895
 ttc cat aaa gag aat ttc taa 2709
 Phe His Lys Glu Asn Phe
 900
 <210> 22
 <211> 902
 <212> PRT
 <213> *Arabidopsis thaliana*
 <400> 22
 Met Met Asn Arg Ser Glu Met Gln Lys Leu Gly Phe Glu His Val Arg
 1 5 10 15
 Tyr Tyr Thr Glu Ser Pro Tyr Asn Arg Gly Glu Ser Ser Ala Asn Val
 20 25 30
 Ala Thr Thr Ser Asn Tyr Tyr Gly Glu Asp Glu Pro Tyr Val Glu Ile
 35 40 45
 Thr Leu Asp Ile His Asp Asp Ser Val Ser Val Tyr Gly Leu Lys Ser
 50 55 60
 Pro Asn His Arg Gly Ala Gly Ser Asn Tyr Glu Asp Gln Ser Leu Leu
 65 70 75 80
 Arg Gln Gly Arg Ser Gly Arg Ser Asn Ser Val Leu Lys Arg Leu Ala
 85 90 95
 Ser Ser Val Ser Thr Gly Ile Thr Arg Val Ala Ser Ser Val Ser Ser
 100 105 110
 Ser Ser Ala Arg Lys Pro Pro Arg Pro Gln Leu Ala Lys Leu Arg Arg
 115 120 125
 Ser Lys Ser Arg Ala Glu Leu Ala Leu Lys Gly Leu Lys Phe Ile Thr
 130 135 140
 Lys Thr Asp Gly Val Thr Gly Trp Pro Glu Val Glu Lys Arg Phe Tyr
 145 150 155 160
 Val Met Thr Met Thr Asn Asn Gly Leu Leu His Arg Ser Arg Phe Gly
 165 170 175
 Glu Cys Ile Gly Met Lys Ser Thr Glu Phe Ala Leu Ala Leu Phe Asp
 180 185 190
 Ala Leu Ala Arg Arg Glu Asn Val Ser Gly Asp Ser Ile Asn Met Asn
 195 200 205
 Glu Leu Lys Glu Phe Trp Lys Gln Ile Thr Asp Gln Asp Phe Asp Ser
 210 215 220
 Arg Leu Arg Thr Phe Phe Ala Met Val Asp Lys Asp Ser Asp Gly Arg
 225 230 235 240
 Leu Asn Glu Ala Glu Val Arg Glu Ile Ile Thr Leu Ser Ala Ser Ala
 245 250 255
 Asn Glu Leu Asp Asn Ile Arg Arg Gln Ala Asp Glu Tyr Ala Ala Leu
 260 265 270

Ile Met Glu Glu Leu Asp Pro Tyr His Tyr Gly Tyr Ile Met Ile Glu
 275 280 285

Asn Leu Glu Ile Leu Leu Leu Gln Ala Pro Met Gln Asp Val Arg Asp
 290 295 300

Gly Glu Ser Lys Lys Leu Ser Lys Met Leu Ser Gln Asn Leu Met Val
 305 310 315 320

Pro Gln Ser Arg Asn Leu Gly Ala Arg Phe Cys Arg Gly Met Lys Tyr
 325 330 335

Phe Leu Phe Asp Asn Trp Lys Arg Val Trp Val Met Ala Leu Trp Ile
 340 345 350

Gly Ala Met Ala Gly Leu Phe Thr Trp Lys Phe Met Glu Tyr Arg Lys
 355 360 365

Arg Ser Ala Tyr Glu Val Met Gly Val Cys Val Cys Ile Ala Lys Gly
 370 375 380

Ala Ala Glu Thr Leu Lys Leu Asn Met Ala Met Ile Leu Leu Pro Val
 385 390 395 400

Cys Arg Asn Thr Ile Thr Trp Leu Arg Thr Lys Thr Lys Leu Ser Ala
 405 410 415

Ile Val Pro Phe Asp Asp Ser Leu Asn Phe His Lys Val Ile Ala Ile
 420 425 430

Gly Ile Ser Val Gly Val Gly Ile His Ala Thr Ser His Leu Ala Cys
 435 440 445

Asp Phe Pro Arg Leu Ile Ala Ala Asp Glu Asp Gln Tyr Glu Pro Met
 450 455 460

Glu Lys Tyr Phe Gly Pro Gln Thr Lys Arg Tyr Leu Asp Phe Val Gln
 465 470 475 480

Ser Val Glu Gly Val Thr Gly Ile Gly Met Val Val Leu Met Thr Ile
 485 490 495

Ala Phe Thr Leu Ala Thr Thr Trp Phe Arg Arg Asn Lys Leu Asn Leu
 500 505 510

Pro Gly Pro Leu Lys Lys Ile Thr Gly Phe Asn Ala Phe Trp Tyr Ser
 515 520 525

His His Leu Phe Val Ile Val Tyr Ser Leu Leu Val Val His Gly Phe
 530 535 540

Tyr Val Tyr Leu Ile Ile Glu Pro Trp Tyr Lys Lys Thr Thr Trp Met
 545 550 555 560

Tyr Leu Met Val Pro Val Val Leu Tyr Leu Cys Glu Arg Leu Ile Arg
 565 570 575

Ala Phe Arg Ser Ser Val Glu Ala Val Ser Val Leu Lys Val Ala Val
 580 585 590

Leu Pro Gly Asn Val Leu Ser Leu His Leu Ser Arg Pro Ser Asn Phe
 595 600 605

Arg Tyr Lys Ser Gly Gln Tyr Met Tyr Leu Asn Cys Ser Ala Val Ser
 610 615 620

Thr Leu Glu Trp His Pro Phe Ser Ile Thr Ser Ala Pro Gly Asp Asp
 625 630 635 640

Tyr Leu Ser Val His Ile Arg Val Leu Gly Asp Trp Thr Lys Gln Leu
 645 650 655

Arg Ser Leu Phe Ser Glu Val Cys Lys Pro Arg Pro Pro Asp Glu His
 660 665 670
 Arg Leu Asn Arg Ala Asp Ser Lys His Trp Asp Tyr Ile Pro Asp Phe
 675 680 685
 Pro Arg Ile Leu Ile Asp Gly Pro Tyr Gly Ala Pro Ala Gln Asp Tyr
 690 695 700
 Lys Lys Phe Glu Val Val Leu Leu Val Gly Leu Gly Ile Gly Ala Thr
 705 710 715 720
 Pro Met Ile Ser Ile Val Ser Asp Ile Ile Asn Asn Leu Lys Gly Val
 725 730 735
 Glu Glu Gly Ser Asn Arg Arg Gln Ser Pro Ile His Asn Met Val Thr
 740 745 750
 Pro Pro Val Ser Pro Ser Arg Lys Ser Glu Thr Phe Arg Thr Lys Arg
 755 760 765
 Ala Tyr Phe Tyr Trp Val Thr Arg Glu Gln Gly Ser Phe Asp Trp Phe
 770 775 780
 Lys Asn Val Met Asp Glu Val Thr Glu Thr Asp Arg Lys Asn Val Ile
 785 790 795 800
 Glu Leu His Asn Tyr Cys Thr Ser Val Tyr Glu Glu Gly Asp Ala Arg
 805 810 815
 Ser Ala Leu Ile Thr Met Leu Gln Ser Leu Asn His Ala Lys His Gly
 820 825 830
 Val Asp Val Val Ser Gly Thr Arg Val Met Ser His Phe Ala Arg Pro
 835 840 845
 Asn Trp Arg Ser Val Phe Lys Arg Ile Ala Val Asn His Pro Lys Thr
 850 855 860
 Arg Val Gly Val Phe Tyr Cys Gly Ala Ala Gly Leu Val Lys Glu Leu
 865 870 875 880
 Arg His Leu Ser Leu Asp Phe Ser His Lys Thr Ser Thr Lys Phe Ile
 885 890 895
 Phe His Lys Glu Asn Phe
 900

<210> 23
 <211> 20
 <212> DNA
 <213> Künstliche Sequenz
 <220>
 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:
 oligonucleotide primer
 <400> 23
 garcaaggct ctttgattg 20
 <210> 24
 <211> 21
 <212> DNA
 <213> Künstliche Sequenz
 <220>
 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:
 oligonucleotide primer

<400> 24

gaaatgctcc ttatggaatt c

21

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 03/07589

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C12N15/82 C12N15/24 A01H5/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 7 C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, BIOSIS, MEDLINE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|------------|---|-----------------------|
| A | <p>TORRES MIGUEL ANGEL ET AL: "Arabidopsis gp91phox homologues AtrobohD and AtrobohF are required for accumulation of reactive oxygen intermediates in the plant defense response" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES, vol. 99, no. 1, 8 January 2002 (2002-01-08), pages 517-522, XP002261415 January 8, 2002 ISSN: 0027-8424 cited in the application the whole document --- -/-</p> | |

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

° Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

| | |
|--|--|
| Date of the actual completion of the international search 13 November 2003 | Date of mailing of the international search report 28/11/2003 |
| Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Authorized officer Bilang, J |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 03/07589

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

See supplemental sheet

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.



No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 03/07589

| C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
|--|---|-----------------------|
| Category | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| A | HUECKELHOVEN RALPH ET AL: "Tissue-specific superoxide generation at interaction sites in resistant and susceptible near-isogenic barley lines attacked by the powdery mildew fungus (<i>Erysiphe graminis f. sp. hordei</i>)" MOLECULAR PLANT-MICROBE INTERACTIONS, vol. 11, no. 4, April 1998 (1998-04), pages 292-300, XP009020951 ISSN: 0894-0282 cited in the application the whole document ---- | |
| A | SAGI MOSHE ET AL: "Superoxide production by plant homologues of the gp91phox NADPH oxidase. Modulation of activity by calcium and by tobacco mosaic virus infection" PLANT PHYSIOLOGY (ROCKVILLE), vol. 126, no. 3, July 2001 (2001-07), pages 1281-1290, XP002261416 ISSN: 0032-0889 the whole document ---- | |
| A | BOLWELL G PAUL ET AL: "The apoplastic oxidative burst in response to biotic stress in plants: A three-component system" JOURNAL OF EXPERIMENTAL BOTANY, vol. 53, no. 372, May 2002 (2002-05), pages 1367-1376, XP002261417 ISSN: 0022-0957 the whole document ---- | |
| P, X | HUECKELHOVEN R ET AL: "Functional studies on the role of reactive oxygen intermediates in the resistance of barley against powdery mildew." PLANT PROTECTION SCIENCE, vol. 38, no. Special Issue 2, 2002, pages 458-460, XP001155865 ISSN: 1212-2580 page 459, right-hand column, paragraph 1 ---- | 1-20 |
| | | -/- |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 03/07589

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|----------|---|-----------------------|
| P,A | BORDEN STEPHANIE ET AL: "Hydrogen peroxide plays a critical role in the defence response of tomato to <i>Cladosporium fulvum</i> ." PHYSIOLOGICAL AND MOLECULAR PLANT PATHOLOGY, vol. 61, no. 4, October 2002 (2002-10), pages 227-236, XP002261418 ISSN: 0885-5765 page 231, left-hand column, paragraph 2 -page 232, left-hand column, paragraph 1; figure 4 page 234, left-hand column, paragraph 3 ----- | |
| T | MAHALINGAM RAMAMURTHY ET AL: "Stress response, cell death and signalling: The many faces of reactive oxygen species." PHYSIOLOGIA PLANTARUM, vol. 119, no. 1, September 2003 (2003-09), pages 56-68, XP002261419 ISSN: 0031-9317 (ISSN print) the whole document ----- | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/07589

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
 IPK 7 C12N15/82 C12N15/24 A01H5/10

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
 IPK 7 C12N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI Data, BIOSIS, MEDLINE

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|---|--------------------|
| A | <p>TORRES MIGUEL ANGEL ET AL: "Arabidopsis gp91phox homologues AttrbohD and AttrbohF are required for accumulation of reactive oxygen intermediates in the plant defense response" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES, Bd. 99, Nr. 1, 8. Januar 2002 (2002-01-08), Seiten 517-522, XP002261415 January 8, 2002 ISSN: 0027-8424 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument --- -/-</p> | |

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- ° Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
- *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

| | |
|---|---|
| Datum des Abschlusses der internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts |
| 13. November 2003 | 28/11/2003 |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340–3016 | Bevollmächtigter Bediensteter Bilang, J |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 03/07589

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)

Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:

1. Ansprüche Nr.
weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich

2. Ansprüche Nr.
weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich

3. Ansprüche Nr.
weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.

Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:

siehe Zusatzblatt

1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.

2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.

3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.

4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:

Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs

- Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
 Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/07589

| C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | |
|--|--|--------------------|
| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| A | HUECKELHOVEN RALPH ET AL: "Tissue-specific superoxide generation at interaction sites in resistant and susceptible near-isogenic barley lines attacked by the powdery mildew fungus (<i>Erysiphe graminis f. sp. hordei</i>)" MOLECULAR PLANT-MICROBE INTERACTIONS, Bd. 11, Nr. 4, April 1998 (1998-04), Seiten 292-300, XP009020951 ISSN: 0894-0282 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument --- | |
| A | SAGI MOSHE ET AL: "Superoxide production by plant homologues of the gp91phox NADPH oxidase. Modulation of activity by calcium and by tobacco mosaic virus infection" PLANT PHYSIOLOGY (ROCKVILLE), Bd. 126, Nr. 3, Juli 2001 (2001-07), Seiten 1281-1290, XP002261416 ISSN: 0032-0889 das ganze Dokument --- | |
| A | BOLWELL G PAUL ET AL: "The apoplastic oxidative burst in response to biotic stress in plants: A three-component system" JOURNAL OF EXPERIMENTAL BOTANY, Bd. 53, Nr. 372, Mai 2002 (2002-05), Seiten 1367-1376, XP002261417 ISSN: 0022-0957 das ganze Dokument --- | |
| P,X | HUECKELHOVEN R ET AL: "Functional studies on the role of reactive oxygen intermediates in the resistance of barley against powdery mildew." PLANT PROTECTION SCIENCE, Bd. 38, Nr. Special Issue 2, 2002, Seiten 458-460, XP001155865 ISSN: 1212-2580 Seite 459, rechte Spalte, Absatz 1 --- | 1-20 |
| P,A | BORDEN STEPHANIE ET AL: "Hydrogen peroxide plays a critical role in the defence response of tomato to <i>Cladosporium fulvum</i> ." PHYSIOLOGICAL AND MOLECULAR PLANT PATHOLOGY, Bd. 61, Nr. 4, Oktober 2002 (2002-10), Seiten 227-236, XP002261418 ISSN: 0885-5765 Seite 231, linke Spalte, Absatz 2 -Seite 232, linke Spalte, Absatz 1; Abbildung 4 Seite 234, linke Spalte, Absatz 3 --- | |
| | | -/- |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHTInternationales Aktenzeichen
PCT/EP 03/07589**C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN**

| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|--|--------------------|
| T | MAHALINGAM RAMAMURTHY ET AL: "Stress response, cell death and signalling: The many faces of reactive oxygen species." PHYSIOLOGIA PLANTARUM, Bd. 119, Nr. 1, September 2003 (2003-09), Seiten 56-68, XP002261419 ISSN: 0031-9317 (ISSN print) das ganze Dokument ----- | |