

	(19) 대한민국특허청(KR) (12) 공개특허공보(A)	(11) 공개번호 10-2016-0052965 (43) 공개일자 2016년05월13일
(51) 국제특허분류(Int. Cl.) A01H 5/00 (2006.01) C12N 15/54 (2006.01) C12N 15/82 (2006.01)	(71) 출원인 경희대학교 산학협력단 경기도 용인시 기흥구 덕영대로 1732 (서천동, 경희대학교 국제캠퍼스내)	
(21) 출원번호 10-2014-0148602	(72) 발명자	
(22) 출원일자 2014년10월29일	이상원	
심사청구일자 2014년10월29일	경기 수원시 영통구 영통로290번길 25, 504동 203호 (영통동, 신나무실주공아파트)	
	박종찬	
	부산 부산진구 복지로 70, 206동 304호 (개금동, 현대아이아파트)	
	안진홍	
	경기 용인시 기흥구 탑실로 152, 210동 1703호 (공세동, 탑실마을대주피오레2단지)	
	(74) 대리인	
	손민	

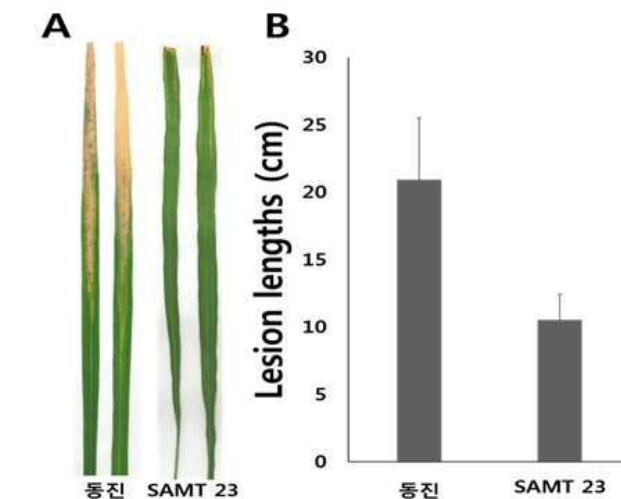
전체 청구항 수 : 총 19 항

(54) 발명의 명칭 **흰잎 마름병 저항성 메틸전이효소 및 이를 이용한 형질 전환 식물체**

(57) 요약

본 발명은 메틸전이효소인 LOC_Os11g15340 유전자가 불활성화되도록 T-DNA 서열이 삽입된, 식물의 병 저항성 증진용 재조합 벡터, 상기 재조합 벡터를 포함하는 식물 형질전환체, 및 상기 형질전환체의 제조방법에 관한 것이다. 또한, 상기 재조합 벡터를 이용하여, LOC_Os11g15340 유전자를 불활성화시키는 단계를 포함하는 벼의 병 저항성의 증진방법에 관한 것이다. 본 발명은 벼에 내재적으로 존재하며 흰잎 마름병에 대한 이병성 유전자, LOC_Os11g15340의 유전자 서열 내에 T-DNA 서열을 삽입함으로써, 흰잎 마름병에 대해 강력한 저항성을 갖는 형질 전환 벼에 대한 것으로, 본 발명의 형질전환 벼를 이용하면 병 저항성을 통해 농약사용 절감, 생산성 향상 및 안전한 농산물 공급이 가능하게 되어 널리 이용될 수 있다.

대표도 - 도5



이 발명을 지원한 국가연구개발사업

과제고유번호	PJ009110
부처명	농촌진흥청
연구관리전문기관	농촌진흥청
연구사업명	차세대바이오그린21
연구과제명	벼 메틸전이효소 유전자 연구를 통한 다양한 스트레스 저항성 유전자 발굴 및 활용
기 여 율	1/2
주관기관	경희대학교(국제캠퍼스)
연구기간	2012.07.01 ~ 2014.12.31이 발명을 지원한 국가연구개발사업
과제고유번호	PJ008098
부처명	농촌진흥청
연구관리전문기관	농촌진흥청
연구사업명	차세대바이오그린21_GM작물실용화
연구과제명	벼 저항성 관련 non-RD Kinase 유전자 발굴 및 활용: nRDA41과 nRDK08
기 여 율	1/2
주관기관	경희대학교(국제캠퍼스)
연구기간	2011.05.01 ~ 2014.12.31

명세서

청구범위

청구항 1

메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_Os11g15340 유전자의 활성이 약화 또는 불활성화된, 식물 형질 전환체.

청구항 2

제1항에 있어서, 상기 LOC_Os11g15340 유전자는 서열번호 1의 염기서열로 이루어진 것인, 식물 형질 전환체.

청구항 3

제1항에 있어서, 상기 LOC_Os11g15340 유전자는 서열번호 3의 아미노산 서열을 포함하는 메틸전이효소로 코딩되는 것인, 식물 형질 전환체.

청구항 4

제1항에 있어서, 상기 식물은 벼(Oryza sp.)인 것인, 식물 형질 전환체.

청구항 5

제4항에 있어서, 상기 벼는 동진벼인 것인, 식물 형질 전환체.

청구항 6

제1항에 있어서, 상기 활성 약화 또는 불활성화는 LOC_Os11g15340 유전자의 서열 내에 T-DNA 서열을 삽입하여 이루어지는 것인, 식물 형질 전환체.

청구항 7

제6항에 있어서, 상기 T-DNA 서열은 서열번호 4의 염기서열로 이루어진 것인, 식물 형질 전환체.

청구항 8

제1항에 있어서, 상기 식물 형질 전환체는 흰잎 마름병에 대한 저항성을 갖는 것인, 식물 형질 전환체.

청구항 9

메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_Os11g15340 유전자의 활성을 약화 또는 불활성화시키는 T-DNA 서열을 포함하는, 식물의 병 저항성 증진용 재조합 벡터.

청구항 10

제9항에 있어서, 상기 LOC_Os11g15340 유전자는 서열번호 1의 염기서열로 이루어진 것인, 재조합 벡터.

청구항 11

제9항에 있어서, 상기 LOC_Os11g15340 유전자는 서열번호 3의 아미노산 서열을 포함하는 메틸전이효소로 코딩되는 것인, 재조합 벡터.

청구항 12

제9항에 있어서, 상기 T-DNA 서열은 서열번호 4의 염기서열로 이루어진 것인, 재조합 벡터.

청구항 13

제9항에 있어서, 상기 식물은 벼(*Oryza sp.*)인 것인, 재조합 벡터.

청구항 14

제9항에 있어서, 상기 병 저항성은 흰잎 마름병에 대한 저항성인 것인, 재조합 벡터.

청구항 15

(a) 제9항 내지 제14항 중 어느 한 항의 재조합 벡터가 도입된 아그로박테리움으로 식물을 감염시키는 단계; 및
(b) 상기 (a) 단계에서 감염된 식물의 세포를 캘러스(callus)화하여 형질전환된 식물의 세포를 수득하는 단계를 포함하는,

병 저항성이 증진된 식물 형질 전환체의 제조방법.

청구항 16

제15항에 있어서, (c) 상기 (b) 단계에서 제조한 캘러스를 뿌리 및 성체로 분화 유도하는 단계를 추가로 포함하는, 제조방법.

청구항 17

제15항에 있어서, 상기 식물은 벼(*Oryza sp.*)인 것인, 제조방법.

청구항 18

제15항에 있어서, 상기 병 저항성은 흰잎 마름병에 대한 저항성인 것인, 제조방법.

청구항 19

메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_Os11g15340 유전자의 활성을 약화 또는 불활성화시키는 단계를 포함하는, 식물의 병 저항성의 증진방법.

발명의 설명

기술 분야

- [0001] 본 발명은 메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_0s11g15340 유전자의 활성이 약화 또는 불활성화된, 식물 형질 전환체, 상기 유전자의 활성을 약화 또는 불활성화시키는 T-DNA 서열을 포함하는, 식물의 병 저항성 증진용 재조합 벡터 및 상기 식물 형질 전환체의 제조방법에 관한 것이다. 또한, 상기 LOC_0s11g15340 유전자의 활성을 약화 또는 불활성화시키는 단계를 포함하는, 식물의 병 저항성의 증진방법에 관한 것이다.

배경 기술

- [0002] 벼 흰잎 마름병은 *Xanthomonas oryzae* pv. *oryzae* 에 의해서 발생하는 세균성 도관병으로, 발병시기는 7월 초~수확기이나 주로 7월 상순~8월 중순에 발병한다. 중간 기주식물인 줄풀 및 겨풀 등의 땅속줄기 또는 뿌리주위나 병든 벼짚 및 벼 그루터기에서 세균의 월동이 가능하다. 세균이 편모(鞭毛)에 의해 물을 따라 전염하고 벼잎의 물구멍과 공기구멍 부위 및 절단된 뿌리로 침입한다. 병 발생은 해마다 발생이 많은 상습발생지 위주로 발생하나 침관수지역이 아닌 지역에서도 발생이 많다.
- [0003] 보통 출수기 전후에 나타나나 상습발생지나 다발생 발생지에는 본답 초기에 발병하며, 드물게는 묘판에서도 발병된다. 국내에서 최초 발병보고는 1930년 전라남도 해남군에서 처음 발견된 이래 1960년까지 남부 일부 지역에 제한적인 발생을 보이다 이병(罹病)성 품종인 금남풍의 재배 확대로 전국적인 발생을 나타내었으며, 이후 다수계 품종 재배에 의한 밀양 23호에 의해 피해가 확대되어 재배기간 중 후기에 발생하는 잎에서의 발병 뿐만 아니라 이앙 후 분얼기까지 주 전체가 발생하는 급성형 증상을 보여 벼의 3대 병해의 하나로 간주된다.
- [0004] 벼 흰잎 마름병균은 그람음성세균으로 분류되고 벼의 세균성 위조병을 유발하는 식물병원세균으로 세계적으로 널리 분포하여 벼에 큰 피해를 주지만, 병원균이 벼의 도관 내에서 증식하므로 약제방제 효과는 매우 낮으며, 현재까지 이 병에 특이적인 살균제 또한 없는 실정이다.
- [0005] 또한, 기존의 작물에 대한 저항성 부여방법은 외래 유전자의 도입을 통해 식물체로 하여금 새로운 형질을 부여하는 기술이 대다수였다.
- [0006] 한편, 동진벼는 내병, 양질, 다수성 신품종육성을 목표로 1975년에 농촌진흥청에서 금남풍과 낙동벼 그리고 사도미노리를 교배하여 개발된 품종으로, 병해 저항성의 경우 줄무늬잎마름병에 강하고, 도열병에는 중간 정도의 저항성을 가지며, 흰잎 마름병과 기타 병충해에는 약한 편이다. 이에, 동진벼의 흰잎 마름병과 도열병에 대한 저항성 연구와 개량된 품종에 대한 육성 전략이 요구되고 있다.
- [0007] 이에 본 발명자들은 아직 극복되지 못한 벼 흰잎 마름병에 대한 이병(罹病)성 유전자를 동정하기 위해 예의 연구 노력한 결과, 천연형 벼 동진의 보유 유전자 중 흰잎 마름병에 이병(罹病)성을 부여하는 메틸전이 효소 유전자 (LOC_0s11g15340)를 동정해내어, 이를 불활성화시킨 형질전환체가 흰잎 마름병에 저항성을 나타냄을 확인함으로써 본 발명을 완성하였다.

발명의 내용

해결하려는 과제

- [0008] 본 발명의 하나의 목적은 메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_0s11g15340 유전자의 활성이 약화 또는 불활성화된, 식물 형질 전환체를 제공하는 것이다.
- [0009] 본 발명의 다른 목적은 메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_0s11g15340 유전자의

활성을 약화 또는 불활성화시키는 T-DNA 서열을 포함하는, 식물의 병 저항성 증진용 재조합 벡터를 제공하는 것이다.

[0010] 본 발명의 또 다른 목적은 (a) 상기 재조합 벡터가 도입된 아그로박테리움으로 식물을 감염시키는 단계; 및 (b) 상기 (a) 단계에서 감염된 식물의 세포를 캘러스(callus)화하여 형질전환된 식물의 세포를 수득하는 단계를 포함하는, 병 저항성이 증진된 식물 형질 전환체의 제조방법을 제공하는 것이다.

[0011] 본 발명의 또 다른 목적은 메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_Os11g15340 유전자의 활성을 약화 또는 불활성화시키는 단계를 포함하는, 식물의 병 저항성의 증진방법을 제공하는 것이다.

과제의 해결 수단

[0012] 상기 목적을 달성하기 위한 하나의 양태로서, 본 발명은 메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_Os11g15340 유전자의 활성이 약화 또는 불활성화된, 식물 형질 전환체를 제공한다.

[0013] 본 발명에서는 벼에 내재적으로 존재하는 이병성 유전자인, LOC_Os11g15340의 서열 내에 T-DNA 서열을 삽입함으로써, 해당 유전자가 불활성화되도록 하여 흰잎마름병에 대해 저항성을 갖춘 형질전환 벼를 제조하였다.

[0014] 보다 상세하게는 본 발명자들은 아그로박테리움(Agrobacterium)을 이용한 형질전환 방법을 통해 만들어진 10만 개통의 벼 돌연변이 집단에서 흰잎마름병에 저항성이 있는 돌연변이체를 관찰하였다. 돌연변이 식물체는 아그로박테리움(Agrobacterium)에 의해 유전자를 발현시키는 발현 유도 서열을 포함하는 T-DNA 가 genome 상에 삽입되어 삽입된 지역의 유전자 기능이 불활성화된 식물체이다. T-DNA 삽입 위치를 genome DNA PCR과 염기서열 분석을 통해 확인할 수 있으며, 데이터 베이스에서 유전자 locus id를 찾을 수 있다.

[0015] 본 발명에서 용어 “메틸전이효소”는 메틸기전이를 촉매하는 효소의 총칭으로, 메틸기전달효소의 일종으로 기질인 아미노기, 히드록시기, 티올기를 메틸화하여 메틸화효소라고 부르는 경우도 있다

[0016] 본 발명에서 용어, “LOC_Os11g15340”는 Oryza sativa 11번째 유전체(chromosome)에 존재하는 유전자로, 이의 발현물은 단백질 메틸전이효소의 일종이다. 상기 LOC_Os11g15340 유전자는 서열번호 1 또는 서열번호 2의 염기서열을 가지는 유전자 일 수 있으며, 바람직하게는 서열번호 2의 염기서열을 가지는 유전자 일 수 있으며, 또는 서열번호 3의 아미노산 서열로 코딩되는 유전자 일 수 있다.

[0017] 상기 LOC_Os11g15340 (TIGR, Os11g0260100 (RAP-DB))의 genome DNA 크기는 1761 bp (서열번호 1)이며 대표 coding sequence (LOC_Os11g15340.1)의 크기는 594 bp (서열번호 2)로 3개의 exon과 2개의 intron으로 구성되며 197 개의 아미노산으로 번역되어 단백질(서열번호 3)이 만들어진다. 이 단백질은 plant methyltransferase domain (Methyltransf_7)을 암호화 한다 (도 1B).

[0018] 상기 LOC_Os11g15340 유전자는 벼에 내재적으로 존재하는 유전자이다. 본 발명에서 용어, "내재적"이란 생물이 천연의 상태로 가지고 있는 것을 의미하는데, 본 발명에서는 식물, 바람직하게는 벼(Oryza sp.) 유전체(chromosome)가 천연적으로 가지고 있는 유전자를 표시할 때 사용한다. 본 발명의 LOC_Os11g15340 유전자는 천연형 벼에서 내재적인 유전자이다.

[0019] 본 발명에서 용어 "활성 약화"는 DNA, 즉 유전자 상으로는 존재하나 RNA로 전사(transcription)되는 비율이 낮거나, 단백질로 번역(translation) 되는 비율이 낮아서 본연의 기능을 발휘하지 못하는 것을 의미하고, 본 발명에서는 벼가 내재적으로 가지고 있는 유전자가 전사 또는 번역이 되는 비율이 낮아서 그 기능을 제대로 발현하지 못하는 것을 의미하고, 특히, LOC_Os11g15340 유전자가 그 기능을 제대로 발현하지 못하는 것을 의미한다.

[0020] 본 발명에서 용어 "불활성화"는 DNA, 즉 유전자 상으로는 존재하나 RNA로 전사(transcription)되지 못하거나, 단백질로 번역(translation)되지 못하여 본연의 기능을 발휘하지 못하는 것을 의미하고, 본 발명에서는 벼가 내재적으로 가지고 있는 유전자가 전사 또는 번역되지 않는 특성상 그 기능을 발현하지 못하는 것을 의미하고, 특히, LOC_Os11g15340 유전자가 그 기능을 발현하지 못하는 것을 의미한다.

[0021] 본 발명에서 상기 유전자의 "활성 약화" 또는 "불활성화"를 위하여 1) 해당 유전자의 서열 내에 T-DNA 서열을 삽입, 2) 활성이 불활성화된 형태로 변형시키는 방법으로 소실, 또는 3) 이의 조합에 의해 불활성화되도록 변형시킬 수 있다.

[0022] 본 발명에서는 바람직하게는 상기 LOC_Os11g15340 유전자 서열 내에 T-DNA를 삽입할 수 있으며, 더욱 바람직하

게는 서열번호 4로 기재되는 염기서열을 삽입할 수 있다. 가장 바람직하게는 상기 LOC_Os11g15340 유전자의 서열 내의 두 번째 인트론 부위 (intron region)에 T-DNA 서열 (서열번호 4)을 삽입하여, 상기 LOC_Os11g15340 유전자를 불활성화시킬 수 있다. 본 발명에서 상기 LOC_Os11g15340 유전자의 두 번째 인트론 부위인 서열번호 1의 506~507 염기서열 사이에 서열번호 4로 기재되는 T-DNA 서열을 삽입하였다.

[0023] 본 발명의 구체적인 일 실시예에서는, LOC_Os11g15340 유전자 서열 내에 T-DNA(서열번호 4)를 삽입함으로써, LOC_Os11g15340의 유전자를 불활성화시켰으며, 이에 의해 LOC_Os11g15340 유전자가 불활성화되도록 형질전환된 식물 형질 전환체가 흰잎 마름병에 대해 병 저항성을 가지는 것을 확인하였다(도 5).

[0024] 본 명세서에서, 용어 "식물"은 성숙한 식물 뿐만 아니라 성숙한 식물로 발육할 있는 식물 세포, 식물 조직 및 식물의 종자 등을 모두 포함하는 의미로서 이해된다. 본 발명에서 상기 벡터로 식물 형질전환체를 제조하기 위하여 당업자에게 공지된 형질전환기술에 의해 수행될 수 있다. 바람직하게는 아그로박테리움을 이용한 형질전환 방법, 미세사출법(microprojectile bombardment), 일렉트로포레이션(electroporation), PEG-매개 융합법(PEG-mediated fusion), 미세주입법(microinjection), 리포솜 매개법(liposome-mediated method), 인-플란타 형질전환법(In planta transformation), 진공 침윤법(Vacuum infiltration method), 화아침지법(floral meristem dipping method), 및 아그로박테리아 분사법(Agrobacteria spraying method)을 이용할 수 있으며, 더 바람직하게는 아그로박테리움을 이용한 형질전환방법을 이용할 수 있다.

[0025] 본 발명의 일 실시예에 따르면, LOC_Os11g15340 유전자가 불활성화된 벼의 형질전환체를 제작하기 위하여 상기과 같은 T-DNA를 포함하는 재조합 벡터를 아그로박테리움을 통해 벼 세포에 도입하여 형질전환체를 제작하였으며, 상기 형질전환체는 평균 병증의 길이가 천연형 동진벼의 반 정도에 불과하여 (천연형 vs. SAMT 23 : 20.9cm vs. 10.5cm), 흰잎 마름병에 대한 강력한 저항성을 가짐을 확인할 수 있었다(도 5).

[0026] 본 발명에서 용어, "형질전환"은 DNA 염기서열 상의 삽입, 결실 또는 대체 등의 변이를 통해 특정 형질이 발생하거나 사라지거나 조절되는 모든 행위를 의미하며, 특히 본 발명에서는 외부로부터 주어진 DNA에 의하여 생물의 유전적인 성질이 변하는 것을 의미한다. 본 발명에서 용어, "형질 전환체"는 형질전환으로 인해 생성된 형질 전환 식물을 의미하며, 유전자 재조합 기술을 이용하여 특정 유전자의 변형 또는 활성의 변이가 유발되어 생성된 유전자 재조합체를 포함한다.

[0027] 본 발명에서 용어, "식물 형질 전환체"는 형질전환의 대상이 될 수 있는 모든 식물을 포함하며, 특히, LOC_Os11g15340 유전자 또는 이에 해당하는 유전자가 포함되어 있는 식물은 모두 제한없이 포함한다. 바람직하게는 상기 식물 형질 전환체는 벼(Oryza sp.)일 수 있으며, 더욱 바람직하게는 동진벼일 수 있다.

[0028] 본 발명에서 상기 식물 형질 전환체는 흰잎 마름병에 대한 저항성을 가질 수 있다.

[0029] 본 발명의 구체적인 일 실시예에서 LOC_Os11g15340 유전자는 천연형 벼에서 내재적인 유전자이며, 유전자 서열 내에 서열번호 4의 T-DNA 서열을 삽입하는 형질전환을 통하여 LOC_Os11g15340에 해당하는 유전자가 불활성화되는 형질전환체를 제조하였으며, 이를 SAMT 23 이라고 명명하였다.

[0030] 또 하나의 양태로서, 본 발명은 메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_Os11g15340 유전자의 활성을 약화 또는 불활성화시키는 T-DNA 서열을 포함하는, 식물의 병 저항성 증진용 재조합 벡터를 제공한다.

[0031] 상기 메틸전이효소, LOC_Os11g15340, 활성 약화, 불활성화, 및 T-DNA 서열은 상기 설명한 바와 같다.

[0032] 본 발명에서 용어, "병 저항성"은 각종 질병에 대해 발병이 잘 일어나지 않거나, 발병되더라도 병 진행의 속도가 현저히 느리거나, 회복이 되는 능력이 뛰어난 것을 의미한다. 본 발명에서 병 저항성은 흰잎 마름병에 대한 저항성을 의미할 수 있다.

[0033] 본 발명에서 용어, "재조합 벡터"는 특정 서열이 변이, 삽입 또는 제거되는 유전자 재조합 과정을 거친 벡터를 의미하며, 본 발명에서는 상기 LOC_Os11g15340 유전자의 발현이 불활성화되도록 상기 LOC_Os11g15340 유전자 서열 내에 T-DNA가 삽입된 것이다.

[0034] 본 발명에서 일 실시예에 따르면, 상기 LOC_Os11g15340 유전자가 이병(罹病)에 관여하는지를 확인하기 위하여, 동진벼에 존재하는 LOC_Os11g15340 유전자의 서열 내의 두 번째 인트론 부위 (intron region)에 T-DNA 서열

(서열번호 4)을 삽입하여, LOC_Os11g15340 유전자를 불활성화시켰다(도 2). 또한, 본 발명의 구체적인 일 실시예에서 상기 LOC_Os11g15340 유전자가 불활성화되도록 형질전환된 식물 형질 전환체가 흰잎 마름병에 대해 병 저항성을 가지는 것을 확인하였다(도 5).

- [0035] 또 하나의 양태로서, 본 발명은 (a) 상기 재조합 벡터가 도입된 아그로박테리움으로 식물을 감염시키는 단계; 및 (b) 상기 (a) 단계에서 감염된 식물의 세포를 캘러스(callus)화하여 형질전환된 식물의 세포를 수득하는 단계를 포함하는, 병 저항성이 증진된 식물 형질 전환체의 제조방법을 제공한다.
- [0036] 본 발명에서 용어, "아그로박테리움"은 그람양성의 세균으로, 식물의 뿌리나 줄기의 상처를 통해 식물세포에 감염되어, 자신이 가지고 있는 유전자를 식물 세포의 유전체에 삽입하여 식물세포의 형질전환을 일으키는 암종세균의 일종이다. 본 발명에서 상기 아그로박테리움은 바람직하게는 아그로박테리움 투메파키엔스(Agrobacterium tumefaciens)일 수 있다.
- [0037] 본 발명에서 용어, "캘러스(callus)"란, 식물에 상처가 났을 때 생기는 분화되지 않은 부정형의 세포덩어리로 즉, 미분화세포를 의미하며, 특히, 본 발명에서는 식물의 잘린 부위에 아그로박테리움 등 형질전환용 암종세균을 감염시켰을 때 감염된 세포가 미분화상태로 상처부위에 덩어리진 것을 의미한다. 즉, 본 발명에서는 암종세균에 감염되어 형질전환된 세포만이 암종 덩어리를 생성하는 특징을 이용하여 형질전환된 미분화세포를 얻을 수 있는데 이것이 캘러스 형태로 생성되게 된다.
- [0038] 상기 병 저항성이 증진된 형질전환체의 제조방법은, 바람직하게는 수득된 캘러스를 뿌리 및 성체로 분화시키는 단계를 추가로 포함할 수 있다. 캘러스는 상기 설명한대로 미분화된 상태의 세포 덩어리에 불과하기 때문에, 이를 온전한 종자로 수득하기 위해서는 뿌리 및 성체로 분화하는 것을 유도하는 것이 필요할 수 있다.
- [0039] 본 발명의 구체적인 일 실시예에서는, 수득된 캘러스를 루트-인덕션 배지에서 배양하여 뿌리 및 성체로 분화하는 것을 유도하였다(실시예 2).
- [0040] 또 하나의 양태로, 본 발명은 메틸전이효소를 코딩하는 서열번호 2의 염기서열을 포함하는 LOC_Os11g15340 유전자의 활성을 약화 또는 불활성화시키는 단계를 포함하는, 식물의 병 저항성의 증진방법을 제공한다.
- [0041] 본 발명의 재조합 벡터, LOC_Os11g15340 유전자, 활성 약화, 불활성화 및 병 저항성 등은 상기 설명한 바와 같다.
- [0042] 본 발명에서, 상기 용어 "증진"은 본 발명에서 대조군 벼와 비교하여 적어도 5% 또는 10%, 바람직하게는 적어도 20% 또는 40%, 더욱 바람직하게는 50%, 60%, 70% 또는 80% 이상의 병 저항성을 의미하며, 벼가 원래 가지고 있는 병 저항성에 비해 상기 유전자를 도입하여 병 저항성이 증가되는 것을 의미한다.

발명의 효과

- [0043] 본 발명의 벼에 내재적으로 존재하는 흰잎 마름병에 대한 이병(罹病)성 유전자인 LOC_Os11g15340의 유전자 서열 내에 T-DNA 서열을 삽입함으로써, 흰잎 마름병에 대해 강력한 저항성을 갖는 형질전환 벼에 대한 것으로, 본 발명의 형질전환 벼를 이용하면 병 저항성을 통해 농약사용 절감, 생산성 향상 및 안전한 농산물 공급이 가능하게 되어 널리 이용될 수 있다.

도면의 간단한 설명

- [0044] 도 1은 흰잎 마름병에 대한 이병(罹病)성과 관련된 유전자로 선별된 LOC_Os11g15340의 구조에 대한 개요도로, 도 1의 A는 유전자 상의 구조를 나타내며, 도 1의 B는 상기 유전자가 불활성화되도록 제작된 단백질의 구조를 나타낸다. 이에 표시된 Methyltransf_7은 메틸전이효소 활성 부분(methyltransferase domain)을 의미한다.
- 도 2는 LOC_Os11g15340의 유전자 서열 내에 T-DNA 서열이 삽입된 SAMT 23 유전자 변형 벼의 게놈 DNA의 일부분을 나타내는 구조도이다.

도 3은 SAMT 23 유전자 변형 벼에서 T-DNA 삽입위치를 PCR로 확인한 도면이다.

도 4는 SAMT 23 유전자 변형 벼에서 LOC_0s11g15340의 발현 여부를 확인하는 RT-PCR 결과를 보여주는 도면이다.

도 5는 SAMT 23 유전자 변형 벼의 흰잎 마름병에 대한 저항성을 실험한 결과를 보여주는 도면으로, 도 5의 A는 천연형 벼 및 SAMT 23 유전자 변형 벼의 흰잎 마름병균을 가위 접종법으로 접종한 결과를 보여주는 사진이고, 도 5의 B는 이의 감염에 의해 파괴된 벼 잎의 길이를 측정하여 평균 낸 결과를 나타낸 그래프이다.

발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

[0045] 이하, 하기 실시예에 의하여 본 발명을 보다 상세하게 설명한다. 단, 하기 실시예는 본 발명을 예시하기 위한 것일 뿐 본 발명의 범위가 이들로 한정되는 것은 아니다.

[0046] 실시예 1. Bioinformatics를 통한 형질전환 타겟 유전자 선별

[0047] 동진벼의 유전체가 보유한 식물체의 질환 저항성과 밀접한 관련이 있을 것으로 예측되는 메틸전이효소 230개를 동정하였다. 이 중, microarray data를 바탕으로 MeV v2.0 프로그램을 이용하여 흰잎 마름병에 이병(罹病)성을 가질 확률이 높은 유전자를 24개 선별하였다. 선별된 유전자에 대하여 형질전환체를 제조하여 병 저항성을 갖는 유전자를 동정해 내는 과정에서, 본 발명의 LOC_0s11g15340이 흰잎마름병에 이병(罹病)성을 갖는 유전자로 선별되었다.

[0048] 실시예 2. 발현 유도체 삽입된 형질전환 벼 제조

[0049] 2-1. 벼 형질전환용 재조합 벡터 제조

[0050] LOC_0s11g15340 유전자의 두번째 인트론 부위에 T-DNA 서열을 삽입하기 위해 벡터를 제작하였다. 먼저, 유전체 삽입을 위한 T-DNA, 삽입위치의 왼쪽 유전자 서열을 확인하기 위한 N-GUS를 포함하는 재조합 벡터를 제조하기 위한, 담배 잎 모자이크바이러스 35S 프로모터 유래 DNA, 삽입위치의 오른쪽 유전자 서열을 확인하기 위한 L-0.5/1.5를 가지는 벡터를 제작하였다. 삽입된 유전체로부터 타겟 유전자의 확인과 증폭을 위한 프라이머는 아래와 같다.

[0051] T-DNA 서열의 확인과 증폭을 위한 프라이머는 아래와 같다.

[0052] T-DNA-F (정방향, 서열번호 8)

[0053] 5' - GTTTACCCGCCAATATATCCTGTCA -3'

[0054] T-DNA-R (역방향, 서열번호 9)

[0055] 5' - TGGCAGGATATATTGTGGTG -3'

[0056] PCR 증폭 조건은 처음 DNA의 열변성을 위하여 94℃에서 3분간 1 cycle, 그리고 94℃ 1분, 58℃에서 1분, 72℃에서 2분간으로 총 35 cycle을 실시하였으며, 최종 DNA 합성은 7분으로 하였다.

[0057] 해당 증폭된 PCR 산물을 1.0%의 아가로즈겔(agarose gel)로 전기영동 한 후 EtBr(ethidium bromide) 용액에 염색하여 UV lamp하에서 염기 크기에 해당하는 band를 절단하여 아가로즈겔(agarose gel) 정제법으로 정제하였다.

[0058] 추출한 PCR 산물을 상기 제한효소 BamH I /Kpn I 으로 절단하였다. 또한, 재조합 벡터인 pGA2772 벡터를 제한효소 BamH I /Kpn I 로 절단하여, 절단된 벡터를 상기 아가로즈겔 정제법으로 정제하였다. 상기 PCR 산물에 의한 DNA 단편을 절단된 재조합 벡터에 삽입하여, T-DNA 서열(T-DNA sequence, 서열번호 4)이 삽입된 재조합 벡터 pGA2772 vector를 제조하였다.

[0059] **2-2. 형질전환체 제조**

[0060] 상기 제조된 벡터를 전기충격 방법(electroporation)을 이용하여 아그로박테리움 투메파키엔스(Agrobacterium tumefaciens)에 도입하였다. 배양실에서 무균상태로 자란 동진벼에 리프 디스크(leaf disc)법으로 형질전환하였다. 구체적으로는 벼잎을 대략 5 x 5 mm 크기로 잘라서 200 μ l의 아그로박테리움이 포함된 MSO 액체 배지(MS 염 4.3g, 수크로스 30g/L, pH 5.6 내지 5.8)에 넣었다가 암조건에서 2 내지 3일 동안 배양하고, 배양된 잎 절편을 캘러스-슈트(callus-shoot) 유도 배지(MSO배지에 100 μ g NAA, 1mg BA, 500 μ g 세포탁심, 1 mg 포스포노트리신(phosphinothricin), 0.7% 피토 한천(phyto agar), pH 5.6)으로 옮기고, 새로운 배지로 옮겨 주었다. 유도된 발아는 1.5 내지 2 cm 정도 자라면 루트-인덕션 배지(MSO배지에 250 μ g 세포탁심, 10mg 포스포노트리신, 0.7% 피토 한천, pH 5.6)로 옮겨 주었다.

[0061] T-DNA서열이 삽입된 상기 유전자 형질전환 벼를 SAMT 23으로 명명하였으며, 이의 유전자 구조는 도 2에 개시된 바와 같다. 구체적으로는, 동진벼에 존재하는 LOC_0s11g15340의 서열 내에 예측되는 두 번째 인트론 부위(intron region)에 T-DNA 서열 (서열번호 4)을 삽입하여, 상기 실시예 1에서 선별된 목적 유전자 LOC_0s11g15340가 불활성화된 형질전환체를 제조하였다(도 2).

[0062] **2-3. 재조합 벡터의 벼 유전체 삽입위치 확인**

[0063] T-DNA 삽입에 의해 만들어진 SAMT 23에 대한 inverse-PCR 및 염기 서열 분석을 통해 T-DNA가 삽입된 염색체를 분석하였다.

[0064] 상기 선별된 계통의 벼 종자를 MSO 배지에 28℃에서 10일간 배양하였다. 이렇게 배양한 개체들의 잎 100mg을 채취하여 액체질소를 이용하여 급냉시킨 후 분쇄하였다. 분쇄된 잎에서 one step buffer (1M Tris (pH9.5) 5ml, 0.5M EDTA 1ml, KCl 3.73g을 넣고 물로 50ml을 맞춰 조제)을 이용하여 DNA를 추출하였다.

[0065] SAMT 23은 LOC_0s11g15340 유전자의 인트론 부분에 T-DNA가 삽입된 계통으로 T-DNA 삽입위치에서 앞뒤에서 만들어진 프라이머 (서열번호 5 및 서열번호 6)와 T-DNA 삽입서열 중 NGUS1 프라이머 (서열번호 7)를 이용하여 PCR로 유전형 분석을 하였다.

[0066] PCR 반응은 95℃에서 5분 후; 95℃에서 1분, 57℃에서 1분, 72℃에서 1분 을 38회 반복하고, 마지막으로 72℃에서 7분을 진행하였다. PCR 산물은 agarose gel을 이용하여 전기영동으로 확인하였다(도 3). 이를 통해 유전형을 선별하였다.

[0067] 이에 사용된 프라이머 서열은 다음과 같다.

[0068] SAMT 23_F (서열번호 5)

[0069] 5' - GAATCCTTCTCCCCGCTAA - 3'

[0070] SAMT 23_R (서열번호 6)

[0071] 5' - ATGAGGCTGAAGGATGAGTG - 3'

[0072] NGUS1 (서열번호 7)

[0073] 5' - AACGCTGATCAATCCACAG - 3'

[0074] **실시예 3. 형질전환 벼의 유전자 불활성 검증**

[0075] LOC_0s11g15340 유전자의 유전자 서열 내에 T-DNA를 삽입한 형질전환 벼 (SAMT 23)에서 LOC_0s11g15340 유전자

불활성을 역전사 효소 PCR (RT-PCR, reverse transcriptase-PCR)로 확인 하였다.

[0076] 구체적으로는, 형질전환 벼 (SAMT 23)의 잎 0.1g에서 total RNA를 추출하였다. 이를 주형으로 하여 LOC_Os11g15340의 발현을 확인할 수 있는 RNA 역전사용 프라이머(정방향 서열번호 10, 역방향 서열번호 11)와 역전사 효소 (reverse transcriptase DNA polymerase)를 이용하여 역전사 효소 PCR을 수행하였다. 도 4 에서 확인할 수 있듯이, 천연형 동진벼 에서는 LOC_Os11g15340의 발현이 나타나지만 SAMT23에는 유전자의 발현이 나타나지 않는 것을 확인할 수 있었다.

[0077] 이에 사용된 프라이머 서열은 다음과 같다.

[0078] RT-SAMT 23_F (정방향, 서열번호 10)

[0079] 5' - CAAGCAGTCAATAGTGCAG -3'

[0080] RT-SAMT 23_R (역방향, 서열번호 11)

[0081] 5' - CCCTTTGTTTCATGCTGCTAC -3'

[0082] 실시예 4. 형질전환 벼(SAMT 23)의 흰잎 마름병에 대한 저항성 검정

[0083] 상기 실시예 2에서 제조된 형질전환 벼가 흰잎 마름병에 대해 저항성을 보이는지 확인하기 위해, LOC_Os11g15340 유전자 서열 내에 T-DNA가 삽입된 형질전환 벼인 SAMT 23과 대조군으로 천연형 동진벼를 6주간 생장시켜 흰잎 마름병을 유발하는 균주인 *Xanthomonas oryzae* pv. *oryzae* (strain : PXO99Az)를 가위에 묻혀 접종한 2주 후 병증 측정하였다 (도 5). 병증 측정은 접종한 부위로부터 감염되어 파괴된 상처 길이(Lesion Lengths)를 측정하여 천연형 동진벼와 비교하였다.

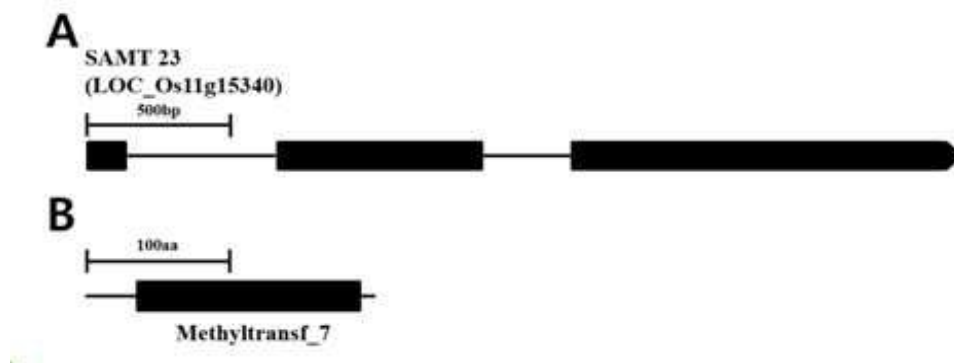
[0084] 도 5의 B에서 확인할 수 있듯이, SAMT 23 형질전환체는 평균 병증의 길이가 천연형 동진벼의 반 정도에 불과하여 (천연형 vs. SAMT 23 : 20.9cm vs. 10.5cm), 흰잎 마름병에 대한 강력한 저항성을 가짐을 확인할 수 있었다.

[0085] 이와 같은 결과를 통하여, 본 발명의 형질전환 벼 SAMT 23는 내재적 유전자 LOC_Os11g15340를 불활성화시킴으로써 흰잎 마름병에 대한 저항성을 가질 수 있음을 확인하였다.

[0086] 이상의 설명으로부터, 본 발명이 속하는 기술분야의 당업자는 본 발명이 그 기술적 사상이나 필수적 특징을 변경하지 않고서 다른 구체적인 형태로 실시될 수 있다는 것을 이해할 수 있을 것이다. 이와 관련하여, 이상에서 기술한 실시 예들은 모든 면에서 예시적인 것이며 한정적인 것이 아닌 것으로서 이해해야만 한다. 본 발명의 범위는 상기 상세한 설명보다는 후술하는 특허 청구범위의 의미 및 범위 그리고 그 등가 개념으로부터 도출되는 모든 변경 또는 변형된 형태가 본 발명의 범위에 포함되는 것으로 해석되어야 한다.

도면

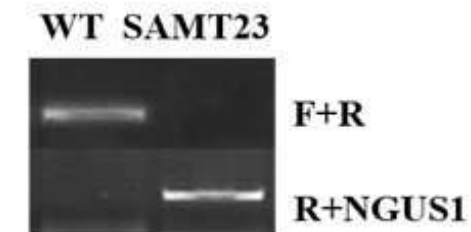
도면1



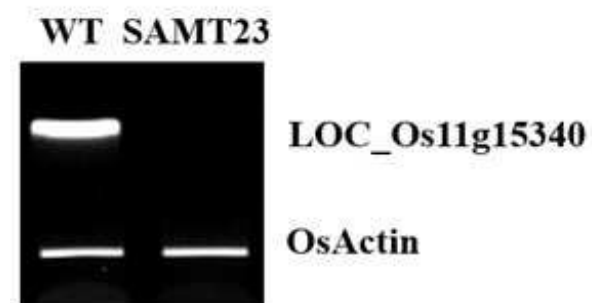
도면2



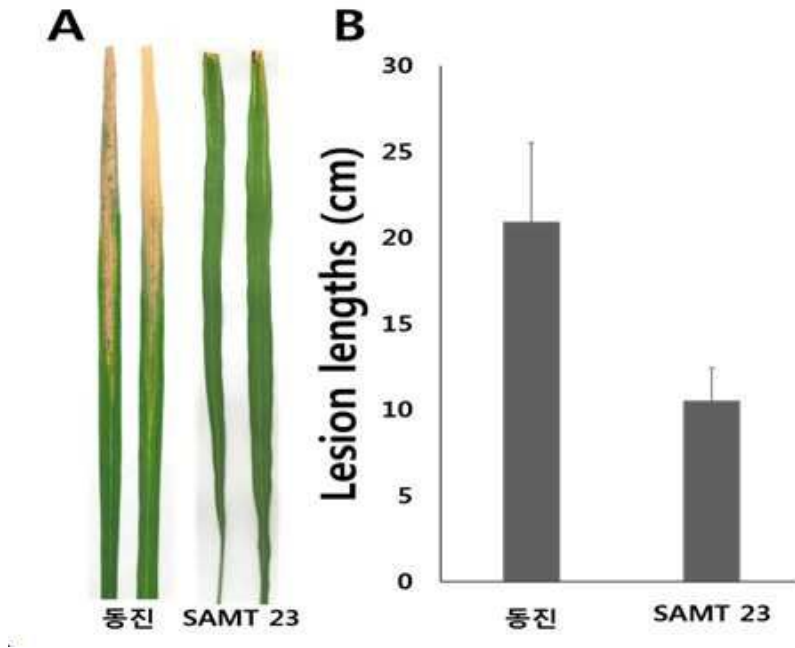
도면3



도면4



도면5



서열 목록

- <110> University-Industry Cooperation Group of Kyung Hee University
- <120> Methyltransferase gene resistant to a bacterial blight, and the transgenic plant using the same
- <130> KPA141029KR
- <160> 11
- <170> KopatentIn 2.0
- <210> 1
- <211> 1761
- <212> DNA
- <213> LOC_0s11g15340
- <400> 1

atgaagatca agcttgattt ccacatgatt aaggggatg gtgactcaag ctacgcaaag	60
aactctagta cccaggtttg taccaatgaa tcctttctcc ccgctaaatt taattttggc	120
atgccttcta ttatttttta cttttgttga acaacactca tcacatgctc tgggtatata	180
tatgagccta tattgggatg ttttatgact atcagataca caatgcactg ggtgtggcac	240
aataattcta atgtttaatt ttactgtta tttttgttt atggataagc tagtactaac	300
aatatttaca cttgctcttg atattaagga gtactagctt attgaactaa cactgtatta	360
atatggtcat gcgtgcatgt atactaggga aaagccattc tttcaaccaa accaatggtt	420

gagaaagcca cgaagaaat atgcatggat cttcaacctc ggtcaatggt cgtagctgac 480
ctaggatgct cctctggcgc aaacacgctc ctttttatct ctgaggatcat tgctatcata 540
agtgaagaaa cccctgctaa caacaacaat agggagtgcc ccatggaggt ccaattcttc 600

ctcaatgacc taccaacaa tgatttgaac cacaatttcc agttgctaga gcaattcaag 660
cagtcaatag tgcgagattg tgctcgcaga gggttacaac atctccata ctacgttgct 720
ggcgtgccag gatctttcta caccaggtc ttccttgca atagtgtcca tatcttcac 780
tcctcttca gcctcatgtg gctctctcag gtggatgacc gtatttattt gttcacttat 840
ggcatctcct gtagttgcgt ttgttagtat attctcatat atatacaaaa ttctgacatt 900
tgatcttttt attatctaga ctgactagc aatttctgtt ttacaggctc ccagatcttc 960
ttggtagcag catgaacaaa gggaacattt acagtgattt tgcctcccat tatcttttta 1020

cagaccacaa aatcacttac taaagatttt tgatttagaa taaaaaata tttcatgatt 1080
cttttattat cttacacaat agggctcgtg ggagaaggag aagctggact ctttcaaccg 1140
accaatgtac ggcccttctg tggatgagct gaagcagctg gtacaagaga gccagtgtt 1200
cgacatcata gacatccggg cttttgattt aacttttgat cccatagaca aattggagtt 1260
ggaagagagc gccaccgcta caacaggag accatatagt gttcatgagg ctatcgataa 1320
caaccacacc acaacttta gagcgggtgac ggagacccta ttggcaagcc attttgggga 1380
gtctataatg gatgatctct tcacgctctt tgcatgtaat gtcacgcggc atcttgagag 1440

ctgtgcgtgg gaggagagca gcattatggc ctttctgtg tcactggaca caaaagtgcg 1500
aggatgatag ccaattagga acataagaac tggttgagaa tttagatatg gtctcggtag 1560
cccaaccaga tcagttcaac ctgttgtcta catgacagta ctgagtcttg atccagcaag 1620
tgtctctcc aagcttaggg ctagtccgaa ccagcactgt tcacctcag aaaacatgat 1680
ggattattag cacatgatta tgtattaaat attataaatt ataaaaaat aaaatttatt 1740
tacagttgag tagtttagta a 1761

<210> 2
<211> 594
<212> DNA

<213> Coding Sequence
<400> 2

atgaagatca agcttgattt ccacatgatt aaggggatg gtgactcaag ctacgcaaag 60
aactctagta cccagggaac agccattctt tcaaccaaac caatgggtga gaaagccacg 120
aaagaaatat gcatggatct tcaacctcgg tcaatggctg tagctgacct aggatgctcc 180

tctgggtgcaa acacgctcct ctttatctct gaggtcattg ctatcataag tgaagaaacc 240
cctgctaaca acaacaatag ggagtgcccc atggaggtcc aattcttcct caatgaccta 300
cccaacaatg atttgaacca caatttcag ttgctagagc aattcaagca gtcaatagtg 360

cgagattgtg ctgcgagagg gctacaacat cctccatact acgttgctgg cgtgccagga 420
tctttctaca ccaggtcttt ccttgcaat agtgtccata tcttccactc atccttcagc 480
ctcatgtggc tctctcaggt cccagatctt cttggtagca gcatgaacaa agggaacatt 540
tacagtgatt ttgcctccca ttatcttttt acagaccaca aaatcactta ctaa 594

<210> 3
<211> 197
<212> PRT
<213> LOC_Os11g15340
<400> 3

Met Lys Ile Lys Leu Asp Phe His Met Ile Lys Gly Asp Gly Asp Ser
1 5 10 15

Ser Tyr Ala Lys Asn Ser Ser Thr Gln Gly Lys Ala Ile Leu Ser Thr
20 25 30

Lys Pro Met Val Glu Lys Ala Thr Lys Glu Ile Cys Met Asp Leu Gln
35 40 45

Pro Arg Ser Met Val Val Ala Asp Leu Gly Cys Ser Ser Gly Ala Asn
50 55 60

Thr Leu Leu Phe Ile Ser Glu Val Ile Ala Ile Ile Ser Glu Glu Thr
65 70 75 80

Pro Ala Asn Asn Asn Asn Arg Glu Cys Pro Met Glu Val Gln Phe Phe

85 90 95
Leu Asn Asp Leu Pro Asn Asn Asp Leu Asn His Asn Phe Gln Leu Leu
100 105 110

Glu Gln Phe Lys Gln Ser Ile Val Arg Asp Cys Ala Arg Arg Gly Leu
115 120 125

Gln His Pro Pro Tyr Tyr Val Ala Gly Val Pro Gly Ser Phe Tyr Thr
130 135 140

Arg Leu Phe Pro Cys Asn Ser Val His Ile Phe His Ser Ser Phe Ser

145	150	155	160
Leu Met Trp Leu Ser Gln Val Pro Asp Leu Leu Gly Ser Ser Met Asn			
	165	170	175
Lys Gly Asn Ile Tyr Ser Asp Phe Ala Ser His Tyr Leu Phe Thr Asp			
	180	185	190
His Lys Ile Thr Tyr			
	195		
<210>	4		
<211>	10377		
<212>	DNA		
<213>	Inserting Sequence		
<400>	4		
gtttaccgc caatatacc tgtcaaacac ggatccgagg taccaggtag caggtagatt			60
ccattcttac taccacggtag ctatTTTTTT tgctatgtgg ctaattacat gactaacttg			120
gggtgctaaa tcttacagggt tataatgcagg ttatatgcag gtcccgggta ggtcagtcct			180
ttatgttacg tctgtagaa accccaacc gtgaaatcaa aaaactcgac ggcctgtggg			240
cattcagttc ggatcgcaa aactgtggaa ttgatcagcg ttgggtggaa agcgcgttac			300
aagaaagccg ggcaattgct gtgccaggca gttttaacga tcagttcgcc gatgcagata			360
ttcgtaatta tgcgggcaac gtctggatc agcgcgaagt ctttataccg aaaggttggg			420
caggccagcg tatcgtgctg cgtttcgatg cggtcactca ttacggcaaa gtgtgggtca			480
ataatcagga agtgatggag catcagggcg gctatacgcc atttgaagcc gatgtcacgc			540
cgatatgtat tgccgggaaa agtgtacgta tcaccgtttg tgtgaacaac gaactgaact			600
ggcagactat cccgccggga atggtgatta ccgacgaaaa cggcaagaaa aagcagtcct			660
acttcactga tttctttaac tatgccggaa tccatcgag cgtaatgctc tacaccacgc			720
cgaacacctg ggtggacgat atcacgtgg tgacgcatgt cgcgcaagac tgtaaccacg			780
cgtctgttga ctggcagggt gtggccaatg gtgatgtcag cgttgaactg cgtgatgcgg			840
atcaacaggt ggttgcaact ggacaaggca ctacggggac tttgcaagt gtgaatccgc			900
acctctggca accgggtgaa ggttatctct atgaactgtg cgtcacagcc aaaagccaga			960
cagagtgtga tatctaccg cttcgcgtcg gcacccggc agtggcagtg aaggccaac			1020
agttcctgat taaccacaaa ccgttctact ttactggctt tggctgcat gaagatgcgg			1080
acttacgtgg caaaggattc gataacgtgc tgatgggtga cgaccacgca ttaatggact			1140

ggattggggc caactcctac cgtacctcgc attaccctta cgctgaagag atgctcgact	1200
gggcagatga acatggcatc gtggtgattg atgaaactgc tgctgtcggc tttaacctct	1260
cttttaggcat tggtttcgaa gcgggcaaca agccgaaaga actgtacagc gaagaggcag	1320
tcaacgggga aactcagcaa gcgcacttac aggcgattaa agagctgata gcgcgtgaca	1380
aaaaccaccc aagcgtggtg atgtggagta ttgccaacga accggatacc cgtccgcaag	1440
tgcacgggaa tatttcgcca ctggcggaag caacgcgtaa actcgaccg acgcgtccga	1500
tcacctgcgt caatgtaatg ttctgcgacg ctacacccga taccatcagc gatctctttg	1560
atgtgctgtg cctgaacctg tattacggat ggtatgtcca aagcggcgat ttggaaacgg	1620
cagagaaggt actggaaaaa gaacttctgg cctggcagga gaaactgcat cagccgatta	1680
tcatcaccga atacggcgtg gatacgttag ccgggctgca ctcaatgtac accgacatgt	1740
ggagtgaaga gtatcagtg gtatggctgg atatgtatca ccgcgtcttt gatcgcgtca	1800
gcgccgtcgt cggatgaacag gtatggaatt tcgccgattt tgcgacctcg caaggcatat	1860
tgcgcgttgg cggtaacaag aaagggatct tctctcgcga ccgcaaaccg aagtcggcgg	1920
cttttctgct gcaaaaacgc tggactggca tgaacttcgg tgaaaaaccg cagcaggagag	1980
gcaaacaaatg aatcaacaac tctctggcgc caccatcgtc ggctacagcc tcgggaattg	2040
ctaccgagct cgaatttccc cgatcgttca aacatttggc aataaagttt cttaagattg	2100
aatcctgttg ccggtcttgc gatgattatc atataatttc tgttgaatta cgttaagcat	2160
glaataatta acatgtaatg catgacgtta tttatgagat gggtttttat gattagagtc	2220
ccgcaattat acatttaata cgcgatagaa aacaaaatat agcgcgcaaa ctaggataaa	2280
ttatcgcgcg cgggtgtcatc tatgttacta gatcgggaat taattcatcg ataggctagt	2340
catggtgact gtacgttgta agtgcagcaa actgccgacg cgatgcaaac tgtacacgtt	2400
aacatgccac tcacctggaa cgcacaatgg ccactagggtg cggccgtagt gtggatttca	2460
aagagagaga gagagagaga gagctaata cgtaaacgta aacacagcag atagcagaga	2520
tgttgattag gcaaaacagt ataaaagcca atccaataaa ctacatttag cgaagtgcta	2580
tactaatgca ctaataacga actgttcttt tcttaagatc ggagccagta atgggttgtc	2640
agcaggagaa gcacgtaaac cttgaaacat actaagttcc acagtcgaga gttaaaccgta	2700
atcaacacaa gaaacaaaca taaaattgaa caaacgcgca tattataagt gacgaagcgg	2760
tctcacataa aacagggcac acaggttaca acaacgaggg ttgtaaagccc attaaagcccc	2820
aaacatcaga tcaccacaag caaatgtctc gaagacacac gcacacggca acaggataac	2880
tccacactgg cagatcatgg gatagcagca gttatcaatc aggccttgac acacagaaca	2940
tcaagccccc agacgacgac gactcctcta gatcccggtc ggcatctact ctattccttt	3000

gccctcggac gagtgcctggg gcgtcggttt ccactatcgg cgagtacttc tacacagcca	3060
tcggtccaga cgcccgctct tctgcgggcg atttgtgtac gcccgcagct cccggctccg	3120
gacgggacga ttgcgtcgca tcgacctgc gcccaagctg catcatcgaa attgccgtca	3180
accaagctct gatagagttg gtcaagacca atgcggagca tatacgcccg gagccgcggc	3240
gactctgcaa gctccggatg cctccgctcg aagtagcgcg tctgtgtctc catacaagcc	3300
aaccacggcc tcagaagaa gatgttggcg acctcgtatt gggaatcccc gaacatcgcc	3360
tcgtccagct caatgaccgc tgttatgcgg ccattgtccg tcaggacatt gttggagccg	3420
aaatccgcgt gcacgaggtg cgggacttcg gggcagtcct cggcccaaag catcagctca	3480
tcgagagcct gcgcgacgga cgcactgacg gtgtcgtcca tcacagtttg ccagtatac	3540
acatggggat cagcaatcgc gcatatgaaa tcacgccatg tagtgtattg accgattcct	3600
tgcggtccga atgggccgaa cccgctcgtc tggctaagat cggccgcagc gatcgcatcc	3660
atggcctccg cgaccggctg cagaacagcg ggcagttcgg tttcaggcag gtcttgcaac	3720
gtgacaccct gtgcacggcg ggagatgcaa taggtcaggc tctcgtgaa ttcccaatg	3780
tcaagcactt ccggaatcgg gagcgcggcc gatgcaaagt gccgataaac ataacgatct	3840
ttgtagaaac catcggcgca gctatttacc cgcaggacat atccacgccc tcctacatcg	3900
aagctgaaag cagcagattc ttccccctcc gagagctgca tcaggtcgga gacgctgtcg	3960
aacttttcga tcagaaactt ctgcacagac gtgcgggtga gttcaggctt tttcatatct	4020
cattgcccc cgggatccgt cgagtcagcc tgaaaggaca aaatacatgt tagcgcctta	4080
gtggtacatt attatttcag tacagcaaga taacacaatt caaaagactg acccataata	4140
aataactagt cctcaattta aaatttgagt tcctaaatag acatctatga atatgctgta	4200
catcggcact acagaaaata cgattcccaa taattgaaca attgtacttt atttagttgt	4260
tactacaaca atggaagata caagatcgtt tcaaaactac catacatgca tggagtattt	4320
gttcacaga tctggaaaaa acagatctga cgggcagtgt caccaaacc tagacatatg	4380
tatttgtatt aggtggatga cgtgtacaaa catgactacc agatctagaa ttagaacgcg	4440
gcgtgctttg gaaatgttaa gtagatccaa atacatcggg aacaaatgaa catattcata	4500
tgacatagct gtaaaacatc atgatctatc atatcaacta gaggggatct cggcatgtat	4560
cattctattg catctagaac catagcattt ccatgtgaca aacaattttg aaacatacat	4620
tgctcagatc taccataaga acaccatgtt catgacagca tcgacatga tttccacatt	4680
taacagcatc ccgaggtcag atccagtgtt tagaactatc atttcagcaa aattcacaaa	4740

ataaatcctc caattcgctt acatatatcc attccacgca tcctaggacc agatccacca	4800
taccagtata cacgaacact aaacatttca tcagatccgc taactacgac agagaaaacg	4860
cagatccaga caaccagatc caccgacaaa taaacacagc cccccacatc caacaaccgc	4920
gaatccaccc agatctgacc cagaagcagg cacgaagaac acgggggggtg agggagatgg	4980
gacgcggatc caagcttggc ggcggattgg gttgatgctg cgacggcggc ggagaaggga	5040
gagaggggag aggaggaaaa gcgcggaggc gcggagagag gcgagtacga agacgccttt	5100
ctctgcgttg tctcggtta gggtttgcga tccccgact ccgcccgttt tataggcca	5160
gacagcctgg acctctcagg agcgggaagcg aagggatggg ggagtttttc gttttacccc	5220
ctttgacgtc ttcaaaattc actcgcattc cacatcgtgc ctgcaaaggt cgggtggttg	5280
gatcatatcg agaataatta ataagttagg gagctttctg ataatatcca ccgaaggag	5340
gccatttcgt ttgcactcgg ttgaagtcca taccgcctc tcgttagttt cactgacagg	5400
tgggtccaga ggcttccttc gtgtcgggtt agcgagtga cgctcgtc caagaaaaag	5460
cagtaggtga cctggccacc tcgtttagg tgcgaccgat gcagacgtcc cgcttgccgg	5520
tgggcccacg ttacagctgg gtcccacata tcggtgggtg cgatgagttg ttcggtgcgt	5580
aggagtagat tggatcccaa cgggtggttg cgtcgtcggc ggccctgccg attttatatt	5640
cgatttttga aatgcgagag cgggagaacg gcaccgttgg cttggctgtg gatgccgtta	5700
gccgcaccgg actattcggc ccagttccat ttggcccaa cttgaaacag cgcggagcac	5760
aagacggggg agcccattha ggcccgtaat ctacgcctg tagaaagtcc gtgtcgttgc	5820
gatggaccag aaagcccata aaccttggag gcgttctctg ctgggaataa aataagtta	5880
cactctgtcc ctcaacttha cgtcgagttt gtttgacatc gctaattgcc agtaccagaa	5940
atcttggata caaataaggt ttgatataaa gtggcacgtg gtgaatggca tcgtttgaaa	6000
aatcttcaga tcgagcgggc ttcacaagcc gtaagtcaa gtgcaaaat ttgtgaagaa	6060
aattacttcc ttcatctcac aatgtaagtt attttagcat tttccacatt catattgata	6120
tcaataaatt tagatagata tataatgtctg aattcgtacc gttaacgagc tctagaagct	6180
tcagtactac gcgtctcgac ctgcaggcat gcaagcttgg cactggccgt cgttttaca	6240
cgctgtgact gggaaaaccc tggcgttacc caacttaatc gccttgcagc acatccccct	6300
ttcgccagct ggcgtaaatg cgaagaggcc cgcaccgatc gcccttccca acagttgcgc	6360
agcctgaatg gcgaatggcg cctgatgcgg tattttctcc ttacgcatct gtgcggtatt	6420
tcacaccgca tatggtgcac tctcagtaca atctgctctg atgccgata gtttaagccag	6480
ccccgacacc cgccaacacc cgctgacgcg cctgacggg cttgtctgt cccggcatcc	6540
gcttacagac aagctgtgac cgtctccggg agctgcatgt gtcagaggtt ttcaccgtca	6600

tcaccgaaac gcgcgagacg aaaggccctc gtgatacgcc tttttttata ggtaaagtgc	6660
atgataataa tggttttctta gacgtcaggt ggcacttttc ggggaaatgt gcgcggaacc	6720
cctatttggt tttttttcta aatacattca aatatgtatc cgctcatgag acaataaccc	6780
tgataaatgc ttcaataata ttgaaaaagg aagagtatga gtattcaaca tttccgtgtc	6840
gcccttattc ctttttttgc ggcatTTTTgc cttcctgttt ttgctcacc agaaacgctg	6900
gtgaaagtaa aagatgctga agatcagttg ggtgcacgag tgggttacat cgaactggat	6960
ctcaacagcg gtaagatcct tgagagtttt cgtcccgaag aacgttttcc aatgatgagc	7020
acttttaag tttcgtatg tggcgcggtt ttatcccgtt ttgacgccgg gcaagagcaa	7080
ctcggtcgcc gcatacacta tttcagaat gacttgggtt agtactcacc agtcacagaa	7140
aagcatctta cggatggcat gacagtaaga gaattatgca gtgctgccat aacctagagt	7200
gataacactg cggccaactt acttttgaca acgatcggag gaccgaagga gctaaccgct	7260
tttttcaca acatggggga tcatgtaact cgccttgatc gttgggaacc ggagctgaat	7320
gaagccatac caaacgacga gcgtgacacc acgatgcctg tagcaatggc aacaacgttg	7380
cgaaactat taactggcga actacttact ctactttccc ggcaacaatt aatagactgg	7440
atggaggcgg ataaagtgc aggaccactt ctgcgctcgg cccttccggc tggctggttt	7500
attgctgata aatctggagc cggtagcgt gggctctcgc gtatcattgc agcactgggg	7560
ccagatggta agcctcccc tatcgtagt atctacacga cggggagtca ggcaactatg	7620
gatgaacgaa atagacagat cgctgagata ggtgcctcac tgattaagca ttggttaactg	7680
tcagaccaag ttactcata tatactttag attgatttaa aacttcattt ttaatttaaa	7740
aggatctagg tgaagatcct ttttgataat ctcatgacca aaatccctta acgtgagttt	7800
tcgttccact gagcgtcaga ccccgtagaa aagatcaaag gatcttcttg agatcctttt	7860
tttctgcgcg taatctgctg cttgcaaaca aaaaaaccac cgctaccagc ggtggtttgt	7920
ttgccggatc aagagctacc aactcttttt ccgaaggtaa ctggcttcag cagagcgag	7980
ataccaaata ctgtccttct agtgtagccg tagttaggcc accacttcaa gaactctgta	8040
gcaccgccta catacctgcg tctgctaata ctgttaccag tggctgctgc cagtggcgat	8100
aagtcgtgtc ttaccgggtt ggactcaaga cgatagtac cggataaggc gcagcggtcg	8160
ggctgaacgg ggggttcgtg cacacagccc agcttgagc gaacgacctt caccgaactg	8220
agatacctac agcgtgagct atgagaaagc gccacgcttc ccgaaggag aaaggcggac	8280
aggtatccgg taagcggcag ggtcgggaaca ggagagcgca cgaggagct tccaggggga	8340
aacgcctggt atctttatag tctgtcggg tttgccacc tctgacttga gcgtcgattt	8400
ttgtgatgct cgtcaggggg gcggagccta tggaaaaacg ccagcaacgc gcccttttta	8460

cggttcctgg ccttttctg gccttttgc cacaatgtct ttcttgcgtt atccccgat	8520
tctgtggata accgtattac cgcctttgag tgagctgata ccgctcgccg cagccgaacg	8580
accgagcgca gcgagtcagt gagcgaggaa gcggaagagc gcccaatacg caaacgcct	8640
ctccccgcgc gtiggccgat tcattaatgc agctggcacg acaggtttcc cgactggaaa	8700
gcgggcatgt agcgaacgc aattaatgtg agttagctca ctcattaggc accccaggct	8760
ttacacttta tgcttccggc tcgtatgttg tgtggaattg tgagcggata acaatttcac	8820
acaggaaaca gctatgacca tgattacgaa ttgatcccca acatggtgga gcacgacact	8880
ctcgtctact ccaagaatat caaagataca gtctcagaag accagagggc tattgagact	8940
tttcaacaaa gggtaatatc gggaaacctc ctcgatttcc attgcccagc tatctgtcac	9000
ttcatcgaaa ggacagtaga aaaggaagat ggcttctaca aatgccatca ttgcgataaa	9060
ggaaaggcta tcgttcaaga tgcctctacc gacagtggtc ccaaagatgg acccccaccc	9120
acgaggaaca tcgtggaaaa agaagacgtt ccaaccacgt cttcaaagca agtggattga	9180
tgtgatatct agatcccaa catggtggag cacgacactc tcgtctactc caagaatata	9240
aaagatacag tctcagaaga ccagagggtt attgagactt ttaacaaaag ggtaatatcg	9300
ggaaacctcc tcggattcca ttgcccagct atctgtcact tcatcgaaag gacagtagaa	9360
aaggaagatg gcttctacaa atgccatcat tgcgataaag gaaaggctat cgttcaagat	9420
gcctctaccg acagtgggtc caaagatgga cccccacca cgaggaacat cgtggaaaaa	9480
gaagacgttc caaccacgtc ttcaaagcaa gtggattgat gtgatatact gatcccaac	9540
atggtggagc acgacactct cgtctactcc aagaatatca aagatacagt ctcagaagac	9600
cagagggtta ttgagacttt tcaacaaagg gtaatatcgg gaaacctctc cggattccat	9660
tgcccagcta tctgtcactt catcgaaagg acagtagaaa aggaagatgg cttctacaaa	9720
tgccatcatt gcgataaagg aaaggctatc gttcaagatg cctctaccga cagtgggtccc	9780
aaagatggac cccacccac gaggaacatc gtggaaaaag aagacgttcc aaccacgtct	9840
tcaaagcaag tggattgatg tgatatctag atcccaaca tgggtggagca cgacactctc	9900
gtctactcca agaatatcaa agatacagtc tcagaagacc agagggtat tgagactttt	9960
caacaaaggg taatatcggg aaacctctc ggattccatt gccagctat ctgtcacttc	10020
atcgaaagga cagtagaaaa ggaagatggc ttctacaaat gccatcattg cgataaagga	10080
aaggctatcg ttcaagatgc ctctaccgac agtgggtcca aagatggacc cccaccacg	10140
aggaacatcg tggaanaaga agacgttcca accacgtctt caaagcaagt ggattgatgt	10200

gatatctaga tccgaaacta tcagtgctta gctagagtcg agaattcagt acattaaaaa 10260

cgctccgaat gtgttattaa gttgtctaag cgtcaatttc agtacattaa aaacgtccgc 10320

aatgtgttat taagttgtct aagcgtcaat ttgtttacac cacaatatat cctgcc 10377

<210> 5

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SAMT 23_F

<400> 5

gaatcctttc tccccgctaa 20

<210> 6

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SAMT 23_R

<400> 6

atgaggtga aggatgagtg 20

<210> 7

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> NGUS1

<400> 7

aacgctgac aattccacag 20

<210> 8

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> T-DNA-F

<400> 8

gtttaccgc caatatatcc tgtca 25

<210> 9

<211> 20

<212> DNA

<213

> Artificial Sequence

<220><223> T-DNA-R

<400> 9

tggcaggata tattgtggtg 20

<210> 10

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> RT-SAMT 23_F

<400> 10

caagcagtca atagtgcgag 20

<210> 11

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> RT-SAMT 23_R

<400> 11

ccctttgttc atgctgctac 20