





 \bigcirc Número de publicación: $2\ 342\ 246$

(21) Número de solicitud: 200703413

(51) Int. Cl.:

A01H 5/00 (2006.01) C12N 9/10 (2006.01) C12N 15/29 (2006.01) C12N 15/82 (2006.01)

(12) SOLICITUD DE ADICIÓN A LA PATENTE

Α1

- 22 Fecha de presentación: 21.12.2007
- 43 Fecha de publicación de la solicitud: 02.07.2010
- Fecha de publicación del folleto de la solicitud: 02.07.2010
- 61) Número de solicitud de la patente principal: 200400257

- Solicitante/s: Universidad Pública de Navarra
 OTRI-Edificio Rectorado
 Campus de Arrosadia, s/n
 31006 Pamplona, Navarra, ES
 Consejo Superior de Investigaciones Científicas
- Inventor/es: Pozueta Romero, Javier; Baroja Fernández, Miren Edurne; Muñoz Pérez, Francisco José y Alonso Casajús, Nora
- (4) Agente: Illescas Taboada, Manuel
- (54) Título: Plantas transgénicas con alto rendimiento en peso seco y almidón cuyos órganos de reserva presentan elevada textura, elevado contenido en almidón y elevado rendimiento en peso seco.
- (57) Resumen:

Plantas transgénicas con alto rendimiento en peso seco y almidón cuyos órganos de reserva presentan elevada textura, elevado contenido en almidón y elevado rendimiento en peso seco. La presente invención proporciona plantas transgénicas con alto rendimiento en peso seco y almidón cuyos órganos de reserva presentan elevada textura, elevado contenido en almidón y elevado rendimiento en peso seco.

DESCRIPCIÓN

Plantas transgénicas con alto rendimiento en peso seco y almidón cuyos órganos de reserva presentan elevada textura, elevado contenido en almidón y elevado rendimiento en peso seco.

Campo de la invención

La presente invención puede englobarse dentro del campo de la ingeniería genética y la fisiología vegetal. Concretamente, la presente invención proporciona plantas transgénicas con alto rendimiento en peso seco y almidón cuyos órganos de reserva presentan elevada textura, elevado contenido en almidón y elevado rendimiento en peso seco.

Estado de la técnica anterior

El almidón constituye la forma principal de almacenamiento de carbohidratos en plantas. Se acumula en grandes cantidades en órganos tales como semillas (trigo, cebada, maíz, guisante, etc.) y tubérculos (patata y batata entre otros) y es un constituyente fundamental de la dieta del ser humano. Por otro lado, el almidón es utilizado frecuentemente en las industrias papeleras, cosmética, farmacéutica y alimentaria, y también se utiliza como componente fundamental para la fabricación de plásticos biodegradables y pinturas de bajo impacto medioambiental. Además, últimamente ha aumentado la demanda de plantas productoras de este polímero como consecuencia del creciente uso del bioetanol, obtenible a partir del almidón, como combustible. Constituidos por moléculas de glucosa unidas covalentemente, el estudio de los procesos implicados en la síntesis de este polisacárido constituye un tema prioritario en diversos ámbitos de la producción industrial.

El ADPG es el precursor universal de la biosíntesis del almidón en plantas y está ampliamente asumido que su producción está exclusivamente controlada por el enzima ADPG pirofosforilasa (AGPasa) o ADPG sintasa (EC 2.7.7.27) (Okita, T. W. (1992) Is there an alternative pathway for starch synthesis? Plant Physiol. 100, 560-56; Müller-Röber, B., Sonnewald, U. Willmitzer, L. (1992) Inhibition of the ADP-glucose pyrophosphorylase in transgenic potatoes leads to sugar-storing tubers and influences tuber formation and expression of tuber storage protein genes. EMBO J. 11, 1229-1238; Stark, D.M., Timmerman, K.P., Barry, G.F., Preiss, J., Kishore, G.M. (1992) Regulation of the amount of starch in plant tissues by ADPglucose pyrophosphorylase. Science 258, 287-282; Neuhaus, E.H., Häusler, R.E., Sonnewald, U. (2005) No time to shift the paradigm on the metabolic pathway to transitory starch in leaves. Trends Plant Sci. 10, 154-156). Las diferentes aplicaciones del almidón producido en una planta están basadas principalmente en el balance de amilosa y amilopectina, el cual determina la estructura del gránulo de almidón, así como su viscosidad en suspensiones acuosas. Tal proporción de amilosa y amilopectina depende, entre otras razones, de la concentración de ADPG en la célula vegetal (Clarke, B.R., Denyer, K., Jenner, C.F., Smith, A.M. (1999) The relationship between the rate of starch synthesis, the adenosine 5'-diphosphoglucose concentration and the amylose content of starch in developing pea embryos. Planta 209, 324-329).

La SS (EC 2.4.1.13, SS) (UDP-glucose:D-fructose-2-glucosyl transferase) es una enzima reversible que cataliza la producción de UDPG y fructosa a partir de la sacarosa y UDP. Aunque, tal y como se ilustra en la Fig. 1A, clásicamente se ha atribuido a la SS el papel de producir el UDPG cuyo procesamiento metabólico dé lugar a la producción eventual de almidón en tejidos heterotróficos tales como endospermos y tubérculos (Zrenner, R., Salanoubat, M., Willmitzer, L., Sonnewald, U. (1995) Evidence for the crucial role of sucrose synthase for sink strength using transgenic potato plants. Plant J. 7, 97-107; Baroja-Fernández, E., Muñoz, F.J., Saikusa, T., Rodríguez-López, M., Akazawa, T., Pozueta-Romero, J. (2003) Sucrose synthase catalyzes the de novo production of ADPglucose linked to starch biosynthesis in heterotrophic tissues of plants. Plant Cell Physiol. 44, 500-509; Pozueta-Romero, J., Muñoz, F.J., Rodríguez-López, M., Baroja-Fernández, E., Akazawa, T. (agosto 2003) New waves in the starch field. Lett. Plant Cell Physiol. 24-32), existen referencias sobre la potencialidad del enzima de utilizar in vitro otros nucleótidos difosfato para la producción de los correspondientes azúcares-nucleótido (Murata, T., Sugiyama, T., Minamikawa, T., Akazawa, T. (1966) Enzymic mechanism of starch synthesis in ripening rice grains. Mechanism of the sucrose-starch conversión. Arch. Biochem. Biophys. 113, 34-44; Delmer, D. P. (1972) The purification and properties of sucrose synthase from etiolated Phaseolus aureus seedlings. J. Biol. Chem. 247, 3822-3828;). Aunque de cuestionada relevancia fisiológica (Okita, T. W. (1992) Is there an alternative pathway for starch synthesis? Plant Physiol. 100, 560-56; Müller-Röber, B., Sonnewald, U. Willmitzer, L. (1992) Inhibition of the ADP-glucose pyrophosphorylase in transgenic potatoes leads to sugar-storing tubers and influences tuber formation and expression of tuber storage protein genes. EMBO J. 11, 1229-1238), se ha sugerido que la SS está capacitada para producir directamente ADPG utilizable para la producción de almidón tanto en tejidos heterotróficos como tejidos foto-sintéticos (Figs. 1B y 2B) (Pozueta-Romero, J., Perata, P., Akazawa, T. (1999) Sucrose-starch conversión in heterotrophic tissues of plants. Crit. Rev. Plant Sci. 18, 489-525; Baroja-Fernández, E., Muñoz, F.J., Akazawa, T., Pozueta-Romero, J. (2001) Reappraisal of the currently prevailing model of starch biosynthesis in photosynthetic tissues: a proposal involving the cytosolic production of ADP-glucose by sucrose synthase and occurrence of cyclic turnover of starch in the chloroplast. Plant Cell Physiol. 42, 1311-1320; Baroja-Fernández, E., Muñoz, F.J., Saikusa, T., Rodríguez-López, M., Akazawa, T., Pozueta-Romero, J. (2003) Sucrose synthase catalyzes the de novo production of ADPglucose linked to starch biosynthesis in heterotrophic tissues of plants. Plant Cell Physiol. 44, 500-509; Baroja-Fernández, E., Muñoz, F.J., Zandueta-Criado, A., Morán-Zorzano, M.T., Viale, A.M., Alonso-Casajús, N., Pozueta-Romero, J. (2004) Most of ADPglucose linked to starch biosynthesis occurs outside the chloroplast in source leaves. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 101, 13080-13085; Muñoz, F.J., Baroja-Fernández, E., Morán-Zorzano, M.T., Viale, A.M., Etxeberria, E., Alonso-Casajús, N., Pozueta-Romero, J. (2005) Sucrose synthase controls the intracellular levels of ADPglucose linked to transitory starch biosynthesis in source leaves.

Plant Cell Physiol. 46, 1366-1376). De acuerdo a esta hipótesis (basada única y circunstancialmente en evidencias de tipo bioquímico), la SS sería responsable de la síntesis de un pool importante de moléculas de ADPG necesarias para la biosíntesis del almidón. Tal hipótesis sin embargo no ha sido demostrada experimentalmente mediante ingeniería genética o técnicas de mejora tradicional de cultivos, y no es consistente con las innumerables pruebas de tipo genético y molecular que indican que la AGPasa es la única fuente de ADPG en plantas (Okita, T. W. (1992) Is there an alternative pathway for starch synthesis? Plant Physiol. 100, 560-56; Müller-Röber, B., Sonnewald, U. Willmitzer, L. (1992) Inhibition of the ADP-glucose pyrophosphorylase in transgenic potatoes leads to sugar-storing tubers and influences tuber formation and expression of tuber storage protein genes. EMBO J. 11, 1229-1238; Neuhaus, E.H., Häusler, R.E., Sonnewald, U. (2005) No time to shift the paradigm on the metabolic pathway to transitory starch in leaves. Trends Plant Sci. en prensa).

Azúcares-nucleótidos tales como el UDPG o el ADPG se producen para su comercialización a partir de reacciones pirofosforilásicas catalizadas por enzimas tales como la UDPG pirofosforilasa (UGPasa) y la ADPG pirofosforilasa (AGPasa), respectivamente, basadas en la utilización de una sustancia de alto coste económico denominada glucosa-1-fosfato (G1P). Una alternativa a esta práctica de producción de azúcares-nucleótidos se basa en la utilización de SS cuyo desarrollo se ha visto impedido en gran medida por las limitaciones de Escherichia coli para expresar y procesar de manera eficiente un gran número de proteínas eucariotas. Tal limitación ha impulsado a algunos investigadores a producir SS recombinante haciendo uso de factorías biológicas de tipo eucariota tales como las levaduras (Zervosen, A., Römer, U., Elling L. (1998) Application of recombinant sucrose synthase-large scale synthesis of ADP-glucose. J. Mol. Catalysis B: Enzymatic 5, 25-28; Römer, U., Schrader, H., Günther, N., Nettelstroth, N., Frommer, W.B., Elling, L. (2004) Expression, purification and characterization of recombinant sucrose synthase I from Solanum tuberosum L. For carbohydrate engineering. J. Biotechnology 107, 135-149). Alternativamente, la SS destinada a la producción de azúcares-nucleótidos ha tenido que ser purificada mediante costosos procesos de purificación de proteínas a partir de extractos vegetales (patente DE4221595 (1993), Purified sucrose synthase enzyme useful for production of nucleotideactivated sugars or oligosaccharides). Tal SS obtenida desde extractos vegetales tiene el inconveniente de que presenta una predilección por el UDP y muy baja afinidad por el ADP (Pressey R (1969) Potato sucrose synthase: purification, properties, and changes in activity associated with maturation. Plant Physiol. 44, 759-764; Nguyen-Quock B., Krivitzky, M., Huber, S. C., Lecharny, A. (1990) Sucrose synthase in developing maize leaves. Plant Physiol. 94, 516-523; Morell, M., Copeland, L. (1985) Sucrose synthase of soybean nodules. Plant Physiol. 78, 149-154). Recientemente se ha logrado producir SS recombinante a partir de cultivos de E. coli (Nakai, T., Tonouchi, N., Tsuchida, T., Mori, H., Sakai, F., Hayashi, T. (1997) "Expression and characterization of sucrose synthase from mung bean seedlings in Escherichia coli" Biosci. Biotech. Biochem. 61, 1500-1503; Nakai, T., Konishi, T., Zhang, Z-Q., Chollet, R., Tonouchi, N., Tsuchida, T., Yoshinaga, F., Mori, H., Sakai, F., Hayashi, T. (1997) "An increase in apparent affinity for sucrose of mung bean sucrose synthase is caused by in vitro phosphorylation or directed mutagenesis of Ser11" Plant Cell Physiol. 39, 1337-1341; Barratt, D.H.P., Barber, L, Kruger, N.J., Smith, A.M., Wang, T.L., Martin, C. (2001) Múltiple, distinct isoforms of sucrose synthase in pea. Plant Physiol. 127, 655-664; Christopher, B., William, B., Robert, H. "Bacterial sucrose synthase compositions and methods of use" Patente WO9803637). Sin embargo, la producción de SS en este sistema procariota estaba asociada a problemas tales como (1) la cantidad de SS producida era muy baja (30 microgramos/gramo de bacteria, Nakai, T., Tonouchi, N., Tsuchida, T., Mori, H., Sakai, F., Hayashi, T. (1997) "Expression and characterization of sucrose synthase from mung bean seedlings in Escherichia coli" Biosci. Biotech. Biochem. 61, 1500-1503; Li, C.R., Zhang, X.B., Hew, C.S. (2003) "Cloning, characterization and expression analysis of a sucrose synthase gene from tropical epiphytic orchid Oncidium Goldiana". Physiol. Plantarum 118, 352-360), (2) la cantidad de SS activa obtenida era muy baja o nula (0.05-1.5 unidades/mg (Nakai, T., Tonouchi, N., Tsuchida, T., Mori, H., Sakai, F., Hayashi, T. (1997) "Expression and characterization of sucrose synthase from mung bean seedlings in Escherichia coli" Biosci. Biotech. Biochem. 61, 1500-1503; Li, C.R., Zhang, X.B, Hew, C.S. (2003) Cloning, characterization and expression analysis of a sucrose synthase gene from tropical epiphytic orchid Oncidium Goldiana. Physiol. Plantarum 118, 352-360); 5.6 U/mg (Römer, U., Schrader, H., Günther, N., Nettelstroth, N., Frommer, W.B., Elling, L. (2004) Expression, purification and characterization of recombinant sucrose synthase I from Solanum tuberosum L. For carbohydrate engineering. J. Biotechnology 107, 135-149,), (3) la SS recombinante debía ser purificada por métodos convencionales de purificación de proteínas tales como cromatografía, electroforesis, isoelectroenfoque, etc. que, combinados, resultan costosos y no garantizan la purificación de la proteína en estado homogéneo y (4) la mayor parte de la SS es enviada a cuerpos de inclusión o bien se acumulaba en forma de agregados inactivos como resultado de la incapacidad de la maquinaria de la bacteria de plegar correctamente la proteína (Miroux, B., Walker, J.E. (1996) "Over-production of proteins in Escherichia coli: mutant hosts that allow synthesis of some membrane proteins and globular proteins at high levels" J. Mol. Biol. 260, 289-298).

La presente invención describe el desarrollo de un sistema basado en la utilización de una cepa apropiada de *E. coli* y en el uso de un vector de expresión adecuado que permita la producción a gran escala y purificación rápida y fácil de distintas versiones de SS recombinante en su forma activa. Algunas de estas versiones presentan una afinidad por ADP muy superior a las obtenidas desde extractos vegetales y pueden ser empleadas tanto para la producción de UDPG como ADPG a partir de sustancias de bajo coste económico tales como la sacarosa, el UDP o el ADP.

Las técnicas cromatográficas constituyen una poderosa herramienta de determinación de contenido de sacarosa en muestras complejas tales como extractos vegetales, sueros, orina, zumos, vinos, frutos y alimentos (D'Aoust, M-A., Yelle, S, Nguyen-Quoc, B. (1999) Antisense inhibition of tomato fruit sucrose synthase decreases fruit setting and the sucrose unloading capacity of young fruit. Plant Cell 11, 2407-2418; Tang, G-Q., Sturm, A. (1999) Antisense repression of sucrose synthase in carrot affects growth rather than sucrose partitioning. Plant Mol. Biol. 41, 465-479; Frias, J., Price, K.R., Fenwich, G.R., Hedley, C.L., Sorensen, H., Vidal-Valverde, C. (1996) J. Chromatogr. A 719, 213-219).

Tales técnicas requieren personal técnico altamente especializado y están asociadas a una alta inversión económica en equipamientos. Lamentablemente, métodos alternativos basados en la hidrólisis de la molécula de sacarosa por acción de la enzima invertasa y posterior determinación espectrofotométrica o fluorométrica de las moléculas de glucosa y/o fructosa (Sweetlove, L.J., Burrell, M.M., ap Rees, T. (1996) Starch metabolism in tubers of transgenic potato with increased ADPglucose pyrophosphorylase. Biochem. J. 320, 493-498; Stitt, M., Lilley, R.M., Gerhardt, R., Heldt, H.W. (1989) Metabolite levels in specific cells and subcellular compartments of plant leaves. Methods Enzymol. 174, 518-552; Holmes, E.W. (1997) Coupled enzymatic assay for the determination of sucrose. Anal. Biochem. 244, 103-109; Methods of Analysis (1996) Code of Practice for Evaluation of Fruit and Vegetable Juicess. Association of the Industry of Juices and Nectars from Fruits and Vegetables of the European Economic Community) están sujetos a limitaciones de tipo técnico tales como la sustracción de las medidas correspondientes a la glucosa y/o fructosa endógenas existentes en la muestra. La abundancia de la glucosa y/o fructosa en la muestra puede aportar un ruido de fondo tal que impida la determinación fiable y exacta de sacarosa. En la gran mayoría de los casos es preciso realizar controles exhaustivos antes de emitir un dato fiable sobre el verdadero contenido de sacarosa de una muestra (Worrell, A.C., Bruneau, J-M., Summerfelt, K., Boersig, M., Voelker, T.A. (1991) Expression of a maize sucrose phosphate synthase in tomato alters leaf carbohydrate partitioning. Plant Cell 3, 1121-1130). Kits de determinación de sacarosa basados en la utilización de la invertasa están disponibles en compañías tales como Sigma, Biopharm GmbH y Megazyme. Alternativamente se ha desarrolado un método automatizado de determinación de la sacarosa basado en la determinación de la glucosa-1-fosfato liberada por la acción de la sacarosa fosforilasa de origen bacteriano (Vinet, B., Panzini, B., Boucher, M., Massicotte, J. (1998) Automated enzymatic assay for the determination of sucrose in serum and urine and its use as a marker of gastric damage. Clin. Chem. 44, 2369-2371). La presente invención describe el desarrollo de un método alternativo simple, fiable y poco costoso para la determinación de la sacarosa en una muestra basado en la utilización de la SS y enzimas acopladores que hidrolizan el ADPG o el UDPG.

Las reflexiones acerca de los factores que gobiernan los niveles intracelulares de ADPG han girado fundamentalmente en torno a la regulación del enzima sintetizador, la AGPasa (Preiss, (1988) Biosynthesis of starch and its regulation. The Biochemistry of Plants. Vol. 14, Academic Press, New York, pp. 182-249; Pozueta-Romero, J., Perata, P., Akazawa, T. (1999) Sucrose-starch conversión in heterotrophic tissues. Crit. Rev. Plant. Sci. 18, 489-525). De hecho, gran parte de las patentes y publicaciones científicas relacionadas con la obtención de ADPG y con la obtención de plantas productoras de almidones de interés industrial, giran en torno a la utilización de la AGPasa (Stark, D.M., Timmerman, K.P., Barry, G.F., Preiss, J., Kishore, G.M. (1992) Regulation of the amount of starch in plant tissues by ADPglucose pyrophosphorylase. Science 258, 287-282; Slattery, C.J., Kavakli, H., Okita, T.W. (2000) Engineering starch for increased quantity and quality. Trends Plant Sci 5, 291-298). Sin embargo, pendiente de ser confirmado por evidencias de tipo genético/molecular, recientes aportaciones científicas de tipo bioquímico indican que, tal y como se ilustra en las Figs. 1B y 2B, la SS podría estar implicada en la síntesis directa de ADPG necesario para la biosíntesis del almidón (Baroja-Fernández, E., Muñoz, F.J., Saikusa, T., Rodríguez-López, M., Akazawa, T., Pozueta-Romero, J. (2003) Sucrose synthase catalyzes the de novo production of ADPglucose linked to starch biosynthesis in heterotrophic tissues of plants. Plant Cell Physiol. 44, 500-509). Esta hipótesis es especialmente conflictiva, teniendo en cuenta que (a) jamás se ha vinculado la SS con la producción de almidón en hojas, (b) es preciso la existencia de un translocador de ADPG en las membranas de los plastidios que conecte el pool citosólico del ADPG producido por SS con la almidón sintasa existente en el interior del plastidio y (c) la implicación de la SS como fuente productora de ADPG riñe frontalmente con multitud de pruebas de tipo bioquímico/genético/molecular que aparentemente muestran que la AGPasa es la única fuente de ADPG (Okita, T. W. (1992) Is there an alternative pathway for starch synthesis? Plant Physiol. 100, 560-56; Müller-Röber, B., Sonnewald, U. Willmitzer, L. (1992) Inhibition of the ADP-glucose pyrophosphorylase in transgenic potatoes leads to sugar-storing tubers and influences tuber formation and expression of tuber storage protein genes. EMBO J. 11, 1229-1238; Stark, D.M., Timmerman, K.P., Barry, G.F., Preiss, J., Kishore, G.M. (1992) Regulation of the amount of starch in plant tissues by ADPglucose pyrophosphorylase. Science 258, 287-282; Neuhaus, E.H., Häusler, R.E., Sonnewald, U. (2005) No time to shift the paradigm on the metabolic pathway to transitory starch in leaves. Trends Plant Sci. en prensa). Quizás por todo ello jamás hasta ahora se hayan diseñado plantas que sobre-expresan SS para la producción de altos niveles de almidón.

Sin embargo, este trabajo describe por primera vez la producción de plantas transgénicas que sobre-expresan SS para incrementar su producción de ADPG y almidón. Por otro lado demostramos que plantas deficitarias en almidón como resultado de la ausencia de AGPasa poseen niveles normales de ADPG. Con todo ello se demuestra que, tal y como se ilustra en las Figs. 1B y 2B, la SS está implicada en la síntesis directa del ADPG necesario para la biosíntesis del almidón y es responsable de la síntesis de la mayor parte del ADPG acumulado en la célula vegetal. Además, sorprendentemente, la sobre-expresión de SS en las plantas transgénicas obtenidas en la presente invención consigue que dichas plantas presenten alto rendimiento en peso seco y almidón. Por otro lado, extraordinariamente, los órganos de reserva como por ejemplo raíces, semillas o tubérculos de dichas plantas transgénicas presentaron elevado rendimiento en almidón y peso seco (rendimientos superiores a los observados en las plantas silvestres tal y como se expone en la Tabla 3). Además, los tubérculos de dichas plantas transgénicas presentaron una textura superior a las plantas silvestres tal y como se cita en la Tabla 3.

Aunque basados en el planteamiento ilustrado en la Fig. 1A según el cual la SS está implicada en la síntesis del UDPG (no ADPG) en tejidos de reserva, varios trabajos han descrito la producción de plantas con reducido contenido de almidón como consecuencia de la reducción de la actividad SS (Chourey, P.S., Nelson, O.E. (1976) The enzymatic deficiency conditioned by the shrunken-1 mutations in maize. Biochem. Genet. 14, 1041-1055; Zrenner, R., Salanoubat, M., Willmitzer, L., Sonnewald, U. (1995) Evidence for the crucial role of sucrose synthase for sink strength using transgenic potato plants. Plant J. 7, 97-107; Tang, G-Q., Sturm, A. (1999) Antisense repression of su-

crose synthase in carrot (Daucus carota L.) affects growth rather than sucrose partitioning. Plant Mol. Biol. 41, 465-479). En este sentido, no existen evidencias experimentales de que la sobre-expresión de la SS pueda utilizarse para la producción de plantas con alto contenido en almidón como resultado del incremento de los niveles de ADPG acorde a los esquemas metabólicos representados en las Figs. 1B y 2B. Por el contrario, basados en la capacidad de la SS de producir la molécula precursora de la biosíntesis de polisacáridos de pared celular (la UDPG) se han publicado y patentado trabajos en los que se describe la producción de plantas de algodón con alto contenido en fibra o cereales con alto contenido en celulosas como resultado de la sobre-expresión de la SS (Timothy, H J., Xiamomu N., Kanwarpal, S "Manipulation of sucrose synthase genes to improve stalk and grain quality" Patente WO02067662; Robert, F., Danny, L, Yong-Ling, R. "Modification of sucrose synthase gene expression in plant tissue and uses therefor" Patente WO0245485; Christopher, B., William, B., Robert, H. "Bacterial sucrose synthase compositions and methods of use" Patente WO9803637).

Un objeto de la invención es, en primer lugar, la puesta a punto y optimización de un método de producción de grandes cantidades de SS recombinante soluble, fácilmente purificable y de alta actividad específica basado en la utilización de una cepa de *E. coli* apropiada y en la utilización de un vector de expresión que permite la obtención de la SS con una cola de histidinas. Otro objeto de la invención es el procedimiento seguido para la elaboración de dispositivos o kits de determinación de sacarosa basados en el empleo del producto enzimático con actividad SS acoplado a enzimas que metabolizan el ADPG o el UDPG. Otro objetivo es la optimización de la producción de azúcares-nucleótidos tales como el ADPG o el UDPG a partir de versiones de la SS especialmente diseñadas a tal efecto. Finalmente, la sobre-expresión de SS en las plantas transgénicas obtenidas en la presente invención consigue que dichas plantas tengan alto rendimiento en peso seco, que sus hojas y tejidos de reserva acumulen altos niveles de ADPG y almidón. Además, sorprendentemente, los órganos de reserva como por ejemplo raíces, semillas o tubérculos de dichas plantas transgénicas presentaron elevado rendimiento en almidón y peso seco (rendimientos superiores a los observados en las plantas silvestres tal y como se expone en la Tabla 3). Por otro lado, los tubérculos de dichas plantas transgénicas presentaron una textura superior a las plantas silvestres tal y como se cita en la Tabla 3.

Descripción de la invención

30

45

Breve descripción de la invención

La presente invención describe un procedimiento de producción eficiente de grandes cantidades SS recombinante soluble en su forma activa, mediante expresión del gen que codifica para la SS en una cepa de *Escherichia coli*. El

soluble en su forma activa, mediante expresión del gen que codifica para la SS en una cepa de *Escherichia coli*. El vector de expresión utilizado permite que la SS recombinante producida posea una cola de histidinas que facilita su purificación de manera rápida. Asimismo se describen secuencias de versiones mutadas del gen de la SS que codifican para isoformas de la SS adecuadas para la producción de ADPG. Haciendo uso de las versiones "silvestre" y "mutada" de SS recombinante, se describe un método eficiente de producción de ADPG y UDPG. También se describe la utilización de la SS para la producción de dispositivos de ensayo de determinación de sacarosa. Por último la presente invención describe la obtención de las plantas transgénicas con alto rendimiento en peso seco y almidón. Además, extraordinariamente, los órganos de reserva como por ejemplo raíces, semillas o tubérculos de dichas plantas transgénicas presentaron elevado rendimiento en almidón y peso seco (rendimientos superiores a los observados en las plantas silvestres tal y como se expone en la Tabla 3). Además, los tubérculos de dichas plantas transgénicas presentaron una textura superior a las plantas silvestres tal y como se cita en la Tabla 3.

Tal y como se cita en la presente invención, el órgano de reserva de la planta puede seleccionarse del grupo comprendido por: tubérculos, semillas, bulbos, cormos, rizomas o raíces tuberosas.

Además, aunque los ejemplos se refieran a tubérculos, los efectos técnicos mostrados en la presente invención son extrapolables a otros tipos de órganos de reserva arriba mencionados.

Por otro lado, aunque los ejemplos se refieren a plantas de patata, los resultados técnicos derivados, objeto de la presente invención, serían extrapolables a plantas de tabaco, tomate, arroz, cebada, trigo o maíz.

Descripción de las figuras

Figura 1. Mecanismos de biosíntesis de almidón en órganos heterotróficos. (A) Mecanismo "clásico" según el cual la SS está implicada en la producción de UDPG, el cual es eventualmente convertido en almidón tras la acción combinada de la UDPG pirofosforilasa (UGPase), fosfoglucomutasa (PGM) citosólica, fosfoglucomutasa plastidial, ADPG pirofosforilasa (AGPase) y almidón sintasa. (B) Mecanismo "alternativo" según el cual SS está implicada en la producción directa de ADPG en el citosol. El ADPG es transportado posteriormente al amiloplasto por acción de un translocador. Una vez en el interior del amiloplasto, la almidón sintasa utiliza el ADPG para producir almidón.

Figura 2. Mecanismos de biosíntesis de almidón en hojas. (A) Mecanismo "clásico" según el cual todo el proceso de biosíntesis del almidón tiene lugar en el interior del cloroplasto. Según esta visión, el metabolismo del almidón y la sacarosa no están conectados. Además, la SS no interviene en el proceso gluconeogénico. (B) Mecanismo "alternativo" de biosíntesis del almidón según el cual la SS está implicada en la síntesis directa de ADPG en el citosol. El ADPG es posteriormente transportado al interior del plastidio donde la almidón sintasa lo utiliza como sustrato para la reacción de síntesis del almidón.

- Figura 3. Etapas de construcción del plásmido de expresión pET-SS a partir de pET-28a(+) y pSS.
- Figura 4. Etapas de construcción del plásmido de expresión pBIN35S-SS-NOS a partir de pBIN20 y p35S-SS-NOS.
- Figura 5. Etapas de construcción del plásmido de expresión pRBCS-SS-NOS a partir de pGEMT-RBCSprom, p35S-SS-NOS y pBIN20.
- Figura 6. Expresión de pET-SS en diferentes cepas de *Escherichia coli*. (A) Actividad SS (en miliunidades (mU) por miligramo de proteína bacteriana) en extractos bacterianos transformados con pET o con pET-SS. La reacción tuvo lugar en la dirección de degradación de sacarosa y producción de ADPG. El cocktail de reacción contenía 50 mM HEPES (pH 7.0), 1 mM EDTA, 20% polietilenglicol, 1 mM MgCl2, 15 mM de KCl y 2 mM de ADP. La reacción tuvo lugar durante 10 minutos a 37°C. (B) SDS-PAGE de extractos proteicos de las las diferentes cepas de *E. coli* transformadas con pET y con pET-SS. Con un asterisco se indica la posición de la SSX recombinante.
- Figura 7. Determinación de la sacarosa en diferentes estadios de desarrollo de endospermos de cebada haciendo uso del kit basado en las reacciones acopladas de la SS, la ADPG (UDPG) pirofosfatasa, la PGM y la G6PDH. Los resultados fueron idénticos a los obtenidos paralelamente mediante (a) la utilización de un kit basado en las reacciones acopladas de SS y la UDPG deshidrogenasa y (b) la utilización de cromatografía de alta presión (HPLC) con detección amperométrica en un sistema DX-500 Dionex ajustado a una columna Carbo-Pac PA1.

Eje de abcisas: Días tras floración

Eje de ordenadas: Contenido en sacarosa (μmol/gFW).

Figura 8. Actividad SS en hojas de plantas de patata silvestres (WT) y plantas de patata que sobreexpresan SSX tras integrar en su genoma las construcciones 35S-SS-NOS (por acción de la cepa de *Agrobacterium tumefaciens* CECT:5851) o RBCS-SS-NOS. La actividad está referida en miliunidades (mU) por gramo de peso fresco. La unidad se define como la cantidad de SS necesaria para producir un micromol de ADPG por minuto.

- Figura 9. Contenido de almidón en hojas de plantas de patata silvestres (WT) y plantas de patata que sobreexpresan SSX tras integrar en su genoma las construcciones 35S-SS-NOS (por acción de la cepa de *Agrobacterium tumefaciens* CECT:5851) o RBCS-SS-NOS.
- Figura 10. Contenido de ADPG en hojas de plantas de patata silvestres (WT) y plantas de patata que sobreexpresan SSX tras integrar en su genoma las construcciones 35S-SS-NOS (por acción de la cepa de *Agrobacterium tumefaciens* CECT:5851) o RBCS-SS-NOS.
- Figura 11. Acumulación transitoria de (A) almidón y (B) ADPG durante un fotoperíodo de 8 horas de luz y 16 horas de obscuridad en hojas de plantas WT (♠), 35S-SS-NOS (♠) y RBCS-SS-NOS (♠).
 - Figura 12. Actividad SS en tubérculos de plantas de patata silvestres (WT) y plantas de patata que sobreexpresan SSX tras integrar en su genoma la construcción 35S-SS-NOS (por acción de la cepa de *Agrobacterium tumefaciens* CECT:5851). La actividad está referida en miliunidades (mU) por gramo de peso fresco. La unidad se define como la cantidad de SS necesaria para producir un micromol de ADPG por minuto.
 - Figura 13. Contenido de almidón (referido a peso fresco) en tubérculos de plantas de patata silvestres (WT) y plantas de patata que sobre-expresan SSX tras integrar en su genoma la construcción 35S-SS-NOS (por acción de la cepa de *Agrobacterium tumefaciens* CECT:5851).
 - Figura 14. Contenido de ADPG referido a peso fresco en tubérculos de plantas de patata silvestres (WT) y controles de regeneración y plantas de patata que sobreexpresan SSX tras integrar en su genoma la construcción 35S-SS-NOS (por acción de la cepa de *Agrobacterium tumefaciens* CECT:5851).
 - Figura 15. Contenido de (A) almidón y (B) ADPG en hojas de Arabidopsis thaliana TL25 deficitarias en AGPasa
 - Figura 16. Contenido de (A) almidón y (B) ADPG en hojas de patata AGP62 y AGP85 deficitarias en AGPasa
- Figura 17. Actividad SS en tubérculos de plantas de patata control (WT) y plantas de patata que sobre-expresan SS (35S-SS-NOS). Las actividades se representan en miliunidades por peso fresco, siendo la unidad la cantidad de enzima necesaria para convertir un micromol de sacarosa en ADPG y fructosa.
 - Figura 18. Cantidad de ADPG en tubérculos de plantas de patata control (WT) y plantas de patata que sobreexpresan SS. La cantidad de ADPG está referida en forma de nanogramos de ADPG por gramo de peso fresco.
 - Figura 19. Cantidad de almidón en tubérculos de plantas de patata control (WT) y plantas de patata que sobreexpresan SS. La cantidad de almidón está referida en forma de microgramos de glucosa por gramo de peso fresco.

6

50

55

15

2.5

Descripción detallada de la invención

15

45

Ampliación de un cDNA que codifica para una SS

Conocida la secuencia nucleotídica de Sacarosa sintasa silvestre SS4 (Fu, H., Park, W.D. (1995) Sink- and vascular- associated sucrose synthase functions are encoded by different gene classes in potato. Plant Cell 7, 1369-1385) se crearon dos cebadores específicos correspondientes a los extremos 5' y 3' del gen. Haciendo uso de estos cebadores se amplificó por métodos convencionales de PCR un fragmento de DNA de 2418 pares de bases, designado con SSX, a partir de una genoteca de cDNA de hoja de patata. Tal fragmento de PCR se introdujo en el plásmido pSK Bluescript (Stratagene) dando lugar a la construcción pSS (Fig. 3A) la cual fue amplificada en la bacteria hospedadora XL1 Blue

Obtención de SS recombinante activa a partir de una cepa especial de E. coli

pSS fue digerido con los enzimas de restricción Ncol y Notl. El fragmento liberado (que contiene al cDNA que codifica para SS, SSX) fue clonado en los mismos sitios de restricción del plásmido de expresión pET-28a(+) (Novagen) (Fig. 3B) el cual posee una secuencia nucleotídica en la región polylinker que codifica para una secuencia rica en histidinas, la cual queda fusionada con la proteína recombinante. El plásmido resultante (designado con el nombre de pET-SS, Fig. 3C) fue introducido por electroporación en varias cepas de E. coli. La cepa de E. coli BLR(DE3) (Novagen) transformada con pET-SS fue depositada en la Colección Española de Cultivos tipo el 29 de octubre de 2003, sita en el Edificio de Investigación de la Universidad de Valencia, Campus de Burjassot, Burjassot 46100 (Valencia, España) con el nº de depósito CECT:5850. Las bacterias fueron incubadas a 20°C en medio LB. La sobre-expresión de SSX tuvo lugar mediante la adición de 1 mM isopropyl-□-D-thiogalactopyranoside (IPTG) en 100 ml de cultivo celular crecido a 20°C. Tras seis horas de cultivo inducido se recogieron las bacterias y se resuspendieron en 4 mi de "binding buffer" (Novagen, His-bind purification kits), se sonicaron y se centrifugaron a 40.000 g durante veinte minutos. El sobrenadante que contiene la SS recombinante con una secuencia amonoacídica rica en residuos de histidinas en el extremo N-terminal se hizo pasar a través por una columna de afinidad del kit de purificación de proteínas "His-bind" de Novagen. Siguiendo las instrucciones del kit se eluyó SS con 6 ml del tampón de elución recomendado, en el que se había incluido 200 mM de imidazol en lugar de 1 molar. Tras la elución la proteína fue sometida rápidamente a una diálisis para retirar cualquier traza de imidazol que inactive irreversiblemente a la SS.

Producción de una isoforma de SS optimizada para la producción de ADPG

Haciendo uso de cebadores adecuados y utilizando pSS como molde, se diseñó la versión mutada SS5, dando lugar a la construcción pSS5. Para ello, se hizo uso del kit QuikChange Site-Directed Mutagenesis (Stratagene). pSS5 fue digerido con NcoI y NotI. El fragmento liberado (que contiene a SS5) se clonó en los mismos sitios de restricción del plásmido de expresión pET-28a(+) dando lugar a pET-SS5, el cual se introdujo por electroporación en *E. coli* BLR (DE3). La cepa de *E. coli* XL1 Blue transformada con pSS5 fue depositada en la colección Española de Cultivos Tipo el 29 de octubre de 2003, sita en el Edificio de Investigación de la Universidad de Valencia, Campus de Burjassot, Burjassot 46100 (Valencia, España), con el nº de depósito CECT:5849.

Obtención de plantas transgénicas que sobreexpresan SS4

En la presente invención SS ha sido sobre-expresada (a) constitutivamente, (b) específicamente en hojas y (c) específicamente en órganos de reserva tales como tubérculos.

Para la producción de plantas que sobre-expresen SS de manera constitutiva, se crearon construcciones gobernadas por la acción del promotor constitutive 35S del virus del mosaico del tabaco. La introducción secuencial en pSS del promotor 35S y del terminador NOS en las regiones 5' y 3' de SSX, dio lugar a la producción del plásmido p35S-SS-NOS cuyo mapa de restricción se representa en la Fig. 4B.

Para poder transferir esta construcción al genoma de las plantas vía *Agrobacterium tumefaciens*, es preciso que previamente sea clonada en un plásmido binario. Para ello, p35S-SS-NOS fue digerido secuencialmente con los enzimas NotI, T4 DNA polimerasa y HindIII y se clonó dentro del plásmido binario pBIN20 (Fig. 4A) Hennegan, K.P., Danna, K.J. (1998) pBIN20: An improved binary vector for Agrobacterium-mediated transformation. Plant Mol. Biol. Rep. 16, 129-131) que previamente había sido digerido secuencialmente con los enzimas EcoRI, T4 DNA polimerasa y HindIII. El plásmido así obtenido se designó con el nombre de pBIN35S-SS-NOS (Fig. 4C).

Para sobre-expresar SS específicamente en hojas iluminadas se amplificó por PCR la región promotora del gen que codifica para la subunidad pequeña de la RUBISCO de tabaco (Barnes, S.A., Knight, J.S., Gray, J.C. (1994) Alteration of the amount of the chloroplast phosphate translocator in transgenic tobáceo affects the distribution of assimilate between starch and sugar. Plant Physiol. 106, 1123-1129) y se introdujo en el vector pGEMT-easy (Promega), dando lugar a pGEMT-RBCSprom (Fig. 5A). Esta construcción fue digerida con HindIII y NcoI y el fragmento liberado fue clonado en los sitios de restricción correspondientes de p35S-SS-NOS, dando lugar a pRBCS-SS-NOS (Fig. 5B). Esta construcción fue digerida secuencialmente con HindIII, T4 DNA polimerasa y NotI. El fragmento liberado fue clonado en pBIN20 digerido secuencialmente con HindIII, T4 DNA polimerasa y EcoRI. La construcción resultante se designó con el nombre de pBINRBCS-SS-NOS (Fig. 5C).

Tras amplificarse en *E. coli* (XL1 Blue), tanto pBIN35S-SS-NOS como pBINRBCS-SS-NOS se introdujeron en *A. tumefaciens* C58:GV2260 (Debleare, R., Bytebier, B., de Greve, H., Debroeck, F., Schell, J., van Montagu, M., Leemans, J. (1985) "Efficient octopine Ti plasmid-derived vectors of Agrobacterium mediated gene transfer to plants" Nucl. Acids Res. 13, 4777-4788) el cual fue utilizado para transformar especies tales como tomate (*Lycopersicon sculentum*), tabaco (*Nicotiana tabacum*), patata (*Solanum tuberosum*) y arroz de acuerdo a técnicas convencionales (Horsch, R.B., Fry, J.E., Hoffmann, N.L., Eichholtz, D., Rogers, S.G., Fraley, R.T. (1985) "A simple and general method for transferring genes into plants" Science 277, 1229-1231; Pozueta-Romero, J., Houlné, G., Schantz, R., Chamarro, J. (2001) "Enhanced regeneration of tomato and pepper seedling explants for Agrobacterium-mediated transformation" Plant Cell Tiss. Org. Cult. 67, 173-180; Hiei, Y., Ohta, S. Komari, T., Kumashiro, T. (1994) "Efficient transformation of rice (*Oryza sativa* L.) mediated by Agrobacterium and sequence analysis of the boundaries of the T-DNA". Plant J. 6, 271-282). La cepa de *A. tumefaciens* C58:GV2260 transformada con pBIN35S-SS-NOS fue depositada en la Colección Española de Cultivos tipo el 29 de octubre de 2003, sita en el Edificio de Investigación de la Universidad de Valencia, Campus de Burjasot, Burjasot 46100 (Valencia, España), con el nº de depósito CECT:5851.

15

Cultivo y procesamiento de plantas transgénicas que sobre-expresan SS

Se utilizaron plantas control no transformadas y las líneas 5, 6, 7, 10 y 12 de plantas de patata que sobre-expresan SS constitutivamente como resultado de la integración en su genoma de la construcción 35S-SS-NOS. Las plantas fueron cultivadas entre Mayo y Septiembre de 2006 en una parcela del término 25 de Sartaguda (Navarra, España). Las plantas fueron distribuidas al azar en parcelas de 50 metros cuadrados, haciendo uso de 30 plantas por línea. La separación entre carriles fue de 90 cm. La separación entre planta y planta de un mismo carril fue de 35 cm. Las medidas de almidón, 30 azúcares solubles y actividades enzimáticas tuvieron lugar según se describe en (Muñoz, F.J., Baroja-Fernández, E., Morán-Zorzano, M.T., Viale, A.M., Etxeberria, E., Alonso-Casajús, N. and Pozueta-Romero, J (2005) Sucrose synthase controls both intracellular ADPglucose levels and 35 transitory starch biosynthesis in source leaves. Plant Cell Physiol. 46, 1366-1376). Las medidas de textura se llevaron a cabo haciendo uso de un texturómetro TA-XT2Í según las instrucciones del fabricante.

30 Elaboración de dispositivos (kits) de ensayo para determinación de sacarosa

Uno de los kits diseñados para la determinación de sacarosa, ilustrado en el siguiente Esquema I de reacciones enzimáticas implicadas en el kit de determinación espectrofotométrica/fluorimétrica de sacarosa basado en la transformación de la sacarosa en un azúcar-nucleótido y posterior transformación de éste en glucosa-1-fosfato, glucosa-6-fosfato y NAD(P)H.

El kit está basado en la acción de la SS sobre la molécula de sacarosa en presencia de un nucleótido difosfato (ej. UDP o el ADP), liberando cantidades equimolares de fructosa y el azúcar-nucleótido correspondiente. Si el azúcar-nucleótido resultante de la reacción es UDPG, éste se somete a la acción de enzimas hidrolíticos del UDPG tales como la UDPG pirofosfatasa de tipo Nudix (EC 3.6.1.45) (Yagi, T., Baroja-Fernández, E., Yamamoto, R., Muñoz, F.J., Akazawa, T., Pozueta-Romero, J. (2003) Cloning, expression and characterization of a mammalian Nudix hydrolase-like enzyme that cleaves the pyrophosphate bond of UDP-glucose. Biochem. J. 370, 409-415) o la UDPG hidrolasa (Burns, D.M., Beacham, I.R. (1986) Nucleotide sequence and transcriptional analysis of the *E. coli* ushA gene, encoding periplasmic UDP-sugar hydrolase (5'-nucleotidase): regulation of the ushA gene, and the signal sequence of its encoded protein product. Nucl. Acids Res. 14, 4325-4342). La G1P liberada por acción de estos enzimas hidrolíticos es transformada por acción de la fosfoglucomutasa (PGM), rindiendo glucosa-6-fosfato (G6P), que a su vez puede hacerse reaccionar acopladamente con NAD(P)+ por acción del enzima G6P deshidrogenasa (G6PDH), obteniéndo-se 6-fosfogluconato y NAD(P)H, fácilmente determinable por fluorimetría y por espectrofotometría a 340 nm. A su vez, el NAD(P)H liberado puede acoplarse a la acción de la FMN-oxidoreductasa/luciferasa, rindiendo luz que es cuantificada espectrofotométricamente.

Alternativamente, y tal y como se ilustra en el esquema II, el UDPG producido puede acoplarse con la UDPG deshidrogenasa (EC 1.1.1.22) que, en presencia de NAD, da lugar a cantidades equimolares de UDP-glucuronato y NADH determinable por fluorometría o por espectrofotometría a 340 nm. A su vez, el NADH liberado puede acoplarse a la acción de la FMN-oxidoreductasa/luciferasa, rindiendo luz que es cuantificada espectrofotométricamente.

Si el producto de la reacción catalizada por la SS es ADPG, éste se somete a la acción de enzimas hidrolíticos del ADPG tales como la ADPG pirofosfatasa bacteriana (EC 3.6.1.21) (Moreno-Bruna, B., Baroja-Fernández, E., Muñoz, F.J., Bastarrica-Berasategui, A., Zandueta-Criado, A., Rodríguez-López, M., Lasa, I., Akazawa, T., Pozueta-Romero, J. (2001) Adenosine diphosphate sugar pyrophosphatase prevents glycogen biosynthesis in *Escherichia coli*. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 98, 8128-8132). La G1P liberada es transformada por acción de la fosfoglucomutasa, rindiendo glucosa-6-fosfato (G6P), que a su vez puede hacerse reaccionar acopladamente con NAD(P)+ por acción del enzima G6P deshidrogenasa, obteniéndose 6-fosfogluconato y NAD(P)H, fácilmente determinable por fluorometría o espectrofotometría a 340 nm.

00

50

En cualquier caso, los esquemas de reacciones enzimáticas acopladas a la producción de un azúcar-nucleótido por mediación de la SS, son perfectamente susceptibles de ser aplicados a la detección amperométrica.

Ejemplos de realización de la invención

Se describen a continuación ejemplos en los que se muestra detalladamente el procedimiento de clonaje de un cDNA que codifica para una isoforma de SS de patata en un vector de expresión adecuado y en una cepa de *E. coli* optimizada para la producción y acúmulo del enzima en su forma activa. Otros ejemplos muestran la utilización de la SS recombinante para la producción de kits (dispositivos de ensayo) de determinación de sacarosa en muestras vegetales, suero, orina, zumos, néctares, bebidas refrescantes, etc.. Otro ejemplo muestra la utilización de versiones de SS optimizadas para la producción a gran escala de azúcares-nucleótidos tales como UDPG y ADPG. Por último otro ejemplo muestra la obtención de plantas con alto contenido en sacarosa, ADPG y almidón como resultado de la alta actividad productora de ADPG en plantas que sobreexpresan la SS.

Ejemplo 1

15

Expresión en Escherichia coli BLR (DE3) de una SS recombinante con una cola de histidinas, fácilmente purificable y de alta actividad específica

El conocimiento de la secuencia nucleotídica del gen SS4 que codifica para una isoforma de SS de patata permitió la creación de dos cebadores específicos cuyas secuencias son, en sentido 5' - 3', SEQ ID NO: 1 y SEQ ID NO: 2. Haciendo uso de estos cebadores se amplificó por métodos convencionales de PCR un fragmento de DNA, designado como SSX, a partir de una genoteca de cDNA de tubérculo de patata, que se introdujo en un plásmido pSK Bluescript (Stratagene) el cual fue amplificado en la bacteria hospedadora XL1 Blue. La secuencia nucleotídica de SSX es SEQ ID NO: 3 que es ligeramente diferente a SS4 (número de accesión en GenBank U24087). La secuencia aminoacídica deducida de SEQ ID NO: 3 es ligeramente diferente a SS4 y por ello se designa con el nombre de SSX. La secuencia aminoacídica deducida tras la expresión de SEQ ID NO: 3 en el plásmido pET-28a(+) es SEQ ID NO: 4, la cual incluye una secuencia de 38 aminoácidos rica en histidinas fusionada con el extremo amino-terminal de la secuencia aminoacídica deducida de SEQ ID NO: 3.

La inducción de la producción de SSX en bacterias BL21(DE3) transformadas con pET-SS tuvo lugar al añadir 1 mM IPTG. Tras seis horas adicionales de cultivo a 37°C, se observó que las bacterias transformadas con pET-SS acumulaban una proteína en forma agregada cuyo tamaño se corresponde al de la SS. Sin embargo, tales bacterias no tenían actividad SS. Tal fracaso en la expresión de una forma activa de SS es atribuible a los problemas que posee E. coli en el correcto plegado de algunas proteínas eucariotas de alto peso molecular (Miroux, B., Walker, J.E. (1996) "Over-production of proteins in Escherichia coli: mutant hosts that allow synthesis of some membrane proteins and globular proteins at high levels" J. Mol. Biol. 260, 289-298). Con el fin de superar este problema, se investigó la capacidad de producción de SS activa en otras cepas bacterianas y a una temperatura de 20°C. En todas ellas la inducción de la producción de SSX tuvo lugar al añadir 1 mM de IPTG. Tras 6 horas de incubación adicional, las bacterias fueron sonicadas y centrifugadas. El sobrenadante resultante fue analizado para la actividad SS. En estas condiciones, tal y como se ilustra en la Fig. 6, la cepa BLR(DE3) resultó ser la más eficiente desde el punto de vista de la producción de SS activa y soluble. La cepa de E. coli BLR(DE3) (Novagen) transformada con pET-SS fue depositada en la Colección Española de Cultivos tipo el 29 de octubre de 2003, con el nº de depósito CECT:5850. La contribución de la SSX recombinante en el pool proteico total de CECT:5850 es de aproximadamente un 20%, frente a la muy escasa productividad de SS recombinante (30 microgramos por gramo de bacteria) descrita en la literatura (Nakai, T., Tonouchi, N., Tsuchida, T., Mori, H., Sakai, F., Hayashi, T. (1997) "Expression and characterization of sucrose synthase from mung bean seedlings in *Escherichia coli*" Biosci. Biotech. Biochem. 61, 1500-1503; Li, C.R., Zhang, X.B, Hew, C.S. (2003) Cloning, characterization and expression analysis of a sucrose synthase gene from tropical epiphytic orchid Oncidium Goldiana. Physiol. Plantarum 118, 352-360). El sobrenadante se hizo pasar a través de la columna de afinidad "His-Bind" (Novagen) en la que se queda retenida específicamente la proteína recombinante poseedora de una cola de histidinas. Tras eluir y dializar la SS purificada, ésta fue incubada con 50 mM HEPES, pH 7.0/1 mM EDTA/20% polyethilenglycol/1 mM MgCl2/15 mM KCl/2 mM UDP. La actividad específica, estimada en términos de producción de UDPG, era de 80 unidades/mg de proteína, muy superior a la actividad de 0.05-5 unidades/mg de SS recombinante descrita en la literatura (Nakai, T., Tonouchi, N., Tsuchida, T., Mori, H., Sakai, F., Hayashi, T. (1997) "Expression and characterization of sucrose synthase from mung bean seedlings in Escherichia coli" Biosci. Biotech. Biochem. 61, 1500-1503; Li, C.R., Zhang, X.B, Hew, C.S. (2003) Cloning, characterization and expression analysis of a sucrose synthase gene from tropical epiphytic orchid *Oncidium Goldiana*. Physiol. Plantarum 118, 352-360; Römer, U., Schrader, H., Günther, N., Nettelstroth, N., Frommer, W.B., Elling, L. (2004) Expression, purification and characterization of recombinant sucrose synthase I from Solanum tuberosum L. For carbohydrate engineering. J. Biotechnology 107, 135-149) y superior a 3 unidades/mg correspondiente a la SS purificada desde extractos vegetales (Pressey R (1969) Potato sucrose synthase: purification, properties, and changes in activity associated with maturation. Plant Physiol. 44, 759-764). La unidad se define como la cantidad de enzima que cataliza la producción de un micromol de UDPG por minuto. La afinidad por UDP en presencia de 500 mM sacarosa fue de Km(UDP)= 0.25 mM, mientras que la Km por sacarosa fue de 30 mM en presencia de 1 mM UDP. Esta afinidad por sacarosa en presencia de UDP es significativamente superior a la mostrada por la SS recombinante obtenida en levaduras (Km=95 mM, Römer, U., Schrader, H., Günther, N., Nettelstroth, N., Frommer, W.B., Elling, L. (2004) Expression, purification and characterization of recombinant sucrose synthase I from Solanum tuberosum L. For carbohydrate engineering. J. Biotechnology 107, 135-149).

Ejemplo 2

Producción de UDPG y ADPG a gran escala a partir de la utilización de SS recombinante de E. coli

La producción económica y eficiente de 3 gramos de UDPG de alta pureza tuvo lugar tras la incubación durante 12 horas a 37°C de 100 mililitros de una solución con 1 M sacarosa, 50 mM HEPES, pH 7.0/1 mM EDTA/20% polyethilenglycol/1 mM MgCl2/15 mM KCl/100 mM UDP y 30 unidades de SS recombinante de patata obtenida tras la expresión de pET-SS en BLR(DE3) y posterior purificación. La reacción finalizó tras calentar la solución a 100°C durante 90 segundos y posterior centrifugación a 10.000 g durante 10 minutos. El sobrenadante se aplicó a un cromatógrafo HPLC (Waters Associate's) a escala preparativa y el UDPG se purificó según se describe en la literatura (Rodríguez-López, M., Baroja-Fernández, E., Zandueta-Criado, A., Pozueta-Romero, J. (2000) Adenosine diphosphate glucose pyrophosphatase: a plastidial phosphodiesterase that prevents starch biosynthesis. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 97, 8705-8710).

La producción de ADPG requirió la generación de una forma mutada de SS con una afinidad por el ADP mucho mayor que la descrita para la SS extraída desde tejidos vegetales (Pressey R (1969) Potato sucrose synthase: purification, properties, and changes in activity associated with maturation. Plant Physiol. 44, 759-764; Nguyen-Quock B., Krivitzky, M., Huber, S. C., Lecharny, A. (1990) Sucrose synthase in developing maize leaves. Plant Physiol. 94, 516-523; Morell, M., Copeland, L. (1985) Sucrose synthase of soybean nodules. Plant Physiol. 78, 149-154).

Tal isoforma, designada como SS5 se obtuvo mediante mutagénesis puntual de SSX haciendo uso del kit Quik-Change Site-directed Mutagenesis (Stratagene) y utilizando secuencialmente las siguientes parejas de cebadores cuyas secuencias son [SEQ ID NO: 5, SEQ ID NO: 6], [SEQ ID NO: 7, SEQ ID NO: 8] y [SEQ ID NO:9, SEQ ID NO: 10]. La secuencia nucleotídica obtenida, designada como SS5, es SEQ ID NO: 11. Los cambios en la secuencia aminoacídica de SS5 (SS 5) respecto a SS4-SS 4-(existente en bancos de datos) se ilustran a continuación en la Tabla 1 sombreados. La secuencia aminoacídica deducida tras la expresión de SEQ ID NO: 11 en el plásmido pET-28a(+) es SEQ ID NO: 12, la cual incluye una secuencia de 38 aminoácidos rica en histidinas fusionada con el extremo aminoterminal de la secuencia aminoacídica deducida de SEQ ID NO: 11.

En la Tabla 1 se incluye dicha secuencia de 38 aminoácidos rica en histidinas fusionada a la parte amino-terminal de SS5.

La SS5 recombinante obtenida tras la expresión de pET-SS5 tuvo una Vmax de 80 unidades/mg de proteína y 65 unidades/mg de proteína en presencia de UDP y ADP, respectivamente. Las afinidades por UDP y ADP en presencia de 500 mM sacarosa resultaron ser similares (Km= 0.2 mM tanto para ADP como para UDP), mientras que la Km por sacarosa fue de 30 mM y 100 mM en presencia de concentraciones saturantes de UDP y ADP, respectivamente. Estos parámetros cinéticos son muy diferentes a los descritos para la SS extraída desde tubérculo de patata y otros órganos de otras especies, según los cuales la Vmax del enzima es 10 veces superior en presencia de UDP que en presencia de ADP (Pressey R (1969) Potato sucrose synthase: purification, properties, and changes in activity associated with maturation. Plant Physiol. 44, 759-764; Morell, M., Copeland, L. (1985) Sucrose synthase of soybean nodules. Plant Physiol. 78, 149-154; Nguyen-Quoc, B., Krivitzky, M., Huber, S.C., Lecharny, A. (1990) Sucrose synthase in developing maize leaves. Plant Physiol. 94, 516-523). La cepa de *E. coli* XL1 Blue transformada con pSS5 fue depositada en la colección Española de Cultivos Tipo con el nº de depósito CECT:5849.

La producción económica y eficiente de 3 gramos de ADPG de alta pureza tuvo lugar tras la incubación durante 12 horas a 37°C de 100 mililitros de una solución con 1 M sacarosa, 50 mM HEPES, pH 7.0/1 mM EDTA/20% polyethilenglycol/1 mM MgCl2/15 mM KCl/100 mM ADP y 30 unidades de SS recombinante de patata obtenida tras la expresión de pET-SS5 en BLR(DE3) y posterior purificación en una columna His-bind. La reacción finalizó tras calentar la solución a 100°C durante 90 segundos y posterior centrifugación a 10.000 g durante 10 minutos. El sobrenadante se aplicó a un cromatógrafo HPLC (Waters Associate's) a escala preparativa para la purificación del ADPG.

Ejemplo 3

60

65

Elaboración de kits enzimáticos de determinación de sacarosa

Para la determinación de sacarosa se elaboraron los siguientes cocktails de reacción con los siguientes elementos y cantidades/concentraciones finales:

- 1. Kits basados en la utilización de enzimas hidrolíticos de azúcares-nucleótidos
 - a. 2 unidades de SS (recombinante o no)
 - b. 2 mM de ADP o UDP (según se produzca ADPG o UDPG, respectivamente)
 - c. 2 unidades de ADPG pirofosfatasa o 2 unidades de UDPG pirofosfatasa (según se incluya en el cocktail de reacción ADP o UDP, respectivamente)

- d. 2 unidades de PGM
- e. 2 unidades de G6PDH
- 5 f. 0.5 mM de NAD(P)

10

15

- g. tampón de reacción: 50 mM HEPES, pH 7.0/1 mM EDTA/20% polyethilenglycol/1 mM MgCl2/15 mM KCl
- h. muestra problema previamente filtrada
 - 2. Kit basado en la utilización de la UDPG deshidrogenasa
 - a. 2 unidades de SS (recombinante o no)
 - b. 2 mM de UDP
 - c. 2 unidades de UDPG deshidrogenasa
- d. 0.5 mM de NAD
 - e. tampón de reacción: 50 mM HEPES, pH 7.0/1 mM EDTA/20% polyethilenglycol/1 mM MgCl2/15 mM KCl
- 25 f. muestra problema previamente filtrada.

La determinación de la cantidad de sacarosa presente en la muestra problema se basa en la determinación fluorométrica o espectrofotométrica a 340 nm del NAD(P)H producido según las reacciones acopladas ilustradas en los esquemas I y II. Para la determinación del contenido de sacarosa en semillas de cebada con diferentes grados de desarrollo (Figura 7), las reacciones tuvieron lugar en pocillos de 300 microlitros de una placa de Elisa durante 3 minutos a 37°C. El volumen de muestra problema fue de 20 microlitros, mientras que el volumen del cocktail resultante de la combinación de los reactivos a-g (kit #1) y a-e (kit #2) fue de 280 microlitros. Los blancos contenían todos los componentes del cocktail excepto la SS. La medición tuvo lugar en un espectrofotómetro MultiSkan. Los valores obtenidos, tanto por el kit de tipo "1" como por el kit de tipo "2" resultaron ser comparables a las determinados haciendo uso de técnicas cromatográficas descritas en la introducción (Baroja-Fernández, E., Muñoz, F.J., Saikusa, T., Rodríguez-López, M., Akazawa, T., Pozueta-Romero, J. (2003) Sucrose synthase catalyzes the de novo production of ADPglucose linked to starch biosynthesis in heterotrophic tissues of plants. Plant Cell Physiol. 44, 500-509).

Ejemplo 4

50

Obtención de plantas transgénicas que sobreexpresan SS

Las Figuras 8-10 ilustran los resultados obtenidos en hojas de plantas de patata que sobreexpresan la SS tanto de manera constitutiva (35S-SS-NOS), como de manera específica (RBCS-SS-NOS).

Tal y como se ilustra en la Fig. 8, la actividad SS en las hojas de cualquiera de estas plantas es 2-10 veces superior a la existente en el mismo órgano de una planta silvestre (WT). Tales hojas presentaron las siguientes características:

- 1. Clara correlación entre la actividad SS productora de ADPG (Fig. 8) y niveles de almidón (Fig. 9) y ADPG (Fig. 10). Tal característica se observó no solamente en hojas, sino también en tejidos de reserva tales como tubérculos y semillas (ver después).
- Alto contenido en almidón (Fig. 9) respecto a hojas de plantas silvestres. Así por ejemplo, el contenido en almidón de una hoja de planta de patata "silvestre" crecida en un fotoperíodo de 8 horas luz/16 horas obscuridad y a 20°C es de 5 micromoles/gramo de peso fresco, mientras que en una hoja de una planta transgénica que sobreextresa la SS es de 8 micromoles/gramo peso fresco. Las diferencias entre plantas silvestres y transgénicas se acentúan cuando el fotoperíodo es largo, de tal modo que las hojas de una planta que sobreexpresa SS contiene 4 veces más almidón que las de una silvestre.
 - 3. Alto contenido en ADPG respecto al mismo tejido u órgano de la planta no transformada (Fig. 10). El contenido promedio de una hoja de planta de patata silvestre crecida en un fotoperíodo de 8 horas luz/16 horas obscuridad y a 20°C es de 0.35 nanomoles/gramo de peso fresco, mientras que las hojas de las plantas que sobreexpresan SS pueden tener un contenido de 2.5 nanomoles/gramo de peso fresco.

- 4. Tanto el ADPG como el almidón se acumulan de manera transitoria a lo largo del fotoperíodo (Fig. 11). La tasa de acúmulo de ambas sustancias guarda una correlación positiva con la actividad SS, indicando que, contrariamente a lo que el modelo "clásico" de biosíntesis de almidón sugiere (Fig. 2A) y confirmando las tesis del modelo "alternativo" ilustrado en la Fig. 2B, la SS juega un papel fundamental en la producción de ADPG y en la conexión del metabolismo de la sacarosa con el metabolismo del almidón.
- 5. Niveles normales de azúcares solubles tales como glucosa y fructosa. Sin embargo, los niveles de glucose-6-P y sacarosa en hojas transgénicas son superiores a los observados en las hojas de patata silvestres. La Tabla 2 muestra los niveles de metabolitos (reflejados en nmol/g peso fresco) en hojas de plantas control (WT) y 35S-SS-NOS source leaves. Valores significativamente diferentes a los observados en WT se indican en negrita.
- 6. La morfología externa de las plantas que sobreexpresan SS no es aberrante, tras ser comparada con la de las plantas no transformadas.

Las Figuras 12-14 ilustran los resultados obtenidos en tubérculos de patata que sobreexpresan la SS de manera constitutiva (35S-SS-NOS). Tales resultados son esencialmente idénticos a los observados en tubérculos que sobreexpresan la SS bajo el control de un promotor específico de tubérculo (promotor del gen de la patatina).

- Tal y como se ilustra en la Fig. 12, la actividad SS en los tubérculos de cualquiera de estas plantas es superior a la existente en el mismo órgano de una planta silvestre. Tales tubérculos presentaron las siguientes características:
 - 1. Clara correlación entre la actividad SS productora de ADPG (Fig. 12) y niveles de almidón (Fig. 13) y ADPG (Fig. 14).
 - 2. Alto contenido en almidón (Fig. 13) respecto a tubérculos de plantas no transformadas. Así por ejemplo, el contenido en almidón de tubérculo de planta "silvestre" es de 300 micromoles/gramo de peso fresco, mientras que en tubérculo que sobreextresa la SS es de 450-600 micromoles/gramo peso fresco.
 - 3. Alto contenido en ADPG respecto a tubérculos de plantas silvestres (Fig. 14). El contenido promedio de un tubérculo silvestre es de 5 nanomoles/gramo de peso fresco, mientras que los tubérculos que sobreexpresan SS pueden tener un contenido de 7-9 nanomoles/gramo de peso fresco.
- Los resultados obtenidos en semillas de arroz, maíz, cebada y trigo, hojas de tomate y tabaco, así como en frutos de tomate, son cualitativamente similares a los mostrados en las Figuras 8-14. En todo caso se dio un incremento del contenido de almidón.
- La producción de plantas con alto contenido en ADPG y almidón tras sobre-expresar SS es un resultado totalmente inesperado según la percepción actual de la biosíntesis del almidón (ilustrado en las Figs. 1A y 2A) y quizás ello explica por qué no se han diseñado hasta ahora plantas que sobre-expresen SS como estrategia de incremento de producción de almidón. Los resultados obtenidos a partir de este trabajo sugieren que la SS, pero no la AGPasa, es la fuente fundamental de ADPG que se acumula en las plantas. Según los modelos aún vigentes, la AGPasa es la única fuente de ADPG. Sorprendentemente sin embargo, los niveles de ADPG jamás han sido investigados en plantas deficitarias en AGPasa. Para explorar la relevancia de nuestra invención hemos analizado por primera vez los niveles de ADPG y almidón en plantas de Arabidopsis y patata con reducida actividad AGPasa. Tal y como se ilustra en la Fig. 15A, los niveles de almidón en plantas TL25 de arabidopsis deficitarias en AGPasa (Lin, T.P., Caspar, T., Somerville, C.R., Preiss, J. (1988) Isolation and characterization of a starchless mutant of *Arabidopsis thaliana* lacking ADPglucose pyrophosphorylase activity. Plant Physiol. 88, 1131-1135) son reducidos respecto a los observados en las plantas WT. Sin embargo, los niveles de ADPG son normales (Fig. 15B). Por otro lado, los niveles de almidón en plantas AGP62 y AGP85 de patata (Müller-Röber, B., Sonnewald, U., Willmitzer, L. (1992) Inhibition of the ADPglucose pyrophosphorylase in transgenic potatoes leads to sugar-storing tubers and influences tuber formation and expression of tuber storage protein genes. EMBO J. 11, 1229-1238) son reducidos con respecto a los observados en hojas de plantas silvestres (Fig. 16A). Sin embargo, los niveles de ADPG son totalmente normales (Fig. 16B). En conjunto, todas estas observaciones (a) demuestran que SS, pero no AGPasa, es la fuente principal de ADPG en plantas y (b) contrastan la relevancia de nuestra invención tras demostrar que la sobreexpresión de SS da lugar a plantas con alto contenido en almidón.

Ejemplo 5

60

5

10

15

2.5

30

Producción en campo de plantas transgénicas de patata con alta actividad SS que poseen altos rendimientos de peso seco y almidón y que producen tubérculos con elevada textura, elevado contenido en almidón y elevado contenido en peso seco

Las Figuras 17-19 ilustran los resultados obtenidos en tubérculos de plantas 35S-SS-NOS de patata cultivadas en campo que sobre-expresan SS de manera constitutiva. Tales resultados son esencialmente idénticos a los observados en tubérculos que sobre-expresan SS bajo el control de un promotor específico de tubérculo (promotor del gen de la patatina).

La morfología externa de las plantas que sobreexpresan SS no es aberrante, tras ser comparada con la de las plantas no transformadas. Tal y como se ilustra en la Fig. 17, la actividad SS en los tubérculos de cualquiera de estas plantas es 1.5-2 veces superior a la existente en el mismo órgano de una planta silvestre. Además, tales tubérculos presentaron un incremento de 35%-80% en el contenido en ADPG (Figura 18) y de un 40%-55% en el contenido en almidón (Figura 19). Así por ejemplo, el contenido en almidón de tubérculo de las plantas control es de aproximadamente 450 micromoles de glucosa/gramo de peso fresco, mientras que en los tubérculos de las plantas que sobreextresan SS es de 600-670 micromoles de glucosa/gramo peso fresco. Por otro lado, el contenido promedio de ADPG de un tubérculo control es de 4.5 nanomoles/gramo de peso fresco, mientras que los tubérculos que sobreexpresan SS pueden tener un contenido de ADPG de 5.5-8 nanomoles/gramo de peso fresco. Al igual que ocurre con el almidón, el aumento de la actividad SS da lugar a tubérculos con una mayor textura que los tubérculos control (Tabla 3). La Tabla 3 muestra parámetros cualitativos (textura) y cuantitativos (peso fresco, peso seco y contenido en almidón) de tubérculos de plantas control y plantas que sobre-expresan SS. Los resultados recogen la media y desviación típica de 90 plantas diferentes por línea. Los valores significativamente diferentes a los registrados en plantas control se indican en negrita.

Los datos de productividad por unidad de superficie indican que, si bien la productividad en Kg de peso fresco por hectárea no se ve alterada por la sobre-expresión de SS (tanto las plantas control como las transgénicas producen entre 54 y 62 toneladas de tubérculos por hectárea), tanto el peso seco como el almidón se ven significativamente incrementados por la sobre-expresión de SS (Tabla 3). Así, en la campaña de 2006 el peso seco de tubérculos producido por hectárea por las plantas control fue de 9606 ± 543 kilogramos, mientras que el peso seco de 5 líneas que sobre-expresan SS varió entre 10,248 ± 579 y 12,078 ± 1,046 kilogramos por hectárea. Por otro lado, el almidón de tubérculos producido por hectárea por las plantas control fue de 4,468 ± 181, mientras que el almidón de tubérculos que sobre-expresan SS varió entre 6,022 ± 20 179 y 7,466 ± 180 kilogramos por hectárea.

Los datos de productividad (tanto de peso seco como de almidón) por planta son consistentes con los obtenidos por unidad de superficie. Así, una planta control produce 191.7 ± 22.13 gramos de peso seco por planta, mientras que las plantas que sobre-expresan SS producen entre 222.6 ± 14.18 y 264.6 ± 41.76 gramos de peso seco por planta. Por otro lado, mientras que una planta control produce 134.0 ± 7.78 gramos de almidón por planta, las plantas que sobreexpresan SS producen entre 180.7 ± 7.67 y 224.0 ± 7.70 gramos de almidón por planta.

30 (Esquema pasa a página siguiente)
35

45

55

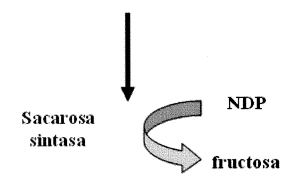
60

,,,

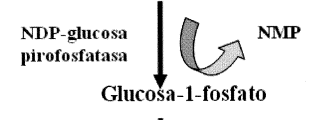
50

Esquema I

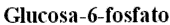
Sacarosa



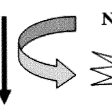
NDP-glucosa



fosfoglucomutasa



6-fosfogluconato deshidrogenasa



NAD(P)

6-fosfo-gluconato

Esquema II

Sacarosa

UDP-glucosa

UDP-glucuronato

Sacarosa sintasa

> UDP-glucosa deshidrogenasa

TABLA 1

5	Q 1	м с	 3 :	 5 H	 H E	 H	- ·		-	- G	ъ.		U PR		- -	 H I	 Y A	- 3	- M	- T	 G (- ; q	_ Q	- И	පියපිල අ පියපිල 5	
	2 31	 G R	 G :		- 14 P 14																				შსშუ 4 შსშუ 5	
10	25 61	N E																							შსმ უ 4 შსმუ 5	
	55 91	R Q R Q																							შსშუ 4 შსშუ 5	
	85 121	A L A L																							შსშუ 4 შსშუ 5	
15		A P																							შსშუ 4 შსშუ 5	
	145 181	P K																							შიმუ 4 შიმუ 5	
20	175 211	M T M T																							შ ა შუ 4 შაშუ 5	
20	205 241	Q N Q N																							შიმუ 4 შიმუ 5	
	235 271	G L																							შსპუ 4 შსპუ 5	
25	265 301	T L																							შამუ 4 შამუ 5	
	295 331	G Y G Y																							შ ა შუ 4 შაშუ 5	
	325 361	G L G L																							შსშუ 4 შსშუ 5	
30	355 391	Y G Y G																							შაშუ 4 შაშუ 5	
	385 Q21	P Y P Y																							შამუ 4 შამუ 5	\$ c
35	415 451	E G																							შამუ 4 შამუ 5	
	445 401	D 3 D 3																							შაპუ 4 შაპუ 5	
	475 511																								შს შუ 4 შსშუ 5	
40	505 541	L Y																							შსმუ 4 მსმუ 5	4 5
	535 571	3 E																							შსშუ 4 შსშუ 5	
45	565 601	L K																							შსშუ 4 შსშუ 5	
	595 631	N P																							შსმუ 4 შსმუ 5	
	625 661	KK	M '	Y E Y E	L :	I E	T T	H I	1 L	N	G G	Q	F P	W	I	3 3	3 Q	M	N N	R R	V I	R N R N	1 G	E	შ ა შუ მ	
50		L Y																							შსშუ 4 შსშუ 5	
	6 0 5 721	с с с с	L	P T P T	P.	A T A T	N N	H (5 G	P	A A	e	I I	v	H H	G G	K S K S	G	P P	H H	I I	D I	Y Y	H	შ ა შუ მ	
<i>EE</i>	715 751	G E																							ರಬ್ರಿಗಳು ಕ್ಷಾಗ್ರಹ್ಗಳು	
55		K P																							3u3y 4	
	775 811	K L	D D	R L R L	E :	I R	R	Y 1	L E	M	P P	Y Y	A L	K	Y Y	R R	K M	A	E	A A	V V	P I	i A	A	შ ა შუ მ	
60	605 641	E E											^												3u3y (4 5 ,

16

TABLA 2

5		Control			35S-SS	-NOS		
		WT	6	5	12	3	4	7
10	Glucosa	848 ± 31	922 ± 29	860 ± 30	933 ± 29	881 ± 56	895 ± 32	871 ± 60
15	Fructosa	996 ± 43	1,035 ± 67	1,094 ± 17	1,022 ±	1067 ± 58	1078 ±	817 ± 41
20	Sacarosa	1,012 ± 27	1,529 ± 48	1,402 ± 68	1,642 ±	1,307 ± 35	1,317 ±	1,391 ±
25	Glucosa-6-P	244 ± 28	309 ± 15	280 ± 25	271 ± 27	355 ± 23	298 ± 12	315 ± 9.8
30	Glucosa-1-P	22.7 ± 1.9	15.5 ± 2.1	10.3 ± 1.1	9.9 ± 1.2	9.5 ± 1.5	15.2 ±	11.4 ±

TABLA 3

5	
10	
15	
20	
25	
30	

	Planta silvestre		Plantas t	ransgénicas (35S-	-SS-NOS)	
		12	6	5	10	7
Textura del tubérculo	00000000000000000000000000000000000000					Street St
(Newtons)	247.8 ± 4.23	311.4 ± 9.22	286.4 ± 10.21	285.7 ± 12.77	305.3 ± 10.78	294.9 ± 9.90
DW del tubérculo						
(% FW)	17.7 ± 0.20	18.8 ± 0.33	19.0 ± 0.22	19.0 ± 0.31	19.2 ± 0.33	18.9 ± 0.19
Almidón del tubérculo						
(% FW)	8.1	12.6	12.5	11.8	11.25	11.5
FW del tubérculo (g/planta)	1,083 ± 125	1,271 ± 105	1,394 ± 220	1,293 ± 156	1,318 ± 92	1,178 ± 77
DW del tubérculo (g/planta)	191.7 ± 22.13	238.9 ± 19.74	264.6 ± 41.76	252.1 ± 30.42	253.1 ± 17.66	222.6 ± 14.18
Almidón del tubérculo (g/planta)	134.0 ± 7.78	198.9 ± 24.63	224.0 ± 7.70	212.2 ± 3.45	194.6 ± 19.02	180.7 ± 7.67
FW del tubérculo (kg/Hectárea)	54,271 ± 8,929	54,292 ± 10,464	62,295 ± 8,324	60,368 ± 9,284	58,662 ± 6,055	54,222 ± 5,031
DW del tubérculo (kg/Hectárea)	9,606 ± 543	10,078 ± 1,046	11,824 ± 1,141	11,772 ± 1,136	11,263 ± 1,087	10,248 ± 579
Almidón del tubérculo (kg/Hectárea)	4,468 181	6,630 ± 575	7,466 ± 180	7,072 ± 81	6,485 ± 444	6,022 ± 179
		I				

DW= peso seco FW= peso fresco

REIVINDICACIONES

- 1. Plantas transgénicas con alta actividad SS **caracterizadas** por haber sido transformadas con una construcción génica que codifica para la enzima SS y por presentar rendimientos en peso seco y en almidón, superiores a los observados en las correspondientes plantas silvestres.
 - 2. Plantas transgénicas según la reivindicación 1 **caracterizadas** por que se han transformado con la construcción génica 35S-SS-NOS.
 - 3. Plantas transgénicas, según la reivindicación 2, **caracterizadas** porque sus órganos de reserva presentan un rendimiento en almidón y en peso seco y adicionalmente, una textura, superiores a los observados en los mismos órganos de las correspondientes plantas silvestres.
- 4. Plantas transgénicas, según la reivindicación 2, **caracterizadas** porque la textura de los tubérculos de las mismas es superior a 252 Newtons.
 - 5. Plantas transgénicas, según la reivindicación 2, **caracterizadas** porque la textura de los tubérculos de las mismas está entre 272 y 321 Newtons.
 - 6. Plantas transgénicas, según la reivindicación 2, **caracterizadas** porque el rendimiento en peso seco de los tubérculos de las mismas es superior a 214 g/planta.
- 7. Plantas transgénicas, según la reivindicación 2, **caracterizadas** porque el rendimiento en peso seco de los tubérculos de las mismas está entre 208 y 307 g/planta.
 - 8. Plantas transgénicas, según la reivindicación 2, **caracterizadas** porque el rendimiento en almidón de los tubérculos de las mismas es superior a 142 g/planta.
- 9. Plantas transgénicas, según la reivindicación 2, **caracterizadas** porque el rendimiento en almidón de los tubérculos de las mismas se encuentra entre 173 y 232 g/planta.
 - 10. Plantas transgénicas, según cualquiera de las reivindicaciones anteriores, **caracterizadas** por seleccionarse preferentemente entre plantas de tabaco, patata, tomate, arroz, cebada, trigo o maíz.

35

20

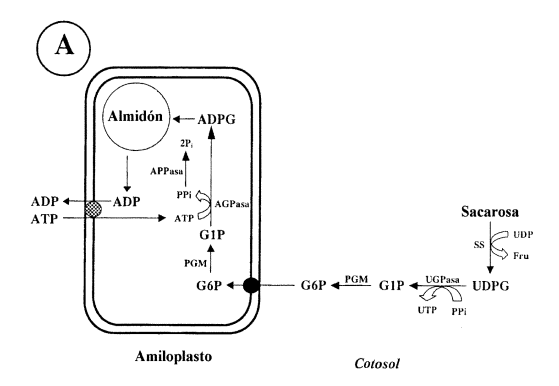
40

45

50

55

60



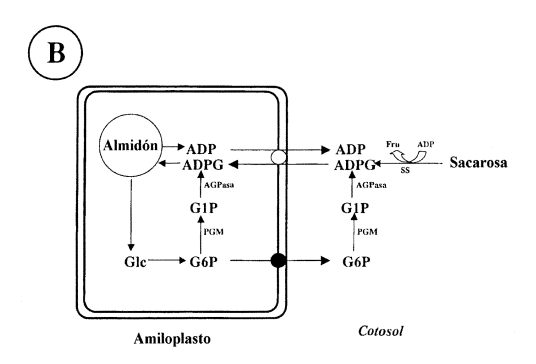


Fig. 1

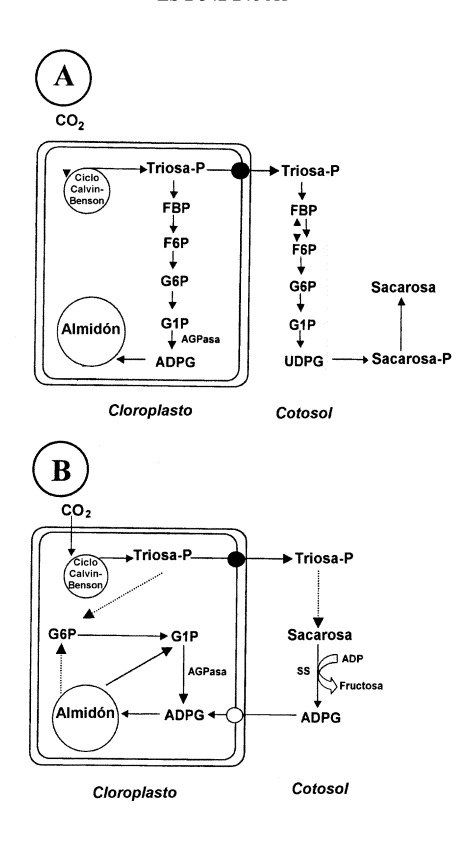
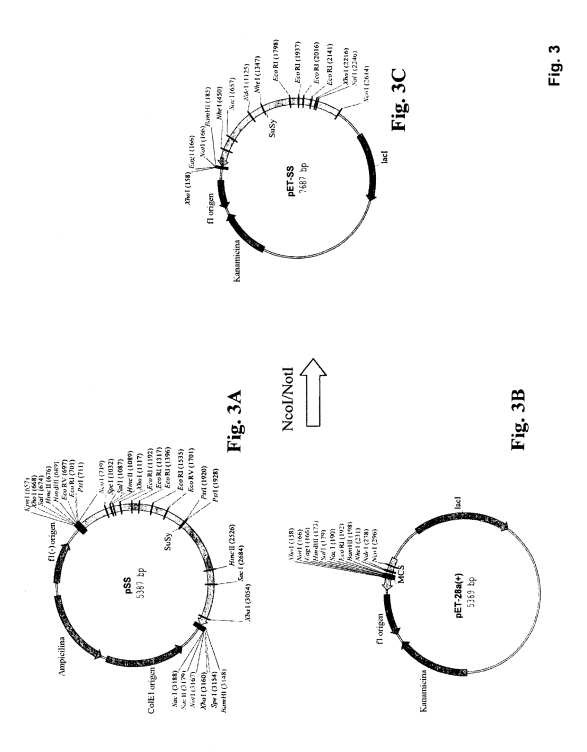
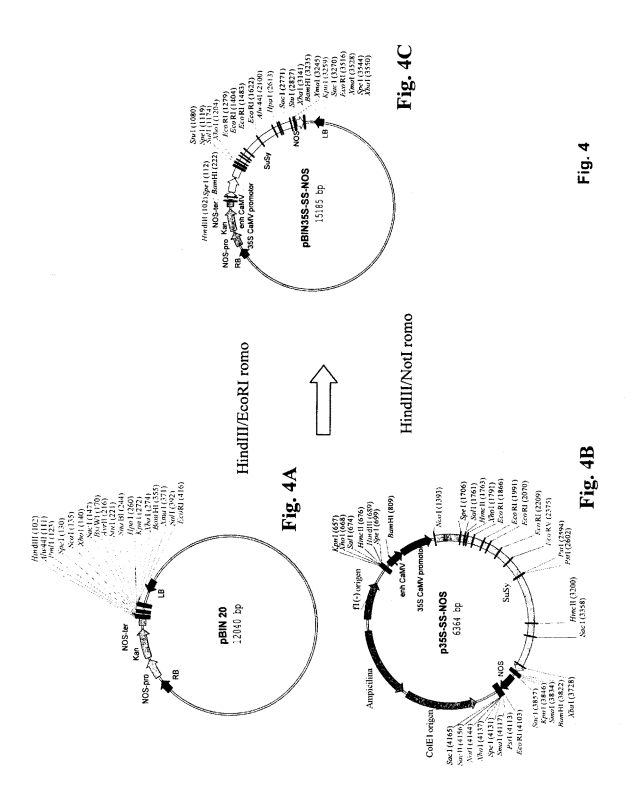
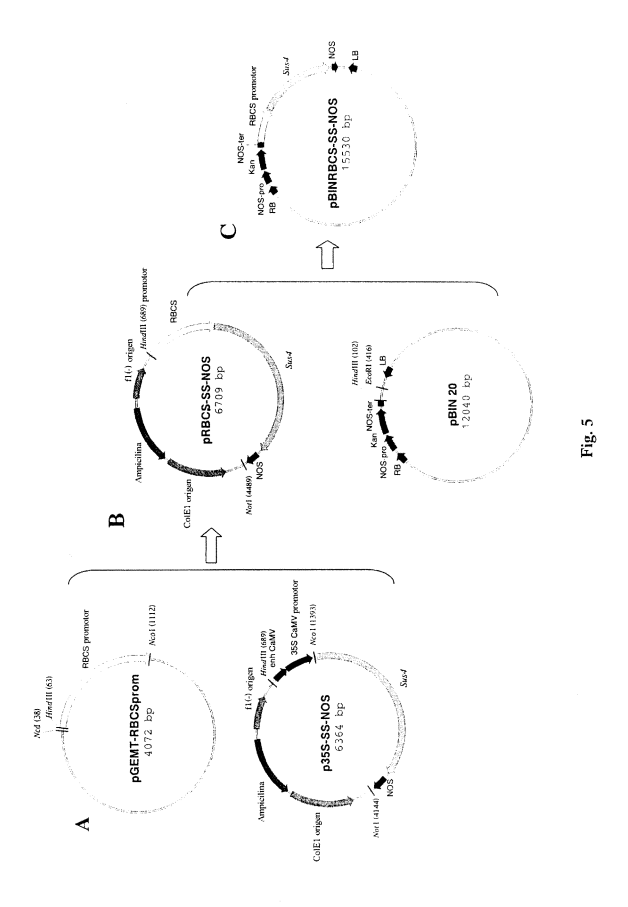


Fig. 2







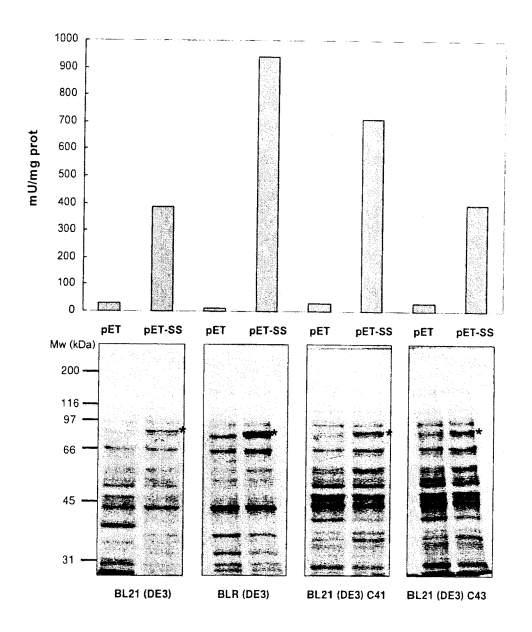
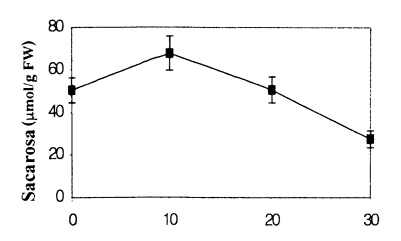
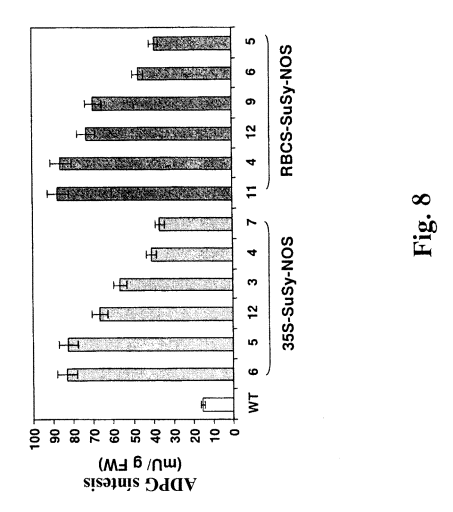


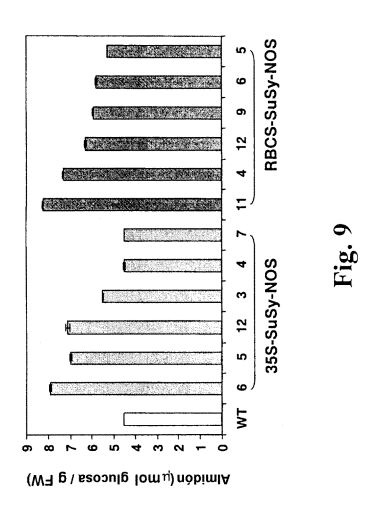
Fig. 6

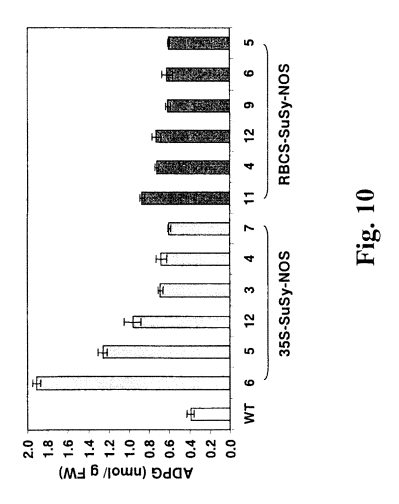


Estado de desarrollo (días tras floración)

Fig. 7







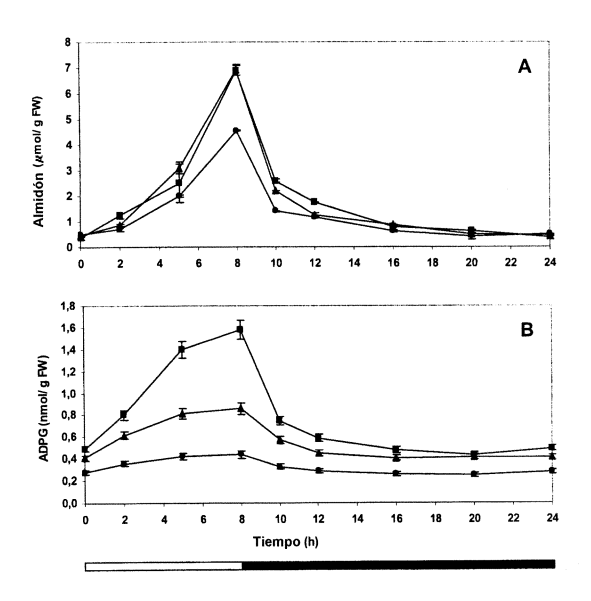


Fig. 11

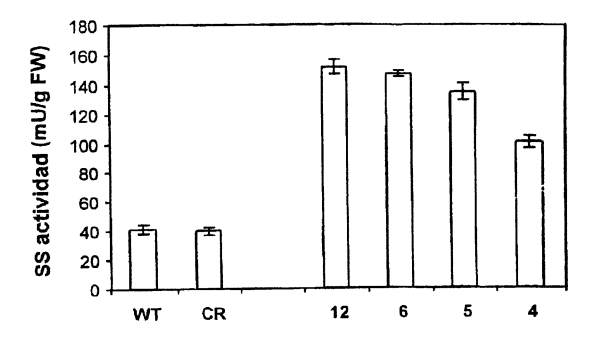
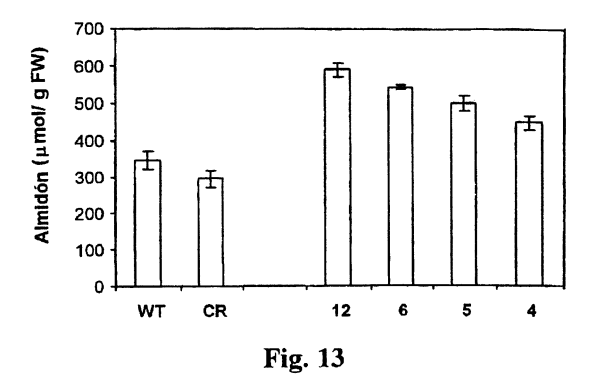


Fig. 12



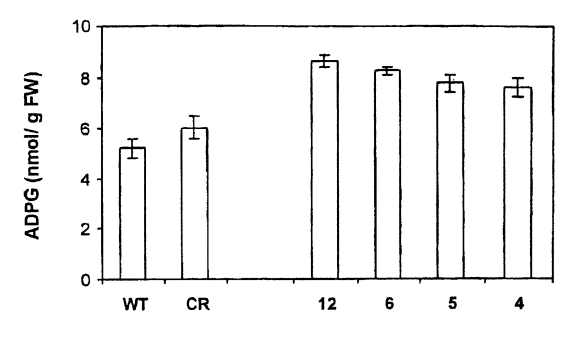
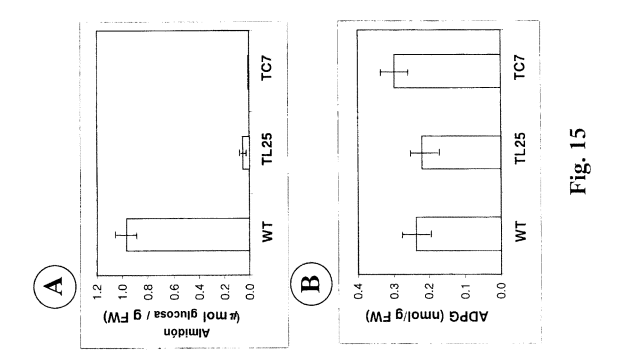
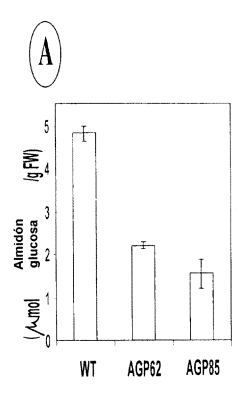


Fig. 14





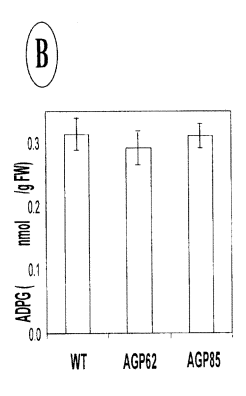


Fig. 16

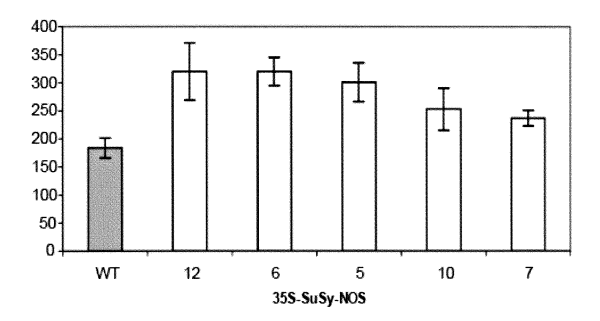


Fig. 17

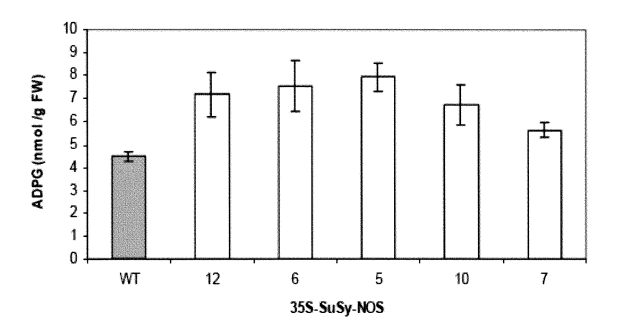


Fig. 18

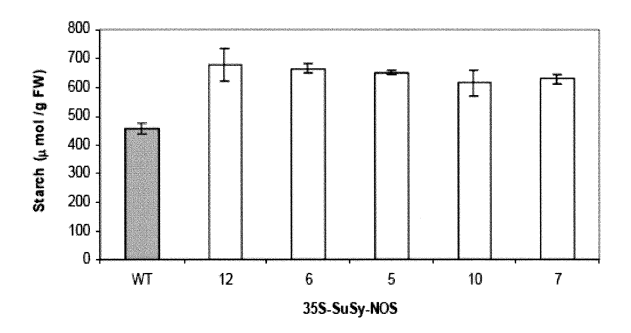


Fig. 19

LISTA DE SECUENCIAS

	<110> UNIVERSIDAD PUBLICA DE NAVARRA	
5	<120> "Plantas transgénicas con alto rendimiento en peso seco y almidón cuyos órganos de reserva presentan elev textura, elevado contenido en almidón y elevado rendimiento en peso seco".	ada
	<130> P-01712	
	<160> 12	
10	<210> 1	
	<211> 25	
	<212> ADN	
	<213> Solanum tuberosum	
15	<220>	
	<223> Cebador de la región 5' de SS4	
20	<400>	
20	etgecatgge tgaaegtgtt ttgae	25
		20
	<210> 2	
25	<211> 27	
	<212> ADN	
	<213> Solanum tuberosum	
30	<220>	
30	<223> Cebador de la región 3' de SS4	
	<400>	
35	etteatteae teageageea atggaae	27
	<210> 3	
	<211> 2418	
40	<212> ADN	
	<213> Solanum tuberosum	
	<220>	
45	<223> SSX	
50		
55		
60		

<400>

	atg	gct	gaa	cgt	gtt	ttg	act	cgt	gtt	cat	agc	ctt	cgt	gaa	42
5	cgt	gtt	gat	gca	act	tta	gct	gct	cac	cgc	aat	gag	ata	ctg	84
	ctg	ttt	ctt	tca	agg	atc	gaa	agc	cac	gga	aaa	ggg	ata	ttg	126
	aaa	cct	cat	gag	ctt	ttg	gct	gag	ttc	gat	gca	att	cgc	caa	168
10	gat	gac	aaa	aac	aaa	ctg	aac	gaa	cat	gca	ttc	gaa	gaa	ctc	210
	ctg	aaa	tcc	act	cag	gaa	gcg	att	gtt	ctg	CCC	cct	tgg	gtt	252
	gca	ctt	gct	att	cgt	ttg	agg	cct	ggt	gtc	tgg	gaa	tac	atc	294
15	cgt	gtg	aac	gtc	aat	gca	cta	gtt	gtc	gag	gag	ctg	tcc	gtc	336
	cct	gag	tat	ttg	caa	ttc	aag	gaa	gaa	ctt	gtc	gac	gga	gcc	378
20	tcg	aat	gga	aat	ttt	gtt	ctc	gag	ttg	gat	ttc	gag	cct	ttc	420
	act	gca	tcc	ttt	cct	aaa	cca	acc	ctc	acc	aaa	tct	att	gga	462
	aat	gga	gtt	gaa	ttc	ctc	aat	agg	cac	ctc	tct	gcc	aaa	atg	504
25	ttc	cat	gac	aag	gaa	agc	atg	acc	ccg	ctt	ctc	gaa	ttt	ctt	546
	cgc	gct	cac	cat	tat	aag	ggc	aag	aca	atg	atg	ctg	aat	gat	588
	agg	ata	cag	aat	tcg	aat	act	ctt	caa	aat	gtc	cta	agg	aag	630
30	gca	gag	gaa	tac	ctc	att	atg	ctt	tcc	cca	gat	act	cca	tat	672
	ttc	gaa	ttc	gag	cac	aag	ttc	caa	gaa	atc	gga	ttg	gag	aag	714
	gga	tgg	999	gac	acg	gcg	gag	cgt	gtg	cta	gag	atg	gta	tgc	756
35	atg	ctt	ctt	gat	ctc	ctt	gag	gct	cct	gac	tca	tgt	act	ctt	798
	gag	aag	ttc	ttg	ggg	aga	att	cct	atg	gtt	ttc	aat	gtg	gtt	840
40	atc	ctt	tcc	cct	cat	gga	tat	ttt	gcc	caa	gaa	aat	gtc	ttg	882
40	ggt	tat	CCC	gac	acc	ggt	ggc	cag	gtt	gtc	tac	att	tta	gat	924
	caa	gtt	ccc	gcc	ttg	gag	cgt	gaa	atg	ctt	aag	cgc	ata	aag	966
45	gag	caa	gga	ctt	gat	atc	atc	CCC	cgt	att	ctt	att	gtt	act	1008
	cgt	ctg	ctg	CCC	gat	gca	gtt	gga	acc	act	tgt	ggt	cag	agg	1050
	att	gag	aag	gtg	tat	gga	gca	gaa	cac	tca	cat	att	ctt	agg	1092
50	gtc	cct	ttt	agg	act	gag	aag	ggc	att	gtt	cgc	aaa	tgg	atc	1134
	tct	cgc	ttt	gaa	gtg	tgg	cca	tac	atg	gag	aca	ttc	att	gag	1176
	gat	gtt	gca	aaa	gaa	att	tct	gca	gaa	ctg	cag	gcc	aag	cca	1218
55	gat	ttg	ata	att	gga	aac	tac	agt	gag	ggc	aat	ctt	gct	gct	1260
	tct	ttg	cta	gct	cac	aag	tta	ggc	gta	act	cag	tgc	acc	att	1302
	gcc	cac	gcg	ttg	gag	aaa	acg	aag	tat	cct	gat	tcc	gac	att	1344
60	tac	tgg	aaa	aag	ttt	gat	gaa	aaa	tac	cat	ttc	tcg	tcc	cag	1386

```
ttt acc gct gat ctc att gca atg aat cac act gat ttc atc 1428
        atc acc agc acc ttc cag gag ata gca gga agc aag gac act 1470
        gta gga caa tat gag agc cat atg gca ttc aca atg cct gga 1512
5
        ttg tac aga gtt gtt cac ggc att aat gtg ttc gac ccc aaa 1554
        ttc aac att gtc tca cct gga gct gat att aat ctc tac ttc 1596
10
        teg tac tee gaa acg gag aag aga ett aca gea ttt cac eet 1638
        gaa att gat gag ctg ctg tat agt gat gtt gag aat gac gag 1680
        cat ctg tgt gtg ctc aag gac agg act aaa cca att tta ttc 1722
15
        aca atg gca agg ttg gat cgt gtg aag aat tta act gga ctt 1764
        gtt gag tgg tac gcc aag aat cca cga cta agg gga ttg gtt 1806
        aac ctg gtt gta gtt ggc gga gat cga agg aag gaa tcc aaa 1848
20
        gat ttg gaa gag cag gca gag atg aag atg tat gag cta 1890
        att gag act cat aat ttg aat ggc caa ttc aga tgg att tct 1932
        tcc cag atg aac cga gtg agg aat ggt gag ctc tac cga tac 1974
25
        att get gac act aag gga get tte gtt eag eet gea tte tae 2016
        gag gcc ttt ggt ctg act gtt gtc gaa gca atg act tgt gqt 2058
30
        ttg cct aca ttt qca act aat cac qqt qqt cca qct qaq atc 2100
        atc gtt cat gga aag tcc ggc ttc cac att gat cca tat cac 2142
        ggt gag caa gct gct gat ctg cta gct gat ttc ttt gag aaa 2184
35
        tgc aag aaa gag cct tca cat tgg gaa acc att tcg acg ggt 2226
        ggc ctg aag cgc atc caa gag aag tac act tgg caa atc tac 2268
        tcc gaa agg cta ttg aca ctg gct gct gtt tat gqg ttc tqq 2310
40
        aaa cat gtt tct aaa ctt gat cgt cta gaa atc cgt cgc tat 2352
        ctt gaa atg ttt tat gct ctc aag tac cgt aag atg gct qaa 2394
        gct gtt cca ttg gct qct gag tga
                                                                 2418
45
```

60

50

<210> 4

<211> 841

<212> proteína

<213> Solanum tuberosum

<223> SSX fusionada con una cola aminoacídica rica en histidinas deducida tras la expresión de *SSX* en el plásmido de expresión pET-28a(+)

<400>

	Met	gly	ser	ser	his 5	his	his	his	his	his	ser	ser	gly	leu	val 15	pro	arg	gly	ser	his 20
5	met	ala	ser	met	thr 25	gly	gly	gln	gln	met 30	gly	arg	gly	ser	glu 35	phe	met	ala	glu	arg
	val	leu	thr	arg		his	ser	leu	arq		arq	val	asp	ala		leu	ala	ala	his	
10				J	45				J	50	_		•		55					60
	asn	glu	ile	leu	leu	phe	leu	ser	arg	ile	glu	ser	his	gly	lys	gly	ile	leu	lys	pro
					65					70					75					80
15	his	glu	leu	leu	ala	glu	phe	asp	ala	ile	arg	gln	asp	asp	lys	asn	lys	leu	asn	glu
					85					90					95					100
	his	ala	phe	glu	glu	leu	leu	lys	ser	thr	gln	glu	ala	ile	val	leu	pro	pro	trp	val
20					105					110					115					120
20	ala	leu	ala	ile	arg	leu	arg	pro	gly	val	trp	glu	tyr	ile	arg	val	asn	val	asn	ala
					125					130					135					140
	leu	val	val	glu		leu	ser	val	pro		tyr	leu	gln	phe		glu	glu	leu	val	
25	-	,			145				,	150	-			,	155		. ,			160
	дīй	a⊥a	ser	asn	g ₁ y	asn	pne	val	leu	-	leu	asp	pne	glu	_	phe	thr	ala	ser	-
	nro	lva	nro	thr		thr	1110	aor	110	170	2 92	~1,,	***]	~1,,	175	1011	a an	2 200	hia	180
30	pro	TYS	pro	CIII	185	CIII	туъ	ser	116	190	asii	gry	vai	gru	195	ieu	asıı	ary	IIIS	200
	ser	ala	lvs	met		his	asn	lvs	alu		met	thr	pro	leu		alu	phe	1eu	arg	
	501	ara	-10		205		аор	-10	9-4	210		C111	pro	100	215	914	piic	100	u ₁ g	220
35	his	his	tyr	lys		lys	thr	met	met		asn	asp	arq	ile		asn	ser	asn	thr	
				_	225	_				230		_			235					240
	gln	asn	val	leu	arg	lys	ala	glu	glu	tyr	leu	ile	met	leu	ser	pro	asp	thr	pro	tyr
40					245					250					255					260
	phe	glu	phe	glu	his	lys	phe	gln	glu	ile	gly	leu	glu	lys	gly	trp	gly	asp	thr	ala
					265					270					275					280
45	glu	arg	val	leu	glu	met	val	cys	met	leu	leu	asp	leu	leu	glu	ala	pro	asp	ser	cys
43					285					290					295					300
	thr	leu	glu	lys		leu	gly	arg	ile	pro	met	val	phe	asn	val	val	ile	leu	ser	pro
		_			305					310					315					320
50	his	gly	tyr	phe		gln	glu	asn	val		gly	tyr	pro	asp		gly	gly	gln	val	val
	4		٠.		325	,		-		330		_		_	335			_		340
	tyr	ile	Ieu	asp		val	pro	ala	leu		arg	glu	met	leu		arg	ıle	lys	glu	
55	alv	leu	agn	ile	345	nro	ara	110	1 611	350	ובעד	thr	220	1011	355	nro	aan	212		360
	9+1	ıcu	аър	110	365	pro	arg	116	ieu	370	vai	CIII	ary	Teu	375	bro	asp	ата	vai	380
	thr	thr	cys	gly		arg	ile	glu	lys		tyr	qly	ala	qlu		ser	his	ile	leu	
60			-		385	2		~	•	390	1	~ 1		J ==	395			_ =		400
	val	pro	phe	arg	thr	glu	lys	gly	ile	val	arg	lys	trp	ile		arg	phe	glu	val	

		405	410	415 420
	pro tyr met glu	thr phe ile glu asp	val ala lys glu ile	ser ala glu leu gln ala
		425	430	435 440
5	lys pro asp leu	ile ile gly asn tyr	ser glu gly asn leu	ala ala ser leu leu ala
		445	450	455 460
	his lys leu gly	val thr gln cys thr	ile ala his ala leu	glu lys thr lys tyr pro
10		465	470	475 480
	asp ser asp ile	tyr trp lys lys phe	asp glu lys tyr his	phe ser ser gln phe thr
		485	490	495 500
15	ala asp leu ile	ala met asn his thr	asp phe ile ile thr	ser thr phe gln glu ile
13		505	510	515 520
	ala gly ser lys	asp thr val gly gln	tyr glu ser his met	ala phe thr met pro gly
		525	530	535 540
20	leu tyr arg val	val his gly ile asn	val phe asp pro lys	phe asn ile val ser pro
		545	550	555 560
	gly ala asp ile	e asn leu tyr phe ser	tyr ser glu thr glu	lys arg leu thr ala phe
25		565	570	575 580
	his pro glu ile	e asp glu leu leu tyr	ser asp val glu asn	asp glu his leu cys val
		585	590	595 600
30	leu lys asp arg		phe thr met ala arg	leu asp arg val lys asn
		605	610	615 620
	leu thr gly leu			arg gly leu val asn leu
2.5		625	630	635 640
35	vai vai vai giy			glu glu gln ala glu met
	lia lia mot tim	645	650	655 660
	lys lys met tyr	665	670	gln phe arg trp ile ser 675 680
40	ger aln met agr			ile ala asp thr lys gly
	ber grif mee asi	685	690	695 700
	ala phe val glr			val val glu ala met thr
45	F J	705	710	715 720
	cys gly leu pro	thr phe ala thr asn	his gly gly pro ala	glu ile ile val his gly
	-	725	730	735 740
50	lys ser gly phe	his ile asp pro tyr	his gly glu gln ala	ala asp leu leu ala asp
		745	750	755 760
	phe phe glu lys	s cys lys lys glu pro	ser his trp glu thr	ile ser thr gly gly leu
		765	770	775 780
55	lys arg ile glr	glu lys tyr thr trp	gln ile tyr ser glu	arg leu leu thr leu ala
		785	790	795 800
	ala val tyr gly	phe trp lys his val	ser lys leu asp arg	leu glu ile arg arg tyr
60		805	810	815 820
	leu glu met phe			ala val pro leu ala ala
		825	830	835 840
65	glu			
	841			

	<210> 5	
	<211>41	
	<212> ADN	
5	<213> Solanum tuberosum	
	<220>	
	<223> Cebador "forward" necesario para la mutagénesis puntual de SSX.	
10	<400>	
	cgaacatgca ttcgaagaac ccctgaaatc cactcaggaa g	41
15	<210> 6	
	<211> 41	
	<212> ADN	
20	<213> Solanum tuberosum	
20	<220>	
	<223> Cebador "reverse" necesario para la mutagénesis puntual de SSX.	
25	<400>	
	cttcctgagt ggatttcagg ggttcttcga atgcatgttc g	41
30	<210> 7	
50	<211> 42	
	<212> ADN	
	<213> Solanum tuberosum	
35	<220>	
	<223> Cebador "forward" necesario para la mutagénesis puntual de SSX.	
	<400>	
40	cggagaagag acttacagca tctcaccctg aaattgatga gc	42
	<210> 8	
45	<211> 42	
	<212> ADN	
	<213> Solanum tuberosum	
50	<220>	
50	<223> Cebador "reverse" necesario para la mutagénesis puntual de SSX.	
	<400>	
55	geteateaat tteagggtga gatgetgtaa gtetettete eg	42
	<210> 9	
(0	<211> 76	
60	<212> ADN	
	<213> Solanum tuberosum	
	<220>	
65	<223> Cebador "forward" necesario para la mutagénesis puntual de SSX y obtención de SS5.	

<400> gatttetttg agaaatgeaa gagagageet teacattggg aaaceattte 5 gacggatggc ctgaagcgca tccaag 76 <210> 10 <211> 76 <212> ADN <213> Solanum tuberosum 15 <223> Cebador "reverse" necesario para la mutagénesis puntual de SSX y obtención de SS5. <400> cttqqatqcq cttctqqcca tccgtcgaaa tggtttccca atgtgaaggc 20 tctctcttqc atttctcaaa gaaatc 76 25 <210> 11 <211> 2418 <212> ADN 30 <213> Solanum tuberosum <220> <223> SS5 <400> atg get gaa egt gtt ttg act egt gtt eat age ett egt gaa 42 cgt gtt gat gca act tta gct gct cac cgc aat gag ata ctg 84 40 ctq ttt ctt tca aqq atc qaa aqc cac qqa aaa qqq ata ttq 126 aaa cet cae gag ett ttg get gag tte gat gea att ege caa 168 45 gat gac aaa aac aaa ctg aac gaa cat gca ttc gaa gaa ccc 210 ctg aaa tcc act cag gaa gcg att gtt ctg ccc cct tgg gtt 252 gca ctt gct att cgt ttg agg cct ggt gtc tgg gaa tac atc 294 50 cgt gtg aac gtc aat gca cta gtt gtc gag gag ctg tcc gtc 336 cct gag tat ttg caa ttc aag gaa gaa ctt gtc gac gga gcc 378 55 teg aat gga aat tte gtt ete gag ttg gat tte gag eet tte 420 act gca tcc ttt cct aaa cca acc ctc acc aaa tct att qqa 462

aat gga gtt gaa ttc ctc aat agg cac ctc tct qcc aaa atg

ttc cat gac aag gaa agc atq acc ccq ctt ctc qaa ttt ctt

cgc gct cac cat tat aag ggc aag aca atg atg ctg aat gat

agg ata cag aat tcg aat act ctt caa aat gtc cta agg aag

gca gag gaa tac ctc att atg ctt tcc cca gat act cca tat

60

65

504

546

588

630

ttc gaa ttc gag cac aag ttc caa gaa atc gga ttg gag aag 714 756 gga tgg ggg gac acg gcg gag cgt gtg cta gag atg gta tgc 5 atg ctt ctt gat ctc ctt gag gct cct gac tca tgt act ctt 798 gag aag ttc ttg ggg aga att cct atg gtt ttc aat gtg gtt 840 atc ctt tcc cct cat gga tat ttt gcc caa gaa aat gtc ttg 882 10 ggt tat ccc gac acc ggt ggc cag gtt gtc tac att tta gat 924 caa gtt ccc gcc ttg gag cgt gaa atg ctt aag cgc ata aag 966 15 gag caa gga ctt gat atc atc ccc cgt att ctt att gtt act 1008 cgt ctg ctc gat gca gtt gga acc act tgt ggt cag agg 1050 att gag aag gtg tat gga gca gaa cac tca cat att ctt agg 1092 20 gtc cct ttt agg act gag aag ggc att gtt cgc aaa tgg atc 1134 tct cgc ttt gaa gtg tgg cca tac atg gag aca ttc att gag 1176 gat gtt gca aaa gaa att tct gca gaa ctg cag gcc aag cca 1218 25 gat ttg ata att qqa aac tac aqt qaq qgc aat ctt qct qct 1260 tct ttg cta gct cac aag tta ggc gta act cag tgc acc att 1302 30 gcc cac gcg ttg gag aaa acg aag tat cct gat tcc gac att 1344 tac tgg aaa aag ttt gat gaa aaa tac cat ttc tcg tcc cag 1386 ttt acc gct gat ctc att gca atg aat cac act gat ttc atc 1428 35 atc acc agc acc ttc cag gag ata gca gga agc aag gac act 1470 gtg gga caa tat gag agc cat atg gca ttc aca atg cct gga 1512 40 ttg tac aga gtt gtt cat ggc att aat gtg ttc gac ccc aaa 1554 ttc aac att gtc tca cct gga gct gat att aac ctc tac ttc 1596 tog tac toc gaa acg gaa aag aga ott aca gca tot cac oot 1638 45 gaa att gat gag ctg ctg tat agt gac gtt gag aat gac gaa 1680 cat ctg tgt gtg ctc aag gat agg act aaa cca att tta ttc 1722 50 aca atg gca agg ttg gat cgt gtg aag aat tta act gga ctt 1764 gtt gag tgg tac gcc aag aat cca cga cta agg gga ttg gtt 1806 aac ctg gtt gta gtt ggc gga gat cga agg aag gaa tcc aaa 1848 55 gat ttg gaa gag cag gca gag atg aag atg tat gag cta 1890 ata gag act cat aat ttg aat ggc caa ttc aga tqq att tct 1932 60 tcc cag atg aac cga gtg agg aat ggt gag ctc tac cga tac 1974 att gct gac act aag gga gct ttc gtt cag cct gca ttc tac 2016 gag gct ttt ggt ctg act gtt gtc gaa gca atg act tgt ggt 2058 65

```
ttq cct aca ttt qca act aat cac ggt ggt cca gct gag atc 2100
       atc gtt cat gga aag tcc ggc ttc cac att gat cca tat cac 2142
       ggt gag caa gct gct gat ctg cta gct gat ttc ttt gag aaa 2184
5
       tgc aag aga gag cet tea cat tgg gaa ace att teg acg gat 2226
       qqc ctq aaq cqc atc caa qaq aag tac act tgg caa atc tac 2268
10
       tcc qaa agg cta ttg aca ctg gct gct gtt tat ggg ttc tgg 2310
       aaa cat qtt tct aaq ctt qat cqt cta qaa atc cqt cqc tat 2352
       ctt gaa atg ttt tat gct ctc aag tac cgt aag atg gct gaa 2394
15
                                                                             2418
       gct gtt cca ttg gct gct gag tga atg aag
20
   <210> 12
   <211> 841
   <212> proteína
   <213> Solanum tuberosum
   <223> SS5 fusionada con una secuencia aminoacídica rica en histidinas
   <400>
30
      Met gly ser ser his his his his his ser ser gly leu val pro arg gly ser his
                                        10
                                                          15
      met ala ser met thr gly gly gln gln met gly arg gly ser glu phe met ala glu arg
35
                     25
                                        30
      val leu thr arg val his ser leu arg glu arg val asp ala thr leu ala ala his arg
                                        50
                                                          55
                                                                             60
      asn glu ile leu leu phe leu ser arg ile glu ser his gly lys gly ile leu lys pro
40
                                        70
      his glu leu leu ala glu phe asp ala ile arg gln asp asp lys asn lys leu asn glu
45
      his ala phe glu glu pro leu lys ser thr gln glu ala ile val leu pro pro trp val
                                        110
                                                          115
                                                                             120
      ala leu ala ile arg leu arg pro gly val trp glu tyr ile arg val asn val asn ala
50
                                        130
      leu val val glu glu leu ser val pro glu tyr leu gln phe lys glu glu leu val asp
                                        150
                                                          155
      gly ala ser asn gly asn phe val leu glu leu asp phe glu pro phe thr ala ser phe
55
      pro lys pro thr leu thr lys ser ile gly asn gly val glu phe leu asn arg his leu
60
```

					185					190					195					200
	ser	ala	lys	met	phe	his	asp	lys	glu	ser	met	thr	pro	leu	leu	glu	phe	leu	arg	ala
=					205					210					215					220
5	his	his	tyr	lys	gly	lys	thr	met	met	leu	asn	asp	arg	ile	gln	asn	ser	asn	thr	leu
					225					230					235					240
	gln	asn	val	leu	arg	lys	ala	glu	glu	tyr	leu	ile	met	leu	ser	pro	asp	thr	pro	tyr
10					245					250					255					260
	phe	glu	phe	glu	his	lys	phe	gln	glu	ile	gly	leu	glu	lys	gly	trp	gly	asp	thr	ala
					265					270					275					280
15	glu	arg	val	leu	glu	met	val	cys	met	leu	leu	asp	leu	leu	glu	ala	pro	asp	ser	cys
					285					290					295					300
	thr	leu	glu	lys	phe	leu	gly	arg	ile	pro	met	val	phe	asn	val	val	ile	leu	ser	pro
20					305					310					315					320
20	his	gly	tyr	phe		gln	glu	asn	val		gly	tyr	pro	asp		gly	gly	gln	val	
			_		325			_	_	330		_		_	335			_	_	340
	tyr	ile	leu	asp	_	val	pro	ala	leu	_	arg	glu	met	leu	-	arg	ıle	lys	glu	-
25	- 7	7			345			47 -	7	350	7	4-1		7	355			- 7 -	7	360
	дтў	leu	asp	11e		pro	arg	lle	ıeu		vai	tnr	arg	reu		pro	asp	aıa	vaı	
	+ h ~	+ h w	~	~1	365	2 20 00	110	~1,,	1,,,,	370	+112	~1	212	~l.v	375	nor.	hia	410	1011	380
30	CIII	thr	Сув	Эту	385	ary	TIE	gru	туѕ	390	cyr	Эту	ата	gru	395	ser	mis	TTE	reu	400
	l ev	pro	nhe	ard		aln	lve	alv	ile		aro	lve	trn	ile		ard	nhe	alu	val	
	Vai	pro	pric	arg	405	gru	175	9-1	110	410	arg	- y5	сгр	110	415	arg	piic	gru	vai	420
35	pro	tyr	met	alu		phe	ile	alu	asp		ala	lvs	alu	ile		ala	alu	leu	aln	
	F	-1-		J	425	F	•	J		430		-1-	J		435		3		J	440
	lys	pro	asp	leu	ile	ile	gly	asn	tyr	ser	glu	gly	asn	leu	ala	ala	ser	leu	leu	ala
40			_		445				_	450		-			455					460
40	his	lys	leu	gly	val	thr	gln	cys	thr	ile	ala	his	ala	leu	glu	lys	thr	lys	tyr	pro
					465					470					4 75					480
	asp	ser	asp	ile	tyr	trp	lys	lys	phe	asp	glu	lys	tyr	his	phe	ser	ser	gln	phe	thr
45					485					490					495					500
	ala	asp	leu	ile	ala	met	asn	his	thr	asp	phe	ile	ile	thr	ser	thr	phe	gln	glu	ile
					505					510					515					520
50	ala	gly	ser	lys	asp	thr	val	gly	gln	tyr	glu	ser	his	met	ala	phe	thr	met	pro	gly
					525					530					535					540
	leu	tyr	arg	val		his	gly	ile	asn	val	phe	asp	pro	lys	phe	asn	ile	val	ser	pro
55					545					550					555					560
	gly	ala	asp	ile		leu	tyr	phe	ser		ser	glu	thr	glu		arg	leu	thr	ala	
	, ,		_		565	_	_			570		_			575	_				580
60	nıs	pro	glu	ıle		glu	reu	ıeu	tyr		asp	val	glu	asn		glu	his	leu	cys	
60	1 01-	1,,,,	2.5-	2~~	585 + h ~	7	n	41-	1	590	↓ 1 ~	m - '	a 1 -		595				٦	600
	reu	lys	asp	arg	605	туѕ	pro	тте	теп	phe 610	LNY	met	aıa	arg		asp	arg	val	туѕ	
] eu	thr	alv	leu		alıı	trn	tvr	ala		agn	nro	aro	יים [615	alv	וום [Γεv	aen	620
65		2111	J+1	u	.41	91u	0.P	~ y ±	u I U	-110	abii	PIO	ury	ıcu	arg	atl	±cu	vaı	abil	reu

					625					630					635					C10
	***]	val	*** 1	~1		200	220	220	7		aor.	1,,,	agn	1 011		~ 1.,	~1 ~	212	~1.,	640
	vai	vai	vai	Эту	645	asp	arg	arg	туъ	650	SEI	туъ	asp	reu	655	gru	gın	ата	gru	660
5	1,,,,	lys	mo+	+		100	:10	~1,,	+ h ~		aan	100	202	~],,		nho	2 2 2	twn	41.	
	туы	TAR	illet	cyr	665	ıeu	116	giu	CIII	670	asii	ieu	asıı	дту	675	pne	arg	сгр	шe	680
	gor.	gln	mot	202		*** 1	2 × 0	aan	~1,,		1011	+	220	+112		212	200	+ h ~	7	
10	ser	gin	mec	asii	685	vai	arg	asıı	Эту	690	ieu	CYL	arg	CAT	695	ата	asp	CIII	TYS	700
	212	phe	77.2	aln		2]2	nhe	tur	alu.		nho	alv	1 011	thr		*** 1	αlu	212	mot	
	ara	piic	vai	9111	705	ата	piic	CYL	gru	710	pne	9±y	ıcu	CIII	715	vai	gru	ата	iiie c	720
	CVS	gly	len	nro		phe	ala	thr	agn		alv	alv	nro	ala		ile	ile	va1	hie	
15	070	9-1		PIO	725	pc	414	0112	abii	730	5-1	5-1	PTO	414	735				1110	740
	lvs	ser	alv	phe		ile	asp	pro	tvr		alv	alu	aln	ala		asn	len	leu	ala	
	-1-		J-1	F	745			F	-2-	750	<i>3</i> -1	3	3		755					760
20	phe	phe	qlu	lys		lys	arq	qlu	pro		his	trp	alu	thr		ser	thr	asp	alv	
	-	-	-	•	765	-	_	-	_	770		1	,		775				J-1	780
	lys	arg	ile	gln		lys	tyr	thr	trp	gln	ile	tyr	ser	glu	arg	leu	leu	thr	leu	
25				-	785	-	-		-	790		-		-	795					800
	ala	val	tyr	gly	phe	trp	lys	his	val	ser	lys	leu	asp	arg	leu	glu	ile	arg	arg	tyr
					805					810					815					820
30	leu	glu	met	phe	tyr	ala	leu	lys	tyr	arg	lys	met	ala	glu	ala	val	pro	leu	ala	ala
30					825					830					835					840
	glu																			
	841																			
35																				
40																				
45																				
50																				
30																				
55																				
60																				
65																				



(1) ES 2 342 246

21) Nº de solicitud: 200703413

22 Fecha de presentación de la solicitud: 21.12.2007

32) Fecha de prioridad:

INFORME SOBRE EL ESTADO DE LA TÉCNICA

(51)	Int. Cl.:	Ver hoja adicional

DOCUMENTOS RELEVANTES

Categoría	56	Documentos citados F	Reivindicaciones afectadas
Х	novo production of ADPgluco	et al., "Sucrose synthase catalyzes de linked to starch biosynthesis in s." Plant Cell Physiol. 2003, 44,	1-10
А			1-10
Α	WO 02067662 A1 (PIONEEF todo el documento.	R HI BRED INT) 06.09.2002,	1-10
X: de part Y: de part misma	ía de los documentos citados icular relevancia icular relevancia combinado con otro/s categoría el estado de la técnica	O: referido a divulgación no escrita	
	nte informe ha sido realizado todas las reivindicaciones	para las reivindicaciones nº:	
Fecha d	e realización del informe 16.06.2010	Examinador M. Hernández Cuéllar	Página 1/4

INFORME DEL ESTADO DE LA TÉCNICA

 $N^{\mbox{\tiny 0}}$ de solicitud: 200703413

CLASIFICACIÓN DEL OBJETO DE LA SOLICITUD
A01H 5/00 (2006.01) C12N 9/10 (2006.01) C12N 15/29 (2006.01) C12N 15/82 (2006.01)
Documentación mínima buscada (sistema de clasificación seguido de los símbolos de clasificación)
A01H, C12N
Bases de datos electrónicas consultadas durante la búsqueda (nombre de la base de datos y, si es posible, términos de búsqueda utilizados)
EPODOC, WPI, BIOSIS, MEDLINE, EMBASE

OPINIÓN ESCRITA

Nº de solicitud: 200703413

Fecha de Realización de la Opinión Escrita: 16.06.2010

Declaración

Novedad (Art. 6.1 LP 11/1986) Reivindicaciones 1-10 SÍ

Reivindicaciones NO

Actividad inventiva Reivindicaciones SÍ

(Art. 8.1 LP 11/1986) Reivindicaciones 1-10 NO

Se considera que la solicitud cumple con el requisito de **aplicación industrial.** Este requisito fue evaluado durante la fase de examen formal y técnico de la solicitud (Artículo 31.2 Ley 11/1986).

Base de la Opinión:

La presente opinión se ha realizado sobre la base de la solicitud de patente tal y como ha sido publicada.

OPINIÓN ESCRITA

Nº de solicitud: 200703413

1. Documentos considerados:

A continuación se relacionan los documentos pertenecientes al estado de la técnica tomados en consideración para la realización de esta opinión.

Documento	Número Publicación o Identificación	Fecha Publicación
D01	BAROJA -FERNANDEZ, E., ET AL., "Sucrose synthase catalyzes de novo production of ADPglucose linked to starch biosynthesis in heterotrophic tissues of plants. Plant Cell Physiol. 2003, 44, 500-509, todo el documento. Citado en la solicitud	
D02	CHOUREY PS ET AL., "Genetic evidence that the two isozymes of sucrose synthase present in developing maize endosperm are critical, one for cell wall integrity and theother for starch biosynthesis". Mol Gen Genet. 1998 Jul;259(1):88-96, todo el documento	
D03	WO 02067662 A1	06-09-2002

2. Declaración motivada según los artículos 29.6 y 29.7 del Reglamento de ejecución de la Ley 11/1986, de 20 de marzo, de patentes sobre la novedad y la actividad inventiva; citas y explicaciones en apoyo de esta declaración

1.- NOVEDAD

Esta Oficina considera que las reivindicaciones 1-10 cumplen el requisito de novedad.

2.- ACTIVIDAD INVENTIVA El estado de la técnica más cercano a la invención es el documento D01 que describe mediante su número de acceso la secuencia de la sacarosa sintasa y en el cual se indica la función de este enzima en la biosíntesis del almidón. A la luz del estado de la técnica el problema técnico se concreta en la provisión de plantas con rendimientos superiores en almidón que las plantas silvestres. La solución propuesta en la invención es la obtención de plantas transgénicas que sobreexpresan SS

A la luz del estado de la técnica establecido en D01, que aporta la secuencia de la SS así como su implicación en la biosíntesis del almidón, se considera obvio para un experto en la materia, aplicando las técnicas habituales de biología molecular, intentar obtener con expectativas razonables de éxito plantas transgénicas que sobreexpresen la SS y por tanto mejoren los rendimientos de almidón de las plantas silvestres. En consecuencia, esta Oficina considera que las reivindicaciones 1-10 carecen de actividad inventiva.