



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11) Número de publicación: 2 584 318

51 Int. Cl.:

C12N 15/82 (2006.01) A01H 5/00 (2006.01)

(12)

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

- (96) Fecha de presentación y número de la solicitud europea: 28.03.2005 E 12191992 (2)
 (97) Fecha y número de publicación de la concesión europea: 23.03.2016 EP 2557168
- (54) Título: Promotores preferidos del cámbium/xilema y usos de los mismos
- (30) Prioridad:

06.04.2004 US 560227 P

(45) Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente: 27.09.2016

(73) Titular/es:

FIBRIA CELULOSE S/A (100.0%) Alameda Santos, 1357, 6th floor Sao Paulo / SP, BR

(72) Inventor/es:

PAPES, FABIO; GERHARDT, ISABEL RODRIGUES y ARRUDA, PAULO

(74) Agente/Representante:

ISERN JARA, Jorge

DESCRIPCIÓN

Promotores preferidos del cámbium/xilema y usos de los mismos

5 Campo de la invención

10

15

20

25

30

35

45

50

55

60

La invención se refiere, en líneas generales, al campo de biología molecular, bioquímica y agricultura. Más particularmente, la invención se refiere a polinucleótidos adecuados para la regulación de la expresión génica en plantas y la generación de plantas transgénicas con calidad y productividad mejoradas.

Antecedentes y técnica anterior de la invención

La modificación de un rasgo en plantas, a través de modificación por ingeniería genética, depende de la inserción, en el genoma de la planta, de una construcción polinucleotídica que contiene el gen de interés, unido operativamente a un promotor que es funcional en la planta transgénica. Dentro del genoma de una planta, cualquier gen sencillo está, en general, unido operativamente a un promotor, que determinará cuándo y dónde, debe expresarse el gen dentro de los tejidos y órganos de la planta. Por lo tanto, si se quiere expresar un gen de interés en los tejidos u órganos específicos dentro de una planta transgénica y de una manera temporalmente regulada, deben usarse promotores preferidos de tejido. Por otro lado, la expresión en todos los tejidos de la planta, a lo largo del ciclo de vida de la planta, se consequiría usando promotores constitutivos.

En diversas situaciones, la expresión de genes particulares en tejidos u órganos particulares, confiere a la planta un fenotipo de interés específico. Por ejemplo, si se quiere mejorar la calidad nutricional de semillas de cereales, se inserta un gen que confiere dicho fenotipo usando promotores específicos de semillas, en lugar de usar promotores constitutivos, que permitirían al gen expresarse en todos los tejidos de la planta produciendo, en algunos casos, fenotipos no deseables. En otro ejemplo, si se quiere aumentar la cantidad de celulosa en los tejidos vasculares en desarrollo de un árbol forestal, en el genoma de la planta debe introducirse un promotor preferido de xilema y/o cámbium unido operativamente a un gen heterólogo que codifica una enzima implicada en el metabolismo de celulosa, de tal manera que podrían producirse más moléculas de celulosa en el xilema de la planta en desarrollo. En otro ejemplo, el fenotipo deseado podría obtenerse inhibiendo la expresión de un gen endógeno dentro de un tejido específico de la planta. Eso podría realizarse introduciendo una construcción que comprendiese un promotor preferido de tejido unido operativamente a un polinucleótido que inhibiese la expresión del gen endógeno, bien mediante hibridación antisentido o bien mediante silenciamiento de ARN (Matzke (ed.) et al. (2000) Plant Gene Silencing. Kluwer Academic Publishers).

V. Lauvergeat et al. (Plant Mol. Biol. 50: 497-509, 2002) desvelan un promotor derivado del gen de la cinamil alcohol deshidrogenasa de *Eucalyptus*.

Hasta ahora, la producción de plantas modificadas por ingeniería genética que expresan rasgos útiles y/o deseables requiere la disponibilidad de promotores que permitan al gen o genes de interés expresarse de una manera específica de tejido y sincronización. Por tanto, el aislamiento y la caracterización de promotores preferidos de tejido, particularmente preferidos de cámbium/xilema, que pueden servir como regiones reguladoras para la expresión de secuencias nucleotídicas heterólogas de interés de una manera preferida de tejido, es esencial para la modificación de plantas, mediante ingeniería genética, que exhiben rasgos particulares.

Sumario de la invención

Un primer objeto de la invención se refiere a una molécula de ácido nucleico aislada que comprende una secuencia de nucleótidos que tiene la capacidad de iniciar, en una planta, la transcripción de un gen de una manera preferida de tejido de cámbium, en el que dicha molécula de ácido nucleico aislada comprende una secuencia de nucleótidos como se expone en SEQ ID NO: 5.

Un segundo objeto de la invención se refiere a un vector de expresión, preferentemente un plásmido, que comprende:

i) la molécula de ácido nucleico aislada, como se define anteriormente; y

ii) una molécula de ácido nucleico que codifica una proteína de interés, en la que (i) y (ii) están en unión operativa, en la que (i) no regula normalmente (ii).

Un tercer objeto de la invención se refiere a una célula de planta hospedadora recombinante, en la que dicha célula hospedadora recombinante se transforma o transfecta con

i) la molécula de ácido nucleico aislada, como se define anteriormente; y

ii) una molécula de ácido nucleico que codifica una proteína de interés, en la que (i) y (ii) están en unión operativa, en la que (i) no regula normalmente (ii).

Un cuarto objeto de la invención se refiere a una célula hospedadora recombinante, en la que dicha célula hospedadora recombinante se transforma o transfecta con el vector de expresión como se define anteriormente.

5

10

25

30

35

40

45

50

55

60

65

Otro objeto de la invención se refiere a un método de preparación de una célula de planta hospedadora recombinante, comprendiendo dicho método transformar o transfectar una célula con el vector de expresión como se define anteriormente.

Otro objeto de la invención se refiere a un método de preparación de una proteína codificada por el vector de expresión como se define anteriormente, que comprende transformar o transfectar una célula con dicho vector de expresión, y cultivar dicha célula en condiciones favorables para la expresión de dicha proteína.

Otro objeto de la invención se refiere a un método para la preparación de una proteína, comprendiendo dicho método cultivar una planta o una parte de la planta, que comprenda una célula de planta hospedadora recombinante como se define anteriormente, en condiciones que favorezcan la producción de dicha proteína por dicha planta o parte de planta.

Otro objeto de la invención se refiere a una planta o a una parte de la planta que comprende la célula de planta recombinante como se define anteriormente.

La presente memoria descriptiva describe moléculas de ácido nucleico reguladoras aisladas del genoma de *Populus* sp, y métodos para regular la expresión de secuencias nucleotídicas heterólogas en tejidos de plantas, tal como de una manera preferida de xilema y/o cámbium.

En el presente documento se describen moléculas de ácido nucleico aisladas que representan promotores con capacidad para dirigir la expresión específica de tejido de genes de interés. Las moléculas de ácido nucleico reguladoras corresponden a secuencias promotoras de genes que se expresan preferentemente en el cámbium y/o en el xilema de *Populus sp.* Se descubrió que, los genes que codificaban isoformas de sacarosa sintasa (SuSy), alfa-tubulina (TUB), proteína arabinogalactánica (ARAB), ácido cafeico 3-O-metiltrasferasa (COMT), cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD), cinamato 4-hidroxilasa (C4H), cinamoil CoA reductasa (CCR), ferulato-5-hidroxilasa (F5H), sinapil alcohol deshidrogenasa (SAD), UDP-D-glucuronato carboxi-liasa (UDP), proteína de transferencia de lípidos (LTP) y ag-13 (AG13), se expresaban en el tejido del cámbium/xilema de *Populus* sp y sus promotores, se habían aislado, clonado y validado. Cuando estos promotores, se asociaban en una planta transgénica con genes distintos a aquellos con los que se unían originalmente, los genes en cuestión se expresaban preferentemente en el cámbium y/o en el xilema de dicha planta transgénica. Se proporcionan métodos de uso de los promotores preferidos de cámbium/xilema, desvelados en el presente documento, para la regulación, en una planta, de la expresión de secuencias de nucleótidos heterólogas, de una manera preferida de cámbium y/o xilema.

Los promotores preferidos de cámbium/xilema se identificaron mediante el análisis de un conjunto de etiquetas de secuencia expresada (EST, acrónimo del inglés *Expressed Sequence Tag*) de *Populus* sp, que representan tejidos del brote apical, la corteza, el cámbium, la semilla, el xilema, la hoja y la raíz. Basándose en el perfil de expresión de estas EST entre los diferentes tejidos, se mostró que los doce genes indicados <u>anteriormente</u> se expresaban de manera elevada y preferentemente en el cámbium y/o xilema de *Populus*.

Los promotores preferidos de cámbium/xilema se exponen en las SEQ ID NOS.: 1-12. También se <u>describen</u> fragmentos de estas secuencias de nucleótidos, es decir, los expuestos en las SEQ ID NOS.: 1-12 que comprenden al menos 20 nucleótidos consecutivos. Los fragmentos más pequeños, aunque no necesariamente codifican promotores o proteínas con actividad promotora, pueden actuar como moléculas antisentido y desactivar genes expresados y de origen natural. Las composiciones <u>descritas</u> comprenden adicionalmente secuencias de nucleótidos que tienen una identidad de al menos 65 % con las secuencias expuestas en las SEQ ID NOS.: 1-12 o con un fragmento de las mismas, y secuencias de nucleótidos que hibridan en condiciones de alta rigurosidad con una cualquiera de las secuencias anteriormente mencionadas.

"Condiciones rigurosas", como se usa en el presente documento, se refieren a parámetros con los que la técnica está familiarizada, tales como hibridación en 3,5xSSC, solución 1xDenhardt, tampón fosfato sódico 25mM (pH 7,0), SDS al 0,5 % y EDTA 2mM durante 18 horas a 65 ° C, seguido de 4 lavados del filtro a 65 ° C durante 20 minutos, en 2XSSC, SDS al 0,1 %, y un lavado final durante hasta 20 minutos en 0,5xSSC, SDS al 0,1 % o 0,3xSSC y SDS al 0,1 % para mayor rigurosidad, y 0,1xSSC, SDS al 0,1 % para incluso mayor rigurosidad. Otras condiciones pueden sustituirse, siempre que el grado de rigurosidad sea igual al proporcionado en el presente documento, usando un lavado final de 0,5xSSC.

Otras facetas de la presente invención incluyen construcciones, tales como vectores de expresión que comprenden los promotores unidos operativamente a una secuencia de nucleótidos de interés, que codifica una proteína deseada. El promotor desvelado en el presente documento tiene la capacidad de dirigir la expresión de

polinucleótidos de interés en una célula de planta y dicho promotor comprende una cualquiera de las secuencias de nucleótidos de la presente invención.

También son una parte de la invención plantas recombinantes o células de plantas que tienen, en sus genomas, incorporadas de manera estable las construcciones descritas anteriormente o el propio promotor.

Los métodos de la invención también incluyen métodos para incorporar en las células, de manera estable, los productos de la invención.

10 Breve descripción de los dibujos

La Figura 1 ilustra esquemáticamente el vector plasmídico pAPROMATG+promotor que comprende el gen indicador GUS unido operativamente a una secuencia promotora. Los promotores se clonaron en este vector plasmídico en sustitución de la secuencia promotora representada.

- La Figura 2 muestra el perfil de expresión de genes SuSy, TUB, ARAB, UDP, LTP y AG13, en un conjunto de tejidos de *Populus*, que están bajo el control de los promotores descritos en el presente documento en *Populus*.

 La Figura 3 muestra el perfil de expresión de genes COMT; CAD, C4H, CCR, F5H y SAD, en un conjunto de tejidos de *Populus*, que están bajo el control de los promotores de la memoria descriptiva en *Populus*.

 La Figura 4 ilustra esquemáticamente el vector plasmídico pALELLYXgi que es otro aspecto de la divulgación.
- Las Figuras 5A y 5B muestran actividad beta-glucuronidasa en el tallo en floración de plantas de *Arabidopsis* transformadas de acuerdo con el Ejemplo 3.

Descripción detallada de las realizaciones preferidas

25 Las composiciones descritas en el presente documento comprenden nuevas secuencias de nucleótidos para promotores de plantas, particularmente promotores preferidos de cámbium/xilema para los genes de Populus (álamo leñoso) que codifican sacarosa sintasa (SuSy), alfa-tubulina (TUB); proteína arabinogalactánica (ARAP), ácido cafeico 3-O-metiltrasferasa (COMT), cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD), cinamato 4-hidrolasa (C4H), cinamoil CoA reductasa (CCR), ferulato-5-hidroxilasa (F5H), sinapil alcohol deshidrogenasa (SAD), UDP-D-glucuronato 30 carboxi-liasa (UDP), proteína de transferencia de lípidos y ag-13 (AG13). Las secuencias de nucleótidos de estos promotores se exponen en las SEQ ID NOS.: 1-12, respectivamente. Estos promotores se aislaron de la región no traducida 5' que flanquea los sitios de inicio de la transcripción de sus genes respectivos. En la técnica se conocen bien métodos para el aislamiento de los promotores e incluven herramientas bioinformáticas, tales como Phred. Phrap, Consed (Gordon et al. (1998) Genome Research. 8:195-202) para el ensamblaje de genes, alineamiento de 35 secuencias (Durbin et al. (1998) Biological sequence analysis - probabilistic models of proteins and nucleic acids. Cambridge University Press, Cambridge, UK), búsqueda funcional (Altschul et al. (1997) Nucleic Acid Res: 25:3389-3402) y técnicas de PCR (Sambrook y Russell (2001) Molecular Cloning - a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, USA). Algunos de estos métodos se describen en el Ejemplo 1 anteriormente.

Las moléculas de ácido nucleico aisladas abarcan 0,1 kb, 0,5 kb, 1 kb, 2 kb, 3 kb, 4 kb o 5 kb que comienzan en el codón de inicio ATG para la región codificante de los genes en cuestión. En el presente documento, las moléculas de ácido nucleico aisladas reciben el nombre de promotores. Los promotores corresponden a las moléculas de ácido nucleico cuya función es regular la expresión de un gen. Un promotor generalmente comprende secuencias de señalización específicas denominadas cajas, que se disponen a lo largo de la secuencia promotora, de tal manera que su composición determina la expresión temporal y espacial de un gen que está bajo su control regulador. "Promotor" o "región de inicio de la transcripción" significa una región reguladora de ADN que normalmente comprende una caja TATA que tiene la capacidad de dirigir la ARN polimerasa 2 para iniciar la síntesis de ARN en el sitio de inicio de la transcripción apropiado para una secuencia codificante particular. Un promotor puede comprender adicionalmente otras secuencias de reconocimiento, generalmente ubicadas cadena arriba o en dirección 5' hacia la caja TATA, denominadas elementos promotores cadena arriba, que influyen en la velocidad de inicio de la transcripción. Se reconoce que, habiendo identificado las secuencias de nucleótidos para las regiones promotoras desveladas en el presente documento, el aislar e identificar elementos reguladores adicionales en la región no traducida 5', cadena arriba desde las regiones promotoras particulares identificadas en el presente documento, se encuentra dentro de la última tecnología.

Por tanto, las regiones promotoras desveladas en el presente documento, en general, también se definen por elementos reguladores cadena arriba adicionales, tales como los responsables de la expresión temporal y tisular de la secuencia codificante, potenciadores y similares. De la misma manera, los elementos promotores, que facilitan la expresión en el tejido deseado, tal como xilema y/o cámbium, pueden identificarse, aislarse y utilizarse con otro promotor principal para conferir expresión preferida en el cámbium/xilema.

En el presente documento <u>se</u> describen promotores que regulaban la expresión de genes específicamente en el cámbium y/o xilema, y se identificaron y aislaron de *Populus* sp.

65

40

45

50

55

El gen SuSy codifica una isoforma de sacarosa sintasa, una enzima implicada en la transformación de sacarosa en UDP-glucosa en el xilema en desarrollo. La UDP-glucosa es el bloque funcional de la celulosa que se sintetiza y deposita en la pared celular de la planta. El gen SuSy desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 2).

5

10

15

20

25

30

40

45

50

55

60

65

El gen TUB codifica una isoforma de alfa-tubulina, una proteína globular estructural implicada en la formación de microtúbulos, que forman parte del citoesqueleto. El gen TUB desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium y/o xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 2).

El gen ARAB codifica una isoforma de proteína arabinogalactánica, miembro de una gran familia de glucoproteínas asociadas a la pared celular de las plantas de función desconocida. El gen ARAB desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 2).

El gen COMT codifica una isoforma de ácido cafeico 3-O-metiltransferasa implicado en la metilación tanto del ácido cafeico como del ácido 5-hidroxiferúlico. Estos son compuestos intermedios de la biosíntesis de lignina. El gen COMT desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

El gen CAD codifica una isoforma de cinamil alcohol deshidrogenasa, una enzima que cataliza la etapa final en la síntesis de monolignoles, transformando de este modo los cinamaldehídos en sus alcoholes correspondientes. El gen CAD desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

El gen C4H codifica una isoforma de cinamato 4-hidroxilasa, un miembro de la superfamilia de monooxigenasas del citocromo P450 implicado en la catálisis de la primera reacción oxidativa en el metabolismo de los fenilpropanoides, en concreto, en la transformación del ácido trans-cinámico en ácido p-coumárico. El gen C4H desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

El gen CCR codifica una isoforma de cinamoil CoA reductasa, que cataliza la transformación de ésteres de cinamoil CoA en sus cinamaldehídos correspondientes, la primera etapa específica en la síntesis de monómeros de lignina.

El gen CCR desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

El gen F5H codifica una monooxigenasa dependiente de P450 que cataliza la hidroxilación de ácido ferúlico en una biosíntesis dirigida hacia ácido sinápico y siringil lignina. El gen F5H desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

El gen SAD codifica una sinapil alcohol deshidrogenasa que actúa como mediadora en la reducción de sinapaldehído en siringil monolignoles en angiospermas. El gen SAD gene desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

El gen UDP codifica la enzima UDP-D-glucuronato carboxi-liasa implicada en la degradación de UDP-D- glucuronato en UDP-D-xilosa y CO2. El gen UDP desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

El gen LTP codifica una isoforma de proteína de transferencia de lípidos, un miembro de una familia que se piensa que participa en la formación de cutina, embriogénesis, reacciones de defensa contra fitopatógenos, simbiosis, y en la adaptación de las plantas a diversas condiciones ambientales. El gen LTP desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

El gen AG13 codifica una proteína ag-13 de función desconocida, cuya expresión se ha asociado con el proceso de maduración en diversas especies de plantas. El gen AG13 desvelado en el presente documento se expresa preferentemente en el cámbium/xilema de *Populus* sp, aunque en otros tejidos pueden observarse niveles de expresión bajos (FIG. 3).

Las secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema dirigen la expresión de secuencias de nucleótidos unidas operativamente de una manera preferida de cámbium/xilema. El Ejemplo 4 ilustra la expresión del gen indicador GUS en el complejo de vasos/fibras del cámbium/xilema de *Arabidopsis thaliana* transformado con una construcción que contiene el gen indicador GUS unido operativamente a dos promotores preferidos de cámbium/xilema de la

invención, es decir, los promotores TUB (SEQ ID NO.: 2) y C4H (SEQ ID NO.: 6). El ejemplo 4 también resume resultados que muestran la expresión del gen indicador GUS en plantas de *Arabidopsis* transformadas con construcciones que contienen el gen indicador GUS unido operativamente a cada una de las secuencias promotoras desveladas en el presente documento. Por tanto, las secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema desveladas en el presente documento pueden usarse para expresar una secuencia de interés unida operativamente en el cámbium y/o en el xilema. Por tanto, pueden usarse promotores preferidos de cámbium/xilema para mejorar la calidad de la madera de los árboles, bien aumentado la síntesis de celulosa o disminuyendo la síntesis de lignina. "Disminuyendo la síntesis de lignina" significa disminuir el contenido total de lignina de los árboles leñosos de entre cualquiera de 1-90 %, preferentemente entre aproximadamente 80-90 % con respecto al contenido de lignina en plantas normales cultivadas en campos. "Aumentando la síntesis de celulosa" significa aumentar el contenido total de celulosa de árboles leñosos en 1,90 %, preferentemente entre aproximadamente 80-90 %, en comparación con plantas normales cultivadas en campos.

Además, los promotores preferidos de cámbium/xilema pueden usarse para inhibir la expresión de genes implicados en el metabolismo del xilema en desarrollo. La inhibición de dichos geles disminuye la concentración de lignina y/o cambia la relación entre guayacilo y siringilo, los bloques funcionales de las ligninas. La composición monomérica de las ligninas es una característica importante desde el punto de vista industrial, porque las ligninas ricas en unidades siringilo se degradan más fácilmente durante el proceso de pulpeo, ya que contienen enlaces de carbono 5-5' menos fuertes. Por tanto, la determinación de la proporción de siringilo con respecto a guayacilo (S/G) es útil en la evaluación de la calidad de la madera para la producción de celulosa y la fabricación de papel (Boudet et al., 1998). "El cambio de la relación entre siringilo y guayacilo" se refiere a aumentar la proporción de siringilo/guayacilo en 1-90 %, preferentemente de aproximadamente 80-90 % en comparación con plantas normales cultivadas en campos.

Otras moléculas de ácido nucleico descritas en el presente documento son variantes y/o fragmentos de las secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema, tales como las que codifican fragmentos, análogos o derivados de secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema nativas desveladas en el presente documento. Dichas variantes y/o fragmentos pueden ser, por ejemplo, variantes de origen natural de secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema, o variantes de origen no natural de secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema. Por ejemplo, la secuencia de nucleótidos de dichas variantes y/o fragmentos puede incluir deleciones, adiciones y/o sustituciones de uno o más nucleótidos en comparación con las secuencias promotoras nativas preferidas de cámbium/xilema. Dichas variantes y/o fragmentos puede conservar la actividad biológica y por tanto conducir, de una manera preferida de cámbium/xilema, la expresión de secuencias de nucleótidos unidas operativamente. Los fragmentos de secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema comprenden de aproximadamente 10, a aproximadamente 4.000 nucleótidos o hasta el número de nucleótidos en las secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema de longitud completa desveladas en el presente documento, tal como los 700-3.500 nucleótidos de las SEQ ID NOS.: 1-12.

Por "variantes" se entiende la inclusión de secuencias sustancialmente similares. Las "variantes" de origen natural y no natural de secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema, son moléculas de ácido nucleico que tienen una identidad de secuencia de al menos 65 % con las secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema nativas desveladas en el presente documento, es decir, SEQ ID NOS.: 1-12. Las "variantes" también incluyen moléculas de ácido nucleico que hibridan en condiciones rigurosas, como se define en el presente documento, con las secuencias de ácido nucleico promotoras preferidas de cámbium/xilema de SEQ ID NOS.: 1-12 o con el complemento de las secuencias de SEQ ID NOS.: 1-12. Por ejemplo, dichas "variantes" pueden ser moléculas de ácido nucleico que hibridan con la secuencia de SEQ ID NOS.: 1-12 o con el complemento de las secuencias de SEQ ID NOS.: 1-12 en condiciones de rigurosidad baja, en condiciones de rigurosidad moderada, o en condiciones de rigurosidad alta. Como alternativa, dichos ácidos nucleicos son los que tienen una secuencia de nucleótidos que es el complemento de la longitud completa o de partes de las secuencias de SEQ ID NOS.: 1-12. Otras variantes de secuencias promotoras preferidas de cámbium/xilema son polinucleótidos que comparten una identidad de secuencia de al menos 65 %, preferentemente al menos 80 %, más preferentemente al menos 90 %, y lo más preferentemente al menos 95 %, con las secuencias de SEQ ID NOS.: 1-12 o el complemento de las secuencias de SEQ ID NOS.: 1-12.

Las "condiciones rigurosas", como las usadas en el presente documento, se refieren a los parámetros expuestos anteriormente.

Para los fines de la presente invención, la identidad de secuencia de cualquiera de las secuencias promotoras desveladas en el presente documento se realiza preferentemente usando metodologías conocidas en la técnica tales como el programa BLAST, o cualquier programa de alineamiento de secuencias que permita el alineamiento de nucleótidos idénticos y la verificación de emparejamientos erróneos entre nucleótidos no idénticos de manera que pueda calcularse el porcentaje de identidad de las secuencias comparadas.

Los promotores preferidos de cámbium/xilema descritos en el presente documento pueden usarse para expresar un gen de interés. Por ejemplo, usando promotores preferidos de cámbium/xilema, la expresión de genes nativos y/o no nativos podría regularse en los tejidos del cámbium y/o xilema de una planta, alterando de este modo el contenido de celulosa, el contenido lignina, la resistencia a patógenos o a insectos, el desarrollo y calidad de la madera, y similares, de la planta:

Los genes nativos y/o no nativos incluyen aquellas enzimas codificantes, transportadores; cofactores, factores de la trascripción y diversos otros genes que afectarían a la deposición de celulosa y/o lignina en la planta o a la resistencia a patógenos o a insectos.

- Para la presente invención, los "genes de interés" incluyen aquellos que están implicados en el metabolismo de la celulosa y de la lignina. Se reconoce que cualquier gen de interés puede estar unido operativamente al promotor de la invención y expresarse en los tejidos del cámbium y/o xilema de la planta.
- Cuando los promotores preferidos de cámbium/xilema de la presente invención están unidos operativamente a un gen de interés e incorporados de manera estable en el genoma de una planta, dirigen la expresión preferida de cámbium y/o xilema de dicho gen de interés. Se entiende que, la expresión preferida de cámbium y/o xilema significa que la expresión del gen de interés es más abundante en el cámbium y/o en el xilema, aunque en otros tejidos de la planta puede aparecer algún nivel de expresión del gen de interés. El cámbium incluye cualquier parte del tejido del cámbium o procámbium en cualquier órgano de la planta, incluyendo, pero sin limitación, la raíz, brote, tallo, madera, hoja, peciolo y similares. Xilema significa cualquier parte del tejido del xilema, incluyendo pero sin limitación, traqueidas, elementos traqueales, vasos, fibras anastomosadas y médula. Algunos de los promotores desvelados en el presente documento pueden dirigir, de forma perceptible, la expresión de genes, al xilema secundario en lugar de al xilema primario.
- Las construcciones que contienen los promotores preferidos de cámbium/xilema desvelados en la presente invención y un gen de interés unido operativamente, pueden proporcionarse en casetes de expresión como se representa en las figuras. Dichos casetes de expresión comprenden los promotores preferidos de cámbium/xilema de la presente invención, o variantes o fragmentos de los mismos, unidos operativamente a un gen de interés cuya expresión se dirige al cámbium y/o xilema. Dicho casete de expresión puede contener sitios de restricción para la inserción del gen de interés bajo el control transcripcional de los promotores preferidos de cámbium/xilema. El casete de expresión puede contener adicionalmente diversas otras secuencias de ácido nucleico, incluyendo genes marcadores de selección; secuencias de inicio de la transcripción y de la traducción y una secuencia de terminación de la transcripción y la traducción de la planta. La región de terminación puede ser nativa con la secuencia de ADN de interés o puede ser la del plásmido Ti de A. *tumefaciens*, tales como las regiones terminadoras de la octopina sintasa y de la nopalina sintasa (Gielen et al., EMBO J., 3:835-846 (1984), Depicker et al., Mol. y Appl. Genet., 1:561-573 81982))
 - En los casetes de expresión pueden incluirse genes indicadores o genes marcadores de selección. Pueden encontrarse ejemplos de genes indicadores adecuados conocidos en la técnica, por ejemplo, en Jefferson et al. (1991) en Plant Molecular Biology Manual, ed. Gelvin et al. (Kluwer Academic Publishers), pág. 1-33. Los genes marcadores de selección para la selección de células o tejidos transformados pueden incluir genes que confieren resistencia a herbicidas. Los ejemplos de genes marcadores de selección adecuados incluyen, pero sin limitación, genes que codifican resistencia a sulfonamida (Guerineau et al. (1990) Plant Mol. Biol. 15:127-136), bromoxinil (Stalker et al. (1988) Science 242:419-423), glifosato (Shaw et al. (1986) Science 233:478-481) y a fosfinotricina (DeBlock et al. (1987) EMBO J. 6:2513-2518).

35

40

Los casetes de expresión de la presente invención, unidos operativamente a un gen de interés, son útiles para la transformación de diversas plantas. Dichas plantas, incluyen, pero sin limitación, especies de Eucaliptus (E. alba, E. albens, E. amygdalina, E. aromaphloia, E. baileyana, E. balladoniensis, E. bicostata, E. botryoides, E. brachyandra, E. brassiana, E. brevistylis, E. brockwayi, E. camaldulensis, E. ceracea, E. cloeziana, E. coccifera, E. cordata, E. 45 cornuta, E. corticosa, E. crebra, E. croajingolensis, E. curtisii, E. dalrympleana, E. deglupta, E. delegatensis, E. delicata, E. diversicolor, E.diversifolia, E. dives, E. dolichocarpa, E. dundasii, E. dunnii, E. elata, E. erythrocorys, E. erythrophloia, E. eudesmoides, E. falcata, E. gamophylla, E. glaucina, E. globulus, E. globulus subsp. bicostata, E. globulus subsp. globulus, E. gongylocarpa, E. grandis, E. grandis x urophylla, E. guilfoylei, E. gunnii, E. hallii, E. houseana, E. jacksonii, E. lansdowneana, E. latisinensis, E. leucophloia, E. leucoxylon, E. lockyeri, E. lucasii, E. 50 maidenii, E. marginata, E. megacarpa, E. melliodora, E. michaeliana, E. microcorys, E. microtheca, E. muelleriana, E. nitens, E. nitida, E. obliqua, E. obtusiflora, E. occidentalis, E. optima, E. ovata, E. pachyphylla, E. pauciflora, E. pellita, E. perriniana, E. petiolaris, E. pilularis, E. piperita, E. platyphylla, E. polyanthemos, E. populnea, E. preissiana, E. pseudoglobulus, E. pulchella, E. radiata, E. radiata subsp. radiata, E. regnans, E. risdonii, E. robertsonii, E. rodwayi, E. rubida, E. rubiginosa, E. saligna, E. salmonophloia, E. scoparia, E. sieberi, E. spathulata, E. staeri, E. 55 stoatei, E. tenuipes, E. tenuiramis, E. tereticornis, E. tetragona, E. tetrodonta, E. tindaliae, E. torquata, E. umbra, E. urophylla, E. vernicosa, E. viminalis, E. wandoo, E. wetarensis, E. willisii, E. willisii subsp. falciformis, E. willisii subsp. willisii, E. woodwardii), especies de Populus (P. alba, P. alba x P. grandidentata, P. alba x P. trémula, P. alba x P. trémula var. glandulosa, P. alba x P. tremuloides, P. balsamífera, P. balsamífera subsp. trichocarpa, P. balsamífera subsp. trichocarpa x P. deltoides, P. ciliata, P. deltoides, P. euphratica, P. euramericana, P. kitakamiensis, P. 60 lasiocarpa, P. laurifolia, P. maximowiczii, P. maximowiczii x P. balsamífera subsp. trichocarpa, P. nigra, P. sieboldiix P. grandidentata, P. suaveolens, P. szechuanica, P. tomentosa, P. trémula, P. trémula x P. tremuloides, P. tremuloides, P. tremuloides, P. wilsonii, P. canadensis, P. yunnanensis) y coníferas, tales como, por ejemplo, pino del lodazal (Pinus taeda), pino del incienso (Pinus elliotii), pino ponderosa (Pinus ponderosa), pino lodgepole (Pinus contorta) y pino Monterey (Pinus radiata); abeto de Douglas (Pseudotsuga menziesii); cicuta occidental (Tsuga canadensis); abeto 65 Sitka (Picea glauca); secuoya (Sequoia sempervirens); abeto verdadero, tal como abeto de navidad (Abies amabilis) y abeto balsámico (Abies balsamea); y cedros tales como cedro rojo occidental (Thuja plicata) y cedro amarillo de Alaska (Chamaecyparis nootkatensis).

Los casetes de expresión pueden incorporarse de manera estable en los genomas de las plantas mediante transformación mediada por *Agrobacterium* (Fraley et al. (1983) Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 80:4803-4807) o mediante el método biobalístico (Klein et al. (1987) Nature. 327:70-73).

Todos los términos técnicos que se utilizan en el presente documento son términos comúnmente usados en bioquímica, biología molecular y agricultura, y un experto habitual en la materia, a la cual pertenece la presente invención, los conoce. Estos términos técnicos pueden encontrarse en: Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 3ª ed., vol. 1-3, ed. Sambrook y Russel, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, Nueva York, 2001; Current Protocols in Molecular Biology, ed. Ausubel et al., Greene Publishing Associates y Wiley-Interscience, Nueva York, 1988 (con actualizaciones periódicas); Short Protocols in Molecular Biology: A Compendium of Methods from Current Protocols in Molecular Biology, 5th ed., vol. 1-2, ed. Ausubel et al., John Wiley y Sons, Inc., 2002; Genome Analysis: A Laboratory Manual, vol. 1-2, ed. Green et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y., 1997. En el presente documento se describen métodos que implican técnicas de biología vegetal y se describen con detalle en tratados de metodología, tales como Methods in Plant Molecular Biology: A Laboratory Course Manual, ed. Maliga et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, Nueva York, 1995. Se describen diversas técnicas que usan PCR, por ejemplo, en Innis et al., PCR Protocols: A Guide to Methods and Applications, Academic Press, San Diego, 1990 y en Dieffenbach y Dveksler, PCR Primer: A Laboratory Manual, 2ª ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y., 2003. Los pares de cebadores de PCR pueden proceder de secuencias conocidas usando programas informáticos diseñados para ese propósito (por ejemplo, Primer, versión 0.5, 1991, Whitehead Institute for Biomedical Research, Cambridge, MA). Se analizan métodos de síntesis química de ácidos nucleicos, por ejemplo, en Beaucage y Caruthers (1981) Tetra. Lett. 22:1895-1862 y en Matteucci y Caruthers (1981) J. Am. Chem. Soc. 103:3185.

La presente invención se ilustra adicionalmente mediante los siguientes ejemplos específicos. Los ejemplos se proporcionan únicamente como ilustración y no debe considerarse que limitan, de ningún modo, el ámbito o contenido de la invención.

EJEMPLO 1

5

10

15

20

25

30

Perfil de expresión de genes que se expresan preferentemente en el Cámbium/Xilema

Las etiquetas de secuencia expresada (EST) de Populus sp se agruparon usando el programa CAP3 (Huang and 35 Madan (1999) Genome Res. 9:868-877). Dichas EST se obtuvieron de bibliotecas que representaban los siguientes tejidos: brote apical, corteza, cámbium, semilla, xilema, hoja y raíz. El conjunto de grupos así generados se investigó para los grupos compuestos por al menos el 90 % de las EST de bibliotecas que representaban tejidos de xilema y cámbium de Populus. Se seleccionaron 12 grupos basándose en su nivel de expresión alto y preferido en el 40 cámbium y/o xilema de Populus. Después, se realizó una búsqueda con BLASTX frente a la base de datos del GenBank no redundante con cada uno de los doce grupos, y se llegó a la conclusión de que representaban secuencias expresadas de los siguientes genes: sacarosa sintasa (SuSy), alfatubulina (TUB), proteína arabinogalactánica (ARAB), ácido cafeico 3-O-metiltrasferasa (COMT), cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD), cinamato 4-hidroxilasa (C4H), cinamoil CoA reductasa (CCR), ferulato-5-hidroxilasa (F5H), sinapil alcohol 45 deshidrogenasa (SAD), UDP-D-glucuronato carboxi-liasa (UDP), proteína de transferencia de lípidos (LTP) y ag-13 (AG13). Las Figuras 2 y 3 muestran el perfil de expresión en diversos tejidos de Populus para cada uno de los grupos que representan los genes cuyos promotores se desvelan en el presente documento. La serie de histogramas en las Figuras 2 y 3 representan finalmente la abundancia relativa de cada gen en genotecas de ADNc que representan los tejidos anteriormente mencionados (brote apical, corteza; cámbium, semilla, xilema, hoja y raíz). 50 Por tanto, los histogramas componen un conjunto de datos de expresión digitales que es una aproximación del nivel de expresión relativa de los doce genes cuyos promotores se desvelan en el presente documento.

EJEMPLO 2

60

65

55 Aislamiento de secuencias promotoras

Se realizó BLASTN para cada uno de los doce grupos frente a las secuencias genómicas de *Populus trichocarpa* disponibles en el Joint Genome Institute US Department of Energy como parte del "Proyecto de Secuenciación del Genoma de *Populus*" (http://genome.jgi-psf.org/poplar0/poplar0.info.html). Las regiones de nucleótidos seleccionadas de cada grupo, correspondientes a supuestos exones, se usaron como secuencias conductoras en la recuperación de lecturas de secuencia genómica que comprendían la región de inicio de la transcripción y secuencias promotoras aguas arriba adyacentes. Estas lecturas genómicas se ensamblaron usando el programa PHRAP (Gordon et al. (1998) Genome Res. 8:195-202) para obtener un cóntigo que incluía aproximadamente de 700 a 3.500 nucleótidos de la supuesta región promotora aguas arriba desde el punto de inicio de la transcripción (+1 nucleótido, que correspondía al inicio del ARNm respectivo). Se llegó a la conclusión de que estos cóntigos, que contenían las regiones promotoras de cada uno de los genes que codifican los ARNm representados por los doce

grupos, se expresaban preferentemente en los tejidos del cámbium y/o xilema de *Populus*. Estas doce regiones promotoras corresponden a las secuencias desveladas en el presente documento como SEQ ID NOS: 1-12.

Para el aislamiento de regiones promotoras específicas, se diseñaron pares de promotores específicos de genes (normalmente de una longitud de 30 nt) de las secuencias de los cóntigos promotores descritos anteriormente, para ampliar por PCR un fragmento de 700 a 3.500 nucleótidos desde la región promotora de cada uno de los doce genes cuyas secuencias promotoras se desvelan en el presente documento. La primera ronda de PCR se realizó sobre una muestra de ADN genómico de *Populus deltoides* o *P. trichocarpa*, que se preparó de hojas usando el método de extracción del bromuro de cetil-trimetil amonio (CTAB) (Aldrich y Cullis (1993) Plant Mol. Biol. Report. 11:128-141). Los cebadores se diseñaron para amplificar la región aguas arriba de la región codificante, es decir, la región no traducida 5' y la región promotora del gen seleccionado. A continuación se ofrecen las secuencias de los cebadores usados para cada promotor:

sacarosa sintasa (SuSy)

5

10

15

25

30

40

- 5'- GCCATAGCTCCTTAAGAGAAACAGAAAGCAA -3' (SEQ ID NO: 13)
- 5'- CAATATAGAATCAATGAACAGCACTAGTTTGC -3' (SEQ ID NO: 14)
- 5'- TCATGTCCTATCCAACGGCG 3' (SEQ ID NO: 15)

alfatubulina (TUB)

- 5'- CTCATTTTCTCTCAAAGCTCAAAG -3' (SEQ ID NO: 16)
- 5'- GACAACTAGTCTAAAGTTAAAACTTAGACC -3' (SEQ ID NO: 17)
- 5'- CCCTGGAGGTTGGGGTGAGT 3' (SEQ ID NO: 18)

20 proteína arabinogalactánica (ARAB)

- 5'- GCGTTCATCTACAAAACCCTCCTCC -3' (SEQ ID NO: 19)
- 5'- TTCATCCTTATTTTTTTGGGATA -3' (SEQ ID NO: 20)
- 5'- CAAAGGATCATGGAGTTGGA 3' (SEQ ID NO: 21)

ácido cafeico 3-O-metiltrasferasa (COMT)

- 5'- TATACTAATATGACCTAATAACTTAGAAGTGTGG -3' (SEQ ID NO: 22)
- 5'- CATCTTGATCAAGATTGAATTC -3' (SEQ ID NO: 23)
- 5'- CATAATATCAAAACTTAAGC 3' (SEQ ID NO: 24)

cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD)

- 5'- TGAATTGATGACGTAGGAAACATGATAAACATG -3' (SEQ ID NO: 25)
- 5'- CATTTTCTTGAAACAATGAGGCTAAGAG -3' (SEQ ID NO: 26)

cinamato 4-hidroxilasa (C4H)

- 5'- GACATGAGAAACTAACGTTGCTTGAATTC -3' (SEQ ID NO: 27)
- 5'- CATAATATTGGAACTGGTTTCTTTGTCAGAAAG -3' (SEQ ID NO: 28)

cinamoil CoA reductasa (CCR)

- 5'- GCGCTCGGGTTGTCACCATAGTTTC -3' (SEQ ID NO: 29)
- 5'- CATGTTGTTATATTTAGATAAATGTA -3' (SEQ ID NO: 30)

35 ferulato-5-hidroxilasa (F5H)

- 5'- TTCATCAAGCAATAATAATAAGGTGAGGC -3' (SEQ ID NO: 31)
- 5'- CATGGATGCAGATTTTTGTGTTTTGTG -3' (SEQ ID NO: 32)
- 5'- TTCAGTGAACATGCTGCCACAATGAC 3' (SEQ ID NO; 33)

sinapil alcohol deshidrogenasa (SAD)

- 5'- AATCGAAACCGATCGATTTGAACTGG -3' (SEQ ID NO: 34)
- 5'- CATGGTGCTTGCTTCAGATAG -3' (SEQ ID NO: 35)

UDP-D-glucuronato-carboxi-liasa (UDP)

- 5'- GGAAATGTCAACACTTGTGTGACCACAC -3' (SEQ ID NO: 36)
- 5'- GACATTCTTGTCCAATTTCTGAA -3' (SEQ ID NO: 37)

proteína de transferencia de lípidos (LTP)

- 5'- GGAGCCTCCATATTTCTGTATCTC -3' (SEQ ID NO: 38)
- 5'- CAAGACGATGAAATGAAGAACTGATAGC -3' (SEQ ID NO: 39)

ag-13 (AG13)

- 5'- GACATTCCTTGACTTAATATGATGCT -3' (SEQ ID NO: 40)
- 5'- GAATTCGCATCCATGCGGTGAGTTCG -3' (SEQ ID NO: 41)

La PCR se realizó usando reactivos disponibles en el comercio y los parámetros de ciclo de 5 minutos a 94 °C seguido de 35 ciclos de 94 °C durante 1 minuto, después una temperatura de hibridación modificada, como se describe más adelante durante un minuto, después 72 °C durante 3 minutos. La temperatura (T) de hibridación se ajustó para cada par de cebadores y varió de 50 °C a 59 °C. Finalmente, las muestras se mantuvieron a 72 °C durante 7 minutos, después a 4 °C hasta análisis posterior. Diez µl de cada uno de los fragmentos de ADN amplificados resultantes se procesaron en un gel de agarosa al 0,8 %, se purificaron usando el kit de Purificación de gel GFX (Amersham), se subclonaron en el vector pGEM-T-Easy (Promega) y después en sitios EcoRl y BgIII del vector pAPROM-ATG. Las secuencias finales se determinaron en los plásmidos resultantes. La Figura 1 ilustra esquemáticamente el casete de expresión pAPROM-ATG que comprende el gen GUS unido operativamente a un promotor desvelado en el presente documento. La Figura 4 ilustra esquemáticamente el vector plasmídico que comprende un gen de interés unido operativamente a un promotor de la invención.

EJEMPLO 3

20

25

30

35

5

10

15

Transformación de plantas de Arabidopsis

Usando un protocolo de transformación mediado por *Agrobacterium tumefaciens* (Bechtold et al., (1993) C. R. Acad. Sci. Paris 316:1194-1199; Bent et al., (1986) Mol. Gen. Genet. 204:383-396) se transformaron plantas de *Arabidopsis thaliana Columbia* con construcciones individuales que contenían uno cualquiera de los promotores de la invención unido operativamente a un gen de interés. Las construcciones también contenían el gen marcador de selección *Bar* que confiere resistencia a análogos de fosfinotricina herbicida como glufosinato de amonio (Thompson et al. (1987) EMBO J. 9:2519-2523). En este ejemplo, el gen de interés unido operativamente a los promotores preferidos de cámbium/xilema de la invención es el gen indicador GUS que codifica la enzima beta-glucuronidasa (GUS) (Jefferson (1987) Plant Mol. Biol. Rep. 5: 387-405) que posibilita la inspección visual del fenotipo deseable, es decir, la expresión de GUS de una manera preferida de cámbium/xilema.

Se sembraron semillas de *Arabidopsis thaliana* ecotipo Columbia en macetas que contenían vermiculita. Las plantas se cultivaron en un régimen de oscuridad/luz de 16/8 horas a 22 °C. Después de 4-5 semanas, las plantas se transformaron con la cepa GV3101 de *Agrobacterium tumefaciens de acuerdo con* Bent et al., (1986) Mol. Gen. Genet. 204:383-396; que lleva el vector plasmídico que comprende el gen de interés unido operativamente a cada uno de los promotores descritos en el presente documento.

Para la transformación de la planta, 1 litro de medio LB que contenía rifampicina, gentamicina y kanamicina se inoculó con una alícuota de cultivo iniciador de *Agrobacterium* durante una noche. Después, el cultivo se dejó crecer durante una noche a 28 °C en un agitador rotativo, hasta que la DO600 fue ≥ 8,0. La *Agrobacterium* se precipitó por centrifugación y el sedimento bacteriano se resuspendió en ~300 ml de sacarosa al 5 % y Silwet L-77 al 0,03 %. Esta suspensión de *Agrobacterium* se pulverizó sobre las plantas. Las macetas se colocaron en una bandeja que se cubrió con una envoltura de plástico para mantener la humedad y las plantas se dejaron crecer bajo el régimen anterior para madurar y asentar las semillas.

Las semillas se recogieron y la superficie se esterilizó con una solución que contenía lejía 50 % y Tritón X-100 al 0,02 % durante 7 minutos. Después, las semillas se lavaron 3 veces con agua destilada estéril y se sembraron en placas en medio MS que contenía 6 mg/l de Finale como agente de selección. Después de 5 a 7 días, los transformantes eran visibles como plantas verdes. Las plantas transformadas se transfirieron sobre nuevas placas de selección y después de 6-10 días se transfirieron a macetas que contenían vermiculita y se cultivaron en condiciones de 16 horas de luz/ 8 horas de oscuridad a 22 °C.

EJEMPLO 4

55

60

50

Ensayo de expresión de GUS en plantas de Arabidopsis

Tallos con inflorescencias de las plantas transformadas descritas en el Ejemplo 3 se cortaron y se tiñeron histológicamente para determinar la actividad GUS. Esquejes posteriores indujeron la formación de xilema secundario en la base de plantas que también pudieron teñirse histológicamente para determinar la actividad GUS.

En las Figuras 5A y 5B, se muestra la actividad de la beta-glucuronidasa en tallos en floración de plantas transgénicas de *Arabidopsis*. Estas plantas transgénicas de *Arabidopsis* se transformaron con una construcción que contenía el gen GUS unido operativamente a promotores preferidos de cámbium/xilema descritos en el presente documento, en concreto TUB (SEQ ID.:2) (A) y C4H (SEQ ID NO.:6) (B). Bandas más oscuras a lo largo del eje longitudinal del tallo (cabezas de flecha) representan haces vasculares primarios teñidos de azul después del ensayo cromogénico, indicando la funcionalidad y especificidad tisular del promotor respectivo en cada una de las líneas transgénicas.

La siguiente tabla resume datos del ensayo GUS obtenidos mediante el análisis de esquejes de tallos con inflorescencias de plantas de *Arabidopsis thaliana* transformadas con construcciones de expresión de acuerdo con el EJEMPLO 2 que comprendían el gen GUS bajo el control de secuencias promotoras desveladas en el presente documento. Para todos los promotores ensayados, se observó un patrón de expresión de GUS vascular. En algunos casos, la actividad de GUS fue notablemente alta en tipos específicos de células vasculares, tales como elementos de los vasos, como por ejemplo en plantas transformadas con construcciones que compendian los promotores LTP (SEQ ID NO.:1), C4H (SEQ ID NO.:6) o TUB (SEQ ID NO.:2). En otros casos, se observó un patrón vascular pero no pudo señalarse ningún tipo específico de célula como el sitio principal de expresión GUS.

			Patrón de expresión		
Promotor	Número de eventos analizados		Solo elementos de los vasos	Elementos de los vasos + otros tipos de células vasculares	Tipos de células no vasculares
SUSY	92	21	1	17	3
LTP	75	38	19	14	5
C4H	89	43	14	28	1
TUB	78	20	9	10	1
COMT	72	24	2	15	7
CAD	79	37	8	16	13
SAD	75	30	4	13	13
UDP	72	20	4	14	2
CCR	74	22	4	14	4

Otros aspectos de la invención serán obvios para los expertos en la materia y no es necesario que se repitan en este documento.

LISTADO DE SECUENCIAS

<110> PAPES, Fabio GERHARDT, Isabel Rodrigues ARRUDA, Paulo

<120> PROMOTORES PREFERIDOS DEL CÁMBIUM/XILEMA Y USOS DE LOS MISMOS

<130> 39125P EP-WO

30 <140> <141>

20

25

35

40

5

10

15

<150> US 60/560.227

<151> 06-04-2004

<150> 05 714 408.1

<151> 28-03-2005

<160>41

<170> PatentIn versión 3.2

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:

<210> SEQ ID NO 1
<211> LONGITUD: 3035
<212> TIPO: ADN
<213> ORGANISMO: Populus sp.
5 <220> RASGO:
<221> NOMBRE/CLAVE: promotor
<222> LOCALIZACIÓN: (1)...(3035)
<223> OTRA INFORMACIÓN: Promotor de sacarosa sintasa (SUSY)
<400> SECUENCIA: 1

10

teatgteeta teeaaeggeg atgeaaactt egetgteeeg eactttttea taggaegagg tgaagtttag ctatatatct tttttttta atttaaattg ttaattcttt atatttttat attcttttaa ttttatattt 140 ttatattatt ttgatatatt acatcaagaa taaattttaa aaaaataatt tttaaaaattt acttaaccac 210 gcaatacata aaaaataata gaacccacca acctaagaat acttgtcaat gcatagaagt acacctgcta 280 gttcttaaaa ccaacaaaag gaagcaaagt agatctctga gtcaaaaacc agaggaaacc atagaaacac 350 tacaaagagt gtaactcaac tagtcatgtt ctaaatttat tototagaga ttactagttt gagttttaca aattttaagg ccactgaaga tttatatagt cattaatttc agaatatata agattagttg agttacgtat aaattgatta aaaaatcata ttaataaaaa taaaaaaatt aatttaaagg tttaagaaat caaattaaga 630 gaaaagagtg gtgttttatt tttcatcgtg ccctctctca acagacaagt agaatgatga gagagagag 700 qtaaaqaaat ggatttatga gaacattgac cacagggaaa gagagaagcg gttttgtgaa aggaacaatg 770 aaaccacagg aaggtaaagc ggtaatgata tatttcacga atactaaaac tagaacaaca agttttttaa 840 tcaaattaaa ccacgagtgc aaggccgtct tctctgtgta taaaagggtc cttcttcttt ctcatttccc 910 atteteatet geaaacttet cetttgeaat etttettet tgegttetgt gtgttegttg tgatttgtgt teattettet tgtetattag ettgteece egteegaetg etttetgtat ttattetgge attaagetta aggtaaagat ccctcaacta tcccaagcaa tttattctgt ttttatgtga tcttgaggga tcttcctctt 1120

```
ggatgogott tttattttt cttoctcott cttoctgetc cttottacct tgtatctgat cocccagacg
 1190
 aaaatgtttt ttgtttttt aattagctca acaaatcaaa aacattcaca taataacaca gctcgaaaga
 1260
 aatctgatac agttttaatc tgttgtattt taaaaatcat tacagttcat gcatgctgat actttaccat
 1330
 gtcatgaaat taaatcccag catccttttc catagccaaa gaaggatcag cagcatgctg atagtttacc
 1400
 atgteatgaa attaaateee ageateettt teeatageea aagaaagate ageageatge ttgettatae
 1470
 aaggtotteg ottgottato aaggecactg aaacatoato atogtoataa otatgataga accogootac
 1540
 tgccggcatt gaaaacatca tcactagtgt ctctacatta aaaaacaccc actgtctaat ttcctatttt
 1610
 tttactctta aaatgtcttt cggcttgagc tcctcgggct ccacggatgg caactgctgt attatatata
 1680
 tatatatata tatatatata tatatatata tatatatata tatatatata tatatttccc tgttggctac
 1750
 atagacctgt taataccgta taaatagata atattaatat atagaattca tgtatctttc cgagattaag
 1820
 cgatgccgta taaataatat taatatcttt gaatcagtat gtatattaat taaaattaat ttttttcaaa
 1890
 gtaattttaa gagcgcattt tcaacatcca tttagttttt ttttaataat aaatctctct ttgcattaat
 1960
 cctaacgttt gaacttagta aattaaaaaa aggaaaatac ctttttcacc aatatagaat caatgaacag
 2030
 cactagtttg cttgaaataa aaataaaaat aaaatctaat aagacatttc gaaatcatcc ttatccgcaa
 2100
 atcactacat tagtatagta tcttgaaaga taagcaagga tcatgcaagt ttataataat taaacttaaa
 2170
 acqtactatg acqtqtqcat cattcattca ttctqcatga aactctccac aaqtctaqcc tttqcatcat
 2240
 tcattctact tcattttatt ttttcctcta atggtttcga ttgatttttc tttcttagag tctggtcttt
 2310
 tagttcaact ttacatgttt taggctcqta ttttgagaga aaaaaaagaa aaaagtatgc agatcatgat
 2380
 totgoaaaat actgaactag tgttotgatg aattaacatg tagoatgtat aatgotggaa gaactaaaga
 2450
 gcagttgggc tgccatgacc aaaagaaact tcgactgatt ataaatgtca aaacttgggc ccattctttg
 2520
 gtttctgtct gttgttttat gccatggcaa aactctgctt atttttcaac gtccaacgtc aaatgggaga
 ggtttaaatt ctattgttat gtctaaacca cgtggttgtt atctatatct gaccgaacat tcaagctttt
 2660
 ggtattccac aagaagggtt ttctctcttc tttcttttca taattgtaat gtgtttaatt tgtttcttgc
 2730
 ccaataatct tctctgcttc aaactaactt taattgttcg atctcttgcg ttattttaga catgtgcaat
 2870
 gtttctctgt tgctcttgac ttcttcttgt agatcatttc tggctggcta agctatccat accccccgc
 2940
 ccctacaaat aatattgagt tgttgctggt cttaattcct attatctgtt attactccca ctgattgctt
 3010
 tctgtttctc ttaaggagct atggc
 3035
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
<210> SEQ ID NO 2
<211> LONGITUD: 2513
<212> TIPO: ADN
<213> ORGANISMO: Populus sp.
<220> RASGO:
<221> NOMBRE/CLAVE: promotor
<222> LOCALIZACIÓN: (1)...(2513)
<223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de alfa tubulina (TUB)
```

5

10

<400> SECUENCIA: 2

ccctggaggt 70	tggggtgagt	gaaataagag	ggttaaatat	tttttttgga	ttaaaccatt	caaagtgaat
tttttaataa 140	aatctcatag	gctgattaaa	tgaaattcct	ttagagtcat	catacggtaa	atttgatgtt
agtttggtgt 210	tatagtgcaa	attacttttt	aattaaaaga	tagcaatgct	tccagcatgg	tggactcgtt
tttcaaatcg 280	aaagctgctt	cttcttcttt	gtttttttt	tttaatcttg	tttttctaat	ttcataaaaa
ccaatcatta 350	tttcgcaggt	caggtagtta	aatttgttag	gctaattgat	ccagaaacct	ccggaaagtc
	aaactgctga	cctttttatt	tatttttatt	ttttgaattc	taattcgtcg	gactatctgg
•	ccacctctca	tgcgaatact	tettagagtg	ccatccatta	taccctgtta	agttgccggt
	gtttgaccac	cctccctccc	ctaattttca	cggcggaaag	gggcttgttt	gggcttgttt
	taatagtgat	gatttaaagt	atttttatt	taaaaatata	ttaaaataat	ttttttatt
	tatttttaac	atcaaaacaa	catgaaaaca	taaaaaaatt	gttttcattc	tttttaaaaa
	ctatttttat	tcaatattat	tatatagttt	tcttatttt	atttttctat	taagtattat
	tgttttttt	tttaatttaa	aggaaataat	tttttttcta	ttcaatatta	ttagaaattt
	ctatataaag	gattttaaaa	ttgtaataac	attttgacaa	gaaatttaat	gaataaaaat
	agatatetet	tcacagttat	gacattcttg	gttttaattt	ataataaatc	gcattatcat
	ctaaattatc	tatttattta	tgaccatgga	aacacaagtg	cgtgtgtatt	tggggaggtg
	gcctgcaata	taattgaaga	aaaaatttaa	gaatttttcc	gcgttgatga	aaccctgatt
*	gcatgcctca	ataggcagac	gggcgaaact	tagaaaccag	gaataaacgt	gaaacacggg
	atttggaaat	ccacgettgt	aaagaaaacc	aaaccgcata	attttatttc	ctatttgttt
	tttttaaaaa	atttaaattt	tattttattt	ttttttttt	aaattaatat	ttttttgata
	attttaatat	gctgatatca	aaaataaatt	ttaaaaaata	aaaaaaatat	attattttaa
	aataaaaaac	acttcaaaaa	acaattataa	ccatattttc	aaacaagtac	tattaaaaaa
· ·	agagaaatca	aggggtcgcg	gatgcgcttc	agcaatagtg	aatgacaact	agtotaaagt
	acctcctcgc	gtaaatttta	tatttatatt	tttaatatta	atacattaaa	ataattaaaa
	aaatcattaa	ttcatacaaa	atttttaaag	catattaaaa	agagaataaa	cggcaaaaac
	taattgtgaa	ataaaagatt	aatctatgca	cacggtatcg	ttttacttca	ctggtcggtg
	tctaacctta	tgacccaaca	attcactatt	ttgaaaccct	tgttattatt	ttttttatca
	taatctccat	ttcactcatt	ccagttgcct	ggacagtgga	catggtggcg	gtgcctcttg
	gttgggccac	atgaatacac	ttcaagggat	ttgaaactag	gcctaatcga	ttgaaacgta
	totaattgag	aggacggccc	accetectgg	gcgacgtgcc	ctctcatcca	ccaggaccac
	ccttctctgc	toottootoa	cgcctcccaa	cagaatgaca	ttattagcct	ccatcccaac
	cagtggcaca	actgcaattt	cctacaaccc	aagacgatcc	ccaaaactaa	attcaaaaaat

	2170						
	caaaatggag 2240	cgggcaacta	accatggtta	aaataacgat	tcggccaacc	tggcaaaatc	aagaattagg
	tggcttggga 2310	aacggcatca	ttggcatgca	cctaatttga	cccgtggtta	aactaaccct	ggttagctaa
	accacacact 2380	ccctccgtcc	cctaatttct	ctccctctga	aagtatataa	accccatact	cacagaccta
	aaageteace 2450	cctgaaattt	cataggcgtc	ttgataaacg	ccaccetece	tcagcatcaa	ttccaattgt
	ctttgctttc 2513	gattttctct	tcttttaata	tctgttgatc	tttgtgcttt	gagagaaaat	gag
	<200> CARAC <210> SEQ ID	TERÍSTICAS D	E SECUENCIA	. :			
5	<211> LONGIT	TUD: 2041					
	<212> TIPO: A <213> ORGAN	.DN IISMO: <i>Populus</i>	sp.				
	<220> RASGO):					
10		RE/CLAVE: pron					
		ZACIÓN: (1)(NFORMACIÓN:		ı proteína arabir	nogalactánica (<i>F</i>	ARAB)	
45	<400> SECUE	NCIA: 3					
15							

```
caaaggatca tggagttgga atccccacca tccctatttt atttgataaa aattaagcac cagggtggta
70
gggatctatg caagttccaa gttcaaagga cttttcactg gaagtgatat gtcagagaat aatatataaa
140
ttatttcttg gaatctcacc aatccctatt tatttgataa aaattaagta caaggtagtg cgaaacctgt
210
acaagtttta agcctaaagg gctttcactt gaagaggtgt gttagagaat aatataaatc atatcttaga
accttaccta acatettaag etattgagat gagatgatte tttgacatgg tatcagaact ttaatgacca
350
 aacagtcatg agtttgaatc tcaccatccc tatttatttg ataaaaatta agcacaagat agtgtgggca
420
tgtgcaagtt tcaagcttaa ttgactttta cttgaggggt gtgtgttaga gaatgatata aatcatatct
490
tggaatetta eetaataaet taagttattg gattgagatg attatttgae gateagagaa gacaaageat
560
gcattaagga gggtagagag aaaggaaaag gaggttgcag gacaatggtg aaagcaaata tttcattaca
630
agtttttgaa gtggttggaa tcaaaatgtt gttctcttta atctgtaaga ttatatatgg ttctgctgac
700
aacatttgaa tgcgaggctg aacataatgc aaaagagtag aaaatgctaa ttatcaagaa atcaggcttc
tgaaacagaa ctacctttac taggttatct cttgaacttc tactaaactt aatgtgaaca aatctgctgt
840
attgctctca cacaggaacc ttttaagttt cctcagaatg aatttttctc tagtttaagc aatcccacat
910
caggitaagi tettitetee tgitteaaaa etgetggigt tgataattag agaaaagaga gigitagaga
980
gcataggatt gttactttaa gcttgaggaa gtggattcca atcagtaaaa ttgtcgaggt tatatcacaa
1050
ttttcataaa ctgaatgtga cagacgactg ccagaaaaac ccttctatga tttgctgcat tatggaggaa
1120
aatcatggtt ttggtggaag catgatccat tcatcctagt acgtttaaca tgaataaaag gcttgagctc
1190
tagtacagaa teeettgeet caacteeett cateetteet eeteegegtt catetacaaa acceteetee
1260
accgcctttt ctttcatcct ctccatgaat aaaagactat tatgccattc aacatcatgt aaaagaacac
1330
aatteetttt aettegaaat ggetatetta aagttteaag aettgegttt geataetgea aaateaettt
tatcaatagc atgacctcta cgggctcatg tacataaggt aagtgtttct tcatgaagtt gtgttaagtg
1470
atggtctggt gtgagatttg atttctgagc gtgcgaatct agaaaattag tgatctatca atgtctgtca
1540
aggattaagg atgtaaatat tcgttctttt aagctaaaag agcaaagact tggctattta cgatacaaag
1610
gtcagtttag atcgcttgtc taaatcttct gtcattatag atgatttgtt ttgatgttaa gaagcatgct
1680
cagctgttct gctagtgatg attcacaatc atggacatct ttatttgttg tcacagccac ttgaaatcta
1750
cettttagaa cettttttt ttgeetgett tteeaaggaa agtagttget geageattgt taaattteee
1820
totocattga tgaccotaca gottttggag tgagataagg tactagcaat ctagttgtat aactaaaatt
gtatattgca cctaacttga tectetgtee actaetataa aaaceteact etateteate tttacacate
1960
aaacacttta tgattgaaat caatttgcat tagtatattt gaattgtttc gagcatttta tcccaaaaaa
2030
ataaggatga a
2041
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
```

<210> SEQ ID NO 4

<211> LONGITUD: 2422

<212> TIPO: ADN

<213> ORGANISMO: Populus sp.

<220> RASGO:

5

<221> NOMBRE/CLAVE: promotor

<222> LOCALIZACIÓN: (1)...(2422)

<223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de ácido cafeico 3-O-metiltransferasa (COMT)

<400> SECUENCIA: 4

cataatatca aaacttaagc agatcaaatt gaaatatatt tgtaattttt atataaatta gcactgatat gtcaaaataa agacttcaaa ttcaaaactt aagtagacca aactgaaata tatttgtaat tcctatagaa 140 atcaacattg gtataccaaa ataaagagtt tagatttctg atctagcctg cagcagcaga gtaaaacaaa 210 aataaagtot gaataggaat cacgaaataa aatgaaatga agaattgcaa aatcataatt aaatgaagto tgaagtttca aaatcctgac caggtataaa attaagatgc aaaaaacaaa atcttatcag aactaaagtt agataatcga aagtaaagta gaatctagat ttaattaatg tattggaggg gaacaattgt tcatattcga 420 tcaaggaaat taacacctaa ttaaataaaa aggctcgaag atgagaagga cggtgcatgg atggtcaaaa aacgaagcag cagaagagaa tggtcggtgg tgcacagtca tgttaaatgt ccaaattaaa aacaaaaaa 560 aggtttaatt atgaaaatat ttcattctta acgaatatat caaactgcca aaccccccac cggttccatt 630 tatatgggag gagtgattga tatttttatt aaactcaatt tatttataat ttaatttaaa atctgattga tgtcttataa taaattttaa aaaaatatat agataaaggt tgatctagtc aattcaagag tcaataatga 770 ttttatcaaa atttaattta attttttaa aaacaaaaca taattccaaa acaatgttgt ttggattttt 840 tttttaaaaa aaaacataat ccacccatgt cattaattta ccaaactcct aacacaatca tgtttaataa 910 cccttcaatt ttcaaaaata atttcagttc ttatatttat ttttatttgc aaattagtcc ttgtttgaat 980 tttcttttta gttcttatac tttacaaaaa ttatagttta tttttttatt gtgattcttt ttattataat taaggtccct acatgctttt ttttttatgt aatgcttttt aatgtaataa atcattctga ttgtaatcat 1120 caattatata attattttga caattacata attaaatata gaaatataat aaattattac gttacatgat

```
1190
ctattactaa qtacccaaqt ctctacqtca atqttcaatt ttcaqcaqqt qqttctqtta qaatqtccca
1260
tccaaaatat ggattcattg atacgatttt taagtccaaa caaccctcat attaagcaaa accctcatat
gcttcttctt tttctcaatc aacaaaattt ttaccaactt caagattttt tttttttatgg ttaaaggtat
1470
actaatatga cctaataact tagaagtgtg gattatagat aaaattagca attcgtgcta tatagtgggt
tggatattta tttatataaa aaaattatat atataagttt ttttttatgc atacttgtac aaaaaaaaa
1610
tataaataca aatcaaatat ttattcaatc aaatgataat agaaccagat atatatgaaa ttgattaaaa
aaaatatatc atgttaggtc aacatattag aaatactata caaaaataaa tatttatatg tatataacac
atacaaagat tttctatagc gtgtgtttat tcagtgagtt tcatttatat taactttaaa atcattagtt
1820
ttataggatg taaatttatc ttttattaat tttaaatgtg ttcaataaat acaatcgggt gaatgtatca
ttatgtgatt gaatatetta atetgeattt atetettaat ttttteagtt tttttttgt tattgttaat
1960
2030
atataaaaaa acatattaaa acaatctata tacctgatat ttttattttt aaaaattata acccatgata
2100
aagaagtttt ataaacctac ctgcttgaca tattacatca tgttccaata gtctcccctg aaacaggtta
aaaaaaaaaa agtttggcaa ataagacgag gaaaaatata tagaaaaaaa ggtagggagt cagttctagg
aagaagacat ttgtgcatca agtagagagg agggaccaac cacaaggtgg ttgagcactt caccatatat
2310
2380
accttttgtt tccttaaaga attcaatctt gatcaagatg gg
2422
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
<210> SEQ ID NO 5
```

- <211> LONGITUD: 793
 - <212> TIPO: ADN
 - <213> ORGANISMO: Populus sp.
 - <220> RASGO:

- <221> NOMBRE/CLAVE: promotor
- 10 <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(793)
 - <223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD)
 - <400> SECUENCIA: 5

```
ttgaattgat gacgtaggaa acatgataaa catgtaatct aaatatatct catgtctagg tcatgggttt
cacgtattag tccagcttta tccaaaataa tttttttatt tgttattatt gttaccttat tttttcatca
tattattaaa ttaattaaaa tttaatcaaa acattaattt tttcttactt ttttttaaaa tataatcttc
210
tottaaattt otttttcat gittaaaaaa atticagtog acggcacaac aatccagtaa ataccaaggg
280
tatattgteg ceacteacea ceaactaegt caattaagea aataatataa ttaggeaact gtgtaaceae
350
catggaaatt aagatattcc tttcatgaaa tacttaatta gtgacgtata catgatgctc caaacctcat
420
cacaqattca qtqttcttaa ctattatqtt cccttttqtt tcccaaqaac catqaqttaa tcaqqaccat
490
cgatactact gaggececac caatgttttg atcatgtgga caatgttcac ttgattttca actttgaaga
560
aatgacccat ggttgtggaa gcagaggatg gcgccactcc atcacatttc acctaccacc acccgtaaaa
630
tatgcggagc tgtccttgtc ttttttgttg ccaagtaacc tttgccattc tttattgtgc ttttgtatat
700
atacteatee atagtggett ataattette aacteteeac agaaacteea taggtetete ttageeteat
770
tgtttcaaga aaatggtaga tct
793
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
<210> SEQ ID NO 6
<211> LONGITUD: 984
<212> TIPO: ADN
<213> ORGANISMO: Populus sp.
<220> RASGO:
<221> NOMBRE/CLAVE: promotor
<222> LOCALIZACIÓN: (1)...(984)
<223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de cinamato 4-hidroxilasa (C4H)
<400> SECUENCIA: 6
  tgatatgaga aactaacgtt gcttgaattc aagatagaaa ttgaccttgc aagaagacaa acgtattctt
  ggaaacacgt attaataaat acaaagtagt ttgtcacact acgggagaaa atatctaata aaagtaagac
  cttatagttt caggaggtta ggttgatatt taaagagaga tttcttttat taactttta tatatgttga
  aatcttgaaa ttaatattaa aaagatttgt taatcctttt ctcttgaata ctttggattg atgtgaggga
  280
  ttcacattta aactattctt aaatgaatct tgaagctgta tgtttgatat tgtgttttta aaatgtattt
  350
  atctttaaaa aatatcaaat taatgatttt ttaatgtttt ttaaagattt gaaagtatta atttaaaaaa
  420
  taaaataaaa ttatttaat atattttaa ataaaaaata tttttgaaga gcagactgca ccctatactt
  490
  ttgtttgata gccttattac ttgaagctga aatcatcata gattagtggc gcccacatta catcttgtat
  agaaatatag aaaggootgg caaattaatt aatatgatga ccatatgaca ttttcggoca ccaaccegoc
  700
  ttacctacta ctatccatga tcatcaatgt cactctccta ccacctcaaa tgtaacgccg ttaactcccc
  770
  ccccccaca cacacaca accctageta gtagecacae getecaceae etaacgtgtg aaattcaact
  840
  teattteete tetaattttt gtagettata aaacccaage teteetegte etgttgetee catecaacaa
  910
  ccatcactct tcttacctca aaaatcccca cctctttctg acaaagaaac cagttccaat attatggtag
  980
  atct
```

5

10

```
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
       <210> SEQ ID NO 7
       <211> LONGITUD: 1007
       <212> TIPO: ADN
 5
       <213> ORGANISMO: Populus sp.
       <220> RASGO:
       <221> NOMBRE/CLAVE: promotor
        <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(1007)
       <223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de cinamoil CoA reductasa (CCR)
10
        <400> SECUENCIA: 7
         tgcgctcggg ttgtcaccat agtttcattt cttaatttat taagttaaat taagatacaa taagttggtc
         acgttttaaa gcaaagagaa acaggaaatg ggtaaaaagc aacataaatt ctctttcaca tttttttgtc
         140
         accaggitet tigitiggiet aggagiatia attaattaat getitigaeat tgattiatie gitaattett
         ttaaaacact gaattaaatc caatccacac acaaaatgaa atgggggtag gtgatgtggg tgattatttt
         ttattoggtt tgatttttat taaaaaaaat aaccaaactg aattattata tttttaaaaa aactaaaacc
         350
         ggttcaaacc ggtcggtttc aattcggttt tttaggacaa caaccggttc aaaccacttt ggctcggttt
         420
         490
         tttaaaaatt ttaaatttaa ttttttaatt attttctttt taattttttg attttatcag tttttcaaat
         ttttttttca cttaagagag gccatggtca tcatgtacct tcaaagaaga gagagaaata gcaaagcaca
         tggtgacgtt gtgttgacga ttcacattac aaagacccat actcctactt cacaaacctt aataataata
         700
         ataataataa taataataat aatagtaata agagaaaaaa ctagaaaaac aaaaacaaag agagaagaat
         770
         ctctttcctc tctctcagag gcgaatattt accagtagta ggtgaggatg gtaacttcta accttataaa
         tacatccact ccaccatgtc tttccttgta acatccactt ttcaagccaa gataagaaga aaagacatct
         ectetectet tretetetgt etgtreteea ettreceagt caccaaacte gratacatat aattacattt
         980
         atctaaatat aacaacatgg tagatct
         1007
         <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
15
         <210> SEQ ID NO 8
         <211> LONGITUD: 2081
         <212> TIPO: ADN
         <213> ORGANISMO: Populus sp.
         <220> RASGO:
         <221> NOMBRE/CLAVE: promotor
20
         <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(2081)
```

<223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de ferulato-5-hidroxilasa (F5H)

<400> SECUENCIA: 8

```
ttcagtgaac atgctgccac aatgacatat atatcatcac aaattaatta atgtctactt taatgctgat
70
atatettttg tttattattt ttttteetat eatgggaaat gagateaact tttteagatg aaaattaeta
140
attaaactat catatttcca gtttaatcaa agatatggaa totttatttc actaaagata ttattattca
taagaatttg atgagttett geattatttg ttagattate tteaceetet tgeaattagt getteatgga
280
ctcctttttt tcttgtgaaa gtagtttgcc atttaaatat agaaatatct catgctttac aaaatataat
aatctcccct aagatataat aaattgaact gagatgcaat taagtcggtt aaaaggcctg gatactgcca
420
gtgaataaga tttacacaaa atattggatt ttttcccgtc ctgaaagcta attattgtca gaaaaatacg
490
ttttgaaata gttgattttt attgatatgg tggaataaaa acatcaatgg ttccaatgtc taaccacgaa
560
aatgacttgt aaaatttata ataaggteta ttttttteat caagcaataa taataaggtg aggeatcaaa
630
atctctcact ttttgcttct gatcaaagat cactaagcag aacttgcatg gaacctcatc tctctctct
700
teccectete tetetetece cetetecete tetatatata tatatata tatatatata tatgeaagta
770
ttagtcacat tgcatgagta cgtggcagtt ttggatatgc tttgataacg gataacaccg agagtacaaa
840
acaaaatctg ggtaggtagc tggctcaatt gcaaccaaat aataataaga aattttagct gcaagcaatt
910
aagaaaatga aagattgcac ctatgtcaac cactgggtta atatttatga tcttaatctt ttttttttgt
980
ataatttctt ttatatgccg tgaaatgaag tcagccctta agttttacat aaatgtttag gttaattaga
1050
aaggagttaa ttctatatat aataagttgt tgattgaaac aaaatatggt ctgtcactct atttttgggt
1120
tgctttttat tgcatagtac ttctgcccta ttgattcagt gaaccctttc gtatttataa tataataaag
1190
tagaccttga ataaatattg acatgtaact taaaacatta attgtcctcg ttttgacaac ataaaatctg
1260
tatcaacgta cgtgctcttg tttagggttt tctttagaca actttatatc tagaaaacgt aattcaatca
1330
1400
acaaaaatgt tegggteaga actetggaet actgategaa gttgttteaa atatattgaa tggtatatet
1470
taccatagta attaactgag ttatttcaag atattacaca gacataacat attttgttct tgatcaaaat
1540
1610
1680
aatgttetta aatattgtte teeateeaga ttttggtaeg tatgegttee eagtgtgtae ttgtttatga
1750
aagtotacto ttatttttca acttttotoa agacattgaa ttagtaaaco aatgttttao gaattggata
1820
1890
tatatatata tatatatata aagagggagg gaggggtgg gggaggtcac aaaaaacctg tatataaagc
1960
cccgtaatat ctttctcagc ttagcaacat ctgaaagttg caattaatca gtggtgtgta ctgtgatgca
2030
cacaatacaa tacataccat agacacaaac acaaaaatct gcatccatgg a
2081
```

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:

<210> SEQ ID NO 9

<211> LONGITUD: 995

<212> TIPO: ADN

<213> ORGANISMO: Populus sp.

<220> RASGO:

```
<221> NOMBRE/CLAVE: promotor
         <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(995)
         <223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de sinapil alcohol deshidrogenasa (SAD)
 5
          <400> SECUENCIA: 9
            taatcgaaac cgatcgattt gaactggttt ctttttttt ttaattttgg tttggttgct tttttttgtc
            acccctaata attatatata ataatataaa taaaattatt taccattatt tgtctgagat tttttttaat
            140
            agaatgatta aaatgatatt gtaaaaaaaa cctaataata ccatactttt caaataatat tttttactat
            210
            tattagtgat tggtttgctg tcaaagttgt ttttttttt tttactattc ttaggagttt gtttctttta
            ccctagtcta caggagtttg ttagttacta tcatttcttt aaaaaggaaa ctcatatgga aaaggaaaaa
            ttgattaaat acaaaaaatt ataaaattac atagagtttt tatttatttg aacgattgag tttaatttta
            420
            acttaataaa atataattaa ttacaqqtaa aacaaqtact tatcaatcat tataaqtata ttataaaaca
            490
            tattaattat gagttcagca aagatttgtg ctgatttctt gtctcttcta aactacatgt gacaagatag
            aaaaaacatc taaatgctaa tgattcttta atatatgact atgcaagtca tttatcttat ttaaatacat
            630
            taatttaaat caaacttaat tttaaattat tggattctaa tataattgtg ttttaaaaca cttaggtagc
            ttccttgttg gacccgaaac tggttcatga actgaaataa tctatgcgaa taacgttttc ccacaaaaag
            aagaacgact tgctttttta gcgacaatca tgcctccttc gacctcaccg atgacaccac ctgtgagtgc
            tgtttgccag taacatcacc tccttgtccc tatgtgtata tagaaagaca aacttgccaa gcataaaaaa
            910
            gaagaagaag aagtcatact atatatttcc tgccttcctt ctcgacgata tttctctatc tgaagcaagc
            980
            accatggtag atcta
            995
         <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
10
         <210> SEQ ID NO 10
         <211> LONGITUD: 1269
         <212> TIPO: ADN
         <213> ORGANISMO: Populus sp.
         <220> RASGO:
15
         <221> NOMBRE/CLAVE: promotor
         <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(1269)
         <223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de UDP-D-glucuronato carboxi-liasa (UDP)
         <400> SECUENCIA: 10
```

```
ggaaatgtca acacttgtgt gaccacacgc acactgtaga cgctacctta cctggccaga ccccgtcgcc
cagggattac aatttaattt gaatttgata atatcatctc aactaacttg aatgaatatt cttttttaa
cagttgtatt gcttcatgga aaataaatat tgtatatatt aggatattta atttgaaata aatattatca
aatatgactc aaaacccagt ctaatatatt tatattttga atatgataca atataaacct ttttagtatt
280
gaaataaata gtgtactcat agttacccca tgtacaagtt gagtacaaca acagatgtag tcaaaataaa
agaaaactcg gtctgacgtg tcgttaccat tactgtcatt ggacagtaaa gtctttcgat tgtaacagaa
490
catgttctcc ttctctctgg ccagtaacga ccgcgaatta cgcttcctcg aaatttcaat ctaaccttga
acactatata agtatatgee etgtetetea teateegetg teettaaate eetteaaaat actacaacaa
630
aatatttttt teeeteaatt tattteagea geaaaagtet aegtggtaat taaateteaa ttteeatteg
tttttatagg gatttttggt tgtctggaga aaaaaataat ggtcatggga ttgagagatt ttgagattca
gatetgaagt tigtiittaa tiittieaat aaetggigg giatggiitt tegiigatti gaageatigi
840
acatttegtg tttttgaagt eteatttaat ttatgegtee eteetttet eteteaetag etggtgttgt
ttgttggtgt gtttattatc atgattagtt gttaaccatc tattttttaa tctaatttgg ttacaatcga
gttctttata taaagctgta gtctttgagt ttcatgactc gcagcgaaaa aagtttgaga ttttgactct
1050
attttttcac accactcagg tgaactggat ttattatcat gtttttaatt gaaacttgtt ggctggtttg
1120
1190
tttacaattt atggtggatt gattttttt tttaattttc atgattttca gaaattggac aagaatgtca
1260
```

gatctgata 1269

```
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
```

- 5 <210> SEQ ID NO 11
 - <211> LONGITUD: 1025
 - <212> TIPO: ADN
 - <213> ORGANISMO: Populus sp.
 - <220> RASGO:
- 10 <221> NOMBRE/CLAVE: promotor
 - <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(1025)
 - <223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de proteína de transferencia de lípidos (LTP)
 - <400> SECUENCIA: 11

```
gaattcgatt acgatgaaat gaagaactga tagcataatc aatcagaaga ttgataatta ttcaaaataa
 tttttcgaac aatattcaat gcatgatgat tatatgtcgg atcaataaat aatcaattta atgtaaaaaa
 ggggtactta agtaaataat aataataata ataatgaatg ccttagcatc taaaattcgc tatttttaga
 agaatcacat tccaagcttc atgaacaatc taatgttcaa tgacatttga tatttttaat aattcaagaa
 tctcaacaat acaagaatca ttggcatcgc aagatatttt ccctaagcaa gctctaaaat ccccgtacaa
 aacatccttt aaggtatata tattagttcg aaaataatta tgtgttaatc ttcatgtgca gtggtgagta
 tttcggccat tcaggcgggt gacccgggat cgttccccag caacggcgtc agttttaatt tttatgtttt
 490
 cttgaaagtt ttcttaattc ttggcgctgg ctttttgggt ggaaggaacg cggtgttgcg aaaggtaatg
 gccactaatt gggcaagata atggcatgtc tgtgttgcgg tagttggctc aaaggggagc tttgtggtgg
 630
 tggtaatatt ggagttctag tcttctagag acccactgag atggctggat aatgagcttc aagggttaat
 tttgcgctgt cattaaaatg gtaacatctg gatatatgca atggaatggg atgatatggc acccaaatca
 ccaacctttg attggactgg aaagaactat aatttacaac actaattttc taaagccaag tgctgcaata
 atatcaactt gtctcttgtt gtagtgctag ccccattttg attagtggac tgggcatcga gttgaggttc
 atcttgcagt ataaaagctg tccataggag taggagcatt gcattcccat acagcaagaa aatcaatttg
 ttcatatata tagttgagat acagaaatat ggaggctcca gatct
 1025
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
<210> SEQ ID NO 12
<211> LONGITUD: 2341
<212> TIPO: ADN
<213> ORGANISMO: Populus sp.
<220> RASGO:
<221> NOMBRE/CLAVE: promotor
<222> LOCALIZACIÓN: (1)...(2341)
<223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de aq-13 (AG13)
```

5

10

<400> SECUENCIA: 12

gaattegeat ceatgeggtg agttegeatt ggtttgatee aagtggaaca titeeataee cacacccca 70
ttagcataac aateetttat taaaccacta getagacatg caagatteaa cetacacaca agaacceact 140
agatagactt ceaetggaac catgcagcat tetecegtga tgaceteatt acteagtett titetaetggg 210
gtttetgttt caacettete etetgttea acaggettet gttetteett titetettet teetttgggg 280
cttegactge aaceteeget tettetgeeg gtgeeteace aggeeetgta gtetetttag ceteetegae

```
350
 aacaggetet aegggtatat eeggeteete tittgtetee teaacaaceg getetggtgt titeettaggt
 420
 qtctcctcct cagttttctc tagtaccgtt ggctcttctg cagcgatctt ggtctcttcg agcacttctt
 490
 tagtttcagc ttcagctggg gcctcgggct ctggtgccac gggctcctca gatgctgcaa ctttctctgc
 560
 ttettttggc tettcatgag ttactgeete tggtgetgea gtgaeegett ettetgtggt ggtetcaaee
 ttgattggtt gttcattttt ttcctctaca agtgcattct gcgctgacac aacctgcagg atacgttatt
 aaaagaaaag aatgttcacc aaaatgctga tgaggtctta ccatttgtta tatatataga gatgaatata
 cgaattttca aatatgaaca tocacgaatt aaagatcata attaagatgg aggtgttgat cttgatgtac
 840
 attocatoag cataaaactt atcagagtta tatatataaa tatatttaat gacttggaag aagtaataga
 910
 tgaaatctgt taaataaact tctcaagagg gagattaaat cattcttagt gaatgagtta cctcaacagt
 980
 ggccattgga actagaagga aaataaagca cagctgggat gcaaaagaaa actgtaagaa gcaaaaaggt
 1050
 acgttggagt aattatcaca gaagaggatg aagaaattgc tttgagtatt tgatgcagag tactgatgaa
 1120
 cgagggtgga tttatataga gatgtagggg gctcactcga gcgagggagg gagtgagtga gagaagagag
 1190
 ctaccgtccg aggaatcttg ggatctgaca ccatagctga tgtcattaaa gaattgttgg aagtgaattc
 1260
 ctttttagaa tatttttat ttataaatat attataataa tatttttat tttttaaaat ttatttgat
 1330
 atatgtatat taaaaagaat aaaaataaaa attaaatttt aacaaatctc catttgggca cacgatttaa
 1400
 tttgaaaagg ctaaaataat ggaggccatt ttcatcttag ccatcatctt cttttggtcg cgtgtgctga
 1470
 tgtgctttgt gcagtcggtc atgtaggtga ttatcatcca ttcatgttct caacttgcca ttcgtcatta
 1540
 acaactcctc ccttttttt ctttttttt taaggataaa tgaattaatt ttttaagaaa ataatgaaaa
 taatttgtca aaaattttag aaataaaaaa ttccaacaat gctgggtcac taaaattatt aataatattt
 1680
 aagaaataaa agcaattgac caaaagaact ttcaaaaaaaa gctatcttta ttttttttt taatatttct
 1750
 caatatttgc ttgcactata aactagtact gtgattttct catgttaaat aataataata ataataataa
 1820
 tcacccttaa ccaataggca taatttactt caaacaagcg aataaaactc tgacgtggaa atttaagttg
 1890
 gtcccacgct ctctctcggc cattgcttta tcaattatgg tatttcataa aaaatttaat tttttttaaa
 1960
 tagttttaat atattaatat taaaaataat ttttaaaaata aaaaatatta ttttaatata tctttaaatt
 2030
 aaaactactt taataaacaa gctatcacat tatcaaacgc tatttaaagt cggcggatcc cacgagatgc
 2100
 agggatagca acattagtgt aggactggat cagctgagct ggagctggtg gacggccatg tccacggatt
 2170
 tegtegetgt egattaegtg teaacagttt ttttttatat tattttette taetttteea gatggateea
 2240
 agcctccaag aacgaaacat tggctacagt ttgaaaactc ttaaaaaatgt taagattaat aagattagca
 2310
 gcatcatatt aagtcaagga atgtcagatc t
 2341
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
<210> SEQ ID NO 13
<211> LONGITUD: 31
<212> TIPO: ADN
<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
<221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
```

5

<400> SECUENCIA: 13

5?- GCCATAGCTC CTTAAGAGAA ACAGAAAGCA A -3? <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 14 5 <211> LONGITUD: 32 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 14 10 5?- CAATATAGAA TCAATGAACA GCACTAGTTT GC -3? <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 15 <211> LONGITUD: 20 15 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 15 5?- TCATGTCCTA TCCAACGGCG - 3? 20 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 16 <211> LONGITUD: 24 <212> TIPO: ADN 25 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 16 5?- CTCATTTTCT CTCAAAGCTC AAAG -3? 30 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 17 <211> LONGITUD: 30 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética 35 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 17 5?- GACAACTAGT CTAAAGTTAA AACTTAGACC -3? <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: 40 <210> SEQ ID NO 18 <211> LONGITUD: 20 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 18 45 5?- CCCTGGAGGT TGGGGTGAGT - 3? <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 19 50 <211> LONGITUD: 25 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 19 55 5?- GCGTTCATCT ACAAAACCCT CCTCC -3? <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 20 <211> LONGITUD: 23 60 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 20 5?- TTCATCCTTA TTTTTTTGGG ATA -3?

```
<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
          <210> SEQ ID NO 21
          <211> LONGITUD: 20
          <212> TIPO: ADN
 5
          <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
          <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
          <400> SECUENCIA: 21
          5?- CAAAGGATCA TGGAGTTGGA - 3?
          <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
10
          <210> SEQ ID NO 22
          <211> LONGITUD: 34
          <212> TIPO: ADN
          <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
15
          <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
          <400> SECUENCIA: 22
          5?- TATACTAATA TGACCTAATA ACTTAGAAGT GTGG -3?
          <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
20
          <210> SEQ ID NO 23
          <211> LONGITUD: 22
          <212> TIPO: ADN
          <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
          <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
25
          <400> SECUENCIA: 23
          5?- CATCTTGATC AAGATTGAAT TC -3?
          <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
          <210> SEQ ID NO 24
30
          <211> LONGITUD: 20
          <212> TIPO: ADN
          <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
          <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
          <400> SECUENCIA: 24
          5?- CATAATATCA AAACTTAAGC - 3'
35
          <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
          <210> SEQ ID NO 25
          <211> LONGITUD: 33
40
          <212> TIPO: ADN
          <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
          <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
          <400> SECUENCIA: 25
          5?- TGAATTGATG ACGTAGGAAA CATGATAAAC ATG -3?
45
          <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
          <210> SEQ ID NO 26
          <211> LONGITUD: 28
          <212> TIPO: ADN
50
          <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
          <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
          <400> SECUENCIA: 26
          5?- CATTTTCTTG AAACAATGAG GCTAAGAG -3'
55
          <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
          <210> SEQ ID NO 27
          <211> LONGITUD: 29
          <212> TIPO: ADN
          <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
60
          <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
          <400> SECUENCIA: 27
          5?- GACATGAGAA ACTAACGTTG CTTGAATTC -3?
          <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
65
          <210> SEQ ID NO 28
          <211> LONGITUD: 33
```

5	<212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 28 5?- CATAATATTG GAACTGGTTT CTTTGTCAGA AAG -3?
10	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 29 <211> LONGITUD: 25 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 29 5?- GCGCTCGGGT TGTCACCATA GTTTC -3?
15 20	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 30 <211> LONGITUD: 26 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
	<221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 30 5?- CATGTTGTTA TATTTAGATA AATGTA -3'
25	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 31 <211> LONGITUD: 29 <212> TIPO: ADN
30	<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 31 5?- TTCATCAAGC AATAATAATA AGGTGAGGC -3?
35	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 32 <211> LONGITUD: 26 <212> TIPO: ADNO
40	<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 32 5?- CATGGATGCA GATTTTTGTG TTTGTG -3?
45	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 33 <211> LONGITUD: 26 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
50	<221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 33 5?- TTCAGTGAAC ATGCTGCCAC AATGAC - 3?
55	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 34 <211> LONGITUD: 26 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 34 5?- AATCGAAACC GATCGATTTG AACTGG -3?
65	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 35 <211> LONGITUD: 21 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido

	<400> SECUENCIA: 35 5?- CATGGTGCTT GCTTCAGATA G -3?
5	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 36 <211> LONGITUD: 28 <212> TIPO: ADN
10	<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 36 5?- GGAAATGTCA ACACTTGTGT GACCACAC -3?
15	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 37 <211> LONGITUD: 23 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 37
20	5?- GACATTCTTG TCCAATTTCT GAA -3?
25	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 38 <211> LONGITUD: 24 <212> TIPO: ADN <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
	<400> SECUENCIA: 38 5?- GGAGCCTCCA TATTTCTGTA TCTC -3?
30	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 39 <211> LONGITUD: 28 <212> TIPO: ADN
35	<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 39 5?- CAAGACGATG AAATGAAGAA CTGATAGC -3?
40	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 40 <211> LONGITUD: 26 <212> TIPO: ADN
45	<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 40 5?- GACATTCCTT GACTTAATAT GATGCT -3?
50	<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA: <210> SEQ ID NO 41 <211> LONGITUD: 26 <212> TIPO: ADN
55	<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido <400> SECUENCIA: 41 5?- GAATTCGCAT CCATGCGGTG AGTTCG -3? 25697179.1 1

REIVINDICACIONES

- 1. Una molécula de ácido nucleico aislada que comprende una secuencia de nucleótidos que tiene la capacidad de iniciar, en una planta, la transcripción de un gen de una manera preferida de tejido de cámbium, en la que dicha molécula de ácido nucleico aislada comprende: una secuencia de nucleótidos como se expone en la SEQ ID NO: 5.
- 2. Un vector de expresión, preferentemente un plásmido, que comprende:
- i) la molécula de ácido nucleico aislada de la reivindicación 1; y

5

15

40

45

50

- ii) una molécula de ácido nucleico que codifica una proteína de interés, en la que (i) y (ii) están en unión operativa, en la que (i) no regula normalmente (ii).
 - 3. Una célula de planta hospedadora recombinante, en la que dicha célula hospedadora recombinante se transforma o transfecta de manera estable con

i) la molécula de ácido nucleico aislada de la reivindicación 1; y

- ii) una molécula de ácido nucleico que codifica una proteína de interés, en la que (i) y (ii) están en unión operativa, en la que (i) no regula normalmente (ii).
- 4. Una célula hospedadora recombinante, en la que dicha célula hospedadora recombinante se transforma o transfecta de manera estable con el vector de expresión de la reivindicación 2.
 - 5. Un método de fabricación de una célula de planta hospedadora recombinante, comprendiendo dicho método transformar o transfectar una célula con el vector de expresión de la reivindicación 2.
- 6. Un método de fabricación de una proteína codificada por el vector de expresión de la reivindicación 2, que comprende transformar o transfectar una célula con dicho vector de expresión y cultivar dicha célula en condiciones favorables para la expresión de dicha proteína.
- 7. Un método de fabricación de una proteína, comprendiendo dicho método cultivar una planta o una parte de planta que comprende una célula hospedadora de planta recombinante de la reivindicación 3, en condiciones que favorezcan la producción de dicha proteína por dicha planta o parte de planta.
- 8. El método de la reivindicación 7, en el que dicha planta es una dicotiledónea, una monocotiledónea o una gimnosperma.
 - 9. El método de la reivindicación 8, en el que dicha planta es Eucaliptus, Populus o Pinus.
 - 10. Una planta o parte de planta que comprende la célula de planta recombinante de la reivindicación 3.
 - 11. La planta de la reivindicación 10, en la que dicha planta es una monocotiledónea, una dicotiledónea o una gimnosperma.
 - 12. La planta de la reivindicación 11, en la que dicha dicotiledónea es Eucaliptus, Populus o Pinus.
 - 13. La parte de planta de la reivindicación 10, en la que dicha parte de planta es una semilla.
 - 14. La célula hospedadora recombinante de la reivindicación 3, en la que dicha célula hospedadora recombinante es una célula de polen.
 - 15. El método de la reivindicación 7, en la que dicha parte de planta se selecciona del grupo que consiste en una raíz, un tallo, una hoja, una flor y un fruto.

FIG. 1.

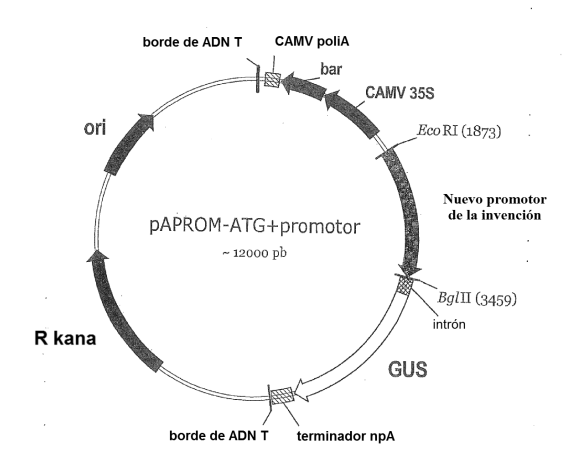


FIG. 2.

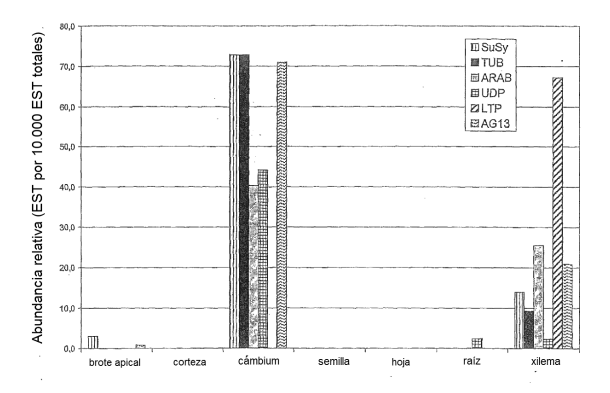


FIG. 3.

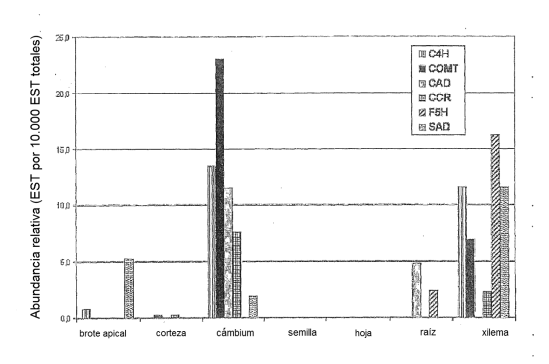


FIG. 4.

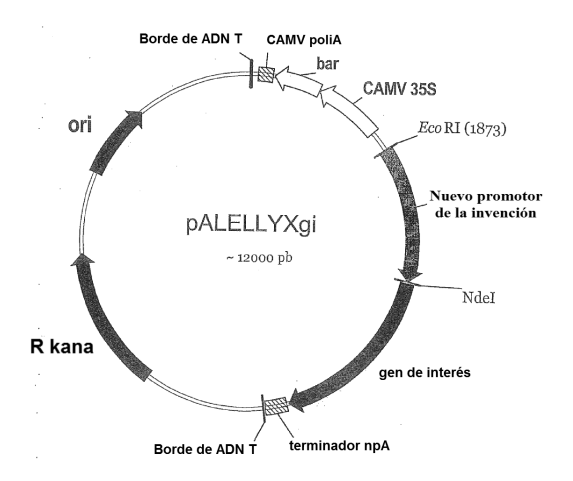


FIG. 5.

