

19



OFICINA ESPAÑOLA DE
PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: **2 584 320**

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 12192001 (1)**

97 Fecha y número de publicación de la concesión europea: **23.03.2016** **EP 2557170**

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

ES 2 584 320 T3

Aviso: En el plazo de nueve meses a contar desde la fecha de publicación en el Boletín europeo de patentes, de la mención de concesión de la patente europea, cualquier persona podrá oponerse ante la Oficina Europea de Patentes a la patente concedida. La oposición deberá formularse por escrito y estar motivada; sólo se considerará como formulada una vez que se haya realizado el pago de la tasa de oposición (art. 99.1 del Convenio sobre concesión de Patentes Europeas).

DESCRIPCIÓN

Promotores preferidos del cámbium/xilema y usos de los mismos

5 Campo de la invención

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.

10

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 conseguiría 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).

Lacombe et al. (2000) *The Plant Journal*. 23:663-676 describen un promotor preferido de tejido de xilema y cámbium 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.

45

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 como se expone en la SEQ ID NO: 7 que tiene la capacidad de iniciar, en una planta, la transcripción de un gen de una manera preferida de tejido de xilema y cámbium.

50

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

55 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).

60 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 de manera estable con y comprende

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

65 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 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.

5 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.

10 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.

15 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
20 aisladas que representan promotores con capacidad para dirigir la expresión específica de tejido de genes de interés. Las moléculas de ácido nucleico reguladoras descritas en el presente documento 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-metiltransferasa (COMT), cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD),
25 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
30 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
35 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 anteriormente se expresaban de manera elevada y preferentemente en el cámbium y/o xilema de *Populus*.

Los promotores preferidos de cámbium/xilema descritos en el presente documento se exponen en las
40 SEQ ID NOS.: 1-12. También se describen 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
45 moléculas antisentido y desactivar genes expresados y de origen natural. Las composiciones descritas 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
50 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
55 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
60 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.

65

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

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

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-metiltransferasa (COMT), cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD), cinamato 4-hidrolasa (C4H), cinamoil CoA reductasa (CCR), ferulato-5-hidroxilasa (F5H), sinapil alcohol deshidrogenasa (SAD), UDP-D-glucuronato carboxi-liase (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 incluyen herramientas bioinformáticas, tales como Phred, Phrap, Consed (Gordon et al. (1998) Genome Research. 8:195-202) para el ensamblaje de genes, alineamiento de 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.

Se describen moléculas de ácido nucleico aisladas que 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 se identificaron promotores que regulaban la expresión de genes específicamente en el cámbium y/o xilema, y se aislaron de *Populus* sp.

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).

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 cinamaldehydos 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 cinamaldehydos 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 descritas en el presente documento 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 aumentando 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 genes 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 delecciones, 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 descritas en el presente documento 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 transcripción 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.

5 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
10 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.

15 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
20 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))

25 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 fosfotricina (DeBlock et al. (1987) EMBO J. 6:2513-2518).

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 *Eucalyptus* (*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. 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. 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. stoatei*, *E. tenuipes*, *E. tenuiramis*, *E. tereticornis*, *E. tetragona*, *E. tetrodonta*, *E. tindaliae*, *E. torquata*, *E. umbra*, *E. urophylla*, *E. vernicosa*, *E. viminalis*, *E. wando*, *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. lasiocarpa*, *P. laurifolia*, *P. maximowiczii*, *P. maximowiczii* x *P. balsamífera* subsp. *trichocarpa*, *P. nigra*, *P. sieboldii* x *P. grandidentata*, *P. suaveolens*, *P. szechuanica*, *P. tomentosa*, *P. trémula*, *P. trémula* x *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 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).

5 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

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

Las etiquetas de secuencia expresada (EST) de *Populus* sp se agruparon usando el programa CAP3 (Huang and 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 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-metiltransferasa (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-lasa (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). 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

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:

10	sacarosa sintasa (SuSy)	
	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'- GACAACTAGTCTAAAGTTAAACTTAGACC -3'	(SEQ ID NO: 17)
15	5'- CCCTGGAGGTTGGGGTGAGT - 3'	(SEQ ID NO: 18)
	proteína arabinogalactánica (ARAB)	
	5'- GCGTTCATCTACAAAACCCCTCCTCC -3'	(SEQ ID NO: 19)
	5'- TTCATCCTTATTTTTTTGGGATA -3'	(SEQ ID NO: 20)
	5'- CAAAGGATCATGGAGTTGGA - 3'	(SEQ ID NO : 21)
20	ácido cafeico 3-O-metiltransferasa (COMT)	
	5'- TATACTAATATGACCTAATAACTTAGAAGTGTGG -3'	(SEQ ID NO: 22)
	5'- CATCTTGATCAAGATTGAATTC -3'	(SEQ ID NO: 23)
	5'- CATAATATCAAACTTAAGC - 3'	(SEQ ID NO: 24)
	cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD)	
	5'- TGAATTGATGACGTAGGAAACATGATAAACATG -3'	(SEQ ID NO: 25)
	5'- CATTTTCTTGAAACAATGAGGCTAAGAG -3'	(SEQ ID NO: 26)
25	cinamato 4-hidroxilasa (C4H)	
	5'- GACATGAGAACTAACGTTGCTTGAATTC -3'	(SEQ ID NO: 27)
	5'- CATAATATTGGAAGTGGTTCTTTGTCAGAAAG -3'	(SEQ ID NO: 28)
	cinamoil CoA reductasa (CCR)	
	5'- GCGCTCGGGTTGTCACCATAGTTTC -3'	(SEQ ID NO: 29)
30	5'- CATGTTGTTATATTTAGATAAATGTA -3'	(SEQ ID NO: 30)
	ferulato-5-hidroxilasa (F5H)	
	5'- TTCATCAAGCAATAATAAAGGTGAGGC -3'	(SEQ ID NO: 31)
	5'- CATGGATGCAGATTTTGTGTTTGTG -3'	(SEQ ID NO: 32)
	5'- TTCAGTGAACATGCTGCCACAATGAC - 3'	(SEQ ID NO: 33)
35	sinapil alcohol deshidrogenasa (SAD)	
	5'- AATCGAAACCGATCGATTGAACTGG -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)
40	5'- GACATTCTTGTCGAATTTCTGAA -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)

5

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 EcoRI y BglII 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.

10

15

EJEMPLO 3

20

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 fosfotricina 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.

25

30

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.

35

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 $\geq 8,0$. 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.

40

45

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.

50

EJEMPLO 4

55

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.

60

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 NO.: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.:11), 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.

Promotor	Número de eventos analizados	Total de eventos positivos a GUS	Patrón de expresión		
			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

<140>

<141>

<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.

<220> RASGO:

<221> NOMBRE/CLAVE: promotor
 <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(3035)
 <223> OTRA INFORMACIÓN: Promotor de sacarosa sintasa (SUSY)
 <400> SECUENCIA: 1

5

```

tcatgtccta tccaacggcg atgcaaactt ogctgtcccg cactttttca taggacgagg tgaagtttag
70
ctatatatct ttttttttta atttaaattg ttaattcttt atattttttat attcttttaa ttttatattt
140
ttatattatt ttgatattatt acatcaagaa taaattttta aaaaataatt tttaaaattt acttaaccac
210
gcaatacata aaaaataata gaaccaccca acctaagaat acttgtcaat gcatagaagt acacctgcta
280
gttcttaaaa ccaacaaaag gaagcaaagt agatctctga gtcaaaaacc agaggaaacc atagaaacac
350
ataataataa taataataat aataataata aaattaattt aacttggtgt aataataaaa ttaatttaat
420
tacaagaggt gtaactcaac tagtcatgtt cttaaatttat tctctagaga ttactagttt gagttttaca
490
aattttaagg ccactgaaga tttatatagt cattaatttc agaatatata agattagttg agttacgtat
560
aaattgatta aaaaatcata ttaataaaaa taaaaaaatt aattttaagg ttttaagaaat caaattaaga
630
gaaaagagtg gtgtttttatt tttcatcgtg cctctctctca acagacaagt agaatgatga gagagagagg
700
gtaaagaaat ggattttatga gaacattgac cacagggaaa gagagaagcg gttttgtgaa aggaacaatg
770
aaaccacagg aaggtaaagc ggtaatgata tatttcacga atactaaaac tagaacaaca agttttttta
840
tcaaattaaa ccacgagtg c aaggccgtct tctctgtgta taaaagggtc ottcttcttt ctcatttccc
910
attctcatct gcaaacttct cctttgcaat ctttctttct tgcgttctgt gtgttcggtg tgatttggtg
980
tcattcttct tgtctattag cttgtccccc ogtcogactg ctttctgtat ttattctggc attaagctta
1050
aggtaaagat cctcaacta tccaagcaa tttattctgt ttttatgtga tcttgaggga tcttcctctt
1120
    
```

```

ggatgogott tttatttttt ttctctcctt ctctctgctc ctctttaoct tgtatctgat cccccagacg
1190
aaaatgtttt ttgttttttt aattagctca acaaatcaaa aacattcaca taataacaca gctcgaaaga
1260
aatctgatac agttttaate tgttgatatt taaaaatcat tacagttcat gcatgctgat actttaccat
1330
gtcatgaaat taaatcccag catccttttc catagccaaa gaaggatcag cagcatgctg atagtttacc
1400
atgtcatgaa attaaatccc agcatccttt tccatagcca aagaaagatc agcagcatgc ttgcttatac
1470
aaggctcttc ctgtcttacc aaggccactg aaacatcatc atcgtcataa ctatgataga acccgctac
1540
tgccggcatt gaaaacatca tcactagtgt ctctacatta aaaaacaccc actgtctaatt ttcctatatt
1610
tttactctta aaatgtcttt cggcttgagc tcctcgggct ccacggatgg caactgctgt attatatata
1680
tatatatata tatatatata tatatatata tatatatata tatatatata tatatttccc tgttggtctac
1750
atagacctgt taataccgta taaatagata atattaatat atagaattca tgtatcttcc cgagattaag
1820
cgatgcgta taaataatat taatatcttt gaatcagtat gtatattaat taaaattaat ttttttcaaa
1890
gtaattttta gagcgcattt tcaacatoca ttttagttttt ttttaataat aaatctctct ttgcattaat
1960
cctaacgttt gaacttagta aattaaaaaa aggaaaatac ctttttcacc aatatagaat caatgaacag
2030
cactagtgtt ctgaaataa aaataaaaat aaaatctaatt aagacatttc gaaatcatcc ttatccgcaa
2100
atcactacat tagtatagta tcttgaaaga taagcaagga tcatgcaagt ttataataat taaacttaaa
2170
acgtactatg acgtgtgcat cattcattca ttctgcatga aactctccac aagtctagcc ttgcatcat
2240
tcattctact tcattttatt ttttctctta atgggttcga ttgatttttc tttcttagag tctggtcttt
2310
tagttcaact ttacatgttt taggctcgta ttttgagaga aaaaaaagaa aaaagtatgc agatcatgat
2380
tctgcaaaat actgaactag tgttctgatg aattaacatg tagcatgtat aatgctggaa gaactaaaga
2450
gcagttgggc tgccatgacc aaaagaaact tcgactgatt ataaatgtca aaacttgggc ccattctttg
2520
gtttctgtct gttgttttat gccatggcaa aactctgctt atttttcaac gtccaacgct aaatgggaga
2590
ggtttaaatt ctattgttat gtctaaacca cgtggttggt atctatatct gacogaacat tcaagctttt
2660
ggtattccac aagaagggtt ttctctcttc tttcttttca taattgtaat gtgtttaatt tgtttcttgc
2730
ccaataatct tctctgcttc aaactaactt taattgttcg atctcttgcg ttattttaga catgtgcaat
2800
cacctttcac tgttgaaaaa atggttggtg aggtgaggtg gtaggttttg aagtcttcta gaataatgtg
2870
gtttctctgt tgctcttgac ttctcttctg agatcatttc tggctggcta agctatccat accccccgcg
2940
ccctacaaat aatattgagt tgttgctggt cttaatcctt attatctgtt attactcca 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)

<400> SECUENCIA: 2

```

ccctggaggt tgggggtgagt gaaataagag ggtaaatat tttttttgga ttaaaccatt caaagtgaat
70
ttttaataaa aatctcatag gctgattaaa tgaaattcct ttagagtcac cataccgtaa atttgatggt
140
agtttggtgt tatagtgcac attacttttt aattaaaaga tagcaatgct tccagcatgg tggactcggt
210
tttcaaactg aaagctgctt cttcttcttt gttttttttt tttaatcttg tttttctaata ttcataaaaa
280
ccaatcatta ttctgcaggt caggtagtta aatttggttag gctaattgat ccagaaacct ccggaaagtc
350
aaactcaaat aaactgctga cctttttatt tattttttatt ttttgaattc taattcgctg gactatctgg
420
tcaagataat ccacctctca tgcaataact tcttagagtg ccatccatta taccctgtta agttgocggg
490
gattgcacat gtttgaccac cctccctccc ctaattttca cggcggaag gggcttggtt gggcttggtt
560
taaattataa taatagtgat gatttaaagt atttttttatt taaaaatata taaaaataat tttttttatt
630
ttttaaaaaa tatttttaac atcaaaaaca catgaaaaca taaaaaaatt gttttcatte tttttaaaaa
700
tatttttttt ctatttttat tcaatattat tatatagttt tcttattttt atttttctat taagtattat
770
taggtttttt tggttttttt ttttaattta aggaaataat tttttttcta ttcaatatta ttagaaattt
840
ctaatttttt ctatataaag gattttaaaa ttgtaataac attttgacaa gaaatttaat gaataaaaaa
910
taaatattct agatatctct tcacagttat gacattcttg gttttaattt ataataaatc gcattatcat
980
taaccctcgg ctaaattatc tatttattta tgaccatgga aacacaagtg cgtgtgtatt tggggaggtg
1050
tgggttttaa gctgcaata taattgaaga aaaaatttaa gaatttttcc gcgttgatga aacctgatt
1120
gaaggttga gcatgcctca ataggcagac gggcgaaact tagaaaccag gaataaacgt gaaacacggg
1190
attcacacga atttggaat ccacgcttg aaagaaaacc aaaccgcata attttatttc ctatttggtt
1260
tcgcgtcttg tttttaaaaa atttaaattt tattttattt tttttctttt aaattaatat ttttttgata
1330
attttagatc attttaatat gctgatatca aaaataaatt ttaaaaaata aaaaaaatat attattttta
1400
tatatttcta aataaaaaac acttcaaaaa acaattataa ccatattttc aaacaagtac tattaaaaaa
1470
gtgatggaca agagaaatca aggggtcgg gatgcgcttc agcaatagt aatgacaact agtctaaagt
1540
taaaacttag acctctctgc gtaaatttta tatttatatt tttaatatta atacattaaa ataattaaaa
1610
aataatttaa aaatcattaa ttcatacaaa atttttaaag catattaaaa agagaataaa cggcaaaaac
1680
aaacctacgc taattgtgaa ataaaagatt aatctatgca cacggtatcg ttttacttca ctggctgggtg
1750
taataatttc tctaacctta tgaccaaca attcactatt ttgaaacct tgttattatt ttttttatca
1820
accattttct taatctccat ttcactcatt ccagttgctt ggacagtgga catgggtggcg gtgctctctg
1890
atcttttcta gttgggccac atgaatacac ttcaagggat ttgaaactag gcctaactga ttgaaacgta
1960
gaatccactc totaattgag aggacggccc acctctctgg gcgacgtgcc ctctcatcca ccaggaccac
2030
cgccatcatg ctttctctgc tcttctctca cgcctcccaa cagaatgaca ttattagcct ccacccaac
2100
tatagaccgg cagtggcaca actgcaattt cctacaaccc aagacgatcc ccaaaactaa attcaaaaat

```

2170
 caaaatggag cgggcaacta accatgggta aaataacgat tcggccaacc tggcaaaatc aagaattagg
 2240
 tggcttggga aacggcatca ttggcatgca cctaatttga cccgtgggta aactaacctt ggtagctaa
 2310
 accacacact ccctccgtcc cctaatttct ctccctotga aagtatataa accccatact cacagacota
 2380
 aaagctcacc cctgaaattt cataggcgtc ttgataaacg ccaccctccc tcagcatcaa ttccaattgt
 2450
 ctttgctttc gattttctct tcttttaata tctgttgatc tttgtgcttt gagagaaaat gag
 2513

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:

<210> SEQ ID NO 3

5 <211> LONGITUD: 2041

<212> TIPO: ADN

<213> ORGANISMO: *Populus* sp.

<220> RASGO:

<221> NOMBRE/CLAVE: promotor

10 <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(2041)

<223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de la proteína arabinogalactánida (ARAB)

<400> SECUENCIA: 3

```

caaaggatca tggagttgga atccccacca tccctatattt atttgataaa aattaagcac caggggtggtg
70
gggatctatg caagttccaa gttcaaagga cttttcactg gaagtgatat gtcagagaat aatatataaa
140
ttatttcttg gaatctcacc aatccctatt tatttgataa aaattaagta caaggtagtg cgaaacctgt
210
acaagtttta agcctaaagg gctttcactt gaagaggtgt gttagagaat aatataaatc atatcttaga
280
accttaccta acatcttaag ctattgagat gagatgattc ttgacatgg tatcagaact ttaatgacca
350
aacagtcacg agtttgaatc tcaccatccc tatttatttg ataaaaatta agcacaagat agtgtgggca
420
tgtgcaagtt tcaagcttaa ttgactttta cttgaggggt gtgtgttaga gaatgatata aatcatatct
490
tggaatctta cctaataact taagttattg gattgagatg attatttgac gatcagagaa gacaaagcat
560
gcattaagga gggtagagag aaaggaaaag gaggttgacg gacaatggtg aaagcaaata tttcattaca
630
agtttttgaa gtggttgga tcaaaatgtt gttctcttta atctgtaaga ttatatatgg ttctgctgac
700
aacatttgaa tgcgaggctg aacataatgc aaaagagtag aaaatgctaa ttatcaagaa atcaggcttc
770
tgaaacagaa ctacctttac taggttatct cttgaacttc tactaaactt aatgtgaaca aatctgctgt
840
attgctctca cacaggaacc ttttaagttt cctcagaatg aatttttctc tagtttaagc aatcccacat
910
caggttaagt tcttttctcc tgtttcaaaa ctgctgggtg tgataattag agaaaagaga gtggttagaga
980
gcataggatt gttactttaa gcttgaggaa gtggattcca atcagtaaaa ttgtcgaggt tatatcacia
1050
ttttcataaa ctgaatgtga cagacgactg ccagaaaaac ccttctatga tttgctgcat tatggaggaa
1120
aatcatggtt ttggtggaag catgatccat tcatctagt acgtttaaca tgaataaaaag gcttgagctc
1190
tagtacagaa tcccttgctt caactccctt catccttctt cctccgctt catctacaaa accctcctcc
1260
accgcctttt ctttcactct ctccatgaat aaaagactat tatgccattc aacatcatgt aaaagaacac
1330
aattcctttt acttcgaaat ggctatctta aagtttcaag acttgctgtt gcatactgca aaatcacttt
1400
tatcaatagc atgaactcta cgggctcatg tacataaggt aagtgtttct tcatgaagtt gtgttaagtg
1470
atggtctggt gtgagatttg atttctgagc gtgcgaatct agaaaattag tgatctatca atgtctgtca
1540
aggattaagg atgtaaatat tcgttctttt aagctaaaag agcaaagact tggctattta cgatacaaa
1610
gtcagtttag atcgcttgct taaatcttct gtcattatag atgatttggt ttgatgttaa gaagcatgct
1680
cagctgttct gctagtgatg attcacaatc atggacatct ttatttggtg tcacagccac ttgaaatcta
1750
ccttttagaa cctttttttt ttgcctgctt ttocaaggaa agtagttgct gcagcattgt taaatttccc
1820
tctccattga tgacctaca gcttttgag tgagataagg tactagcaat ctagttgtat aactaaaatt
1890
gtatattgca cctaacttga tctctgtcc actactataa aaacctcact ctatctcatc ttacacatc
1960
aaacacttta tgattgaaat caatttgcac tagtatattt gaattgttcc gagcatttta tccccaaaa
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:
 <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
70
gtcaaaataa agacttcaaa ttcaaaactt aagtagacca aactgaaata tatttgtaat tcctatagaa
140
atcaacattg gtataccaaa ataaagagtt tagattttctg atctagcctg cagcagcaga gtaaaacaaa
210
aataaagtct gaataggaat cacgaaataa aatgaaatga agaattgcaa aatcataatt aaatgaagtc
280
tgaagtttca aaatcctgac caggtataaa attaagatgc aaaaaacaaa atcttatcag aactaaagtt
350
agataatoga aagtaaagta gaatctagat ttaattaatg tattggaggg gaacaattgt tcatattoga
420
tcaaggaaat taacacctaa ttaaataaaa aggctcgaag atgagaagga cgggtgcatgg atggtcaaaa
490
aacgaagcag cagaagagaa tggtcggtgg tgcacagtca tgttaaatgt ccaaattaaa aacaaaaaaa
560
aggtttaatt atgaaaatat ttcattctta acgaatatat caaactgcc aacccccac cggttccatt
630
tatatgggag gagtgattga tttttttatt aaactcaatt tatttataat ttaattttaaa atctgattga
700
tgtottataa taaattttta aaaaatatat agataaaggt tgatctagtc aattcaagag tcaataatga
770
ttttatcaaa atttaattta atttttttta aaacaaaaca taattccaaa acaatgttgt ttggattttt
840
tttttaaaaa aaaacataat ccacccatgt cattaattta ccaaactcct aacacaatca tgtttaataa
910
cccttcaatt ttcaaaaata atttcagttc ttatatattat ttttatttgc aaattagtcc ttgtttgaat
980
tttcttttta gttcttatac ttacaaaaa ttatagttta tttttttatt gtgattcttt ttattataat
1050
taaggtcctt acatgctttt ttttttatgt aatgcttttt aatgtaataa atcattctga ttgtaatcat
1120
caattatata attattttga caattacata attaaatata gaaatataat aaattattac gttacatgat
```

1190
ctattactaa gtaccaagt ctctacgtca atgttcaatt ttcagcaggt ggttctgtta gaatgtccca
1260
tccaaaatat ggattcattg atacgatttt taagtccaaa caacctcat attaagcaaa acctcatat
1330
taagcaaaag attattatta ttattattat tattattatt tattattatt attattgttt ttgttgttgt
1400
gcttcttctt tttctcaatc aacaaaattt ttaccaactt caagattttt ttttttatgg ttaaagggtat
1470
actaatatga cctaataact tagaagtgtg gattatagat aaaattagca attcgtgcta tatagtgggt
1540
tggatatatta tttatataaa aaaattatat atataagttt ttttttatgc atacttgtac aaaaaaaaaa
1610
tataaataca aatcaaatat ttattcaatc aaatgataat agaaccagat atatatgaaa ttgattaaaa
1680
aaaatatatc atgttaggtc aacatattag aaatactata caaaaataaa ttttttatatg tatataaacac
1750
atacaaagat tttctatagc gtgtgtttat tcagtgtggt tcattttatat taactttaaa atcattagtt
1820
ttataggatg taaatttatc ttttattaat tttaaatgtg ttcaataaat acaatcgggt gaatgtatca
1890
ttatgtgatt gaatatctta atctgcattt atctcttaat tttttcagtt ttttttttgt tattgttaat
1960
gaattttttt ttattttatat aaatgattat tgattttattt aattagatgc tttatacttt aattttttat
2030
atataaaaaa acatattaaa acaatctata tacctgatat ttttattttt aaaaattata acccatgata
2100
aagaagtttt ataaacctac ctgcttgaca tattacatca tgttccaata gtctcccttg aaacagggtta
2170
aaaaaaaaaa agtttggcaa ataagacgag gaaaaatata tagaaaaaa ggtagggagt cagttctagg
2240
aagaagacat ttgtgcatca agtagagagg agggaccaac cacaaggtgg ttgagcactt caccatatat
2310
agcaccactt tgcaacctct ttttcagtat tctcatatcc tcttcacttc ttttcttttc accttcttca
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

<222> LOCALIZACIÓN: (1)...(793)

<223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de cinamil alcohol deshidrogenasa (CAD)

<400> SECUENCIA: 5

ttgaattgat gacgtaggaa acatgataaa catgtaatct aaatatatct catgtctagg tcatggggtt
70
cacgtattag tccagcttta tccaaaataa tttttttatt tgttattatt gttaccttat tttttcatca
140
tattattaaa ttaattaaaa tttaatcaaa acattaattt tttcttactt ttttttaaaa tataatcttc
210
tcttaaattt cttttttcat gtttaaaaaa atttcagtcg acggcacaac aatccagtaa ataccaaggg
280
tatattgtog ccaactacca ccaactacgt caattaagca aataatataa ttaggcaact gtgtaaccac
350
catggaaatt aagatattcc tttcatgaaa tacttaatta gtgacgtata catgatgctc caaacctcat
420
cacagattca gtgttcttaa ctattatgtt cccttttggt tccaagaac catgagttaa tcaggaccat
490
cgatactact gaggccccac caatgttttg atcatgtgga caatgttcac ttgattttca actttgaaga

560
aatgaccocat ggttgtggaa gcagaggatg gcgccactcc atcacatttc acctaccacc acccgtaaaa
630
tatgcgagc tgtccttgtc ttttttggtg ccaagtaacc tttgccattc tttattgtgc ttttgtatat
700
atactcatcc atagtggctt ataattcttc aactctccac agaaactcca taggtctctc ttagcctcat
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

5

10

```

tgatatgaga aactaacgtt gcttgaattc aagatagaaa ttgaccttgc aagaagacaa acgtattctt
70
ggaaacacgt attaataaat acaaagtagt ttgtcacact acgggagaaa atatctaata aaagtaagac
140
cttatagttt caggaggtta ggttgatatt taaagagaga tttcttttat taacttttta tatatgttga
210
aatcttgaaa ttaatatata aaagatttgt taatcctttt ctcttgaata ctttggattg atgtgaggga
280
ttcacattta aactattctt aaatgaatct tgaagctgta tgtttgatat tgtgttttta aaatgtattt
350
atctttaaaa aatatcaaat taatgatttt ttaatgtttt ttaaagattt gaaagtatta atttaaaaaa
420
taaaataaaa ttattttaat atatttttaa ataaaaata tttttgaaga gcagactgca cctatactt
490
gatctcaatt ttaaagagat ttggagaaca caagaattaa aaaagaaaag gataggaaaa aaaaactttc
560
ttgtttgata gccttattac ttgaagctga aatcatcata gattagtggc gccacatta catcttgtat
630
agaaatatag aaaggcctgg caaattaatt aatatgatga ccatatgaca ttttcggcca ccaaccgcc
700
ttacctacta ctatccatga tcatcaatgt cactctcta ccacctcaa tgtaacgccc ttaactccc
770
ccccccaca cacacacaca accctagcta gtagccacac gctccaccac ctaacgtgtg aaattcaact
840
tcatttcctc tctaattttt gtagcttata aaaccaagc tctctcgtc ctgttgetcc catccaacaa
910
ccatcactct tcttacctca aaaatcccca cctctttctg acaaagaaac cagttccaat attatggtag
980
atct
984

```

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:

<210> SEQ ID NO 7

5 <211> LONGITUD: 1007

<212> TIPO: ADN

<213> ORGANISMO: *Populus* sp.

<220> RASGO:

<221> NOMBRE/CLAVE: promotor

10 <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(1007)

<223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de cinamoil CoA reductasa (CCR)

<400> SECUENCIA: 7

```

tgcgctcggg ttgtcaccat agtttcattt ctttaatttat taagttaaatt taagatacaa taagttgggtc
70
acgtttttaa gcaaagagaa acaggaaatg ggtaaaaagc aacataaatt ctctttcaca tttttttgtc
140
accaggttct ttgttggtct aggagtatta attaattaat gctttgacat tgatttattc gttaattctt
210
ttaaaccact gaattaaatc caatccacac acaaaatgaa atgggggtag gtgatgtggg tgattatatt
280
ttattcgggt tgatttttat taaaaaaaaat aaccaaactg aattattata tttttaaaaa aactaaaacc
350
ggttcaaacc ggtcgggttc aattcgggtt tttaggacaa caaccgggtc aaaccacttt ggctcgggtt
420
aggtttgatt cggttcgatt tttttgattt taggtttata aaacggaaat tgaactgaac cggttaattt
490
tttaaaaatt ttaaatttaa ttttttaatt attttctttt taattttttg attttatcag tttttcaaatt
560
tttttttca ctttaagagag gccatgggtc tcatgtacct tcaaagaaga gagagaaata gcaaagcaca
630
tggtgacgtt gtgttgacga ttcacattac aaagacccat actcctactt cacaaacctt aataataata
700
ataataataa taataataat aatagtaata agagaaaaaa ctagaaaaac aaaaacaaag agagaagaat
770
ctctttctc tctctcagag gcgaatattt accagtagta ggtgaggatg gtaacttcta acctataaa
840
tacatccact ccaccatgtc tttccttgta acatccactt ttcaagccaa gataagaaga aaagacatct
910
cctctctct tctctctgt ctgttctcca ctttcccagt caccaaactc gtatacatat aattacattt
980
atctaaatat aacaacatgg tagatct
1007

```

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:

<210> SEQ ID NO 8

<211> LONGITUD: 2081

<212> TIPO: ADN

<213> ORGANISMO: *Populus* sp.

<220> RASGO:

<221> NOMBRE/CLAVE: promotor

<222> LOCALIZACIÓN: (1)...(2081)

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

<400> SECUENCIA: 8

```

ttcagtgaac atgctgccac aatgacatat atatcatcac aaattaatta atgtctactt taatgctgat
70
atatcttttg tttattattt tttttcctat catgggaaat gagatcaact ttttcagatg aaaattacta
140
attaaactat catatttcca gtttaaatcaa agatatggaa tctttatttc actaaagata ttattattca
210
taagaatttg atgagttctt gcattatttg ttagattatc ttcaccctct tgcaattagt gcttcatgga
280
ctcctttttt tcttgtgaaa gtagtttgcc atttaaatat agaaatatct catgctttac aaaatataat
350
aatctccctt 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 ataaggctca tttttttcat caagcaataa taataagggtg aggcacaaa
630
atctctcact ttttgcttct gatcaaagat cactaagcag aacttgcatg gaacctcctc tctctctctc
700
tccccctctc tctctctccc cctctccctc tctatatata tatatatata tatatatata tatgcaagta
770

ttagtcacat tgcattgagta cgtggcagtt ttggatatgc tttgataacg gataacaccg agagtacaaa
840
acaaaatctg ggtaggtagc tggctcaatt gcaaccaaatt aataataaga aatttttagct gcaagcaatt
910
aagaaaatga aagattgcac ctatgtcaac cactgggtta atatttatga tottaatctt ttttttttgt
980
ataatttctt ttatatgccc tgaaatgaag tcagccctta agttttacat aaatgtttag gttaattaga
1050
aaggagttaa ttctatatat aataagttgt tgattgaaac aaaatatggt ctgtcactct atttttgggt
1120
tgctttttat tgcattagta ttctgcccta ttgattcagt gaaccctttc gtatttataa tataataaag
1190
tagaccttga ataaatattg acatgtaact taaaacatta attgtcctcg ttttgacaac ataaaatctg
1260
tatcaacgta cgtgctcttg tttaggggtt tcttttagaca actttatatc tagaaaacgt aattcaatca
1330
aaaaagatat atatatatat atatatatat atatatatat atatatatat atatatagac agacgacata
1400
acaaaatgt tcgggtcaga actctggact actgatcgaa gttgtttcaa atatattgaa tggatatctt
1470
taccatagta attaaactgag ttattttcaag atattacaca gacataacat attttgttct tgatcaaaat
1540
atattttatt taaaaatata ttaaaataat atatttttta tttttaaaaa tatattttta atatcaatac
1610
attaaaataa tttaaaatat aaaaatacaa aaatatTTTT taaccacaaa aaaaaaaac tatgaaaatt
1680
aatgttctta aatattgttc tccatccaga ttttggtaac tatgcgttcc cagtgtgtac ttgtttatga
1750
aagtctactc ttatttttca acttttctca agacattgaa ttagtaaacc aatgttttac gaattggata
1820
cgaaaccttc caaaataata tatatatata tatatatata tatatatata tatatatata tatatatata
1890
tatatatata tatatatata aagagggagg gaggggggtg gggagggtcac aaaaaacctg tatataaagc
1960
cccgtaatat ctttctcagc ttagcaacat ctgaaagttg caattaatca gtgggtgtgta ctgtgatgca
2030
cacaatacaa tacataccat agacacaaac aaaaaaatct 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)
 <400> SECUENCIA: 9

```

taatcgaaac cgatcgattt gaactggttt cttttttttt ttaatttttg tttggttget tttttttgtc
70
accctaata attatatata ataataaaa taaaattatt taccattatt tgtctgagat tttttttaat
140
agaatgatta aaatgatatt gtaaaaaaaaa cctaataata ccatactttt caaataatat tttttactat
210
tatttagtgat tggtttgctg tcaaagttgt tttttttttt tttactattc ttaggagttt gtttccttta
280
ccctagtcta caggagtttg ttagttacta tcatttcttt aaaaaggaaa ctcatatgga aaaggaaaaa
350
ttgattaaat acaaaaaatt ataaaattac atagagtttt tatattattg aacgattgag ttttaattta
420
acttaataaa atataattaa ttacaggtaa aacaagtact tatcaatcat tataagtata ttataaaaca
490

tattaattat gagttcagca aagatttgtg ctgatttctt gtctcttcta aactacatgt gacaagatag
560
aaaaaacatc taaatgctaa tgattcttta atatatgact atgcaagtca tttatcttat ttaaatacat
630
taatttaaat caaacttaat tttaaattat tggattctaa tataattgtg ttttaaaaca cttaggtagc
700
ttccttggtg gaccgaaac tggttcatga actgaaataa tctatgcgaa taacgttttc ccacaaaaag
770
aagaacgact tgctttttta gcgacaatca tgcctccttc gacctcaccg atgacaccac ctgtgagtgc
840
tgtttgccag taacatcacc tccttggtcc tatgtgtata tagaaagaca aacttgocaa gcataaaaaa
910
gaagaagaag aagtcatact atatatattcc tgccttctct ctgcagcata tttctctatc tgaagcaagc
980
accatggtag atcta
995
    
```

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 10
 <211> LONGITUD: 1269
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO: *Populus* sp.
 <220> RASGO:
 <221> NOMBRE/CLAVE: promotor
 <222> LOCALIZACIÓN: (1)...(1269)
 <223> OTRA INFORMACIÓN: promotor de UDP-D-glucuronato carboxi-lasa (UDP)
 <400> SECUENCIA: 10

```

ggaaatgtca acacttgtgt gaccacacgc acactgtaga cgctacctta cctggccaga ccccgtcgcc
70
cagggattac aattttaattt gaatttgata atatcatctc aactaacttg aatgaatatt ctttttttaa
140
cagttgtatt gcttcatgga aaataaatat tgtatatatt aggatattta atttgaaata aatattatca
210
aatatgactc aaaaccagc ctaatatatt tatattttga atatgataca atataaacct ttttagtatt
280
aacataatgc atgtgttgaa taaatatttt tttttattaa ataataaata tggattgaat gtcgaaaaga
350
gaaataaata gtgtactcat agttacocca tgtacaagtt gagtacaaca acagatgtag tcaaaataaa
420
agaaaactcg gtctgacgtg tcgttaccat tactgtcatt ggacagtaaa gtctttogac tgtaacagaa
490
catgttctcc ttctctctgg ccagtaacga ccgcgaatta cgcttctcgc aaatttcaat ctaacctga
560
acactatata agtatatgcc ctgtctctca tcatccgctg tccttaaata ctttcaaaat actacaacaa
630
aatatttttt tccctcaatt tatttcagca gcaaaagtct acgtggtaat taaatctcaa tttccattcg
700
tttttatagg gatttttggt tgtctggaga aaaaaataat ggcatggga ttgagagatt ttgagattca
770
gatctgaagt ttgtttttaa ttttttcaat aactgggtgg gtatggtttt tcgttgattt gaagcattgt
840
acatttcgtg tttttgaagt ctcatttaat ttatgcgtcc ctcttttct ctctcaactag ctggtgttgt
910
ttggttggtg gtttattatc atgattagtt gtttaaccatc tattttttaa tctaatttgg ttacaatoga
980
gttctttata taaagctgta gtctttgagt ttcatgactc gcagcgaaaa aagtttgaga ttttgactct
1050
attttttcac accactcagg tgaactggat ttattatcat gtttttaatt gaaacttggt ggctggtttg
1120
atttaagggt tttgatttgt gggttattta tgaatgtgag gattatgcaa tgttttggtt ctgggttgtt
1190
tttacaattt atggtggatt gatttttttt ttttaatttc atgattttca gaaattggac aagaatgtca
1260
gatctgata
1269

```

- 5 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 11
 <211> LONGITUD: 1025
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO: *Populus* sp.
- 10 <220> RASGO:
 <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
70
tttttcgaac aatattcaat gcatgatgat tatatgtcgg atcaataaat aatcaattta atgtaaaaaa
140
ggggtactta agtaaataat aataataata ataatgaatg ccttagcatc taaaattcgc tattttttaga
210
agaatcacat tocaagcttc atgaacaatc taatgttcaa tgacatttga tattttttaat aattcaagaa
280
tctcaacaat acaagaatca ttggcatcgc aagatatttt ccctaagcaa gctctaaaat ccccgtaaa
350
aacatccttt aaggtatata tattagttcg aaaataatta tgtgttaatc ttcatgtgca gtggtgagta
420
tttcggccat tcaggcgggt gacccgggat cgttccccag caacggcgtc agttttaatt tttatgtttt
490
cttgaaagtt ttcttaattc ttggcgctgg ctttttgggt ggaaggaacg cgggtgttgcg aaaggtaatg
560
gccactaatt gggcaagata atggcatgtc tgtgttgctg tagttggctc aaaggggagc tttgtggtgg
630
tggtaatatt ggagttctag tcttctagag acccactgag atggctggat aatgagcttc aagggttaat
700
tttgcgctgt cattaataatg gtaacatctg gatatatgca atggaatggg atgatatggc acccaaatca
770
ccaacctttg attggactgg aaagaactat aatttacaac actaattttc taaagccaag tgctgcaata
840
atatcaactt gtctcttgtt gtagtgctag ccccatcttg attagtggac tgggcatcga gttgaggttc
910
atcttgagct ataaaagctg tccataggag taggagcatt gcattcccat acagcaagaa aatcaatttg
980
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 ag-13 (AG13)

<400> SECUENCIA: 12

```

gaattcgcat ccatgcgggtg agttcgcat gggttgatcc aagtggaaca ttccataacc cacaccccca
70
ttagcataac aatcctttat taaaccacta gctagacatg caagattcaa cctacacaca agaaccact
140
agatagactt ccaactggaac catgcagcat totccgtga tgacctcatt actcagtott ttctactggg
210
gtttctgttt caacctcttc ctctgtttca acaggcttct gttcttctct ttcttctctt tcctttgggg
280
cttcgactgc aacctccgct tcttctgccc gtgcctcacc aggcctgta gtctctttag cctcctcgac

```

350
aacaggctct acgggtatat cgggctcctc ttttgtctoc tcaacaaccg gctctgggtg ttccttaggt
420
gtctcctcct cagttttctc tagtaccgtt ggctcttctg cagcgatctt ggtctcttcg agcacttctt
490
tagtttcagc ttcagctggg gcctcgggct ctgggtgccac gggctcctca gatgctgcaa ctttctctgc
560
ttcttttggc tcttcatgag ttactgcctc tgggtgctgca gtgaccgctt cttctgtggg ggtctcaacc
630
ttgattgggt gttcattttt ttcctctaca agtgcattct gcgctgacac aacctgcagg atacgttatt
700
aaaagaaaag aatgttcacc aaaatgctga tgagggtctta ccatttggtt tatatataga gatgaatata
770
cgaattttca aatatgaaca tccacgaatt aaagatcata attaagatgg aggtgttgat cttgatgtac
840
attccatcag cataaaactt atcagagtta tatatatataa tatatttaat gacttggaag aagtaataga
910
tgaatctgt taaataaact tctcaagagg gagattaaat cattcttagt gaatgagtta cctcaacagt
980
ggccattgga actagaagga aaataaagca cagctgggat gcaaaagaaa actgtaagaa gcaaaaaggt
1050
acgttgaggat aattatcaca gaagaggatg aagaaattgc tttgagtatt tgatgcagag tactgatgaa
1120
cgagggtgga tttatataga gatgtagggg gctcactcga gcgagggagg gagtgagtga gagaagagag
1190
ctaccgtccg aggaatcttg ggatctgaca ccatagctga tgtcattaaa gaattgttg aagtgaattc
1260
cttttttaga ttttttttat ttataaatat attataataa ttttttttat tttttaaaat ttattttgat
1330
atatgtatat taaaaagaat aaaaataaaa attaaatttt aacaaatctc catttgggca cacgatttaa
1400
tttgaaaagg ctaaaataat ggaggccatt ttcattcttag ccatcatctt cttttggctg cgtgtgctga
1470
tgtgctttgt gcagtcgggtc atgtagggtga ttatcatcca ttcattgtct caacttgcca ttcgtcatta
1540
acaactcctc cctttttttt cttttttttt taaggataaaa tgaattaatt ttttaagaaa ataataaaaa
1610
taatttgcata aaaatttttag aaataaaaaa ttccaacaat gctgggtcac taaaattatt aataatattt
1680
aagaaataaa agcaattgac caaaagaact ttcaaaaaaa gctatcttta tttttttttt taatatttct
1750
caatatttgc ttgcactata aactagtact gtgattttct catgttaaat aataataata ataataataa
1820
tcacccttaa ccaataggca taatttactt caaacaagcg aataaaactc tgacgtggaa atttaagttg
1890
gtcccacgct ctctctcggc cattgcttta tcaattatgg tatttcataa aaaatttaaat tttttttaa
1960
tagttttaat atattaatat taaaaataat ttttaaaata aaaaatatta ttttaataata tctttaaatt
2030
aaaactactt taataaacia gctatcacat tatcaaagcg tatttaaaagt cggcggtatc cacgagatgc
2100
agggatagca acattagtgt aggactggat cagctgagct ggagctgggt gacggccatg tccacggatt
2170
tcgtcgtgt cgattacgtg tcaacagttt ttttttatat tattttcttc tacttttcca gatggatcca
2240
agcctccaag aacgaaacat tggctacagt ttgaaaactc ttaaaaatgt 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
 <400> SECUENCIA: 13
 5?- GCCATAGCTC CTTAAGAGAA ACAGAAAGCA A -3?

5 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 14
 <211> LONGITUD: 32
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética

10 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 14
 5?- CAATATAGAA TCAATGAACA GCACTAGTTT GC -3?

15 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 15
 <211> LONGITUD: 20
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética

20 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 15
 5?- TCATGTCCTA TCCAACGGCG - 3?

25 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 16
 <211> LONGITUD: 24
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética

30 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 16
 5?- CTCATTTTCT CTCAAAGCTC AAAG -3?

35 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 17
 <211> LONGITUD: 30
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética

40 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 17
 5?- GACAAC TAGT CTAAAGTTAA AACTTAGACC -3?

45 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 18
 <211> LONGITUD: 20
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética

50 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 18
 5?- CCCTGGAGGT TGGGGTGAGT - 3?

55 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 19
 <211> LONGITUD: 25
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética

60 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 19
 5?- GCGTTCATCT ACAAACCCT CCTCC -3?

65 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 20
 <211> LONGITUD: 23
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética

<221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 20
 5?- TTCATCCTTA TTTTTTTGGG ATA -3?

5 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 21
 <211> LONGITUD: 20
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 21
 5?- CAAAGGATCA TGGAGTTGGA - 3?

10 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 22
 <211> LONGITUD: 34
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 22
 5?- TATACTAATA TGACCTAATA ACTTAGAAGT GTGG -3?

20 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 23
 <211> LONGITUD: 22
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 23
 5?- CATCTTGATC AAGATTGAAT TC -3?

30 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 24
 <211> LONGITUD: 20
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 24
 5?- CATAATATCA AAACCTTAAGC - 3'

40 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 25
 <211> LONGITUD: 33
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 25
 5?- TGAATTGATG ACGTAGGAAA CATGATAAAC ATG -3?

50 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 26
 <211> LONGITUD: 28
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 26
 5?- CATTTTCTTG AAACAATGAG GCTAAGAG -3'

60 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 27
 <211> LONGITUD: 29
 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 27
 5?- GACATGAGAA ACTAACGTTG CTTGAATTC -3?

65 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 28
 <211> LONGITUD: 33

<212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 28
 5 5?- CATAATATTG GAACTGGTTT CTTTGTGAGA AAG -3?

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 29
 <211> LONGITUD: 25
 10 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 29
 15 5?- GCGCTCGGGT TGTCACCATA GTTTC -3?

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 30
 <211> LONGITUD: 26
 20 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 30
 25 5?- CATGTTGTTA TATTAGATA AATGTA -3'

<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
 35 5?- TTCATCAAGC AATAATAATA AGGTGAGGC -3?

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 32
 <211> LONGITUD: 26
 <212> TIPO: ADN
 40 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 32
 45 5?- CATGGATGCA GATTTTGTG TTTGTG -3?

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 33
 <211> LONGITUD: 26
 <212> TIPO: ADN
 50 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 33
 55 5?- TTCAGTGAAC ATGCTGCCAC AATGAC - 3?

<200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
 <210> SEQ ID NO 34
 <211> LONGITUD: 26
 60 <212> TIPO: ADN
 <213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
 <221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido
 <400> SECUENCIA: 34
 65 5?- AATCGAAACC GATCGATTG AACTGG -3?

<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
<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
<221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido

10 <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

20 <400> SECUENCIA: 37
5?- GACATTCTTG TCCAATTCT 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

30 <400> SECUENCIA: 38
5?- GGAGCCTCCA TATTTCTGTA TCTC -3?

35 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
<210> SEQ ID NO 39
<211> LONGITUD: 28
<212> TIPO: ADN
<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
<221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido

40 <400> SECUENCIA: 39
5?- CAAGACGATG AAATGAAGAA CTGATAGC -3?

45 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
<210> SEQ ID NO 40
<211> LONGITUD: 26
<212> TIPO: ADN
<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
<221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido

50 <400> SECUENCIA: 40
5?- GACATTCCTT GACTTAATAT GATGCT -3?

55 <200> CARACTERÍSTICAS DE SECUENCIA:
<210> SEQ ID NO 41
<211> LONGITUD: 26
<212> TIPO: ADN
<213> ORGANISMO/FUENTE: sintética
<221> NOMBRE/CLAVE: cebador/oligonucleótido

<400> SECUENCIA: 41
5?- GAATTCGCAT CCATGCGGTG AGTTTCG -3?
25697179.1 1

REIVINDICACIONES

- 5 1. Una molécula de ácido nucleico aislada que comprende una secuencia de nucleótidos como se expone en la SEQ ID NO: 7 que tiene la capacidad de iniciar, en una planta, la transcripción de un gen de una manera preferida de tejido de xilema y cámbium.
2. Un vector de expresión, preferentemente un plásmido, que comprende:
 - 10 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).
- 15 3. Una célula de planta hospedadora recombinante, en la que dicha célula hospedadora recombinante se transforma o transfecta de manera estable con y comprende
 - 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).
- 20 4. Una célula hospedadora recombinante, en la que dicha célula hospedadora recombinante se transforma o transfecta de manera estable con y comprende el vector de expresión de la reivindicación 2.
- 25 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.
- 30 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.
- 35 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 *Eucalyptus*, *Populus* o *Pinus*.
- 40 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.
- 45 12. La planta de la reivindicación 11, en la que dicha dicotiledónea es *Eucalyptus*, *Populus* o *Pinus*.
13. La parte de planta de la reivindicación 10, en la que dicha parte de planta es una semilla.
- 50 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.

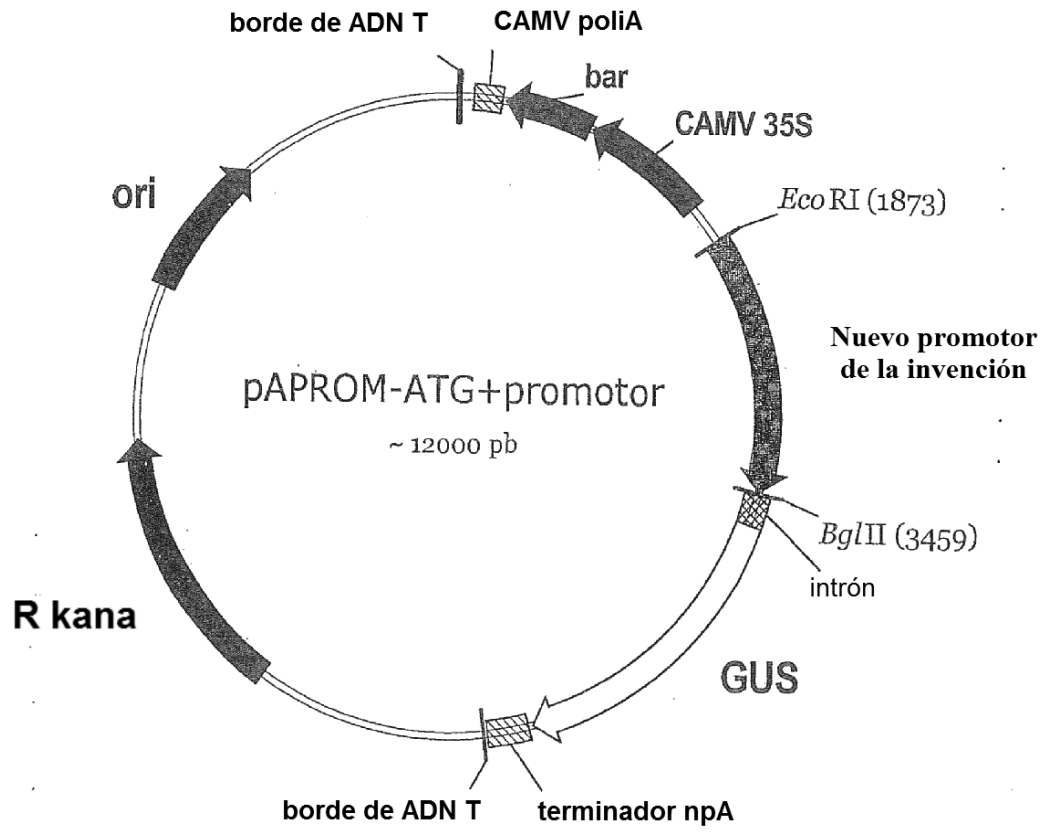


FIG. 2.

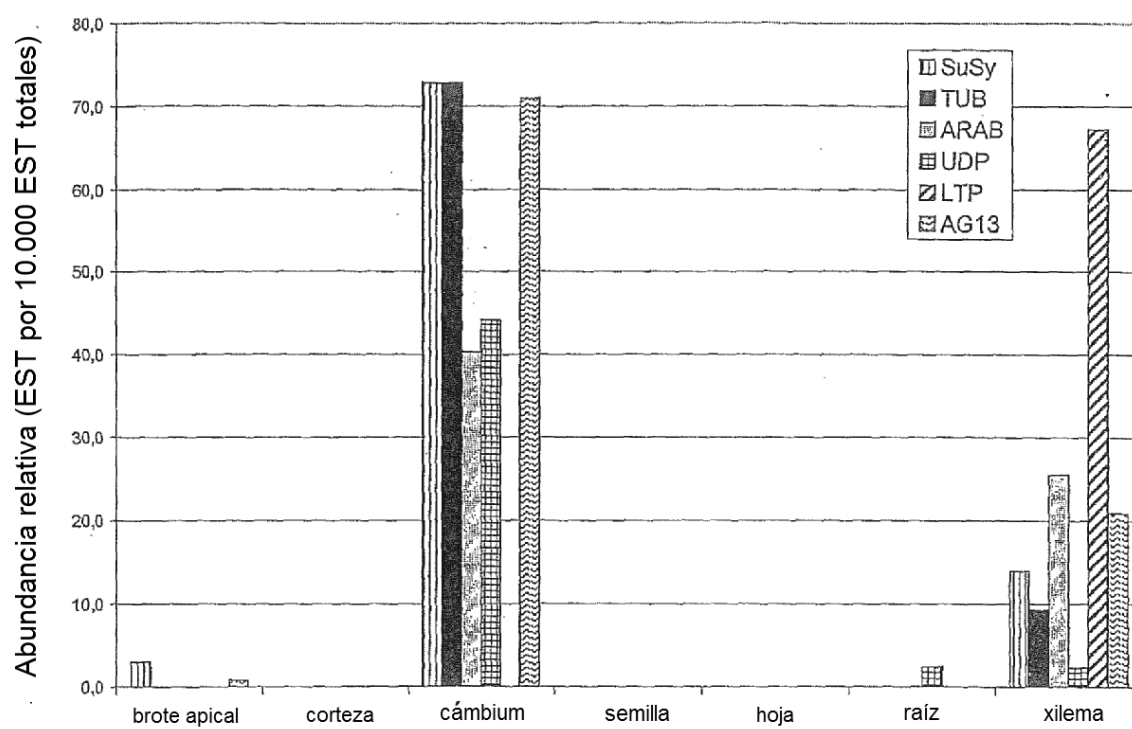


FIG. 3.

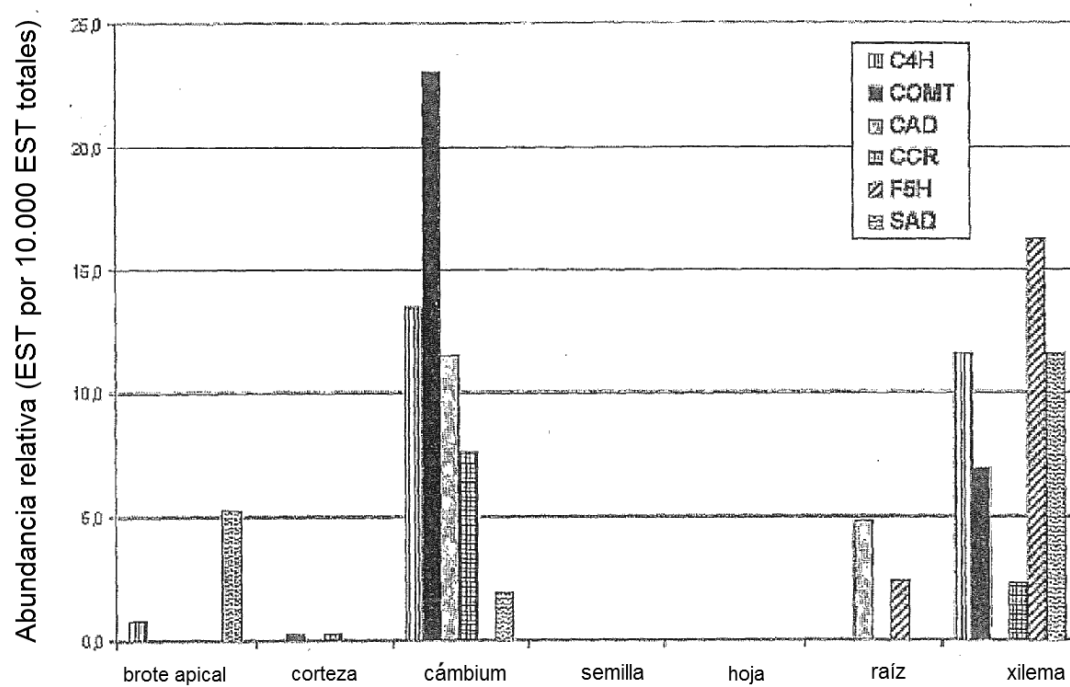


FIG. 4.

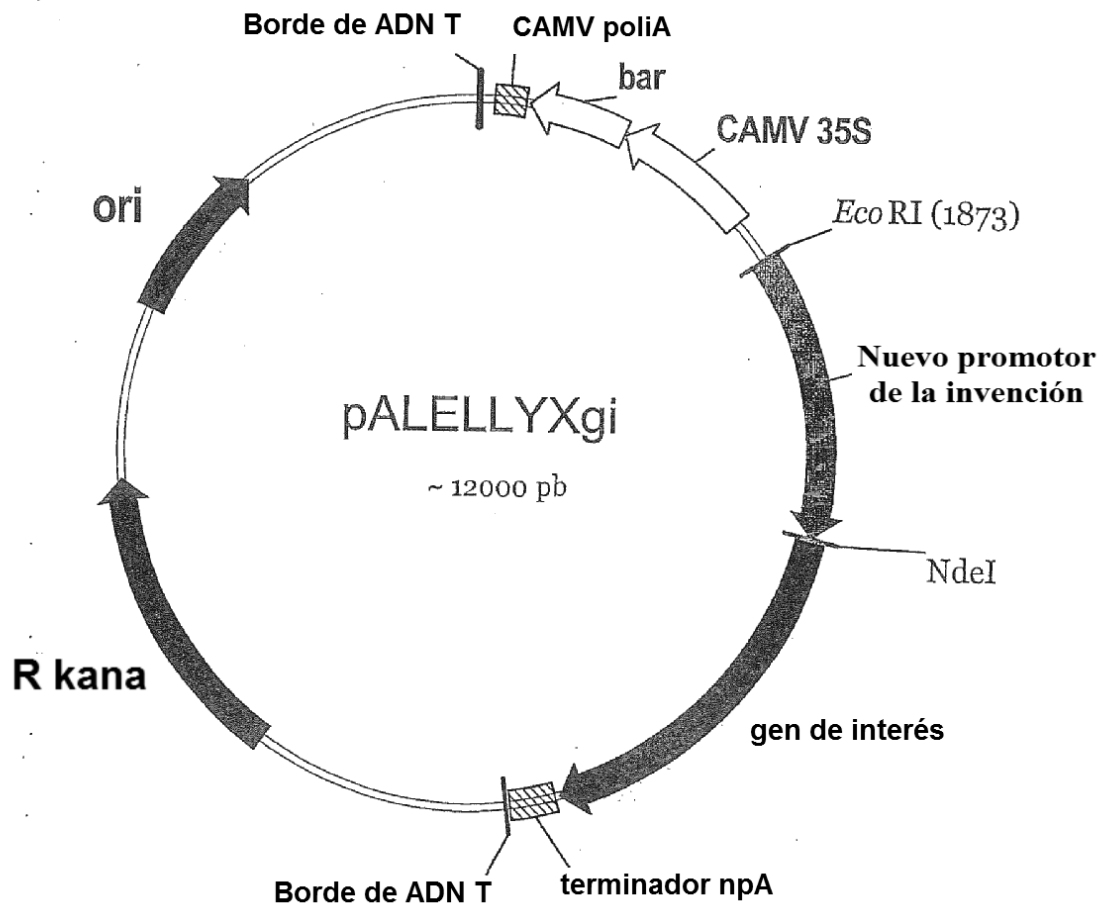


FIG. 5.

