

ES 2 344 691 T3

Un “gen” es una región definida que está ubicada dentro de un genoma y que, además de la secuencia de ácido nucleico codificante mencionada antes, comprende otras secuencias de ácido nucleico, principalmente reguladoras, responsables del control de la expresión, es decir la transcripción y la traducción, de la porción codificante. Un gen también puede comprender otras secuencias 5’ y 3’ sin traducir y secuencias de terminación. Otros elementos que 5 pueden estar presentes son, por ejemplo, los intrones.

“Gen de interés” se refiere a cualquier gen que, cuando es transferido a una planta, le confiere a la planta una característica deseada como resistencia a los antibióticos, resistencia a los virus, resistencia a los insectos, resistencia a la enfermedad o resistencia a otras plagas, tolerancia a herbicidas, mayor valor nutricional, mayor rendimiento en un 10 proceso industrial o capacidad reproductiva alterada. El “gen de interés” puede también ser un gen que se transfiera a las plantas para producir en la planta enzimas o metabolitos comercialmente valiosos.

Una secuencia de ácido nucleico “heteróloga” es una secuencia de ácido nucleico que no está naturalmente asociada a la célula huésped en la cual es introducida, inclusive las múltiples copias que no son de origen natural de una 15 secuencia de ácido nucleico que es de origen natural.

Una secuencia de ácido nucleico “homóloga” es una secuencia de ácido nucleico asociada naturalmente a la célula huésped en la cual es introducida.

20 “Recombinación homóloga” es el intercambio recíproco de fragmentos de ácido nucleico entre moléculas de ácido nucleico homólogas.

“Toxina híbrida” como se usa en este documento es una toxina insecticida elaborada por el hombre que comprende 25 regiones de aminoácidos o fragmentos de una toxina unidas con regiones de aminoácidos o fragmentos de otra toxina diferente. Por ejemplo, pero no exclusivamente, unir la región C-terminal de Vip3C, desde los aminoácidos 661 a 788 de SEC. ID. N°: 2, con la región N-terminal de Vip3A, desde los aminoácidos 1 a 660 de SEC. ID. N°: 5, crea una toxina híbrida con una secuencia de aminoácidos que se expone en SEC. ID. N°: 11.

“Insecticida” se define como una actividad biológica tóxica capaz de controlar insectos, preferentemente matando- 30 los.

Una secuencia de ácido nucleico es “isocodificante con” una secuencia de ácido nucleico de referencia cuando la secuencia de ácido nucleico codifica un polipéptido que tiene la misma secuencia de aminoácidos que el polipéptido codificado por la secuencia de ácido nucleico de referencia.

35 Una molécula de ácido nucleico “aislada” o una proteína o toxina aislada es una molécula de ácido nucleico o proteína o toxina que, por la acción del hombre, existe aparte de su entorno natural y por lo tanto no es un producto de la naturaleza. Una molécula de ácido nucleico o proteína o toxina aislada puede existir en forma purificada o puede existir en un entorno no natural como, por ejemplo, una célula huésped recombinante o una planta transgénica.

40 Nativo: se refiere a un gen que está presente en el genoma de una célula sin transformar.

De origen natural: la expresión “de origen natural” se usa para describir un objeto que se puede encontrar en la naturaleza en vez de ser producido artificialmente por el hombre. Por ejemplo, una proteína o secuencia de nucleótidos 45 presente en un organismo (inclusive un virus), que se puede aislar de una fuente de la naturaleza y que no ha sido intencionalmente modificada por el hombre en el laboratorio, es de origen natural.

Una “molécula de ácido nucleico” o “secuencia de ácido nucleico” es un segmento lineal de ADN o ARN monocatenario o bicatenario que se puede aislar de cualquier fuente. En el contexto de la presente invención, la molécula 50 de ácido nucleico es preferentemente un segmento de ADN.

Una “planta” es cualquier planta en cualquier etapa del desarrollo, particularmente una planta de semilla.

Una “célula vegetal” es una unidad estructural y fisiológica de una planta, que comprende un protoplasto y una 55 pared celular. La célula vegetal puede estar en forma de una única célula aislada o de una célula cultivada, o como parte de una unidad organizada mayor como, por ejemplo, el tejido de una planta, el órgano de una planta o una planta entera.

“Cultivo celular vegetal” significa cultivos de unidades vegetales, por ejemplo, protoplastos, células de cultivo celular, células de tejidos de plantas, polen, tubos de polen, óvulos, sacos embrionarios, cigotos y embriones en diversas 60 etapas del desarrollo.

“Material vegetal” se refiere a hojas, tallos, raíces, flores o partes de flores, frutas, polen, células huevos, cigotos, semillas, gajos, cultivos celulares o tisulares, o cualquier otra parte o producto de una planta.

65 Un “órgano de una planta” es una parte definida y visiblemente estructurada y diferenciada de una planta como una raíz, un tallo, una hoja, un botón de una flor o un embrión.

ES 2 344 691 T3

“Tejido vegetal” como se usa en este documento significa un grupo de células vegetales organizado en una unidad estructural y funcional. Se incluye cualquier tejido vegetal en una planta o en cultivo. Este término incluye, pero no exclusivamente, la planta entera, los órganos de la planta, las semillas de la planta, el cultivo tisular y todos los grupos de células vegetales organizadas en unidades estructurales y funcionales. El uso de este término junto con, 5 o en ausencia de, cualquier tipo específico de tejido vegetal como los indicados antes o que de otra manera esté comprendido por esta definición, no pretende ser exclusivo de ningún otro tipo de tejido vegetal.

Un “promotor” es una secuencia ADN sin traducir secuencia arriba de la región codificante que contiene el sitio de unión para la ARN polimerasa 11 y que inicia la transcripción del ADN. La región del promotor también puede 10 incluir otros elementos que actúan como reguladores de la expresión de los genes.

Un “protoplasto” es una célula vegetal aislada sin pared celular o sólo con partes de la pared celular.

“Elementos reguladores” se refiere a las secuencias que participan en el control de la expresión de una secuencia de 15 nucleótidos. Los elementos reguladores comprenden un promotor unido operativamente a la secuencia de nucleótidos de interés y a las señales de terminación. También comprenden típicamente las secuencias requeridas para la traducción adecuada de la secuencia de nucleótidos.

Sustancialmente idénticas: la frase “sustancialmente idénticas”, en el contexto de dos secuencias de ácido nucleico 20 o proteínas, se refiere a dos o más secuencias o subsecuencias que tienen al menos 60%, preferentemente 80%, más preferentemente 90%, aún más preferentemente 95%, y muy preferentemente al menos 99% de identidad en los residuos de nucleótidos o aminoácidos, cuando se los compara y alinea para máxima correspondencia, según se mide usando uno de los algoritmos de comparación de secuencias siguientes o mediante inspección visual. Preferentemente, la identidad sustancial existe en una región de las secuencias que es de al menos aproximadamente 50 residuos 25 de longitud, más preferentemente en una región de al menos aproximadamente 100 residuos, y muy preferentemente las secuencias son sustancialmente idénticas en al menos aproximadamente 150 residuos. En una realización especialmente preferida, las secuencias son sustancialmente idénticas en toda la longitud de las regiones codificantes. Además, las secuencias de ácido nucleico o proteínas sustancialmente idénticas realizan prácticamente la misma función.

Para la comparación de secuencias, habitualmente una secuencia actúa como secuencia de referencia respecto 30 a la cual se comparan las secuencias de prueba. Cuando se usa un algoritmo de comparación de secuencias, las secuencias de prueba y de referencia se ingresan en una computadora, se designan coordenadas de subsecuencias si es necesario, y se designan los parámetros del programa de algoritmo de secuencias. Después el algoritmo de comparación de secuencias calcula el porcentaje de identidad de las secuencias para las secuencias de prueba con 35 respecto a la secuencia de referencia, basándose en los parámetros designados del programa.

El alineamiento óptimo de las secuencias para comparación se puede realizar, por ejemplo, mediante el algoritmo de homología local de Smith & Waterman, *Adv. Appl. Math.* 2: 482 (1981), mediante el algoritmo de alineamiento de homología de Needleman & Wunsch, *J. Mol. Biol.* 48: 443 (1970), mediante la búsqueda de similitud por el método 40 de Pearson & Lipman, *Proc. Nat'l. Acad. Sci. EE.UU* 85: 2444 (1988), mediante implementaciones computarizadas de esos algoritmos (GAP, BESTFIT, FASTA y TFASTA en el paquete de programas informáticos de Wisconsin Genetics, Genetics Computer Group, 575 Science Dr., Madison, WI), o mediante inspección visual (consulte en general, Ausubel *et al.*, más adelante).

Un ejemplo de un algoritmo que es adecuado para determinar el porcentaje de identidad de secuencia y similitud de secuencia es el algoritmo BLAST, que se describe en Altschul *et al.*, *J. Mol. Biol.* 215: 403-410 (1990). El programa informático para realizar análisis BLAST está disponible para el público a través del National Center for Biotechnology Information (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/>). Este algoritmo implica primero identificar pares de secuencias con puntajes altos (HSP, por sus siglas en inglés) mediante la identificación de palabras cortas de longitud W 45 en la secuencia de interrogación, con un puntaje umbral T de correspondencia exacta o algo positivo cuando se alinean con una palabra de la misma longitud de una secuencia de una base de datos. T es el puntaje umbral de las palabras del vecindario (Altschul *et al.*, 1990). Estas secuencias similares (hits) iniciales del vecindario actúan como semillas para iniciar búsquedas para encontrar pares de segmentos de alto puntaje (HSP) más largos que las contengan. Las secuencias similares (hits) de palabras se extienden después en ambas direcciones a lo largo de cada secuencia tan 50 lejos como se pueda incrementar el puntaje de alineamiento acumulado. Los puntajes acumulados se calculan usando, para las secuencias de nucleótidos, los parámetros M (puntaje de recompensa para un par de residuos que se aparean; siempre > 0) y N (puntaje de penalización para residuos que no se aparean; siempre < 0). Para las secuencias de aminoácidos se usa una matriz de puntuación para calcular el puntaje acumulado. La extensión de los hits de palabras en 55 cada dirección se detiene cuando el puntaje de alineación acumulado cae fuera en la cantidad X de su máximo valor alcanzado, el puntaje acumulado tiende a cero o por debajo debido a la acumulación de una o más alineaciones de residuos con puntuación negativa, o cuando se alcanza el extremo de alguna de las secuencias. Los parámetros W, T y X del algoritmo BLAST determinan la sensibilidad y la velocidad de la alineación. El programa BLASTN (para secuencias de nucleótidos) usa por defecto una longitud de palabra (W) de 11, una expectativa (E) de 10, un corte de 60 100, M = 5, N = -4 y una comparación de ambas hebras. Para la secuencia de aminoácidos, el programa BLASTP usa por defecto una longitud de palabra (W) de 3, una expectativa (E) de 10 y la matriz de puntuación BLOSUM62 65 (consulte Henikoff & Henikoff, *Proc. Natl. Acad. Sci. EE.UU.* 89:10915 (1989)).

ES 2 344 691 T3

Además de calcular el porcentaje de identidad de secuencia, el algoritmo BLAST también realiza un análisis estadístico de la similitud entre dos secuencias (consulte, por ej., Karlin & Altschul, Proc. Nat'l. Acad. Sci. EE.UU. 90: 5873-5787 (1993)). Una medida de la similitud provista por el algoritmo BLAST es la menor suma de probabilidades ($P(N)$), que proporciona una indicación de la probabilidad por la cual ocurriría un apareamiento entre dos secuencias de nucleótidos o aminoácidos al azar. Por ejemplo, una secuencia de ácido nucleico de prueba se considera similar a una secuencia de referencia si la menor suma de probabilidades en una comparación de la secuencia de ácido nucleico de prueba con la secuencia de ácido nucleico de referencia es menor de aproximadamente 0.1, más preferentemente menor de aproximadamente 0.01 y muy preferentemente menor de aproximadamente 0.001.

Otra indicación de que dos secuencias de ácido nucleico son sustancialmente idénticas es que las dos moléculas se hibriden entre sí en condiciones restrictivas. La frase “se hibrida específicamente con” se refiere a la unión, duplicación o hibridación de una molécula sólo con una secuencia de nucleótidos particular en condiciones restrictivas, cuando esa secuencia está presente en una mezcla compleja (p. ej., celular total) de ADN o ARN “Se une sustancialmente” se refiere a la hibridación complementaria entre un ácido nucleico sonda y un ácido nucleico blanco y abarca los apareamientos erróneos menores que se pueden acomodar reduciendo la restricción del medio de hibridación para lograr la detección deseada de la secuencia de ácido nucleico blanco.

Las “condiciones de hibridación restrictivas” y “condiciones de lavado de hibridación restrictivas” en el contexto de los experimentos de hibridación de ácido nucleico como las hibridaciones Southern y Northern son dependientes de la secuencia y son diferentes bajo parámetros ambientales diferentes. Las secuencias más largas se hibridan específicamente a mayores temperaturas. Una guía extensa para la hibridación de ácido nucleico se encuentra en Tijssen (1993) *Laboratory Techniques in Biochemistry and Molecular Biology-Hybridization with Nucleic Acid Probes* parte I, capítulo 2 “Overview of principles of hybridization and the strategy of nucleic acid probe assays” Elsevier, Nueva York. Generalmente, se seleccionan las condiciones de hibridación y de lavado muy restrictivas para que sean aproximadamente 5°C por debajo del punto de fusión térmico (T_m) para la secuencia específica a una fuerza iónica y pH definidos. Tipicamente, una sonda “en condiciones restrictivas” se hibridará con su subsecuencia blanco, pero no con otras secuencias.

La T_m es la temperatura (en las condiciones de fuerza iónica y pH definidas) a la cual 50% de la secuencia blanco se hibrida con una sonda que corresponde perfectamente. Las condiciones muy restrictivas se seleccionan para que sean igual a la T_m para una sonda en particular. Un ejemplo de condiciones de hibridación restrictivas para la hibridación en un filtro de ácidos nucleicos complementarios que tengan más de 100 residuos complementarios, en una transferencia Southern o Northern, es 50% de formamida con 1 mg de heparina a 42°C , donde la hibridación se lleva a cabo durante la noche. Un ejemplo de condiciones de lavado muy restrictivas es NaCl 0.15 M a 72°C durante aproximadamente 15 minutos. Un ejemplo de condiciones de lavado restrictivas es un lavado con 0.2 x SSC a 65°C durante 15 minutos (consulte, Sambrook, más adelante, por una descripción del tampón SSC). A menudo, un lavado muy restrictivo es precedido por un lavado de baja restricción para eliminar la señal de fondo de la sonda. Un ejemplo de lavado con restricción media para un dúplex de, por ej., más de 100 nucleótidos, es 1 x SSC a 45°C durante 15 minutos. Un ejemplo de lavado con baja restricción para un dúplex de, por ej., más de 100 nucleótidos, es 4 a 6 x SSC a 40°C durante 15 minutos. Para sondas cortas (p. ej., de aproximadamente 10 a 50 nucleótidos), las condiciones restrictivas implican concentraciones de sal menores de aproximadamente 1.0 M de ión Na, típicamente una concentración entre aproximadamente 0.01 y 1.0 M de ión Na (u otras sales) a pH entre 7.0 y 8.3, y la temperatura es típicamente al menos aproximadamente 30°C . También se pueden lograr las condiciones restrictivas agregando agentes desestabilizantes como formamida. En general, una relación señal ruido de 2 x (o superior) a la observada para una sonda no relacionada con el ensayo de hibridación particular, indica detección de una hibridación específica. Los ácidos nucleicos que no se hibridan entre sí en condiciones restrictivas son aún sustancialmente idénticos si las proteínas que codifican son sustancialmente idénticas. Esto ocurre, por ej., cuando una copia de un ácido nucleico se crea usando la máxima degeneración de codón permitida por el código genético.

Los siguientes son ejemplos de conjuntos de condiciones de hibridación/lavado que se pueden usar para clonar secuencias de nucleótidos homólogas que son sustancialmente idénticas a las secuencias de nucleótidos de referencia de la presente invención: una secuencia de nucleótidos de referencia se hibrida preferentemente con la secuencia de nucleótidos de referencia en solución de dodecilsulfato de sodio (SDS) al 7%, NaPO₄ 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 2 X SSC, SDS al 0.1% a 50°C , más deseablemente en dodecilsulfato de sodio (SDS) al 7%, NaPO₄ 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 1 X SSC, SDS al 0.1% a 50°C , aún más deseablemente en dodecilsulfato de sodio (SDS) al 7%, NaPO₄ 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 0.5 X SSC, SDS al 0.1% a 50°C , preferentemente en dodecilsulfato de sodio (SDS) al 7%, NaPO₄ 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 0.1 X SSC, SDS al 0.1% a 50°C , más preferentemente en dodecilsulfato de sodio (SDS) al 7%, NaPO₄ 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 0.1 X SSC, SDS al 0.1% a 65°C .

Otra indicación de que dos secuencias de ácido nucleico o proteínas son sustancialmente idénticas es que la proteína codificada por el primer ácido nucleico tenga reactividad inmunológica cruzada con, o se una específicamente a, la proteína codificada por el segundo ácido nucleico. Por lo tanto, una proteína es típicamente sustancialmente idéntica a una segunda proteína, por ejemplo, cuando las dos proteínas difieren sólo en sustituciones conservativas.

“Sintética” se refiere a una secuencia de nucleótidos que comprende caracteres estructurales que no están presentes en la secuencia natural. Por ejemplo, una secuencia artificial que se asemeja lo más posible al contenido de G+C y a la distribución normal de codones de los genes de dicotiledóneas y/o monocotiledóneas se dice que es sintética.

ES 2 344 691 T3

“Transformación” es un proceso para introducir ácido nucleico heterólogo en una célula u organismo huésped. En particular, “transformación” significa la integración estable de una molécula de ADN en el genoma de un organismo de interés.

- 5 "Transformado/transgénico/recombinante" se refiere al organismo huésped como una bacteria o una planta en la cual se ha introducido una molécula de ácido nucleico heteróloga. La molécula de ácido nucleico puede estar integrada establemente en el genoma de un huésped o la molécula de ácido nucleico también puede estar presente como una molécula extracromosómica. Dicha molécula extracromosómica puede ser autorreplicativa. Se comprende que las células, los tejidos o las plantas transformados abarcan no sólo el producto final de un proceso de transformación, sino 10 también su progenie transgénica. Un huésped "no transformado", "no transgénico" o "no recombinante" se refiere a un organismo silvestre, p. ej., una bacteria o planta, que no contiene la molécula de ácido nucleico heterólogo.

La "clase de proteínas Vip3" comprende Vip3A(a), Vip3A(b), Vip3A(c), Vip3B, Vip3C(a), Vip3C(b), Vip3Z y sus homólogos. "Homólogo" se usa en todas partes con el significado de que la proteína o polipéptido indicado tiene una relación definida con otros miembros de la clase de proteínas Vip3. Esta relación definida incluye, pero no exclusivamente, 1) proteínas que son al menos 70%, más preferentemente al menos 80% y muy preferentemente al menos 90% idénticas a nivel de la secuencia con otros integrantes de la clase de proteínas Vip3 manteniendo simultáneamente la actividad plaguicida, 2) proteínas que tienen reactividad cruzada con anticuerpos que reconocen inmunológicamente otro integrante de la clase de proteínas Vip3, 3) proteínas que tienen reactividad cruzada con un receptor para otro integrante de la clase de proteínas Vip3 y que retienen la capacidad para inducir la muerte celular programada, y 4) proteínas que son al menos 70%, más preferentemente al menos 80% y muy preferentemente al menos 90% idénticas, a nivel de la secuencia, con la región central tóxica de otro integrante de la clase de proteínas Vip3 manteniendo simultáneamente la actividad plaguicida. Otros homólogos Vip3 se divulgaron en WO 98/18932, WO 98/33991, WO 98/00546 y WO 99/57282.

25 Los nucleótidos se indican por sus bases mediante las abreviaturas estándar siguientes: adenina (A), citosina (C), timina (T) y guanina (G). De igual manera los aminoácidos se indican mediante las abreviaturas estándar siguientes: alanina (Ala; A), arginina (Arg; R), asparagina (Asn; N), ácido aspártico (Asp; D), cisteína (Cys; C), glutamina (Gln; Q), ácido glutámico (Glu; E), glicina (Gly; G), histidina (His; H), isoleucina (Ile; I), leucina (Leu; L), lisina (Lys; K), metionina (Met; M), fenilalanina (Phe; F), prolina (Pro; P), serina (Ser; S), treonina (Thr; T), triptofano (Trp; W), tirosina (Tyr; Y) y valina (Val; V).

Descripción detallada de la invención

35 Esta invención se refiere a secuencias de ácido nucleico cuya expresión produce nuevas toxinas, y a la preparación y uso de las toxinas para controlar plagas de insectos. Las secuencias de ácido nucleico derivan del *Bacillus*, un microorganismo grampositivo formador de esporas. En particular, se proporcionan nuevas proteínas Vip3, útiles como plaguicidas.

40 A los fines de la presente invención, las plagas de insectos incluyen insectos seleccionados de, por ejemplo, los órdenes Coleoptera, Diptera, Hymenoptera, Lepidoptera, Mallophaga, Homoptera, Hemiptera, Orthoptera, Thysanoptera, Dermaptera, Isoptera, Anoplura, Siphonaptera y Trichoptera, particularmente Lepidoptera.

Las tablas 1 a 7 proporcionan una lista de plagas asociadas con las plantas de cultivo principales. Dichas plagas están incluidas en el campo de acción de la invención.

50 (Tabla pasa a página siguiente)

55

60

65

ES 2 344 691 T3

TABLA 1

5	Lepidoptera	
10	<i>Ostrinia nubilalis</i> , barrenador del maíz europeo	<i>Spodoptera exigua</i> , gusano soldado de la remolacha
15	<i>Agrotis ipsilon</i> , cortador grásiento	<i>Pectinophora gossypiella</i> , lagarta rosada
20	<i>Helicoverpa zea</i> , elotero	<i>Scirpophaga innotata</i> , barrenador blanco del tallo del arroz
25	<i>Spodoptera frugiperda</i> , gusano cogollero	<i>Cnaphalocrocis medinalis</i> , enrollador de las hojas del arroz
30	<i>Diatraea grandiosella</i> , barrenador del maíz del sudoeste	<i>Chilo plejadellus</i> , barrenador del tallo del arroz
35	<i>Elasmopalpus lignosellus</i> , taladrador menor del tallo de maíz y arroz	<i>Nymphula depunctalis</i> , gusano envainado
40	<i>Diatraea saccharalis</i> , barrenador de la caña de azúcar	<i>Spodoptera litura</i> , gusano gris del tabaco
45	<i>Heliothis virescens</i> , oruga de la cápsula del algodón	<i>Spodoptera mauritia</i> , gusano soldado del arroz
50	<i>Scirpophaga incertulas</i> , taladrador del arroz amarillo	
55	<i>Chilo polychrysa</i> , chilo	

60

65

ES 2 344 691 T3

Lepidoptera		
5	<i>Mythimna separata</i> , cuncunilla de las chacras	<i>Cochylis hospes</i> , polilla de bandas del girasol
10	<i>Chilo partellus</i> , barrenador manchado del tallo del sorgo	<i>Pseudaletia unipunctata</i> , gusano soldado
15	<i>Feltia subterranea</i> , cortador pequeño	<i>Agrotis orthogonia</i> , gusano cortador del oeste
20	<i>Homeosoma electellum</i> , polilla del girasol	<i>Pseudoplusia includens</i> , gusano de la soja
25		<i>Anticarsia gemmatalis</i> , oruga azul del frijol
30		<i>Plathypena scabra</i> , gusano verde del trébol

TABLA 2

Coleoptera		
35	<i>Diabrotica virgifera</i> , gusano occidental de la raíz del maíz	<i>Phyllophaga crinita</i> , gusano blanco
40		
45	<i>Diabrotica longicornis</i> , gusano norteño de la raíz del maíz	<i>Melanotus spp.</i> , <i>Eleodes Conoderus</i> , y <i>Aeolus spp.</i> , gusanos de alambre
50	<i>Diabrotica undecimpunctata</i> , gusano sureño de la raíz del maíz	<i>Ouelma melanopus</i> , escarabajo del cereal
55	<i>Cyclocephala borealis</i> , escarabajo enmascarado norteño (white grub)	<i>Chaetocnema pulicaria</i> , escarabajo negro del maíz
60	<i>Cyclocephala borealis</i> , escarabajo enmascarado sureño (white grub)	<i>Oulema melanopus</i> , escarabajo del cereal
65		

ES 2 344 691 T3

	Coleoptera	
5	<i>Popillia japonica</i> , escarabajo japonés	<i>Hypera punctata</i> , picudo de la hoja del trébol
10	<i>Chaetocnema pulicaria</i> , escarabajo negro del maíz	<i>Anthonomus grandis</i> , grillo de la cápsula del algodonero
15	<i>Sphenophorus maidis</i> , gorgojo del maíz	<i>Colaspis brunnea</i> , gusano de cuerno de la vid
20		<i>Lissorhoptrus oryzophilus</i> , gorgojo acuático del arroz
25		<i>Sitophilus oryzae</i> , gorgojo del arroz
30		<i>Epilachna varivestis</i> , escarabajo mexicano del frijol

35

TABLA 3

40	Homoptera	
45	<i>Rhopalosiphum maidis</i> , pulgón del maíz	<i>Pseudatomoscelis seriatus</i> , pulga saltona
50	<i>Anuraphis maidiradicis</i> , pulgón radicular del maíz	<i>Trialeurodes abutilonea</i> , mosca blanca bandeada
55	<i>Sipha flava</i> , pulgón amarillo de la caña	<i>Nephrotettix nigropictus</i> , saltador de hojas del arroz
60	<i>Schizaphis graminum</i> , pulgón verde de los cereales	<i>Myzus persicae</i> , pulgón verde del melocotonero
65	<i>Macrosiphum avenae</i> , pulgón de la espiga	<i>Empoasca fabae</i> , chicharrita
	<i>Aphis gossypii</i> , pulgón del algodón	

ES 2 344 691 T3

TABLA 4

5	Hemiptera	
10	<i>Blissus leucopterus</i> , chinche <i>leucopterus</i> , chinche	<i>Acrosternum hilare</i> , chinche verde hedionda
15	<i>Lygus lineolaris</i> , chinche <i>ligus</i> deslustrada	<i>Euschistus servus</i> , chinche parda hedionda

TABLA 5

20	Orthoptera	
25		<i>Melanoplus femur-rubrum</i> , saltamontes de patas rojas
30		<i>Melanoplus sanguinipes</i> , saltamontes migratorio
		<i>Melanoplus differentialis</i> , saltamontes diferencial

TABLA 6

35	Diptera	
40	<i>Hylemya platura</i> , gusano de la semilla	<i>Meromyza americana</i> , gusano del tallo del trigo
45	<i>Agromyza parvicornis</i> , minador de hojas de maíz	<i>Hylemya coarctata</i> , mosca del bulbo del trigo
50	<i>Contarinia sorghicola</i> , mosquita del sorgo	<i>Neolasioptera murtfeldtiana</i> , mosquito de la semilla del girasol
55	<i>Mayetiola destructor</i> , mosca de Hess	
60	<i>Sitodiplosis mosellana</i> , mosquito rojo del trigo	

65

ES 2 344 691 T3

TABLA 7

5	<i>Thysanoptera</i>
	<i>Anaphothrips obscurus</i> , trips de la hierba
10	<i>Frankliniella fusca</i> , trips del tabaco
	<i>Thrips tabaci</i> , trips de la cebolla
15	<i>Sericothrips variabilis</i> , trips de la soja

La expresión de las secuencias de ácido nucleico de la presente invención produce toxinas que se pueden usar contra insectos lepidópteros, por ejemplo, pero no exclusivamente contra *Ostrinia nubilalis* (barrenador del maíz europeo), *Plutella xylostella* (palomilla dorso de diamante), *Spodoptera frugiperda* (gusano cogollero), *Agrotis ipsilon* (gusano cortador grasiendo), *Helicoverpa zea* (gusano elotero), *Heliothis virescens* (gusano cogollero del tabaco), *Spodoptera exigua* (gusano soldado de la remolacha), *Pectinophora gossypiella* (lagarta rosada), *Trichoplusia ni* (gusano falso medidor de la col), *Cochylis hospes* (polilla de bandas del girasol) y *Homeosoma electellum* (polilla del girasol).

En una realización preferida, la invención abarca una molécula de ácido nucleico aislada que comprende una secuencia de nucleótidos que: (a) tiene un complemento que se hibrida con los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. Nº: 1 en 7% de dodecilsulfato de sodio (SDS), NaPO4 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 0.1 X SSC, SDS al 0.1% a 65°C; o (b) es isocodificante con la secuencia de nucleótidos de (a); o (c) tiene al menos 95% de identidad de secuencia con SEC. ID. Nº: 1; o (d) codifica una secuencia de aminoácidos que tiene al menos 91% de identidad de secuencia con SEC. ID. Nº: 2, donde la expresión de la molécula de ácido nucleico aislada produce actividad de control de insectos. Cuando se expresa en un huésped heterólogo, la molécula de ácido nucleico de SEC. ID. Nº: 1, SEC. ID. Nº: 3, SEC. ID. Nº: 10 y SEC. ID. Nº: 31 da lugar a una actividad de control de insectos contra *Ostrinia nubilalis* (barrenador del maíz europeo), *Plutella xylostella* (palomilla dorso de diamante), *Spodoptera frugiperda* (gusano cogollero), *Agrotis ipsilon* (gusano cortador grasiendo), *Helicoverpa zea* (gusano elotero), *Heliothis virescens* (gusano cogollero del tabaco), *Spodoptera exigua* (gusano soldado de la remolacha), *Pectinophora gossypiella* (lagarta rosada), *Trichoplusia ni* (gusano falso medidor de la col), *Cochylis hospes* (polilla de bandas del girasol) y *Homeosoma electellum* (polilla del girasol), lo que demuestra que la secuencia de nucleótidos que se expone en SEC. ID. Nº: 1, SEC. ID. Nº: 3, SEC. ID. Nº: 10 y SEC. ID. Nº: 31 es suficiente para dicha actividad de control de insectos.

En una realización, la invención abarca una molécula de ácido nucleico que comprende una secuencia de nucleótidos que tiene al menos 75% de identidad de secuencia con los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. Nº: 1. Preferentemente, la molécula de ácido nucleico aislada comprende una secuencia de nucleótidos que tiene al menos 85% de identidad de secuencia con los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. Nº: 1. Más preferentemente, la molécula de ácido nucleico aislada comprende una secuencia de nucleótidos que tiene al menos 95% de identidad de secuencia con los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. Nº: 1. Aún más preferentemente, la molécula de ácido nucleico aislada comprende una secuencia de nucleótidos que tiene al menos 99% de identidad de secuencia con los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. Nº: 1. Muy preferentemente, la molécula de ácido nucleico aislada comprende los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. Nº: 1 o SEC. ID. Nº: 3.

En otra realización, la invención abarca una molécula de ácido nucleico que comprende una secuencia de nucleótidos que tiene al menos 95% de identidad de secuencia con SEC. ID. Nº: 1. Más preferentemente, la molécula de ácido nucleico aislada comprende una secuencia de nucleótidos que tiene al menos 99% de identidad de secuencia con SEC. ID. Nº: 1. Muy preferentemente, la molécula de ácido nucleico aislada comprende la secuencia de nucleótidos que se expone en SEC. ID. Nº: 1, SEC. ID. Nº: 3, SEC. ID. Nº: 10, SEC. ID. Nº: 31 o SEC. ID. Nº: 33.

Aún en otra realización, la invención abarca una molécula de ácido nucleico comprendida en un aislado de *Bacillus thuringiensis* seleccionado del grupo que consiste en C1674, designado como el registro NRRL B-30556; y C536, designado como el registro NRRL B-30557. En una realización preferida, la invención abarca una molécula de ácido nucleico comprendida en un clon de *E. coli* seleccionado del grupo que consiste en pNOV3910, designado como el registro NRRL B-30553; pNOV3911, designado como el registro NRRL B-30552; pNOV3906, designado como el registro NRRL B-30555; pNOV3905, designado como el registro NRRL B-30554; y pNOV3912, designado como el registro NRRL B-30551, cuya expresión produce una toxina insecticida.

La presente invención también abarca una molécula de ácido nucleico aislada que codifica la secuencia de aminoácidos que se expone en SEC. ID. Nº: 2, SEC. ID. NO: 11 o SEC. ID. Nº: 32. Muy preferentemente, la molécula de ácido nucleico aislada codifica una toxina que comprende los aminoácidos 661-788 de la secuencia de aminoácidos de SEC. ID. Nº: 2.

ES 2 344 691 T3

La presente invención también abarca vectores recombinantes que comprenden las secuencias de ácido nucleico de la invención. En dichos vectores, las secuencias de ácido nucleico están preferentemente comprendidas en cassetes de expresión que contienen elementos reguladores para la expresión de las secuencias de nucleótidos en una célula huésped transgénica capaz de expresar dichas secuencias de nucleótidos. Dichos elementos reguladores comprenden generalmente señales promotoras y de terminación y también comprenden preferentemente elementos que permiten una traducción eficaz de los polipéptidos codificados por las secuencias de ácido nucleico de la presente invención. Los vectores que comprenden las secuencias de ácido nucleico son generalmente capaces de replicarse en células huésped particulares, preferentemente como moléculas extracromosómicas, y se utilizan por consiguiente para amplificar las secuencias de ácido nucleico de esta invención en las células huésped. En una realización, las células huésped para dichos vectores son microorganismos, como bacterias, en particular *E. coli*. En otra realización, las células huéspedes para dichos vectores recombinantes son endófitos o epífitos. Una célula huésped preferida para dichos vectores es una célula eucariota, como una célula de levadura, una célula vegetal o una célula de un insecto. Las células vegetales como las células de maíz o algodón son células huésped muy preferidas. En otra realización preferida, dichos vectores son vectores virales y se usan para la replicación de las secuencias de nucleótidos en células huésped particulares, por ejemplo células de insectos o células vegetales. Los vectores recombinantes también se usan para la transformación de las secuencias de nucleótidos de esta invención en células huésped transgénicas, mediante lo cual las secuencias de nucleótidos se integran establemente en el ADN de dichas células huésped transgénicas. En una realización, dichas células huésped transgénicas son células procariotas. En una realización preferida, dichas células huésped transgénicas son células eucariotas, como células de levadura, células de insectos o células vegetales. En una realización muy preferida, las células huésped transgénicas son células vegetales, como células de maíz o de algodón.

Aún en otro aspecto, la presente invención proporciona toxinas aisladas activas contra el barrenador del maíz europeo producidas por la expresión de las moléculas de ácido nucleico de la presente invención.

En realizaciones preferidas, las toxinas insecticidas de la invención comprenden un polipéptido codificado por una secuencia de nucleótidos de la invención. En otra realización preferida, la toxina es producida por un aislado de *Bacillus thuringiensis* seleccionado del grupo que consiste en C1674, designado como el registro NRRL B-30556; y C536, designado como el registro NRRL B-30557.

En otra realización, las toxinas son producidas por un clon de *E. coli* seleccionado del grupo que consiste en pNOV3910, designado como el registro NRRL B-30553; pNOV3911, designado como el registro NRRL B-30552; pNOV3906, designado como el registro NRRL B-30555; pNOV3905, designado como el registro NRRL B-30554; y pNOV3912, designado como el registro NRRL B-30551. En una realización preferida, la toxina se produce mediante la expresión de la molécula de ácido nucleico que comprende los nucleótidos 1-2367 de SEC. ID. N°: 1 o los nucleótidos 1-2367 de SEC. ID. N°: 3 o los nucleótidos 1-2367 de SEC. ID. N°: 10 o los nucleótidos 1-2367 de SEC. ID. N°: 31.

En otra realización preferida, una toxina aislada de la presente invención comprende una secuencia de aminoácidos que tiene al menos 91% de identidad con la secuencia de aminoácidos que se expone en SEC. ID. N°: 2. Preferentemente, la toxina aislada comprende una secuencia de aminoácidos que tiene al menos 95% de identidad con la secuencia de aminoácidos que se expone en SEC. ID. N°: 2. Más preferentemente, la toxina aislada comprende una secuencia de aminoácidos con al menos 99% de identidad con la secuencia de aminoácidos que se expone en SEC. ID. N°: 2. Muy preferentemente, la toxina aislada comprende la secuencia de aminoácidos que se expone en SEC. ID. N°: 2, SEC. ID. N°: 11 o SEC. ID. N°: 32.

Las toxinas de la presente invención tienen actividad de control de insectos cuando se las prueba contra plagas de insectos en bioensayos. En otra realización preferida, las toxinas de la invención son activas contra insectos lepidópteros, preferentemente contra *Ostrinia nubilalis* (barrenador del maíz europeo), *Plutella xylostella* (palomilla dorso de diamante), *Spodoptera frugiperda* (gusano cogollero), *Agrotis ipsilon* (gusano cortador grasiendo), *Helicoverpa zea* (gusano elotero), *Heliothis virescens* (gusano cogollero del tabaco), *Spodoptera exigua* (gusano soldado de la remolacha), *Pectinophora gossypiella* (lagarta rosada), *Trichoplusia ni* (gusano falso medidor de la col), *Cochylis hospes* (polilla de bandas del girasol) y *Homeosoma electellum* (polilla del girasol). Las propiedades de control de insectos de las toxinas insecticidas de la invención se ilustran en mayor profundidad en los ejemplos 6, 8, 9 y 13.

La presente invención también abarca toxinas hibridas que son activas contra insectos, donde dichas toxinas hibridas son codificadas por moléculas de ácido nucleico que comprenden una secuencia de nucleótidos que: (a) tiene un complemento que se hibrida con los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. N°: 1 en dodecilsulfato de sodio (SDS) al 7%, NaPO₄ 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 0.1 X SSC, SDS al 0.1% a 65°C; o (b) es isocodificante con la secuencia de nucleótidos de (a); o (c) comprende una porción de nucleótidos de 20 pares de bases consecutivas idéntica en secuencia a una porción de nucleótidos de 20 pares de bases consecutivas de una secuencia de nucleótidos de (a) o (b), donde la expresión de la molécula de ácido nucleico da lugar a actividad de control de insectos. En una realización preferida, la toxina híbrida es codificada por el fragmento de ADN de aproximadamente 2.4 kb comprendido en pNOV3912, depositado en la cepa de *E. coli* DH5α designada como el registro NRRL B-30551, cuya expresión produce una toxina híbrida insecticida. En este documento se exemplifica específicamente una toxina híbrida que es codificada por la secuencia de nucleótidos que se expone en SEC. ID. N°: 10. Cuando se expresa en un huésped heterólogo, la molécula de ácido nucleico de SEC. ID. N°: 10 da lugar a actividad de control de insectos contra *Ostrinia nubilalis* (barrenador del maíz europeo), *Plutella xylostella* (palomilla dorso de diamante), *Spodoptera frugiperda* (gusano cogollero), *Agrotis ipsilon* (gusano cortador grasiendo), *Helicoverpa zea* (gusano elotero), *Heliothis virescens* (gusano cogollero del tabaco), *Spodoptera exigua* (gusano soldado de la remolacha), *Pectinophora*

ES 2 344 691 T3

gossypiella (lagarta rosada), *Trichoplusia ni* (gusano falso medidor de la col), *Cochylis hospes* (polilla de bandas del girasol) y *Homeosoma electellum* (polilla del girasol). Las propiedades de control de insectos de la toxina híbrida de la invención exemplificada se ilustran en mayor profundidad en el ejemplo 9.

- 5 La presente invención también abarca toxinas híbridas activas contra insectos que comprenden una región carboxi-terminal de una toxina Vip3 unida en la dirección de amino a carboxi a una región amino-terminal de una toxina Vip3 diferente, donde la región carboxi-terminal comprende los aminoácidos 661-788 de la SEC. ID. N°: 2; y donde la región amino-terminal tiene al menos 85% de identidad, más preferentemente al menos 95% de identidad, muy preferentemente al menos 99% de identidad, con los aminoácidos 1-660 de SEC. ID. N°: 7. En una realización preferida, la región carboxi-terminal comprende los aminoácidos 661-788 de SEC. ID. N°: 2, y la región amino-terminal comprende los aminoácidos 1-660 de SEC. ID. N°: 65. En una realización más preferida, la toxina híbrida comprende los aminoácidos 1-788 de SEC. ID. N°: 11.
- 10

Expresión de las secuencias de nucleótidos en huéspedes microbianos heterólogos

- 15 Como agentes biológicos para el control de insectos, las toxinas insecticidas se producen mediante expresión de las secuencias de nucleótidos en células huésped heterólogas capaces de expresar las secuencias de nucleótidos. En una primera realización, se preparan células de *B. thuringiensis* que comprenden modificaciones de una secuencia de nucleótidos de esta invención. Dichas modificaciones abarcan mutaciones o delecciones de elementos reguladores 20 existentes, conduciendo así a una expresión alterada de la secuencia de nucleótidos, o la incorporación de nuevos elementos reguladores que controlan la expresión de la secuencia de nucleótidos. En otra realización, se agregan otras copias de una o más de las secuencias de nucleótidos a las células de *Bacillus thuringiensis* mediante inserción en el cromosoma o mediante introducción de moléculas que se replican extracromosómicamente que contienen las secuencias de nucleótidos.

- 25 En otra realización, al menos una de las secuencias de nucleótidos de la invención es insertada en un casete de expresión adecuado, que comprende un promotor y señales de terminación. La expresión de la secuencia de nucleótidos es constitutiva, o utiliza un promotor inducible que responde a diversos tipos de estímulos para iniciar la transcripción. En una realización preferida, la célula en la cual se expresa la toxina es un microorganismo, como un virus, una bacteria 30 o un hongo. En una realización preferida, un virus, como un baculovirus, contiene una secuencia de nucleótidos de la invención en su genoma y expresa grandes cantidades de la toxina insecticida correspondiente luego de la infección de células eucariotas apropiadas que son adecuadas para la replicación del virus y la expresión de la secuencia de nucleótidos. La toxina insecticida producida de esa manera se usa como un insecticida. Alternativamente, se usan baculovirus modificados genéticamente para incluir la secuencia de nucleótidos a fin de infectar insectos *in vivo* y 35 matarlos mediante expresión de la toxina insecticida o mediante una combinación de infección viral y expresión de la toxina insecticida.

- Las células bacterianas también son huéspedes para la expresión de las secuencias de nucleótidos de la invención. En una realización preferida, se usan bacterias simbióticas no patógenas, que son capaces de vivir y replicarse en tejidos vegetales, denominadas endófitos, o bacterias simbióticas no patógenas, que son capaces de colonizar la filosfera 40 o la rizosfera, denominadas epífitos. Dichas bacterias incluyen bacterias de los géneros *Agrobacterium*, *Alcaligenes*, *Azospirillum*, *Azotobacter*, *Bacillus*, *Clavibacter*, *Enterobacter*, *Erwinia*, *Flavobacter*, *Klebsiella*, *Pseudomonas*, *Rhizobium*, *Serratia*, *Streptomyces* y *Xanthomonas*. Los hongos simbióticos como *Trichoderma* y *Gliocladium* también 45 son huéspedes posibles para la expresión de las secuencias de nucleótidos de la invención a los mismos efectos.

- 45 Las técnicas para estas manipulaciones genéticas son específicas de los diferentes huéspedes disponibles y son conocidas en el área. Por ejemplo, los vectores de expresión pKK223-3 y pKK223-2 se pueden usar para expresar genes heterólogos en *E. coli*, ya sea en una fusión transcripcional o de traducción, detrás del promotor tac o trc. Para la expresión de los operones que codifican muchos ORF, el procedimiento más simple es insertar el operón en un vector como pKK223- 3 en una fusión transcripcional, permitiendo la utilización del sitio de unión del ribosoma afín 50 de los genes heterólogos. Las técnicas para la sobreexpresión en especies grampositivas como *Bacillus* también son conocidas en el área y se pueden usar en el contexto de esta invención (Quax *et al.* In: Industrial Microorganisms: Basic and Applied Molecular Genetics, Eds. Baltz *et al.*, American Society for Microbiology, Washington (1993)). Sistemas alternativos para la sobreexpresión dependen por ejemplo, de vectores de levadura e incluyen el uso de 55 Pichia, Saccharomyces y Kluyveromyces (Sreekrishna, In: Industrial microorganisms: basic and applied molecular genetics, Baltz, Hegeman, and Skatrud eds., American Society for Microbiology, Washington (1993); Dequin & Barre, Biotechnology L2:173-177 (1994); van den Berg *et al.*, Biotechnology 8:135-139 (1990)).

Transformación de plantas

- 60 En una realización particularmente preferida, al menos una de las toxinas insecticidas de la invención se expresa en un organismo superior, por ejemplo una planta. En este caso, las plantas transgénicas que expresan cantidades eficaces de las toxinas se protegen a sí mismas de las plagas de insectos. Cuando el insecto comienza a alimentarse de dicha planta transgénica, también ingiere las toxinas expresadas. Por lo tanto esto impedirá que el insecto siga mordiendo el tejido vegetal o incluso lo dañará o matará. Una secuencia de nucleótidos de la presente invención 65 se inserta en un casete de expresión, que luego es, preferentemente, integrado establemente en el genoma de dicha planta. En otra realización preferida, la secuencia de nucleótidos se incluye en un virus no patógeno autorreplicativo. Las plantas transformadas de conformidad con la presente invención pueden ser monocotiledóneas o dicotiledóneas

ES 2 344 691 T3

e incluyen, pero no exclusivamente, maíz, trigo, cebada, centeno, batata, frijol, guisante, achicoria, lechuga, repollo, coliflor, brócoli, nabo, radicheta, espinaca, espárrago, cebolla, ajo, pimienta, apio, calabaza, zapallo, cáñamo, zucchini, manzana, pera, membrillo, melón, ciruela, cereza, durazno, nectarina, albaricoque, fresa, uva, frambuesa, mora, ananá, aguacate, papaya, mango, banana, soja, tomate, sorgo, caña de azúcar, remolacha azucarera, girasol, colza, clavo de olor, tabaco, zanahoria, algodón, alfalfa, arroz, patata, berenjena, pepino, arabidopsis, y plantas leñosas como coníferas y árboles de hojas caducas.

Una vez que una secuencia de nucleótidos deseada ha sido transformada en una especie particular de planta, se puede propagar en esa especie o se puede trasladar a otras variedades de la misma especie, particularmente comprendidas las variedades comerciales, usando técnicas de propagación convencionales.

Una secuencia de nucleótidos de esta invención se expresa preferentemente en plantas transgénicas, causando por lo tanto la biosíntesis de la toxina correspondiente en las plantas transgénicas. De esta manera, se generan plantas transgénicas con mayor resistencia a los insectos. Para su expresión en plantas transgénicas, las secuencias de nucleótidos de la invención pueden requerir modificación y optimización. Aunque en muchos casos se pueden expresar en plantas, en altos niveles, genes de organismos microbianos sin modificación, puede darse una baja expresión en plantas transgénicas de secuencias de nucleótidos microbianos que tengan codones que no son los preferidos de las plantas. Se sabe en el área que todos los organismos tienen preferencias específicas por el uso de codones, y los codones de las secuencias de nucleótidos descritos en esta invención se pueden cambiar para que estén de acuerdo con las preferencias de la planta, manteniendo simultáneamente los aminoácidos codificados por ellos. Además, se logra mejor una alta expresión en las plantas, a partir de secuencias de codificación que tengan al menos 35% de contenido de GC, preferentemente más de aproximadamente 45%, más preferentemente más de aproximadamente 50%, y muy preferentemente más de aproximadamente 60%. Las secuencias de nucleótidos microbianas que tienen bajo contenido de GC se pueden expresar poco en plantas, debido a la existencia de motivos ATTTA que muchos desestabilizan los mensajes, y motivos AATAAA que pueden causar una poliadénilación inadecuada. Aunque las secuencias preferidas de genes se pueden expresar adecuadamente tanto en especies de plantas monocotiledóneas como dicotiledóneas, las secuencias se pueden modificar para que tengan en cuenta las preferencias específicas de codones y las preferencias de contenido de GC de las monocotiledóneas o dicotiledóneas ya que se ha observado que estas preferencias difieren (Murray *et al.* Nucl. Acids Res. 17:477-498 (1989)). Además, las secuencias de nucleótidos se analizan para determinar la existencia de sitios de empalme ilegítimos que puedan causar un corte del mensaje. Todos los cambios que se requiera hacer dentro de las secuencias de nucleótidos como los descritos antes, se hacen usando técnicas bien conocidas de mutagénesis dirigida al sitio, PCR y construcción de genes sintéticos usando los métodos descritos en las solicitudes de patente publicadas EP 0 385 962 (para Monsanto), EP 0 359 472 (para Lubrizol, y WO 93/07278 (para Ciba-Geigy).

En una realización de la invención los genes sintéticos se preparan de acuerdo con el procedimiento divulgado en la patente de los Estados Unidos 5,625,136, que se incorpora en este documento por referencia. En este procedimiento, se usan los codones preferidos del maíz, es decir el codón único que codifica con mayor frecuencia ese aminoácido en el maíz. El codón preferido del maíz para un aminoácido particular se puede derivar, por ejemplo, de secuencias de genes conocidas del maíz. El uso del codón del maíz para 28 genes de plantas de maíz se encuentra en Murray *et al.*, Nucleic Acids Research 17:477-498 (1989), cuya divulgación se incorpora en este documento por referencia. Las secuencias sintéticas de la presente invención, específicamente ejemplificadas, preparadas con codones optimizados para maíz, se exponen en SEC. ID. Nº: 3 y SEC. ID. Nº: 33.

De esta manera, las secuencias de nucleótidos se pueden optimizar para su expresión en cualquier planta. Se reconoce que toda o cualquier parte de la secuencia de genes se puede optimizar o puede ser sintética. Es decir, también se pueden usar secuencias sintéticas o parcialmente optimizadas.

Para una iniciación eficaz de la traducción, las secuencias adyacentes a la metionina de iniciación pueden requerir modificación. Por ejemplo, pueden ser modificadas mediante inclusión de secuencias que se sabe que son eficaces en plantas. Joshi sugirió una secuencia consenso adecuada para plantas (NAR 15:6643-6653 (1987)) y Clonetech sugirió otra secuencia consenso iniciadora de la traducción (1993/1994 catálogo, página 210). Estas secuencias consenso son adecuadas para usar con las secuencias de nucleótidos de esta invención. Las secuencias se incorporan en construcciones que comprenden las secuencias de nucleótidos, hasta e incluido el ATG (dejando sin embargo el segundo aminoácido sin modificar), o alternativamente hasta e incluido el GTC subsiguiente al ATG (con la posibilidad de modificar el segundo aminoácido del transgén).

Los nuevos genes de toxinas *vip3* de la presente invención, ya sea en su secuencia nativa o como secuencias sintéticas optimizadas según se describió antes, pueden fusionarse operativamente a una diversidad de promotores para la expresión en plantas, incluidos los promotores constitutivos, inducibles, temporalmente regulados, desarrolladamente regulados, químicamente regulados, preferidos por el tejido y promotores específicos de tejido para preparar moléculas de ADN recombinante, es decir, genes químéricos. La elección del promotor variará dependiendo de los requisitos temporales y espaciales para la expresión, y dependiendo también de las especies blanco. Por consiguiente, se prefiere la expresión de las secuencias de nucleótidos de esta invención en hojas, en pedúnculos o tallos, en panochas, en inflorescencias (por ejemplo espigas, panojas, mazorcas, etc.), en raíces y/o almácigos. En muchos casos, sin embargo, se procura la protección contra más de un tipo de plagas de insectos y por consiguiente es deseable la expresión en múltiples tejidos. Aunque muchos promotores de las dicotiledóneas han demostrado ser operativos en monocotiledóneas y viceversa, idealmente los promotores de las dicotiledóneas se seleccionan para la expresión en dicotiledóneas y

ES 2 344 691 T3

los promotores de monocotiledóneas para la expresión en monocotiledóneas. Sin embargo, no existe restricción para la procedencia de los promotores seleccionados; es suficiente que sean operativos en la conducción de la expresión de las secuencias de nucleótidos en la célula deseada.

5 Los promotores constitutivos preferidos comprenden los promotores CaMV 35S y 19S (Fraley *et al.*, Patente de los Estados Unidos Nº 5,352,605 emitida el 4 octubre de 1994). Otro promotor preferido deriva de cualquiera de los varios genes de la actina, que se expresan en la mayoría de los tipos celulares. Los casetes de expresión de promotores descritos por McElroy *et al.* (Mol. Gen. Genet. 231: 150-160 (1991)) se pueden modificar fácilmente para la expresión de los nuevos genes de toxina y son particularmente adecuados para usar en huéspedes monocotiledóneas.

10 Aún otro promotor constitutivo preferido se deriva de la ubiquitina, que es otro producto génico que se sabe que se acumula en muchos tipos de células. Se clonó un promotor de la ubiquitina de varias especies para usar en plantas transgénicas, por ejemplo, girasol (Binet *et al.*, 1991. Plant Science 79: 87-94), maíz (Christensen *et al.*, 1989. Plant Molec. Biol. 12: 619-632), y arabidopsis (Norris *et al.* 1993. Plant Molec. Biol. 21:895-906). El promotor 15 de la ubiquitina de maíz se desarrolló en sistemas de monocotiledóneas transgénicos y su secuencia y los vectores construidos para la transformación de monocotiledóneas se divulan en la publicación de patente EP 0 342 926. El promotor de la ubiquitina es adecuado para la expresión del nuevo gen de toxina en plantas transgénicas, especialmente en monocotiledóneas.

20 Los promotores específicos de tejido o preferenciales de tejido, útiles para la expresión en plantas de los nuevos genes de toxina de la invención, particularmente maíz, son los que dirigen la expresión a la raíz, la médula, la hoja o el polen. Dichos promotores se divulan en WO 93/07278, que se incorpora en este documento por referencia en su totalidad. Otros promotores específicos de tejido útiles en la presente invención, comprenden el promotor de la rubisco de algodón divulgado en la patente de los Estados Unidos 6,040,504; el promotor de la sacarosa sintasa del 25 arroz divulgado en la patente de los Estados Unidos 5,604,121; y el promotor del virus del rizado de hoja amarilla de cestrum divulgado en WO 01/73087, todas incorporadas en este documento por referencia. Promotores químicamente inducibles, útiles para dirigir la expresión en plantas del nuevo gen de toxina se divulan la patente de los Estados Unidos 5,614,395 que se incorpora en este documento por referencia en su totalidad.

30 Las secuencias de nucleótidos de esta invención también se pueden expresar bajo la regulación de promotores que son regulados químicamente. Esto permite que las toxinas Vip3 se sinteticen sólo cuando las plantas de cultivo se tratan con los productos químicos inductores. La tecnología preferida para la inducción química de la expresión de genes se detalla en la solicitud de patente publicada EP 0 332 104 (para Ciba-Geigy) y en la patente de los Estados Unidos 5,614,395. Un promotor preferido para la inducción química es el promotor PR-1a del tabaco.

35 Una categoría preferida de promotores es aquella que es inducible por lesión. Se han descrito muchos promotores que se expresan en sitios donde hay una lesión y también en sitios de infección por fitopatógenos. Idealmente, un promotor de ese tipo sólo se activará localmente en los sitios de infección, y de esa manera las toxinas insecticidas se acumularán únicamente en las células que necesiten sintetizar las toxinas insecticidas para matar la plaga de insectos 40 invasora. Los promotores preferidos de este tipo abarcan los descritos por Stanford *et al.* Mol. Gen. Genet. 215:200-208 (1989), Xu *et al.* Plant Molec. Biol. 22:573-588 (1993), Logemann *et al.* Plant Cell 1:151-158 (1989), Rohrmeier & Lehle, Plant Molec. Biol. 22:783-792 (1993), Firek *et al.* Plant Molec. Biol. 22:129-142 (1993), y Warner *et al.* Plant J. 3:191-201 (1993).

45 Los patrones de expresión específica de tejido que se prefieren comprenden la expresión específica en el tejido verde, específica en la raíz, específica en el tallo y específica en las flores. Los promotores adecuados para la expresión en tejido verde comprenden muchos que regulan genes implicados en la fotosíntesis y muchos de éstos fueron clonados tanto de monocotiledóneas como de dicotiledóneas. Un promotor preferido es el promotor PEPC del maíz del gen de la fosfoenol carboxilasa (Hudspeth & Grula, Plant Molec. Biol. 12:579-589 (1989)). Un promotor preferido para la 50 expresión específica en raíz es el descrito por Framond (FEBS 290:103-106 (1991); EP 0 452 269 para Ciba-Geigy). Un promotor preferido específico del tallo es el descrito en la patente de los Estados Unidos 5,625,136 (para Ciba-Geigy) y que conduce la expresión del gen trpA del maíz.

Otras realizaciones preferidas son plantas transgénicas que expresan las secuencias de nucleótidos de manera 55 inducible por una lesión o inducible por una infección por patógenos.

Además de la selección de un promotor adecuado, las construcciones para la expresión de una toxina insecticida en plantas requieren que un terminador de la transcripción adecuado se una secuencia abajo de la secuencia de nucleótidos heterólogo. Se dispone de varios de dichos terminadores y son conocidos en el área (p. ej. tml de CaMV, E9 de rbcS). 60 Cualquier terminador disponible que se sepa que actúa en plantas se puede usar en el contexto de esta invención.

Se pueden incorporar otras varias secuencias en los casetes de expresión descritos en esta invención. Éstos incluyen secuencias que demostraron que aumentan la expresión como las secuencias de intrones (por ejemplo de Adhl y bronzel) y las secuencias líderes virales (por ejemplo de TMV, MCMV Y AMV).

65 Puede ser preferible dirigir la expresión de la secuencia de nucleótidos de la presente invención a diferentes localizaciones celulares en la planta. En algunos casos, puede ser deseable la localización en el citosol, en tanto que en

ES 2 344 691 T3

otros casos, puede ser preferible la localización en algún organelo subcelular. La localización subcelular de enzimas codificadas por el transgén se emprende usando técnicas bien conocidas en el área. Típicamente, el ADN que codifica el péptido blanco a partir de un producto genético conocido dirigido por un organelo se manipula y fusiona secuencia arriba de la secuencia de nucleótidos. Muchas de esas secuencias blancas se conocen a partir del cloroplasto y se ha demostrado su funcionamiento en construcciones heterólogas. La expresión de las secuencias de nucleótidos de la presente invención también es dirigida al retículo endoplasmático o a las vacuolas de las células huésped. Las técnicas para lograr esto son bien conocidas en el área.

Los expertos en el área de transformación de plantas conocen numerosos vectores de transformación disponibles para la transformación de plantas, y las moléculas de ácido nucleico de la invención se pueden usar conjuntamente con dichos vectores. La selección del vector dependerá de la técnica de transformación preferida y de la especie vegetal blanco de la transformación. Para determinadas especies blanco, pueden ser preferibles diferentes marcadores de selección antibióticos o herbicidas. Los marcadores de selección que se usan corrientemente incluyen el gen *nptII*, que confiere resistencia a la kanamicina y los antibióticos relacionados (Messing & Vierra., 1982. Gene 19: 259-268; y Bevan *et al.*, 1983. Nature 304:184-187), el gen *bar*, que confiere resistencia al herbicida fosfinotricina (White *et al.*, 1990. Nucl. Acids Res 18: 1062, y Spencer *et al.*, 1990. Theor. Appl. Genet 79: 625-631), el gen *hph*, que confiere resistencia al antibiótico higromicina (Blochinger & Diggelmann, Mol Cell Biol 4: 2929-2931), y el gen *dhfr*, que confiere resistencia al metotrexato (Bourouis *et al.*, 1983. EMBO J. 2(7): 1099-1104), el gen *EPSPS*, que confiere resistencia al glifosato (patentes de los Estados Unidos Nº 4,940,935 y 5,188,642) y el gen de la manosa-6-fosfato isomerasa, que proporciona la capacidad de metabolizar manosa (patentes de los Estados Unidos Nº 5,767,378 y 5,994,629). La elección de los marcadores seleccionables no es, sin embargo, fundamental para la invención.

En otra realización preferida, una secuencia de nucleótidos de la presente invención es transformada directamente en el genoma del plástido. Una ventaja importante de la transformación del plástido es que los plástidos son capaces en general de expresar genes bacterianos sin una modificación sustancial, y los plástidos son capaces de expresar muchos marcos de lectura abiertos bajo el control de un solo promotor. La tecnología de transformación de plástidos se describe extensamente en la patente de los Estados Unidos Nº 5,451,513, 5,545,817 y 5,545,818, en la solicitud PCT Nº WO 95/16783, y en McBride *et al.* (1994) Proc. Natl. Acad. Sci. EE.UU. 91, 7301-7305. La técnica básica para la transformación de cloroplastos implica la introducción de regiones del ADN del plástido clonado que flanquean un marcador seleccionable junto con el gen de interés en un tejido blanco adecuado, por ejemplo, usando biobalística o transformación de protoplastos (p. ej., transformación mediada por cloruro de calcio o PEG). Las regiones flanqueantes de 1 a 1.5 kb, denominadas secuencias de acceso, facilitan la recombinación homóloga con el genoma del plástido y de esta manera permiten el reemplazo o la modificación de regiones específicas del plastoma. Inicialmente, se utilizan mutaciones puntuales en los genes ARN r 16S y rps12 del cloroplasto que confieren resistencia a la espectinomicina y/o estreptomicina como marcadores seleccionables para la transformación (Svab, Z., Hajdukiewicz, P., y Maliga, P. (1990) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87, 8526-8530; Staub, J. M., y Maliga, P. (1992) Plant Cell 4, 39-45). Esto da lugar a transformantes homoplásicas estables a una frecuencia de aproximadamente una por 100 bombardeos de hojas blanco. La presencia de sitios de clonación entre esos marcadores permitió la creación de un vector dirigido del plástido para la introducción de genes extraños (Staub, J.M., and Maliga, P. (1993) EMBO J. 12, 601-606). Se obtienen aumentos sustanciales en la frecuencia de transformación mediante el reemplazo de los genes de resistencia a antibióticos recesivos del ARN r o proteína-r con un marcador seleccionable dominante, el gen bacteriano *aadA* que codifica la enzima desintoxicante de espectinomicina aminoglucósido-3'-adeniltransferasa (Svab, Z., y Maliga, P. (1993) Proc. Natl. Acad. Sci. EE.UU. 90, 913-917). Previamente, este marcador fue utilizado con éxito para la transformación de alta frecuencia del genoma del plástido del alga verde *Chlamydomonas reinhardtii* (Goldschmidt-Clermont, M. (1991) Nucl. Acids Res. 19:4083-4089). Otros marcadores seleccionables útiles para la transformación de plástidos son conocidos en el área y están comprendidos por el campo de acción de la invención. Típicamente, se requieren aproximadamente de 15 a 20 ciclos de división celular luego de la transformación para alcanzar el estado homoplástico. La expresión del plástido, en el cual se insertan genes mediante recombinación homóloga en todas las miles de copias del genoma circular del plástido presente en cada célula vegetal, aprovecha la ventaja de la enorme cantidad de copias respecto a los genes expresados a nivel nuclear para permitir niveles de expresión que puedan exceder fácilmente el 10% de la proteína vegetal soluble total. En una realización preferida, una secuencia de nucleótidos de la presente invención se inscribe en un vector de acceso de plástidos y se transforma en el genoma del plástido de una planta huésped deseada. Se obtienen plantas homoplásicas para genomas del plástido que contienen una secuencia de nucleótidos de la presente invención, y son preferentemente capaces de una elevada expresión de la secuencia de nucleótidos.

Combinaciones de principios activos para control de insectos

- Las toxinas plaguicidas de la invención se pueden usar en combinación con δ-endotoxinas de Bt u otros principios activos plaguicidas, para aumentar el rango de plagas blanco. Por otra parte, el uso de las toxinas plaguicidas de la invención en combinación con δ-endotoxinas de Bt u otros principios activos plaguicidas de distinta naturaleza, tiene una utilidad particular para la prevención y/o el manejo de la resistencia a los insectos.
- Las diversas proteínas cristalinas insecticidas de *Bacillus thuringiensis* fueron clasificadas basándose en su espectro de actividad y similitud de secuencia. La clasificación propuesta por Hofte and Whiteley, Microbiol. Rev. 53: 242-255 (1989) colocó las proteínas cristalinas insecticidas conocidas en cuatro clases principales. Generalmente, las clases principales se definen por el espectro de actividad, siendo las proteínas Cry1 activas contra Lepidoptera, las proteínas

ES 2 344 691 T3

Cry2 activas contra Lepidoptera y Diptera, las proteínas Cry3 activas contra Coleoptera y las proteínas Cry4 activas contra Diptera.

Dentro de cada clase principal, las δ-endotoxinas se agrupan de acuerdo con la similitud de secuencia. Las proteínas

- 5 Cry1 son producidas típicamente como proteínas protoxina de 130-140 kDa que se escinden proteolíticamente para producir toxinas activas que son de aproximadamente 60-70 kDa. La porción activa de las δ-endotoxinas reside en la porción NH₂-terminal de la molécula completa. Hofte y Whiteley, mencionados antes, clasificaron las proteínas Cry1 que se conocían entonces en seis grupos, 1Aa, 1Ab, 1Ac, 1B, 1C y 1D. Desde entonces, las proteínas clasificadas como Cry1Ea, Cry1Fa, Cry9A, Cry9C y Cry9B, al igual que otras, también fueron caracterizadas.

10

El espectro de actividad insecticida de una δ-endotoxina individual de *Bacillus thuringiensis* tiende a ser bastante estrecho, siendo una determinada δ-endotoxina activa sólo contra unos pocos insectos. La especificidad es el resultado de la eficacia de los diversos pasos involucrados en la producción de una proteína toxina activa y su subsiguiente capacidad para interactuar con las células epiteliales del aparato digestivo del insecto. En una realización preferida, la expresión de las moléculas de ácido nucleico de la invención en plantas transgénicas es acompañada por la expresión de una o más δ-endotoxinas de Bt. Las δ-endotoxinas de Bt particularmente preferidas son las que se divulan en la patente de los Estados Unidos 5,625,136, que se incorpora en este documento por referencia.

20 Es bien sabido que muchas proteínas δ-endotoxinas de *Bacillus thuringiensis* se expresan en realidad como protoxinas. Estas protoxinas se solubilizan en el ambiente alcalino del intestino del insecto y son convertidas proteolíticamente por proteasas en un fragmento central tóxico (Hofte and Whiteley, Microbiol. Rev. 53: 242-255 (1989)). Para las proteínas δ-endotoxinas de la clase Cry1, el fragmento central tóxico se ubica en la mitad N-terminal de la protoxina. Está comprendido por el campo de acción de la presente invención que genes que codifican la forma completa de la protoxina o el fragmento central tóxico truncado de las nuevas proteínas toxina se pueden usar en vectores de transformación de plantas para conferir a la planta huésped propiedades insecticidas.

25 Otros principios activos insecticidas incluyen inhibidores de la proteasa (tanto de los tipos serina como cisteína), lectinas, α-amilasa, peroxidasa y colesterol oxidasa. Otros genes Vip, como *vip1A(a)* y *vip2A(a)* como los divulgados en la patente de los Estados Unidos N° 5,849,870 e incorporada en este documento por referencia, también son útiles 30 en la presente invención.

35 Esta coexpresión de más de un principio activo insecticida en la misma planta transgénica se puede lograr modificando genéticamente una planta para que contenga y exprese todos los genes necesarios. Alternativamente, una planta, antecesor 1, puede ser modificada genéticamente para que exprese los genes de la presente invención. Una segunda planta, antecesor 2, se puede modificar genéticamente para que exprese un principio activo para el control de insectos complementario. Cruzando el antecesor 1 con el antecesor 2, se obtienen plantas de progenie que expresan todos los genes introducidos en los antecesores 1 y 2.

40 La presente invención abarca además variantes de las moléculas de ácido nucleico divulgadas. Las secuencias variantes naturales se pueden identificar y/o aislar con el uso de técnicas de biología molecular bien conocidas, como, por ejemplo, técnicas de PCR e hibridación como se ilustra a continuación.

45 Las secuencias de nucleótidos *vip3* variantes incluyen secuencias de nucleótidos derivadas sintéticamente, como las generadas, por ejemplo, por mutagénesis dirigida al sitio o las preparadas mediante cambio del dominio entero, pero que igual presentan actividad plaguicida. Los métodos para mutagénesis y alteraciones de secuencias de nucleótidos son bien conocidos en el área. Consulte, por ejemplo, Kunkel (1985) Proc. Natl. Acad. Sci. EE.UU. 82:488-492; Kunkel *et al.* (1987) Methods in Enzymol. 154:367-382; patente de los Estados Unidos N° 4,873,192; Walker y Gaastra, eds. (1983) Techniques in Molecular Biology (MacMillan Publishing Company, Nueva York) y las referencias citadas allí. Generalmente, una secuencia de nucleótidos de la invención tendrá al menos 80%, preferentemente 85%, 50 90%, 95%, hasta 98% o más de identidad de secuencia con su respectiva secuencia de nucleótidos *vip3* de referencia, y tendrá actividad plaguicida.

55 Las secuencias de nucleótidos *vip3* variantes también comprenden secuencias derivadas de un procedimiento mutagénico o de recombinación génica como barajado del ADN. Con dicho procedimiento, se pueden recombinar una o más secuencias *vip3* diferentes de la presente invención, por ejemplo, pero no exclusivamente, *vip3C(a)*, *vip3C(b)*, *vip3A-C* Y *vip3C-12168* juntas o con otras secuencias *vip3* o secuencias relacionadas, por ejemplo, pero no exclusivamente, *vip3A* (SEC. ID. N°: 4), *vip3B* (SEC. ID. N°: 6) y *vip3Z* (SEC. ID. N°: 8), para crear nuevas moléculas de ácido nucleico *vip3* que codifiquen toxinas Vip3 que posean las propiedades deseadas. De esta manera, se generan genotipos de polinucleótidos *vip3* recombinantes a partir de una población de polinucleótidos *vip3* relacionados por la secuencia, que comprenden regiones de la secuencia que tienen una identidad de secuencia sustancial y que pueden ser recombinadas homólogamente *in vitro* o *in vivo*. Las estrategias para dicho barajado del ADN son bien conocidas en el área. Consulte, por ejemplo, Stemmer (1994) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:10747-10751; Stemmer (1994) Nature 370:389-391; Crameri *et al.* (1997) Nature Biotech. 15:436-438; Moore *et al.* (1997) J. Mol. Biol. 272:336-347; Zhang *et al.* (1997) Proc. Natl. Acad. Sci. EE.UU 94:4504-4509; Crameri *et al.* (1998) Nature 391:288-291; solicitud 60 de patente internacional WO 99/57128 y patentes de los Estados Unidos N° 5,605,793, 5,837,458 y 6,335,179.

65 Los métodos de mutagénesis como los divulgados en este documento se pueden combinar con métodos de cribado de alto rendimiento, para detectar la actividad plaguicida de polipéptidos Vip3 clonados sometidos a mutagénesis en

ES 2 344 691 T3

células huésped. Las moléculas de ADN sometidas a mutagénesis que codifican polipéptidos Vip3 activos (p. ej., secretados y detectados por anticuerpos; o insecticidas en un bioensayo para insectos) se pueden recuperar de las células huésped y secuenciar rápidamente usando procedimientos estándar. Estos métodos permiten la determinación rápida de la importancia de residuos de aminoácidos individuales en un polipéptido Vip3 de interés y se pueden aplicar a polipéptidos de estructura desconocida.

Se criban las genotecas de genes *vip3* recombinantes que son producidas usando métodos de barajado del ADN para identificar aquellos que presentan mejores propiedades para usar en la protección de plantas contra plagas. Entre las propiedades por las cuales el barajado del ADN es útil para obtener mejores genes *vip3* de resistencia a las plagas son: mayor potencia contra una plaga blanco, mayor rango de plagas blanco, menor susceptibilidad al desarrollo de resistencia por parte de las plagas, mayor nivel de expresión, mayor resistencia a la degradación por proteasas, mayor estabilidad en condiciones ambientales y baja toxicidad para la planta huésped. Usando una estrategia de cribado adecuada, se pueden obtener simultáneamente o secuencialmente genes *vip3* que estén optimizados para más de una propiedad.

El barajado del ADN es útil para obtener genes *vip3* de resistencia a las plagas que codifiquen toxinas que tengan una mayor potencia contra una plaga blanco. Una vez que se completa el barajado del ADN, se criba la genoteca resultante de los genes *vip3* barajados, para identificar los que tienen una mayor actividad plaguicida. Una manera de realizar este cribado es clonar la región de los genes *vip3* barajados que codifica la proteína en un vector de expresión adecuado para expresar los genes en una célula huésped elegida como, por ejemplo, *E. coli* o una cepa menos cristalina de *Bacillus thuringiensis*. Un experto reconocerá las ventajas y desventajas de usar alguno de estos dos sistemas de expresión. Por ejemplo, el *Bacillus thuringiensis* será más deseable para producir proteínas Vip3 secretadas. Si se desea, los clones se pueden someter a un cribado preliminar, por ejemplo, mediante inmunoensayo, para identificar los que producen una proteína Vip3 del tamaño correcto. Los que son positivos en el cribado preliminar después se analizan en un cribado funcional para identificar los genes *vip3* barajados que codifican una toxina que tiene la actividad potenciada deseada.

Se puede usar un ensayo de insectos completo para determinar la toxicidad. En esos ensayos, las toxinas Vip3 expresadas a partir de genes *vip3* barajados se colocan en la dieta del insecto, por ejemplo, dieta artificial o tejido de la planta, y son consumidas por el insecto blanco. Los clones que provocan una inhibición del crecimiento o la mortalidad del insecto blanco pueden ser analizados en bioensayos posteriores para determinar la potencia. Los genes *vip3* barajados que codifican toxinas con mayor potencia pueden ser identificados como los que tienen una menor CE₅₀ (concentración de toxina necesaria para reducir el crecimiento del insecto en 50%) y/o CL₅₀ (concentración de toxina necesaria para causar un 50% de mortalidad).

También se pueden usar ensayos *in vitro* para cribar genotecas de genes *vip3* barajados. Dichos ensayos implican típicamente el uso de células de insectos cultivadas que sean sensibles a las toxinas Vip3, y/o células que expresen un receptor para las toxinas Vip3, ya sea naturalmente o como resultado de la expresión de un gen heterólogo. Se pueden usar otros ensayos *in vitro*, por ejemplo, la detección de cambios morfológicos en las células, tinciones y etiquetas útiles para detectar la muerte celular, o detección de la liberación de ATPasa por las células. Un ejemplo de un ensayo *in vitro* adecuado usando células de insectos cultivadas para determinar la toxicidad Vip3 es con células Sf9 (*Spodoptera frugiperda*). Sf9 es muy sensible a las toxinas Vip3. Cuando las toxinas Vip3 se mezclan con las células Sf9, la membrana celular se torna muy permeable a las moléculas pequeñas. Cuando se agrega un colorante como azul de tripano a la suspensión de células, las células que mata la toxina Vip3 se tiñen de azul. Por lo tanto, la toxicidad de la toxina Vip3 se puede determinar por análisis de imagenología.

Otros ensayos *in vitro* que implican el uso de receptores para las toxinas Vip3. Uno de dichos receptores se divulga en la patente de los Estados Unidos 6,291,156, incorporada en este documento por referencia. La proteína del receptor Vip3 se puede inmovilizar en una superficie receptora, por ejemplo, pero no exclusivamente, una placa de 96 pocillos con una membrana de nitrocelulosa y exponer a clones que comprendan los genes *vip3* barajados. Por lo tanto, los genes *vip3* barajados que codifican toxinas funcionales se pueden identificar basándose en la afinidad de unión al receptor Vip3. Además, el gen que codifica el receptor Vip3 se puede transformar en una línea celular que no sea sensible a Vip3, por ejemplo la línea celular Schneider 2 (S2) *Drosophila*, usando métodos conocidos en el área (consulte por ejemplo, Clem y Miller, 1194, Mol. Cel. Biol. 14:5212-522). Las células S2 transformadas se pueden exponer después a clones que comprenden los genes *vip3* barajados. Por lo tanto, los genes *vip3* barajados que codifican toxinas funcionales se pueden identificar basándose en la inducción de la muerte celular.

Ejemplos

La invención se describirá en mayor profundidad por referencia a los ejemplos detallados siguientes. Las técnicas estándar de recombinación del ADN y clonación molecular utilizadas en este documento son bien conocidas en el área y son descritas por Ausubel (ed.), Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley and Sons, Inc. (1994); J. Sambrook, *et al.*, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 3^a Ed, Cold Spring Harbor, NY: Cold Spring Harbor Laboratory Press (2001); y por T.J. Silhavy, M.L. Berman, y L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984).

ES 2 344 691 T3

Ejemplo 1

Identificación de aislados de Bt que albergan proteínas Vip3 homólogas

5 Tres conjuntos de cebadores de PCR, cuyas secuencias se basan en el gen *vip3A* (SEC. ID. N°: 5), se usaron en una reacción de PCR para amplificar fragmentos de posibles genes *vip3* homólogos de aislados de *Bacillus thuringiensis* (*Bt*). Los tres conjuntos de cebadores utilizados fueron:

10 1F: 5'-ATGAACAAGAATAATACTAAATTAAAGCACAAAGAGCC-3' (SEC.
ID. N°: 12)

15 1R: 5'-CTCAACATAGAGGTAATTTAGGTAGATATGCCCG-3' (SEC.
ID. N°: 13)

20 p3: 5'-GATGATGGGGTGTATATGCCGTAG-3' (SEC. ID. N°:
14)

25 p4: 5'-AATAAATTGTGAAATTCCCTCCGTCC-3' (SEC. ID. N°:
15)

30 4F: 5'-AGTCAAAATGGAGATCAAGGTTGGGGAGATAAC-3' (SEC.
ID. N°: 16)

35 4R: 5'-TTACTTAATAGAGAGATCGTGGAAATGTACAATA-3' (SEC.
ID. N°: 17)

40 Se esperaban tres productos de PCR si un aislado de *Bt* comprendía un gen idéntico al gen *vip3A* (SEC. ID. N°: 4). El tamaño del producto de PCR generado por los conjuntos de cebadores 1F/1R, p3/p4 y 4F/4R fue de 377 bp, 344 bp y 419 bp, respectivamente. Los aislados que produjeron sólo uno o dos productos de PCR, lo que indicaba que podían comprender un gen *vip3* con alguna diferencia en la secuencia con *vip3A*, fueron sometidos a otro análisis de secuencia.

45 Ejemplo 2

Clonación y secuenciación de productos de PCR para confirmar secuencias homólogas de Vip3

50 Los aislados de *Bt* identificados en el ejemplo 1 como productores de uno o dos productos de PCR se sometieron nuevamente a PCR con el conjunto de cebadores 1F/1R (SEC. ID. N°: 12/SEC. ID. N°: 13) así como con los dos cebadores siguientes:

55 p5: 5'- AATGGAGATGAAGCTGGGGAGAT-3' (SEC. ID. N°:
18)

60 p6: 5'-CGTGGAAATGTACAATAGGACCACC-3' (SEC. ID. N°:
19)

65 Los productos de PCR se clonaron después en un vector pCR2.1-Topo (Invitrogen) y se secuenciaron usando procedimientos corrientes.

Se identificaron tres aislados de *Bt* que comprendían genes *vip3* homólogos, designados *vip3C*, con diferencias significativas en la secuencia respecto a *vip3A*. Estos aislados de *Bt* se designaron C536, C1674 y AB727.

ES 2 344 691 T3

Ejemplo 3

Clonación por PCR del gen vip3C completo

5 El extremo 3' del gen *vip3C* se obtuvo por PCR usando ADN plasmídico total aislado de *Bt* cepa C536 o C1674 como molde. Los cebadores utilizados fueron:

Vip3CF4: 5'-GTTTAGAAGATTTCAAACCATTAC-3' (SEC. ID.
10 N°: 20)

T7: 5'-TTAATACGACTCACTATAGGG-3' (SEC. ID. N°: 21)

15 El cebador T7 es un cebador que no es específico del gen que reconoce la secuencia de nucleótidos flanqueante 3' para el gen *vip3C*.

20 Los productos de PCR se clonaron y secuenciaron usando procedimientos corrientes. El gen *vip3C* final completo se obtuvo por PCR usando dos cebadores ubicados en los extremos 3' y 5' de *vip3C*:

Vip3Cc: 5' TTTATTTAATAGAACGTTTCAAATGATATATG-3'
25 (SEC. ID. N°: 22)

Vip3Cn: 5'-CACCATGAACAAGAATAATACTAAATTAAAGCACAAGAG-
3' (SEC. ID. N°: 23)

30 Se obtuvieron dos genes *vip3C* completos. El gen *vip3C* del aislado de *Bt* C536 se designó *vip3C(a)*, y el gen *vip3C* aislado de C1674 se designó *vip3C(b)*. *Vip3C(a)* y *vip3C(b)* difieren en un nucleótido en la posición 2213 (véase SEC. ID. N°: 1), donde *vip3C(a)* comprende el nucleótido "a" en la posición 2213, codificando por lo tanto el aminoácido Glu en la posición 738 de SEC. ID. N°: 2, y donde *vip3C(b)* comprende el nucleótido "g" en la posición 2213, codificando por lo tanto Gly en la posición 738 de SEC. ID. N°: 2.

40 Los genes *vip3C(a)* y *vip3C(b)* se clonaron cada uno en los vectores de expresión pET101/D-Topo y se designaron pNOV3911 y pNOV3910, se depositaron en células DH5 α de *E. coli*, y obtuvieron los números de registro NRRL B-30552 y NRRL B-30553, respectivamente.

Ejemplo 4

Clonación con cósmido del gen vip3Z completo

45 Se aisló el ADN total de AB727 tratando células recién cultivadas resuspendidas en Tris 100 mM de pH 8, EDTA 10 mM con 2 mg/ml de lisozima durante 30 minutos a 37°C. Se le agregó proteinasa K a una concentración final de 100 μ g/ml en SDS al 1%, EDTA 50 mM, urea 1 M y se incubó 55°C. Se le agregó un volumen igual de fenol-cloroformo-alcohol isoamílico. La muestra se mezcló suavemente durante 5 minutos y se centrifugó a 3 K. Esto se repitió dos veces. Después la fase acuosa se mezcló con 0.7 volúmenes de isopropanol y se centrifugó. El sedimento de ADN se lavó tres veces con etanol al 70% y se resuspendería suavemente en 0.5 X TE. Se trataron 12 μ g de ADN con 0.3 unidades de *Sau3A* por μ g de ADN a 37°C en un volumen de 100 μ l. Se tomaron muestras a intervalos de 2 minutos durante 10 minutos. Después se agregó un volumen 1/10 de 10 X TE y las muestras se calentaron durante 30 minutos a 65°C para inactivar la enzima. Las muestras se sometieron a electroforesis para determinar qué fracción estaba en el rango de 40 kb y esta muestra se usó en la ligación.

50 El vector cósmido SuperCos (Stratagene, La Jolla, CA) se preparó según describe el fabricante utilizando el sitio de clonación *BamHI*. El SuperCos preparado a 100 ng/ml se ligó con el ADN AB727 previamente digerido con *Sau3A* en una proporción de 2:1 en un volumen de 5 μ l durante toda la noche a 6°C. La mezcla de ligación se empacó usando Gigapack XL III (Stratagene) según describe el fabricante. Los fagos empacados se infectaron en células de *E. coli* XL-1MR (Stratagene) según describe el fabricante. La genoteca de cósmidos se sembró en placas de L-agar con 50 μ g/ml de kanamicina que se incubaron 16 horas a 37°C. Se repicaron 200 colonias y se cultivaron para detectar la presencia del gen *vip3Z*.

55 Los 200 clones de cósmido se analizaron por PCR para detectar la presencia del gen *vip3Z* usando el cebador Vip3ZA: 5'-GGCATTATGGATTGCCACTGGTATC-3' (SEC. ID. N°: 28) y el cebador Vip3ZB: 5'-TCCTTTGATACGCAGGTGTAATTTCAG-3' (SEC. ID. N°: 29).

ES 2 344 691 T3

Se demostró que un clon de cósmido, designado 5g, comprendía el gen *vip3Z* (SEC. ID. N°: 8) que codifica la proteína Vip3Z (SEC. ID. N°: 9).

5 Ejemplo 5

Construcción del gen vip3C optimizado para maíz

- Se preparó un gen *vip3C* optimizado para maíz de acuerdo con el procedimiento divulgado en la patente de los Estados Unidos 5,625,136, incorporada en este documento por referencia. En este procedimiento, se usan los codones preferidos del maíz, es decir, el codón único que codifica con mayor frecuencia ese aminoácido en el maíz. El codón preferido del maíz para un aminoácido particular se deriva de secuencias de genes conocidas del maíz. El uso del codón del maíz para 28 genes de plantas de maíz se encuentra en Murray *et al.* (1989, Nucleic Acids Res. 17:477-498).
- 15 Se prepararon los genes *vip3C(a)* y *vip3C(b)* sintéticos que codifican la secuencia de aminoácidos descrita en SEC. ID. N°: 2. En las posiciones 2213 y 2214 de SEC. ID. N°: 3, el gen sintético *vip3C(a)* comprende nucleótidos "a" y "g", respectivamente, que codifican el aminoácido Glu en la posición 738 de SEC. ID. N°: 2, y el gen sintético *vip3C(b)* comprende nucleótidos "g" y "a", respectivamente, que codifican el aminoácido Gly en la posición 738 de SEC. ID. N°: 2. Los genes sintéticos *vip3C(a)* y *vip3C(b)* se clonaron por separado en los vectores de expresión pET101/D-20 Topo y los vectores resultantes se designaron pNOV3905, que se depositó en células BL21 de *E. coli* y obtuvo el número de registro NRRL B-30554, y pNOV3906, que se depositó en células BL21 de *E. coli* y obtuvo el número de registro NRRL B-30555.

25 Ejemplo 6

Bioensayo de la proteína Vip3C

Se vertió la dieta del gusano cortador grasierto (BioServ, Frenchtown, NJ) en placas de Petri de 50 mm. La dieta se dejó enfriar y se agregaron con pipeta 200 µl de suspensión de células de *E. coli* que comprendían pNOV3905, pNOV3906, pNOV3910 o pNOV3911 sobre la superficie de la dieta. La solución se dispersó uniformemente con un asa bacteriana de modo que la suspensión cubriera toda la superficie de la dieta. La superficie se dejó secar bien. Se colocaron larvas de primer instar de las especies de lepidópteros indicadas en la tabla siguiente con un cepillo de punta fina. Cada especie se analizó por separado. Se registró la mortalidad de las larvas, al igual que la ocurrencia de inhibición de la alimentación y el crecimiento, 3 días y 5 días después de la infección de la dieta con las larvas. Una muestra que contenía células de *E. coli* sin un vector de expresión actuó como control negativo. La proteína Vip3A también se puede analizar en el mismo bioensayo con fines comparativos o para este ejemplo, los datos de Vip3C se compararon con el espectro de actividad conocida de Vip3A.

40 Los resultados se muestran en la tabla 8. La actividad insecticida se observó cinco días después de que se infectaran las placas con los insectos. Los datos muestran que Vip3C(a) (de pNOV3911 y pNOV3905) y Vip3C(b) (de pNOV3910 y 3906) tienen un espectro de actividad más amplio que la toxina Vip3A. Las pruebas también indicaron que la toxina Vip3C no es activa contra el insecto beneficioso para el ambiente *Danaus plexippus*.

45

TABLA 8

50	Insecto probado	Mortalidad del insecto en %		Espectro de actividad de Vip3A ^b
		Vip3C(a)	Vip3C(b)	
55	<i>Agrotis ipsilon</i>	100	100	+
55	<i>Helicoverpa zea</i>	75 ^a	75 ^a	+
60	<i>Heliothis virescens</i>	80	50	+
65	<i>Spodoptera exigua</i>	100	100	+
65	<i>Spodoptera</i>	70 ^a	70 ^a	+

ES 2 344 691 T3

5	Insecto probado	Mortalidad del insecto en %		Espectro de actividad de Vip3A ^b	de
		Vip3C(a)	Vip3C(b)		
10	<i>frugiperda</i>				
15	<i>Trichoplusia ni</i>	100	100	+	
20	<i>Pectinophora gossypiella</i>	50 ^a	60 ^a	+	
25	<i>Cochylis hospes</i>	90	90	+	
30	<i>Homeosoma electellum</i>	40 ^a	30 ^a	+	
35	<i>Ostrinia nubilalis</i>	100	100	-	
40	<i>Plutella xylostella</i>	100	100	-	

^aSe observó que los insectos sobrevivientes tenían una severa inhibición de la alimentación y el crecimiento.

^bA "+" indica una especie de insecto que es sensible a Vip3A. A "-" indica una especie de insecto poco sensible o no sensible a Vip3A.

Ejemplo 7

45 Creación de plantas de maíz transgénico que contienen el gen vip3C

Se eligió *vip3C* optimizado para maíz (SEC. ID. N°: 3) para la transformación en plantas de maíz. Se transfirió un casete de expresión que contenía la secuencia *vip3C(a)* a un vector adecuado para la transformación de maíz mediada por *Agrobacterium*. Para este ejemplo, un casete de expresión comprendió además del gen *vip3C(a)*, el promotor de la ubiquitina del maíz y el terminador nos que son conocidos en el área, al igual que el gen de la fosfomanosa isomerasa (PMI) para la selección de líneas transgénicas (Negrotto *et al.* (2000) Plant Cell Reports 19: 798-803). El vector resultante se designó pNOV2149 (SEC. ID. N°: 30).

55 La transformación de embriones de maíz inmaduros se realizó esencialmente según describen Negrotto *et al.*, 2000, Plant Cell Reports 19: 798-803. Para este ejemplo, todos los constituyentes de los medios fueron los descritos en Negrotto *et al.* mencionado antes. No obstante, se pueden sustituir diversos constituyentes de los medios por otros conocidos.

60 La cepa LBA4404 (pSB1) de *Agrobacterium* que contenía el plásmido de transformación de la planta se cultivó en medio sólido YEP (extracto de levadura (5 g/L), peptona (10 g/L), NaCl (5 g/L), agar 15 g/l, pH 6.8) durante 2-4 días a 28°C. Aproximadamente 0.8 X 10⁹ *Agrobacterium* se suspendieron en medio LS-inf complementado con As 100 µM (Negrotto *et al.*, (2000) Plant Cell Rep 19: 798-803). Las bacterias se indujeron previamente en este medio durante 30-60 minutos.

65 Los embriones inmaduros del genotipo de maíz A188 se separaron de la espiga a los 8-12 días de vida y se colocaron en LS-inf + As 100 µM. Los embriones se enjuagaron con medio de infección recién preparado. Después se agregó solución de *Agrobacterium* y los embriones se agitaron por vórtice durante 30 segundos y se los dejó sedimentar con las bacterias durante 5 minutos. Los embriones se transfirieron después con el escudete hacia arriba

ES 2 344 691 T3

a medio LSAs y se cultivaron en la oscuridad durante dos o tres días. A continuación, se transfirieron entre 20 y 25 embriones por placa de Petri a medio LSDc complementado con cefotaxima (250 mg/l) y nitrato de plata (1.6 mg/l) y se cultivaron en la oscuridad a 28°C durante 10 días.

- 5 Los embriones inmaduros que produjeron callos embriogénicos se transfirieron a medio LSD 1 M 0.5 S. Los cultivos se seleccionaron en este medio durante 6 semanas con un paso de subcultivo a las 3 semanas. Los callos sobrevientes se transfirieron a medio Reg1 complementado con manosa. Después de cultivar en la luz (régimen de 16 horas de luz/8 horas de oscuridad), se transfirieron los tejidos verdes a medio Reg2 sin reguladores del crecimiento y se incubaron durante 1 a 2 semanas. Se transfirieron las plántulas a cajas Magenta GA-7 (Magenta Corp, Chicago Ill.)
- 10 que contenían medio Reg3 y se cultivaron en la luz. Después de 2 a 3 semanas, se analizaron las plantas por PCR para determinar la presencia de genes PMI y del gen *vip3C(a)*. Las plantas positivas en el ensayo de PCR se transfirieron al invernadero y se les analizó la resistencia a las plagas de lepidópteros.

15 Ejemplo 8

Análisis de plantas de maíz transgénico

Las plantas se muestrearon a medida que eran trasplantadas desde las cajas Magenta GA-7 al suelo. El muestreo 20 consistió en cortar dos pequeños trozos de hojas (aprox. 2-4 cm de longitud) y colocar cada trozo en una placa de Petri pequeña. Los controles negativos fueron o bien plantas transgénicas con resultado de PCR negativo para el gen *vip3C(a)* del mismo experimento, o plantas no transgénicas (de un tamaño similar al de las plantas de prueba) que estaban siendo cultivadas en el fitotrón.

25 Se inocularon muestras de hojas de cada planta con barrenador del maíz europeo (*Ostrinia nubilalis*) o con gusano cogollero (*Spodoptera frugiperda*) colocando 10 larvas de primer instar en cada trozo de hoja. Luego las placas de Petri se sellaron ajustadamente.

A los 3-4 días de la inoculación se recogieron los datos. El porcentaje de mortalidad de las larvas se calculó junto 30 con una evaluación visual del daño de las hojas. El daño por alimentación se calificó como alto, moderado, bajo o ausente y se le dio un valor numérico de 3, 2, 1 o 0, respectivamente.

Los resultados que se muestran en la tabla 9 indican que las plantas de maíz transgénico comprenden el gen *vip3C(a)* y expresan la proteína Vip3C(a), son insecticidas para el barrenador del maíz europeo (ECB, por sus siglas en 35 inglés) y para el gusano cogollero (FAW, por sus siglas en inglés).

TABLA 9

40	Suce so	Nº de plant a	Mortalida d del ECB	Clasificaci ón del daño	Mortalidad del FAW	Clasificaci ón del daño
45	557	12A	80%	2	100%	0
	557	20B	100%	1	100%	0
50	557	8A	80%	1	70%	0
	557	11A	100%	2	100%	0
55	557	16B	95%	2	95%	0
	557	18B	90%	2	100%	0
	557	14B	100%	1	100%	0
60	556	1A	100%	1	100%	0
	556	3B	80%	1	100%	0
65	556	4A	95%	1	100%	0
	556	13A	100%	1	100%	0

ES 2 344 691 T3

Suce so	Nº de plant a	Mortalida d del ECB	Clasificaci ón del daño	Mortalidad del FAW	Clasificaci ón del daño
A188	NEG	0	10	0%	10

Ejemplo 9

Toxinas Vip3 híbridas

Vip3C es tóxica para *Ostrinia nubilalis* (barrenador del maíz europeo) y *Plutella xylostella* (palomilla dorso de diamante), en tanto que las toxinas homólogas a Vip3, por ejemplo, Vip3A(a), Vip3A(b) y Vip3A(c) no lo son. Vip3C y Vip3A difieren principalmente en la región C-terminal de sus respectivas secuencias de aminoácidos particularmente en la región desde el aminoácido 661 al aminoácido 788 de la SEC. ID. N°: 2. Para demostrar que esta región C-terminal de Vip3C es la porción de la toxina Vip3C responsable de la actividad contra el barrenador del maíz europeo y la palomilla dorso de diamante, una toxina híbrida que comprendía la región C-terminal de Vip3C, desde el número de aminoácido 661 al número de aminoácido 788 de SEC. ID. N°: 2, se juntó en la dirección de amino a carboxi con la región N-terminal, desde el número de aminoácido 1 al número de aminoácido 660 de SEC. ID. N°: 5, de Vip3A. Esta toxina híbrida se designó Vip3A-C.

Se construyó una molécula de ácido nucleico que codificaba la toxina híbrida Vip3A-C, usando dos pasos de PCR con los cebadores siguientes:

Vlp3A-N: 5'-ACCATGAACAAGAATAATCTAAATTAAAGCACAAAGAG-
3' (SEC. TD N°: 24)

Vip3A2050: 5'-TAAAGTTATCTCCCCAAGCTTCATCTCCA-3' (SEC. ID N°: 25)

Vip3C-C1: 5'-AATGGAGATGAAGCTTGGGGAGAT-3' (SEC. ID. N°: 26)

Vip3C-C2: 5'-TTTATTTAATAGAAACGTTTCAAATGATATATG-3'
(SEC ID N°: 27)

En el primer paso de PCR se usaron los cebadores Vip3A-N (SEC. ID. N°: 24) y Vip3A2050 (SEC. ID. N°: 25) para generar un fragmento de aproximadamente 2.0 kb del extremo 5' del gen *vip3A*, que codifica la región N-terminal, y se usaron los cebadores Vip3C-C1 (SEC. ID. N°: 26) y Vip3C-C2 (SEC. ID. N°: 27) para generar un fragmento de aproximadamente 0.4 kb del extremo 3' del gen *vip3C*, que codifica la región C-terminal. En el segundo paso de PCR, estos dos fragmentos se combinaron como moldes para los cebadores Vip3A-N (SEC. ID. N°: 24) y Vip3C-C2 (SEC. ID. N°: 27) para generar un gen híbrido *vip3A-vip3C* de aproximadamente 2.4 kb, designado *vip3AC*.

Se preparó un gen híbrido *vip3A-vip3C(b)*, cuya secuencia se expone en SEC. ID. N°: 10. El gen híbrido *vip3A-C* se clonó en pET101D (Novagen), y el vector resultante se designó pNOV3912, y se transformó en DH5 α de *E. coli* para la expresión. Este clón de *E. coli*, (NRRL B-30551), se volvió a probar contra las especies de insectos indicadas en la tabla 10. Se usó la proteína Vip3C como control comparativo. Los datos se compararon con el espectro de actividad conocido de Vip3A.

Los resultados que se muestran en la tabla 10 confirman que la región C-terminal de Vip3C, desde el número de aminoácido 661 al número de aminoácido 788 de SEC. ID. N°: 2, es suficiente para conferir actividad contra el barrenador del maíz europeo y la palomilla dorso de diamante a la toxina híbrida.

ES 2 344 691 T3

TABLA 10

Insecto probado	Mortalidad del insecto en %		Espectro de actividad de Vip3A ^c
	Vip3A-C	Vip3C(b) ^b	
<i>Agrotis ipsilon</i>	100	100	+
<i>Helicoverpa zea</i>	100	75 ^a	+
<i>Heliothis virescens</i>	60	50	+
<i>Spodoptera exigua</i>	80	100	+
<i>Spodoptera frugiperda</i>	70 ^a	70 ^a	+
<i>Trichoplusia ni</i>	80	100	+
<i>Pectinophora gossypiella</i>	80	60 ^a	+
<i>Cochylis hospes</i>	100	90	+
<i>Homeosoma electellum</i>	40 ^a	30 ^a	+
<i>Ostrinia nubilalis</i>	100	100	-
<i>Plutella xylostella</i>	100	100	-

^aSe observó que los insectos sobrevivientes tenían una severa inhibición de la alimentación y el crecimiento.

^bDatos del ejemplo 6

^cA "+" indica una especie de insecto que es sensible a Vip3A. A "-" indica una especie de insecto poco sensible o no sensible a Vip3A.

60

65

ES 2 344 691 T3

Ejemplo 10

*Recombinación in vitro de genes *vip3* por barajado del ADN*

5 Uno de los genes *vip3* de la presente invención (SEC. ID. N°: 1, 3 o 11) se amplifica por PCR. El fragmento de ADN resultante es digerido mediante tratamiento con DNaseI esencialmente según se describe en Stemmer *et al.*, PNAS 91: 10747-10751 (1994), y los cebadores de PCR se separan de la mezcla de reacción. Se lleva a cabo una reacción de PCR sin cebadores seguida de una reacción de PCR con cebadores, ambas según se describe en Stemmer *et al.* (1994). Los fragmentos de ADN resultantes se clonian en pTRC99a (Pharmacia, N° de cat.: 27-5007-01) y se transforman en *E. coli* cepa SASX38 mediante electroporación usando el pulsador de genes Biorad y las condiciones del fabricante. Las bacterias transformadas se cultivan en medio durante toda la noche y se les determina su actividad insecticida.

10 En una reacción similar, fragmentos de ADN amplificados por PCR que comprenden uno de los genes *vip3* descritos en este documento (SEC. ID. N°: 1, 3, 5, 7, 9 o 11, o sus mutantes), y fragmentos de ADN amplificados por PCR que comprenden al menos uno de los otros genes *vip3* descritos en este documento (o sus mutantes) se recombinan *in vitro* y se recuperan las variantes resultantes con mayores propiedades insecticidas según se describe a continuación.

15 Para aumentar la diversidad de la genoteca de genes *vip3* barajados, un gen o genes *vip3* (denominados genes primarios) se barajan usando barajado de oligonucleótidos sintéticos. Se sintetizan múltiples oligonucleótidos (p. ej., 2, 5, 10, 20, 50, 75 o 100 o más) correspondientes a la al menos una región de diversidad. Esos oligonucleótidos se pueden barajar directamente o se pueden recombinar con una o más de las familias de ácido nucleicos.

20 La secuencia de oligonucleótidos se puede tomar de otro genes *vip3* denominados genes secundarios. Los genes secundarios tienen un cierto grado de homología con los genes primarios. Existen varias maneras de seleccionar partes de los genes secundarios para la síntesis de oligonucleótidos. Por ejemplo, se pueden seleccionar porciones de genes secundarios al azar. El proceso de barajado del ADN seleccionará los oligonucleótidos que se pueden incorporar en los genes barajados.

25 30 Las porciones seleccionadas pueden ser de cualquier longitud en tanto sean adecuadas para sintetizar. Los oligonucleótidos también se pueden designar basándose en la homología entre los genes primarios y secundarios. Es necesario un cierto grado de homología para el cruzamiento, que debe ocurrir entre los fragmentos de ADN durante el barajado. Al mismo tiempo, se desea una gran heterogeneidad para la diversidad de la genoteca de genes barajados. Por otra parte, se puede seleccionar una porción específica de los genes secundarios para la síntesis de oligonucleótidos basándose en el conocimiento sobre la relación entre la secuencia de la proteína y la función.

35 40 La presente invención ha divulgado que el dominio C-terminal de Vip3 es en parte responsable del espectro de actividad de las toxinas Vip3. Cuando el espectro insecticida es modificado por la invención en curso utilizando la tecnología de barajado del ADN, la región C-terminal de la secuencia de nucleótidos de los genes secundarios se puede seleccionar como una región blanco para sintetizar oligonucleótidos utilizados en un procedimiento de barajado de oligonucleótidos.

45 Dado que la actividad insecticida de la proteína Vip3 depende, al menos en parte, de la región N-terminal, la región N-terminal de los genes secundarios se puede seleccionar para barajado de oligonucleótidos a fin de obtener una mayor actividad insecticida.

50 En un aspecto, los genes primarios *vip3C(a)* y *vip3C(b)* se barajan con varios oligonucleótidos que son sintetizados basándose en la secuencia del gen secundario *vip3A*. *Vip3C(a)* y *vip3C(b)* son muy homólogos, pero *vip3A* es sustancialmente diferente de esos genes. Por consiguiente, es deseable barajar *vip3A* junto con *vip3C(a)* y *vip3C(b)* para aumentar la diversidad de los ácidos nucleicos recombinantes barajados resultantes. Se seleccionan porciones de la secuencia *vip3A*, que son sustancialmente diferentes de las porciones correspondientes de *vip3C(a)* y *vip3C(b)*, y se sintetiza una serie de oligonucleótidos de 50-mer que cubren esas porciones. Esos oligonucleótidos se barajan con *vip3C(a)* y *vip3C(b)*. Luego se selecciona una cierta cantidad de clones de la genoteca de genes barajados y se examinan para determinar la diversidad por mapeo de restricción. Se prevé que la diversidad sea mayor que la normalmente esperada para el barajado de *vip3C(a)* y *vip3C(b)* solos.

Ejemplo 11

Detección de alto rendimiento de actividad insecticida

60 Se criban genotecas de genes *vip3* barajados en *E. coli* o en *Bacillus thuringiensis* para determinar la actividad insecticida. Se repican colonias con un Q-bot (Beckman), se colocan en un medio de cultivo en un formato estándar de 96 pocillos y se cultivan durante toda la noche. Cada clon se distribuye en una capa sobre la superficie de la dieta de un insecto en un formato de 96 pocillos y se deja secar la superficie. Opcionalmente, se agregan mezclas de células transformadas a cada pocillo para aumentar la cantidad de clones probados en la ronda de cribado inicial. Por ejemplo, cribar 100 clones por pocillo y usar 10 000 pocillos proporciona un cribado de 10^6 clones.

ES 2 344 691 T3

Se agregan varias larvas neonatas de un insecto blanco, por ejemplo, *Heliothis virescens*, *Helicoverpa zea* o *Sophoptera frugiperda*, a cada pocillo. La placa se cubre con una membrana permeable al aire que retenga las larvas en los pocillos en los cuales fueron colocadas. Después de 5 días los pocillos se evalúan para determinar la cantidad de dieta consumida y/o la mortalidad del insecto. Los clones de los pocillos que indican que se consumió poca dieta o 5 nada y/o aquellos en los que se observa una gran mortalidad del insecto se seleccionan para análisis posteriores. Se debería encontrar que varios clones tienen mayor actividad contra el insecto blanco.

Ejemplo 12

10 *Clonación con cósmido del gen vip3C completo*

Se aisló el ADN total de C1674 (NRRL B-30556) tratando células recién cultivadas resuspendidas en Tris 100 mM de pH 8, EDTA 10 mM con 2 mg/ml de lisozima durante 30 minutos a 37°C. Se le agregó proteinasa K a una concentración final de 100 µg/ml en SDS al 1%, EDTA 50 mM, urea 1 M y se incubó 55°C. Se le agregó un volumen igual de fenol-cloroformo-alcohol isoamílico. La muestra se mezcló suavemente durante 5 minutos y se centrifugó a 3 K. Esto se repitió dos veces. Después la fase acuosa se mezcló con 0.7 volúmenes de isopropanol y se centrifugó. El sedimento de ADN se lavó tres veces con etanol al 70% y se resuspendió suavemente en 0.5 X TE. Se trataron 12 µg de ADN con 0.3 unidades de *Sau3A* por µg de ADN a 37°C en un volumen de 100 µl. Se tomaron muestras a intervalos 15 de 2 minutos durante 10 minutos. Después se agregó un volumen 1/10 de 10 X TE y las muestras se calentaron durante 20 30 minutos a 65°C para inactivar la enzima. Las muestras se sometieron a electroforesis para determinar qué fracción estaba en el rango de 40 kb y esta muestra se usó en la ligación.

El vector cósmido SuperCos (Stratagene, La Jolla, CA) se preparó según describe el fabricante utilizando el sitio 25 de clonación *BamHI*. El SuperCos preparado a 100 ng/ml se ligó con el ADN de C1674 previamente digerido con *Sau3A* en una proporción de 2:1 en un volumen de 5 µl durante toda la noche a 6°C. La mezcla de ligación se empacó usando Gigapack XL III (Stratagene) según describe el fabricante. Los fagos empacados se infectaron en células de *E. coli* XL-1MR (Stratagene) según describe el fabricante. La genoteca de cósmidos se sembró en placas de L-agar con 30 50 µg/ml de kanamicina que se incubaron 16 horas a 37°C. Se repicaron 200 colonias y se cultivaron para detectar la presencia del gen *vip3C*.

Los 200 clones de cósmido se analizaron por PCR para detectar la presencia del gen *vip3C* usando los cebadores específicos de *vip3C*.

35 Se demostró que dos clones de cósmido contenían la secuencia de codificación de *vip3C*. Después de varias corridas de secuenciación se confirmó que la secuencia era la secuencia que se expone en SEC. ID. N°: 31. Esta secuencia de codificación de *vip3C* se designó *vip3C-12168* y codifica la proteína Vip3C-12168 (SEC. ID. N°: 32).

40 Ejemplo 13

Bioensayo de Vip3C-12168

Se analizaron células de *E. coli* que comprendían un vector de expresión (pTrcHis; Invitrogen) que contenía la 45 secuencia de codificación de *vip3C-12168* para determinar la actividad biológica usando el protocolo descrito en el ejemplo 6. Las especies de insectos probadas fueron: barrenador del maíz europeo (ECB), gusano cogollero (FAW), gusano cortador grasiendo (BCW), gusano cogollero del tabaco (TBW) y gusano elotero (CEW). Se registró la mortalidad de las larvas, al igual que la ocurrencia de inhibición de la alimentación y el crecimiento, 7 días después de la infección de la dieta con las larvas. Una muestra que contenía células de *E. coli* con un vector de expresión vacío 50 (pTrcHis) actuó como control negativo. Las células de *E. coli* que expresan la δ-endotoxina CrylAb y las células de *E. coli* que expresan la proteína Vip3A también se analizaron en el mismo bioensayo para comparar el espectro de actividad.

Los resultados se muestran en la tabla 11. Los datos muestran que Vip3C-12168 tiene el mismo espectro de actividad que una combinación de CrylAb y Vip3 A.

60

65

ES 2 344 691 T3

TABLA 11

Tratamiento	Mortalidad en %				
	ECB	FAW	BCW	TBW	CEW
Cry1Ab	100	0	10	0 ^a	8
Vip3A	0	100	100	83 ^b	100
Vip3C-12168	100	100	100	92 ^b	100
PTrcHis (vector vacío)	0	0	10	0	8

^aInhibición del crecimiento; ^bInhibición de la alimentación

Ejemplo 14

Vp3C-12168 optimizado para maíz

Una secuencia de codificación de *vip3C-12168* optimizado para maíz se diseñó de acuerdo con el procedimiento descrito en el ejemplo 5. La secuencia de nucleótidos de la secuencia de codificación de *vip3C-12168* optimizado para maíz se muestra en SEC. ID. N°: 33.

35

40

45

50

55

60

65

ES 2 344 691 T3

REIVINDICACIONES

1. Una molécula de ácido nucleico aislada que comprende una secuencia de nucleótidos que codifica una toxina que es activa contra el barrenador del maíz europeo, donde dicha secuencia de nucleótidos:

- 5 (a) tiene una secuencia complementaria que se hibrida con los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID N°:1 en 7% de dodecilsulfato de sodio (SDS), NaPO₄ 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 0.1 X SSC, SDS al 0.1% a 65°C; o
- 10 (b) es isocodificante con la secuencia de nucleótidos de (a); o
- 15 (c) tiene al menos 95% de identidad de secuencia con SEC. ID. N°: 1; o
- 15 (d) codifica una secuencia de aminoácidos que tiene al menos 91% de identidad de secuencia con SEC. ID. N°: 2.

2. La molécula de ácido nucleico aislada de acuerdo con la reivindicación 1 que comprende los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. N°:1 o SEC. ID. N°: 3.

3. La molécula de ácido nucleico aislada de acuerdo con la reivindicación 1 que comprende la secuencia de nucleótidos que se expone en SEC. ID. N°: 1, SEC. ID. N°: 3, SEC. ID. N°: 10, SEC. ID. N°: 31 o SEC. ID. N°: 33.

25 4. La molécula de ácido nucleico aislada de acuerdo con la reivindicación 1, donde dicha secuencia de nucleótidos codifica la secuencia de aminoácidos que se expone en SEC. ID. N°: 2, SEC. ID. N°: 11 o SEC. ID. N°: 32.

5 5. La molécula de ácido nucleico aislada de acuerdo con la reivindicación 1, donde dicha toxina comprende los aminoácidos 681-788 de la secuencia de aminoácidos de SEC. ID. N°: 2.

30 6. Un gen químérico que comprende una secuencia promotora heteróloga unida operativamente a la molécula de ácido nucleico de cualquiera de las reivindicaciones 1 a 5.

7. Un vector recombinante que comprende el gen químérico de la reivindicación 6.

35 8. Una célula huésped transgénica que comprende el gen químérico de la reivindicación 6.

9. La célula huésped transgénica de acuerdo con la reivindicación 8, que es una célula bacteriana.

40 10. La célula huésped transgénica de acuerdo con la reivindicación 8, que es una célula vegetal.

11. Una planta transgénica que comprende la célula vegetal transgénica de la reivindicación 10.

45 12. Una semilla transgénica de la planta transgénica de la reivindicación 11, donde la semilla transgénica comprende la secuencia de ácido nucleico de la reivindicación 1.

13. Una toxina aislada que es activa contra el barrenador del maíz europeo, donde el extremo C-terminal de dicha toxina comprende los aminoácidos 661-788 de SEC. ID. N°: 2, y dicha toxina comprende una secuencia de aminoácidos que:

- 50 a) tiene al menos 91% de identidad con SEC. ID. N°: 2; o
- 55 b) es producida por la expresión de una molécula de ácido nucleico que comprende una secuencia de nucleótidos que tienen una secuencia complementaria que se hibrida con los nucleótidos 1981-2367 de SEC. ID. N°: 1 en 7% de dodecilsulfato de sodio (SDS), NaPO₄ 0.5 M, EDTA 1 mM a 50°C con lavado en 0.1 X SSC, SDS al 0.1% a 65°C; o
- 60 c) es producida por la expresión de una molécula de ácido nucleico que comprende una secuencia de nucleótidos que es isocodificante con la secuencia de nucleótidos de (b); o
- 65 d) es producida por la expresión de una molécula de ácido nucleico que comprende una secuencia de nucleótidos que tiene al menos 95% de identidad de secuencia con SEC. ID. N°: 1.

65 14. La toxina aislada de acuerdo con la reivindicación 13 que comprende la secuencia de aminoácidos que se expone en SEC. ID. N°: 2, SEC. ID. N°: 11 o SEC. ID. N°: 32.

ES 2 344 691 T3

15. La toxina aislada de acuerdo con la reivindicación 13, donde dicha toxina es producida por la expresión de una molécula de ácido nucleico que comprende la secuencia de nucleótidos que se expone en SEC. ID. N°: 1, SEC. ID. N°: 3, SEC. ID. N°: 10, SEC. ID. N°: 31 o SEC. ID. N°: 33.
- 5 16. La toxina aislada de acuerdo con la reivindicación 13 o una toxina codificada por una molécula de ácido nucleico de acuerdo con la reivindicación 1, donde dicha toxina tiene actividad contra un insecto lepidóptero seleccionado del grupo que consiste en *Plutella xylostella* (palomilla dorso de diamante), *Spodoptera frugiperda* (gusano cogollero), *Agrotis ipsilon* (gusano cortador grasiendo), *Helicoverpa zea* (gusano elotero), *Heliothis virescens* (gusano cogollero del tabaco), *Spodoptera exigua* (gusano soldado de la remolacha), *Pectinophora gossypiella* (lagarta rosada), *Trichoplusia ni* (gusano falso medidor de la col), *Cochylis hospes* (polilla de bandas del girasol), y *Homeosoma electellum* (polilla del girasol).
- 10 17. La toxina aislada de acuerdo con la reivindicación 13 o una toxina codificada por una molécula de ácido nucleico de acuerdo con la reivindicación 1, donde dicha toxina es producida por una cepa de *Bacillus thuringiensis* seleccionada del grupo que consiste en C1674, designada como registro NRRL B-30556; y C536, designada como registro NRRL B-30557.
- 15 18. La toxina aislada de acuerdo con la reivindicación 13 o una toxina codificada por una molécula de ácido nucleico de acuerdo con la reivindicación 1, donde dicha toxina es producida por un clon de *E. coli* seleccionado del grupo que consiste en pNOV3910, designado como registro NRRL B-30553; pNOV3911, designado como registro NRRL B-30552; pNOV3906, designado como registro NRRL B-30555; pNOV3905, designado como registro NRRL B-30554; y pNOV3912, designado como registro NRRL B-30551.
- 20 19. Una composición que comprende una cantidad eficaz para controlar insectos de la toxina de acuerdo con la reivindicación 13.
- 25 20. Un método para producir una planta transgénica resistente a los insectos, que comprende introducir la molécula de ácido nucleico de acuerdo con la reivindicación 1 en una célula vegetal; y regenerar una planta transformada a partir de dicha célula vegetal, donde dicha planta transformada es resistente a los insectos.
- 30 21. Un método para controlar un insecto que comprende suministrar a dicho insecto una cantidad eficaz de la toxina de acuerdo con la reivindicación 13.
22. Una toxina híbrida activa contra el barrenador del maíz europeo, que comprende una región carboxi-terminal de una toxina Vip3 unida en la dirección de amino a carboxi a una región amino-terminal de una toxina Vip3 diferente, donde dicha región carboxi-terminal comprende los aminoácidos 661-788 de la SEC. ID. N°: 2; y donde dicha región amino-terminal tiene al menos 85% de identidad con los aminoácidos 1-660 de SEC. ID. N°: 7.
- 40
- 45
- 50
- 55
- 60
- 65

ES 2 344 691 T3

LISTA DE SECUENCIAS

<110> syngenta Participations AG

Shen, Zhicheng

5 Warren, Gregory
Shotkoski, Frank
Kramer, Vance

<120> Nuevas toxinas Vip3 y métodos de uso

<130> 60163PCT

<150> US 60/362250

15 <151> 2002-03-06

<160> 33

²⁰ <170> PatentIn versión 3.2

<210> 1

<211> 2367

25 <211> 2307

<212> ADN

<220>

30 <221> *non-crystalline region*

<221> caratteristi

<ZZZ>(1)..(Z367)

<223> Secuencia de codificación de *vip3C* nativa.

-1400- 1

ES 2 344 691 T3

	aacatccttc ctacacttcc tataactttt tctaateccta attatgc当地 agttaaagga	1020
	agtgtatgaaat atgcaaaat gattgtggaa gcttaaccag gacatgcatt gggtgggtt	1080
5	gaaatgagca atgattcaat cacagtatta aaagtatatg aggctaagct aaaacaaaat	1140
	tatcaagttt ataaggattt cctatcgag gtttattatg gtgatacggtaaaattt	1200
	tgtccagatc aatctgaaca aatatattat acaaataaca tagtattccc aaatgaatat	1260
10	gtaattacta aaattgtttt cactaaaaaa atgaaaactt taagatatg ggtacacgca	1320
	aattttatg attttctac aggagaaattt gacttaaata agaaaaaaagt agaatcaagt	1380
	gaagcggagt atagaacgtt aagtgtat gatgtggag tgtagtatgcc attaggtgtc	1440
15	atcagtgaaa cattttgac tccgataat gggttggcc tccaagctgatgaaattca	1500
	agattaatta cttaaacatg taaatcatat ttaagagaaac tactgtctac acagactta	1560
	agcaataaaag aaactaaattt gatcgtccca ccaagtggtt ttattagcaa tattgttagag	1620
20	aacgggtcca tagaagagga caattttagag ccgtggaaag caaataataa gaatgcgtat	1680
	gtagatcata caggcggagt gaatggaaactt aaagctttat atgttcataa ggacggagga	1740
	ttttcacaat ttattggaga taagttaaa ccgaaaactg agtattgtat ccaatataact	1800
25	gttaaaggaa aaccttctat tcattttaaa gatgaaaata ctggatataat tcattatqaa	1860
	gatacaaaata ataattttaa agattatcaa actattacta aacgttttac tacaggaact	1920
	gattttaaagg gagttatattt aattttaaa agtcaaaatg gagatgaagc ttggggagat	1980
30	aaatttacaa tttagaaat taagcctgcg gaggattat taagcccaga attaattaaat	2040
	ccgaattttt ggattacgac tccaggggctt agcatttcag gaaataaaactt tttcattaaac	2100
	ttggggacaa atggacccctt tagacaaaatg ctttcattaa acagtttac aacttataatg	2160
35	ataagcttta ctgcattcagg accatttaat gtgacggtaa gaaattctag ggragtatta	2220
	tttgaacgaa gcaacctt gtcttcaact agtcatattt ctggacattt caaaactgaa	2280
	tccaataataa ccggattata tttttttttt tcccgctgtt ctgggtgg tggcatataa	2340
	tcattttttttttaaataa acgtttctat taaaataa	2367

40

<210> 2

<211> 788

45 <212> PRT

<213> *Bacillus thuringiensis*

50 <220>

<221> CARACTERÍSTICA_MISC

<222> (1)..(788)

<223> Toxina Vip3C

55 Xaa en la posición 738 es el aminoácido Glu o el aminoácido Gly.

60

65

ES 2 344 691 T3

<400> 2

Met Asn Lys Asn Asn Thr Lys Leu Ser Thr Arg Ala Leu Pro Ser Phe

5

1 5 10 15

10 Ile Asp Tyr Phe Asn Gly Ile Tyr Gly Phe Ala Thr Gly Ile Lys Asp
20 25 30

15 Ile Met Asn Met Ile Phe Lys Thr Asp Thr Gly Gly Asn Leu Thr Leu
35 40 45

Asp Glu Ile Leu Lys Asn Gln Gln Leu Leu Asn Glu Ile Ser Gly Lys
50 55 60

20 Leu Asp Gly Val Asn Gly Ser Leu Asn Asp Leu Ile Ala Gln Gly Asn
65 70 75 80

25 Leu Asn Thr Glu Leu Ser Lys Glu Ile Leu Lys Ile Ala Asn Glu Gln
85 90 95

Asn Gln Val Leu Asn Asp Val Asn Asn Lys Leu Asp Ala Ile Asn Thr
100 105 110

30 Met Leu His Ile Tyr Leu Pro Lys Ile Thr Ser Met Leu Ser Asp Val
115 120 125

35 Met Lys Gln Asn Tyr Ala Leu Ser Leu Gln Ile Glu Tyr Leu Ser Lys
130 135 140

Gln Leu Gln Glu Ile Ser Asp Lys Leu Asp Ile Ile Asn Val Asn Val
145 150 155 160

40 Leu Ile Asn Ser Thr Leu Thr Glu Ile Thr Pro Ala Tyr Gln Arg Ile
165 170 175

45 Lys Tyr Val Asn Glu Lys Phe Glu Glu Leu Thr Phe Ala Thr Glu Thr
180 185 190

Thr Leu Lys Val Lys Lys Asp Ser Ser Pro Ala Asp Ile Leu Asp Glu
195 200 205

50 Leu Thr Glu Leu Thr Glu Leu Ala Lys Ser Val Thr Lys Asn Asp Val
210 215 220

55 Asp Gly Phe Glu Phe Tyr Leu Asn Thr Phe His Asp Val Met Val Gly
225 230 235 240

Asn Asn Leu Phe Gly Arg Ser Ala Leu Lys Thr Ala Ser Glu Leu Ile
245 250 255

60 Ala Lys Glu Asn Val Lys Thr Ser Gly Ser Glu Val Gly Asn Val Tyr
260 265 270

65

ES 2 344 691 T3

Asn Phe Leu Ile Val Leu Thr Ala Leu Gln Ala Lys Ala Phe Leu Thr
275 280 285

5 Leu Thr Thr Cys Arg Lys Leu Leu Gly Leu Ala Gly Ile Asp Tyr Thr
290 295 300

Ser Ile Met Asn Glu His Leu Asn Lys Glu Lys Glu Glu Phe Arg Val
305 310 315 320

10 Asn Ile Leu Pro Thr Leu Ser Asn Thr Phe Ser Asn Pro Asn Tyr Ala
325 330 335

15 Lys Val Lys Gly Ser Asp Glu Asp Ala Lys Met Ile Val Glu Ala Lys
340 345 350

Pro Gly His Ala Leu Val Gly Phe Glu Met Ser Asn Asp Ser Ile Thr
355 360 365

20 Val Leu Lys Val Tyr Glu Ala Lys Leu Lys Gln Asn Tyr Gln Val Asp
370 375 380

Lys Asp Ser Leu Ser Glu Val Ile Tyr Gly Asp Thr Asp Lys Leu Phe
385 390 395 400

25 Cys Pro Asp Gln Ser Glu Gln Ile Tyr Tyr Thr Asn Asn Ile Val Phe
405 410 415

30 Pro Asn Glu Tyr Val Ile Thr Lys Ile Asp Phe Thr Lys Lys Met Lys
420 425 430

35 Thr Leu Arg Tyr Glu Val Thr Ala Asn Phe Tyr Asp Ser Ser Thr Gly
435 440 445

Glu Ile Asp Leu Asn Lys Lys Val Glu Ser Ser Glu Ala Glu Tyr
450 455 460

40 Arg Thr Leu Ser Ala Asn Asp Asp Gly Val Tyr Met Pro Leu Gly Val
465 470 475 480

45 Ile Ser Glu Thr Phe Leu Thr Pro Ile Asn Gly Phe Gly Leu Gln Ala
485 490 495

50 Asp Glu Asn Ser Arg Leu Ile Thr Leu Thr Cys Lys Ser Tyr Leu Arg
500 505 510

Glu Leu Leu Leu Ala Thr Asp Leu Ser Asn Lys Glu Thr Lys Leu Ile
515 520 525

55

60

65

ES 2 344 691 T3

Val Pro Pro Ser Gly Phe Ile Ser Asn Ile Val Glu Asn Gly Ser Ile
530 535 540

5 Glu Glu Asp Asn Leu Glu Pro Trp Lys Ala Asn Asn Lys Asn Ala Tyr
545 550 555 560

10 Val Asp His Thr Gly Gly Val Asn Gly Thr Lys Ala Leu Tyr Val His
565 570 575

Lys Asp Gly Gly Phe Ser Gln Phe Ile Gly Asp Lys Leu Lys Pro Lys
580 585 590

15 Thr Glu Tyr Val Ile Gln Tyr Thr Val Lys Gly Lys Pro Ser Ile His
595 600 605

20 Leu Lys Asp Glu Asn Thr Gly Tyr Ile His Tyr Glu Asp Thr Asn Asn
610 615 620

Asn Leu Lys Asp Tyr Gln Thr Ile Thr Lys Arg Phe Thr Thr Gly Thr
625 630 635 640

25 Asp Leu Lys Gly Val Tyr Leu Ile Leu Lys Ser Gln Asn Gly Asp Glu
645 650 655

30 Ala Trp Gly Asp Lys Phe Thr Ile Leu Glu Ile Lys Pro Ala Glu Asp
660 665 670

Leu Leu Ser Pro Glu Leu Ile Asn Pro Asn Ser Trp Ile Thr Thr Pro
675 680 685

35 Gly Ala Ser Ile Ser Gly Asn Lys Leu Phe Ile Asn Leu Gly Thr Asn
690 695 700

40 Gly Thr Phe Arg Gln Ser Leu Ser Leu Asn Ser Tyr Ser Thr Tyr Ser
705 710 715 720

Ile Ser Phe Thr Ala Ser Gly Pro Phe Asn Val Thr Val Arg Asn Ser
725 730 735

45 Arg Xaa Val Leu Phe Glu Arg Ser Asn Leu Met Ser Ser Thr Ser His
740 745 750

50 Ile Ser Gly Thr Phe Lys Thr Glu Ser Asn Asn Thr Gly Leu Tyr Val
755 760 765

Glu Leu Ser Arg Arg Ser Gly Gly Gly His Ile Ser Phe Glu Asn
770 775 780

55

Val Ser Ile Lys
785

60

<210> 3

<211> 2367

65 <212> ADN

<213> Secuencia artificial

ES 2 344 691 T3

<220>

<223> Secuencia de codificación de vip3C optimizado para maíz.
Una "r" en las posiciones 2213 y 2214 representa el nucleótido g o a.

5

<400> 3

	atgaacaaga acaacaccaa gcttccacc cgcgcctc cgtcctcat cgactacttc	60
10	aacggcatct acggcttcgc caccggcata aaggacata tgaacatgat cttcaagacc	120
	gacacggcg gcaacacteac cctcgacgag atcctcaaga accagcagct cctcaacgag	180
	atcagcgcca agctcgacgg cgtgaacggc tccctcaacg acctcatcgcc caaggcaac	240
15	ctcaaacccg agctgtccaa ggagatctc aagatcgcca acggcgaaaa ccaggtgctc	300
	aacgacgtga acaacaagct cgacgcccata aacaccatgc tccacatcta cttccccaaag	360
	atcaccttca tgctctccga cgtgatgaaag cagaactacg ccctctccctt ccagatcgag	420
20	tacctcttca agcagcttca ggagatcagc gacaagctcg acatcatcaaa cgtgaacgtg	480
	ctcatcaact ccaccttcac cgagatcacc cccgcctacc agcgcataaa gtacgtaaac	540
	gagaagtccg aggagctgac ctgcgcaccg gagaccaccc tcaaggtgaa gaaggactcc	600
25	tccccggccg acatcctcga cgagctgacc gagctgaccg agctggccaa gtccgtgacc	660
	aagaacgacg tggacggctt cgagttctac ctcaacaccc tccacgacgt gatggggc	720
	aacaacctct tcggccgctc cgcctcaag accgcctccg agctgatcgcc caaggagaac	780
30	gtgaagaccc cccgcctccga ggtggccaaac gtgtacaact tccatcgatgt gtcacccg	840
	ctgcaggccaa aggcccttccat caccctcacc acctgccgca agctcctcgcc cctcgccggc	900
	atcgactaca cttccatcat gaacgagccat ctcaacaagg agaaggaggaa gttccgcgtg	960
35	aacatccccc cgacccttc caacacccat tccaccccgaa actacgcca ggtgaaggcc	1020
	tccgacgagg aegccaaat gatcggtggag gccaagccgg gccacgcctt cgtgggttc	1080
	gagatgttca acgactccat caccgtgtcc aagggttacg aggccaaagct caagcagaac	1140
40	taccagggtgg acaaggactc cctctccgag gtgtatctacg gcgcacccgaa caagctttc	1200
	tgeccggacc agtccgagca gatatactac accaacaaca tcgtgttccc gaacgagttac	1260
	gtgatcacca agatcgactt caccaagaag atgaagaccc tccgtatcgaa ggtgaccg	1320
45	aacttctacg actcctccac cggcgagatc gacccatcaaca agaagaagggt ggagtccctcc	1380
	gaggccgagt accgcacccctt ctccgcacac gacgacggcg tgcgtatgccc gtcggcg	1440
	atctccgaaa cttccctcac cccgatcaac ggcttcggcc tccaggccga cgagaactcc	1500

50

55

60

65

ES 2 344 691 T3

	cgccatcatca ccctcacctg caagtcctac ctccgcgagc tgctctcgc caccgaccc	1560
	tccaaacaagg agaccaagct catcggtccg ccgtccggct tcatactccaa catcggtggag	1620
5	aacggcttca tcgaggagga caacactcgag ccgtggaaagg ccaacaacaa gaacgcctac	1680
	gtggaccaca cccggggcgt gaacggcacc aaggccctct acgtgcacaa ggacggcggc	1740
10	ttctcccagt tcatacgccga caagctcaag ccgaagaccc agtacgtgat ccagtacacc	1800
	gtgaaggggca agccgtccat ccacactcaag gacgagaaca ccggctacat ccactacgag	1860
	gacaccaaca acaacacctaa ggactaccag accatcacca agcgcttcac caccggcacc	1920
	gacctcaagg gcgtgtacct catccctcaag tccccagaacg gcgacgaggc ctggggcgcac	1980
15	aaggttcacca tccttgagat caagccggcc gaggacctcc tctccccggta gctgatcaac	2040
	ccgaactctt ggatcaccac cccggggcgtcc tccatctccg gcaacaagct cttcatcaac	2100
	ctcggcacca acggcacctt ccggccagtc ctctccctca actctactc cacctactcc	2160
20	atctccattca ccgcctccgg cccgttcaac gtgaccgtgc gcaactcccg cgrrgtgtc	2220
	ttcgagcgct ccaacactcat gtctccacc tccccacatct ccggcacctt caagaccgag	2280
	tccaaacaaca ccggccctca cgtggagctg tccccccgct ccggggcggc eggccacatc	2340
25	tccttcgaga acgtgtccat caagtag	2367

<210> 4
 <211> 2370
 <212> ADN
 <213> *Bacillus thuringiensis*

35 <220>
 <221> característica_misc
 <222> (1)..(2370)
 <223> secuencia de codificación nativa de vip3A(a).
40 <400> 4

45	atgaacaaga ataatactaa attaaggcaca agagccttac caagtttat tgattatttt aatggcattt atggatttgc cactggtac aaagacatta tgaacatgat tttaaaaacg gatacagggt gtgatctaac cctagacgaa attttaaaga atcagcagtt actaaatgat atttctggta aattggatgg ggtgaatgga agcttaaatg atcttatcgc acagggaaac	60 120 180 240
50	ttaaatacag aattatctaa ggaaatatta aaaaattgcaa atgaaaaaaa tcaagttta aatgatgtta ataacaaact cgatgcata aatacgatgc ttccgggtata tctacctaaa attacactta tgttgagtga tgtaatgaaa caaaattatg cgcttaagtct gcaaatagaa	300 360 420
55	tacttaagta aacaattgca agagatttct gataagttgg atattattaa tgtaaatgta cttattaact ctacacttac tgaaattaca cctgcgtatc aaaggattaa atatgtgaac gaaaaatttg aggaattaac ttttgctaca gaaactagtt caaaaagttaa aaaggatggc	480 540 600
60	tctcctqcaq atattcttqa tqaqtttaact qacttaactg aacttagcga aagtgtaaaca	660

ES 2 344 691 T3

	aaaaatgatg tggatggttt tgaattttac cttaatacat tccacgatgt aatggtagga	720
	aataatttat tcgggcgttc agcttaaaa actgeatcggttataattac taaagaaaat	780
5	gtgaaaacaa gtggcagtga ggtcgaaat gttataact tcttaattgt attaacagct	840
	ctgcaagcaa aagctttct tacttaaca acatgccaa aattattagg cttagcagat	900
	atggattata ctcttattat gmatgaacat ttaaataagg aaaaagagga atttagagta	960
10	aacatcctcc ctacacttcc taatactttt tctaattccta attatgcaaa agttaaagga	1020
	agtgatgaag atgcaaagat gattgtggaa gctaaaccag gacatgcatt gattgggttt	1080
	gaaatttagta atgattcaat tacagtatta aaagtatatg aggctaagct aaaacaaaat	1140
15	tatcaagtgcgataaggatc cttatcgaa gttatattatgtgtatatggataaattatttg	1200
	tgcccagatc aatctgaaca aatcttattat acaaataaca tagtatttcc aatgaatat	1260
	gtaattacta aaattgatTTT cactaaaaaa atgaaaactt taagatatg ggtAACAGCG	1320
20	aattttatg attcttctac aggagaaatt gacttaaata agaaaaaagt agaatcaagt	1380
	gaagcggagt atagaacgtt aagtgcataat gatgatgggg tttatatggcc gtttaggtgtc	1440
	atcagtggaaa cattttgac tccgatTAAT gggtttggcc tccaagctga tgaaaattca	1500
25	agattaatta cttaacatg taaatcatat ttaagagaac tactgtcgt aacagactta	1560
	ageaataaag aaactaaatt gategtccccg ccaagtggtt ttattagcaa tattgttagag	1620
	aacgggtcca tagaagagga caatttagag ccgtggaaag caaataataa gaatgcgtat	1680
30	gtagatcata caggcggagt gaatggact aaagctttat atgttcataa ggacggagga	1740
	atttcacaat ttattggaga taagttaaaa ccgaaaaactg agtatgtaat ccaatataact	1800
	gttaaaggaa aaccttctat tcattttaaa gatgaaaata ctggatataat tcattatgaa	1860
35	gatacaaata ataatttata agattatcaa acttataata aacgttttac tacaggaact	1920
	gattttaaagg gagtgtatTTT aattttaaaa agtcaaaaatg gagatgaagc ttggggagat	1980
	aacttttataa ttttggaaat tagtcTTCTC gaaaagttat taagtccaga attaattat	2040
40	acaaataattt ggacgagtgac gggatcaact aatattagcg gtaatacact cacttttat	2100
	cagggaggac gagggattctt aaaaacaaaac cttcaattag atagtttttc aacttataaga	2160
	gtgtatTTT ctgtgtccgg agatgcataat gtaaggatta gaaattctag ggaagtgtta	2220
45	tttggaaaaaa gatataatgag cggtgcataa gatgtttctg aaatgttcac tacaaaattt	2280
	gagaaaagata acttttatTTT agagctttct caagggaaata atttataatgg tggcctatt	2340
	gtacattttt acgatgtctc tattaaatggaa	2370
50		

<210> 5

<211> 789

55 <212> PRT

<213> *Bacillus thuringiensis*

60 <220>

<221> CARACTERÍSTICA_MISC

<222> (1)..(789)

65 <223> Toxina Vip3A

ES 2 344 691 T3

<400> 5

5 Met Asn Lys Asn Asn Thr Lys Leu Ser Thr Arg Ala Leu Pro Ser Phe
1 5 10 15

Ile Asp Tyr Phe Asn Gly Ile Tyr Gly Phe Ala Thr Gly Ile Lys Asp
20 25 30

10 Ile Met Asn Met Ile Phe Lys Thr Asp Thr Gly Gly Asp Leu Thr Leu
35 40 45

15 Asp Glu Ile Leu Lys Asn Gln Gln Leu Leu Asn Asp Ile Ser Gly Lys
50 55 60

Leu Asp Gly Val Asn Gly Ser Leu Asn Asp Leu Ile Ala Gln Gly Asn
65 70 75 80

20 Leu Asn Thr Glu Leu Ser Lys Glu Ile Leu Lys Ile Ala Asn Glu Gln
85 90 95

25 Asn Gln Val Leu Asn Asp Val Asn Asn Lys Leu Asp Ala Ile Asn Thr
100 105 110

Met Leu Arg Val Tyr Leu Pro Lys Ile Thr Ser Met Leu Ser Asp Val
115 120 125

30 Met Lys Gln Asn Tyr Ala Leu Ser Leu Gln Ile Glu Tyr Leu Ser Lys
130 135 140

35 Gln Leu Gln Glu Ile Ser Asp Lys Leu Asp Ile Ile Asn Val Asn Val
145 150 155 160

40 Leu Ile Asn Ser Thr Leu Thr Glu Ile Thr Pro Ala Tyr Gln Arg Ile
165 170 175

Lys Tyr Val Asn Glu Lys Phe Glu Glu Leu Thr Phe Ala Thr Glu Thr
180 185 190

45 Ser Ser Lys Val Lys Lys Asp Gly Ser Pro Ala Asp Ile Leu Asp Glu
195 200 205

50 Leu Thr Glu Leu Thr Glu Leu Ala Lys Ser Val Thr Lys Asn Asp Val
210 215 220

Asp Gly Phe Glu Phe Tyr Leu Asn Thr Phe His Asp Val Met Val Gly

55

60

65

ES 2 344 691 T3

	225	230	235	240
5	Asn Asn Leu Phe Gly Arg Ser Ala Leu Lys Thr Ala Ser Glu Leu Ile 245 250 255			
	Thr Lys Glu Asn Val Lys Thr Ser Gly Ser Glu Val Gly Asn Val Tyr 260 265 270			
10	Asn Phe Leu Ile Val Leu Thr Ala Leu Gln Ala Lys Ala Phe Leu Thr 275 280 285			
15	Leu Thr Thr Cys Arg Lys Leu Leu Gly Leu Ala Asp Ile Asp Tyr Thr 290 295 300			
	Ser Ile Met Asn Glu His Leu Asn Lys Glu Lys Glu Glu Phe Arg Val 305 310 315 320			
20	Asn Ile Leu Pro Thr Leu Ser Asn Thr Phe Ser Asn Pro Asn Tyr Ala 325 330 335			
25	Lys Val Lys Gly Ser Asp Glu Asp Ala Lys Met Ile Val Glu Ala Lys 340 345 350			
	Pro Gly His Ala Leu Ile Gly Phe Glu Ile Ser Asn Asp Ser Ile Thr 355 360 365			
30	Val Leu Lys Val Tyr Glu Ala Lys Leu Lys Gln Asn Tyr Gln Val Asp 370 375 380			
35	Lys Asp Ser Leu Ser Glu Val Ile Tyr Gly Asp Met Asp Lys Leu Leu 385 390 395 400			
	Cys Pro Asp Gln Ser Glu Gln Ile Tyr Tyr Thr Asn Asn Ile Val Phe 405 410 415			
40	Pro Asn Glu Tyr Val Ile Thr Lys Ile Asp Phe Thr Lys Lys Met Lys 420 425 430			
45	Thr Leu Arg Tyr Glu Val Thr Ala Asn Phe Tyr Asp Ser Ser Thr Gly 435 440 445			
	Glu Ile Asp Leu Asn Lys Lys Val Glu Ser Ser Glu Ala Glu Tyr 450 455 460			
50	Arg Thr Leu Ser Ala Asn Asp Asp Gly Val Tyr Met Pro Leu Gly Val 465 470 475 480			
55	Ile Ser Glu Thr Phe Leu Thr Pro Ile Asn Gly Phe Gly Leu Gln Ala 485 490 495			

60

65

ES 2 344 691 T3

Asp Glu Asn Ser Arg Leu Ile Thr Leu Thr Cys Lys Ser Tyr Leu Arg
500 505 510

5 Glu Leu Leu Leu Ala Thr Asp Leu Ser Asn Lys Glu Thr Lys Leu Ile
515 520 525

10 Val Pro Pro Ser Gly Phe Ile Ser Asn Ile Val Glu Asn Gly Ser Ile
530 535 540

Glu Glu Asp Asn Leu Glu Pro Trp Lys Ala Asn Asn Lys Asn Ala Tyr
545 550 555 560

15 Val Asp His Thr Gly Gly Val Asn Gly Thr Lys Ala Leu Tyr Val His
565 570 575

Lys Asp Gly Gly Ile Ser Gln Phe Ile Gly Asp Lys Leu Lys Pro Lys
20 580 585 590

Thr Glu Tyr Val Ile Gln Tyr Thr Val Lys Gly Lys Pro Ser Ile His
595 600 605

25 Leu Lys Asp Glu Asn Thr Gly Tyr Ile His Tyr Glu Asp Thr Asn Asn
610 615 620

Asn Leu Glu Asp Tyr Gln Thr Ile Asn Lys Arg Phe Thr Thr Gly Thr
30 625 630 635 640

Asp Leu Lys Gly Val Tyr Leu Ile Leu Lys Ser Gln Asn Gly Asp Glu
645 650 655

35 Ala Trp Gly Asp Asn Phe Ile Ile Leu Glu Ile Ser Pro Ser Glu Lys
660 665 670

Leu Leu Ser Pro Glu Leu Ile Asn Thr Asn Asn Trp Thr Ser Thr Gly
40 675 680 685

Ser Thr Asn Ile Ser Gly Asn Thr Leu Thr Leu Tyr Gln Gly Gly Arg
45 690 695 700

Gly Ile Leu Lys Gln Asn Leu Gln Leu Asp Ser Phe Ser Thr Tyr Arg
705 710 715 720

Val Tyr Phe Ser Val Ser Gly Asp Ala Asn Val Arg Ile Arg Asn Ser
50 725 730 735

Arg Glu Val Leu Phe Glu Lys Arg Tyr Met Ser Gly Ala Lys Asp Val
55 740 745 750

Ser Glu Met Phe Thr Thr Lys Phe Glu Lys Asp Asn Phe Tyr Ile Glu
755 760 765

Leu Ser Gln Gly Asn Asn Leu Tyr Gly Gly Pro Ile Val His Phe Tyr
60 770 775 780

Asp Val Ser Ile Lys
65 785

ES 2 344 691 T3

<210> 6
 <211> 2364
 <212> ADN
 5 <213> *Bacillus thuringiensis*

 <220>
 <221> característica_misc
 10 <222> (1)..(2364)
 <223> secuencia de codificación nativa de vip3B.

 15 <400> 6

 atgaacaaga ataatactaa attaaaacgca agggcattac cgagtttat tgattat 60
 20 aatggcattt atggattgc cactggtatac aaagacatta tgaacatgtat tttaaaacg 120
 gatacagggt gaaatctaac cctagacgaa attttaaaaa atcagcagt attaaatgag 180
 atttctggta aattggatgg ggtaaatggg agcttaaacg atcttacgc acagggaaac 240
 25 ttaatacag aattatctaa ggaatctta aaaattgcaa atgagcagaa tcaagtctta 300
 aatgatgttataaacaact taatgcata aatacaatgc ttcacatata tctacatcaa 360
 attacatcta tgtaaatga tgtaatgaaa caaaattatg cactaagtct gcaaataagaa 420
 30 tacctaagta aacaattgca agaaatttcc gacaagtttag atgtcattaa cgtgaatgt 480
 ctatataact ctacacttac tgaatttaca cctgcgtatc aacggatgaa atatgttaat 540
 gaaaaatttg aagatthaac tttgtctaca gaaaccactt taaaagtaaa aaagaatagc 600
 35 tccccctgcag atattcttga tgagttact gagttactg aactagcga aagtgtaca 660
 aaaaatgacg tggatggttt tgaattttac cttatacatat tccacgtat aatggtagga 720
 aacaatttat tcgggcgttc agcttaaaa actgcttcgg aattaatcgc taaagaaaaat 780
 40 gtgaaaacaa gtggcagtga ggttagaaat gttataatt tcttaattgt attaacaagct 840
 ctgcaagcaa aagctttct tacatataaca acatgccgaa aattattagg cttagcagat 900
 attgattata ctttcattat gaatgaacat ttgataagg aaaaagagga atttagagta 960
 45 aataatcccttc ctacacttac taatactttt tctaattccta actatgcataa agctaaagga 1020
 agcaatgaag atgcaaaatg aattgtggaa gctaaaccag gatatgtttt gttggattt 1080
 gaaatgagca atgattcaat cacagtatta aaagcatatc aggctaaagct aaaacaagat 1140
 50 tatcaagttt ataaagattc gttatcagaa attgtctatg gtgatatgaa taaattattg 1200

55

60

65

ES 2 344 691 T3

	tgcgggatc aatctgaaca aatatattat acaaataaca ttgtttcc caatgaatat	1260
	gttaattacta aaattacttt tactaaaaaa atgaatagt taagatatga ggcaacagct	1320
5	aattttatg attcttctac agggatatt gatctaaata agacaaaagt agaatcaagt	1380
	gaagcagagt atagtacgct aagtgttagt actgtatggag tctatatgcc gtttaggtatt	1440
	atcggtaaaa cattttgac tccaattaat gggtttggaa tcgtatgcga tgaaaattca	1500
10	aaatttagtaa atttaacatg taaatcatat ttaagagagg tattattagc aacagactta	1560
	agtaataaag aaactaaatt gattgtccca cctattggtt ttatttagcaa tattgttagaa	1620
	aatgggaact tagagggaga aaacttagag ccgtggaaag caaataacaa aaatgcgtat	1680
15	gtagatcata caggcggcgt aaatgaaact aaagctttat atgttcataa ggatggtag	1740
	tttcacaat ttattggaga taagttgaa tcgaaaacag aatatgtaat tcaatataatt	1800
	gtaaagggaa aagcttctat tctttgaaa gataaaaaaaa atggtgattt catttatgaa	1860
20	gatacaaata atggttttaga agattttcaa accattacta aaagttttat tacaggaacg	1920
	gatttttcag gagttcattt aatattttat agtcaaaaatg gcgtatgcacg atttggggaa	1980
	aactttacta tttcagaaat taggcttcc gaagattttat taagtccaga attgataaat	2040
25	tcagatgctt gggttggatc tcaggaaact tggatctcag gaaatttcaact cactatataat	2100
	agtaatgtga atggaaacttt tcgacaaaac ctttcgttag aaagcttattc aacttataatg	2160
	atgaacttta atgtgaatgg atttgccaag gtgacagtaa gaaattccccg tgaagtattt	2220
30	tttgaaaaaaaa attatccgca gctttcacct aaagatattt ctgaaaaattt cacaactgca	2280
	gccaataataa ccgggttgtt tttttttt catcgggtgg cgctataat	2340
	ttccggaaatt ttccgattaa gtga	2364

35 <210> 7

<211> 787

<212> PRT

40 <213> *Bacillus thuringiensis*

<220>

45 <221> CARACTERÍSTICA_MISC

<222> (1)..(787)

<223> Toxina Vip3B

50 <400> 7

Met	Asn	Lys	Asn	Asn	Thr	Lys	Leu	Asn	Ala	Arg	Ala	Leu	Pro	Ser	Phe
1								10					15		

55

Ile	Asp	Tyr	Phe	Asn	Gly	Ile	Tyr	Gly	Phe	Ala	Thr	Gly	Ile	Lys	Asp
20								25					30		

60

Ile	Met	Asn	Met	Ile	Phe	Lys	Thr	Asp	Thr	Gly	Gly	Asn	Leu	Thr	Leu
35							40					45			

65

ES 2 344 691 T3

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

ES 2 344 691 T3

Phe Ile Met Asn Glu His Leu Asp Lys Glu Lys Glu Glu Phe Arg Val
305 310 315 320

5 Asn Ile Leu Pro Thr Leu Ser Asn Thr Phe Ser Asn Pro Asn Tyr Ala
325 330 335

Lys Ala Lys Gly Ser Asn Glu Asp Ala Lys Ile Ile Val Glu Ala Lys
10 340 345 350

Pro Gly Tyr Ala Leu Val Gly Phe Glu Met Ser Asn Asp Ser Ile Thr
355 360 365

15 Val Leu Lys Ala Tyr Gln Ala Lys Leu Lys Gln Asp Tyr Gln Val Asp
370 375 380

Lys Asp Ser Leu Ser Glu Ile Val Tyr Gly Asp Met Asp Lys Leu Leu
20 385 390 395 400

Cys Pro Asp Gln Ser Glu Gln Ile Tyr Tyr Thr Asn Asn Ile Ala Phe
405 410 415

25 Pro Asn Glu Tyr Val Ile Thr Lys Ile Thr Phe Thr Lys Lys Met Asn
420 425 430

Ser Leu Arg Tyr Glu Ala Thr Ala Asn Phe Tyr Asp Ser Ser Thr Gly
30 435 440 445

Asp Ile Asp Leu Asn Lys Thr Lys Val Glu Ser Ser Glu Ala Glu Tyr
450 455 460

Ser Thr Leu Ser Ala Ser Thr Asp Gly Val Tyr Met Pro Leu Gly Ile
35 465 470 475 480

Ile Ser Glu Thr Phe Leu Thr Pro Ile Asn Gly Phe Gly Ile Val Val
40 485 490 495

Asp Glu Asn Ser Lys Leu Val Asn Leu Thr Cys Lys Ser Tyr Leu Arg
500 505 510

Glu Val Leu Leu Ala Thr Asp Leu Ser Asn Lys Glu Thr Lys Leu Ile
45 515 520 525

Val Pro Pro Ile Gly Phe Ile Ser Asn Ile Val Glu Asn Gly Asn Leu
50 530 535 540

Glu Gly Glu Asn Leu Glu Pro Trp Lys Ala Asn Asn Lys Asn Ala Tyr
545 550 555 560

55 Val Asp His Thr Gly Gly Val Asn Gly Thr Lys Ala Leu Tyr Val His

60

65

ES 2 344 691 T3

	565	570	575
5	Lys Asp Gly Glu Phe Ser Gln Phe Ile Gly Asp Lys Leu Lys Ser Lys 580 585 590		
	Thr Glu Tyr Val Ile Gln Tyr Ile Val Lys Gly Lys Ala Ser Ile Leu 595 600 605		
10	Leu Lys Asp Glu Lys Asn Gly Asp Cys Ile Tyr Glu Asp Thr Asn Asn 610 615 620		
15	Gly Leu Glu Asp Phe Gln Thr Ile Thr Lys Ser Phe Ile Thr Gly Thr 625 630 635 640		
	Asp Ser Ser Gly Val His Leu Ile Phe Asn Ser Gln Asn Gly Asp Glu 645 650 655		
20	Ala Phe Gly Glu Asn Phe Thr Ile Ser Glu Ile Arg Leu Ser Glu Asp 660 665 670		
25	Leu Leu Ser Pro Glu Leu Ile Asn Ser Asp Ala Trp Val Gly Ser Gln 675 680 685		
	Gly Thr Trp Ile Ser Gly Asn Ser Leu Thr Ile Asn Ser Asn Val Asn 690 695 700		
30	Gly Thr Phe Arg Gln Asn Leu Ser Leu Glu Ser Tyr Ser Thr Tyr Ser 705 710 715 720		
35	Met Asn Phe Asn Val Asn Gly Phe Ala Lys Val Thr Val Arg Asn Ser 725 730 735		
	Arg Glu Val Leu Phe Glu Lys Asn Tyr Pro Gln Leu Ser Pro Lys Asp 740 745 750		
40	Ile Ser Glu Lys Phe Thr Thr Ala Ala Asn Asn Thr Gly Leu Tyr Val 755 760 765		
45	Glu Leu Ser Arg Phe Thr Ser Gly Gly Ala Ile Asn Phe Arg Asn Phe 770 775 780		
50	Ser Ile Lys 785		

<210> 8
 55 <211> 2407
 <212> ADN
 <213> *Bacillus thuringiensis*
 60 <220>
 <221> característica_misc
 <222> (1)..(2406)
 65 <223> secuencia de codificación nativa de vip3Z.

ES 2 344 691 T3

<400> 8

	atgaataata ctaagttaaa cgcaagggtt ttaccaagt ttattgatta ttttaatggc	60
5	atttatggat ttgccactgg tatcaaagac attatgaaca tgattttaa aacggataca	120
	ggtgttggtt atttacact agatgaaatt ttaaagaatc aagattttt aaatcaaate	180
	ttagataaac tcgatggaat taatggagat ttaggtgatc ttattgcaca aggcaattt	240
10	aattcagaac taactaagga attattaaaa attgcgaatg agcagaatct gatgttaat	300
	aatgttaatg ctcaacttaa ttcaataaaat tcaacactta acacctatct gccaaaaatt	360
	acatctatgc taagtgggtt aatgaaacaa aactatgtat taagtctaca aatagaattt	420
15	cttagtgaac aattacaaga aatatcagat aaaccttgatg ttatcaattt aaatgttatta	480
	attaactcta cattgacaga aattacgcct gcataatcaac gtattaaata tgtaaatgat	540
20	aaatttgatg aattgacttc tactgtggaa aaaaatccga aaattaatca agataatttt	600
	actgaagatg ttattgataa tttaactgtat ttaactgaac tagcacgaaag tgtaacgaga	660
	aatgatatgg atagtttga attttatatt aaaactttcc atgatgtgat gatagggaaat	720
25	aattttatca gtcgttctgc attaaaaact gcttcagaat taattgtcaa ggaaaatata	780
	catactatgg gaagtgaat tggtaatgtc tacactttt tggttgttt gacttcctta	840
	caagcaaaag cgttcctaac tttaactgca tgccgtaaat tattaggatt aacagatatc	900
30	gattatacacaa aatttatgaa tgaaaatttta aatagagaaa aagaggaatt tcgcttaat	960
	attcttccta cactttctaa tgattttctt aatcctaatt atacagaaac tttaggaagt	1020
	gatctttagt atccttattgt tacgttagaa gctgatccctg gttatgctt aataggtttt	1080
35	gagattctca atgatccact tccagttataa aaagtataatc aggcaaaagct aaaaccaat	1140
	tatcaagtcg acaaagagtc gattatggaa aatattttag gaaatatcca caaactactt	1200
	tgtccaaaac aacgtcacca aaaatattat ataaaagaca ttacatttcc tgaaggttat	1260
40	gtatcatcacca aattgtttt tgaaaaaaaa ttgaatctat taggatata agtaacagca	1320
	aatctttatg acccatttac aggaagtatc gattgaata agactattct agaatcatgg	1380
	aaggaagaat gctgtgaaga agaatgtgt gaagaagaat gctgtgaaga agaatgtgt	1440
45	gaagaattat ataaaattat agaggcgat actaacggtg tttatatgcc gttgggagta	1500
	attagtggaa cattttaac accaatctat agttttaac taattattga cgaaagaaca	1560
	aagagaatat cttagcggg taaatctt atacgtgaat cttaacttagc cacagattt	1620
50	gttaataaaag atacgaattt aattccttca cccaaatggtt tcattaacag tattgtggaa	1680
	aatttggataa taacatcgaa taatatacgat ccctggaaag cgaataataa aaatgcataat	1740
	gtcgataaga cgatgacat ggtgggattt aactctttat atactcataa ggatggggaa	1800
55		

60

65

ES 2 344 691 T3

	ttcttgcaat ttattggagc taagttaaag gctaaaactg agtataatcat tcaatatact	1860
	gtaaaaggga gtccggaagt ttatggaaa aacaataaaag gtatcttta tgaggataca	1920
5	acaaaataat ttgatacgtt tcaaactata actaaaaagt tcaattcagg agtagatcca	1980
	tccgaaaatat atctagttt taaaaatcaa attggatatg aagcatgggg aaataaattt	2040
	attatactag aaatcaagtc atttgaacc ctaccacaaa tattaaaacc tgaamattgg	2100
10	atgcctttg gtaatgctga gattaaagaa gatggaaaaa ttgagattc aggtaatgga	2160
	actatgacge aaaatattca attagaacag aattccaaatg atcatctaag atttctgtta	2220
	aaaggaaaaag ggagagtagc gatacaaact caaagctccc atataaatgt accagctaca	2280
15	aacgaagagg tttctacaat gattacaact agaaacttat acgggtgaagg tatgatatac	2340
	ctatTTAATG atgacgtgga gaactccaa gttatTTTTT cggatgtatc tctagtaaa	2400
	gaatagg	2407

20

<210> 9

<211> 801

<212> PRT

25

<213> *Bacillus thuringiensis*

<220>

30 <221> CARACTERÍSTICA_MISC

<222> (1)..(801)

<223> Toxina Vip3Z

35

<400> 9

	Met Asn Asn Thr Lys Leu Asn Ala Arg Ala Leu Pro Ser Phe Ile Asp	
	1 5 10 15	
40	Tyr Phe Asn Gly Ile Tyr Gly Phe Ala Thr Gly Ile Lys Asp Ile Met	
	20 25 30	
45	Asn Met Ile Phe Lys Thr Asp Thr Gly Gly Asn Leu Thr Leu Asp	
	35 40 45	
	Glu Ile Leu Lys Asn Gln Asp Leu Leu Asn Gln Ile Ser Asp Lys Leu	
	50 55 60	
50	Asp Gly Ile Asn Gly Asp Leu Gly Asp Leu Ile Ala Gln Gly Asn Leu	
	65 70 75 80	
55	Asn Ser Glu Leu Thr Lys Glu Leu Leu Lys Ile Ala Asn Glu Gln Asn	
	85 90 95	
60	Leu Met Leu Asn Asn Val Asn Ala Gln Leu Asn Ser Ile Asn Ser Thr	
	100 105 110	

65

ES 2 344 691 T3

Leu Asn Thr Tyr Leu Pro Lys Ile Thr Ser Met Leu Ser Glu Val Met
115 120 125

5 Lys Gln Asn Tyr Val Leu Ser Leu Gln Ile Glu Phe Leu Ser Glu Gln
130 135 140

Leu Gln Glu Ile Ser Asp Lys Leu Asp Val Ile Asn Leu Asn Val Leu
145 150 155 160

10 Ile Asn Ser Thr Leu Thr Glu Ile Thr Pro Ala Tyr Gln Arg Ile Lys
165 170 175

15 Tyr Val Asn Asp Lys Phe Asp Glu Leu Thr Ser Thr Val Glu Lys Asn
180 185 190

Pro Lys Ile Asn Gln Asp Asn Phe Thr Glu Asp Val Ile Asp Asn Leu
195 200 205

20 Thr Asp Leu Thr Glu Leu Ala Arg Ser Val Thr Arg Asn Asp Met Asp
210 215 220

Ser Phe Glu Phe Tyr Ile Lys Thr Phe His Asp Val Met Ile Gly Asn
225 230 235 240

Asn Leu Phe Ser Arg Ser Ala Leu Lys Thr Ala Ser Glu Leu Ile Ala
245 250 255

30 Lys Glu Asn Ile His Thr Met Gly Ser Glu Ile Gly Asn Val Tyr Thr
260 265 270

Phe Met Val Val Leu Thr Ser Leu Gln Ala Lys Ala Phe Leu Thr Leu
275 280 285

35 Thr Ala Cys Arg Lys Leu Leu Gly Leu Thr Asp Ile Asp Tyr Thr Gln
290 295 300

40 Ile Met Asn Glu Asn Leu Asn Arg Glu Lys Glu Glu Phe Arg Leu Asn
305 310 315 320

Ile Leu Pro Thr Leu Ser Asn Asp Phe Ser Asn Pro Asn Tyr Thr Glu
325 330 335

45 Thr Leu Gly Ser Asp Leu Val Asp Pro Ile Val Thr Leu Glu Ala Asp
340 345 350

50 Pro Gly Tyr Ala Leu Ile Gly Phe Glu Ile Leu Asn Asp Pro Leu Pro
355 360 365

55 Val Leu Lys Val Tyr Gln Ala Lys Leu Lys Pro Asn Tyr Gln Val Asp

60

65

ES 2 344 691 T3

	370	375	380
5	Lys Glu Ser Ile Met Glu Asn Ile Tyr Gly Asn Ile His Lys Leu Leu 385 390 395 400		
	Cys Pro Lys Gln Arg His Gln Lys Tyr Tyr Ile Lys Asp Ile Thr Phe 405 410 415		
10	Pro Glu Gly Tyr Val Ile Thr Lys Ile Val Phe Glu Lys Lys Leu Asn 420 425 430		
	Leu Leu Gly Tyr Glu Val Thr Ala Asn Leu Tyr Asp Pro Phe Thr Gly 435 440 445		
15	Ser Ile Asp Leu Asn Lys Thr Ile Leu Glu Ser Trp Lys Glu Glu Cys 450 455 460		
	Cys Glu Glu Glu Cys Cys Glu Glu Glu Cys Cys Glu Glu Glu Cys Cys 465 470 475 480		
20	Glu Glu Leu Tyr Lys Ile Ile Glu Ala Asp Thr Asn Gly Val Tyr Met 485 490 495		
	Pro Leu Gly Val Ile Ser Glu Thr Phe Leu Thr Pro Ile Tyr Ser Phe 500 505 510		
25	Lys Leu Ile Ile Asp Glu Arg Thr Lys Arg Ile Ser Leu Ala Gly Lys 515 520 525		
	Ser Tyr Leu Arg Glu Ser Leu Leu Ala Thr Asp Leu Val Asn Lys Asp 530 535 540		
30	Thr Asn Leu Ile Pro Ser Pro Asn Gly Phe Ile Asn Ser Ile Val Glu 545 550 555 560		
	Asn Trp Asn Ile Thr Ser Asp Asn Ile Glu Pro Trp Lys Ala Asn Asn 565 570 575		
35	Lys Asn Ala Tyr Val Asp Lys Thr Asp Asp Met Val Gly Phe Asn Ser 580 585 590		
	Leu Tyr Thr His Lys Asp Gly Glu Phe Leu Gln Phe Ile Gly Ala Lys 595 600 605		
40	Leu Lys Ala Lys Thr Glu Tyr Ile Ile Gln Tyr Thr Val Lys Gly Ser 610 615 620		
	Pro Glu Val Tyr Leu Lys Asn Asn Lys Gly Ile Phe Tyr Glu Asp Thr 625 630 635 640		
45			
50			
55			
60			

65

ES 2 344 691 T3

Thr Asn Lys Phe Asp Thr Phe Gln Thr Ile Thr Lys Lys Phe Asn Ser
 645 650 655

5 Gly Val Asp Pro Ser Glu Ile Tyr Leu Val Phe Lys Asn Gln Ile Gly
 660 665 670

Tyr Glu Ala Trp Gly Asn Lys Phe Ile Ile Leu Glu Ile Lys Ser Phe
 675 680 685

10 Glu Thr Leu Pro Gln Ile Leu Lys Pro Glu Asn Trp Met Pro Phe Gly
 690 695 700

15 Asn Ala Glu Ile Lys Glu Asp Gly Lys Ile Glu Ile Ser Gly Asn Gly
 705 710 715 720

Thr Met Thr Gln Asn Ile Gln Leu Glu Gln Asn Ser Lys Tyr His Leu
 725 730 735

20 Arg Phe Ser Val Lys Gly Lys Gly Arg Val Ala Ile Gln Thr Gln Ser
 740 745 750

25 Ser His Ile Asn Val Pro Ala Thr Asn Glu Glu Val Ser Thr Met Ile
 755 760 765

30 Thr Thr Arg Asn Leu Tyr Gly Glu Gly Met Ile Tyr Leu Phe Asn Asp
 770 775 780

Asp Val Glu Asn Ser Lys Val Ile Phe Ser Asp Val Ser Leu Val Lys
 785 790 795 800

35 Glu

<210> 10

<211> 2367

40 <212> ADN

<213> Secuencia artificial

<220>

45 <223> Secuencia de codificación de la toxina híbrida vip3A-C.

<400> 10

50 atgaacaaga ataatactaa attaagcaca agaggcttac caagtttat tgattat 60

aatggcattt atggatttgc cactggtac aaagacatta tgaacatgtat tttaaaaacg 120

gatacagggtg gtgatcta ac cctagacgaa attttaaaga atcagcagt actaaatgtat 180

55 atttctggta aattggatgg ggtgaatgg agcttaatgt atcttatacgc acagggaaac 240

ttaaatacag aattatctaa ggaatattaa aaaattgcaa atgaacaaaa tcaagtttta 300

60

65

ES 2 344 691 T3

60

<210> 11

<211> 788

65 <212> PRT

<213> Secuencia artificial

ES 2 344 691 T3

<220>

<223> Toxina híbrida vip3A-C.

5 <400> 11

Met Asn Lys Asn Asn Thr Lys Leu Ser Thr Arg Ala Leu Pro Ser Phe
1 5 10 15

10 Ile Asp Tyr Phe Asn Gly Ile Tyr Gly Phe Ala Thr Gly Ile Lys Asp
20 25 30

15 Ile Met Asn Met Ile Phe Lys Thr Asp Thr Gly Gly Asp Leu Thr Leu
35 40 45

Asp Glu Ile Leu Lys Asn Gln Gln Leu Leu Asn Asp Ile Ser Gly Lys
50 55 60

20 Leu Asp Gly Val Asn Gly Ser Leu Asn Asp Leu Ile Ala Gln Gly Asn
65 70 75 80

25 Leu Asn Thr Glu Leu Ser Lys Glu Ile Leu Lys Ile Ala Asn Glu Gln
85 90 95

Asn Gln Val Leu Asn Asp Val Asn Asn Lys Leu Asp Ala Ile Asn Thr
100 105 110

30 Met Leu Arg Val Tyr Leu Pro Lys Ile Thr Ser Met Leu Ser Asp Val
115 120 125

35 Met Lys Gln Asn Tyr Ala Leu Ser Leu Gln Ile Glu Tyr Leu Ser Lys
130 135 140

Gln Leu Gln Glu Ile Ser Asp Lys Leu Asp Ile Ile Asn Val Asn Val
145 150 155 160

40 Leu Ile Asn Ser Thr Leu Thr Glu Ile Thr Pro Ala Tyr Gln Arg Ile
165 170 175

45 Lys Tyr Val Asn Glu Lys Phe Glu Glu Leu Thr Phe Ala Thr Glu Thr
180 185 190

Ser Ser Lys Val Lys Lys Asp Gly Ser Pro Ala Asp Ile Leu Asp Glu

50

55

60

65

ES 2 344 691 T3

	195	200	205
5	Leu Thr Glu Leu Thr Glu Leu Ala Lys Ser Val Thr Lys Asn Asp Val 210 215 220		
	Asp Gly Phe Glu Phe Tyr Leu Asn Thr Phe His Asp Val Met Val Gly 225 230 235 240		
10	Asn Asn Leu Phe Gly Arg Ser Ala Leu Lys Thr Ala Ser Glu Leu Ile 245 250 255		
15	Thr Lys Glu Asn Val Lys Thr Ser Gly Ser Glu Val Gly Asn Val Tyr 260 265 270		
	Asn Phe Leu Ile Val Leu Thr Ala Leu Gln Ala Lys Ala Phe Leu Thr 275 280 285		
20	Leu Thr Thr Cys Arg Lys Leu Leu Gly Leu Ala Asp Ile Asp Tyr Thr 290 295 300		
25	Ser Ile Met Asn Glu His Leu Asn Lys Glu Lys Glu Glu Phe Arg Val 305 310 315 320		
	Asn Ile Leu Pro Thr Leu Ser Asn Thr Phe Ser Asn Pro Asn Tyr Ala 325 330 335		
30	Lys Val Lys Gly Ser Asp Glu Asp Ala Lys Met Ile Val Glu Ala Lys 340 345 350		
35	Pro Gly His Ala Leu Ile Gly Phe Glu Ile Ser Asn Asp Ser Ile Thr 355 360 365		
	Val Leu Lys Val Tyr Glu Ala Lys Leu Lys Gln Asn Tyr Gln Val Asp 370 375 380		
40	Lys Asp Ser Leu Ser Glu Val Ile Tyr Gly Asp Met Asp Lys Leu Leu 385 390 395 400		
45	Cys Pro Asp Gln Ser Glu Gln Ile Tyr Tyr Thr Asn Asn Ile Val Phe 405 410 415		
	Pro Asn Glu Tyr Val Ile Thr Lys Ile Asp Phe Thr Lys Lys Met Lys 420 425 430		
50	Thr Leu Arg Tyr Glu Val Thr Ala Asn Phe Tyr Asp Ser Ser Thr Gly 435 440 445		
55	Glu Ile Asp Leu Asn Lys Lys Val Glu Ser Ser Glu Ala Glu Tyr 450 455 460		
60			
65			

ES 2 344 691 T3

Arg Thr Leu Ser Ala Asn Asp Asp Gly Val Tyr Met Pro Leu Gly Val
465 470 475 480

5 Ile Ser Glu Thr Phe Leu Thr Pro Ile Asn Gly Phe Gly Leu Gln Ala
485 490 495

Asp Glu Asn Ser Arg Leu Ile Thr Leu Thr Cys Lys Ser Tyr Leu Arg
10 500 505 510

Glu Leu Leu Ala Thr Asp Leu Ser Asn Lys Glu Thr Lys Leu Ile
515 520 525

15 Val Pro Pro Ser Gly Phe Ile Ser Asn Ile Val Glu Asn Gly Ser Ile
530 535 540

Glu Glu Asp Asn Leu Glu Pro Trp Lys Ala Asn Asn Lys Asn Ala Tyr
20 545 550 555 560

Val Asp His Thr Gly Gly Val Asn Gly Thr Lys Ala Leu Tyr Val His
565 570 575

Lys Asp Gly Gly Ile Ser Gln Phe Ile Gly Asp Lys Leu Lys Pro Lys
25 580 585 590

Thr Glu Tyr Val Ile Gln Tyr Thr Val Lys Gly Lys Pro Ser Ile His
30 595 600 605

Leu Lys Asp Glu Asn Thr Gly Tyr Ile His Tyr Glu Asp Thr Asn Asn
610 615 620

Asn Leu Glu Asp Tyr Gln Thr Ile Asn Lys Arg Phe Thr Thr Gly Thr
35 625 630 635 640

Asp Leu Lys Gly Val Tyr Leu Ile Leu Lys Ser Gln Asn Gly Asp Glu
40 645 650 655

Ala Trp Gly Asp Lys Phe Thr Ile Leu Glu Ile Lys Pro Ala Glu Asp
660 665 670

Leu Leu Ser Pro Glu Leu Ile Asn Pro Asn Ser Trp Ile Thr Thr Pro
45 675 680 685

Gly Ala Ser Ile Ser Gly Asn Lys Leu Phe Ile Asn Leu Gly Thr Asn
50 690 695 700

Gly Thr Phe Arg Gln Ser Leu Ser Leu Asn Ser Tyr Ser Thr Tyr Ser
705 710 715 720

55

60

65

ES 2 344 691 T3

Ile Ser Phe Thr Ala Ser Gly Pro Phe Asn Val Thr Val Arg Asn Ser
725 730 735

5 Arg Gly Val Leu Phe Glu Arg Ser Asn Leu Met Ser Ser Thr Ser His
740 745 750

Ile Ser Gly Thr Phe Lys Thr Glu Ser Asn Asn Thr Gly Leu Tyr Val
755 760 765

10 Glu Leu Ser Arg Arg Ser Gly Gly Gly His Ile Ser Phe Glu Asn
770 775 780

15 Val Ser Ile Lys
785

<210> 12
20 <211> 36
<212> ADN
<213> Secuencia artificial

25 <220>
<223> cebador hacia adelante 1F

<400> 12

30 atgaacaaga ataatactaa attaagcaca agagcc 36

<210> 13
35 <211> 35
<212> ADN
<213> Secuencia artificial

40 <220>
<223> cebador reverso 1R

<400> 13

45 ctcaacatag aggttaattt aggttagatat acccg 35

50 <210> 14
<211> 25
<212> ADN
<213> Secuencia artificial

55 <220>
<223> cebador P3

60 <400> 14

gatgatgggg tgttatatgcc gttag 25

65 <210> 15
<211> 25

ES 2 344 691 T3

<212> ADN
<213> Secuencia artificial

5 <220>
<223> Cebador P4

<400> 15

10 aataaattgt gaaatttcctc cgtcc 25

15 <210> 16
<211> 33
<212> ADN
<213> Secuencia artificial

20 <220>
<223> Cebador 4F

25 <400> 16

 agtcaaaaatg gagatcaagg ttggggagat aac 33

30 <210> 17
<211> 34
<212> ADN
<213> Secuencia artificial

35 <220>
<223> Cebador 4R

40 <400> 17

 ttacttaata gagagatcgt ggaaatgtac aata 34

45 <210> 18
<211> 23
<212> ADN

50 <213> Secuencia artificial

<220>
<223> Cebador P5

55 <400> 18

 aatggagatg aagcttgggg aga 23

60 <210> 19
<211> 25

65 <212> ADN
<213> Secuencia artificial

ES 2 344 691 T3

<220>
<223> Cebador P6

5 <400> 19
cgtggaaatg tacaatagga ccacc 25

10 <210> 20
<211> 25
<212> ADN
15 <213> Secuencia artificial
<220>
<223> Cebador Vip3CF4

20 <400> 20
gtttagaaga ttttcaaacc attac 25

25 <210> 21
<211> 21
<212> ADN
30 <213> Secuencia artificial
<220>
<223> Cebador T7

35 <400> 21
ttaatacgac tcactatagg g 21

40 <210> 22
<211> 34
45 <212> ADN
<213> Secuencia artificial
<220>
50 <223> Cebador Vip3Cc
<400> 22
55 tttatattaat agaaaacgttt tcaaatgata tatg 34
60 <210> 23
<211> 38
65 <212> ADN
<213> Secuencia artificial
<220>
65 <223> Cebador Vip3Cn

ES 2 344 691 T3

<400> 23

5 caccatgaac aagaataata ctaaattaag cacaagag 38

<210> 24

<211> 38

10 <212> ADN

<213> Secuencia artificial

<220>

15 <223> Cebador Vip3A-N

<400> 24

20 caccatgaac aagaataata ctaaattaag cacaagag 38

<210> 25

<211> 29

25 <212> ADN

<213> Secuencia artificial

<220>

30 <223> Cebador Vip3A2050

<400> 25

35 taaagttatc tcccaagct tcataccta 29

<210> 26

40 <211> 24

<212> ADN

<213> Secuencia artificial

45 <220>

<223> Vip3C-Cl

<400> 26

50

aatggagatg aagcttgggg agat 24

<210> 27

55 <211> 34

<212> ADN

<213> Secuencia artificial

60 <220>

<223> Vip3C-C2

65 <400> 27

tttatttaat agaaacgttt tcaaatgata tatg 34

ES 2 344 691 T3

<210> 28
<211> 27
<212> ADN
5 <213> Secuencia artificial

<220>
<223> Cebador Vip3Za
10 <400> 28

ggcatttatg gatttgccac tggtatc 27
15

<210> 29
<211> 27
20 <212> ADN
<213> Secuencia artificial

<220>
25 <223> Cebador Vip3Zh
<400> 29

tcctttgata cgcaggtgta atttcag 27
30

<210> 30
35 <211> 13829
<212> ADN
<213> Secuencia artificial

40 <220>
<223> pNOV2149
<400> 30

aagcttgcatttgcactg cagcggtgacc cggtcgtgcc cctctctaga gataatgagc 60
attgcattgttc taagtataaa aaaattacca catatttttt ttgtcacact tttttgaagt 120
50 gcaggtttatac tatctttata cataatattta aactttactc tacgaataat ataatctata 180
gtactacaat aatatcgtt ttttagagaa tcatataaaat gaacagttttag acatggctta 240
aaggacaattt gaggatttttt acaacaggac tctacagttt tatctttttt gtgtgcattgt 300
55 gtttctttttt ttttttgcaa atagcttcaat tttatataata ctccatccat ttttatttagta 360
catccatattttt gggtttaggg ttaatggttt ttatagacta attttttttag tacatctattt 420

60

65

ES 2 344 691 T3

	ttattctatt ttagcctcta aattaagaaa actaaaactc tattttatgtt tttttattha	480
5	ataatttaga tataaaatag aataaaaataa agtgactaaa aattaaacaa atacccttta agaaaattaaa aaaactaagg aaacatttt cttgtttcgta gttagataatg ccagectgtt	540
	aaacgcgcgtc gacgagtctta acggacacca accagcgaac cagcagcgtc gcgtcgggcc	600
10	aagcgaagca gacggcacgg catctctgtc gtcgcctctg gacccctctc gagagttccg ctcccaccgtt ggacttgctc cgctgtcgcc atccagaaaat tgctgtggcg agcggcagac	720
	gtgagccggc acggcagggc gctcteetct cctcteacgg cacccggcage tacggggat tccatccccca cegeteettc gcttccctt cctcgcggc cgtataataat agacaccccc	780
15	tccacacccct ctccccccaa ctcgtgttg ttccggagcgc acacacacac aaccagatct ccccccaaatc cacccgtcg caccctccgtc tcaaggtagc ccgcgtgtcc tccccccccc	900
20	cacctctctta ccttctcttag atcggcgttc cggtccatgg tttagggcccg gtatgttctac tctgttcat gtttgtgtta gatccgtgtt tggtagat ccgtgtgtt aegcttcgtt cacggatcg acctgtacgt cagacacgtt ctgattgtt acttgcgtt gtttctctt	1080
	ggggaaatctt gggatggcgc tagccgttcc gcagacggga tcgatttcat gattttttt gtttcggtgc atagggtttt gtttgcctt ttcccttatt tcaatataat ccgtgcactt	1260
25	gtttgtcggtt tcatcttttc atgtttttt ttgttcttgg tttgtatgtt tggctgtgtt gggcggtcgt tctagatcgg agtagaattt ttttcaaac tacctgggtt atttataat	1320
30	tttggatctg tatgtgtgtt ccatacatat tcatagttac gaattgaaga tttatggatgg aaatatcgat ctaggatagg tatacatgtt gatgcgggtt ttactgtatgc atatacagag	1500
	atgctttttt ttcgttcttgg tttgtatgtt tgggttggg tggcggtcgt tcatctgttc tagatcggag tagaataactg tttcaaaacta cctgggttat ttatataat tggactgtt	1560
35	tgtgtgttc atacatcttc atagttacga gtttaagatg gatggaaata tcgtatctagg ataggtataac atgtttagt gggttttact gatgcataata catgtatggca tatgcagcat	1680
40	ctattccatat gctctaaacct ttagtaccta tctattataa taacaagata tttttatataa ttatattgtt cttgtatatac ttggatgtt gcatatgcag cagctatataat tggatttttt	1740
	tagccctgcc ttcatacgat atttatttgc ttggatgtt ttctttgtt gatgttcacc ctgttgtttt gtgttacttc tgcaggatc caccatgaac aagaacaaaa ccaagctctc	1980
45	cacccgcgcctt ctccttcct tcatcgacta cttcaacggc atctacgggt tcggcaccgg catcaaggac atcatgaaca tttatctcaa gaccgacacc ggcggcaacc tcaccctcgaa	2040
50	cgagatcctc aagaaccaggc agtctcttca cggatcgtt ggcgaatctg acggcgtgaa cggctccctc aacgacatca tttcccaaggc caacctcaac accgagctgtt ccaaggagat	2220
	cctcaagatc gccaacggc agaaccaggc gtcacacgac gtggacaaca agctcgacgc catcaacacc atgttccaca tttttttttt gatgttccatgtt cccatgttccatgtt	2280
55	catcaacacc atgttccaca tttttttttt gatgttccatgtt cccatgttccatgtt	2340
	catcaacacc atgttccaca tttttttttt gatgttccatgtt cccatgttccatgtt	2400

ES 2 344 691 T3

	gaagcagaac tacgcccctc ccctccagat cgagtacctc tccaaggcagc tccaggagat	2460
	cagcgacaag ctcgacatca tcaacgtgaa cgtgctcate aactccaccc tcaccgagat	2520
5	cacccggcc taccagcgca tcaagtacgt gaacgagaag ttcgaggagc tgaccttcgc	2580
	caccgagacc accetcaagg tgaagaagga ctccctccccg gcccacatcc tgcacgagct	2640
	gaccegagctg accegagctgg ccaagtcgtt gaccaagaac gacgtggacg gettegagtt	2700
10	ctacacctaaac accttccacg acgttatggt gggcaacmaac ctcttcggcc gctccggcc	2760
	caagaccggcc tccgagctga tccccaagga gaacgtgaag acctccggct ccgaggtgg	2820
	caacgtgtac aacttcccta tctgtgtcac cggccctgcag gccaaggccct tccctcaccc	2880
15	caccacctgc cgcacgttcc tccggccctgc cggcatcgac tacaccttcca tcatgaacga	2940
	gcacacctaaac aaggagaagg aggagtccg cgtgaacate ctcccgaccc tctccaacac	3000
	cttctccaaac ccgaactacg ccaaggtgaa gggctccgac gaggacgccca agatgtatgt	3060
20	ggaggccaaag ccggggccacg ccctcggtgg cttcgagatg tccaaacgact ccatcaccgt	3120
	gctcaagggtg tacgaggcca agctcaagca gaactaccag gtggacaagg actccctctc	3180
	cgaggtgate tacggcgaca cccacaagct ctcttcggcc gaccagtccg agcagatata	3240
25	ctacaccaaactaacatcgtgt tccccaacgta gtacgtgate accaagatcg acttcaccaa	3300
	gaagatgaag accctccgtt acggagggtgac cggccaaacttc tacgactctt ccaccggcga	3360
	gatcgacccctc aacaagaaga aggtggagtc ctccgaggcc gagtaccgca ccctctccgc	3420
30	caacgacgac ggctgttaca tccggctcgg cgttatctcc gaaaccttcc tcaaccccgat	3480
	caacggcttc ggcctccagg cccacgagaa ctcccgcttc atcaccctca cctgcaagtc	3540
	ctacctccgc gagctgttcc tccggccaccga cctctccaaac aaggagacca agctcatcgt	3600
35	gccggccgtcc ggcttcatct ccaacatcgtt ggagaacggc tccatcgagg aggacaaccc	3660
	cgagccgtgg aaggccaaaca acaagaacgc ctacgtggac cacacccggcg gogtgaacgg	3720
	caccaaggcc ctctacgtgc acaaggacgg eggtttctcc cagtttccatcg cgcacaagct	3780
40	caagccgaag accggatgtacg tgcatttccatgtt caccgtgaag ggcaaggccgtt ccatccaccc	3840
	caaggacgag aacacccggctt acatccacta cgaggacacc aacaacaacc tcaaggacta	3900
	ccagaccatc accaagcgctt tcaccaccgg caccgacccctc aaggccgtgtt accttcatctt	3960
45	caagttccatgtt aacggccgacg aggcctgggg cggacatgttc accatccctt agatcaagcc	4020
	ggccggaggac ctccctctcc cggagctgtat caacccgaac ttctggatca ccaccccccgg	4080
	cgcctccatc tccggcaaca agctttcat caaccccgac accaacggca ccttccggca	4140
50	gtccctctcc tcaacttccatgtt actccacccctt ctccatctcc ttccaccggctt ccggcccggtt	4200
	caacgtgacc gtgcgcactt cccgcagggtt gctttcgag cgcctccaaacc tcatgttcc	4260
	caccccccac atctccggca cttcaagac cggatccaaac aacacccggcc tctacgttgg	4320

55

60

65

ES 2 344 691 T3

	gctgtccccgc cgctccggcg gcggcgccca catctccttc gagaacgtgt ccatcaagta	4380
	gatctgagct ctagatcccc gaatttcccc gatcgttcaa acatggca ataaagtttc	4440
5	ttaagattga atcctgttgc cggcttgcg atgattatca tataatttct gttgaattac	4500
	gttaaggatg taataattaa catgtaatgc atgacgttat ttatgagatg ggaaaaatgt	4560
	attagagtcc cgcaattata cattaatac gcgatagaaa aaaaaatata gcgcgaaac	4620
10	taggataaat tatcgccgc ggtgtcatct atgttactag atcggaaatt gggtaaccgc	4680
	ttgcgtgcgc gtgaccgggt cgtccccctc tctagagata atgacgttg	4740
	catgtctaag ttataaaaaa ttaccacata tttttttgt cacacttgg tgaagtgcag	4800
15	tttatctatc tttatacata tatttaact ttactctacg aataatataa tctatagttac	4860
	tacaataata tcagtgaaaa agagaatcat ataaatgaac agtagacat ggtctaaagg	4920
	acaattgagt attttgacaa caggactcta cagtttatac tttttgtgt gcatgtgttc	4980
20	tcctttttt ttgcaatag ctgcacccat ataatacttc atccattttt ttagtacatc	5040
	catttagggt ttagggtaa tggttttat agactaattt ttttagtaca tctattttat	5100
	tctattttag cctctaaatt aaaaaacta aaactctatt ttagttttt tatttaataa	5160
25	tttagatata aaatagaata aaataaagtg actaaaaatt aaacaaatac cctttaagaa	5220
	ataaaaaaa ctaagggaaac attttcttg tttcgagtag ataatgccag cctgttaaac	5280
	gccgtcgacg agtctaacgg acaccaacca gcgaaccaggc agcgtcgcggt cggggcaage	5340
30	gaagcgacgc gcacggcata tetgtcgctg cctctggacc cctctcgaga gttccgtcc	5400
	accgttggac ttgtcccgct gtggcatcc agaaattgcg tggcgagcg gcagacgtga	5460
	gccggcacgg caggccgcct cctccctctc tcacggcacc ggcagctacg gggattcct	5520
35	ttcccacccgc tccttcgctt tccttcctc gccccccgtt ataaatagac accccctcca	5580
	caccctctt ccccaaccc tcgttgcgtt gagcgcacac acacacaacc agatctcccc	5640
	caaatccacc cgtcgccacc tcgttcaaa ggtacggcgc tcgtccccc ccccccccc	5700
40	tctctaccc tcgttgcgtt ccatggtagt ggcgggttag ttctacttct	5760
	gttcatgttt gtgttagatc cgtgtttgtt ttagatccgt gctgttagcg ttcgtacacg	5820
	gatgcgaccc gtacgtcaga cacgttctga ttgctaactt gccagttttt ctctttgggg	5880
45	aatcctggga tggctctacg cgttccgcag acggatcga ttctatgatt tttttttttt	5940
	cgttgcatacg ggttttttt gcccctttcc tttatccaa tatatgccgt gcacttgcgtt	6000
	gtcggtcat cttttcatgc tttttttgtt ctgggttgtt atgatgtgtt ctgggtgggc	6060
50	ggtcgttcta gatcgagta gaattctgtt tcaaaactacc tggggatattt attaattttt	6120
	gatctgtatg tgggtgcattt acatattcat agtacgaat tgaagatgtt ggtggaaat	6180
	atcgatctag gataggata catgttgatg cgggttttac tggatgtatc acagagatgc	6240
55	tttttttttttgc ctgggttgtt atgatgtgtt gtgggtgggc ggtcgatccat tcgttctaga	6300

60

65

ES 2 344 691 T3

	tcggagtaga atactgtttc aaactacctg gtgtatTTT taatTTTgga actgtatgtg	6360
5	tgtgtcatac atcttcatag ttacgagTTT aagatggatg gaaatatcga tcttaggatag	6420
	gtatacatgt tgatgtgggt tttactgtatg catatacatg atggcatatg cagcatctat	6480
	tcataatgcTC taacCTTgag tacCTatcta ttataataaa caagtatgtt ttataattat	6540
10	tttgatCTTg atataacttgg atqatggcat atgcagcAGC tatATgtggA ttttttagc	6600
	cctgcCTTca tacgcttattt atttgCTTgg tactgtttct tttgtcgatg ctcaccctgt	6660
	tgtttgggt tacTTctgca gggatccccg atcatgcAAA aactcattAA ctcagtgcAA	6720
15	aactatgcct ggggcagcaa aacggcgttg actgaacttt atggatggA aaatccgtcc	6780
	agccagCCGA tggccgagct gtggatggc gcacatccga aaagcagtTC acgagtgcag	6840
	aatGCCGCG gagataatcgt ttcaCTgcgt gatgtgattt agagtgataa atcgactctg	6900
20	ctcggagagg ccgttgcAA acgCTTggc gaactgcctt tcctgttcaa agtattatgc	6960
	gcagcacAGC cactctccat tacggTTcat ccaaACAAAC acaattctga aatcgTTTT	7020
	gccAAAGAAA atGCCGcagg tatCCGatg gatGCCGCCg acgcgtAAacta taaAGatcct	7080
	aaccacaAGC cggagCTTGT tttgcgtg acgcTTTCC ttgcgtgAA cgcgtttcgt	7140
25	gaattttccg agattgtcTC cctactccag ccggTcgcaG gtgcacatcc ggcgattgt	7200
	cacttttac aacagcctga tgccGAACgt ttaAGcgaAC tgTTcgCCAG cctgttGAAT	7260
	atgcagggtg aagaaaaATC ccgcgcgCTG gCGATTtAA aatcgGCCt CGATAGCCAG	7320
30	cagggtGAAC cgtggcAAAC gattcgttTA atttctGAAT ttTACCCGGA agacAGCggT	7380
	ctgttctccc cgctattgt GaatgtggTG aaattGAACC ctggcgaAGC gatgttccTG	7440
	ttcgcgtAAA cacCGCACGC ttacctgCAA ggCGTGGCGC tggAAGTgAt ggcAAACTCC	7500
35	gataACGTGc tgcgtgcGGG tctgacgcct AAATAcATTG atattcggA actggTTGCC	7560
	aatgtgAAAT tCGAAGCCAA ACCGGCTAAC CAGTTGtGA CCCAGCCGGT gaaACAAGGT	7620
	gcagaACTGG ACTTCCCgAT tccAGTggAT gATTTGcCT tctcgctgCA tgacCTTAGt	7680
40	gataAAAGAAA CCACCAATTAG CCAGCAGAGT GCGCCATTt tgTTCTGCGT CGAAGGCgAT	7740
	gcaACGTTGt ggAAAGGTtC tcaGcAGTTA CAGCTAAAC CGGGTGAATC AGCgtTTATT	7800
	gCGGCCAAcG AATCACCGGT GACTGTCAAAC GCGCACGGCC GTTAgCgCG TGTTACAAc	7860
45	AAGCTGTAAg AGCTTACTGA AAAAATTAAC ATCTCTTGT AAGCTGGAG CTcgatCCGT	7920
	CGACCTGCAg ATCGTTCAAA CATTGGCAA TAAAGTTCT TAAGATTGAA TCTGTtTGCC	7980
	GGTCTTGCgA TGATTATCAT ATAATTCTG TTGAATTACG TTAAGCATGT AATAATTAAc	8040
50	ATGTAATGCA TGACGTTATT TATGAGATGG GTTTTATGA TTAGAGTCCC GCAATTATAC	8100
	ATTTAATACG CGATAGAAAAA CAAAATATAG CGCGCAAAct AGGATAAATT ATCGCGCG	8160
	GTGTCACTA TGTTACTAGA TCTGCTAGCC CTGCAggAAA TTTACCGGTG CCCGGCGGC	8220

55

60

65

ES 2 344 691 T3

	cagcatggcc	gtatccgcaa	tgtgttatta	agttgtctaa	gcgtcaattt	gtttacacca	8280	
	caatatatcc	tgccaccmgc	cagccaaacag	ctccccgacc	ggcagctcg	cacaaaatca	8340	
5	ccactcgata	caggcagccc	atcagaatta	attctcatgt	ttgacagctt	atcatcgact	8400	
	gcacggtgca	ccaatgcttc	tggegtcagg	cagccatcg	aagctgtgg	atggctgtgc	8460	
	aggctgtaaa	tcactgcata	atccgtgtcg	ctcaaggcgc	actcccg	tggataatgt	8520	
10	tttttgcgc	gacatcataa	cggttcggc	aatattctg	aatagagctg	ttgacaatta	8580	
	atcatccggc	tcgtataatg	tgtggaattt	tgagcggata	acaatttcac	acaggaaaca	8640	
	gaccatgagg	gaagcgttga	tcgccgaagt	atcgactcaa	ctatcagagg	tagttggcgt	8700	
15	catcgagcgc	catctcgaac	cgacgttgct	ggccgtacat	ttgtacggct	ccgcagtgga	8760	
	tggcggcctg	aagccacaca	gtgatattga	tttgcgtgg	acggtgaccg	taaggcttga	8820	
	tgaaaacaacg	cggcgagctt	tgatcaacga	cctttggaa	acttcggctt	ccccctggaga	8880	
20	gagcggagatt	ctccgcgtg	tagaagtca	cattgttgc	cacgacgaca	tcattccgt	8940	
	gcgttatcca	gctaagcgcg	aactgcaatt	tggagaatgg	cagcgcata	acattcttgc	9000	
	aggtatcttc	gagccagcca	cgatcgacat	tgatctggct	atcttgc	caaaaagcaag	9060	
25	agaacatagc	gttgccctgg	tagtccagc	ggcggaggaa	ctctttgatc	cggttccctga	9120	
	acaggatcta	tttggggcgc	taatgaaac	cttaacgcta	tggaaactcgc	cgccccactg	9180	
	ggctggcgat	gagcgaat	tagtgc	tttgcgtgg	atgggtaca	gcccggat	9240	
30	cggcaaaatc	gcgcggagg	atgtcgctgc	cgactggca	atggagcgcc	tgccggccca	9300	
	gtatcagccc	gtcatacttg	aagctaggca	ggcttatctt	ggacaagaag	atcgcttggc	9360	
	ctcgccgcga	gatcagttgg	aagaatttgt	tcactacgt	aaaggcgaga	tcaccaaaatgt	9420	
35	agtcggcaaa	taaagetcta	gtggatctcc	gtaccccccgg	gggatctggc	tcggggcgga	9480	
	cgcacgacgc	cggggcgaga	ccataggcga	tctcttaat	caatagtagc	tgtaacctcg	9540	
	aagcgtttca	tttgcataaa	cgattgagaa	ttttgtcat	aaaaattgaaa	tacttggttc	9600	
40	gcattttgt	catccgcgtt	cagccgcaat	tctgacgaa	tgc	ccccatttgcgttggagatg	9660	
	attgtacatc	ttcacgtga	aaatttctca	agcgtgtga	acaagggttc	agattttaga	9720	
	ttgaaagggt	agccgttgc	aaacgttctt	tttgcgtat	acgacgtcgc	tatgcggcat	9780	
45	cttattatttgc	aataccttac	gatccacgccc	tccaaagtga	ccgcggtagc	cgacagcacc	9840	
	cagttcacaa	gagtactctc	ttccgcacg	gtcgatgtcg	tgggtgttga	tctaaatttgc	9900	
	gtcgtgaag	atgggctcga	gatcggtcg	aatctggcg	caaagtctga	tattccaaatc	9960	
50	ataattatca	gtggcgaccg	ccttgaggag	acggataaaag	ttgttgcact	cgagcttagga	10020	
	gcaagtgatt	ttatcgctaa	gccgttca	atcagagatgt	ttctagcact	cattcgggtt	10080	
	gccttgcgcg	tgcgc	ccccaa	cgttgcgc	tccaaagacc	gacggtcttt	ttgttttact	10140
55	gactggacac	ttaatctcag	gcaacgtcgc	ttgatgtccg	aagctggcg	tgaggtgaaa	10200	

ES 2 344 691 T3

	cttacggcag gtgagttcaa tcttcttcgc gcttttttag agaaaccccg cgacgttcta	10260
	tgcgcgcgac aacttctcat tgccagtcga gtacgcgacg aggagggtta tgacaggagt	10320
5	atagatgttc tcattttgag gctgcgccgc aaacttgagg cagatccgtc aagecctcaa	10380
	ctgataaaaa cagcaagagg tgccggttat ttctttgacg cggacgtgca ggtttgcac	10440
	ggggggacga tggcagcctg agccaattcc cagatccccg aggaatcgcc gtgagcggtc	10500
10	gcaaacatc cggcccgta caaatcgccg cggcgcgtgg tgatgacctg gtggagaagt	10560
	tgaaggccgc gcaggccgcc cagcggcaac gcatcgaggc agaagcacgc cccggtaat	10620
	cgtggcaagc ggcgcgtgat cgaatccgca aagaatccc gcaaccgcg gcagccggtg	10680
15	cgcgcgtcgat taggaagccg cccaaaggccg acgagcaacc agatttttc gttccgatgc	10740
	tctatgacgt gggcacccgc gatagtcgca gcatcatgga cgtggccgtt ttccgctgt	10800
	cgaagcgtga cgcacgagct ggcgaggtga tccgctacga gttccagac gggcacgtag	10860
20	aggttccgc agggccggcc ggcatggcca gtgtgtggta ttacgacctg gtactgatgg	10920
	cggtttccca tctaaccgaa tccatgaacc gataccggga agggaaaggga gacaagcccc	10980
	gccgcgtgtt ccgtccacac gttcggacg tactcaagtt ctgcggcga gccgatggcg	11040
25	gaaagcagaa agacgacctg gtagaaacct gcattcggtt aaacaccacg cacgttgcua	11100
	tgcagcgtac gaagaaggcc aagaacggcc gcctgggtac ggtatccgag ggtgaagcct	11160
	tgattagccg ctacaagatc gtaaagagccg aaacccggcg gccggagtagc atcgagatcg	11220
30	agctagctga ttggatgtac cgcgagatca cagaaggccaa gaacccggac gtgcgtgacyg	11280
	ttcaccccgaa ttacttttg atcgatccccg gcatcgcccg ttttctctac cgcctggcac	11340
	geeggegegc aggcaaggca gaagccagat ggttgcataa gacgatctac gaacgcgttg	11400
35	gcagcgcggc agagttcaag aagtctgtt tcaccgtgcg caagctgatc gggtaaatg	11460
	acctgcggga gtacgatttg aaggaggagg cggggcagac tggccgcgtc ctatgtatgc	11520
	gctaccgcaaa cctgatcgag ggcgaagcat cccgggttc ctaatgtacg gagcagatgc	11580
40	tagggcaaat tgccctagca gggaaaaaag gtcgaaaagg tcttttctct gtggatagca	11640
	cgtacattgg gaacccaaag ccgtacattt ggaacccggaa cccgtacatt gggacccaa	11700
	agccgtacat tggaaaccgg tcacacatgt aagtgtactga tataaaagag aaaaaggccg	11760
45	atttttccgc ctaaaactct taaaactta taaaactct taaaacccgc ctggcctgtg	11820
	cataactgtc tggccagcgc acagccgaag agctgcaaaa aegcgcctacc cttcggtcg	11880
	tgcgttcct acgccccggc gcttcgcgtc ggccctatcgc ggccgcgtggc cgctcaaaaa	11940
50	tggctggcct acggccaggc aatctaccag ggccgggaca agccgcgcgg tcgcccactcg	12000
	accgcggcgc ctgaggtctg ctcgtgaag aaggtgttgc tgactcatac cagggctgaa	12060
	tcgcggccatc atccagccag aaagtgaggg agccacgggtt gatgagagct ttgttgtttagg	12120

55

60

65

ES 2 344 691 T3

	tggaccagtt ggtgattttg aacttttgc t	tgccacgga acggctcg	ttgtcggaa	12180					
5	gatgcgtgat ctgatcc	tttc aactcagcaa aagt	cgatt tattcaacaa	agccgccgtc	12240				
	ccgtcaagtc agcgtaatgc	tetgc	cagtg ttacaaccaa	ttaaccaatt ctgattagaa	12300				
	aaactcatcg agcatcaa	aat gaaactgcaa	tttattcata tcaggattat	caataccata	12360				
	ttttgaaaaa agccgttct	gtaatgaagg agaaaactca	ccgaggcagt tccataggat		12420				
10	ggcaagatcc tggtatcggt	ctgcgattcc	gactcg	tcca acatcaatac aac	cttataa	12480			
	tttcccctcg tcaaaaataa	ggttatcaag tgagaat	ccatgagtga cgactgaatc		12540				
	cggtgagaat ggcaaaagct	ctgcattaaat	gaatcg	ggcca acg	cgccgg agaggcgg	12600			
15	tgcgtattgg gegcttcc	gttcc	tgc	tcactgactc gctgcg	ctcg gtcgttcc	12660			
	tgccgcgagc ggtatcagct	ca	cactcaaagg cgttaatac	gttacccaca	gaatcagg	12720			
	ataacgcagg aaagaacatg	tgagcaaaag	gccagcaaaa ggccaggaac	cgtaaaaagg		12780			
20	ccgcgttgc	g	gcgttttc cataggtc	ccccctga cgagcatcac	aaaaatcgac	12840			
	gctcaagtca gaggtggcga	aacccgacag	gactataaag ataccaggcg	tttcccctg		12900			
	gaagctccct cgtgcgct	c	cgttccga ccctg	ccgt taccggatac	ctgtccgc	12960			
25	tttcccctc gggaa	gcgtg	tttctc atagctcac	g	ctcgatgtt	13020			
	tgttaggtcg	t	ogctccaag ctgggcgt	tg	cacgaacc ccccg	ttcag cccgac	13080		
	gcgccttatac	c	ggttaactat cgtctt	gagt	ccaacccggt aagacac	gac ttatcgccac	13140		
30	tggcagcagc	c	actggtaac aggattagc	gagc	gaggta t	gttaggcgt gctacag	13200		
	tcttgaagtg	gtggccta	ctacgg	ctagaagaac	agat	ttttgggt atctgcgc	13260		
	tgctgaagcc	agttac	cttc ggaaaaagag	ttggtag	ctc ttgatccggc	aaaca	13320		
35	ccgctggtag	cggtgg	tttttgc	agc	agcagat tac	cgcg	aaaaaggat	13380	
	ctcaagaaga	tc	ctt	tacgg	gttctgac	gc	tc	13440	
	gttaagggat	tttgg	catg agattatc	aa	aggatctt cac	cttagatc	ctttgtatcc	13500	
40	ggaattaatt	c	ctgtgg	ttg	gcatgc	acat aca	aaatggac	13560	
	gccctttaa	at	atccgatt	tttct	acgg	ttt	ctcttaggtt	13620	
	tatatccctgt	ca	aaacactg	tagtt	aaac	actg	tttgcata	13680	
45	gcggagaatt	a	aggag	tttgc	ccgc	ccgat	acgc	gggaca	13740
	cg	tttgg	gaaac	tgac	acg	actgc	aggatt	ggc	13800
	attggcgcg	cc	gaattc	ga	caac	gctgc	cg	acgg	13829
50	gtcggtac								

<210> 31

55 <211> 2367

<212> ADN

<213> *Bacillus thuringiensis*

60 <220>

<221> característica_misc

<222> (1)..(2367)

65 <223> Secuencia de codificación de Vip3C-12168

ES 2 344 691 T3

<400> 31

	atgaatatga ataatactaa attaaacgcg	aggcccctac cgagtttat tgattat	60
5	aatggcattt atggatttgc cactggatc aaagacatta tgaatatgtat	ttttaaaacg	120
	gatacagggtg gtaatcta ac ctttagacgaa atcctaaaga atcagcagg	t actaaatgag	180
	at ttctggta aattggatgg ggtaaatggg agcttaatg atcttatacg acaggaaac		240
10	ttaaatacag aattatctaa gaaaatctta aaaatgca a atgaacagaa tcaagtctt		300
	aatgatgtt a taacaaact cgatgcata aatacgtatc ttcatatata tctaccta		360
15	attacatcta tgtaatgtg tgtaatgaag caaaattatg cgctaaatgc tcaaatagaa		420
	tacttaagta agcaatgcg agaaatttct gataaattag atattattaa cttaatgtt		480
	cttattaaact ctacacttac t gaaattaca cctgcatac aacggattaa atatgtgaat		540
20	aaaaaatttg aagaattaac ttttgcata gaaaccactt taaaagtaaa aaaggatagc		600
	tcgcctgcgtg atattttga tgagttact gaattaactg aactagcgaa aagtgttaca		660
	aaaaatgacg ttgatggttt tgaatttac ttaatacat tccacgatgt aatggtagga		720
25	aataatttat tcgggcgttc agcttaaaa actgtttcag aattaattgc taaagaaaat		780
	gtgaaaacaa gtggcagtga agtaggaaat gtttataatt tcttaatgtt attaacagct		840
	ctacaagcaa aagctttct tacttaaca acatgccgaa aattattagg cttagcagat		900
30	attgattata ct tattat gaatgaacat taaaataagg aaaaagagga atttagagta		960
	aacatccttc ctacacttac taatacttt tctaatecta attatgc aaaa agttaaagg		1020
	agtatgtgaaat atgcaaaat gattgtggaa gctaaaccag gacatgcatt ggttgggtt		1080
35	gaaatgagca atgattcaat cacagtatta aaagtataatg aggctaagct aaaaacaaaat		1140
	tatcaagttg ataaggattc cttatcgag gtttattatg gtgatacgga taaattat		1200
	tgtccagatc aatctgaaca aatattat acaaataaca tagtattccc aatgaat		1260
40	gtaattacta aaattgattt cactaaaaaa atgaaaactt taagatatgaa ggtacagcg		1320
	aattttatg attcttctac aggagaaatt gacttaata agaaaaaaat agaatcaagt		1380
	gaagcggagt atagaacgtt aagtgcata gatgtatggat tttatgtcc attagggtc		1440
45	atcagtgaaa cattttgac tccgataat gggttggcc tccaaatgtg tgaaaattca		1500
	agattaatta cttaacatg taaatcatat ttaagagaac tactgtatgc aacagactt		1560
	agcaataaaag aaactaaatt gatgcctca ccaagtggtt ttattagca tattgttagag		1620
50	aacgggtcca tagaagagga caatttagag ccgtggaaag caaataataa gaatgcgtat		1680
	gtagatcata caggcggagt gaatggaaact aaagctttat atttcataa ggacggagga		1740
	ttttcacaat ttattggaga taagttaaa ccgaaaactg agtatgtat ccaatatact		1800

55

60

65

ES 2 344 691 T3

	gttaaaggaa aactttctat tcatttaaaa gatgaaaata ctggatatac tcattatgaa	1860
	gatacaaata ataatttaaa agattatcaa actattacta aacgtttac tacaggaact	1920
5	gatttaaagg gagtgatattt aattttaaaa agtcaaaatg gagatgaagc ttggggagat	1980
	aaatttacaa ttttagaaat taagcctgcg gaggatttat taagcccaga attaattaat	2040
	ccgaattttt ggattacgac tccagggctt agcatttcag gaaataaaact tttcattaaac	2100
10	tttgggacaa atgggacctt tagacaaagt ctttcattaa acagtttac aacttatagt	2160
	ataagcttta ctgcattcagg accatttaat gtgacggtaa gaaattctag ggaagtattt	2220
	tttgaacgaa gcaaccttat gtcttcaact agtcatattt ctggacattt caaaactgaa	2280
15	tccaataata ccggattata tgtagaactt tcccgctgcg ctggtgttgg tggcatata	2340
	tcatttgaaa acgtttctat taaataa	2367
20	<210> 32	
	<211> 788	
	<212> PRT	
	<213> <i>Bacillus thuringiensis</i>	
25	<220>	
	<221> CARACTERÍSTICA_MISC	
30	<222> (1)..(788)	
	<223> Toxina Vip3C-12168	
	<400> 32	
35	Met Asn Met Asn Asn Thr Lys Leu Asn Ala Arg Ala Leu Pro Ser Phe	
	1 5 10 15	
40	Ile Asp Tyr Phe Asn Gly Ile Tyr Gly Phe Ala Thr Gly Ile Lys Asp	
	20 25 30	
	Ile Met Asn Met Ile Phe Lys Thr Asp Thr Gly Gly Asn Leu Thr Leu	
	35 40 45	
45	Asp Glu Ile Leu Lys Asn Gln Gln Leu Leu Asn Glu Ile Ser Gly Lys	
	50 55 60	
50	Leu Asp Gly Val Asn Gly Ser Leu Asn Asp Leu Ile Ala Gln Gly Asn	
	65 70 75 80	
	Leu Asn Thr Glu Leu Ser Lys Glu Ile Leu Lys Ile Ala Asn Glu Gln	
	85 90 95	
55	Asn Gln Val Leu Asn Asp Val Asn Asn Lys Leu Asp Ala Ile Asn Thr	
	100 105 110	
60	Met Leu His Ile Tyr Leu Pro Lys Ile Thr Ser Met Leu Ser Asp Val	
	115 120 125	

ES 2 344 691 T3

Met Lys Gln Asn Tyr Ala Leu Ser Leu Gln Ile Glu Tyr Leu Ser Lys
130 135 140

5 Gln Leu Gln Glu Ile Ser Asp Lys Leu Asp Ile Ile Asn Val Asn Val
145 150 155 160

Leu Ile Asn Ser Thr Leu Thr Glu Ile Thr Pro Ala Tyr Gln Arg Ile
10 165 170 175

Lys Tyr Val Asn Glu Lys Phe Glu Glu Leu Thr Phe Ala Thr Glu Thr
180 185 190

15 Thr Leu Lys Val Lys Lys Asp Ser Ser Pro Ala Asp Ile Leu Asp Glu
195 200 205

Leu Thr Glu Leu Thr Glu Leu Ala Lys Ser Val Thr Lys Asn Asp Val
20 210 215 220

Asp Gly Phe Glu Phe Tyr Leu Asn Thr Phe His Asp Val Met Val Gly
225 230 235 240

25 Asn Asn Leu Phe Gly Arg Ser Ala Leu Lys Thr Ala Ser Glu Leu Ile
245 250 255

Ala Lys Glu Asn Val Lys Thr Ser Gly Ser Glu Val Gly Asn Val Tyr
30 260 265 270

Asn Phe Leu Ile Val Leu Thr Ala Leu Gln Ala Lys Ala Phe Leu Thr
275 280 285

35 Leu Thr Thr Cys Arg Lys Leu Leu Gly Leu Ala Asp Ile Asp Tyr Thr
290 295 300

Ser Ile Met Asn Glu His Leu Asn Lys Glu Lys Glu Glu Phe Arg Val
40 305 310 315 320

Asn Ile Leu Pro Thr Leu Ser Asn Thr Phe Ser Asn Pro Asn Tyr Ala
325 330 335

45 Lys Val Lys Gly Ser Asp Glu Asp Ala Lys Met Ile Val Glu Ala Lys
340 345 350

50 Pro Gly His Ala Leu Val Gly Phe Glu Met Ser Asn Asp Ser Ile Thr
355 360 365

Val Leu Lys Val Tyr Glu Ala Lys Leu Lys Gln Asn Tyr Gln Val Asp
55 370 375 380

60

65

ES 2 344 691 T3

Lys Asp Ser Leu Ser Glu Val Ile Tyr Gly Asp Thr Asp Lys Leu Phe
385 390 395 400

5 Cys Pro Asp Gln Ser Glu Gln Ile Tyr Tyr Thr Asn Asn Ile Val Phe
405 410 415

10 Pro Asn Glu Tyr Val Ile Thr Lys Ile Asp Phe Thr Lys Lys Met Lys
420 425 430

Thr Leu Arg Tyr Glu Val Thr Ala Asn Phe Tyr Asp Ser Ser Thr Gly
435 440 445

15 Glu Ile Asp Leu Asn Lys Lys Lys Val Glu Ser Ser Glu Ala Glu Tyr
450 455 460

20 Arg Thr Leu Ser Ala Asn Asp Asp Gly Val Tyr Met Pro Leu Gly Val
465 470 475 480

Ile Ser Glu Thr Phe Leu Thr Pro Ile Asn Gly Phe Gly Leu Gln Ala
485 490 495

25 Asp Glu Asn Ser Arg Leu Ile Thr Leu Thr Cys Lys Ser Tyr Leu Arg
500 505 510

30 Glu Leu Leu Leu Ala Thr Asp Leu Ser Asn Lys Glu Thr Lys Leu Ile
515 520 525

Val Pro Pro Ser Gly Phe Ile Ser Asn Ile Val Glu Asn Gly Ser Ile
530 535 540

35 Glu Glu Asp Asn Leu Glu Pro Trp Lys Ala Asn Asn Lys Asn Ala Tyr
545 550 555 560

40 Val Asp His Thr Gly Gly Val Asn Gly Thr Lys Ala Leu Tyr Val His
565 570 575

Lys Asp Gly Gly Phe Ser Gln Phe Ile Gly Asp Lys Leu Lys Pro Lys
580 585 590

45 Thr Glu Tyr Val Ile Gln Tyr Thr Val Lys Gly Lys Pro Ser Ile His
595 600 605

50 Leu Lys Asp Glu Asn Thr Gly Tyr Ile His Tyr Glu Asp Thr Asn Asn
610 615 620

55 Asn Leu Lys Asp Tyr Gln Thr Ile Thr Lys Arg Phe Thr Thr Gly Thr
625 630 635 640

60

65

ES 2 344 691 T3

	Asp Leu Lys Gly Val Tyr Leu Ile Leu Lys Ser Gln Asn Gly Asp Glu			
	645	650	655	
5	Ala Trp Gly Asp Lys Phe Thr Ile Leu Glu Ile Lys Pro Ala Glu Asp			
	660	665	670	
	Leu Leu Ser Pro Glu Leu Ile Asn Pro Asn Ser Trp Ile Thr Thr Pro			
	675	680	685	
10	Gly Ala Ser Ile Ser Gly Asn Lys Leu Phe Ile Asn Leu Gly Thr Asn			
	690	695	700	
15	Gly Thr Phe Arg Gln Ser Leu Ser Leu Asn Ser Tyr Ser Thr Tyr Ser			
	705	710	715	720
20	Ile Ser Phe Thr Ala Ser Gly Pro Phe Asn Val Thr Val Arg Asn Ser			
	725	730	735	
	Arg Glu Val Leu Phe Glu Arg Ser Asn Leu Met Ser Ser Thr Ser His			
	740	745	750	
25	Ile Ser Gly Thr Phe Lys Thr Glu Ser Asn Asn Thr Gly Leu Tyr Val			
	755	760	765	
30	Glu Leu Ser Arg Arg Ser Gly Gly Gly His Ile Ser Phe Glu Asn			
	770	775	780	
	Val Ser Ile Lys			
	785			
35	<210> 33			
	<211> 2367			
	<212> ADN			
40	<213> Secuencia artificial			
	<220>			
	<223> Vip3C-12168 optimizado para maíz.			
45	<400> 33			
	atgaacaaga acaacaccaa gctcaacgccc cggccctcc cgtccttcat cgactacttc 60			
50	aacggcatct acggcttcgc caccggcatc aaggacatca tgaacatgat cttcaagacc 120			
	gacaccggcg gcaacctcac cctcgacgag atcctcaaga accagcagct cctcaacgag 180			
	atcagcggca agctcgacgg cgtgaacggc tccctcaacg acctcatcgcc ccagggcaac 240			
55	ctcaacaccc agctgtccaa ggagatccctc aagatcgcca acgagcagaa ccaggtgctc 300			
	aaccgacgtga acaacaagct cgacgcccattc aacacccatgc tccacatcta cctccccaa 360			
	atcaccttcca tgctctccga cgtgatgaag cagaactacg cccctctccct ccagatcgag 420			
60	tacctcttcca agcagcttcca ggagatcgcc gacaagctcg acatcatcaa cgtgaacgtg 480			

ES 2 344 691 T3

	ctcatcaact ccacccctcac cgagatcacc cggccttacc agcgcatcaa gtacgtgaac	540
5	gagaaggttcg aggagctgac cttegcacc gagaccaccc tcaagggtgaa gaaggactcc	600
	tccccggccg acatectcga cgagctgacc gagctgaccg agctggccaa gtccgtgacc	660
	aagaacgacg tggacggctt cgagttctac ctcaacacct tccacgacgt gatgggtggc	720
	aacaacctct tggcccgctc cggccctcaag accggctccg agctgatcgc caaggagaac	780
10	gtgaagacctt cgggctccga ggtgggcaac gtgtacaact tcctcatcggt gtcacccgccc	840
	ctgcaggcca agggcttctt caccctcacc acctgcccga agctctcggt ctcgcccac	900
	atcgactaca cttccatcat gaacgagcac ctcaacaagg agaaggagga gttccgcgtg	960
15	aacatccttc cgaccctctc caacacccctt tccaacccga actacgcaaa ggtgaaggc	1020
	tccgacgagg acgccaagat gatcggtggag gccaagccgg gccaacgcctt cgtgggttc	1080
	gagatgtcca acgactccat caccgtgtc aagggttacg aggccaagct caagcagaac	1140
20	taccagggtgg acaaggactc ccttcggag gtgatctacg ggcacaccga caagctttc	1200
	tgcgggacc agtcccgagca gatataactac accaacaaca tcgtgttccc gaacgagtac	1260
	gtgatcacca agatcgactt caccaagaag atgaagaccc tccgctacga ggtgaccgccc	1320
25	aacttctacg actctccac cggcgagatc gacctaaca agaagaagggt ggagtccctcc	1380
	gaggccgagt accgcacccct ctccgcacac gacgacggcg tgtacatgcc gctcggcggt	1440
	atctccgaaa cttccatcac cccgatcaac ggcttcggcc tccaggccga cgagaactcc	1500
30	cgcctcatca ccctcacctg caagtctac ctccgcgagc tgctctcgcc caccgaccc	1560
	tccacaagg agaccaagct catcgcccg ccgtccggct tcatactccaa catcggtggag	1620
	aacggctcca tcgaggagga caacctcgag ccgtggagg ccaacaacaa gaacgcctac	1680
35	gtggaccaca cggcgccgt gaacggcacc aaggccctt acgtgcacaa ggacggccgc	1740
	ttctcccgat tcatcgccga caagctcaag ccgaagaccc agtacgtgtt ccagtacacc	1800
	gtgaaggggca agccgtccat ccacctaag gacgagaaca ccggctacat ccactacgag	1860
40	gacaccaaca acaacactcaa ggactaccag accatcacca agcgcttcac caccggcacc	1920
	gacctaagg gcgtgtactt catcctaag tcccagaacg ggcacgaggc ctggggcgac	1980
	aagttcacca tccttgagat caagccggcc gaggacttcc ttctcccgga gctgtacac	2040
45	ccgaaactctt ggatcaccac cccggccgc tccatctcg gcaacaagct ttcatcaac	2100
	ctcggcacca acggcacctt cggccagtc ctctccatca actctactc cacctactcc	2160
	atctccatca cccgcctccgg cccgttcaac gtgaccgtgc gcaactcccg cgaggtgttc	2220
50	ttcgagcgctt ccaacccat gtcttcacc tccacatctt ccggcacctt caagaccgag	2280
	tccaaacaaca ccggcctata cgtggagctg tccgcccgtt ccggcgccgg cgccacata	2340
	tccttcgaga acgtgtccat caagtag	2367

55

60

65

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference SHEEX1PCT	FOR FURTHER ACTION	see Form PCT/ISA/220 as well as, where applicable, item 5 below.
International application No. PCT/US2009/058716	International filing date (<i>day/month/year</i>) 29 SEPTEMBER 2009 (29.09.2009)	(Earliest) Priority Date (<i>day/month/year</i>) 29 SEPTEMBER 2008 (29.09.2008)
Applicant SHEEX LLC et al		

This International search report has been prepared by this International Searching Authority and is transmitted to the applicant according to Article 18. A copy is being transmitted to the International Bureau.

This international search report consists of a total of 3 sheets.

It is also accompanied by a copy of each prior art document cited in this report.

1. Basis of the report

a. With regard to the language, the international search was carried out on the basis of:

- the international application in the language in which it was filed
 a translation of the international application into _____, which is the language of a translation furnished for the purposes of international search (Rules 12.3(a) and 23.1(b))

b. This international search report has been established taking into account the rectification of an obvious mistake authorized by or notified to this Authority under Rule 91 (Rule 43.6bis(a)).

c. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, see Box No. I.

2. Certain claims were found unsearchable (See Box No. II)3. Unity of invention is lacking (See Box No. III)

4. With regard to the title,

- the text is approved as submitted by the applicant.
 the text has been established by this Authority to read as follows:

5. With regard to the abstract,

- the text is approved as submitted by the applicant.
 the text has been established, according to Rule 38.2, by this Authority as it appears in Box No. IV. The applicant may, within one month from the date of mailing of this international search report, submit comments to this Authority.

6. With regard to the drawings,

a. the figure of the drawings to be published with the abstract is Figure No. 3

- as suggested by the applicant.
 as selected by this Authority, because the applicant failed to suggest a figure.
 as selected by this Authority, because this figure better characterizes the invention.
- b. none of the figure is to be published with the abstract.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/US2009/058716

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

D04B 21/14(2006.01)i, D03D 11/00(2006.01)i

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

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

D04B 21/14; A47G 9/00; A47G 9/02; A61G 7/05; B32B 5/26

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

Korean utility models and applications for utility models

Japanese utility models and applications for utility models

(Chinese Patents and application for patent)

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

eKOMPASS(KIPO internal)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP 11-309183 A (MORIUCHI KYU KK) 09 November 1999 See paragraphs [0001] and [0010]-[0013]	1-17
X	US 6381779 B1 (THOMPSON; THOMAS L.) 07 May 2002 See claim 1 and figures 4-6	1
A	US 5817391 A1 (ROCK; MOSHE et al.) 06 October 1998 See column 1, line 66 - column 3, line 19	1-17
A	US 5765241 A1 (MACDONALD; ROBERT) 16 June 1998 See the whole document	1-17

 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family
--	--

Date of the actual completion of the international search

28 APRIL 2010 (28.04.2010)

Date of mailing of the international search report

29 APRIL 2010 (29.04.2010)

Name and mailing address of the ISA/KR



Korean Intellectual Property Office
Government Complex-Daejeon, 139 Seonsa-ro, Seo-gu, Daejeon 302-701, Republic of Korea

Facsimile No. 82-42-472-7140

Authorized officer

KIM, Jong Kyoo

Telephone No. 82-42-481-5593



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No.

PCT/US2009/058716

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP 11-309183 A	09.11.1999	None	
US 6381779 B1	07.05.2002	US 6678906 B1 WO 0309-2452A1	20.01.2004 13.11.2003
US 5817391 A1	06.10.1998	None	
US 5765241 A1	16.06.1998	AU 1997-12445 B2 EP 0787451 A2 EP 0787451 A3 EP 0787451 B1 GB 2309638 A	27.05.1999 06.08.1997 13.10.1999 04.06.2003 06.08.1997

PATENT COOPERATION TREATY

From the
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY

To:
SCHNEIDER RYAN A.

TROUTMAN SANDERS LLP BANK OF AMERICA
PLAZA 600 PEACHTREE STREET, N.E., SUITE 5200
ATLANTA GA 30308-2216 USA

PCT

WRITTEN OPINION OF THE
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY

(PCT Rule 43bis.1)

Date of mailing (day/month/year) 29 APRIL 2010 (29.04.2010)

Applicant's or agent's file reference SHEEX1PCT	FOR FURTHER ACTION See paragraph 2 below
---	--

International application No. PCT/US2009/058716	International filing date (day/month/year) 29 SEPTEMBER 2009 (29.09.2009)	Priority date(day/month/year) 29 SEPTEMBER 2008 (29.09.2008)
---	---	---

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

D04B 21/14(2006.01)i, D03D 11/00(2006.01)i

Applicant

SHEEX LLC et al

1. This opinion contains indications relating to the following items:

- Box No. I Basis of the opinion
- Box No. II Priority
- Box No. III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
- Box No. IV Lack of unity of invention
- Box No. V Reasoned statement under Rule 43bis.1(a)(i) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
- Box No. VI Certain documents cited
- Box No. VII Certain defects in the international application
- Box No. VIII Certain observations on the international application

2. **FURTHER ACTION**

If a demand for international preliminary examination is made, this opinion will be considered to be a written opinion of the International Preliminary Examining Authority ("IPEA") except that this does not apply where the applicant chooses an Authority other than this one to be the IPEA and the chosen IPEA has notified the International Bureau under Rule 66.1bis(b) that written opinions of this International Searching Authority will not be so considered.

If this opinion is, as provided above, considered to be a written opinion of the IPEA, the applicant is invited to submit to the IPEA a written reply together, where appropriate, with amendments, before the expiration of 3 months from the date of mailing of Form PCT/ISA/220 or before the expiration of 22 months from the priority date, whichever expires later.

For further options, see Form PCT/ISA/220.

3. For further details, see notes to Form PCT/ISA/220.

Name and mailing address of the ISA/KR Korean Intellectual Property Office Government Complex-Daejeon, 139 Seonsa-ro, Seo-gu, Daejeon 302 -701, Republic of Korea Facsimile No. 82-42-472-7140	Date of completion of this opinion 28 APRIL 2010 (28.04.2010)	Authorized officer KIM, Jong Kyoo Telephone No.82-42-481-5593
---	---	--

WRITTEN OPINION OF THE
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY

International application No.

PCT/US2009/058716

Box No. I Basis of this opinion

1. With regard to the language, this opinion has been established on the basis of:
 the international application in the language in which it was filed
 a translation of the international application into _____, which is the language of a translation furnished for the purposes of international search (Rules 12.3(a) and 23.1(b))
2. This opinion has been established taking into account the **rectification of an obvious mistake** authorized by or notified to this Authority under Rule 91 (Rule 43bis.1(a))
3. With regard to any **nucleotide and/or amino acid sequence** disclosed in the international application, this opinion has been established on the basis of:
 - a. a sequence listing filed or furnished
 on paper
 in electronic form
 - b. time of filing or furnishing
 contained in the international application as filed.
 filed together with the international application in electronic form.
 furnished subsequently to this Authority for the purposes of search.
4. In addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing has been filed or furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the application as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.

5. Additional comments:

**WRITTEN OPINION OF THE
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY**

International application No.

PCT/US2009/058716

Box No. V Reasoned statement under Rule 43bis.1(a)(i) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims	1-17	YES
	Claims	NONE	NO
Inventive step (IS)	Claims	NONE	YES
	Claims	1-17	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-17	YES
	Claims	NONE	NO

2. Citations and explanations :

Reference is made to the following document:

D1: JP 11-309183 A (MORIUCHI KYU KK) 09 November 1999

1. Novelty and Inventive Step

1-1. Regarding claims 1-4

Most of the features of claim 1 are disclosed in D1 except for making the finished fabric at least 90 inches wide. However, it is considered to be a minor difference over the disclosure of D1, that are merely matters of design option when the general knowledge in relevant field of the art is used. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claim 1.

The additional feature of claim 2 is already disclosed in D1(see claim 3). The features added by claims 3 & 4 are considered to be a minor difference over the disclosure of D1(see paragraphs [0010]-[0013]), which fall under the general knowledge of a person skilled in the art. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claims 2-4.

1-2. Regarding claims 5-8

Most of the features of claim 5 are disclosed in D1 except for making the finished fabric at least 90 inches wide, circular knitting the fabric and stitching the fabric portions together. However, making the finished fabric at least 90 inches wide is considered to be a minor difference over the disclosure of D1, that is merely matters of design option when the general knowledge in relevant field of the art is used. Circular knitting and stitching are considered to be a minor difference over the disclosure of D1(see paragraphs [0010]-[0013]), which fall under the general knowledge of a person skilled in the art. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claim 5.

The additional feature of claim 6 is already disclosed in D1(see paragraph [0001]). The features added by claims 7 & 8 are a simple addition of conventional technique in this field as occasion demands. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claims 6-8.

1-3. Regarding claims 9-12

Most of the features of claim 9 are disclosed in D1 except for making the bed sheet at least 90 inches wide, circular knitting the fabric, stitching the fabric portions together and heat setting finishing. However, making the bed sheet at least 90 inches wide is considered to be a minor difference over the disclosure of D1, that is merely matters of design option when the general knowledge in relevant field of the art is used. Circular knitting and stitching are considered to be a minor difference over the disclosure of D1(see paragraphs [0010]-[0013]), which fall under the general knowledge of a person skilled in the art. Heat setting finishing without limitation of kinds of the material of the fiber is a simple addition of conventional technique as occasion demands. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claim 9.

Continued on Supplemental Box

**WRITTEN OPINION OF THE
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY**

International application No.

PCT/US2009/058716

Supplemental Box

In case the space in any of the preceding boxes is not sufficient.

Continuation of:

Box V

The feature added by claim 10 is a simple addition of conventional technique in this field as occasion demands. The additional features of claims 11 & 12 are already disclosed in D1(see paragraph [0010]-[0013]). Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claims 10-12.

1-4. Regarding claims 13-17

Most of the features of claim 13 are disclosed in D1 except for the finished fabric at least 90 inches wide and the circular knitted fabric. However, the finished fabric at least 90 inches wide is considered to be a minor difference over the disclosure of D1, that is merely matters of design option when the general knowledge in relevant field of the art is used. Circular knitted fabric is considered to be a minor difference over the disclosure of D1(see paragraphs [0010]-[0013]), which fall under the general knowledge of a person skilled in the art. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claim 13.

The feature added by claim 15 is a simple addition of conventional technique in this field as occasion demands. The additional features of claims 14, 16 & 17 are already disclosed in D1(see paragraph [0010]-[0013]). Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claims 14-17.

2. Industrial Applicability

The subject matter of claims 1-17 is industrially applicable meeting the requirements of Article 33(4) PCT.

ADVANCE E-MAIL

PCT

NOTIFICATION CONCERNING
TRANSMITTAL OF COPY OF INTERNATIONAL
PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY
(CHAPTER I OF THE PATENT COOPERATION
TREATY)
(PCT Rule 44bis.1(c))

Date of mailing (day/month/year)
07 April 2011 (07.04.2011)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

SCHNEIDER, Ryan, A.
Troutman Sanders LLP
Bank of America Plaza
600 Peachtree Street, N.E.
Suite 5200
Atlanta, GA 30308-2216
ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Applicant's or agent's file reference
SHEEX1PCT

IMPORTANT NOTICE

International application No.
PCT/US2009/058716

International filing date (day/month/year)
29 September 2009 (29.09.2009)

Priority date (day/month/year)
29 September 2008 (29.09.2008)

Applicant
SHEEX LLC et al

The International Bureau transmits herewith a copy of the international preliminary report on patentability (Chapter I of the Patent Cooperation Treaty)

The International Bureau of WIPO
34, chemin des Colombettes
1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Beate Giffo-Schmitt

Facsimile No. +41 22 338 82 70

e-mail: pt03.pct@wipo.int

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY (Chapter I of the Patent Cooperation Treaty)

(PCT Rule 44bis)

Applicant's or agent's file reference SHEEX1PCT	FOR FURTHER ACTION	See item 4 below
International application No. PCT/US2009/058716	International filing date (<i>day/month/year</i>) 29 September 2009 (29.09.2009)	Priority date (<i>day/month/year</i>) 29 September 2008 (29.09.2008)
International Patent Classification (8th edition unless older edition indicated) See relevant information in Form PCT/ISA/237		
Applicant SHEEX LLC		

1. This international preliminary report on patentability (Chapter I) is issued by the International Bureau on behalf of the International Searching Authority under Rule 44 bis.1(a).

2. This REPORT consists of a total of 5 sheets, including this cover sheet.

In the attached sheets, any reference to the written opinion of the International Searching Authority should be read as a reference to the international preliminary report on patentability (Chapter I) instead.

3. This report contains indications relating to the following items:

<input checked="" type="checkbox"/>	Box No. I	Basis of the report
<input type="checkbox"/>	Box No. II	Priority
<input type="checkbox"/>	Box No. III	Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
<input type="checkbox"/>	Box No. IV	Lack of unity of invention
<input checked="" type="checkbox"/>	Box No. V	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
<input type="checkbox"/>	Box No. VI	Certain documents cited
<input type="checkbox"/>	Box No. VII	Certain defects in the international application
<input type="checkbox"/>	Box No. VIII	Certain observations on the international application

4. The International Bureau will communicate this report to designated Offices in accordance with Rules 44bis.3(c) and 93bis.1 but not, except where the applicant makes an express request under Article 23(2), before the expiration of 30 months from the priority date (Rule 44bis .2).

Date of issuance of this report 29 March 2011 (29.03.2011)	
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No. +41 22 338 82 70	Authorized officer Beate Giffo-Schmitt e-mail: pt03.pct@wipo.int

PATENT COOPERATION TREATY

From the
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY

To:
SCHNEIDER RYAN A.

TROUTMAN SANDERS LLP BANK OF AMERICA
PLAZA 600 PEACHTREE STREET, N.E., SUITE 5200
ATLANTA GA 30308-2216 USA

PCT

WRITTEN OPINION OF THE
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY

(PCT Rule 43bis.1)

		Date of mailing (day/month/year) 29 APRIL 2010 (29.04.2010)
Applicant's or agent's file reference SHEEX1PCT		FOR FURTHER ACTION See paragraph 2 below
International application No. PCT/US2009/058716	International filing date (day/month/year) 29 SEPTEMBER 2009 (29.09.2009)	Priority date(day/month/year) 29 SEPTEMBER 2008 (29.09.2008)
International Patent Classification (IPC) or both national classification and IPC D04B 21/14(2006.01)i, D03D 11/00(2006.01)i		
Applicant SHEEX LLC et al		

1. This opinion contains indications relating to the following items:

- Box No. I Basis of the opinion
- Box No. II Priority
- Box No. III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
- Box No. IV Lack of unity of invention
- Box No. V Reasoned statement under Rule 43bis.1(a)(i) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
- Box No. VI Certain documents cited
- Box No. VII Certain defects in the international application
- Box No. VIII Certain observations on the international application

2. FURTHER ACTION

If a demand for international preliminary examination is made, this opinion will be considered to be a written opinion of the International Preliminary Examining Authority ("IPEA") except that this does not apply where the applicant chooses an Authority other than this one to be the IPEA and the chosen IPEA has notified the International Bureau under Rule 66.1bis(b) that written opinions of this International Searching Authority will not be so considered.

If this opinion is, as provided above, considered to be a written opinion of the IPEA, the applicant is invited to submit to the IPEA a written reply together, where appropriate, with amendments, before the expiration of 3 months from the date of mailing of Form PCT/ISA/220 or before the expiration of 22 months from the priority date, whichever expires later.

For further options, see Form PCT/ISA/220.

3. For further details, see notes to Form PCT/ISA/220.

Name and mailing address of the ISA/KR
Korean Intellectual Property Office
Government Complex-Daejeon, 139
Seonsa-ro, Seo-gu, Daejeon 302
-701, Republic of Korea
Facsimile No. 82-42-472-7140

Date of completion of this opinion
28 APRIL 2010 (28.04.2010)

Authorized officer

KIM, Jong Kyoo

Telephone No.82-42-481-5593



**WRITTEN OPINION OF THE
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY**

International application No.

PCT/US2009/058716

Box No. I Basis of this opinion

1. With regard to the **language**, this opinion has been established on the basis of :
 the international application in the language in which it was filed
 a translation of the international application into _____, which is the language of a translation furnished for the purposes of international search (Rules 12.3(a) and 23.1(b))
2. This opinion has been established taking into account the **rectification of an obvious mistake** authorized by or notified to this Authority under Rule 91 (Rule 43bis.1(a))
3. With regard to any **nucleotide and/or amino acid sequence** disclosed in the international application, this opinion has been established on the basis of:
 - a. a sequence listing filed or furnished
 on paper
 in electronic form
 - b. time of filing or furnishing
 contained in the international application as filed.
 filed together with the international application in electronic form.
 furnished subsequently to this Authority for the purposes of search.
4. In addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing has been filed or furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the application as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.

5. Additional comments:

**WRITTEN OPINION OF THE
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY**

International application No.

PCT/US2009/058716

Box No. V Reasoned statement under Rule 43bis.1(a)(i) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims	1-17	YES
	Claims	NONE	NO
Inventive step (IS)	Claims	NONE	YES
	Claims	1-17	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-17	YES
	Claims	NONE	NO

2. Citations and explanations :

Reference is made to the following document:

D1: JP 11-309183 A (MORIUCHI KYU KK) 09 November 1999

1. Novelty and Inventive Step

1-1. Regarding claims 1-4

Most of the features of claim 1 are disclosed in D1 except for making the finished fabric at least 90 inches wide. However, it is considered to be a minor difference over the disclosure of D1, that are merely matters of design option when the general knowledge in relevant field of the art is used. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claim 1.

The additional feature of claim 2 is already disclosed in D1(see claim 3). The features added by claims 3 & 4 are considered to be a minor difference over the disclosure of D1(see paragraphs [0010]-[0013]), which fall under the general knowledge of a person skilled in the art. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claims 2-4.

1-2. Regarding claims 5-8

Most of the features of claim 5 are disclosed in D1 except for making the finished fabric at least 90 inches wide, circular knitting the fabric and stitching the fabric portions together. However, making the finished fabric at least 90 inches wide is considered to be a minor difference over the disclosure of D1, that is merely matters of design option when the general knowledge in relevant field of the art is used. Circular knitting and stitching are considered to be a minor difference over the disclosure of D1(see paragraphs [0010]-[0013]), which fall under the general knowledge of a person skilled in the art. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claim 5.

The additional feature of claim 6 is already disclosed in D1(see paragraph [0001]). The features added by claims 7 & 8 are a simple addition of conventional technique in this field as occasion demands. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claims 6-8.

1-3. Regarding claims 9-12

Most of the features of claim 9 are disclosed in D1 except for making the bed sheet at least 90 inches wide, circular knitting the fabric, stitching the fabric portions together and heat setting finishing. However, making the bed sheet at least 90 inches wide is considered to be a minor difference over the disclosure of D1, that is merely matters of design option when the general knowledge in relevant field of the art is used. Circular knitting and stitching are considered to be a minor difference over the disclosure of D1(see paragraphs [0010]-[0013]), which fall under the general knowledge of a person skilled in the art. Heat setting finishing without limitation of kinds of the material of the fiber is a simple addition of conventional technique as occasion demands. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claim 9.

Continued on Supplemental Box

**WRITTEN OPINION OF THE
INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY**

International application No.

PCT/US2009/058716

Supplemental Box

In case the space in any of the preceding boxes is not sufficient.

Continuation of:

Box V

The feature added by claim 10 is a simple addition of conventional technique in this field as occasion demands. The additional features of claims 11 & 12 are already disclosed in D1(see paragraph [0010]-[0013]). Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claims 10-12.

1-4. Regarding claims 13-17

Most of the features of claim 13 are disclosed in D1 except for the finished fabric at least 90 inches wide and the circular knitted fabric. However, the finished fabric at least 90 inches wide is considered to be a minor difference over the disclosure of D1, that is merely matters of design option when the general knowledge in relevant field of the art is used. Circular knitted fabric is considered to be a minor difference over the disclosure of D1(see paragraphs [0010]-[0013]), which fall under the general knowledge of a person skilled in the art. Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claim 13.

The feature added by claim 15 is a simple addition of conventional technique in this field as occasion demands. The additional features of claims 14, 16 & 17 are already disclosed in D1(see paragraph [0010]-[0013]). Hence, no inventive step under PCT Article 33(3) is present in the subject matter of claims 14-17.

2. Industrial Applicability

The subject matter of claims 1-17 is industrially applicable meeting the requirements of Article 33(4) PCT.

Electronic Acknowledgement Receipt

EFS ID:	11569083
Application Number:	13271884
International Application Number:	
Confirmation Number:	4645
Title of Invention:	Fabric System
First Named Inventor/Applicant Name:	Susan Walvius
Customer Number:	26161
Filer:	Frank L. Gerratana/jennifer franco
Filer Authorized By:	Frank L. Gerratana
Attorney Docket Number:	29712-0002002
Receipt Date:	08-DEC-2011
Filing Date:	12-OCT-2011
Time Stamp:	09:42:46
Application Type:	Utility under 35 USC 111(a)

Payment information:

Submitted with Payment	no
------------------------	----

File Listing:

Document Number	Document Description	File Name	File Size(Bytes)/Message Digest	Multi Part /.zip	Pages (if appl.)
1	Transmittal Letter	2002_ids.pdf	48949 1de0b1ea73104d5c7299f41631f524c86e41fa26	no	1

Warnings:

Information:	000385
---------------------	--------

2	Information Disclosure Statement (IDS) Form (SB08)	2002_1449.pdf	81695 8a9de0395e98e812fc433fb0a1ba80f5ccb d2c8	no	1
Warnings:					
Information:					
This is not an USPTO supplied IDS fillable form					
3	Foreign Reference	JP11309183A.pdf	27994 a4b2f8feee98e15f61a9282c6f6057f16e61 562	no	1
Warnings:					
Information:					
4	Foreign Reference	EP2344691_WO2010037082.pdf	1667089 edcef0422e1403dd422a49220dd068674ec 53d29	no	23
Warnings:					
Information:					
5	Foreign Reference	WO2010037082.pdf	1680495 e83a6fb94b5acda0908e31c3057a1096c00 adac3	no	23
Warnings:					
Information:					
6	Foreign Reference	ES2344691.pdf	9434474 f427fc097c8472d2942a393dec3fa40b93e5 bcba	no	79
Warnings:					
Information:					
7	Non Patent Literature	ISR_WO_4_29_10.pdf	325104 4a7f64fb365a7c394f2fd30e601b3309b50 5f7b	no	7
Warnings:					
Information:					
8	Non Patent Literature	IPRP_4_7_11.pdf	243759 27dca7d940375a8136cc2c319d6f18cd78 7418b	no	6
Warnings:					
Information:					
9	Non Patent Literature	2AU1_VOLAMDT_4_12_11.pdf	205598 f68311c4e28fbfa3742b22cab8637eb21a16 4828	no	11
Warnings:					
Information:					
Total Files Size (in bytes):				13715157	

This Acknowledgement Receipt evidences receipt on the noted date by the USPTO of the indicated documents, characterized by the applicant, and including page counts, where applicable. It serves as evidence of receipt similar to a Post Card, as described in MPEP 503.

New Applications Under 35 U.S.C. 111

If a new application is being filed and the application includes the necessary components for a filing date (see 37 CFR 1.53(b)-(d) and MPEP 506), a Filing Receipt (37 CFR 1.54) will be issued in due course and the date shown on this Acknowledgement Receipt will establish the filing date of the application.

National Stage of an International Application under 35 U.S.C. 371

If a timely submission to enter the national stage of an international application is compliant with the conditions of 35 U.S.C. 371 and other applicable requirements a Form PCT/DO/EO/903 indicating acceptance of the application as a national stage submission under 35 U.S.C. 371 will be issued in addition to the Filing Receipt, in due course.

New International Application Filed with the USPTO as a Receiving Office

If a new international application is being filed and the international application includes the necessary components for an international filing date (see PCT Article 11 and MPEP 1810), a Notification of the International Application Number and of the International Filing Date (Form PCT/RO/105) will be issued in due course, subject to prescriptions concerning national security, and the date shown on this Acknowledgement Receipt will establish the international filing date of the application.

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant : Susan Walvius et al.
Serial No. : 13/271,884
Filed : October 12, 2011
Title : FABRIC SYSTEM

Art Unit : 3673
Examiner : Nicholas F. Polito
Conf. No. : 4645

MAIL STOP AMENDMENT

Commissioner for Patents
P.O. Box 1450
Alexandria, VA 22313-1450

INFORMATION DISCLOSURE STATEMENT

Please consider the references listed on the enclosed PTO-1449 form. Foreign patent documents and non-patent literature are enclosed; cited U.S. patents and patent application publications will be provided on request.

This statement is being filed within three months of the filing date of the application or before the receipt of a first Office Action on the merits. Please apply any necessary charges or credits to Deposit Account 06-1050, referencing the above attorney docket number.

Respectfully submitted,

Date: December 6, 2011_____

/Frank L. Gerratana/_____
Frank L. Gerratana
Reg. No. 62,653

Customer Number 26161
Fish & Richardson P.C.
Telephone: (617) 542-5070
Facsimile: (877) 769-7945

22752653.doc

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant : Susan Walvius et al.
Serial No. : 13/271,884
Filed : October 12, 2011
Title : FABRIC SYSTEM

Art Unit : 3673
Examiner : Nicholas F. Polito
Conf. No. : 4645

Mail Stop Amendment
Commissioner for Patents
P.O. Box 1450
Alexandria, VA 22313-1450

RESPONSE TO RESTRICTION REQUIREMENT

In response to the restriction requirement made in the action mailed November 17, 2011, identified Group 2 (claims 25-43) is elected for examination. The election is made without traverse.

Please apply any necessary charges or credits to Deposit Account No. 06-1050, referencing the above attorney docket number.

Respectfully submitted,

Date: November 30, 2011_____

/Frank L. Gerratana/_____
Frank L. Gerratana
Reg. No. 62,653

Customer Number 26161
Fish & Richardson P.C.
Telephone: (617) 542-5070
Facsimile: (877) 769-7945

22747381.doc

CERTIFICATE OF MAILING BY EFS-WEB FILING

I hereby certify that this paper was filed with the Patent and Trademark Office using the EFS-WEB system on this date: November 28, 2011.

000389

Electronic Acknowledgement Receipt

EFS ID:	11512653
Application Number:	13271884
International Application Number:	
Confirmation Number:	4645
Title of Invention:	Fabric System
First Named Inventor/Applicant Name:	Susan Walvius
Customer Number:	26161
Filer:	Frank L. Gerratana/jennifer franco
Filer Authorized By:	Frank L. Gerratana
Attorney Docket Number:	29712-0002002
Receipt Date:	30-NOV-2011
Filing Date:	12-OCT-2011
Time Stamp:	16:15:25
Application Type:	Utility under 35 USC 111(a)

Payment information:

Submitted with Payment	no
------------------------	----

File Listing:

Document Number	Document Description	File Name	File Size(Bytes)/Message Digest	Multi Part /.zip	Pages (if appl.)
1	Response to Election / Restriction Filed	rr_response.pdf	55646 2ff30abfe89adb12c81f8d94f1457645e8a8e dd2	no	1

Warnings:

Information:	000390
---------------------	--------

This Acknowledgement Receipt evidences receipt on the noted date by the USPTO of the indicated documents, characterized by the applicant, and including page counts, where applicable. It serves as evidence of receipt similar to a Post Card, as described in MPEP 503.

New Applications Under 35 U.S.C. 111

If a new application is being filed and the application includes the necessary components for a filing date (see 37 CFR 1.53(b)-(d) and MPEP 506), a Filing Receipt (37 CFR 1.54) will be issued in due course and the date shown on this Acknowledgement Receipt will establish the filing date of the application.

National Stage of an International Application under 35 U.S.C. 371

If a timely submission to enter the national stage of an international application is compliant with the conditions of 35 U.S.C. 371 and other applicable requirements a Form PCT/DO/EO/903 indicating acceptance of the application as a national stage submission under 35 U.S.C. 371 will be issued in addition to the Filing Receipt, in due course.

New International Application Filed with the USPTO as a Receiving Office

If a new international application is being filed and the international application includes the necessary components for an international filing date (see PCT Article 11 and MPEP 1810), a Notification of the International Application Number and of the International Filing Date (Form PCT/RO/105) will be issued in due course, subject to prescriptions concerning national security, and the date shown on this Acknowledgement Receipt will establish the international filing date of the application.



UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

UNITED STATES DEPARTMENT OF COMMERCE
United States Patent and Trademark Office
Address: COMMISSIONER FOR PATENTS
P.O. Box 1450
Alexandria, Virginia 22313-1450
www.uspto.gov

APPLICATION NO.	FILING DATE	FIRST NAMED INVENTOR	ATTORNEY DOCKET NO.	CONFIRMATION NO.
13/271,884	10/12/2011	Susan Walvius	29712-0002002	4645
26161	7590	11/17/2011	EXAMINER	
FISH & RICHARDSON P.C. (BO) P.O. BOX 1022 MINNEAPOLIS, MN 55440-1022			POLITO, NICHOLAS F	
ART UNIT	PAPER NUMBER			
	3673			
NOTIFICATION DATE	DELIVERY MODE			
11/17/2011	ELECTRONIC			

Please find below and/or attached an Office communication concerning this application or proceeding.

The time period for reply, if any, is set in the attached communication.

Notice of the Office communication was sent electronically on above-indicated "Notification Date" to the following e-mail address(es):

PATDOCTC@fr.com

Office Action Summary	Application No.	Applicant(s)	
	13/271,884	WALVIUS ET AL.	
	Examiner	Art Unit	
	NICHOLAS POLITICO	3673	

-- The MAILING DATE of this communication appears on the cover sheet with the correspondence address --

Period for Reply

A SHORTENED STATUTORY PERIOD FOR REPLY IS SET TO EXPIRE 1 MONTH(S) OR THIRTY (30) DAYS, WHICHEVER IS LONGER, FROM THE MAILING DATE OF THIS COMMUNICATION.

- Extensions of time may be available under the provisions of 37 CFR 1.136(a). In no event, however, may a reply be timely filed after SIX (6) MONTHS from the mailing date of this communication.
- If NO period for reply is specified above, the maximum statutory period will apply and will expire SIX (6) MONTHS from the mailing date of this communication.
- Failure to reply within the set or extended period for reply will, by statute, cause the application to become ABANDONED (35 U.S.C. § 133). Any reply received by the Office later than three months after the mailing date of this communication, even if timely filed, may reduce any earned patent term adjustment. See 37 CFR 1.704(b).

Status

- 1) Responsive to communication(s) filed on 12 October 2011.
- 2a) This action is **FINAL**. 2b) This action is non-final.
- 3) An election was made by the applicant in response to a restriction requirement set forth during the interview on _____; the restriction requirement and election have been incorporated into this action.
- 4) Since this application is in condition for allowance except for formal matters, prosecution as to the merits is closed in accordance with the practice under *Ex parte Quayle*, 1935 C.D. 11, 453 O.G. 213.

Disposition of Claims

- 5) Claim(s) 14-43 is/are pending in the application.
- 5a) Of the above claim(s) _____ is/are withdrawn from consideration.
- 6) Claim(s) _____ is/are allowed.
- 7) Claim(s) _____ is/are rejected.
- 8) Claim(s) _____ is/are objected to.
- 9) Claim(s) 14-43 are subject to restriction and/or election requirement.

Application Papers

- 10) The specification is objected to by the Examiner.
- 11) The drawing(s) filed on _____ is/are: a) accepted or b) objected to by the Examiner.
Applicant may not request that any objection to the drawing(s) be held in abeyance. See 37 CFR 1.85(a).
Replacement drawing sheet(s) including the correction is required if the drawing(s) is objected to. See 37 CFR 1.121(d).
- 12) The oath or declaration is objected to by the Examiner. Note the attached Office Action or form PTO-152.

Priority under 35 U.S.C. § 119

- 13) Acknowledgment is made of a claim for foreign priority under 35 U.S.C. § 119(a)-(d) or (f).
 - a) All b) Some * c) None of:
 1. Certified copies of the priority documents have been received.
 2. Certified copies of the priority documents have been received in Application No. _____.
 3. Copies of the certified copies of the priority documents have been received in this National Stage application from the International Bureau (PCT Rule 17.2(a)).

* See the attached detailed Office action for a list of the certified copies not received.

Attachment(s)

- | | |
|--|---|
| 1) <input type="checkbox"/> Notice of References Cited (PTO-892) | 4) <input type="checkbox"/> Interview Summary (PTO-413) |
| 2) <input type="checkbox"/> Notice of Draftsperson's Patent Drawing Review (PTO-948) | Paper No(s)/Mail Date. _____ . |
| 3) <input type="checkbox"/> Information Disclosure Statement(s) (PTO/SB/08) | 5) <input type="checkbox"/> Notice of Informal Patent Application |
| Paper No(s)/Mail Date _____ . | 6) <input type="checkbox"/> Other: _____ . |

DETAILED ACTION

Election/Restrictions

1. Restriction to one of the following inventions is required under 35 U.S.C. 121:

- I. Claims 14-24, drawn to a method of making, classified in class 28, subclass 100.
- II. Claims 25-43, drawn to a bed sheet, classified in class 5, subclass 482.

The inventions are distinct, each from the other because of the following reasons:

2. Inventions I and II are related as process of making and product made. The inventions are distinct if either or both of the following can be shown: (1) that the process as claimed can be used to make another and materially different product or (2) that the product as claimed can be made by another and materially different process (MPEP § 806.05(f)). In the instant case the process as claimed can be used to make another and materially different product.

3. Restriction for examination purposes as indicated is proper because all these inventions listed in this action are independent or distinct for the reasons given above and there would be a serious search and/or examination burden if restriction were not required because at least the following reason(s) apply:

- the inventions have acquired a separate status in the art in view of their different classification
- the inventions have acquired a separate status in the art due to their recognized divergent subject matter

Art Unit: 3673

- the inventions require a different field of search (e.g., searching different classes /subclasses or electronic resources, or employing different search strategies or search queries).

Applicant is advised that the reply to this requirement to be complete must include (i) an election of a invention to be examined even though the requirement may be traversed (37 CFR 1.143) and (ii) identification of the claims encompassing the elected invention.

The election of an invention may be made with or without traverse. To reserve a right to petition, the election must be made with traverse. If the reply does not distinctly and specifically point out supposed errors in the restriction requirement, the election shall be treated as an election without traverse. Traversal must be presented at the time of election in order to be considered timely. Failure to timely traverse the requirement will result in the loss of right to petition under 37 CFR 1.144. If claims are added after the election, applicant must indicate which of these claims are readable upon the elected invention.

Should applicant traverse on the ground that the inventions are not patentably distinct, applicant should submit evidence or identify such evidence now of record showing the inventions to be obvious variants or clearly admit on the record that this is the case. In either instance, if the examiner finds one of the inventions unpatentable over the prior art, the evidence or admission may be used in a rejection under 35 U.S.C. 103(a) of the other invention.

4. Applicant is reminded that upon the cancellation of claims to a non-elected invention, the inventorship must be amended in compliance with 37 CFR 1.48(b) if one or more of the currently named inventors is no longer an inventor of at least one claim remaining in the application. Any amendment of inventorship must be accompanied by a request under 37 CFR 1.48(b) and by the fee required under 37 CFR 1.17(i).

5. The examiner has required restriction between product and process claims. Where applicant elects claims directed to the product, and the product claims are subsequently found allowable, withdrawn process claims that depend from or otherwise require all the limitations of the allowable product claim will be considered for rejoinder. All claims directed to a nonelected process invention must require all the limitations of an allowable product claim for that process invention to be rejoined.

In the event of rejoinder, the requirement for restriction between the product claims and the rejoined process claims will be withdrawn, and the rejoined process claims will be fully examined for patentability in accordance with 37 CFR 1.104. Thus, to be allowable, the rejoined claims must meet all criteria for patentability including the requirements of 35 U.S.C. 101, 102, 103 and 112. Until all claims to the elected product are found allowable, an otherwise proper restriction requirement between product claims and process claims may be maintained. Withdrawn process claims that are not commensurate in scope with an allowable product claim will not be rejoined. See MPEP § 821.04(b). Additionally, in order to retain the right to rejoinder in accordance with the above policy, applicant is advised that the process claims should be amended during prosecution to require the limitations of the product claims. **Failure to do so may result**

in a loss of the right to rejoinder. Further, note that the prohibition against double patenting rejections of 35 U.S.C. 121 does not apply where the restriction requirement is withdrawn by the examiner before the patent issues. See MPEP § 804.01.

6. Any inquiry concerning this communication or earlier communications from the examiner should be directed to NICHOLAS POLITICO whose telephone number is (571)270-5923. The examiner can normally be reached on Monday-Friday 8:30-5:00.

If attempts to reach the examiner by telephone are unsuccessful, the examiner's supervisor, Pete Cuomo can be reached on (571) 272-6856. The fax phone number for the organization where this application or proceeding is assigned is 571-273-8300.

Information regarding the status of an application may be obtained from the Patent Application Information Retrieval (PAIR) system. Status information for published applications may be obtained from either Private PAIR or Public PAIR. Status information for unpublished applications is available through Private PAIR only. For more information about the PAIR system, see <http://pair-direct.uspto.gov>. Should you have questions on access to the Private PAIR system, contact the Electronic Business Center (EBC) at 866-217-9197 (toll-free). If you would like assistance from a USPTO Customer Service Representative or access to the automated information system, call 800-786-9199 (IN USA OR CANADA) or 571-272-1000.

/Nicholas Polito/
Examiner, Art Unit 3673

11/9/2011

/ROBERT G. SANTOS/
Primary Examiner, Art Unit 3673

<i>Index of Claims</i>		Application/Control No.	Applicant(s)/Patent Under Reexamination
		13271884	WALVIUS ET AL.
Examiner		Art Unit	
NICHOLAS POLITICO		3673	

✓	Rejected	-	Cancelled	N	Non-Elected	A	Appeal
=	Allowed	÷	Restricted	I	Interference	O	Objected

Claims renumbered in the same order as presented by applicant CPA T.D. R.1.47

CLAIM		DATE						
Final	Original	11/09/2011						
	1	-						
	2	-						
	3	-						
	4	-						
	5	-						
	6	-						
	7	-						
	8	-						
	9	-						
	10	-						
	11	-						
	12	-						
	13	-						
	14	÷						
	15	÷						
	16	÷						
	17	÷						
	18	÷						
	19	÷						
	20	÷						
	21	÷						
	22	÷						
	23	÷						
	24	÷						
	25	÷						
	26	÷						
	27	÷						
	28	÷						
	29	÷						
	30	÷						
	31	÷						
	32	÷						
	33	÷						
	34	÷						
	35	÷						
	36	÷						

<i>Index of Claims</i>		Application/Control No.	Applicant(s)/Patent Under Reexamination
		13271884	WALVIUS ET AL.
Examiner		Art Unit	
NICHOLAS POLITICO		3673	

✓	Rejected	-	Cancelled	N	Non-Elected	A	Appeal
=	Allowed	÷	Restricted	I	Interference	O	Objected

<input type="checkbox"/> Claims renumbered in the same order as presented by applicant <input type="checkbox"/> CPA <input type="checkbox"/> T.D. <input type="checkbox"/> R.1.47							
CLAIM		DATE					
Final	Original	11/09/2011					
	37	÷					
	38	÷					
	39	÷					
	40	÷					
	41	÷					
	42	÷					
	43	÷					



UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

UNITED STATES DEPARTMENT OF COMMERCE
United States Patent and Trademark Office
Address: COMMISSIONER FOR PATENTS
P.O. Box 1450
Alexandria, Virginia 22313-1450
www.uspto.gov

APPLICATION NO.	FILING DATE	FIRST NAMED INVENTOR	ATTORNEY DOCKET NO.	CONFIRMATION NO.
13/271,884	10/12/2011	Susan Walvius	29712-0002002	4645
26161	7590	11/08/2011		
FISH & RICHARDSON P.C. (BO)			EXAMINER	
P.O. BOX 1022			POLITO, NICHOLAS F	
MINNEAPOLIS, MN 55440-1022			ART UNIT	PAPER NUMBER
			3673	
			NOTIFICATION DATE	DELIVERY MODE
			11/08/2011	ELECTRONIC

Please find below and/or attached an Office communication concerning this application or proceeding.

The time period for reply, if any, is set in the attached communication.

Notice of the Office communication was sent electronically on above-indicated "Notification Date" to the following e-mail address(es):

PATDOCTC@fr.com