



공개특허 10-2021-0137385



(19) 대한민국특허청(KR)  
(12) 공개특허공보(A)

(11) 공개번호 10-2021-0137385  
(43) 공개일자 2021년11월17일

(51) 국제특허분류(Int. Cl.)

C12Q 1/42 (2006.01)

(52) CPC특허분류

C12Q 1/42 (2013.01)

(21) 출원번호 10-2021-0042535

(22) 출원일자 2021년04월01일

심사청구일자 2021년04월01일

(30) 우선권주장

1020200055355 2020년05월08일 대한민국(KR)

(71) 출원인

연세대학교 산학협력단

서울특별시 서대문구 연세로 50 (신촌동, 연세대학교)

(72) 범명자

반용선

서울특별시 송파구 올림픽로47길 9 101동 301호  
(풀남동, 쌍용아파트)

정은지

서울특별시 양천구 목동동로 33, 부영그린타운 1  
차아파트 801호

(뒷면에 계속)

(74) 대리인

특허법인 피씨알

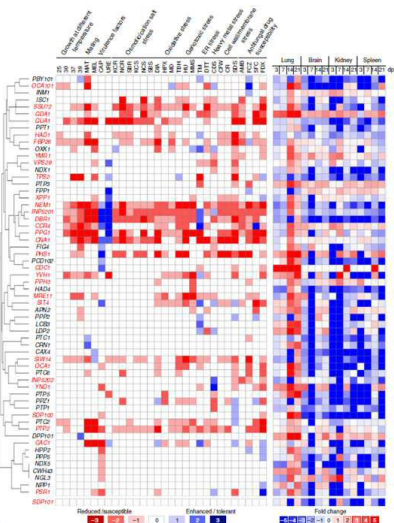
전체 청구항 수 : 총 4 항

(54) 발명의 명칭 크립토코커스 네오포르만스의 세포막 안정성을 조절하는 포스파타아제 및 이를 이용한 항진균제 스크리닝 방법

### (57) 요 약

VPS29, YMR1, SSU72, NEM1, YVH1, SIT4, GUA1, INP5201, PHS1, DBR1, SIW14, SDP102, OCA1, GDA1, FBP26, PSR1, CDC1, INP5202, 및 YND1은 크립토코커스 네오포르만스의 병원성과의 관련성 및 세포막 안정성을 조절하는 기능이 새롭게 규명된 포스파타아제 유전자로써, 이들 유전자를 타겟으로 하는 새로운 항진균제 스크리닝에 이용될 수 있다.

### 대 표 도 - 도1



(72) 발명자  
**진재형**  
 서울특별시 서대문구 성산로18길 18-5, 2층  
**이경태**  
 서울특별시 금천구 시흥대로59길 35, 건영아파트  
 A동 301호  
**이동기**  
 서울특별시 송파구 송이로24길 18, 202호

**김진영**  
 경기도 수원시 권선구 권선로 397, 울트라참누리  
 아파트 201동 603호  
**이승현**  
 경기도 안양시 부림로 80, 초원한양아파트 609동  
 605  
**홍주현**  
 서울특별시 서대문구 성산로17길 7-17, 오이코스  
 504호

|                    |   |
|--------------------|---|
| 이 발명을 지원한 국가연구개발사업 |   |
| 과제고유번호             | 1545021042                                      |
| 과제번호               | 918012043SB010                                  |
| 부처명                | 농림축산식품부   |
| 과제관리(전문)기관명        | 농림식품기술기획평가원                                     |
| 연구사업명              | 포스트게놈신산업육성을위한다부처유전체사업(R&D)(농림부)                 |
| 연구과제명              | 다중오믹스 분석 기반 동물 진균 유전자 기능 통합 네트워크 맵 구축 및 유용 유전   |
| 자                  |   |
| 기 여 율              | 1/3   |
| 과제수행기관명            | 연세대학교 산학협력단                                     |
| 연구기간               | 2020.01.01 ~ 2020.12.31                         |
| 이 발명을 지원한 국가연구개발사업 |   |
| 과제고유번호             | 1711097612                                      |
| 과제번호               | 2016R1E1A1A01943365                             |
| 부처명                | 과학기술정보통신부                                       |
| 과제관리(전문)기관명        | 한국연구재단  |
| 연구사업명              | 개인기초연구(과기정통부)(R&D)                              |
| 연구과제명              | 뇌수막염 유발 진균의 뇌 감염 경로와 이를 조절하는 kinase 네트워크의 시스템수준 |
| 규명                 |   |
| 기 여 율              | 1/3   |
| 과제수행기관명            | 연세대학교   |
| 연구기간               | 2019.08.01 ~ 2020.05.31                         |
| 이 발명을 지원한 국가연구개발사업 |   |
| 과제고유번호             | 1711111252                                      |
| 과제번호               | 2018R1A5A1025077                                |
| 부처명                | 과학기술정보통신부                                       |
| 과제관리(전문)기관명        | 한국연구재단  |
| 연구사업명              | 집단연구지원(R&D)                                     |
| 연구과제명              | 미생물 생존 시스템 연구센터(중앙대학교)                          |
| 기 여 율              | 1/3   |
| 과제수행기관명            | 연세대학교   |
| 연구기간               | 2020.03.01 ~ 2021.02.28                         |

## 명세서

### 청구범위

#### 청구항 1

크립토코커스속 진균의 세포막 안정성을 조절하는 포스파타아제를 발현하는 유전자인 *VPS29*, *YMR1*, *SSU72*, *NEM1*, *YVH1*, *SIT4*, *GUA1*, *INP5201*, *PHS1*, *DBR1*, *SIW14*, *SDP102*, *OCA1*, *GDA1*, *FBP26*, *PSR1*, *CDC1*, *INP5202*, 및 *YND1*으로 이루어진 군에서 선택된 하나 이상의 유전자의 mRNA 또는 이로부터 발현된 단백질을 후보물질과 접촉시키는 단계;

상기 mRNA 또는 단백질의 발현 수준을 측정하거나, 또는 단백질의 활성을 측정하는 단계; 및

상기 측정된 발현수준 또는 활성이 대조군보다 유의하게 감소한 경우 상기 후보물질을 항진균 활성이 있는 것으로 결정하는 단계를 포함하는 항진균제 스크리닝 방법.

#### 청구항 2

제1항에 있어서,

상기 크립토코커스속 진균은 병원성 진균인,

항진균제 스크리닝 방법.

#### 청구항 3

제1항에 있어서,

상기 mRNA 발현 수준의 측정은 역전사 중합효소반응(RT-PCR), 경쟁적 역전사 중합효소 반응, 실시간 역전사 중합효소반응, RNase 보호 분석법(RPA), 노던 블로팅, DNA 칩(Microarray) 또는 RNA sequencing 분석으로 수행하는 것인,

항진균제 스크리닝 방법.

#### 청구항 4

제1항에 있어서,

상기 단백질의 발현 수준 측정은 웨스턴 블랏, ELISA (enzyme linked immunosorbent assay), 방사선면역분석(RIA: Radioimmunoassay), 방사 면역 확산법(radioimmunodiffusion), 조직면역 염색, 면역침전 분석법(Immunoprecipitation Assay), 보체 고정 분석법(Complement Fixation Assay), 유세포분석(Fluorescence Activated Cell Sorter, FACS), 또는 단백질 칩(protein chip)으로 수행하는 것인,

항진균제 스크리닝 방법.

## 발명의 설명

### 기술 분야

[0001]

본 발명은 크립토코커스 네오포르만스의 세포막 안정성을 조절하는 포스파타아제 및 이를 이용한 항진균제 스크리닝 방법에 관한 것이다.

### 배경 기술

[0002]

모든 살아있는 유기체는 변화하는 환경에 대해 동적으로 반응(dynamic response)하며, 이러한 반응은 복잡한 신호 전달 경로에 의해 이루어진다. 환경 신호(environmental cue)가 발생하면 유기체는 수용체 단백질과 같은 센서를 통해 신호를 수신하고, 이어지는 스트레스에 대응하기 위해 하위인자(downstream effector)들을 활성화한다. 환경 신호가 소멸하거나 유기체가 환경에 적응하면 해당 신호전달경로는 일반적으로 적시에 비활성화되고

(desensitized) 추후 재활성화될 수 있다. 이러한 신호전달경로의 활성화 및 비활성화 과정은 많은 경우 키나아제(kinase)에 의한 인산화(phosphorylation) 및 포스파타아제(phosphatase)에 의한 탈인산화(dephosphorylation)에 의해 이루어지며, 이는 신호 전달을 온-오프하는 번역 후 변형(post-translational modification)이다. 따라서 신호전달경로에서 키나아제 및 포스파타아제의 조절은 세포 항상성을 유지하는데 중요하다.

[0003] 병원성 곰팡이는 이러한 신호전달경로를 활용하여 숙주 내의 다양한 조직에서 감염(infection), 군집화(colonization), 증식(proliferation), 및 과종성 감염(dissemination) 중에 발생하는 환경 변화에 적응한다.

[0004] 크립토코커스 네오포르만스(*Cryptococcus neoformans*)는 면역이 저하된 환자에서 뇌수막염을 유발하며 전세계적으로 매년 18만 이상의 사망을 초래한다. 크립토코커스 네오포르만스의 전사인자(transcription factor; TF) 및 키나아제에 대한 대규모 기능 분석에 의해 178개의 TF 및 183개의 키나아제가 확인되었다. 이 중 155개의 TF 및 129개의 키나아제가 *in vitro* 및 *in vivo*에서 기능적 특징이 규명되었고(functionally characterized), 45개의 TF 및 63개의 키나아제가 병원성에 관여하는 것으로 알려졌다. 그럼에도 불구하고 신호 구성 요소(signaling component)들이 어떻게 조절되고 합동(coordination)되어 병원성을 나타내는지는 명확히 규명되지 않았다.

[0005] TF 및 키나아제 네트워크를 명확히 규명하기 위해서는 이들에 대응되는 포스파타아제 네트워크의 공동 분석이 필수적이다. 종래에는 기질 특이성이 높은 키나아제가 약물의 표적으로 더 적절하다고 여겨졌기 때문에 포스파타아제는 주목받지 못했다.

[0006] 그러나, 최근 여러 종류의 병원성 진균에서 밝혀진 기능성 포스파토ーム(phosphatome) 데이터에 의하면, 포스파타아제가 진균의 성장, 세포주기, 분화, 스트레스 반응 및 대사를 조절함으로써 항상성을 유지하는데 중요한 역할을 한다는 점이 밝혀졌다.

[0007] 자낭균(ascomycete)에서는, 유전자 다형 해석(genome-wide analyses)에 의해 아스페르길루스 푸미가투스(*Aspergillus fumigatus*)의 32개의 포스파타아제를 동정하고(identify) 이 중 24개를 기능적으로 특성화하였으며, 이를 대부분이 스트레스 반응, 철 동화(iron assimilation), 독소 생성(toxin production), 및 저항(resistance)에 기여함이 규명되었다.

[0008] 또한 밀곰팡이병(wheat scab)을 일으키는 푸사리움 그라미네아룸(*Fusarium graminearum*)에서 82개의 포스파타아제 유전자를 확인하였으며 이 중 71개를 파괴하고 15 종의 표현형 특성을 통해 기능적으로 분석한 결과 25개의 포스파타아제가 식물 병원성 진균의 병독성(virulence)에 관여함을 확인하였다.(Yun, Y. et al. Functional analysis of the *Fusarium graminearum* phosphatome. *New Phytol.* 207, 119-134 (2015).)

[0009] 그러나 크립토코커스 네오포르만스에서 병원성과 연관된 포스파타아제에 일부 소수의 유전자를 제외하고는 계놈 수준에서는 알려진 바가 없다.

## 선행기술문헌

### 특허문헌

[0010] (특허문헌 0001) (비특허문헌 0001) Yun, Y. et al. Functional analysis of the *Fusarium graminearum* phosphatome. *New Phytol.* 207, 119-134 (2015).

## 발명의 내용

### 해결하려는 과제

[0011] 일 구체예에 따르면 크립토코커스 네오포르만스의 세포막 안정성을 조절하는 포스파타아제로서 병원성과의 관련성이 새롭게 규명된 포스파타아제 유전자 및 이를 이용한 항진균제 스크리닝 방법을 제공한다.

### 과제의 해결 수단

[0012] 일 양상은, 크립토코커스속 진균의 세포막 안정성을 조절하는 포스파타아제를 발현하는 유전자인 *VPS29*, *YMR1*, *SSU72*, *NEM1*, *YVH1*, *SIT4*, *GUA1*, *INP5201*, *PHS1*, *DBR1*, *SIW14*, *SDP102*, *OCA1*, *GDA1*, *FBP26*, *PSR1*, *CDC1*, *INP5202*, 및 *YND1*으로 이루어진 군에서 선택된 하나 이상의 유전자의 mRNA 또는 이로부터 발현된 단백질을 후보

물질과 접촉시키는 단계; 상기 mRNA 또는 단백질의 발현 수준을 측정하거나, 또는 단백질의 활성을 측정하는 단계; 및 상기 측정된 발현수준 또는 활성이 대조군보다 유의하게 감소한 경우 상기 후보물질을 항진균 활성이 있는 것으로 결정하는 단계를 포함하는 항진균제 스크리닝 방법을 제공한다.

[0013]

본 발명자는 병원성 진균인 크립토코커스 네오포르만스의 139개 후보 포스파타아제 유전자 중에서 불활성화시켰을 때 *Galleria mellonella* 유충에 대한 병독성이 감소하거나, 또는 뮤린에 대한 감염성이 감소한 31개 유전자를 선별하고, 이 중에서 병원성과 관련된 7종류의 표현형(0-당사슬 형성, 세포막 안정성, DNA 손상반응, 혈액뇌장벽 통과, 캡슐 형성, 멜라닌 생합성, 체온에 대한 내열성(thermotolerance for mammalian body temperatures))에서 변화를 나타낸 21개의 포스파타아제를 선별하였다. 최종 선별된 유전자는 크립토코커스 네오포르만스의 병독성 및 감염성과 밀접하게 관련된 표현 형질을 조절하는 것으로 새롭게 규명된 포스파타아제 유전자이며, 항진균제의 신규한 타겟이 될 수 있다. 최종 선별된 21개의 포스파타아제 유전자는 하기 표 1에 개시되어 있다.

### 표 1

[0014]

| SEQ ID | H99 ID | Name           |
|--------|--------|----------------|
| 1      | 00182  | <i>VPS29</i>   |
| 2      | 00390  | <i>YMR1</i>    |
| 3      | 01054  | <i>SSU72</i>   |
| 4      | 01177  | <i>NEM1</i>    |
| 5      | 01203  | <i>YVH1</i>    |
| 6      | 01254  | <i>OCA101</i>  |
| 7      | 01436  | <i>SIT4</i>    |
| 8      | 01877  | <i>GUA1</i>    |
| 9      | 02109  | <i>INP5201</i> |
| 10     | 02487  | <i>PHS1</i>    |
| 11     | 02490  | <i>MRE11</i>   |
| 12     | 03222  | <i>DBR1</i>    |
| 13     | 03296  | <i>SIW14</i>   |
| 14     | 03893  | <i>SDP102</i>  |
| 15     | 03963  | <i>OCA1</i>    |
| 16     | 03996  | <i>GDA1</i>    |
| 17     | 04221  | <i>FBP26</i>   |
| 18     | 04224  | <i>PSR1</i>    |
| 19     | 06647  | <i>CDC1</i>    |
| 20     | 07317  | <i>INP5202</i> |
| 21     | 07692  | <i>YND1</i>    |

[0015]

상기 크립토코커스속 진균은 예를 들면 병원성 진균으로써 크립토코커스 네오포르만스(*Cryptococcus neoformans*), 크립토코커스 가티(*Cryptococcus gattii*), 크립토코커스 알비두스(*Cryptococcus albidus*), 또는 크립토코커스 유니구톨라투스(*Cryptococcus uniguttulatus*)일 수 있다.

[0016]

상기 항진균 활성은 크립토코커스속 진균 또는 병원성 크립토코커스속 진균에 대한 활성일 수 있다.

[0017]

상기 VPS29 유전자는 서열번호 1의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 22의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0018]

상기 YMR1 유전자는 서열번호 2의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 23의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0019]

상기 SSU72 유전자는 서열번호 3의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 24의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0020]

상기 NEM1 유전자는 서열번호 4의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호

25의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0021] 상기 YVH1 유전자는 서열번호 5의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 26의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0022] 상기 SIT4 유전자는 서열번호 7의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 28의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0023] 상기 GUA1 유전자는 서열번호 8의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 29의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0024] 상기 INP5201 유전자는 서열번호 9의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 30의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0025] 상기 PHS1 유전자는 서열번호 10의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 31의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0026] 상기 DBR1 유전자는 서열번호 12의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 33의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0027] 상기 SIW14 유전자는 서열번호 13의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 34의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0028] 상기 SDP102 유전자는 서열번호 14의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 35의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0029] 상기 OCA1 유전자는 서열번호 15의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 36의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0030] 상기 GDA1 유전자는 서열번호 16의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 37의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0031] 상기 FBP26 유전자는 서열번호 17의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 38의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0032] 상기 PSR1 유전자는 서열번호 18의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 39의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0033] 상기 CDC1 유전자는 서열번호 19의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 40의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0034] 상기 INP5202 유전자는 서열번호 20의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 41의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0035] 상기 발현 감소 후보 물질은 저분자 화합물, 항체, 안티센스 뉴클레오티드, siRNA, dsRNA, 핵산, 단백질, 펩티드, 추출물, 또는 천연물을 포함할 수 있으나 이에 한정되는 것은 아니다.

[0036] 상기 접촉시키는 단계는 분리된 mRNA, 단백질을 후보물질과 접촉시키거나, 또는 상기 유전자를 발현하는 크립토코커스속 진균을 후보물질과 접촉시키는 것일 수 있다. 크립토코커스속 진균과 후보 물질을 접촉시키는 경우, 후보물질이 진균 내로 침투하기에 충분한 시간 동안 배양시켜 수행할 수 있다. 상기 접촉시키는 단계는 *in vitro*에서 수행되는 것일 수 있다.

[0037] 상기 mRNA 발현 수준의 측정은 통상기술자에게 잘 알려진 방법으로 수행될 수 있으며, 예를 들면 역전사 중합효소반응(RT-PCR), 경쟁적 역전사 중합효소 반응, 실시간 역전사 중합효소반응, RNase 보호 분석법(RPA), 노던 블로팅, DNA 칩(Microarray) 또는 RNA sequencing 분석에 의해 수행될 수 있다.

[0038] 상기 단백질의 발현 수준 측정은 통상기술자에게 잘 알려진 방법으로 수행될 수 있으며, 예를 들면 웨스턴 블랏, ELISA (enzyme linked immunosorbent assay), 방사선면역분석(RIA: Radioimmunoassay), 방사 면역 확산법(radioimmundiffusion), 조직면역 염색, 면역침전 분석법(Immunoprecipitation Assay), 보체 고정 분석법(Complement Fixation Assay), 유세포분석(Fluorescence Activated Cell Sorter, FACS), 또는 단백질 칩(protein chip)으로 수행될 수 있다.

- [0039] 상기 활성 억제 후보물질은 저분자 화합물, 항체, 안티센스 뉴클레오티드, siRNA, dsRNA, 핵산, 단백질, 펩티드, 추출물, 또는 천연물을 포함할 수 있으나 이에 한정되는 것은 아니다.
- [0040] 상기 단백질의 활성 측정은 통상의 기술자에게 알려진 효소 활성 측정 방법이 사용될 수 있으며, 예를 들면 표지된 인산을 이용해 포스파타아제의 기질에 대한 인산화 정도를 측정하거나, 기질의 인산화 자리에 특이적인 항체의 결합 정도를 정량분석하는 방법을 사용할 수 있다.

### 발명의 효과

- [0042] 일 구체예에 따른 스크리닝 방법은 크립토코커스 네오포르만스의 병원성과의 관련성이 새롭게 규명된 포스파타아제 유전자를 이용하므로 새로운 항진균제를 스크리닝 할 수 있다.

### 도면의 간단한 설명

- [0043] 도 1은 C. 네오포르만스의 포스파타아제 결실에 의한 *in vitro* 상의 클러스터별 표현형 변화 및 *in vivo* 발현 프로파일링을 나타낸 것이다. 도 1에 사용된 약어는 다음과 같다. 25: 25°C; 30: 30°C; 37: 37°C; 39: 39°C; CAP: capsule production; MEL: melanin production; URE: urease production; MAT: mating; HPX: hydrogen peroxide; TBH: tert-butyl hydroperoxide; MD: menadione; DIA: diamide; MMS: methyl methanesulphonate; HU: hydroxyurea; 5FC: 5-flucytosine; AMB: amphotericin B; FCZ: fluconazole; FDX: fludioxonil; TM: tunicamycin; DTT: dithiothreitol; CDS: cadmium sulfate; SDS: sodium dodecyl sulfate; CR: Congo red; CFW: calcofluor white; KCR: YPD + 1.5M KC1; NCR: YPD + 1.5M NaCl; SBR: YPD + 2M sorbitol; KCS: YP + 1M KC1; NCS: YP + 1M NaCl; SBS: YP + 2M sorbitol.

도 2는 *Galleria melloneilla* 곤충 치사 분석에 의한 병독성 조절 포스파타아제의 동정 결과를 나타낸 것이다. (n ≥ 15)

도 3은 STM 기반 뮤린 감염 모델에 의한 감염성 조절 포스파타아제의 동정 결과를 나타낸 것이다.

도 4는 포스파타아제 변이체의 30°C 및 37°C에서의 성장 속도를 나타낸 것이다.

도 5는 3가지 다른 멜라닌 유도 배지(Niger seed, dopamine, epinephrine 배지)를 이용하여 변이체의 멜라닌 생산을 측정한 결과를 나타낸 것이다.

도 6은 영양 과다 조건(R) 및 결핍 조건(S)에서 멜라닌 발현 조절 유전자인 LAC1의 유전자 발현 정도를 확인한 결과이다.

도 7은 영양 과다 조건(R) 및 결핍 조건(S)에서 멜라닌 발현과 관련된 유전자인 BZP4 및 HOB1의 유전자 발현 정도를 확인한 결과이다.

도 8은 캡슐 유도 배지(FBS agar medium)을 이용하여 캡슐 생산 분석을 수행한 결과이다. 캡슐의 두께 (thickness, 전체 직경 - cell body 직경)는 WT 세포(n=50) 및 각 포스파타아제 변이체(n=50)로 측정하였다.

도 9는 레트로머 복합체 관련 유전자 돌연변이들의 표현형 히트맵을 나타낸 것이다. 결실 유전자 및 균주는 *vps29Δ* (YSB4881, YSB4882), *vps26Δ* (YSB5671, YSB5672), *vps35Δ* (YSB5615, YSB5616), *vps5Δ* (YSB5683, YSB5684), 및 *vps17Δ* (YSB5724)이다.

도 10은 레트로머 복합체 돌연변이의 곤충 치사 분석 결과이다.

도 11은 레트로머 복합체 돌연변이의 STM 기반 뮤린 감염 분석 결과이다.

도 12는 C. 네오포르만스 야생형(WT), *gda1Δ* (YSB4750), *ynd1Δ* (YSB4856)의 세포벽 만노단백질(mannoprotein)에 결합된 O-linked 글리칸의 HPLC 프로파일을 나타낸 것이다.

도 13은 C. 네오포르만스 야생형(WT), *gda1Δ* (YSB4750), *ynd1Δ* (YSB4856)의 O-글리칸 성분을 나타낸 것이다.

도 14는 실험결과로부터 예상되는 Gdalp 및 Ynd1p의 기능을 도식화한 것이다.

도 15는 *in vitro* Blood-Brain Barrier-통과 분석(BBB-crossing assay)에서 C. 네오포르만스 야생형 및 변이체들의 BBB 이동(migration) 능력을 나타낸 것이다.

도 16은 인간 뇌 미세혈관 내피세포주(hCMEC/D3 세포주)를 이용한 BBB-adhesion assay 결과를 나타낸 것이다.

도 17은 C. 네오포르만스의 야생형 및 포스파타아제 변이체들에서 숙주모방조건(host-mimic condition; HMC)으로 발현이 유도된 뇌 감염 관련 유전자의 발현 정도를 나타낸 것이다.

도 18은 C. 네오포르만스에 의한 뇌 감염과 관련된 신호 네트워크를 통합적으로 이해하기 위해 STRING 분석에 의한 기능적 단백질 연관 네트워크(functional protein association network)를 생성한 결과이다.

도 19는 병원성 진균들의 병원성 연관 포스파타아제를 분석한 결과이다.

도 20 및 도 21은 VPS29, YMR1, SSU72, NEM1, YVH1, SIT4, GUA1, INP5201, PHS1, DBR1, SIW14, SDP102, OCA1, GDA1, FBP26, PSR1, CDC1, INP5202, 또는 YND1 유전자가 결실된 C. 네오포르만스가 SDS 첨가 배지에서 생장이 억제됨을 확인한 결과이다.

### 발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

[0044] 이하 하나 이상의 구체예를 실시예를 통해 보다 상세하게 설명한다. 그러나, 이들 실시예는 하나 이상의 구체예를 예시적으로 설명하기 위한 것으로 본 발명의 범위가 이들 실시예에 한정되는 것은 아니다.

[0046] 본 발명자는 크립토코커스 네오포르만스(*Cryptococcus neoformans*)에서 포스파타아제로 추정되는(putative) 139 개의 유전자 중 109개를 대상으로 219 종류의 시그니처 태그 유전자 결실 돌연변이 균주(signature-tagged gene-deletion mutant strain) 라이브러리를 구축하였다. 여기에 종전 연구(Jung, K. W. et al. Systematic functional profiling of transcription factor networks in *Cryptococcus neoformans*. Nat. Commun. 6, 6757 (2015).)에서 구축한 6개의 포스파타아제에 대한 11개의 시그니처 태그 돌연변이체도 이용하였다. 총 114개의 포스파타아제를 대상으로 구축된 230 종류의 시그니처 태그 돌연변이체를 사용하여, 30 종류의 *in vitro* 조건에서 그들의 표현형을 분석하고, 2 가지 실험모델(곤충 및 murine)을 사용하여 독성 분석을 수행했다. 포스파타아제 현상 데이터(Phosphatase Phenome Data) 세트들은 Phosphatase Phenome Database (<http://phosphatase.cryptococcus.org>)에 공개하였다.

### [0048] 실험방법

[0049] 1. 연구 윤리 규정 준수 (Ethnic statement)

[0050] 동물 보호 및 모든 실험은 연세대학교의 동물실험윤리위원회(Institutional Animal Care and Use Committee, IACUC)의 윤리 지침에 따라 수행되었다.

[0052] 2. C. 네오포르만스 포스파타아제 및 레트로머 돌연변이 구축

[0053] NAT-split 마커 및 double joint PCR(DJ-PCR), 및 노르세오토리신 저항성 마커 (nourseothricin acetyl transferase; NAT)를 포함하는 유전자 파괴 카세트(gene disruption cassette)를 사용한 상동 재조합을 통해 C. 네오포르만스 혈청형 A H99S 균주로부터 포스파타아제 및 레트로머 돌연변이 균주를 구축했다.

[0054] 포스파타아제 및 레트로머 돌연변이 균주 제작에 사용된 프라이머들, 예를 들면 각 유전자에 대한 L1 Primer(5' flanking region primer 1), L2 Primer(5' flanking region primer 2), R1 Primer(3' flanking region primer 1), R2 Primer(3' flanking region primer 2), SO primer(diagnostic screening primer, pairing with B79), PO primer(Southern blot probe primer), STM primer, STM common primer에 대한 정보는 서열번호 43 내지 서열번호 211에 개시되어 있다.

[0055] 그 외 프라이머들, B1026 (M13 Forward extended), B1027 (M13 Reverse extended), B79 (Screening primer), B1454 (NAT split marker primer 1), B1455 (NAT split marker primer 2), B1886 (NEO split marker primer 1), B1887 (NEO split marker primer 2), B679 (qRT-PCR primer for ACT1), B680 qRT-PCR primer for ACT1), B8953 (qRT-PCR primer for LAC1), B8954 (qRT-PCR primer for LAC1), B3737 (qRT-PCR primer for BZP4), B8521 (qRT-PCR primer for BZP4), B6394 (qRT-PCR primer for HOB1), B8519 (qRT-PCR primer for HOB1), B8654 (qRT-PCR primer for ITR1A), B8655 (qRT-PCR primer for ITR1A), B8658 (qRT-PCR primer for ITR3C),

B8659 (qRT-PCR primer for ITR3C), B8656 (qRT-PCR primer for MPR1), B8657 (qRT-PCR primer for MPR1), B8598 (qRT-PCR primer for FZC31), B4951 (qRT-PCR primer for FZC31), B9243 (qRT-PCR primer for GAT201), B9422 (qRT-PCR primer for GAT201), B9061 (qRT-PCR primer for PDR802), B4913 (qRT-PCR primer for PDR802)는 서열번호 212 내지 서열번호 238에 개시되어 있다.

[0056] 상기 프라이머 및 프로브들에 대한 상세한 정보는 본 발명자의 논문 Genome-wide functional analysis of phosphatases in the pathogenic fungus *Cryptococcus neoformans*, Bahn YS et al., Nature Communications volume 11, Article number: 4212 (2020)의 supplementary data 4를 참고할 수 있다. (<https://www.nature.com/articles/s41467-020-18028-0#Sec28>)

[0057] H99S 유전체 DNA로부터 L1/L2(5' flanking region primer set) 및 R1/R2(3' flanking region primer set) 프라이머쌍으로 PCR을 실시하여 표적 유전자의 5' flanking 영역 및 3' flanking 영역을 증폭했다.

[0058] 시그니처 태그된 NAT 마커는 각각의 고유한 시그니처 태그 서열을 갖는 NAT 유전자를 포함하는 pNAT-STM 플라스미드로부터의 프라이머 M13Fe(M13 forward extended) 및 M13Re (M13 reverse extended)를 사용한 PCR을 실시하여 증폭하였다.

[0059] 1차 PCR에서 5' flanking 영역, 3' flanking 영역, 및 NAT 마커를 증폭하여 주형 DNA를 생성하고, 2차 PCR에서 는 각각 프라이머쌍 L1/NSL(B1455 NAT split marker primer 2) 및 R2/NSR(B1454 NAT split marker primer 1)으로 NAT-split 유전자파괴(gene-disruption) 카세트의 5'-영역 및 3'-영역을 구축하였다.

[0060] NAT 유전자파괴 카세트를 도입하는 생물학적 형질전환(Biostatic transformation)은 다음 방법으로 실시하였다. H99S 균주를 50ml YPD 배지에서 30°C로 16시간 동안 배양하고 스핀다운(spin-down)을 실시하였다. 5ml 중류수에서 채현탁하고 1M 소르비톨이 포함된 YPD 한천 배지에 도포하고 30°C에서 3시간 동안 추가 배양하였다. 유전자 파괴 카세트를 600 $\mu$ g의 0.6 $\mu$ m 금 마이크로캐리어 비드 (Bio-Rad Laboratories, Hercules, CA, USA)와 결합하고 입자 전달 시스템 (PDS-100, Bio-Rad)을 사용하여 세포에 도입했다. 세포막 완전성을 회복하기 위해 30°C에서 4시간 동안 배양한 후 세포를 스크랩하고, 노르세오토리신(100 $\mu$ g/ml)을 포함하는 YPD 한천 배지에 도말(spread)하였다. 진단 PCR(Diagnostic PCR)로 NAT-양성 형질 전환체를 확인했다. 서던 블롯 분석으로 스크리닝된 각 형질전환체의 유전자형을 확인했다. 각 포스파타아제 유전자에 대해 적어도 두 개의 독립적인 돌연변이 균주를 구축했다.

[0062] 3. nCounter in vivo 유전자 발현 프로파일링 분석.

[0063] 이전 연구에서 보고된 RNA 샘플(Lee, K. T. et al. Fungal kinases and transcription factors regulating brain infection in *Cryptococcus neoformans*. Nat. Commun. 11, 1521 (2020))을 사용하여 nCounter 유전자 발현 분석 (NanoString)을 수행하여 139개의 포스파타아제의 생체 내 발현 수준을 정량화했다.

[0064] 전체 RNA 샘플은 비강 흡입을 통해  $5 \times 10^5$  세포로 감염된 6 주령 암컷 A / J 마우스로부터 얻었다. 3 마리의 마우스 그룹은 각각 3, 7, 14, 21 dpi(day post-infection)에 희생시키고, 폐, 뇌, 비장 및 신장을 수득하고 동결 건조시켰다. 건조된 장기를 균질화하고 상용 RNA 추출 키트(easy-BLUE, Intron Biotechnology)로 total RNA를 추출했다.

[0065] In vitro 기저(basal) 조건 (30°C; YPD 배지)에서 성장한 C. 네오포르만스로부터 분리한 전체 RNA 10ng 또는 C. 네오포르만스 감염 마우스 조직에서 분리한 전체 RNA 10 $\mu$ g을 포함하는 샘플을 nCounter 멀티 플렉스 플랫폼 (NanoString, Seattle, WA, USA)의 제조업체 표준 프로토콜에 따라 설정하고 맞춤형(custom) 프로브 코드 세트로 반응 시켰다. 고해상도(600 fields) 옵션의 디지털 분석기로 스캔하였으며 nSolver 소프트웨어(NanoString)로 정규화하였다(normalized).

[0066] 8 개의 하우스 키핑(house-keeping) 유전자(mitochondrial protein, CNAG\_00279; microtubule-binding protein, CNAG\_00816; aldose reductase, CNAG\_02722; cofilin, CNAG\_02991; actin, CNAG\_00483; tubulin  $\beta$  chain, CNAG\_01840; tubulin  $\alpha$ -1A chain, CNAG\_03787; histone H3, CNAG\_04828)는 표현 정규화(expression normalization)에 사용되었다.

[0067] 폴드-변화(fold-change)를 표현하기 위해 정규화된 데이터를 log<sub>2</sub> 점수로 변환하고 Morpheus(Broad Institute, Cambridge, MA, USA, <http://software.broadinstitute.org/morpheus>)에 의한 평균 연결(average linkage) 및

one minus Pearson 상관관계(correlation)를 사용하여 클러스터링을 수행했다.

#### [0069] 4. 성장 및 화학적 감수성 테스트

[0070] 시험관 내 스트레스 조건에 대한 각 포스파타아제 돌연변이의 감수성을 분석하기 위해, C. 네오포르만스를 30°C에서 16시간 동안 성장시키고, 연속적으로 10배( $1-10^4$ ) 희석하고, 하기 환경 스트레스 유도 화학물질을 포함하는 YPD 한천 배지에 스팟 접종하였다. (Jung, K. W. et al. Systematic functional profiling of transcription factor networks in *Cryptococcus neoformans*. Nat. Commun. 6, 6757 (2015) 방법 참고)

#### [0071] [환경 스트레스 유도 화학물질]

[0072] 포도당 파다(YPD) 또는 포도당 결핍(효모 추출물-펩톤; YP) 조건 하에서 삼투압 스트레스(소르비톨) 및 양이온/염 스트레스 (NaCl 및 KCl);

[0073] 산화 스트레스 [과산화수소( $H_2O_2$ ), tert-butyl hydroperoxide(유기 과산화물), menadione(superoxide anion generator), diamide(thiol-specific oxidant)];

[0074] 독성 중금속 스트레스 [황산 카드뮴 ( $CdSO_4$ )]; genotoxic 스트레스 (methyl methanesulphonate 및 hydroxyurea);

[0075] 막 불안정화 스트레스 [sodium dodecyl sulfate (SDS)];

[0076] 세포벽 불안정화 스트레스 (calcofluor white 및 Congo red);

[0077] ER 스트레스 [tunicamycin 및 dithiothreitol(DTT)];

[0078] 및 항진균제 감수성(fluidioxonil, fluconazole, amphotericin B, 및 flucytosine).

[0079] 세포를 30°C에서 1일 내지 5일간 배양하고 매일 사진을 찍었다. 다양한 온도에서 C. 네오포르만스 균주의 성장을 조사하기 위해 YPD 한천 배지에서 연속 희석된 세포를 스팟 접종하고 25°C, 37°C 및 39°C에서 배양하고 매일 배양 사진을 찍었다. 포스파타아제 돌연변이체의 성장 속도를 정량적으로 조사하기 위해 WT 균주 (H99S) 및 포스파타아제 돌연변이체를 30°C에서 밤새 배양하고 신선한 액체 YPD 배지에 계대 배양했다[광학밀도  $OD_{600} = 0.2$ ]. 세포는 다중 채널 생물 반응기(Biosan Laboratories, Inc., Warren, MI, USA)에서 30°C 또는 37°C에서 배양하였으며 OD 600nm는 40 내지 90 시간 동안 자동 측정하였다.

#### [0081] 5. 교배 분석 (mating assay)

[0082] 일방 교배 효율(unilateral mating efficiency)을 측정하기 위해, H99S 균주 및 MATa KN99a 균주로 구축된 각 혈청형 A MATa 포스파타아제 돌연변이를 YPD 배지에서 30°C로 16시간 동안 배양하고, PBS로 2회 세척하였다. 세포를 동일한 농도 ( $10^7$  cells/ml)로 혼합하고, V8 mating 배지(pH 5)에 스팟 접종한 후 7 내지 14 일 동안 암실에서 25°C로 배양하였다. 매주 필라멘트 성장(filamentous growth)을 관찰하고 사진을 촬영하였다.

#### [0084] 6. In vitro 병독성 인자 생산 분석

[0085] 캡슐 생산 효율성을 테스트하기 위해, 각 돌연변이를 30°C에서 배양하고, Dulbecco's modified Eagle agar 배지에 스팟 접종하고 37°C에서 2일간 배양하였다. 배양된 세포를 스크랩하고, 증류수로 세척하고, 10% 포르말린으로 고정시키고 증류수로 다시 세척하였다. 고정된 세포를  $3 \times 10^8$  cells/ml 농도로 조정하고 세포 혼탁액 50  $\mu\text{l}$ 를 microhaematocrit capillary tube(Kimble Chase, Rockwood, TN, USA)에 주입했다. 중력으로 세포를 농축(pack)시키기 위해 Capillary tube를 10일 동안 수직으로 배치하였다. 농축된 세포(packed cell)의 부피 비율(packed cell phase/total phase)를 측정하고, 야생형 H99S 균주의 농축세포용적(packed cell volume)으로 각 비율을 정규화하여 각 돌연변이체의 상대적인 농축세포용적(packed cell volume)을 계산하였다. 상대적인 농축된 세포 부피 비율의 통계적 차이는 Prism 8 (GraphPad, San Diego, USA)의 Bonferroni's multiple comparison test를 사용한 일원배치 분산 분석(one-way analysis of variance, ANOVA)에 의해 결정되었다.

- [0086] 다른 배지에서 캡슐 생산 효율을 측정하기 위해, 각 배양액  $5\mu\text{l}$ 를 Littman's agar medium 및 FBS agar medium(10% foetal bovine serum 및 90% PBS)에 스팟 접종하고, 37°C에서 2일간 배양하고, 세포를 스크랩하고, 중류수로 재현탁하였다. 재현탁한 세포는 India ink (Bact iDrop; Remel, San Diego, CA, USA)로 염색하고 DIC (Differential Interference Contrast) 현미경(BX51, Olympus, Tokyo, Japan)으로 관찰했다. 캡슐 두께는 캡슐 직경에서 세포 직경을 빼서 측정했다(총 직경-세포체 직경). 캡슐 두께의 정량적 측정을 위해 H99S 균주 및 각 포스파타아제 돌연변이체 50 개의 세포를 측정했다.
- [0087] 멜라닌 생산 효율을 조사하기 위해 각 포스파타아제 돌연변이를YPD 배지에서 30°C로 16시간 동안 배양하고 PBS로 세척한 다음 0.1% 또는 0.2% 포도당을 포함하는 Niger seed, dopamine, 또는 epinephrine 배지(리터당 1g L-아스파라긴, 3g KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, 250mg MgSO<sub>4</sub>, 1mg thiamine, 5 $\mu\text{g}$  biotin, 100mg L-DOPA 또는 epinephrine hydrochloride)에  $3\mu\text{l}$ 를 스팟 접종하였다. 스팟 접종된 세포를 37°C에서 배양하고 1일 내지 3 일 후에 사진을 찍었다. 37°C에서 성장 결함이 있는 포스파타아제 돌연변이체는 30°C에서 멜라닌 및 캡슐 생산 효율을 조사했다.
- [0088] 우레아제(Urease) 생산을 확인하기 위해 각 포스파타아제 돌연변이체를 30°C에서 16시간 배양하고 PBS로 세척한 후, 10ml 의료용 튜브(SPL Life Sciences, 경기도, 대한민국)에 담긴 액체 Christensen's media에 접종(세포  $10^6$ 개)한 다음 진탕 배양기에서 30°C로 1 내지 3 일 동안 배양하고 매일 사진을 찍었다.
- [0090] 7. 발현 분석
- [0091] 멜라닌 조절 유전자 (*LAC1*, *HOB1*, *MBS1*, *BZP4*)의 발현 수준을 측정하기 위해 H99S 균주 및 포스파타아제 돌연변이체(*mre11* $\Delta$ , *ccr4* $\Delta$ , *vps29* $\Delta$ , *yvh1* $\Delta$ , *fbp26* $\Delta$ , *inp5201* $\Delta$ , *cac1* $\Delta$ , *ptp2* $\Delta$ , *ptc2* $\Delta$ , *dbr1* $\Delta$ , *ppg1* $\Delta$ , *nem1* $\Delta$  및 *gua1* $\Delta$ )를 YPD 액체 배지에서 30°C로 16시간 동안 배양하고, 신선한 액체 YPD 배지로 서브컬쳐하였다 ( $OD_{600} = 0.2$ ).
- [0092] 세포가 초기 로그 단계(logarithmic phase)( $OD_{600} = 0.6$  내지 0.8)에 도달하면 세포 배양의 절반을 샘플링하여 기본 샘플을 준비했다. 나머지 세포 배양물을 PBS로 3회 세척하고 영양 결핍 조건(글루코스가 없는 황산암모늄이 포함된 YNB 배지)에서 2시간 동안 배양한 다음, 즉시 액체 질소로 펠릿화하고 동결 건조했다.
- [0093] BBB 통과 관련 유전자(BBB crossing-related gene: *ITR1A*, *ITR3C*, *MPR1*, *FZC31*, *GAT201* 및 *PDR802*)의 발현 수준을 측정하기 위해, H99S 균주 및 포스파타아제 돌연변이[*sit4* $\Delta$  (YSB4094), *siw14* $\Delta$  (YSB4570), *ssu72* $\Delta$  (YSB4242), *gda1* $\Delta$  (YSB4750) 및 *xpp1* $\Delta$  (YSB5941)]를 30°C로 16시간 동안 YPD 브로스에서 배양하고, 50ml의 신선한 YPD 브로쓰에서 서브컬쳐하고,  $OD_{600}$ 이 0.8에 도달할 때까지 추가 배양하였다. 그 다음 배양액을 25ml 튜브 2개에 분리하고 원심 분리한 다음 멸균 중류수로 3 회 세척하였다.
- [0094] 하나의 튜브는 기본 발현 수준을 모니터링하기 위해 액체 질소에 보관되었고, 다른 튜브는 10% FBS를 포함하는 동일한 부피의 RPMI1640 배지에 재현탁되었다. 120 rpm으로 수평 진탕(horizontal shaking)하는 CO<sub>2</sub> 배양기에서 37°C로 3시간 배양한 후, 세포를 원심 분리하고 밤새 동결 건조시켰다. 시판되는 RNA 추출 키트(easy-BLUE, iNtRON Biotechnology, Gyeonggi, Korea)를 사용하여 각 샘플에서 Total RNA를 추출하고, RTase(Thermo Scientific, Waltham, MA, USA)를 사용하여 cDNA를 합성했다. 서열번호 219 내지 238의 표적 유전자 특이적 프라이머쌍을 사용하여 qRT-PCR(Quantitative reverse transcription-PCR)을 수행했다. 상기 표적 유전자 특이적 프라이머쌍은 Genome-wide functional analysis of phosphatases in the pathogenic fungus *Cryptococcus neoformans*, Bahn YS et al., Nature Communications volume 11, Article number: 4212 (2020)를 참고할 수 있다.
- [0096] 8. cwMPs (cell wall mannoproteins) O-linked 글리칸의 HPLC 분석
- [0097] cwMP에서 O-linked 글리칸의 분석은 Thak, E. J., Kim, J., Lee, D. J., Kim, J. Y. & Kang, H. A. Structural analysis of N-/O-glycans assembled on proteins in yeasts. J. Microbiol. 56, 11-23 (2018)에 기재된 방법으로 수행하였다.
- [0098] O-linked 올리고사카라이드(oligosaccharide)는 개질된(modified) 하이드라진분해(hydrazinolysis)에 의해 정

제된 cwMP로부터 방출되었다. 건조된 cwMP ( $50\mu\text{g}$ )를 hydrazine monohydrate에 재현탁하고  $60^\circ\text{C}$ 로 4시간 동안 배양했다. 반응물을 냉각 및 건조(desiccation)시키고, 펠렛을  $\text{NaHCO}_3$ 에 용해시키고,  $(\text{CH}_3\text{CO})_2\text{O}$ 와 혼합하고, 열음 위에서 30분 동안 배양하였다.

[0099] O-글리칸을 Dowex 50WX8-400 resins (Sigma-Aldrich, St. Louis, MO, USA)로 정제하고 2-AA로 표지했다 (labelled). 정제된 O-글리칸은 90% solvent A(아세토 니트릴 중 2% 아세트산 및 1% tetrahydrofuran) 및 10% solvent B (물에서 5% 아세트산, 3% triethylamine 및 1% tetrahydrofuran)을 사용하여 TSKgel Amide-80 컬럼 ( $0.46 \times 25\text{cm}$ , Tosoh Corp., Tokyo, Japan)에서 HPLC를 사용하여 분석하였다. 샘플 주입 후에, solvent B의 비율을  $1.0 \text{ ml}/\text{min}$ 의 유속에서 60 분에 걸쳐 90 %로 증가시키고 O-글리칸을 형광검출기(2475, Waters Corp., Milford, MA, USA)로 검출했다. 여기 과장 및 방출 과장은 각각  $360 \text{ nm}$  및  $425 \text{ nm}$ 이다. 크로마토그래피 소프트웨어 (Empower 2, Waters)를 사용하여 데이터를 분석했다.

#### [0101] 9. 곤충모델 기반 in vivo 병독성 분석

[0102] 체중이 200 내지  $300\text{mg}$ 에 이르고 종령 유충기에 있는(final larval instar) 최소 15 개의 *G. melloneilla* 애벌레(Vanderhorst Wholesale, Inc., Saint Marys, OH, USA)를 사용했다. 각각의 포스파타아제 변이체 및 야생형 H99S 균주를  $30^\circ\text{C}$ 에서 밤새 인큐베이션하고, 펠릿화하고, PBS로 3 회 세척하고,  $10^6 \text{ cells}/\text{ml}$ 의 농도로 PBS에 재현탁시켰다. 각 유충마다 4000 개의 *C. neoformans* 세포를  $10\mu\ell$  바늘 및 반복 디스펜서가 장착된  $100\mu\ell$  실린지(PB600-1, Hamilton Company, Reno, NV, USA)를 사용하여 두 번째에서 마지막 전각(proleg) 사이에 주입했다. 음성 대조군 *G. melloneilla*는 PBS 만 주입했다. 감염된 유충을 페트리 접시에 놓고 가습 환경에서  $37^\circ\text{C}$ 로 배양하면서 매일 모니터링했다. 애벌레는 겹게 변하고 만졌을 때 아무런 움직임도 보이지 않는 상태에 이르면 사망한 것으로 판정하였다. 실험 중에 번데기화된(pupate) 유충은 통계 분석을 위해 검열하였다. Prism 8 (GraphPad, San Diego, CA, USA)을 사용하여 생존 곡선을 설명하고 로그 순위 테스트(Mantel-Cox)로 분석했다. 각 포스파타아제 돌연변이마다 두 개의 독립적인 균주를 조사했다.

#### [0104] 10. STM-기반 쥐과(murine) 감염성 분석

[0105] 41 개의 고유한 시그니처-태그 NAT 선별 마커(signature-tagged NAT selection marker)가 있는 포스파타아제 돌연변이체 세트를  $30^\circ\text{C}$ 에서 16 시간 동안 배양했다. *ste50\Delta* (STM # 282) 및 *ire1\Delta* (STM # 169) 돌연변이체는 각각 독성(virulent) 및 무독성(avirulent) 대조군 균주로 사용되었다.

[0106] 돌연변이체와 대조군 균주를 펠릿화하고, PBS로 3 회 세척하고, PBS에 재현 탁한 다음 동일한 양( $5 \times 10^5 \text{ cells}$ )으로 풀링(pool)하였다.

[0107] 7 주령 암컷 A/J 마우스 (Jackson Laboratory, Bar Harbor, ME, USA) Avertin ( $2,2,2$ -tribromoethanol, T48402, Sigma-Aldrich, St. Louis, MO, USA)의 복강 내 주사로 마취됨)를 비강 내 흡입(intranasal inhalation)을 통해 세포수  $5 \times 10^5$ 의 풀링된(pooled) 돌연변이체( $50\mu\ell$  PBS)로 감염시켰다.

[0108] 투입 포스파타아제 게놈 DNA 라이브러리(input phosphatase genomic DNA library)를 준비하기 위해, 풀링된 균주  $200\mu\ell$ 를  $100\mu\text{g}/\text{ml}$  chloramphenicol이 포함된 YPD 배지에 도말(spread)하고  $30^\circ\text{C}$ 에서 3 일 동안 배양한 다음 스크래핑하여 수집했다.

[0109] 감염된 마우스들은 14 dpi에 이르렀을 때 인도적 실험 종결을 위해 과량의 마취제 투여 (Avertin)로 희생시켰다. 감염된 마우스의 폐와 뇌를 회수하고  $5\text{ml}$ 의 PBS로 균질화하였다. 그 다음 균질화 된 조직을  $100\mu\text{g}/\text{ml}$  클로로페니콜을 함유하는 YPD 배지에 도말(spread)하고  $30^\circ\text{C}$ 에서 3 일 동안 배양한 다음 스크래핑하여 수집했다. CTAB(cetyl trimethylammonium bromide) 방법을 사용하여 수집된 투입(input) 및 산출(output) 세포에서 게놈 DNA를 추출했다.

[0110] qRT-PCR 시스템(CFX96, Bio-Rad, Hercules, CA, USA)을 사용하여 태그 특이 적 프라이머로 Quantitative PCR을 수행했다. STM 점수는  $2^{-\Delta\Delta Ct}$  방법을 사용하여 계산되었으며, 게놈 DNA 양의 상대적 변화를 계산하였다. 투입 (input) 대 산출(output) 샘플의 평균 폴드-변화는 로그 점수 ( $\log_2 2^{-(\text{Ct}_{\text{Target}}-\text{Ct}_{\text{Actin}})} = (\text{Ct}_{\text{Actin}} - \text{Ct}_{\text{Target}})$ )

$\text{Act}(\text{in})\text{input}$ )로 계산되었다.

#### [0112] 11. In vitro BBB 통과(BBB-crossing) 및 BBB 부착(BBB-adhesion) 분석

[0113] 인간 뇌 미세혈관 내피세포(hCMEC/D3 세포주, Merck & Co., Kenilworth, NJ, USA)는 기존에 알려진 방법을 기반으로 다음과 같이 배양되었다.

[0114] 요약하면, EGM-2 배지(Lonza Group, Basel, Switzerland)에서  $5 \times 10^4$  hCMEC/D3 세포를 준비하고, BBB-통과 분석을 위해 콜라겐(Corning, Inc.)으로 코팅된  $8\mu\text{m}$  다공성막(BD Biosciences)에 파종(seeding)하고, BBB-접착 분석을 위해 12웰 플레이트(BD Biosciences)에 파종했다. 파종 다음날, 2.5% 인간 혈청이 보충된 EGM-2 배지로 교체하고 4 일 동안 추가로 배양하였다. C. 네오포르만스 접종 하루 전, 배지를 0.5x 희석된 EGM-2 배지로 교체하고 세포를  $37^\circ\text{C}$  및 5%  $\text{CO}_2$ 에서 유지하였다. 세포 사이 밀착연접(tight junction)의 무결성(integrity)은 epithelial volt/ohm meter(EVOM2 device, World Precision Instruments)에 의해  $\sim 200 \Omega/\text{cm}^2$ 의 TEER(trans-endothelial electrical resistance)가 측정됨을 확인함으로써 검증되었다.

[0115] BBB-통과 분석을 위해, C. 네오포르만스 WT (H99), *mp1Δ* 돌연변이 및 포스파타아제 결실 돌연변이의  $5 \times 10^5$  세포를 PBS  $500 \mu\text{l}$ 에 첨가하고 다공성막에 접종하였다. 5%  $\text{CO}_2$  및  $37^\circ\text{C}$ 에서 24시간 배양한 후 CFU를 계수하여 다공성막을 통과하는 세포수를 측정했다. 세포 접종 전후에는 전술한 바와 같이 TEER에 의해 tight junction 무결성을 측정하였다. BBB 이동 비율(BBB migration ratio)은 각 테스트 균주의 output CFU를 WT C. 네오포르만스의 CFU로 나누어 계산했다.

[0116] BBB 부착 분석을 위해,  $5 \times 10^5$  세포를 포함하는  $100\mu\text{l}$  PBS를 12웰 플레이트에서 성장한 hCMEC/D3 세포의 단층(monolayer)에 접종하고 5%  $\text{CO}_2$  및  $37^\circ\text{C}$  조건에서 24시간 동안 배양했다. 배양 후, 배양물을 PBS로 3 회 세척하고,  $37^\circ\text{C}$ 에서 30분 동안 멸균 증류수로 인큐베이션하여 숙주 세포를 용해(burst)시키고 수집하여 CFU 정량화를 실시하였다. BBB-부착율(BBB-adhesion ratio)은 각 테스트 균주의 부착된 CFU를 WT C. 네오포르만스의 CFU로 나누어 계산하였다.

#### [0118] 12. C. 네오포르만스 포스파타아제 데이터에 대한 데이터베이스 구축

[0119] C. 네오포르만스 포스파타아제 돌연변이 라이브러리의 표현형 및 게놈 데이터 (phenomic and genomic data)에 대한 접근을 용이하게하기 위해 *Cryptococcus neoformans* Phosphatase Phenome Database (<http://phosphatase.cryptococcus.org>) 및 *Cryptococcus neoformans* Phenome Gateway Database (<http://www.cryptococcus.org/>)를 개발했다.

#### [0121] 13. 통계분석

[0122] GraphPad Prism 버전 8을 사용하여 통계 분석을 수행했다. 캡슐 생산 분석 및 발현 분석을 위해 Bonferroni의 다중 비교 테스트가 포함된 ANOVA가 사용되었다. 살충 분석의 통계 분석은 로그 순위(Mantel-Cox) 테스트를 사용했다. 뮤린 STM 분석에서 *ste50Δ* (양성 대조군)와 돌연변이체간의 통계적 유의성을 Bonferroni의 다중 비교 테스트와 함께 일원 분산 분석에 의해 계산되었다.

#### [0124] 실시예 1: C.*neoformans*의 포스파타아제 유전자 동정

[0125] FungiDB C. 네오포르만스(H99 균주) 게놈 데이터베이스 (<http://fungidb.org/fungidb>)에서 포스파타아제로 주석표시된 유전자를 조사하고, 이들의 단백질 서열을 분석하여 포스파타아제 관련 도메인의 존재를 검증하였다. 이를 통해 C. 네오포르만스의 139개 추정 포스파타아제 유전자를 선별하였다. (하기 표 2 참고)

## 표 2

[0126]

| number | H99_ID     | Gene_name     | number | H99_ID     | Gene_name     |
|--------|------------|---------------|--------|------------|---------------|
| 1      | CNAG_00057 | <i>FPP1</i>   | 71     | CNAG_03262 | <i>INM101</i> |
| 2      | CNAG_01519 | <i>EEP1</i>   | 72     | CNAG_03296 | <i>SIW14</i>  |
| 3      | CNAG_02681 | <i>APH3</i>   | 73     | CNAG_03396 | <i>NPY1</i>   |
| 4      | CNAG_02944 | <i>APH1</i>   | 74     | CNAG_03491 | <i>NDX3</i>   |
| 5      | CNAG_03673 | <i>PPZ1</i>   | 75     | CNAG_03541 | <i>PTC7</i>   |
| 6      | CNAG_04354 | <i>XPP1</i>   | 76     | CNAG_03657 | <i>LDP1</i>   |
| 7      | CNAG_04453 | <i>IPC1</i>   | 77     | CNAG_03679 | <i>ACY1</i>   |
| 8      | CNAG_04782 | <i>PPU1</i>   | 78     | CNAG_03706 | <i>GLC7</i>   |
| 9      | CNAG_06115 | <i>APH4</i>   | 79     | CNAG_03765 | <i>TPS2</i>   |
| 10     | CNAG_06967 | <i>APH2</i>   | 80     | CNAG_03871 | <i>LTP1</i>   |
| 11     | CNAG_07629 | <i>EPP1</i>   | 81     | CNAG_03893 | <i>SDP102</i> |
| 12     | CNAG_00076 | <i>NDX6</i>   | 82     | CNAG_03949 | <i>PHO13</i>  |
| 13     | CNAG_00146 | <i>PBY101</i> | 83     | CNAG_03957 | -             |
| 14     | CNAG_00175 | -             | 84     | CNAG_03963 | <i>OCA1</i>   |
| 15     | CNAG_00182 | <i>VPS29</i>  | 85     | CNAG_03984 | <i>YCH1</i>   |
| 16     | CNAG_00263 | <i>PTP4</i>   | 86     | CNAG_03996 | <i>GDA1</i>   |
| 17     | CNAG_00265 | <i>IDI1</i>   | 87     | CNAG_04049 | <i>PPP5</i>   |
| 18     | CNAG_00316 | <i>HAM1</i>   | 88     | CNAG_04104 | <i>AKP3</i>   |
| 19     | CNAG_00390 | <i>YMR1</i>   | 89     | CNAG_04113 | <i>PTP3</i>   |
| 20     | CNAG_00408 | <i>PPH3</i>   | 90     | CNAG_04120 | <i>FCP1</i>   |
| 21     | CNAG_00427 | <i>PTC5</i>   | 91     | CNAG_04221 | <i>FBP26</i>  |
| 22     | CNAG_00498 | <i>CDC14</i>  | 92     | CNAG_04224 | <i>PSR1</i>   |
| 23     | CNAG_00500 | <i>PTC1</i>   | 93     | CNAG_04236 | -             |
| 24     | CNAG_00533 | <i>TIM50</i>  | 94     | CNAG_04268 | <i>APN2</i>   |
| 25     | CNAG_00554 | <i>ISC1</i>   | 95     | CNAG_04475 | <i>HPP3</i>   |
| 26     | CNAG_00790 | <i>DPP1</i>   | 96     | CNAG_04718 | <i>PCD101</i> |
| 27     | CNAG_00810 | <i>HAD4</i>   | 97     | CNAG_04731 | <i>PCD102</i> |
| 28     | CNAG_01054 | <i>SSU72</i>  | 98     | CNAG_04732 | <i>PCD1</i>   |
| 29     | CNAG_01177 | <i>NEM1</i>   | 99     | CNAG_04796 | <i>CNA1</i>   |
| 30     | CNAG_01203 | <i>YVH1</i>   | 100    | CNAG_04833 | <i>TEP1</i>   |
| 31     | CNAG_01254 | <i>OCA101</i> | 101    | CNAG_04852 | <i>NDX4</i>   |
| 32     | CNAG_01314 | <i>PPP1</i>   | 102    | CNAG_05080 | <i>CWH43</i>  |
| 33     | CNAG_01346 | <i>HPP2</i>   | 103    | CNAG_05155 | <i>PTP2</i>   |
| 34     | CNAG_01357 | <i>SDP101</i> | 104    | CNAG_05286 | <i>LDP2</i>   |
| 35     | CNAG_01412 | <i>PAH1</i>   | 105    | CNAG_05301 | <i>CRN1</i>   |
| 36     | CNAG_01436 | <i>SIT4</i>   | 106    | CNAG_05306 | <i>PTC701</i> |
| 37     | CNAG_01496 | <i>PPT1</i>   | 107    | CNAG_05529 | <i>HAD5</i>   |
| 38     | CNAG_01498 | <i>AKP2</i>   | 108    | CNAG_05567 | <i>PPP3</i>   |
| 39     | CNAG_01518 | <i>PMU1</i>   | 109    | CNAG_05568 | <i>PRY1</i>   |
| 40     | CNAG_01532 | <i>INP52</i>  | 110    | CNAG_05617 | <i>GPI13</i>  |
| 41     | CNAG_01572 | <i>CDC25</i>  | 111    | CNAG_05639 | <i>PPS1</i>   |
| 42     | CNAG_01604 | -             | 112    | CNAG_05692 | <i>LCB3</i>   |
| 43     | CNAG_01744 | <i>HAD1</i>   | 113    | CNAG_05892 | <i>SHB17</i>  |
| 44     | CNAG_01823 | <i>INM1</i>   | 114    | CNAG_06064 | <i>PTP1</i>   |
| 45     | CNAG_01864 | <i>NDX5</i>   | 115    | CNAG_06065 | <i>SAC101</i> |
| 46     | CNAG_01877 | <i>GUA1</i>   | 116    | CNAG_06080 | <i>SAC1</i>   |
| 47     | CNAG_01900 | <i>NDX1</i>   | 117    | CNAG_06122 | <i>HAD6</i>   |
| 48     | CNAG_01901 | <i>NDX2</i>   | 118    | CNAG_06132 | <i>HAD8</i>   |

|    |            |                |     |            |                |
|----|------------|----------------|-----|------------|----------------|
| 49 | CNAG_02001 | <i>INP5203</i> | 119 | CNAG_06141 | <i>DUT101</i>  |
| 50 | CNAG_02109 | <i>INP5201</i> | 120 | CNAG_06232 | <i>HPP1</i>    |
| 51 | CNAG_02161 | <i>ASP1</i>    | 121 | CNAG_06236 | <i>NGL3</i>    |
| 52 | CNAG_02177 | <i>PPH22</i>   | 122 | CNAG_06251 | <i>PPP4</i>    |
| 53 | CNAG_02236 | <i>PPG1</i>    | 123 | CNAG_06418 | <i>PTC6</i>    |
| 54 | CNAG_02375 | <i>FIG4</i>    | 124 | CNAG_06499 | <i>DPP101</i>  |
| 55 | CNAG_02453 | <i>PTP5</i>    | 125 | CNAG_06549 | <i>CET1</i>    |
| 56 | CNAG_02470 | <i>PPP2</i>    | 126 | CNAG_06587 | <i>OCA2</i>    |
| 57 | CNAG_02487 | <i>PHS1</i>    | 127 | CNAG_06617 | -              |
| 58 | CNAG_02490 | <i>MRE11</i>   | 128 | CNAG_06647 | <i>CDC1</i>    |
| 59 | CNAG_02545 | <i>IPP1</i>    | 129 | CNAG_06698 | <i>HAD9</i>    |
| 60 | CNAG_02740 | <i>RPP1</i>    | 130 | CNAG_06900 | -              |
| 61 | CNAG_02772 | <i>PMU101</i>  | 131 | CNAG_06966 | <i>AKP1</i>    |
| 62 | CNAG_02861 | <i>HIS2</i>    | 132 | CNAG_06969 | <i>HAD7</i>    |
| 63 | CNAG_02878 | <i>GEP4</i>    | 133 | CNAG_07317 | <i>INP5202</i> |
| 64 | CNAG_02986 | <i>YSA1</i>    | 134 | CNAG_07354 | <i>MET22</i>   |
| 65 | CNAG_03014 | <i>CAX4</i>    | 135 | CNAG_07372 | <i>OXK1</i>    |
| 66 | CNAG_03052 | <i>PTC2</i>    | 136 | CNAG_07434 | <i>HAD3</i>    |
| 67 | CNAG_03078 | <i>NPP1</i>    | 137 | CNAG_07547 | <i>GPM1</i>    |
| 68 | CNAG_03190 | <i>CCR4</i>    | 138 | CNAG_07692 | <i>YN1</i>     |
| 69 | CNAG_03202 | <i>CAC1</i>    | 139 | CNAG_07740 | <i>HAD2</i>    |
| 70 | CNAG_03222 | <i>DBR1</i>    |     |            |                |

[0127] C. 네오포르만스의 포스파타아제 유전자 분석 결과 다음 3가지 사실을 발견하였다. (1) C. 네오포르만스의 포스파타아제의 보존 정도는 키나아제보다는 낮지만 전사인자(TF)보다는 높다, (2) C. 네오포르만스의 티로신 키나아제의 종류는 3개에 불과하여 부족함에도 불구하고 21개의 단백질 티로신 포스파타아제(PTP)가 포함되어 있다, (3) C. 네오포르만스는 다른 진균류와 유사한 수의 추정 포스파타아제 유전자를 포함하고 있다.

#### 실시예 2: C. 네오포르만스 포스파타아제 돌연변이 라이브러리 구축

[0130] 상기 실시예 1의 139개 추정 포스파타아제 유전자에 대한 결실 돌연변이체를 제작하고 *in vitro* 및 *in vivo* 표현형 특징(phenotypic trait)을 분석하였다.

[0131] 139 개의 추정 포스파타아제 유전자 중 15 개(*PTP1*, *PTP2*, *YSA1*, *CNA1*, *CAC1*, *TPS2*, *CCR4*, *HAD1*, *EPP1*, *XPP1*, *APH1*, *ASP1*, *ISC1*, *PPG1*, *PPH3*)는 이전 연구에서 기능적으로 특성화되었다. 또한 이전 연구에서 키나아제 돌연변이 라이브러리 구축을 위해 키나아제 도메인이 있는 2개의 포스파타아제 유전자(*OXK1* 및 *FBP26*) 결실 균주를 제작하였고, TF 돌연변이 라이브러리 구축을 위해 DNA 결합 도메인이 있는 포스파타아제 유전자(*APN2*) 결실 균주를 제작하였다.

[0132] 종전 연구에서 구축한 11개의 시그니처 태그 돌연변이 균주(*PTP1*, *PTP2*, *OXK1*, *FBP26*, 및 *APN2*에 대해 각각 2개; *CAC1*에 대해 1개) 외에, 일련의 고유 올리고뉴클레오티드 시그니처 태그를 포함하는 노르세오토리신 저항성 마커(nourseothricin resistance marker)를 사용하여 대규모 상동성 재조합 기반 유전자 결실(large-scale homologous recombination-based gene deletion)을 수행했다. 고품질의 포스파타아제 돌연변이 라이브러리를 구축하기 위해 각 유전자에 대해 2개 이상의 독립적인 돌연변이를 제작하고 진단 PCR(diagnostic PCR) 및 Southern blot 분석을 통해 유전자형을 확인하였다.

[0133] 그 결과 109개의 포스파타아제를 대표하는 219개의 돌연변이 균주가 새롭게 제작되었다. 이전에 제작된 11개 변이 균주와 더불어 114개의 포스파타아제를 대표하는 230개의 돌연변이 균주에 대한 분석이 수행되었다. (25개는 제외되었으며 이유는 후술함) 하기 표 3에서, 3741 및 2744는 control이며, 4341, 4342, 1429, 1430, 4288, 4289, 275, 277, 1704, 1705, 42는 종전 연구에서 제작된 11개 균주이고, 나머지는 새롭게 제작된 219개 변이 균주이다.

## 표 3

[0134]

| Gene ID    | Gene name     | Strain names<br>(YSB #) | Genotypes   | Parents |
|------------|---------------|-------------------------|---|---------|
| CNAG_07507 | <i>STE50</i>  | 3741                    | <i>MATα ste50Δ ::NAT-STM#234</i><br>(STM positive control)  | H99S    |
| CNAG_03670 | <i>IRE1</i>   | 2744                    | <i>MATα ire1Δ ::NAT-STM#169</i> (STM negative control)      | H99S    |
| CNAG_04221 | <i>FBP26</i>  | 4341, 4342              | <i>MATα fbp26Δ ::NAT-STM#146</i> (previously constructed)   | H99S    |
| CNAG_04268 | <i>APN2</i>   | 1429, 1430              | <i>MATα apn2Δ ::NAT-STM#102</i> (previously constructed)    | H99S    |
| CNAG_07372 | <i>OXK1</i>   | 4288, 4289              | <i>MATα oxk1Δ ::NAT-STM#122</i><br>(previously constructed) | H99S    |
| CNAG_05155 | <i>PTP2</i>   | 275, 277                | <i>MATα ptp2Δ ::NAT-STM#184</i><br>(previously constructed) | H99S    |
| CNAG_06064 | <i>PTP1</i>   | 1704, 1705              | <i>MATα ptp1Δ ::NAT-STM#125</i> (previously constructed)    | H99S    |
| CNAG_03202 | <i>CAC1</i>   | 42                      | <i>MATα cac1Δ ::NAT-STM#159</i> (previously constructed)    | H99S    |
| CNAG_02986 | <i>YSA1</i>   | 5013, 5014              | <i>MATα ysa1Δ ::NAT-STM#116</i>                             | H99S    |
| CNAG_00057 | <i>FPP1</i>   | 4596, 4597              | <i>MATα fpp1Δ ::NAT-STM#184</i>                             | H99S    |
| CNAG_01519 | <i>EEP1</i>   | 4659, 4662              | <i>MATα eep1Δ ::NAT-STM#191</i>                             | H99S    |
| CNAG_02681 | <i>APH3</i>   | 4051, 4052              | <i>MATα aph3Δ ::NAT-STM#150</i>                             | H99S    |
| CNAG_02944 | <i>APH1</i>   | 3478, 3479              | <i>MATα aph1Δ ::NAT-STM#191</i>                             | H99S    |
| CNAG_03673 | <i>PPZ1</i>   | 5788, 5789              | <i>MATα ppz1Δ ::NAT-STM#295</i>                             | H99S    |
| CNAG_04354 | <i>XPP1</i>   | 5941, 5942, 6628        | <i>MATα xpp1Δ ::NAT-STM#234</i>                             | H99S    |
| CNAG_04782 | <i>PPU1</i>   | 6630, 6631              | <i>MATα ppu1Δ ::NAT-STM#212</i>                             | H99S    |
| CNAG_06967 | <i>APH2</i>   | 3484, 3485              | <i>MATα aph2Δ ::NAT-STM#159</i>                             | H99S    |
| CNAG_07629 | <i>EPP1</i>   | 4922, 4924              | <i>MATα epp1Δ ::NAT-STM#240</i>                             | H99S    |
| CNAG_00076 | <i>NDX6</i>   | 5140, 5141              | <i>MATα ndx6Δ ::NAT-STM#159</i>                             | H99S    |
| CNAG_00146 | <i>PBY101</i> | 5153, 5154              | <i>MATα pby101Δ ::NAT-STM#5</i>                             | H99S    |
| CNAG_00182 | <i>VPS29</i>  | 4881, 4882              | <i>MATα vps29Δ ::NAT-STM#295</i>                            | H99S    |
| CNAG_00263 | <i>PTP4</i>   | 5387, 5388              | <i>MATα ptp4Δ ::NAT-STM#123</i>                             | H99S    |
| CNAG_00316 | <i>HAM1</i>   | 5184, 5186              | <i>MATα ham1Δ ::NAT-STM#212</i>                             | H99S    |
| CNAG_00390 | <i>YMR1</i>   | 4262, 4554              | <i>MATα ymr1Δ ::NAT-STM#5</i>                               | H99S    |
| CNAG_00408 | <i>PPH3</i>   | 3776, 3778              | <i>MATα pph3Δ ::NAT-STM#146</i>                             | H99S    |
| CNAG_00427 | <i>PTC5</i>   | 5943, 5944              | <i>MATα ptc5Δ ::NAT-STM#43</i>                              | H99S    |
| CNAG_00498 | <i>CDC14</i>  | 3620, 5359              | <i>MATα cdc14Δ ::NAT-STM#116</i>                            | H99S    |
| CNAG_00500 | <i>PTC1</i>   | 289, 290                | <i>MATα ptc1Δ ::NAT-STM#146</i>                             | H99S    |
| CNAG_00554 | <i>ISC1</i>   | 4264, 4265              | <i>MATα isc1Δ ::NAT-STM#43</i>                              | H99S    |
| CNAG_00810 | <i>HAD4</i>   | 4194, 4197              | <i>MATα had4Δ ::NAT-STM#116</i>                             | H99S    |
| CNAG_01054 | <i>SSU72</i>  | 4242, 4243              | <i>MATα ssu72Δ ::NAT-STM#119</i>                            | H99S    |
| CNAG_01177 | <i>NEM1</i>   | 4771, 4772              | <i>MATα nem1Δ ::NAT-STM#177</i>                             | H99S    |
| CNAG_01203 | <i>YVH1</i>   | 4590, 4591              | <i>MATα yvh1Δ ::NAT-STM#5</i>                               | H99S    |
| CNAG_01254 | <i>OCA101</i> | 4075, 4077              | <i>MATα oca101Δ ::NAT-STM#210</i>                           | H99S    |
| CNAG_01314 | <i>PPP1</i>   | 5058, 5059              | <i>MATα ppp1Δ ::NAT-STM#184</i>                             | H99S    |
| CNAG_01346 | <i>HPP2</i>   | 4728, 4730              | <i>MATα hpp2Δ ::NAT-STM#204</i>                             | H99S    |
| CNAG_01357 | <i>SDP101</i> | 3613, 3614              | <i>MATα sdp101Δ ::NAT-STM#6</i>                             | H99S    |
| CNAG_01436 | <i>SIT4</i>   | 4094, 4095              | <i>MATα sit4Δ ::NAT-STM#232</i>                             | H99S    |
| CNAG_01496 | <i>PPT1</i>   | 5554, 5555              | <i>MATα ppt1Δ ::NAT-STM#184</i>                             | H99S    |
| CNAG_01498 | <i>AKP2</i>   | 5064, 5069              | <i>MATα akp2Δ ::NAT-STM#6</i>                               | H99S    |
| CNAG_01518 | <i>PMU1</i>   | 4026, 4027              | <i>MATα pmu1Δ ::NAT-STM#205</i>                             | H99S    |
| CNAG_01532 | <i>INP52</i>  | 4793, 4794              | <i>MATα inp52Δ ::NAT-STM#201</i>                            | H99S    |

|            |                |            |   |      |
|------------|----------------|------------|---|------|
| CNAG_01744 | <i>HAD1</i>    | 4665, 4666 | <i>MAT<sub>a</sub> had1Δ ::NAT-STM#204</i>    | H99S |
| CNAG_01823 | <i>INM1</i>    | 4608, 4609 | <i>MAT<sub>a</sub> inm1Δ ::NAT-STM#191</i>    | H99S |
| CNAG_01864 | <i>NDX5</i>    | 5466, 5467 | <i>MAT<sub>a</sub> ndx5Δ ::NAT-STM#150</i>    | H99S |
| CNAG_01877 | <i>GUA1</i>    | 6161, 6163 | <i>MAT<sub>a</sub> gua1Δ ::NAT-STM#213</i>    | H99S |
| CNAG_01900 | <i>NDX1</i>    | 5248, 5249 | <i>MAT<sub>a</sub> ndx1Δ ::NAT-STM#210</i>    | H99S |
| CNAG_01901 | <i>NDX2</i>    | 5504, 5505 | <i>MAT<sub>a</sub> ndx2Δ ::NAT-STM#211</i>    | H99S |
| CNAG_02001 | <i>INP5203</i> | 4692, 4693 | <i>MAT<sub>a</sub> inp5203Δ ::NAT-STM#205</i> | H99S |
| CNAG_02109 | <i>INP5201</i> | 4607, 4929 | <i>MAT<sub>a</sub> inp5201Δ ::NAT-STM#122</i> | H99S |
| CNAG_02161 | <i>ASP1</i>    | 5250, 5251 | <i>MAT<sub>a</sub> asp1Δ ::NAT-STM#240</i>    | H99S |
| CNAG_02236 | <i>PPG1</i>    | 5772, 5940 | <i>MAT<sub>a</sub> ppg1Δ ::NAT-STM#123</i>    | H99S |
| CNAG_02375 | <i>FIG4</i>    | 4574, 4575 | <i>MAT<sub>a</sub> fig4Δ ::NAT-STM#150</i>    | H99S |
| CNAG_02453 | <i>PTP5</i>    | 5469, 5470 | <i>MAT<sub>a</sub> ptp5Δ ::NAT-STM#191</i>    | H99S |
| CNAG_02470 | <i>PPP2</i>    | 4819, 4822 | <i>MAT<sub>a</sub> ppp2Δ ::NAT-STM#290</i>    | H99S |
| CNAG_02487 | <i>PHS1</i>    | 4022, 4023 | <i>MAT<sub>a</sub> phs1Δ ::NAT-STM#225</i>    | H99S |
| CNAG_02490 | <i>MRE11</i>   | 4694, 5050 | <i>MAT<sub>a</sub> mre11Δ ::NAT-STM#242</i>   | H99S |
| CNAG_02772 | <i>PMU101</i>  | 4670, 4671 | <i>MAT<sub>a</sub> pmu101Δ ::NAT-STM#208</i>  | H99S |
| CNAG_03014 | <i>CAX4</i>    | 4790, 4791 | <i>MAT<sub>a</sub> cax4Δ ::NAT-STM#211</i>    | H99S |
| CNAG_03052 | <i>PTC2</i>    | 1772, 1773 | <i>MAT<sub>a</sub> ptc2Δ ::NAT-STM#224</i>    | H99S |
| CNAG_03078 | <i>NPP1</i>    | 5019, 5021 | <i>MAT<sub>a</sub> npp1Δ ::NAT-STM#119</i>    | H99S |
| CNAG_03190 | <i>CCR4</i>    | 5591, 5594 | <i>MAT<sub>a</sub> ccr4Δ ::NAT-STM#210</i>    | H99S |
| CNAG_03202 | <i>CAC1</i>    | 5650       | <i>MAT<sub>a</sub> cac1Δ ::NAT-STM#159</i>    | H99S |
| CNAG_03222 | <i>DBR1</i>    | 4963, 4964 | <i>MAT<sub>a</sub> dbr1Δ ::NAT-STM#288</i>    | H99S |
| CNAG_03262 | <i>INM101</i>  | 4529, 4530 | <i>MAT<sub>a</sub> inm101Δ ::NAT-STM#201</i>  | H99S |
| CNAG_03296 | <i>SIW14</i>   | 4570, 4571 | <i>MAT<sub>a</sub> siw14Δ ::NAT-STM#225</i>   | H99S |
| CNAG_03396 | <i>NPY1</i>    | 5105, 5107 | <i>MAT<sub>a</sub> npy1Δ ::NAT-STM#122</i>    | H99S |
| CNAG_03491 | <i>NDX3</i>    | 5192, 5193 | <i>MAT<sub>a</sub> ndx3Δ ::NAT-STM#201</i>    | H99S |
| CNAG_03541 | <i>PTC7</i>    | 1860, 1861 | <i>MAT<sub>a</sub> ptc71Δ ::NAT-STM#53</i>    | H99S |
| CNAG_03657 | <i>LDP1</i>    | 4382, 4383 | <i>MAT<sub>a</sub> ldp1Δ ::NAT-STM#231</i>    | H99S |
| CNAG_03679 | <i>ACY1</i>    | 5838, 5839 | <i>MAT<sub>a</sub> acy1Δ ::NAT-STM#43</i>     | H99S |
| CNAG_03765 | <i>TPS2</i>    | 4373, 4433 | <i>MAT<sub>a</sub> tps2Δ ::NAT-STM#232</i>    | H99S |
| CNAG_03871 | <i>LTP1</i>    | 4044, 4045 | <i>MAT<sub>a</sub> ltp1Δ ::NAT-STM#230</i>    | H99S |
| CNAG_03893 | <i>SDP102</i>  | 3467, 3468 | <i>MAT<sub>a</sub> sdp102Δ ::NAT-STM#119</i>  | H99S |
| CNAG_03949 | <i>PHO13</i>   | 4374, 4376 | <i>MAT<sub>a</sub> pho13Δ ::NAT-STM#234</i>   | H99S |
| CNAG_03963 | <i>OCA1</i>    | 4054, 4055 | <i>MAT<sub>a</sub> oca1Δ ::NAT-STM#230</i>    | H99S |
| CNAG_03984 | <i>YCH1</i>    | 4637, 4638 | <i>MAT<sub>a</sub> ych1Δ ::NAT-STM#208</i>    | H99S |
| CNAG_03996 | <i>GDA1</i>    | 4750, 5821 | <i>MAT<sub>a</sub> gda1Δ ::NAT-STM#6</i>      | H99S |
| CNAG_04049 | <i>PPP5</i>    | 4298, 4299 | <i>MAT<sub>a</sub> ppp5Δ ::NAT-STM#288</i>    | H99S |
| CNAG_04104 | <i>AKP3</i>    | 5484, 5485 | <i>MAT<sub>a</sub> akp3Δ ::NAT-STM#58</i>     | H99S |
| CNAG_04113 | <i>PTP3</i>    | 4680, 4754 | <i>MAT<sub>a</sub> ptp3Δ ::NAT-STM#231</i>    | H99S |
| CNAG_04224 | <i>PSR1</i>    | 5003, 5005 | <i>MAT<sub>a</sub> psr1Δ ::NAT-STM#125</i>    | H99S |
| CNAG_04475 | <i>HPP3</i>    | 4003, 4004 | <i>MAT<sub>a</sub> hpp3Δ ::NAT-STM#211</i>    | H99S |
| CNAG_04718 | <i>PCD101</i>  | 5416, 5417 | <i>MAT<sub>a</sub> pcd101Δ ::NAT-STM#146</i>  | H99S |
| CNAG_04731 | <i>PCD102</i>  | 5422, 5424 | <i>MAT<sub>a</sub> pcd102Δ ::NAT-STM#125</i>  | H99S |
| CNAG_04732 | <i>PCD1</i>    | 5045, 5053 | <i>MAT<sub>a</sub> pcd1Δ ::NAT-STM#123</i>    | H99S |
| CNAG_04796 | <i>CNA1</i>    | 4067, 4068 | <i>MAT<sub>a</sub> cna1Δ ::NAT-STM#290</i>    | H99S |
| CNAG_04833 | <i>TEP1</i>    | 4622, 4623 | <i>MAT<sub>a</sub> tep1Δ ::NAT-STM#205</i>    | H99S |
| CNAG_04852 | <i>NDX4</i>    | 5046, 5047 | <i>MAT<sub>a</sub> ndx4Δ ::NAT-STM#204</i>    | H99S |
| CNAG_05080 | <i>CWH43</i>   | 4508, 4509 | <i>MAT<sub>a</sub> cwh43Δ ::NAT-STM#213</i>   | H99S |
| CNAG_05286 | <i>LDP2</i>    | 4721, 4722 | <i>MAT<sub>a</sub> ldp2Δ ::NAT-STM#218</i>    | H99S |
| CNAG_05301 | <i>CRN1</i>    | 5095, 5096 | <i>MAT<sub>a</sub> crn1Δ ::NAT-STM#218</i>    | H99S |
| CNAG_05306 | <i>PTC701</i>  | 1867, 1868 | <i>MAT<sub>a</sub> ptc701Δ ::NAT-STM#58</i>   | H99S |

|            |                     |                  |                                       |         |
|------------|---------------------|------------------|---------------------------------------|---------|
| CNAG_05529 | <i>HAD5</i>         | 5098, 5099       | <i>MATα had5Δ ::NAT-STM#205</i>       | H99S    |
| CNAG_05567 | <i>PPP3</i>         | 4396, 4399       | <i>MATα ppp3Δ ::NAT-STM#288</i>       | H99S    |
| CNAG_05568 | <i>PRY1</i>         | 5101, 5102       | <i>MATα pry1Δ ::NAT-STM#211</i>       | H99S    |
| CNAG_05692 | <i>LCB3</i>         | 4755, 5051, 5052 | <i>MATα lcb3Δ ::NAT-STM#219</i>       | H99S    |
| CNAG_05892 | <i>SHB17</i>        | 4060, 4061       | <i>MATα shb17Δ ::NAT-STM#212</i>      | H99S    |
| CNAG_06065 | <i>SAC101</i>       | 4470, 4718       | <i>MATα sac101Δ ::NAT-STM#220</i>     | H99S    |
| CNAG_06122 | <i>HAD6</i>         | 5476, 5477       | <i>MATα had6Δ ::NAT-STM#219</i>       | H99S    |
| CNAG_06132 | <i>HAD8</i>         | 4464, 4475       | <i>MATα had8Δ ::NAT-STM#242</i>       | H99S    |
| CNAG_06141 | <i>DUT101</i>       | 5112, 5128       | <i>MATα dut101Δ ::NAT-STM#208</i>     | H99S    |
| CNAG_06232 | <i>HPP1</i>         | 4092, 4093       | <i>MATα hpp1Δ ::NAT-STM#213</i>       | H99S    |
| CNAG_06236 | <i>NGL3</i>         | 4459, 4472       | <i>MATα ngl3Δ ::NAT-STM#273</i>       | H99S    |
| CNAG_06251 | <i>PPP4</i>         | 4784, 4785       | <i>MATα ppp4Δ ::NAT-STM#296</i>       | H99S    |
| CNAG_06418 | <i>PTC6</i>         | 1875, 1876       | <i>MATα ptc6Δ ::NAT-STM#102</i>       | H99S    |
| CNAG_06499 | <i>DPP101</i>       | 4479, 4480       | <i>MATα dpp101Δ ::NAT-STM#290</i>     | H99S    |
| CNAG_06587 | <i>OCA2</i>         | 4841, 4842       | <i>MATα oca2Δ ::NAT-STM#231</i>       | H99S    |
| CNAG_06647 | <i>CDC1</i>         | 5542, 5574       | <i>MATα cdc1Δ ::NAT-STM#296</i>       | H99S    |
| CNAG_06698 | <i>HAD9</i>         | 4485, 4486       | <i>MATα had9Δ ::NAT-STM#58</i>        | H99S    |
| CNAG_06966 | <i>AKP1</i>         | 4892, 4893       | <i>MATα akp1Δ ::NAT-STM#150</i>       | H99S    |
| CNAG_06969 | <i>HAD7</i>         | 4688, 4946       | <i>MATα had7Δ ::NAT-STM#220</i>       | H99S    |
| CNAG_07317 | <i>INP5202</i>      | 4511, 4538       | <i>MATα inp5202Δ ::NAT-STM#102</i>    | H99S    |
| CNAG_07434 | <i>HAD3</i>         | 4624, 4626       | <i>MATα had3Δ ::NAT-STM#116</i>       | H99S    |
| CNAG_07547 | <i>GPM1</i>         | 4089, 4090       | <i>MATα gpm1Δ ::NAT-STM#219</i>       | H99S    |
| CNAG_07692 | <i>YND1</i>         | 4856, 6157       | <i>MATα ynd1Δ ::NAT-STM#119</i>       | H99S    |
| CNAG_07740 | <i>HAD2</i>         | 4506, 4507       | <i>MATα had2Δ ::NAT-STM#123</i>       | H99S    |
| CNAG_00508 | <i>VPS17</i>        | 5724             | <i>MATα vps17Δ ::NAT-STM#220</i>      | H99S    |
| CNAG_01315 | <i>VPS5</i>         | 5683, 5684       | <i>MATα vps5Δ ::NAT-STM#221</i>       | H99S    |
| CNAG_01426 | <i>VPS26</i>        | 5671, 5672       | <i>MATα vps26Δ ::NAT-STM#5</i>        | H99S    |
| CNAG_01837 | <i>VPS35</i>        | 5615, 5616       | <i>MATα vps35Δ ::NAT-STM#210</i>      | H99S    |
| Double KO  | <i>OCA101, OCA1</i> | 6634, 6635       | <i>MATα oca101Δ ::NAT oca1Δ ::NEO</i> | YSB4075 |

[0135] 파괴 전략(disruption strategies), 프라이머 서열, southern blot 결과, 및 돌연변이 현상 데이터는 본 발명자가 구축한 *Cryptococcus neoformans* Phosphatase Phenome Database (<http://phosphatase.cryptococcus.org>)에서 확인할 수 있다.

[0136] 나머지 25개(H99 ID/Gene name으로서 01572/*CDC25*, 06080/*SAC1*, 04120/*FCP1*, 04453/*IPC1*, 06549/*CET1*, 03706/*GLC7*, 00533/*TIM50*, 00265/*IDI1*, 02545/*IPP1*, 02740/*RPP1*, 02861/*HIS2*, 07354/*MET22*, 01412/*PAH1*, 05617/*GPI13*, 05639/*PPS1*, 00790/*DPP1*, 03957/-, 02177/*PPH22*, 02878/*GEF4*, 01604/-, 06900/-, 06617/-, 00175/-, 06115/*APH4*, 04236/-)의 포스파타아제 유전자의 경우, 생존 가능한 형질전환체를 얻지 못하거나, 야생형과 돌연변이체 대립 유전자를 모두 보유하는 잠재적 이상배수체(potential aneuploidy) 돌연변이체만이 획득되었다. 이는 나머지 25개 유전자가 생존에 필수적인 유전자일 수 있음을 시사한다.

### 0138] 실시예 3: 포스파툼의 표현형 및 in vivo 발현 프로파일링

실시예 2에서 준비한 114개 유전자에 대한 230 개의 C. 네오포르만스의 포스파타아제 결실 변이체를 이용하여 30 종류의 in vitro 조건에서 표현형을 조사하였다. 30 종류의 조건은 다양한 온도(25, 30, 37 및 39°C)에서 성장, 교배 효율, 독성 인자 생성(캡슐, 멜라닌 및 우레아제), 스트레스 반응(삼투/양이온 염, 산화, 유전 독성, ER, 세포막/벽 및 중금속 스트레스) 및 항진균제 감수성이다. (하기 표 4 참고)

## 표 4

[0140]

|    |                                 | Abb. | Description                                       | Tested condition  |
|----|---------------------------------|------|---|---|
| 1  | Growth at different temperature | 25   | incubated at 25°C                                 | Cells were incubated at 25°C for 1-6 days.  |
| 2  |                                 | 30   | incubated at 30°C                                 | Cells were incubated at 30°C for 1-6 days.  |
| 3  |                                 | 37   | incubated at 37°C                                 | Cells were incubated at 37°C for 1-6 days.  |
| 4  |                                 | 39   | incubated at 39°C                                 | Cells were incubated at 39°C for 1-6 days.  |
| 5  | Mating                          | MAT  | Mating  | Cells were incubated with opposite mating type cells onto the V8 media in the dark for 15 days.                       |
| 6  | Virulence factors               | MEL  | Melanin   | Cells were spotted onto the Niger seed media containing glucose and further incubated at 37°C for 1-4 days.           |
| 7  |                                 | CAP  | Capsule   | Cells were incubated onto the solid-agared DME media and relative packed cell volume was measured                     |
| 8  |                                 | URE  | Urease  | Cells were spotted onto the Christensen's agar media and further incubated at 30°C for 1-4 days.                      |
| 9  | Osmotic/cation salt stress      | NCR  | NaCl treatment under glucose-rich condition       | Cells were spotted onto the YPD media containing 1.5 M NaCl for 1-6 days.   |
| 10 |                                 | KCR  | KCl treatment under glucose-rich condition        | Cells were spotted onto the YPD media containing 1.5 M KCl for 1-6 days.  |
| 11 |                                 | SBR  | Sorbitol treatment under glucose-rich condition   | Cells were spotted onto the YPD media containing 2 M sorbitol for 1-6 days.   |
| 12 |                                 | NCS  | NaCl treatment under glucose-starved condition    | Cells were spotted onto the YP media containing 1 M NaCl for 1-6 days.  |
| 13 |                                 | KCS  | KCl treatment under glucose-starved condition     | Cells were spotted onto the YP media containing 1 M KCl for 1-6 days.   |
| 14 |                                 | SBS  | Sorbitol treatment underglucose-starved condition | Cells were spotted onto the YP media containing 2 M sorbitol for 1-6 days.  |
| 15 |                                 | HPX  | Hydrogen peroxide                                 | Cells were spotted onto the YPD media containing 2.5 ~ 3.5 mM concentration of hydrogen peroxide for 1-6 days.        |
| 16 | Oxidative stress                | TBH  | Tert-butyl hydroperoxide                          | Cells were spotted onto the YPD media containing 0.6 ~ 0.8 mM concentration of tert-butyl hydroperoxide for 1-6 days. |
| 17 |                                 | MD   | Menadione   | Cells were spotted onto the YPD media containing 0.01 ~ 0.03 mM concentration of menadione for 1-6 days.              |
| 18 |                                 | DIA  | Diamide   | Cells were spotted onto the YPD media containing 2 ~ 3.5 mM concentration of diamide for 1-6 days.                    |
| 19 |                                 | MMS  | Metyl methanesulfonate                            | Cells were spotted onto the YPD media containing 0.02 ~ 0.06% MMS for 1-6 days.                                       |
| 20 |                                 | HU   | Hydroxyurea                                       | Cells were spotted onto the YPD media containing 90 ~ 110 mM concentration of HU for 1-6 days.                        |

|    |                                |     |                        |  |
|----|--------------------------------|-----|------------------------|--|
| 21 | ER Stress                      | TM  | Tunicamycin            | Cells were spotted onto the YPD media containing 0.2 ~ 0.4 µg/ml concentration of TM for 1-6 days.             |
| 22 |                                | DTT | Dithiothreitol         | Cells were spotted onto the YPD media containing 15 ~ 20 mM concentration of DTT for 1-6 days.                 |
| 23 | Heavy metal stress             | CDS | CdSO <sub>4</sub>      | Cells were spotted onto the YPD media containing 20 ~ 35 µM concentration of CdSO <sub>4</sub> for 1-6 days.   |
| 24 | Cell wall/membrane stress      | CR  | Congo-red              | Cells were spotted onto the YPD media containing 0.8 ~ 1% congo-red for 1-6 days.                              |
| 25 |                                | CFW | Calcofluor white       | Cells were spotted onto the YPD media containing 3 ~ 5 mg/ml concentration of CFW for 1-6 days.                |
| 26 |                                | SDS | Sodium dodecyl sulfate | Cells were spotted onto the YPD media containing 0.03 ~ 0.05% SDS for 1-6 days.                                |
| 27 | Antifungal drug susceptibility | 5FC | Flucytosine            | Cells were spotted onto the YPD media containing 300 ~ 500 µg/ml concentration of flucytosine for 1-6 days.    |
| 28 |                                | AMB | Amphotericin B         | Cells were spotted onto the YPD media containing 0.8 ~ 1.8 µg/ml concentration of Amphotericin B for 1-6 days. |
| 29 |                                | FCZ | Fluconazole            | Cells were spotted onto the YPD media containing 10 ~ 18 µg/ml concentration of fluconazole for 1-6 days.      |
| 30 |                                | FDX | Fludioxonil            | Cells were spotted onto the YPD media containing 0.5 ~ 5 µg/ml concentration of fludioxonil for 1-6 days.      |

[0141] 도 1은 C. 네오포르만스의 포스파타아제 결실에 의한 in vitro 상의 클러스터별 표현형 변화 및 in vivo 발현 프로파일링을 나타낸 것이다. 하기 표 5 내지 표 10는 30가지 표현형에 대한 데이터를 클러스터별로 구체적으로 나타낸 것이다. 도 1 및 표 5 내지 10에서, 각 수치는 -3 : 강한 감소/감수성, -2 : 약간(moderately) 감소/감수성, -1 : 약한(weakly) 감소/감수성, 0 : 야생형 유사, +1 약한 증가/내성, +2 : 약간 증가/내성, +3 : 강한 증가/내성이다.

[0142] 하기 표 5는 각 유전자의 결실이 25, 30, 37 및 39°C에서의 성장에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 5

|        |        | Growth at different temperature |    |    |    |
|--------|--------|---------------------------------|----|----|----|
| H99 1D | Name   | 25                              | 30 | 37 | 39 |
| 00057  | FPP1   | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00076  | NDX6   | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00146  | PBY101 | 0                               | 0  | 0  | 1  |
| 00182  | VPS29  | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00263  | PTP4   | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00316  | HAM1   | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00390  | YMR1   | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00408  | PPH3   | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00427  | PTC5   | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00498  | CDC14  | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00500  | PTC1   | 0                               | 0  | 0  | 0  |
| 00554  | ISCI   | 0                               | 0  | 0  | 0  |

|       |                |    |    |    |    |
|-------|----------------|----|----|----|----|
| 00810 | <i>HAD4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01054 | <i>SSU72</i>   | 0  | 0  | -1 | -1 |
| 01177 | <i>NEM1</i>    | 0  | -1 | -2 | -3 |
| 01203 | <i>YVH1</i>    | 0  | -2 | -1 | -1 |
| 01254 | <i>OCA101</i>  | -1 | -1 | 0  | 0  |
| 01314 | <i>PPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01346 | <i>HPP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01357 | <i>SDP101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01436 | <i>SIT4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01496 | <i>PPT1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01498 | <i>AKP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01518 | <i>PMU1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01519 | <i>EEP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01532 | <i>INP52</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01744 | <i>HAD1</i>    | -1 | 0  | 0  | 0  |
| 01823 | <i>INM1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01864 | <i>NDX5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01877 | <i>GUA1</i>    | 0  | -2 | -1 | -2 |
| 01900 | <i>NDX1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01901 | <i>NDX2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02001 | <i>INP5203</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02109 | <i>INP5201</i> | 0  | -1 | -1 | -2 |
| 02161 | <i>ASP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02236 | <i>PPG1</i>    | 0  | -2 | -3 | -3 |
| 02375 | <i>FIG4</i>    | 0  | 0  | 0  | -2 |
| 02453 | <i>PTP5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02470 | <i>PPP2</i>    | 0  | 0  | 0  | -1 |
| 02487 | <i>PHS1</i>    | 0  | 0  | -1 | -1 |
| 02490 | <i>MRE11</i>   | 0  | 0  | -2 | -2 |
| 02681 | <i>APH3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02772 | <i>PMU101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02944 | <i>APH1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02986 | <i>YSA1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03014 | <i>CAX4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03052 | <i>PTC2</i>    | -1 | -1 | 0  | 0  |
| 03078 | <i>NPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03190 | <i>CCR4</i>    | 0  | -1 | -2 | -3 |
| 03202 | <i>CAC1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03222 | <i>DBR1</i>    | 0  | -2 | -1 | -2 |
| 03262 | <i>INM101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03296 | <i>SIW14</i>   | 0  | -1 | -1 | -1 |
| 03396 | <i>NPY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03491 | <i>NDX3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03541 | <i>PTC7</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03657 | <i>LDP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03673 | <i>PPZ1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03679 | <i>ACY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03765 | <i>TPS2</i>    | 0  | 0  | -3 | -3 |
| 03871 | <i>LTP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03893 | <i>SDP102</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03949 | <i>PHO13</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |

|       |                |    |    |    |    |
|-------|----------------|----|----|----|----|
| 03963 | <i>OCA1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03984 | <i>YCH1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03996 | <i>GDA1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04049 | <i>PPP5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04104 | <i>AKP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04113 | <i>PTP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04221 | <i>FBP26</i>   | -1 | -1 | -1 | -1 |
| 04224 | <i>PSR1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04268 | <i>APN2</i>    | 0  | 0  | 0  | -1 |
| 04354 | <i>XPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04475 | <i>HPP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04718 | <i>PCD101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04731 | <i>PCD102</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04732 | <i>PCD1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04782 | <i>PPU1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04796 | <i>CNA1</i>    | 0  | 0  | -2 | -3 |
| 04833 | <i>TEP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04852 | <i>NDX4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05080 | <i>CWH43</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05155 | <i>PTP2</i>    | 0  | -1 | 0  | 0  |
| 05286 | <i>LDP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05301 | <i>CRN1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05306 | <i>PTC701</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05529 | <i>HAD5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05567 | <i>PPP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05568 | <i>PRY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05892 | <i>SHB17</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06064 | <i>PTP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06065 | <i>SAC101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06122 | <i>HAD6</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06132 | <i>HAD8</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06141 | <i>DUT101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06232 | <i>HPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06236 | <i>NGL3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06251 | <i>PPP4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06418 | <i>PTC6</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06499 | <i>DPP101</i>  | 0  | 0  | 0  | 2  |
| 06587 | <i>OCA2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06647 | <i>CDC1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06698 | <i>HAD9</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06966 | <i>AKP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06967 | <i>APH2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06969 | <i>HAD7</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07317 | <i>INP5202</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07372 | <i>OXK1</i>    | 0  | 0  | -1 | 0  |
| 07434 | <i>HAD3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07547 | <i>GPM1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07629 | <i>EPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07692 | <i>YN1</i>     | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07740 | <i>HAD2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |

[0144]

하기 표 6은 각 유전자의 결실이 교배 효율 및 독성 인자에 미치는 영향을 나타낸 것이다.

표 6

[0145]

| H99 1D | Name           | Mating | Virulence factors |     |     |
|--------|----------------|--------|-------------------|-----|-----|
|        |                | MAT    | MEL               | CAP | URE |
| 00057  | <i>FPP1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 3   |
| 00076  | <i>NDX6</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 00146  | <i>PBY101</i>  | -2     | 0                 | 0   | 0   |
| 00182  | <i>VPS29</i>   | 0      | -1                | 0   | 2   |
| 00263  | <i>PTP4</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 00316  | <i>HAM1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 00390  | <i>YMR1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 00408  | <i>PPH3</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 00427  | <i>PTC5</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 00498  | <i>CDC14</i>   | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 00500  | <i>PTC1</i>    | 1      | 0                 | 0   | 0   |
| 00554  | <i>ISC1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 00810  | <i>HAD4</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01054  | <i>SSU72</i>   | -3     | -1                | 0   | 0   |
| 01177  | <i>NEM1</i>    | -3     | -2                | 1   | 3   |
| 01203  | <i>YVH1</i>    | -2     | -1                | 0   | -3  |
| 01254  | <i>OCA101</i>  | -3     | 0                 | 0   | 0   |
| 01314  | <i>PPP1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01346  | <i>HPP2</i>    | 0      | 0                 | -2  | 0   |
| 01357  | <i>SDP101</i>  | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01436  | <i>SIT4</i>    | 0      | 0                 | 2   | 0   |
| 01496  | <i>PPT1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01498  | <i>AKP2</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01518  | <i>PMU1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01519  | <i>EEP1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01532  | <i>INP52</i>   | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01744  | <i>HAD1</i>    | -2     | 0                 | 0   | 0   |
| 01823  | <i>INM1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01864  | <i>NDX5</i>    | 0      | 0                 | -1  | 0   |
| 01877  | <i>GUA1</i>    | -3     | -3                | 0   | -3  |
| 01900  | <i>NDX1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 01901  | <i>NDX2</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 02001  | <i>INP5203</i> | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 02109  | <i>INP5201</i> | -3     | -3                | 3   | 3   |
| 02161  | <i>ASP1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 02236  | <i>PPG1</i>    | -3     | -3                | 0   | 3   |
| 02375  | <i>FIG4</i>    | 0      | 0                 | 1   | 0   |
| 02453  | <i>PTP5</i>    | 0      | 0                 | 0   | -2  |
| 02470  | <i>PPP2</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 02487  | <i>PHS1</i>    | 0      | 0                 | 3   | 0   |
| 02490  | <i>MRE11</i>   | 0      | -1                | 0   | 0   |
| 02681  | <i>APH3</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 02772  | <i>PMU101</i>  | 0      | 0                 | 0   | 0   |
| 02944  | <i>APH1</i>    | 0      | 0                 | 0   | 0   |

|       |               |    |    |    |    |
|-------|---------------|----|----|----|----|
| 02986 | <i>YSA1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03014 | <i>CAX4</i>   | 0  | 1  | 0  | 0  |
| 03052 | <i>PTC2</i>   | -3 | -3 | 0  | 0  |
| 03078 | <i>NPP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03190 | <i>CCR4</i>   | -2 | -1 | 2  | 3  |
| 03202 | <i>CAC1</i>   | -3 | -3 | -3 | 1  |
| 03222 | <i>DBR1</i>   | -3 | -3 | 3  | 3  |
| 03262 | <i>INM101</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03296 | <i>SIW14</i>  | -2 | 1  | 0  | -1 |
| 03396 | <i>NPY1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03491 | <i>NDX3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03541 | <i>PTC7</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03657 | <i>LDP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03673 | <i>PPZ1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03679 | <i>ACY1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03765 | <i>TPS2</i>   | 0  | -2 | 0  | 1  |
| 03871 | <i>LTP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03893 | <i>SDP102</i> | 0  | 0  | -1 | 0  |
| 03949 | <i>PHO13</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03963 | <i>OCA1</i>   | 0  | 0  | -1 | 0  |
| 03984 | <i>YCH1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03996 | <i>GDA1</i>   | -1 | 0  | 0  | 0  |
| 04049 | <i>PPP5</i>   | 0  | 0  | -1 | 0  |
| 04104 | <i>AKP3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04113 | <i>PTP3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04221 | <i>FBP26</i>  | -3 | -3 | 0  | 0  |
| 04224 | <i>PSR1</i>   | 0  | -1 | -2 | 0  |
| 04268 | <i>APN2</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04354 | <i>XPP1</i>   | 0  | -1 | 0  | 2  |
| 04475 | <i>HPP3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04718 | <i>PCD101</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04731 | <i>PCD102</i> | 0  | 0  | 1  | 0  |
| 04732 | <i>PCD1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04782 | <i>PPU1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04796 | <i>CNA1</i>   | -2 | -3 | 2  | 2  |
| 04833 | <i>TEP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04852 | <i>NDX4</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05080 | <i>CWH43</i>  | 0  | 0  | -1 | 0  |
| 05155 | <i>PTP2</i>   | -3 | -3 | -2 | 0  |
| 05286 | <i>LDP2</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05301 | <i>CRN1</i>   | 2  | 0  | 0  | 0  |
| 05306 | <i>PTC701</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05529 | <i>HAD5</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05567 | <i>PPP3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05568 | <i>PRY1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05892 | <i>SHB17</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06064 | <i>PTP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06065 | <i>SAC101</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06122 | <i>HAD6</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06132 | <i>HAD8</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06141 | <i>DUT101</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |

|       |                |    |    |    |   |
|-------|----------------|----|----|----|---|
| 06232 | <i>HPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 06236 | <i>NGL3</i>    | 0  | 0  | -1 | 0 |
| 06251 | <i>PPP4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 06418 | <i>PTC6</i>    | -1 | 0  | 0  | 0 |
| 06499 | <i>DPP101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 06587 | <i>OCA2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 06647 | <i>CDC1</i>    | 0  | 0  | 2  | 0 |
| 06698 | <i>HAD9</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 06966 | <i>AKP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 06967 | <i>APH2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 06969 | <i>HAD7</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 07317 | <i>INP5202</i> | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 07372 | <i>OXK1</i>    | 0  | -2 | 0  | 0 |
| 07434 | <i>HAD3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 07547 | <i>GPM1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 07629 | <i>EPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |
| 07692 | <i>YND1</i>    | 0  | 0  | -2 | 0 |
| 07740 | <i>HAD2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0 |

[0146] 하기 표 7은 각 유전자의 결실이 삼투 스트레스에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 7

| Osmotic/cation salt stress |               |     |     |     |     |     |     |
|----------------------------|---------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| H99 1D                     | Name          | KCR | NCR | SBR | KCS | NCS | SBS |
| 00057                      | <i>FPP1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00076                      | <i>NDX6</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00146                      | <i>PBY101</i> | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00182                      | <i>VPS29</i>  | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00263                      | <i>PTP4</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00316                      | <i>HAM1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00390                      | <i>YMR1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00408                      | <i>PPH3</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00427                      | <i>PTC5</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00498                      | <i>CDC14</i>  | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00500                      | <i>PTC1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 00554                      | <i>ISC1</i>   | 0   | -3  | 0   | 0   | -3  | 0   |
| 00810                      | <i>HAD4</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01054                      | <i>SSU72</i>  | -2  | -3  | -2  | -1  | -2  | -1  |
| 01177                      | <i>NEM1</i>   | -1  | -3  | -1  | -1  | -1  | -1  |
| 01203                      | <i>YVH1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01254                      | <i>OCA101</i> | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01314                      | <i>PPP1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01346                      | <i>HPP2</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01357                      | <i>SDP101</i> | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01436                      | <i>SIT4</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01496                      | <i>PPT1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01498                      | <i>AKP2</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01518                      | <i>PMU1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01519                      | <i>EEP1</i>   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |
| 01532                      | <i>INP52</i>  | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   | 0   |

|       |                |    |    |    |    |    |    |
|-------|----------------|----|----|----|----|----|----|
| 01744 | <i>HAD1</i>    | -1 | -1 | -1 | 0  | 0  | 0  |
| 01823 | <i>INM1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01864 | <i>NDX5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01877 | <i>GUA1</i>    | -3 | -3 | -3 | -2 | -2 | -2 |
| 01900 | <i>NDX1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01901 | <i>NDX2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02001 | <i>INP5203</i> | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02109 | <i>INP5201</i> | -2 | -3 | -1 | -2 | -2 | -2 |
| 02161 | <i>ASP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02236 | <i>PPG1</i>    | -1 | -3 | -1 | 0  | -3 | 0  |
| 02375 | <i>FIG4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02453 | <i>PTP5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02470 | <i>PPP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02487 | <i>PHS1</i>    | -2 | -2 | 0  | -2 | -2 | 0  |
| 02490 | <i>MRE11</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02681 | <i>APH3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02772 | <i>PMU101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02944 | <i>APH1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02986 | <i>YSA1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03014 | <i>CAX4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03052 | <i>PTC2</i>    | 0  | 0  | -1 | 0  | 0  | 0  |
| 03078 | <i>NPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03190 | <i>CCR4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03202 | <i>CAC1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03222 | <i>DBR1</i>    | -2 | -2 | -2 | -2 | -3 | -2 |
| 03262 | <i>INM101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03296 | <i>SIW14</i>   | -1 | -1 | 0  | -1 | -1 | 0  |
| 03396 | <i>NPY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03491 | <i>NDX3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03541 | <i>PTC7</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03657 | <i>LDP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03673 | <i>PPZ1</i>    | 0  | -2 | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03679 | <i>ACY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03765 | <i>TPS2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03871 | <i>LTP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03893 | <i>SDP102</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03949 | <i>PHO13</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03963 | <i>OCA1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03984 | <i>YCH1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03996 | <i>GDA1</i>    | 0  | -2 | -2 | 0  | -3 | -1 |
| 04049 | <i>PPP5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04104 | <i>AKP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04113 | <i>PTP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04221 | <i>FBP26</i>   | 0  | -1 | -1 | 0  | -1 | -1 |
| 04224 | <i>PSR1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04268 | <i>APN2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04354 | <i>XPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04475 | <i>HPP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04718 | <i>PCD101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04731 | <i>PCD102</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04732 | <i>PCD1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |

|       |                |    |    |    |    |    |    |
|-------|----------------|----|----|----|----|----|----|
| 04782 | <i>PPU1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04796 | <i>CNA1</i>    | -2 | -3 | -2 | -1 | -2 | -2 |
| 04833 | <i>TEP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04852 | <i>NDX4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05080 | <i>CWH43</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05155 | <i>PTP2</i>    | -1 | -1 | -1 | -1 | -1 | -1 |
| 05286 | <i>LDP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05301 | <i>CRN1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05306 | <i>PTC701</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05529 | <i>HAD5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05567 | <i>PPP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05568 | <i>PRY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05892 | <i>SHB17</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06064 | <i>PTP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06065 | <i>SAC101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06122 | <i>HAD6</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06132 | <i>HAD8</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06141 | <i>DUT101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06232 | <i>HPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06236 | <i>NGL3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06251 | <i>PPP4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06418 | <i>PTC6</i>    | 0  | -2 | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06499 | <i>DPP101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06587 | <i>OCA2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06647 | <i>CDC1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06698 | <i>HAD9</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06966 | <i>AKP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06967 | <i>APH2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06969 | <i>HAD7</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07317 | <i>INP5202</i> | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07372 | <i>OXK1</i>    | 1  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07434 | <i>HAD3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07547 | <i>GPM1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07629 | <i>EPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07692 | <i>YND1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07740 | <i>HAD2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |

[0148] 하기 표 8은 각 유전자의 결실이 산화 스트레스에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 8

| H99 1D | Name          | Oxidative stress |     |    |     |
|--------|---------------|------------------|-----|----|-----|
|        |               | DIA              | HPX | MD | TBH |
| 00057  | <i>FPP1</i>   | 0                | 0   | 0  | 0   |
| 00076  | <i>NDX6</i>   | 0                | 0   | 0  | 0   |
| 00146  | <i>PBY101</i> | 0                | 0   | 0  | 0   |
| 00182  | <i>VPS29</i>  | 0                | 0   | 0  | 0   |
| 00263  | <i>PTP4</i>   | 0                | 0   | 0  | 0   |
| 00316  | <i>HAM1</i>   | 0                | 0   | 0  | 0   |
| 00390  | <i>YMR1</i>   | 0                | 0   | 0  | 0   |
| 00408  | <i>PPH3</i>   | -1               | 0   | 0  | 0   |

|       |                |    |    |    |    |
|-------|----------------|----|----|----|----|
| 00427 | <i>PTC5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 00498 | <i>CDC14</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 00500 | <i>PTC1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 00554 | <i>ISCI</i>    | -2 | 0  | 0  | -1 |
| 00810 | <i>HAD4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01054 | <i>SSU72</i>   | -2 | -1 | -1 | -1 |
| 01177 | <i>NEM1</i>    | -2 | -2 | -1 | -3 |
| 01203 | <i>YVH1</i>    | 0  | -1 | -1 | -1 |
| 01254 | <i>OCA101</i>  | 0  | 0  | 1  | -1 |
| 01314 | <i>PPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01346 | <i>HPP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01357 | <i>SDP101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01436 | <i>SIT4</i>    | -1 | -1 | -1 | -1 |
| 01496 | <i>PPT1</i>    | -1 | 0  | 0  | 0  |
| 01498 | <i>AKP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01518 | <i>PMU1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01519 | <i>EEP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01532 | <i>INP52</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01744 | <i>HAD1</i>    | -1 | 0  | -1 | 0  |
| 01823 | <i>INM1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01864 | <i>NDX5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01877 | <i>GUA1</i>    | 0  | -2 | -1 | -1 |
| 01900 | <i>NDX1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01901 | <i>NDX2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02001 | <i>INP5203</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02109 | <i>INP5201</i> | -2 | -2 | -2 | -2 |
| 02161 | <i>ASP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02236 | <i>PPG1</i>    | -3 | -1 | -1 | -1 |
| 02375 | <i>FIG4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02453 | <i>PTP5</i>    | 0  | -2 | 0  | 0  |
| 02470 | <i>PPP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02487 | <i>PHS1</i>    | -3 | -1 | 0  | -3 |
| 02490 | <i>MRE11</i>   | -1 | -2 | 0  | -1 |
| 02681 | <i>APH3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02772 | <i>PMU101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02944 | <i>APH1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02986 | <i>YSA1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03014 | <i>CAX4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03052 | <i>PTC2</i>    | -1 | 0  | -1 | -1 |
| 03078 | <i>NPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03190 | <i>CCR4</i>    | -1 | -1 | 0  | -2 |
| 03202 | <i>CAC1</i>    | 1  | -1 | 0  | -1 |
| 03222 | <i>DBR1</i>    | -1 | -1 | -1 | -2 |
| 03262 | <i>INM101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03296 | <i>SIW14</i>   | -1 | 0  | 0  | -2 |
| 03396 | <i>NPY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03491 | <i>NDX3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03541 | <i>PTC7</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03657 | <i>LDP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03673 | <i>PPZ1</i>    | 1  | -2 | 0  | -1 |
| 03679 | <i>ACY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |

|       |                |    |   |    |    |
|-------|----------------|----|---|----|----|
| 03765 | <i>TPS2</i>    | 0  | 0 | 0  | 1  |
| 03871 | <i>LTP1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 03893 | <i>SDP102</i>  | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 03949 | <i>PHO13</i>   | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 03963 | <i>OCA1</i>    | -1 | 0 | 0  | -2 |
| 03984 | <i>YCH1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 03996 | <i>GDA1</i>    | -1 | 0 | 0  | 0  |
| 04049 | <i>PPP5</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04104 | <i>AKP3</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04113 | <i>PTP3</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04221 | <i>FBP26</i>   | -3 | 0 | -2 | 0  |
| 04224 | <i>PSR1</i>    | -1 | 0 | 0  | 0  |
| 04268 | <i>APN2</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04354 | <i>XPP1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04475 | <i>HPP3</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04718 | <i>PCD101</i>  | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04731 | <i>PCD102</i>  | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04732 | <i>PCD1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04782 | <i>PPU1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04796 | <i>CNA1</i>    | -3 | 0 | 0  | -1 |
| 04833 | <i>TEP1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 04852 | <i>NDX4</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 05080 | <i>CWH43</i>   | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 05155 | <i>PTP2</i>    | -3 | 0 | -1 | -1 |
| 05286 | <i>LDP2</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 05301 | <i>CRN1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 05306 | <i>PTC701</i>  | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 05529 | <i>HAD5</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 05567 | <i>PPP3</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 05568 | <i>PRY1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 05892 | <i>SHB17</i>   | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06064 | <i>PTP1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06065 | <i>SAC101</i>  | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06122 | <i>HAD6</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06132 | <i>HAD8</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06141 | <i>DUT101</i>  | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06232 | <i>HPP1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06236 | <i>NGL3</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06251 | <i>PPP4</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06418 | <i>PTC6</i>    | -1 | 0 | 0  | -1 |
| 06499 | <i>DPP101</i>  | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06587 | <i>OCA2</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06647 | <i>CDC1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06698 | <i>HAD9</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06966 | <i>AKP1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06967 | <i>APH2</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 06969 | <i>HAD7</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 07317 | <i>INP5202</i> | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 07372 | <i>OXK1</i>    | -2 | 0 | -1 | 0  |
| 07434 | <i>HAD3</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |
| 07547 | <i>GPM1</i>    | 0  | 0 | 0  | 0  |

|       |             |   |   |   |   |
|-------|-------------|---|---|---|---|
| 07629 | <i>EPP1</i> | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 07692 | <i>YND1</i> | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 07740 | <i>HAD2</i> | 0 | 0 | 0 | 0 |

[0150] 하기 표 9는 유전자 결실이 유전독성, ER 스트레스, 중금속 스트레스, 세포벽/막 스트레스에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 9

|        |                | Genotoxic stress |     | ER stress |     | Heavy metal | Cell wall/membrane stress |    |     |
|--------|----------------|------------------|-----|-----------|-----|-------------|---------------------------|----|-----|
| H99 1D | Name           | HU               | MMS | TM        | DTT | CDS         | CFW                       | CR | SDS |
| 00057  | <i>FPP1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00076  | <i>NDX6</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00146  | <i>PBY101</i>  | 0                | 0   | 1         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00182  | <i>VPS29</i>   | 0                | 0   | -1        | -1  | -2          | 0                         | 0  | -2  |
| 00263  | <i>PTP4</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00316  | <i>HAM1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00390  | <i>YMR1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | -1          | 0                         | 0  | -1  |
| 00408  | <i>PPH3</i>    | 0                | -2  | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00427  | <i>PTC5</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00498  | <i>CDC14</i>   | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00500  | <i>PTC1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 00554  | <i>ISC1</i>    | -1               | 0   | 0         | -1  | -1          | 0                         | 0  | 0   |
| 00810  | <i>HAD4</i>    | 0                | -2  | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01054  | <i>SSU72</i>   | -3               | -1  | 0         | -3  | -1          | -1                        | -1 | -2  |
| 01177  | <i>NEM1</i>    | -3               | -3  | 0         | -2  | -1          | -2                        | -2 | -2  |
| 01203  | <i>YVH1</i>    | -2               | -3  | 1         | -1  | 0           | 0                         | 0  | -2  |
| 01254  | <i>OCA101</i>  | -1               | 0   | 0         | -2  | 1           | 0                         | 0  | 0   |
| 01314  | <i>PPP1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01346  | <i>HPP2</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01357  | <i>SDP101</i>  | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01436  | <i>SIT4</i>    | -2               | -1  | 2         | 0   | 1           | -1                        | -1 | 1   |
| 01496  | <i>PPT1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01498  | <i>AKP2</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01518  | <i>PMU1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01519  | <i>EEP1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01532  | <i>INP52</i>   | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01744  | <i>HAD1</i>    | 0                | 0   | 1         | 0   | 0           | -1                        | -1 | -3  |
| 01823  | <i>INM1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01864  | <i>NDX5</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 01877  | <i>GU41</i>    | 0                | 0   | 0         | -1  | 0           | 0                         | 0  | -3  |
| 01900  | <i>NDX1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | -1          | 0                         | 0  | -1  |
| 01901  | <i>NDX2</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 02001  | <i>INP5203</i> | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 02109  | <i>INP5201</i> | -2               | -2  | 2         | -1  | 1           | -2                        | -2 | -2  |
| 02161  | <i>ASP1</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 0   |
| 02236  | <i>PPG1</i>    | -3               | -3  | -3        | 0   | 0           | -2                        | -2 | -3  |
| 02375  | <i>FIG4</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | -1          | 0                         | 0  | 0   |
| 02453  | <i>PTP5</i>    | 0                | 0   | 0         | 0   | -1          | 0                         | 0  | 0   |
| 02470  | <i>PPP2</i>    | 0                | 0   | 1         | 0   | 0           | 0                         | 0  | 1   |

|       |               |    |    |    |    |    |    |    |    |
|-------|---------------|----|----|----|----|----|----|----|----|
| 02487 | <i>PHS1</i>   | -3 | 0  | 0  | -2 | -1 | -3 | -3 | -2 |
| 02490 | <i>MRE11</i>  | -3 | -3 | -1 | -1 | -1 | 0  | 0  | 0  |
| 02681 | <i>APH3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02772 | <i>PMU101</i> | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02944 | <i>APH1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02986 | <i>YSA1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03014 | <i>CAX4</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03052 | <i>PTC2</i>   | -1 | -2 | 0  | -1 | -1 | 0  | 0  | 1  |
| 03078 | <i>NPP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03190 | <i>CCR4</i>   | -2 | 0  | 3  | -1 | 0  | 0  | 0  | -1 |
| 03202 | <i>CAC1</i>   | -1 | 0  | 2  | -1 | 0  | 0  | 0  | 1  |
| 03222 | <i>DBR1</i>   | -2 | -2 | 2  | 0  | -2 | -1 | -1 | -3 |
| 03262 | <i>INM101</i> | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03296 | <i>SIW14</i>  | -3 | -2 | -1 | -1 | 0  | -1 | -1 | -2 |
| 03396 | <i>NPY1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03491 | <i>NDX3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03541 | <i>PTC7</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03657 | <i>LDP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03673 | <i>PPZ1</i>   | -1 | -1 | 0  | 0  | -2 | 0  | -1 | 1  |
| 03679 | <i>ACY1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03765 | <i>TPS2</i>   | 0  | 0  | -3 | 0  | 0  | 0  | 0  | -3 |
| 03871 | <i>LTP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03893 | <i>SDP102</i> | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 1  |
| 03949 | <i>PHO13</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03963 | <i>OCA1</i>   | -2 | 0  | -1 | 0  | 0  | 0  | 0  | -1 |
| 03984 | <i>YCH1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03996 | <i>GDA1</i>   | -1 | 0  | -2 | -2 | -1 | 0  | 0  | -2 |
| 04049 | <i>PPP5</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04104 | <i>AKP3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04113 | <i>PTP3</i>   | 0  | 0  | -2 | 0  | 0  | 0  | 0  | -1 |
| 04221 | <i>FBP26</i>  | -1 | 0  | 0  | -1 | 0  | -1 | -1 | -3 |
| 04224 | <i>PSR1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 1  | 0  | 0  | -2 |
| 04268 | <i>APN2</i>   | 0  | -1 | 0  | -1 | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04354 | <i>XPP1</i>   | 0  | -1 | 0  | 0  | 0  | -1 | -1 | -1 |
| 04475 | <i>HPP3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04718 | <i>PCD101</i> | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04731 | <i>PCD102</i> | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04732 | <i>PCD1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04782 | <i>PPU1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04796 | <i>CNA1</i>   | -3 | 0  | -3 | -3 | -1 | -3 | -3 | -3 |
| 04833 | <i>TEP1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04852 | <i>NDX4</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05080 | <i>CWH43</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05155 | <i>PTP2</i>   | -2 | -1 | -2 | -1 | -2 | -1 | -2 | 0  |
| 05286 | <i>LDP2</i>   | 0  | 0  | 1  | -2 | 1  | 0  | 0  | 0  |
| 05301 | <i>CRN1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05306 | <i>PTC701</i> | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05529 | <i>HAD5</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05567 | <i>PPP3</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05568 | <i>PRY1</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05892 | <i>SHB17</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  | 0  |

|       |                |   |   |    |    |    |   |   |    |
|-------|----------------|---|---|----|----|----|---|---|----|
| 06064 | <i>PTP1</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | -2 | 0 | 0 | 1  |
| 06065 | <i>SAC101</i>  | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06122 | <i>HAD6</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06132 | <i>HAD8</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06141 | <i>DUT101</i>  | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06232 | <i>HPP1</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06236 | <i>NGL3</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06251 | <i>PPP4</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06418 | <i>PTC6</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | -1 |
| 06499 | <i>DPP101</i>  | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06587 | <i>OCA2</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06647 | <i>CDC1</i>    | 0 | 0 | -1 | 0  | 0  | 0 | 0 | -1 |
| 06698 | <i>HAD9</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06966 | <i>AKP1</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06967 | <i>APH2</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 06969 | <i>HAD7</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 07317 | <i>INP5202</i> | 0 | 0 | 0  | 0  | 2  | 0 | 0 | -1 |
| 07372 | <i>OXK1</i>    | 0 | 1 | 2  | -1 | 1  | 0 | 0 | -1 |
| 07434 | <i>HAD3</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 07547 | <i>GPM1</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 07629 | <i>EPP1</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |
| 07692 | <i>YND1</i>    | 0 | 0 | -1 | 0  | 3  | 0 | 0 | -1 |
| 07740 | <i>HAD2</i>    | 0 | 0 | 0  | 0  | 0  | 0 | 0 | 0  |

[0152] 하기 표 10은 유전자 결실이 항진균제 감수성에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 10

|        |               | Antifungal drugs susceptibility |     |     |     |  |
|--------|---------------|---------------------------------|-----|-----|-----|--|
| H99 1D | Name          | AMB                             | FCZ | 5FC | FDX |  |
| 00057  | <i>FPP1</i>   | 0                               | 1   | 0   | 0   |  |
| 00076  | <i>NDX6</i>   | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 00146  | <i>PBY101</i> | 0                               | 1   | 0   | 0   |  |
| 00182  | <i>VPS29</i>  | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 00263  | <i>PTP4</i>   | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 00316  | <i>HAM1</i>   | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 00390  | <i>YMR1</i>   | -1                              | 0   | 0   | -1  |  |
| 00408  | <i>PPH3</i>   | 0                               | -1  | 0   | 0   |  |
| 00427  | <i>PTC5</i>   | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 00498  | <i>CDC14</i>  | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 00500  | <i>PTC1</i>   | 0                               | -1  | 0   | 0   |  |
| 00554  | <i>ISC1</i>   | -2                              | 0   | 0   | -2  |  |
| 00810  | <i>HAD4</i>   | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 01054  | <i>SSU72</i>  | -1                              | 0   | -1  | -3  |  |
| 01177  | <i>NEM1</i>   | -1                              | -3  | -2  | -3  |  |
| 01203  | <i>YVH1</i>   | 0                               | 0   | 0   | -2  |  |
| 01254  | <i>OCA101</i> | 0                               | 3   | 0   | -1  |  |
| 01314  | <i>PPP1</i>   | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 01346  | <i>HPP2</i>   | 0                               | 1   | 0   | 1   |  |
| 01357  | <i>SDP101</i> | 0                               | 0   | 0   | 0   |  |
| 01436  | <i>SIT4</i>   | -1                              | 0   | -3  | -2  |  |

|       |                |    |    |    |    |
|-------|----------------|----|----|----|----|
| 01496 | <i>PPT1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01498 | <i>AKP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01518 | <i>PMU1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01519 | <i>EEP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01532 | <i>INP52</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01744 | <i>HAD1</i>    | -1 | 0  | -1 | 0  |
| 01823 | <i>INM1</i>    | 0  | 1  | 0  | 0  |
| 01864 | <i>NDX5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01877 | <i>GUA1</i>    | -3 | 0  | -3 | -3 |
| 01900 | <i>NDX1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 01901 | <i>NDX2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02001 | <i>INP5203</i> | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02109 | <i>INP5201</i> | -2 | -2 | -2 | -2 |
| 02161 | <i>ASP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02236 | <i>PPG1</i>    | -1 | -2 | -3 | -3 |
| 02375 | <i>FIG4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02453 | <i>PTP5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02470 | <i>PPP2</i>    | 0  | 0  | 1  | 0  |
| 02487 | <i>PHS1</i>    | -3 | -3 | 0  | -1 |
| 02490 | <i>MRE11</i>   | 0  | -1 | -1 | 0  |
| 02681 | <i>APH3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02772 | <i>PMU101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02944 | <i>APH1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 02986 | <i>YSA1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03014 | <i>CAX4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03052 | <i>PTC2</i>    | 0  | 0  | -2 | -3 |
| 03078 | <i>NPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 1  |
| 03190 | <i>CCR4</i>    | -2 | -1 | 3  | -1 |
| 03202 | <i>CAC1</i>    | 0  | -1 | 0  | 1  |
| 03222 | <i>DBR1</i>    | -2 | -1 | -2 | 0  |
| 03262 | <i>INM101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03296 | <i>SIW14</i>   | 0  | -3 | 0  | -1 |
| 03396 | <i>NPY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03491 | <i>NDX3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03541 | <i>PTC7</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03657 | <i>LDP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03673 | <i>PPZ1</i>    | 0  | 0  | 1  | -2 |
| 03679 | <i>ACY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03765 | <i>TPS2</i>    | 0  | 0  | -1 | 1  |
| 03871 | <i>LTP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03893 | <i>SDP102</i>  | 0  | 0  | 0  | -1 |
| 03949 | <i>PHO13</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03963 | <i>OCA1</i>    | 0  | -2 | 0  | -2 |
| 03984 | <i>YCH1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 03996 | <i>GDA1</i>    | -1 | 0  | -3 | -2 |
| 04049 | <i>PPP5</i>    | 0  | 0  | 0  | 1  |
| 04104 | <i>AKP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04113 | <i>PTP3</i>    | 0  | -2 | 0  | 0  |
| 04221 | <i>FBP26</i>   | -2 | 1  | -1 | -1 |
| 04224 | <i>PSR1</i>    | 0  | 0  | 0  | 3  |
| 04268 | <i>APN2</i>    | 0  | 0  | -2 | 0  |

|       |                |    |    |    |    |
|-------|----------------|----|----|----|----|
| 04354 | <i>XPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 1  |
| 04475 | <i>HPP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04718 | <i>PCD101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04731 | <i>PCD102</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04732 | <i>PCD1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04782 | <i>PPU1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04796 | <i>CNA1</i>    | 0  | -2 | -3 | -2 |
| 04833 | <i>TEP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 04852 | <i>NDX4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05080 | <i>CWH43</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05155 | <i>PTP2</i>    | 0  | -2 | -2 | -3 |
| 05286 | <i>LDP2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05301 | <i>CRN1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05306 | <i>PTC701</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05529 | <i>HAD5</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05567 | <i>PPP3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05568 | <i>PRY1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 05892 | <i>SHB17</i>   | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06064 | <i>PTP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06065 | <i>SAC101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06122 | <i>HAD6</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06132 | <i>HAD8</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06141 | <i>DUT101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06232 | <i>HPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06236 | <i>NGL3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06251 | <i>PPP4</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06418 | <i>PTC6</i>    | 0  | -2 | 0  | -2 |
| 06499 | <i>DPP101</i>  | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06587 | <i>OCA2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06647 | <i>CDC1</i>    | 0  | 0  | 0  | -1 |
| 06698 | <i>HAD9</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06966 | <i>AKP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06967 | <i>APH2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 06969 | <i>HAD7</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07317 | <i>INP5202</i> | -2 | -1 | 0  | -1 |
| 07372 | <i>OXK1</i>    | 0  | 0  | 0  | -1 |
| 07434 | <i>HAD3</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07547 | <i>GPM1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07629 | <i>EPP1</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |
| 07692 | <i>YND1</i>    | 0  | 0  | -1 | -2 |
| 07740 | <i>HAD2</i>    | 0  | 0  | 0  | 0  |

[0154] 표현형 분석에 따르면 114개 유전자 중 60개의 유전자 변이(약 53%, 60/114)에서 적어도 하나의 식별가능한 표현형을 나타내었다. 표현형 변화를 나타내는 포스파타아제 중 43개 유전자(약 72%, 43/60)는 종전에 기능적으로 분석된 바가 없었다.

[0155] 포스파타아제 현상 데이터를 해당 BLAST 매트릭스 데이터와 비교한 결과, 실시예 2에서 파쇄(disruption)할 수 없었던 25개의 추정 필수 포스파타아제와 복수 표현형 특성(multiple phenotypic traits)을 나타내는 포스파타아제는 진화적 보존 정도가 상대적으로 더 높다는 점을 발견했다.

[0156] 또한, 야생형 C. 네오포르만스 균주 H99S에 의한 감염 3일, 7일, 14일 및 21 일 후(days post-infection, dpi)

수득된 조직들(폐, 뇌, 비장 및 신장)에서 각 포스파타아제 유전자의 발현 수준을 평가하여 뮤린모델 감염 동안 139 개의 포스파타아제 유전자 각각의 전사 조절 양상을 모니터링했다. 전사 양상 모니터링을 위해 139개의 새로운 포스파타아제 프로브 및 nCounter 유전자 발현 프로파일이 사용되었다. 각 포스파타아제의 생체 내 발현 수준은 8 개의 하우스 키핑 유전자의 평균 생체 내 발현 수준으로 정규화되었고 기초 성장 조건 하의 수준과 비교되었다.

[0157] 균주 H99S에 의한 초기 감염 동안(감염 3 내지 7일 후, 3-7 dpi) 폐, 뇌, 신장 및 비장에서 많은 수의 포스파타아제 유전자의 생체 내 발현이 증가하였고, 표현 형질에 관여하는 포스파타아제의 유전자 각각의 생체 내 발현도 변화하였다. 일반적으로 비강 내 흡입 감염 모델의 초기 감염 단계에서는 기존의 곰팡이 부담 분석(fungal burden assay)의 검출 한계로 인해 cryptococcal CFU가 폐를 제외한 뇌 및 기타 기관에서 거의 검출되지 않는다. 그러나 본 연구에서는 증폭없이 단일 유전자 전사체를 검출할 수 있는 Nanostring nCounter 플랫폼을 사용했다. 따라서, 초기 감염 기간 동안 적은 수의 *C. neoformans* 세포가 폐에서 다른 기관으로 혈류 적으로 전파되면 phosphatase 전사체가 감염 후 3 내지 7일(dpi)에 검출될 수 있다.

#### 실시예 4: *C. 네오포르만스*의 병원성을 지배하는 포스파타아제

[0160] *C. 네오포르만스*의 병원성에 필요한 포스파타아제를 확인하기 위해 *Galleria mellonella* 유충 모델을 이용한 병독성(virulence) 분석 및 (2) 시그니처 태그 돌연변이유발(signature-tagged mutagenesis, STM)에 기반한 쥐파(murine) 흡입 감염 모델의 폐 및 뇌에 대한 감염성 분석을 수행하여 대규모 감염성 및 독성 분석을 실시했다.

[0161] 곤충에 대한 병독성 분석 결과 23개의 포스파타아제 유전자(*CNA1*, *TPS2*, *CAC1*, *PTP2*, *VPS29*, *PPH3*, *GDA1*, *YVH1*, *SSU72*, *PHS1*, *SIW14*, *DBR1*, *PSR1*, *YND1*, *INP5201*, *INP5202*, *HAD1*, *SIT4*, *PPG1*, *GUA1*, *NEM1*, *FBP26*, *OCA101*)가 결실되면 치사율이 감소하였다. 따라서 이들 유전자는 병독성과 관련된 것으로 확인되었다. (도 2 참고)

[0162] STM 기반 쥐의 폐 및 뇌 감염성 분석 결과 24개의 포스파타아제 유전자(*TPS2*, *CNA1*, *VPS29*, *PHS1*, *SIW14*, *CAC1*, *SSU72*, *PPG1*, *INP5201*, *CCR4*, *DBR1*, *GUA1*, *YMR1*, *NEM1*, *OCA1*, *PTP2*, *FBP26*, *PSR1*, *MRE11*, *CDC1*, *XPP1*, *SDP102*, *SDP101*, *OCA101*)가 폐와 뇌에서 ste50 보다 STM score가 낮아졌으므로 감염성과 관련된 것으로 확인되었으며, 이 중 67% (16/24, *TPS2*, *CNA1*, *VPS29*, *PHS1*, *SIW14*, *CAC1*, *SSU72*, *PPG1*, *INP5201*, *DBR1*, *GUA1*, *NEM1*, *PTP2*, *FBP26*, *PSR1*, *OCA101*)는 곤충 모델의 병독성 분석에서 확인된 유전자와 중복되었다. (도 3 참고, Ire1은 감염성이 낮아진것에 대한 control이고, ste50은 WT을 대표함)

[0163] 이 중 *CNA1* (칼시뉴린의 촉매 서브 유닛), *CAC1* (adenylyl cyclase), *HAD1* (할로산 탈할로제나제) 및 *PTP2* (포스포티로신 포스파타아제)는 종전 연구에서 *C. 네오포르만스*의 병독성과 연관된 것으로 보고된 바 있기 때문에 상기 분석 결과의 신뢰성을 높여준다.

[0164] 곤충 및 쥐과 흡입 감염 모델에서 병원성을 나타낸 31개의 병원성 관련 포스파타아제 돌연변이(*CNA1*, *TPS2*, *CAC1*, *PTP2*, *VPS29*, *PPH3*, *GDA1*, *YVH1*, *SSU72*, *PHS1*, *SIW14*, *DBR1*, *PSR1*, *YND1*, *INP5201*, *INP5202*, *HAD1*, *SIT4*, *PPG1*, *GUA1*, *NEM1*, *FBP26*, *OCA101*, *CCR4*, *YMR1*, *OCA1*, *MRE11*, *CDC1*, *XPP1*, *SDP102*, *SDP101*) 중 *SDP101*을 제외한 30 개는 적어도 하나의 표현형 특성을 보였으며, 이 중 상당수는 다른 감염 조직보다 폐에서 더 높은 발현을 나타냈다.

[0165] 31개 유전자의 In vitro 표현형 확인결과는 다음과 같다. 막 완전성(membrane integrity) (26/31; 84 %), DNA 손상 반응 (20/31; 65 %), 멜라닌 생성 (18/31; 58 %), 세포벽 완전성(cell wall integrity) (13/31; 42 %) 및 37 °C에서 성장 (14/31; 45 %).

[0166] 그러나, *sdp101Δ* 변이는 in vitro 표현형을 나타내지 않았다. *SDP101*과 유사한 이중 특이성 MAPK 포스파타아제인 *SDP102*의 결실은 약간의 표현형 변경과 감염성 감소를 초래하므로, *SDP101* 및 *SDP102*는 *C. 네오포르만스*의 병원성에 중복된 역할(redundant role)을 할 수 있음을 시사한다. *SDP101* 및 *SDP102* 사이의 기능적 상관 관계를 확인하기 위해 *spd101Δ* *sdp102Δ* 이중 돌연변이 균주를 제작하려고 시도했지만 성공하지 못했다.

[0167] 마찬가지로 *INP5201*은 *INP5202*와 유사하지만 *inp5201Δ* *inp5202Δ* 이중 돌연변이를 제작하지 못했다. 이는 *inp5201Δ* 돌연변이가 30°C에서 심각한 성장 결함을 보였기 때문일 수 있다.

[0168] 따라서 *SDP101* 및 *SDP102*의 변이, 그리고 *INP5201* 및 *INP5202*의 변이는 합성 치사 관계(synthetic lethal

relationship)를 가질 수 있다.

[0169] 반대로, *OCA1*과 *OCA101*도 유사하지만, 성공적으로 *oca1Δ oca101Δ* 이중 돌연변이를 얻었다. 그러나 단일 돌연변이와 비교하여 *oca1Δ oca101Δ* 이중 돌연변이에서 부가되거나 시너지를 나타내는 표현형 특성을 찾지 못했다. 따라서 *OCA1* 및 *OCA101*은 *C. 네오포르만스*의 병원성에 독립적으로 기여할 수 있다.

[0170] 31 개의 병원성 관련 포스파타아제 중 5종(*TPS2*, *SIW14*, *HAD1*, *OCA101*, 및 *OCA1*)은 인간에서 명백한 상동체(ortholog)가 없다. 따라서 상기 5종의 병원성 관련 포스파타아제는 우수한 크립토코커스 특이적 항진균제(anti-cryptococcal) 타겟이 될 수 있다. *TPS2*, *HAD1* 및 *OCA1*은 칸디다스 알비칸스(*C. albicans*)의 병독성에도 중요한 역할을 하므로, *TPS2*, *HAD1* 및 *OCA1*를 표적으로 하는 약물은 광범위한 항진균 활성을 가질 수 있다.

#### 실시예 5: 포유류 체온에서의 성장에 관여하는 포스파타아제

[0173] 실시예 4에서 선별된 31종의 *C. 네오포르만스*의 병원성 관련 포스파타아제 (*CNA1*, *TPS2*, *CAC1*, *PTP2*, *VPS29*, *PPH3*, *GDA1*, *YVH1*, *SSU72*, *PHS1*, *SIW14*, *DBR1*, *PSR1*, *YND1*, *INP5201*, *INP5202*, *HAD1*, *SIT4*, *PPG1*, *GUA1*, *NEM1*, *FBP26*, *OCA101*, *CCR4*, *YMR1*, *OCA1*, *MRE11*, *CDC1*, *XPP1*, *SDP102*, *SDP101*)의 병리학적 기능을 규명하였다.

[0174] 첫번째로, 포유류 체온에 대한 내열성은 인간 곰팡이 병원체의 중요한 병독성 인자이므로 30°C 및 37°C에서 각 돌연변이의 성장을 정량적으로 측정했다. *gua1Δ*, *yvh1Δ*, *fbp26Δ*, *siw14Δ*, *dbr1Δ*, *ccr4Δ*, *ppg1Δ*, *nem1Δ* 및 *inp5201Δ* 돌연변이체는 30°C 및 37°C 모두 성장이 저해되었다. (상기 표 5 및 도 4 참고) *ccr4Δ*, *ppg1Δ*, *nem1Δ*, *dbr1Δ* 및 *inp5201Δ* 돌연변이체는 30°C 보다 37°C에서 더 많은 성장 결함을 나타냈다. *ssu72Δ*, *phs1Δ*, *mre11Δ*, *tps2Δ* 및 *cna1Δ* 돌연변이체는 37°C에서 성장이 저해되었으나 30°C에서는 영향을 받지 않았다.

[0175] 총 14 개의 포스파타아제 돌연변이체(*gua1Δ*, *yvh1Δ*, *phs1Δ*, *nem1Δ*, *cna1Δ*, *ppg1Δ*, *siw14Δ*, *inp5201Δ*, *ccr4Δ*, *dbr1Δ*, *ssu72Δ*, *tps2Δ*, *mre11Δ*, *fbp26Δ*)는 WT과 비교하면 37°C에서 성장이 저하되었고, 뮤런 감염성 또는 곤충 독성이 감소되었다. 이 중 *ppg1Δ*, *cna1Δ* 및 *tps2Δ* 돌연변이체는 37°C에서 가장 심각한 성장 결함을 나타냈고, 배양 기간을 더 연장하여도 WT 수준으로 성장하지 않았다. *ppg1Δ*, *cna1Δ* 및 *tps2Δ* 돌연변이체는 폐 및 뇌의 STM 값이 크게 감소한 것으로 나타났다. *oca101Δ* 돌연변이체는 30°C에서 다소 성장 장애를 나타냈지만 37°C에서는 성장이 저해되지 않았으므로, *Oca101*의 *C. neoformans* 내에서 병원성 관련 역할은 온도와 관련이 없음을 나타낸다. 상기 내용을 종합해볼 때, *C. 네오포르만스*의 37°C에서의 생장 능력이 병원성과 상당히 밀접한 관계가 있음을 시사한다.

#### 실시예 6: 멜라닌 및 캡슐 생산에 관여하는 포스파타아제

[0178] *C. 네오포르만스*는 병독성 인자로서 폴리페놀 색소인 멜라닌 및 다당류(polysaccharide) 캡슐을 가지고 있으며 둘다 항식세포(antiphagocytic) 활성에 기여한다. 이 중 멜라닌 색소는 활성산소종 소거 활성(scavenging activity)에 의해 항산화제 역할도 한다.

#### 6-1. 멜라닌 생산 관여 포스파타아제

[0181] Niger seed medium에서 멜라닌 생성에 결함이 있는 19 개의 포스파타아제 돌연변이체 중 13 개의 돌연변이체(*mre11Δ*, *ccr4Δ*, *vps29Δ*, *yvh1Δ*, *fbp26Δ*, *inp5201Δ*, *cac1Δ*, *ptp2Δ*, *ptc2Δ*, *dbr1Δ*, *ppg1Δ*, *nem1Δ* 및 *gua1Δ*)는 L-DOPA 및 에피네프린 배지에서도 멜라닌 생성 결함을 나타냈다.(표 6 및 도 5 참고)

[0182] *ptc2Δ* 돌연변이를 제외한 나머지 돌연변이는 감염성 또는 병독성이 감소하였으며, 이는 멜라닌 생성이 병원성과 강한 상관 관계가 있음을 시사한다.

[0183] 대조적으로, *SIW14* 결실은 모든 멜라닌 유도 배지에서 멜라닌 생성을 증가 시켰지만(도 5) 오히려 병독성을 약화시켰으므로(도 2), *SIW14*가 매개하는 다른 세포 기능이 병독성을 촉진할 수 있음을 시사한다.

[0184] 다음으로 상기 포스파타아제들이 영양 결핍 조건 하에서 *C. 네오포르만스*의 멜라닌 생산을 위한 속도 제한 효소인 laccase를 코딩하는 *LAC1* 유전자 발현 유도에 직접 관여하는지 여부를 조사했다.

[0185] 도 6에 따르면, *PTP2*, *CCR4*, *INP5201*, *CAC1*, *DBR1*, *FBP26*, *GUA1*, *NEM1* 및 *PPG1*의 결실은 영양 결핍시 *LAC1* 유전자의 발현 유도 정도가 현저하게 감소되었고, 특히 *PTP2*, *CCR4*, *CAC1* 및 *PPG1*의 결실은 *LAC1* 유전자 발현 유

도가 강력히 억제되었다.

[0186] Ptp2는 Hog1 MAPK의 음성 피드백 조절자로 보고되었다. Hog1 결실은 *LAC1* 유도 및 멜라닌 생성을 증가시킨다. 최근 본 발명자에 의해 *LAC1* 유전자의 발현 유도는 Bzp4, Usv101, Hob1 및 Mbs1 4 가지 핵심 TF에 의해 제어되는 것으로 보고되었다. 이 중 *BZP4* 및 *HOB1* 유전자의 발현은 영양 결핍에 의해 유도되고 *BZP4* 유도는 *HOB1*에 의존한다. 따라서 *LAC1* 유전자 발현 유도정도를 조절하는 포스파타아제가 *BZP4* 및 *HOB1* 유전자의 유도를 조절하는지 여부를 조사했다. 대부분의 멜라닌 결손 포스파타아제 돌연변이에서 영양 결핍에 의한 *BZP4* 유전자 발현 유도 정도가 현저하게 감소했지만, 특히 *CCR4* 결실은 *BZP4*의 발현 유도 정도를 크게 감소시켰고, 특히 영양 결핍 시의 *HOB1* 발현 유도 정도를 크게 억제했다(도 7). 따라서 Ccr4-Hob1-Bzp4 의존적 신호 전달 경로는 *C. neoformans*에서 *LAC1* 유전자 발현 유도 및 멜라닌 생성에 중요한 역할을 하는 것으로 보인다.

#### [0188] 6-2. 캡슐 생산 관여 포스파타아제

[0189] 캡슐 생산에 관여하는 포스파타아제를 조사했다. 캡슐 생산은 농축세포용적(packed cell volume)에 의해 정량적으로 측정하였다. Cac1, Ptp2, Psr1, Ndx5, Hpp2, Oca1, Sdp102, Ynd1, Ng13, Ppp5 및 Cwh43의 결실은 농축세포용적을 감소시켰으며 Inp5201, Dbr1, Phs1, Cdc1, Cna1, Sit4, Ccr4, Nem1, Pcd102 및 Fig4의 결실은 농축세포용적을 증가시켰다. (표 6 및 도 8 참고)

[0190] 이들 돌연변이체의 실제 캡슐 두께를 조사했다. 이 중 6 개 돌연변이체 (*cac1Δ*, *sdp102Δ*, *ndx5Δ*, *ptp2Δ*, *ynd1Δ* 및 *psr1Δ*)는 세포 부피 분석에서 표현형의 농축세포용적의 감소와 일치하는 캡슐 생산 감소를 나타냈으며, 이들 중 5 개 (*cac1Δ*, *ptp2Δ*, *sdp102Δ*, *ynd1Δ*, *psr1Δ*)는 병독성이 감소되었다. 대조적으로, *inp5201Δ* 돌연변이는 캡슐 생산이 크게 향상되었으나 병독성은 크게 감소되었는데(STM <-7), 이는 멜라닌 생산 결함에서 기인한 것으로 생각된다.

[0191] 전반적으로 멜라닌과 다당류 캡슐을 생산하는 능력은 *C. 네오포르만스*의 잠재적 병원성과 높은 상관 관계를 나타내었다.

#### [0193] 실시예 7: 레트로머(retromer) 복합체와 *C. 네오포르만스*의 병독성

[0194] 병독성 관련 포스파타아제 중 Vps29 (CNAG\_00182)는 *S. cerevisiae*에서 처음 발견된 레트로머(retromer) 복합체의 구성 요소로 추정되고 있다.

[0195] 효모의 레트로머는 골지후 세포기관(post-Golgi organelles)으로부터 용해 구획(lytic compartment)으로의 단백질 세포내 수송을 매개하는 세포질 이종오량체 단백질 복합체(cytosolic heteropentameric protein complex)이다. 효모 레트로머는 Vps29, Vps35 및 Vps26이 포함된 CRC(Cargo-Recognition Core) 컴플렉스와 Vps5 및 Vps17이 포함된 SNX(Membrane-Deforming Sorting Nexin) 컴플렉스로 구성된다.

[0196] Vps29의 기능이 레트로머 복합체의 보존된 역할에서 비롯되었는지 여부를 확인하기 위해 *C. 네오포르만스*의 다른 레트로머 구성 요소를 기능적으로 특성화했다. *C. 네오포르만스* 유전체에서 Vps35 (CNAG\_01837), Vps26 (CNAG\_01426), Vps5 (CNAG\_01315) 및 Vps17 (CNAG\_00508)와 상동성있는 단백질을 인코딩하는 나머지 레트로머 구성요소 유전자를 모두 확인했다. 이는 레트로머 복합체가 병원성 곰팡이에서 진화적으로 보존되어 있음을 시사한다.

[0197] H99 균주에서 각 유전자를 삭제하고 표현형 분석을 수행하였다. *VPS35* 및 *VPS26*의 결실은 *VPS29* 결실보다 더 극적인 표현형 변화를 가져 왔으며, 이는 Vps35 및 Vps26이 *C. 네오포르만스*에서 중요한 CRC 복합 성분임을 의미한다. 대조적으로 SNX의 구성요소인 *VPS5* 및 *VPS17* 결실은 표현형 변화가 *VPS29* 결실과 비교하면 상대적으로 크지 않았다.(도 9)

[0198] 곤충 살해 분석에서 CRC 복합체 돌연변이는 독성이 현저히 감소된 반면 SNX 복합체 돌연변이는 독성이 야생형 균주와 큰 차이가 없었다. (도 10) 그러나 쥐과(murine) 기반 STM 분석에서 CRC 복합체 돌연변이 및 SNX 복합체 돌연변이는 폐 및 뇌 감염성이 현저히 감소되었다. (도 11) 실험 결과를 종합하면, 레트로머 CRC 복합체 및 SNX 복합체 모두가 *C. 네오포르만스*의 병원성에 중요하다는 것을 의미한다.

[0200] 실시예 8: C. 네오포르만스의 O-만노실화를 조절하는 *gda1* 및 *ynd1*

[0201] *S. cerevisiae*에서 Gda1 및 Ynd1은 GDP-만노스 및 GMP 사이의 역수송 교환 비율(antiport exchange ratio)에 영향을 주어 O-linked 및 N-linked된 당단백질(glycoprotein) 및 당스핑고지질(glycosphingolipid)의 만노실화(mannosylation)를 조절하는 골지막 결합 아피라제(golgi membrane bound apyrase)이다. Gda1은 GDP에 고도로 특이적인 활성(highly specific activity)을 나타내는 반면 Ynd1은 훨씬 더 광범위한 활성 스펙트럼을 나타낸다. 따라서 *GDA1* 및 *YND1*이 이중 결실되는 경우 하나만 결실되는 것보다 더 심각한 당화 결손(glycosylation defect)을 초래한다.

[0202] C. 네오포르만스의 *gda1Δ* 변이 및 *ynd1Δ* 변이가 O-glycosylation에서 결함을 나타내는지 여부를 조사하기 위해 야생형, *gda1Δ* 균주 및 *ynd1Δ* 균주의 O-글리칸 프로파일을 비교했다.

[0203] C. 네오포르만스의 세포벽 만노단백질(cell wall mannoproteins)인 cWMPs에 결합된 O-결합 올리고당(O-linked oligosaccharides)를 하이드라진분해(hydrazinolysis)로 획득하고, 2-aminobenzoic acid (2-AA)로 표지하고, 형광 검출 기능이 있는 HPLC를 사용하여 분석하였다.

[0204] 도 12에 따르면, C. 네오포르만스 야생형 균주의 O-결합 올리고당은 주로 2 내지 4개의 만노스 잔기(Man2-Man4; M2-M4)로 구성되었으며, 약간의 자일로스(X1M2-X1M4) 포함 O-글리칸종(O-glycan species) 및 약간의 α1,2-만노트리오스(α1,2-mannotriose, M3\*)종을 포함하였다. 그러나, *gda1Δ* 돌연변이의 O-글리칸 프로파일은 M4 피크가 극적으로 감소했으며 M1 피크는 야생형 균주에 비해 증가했다. 특히, 야생형에서는 함량이 낮았던 자일로스 함유종이 *gda1Δ* 균주의 O-글리칸에서 증가하였다.

[0205] 도 13에 따르면, *ynd1Δ* 돌연변이체는 M1 피크가 증가하고 M4 피크가 다소 감소했지만, 그 감소된 정도는 *gda1Δ* 돌연변이체의 M4 피크 감소에 이르진 않았다. 상기 O-글리칸 프로필의 변화는 *gda1Δ* 균주 및 *ynd1Δ* 균주에서 GDPase 활성이 감소하여 세포질에서 골지 내강(lumen of the Golgi)으로의 GDP-mannose 공급이 저하됨으로써 O-글리칸의 신장 과정에 심각한 결함이 있음을 나타낸다. (도 14 참고) 상기 실험 결과를 기초로 C. 네오포르만스의 *gda1* 및 *ynd1*은 골지 N-글리코실화 및 O-글리코실화에 필요한 막결합 아피라제(membrane bound apyrase)를 암호화하는 것으로 생각된다.

[0206] *gda1Δ*는 *ynd1Δ*보다 주요 O-글리칸이 극적으로 감소하였으며, 이는 Gda1 단백질이 주요 O-글리칸 생합성 경로에서 GDP-만노스 공급을 담당하는 주요 GDPase임을 의미한다. *ynd1Δ*의 캡슐 크기 감소는 Ynd1 단백질이 캡슐 생합성을 위한 GDP-만노스 공급에도 관여할 수 있음을 시사한다. 그러나, *gda1Δ* *ynd1Δ* 이중 돌연변이는 얻지 못했다. 이는 두 단백질이 C. 네오포르만스에서 합성 치사 관계임을 의미한다. 곤충 살해 분석에서 *gda1Δ* 변이 및 *ynd1Δ* 변이 모두 병독성이 감소하였기 때문에, 실험결과를 종합하면 O-만노실화가 C. 네오포르만스의 독성에 중요하다는 것을 알 수 있다.

[0208] 실시예 9: 혈액-뇌 장벽(BBB) 통과(crossing)에 관여하는 포스파타아제

[0209] C. 네오포르만스의 인체 감염시 가장 큰 문제는 치명적인 수막뇌염을 일으키는 뇌 감염이다. 모든 포스파타아제 돌연변이체에 대한 뇌 STM 점수(brain STM score)는 일반적으로 폐 STM 점수와 유사했지만 일부는 낮은 뇌 STM 점수를 나타냈다. (도 3 참고: *TPS2*, *YMR1*, *FBP26*, *MRE11*, *CDC1* 및 *XPP1*). 그러나 비강 내 흡입(intranasal inhalation pass)을 통해 투여된 포스파타아제 돌연변이 균주는 폐를 먼저 통과하기 때문에 뇌에 도달하는 돌연변이 균주는 흡입된 돌연변이풀 대비하여 분포가 균일하지 않아 폐와 뇌 STM 점수를 직접 비교하기가 어려운 문제가 있었다.

[0210] 뇌 감염에서 포스파타아제의 역할을 규명하기 위해, 37°C에서 성장이 히트맵 표기상 -2 이상으로 현격하게 감소된 변이를 제외한 나머지 병원성 관련 포스파타아제 돌연변이체를 이용하여 BBB를 통과하는(traverse) 능력을 모니터링했다.

[0211] 도 15에 따르면, 5개 변이체(*xpp1Δ*, *ssu72Δ*, *siw14Δ*, *sit4Δ* 및 *gda1Δ*)는 BBB 통과능력이 현저히 감소한 것으로 나타났다. BBB에 대한 부착(adhesion)이 효과적인 BBB 통과를 위한 전제 조건일 수 있기 때문에 BBB-adhesion assay를 실시하였다. 도 16에 따르면 *gda1Δ*을 제외한 *xpp1Δ*, *ssu72Δ*, *siw14Δ* 및 *sit4Δ* 돌연변이체는 BBB 부착이 감소된 것으로 나타났다. 실험결과에 따르면 *gda1Δ*에 의한 단백질 또는 지질의 O-만노실화 감소가 BBB 통과에 영향을 미치지만 BBB 부착에는 관여하지 않는 것으로 생각된다.

[0212] C. 네오포르만스를 *in vitro* BBB 통과 및 접착 분석에 사용한 조직 배양 배지에 37°C로 배양한 결과 성장이 활

발하지 않음을 발견했다. 이는 낮은 포도당 농도 (0.1 % 포도당) 때문일 수 있다.

[0213] 본 발명자는 최근 논문에서 *in vitro*의 숙주 모방 조건(HMC(host-mimic conditions); 5 % CO<sub>2</sub>, 37°C, 10% FBS를 포함하는 RPMI 배지)에 의해 BBB 부착을 촉진할 수 있는 TF(*PDR802*, *FZC31* 및 *GAT201*)들이 발현 유도될 수 있음을 보고하였다.

[0214] 이에 기초하여, *xpp1Δ*, *ssu72Δ*, *siw14Δ* 및 *sit4Δ* 돌연변이체에서 숙주모방조건(HMC)으로 뇌감염 관련 유전자(이노시톨 수송체 유전자(*ITR1a* 및 *ITR3c*) 및 *MPR1*) 및 상기 TF 유전자의 발현이 유도될 수 있는지를 조사했다.

[0215] 도 17에 따르면, *SSU72* 결실은 HMC 매개 *MPR1* 발현 유도를 가장 현저하게 감소시켰다. 이는 *ssu72Δ* 돌연변이의 BBB 통과 및 부착 결함이 *MPR1* 발현 유도 감소에 의해 발생할 수 있음을 시사한다. 그러나 도 16에 따르면 *ssu72Δ* 돌연변이는 *mp1Δ* 돌연변이보다도 BBB 통과 및 부착에서 결함이 많기 때문에, *Ssu72*의 다른 세포적 기능이 BBB 통과 및 부착에 관여할 수 있다. *SIT4* 결실 및 *GDA1* 결실은 HMC 매개 *ITR3c* 발현 유도를 현저하게 감소시켰다. *GDA1* 결실은 또한 *FZC31* 유도에 영향을 미쳤다. 그러나 *GAT201* 및 *PDR802*의 발현은 *SIT4*, *SIW14*, *SSU72*, *GDA1* 또는 *XPP1*의 결실에 의해 영향을 받지 않았다.

[0216] C. 네오포르만스에 의한 뇌 감염과 관련된 신호 네트워크를 통합적으로 이해하기 위해, BBB 통과와 관련된 포스파타아제, TF, 및 키나아제에 대한 연구 데이터를 결합하고 STRING 분석을 사용하여 기능적 유전자 네트워크를 생성했다.

[0217] 도 18에 따르면, 글루코스 감지(Sit4-Snf1-Gal183), RNA 가공(RNA processing)(*Ssu72*) 및 퓨린 대사(Xpp1-Met3)와 관련된 유전자가 C. 네오포르만스의 BBB 통과에 중요하다는 것을 발견했다.

[0218] 상기 실험결과를 종합하면, C. 네오포르만스는 뇌 감염을 위해 복잡한 신호 네트워크를 활용함을 나타낸다.

#### [0220] 실시예 10: 곰팡이 병원성 관련 포스파타아제 비교

[0221] C. 네오포르만스의 포스파타아제 돌연변이의 병독성 데이터 및 다른 식물 또는 동물 병원성 진균의 데이터와 비교하여 핵심적인 병원성 관련 포스파타아제를 선별했다.

[0222] 도 19에 따르면, 인간 병원균인 크립토코커스 네오포르만스 및 칸디다 알비칸스(*Candida albicans*)에서 일치하는 13 개의 포스파타아제(Cna1/Cmp1, Sit4, Oca1, Yvh1, Sdp101/Cpp1, Ptp2/Ptp3, Cac1/Cyr1, Ccr4, Had1/Rhr2, Tps2, Inp5201/Inp51, Ppg1 및 Gua1)는 병원성을 나타내기 위한 핵심적인 포스파타아제로 생각된다. 13 개의 포스파타아제 중 CnaA, SitA 및 OrlA(Tps2 ortholog)는 아스페질러스 푸미가투스(*Aspergillus fumigatus*)의 병독성에도 관여하는 것으로 확인되었다. (SitA는 A. fumigatus의 Sit4에 대한 ortholog)

[0223] 푸사리움 그라미네아룸(*Fusarium graminearum*)의 병원성 관련 포스파타아제와 비교했을 때 동물 및 식물 곰팡이 병원균의 병독성에 8 가지 포스파타아제(Sit4, Yvh1, Sdp2 / Msg5 (Sdp101 orthologue), Ptp2, Ac1(Cac1 orthologue), Tps2, Inp53 (Inp5201 orthologue) 및 Ppg1)가 필요한 것으로 나타났다. Sit4는 TOR 경로에, Cac1은 cAMP 경로에, Ppg1과 Yvh1은 세포 성장, 영양소 감지 및 곰팡이 병원체의 스트레스 반응에 관여한다. Cna1 및 Had1 매개 칼시뉴린 경로, Tps2 매개 트레할로스 경로 및 Msg5 매개 Mpk1/Slt2 MAPK 경로는 모두 세포벽 무결성 유지에 필요하다. HOG 경로의 주요 음성 피드백 조절제인 Ptp2는 곰팡이 병원체의 적응 및 스트레스 반응에 관여한다. Inp51, Inp52 및 Inp53은 소포 수송(vesicle trafficking), 액틴 세포골격(actin cytoskeleton) 및 세포벽 무결성(cell wall integrity)을 제어하는 포스포이노시티드 신호 전달(phosphoinositide signalling)에 관여한다.

[0224] 이러한 데이터를 기반으로, 세포 성장, 영양소 감지(nutrient sensing), 세포벽 무결성, 스트레스 반응 및 포스포이노시티드 신호 전달과 관련된 포스파타아제 및 신호 전달 경로는 곰팡이 병원성에서 중추적인 역할을 하는 것으로 판단된다.

[0225] 그러나 *PPH3* 결실은 *C. neoformans* 및 *F. graminearum*의 병독성을 감소시키지만 *C. albicans*의 병독성을 향상시킨다. 이와 대조적으로, ptc2 또는 ptc3의 결실은 각각 *C. albicans* 또는 *F. graminearum*의 병독성을 감소시키지만 *C. neoformans* 병독성을 감소시키지 않는다. 따라서 포스파타아제는 곰팡이의 종류마다 병독성에 관여하는 정도의 차이가 있을 수 있다.

[0227] 표현형의 변화를 나타내지 않은 54개의 돌연변이체는 감염성 및 병독성의 결함을 나타내지 않았다. 상기 54개의 포스파타아제는 C. 네오포르만스의 병리학적 기능에 관여하지 않는 것으로 판단된다.

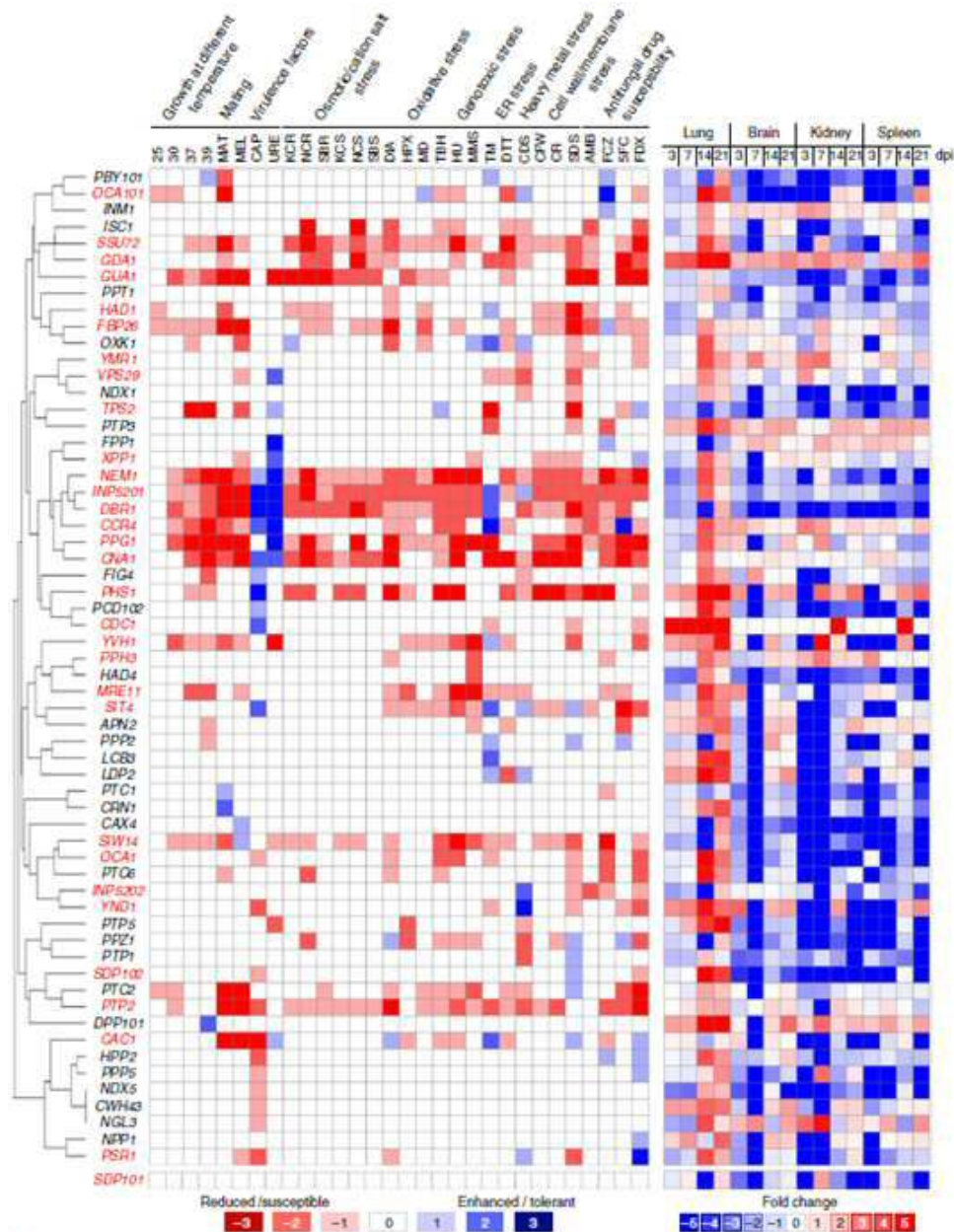
#### [0229] 실시예 11: 세포막 안전성 관련 포스파타아제 확인

[0230] 시험관 내 스트레스 조건에 대한 각 포스파타아제 돌연변이의 세포막 스트레스 감수성을 분석하기 위해, C. 네오포르만스를 30°C에서 16시간 동안 성장시키고, 연속적으로 10배( $1\text{-}10^4$ ) 희석하고, 세포막 스트레스 유도 화학물질(SDS; 0.03% - 0.05%)을 포함하는 YPD 한천 배지에 스팟 접종하였다. 세포를 30°C에서 1일 내지 5일간 배양하고 매일 사진을 찍었다.

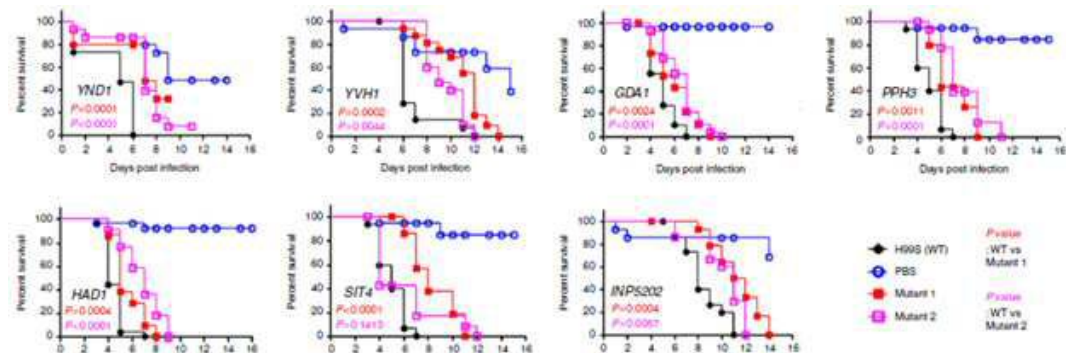
[0231] 도 20 및 도 21에 따르면, *VPS29*, *YMR1*, *SSU72*, *NEM1*, *YVH1*, *SIT4*, *GUA1*, *INP5201*, *PHS1*, *DBR1*, *SIW14*, *SDP102*, *OCA1*, *GDA1*, *FBP26*, *PSR1*, *CDC1*, *INP5202*, 또는 *YND1* 유전자가 결실된 C. 네오포르만스는 WT과 비교하여 세포막 스트레스 유도 물질인 SDS(sodium dodecyl sulfate)가 첨가된 배지에서의 성장이 현저히 감소하였다. 다른 포스파타아제 유전자들이 결실된 경우, 이들의 생장은 WT과 큰 차이가 없었다. (데이터는 개시하지 않음) 따라서 상기 *VPS29*, *YMR1*, *SSU72*, *NEM1*, *YVH1*, *SIT4*, *GUA1*, *INP5201*, *PHS1*, *DBR1*, *SIW14*, *SDP102*, *OCA1*, *GDA1*, *FBP26*, *PSR1*, *CDC1*, *INP5202*, 및 *YND1* 유전자들은 세포막 스트레스에 대한 저항성 및 세포막 안정성과 관련된 포스파타아제임을 알 수 있다.

## 도면

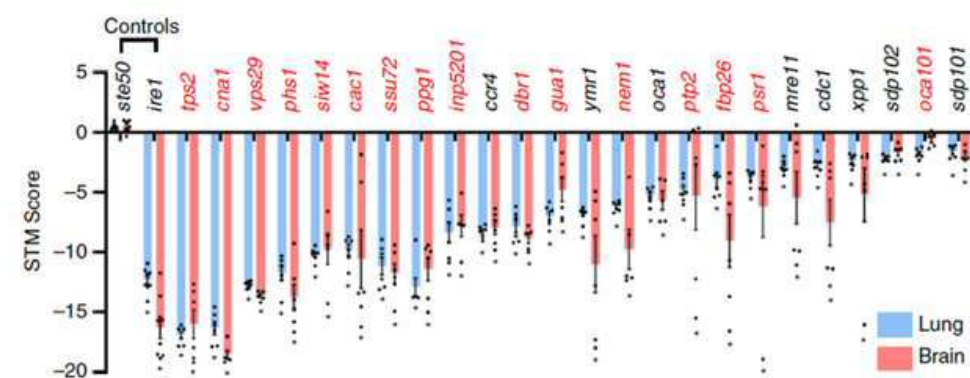
## 도면1



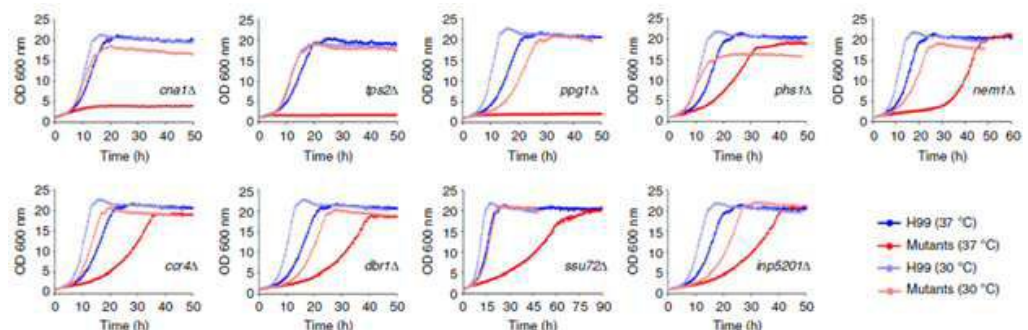
## 도면2



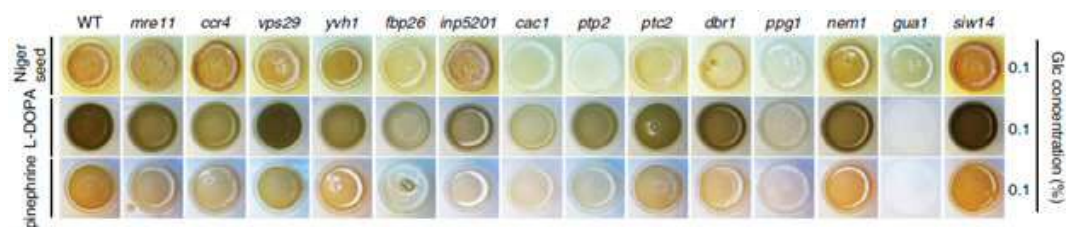
## 도면3



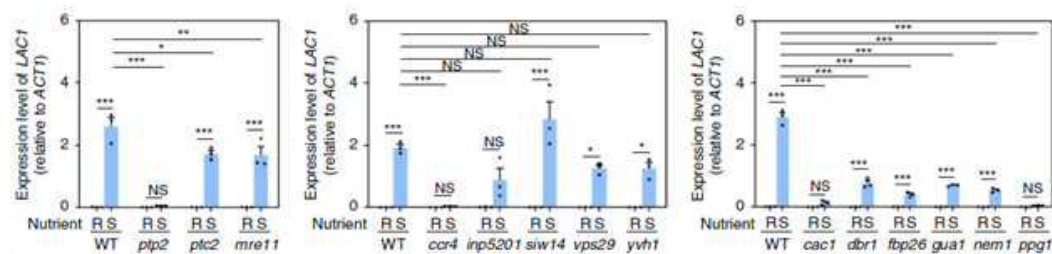
## 도면4



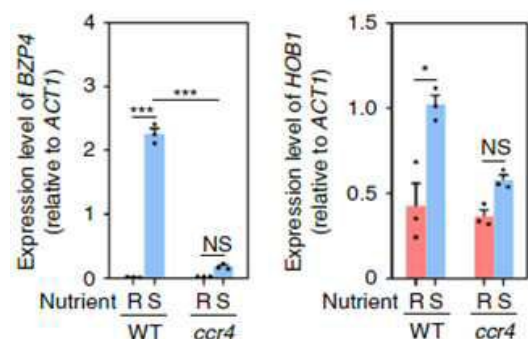
## 도면5



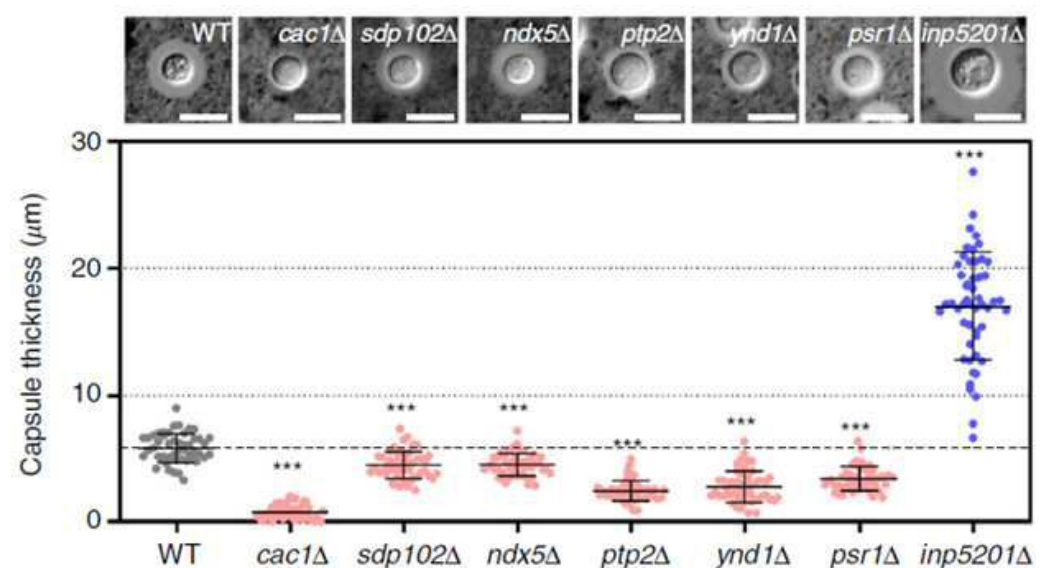
## 도면6



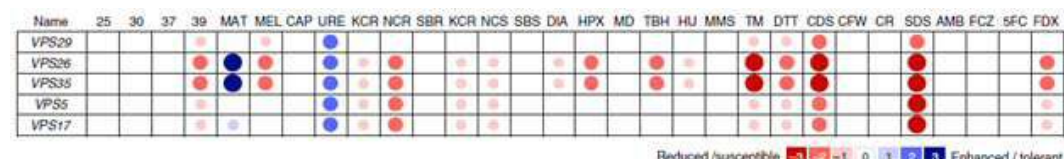
## 도면7



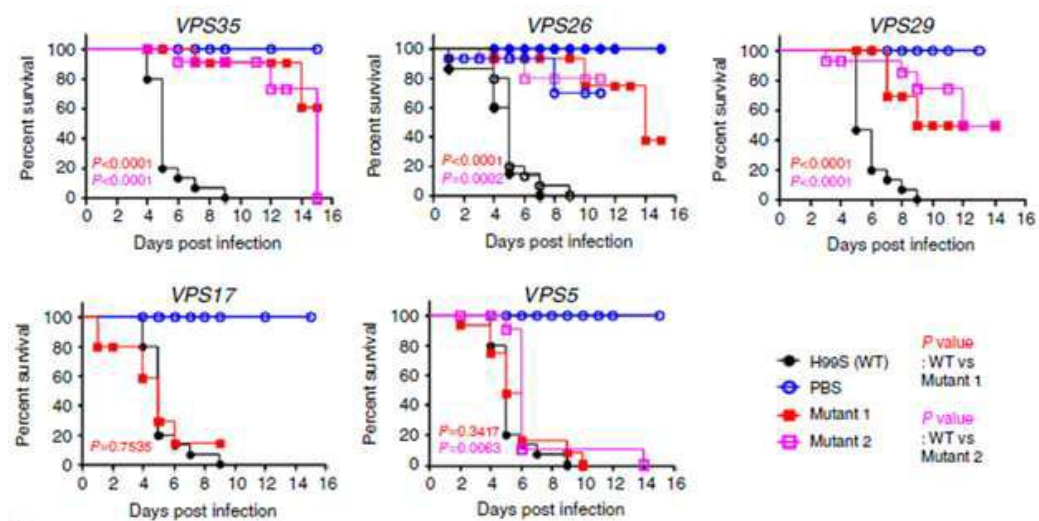
## 도면8



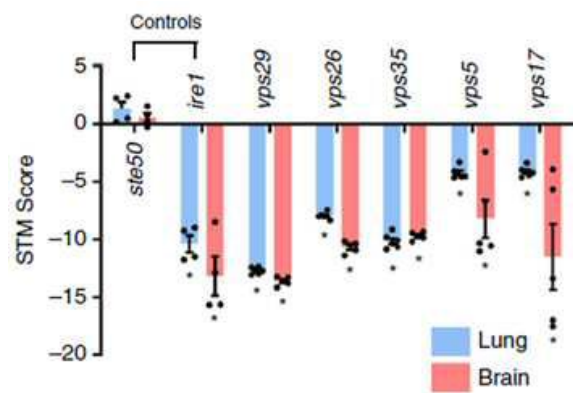
## 도면9



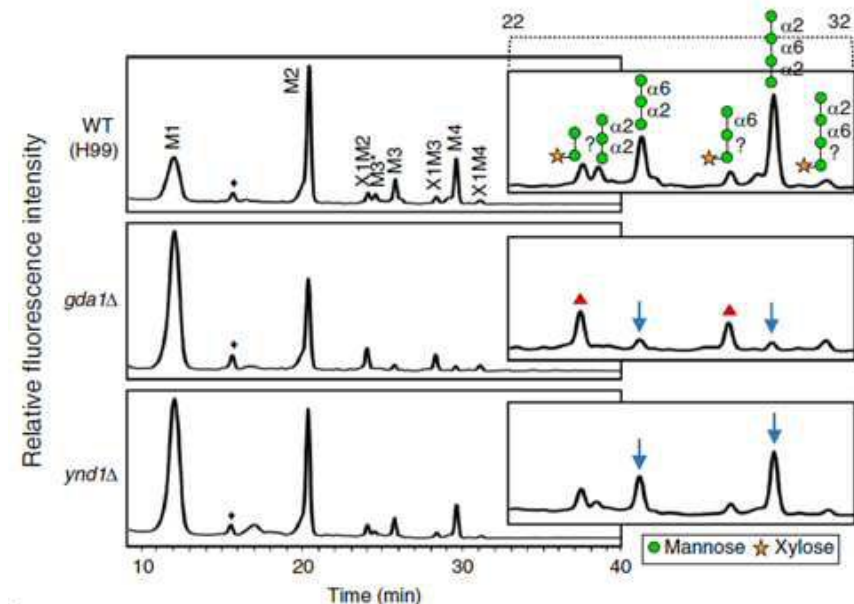
도면10



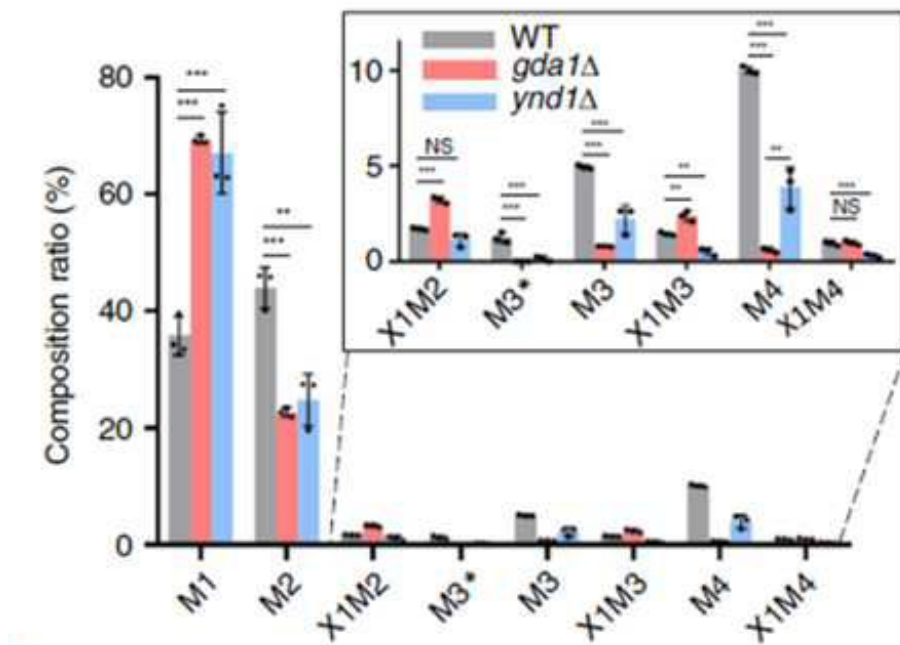
도면11



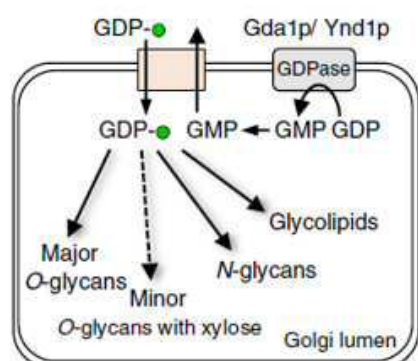
도면12



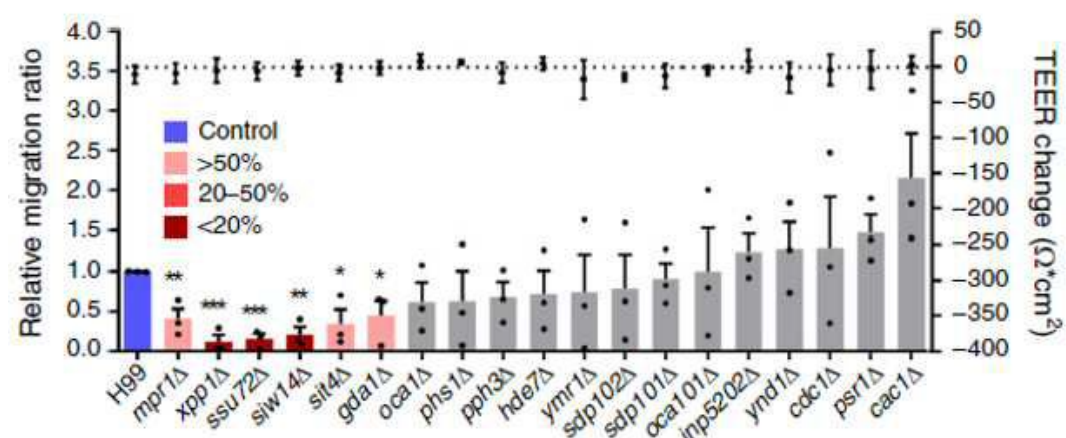
도면13



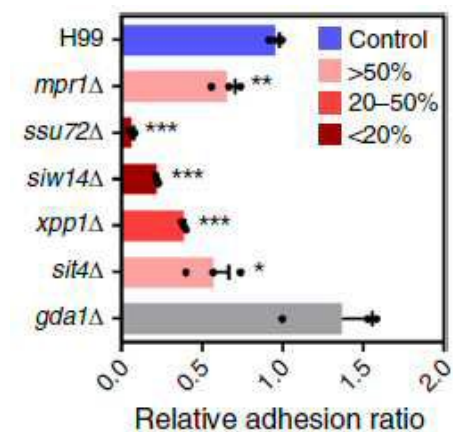
도면14



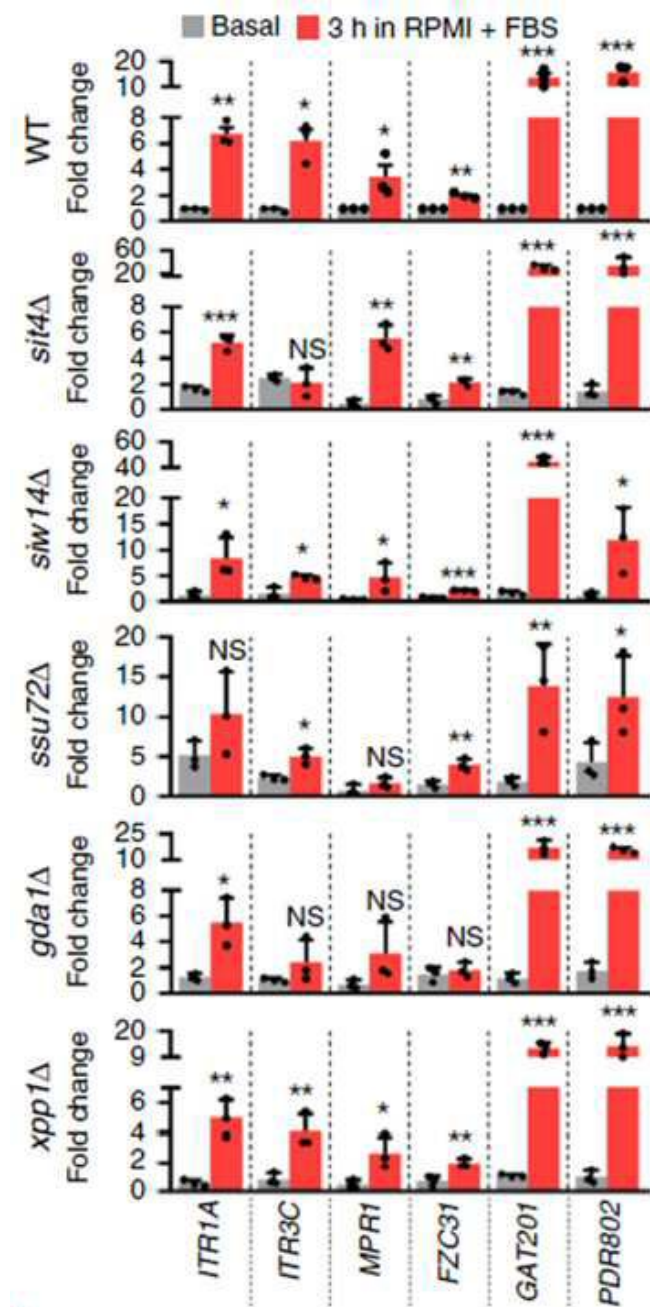
도면15



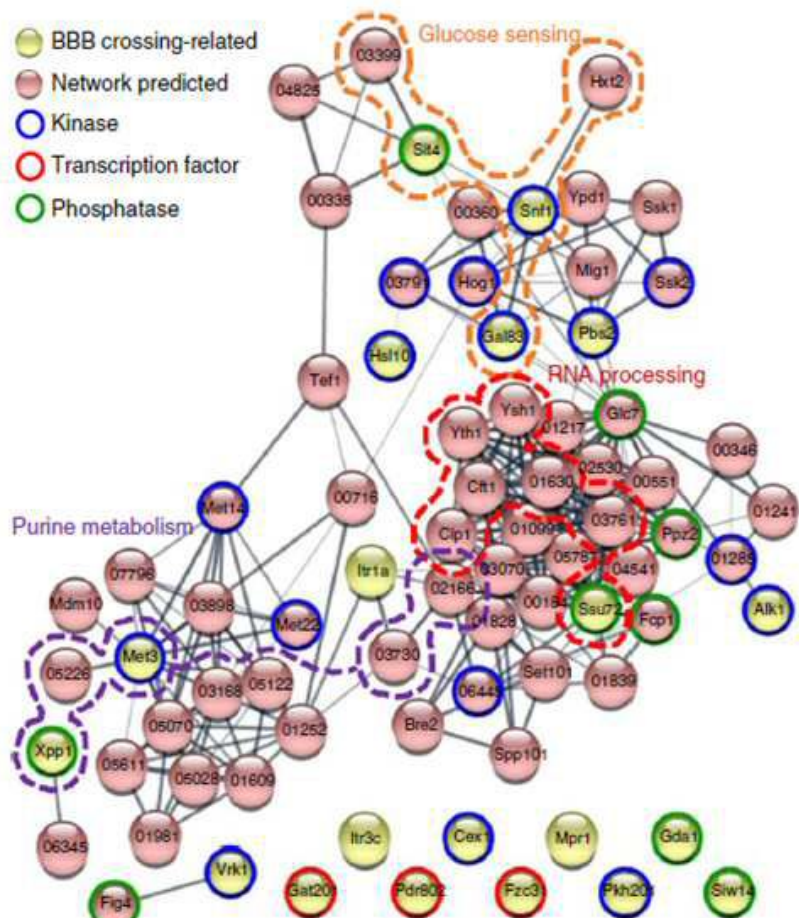
## 도면16



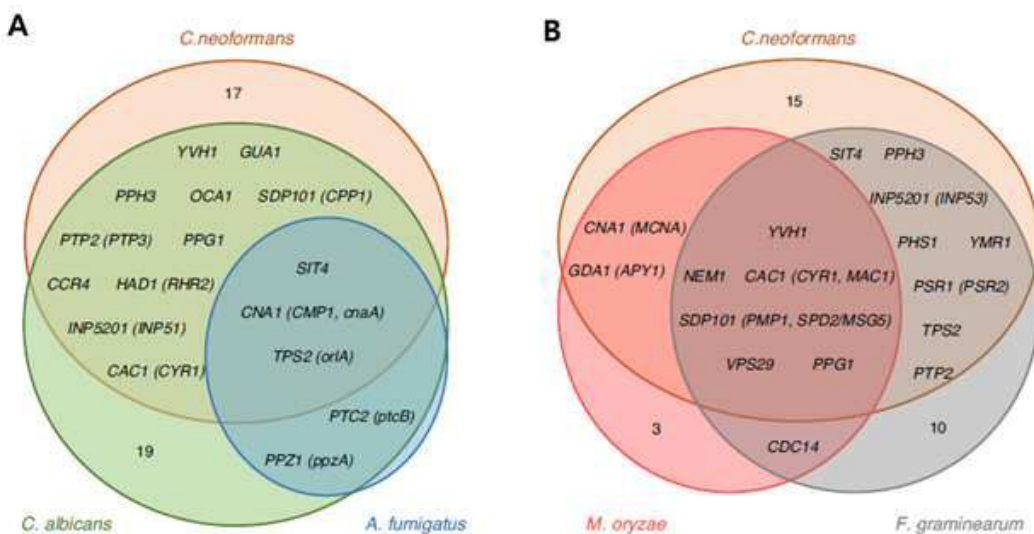
도면17



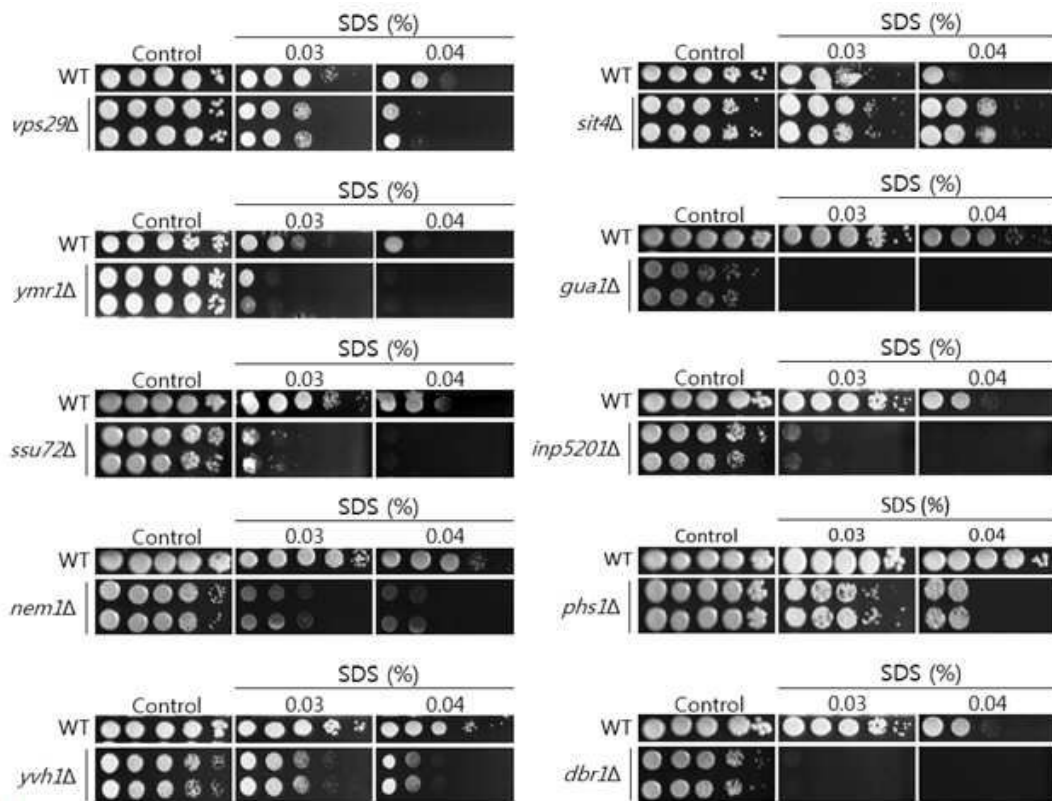
도면18



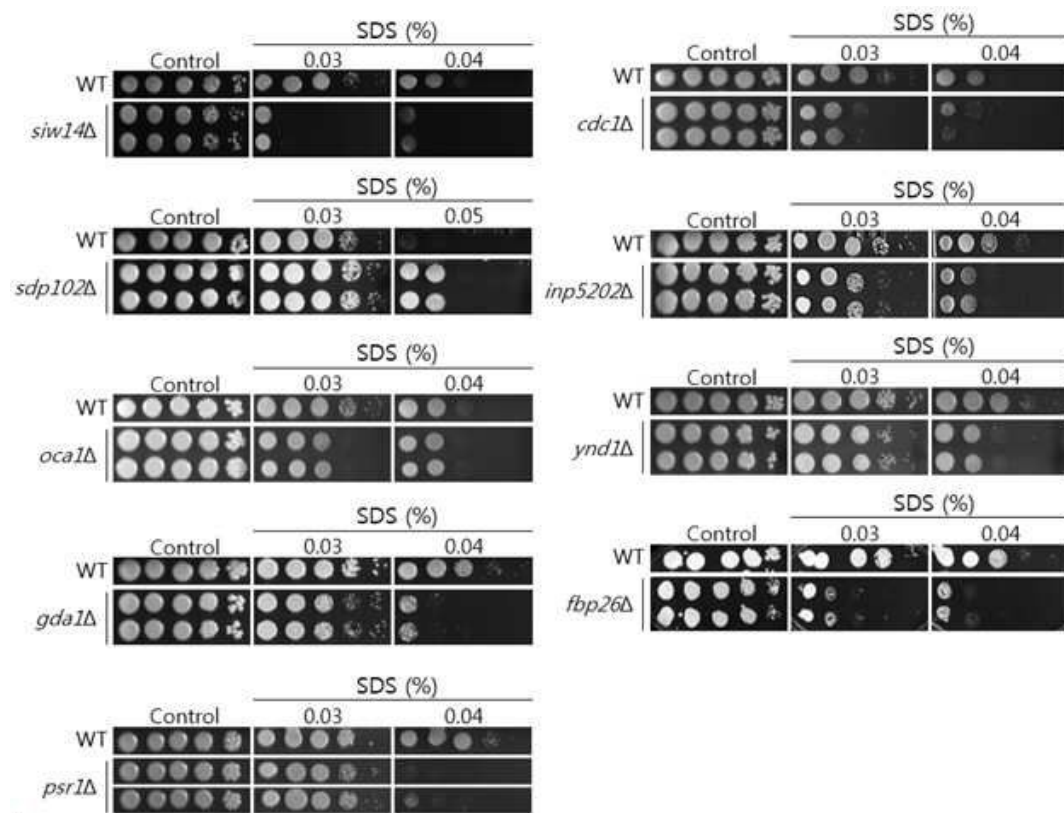
도면19



## 도면20



## 도면21



## 서 열 목록

<110> Industry-Academic Cooperation Foundation, Yonsei University  
 <120> Phosphatase that modulates cell membrane stability of  
     Cryptococcus neoformans, and method for screening antifungal  
     agents using the same  
 <130> PN200402-P6  
 <150> KR 10-2020-0055355  
 <151> 2020-05-08  
 <160> 238  
 <170> KoPatent In 3.0  
 <210> 1  
 <211> 204  
 <212> PRT  
 <213> Artificial Sequence  
 <220><223> vps29 >CNAG\_00182 Transcript 1  
 <400> 1

Met Val Leu Val Leu Val Ile Gly Asp Leu His Ile Pro Asn Leu Val

|   |     |     |    |
|---|-----|-----|----|
| 1   | 5   | 10  | 15 |
| His Asp Leu Pro Ala Lys Phe Lys Lys Leu Leu Val Pro Gly Lys Ile |     |     |    |
| 20  | 25  | 30  |    |
| Gly Gln Ile Ile Cys Thr Gly Asn Val Cys Asp Lys Glu Thr Tyr Asp |     |     |    |
| 35  | 40  | 45  |    |
| Tyr Leu Arg Thr Thr Ala Pro Glu Val His Val Val Arg Gly Glu Phe |     |     |    |
| 50  | 55  | 60  |    |
| Asp Glu Asn Pro His Phe Pro Leu Ser Leu Ile Ile Gln His Gln Ser |     |     |    |
| 65  | 70  | 75  | 80 |
| Leu Arg Ile Gly Val Val His Gly Gln Gln Val Val Pro Ala Gly Asp |     |     |    |
| 85  | 90  | 95  |    |
| Pro Asp Met Leu Ala Ala Leu Ala Arg Gln Met Asp Val Asp Val Leu |     |     |    |
| 100   | 105 | 110 |    |
| Ile Ser Gly Gly Thr His Arg Phe Glu Ser Phe Glu Phe Glu Gly Arg |     |     |    |
| 115   | 120 | 125 |    |
| Phe Phe Val Asn Pro Gly Ser Ala Thr Gly Ala Trp Ser Ser Leu Trp |     |     |    |
| 130   | 135 | 140 |    |

Asn Gly Glu Val Thr Pro Ser Phe Ala Leu Met Asp Ile Gln Gly Pro

145 150 155 160

Val Ile Val Thr Tyr Val Tyr Gln Leu Val Asp Gly Glu Val Lys Val

165 170 175

Asp Lys Val Glu Tyr Arg Lys Pro Asp Leu Thr Ser Glu Thr Gln Ser

180 185 190

Gln Ser Thr Arg Ser Glu Val Ala Ala Arg Trp \*\*\*

195 200

<210> 2

<211> 785

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> YMR1 >CNAG\_00390 Transcript 1

<400> 2

Met Asp Ala Leu Arg Val Ala Arg Val Asp Asn Val Thr Ile Gln Tyr

1 5 10 15

Phe Leu Pro Pro Thr Ala Pro Asp Gln Lys Pro Thr Pro Leu Thr Gln

20 25 30

Ile Gly Gln Leu His Leu Thr Pro His His Leu Ile Phe Ser His Thr

35 40 45

Pro Ser Thr Ala Tyr Glu Pro Glu Ile Trp Ile Pro Tyr Pro Leu Ile

50 55 60

Thr Arg Leu Thr Arg Leu Pro Gln Thr Ile Asn Gly Leu Tyr Pro Leu

65 70 75 80

Gln Val Glu Thr Lys Thr Phe Glu Ser Tyr Val Leu Leu Phe Thr Lys

85 90 95

Asp Arg Asp Asp Gly Ala Glu Glu Val Trp Gln Ser Val Lys Asp Cys

100 105 110

Ser Val Lys Ser Ser Val Glu Gln Leu Tyr Ala Phe Phe Tyr Val Pro

115 120 125

Pro Ser Pro Gly Thr Gly Trp Thr Val Phe Asn His Arg Thr Glu Phe

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 130   | 135 | 140 |
| <br>  |     |     |
| Ala Arg Gln Gly Leu Gly Thr Arg Thr Lys Ala Trp Arg Phe Thr Asp |     |     |
| 145   | 150 | 155 |
| Ile Asn Lys Asp Tyr Ser Phe Ser Pro Thr Tyr Pro Ser Lys Leu Val |     |     |
| 165   | 170 | 175 |
| Val Pro Ser Arg Ile Ser Asp Ser Thr Leu Met Tyr Ala Gly Lys Tyr |     |     |
| 180   | 185 | 190 |
| Arg Ser Lys Ala Arg Ile Pro Ala Leu Thr Tyr Leu His Trp Ala Asn |     |     |
| 195   | 200 | 205 |
| Asn Ala Ser Ile Thr Arg Ser Ser Gln Pro Met Val Gly Ile Lys Asn |     |     |
| <br>  |     |     |
| 210   | 215 | 220 |
| Ser Arg Ser Ser Gln Asp Glu Arg Leu Val Glu Cys Ile Phe Ser Ser |     |     |
| 225   | 230 | 235 |
| His Met Phe Leu Asp Asn Ala Tyr Ser Ser Ala Pro Ile Phe Gly Ala |     |     |
| 245   | 250 | 255 |
| Thr Ser Thr Asn Leu Ile Ile Asp Ala Arg Pro Thr Thr Asn Ala Met |     |     |
| 260   | 265 | 270 |
| Ala Asn Val Ala Met Gly Ala Gly Thr Glu Asn Met Glu Asn Tyr Lys |     |     |
| 275   | 280 | 285 |
| <br>  |     |     |
| Leu Gly Lys Ala Tyr Leu Gly Ile Asp Asn Ile His Val Met Arg     |     |     |
| 290   | 295 | 300 |
| Asn Ser Leu Lys Thr Val Ala Glu Ala Ile Arg Glu Ala Asn Leu Arg |     |     |
| 305   | 310 | 315 |
| Pro Ser Val Pro Leu Asn Arg Ala Leu Leu Arg Lys Ser Asn Trp Leu |     |     |
| 325   | 330 | 335 |
| Arg His Ile Ser Thr Ile Leu Asp Gly Ala Leu Ile Ile Val Arg Asn |     |     |
| 340   | 345 | 350 |
| Ile His Leu Asn Ala Ser His Val Leu Ile His Cys Ser Asp Gly Trp |     |     |
| <br>  |     |     |
| 355   | 360 | 365 |
| Asp Arg Thr Gly Gln Leu Ser Ala Val Ala Gln Ile Cys Leu Asp Pro |     |     |
| 370   | 375 | 380 |

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

Ser Trp Asn Trp Ser Gln Leu Ser Gly Asn Ala Leu Asn Ala Val His

645 650 655

Ser Ala Ala Arg Glu Ile Lys Ser Ile Ser Gln Asp Ala Leu Ser Gln

660 665 670

Ile Arg Ala Glu Ala Asn Glu Leu Asp Arg Glu Ser Trp Glu Gln Asp

675 680 685

Gly Lys Gly Lys Asn Ser Glu Pro Ala Ser Leu Thr Glu Ser Thr Leu

690 695 700

Leu Pro Glu Thr Asn Pro Trp Ser Ala Glu Ala Arg Ser Ser Pro Thr

705 710 715 720

Ile Pro Pro Pro Arg Pro Asn Thr Gln Val Ser Arg Thr Thr Gln Asn

725 730 735

Pro Trp Ala Ala Met Pro Asp Thr Ile Thr Ser Leu Ser Asn Leu Thr

740 745 750

Leu Asp Gly Lys Ala Pro Gly Ser Pro Ala Asn Asp Ala Gly Thr Lys

755 760 765

Glu Arg Ala Gly Glu Lys Gln Gln Lys Ala Trp Asp Pro Leu Gly Ala

770 775 780

Leu

785

<210> 3

<211> 376

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> SSU72 >CNAG\_01054 Transcript 1

<400> 3

Met Asp Pro Arg Arg Arg His Asn Gln Arg Pro Pro Pro Ser Ser

1 5 10 15

Ser Leu Pro Pro Asn Pro Ala Ala Tyr Asn Ala Pro Pro Asn Ser Tyr

20 25 30

Gly Gly Ser Tyr Pro Asp Ala Arg Gln Tyr Gln Gly His Asn Gly Ala

35 40 45

His Ser Thr Pro Gln Gly Tyr Arg Ser Ala Pro Pro Pro Gln Pro Pro

50 55 60

Tyr Gly Ala Leu Pro Gly Glu Gln Arg Ala Phe Pro Pro Ser Asn Met

65 70 75 80

Pro Asn Tyr Pro Pro Ser Gly Pro Pro Asp Pro Arg Met Arg Pro Ser

85 90 95

Gln Asp Pro Arg Ser Arg Leu Ser Gly Ser Gln Gly Asn Tyr Asn Thr

100 105 110

Pro Thr Pro Pro Ser Gly His Thr Pro Pro Ser Leu Pro Asn Tyr Gly

115 120 125

Thr Pro Pro Ile Ser Ala Pro Thr Ile Pro Leu Pro Ser Gln Gln Ser

130 135 140

His Gln Gln Phe Tyr Thr Pro Pro Ser Gly Pro Thr Ser Ser Leu Pro

145 150 155 160

Gly Ala Met Pro Ser Gly Val Ile Ser Glu Pro Ala Asn Gly Phe Val

165 170 175

Asp Lys Asp Val Pro Gln Gly Arg Arg Pro Leu Phe Cys Val Val

180 185 190

Cys Ala Ser Asn Asn Asn Arg Ser Met Glu Ala His Tyr Val Leu Asn

195 200 205

Lys Asn Ser Phe Arg Val Val Ser Ala Gly Thr Gly Ser Ala Val Arg

210 215 220

Leu Pro Gly Pro Ala Ile Asp Lys Pro Asn Val Tyr Arg Phe Gly Thr

225 230 235 240

Pro Tyr Asp Asp Ile Tyr Arg Asp Leu Glu Ser Gln Asp Pro Gln Leu

245 250 255

Tyr Thr Arg Asn Gly Ile Leu Pro Met Leu Asp Arg Asn Arg Lys Val

260 265 270

Lys Lys Ala Pro Glu Lys Trp Gln Glu Leu Lys Ser Val Leu Ala Asp

275 280 285

Val Val Ile Thr Cys Glu Glu Arg Cys Tyr Asp Ala Val Cys Asp Asp

|   |                               |     |
|---|-------------------------------|-----|
| 290   | 295                           | 300 |
| Leu Leu Thr Arg Ser Gly Glu Tyr Asn Arg Pro Ile His Ile Ile Asn |                               |     |
| 305   | 310                           | 315 |
| Ile Glu Ile Lys Asp Asn Pro Glu Glu Ala His Ile Ala Gly Gln Ser |                               |     |
| 325   | 330                           | 335 |
| Ile Leu Glu Leu Ala Arg Ala Ile Glu Ala Ser Asp Asp Leu Asp Ser |                               |     |
|   |                               |     |
| 340   | 345                           | 350 |
| Asp Ile Asp Ala Ile Leu Asn Ala His Gly Asp Lys His Pro His Thr |                               |     |
| 355   | 360                           | 365 |
| Leu Leu His Thr Val Gly Phe Tyr                                 |                               |     |
| 370   | 375                           |     |
| <210>   | 4                             |     |
| <211>   | 500                           |     |
| <212>   | PRT                           |     |
| <213>   | Artificial Sequence           |     |
| <220><223>  | NEM1 >CNAG_01177 Transcript 1 |     |
| <400>   | 4                             |     |
| Met Asn Thr Leu Ser Arg Ile Asp Ser Tyr Phe Ser Ala Ile Ala Ser |                               |     |
| 1   | 5                             | 10  |
| Arg Pro Thr Thr His Pro Pro Arg Thr Pro Pro Arg Arg Ser Arg Gln |                               |     |
|   |                               |     |
| 20  | 25                            | 30  |
| Thr Ile Ser Ser Ile Ser Val Pro Pro Pro Thr Ala Pro Leu Ile Leu |                               |     |
| 35  | 40                            | 45  |
| Arg Ile Ala Leu Val Leu Trp Ser Val Leu Leu Thr Val Trp Arg Ser |                               |     |
| 50  | 55                            | 60  |
| Phe Val Gly Glu Thr Arg Ala Thr Arg Arg Gly Arg Arg Ser Arg     |                               |     |
| 65  | 70                            | 75  |
| Arg Lys Arg Leu Ala Gly Leu Arg Glu Leu Gly Glu Arg Val Met Ile |                               |     |
| 85  | 90                            | 95  |
|   |                               |     |
| Thr Ala Gly Ile Ala Ser Leu Asp Thr Pro Gln Glu His Thr Glu Gly |                               |     |
| 100   | 105                           | 110 |
| Asp Glu Gly Ser Glu Asp Asp Lys Glu Asp Gly Trp Val Asp Pro Val |                               |     |

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 115   | 120 | 125 |
| Thr Arg Gly Pro Glu Gly Ser Ala Ser Leu Glu Glu Ala Pro Pro Gly |     |     |
| 130   | 135 | 140 |
| Glu Asp Glu Phe Val Ser Ala Asn Thr Ala Ser Thr Gly Thr Gly Ala |     |     |
| 145   | 150 | 155 |
| Ala Glu Val Glu Glu Pro Glu Pro Asp Pro Asp Glu Met Thr Val     |     |     |
|   |     |     |
| 165   | 170 | 175 |
| Thr Ala Lys Asp Asp Arg Leu Gly Gly Pro Asp Pro Asn Phe Thr Phe |     |     |
| 180   | 185 | 190 |
| Arg Leu Arg Ser Ala Pro Lys Lys Glu Leu Asp Gly Thr Glu Thr Ala |     |     |
| 195   | 200 | 205 |
| Val His Ser Pro Gly His Lys Pro Ile Pro Ser Phe Gln Arg Pro Pro |     |     |
| 210   | 215 | 220 |
| Ser Pro Thr Ser Ile Leu Asn Asn Pro Ile Thr Pro Ser Pro Pro Pro |     |     |
| 225   | 230 | 235 |
| Pro Pro Pro Ser Lys Thr Val Glu Pro Ser Pro Lys Arg Pro Ser Gly |     |     |
| 245   | 250 | 255 |
| Thr Arg Leu Leu Ala Asn Pro Ile Ser Thr Ser Leu Leu Asp Pro Ser |     |     |
| 260   | 265 | 270 |
| Val Pro Ala Pro Ala Ser Asn Ala Asp Ser Ser Leu Phe Arg Lys Pro |     |     |
| 275   | 280 | 285 |
| Ser Pro Arg Pro Leu Arg Gln Pro Thr Thr Pro Phe His Leu Gln Lys |     |     |
| 290   | 295 | 300 |
| Thr Leu Ile Leu Asp Leu Asp Glu Thr Leu Ile His Ser Thr Ser Arg |     |     |
|   |     |     |
| 305   | 310 | 315 |
| Pro Ile His Tyr Pro Gly Gly Ser Ser Gly Gly Gly Leu Leu Gly     |     |     |
| 325   | 330 | 335 |
| Leu Ser Val Gly Gly Val Phe Gly Asn Gly Arg Ala Lys Glu Gly His |     |     |
| 340   | 345 | 350 |
| Thr Val Glu Val Val Asn Gly Arg Ser Thr Met Tyr His Val Tyr     |     |     |
| 355   | 360 | 365 |
| Lys Arg Pro Tyr Val Asp His Phe Leu Lys Lys Val Ala Ser Trp Tyr |     |     |

|   |                               |     |
|---|-------------------------------|-----|
| 370   | 375                           | 380 |
| <br>  |                               |     |
| Thr Leu Val Ile Phe Thr Ala Ser Met Pro Glu Tyr Ala Asp Pro Val |                               |     |
| 385   | 390                           | 395 |
| Ile Asp Trp Leu Asp Gly Gly Arg Asn Leu Phe Ala Lys Lys Leu Tyr |                               |     |
| 405   | 410                           | 415 |
| Arg Glu Asn Cys His Val Gln Pro Asn Gly Ser Tyr Ile Lys Asp Leu |                               |     |
| 420   | 425                           | 430 |
| Thr Leu Val Glu Lys Asp Leu Ser Arg Val Cys Phe Met Asp Asn Ser |                               |     |
| 435   | 440                           | 445 |
| Pro Val Ser Tyr Ser Trp Asn Lys Ala Asn Ala Leu Pro Ile Glu Gly |                               |     |
| <br>  |                               |     |
| 450   | 455                           | 460 |
| Trp Thr Ser Asp Pro Asn Asp Glu Ala Leu Leu His Ser Ile Pro Val |                               |     |
| 465   | 470                           | 475 |
| Leu Asp Ser Leu Arg Phe Val Asn Asp Val Arg Arg Val Leu Gly Ile |                               |     |
| 485   | 490                           | 495 |
| Arg Gly Phe Ser   |                               |     |
| <br>  |                               |     |
| 500   |                               |     |
| <210>   | 5                             |     |
| <211>   | 711                           |     |
| <212>   | PRT                           |     |
| <213>   | Artificial Sequence           |     |
| <220><223>  | YVH1 >CNAG_01203 Transcript 1 |     |
| <400>   | 5                             |     |
| Met Pro Gln His Asp Thr Val Pro Ser Arg Pro Pro Ser Asp Ala Ala |                               |     |
| <br>  |                               |     |
| 1   | 5                             | 10  |
| Lys Ser Asp Asn Leu Ala Ile Gln Asp Leu Ser Arg Glu Val Thr Ser |                               |     |
| 20  | 25                            | 30  |
| Thr Gly Asn Ile Arg Leu Ala Ala Lys Arg Leu Ala Gln Ser Ala Gln |                               |     |
| 35  | 40                            | 45  |
| Ala Glu Lys Val Arg Asn Leu Lys Glu Arg Ala Ser Thr Arg Ala Gln |                               |     |
| 50  | 55                            | 60  |
| Val Ala Gln Pro Tyr Ala Arg Trp Ala Asp Asp Pro Glu Glu Ala Glu |                               |     |

65                          70                          75                          80

|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| Tyr | Leu | Gln | Ser | Asn | Val | His | Ala | Gln | Ala | Ala | Ala | His | Val | Glu | Asp |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 85  |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 90  | 95  |     |
| Gln | Val | Leu | Val | Ser | Asp | Glu | Lys | Glu | Ala |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 100 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 105 | 110 |     |
| Met | Gly | His | Met | Gln | Glu | Val | Val | Asp | Gly | Leu | Trp | Val | Gly | Asp | Leu |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 115 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 120 | 125 |     |
| Val | Ala | Ala | Asn | Asp | Asp | Asp | Glu | Leu | Glu | Lys | Asn | Gly | Ile | Lys | Asn |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 130 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 135 | 140 |     |
| Ile | Leu | Ser | Ala | Leu | Arg | Pro | Ser | Leu | Lys | Phe | Ser | Asp | Lys | Tyr | Ala |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 145 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 150 | 155 | 160 |
| Val | Tyr | Pro | Leu | Glu | Ile | Asp | Asp | Ser | Ala | Asp | Thr | Asp | Leu | Ser |     |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 165 | 170 | 175 |
| His | Leu | Pro | Ser | Cys | Val | Ala | Trp | Ile | Lys | Glu | Ile | Leu | Asp | Leu | Arg |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 180 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 185 | 190 |     |
| Gln | Lys | Ala | Ala | Glu | Pro | Ser | Ser | Gln | Lys | Asn | Gly | Thr | Glu | Asn | Gly |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 195 | 200 | 205 |
| Glu | Ser | Leu | Lys | Arg | Ser | Pro | Asp | Ile | Asp | Thr | Val | Ala | Gln | Pro | Gly |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 210 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 215 | 220 |     |
| Lys | Pro | Gly | Gly | Val | Leu | Val | His | Cys | Gln | Ala | Gly | Met | Ser | Arg | Ser |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 225 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 230 | 235 | 240 |
| Ala | Ser | Ile | Val | Ala | Ala | Tyr | Leu | Met | Ser | Gln | Tyr | Asp | Leu | Asp | Pro |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 245 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 250 | 255 |     |
| Met | Glu | Ala | Met | Thr | Met | Ile | Arg | Glu | Lys | Arg | Pro | Val | Val | Glu | Pro |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 260 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 265 | 270 |     |
| Ser | Ala | Thr | Phe | Trp | His | Gln | Leu | Gly | Leu | Phe | Tyr | Thr | Thr | Asp | Gly |     |
|     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |
| 275 |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     | 280 | 285 |     |

|   |                         |     |
|---|-------------------------|-----|
| 290                                     | 295                     | 300 |
| Thr Thr Thr Gln Phe Ile Asn Gly Asp Gly | Thr Ala Pro Ser Met Glu |     |
| 305                                     | 310                     | 315 |
|   |                         | 320 |

Lys Met Ala Lys Tyr Pro Ala Ser Pro Ser Pro Ser Asn Pro Pro Thr  
 325 330 335  
 Pro Lys Asp His Ala Arg Arg Lys Ile Arg Cys Lys Met Cys Arg Arg  
 340 345 350  
 His Leu Ala Val Arg Glu His Met Met Asp His Ile Leu Asp Gln Ala  
 355 360 365  
  
 Pro Pro Val Pro Ala Ser Arg Pro Arg Thr Pro Ser Gly Ala Ser Ile  
 370 375 380  
 Ser Ser Gln Arg Ala Ser Phe Ser Ser Asn Ala Gly Met Arg Phe Thr  
 385 390 395 400  
 Asp Val Val Gly Glu Gly Ala Gly Phe Leu Thr Glu Arg Glu Arg Arg  
 405 410 415  
 Gly Ser Gln Val Ser Asp Val Ile Asn Pro Leu Thr Gly Leu Pro Gly  
 420 425 430  
 Ala Leu Ser Arg Arg Ser Ser Ala Gly Ala Gly Ser Asn Gly Ala Val  
  
 435 440 445  
 Ser Pro Thr Ala Thr Gln Thr Leu Tyr Glu Arg Asp Thr Val Thr Ser  
 450 455 460  
 Pro Leu Ser Ile Ser His Asn His His Asn Asn Asn Asn Asn Asn  
 465 470 475 480  
 Thr Thr His Pro Ala Ser Arg Arg Gly Pro Ile Leu Arg Asn His Ser  
 485 490 495  
 Glu Pro Ala Gly Thr Val Pro Pro Pro Val Pro Leu Pro Ala Ala  
 500 505 510  
  
 His Ser Thr Thr Ser Val Pro Ala Pro Gln Ala Pro Thr Thr Gln Arg  
 515 520 525  
 Ala Leu Gln Ser Ala Asp Gln Leu Asn Met Arg Leu Pro Pro Gln Leu  
 530 535 540  
 Leu Ala Leu Arg Met Ala Gly Met Gly Gly Ala Ala Ala Asn Ala Gly  
 545 550 555 560  
 Ala Ser Ala Asn Ala Ser Asn Pro Pro Val Ser Pro Gly Thr Asn Thr  
 565 570 575

Pro Ser Pro Val Ile Glu Lys Glu Arg Arg Asp Gln Ser Ser Ser

580 585 590

Ile Asn Thr Asn Gly Gly Ala Gly Ala Ala Arg Arg Phe Ser Ser

595 600 605

Leu Ala Met Thr Pro Lys Asp Glu Lys Glu Glu Thr Lys Leu Tyr Glu

610 615 620

Arg Arg Ala Ser Gly Gly Glu Gly Met Tyr Gly Pro Pro Pro Ile Leu

625 630 635 640

Val Asn Asn Lys Cys Ser Gly Tyr Phe Val Glu Pro Leu Thr Trp Met

645 650 655

Glu Pro Val Leu Ser Lys Gly Gln Ile Ala Gly Lys Leu Val Cys Pro

660 665 670

Asn Glu Lys Cys Gly Val Lys Ile Gly Asn Phe Asp Trp Ala Gly Val

675 680 685

Gln Cys Gly Cys Lys Glu Trp Val Thr Pro Gly Phe Cys Ile His Arg

690 695 700

Ser Lys Val Asp Glu Val Phe

705 710

<210> 6

<211> 212

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> OCA101

>CNAG\_01254 Transcript 1

<400> 6

Met Ala Asn Lys Pro Pro Ser Gln Pro Leu Ile Gln Val Pro Ala Leu

1 5 10 15

Phe Ser Ile Val Glu Pro Gly Val Tyr Arg Ser Ala Ser Pro Thr Pro

20 25 30

Ser Gln Val Pro Phe Leu Ala Gly Leu Asn Leu Lys Thr Ile Ile Ser

35 40 45

Leu Thr Pro Glu His Pro Ile Lys Pro Leu Leu Gln Phe Val Arg Thr

50 55 60

Ala Gly Ile Ser Phe Val His Leu Gly Leu Thr His Trp Arg Arg Pro  
 65 70 75 80  
 Gly Thr Asp Trp Arg Pro Val Arg Tyr Glu Ile Ile Lys Thr Ala Leu  
 85 90 95  
 Glu Ala Tyr Ile Leu Asp Thr Arg Ala His Pro Val Leu Leu Ile Asp  
 100 105 110  
 Pro Leu Gly Val His Gln Thr Gly Cys Leu Val Gly Ala Leu Arg Met  
 115 120 125  
 Met Gln Gly Trp Asn Phe Ala Ser Ala Leu Met Glu Tyr Arg Ala His

130 135 140  
 Ala Gly Ser Lys His Arg Tyr Leu Asp Glu Gln Tyr Ile Glu Leu Phe  
 145 150 155 160  
 Asp Ser Asp Leu Ile Asn Leu Pro Ala Pro Gln Tyr Arg Pro Ser Trp  
 165 170 175  
 Trp Leu Ser Cys Glu Glu Ala Asp Pro Gln Glu Val Lys Ala Leu Ala  
 180 185 190  
 Ser Ser Ser Gly Gly Thr Gly Leu Leu Ala Asp Thr Asn Gly Arg Thr  
 195 200 205  
 Gln Ala Ile Val

210  
 <210> 7  
 <211> 320  
 <212> PRT  
 <213> Artificial Sequence  
 <220><223> SIT4 >CNAG\_01436 Transcript 1  
 <400> 7  
 Met Arg Tyr Thr Ser Pro Thr Met Pro Ile Pro Ile Ser Ser Asp Pro  
 1 5 10 15  
 Asp His Trp Ile Gln His Ile Arg Gln Cys Lys His Leu Pro Glu Arg  
 20 25 30  
 Gln Met Lys Leu Leu Cys Asn Arg Val Arg Asp Leu Leu Glu Glu

35                    40                    45

Ser Asn Val Arg Leu Val Gln Ser Pro Val Thr Val Cys Gly Asp Ile  
 50                    55                    60  
 His Gly Gln Phe Trp Asp Val Leu Glu Ile Phe Arg Gln Gly Gly Glu  
 65                    70                    75                    80  
 Val Pro Lys Thr Ser Tyr Ile Phe Met Gly Asp Phe Val Asp Arg Gly  
 85                    90                    95  
 Tyr Tyr Ser Leu Glu Thr Leu Ser Leu Leu Ala Tyr Lys Ala Arg  
 100                  105                  110  
 Tyr Pro Asp Lys Ile Thr Leu Leu Arg Gly Asn His Glu Ser Arg Gln

115                  120                  125

Ile Thr Gln Val Tyr Gly Phe Tyr Asp Glu Cys Met Gln Lys Tyr Gly  
 130                  135                  140  
 Asn Pro Ser Val Trp Lys Ala Cys Cys Asn Val Phe Asp His Leu Asn  
 145                  150                  155                  160  
 Leu Ala Ala Ile Ile Asp Ser Ser Ile Leu Cys Val His Gly Gly Leu  
 165                  170                  175  
 Ser Pro Asp Ile Arg Thr Leu Asp Gln Ile Arg Thr Ile Ser Arg Ala  
 180                  185                  190

Gln Glu Val Pro His Glu Gly Ala Phe Cys Asp Leu Met Trp Ser Asp  
 195                  200                  205  
 Pro Asp Glu Val Glu Thr Trp Ser Ile Ser Pro Arg Gly Ala Gly Trp  
 210                  215                  220  
 Leu Phe Gly Gly Lys Val Thr Ser Glu Phe Asn Tyr Ile Asn Gly Leu  
 225                  230                  235                  240  
 Ser Leu Ile Ala Arg Ala His Gln Leu Val Gln Glu Gly Tyr Lys His  
 245                  250                  255  
 Met Phe Asp Glu Ser Leu Val Thr Val Trp Ser Ala Pro Asn Tyr Cys

260                  265                  270

Tyr Arg Cys Gly Asn Ala Ala Ser Ile Met Gln Val Asp Glu Asp Gly  
 275                  280                  285

Arg Thr Ser Phe Lys Val Tyr Asp Ala Ala Ile Glu Asn Ser Thr Asp

290 295 300

Gln Lys Asn Pro Ala Met Arg Arg Val Gly Ala Pro Ser Tyr Phe Val

305 310 315 320

<210> 8

<211> 544

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> GUA1

>CNAG\_01877 Transcript 1

<400> 8

Met Ala Thr Glu Glu Ile His Ser Leu Tyr Asp Thr Ile Leu Ile Leu

1 5 10 15

Asp Phe Gly Ser Gln Tyr Ser His Leu Ile Thr Arg Arg Cys Arg Glu

20 25 30

Leu Asn Val Tyr Cys Glu Met Leu Pro Cys Thr Gln Lys Ile Ser Glu

35 40 45

Leu Ser Trp Lys Pro Lys Gly Ile Ile Leu Ser Gly Ser Pro Tyr Ser

50 55 60

Val Tyr Ala Pro Asp Ala Pro His Val Asp Pro Asp Val Phe Thr Leu

65 70 75 80

Gly Val Pro Ile Leu Gly Ile Cys Tyr Gly Leu Gln Glu Ile Ala Arg

85 90 95

Val His Gly Gly Thr Val Asp Ala His Thr His Arg Glu Tyr Gly Tyr

100 105 110

Ala Lys Ile Glu Val Val Lys Thr Gly Lys Asp Gln Asp Ala Leu

115 120 125

Phe Glu Gly Ile Glu Met Glu Ala Asp Gly Gly Leu Gln Val Trp Met

130 135 140

Ser His Gly Asp Gln Leu Thr Ser Leu Pro Pro Asn Phe Val Thr Ile

145 150 155 160

Ala Ser Thr Pro Thr Ser Pro Phe Thr Ser Val Ala His Glu Ser Lys

165 170 175

Pro Ile Tyr Gly Val Gln Phe His Pro Glu Val Ser His Ser Pro Arg

180 185 190

Gly Lys Glu Val Ile Ala Ala Phe Val Lys Asn Val Cys Gly Val Arg

195 200 205

Asp Gly Trp Ser Met Glu Ser Phe Ile Pro Lys Glu Ile Ala Arg Ile

210 215 220

Arg Gln Ile Cys Gly Glu Lys Gly Gln Val Ile Gly Ala Val Ser Gly

225 230 235 240

Gly Val Asp Ser Thr Val Ala Ala Lys Leu Met His Glu Ala Ile Gly

245 250 255

Asp Arg Phe His Ala Ile Met Val Asp Asn Gly Val Leu Arg Lys Asp

260 265 270

Glu Ala Lys Lys Val His Lys Met Leu Thr Val Asp Leu Gly Val Asn

275 280 285

Leu Thr Val Ile Asp Ala Ser Glu Leu Phe Leu Ala Arg Leu Lys Gly

290 295 300

Val Glu Asp Pro Glu Arg Lys Arg Lys Ile Ile Gly Asn Thr Phe Ile

305 310 315 320

Glu Val Phe Glu Ala Glu Ala Ala Lys Leu Glu Ala Ala Ala Glu Lys

325 330 335

Glu Leu Ala Glu Lys Gly Glu Ala Lys Gly Lys Ile Glu Trp Leu

340 345 350

Leu Gln Gly Thr Leu Tyr Pro Asp Val Ile Glu Ser Ile Ser Phe Lys

355 360 365

Gly Pro Ser Ala Thr Ile Lys Thr His His Asn Val Gly Gly Leu Leu

370 375 380

Glu Asp Met Lys Leu Lys Leu Ile Glu Pro Leu Arg Glu Leu Phe Lys

385 390 395 400

Asp Glu Val Arg Ala Leu Gly Arg Leu Leu Asn Ile Pro Glu His Leu

405 410 415

Val Gly Arg His Pro Phe Pro Gly Pro Gly Leu Ala Ile Arg Ile Leu

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 420   | 425 | 430 |
| Gly Glu Val Thr Arg Glu Gln Ile Ala Ile Leu Gln His Ala Asp Asp |     |     |
| 435   | 440 | 445 |
| Ile Tyr Ile Glu Glu Ile Arg Ala Ala Gly Leu Tyr Asp Gln Ile Ser |     |     |
| 450   | 455 | 460 |
| Gln Ala Phe Val Ala Leu Leu Pro Val Lys Ala Val Gly Val Ala Gly |     |     |
| 465   | 470 | 475 |
| Asp Ala Arg Thr Tyr Asp Gln Val Val Ala Val Arg Ala Val Ser Thr |     |     |
| 485   | 490 | 495 |

|   |                     |     |
|---|---------------------|-----|
| Glu Asp Phe Met Thr Ala Asp Trp Phe Val Phe Pro Pro Gln Val Leu |                     |     |
| 500   | 505                 | 510 |
| Lys Arg Ile Ser Ser Arg Ile Thr Asn Glu Val Lys Gly Val Asn Arg |                     |     |
| 515   | 520                 | 525 |
| Val Val Tyr Asp Ile Thr Ser Lys Pro Pro Gly Thr Val Glu Trp Leu |                     |     |
| 530   | 535                 | 540 |
| <210>   | 9                   |     |
| <211>   | 1344                |     |
| <212>   | PRT                 |     |
| <213>   | Artificial Sequence |     |
| <220><223> INP5201 >CNAG_02109 Transcript 1                     |                     |     |
| <400>   | 9                   |     |
| Met Ala Ser Pro Leu His Glu Asn Asp Glu Glu Arg Pro Gln Ser Ile |                     |     |

|   |    |    |    |
|---|----|----|----|
| 1   | 5  | 10 | 15 |
| Ala Ala Leu Arg Ser Lys Phe Glu Ser Leu Ala Ile Ala Gly Val Ser |    |    |    |
| 20  | 25 | 30 |    |
| Pro Ala Pro Thr Asp Val Pro Ser Ala Thr Asn Gly His Ala Thr Val |    |    |    |
| 35  | 40 | 45 |    |
| Ser Ser Ile Arg Asn Gly Leu Leu Ser Pro Arg Pro Glu Thr Pro Val |    |    |    |
| 50  | 55 | 60 |    |
| Asp Gly Gln Lys Ala Lys Pro Val Pro Pro Lys Pro Ala Ser Arg     |    |    |    |
| 65  | 70 | 75 | 80 |
| Pro Val Ser Pro Ala Thr Thr Ser Pro Ala Pro Gln Pro Ser Ser Leu |    |    |    |

|   |     |     |     |
|---|-----|-----|-----|
| 85  | 90  | 95  |     |
| Leu Pro Pro Pro Ala Pro Arg Gln Ala Pro Ser Arg Pro Thr Thr Pro |     |     |     |
| 100   | 105 | 110 |     |
| Lys Pro Ser Phe Gln Thr His His Ser Thr Ser Ser Val Thr Ser Ile |     |     |     |
| 115   | 120 | 125 |     |
| Val Ser Ala Ala Ser Asp Ser His Leu Lys Pro Ser Asp Thr Met Ala |     |     |     |
| 130   | 135 | 140 |     |
| Ser Pro Pro Ala Val Ile Ser Pro Ala Val Ser Pro Ala Pro Thr Pro |     |     |     |
|   |     |     |     |
| 145   | 150 | 155 | 160 |
| Leu Arg Lys Ser Ala Pro Ser Val Pro Ser Lys Pro Pro Ser Val Ala |     |     |     |
| 165   | 170 | 175 |     |
| Val Thr Pro Ser Gly Ser Asp Gly Asp Glu Asp Glu Pro Val Ile Thr |     |     |     |
| 180   | 185 | 190 |     |
| Ser Val Lys Ala Leu Arg Glu Lys Phe Ser Gly Gln Ala Gln Ala Ser |     |     |     |
| 195   | 200 | 205 |     |
| Glu Ile Ala Leu Arg Lys Pro Val Asp Val Pro Lys Ala Ser Ala Val |     |     |     |
| 210   | 215 | 220 |     |
|   |     |     |     |
| Ser Val Val Lys Ala Ala Thr Val His Asp Ser Pro Glu Pro Leu Cys |     |     |     |
| 225   | 230 | 235 | 240 |
| Ala Pro Ser Ala Thr Pro Ile Pro Ala Pro Ile Pro Ala Pro Val Ile |     |     |     |
| 245   | 250 | 255 |     |
| Gln Arg Thr Leu Asp Gly Lys Thr Ser Pro Val Met Leu Ser Pro Ala |     |     |     |
| 260   | 265 | 270 |     |
| Ser Glu Gly Glu Ala Leu Ser Asp Thr Asn Asp Tyr Ser Ser His Pro |     |     |     |
| 275   | 280 | 285 |     |
| Thr Ala Pro Leu Ala Pro Pro Ala Pro Pro Ala Pro Ile Ser Arg Ile |     |     |     |
|   |     |     |     |
| 290   | 295 | 300 |     |
| Ser Ser Pro Val Pro Ala Pro Ala Pro Ala Pro Ser Gly Pro Pro Pro |     |     |     |
| 305   | 310 | 315 | 320 |
| Ile Asn Arg Ala His Lys Pro Pro Pro Arg Thr Ala Ile Ser Pro Ala |     |     |     |
| 325   | 330 | 335 |     |
| Pro Ile Phe Arg Pro Glu Ser Asn Val Ile Thr Pro Asn Thr Thr Ser |     |     |     |

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 340   | 345 | 350 |
| Pro Pro Ile Pro Gly Asn Lys Pro Val Ile Pro Ser Arg Ser Ser Ser |     |     |
| 355   | 360 | 365 |
| <br>  |     |     |
| Ala Pro Glu Ala Ala Val Pro Pro Pro Pro Glu Arg Pro Gln Pro     |     |     |
| 370   | 375 | 380 |
| Pro Gln Leu Pro Val Arg Arg Pro Thr Phe Ser Ser Pro Asp Thr Leu |     |     |
| 385   | 390 | 395 |
| Glu Pro Ser Thr Ala Ser Val Ile Ser Pro Pro Ala Leu Ala Ser Thr |     |     |
| 405   | 410 | 415 |
| Pro Leu Leu His Thr Ile His Asp Asp Thr Ala Leu Ala Pro Thr Pro |     |     |
| 420   | 425 | 430 |
| Ala Pro Ala Thr Ala Pro Pro Pro Leu Pro Asp Arg Ser Arg Ala Asn |     |     |
| <br>  |     |     |
| 435   | 440 | 445 |
| Thr Ile Asn Arg Ser Glu Ser Glu Ser Ala Thr Thr Thr Gly Pro     |     |     |
| 450   | 455 | 460 |
| Pro Pro Pro Arg Leu Pro Ala Arg His Ala Ala Ile Pro Val Ser Ala |     |     |
| 465   | 470 | 475 |
| Gly Ser Gly Ser Thr Ser Ser Asn Ala Asn Gly Ser Gly Ser Thr Thr |     |     |
| 485   | 490 | 495 |
| Met Asn Pro Pro Pro Pro Ala His Pro Ala Ser Pro Ser Lys Thr     |     |     |
| 500   | 505 | 510 |
| <br>  |     |     |
| Arg Ile Asn Ser Gly Gly Pro Pro Pro Pro Leu Leu Arg Ser Ala Thr |     |     |
| 515   | 520 | 525 |
| Val Asn Arg Gly Ser Ser Val Gly Ser Gly Ser Gly Ser Gly Gly     |     |     |
| 530   | 535 | 540 |
| Gly Gly Gly Ser Pro Pro Arg Arg Ser Asn Thr Ile Ser Arg Ala Ala |     |     |
| 545   | 550 | 555 |
| Pro Phe Thr Gln Glu Lys Tyr Ser Thr Ser Ala Thr Ser Leu Gly Leu |     |     |
| 565   | 570 | 575 |
| Gly Glu Lys Gly Val Tyr Ser Asp Glu Asp Asp Glu Pro Glu Pro     |     |     |
| <br>  |     |     |
| 580   | 585 | 590 |

Gly Ala Val Thr Asn Leu Ser Ala Gln Ala Lys Arg Met Leu Asp Glu  
 595 600 605  
 Phe Pro Asp Met Thr Glu Ala Asn Arg Arg Pro Pro Val Phe Val Pro  
 610 615 620  
 Asp Ile Arg Val Lys Glu Cys His His Val Ser Ala Phe Ala Val Tyr  
 625 630 635 640  
 Gly Arg Tyr Val Cys Thr Gly Ala His His Val Arg Val Tyr Asp Thr  
 645 650 655  
  
 Gln Leu Ser Asp His Ala Ile Ser Val Val Asp Leu Lys Glu Thr Gly  
 660 665 670  
 Leu Glu Ser Arg Gly Lys Asp Pro Lys Val Thr Ala Met Cys Phe Arg  
 675 680 685  
 Pro Gly Ala Thr Glu Ser Glu Glu Gly Arg Tyr Leu Trp Cys Gly Thr  
 690 695 700  
 Lys Asp Gly His Leu Trp Glu Leu Asp Ile Ser Thr Gly Glu Val Thr  
 705 710 715 720  
 Ser Thr Lys Ala Phe Val His Thr Ser Ser Ile Ser Tyr Ile Trp Arg  
  
 725 730 735  
 His Arg Lys Asn Ile Ile Ser Leu Asp Glu Gly Gly Lys Leu Leu Val  
 740 745 750  
 Phe Asp Val Gly Asp Ile Glu Gly Lys Pro Pro Thr Met Ala Arg Gln  
 755 760 765  
 Leu Arg Ile Gly Asp Lys Phe Gly Phe Ala Lys Leu Ile Cys Gly Lys  
 770 775 780  
 Leu Trp Thr Ser Ser Gly Pro Leu Thr Arg Ser Thr Thr Ser Ser Ala  
 785 790 795 800  
  
 Thr Ser Lys Gly Pro Thr Val Arg Ile Tyr Asp Pro Cys Ala Pro Gly  
 805 810 815  
 Thr Met Pro Pro Pro Lys Thr Ile Phe Ala Thr Glu Trp Ala Gly Ala  
 820 825 830  
 Val Thr Ser Ala Thr Tyr Met Pro Leu His His Asp Thr Ile Phe Leu  
 835 840 845

Gly His Glu Gly Gly Phe Val Ser Val Trp Asp Gly Lys Glu Leu Val

850 855 860

Cys Lys Gln Val Leu Lys Ile Ser Ser Thr Asp Val Leu Ala Leu Glu

865 870 875 880

Gly Val Gly Glu Tyr Leu Trp Thr Gly Asn Arg Lys Gly Gln Ile His

885 890 895

Val Phe Asp Ile Lys Glu Lys Pro Trp Leu Ala Thr Asn Ile Trp Ile

900 905 910

Gly His Pro Asp Asn Pro Val Gln Ser Leu Val Val Asp Pro Tyr Ser

915 920 925

Ile Gln Ser Ala Gly Arg Tyr Thr Cys Trp Ser Phe Ala Arg Asp Ala

930 935 940

Leu Arg Ala Trp Asp Gly Leu Leu Ser Val Asp Trp Ile Asp Lys Gln

945 950 955 960

Leu Thr Ala Arg Gln Ser Ser Phe Cys Thr Phe Arg Pro Val Asn Val

965 970 975

Leu Ile Cys Thr Trp Asn Ile Asp Ser Ala Lys Pro Thr Asp Leu Asn

980 985 990

Gly Ser Val Ala Asn Ala His Phe Leu Glu Asp Val Leu Arg Ser Val

995 1000 1005

Asp Ser Pro Asp Ile Ile Val Phe Gly Phe Gln Glu Val Ile Pro Leu

1010 1015 1020

Thr Asp Lys Lys Tyr Thr Ala Lys Thr Leu Leu Phe Gly Asn Lys Ser

1025 1030 1035 1040

Lys Asp Gly Gly Ala Ala Ala Asp Arg Val Ser His Ala Tyr Arg His

1045 1050 1055

Trp Leu Glu Lys Leu Gln Ser Ala Val Gln Met Ala Ser Pro Ser Asn

1060 1065 1070

Cys Pro Tyr Ile Lys Ile His Ser Glu Ser Leu Val Gly Leu Phe Thr

1075 1080 1085

Cys Ile Phe Val Lys Gln Ser Glu Lys Ile Ser Leu Arg Asp Leu Asp

|   |      |      |
|---|------|------|
| 1090  | 1095 | 1100 |
| Ile Thr Thr Val Lys Arg Gly Ile Gly Gly Ile Tyr Gly Asn Lys Gly |      |      |
| 1105  | 1110 | 1115 |
| Ala Ile Val Ser Arg Leu Val Met Asp Asp Thr Ser Ile Cys Phe Ile |      |      |
| 1125  | 1130 | 1135 |
| Asn Val His Leu Ala Ala Gly Gln Ser Gln Lys Ala Ser Arg Asn Ala |      |      |
| 1140  | 1145 | 1150 |
| Asp Leu Ala Gly Ile Leu Glu Asp Lys Ala Ile Phe Pro Pro Ala Asp |      |      |
|   |      |      |
| 1155  | 1160 | 1165 |
| Glu Leu Pro Phe Val His Gly Gly Cys Gly Thr Gly Ile Leu Asp His |      |      |
| 1170  | 1175 | 1180 |
| Glu Met Val Phe Leu Asn Gly Asp Leu Asn Tyr Arg Ile Asp Gln Arg |      |      |
| 1185  | 1190 | 1195 |
| Arg Glu Asn Val Ile Ser Ser Ile Ala Asn Gly Glu Leu Ala Tyr Leu |      |      |
| 1205  | 1210 | 1215 |
| Leu Glu His Asp Gln Leu Arg Lys Glu Met Arg Thr Asn His Ala Phe |      |      |
| 1220  | 1225 | 1230 |
|   |      |      |
| Arg Leu Arg Asn Phe Glu Glu Ala Pro Ile Thr Phe Ala Pro Thr Tyr |      |      |
| 1235  | 1240 | 1245 |
| Lys Tyr Asp Pro Gly Thr His Asp Tyr Asp Ser Ser Glu Lys Arg Arg |      |      |
| 1250  | 1255 | 1260 |
| Ile Pro Ala Trp Cys Asp Arg Ile Leu Tyr Lys Lys Ser Pro Arg Val |      |      |
| 1265  | 1270 | 1275 |
| Gln Ala Leu Asn Tyr Gln Arg Tyr Glu Pro Thr Val Ser Asp His Arg |      |      |
| 1285  | 1290 | 1295 |
| Pro Val Ser Ala Gly Tyr Thr Ile Ile Leu Lys Ala Ile Asp Ser Leu |      |      |
|   |      |      |
| 1300  | 1305 | 1310 |
| Lys Met Met Asp Val Arg Arg Glu Ala Thr Gly Glu Trp Ala Lys Arg |      |      |
| 1315  | 1320 | 1325 |
| Glu Lys Glu Leu Leu Glu Lys Met Gln Glu Val Phe Asp Gly Ile Glu |      |      |
| 1330  | 1335 | 1340 |
| <210> 10  |      |      |

&lt;211&gt; 332

&lt;212&gt; PRT

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; PHS1 &gt;CNAG\_02487 Transcript 1

&lt;400&gt; 10

Met Phe Pro Ser Asp Thr Lys Ala Ser Leu His Ser Ala Phe Gln Ser

1 5 10 15

Val Leu Asp Ser Ala Ser Pro Ser Ile Leu Ala Arg Leu Ser Leu Gln

20 25 30

Leu Ala Ala Met Pro His Val Ala Ala Pro Ser Arg Gln Ala Leu Glu

35 40 45

Gln Glu Arg Leu His Arg His Ala Gln Gln Pro Gly Ser Ser Leu Ser

50 55 60

Pro Ala Pro Arg Leu Ser Pro Leu Arg Leu Tyr Leu Leu Gly Tyr Asn

65 70 75 80

Ile Leu Ser Ala Leu Leu Trp Gly His Leu Leu Val Leu Thr Leu Ser

85 90 95

Phe Leu Leu Ala Pro Ser Arg Pro Pro Trp His Gln Leu Ala Asp Arg

100 105 110

Leu Ser Gly Ser Tyr Asp Tyr His Asn Leu Gly Trp Cys Thr Lys Trp

115 120 125

Thr Gln Thr Leu Ala Val Leu Glu Val Val His Ala Ala Leu Gly Trp

130 135 140

Val Arg Ser Pro Leu Gly Thr Val Ala Ser Gln Val Ala Ser Arg Leu

145 150 155 160

Trp Thr Val Trp Gly Val Val Glu Ala Ala Pro Glu Ile Thr His Gly

165 170 175

His Pro Leu Phe Thr Thr Met Leu Leu Ala Trp Ser Leu Thr Glu Val

180 185 190

Ile Arg Tyr Ser Phe Tyr Ala Leu Ser Leu Leu Ser Val Ser Ala Pro

195 200 205

Phe Leu Asn Tyr Leu Arg Tyr Thr Thr Phe Ile Pro Leu Tyr Pro Leu

|   |     |     |     |
|---|-----|-----|-----|
| 210   | 215 | 220 |     |
| Gly Ala Ser Ser Glu Ala Phe Leu Ser Phe Ala Thr Leu Pro Ala Leu |     |     |     |
|   |     |     |     |
| 225   | 230 | 235 | 240 |
| Ala Pro Val Val Ser Arg Ala Val Thr Asn Val Met Ala Gln Ala Pro |     |     |     |
| 245   | 250 | 255 |     |
| Arg Glu Ile Met Lys Thr Lys Val Gly Arg Glu Val Leu Trp Trp Ser |     |     |     |
| 260   | 265 | 270 |     |
| Ala Lys His Gly Gly Thr Ala Gly Ala Gln Lys Glu Trp Gly Trp     |     |     |     |
| 275   | 280 | 285 |     |
| Ile Glu Ile Val Arg Ala Gly Leu Phe Leu Leu Trp Trp Pro Ala Leu |     |     |     |
| 290   | 295 | 300 |     |
|   |     |     |     |
| Tyr Val Leu Tyr Thr Tyr Met Leu Lys Gln Arg Arg Lys Val Leu Gly |     |     |     |
| 305   | 310 | 315 | 320 |
| Lys Gly Lys Thr Val Gly Val Ser Lys Ala Gln                     |     |     |     |
| 325   | 330 |     |     |
| <210> 11  |     |     |     |
| <211> 721   |     |     |     |
| <212> PRT   |     |     |     |
| <213> Artificial Sequence                                       |     |     |     |
| <220><223> MRE11 >CNAG_02490 Transcript 1                       |     |     |     |
| <400> 11  |     |     |     |
| Met Ser Ala Pro Asn Arg Val Pro Asp Ser Gln Pro Ser Ser Glu Ile |     |     |     |
| 1   | 5   | 10  | 15  |
| Gly Asp Glu Pro Pro Ser Ile Val Glu Pro Asp Leu Glu Asn Cys     |     |     |     |
|   |     |     |     |
| 20  | 25  | 30  |     |
| Phe Arg Ile Leu Ile Ala Thr Asp Asn His Ile Gly Tyr Ala Glu Lys |     |     |     |
| 35  | 40  | 45  |     |
| Asp Pro Val Arg Gly Gln Asp Ser Ile Asn Thr Phe Arg Glu Ile Leu |     |     |     |
| 50  | 55  | 60  |     |
| Glu Leu Ala Arg Asp His Asp Val Asp Phe Ile Leu Leu Ala Gly Asp |     |     |     |
| 65  | 70  | 75  | 80  |
| Leu Phe His Glu Asn Arg Pro Ser Arg Thr Cys Met His Gln Thr Ile |     |     |     |

|    |    |    |
|----|----|----|
| 85 | 90 | 95 |
|----|----|----|

Ala Leu Leu Arg Glu Phe Thr Leu Gly Asp Lys Pro Ile Glu Phe Glu

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 100 | 105 | 110 |
|-----|-----|-----|

Leu Leu Ser Asp Pro Met Asp Gly Ser Thr Pro Gly Phe Ser Phe Pro

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 115 | 120 | 125 |
|-----|-----|-----|

Ala Val Asn Tyr Glu Asp Pro Asn Ile Asn Ile Ala Ile Pro Val Phe

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 130 | 135 | 140 |
|-----|-----|-----|

Ser Ile His Gly Asn His Asp Asp Pro Gln Gly Thr Gly Pro Glu Gly

|     |     |     |     |
|-----|-----|-----|-----|
| 145 | 150 | 155 | 160 |
|-----|-----|-----|-----|

Ala Leu Cys Ala Leu Asp Val Leu Ser Val Ser Gly Val Leu Asn Tyr

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 165 | 170 | 175 |
|-----|-----|-----|

Phe Gly Lys Ser Asp Leu Val Ala Asp Glu Ser Ala Ala Asp Asn Pro

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 180 | 185 | 190 |
|-----|-----|-----|

Glu Lys Gly Ile His Ile Arg Pro Val Leu Leu Arg Lys Gly Thr Thr

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 195 | 200 | 205 |
|-----|-----|-----|

His Val Ala Leu Tyr Gly Cys Gly Asn Ile Arg Asp Gln Arg Met Tyr

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 210 | 215 | 220 |
|-----|-----|-----|

Gln Glu Leu Arg Ala Asn Lys Val Lys Met Phe Met Pro Thr Gly Gly

|     |     |     |     |
|-----|-----|-----|-----|
| 225 | 230 | 235 | 240 |
|-----|-----|-----|-----|

Asp Val Pro Asp Ser Glu Trp Phe Asn Ile Leu Leu Val His Gln Asn

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 245 | 250 | 255 |
|-----|-----|-----|

Arg Val Arg His Gly Pro Gln Asn Tyr Val Pro Glu Asn Met Phe Asp

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 260 | 265 | 270 |
|-----|-----|-----|

Asp Ser Met Arg Leu Val Ile Trp Gly His Glu His Asp Cys Arg Ile

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 275 | 280 | 285 |
|-----|-----|-----|

Thr Pro Glu Ser Val Ala Asp Lys Asn Tyr Phe Ile Thr Gln Pro Gly

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 290 | 295 | 300 |
|-----|-----|-----|

Ser Ser Val Ala Thr Ser Leu Ala Pro Gly Glu Ala Val Pro Lys His

|     |     |     |     |
|-----|-----|-----|-----|
| 305 | 310 | 315 | 320 |
|-----|-----|-----|-----|

Val Gly Leu Leu Ser Ile Gln Gly Ser Gln Phe Glu Glu Leu

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 325 | 330 | 335 |
|-----|-----|-----|

Pro Leu Lys Thr Val Arg Pro Phe Glu Leu Asp Glu Val Val Leu Ser

340 345 350

Tyr Ala Ala Glu Gln Gly Ala Val Asp Leu Asn Asp Arg Asp Ser Ile

355 360 365

Thr Ser Phe Leu Arg Glu Gln Val Glu Ala Leu Ile Leu Gln Ala Lys

370 375 380

Lys Asn Trp Lys Glu Arg Asn Asn Gly Ser Thr Lys Asn Met Met Leu

385 390 395 400

Pro Leu Ile Arg Leu Lys Val Glu Thr Thr Asp Ala Lys Glu Met Val

405 410 415

Asn Pro Val Arg Phe Gly Gln Glu Tyr Val Asn Arg Val Ala Asn Pro

420 425 430

Arg Asp Ile Leu Gln Tyr Tyr Arg Lys Lys Lys Asn Glu Arg Lys Val

435 440 445

Lys Asn Asn Pro Asp Met Pro Asn Ile Asn Asp Asp Glu Trp Glu Glu

450 455 460

Asp Pro Glu Ser Leu Thr Ala Asp Glu Arg Leu Ser Lys Leu Arg Met

465 470 475 480

Ala Thr Leu Val Lys Gln Tyr Leu Gln Ala Gln Ser Leu Asp Val Leu

485 490 495

Val Glu Asn Gly Met Glu Asp Ala Val Met Arg Phe Val Asp Lys Asp

500 505 510

Asp Lys Asp Ala Ile Lys Asp Phe Val Ala Asp Thr Leu Arg Met Val

515 520 525

Gly Arg Lys Met Lys Glu Arg Glu Val Lys Glu Asp Asp Val Asp Leu

530 535 540

Ala Met Ala Glu Ala Lys Glu Lys Glu Tyr Asn Arg Tyr Ala Asp Ser

545 550 555 560

Asn Pro Val Pro Ser Gln Ser Val Lys Gly Lys Asn Lys Gln Arg Asp

565 570 575

Ser Asp Val Asp Ser Met Met Ala Ser Asp Asp Asp Met Asp Met Asp

580 585 590

Glu Met Pro Thr Gln Gln Arg Ala Pro Val Arg Arg Ala Thr Ala Asn

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 595   | 600 | 605 |
| Gln Pro Val Arg Ser Ala Lys Gly Lys Gly Lys Gln Pro Leu Phe Glu |     |     |
| 610   | 615 | 620 |
| Asn Ala Ser Glu Glu Glu Glu Asp Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu     |     |     |
| 625   | 630 | 635 |
| 640   |     |     |
| Glu Glu Pro Ala Pro Lys Lys Gly Arg Gly Arg Ala Ala Ala Ser     |     |     |
| 645   | 650 | 655 |
| Thr Lys Lys Ala Pro Ala Lys Lys Pro Pro Ala Arg Thr Pro Ala Lys |     |     |
| 660   | 665 | 670 |

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| Ser Thr Thr Lys Ala Pro Ala Gly Arg Arg Pro Ala Val Ser Gln Pro |     |     |
| 675   | 680 | 685 |
| Ser Thr Gly Arg Gly Val Thr Gln Ser Gln Leu Thr Phe Ser Arg Ser |     |     |
| 690   | 695 | 700 |
| Gly Thr Gly Lys Ala Ala Ala Val Pro Ile Glu Leu Ser Ser Asp Glu |     |     |
| 705   | 710 | 715 |
| 720   |     |     |
| Asp   |     |     |

|            |                               |
|------------|-------------------------------|
| <210>      | 12                            |
| <211>      | 605                           |
| <212>      | PRT                           |
| <213>      | Artificial Sequence           |
| <220><223> | DBR1 >CNAG_03222 Transcript 1 |
| <400>      | 12                            |

|   |    |    |
|---|----|----|
| Met Arg Ile Ala Ile Gln Gly Cys Ser His Gly Ser Leu Ala Gln Ile |    |    |
| 1   | 5  | 10 |
| Tyr Asp Val Val Asn Tyr Tyr Ser Ser Gln Thr Lys Asn Pro Ile Asp |    |    |
| 20  | 25 | 30 |
| Leu Leu Leu Cys Gly Asp Phe Gln Ala Leu Arg Ser Lys His Asp     |    |    |
| 35  | 40 | 45 |
| Tyr Ala Ser Leu Ala Val Pro Ala Lys Phe Lys Gln Leu Gly Ser Phe |    |    |
| 50  | 55 | 60 |

His Gln Tyr Tyr Ser Gly Glu Arg Val Ala Pro Val Leu Thr Ile Val

65 70 75 80

Ile Gly Gly Asn His Glu Ala Ser Asn Tyr Met Trp Glu Leu Tyr His

85 90 95

Gly Gly Trp Leu Ala Pro Ser Ile Tyr Tyr Leu Gly Ala Ala Gly Ser

100 105 110

Val Tyr Val Asn Gly Val Arg Ile Val Gly Ala Ser Gly Ile Tyr Lys

115 120 125

Gly Phe Asp Tyr Arg Lys Gly His Phe Glu Lys Val Pro Tyr Asn Asp

130 135 140

Lys Glu Leu Arg Ser Val Tyr His Ile Arg Glu Tyr Asp Val Glu Lys

145 150 155 160

Leu Met His Leu Thr Pro Ser Pro Ser Thr Ile Phe Leu Ser His Asp

165 170 175

Trp Pro Thr Thr Ile Ala His His Gly Asn Lys Asn Ala Leu Leu Lys

180 185 190

Arg Lys Pro Phe Phe Arg Asp Glu Ile Glu Lys Asn Thr Leu Gly Ser

195 200 205

Pro Pro Leu Leu Arg Leu Met Asn His Phe Gln Pro Ser Tyr Trp Phe

210 215 220

Ser Ala His Leu His Val Lys Phe Ala Ala Leu Tyr Glu His Gln Ala

225 230 235 240

Pro Asn His Gly Pro Asp Val Asp Gly Gly Ala Pro Leu Pro Leu Leu

245 250 255

Ala Thr Ser Ala Val Ile Ala Gln Ala Gly Gly Asn Pro Asp Glu Ile

260 265 270

Gln Ile Asp Glu Glu Met Asp Ala Gly Asn Pro Asp Glu Ile Ile Val

275 280 285

Glu Asp Glu Gly Glu Glu Val Ile Ile Arg Pro Arg Gln Val Asn Pro

290 295 300

Asp Glu Ile Ala Met Asp Asp Asp Glu Phe Asp Asp Pro Ala Pro Ala

|   |     |     |     |
|---|-----|-----|-----|
| 305   | 310 | 315 | 320 |
| Val Pro Gln Pro Leu Pro Ala Thr Thr Asn Ser Ala Phe Asn Pro Glu |     |     |     |
| 325   | 330 | 335 |     |
| Glu Ile Ile Ile Ser Asp Gln Glu Phe Asp Ala Pro Thr Thr Val Ser |     |     |     |
| 340   | 345 | 350 |     |
| Gln Pro Leu Gln Pro Leu Pro Pro Thr Lys Thr Asn Ala Ser Asn Pro |     |     |     |
| 355   | 360 | 365 |     |
| Glu Glu Ile Ala Ile Ser Asp Asp Glu Phe Asp Asp Pro Ala Pro Leu |     |     |     |
| 370   | 375 | 380 |     |
| Ala Gln Ser Leu Thr Thr Ile Asp Glu Ser Thr Asp Leu Ile Ala Gln |     |     |     |
| 385   | 390 | 395 | 400 |
| Ser Arg Ser Asn Pro Ser His Pro Pro Val Ala Gly Thr Ile Ala Pro |     |     |     |
| 405   | 410 | 415 |     |
| Pro Thr Ser Asp Ser Ile Ala Ser Arg Val Met Gln Glu Ala Arg Gln |     |     |     |
| 420   | 425 | 430 |     |
| Glu Gln Gln Lys Trp Glu Leu His Gly Gly Lys Gly Met Glu Gly Val |     |     |     |
| 435   | 440 | 445 |     |
| Thr Lys Phe Leu Ala Leu Asp Lys Cys Gly Pro Gly Lys Asp His Met |     |     |     |
| 450   | 455 | 460 |     |
| Gln Phe Leu Glu Ile Pro Asp Pro Ser Pro Pro Pro Ile Pro Gly Pro |     |     |     |
| 465   | 470 | 475 | 480 |
| Pro Arg Leu Thr Tyr Asp Pro Glu Trp Leu Ala Ile Ser Arg Ala Phe |     |     |     |
| 485   | 490 | 495 |     |
| His Pro Tyr Leu Ser Thr Ser Tyr Gln Pro Ile Pro Leu Pro Ser Ser |     |     |     |
| 500   | 505 | 510 |     |
| Asp Ile Leu Glu Gln Met Val Lys Asp Glu Val Ala Arg Ile Lys Glu |     |     |     |
| 515   | 520 | 525 |     |
| Glu Gly Leu Leu Val Pro Thr Val Pro Gln Asp Gly Ala Val Glu Gly |     |     |     |
| 530   | 535 | 540 |     |
| Gln Glu Gly Leu Val Trp Glu Lys Gly Lys Val Asp Val Gly Arg Val |     |     |     |
| 545   | 550 | 555 | 560 |
| Gln Arg Phe Trp Trp Thr Ala Pro Pro Glu Gly His Pro Gly Gly Asn |     |     |     |

565                    570                    575

Asp Thr Ala Trp Tyr Thr Asn Pro Gln Thr Glu Ala Phe Cys Gly Met

580                    585                    590

Leu Gly Val Gln Asn Lys Ile Asn Pro Pro Val Asn Arg

595                    600                    605

<210> 13

<211> 281

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> SIW14 >CNAG\_03296 Transcript 1

<400> 13

Met Met Ser Ser Ser Pro Thr Met Ser Ser Thr Pro Pro Gln Val Pro

1                    5                    10                    15

Ser Phe Leu Ala Asn Ile Leu Leu Ser His Leu Ser Pro Leu Asp Pro

20                    25                    30

Ser Ser Thr Ser Pro Thr Thr Phe Glu His His Arg Ser Pro Thr Thr

35                    40                    45

Gln Asn Pro Ser His Pro Gln Ala Leu Gln Thr Ala Glu Pro Pro Pro

50                    55                    60

Asn Pro Leu Tyr Leu Pro Pro Pro Ala Leu Pro Lys Val Glu Glu Asp

65                    70                    75                    80

Leu Val Pro Pro Glu Asn Phe Ala Leu Val Ser Ser Gly Val Tyr Arg

85                    90                    95

Cys Gly Phe Pro Lys Lys Arg Asn Phe Lys Phe Met Glu Thr Leu Arg

100                    105                    110

Leu Lys Thr Val Leu Thr Leu Val Leu Glu Glu Tyr Pro Lys Ala Asn

115                    120                    125

Leu Glu Trp Cys Gln Ser Gln Asp Ile Gln Phe Met Gln Phe Gly Ile

130                    135                    140

Pro Gly Asn Lys Glu Pro Phe Asp Asn Ile Pro Glu Asp Val Ile Cys

145                    150                    155                    160

Ala Ala Leu Val Ala Ile Leu Asp Arg Arg Asn His Pro Ile Leu Ile

165 170 175

His Cys Asn Lys Gly Lys His Arg Thr Gly Cys Leu Ile Gly Cys Ile

180 185 190

Arg Arg Leu Gln Ala Trp Ser Leu Thr Ser Ile Phe Asp Glu Tyr Arg

195 200 205

Arg Phe Ser Ala Pro Lys Ser Arg Ala Val Asp Gln Gln Phe Ile Asp

210 215 220

Leu Phe Asp Ile Met Pro Val Trp Glu Ala Val Cys Arg Pro Lys Gly

225 230 235 240

Gly Gly Leu Gly Asn Leu Pro Asp Trp Gly Met Leu Val Leu Pro Lys

245 250 255

Gly Val Val Glu Val Gly Arg Asp Gly Lys Glu Lys Lys Arg Val Glu

260 265 270

Arg Asp Ile Leu His Met Arg Gly Leu

275 280

<210> 14

<211> 881

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> SDP102 >CNAG\_03893 Transcript 1

<400> 14

Met Gln Pro Gln Gln His Thr His Asn Asn Pro Ser Pro Ala Ala Arg

1 5 10 15

Pro Gln Pro Leu Arg Val Val His Ser Pro Thr Ile Pro Pro Pro Asn

20 25 30

Arg Gly Thr Arg Thr Ser Glu Leu Ala Gln Gly Pro Lys Ala Pro Leu

35 40 45

Ala Ala Pro Leu Pro Leu Arg Ile Thr Ala Ala Thr Ser Pro Asn Arg

50 55 60

Lys Arg Pro Thr Pro Leu Val Leu Gly Lys Pro Arg Glu Ala Gly Pro

65                    70                    75                    80

Glu Ala Gly Pro Glu Asp Trp Glu Ile His Gln Glu Ile Ser Phe Ala

85                          90                          95

Ala Ser Leu Gly Ala Ser Ala Asp His Ser Leu Asp Asn Glu Leu Gln

100 105 110

Asp Leu Ser Lys Leu Arg Lys Ala Val Arg Gln Asn Leu Leu Ala Arg

Pro Ile Asp Ser Pro Leu Glu Leu Ser Gly Ser Asp Gln Ser Ala Phe

130                    135                    140

Asn Thr Pro Gly Gln Gln Ser Ser Phe Gly Ser Ser Ser Ile Ser Met

145                    150                    155                    160

Asp Ser Ile Pro Ile Glu Gln Val Phe Asp Arg Val Glu Gly Gly Ser

Val Leu Leu Val Asp Thr Arg Pro Leu Ala Ser Phe Leu Asn Ser His

Leu Pro Asn Ser Ile Pro Leu Ser Val Pro Thr Leu Leu Ser Lys Arg

195                    200                    205

Phe Gln Lys Ser Gln Ser Gln Ser Ser Pro Ser Ser Ile Ser Trp Ala

215 220

Thr Leu Ser Pro Phe Val Ser Leu Ser Ser Ala Arg Glu Arg Trp Asp

225                    230                    235                    240

Ser Val Asp Gln Asp Lys Val Glu Ile Ala Val Ile Cys Gln Gly Glu

245                    250                    255

Glu Gly Arg Val Val Lys Glu Ile Leu Lys Ser Leu Ile Glu Gly Arg

260                    265                    270

Val Lys Val Val Lys Gly Gly Trp Ala Ala Val Leu Asn Tyr Glu Arg

275                    280                    285

Ala Arg Arg Thr Leu Val Ser Gly Gln Thr Ala Thr Arg Pro Cys Leu

290 295 300

Asp Val Thr Ser Pro Glu Thr Asp Ser Lys Pro Leu Pro Pro Ala Ser

305                    310                    315                    320

Ala Ser Asn Ile Leu Pro Pro Lys Ser Ala Pro Pro Cys Asp Ile Pro

325 330 335

Leu Pro Pro Ile Pro Ala Ser Pro Ser Pro Pro Lys Ser Leu Asn His

340 345 350

Arg Pro Ser Leu Pro Ser Leu Arg Pro Pro Phe Thr Gly Pro Thr Arg

355 360 365

Asn Leu Pro Ser Leu Ser Ile Asn Ala Gly Gln Ala Ser Gln Arg Arg

370 375 380

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

385 390 395 400

Leu Gly Gly Tyr His Asp Ile Pro Pro Thr Pro His Gly Phe Ser Cys

405 410 415

Thr Arg Thr Arg Pro Gln Arg Ser Pro Gly Leu Ser Leu Asn Ile Pro

420 425 430

His Thr Pro Phe Gln Pro Gln Gln Gly Gln Ile Gln Asp Arg Ile Leu

435 440 445

Glu Asp Ser Arg Pro Asn Gly Ser Gly Ser Ile Gln Thr Lys Ala His

450 455 460

Glu Gln Ser Arg Phe Pro Pro Ser Ser Ser Thr Phe Gly Asp Ala Lys

465 470 475 480

Gln Ile Glu Asn Glu Gly Glu Asp Met Ala Pro Asn Leu Tyr Asp Gly

485 490 495

Pro Ala Pro Arg Ala Pro Thr Ser His Ser Pro Ser Lys Ser Gln Asp

500 505 510

Tyr Gln Ala Ala Arg Phe Tyr Ser Ser Pro Ser Ser Met Asn Ser Ala

515 520 525

Leu Pro Ala Ser Pro Pro Thr Thr Arg Pro Ala Val Ala Pro Phe Asn

530 535 540

Pro Ser Val Ile Leu Pro Ser Phe Leu Tyr Leu Gly Pro Asp Ile Gln

545 550 555 560

Ser Glu Ser Asp Val Gln Tyr Leu Phe Arg Leu Gly Val Lys Arg Ile

565 570 575

Leu Asn Val Ala Leu Glu Cys Asp Asp Asn Gln Gly Leu Ser Leu Lys

580 585 590

Glu Arg Phe Lys Tyr Arg Lys Val Gly Met Arg Asp Ile Val Glu Glu

595 600 605

Asn Gly Val Gly Lys Gly Met Arg Asp Ala Cys Glu Phe Leu Asp Asp

610 615 620

Ala Arg Leu His Ser Ala Pro Thr Tyr Val His Cys Gln Ala Gly Lys

625 630 635 640

Ser Arg Ser Val Thr Ile Ile Leu Ala Tyr Leu Ile His Ala Asn Ala

645 650 655

Trp Thr Leu Lys Thr Ser Tyr Ala Tyr Val Ala Glu Arg Arg Lys Gly

660 665 670

Ile Ser Pro Asn Ile Gly Phe Val Ala Glu Leu Met Gln Trp Glu Glu

675 680 685

Lys Glu Leu Gly Val Lys Gln Ser Gly Gly Val His Gly Asp Gly Asn

690 695 700

Gly Arg Ala Lys Ala Pro Gly Gly Gly Gly Gly Ser Arg

705 710 715 720

His Met Glu Asp Gly Gly Asp Asp Glu Gly Lys Gly Lys Thr His Leu

725 730 735

Arg Asp Ser Leu Pro Pro Thr Trp Ser Ser Ser Val Asp Thr Tyr Thr

740 745 750

Arg Pro Ala Lys Val Tyr Ser Pro Val Gly Arg Asp Asp Gly Gly Glu

755 760 765

Glu Glu Ser Gly Arg Glu Gly Arg Ile Ala Val Gly Asp Glu Arg Glu

770 775 780

Val Arg Lys Asn Gly Val Trp Met His His Arg Arg Ala Pro Val Asp

785 790 795 800

Arg Thr Thr Leu Gln Pro Gly Arg Arg Val Ser Lys Ala Gly Leu Glu

805 810 815

Ser Leu Arg Pro Phe Leu Ile Thr Ser Thr Asp Ala Ser Ser Ser Ser

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 820   | 825 | 830 |
| Ala Ala Pro Asn Asn Gly Asp Asn Ile Asp Ser Glu Arg Gln Val Asn |     |     |
| 835   | 840 | 845 |
| Asn Gly Ser Glu Ala Arg Pro Ser Pro Arg Ala Ser Pro Gly Met Gly |     |     |
| 850   | 855 | 860 |
| Met Gly Gly His Ala Met Thr Pro Ala Gly Asp Gly Pro Leu Lys Trp |     |     |

|     |     |     |     |
|-----|-----|-----|-----|
| 865 | 870 | 875 | 880 |
| Ile |     |     |     |

|            |                               |
|------------|-------------------------------|
| <210>      | 15                            |
| <211>      | 185                           |
| <212>      | PRT                           |
| <213>      | Artificial Sequence           |
| <220><223> | OCA1 >CNAG_03963 Transcript 1 |
| <400>      | 15                            |

|   |    |    |    |
|---|----|----|----|
| Met Ala Lys Ile Val Pro Pro Met Asn Phe Gly Leu Val Glu Asp Gly |    |    |    |
| 1   | 5  | 10 | 15 |
| Phe Tyr Arg Ser Ala Gln Pro Ser Glu Leu Cys Phe Ser Phe Leu Glu |    |    |    |
| 20  | 25 | 30 |    |
| Lys Leu Asn Leu Lys Ser Ile Ile Trp Val Gly Ala Glu Glu Pro Ser |    |    |    |

|   |     |     |    |
|---|-----|-----|----|
| 35  | 40  | 45  |    |
| Asp Ile Phe Leu Ser Phe Ile Glu Ser Gln Gly Ile Lys Leu Tyr Asn |     |     |    |
| 50  | 55  | 60  |    |
| Leu Ala Pro Gln Thr Ser Leu Asn Pro His Phe Pro Pro Pro Tyr Thr |     |     |    |
| 65  | 70  | 75  | 80 |
| Asp Ser Gly Val Val Pro Ile Ser Gly Gln Tyr His Leu Pro Pro Leu |     |     |    |
| 85  | 90  | 95  |    |
| Pro Pro Pro Pro Glu Pro Leu Ile Ile Gln Ala Leu Thr Leu Leu     |     |     |    |
| 100   | 105 | 110 |    |

|   |     |     |  |
|---|-----|-----|--|
| Arg Pro Ser Thr Phe Pro Thr Leu Leu Cys Cys Asn Met Gly Arg His |     |     |  |
| 115   | 120 | 125 |  |
| Arg Thr Gly Thr Val Val Gly Cys Tyr Arg Lys Leu Gln Arg Trp Ala |     |     |  |

|   |                               |     |
|---|-------------------------------|-----|
| 130   | 135                           | 140 |
| Leu Ser Ser Ile Leu Glu Glu Tyr Arg Arg Tyr Ala Gly Met Lys Val |                               |     |
| 145   | 150                           | 155 |
| Arg Val Leu Asn Glu Gln Phe Ile Glu Leu Phe Asp Thr Asp Leu Val |                               |     |
| 165   | 170                           | 175 |
| Ser Ile Thr Ala Glu Gln Val Thr Lys                             |                               |     |
|   |                               |     |
| 180   | 185                           |     |
| <210>   | 16                            |     |
| <211>   | 671                           |     |
| <212>   | PRT                           |     |
| <213>   | Artificial Sequence           |     |
| <220><223>  | GDA1 >CNAG_03996 Transcript 1 |     |
| <400>   | 16                            |     |
| Met Pro Ala His Leu Phe Ala Arg Ser Thr Asp Thr Thr Phe Pro Ser |                               |     |
| 1   | 5                             | 10  |
| Ser Ile Glu Thr Ser Thr Ser Gly Ser Leu Ser Phe Ser Leu Leu Ser |                               |     |
| 20  | 25                            | 30  |
| Ser Leu Arg His Arg Pro Ser Gly Arg Ile Pro Lys Thr Pro Ile Ser |                               |     |
| 35  | 40                            | 45  |
|   |                               |     |
| Pro Lys Ser Pro Thr Ser Ala Ser Thr Ser Thr Thr Ala Ala Met Phe |                               |     |
| 50  | 55                            | 60  |
| Ser Thr Arg Lys Tyr Ser Pro Leu Pro Thr Ser Ala Asn Gly Pro Ala |                               |     |
| 65  | 70                            | 75  |
| Arg Lys Arg Thr Gly Ala Gly Leu Thr Ala Trp Lys Arg Trp Ala Leu |                               |     |
| 85  | 90                            | 95  |
| Leu Ala Ala Ile Ser Val Ala Val Ile Phe Leu Val Phe Ser Arg Ala |                               |     |
| 100   | 105                           | 110 |
| Ser Gly Gly Ser Glu Gln Gln Gln Ile Tyr Asn Glu Glu Asn Thr Tyr |                               |     |
|   |                               |     |
| 115   | 120                           | 125 |
| Thr Pro Ser Leu Asp Glu Asp Val Val Gly Asp Gly Asp Pro Ile Asp |                               |     |
| 130   | 135                           | 140 |
| Tyr Ser Ser Pro Pro Phe Arg Pro Glu Asp Ser Asp Val Ala Gln Pro |                               |     |

|   |     |     |     |
|---|-----|-----|-----|
| 145   | 150 | 155 | 160 |
| Leu Asp His Glu Asp Gly Asp Asp Asp Gly Val Ile His Thr Leu Pro |     |     |     |
| 165   | 170 | 175 |     |
| Thr Gly Asp Ala Ser Asn Pro His Asp Pro Thr Ser Thr Glu Ala Gln |     |     |     |
| 180   | 185 | 190 |     |
| Asp Ala Ser Glu Ala Glu Gln Asp Phe Thr Asn Glu Ser Glu Ser     |     |     |     |
| 195   | 200 | 205 |     |
| Ser Pro Ser Glu Ala Glu Ser Ser Phe Pro Gly Ser Phe Glu Gln Asp |     |     |     |
| 210   | 215 | 220 |     |
| Pro Asp Pro Ala Ser Thr Thr Ala Cys Thr Glu Pro Val Ser Ser Asp |     |     |     |
| 225   | 230 | 235 | 240 |
| Lys Pro Val Val Gln Tyr Ala Leu Thr Ile Asp Ala Gly Ser Thr Gly |     |     |     |
| 245   | 250 | 255 |     |
| Ser Arg Ile His Val Tyr Lys Phe Asn Asn Cys Gly Pro Ser Pro Gln |     |     |     |
| 260   | 265 | 270 |     |
| Leu Glu Tyr Glu Thr Phe Lys Ala Val Lys Pro Gly Leu Ser Ala Tyr |     |     |     |
| 275   | 280 | 285 |     |
| Ala Arg Asp Pro Thr Ala Ala Ala Ser Leu Asp Pro Leu Leu Glu     |     |     |     |
| 290   | 295 | 300 |     |
| Glu Ala Tyr Arg Val Val Pro Glu Ser Leu Arg Lys Cys Thr Pro Val |     |     |     |
| 305   | 310 | 315 | 320 |
| Glu Val Lys Ala Thr Ala Gly Leu Arg Leu Leu Gly Gln Gln Glu Ser |     |     |     |
| 325   | 330 | 335 |     |
| Glu Ala Ile Leu Asp Glu Val Arg Asn Arg Leu Glu Thr Asn Trp Asp |     |     |     |
| 340   | 345 | 350 |     |
| Phe Thr Val Ser Gly Glu Arg Ala Val Glu Ile Met Asp Gly Lys Asp |     |     |     |
| 355   | 360 | 365 |     |
| Glu Gly Val Tyr Ala Trp Ile Thr Ala Asn Tyr Leu Leu Asn Lys Ile |     |     |     |
| 370   | 375 | 380 |     |
| Gly Glu Gly Ala Glu Ser Asp Asp Thr Leu Ala Val Met Asp Leu Gly |     |     |     |
| 385   | 390 | 395 | 400 |

Gly Ala Ser Thr Gln Ile Val Phe Glu Pro Lys Phe Pro Ala Glu Ser

405 410 415

Asp Gln Ala Leu Val Glu Gly Glu His Lys Tyr Glu Leu Thr Phe Gly

420 425 430

Gly Lys Asp Phe Thr Leu Tyr Gln His Ser Tyr Leu Gly Tyr Gly Leu

435 440 445

Met Arg Ala Arg Arg Ser Val His Asn Leu Val Ala Phe Thr Trp Ser

450 455 460

Phe Gly Gln Gly Glu Val Glu Trp Glu Asn Leu Ser Glu Asp Val Gln

465 470 475 480

Val Pro Asn Pro Cys Leu Ser Lys Gly Met Thr Arg Arg Val Ala Leu

485 490 495

Asp Pro Pro Gly Arg Gln Thr Val Asn Val Thr Met His Gly Gly Asn

500 505 510

Gly Asn Phe Glu Ala Cys Asn Arg Val Val Glu Leu Val Met Ala Lys

515 520 525

Asp Ala Ile Cys Glu Val Lys Pro Cys Ser Phe Asn Gly Val Tyr Gln

530 535 540

Pro Ser Leu Leu Asp Thr Phe Pro Arg Gly Gln Leu Leu Ala Leu Ser

545 550 555 560

Tyr Phe Thr Asp Arg Ile Lys Pro Leu Leu Pro Ser Ser Ser Ser

565 570 575

Thr Leu Ser Ile Ser Glu Leu Thr Ser Met Ala Lys Asp Val Cys Ala

580 585 590

Gly Pro Asp Ala Trp Ala Asp Arg Trp Gly Ser Asp Ala Thr Ala Met

595 600 605

Glu Glu Leu Ala Gly Arg Pro Glu Tyr Cys Leu Asp Leu Thr Phe Met

610 615 620

Asn Ala Leu Leu Gly Leu Gly Tyr Glu Leu Ser Pro Glu Arg Glu Leu

625 630 635 640

Met Val Glu Lys Lys Leu Arg Gly Val Glu Leu Gly Trp Ala Leu Gly

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 645   | 650 | 655 |
| Ala Gly Leu Ala Leu Val Glu Lys Ala Glu Leu Thr Cys Thr Ala |     |     |
| 660   | 665 | 670 |
| <210> 17  |     |     |
| <211> 656   |     |     |
| <212> PRT   |     |     |
| <213> Artificial Sequence                                   |     |     |
| <220><223> FBP26 >CNAG_04221 Transcript 1                   |     |     |
| <400> 17  |     |     |

|   |    |    |    |    |
|---|----|----|----|----|
| Met Ser Ile Pro Pro Pro Pro Ser Asn Lys Ser Pro Ala Ser Ala     | 1  | 5  | 10 | 15 |
| Val Ser Pro Ser Lys Pro Arg Ser Pro Lys Leu Lys Pro Leu Thr Pro |    |    |    |    |
| 20  | 25 | 30 |    |    |
| Thr Ser Glu Lys Pro Ser Arg Thr Asn Asn Asp Asp Asp Gln Val Tyr |    |    |    |    |
| 35  | 40 | 45 |    |    |
| Gln Pro Val Glu Pro His Val Leu Ala Glu Ala Val Ser Lys Leu Asp |    |    |    |    |
| 50  | 55 | 60 |    |    |
| Met Ile Arg Ser Ala Pro Ala Pro Met Ser Thr Val Thr Ser Pro Ala |    |    |    |    |

|   |     |     |    |
|---|-----|-----|----|
| 65  | 70  | 75  | 80 |
| Ala Ser Ala Ala Pro Ser Gly Pro Ser Ser Pro Arg Leu Ser Gly Ala |     |     |    |
| 85  | 90  | 95  |    |
| Gly Gln Gly Ala Pro Ser Thr Gly Pro Trp Ala Met Asp Arg Thr Ala |     |     |    |
| 100   | 105 | 110 |    |
| Ser Gly Asp Gly Arg His Ser Ala Pro Gly Thr Pro His Phe Gly Ala |     |     |    |
| 115   | 120 | 125 |    |
| Ser Thr Ala Leu Leu Lys Thr Leu Asp Glu Thr Thr Lys Val Ile Arg |     |     |    |
| 130   | 135 | 140 |    |

|   |     |     |     |     |
|---|-----|-----|-----|-----|
| Gln Ser Ser Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro Ser Val Ser Gly Ile Gly | 145 | 150 | 155 | 160 |
| Thr Val Val Glu Lys Pro Asp Tyr Ser Glu Ala Lys Ile Val Val Ala |     |     |     |     |
| 165   | 170 | 175 |     |     |
| Met Val Gly Leu Pro Ala Arg Gly Lys Ser Tyr Leu Ser Asn Arg Leu |     |     |     |     |

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 180   | 185 | 190 |
| Met Arg Tyr Leu Arg Trp Leu Glu Tyr Asn Val Gln Val Phe Asn Val |     |     |
| 195   | 200 | 205 |
| Gly Gln Leu Arg Arg Ser Lys Ala Arg Ser Ala Leu Gln Ala Gly Gln |     |     |
|   |     |     |
| 210   | 215 | 220 |
| Gly Lys Val Asp His Ser Ala Thr Tyr Phe Ser His Ser Asp Ala Glu |     |     |
| 225   | 230 | 235 |
| Ala Thr Lys Lys Arg Glu Glu Leu Ala Glu Glu Ser Leu Glu Ser Leu |     |     |
| 245   | 250 | 255 |
| Ile Ser Trp Leu Lys Lys Glu Gly Asn Val Gly Ile Met Asp Ala Thr |     |     |
| 260   | 265 | 270 |
| Asn Ser Thr Ile Asp Arg Arg Glu Lys Ile Lys Ser Arg Ile Asp Lys |     |     |
| 275   | 280 | 285 |
|   |     |     |
| Glu Pro Gly Leu Gln Val Leu Tyr Leu Glu Ser Phe Cys Asp Asp Pro |     |     |
| 290   | 295 | 300 |
| Val Val Ile Ala Thr Asn Ile Ala Leu Lys Val Arg Ser Gly Asp Pro |     |     |
| 305   | 310 | 315 |
| Asp Tyr Gln Gly Met Ser Lys Glu Asp Ala Glu Arg Asp Phe Arg Lys |     |     |
| 325   | 330 | 335 |
| Arg Ile Ala Gln Tyr Glu Ser Val Tyr Gln Thr Ile Asn Glu Pro Asn |     |     |
| 340   | 345 | 350 |
| Ile Pro Phe Cys Arg Ile Leu Asn Val Gly Gln Arg Val Thr Ile Asn |     |     |
|   |     |     |
| 355   | 360 | 365 |
| Lys Ile Glu Gly Tyr Leu Gln Ser Arg Ile Ala Phe Tyr Leu Met Asn |     |     |
| 370   | 375 | 380 |
| Leu His Leu Lys Pro Arg Ser Ile Tyr Leu Ser Arg His Gly Glu Ser |     |     |
| 385   | 390 | 395 |
| Met Tyr Asn Val Glu Gly Lys Ile Gly Asp Ser Asp Leu Ser Pro     |     |     |
| 405   | 410 | 415 |
| Arg Gly Trp Glu Tyr Ala Arg Ala Leu Pro Ala Leu Ile Lys Asp Asn |     |     |
| 420   | 425 | 430 |

Ile Gly Glu Gly Pro Leu Glu Val Trp Thr Ser Thr Leu Gln Arg Thr  
 435 440 445

Gln Gln Thr Ala Ser Tyr Leu Pro Phe Glu Lys Lys Thr Trp Lys Ser  
 450 455 460

Leu Asp Glu Leu Asp Ala Gly Val Cys Asp Gly Met Thr Tyr Lys Glu  
 465 470 475 480

Ile Glu Gln Lys Tyr Pro Glu Asp Tyr Glu Ser Arg Asp Asp Lys  
 485 490 495

Phe Asn Tyr Arg Tyr Arg Gly Gly Glu Ser Tyr Arg Asp Val Val Val  
 500 505 510

Arg Leu Glu Pro Val Ile Met Glu Leu Glu Arg Gln Asn Asn Ile Leu  
 515 520 525

Ile Ile Ala His Gln Ala Ile Leu Arg Cys Leu Tyr Ala Tyr Phe Gln  
 530 535 540

Ala Arg Pro Gln Gln Glu Leu Pro Tyr Ile Asn Ile Pro Leu His Thr  
 545 550 555 560

Leu Ile Lys Ile Thr Pro Gln Ala Tyr Gly Cys Gln Glu Glu Arg Tyr  
 565 570 575

Pro Leu Pro Ile Ala Ala Val Asp Thr His Arg Pro Arg Pro Ser Lys  
 580 585 590

Gly Arg Asn Thr Ala Gly Val Ser Val Ala Glu Glu Ala Phe Gln Pro  
 595 600 605

Val Lys Arg Asp Tyr Tyr Gly Asp Ser Gln Gln Gly Val Gly Phe Gly  
 610 615 620

Leu Lys Pro Glu Ala Ile Ser Gln Ala Leu Glu Asn Glu Met Glu Gln  
 625 630 635 640

Gly Lys Leu Thr Pro Arg Ala Ala Val Ala Gln Leu His His Glu  
 645 650 655

<210> 18  
 <211> 613  
 <212> PRT  
 <213> Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; PSR1 &gt;CNAG\_04224 Transcript 1

&lt;400&gt; 18

Met Pro Thr Thr Arg Thr Glu Pro Pro Thr Val Ala Pro Ala Ile Ser

1 5 10 15

Pro Gln Asn Thr Asn Thr Ala Gly Pro Ala His Thr Thr Ser Ile Asp

20 25 30

His Asn Thr Ser Thr Asp Thr Gln Gln Pro Ser Ser Gly Leu Gln

35 40 45

Pro Ser Ile Leu Pro Pro Val Ala Thr Pro Ala Thr Gln Asn Leu Ala

50 55 60

Ser Thr Thr Glu Met Thr Lys Asp Gly Gly Ala Ala Ala Ala Gln Pro

65 70 75 80

Ser Thr Ala Gln Thr Thr Leu Pro Glu Pro Gly Thr Thr Ser Thr Ser

85 90 95

Ile Lys Pro Thr Glu Gly Glu Gln Ser Lys Gly Thr Pro Leu Gly Asn

100 105 110

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

115 120 125

Ala Pro Gln Thr Thr Ala Glu Lys Ala Asp Pro Lys Pro Ala Ser Ser

130 135 140

His Thr Gln Pro Thr Thr Ser Thr Ser Lys Thr Thr Val Asn Thr Pro

145 150 155 160

Ala Ser Arg Ser Val Asn Gly Ala Thr Lys Ser Lys Thr Ala Pro Thr

165 170 175

Ser Asn Thr Thr Ala Pro Lys Ala Gly Gln Lys Lys Arg Lys Arg

180 185 190

Lys Gly Leu Ala Gly Ile Leu Leu Ala Leu Gly Cys Leu Ser Val Asp

195 200 205

Glu Phe Glu Glu Glu Pro Ser Lys Pro Ser Ser Thr Thr Ala Ser Val

210 215 220

Gly Ala Gly Lys Thr Ala Gly Ala Gly Ala Thr Thr Gly Val Ser Thr

225 230 235 240

Lys Ala Asp Glu Ser Ala Lys Pro Gly Ser Gly Asp Ala Gly Met Thr  
 245 250 255  
  
 Ser Gly Ala Leu Lys Ala Pro Asn Gly Ser Val Ala Pro Ala Pro Ser  
 260 265 270  
 Gly Pro Ser Ala Val Lys Thr Gln Asp Thr Thr Val Gly Ala Glu Gln  
 275 280 285  
 Lys Val Asp Ala Thr Gly Pro Thr Gly Ser Thr Val Val Ala Glu Gly  
 290 295 300  
 Ser Asn Glu Ala Asp Lys Gly Ile Val Pro Asp Glu Gln Val Val Val  
 305 310 315 320  
 Pro Pro Thr Glu Pro His Thr Leu Pro Asp Asp Glu Thr Ala Gly Val  
  
 325 330 335  
 Thr Ser Ser Ala Val Gln Pro Pro Gly Gly Ser Val Leu Leu Gly  
 340 345 350  
 Thr Pro Ser Lys His Val Ser His Arg Glu Ser Glu Thr Asn Leu Gly  
 355 360 365  
 Thr Ser Ser Asn Glu Arg Thr Glu Thr Ser Gly Gly Tyr Ser Asp Ile  
 370 375 380  
 Ser Asn Ser Glu Met Val Asp Glu Ser Thr Gly Gln Gly Asp Glu  
 385 390 395 400  
  
 Leu Gly Glu Asp Tyr Leu Glu Tyr Asp Asp Glu Glu Asp Arg Leu Ile  
 405 410 415  
 Glu Gln Gly Gly Ile Gly Ile Pro Val Asp Glu Asn Gly Asn Pro Ala  
 420 425 430  
 Pro Leu Leu Pro Pro Ile Ala Ala Lys His Arg Gly Arg Lys Cys Leu  
 435 440 445  
 Val Leu Asp Leu Asp Glu Thr Leu Leu His Ser Ser Phe Lys Gln Leu  
 450 455 460  
 Pro Thr Ala Asp Tyr Ile Val Pro Val Glu Ile Glu Ser Gln Val His  
  
 465 470 475 480  
 Asn Val Tyr Val Ile Lys Arg Pro Gly Val Asp His Phe Leu Thr Glu

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 485   | 490 | 495 |
| Met Ala Lys Ile Tyr Glu Ile Val Val Phe Thr Ala Ser Leu Ser Lys |     |     |
| 500   | 505 | 510 |
| Tyr Ala Asp Pro Val Leu Asp Met Leu Asp Glu Asn Arg Val Val Ala |     |     |
| 515   | 520 | 525 |
| His Arg Leu Phe Arg Glu Ser Cys Tyr Asn His Lys Gly Asn Tyr Val |     |     |
| 530   | 535 | 540 |
| <br>  |     |     |
| Lys Asp Leu Ser Gln Leu Gly Arg Asp Ile Gln His Ser Ile Ile Ile |     |     |
| 545   | 550 | 555 |
| Asp Asn Ser Pro Ala Ser Tyr Ile Phe His Pro Asn Asn Ala Val Pro |     |     |
| 565   | 570 | 575 |
| Val Ser Thr Trp Phe Ser Asp Pro His Asp Ser Glu Leu Thr Asp Leu |     |     |
| 580   | 585 | 590 |
| Cys Pro Phe Leu Ala Asp Leu Ala Thr Val Asp Asp Val Arg Gly Val |     |     |
| 595   | 600 | 605 |
| Leu Asp Gly Arg Ile   |     |     |

|   |                               |    |    |
|---|-------------------------------|----|----|
| 610   |                               |    |    |
| <210>   | 19                            |    |    |
| <211>   | 706                           |    |    |
| <212>   | PRT                           |    |    |
| <213>   | Artificial Sequence           |    |    |
| <220><223>  | CDC1 >CNAG_06647 Transcript 1 |    |    |
| <400>   | 19                            |    |    |
| Met Leu Gly Ser Pro Arg Ala His Ser Pro Ala Pro Pro Leu Ala Ala |                               |    |    |
| 1   | 5                             | 10 | 15 |
| Arg Gly Arg Lys Thr Gly Leu Lys Ser Arg Ala Thr Gln Ile Leu Ala |                               |    |    |
| 20  | 25                            | 30 |    |
| Leu Arg Phe Gly Trp Val Val Leu Val Ile Trp Tyr Glu Val Gly Glu |                               |    |    |
| 35  | 40                            | 45 |    |

|   |    |    |
|---|----|----|
| Phe Phe His Ser Leu Ser Thr Cys Arg Phe Pro Asp Ser Ala Leu Arg |    |    |
| 50  | 55 | 60 |
| Gln Ala His Pro Gln Ala Pro Pro Pro Thr His Val Val Leu Ile Ala |    |    |

|   |     |     |     |
|---|-----|-----|-----|
| 65  | 70  | 75  | 80  |
| Asp Pro His Val Pro His Ala Arg Leu Ser Tyr Pro Ser Gly Asn Pro |     |     |     |
| 85  | 90  | 95  |     |
| Trp Leu Asn Trp Ala Lys Gln Gln Met Asp Glu Leu Phe Met Arg Lys |     |     |     |
| 100   | 105 | 110 |     |
| Ser Trp Asn Val Val Met Arg Leu Gly Arg Val Asp Gln Val Leu Val |     |     |     |
|   |     |     |     |
| 115   | 120 | 125 |     |
| Leu Gly Asp Met Leu Asp Ser Gly Arg Gly Val Met Ser Asp Glu Glu |     |     |     |
| 130   | 135 | 140 |     |
| Tyr Val Glu Tyr Ile Ala Leu Phe Arg Ser Ile Phe Gln Leu Pro Pro |     |     |     |
| 145   | 150 | 155 | 160 |
| Thr Thr Pro Met His Phe Val Pro Gly Asn His Asp Ile Ser Leu Val |     |     |     |
| 165   | 170 | 175 |     |
| Pro Asn Gly Arg Phe Ser Ser Gln Ala Arg Leu Arg Tyr Gln Gln His |     |     |     |
| 180   | 185 | 190 |     |
|   |     |     |     |
| Phe Lys Thr Pro Asn Thr Val Leu Pro Ile Ser Asn His Ser Phe Ile |     |     |     |
| 195   | 200 | 205 |     |
| Leu Leu Asp Ala Val Gly Leu Val Glu Glu Asp Tyr Arg Arg Tyr Ala |     |     |     |
| 210   | 215 | 220 |     |
| Ser Glu Met Gln Phe Gly Glu Trp Asp Gly Val Lys Gly Gly Val Ile |     |     |     |
| 225   | 230 | 235 | 240 |
| Glu Phe Val Lys Asp Leu Arg Asp Asn Pro Pro Pro Gly Pro Lys Ile |     |     |     |
| 245   | 250 | 255 |     |
| Leu Leu Ser His Ile Pro Leu Ala Arg Pro Glu Gly Ala Ala Cys Gly |     |     |     |
|   |     |     |     |
| 260   | 265 | 270 |     |
| Pro Leu Arg Glu Lys Gly Arg Ile Ser Lys Gly Ala Gly Pro Gly Tyr |     |     |     |
| 275   | 280 | 285 |     |
| Gln Asn Leu Leu Gly Ser Glu Thr Ser Lys Phe Leu Leu Asp Ala Ile |     |     |     |
| 290   | 295 | 300 |     |
| Gln Pro Asn Ile Val Phe Ser Gly Asp Asp His Asp Tyr Cys Asp Tyr |     |     |     |
| 305   | 310 | 315 | 320 |
| Val His Lys Gly Asn Ile Arg Glu Val Thr Val Lys Ser Phe Ser Ser |     |     |     |

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 325 | 330 | 335 |
|-----|-----|-----|

Ser Thr Gly Ile Arg Arg Pro Gly Leu Gln Leu Leu Ser Leu Val Pro  
 340                        345                        350  
 Pro Pro Thr Glu Ser Thr Ala Arg Leu Leu Pro Thr His Ala Asp Arg  
 355                        360                        365  
 Pro Cys Phe Leu Pro Asp Gln Leu Gly Val Tyr Trp Arg Val Tyr Leu  
 370                        375                        380  
 Pro Leu Ala Ile Leu Thr Ala Leu Tyr Leu Phe Ile Thr Asn Leu Arg  
 385                        390                        395                        400  
 Ser Ala Tyr Leu Arg Trp Asp Arg Ser Ser His Ala Val Ser Glu Lys

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 405 | 410 | 415 |
|-----|-----|-----|

Met Arg Ser Ser Pro Ala Leu Leu Ser Ala Glu Thr Met Ser Pro Asn  
 420                        425                        430  
 Ser Phe Ser Ser Arg Arg Asn Gly Pro Val Pro Leu Ser Ile Pro Ser  
 435                        440                        445  
 Arg Lys Ser Ser Ser His Leu Pro Leu Ser Ala Pro Ser Ala Ile Pro  
 450                        455                        460  
 Ser Ser Thr Leu Pro Arg Pro Val Arg Tyr Asn Ser Thr Pro Ala Glu  
 465                        470                        475                        480

Tyr Pro Pro Gly Ser Arg Ser Gly Gln Ser Asn Pro Val Ser Pro Phe  
 485                        490                        495

Gly Ser Pro Lys Leu Ser Ala Val Glu Arg Phe Gly Glu Arg Asp Val  
 500                        505                        510  
 Glu Arg Asp Gly Glu Ala Ala Ser Ala Ser Val Thr Gly Leu Asn Thr  
 515                        520                        525  
 Pro Leu Thr Leu Ser Arg Arg Ser Ser Tyr Ile Tyr Met Asp Arg Gly

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 530 | 535 | 540 |
|-----|-----|-----|

Phe Pro Ser Ser Val Ser Asp Ser Ala Pro Leu Ser Ala Ser Gly Thr  
 545                        550                        555                        560

Thr Asn Trp Gly Leu Gly Ala Asn Thr Gly Val Ser Ser Pro Ser Ser  
 565                        570                        575

Ser Gly Phe Ile Arg Arg Val Ser Ser Ala Asn Leu Ser Thr Leu Ile  
580 585 590

Thr Thr Asn Val Ala Pro Pro Ser Leu Ser Ile Thr Ser Pro Gly Thr  
595 600 605

Pro Arg Arg Val Thr Leu Pro Ser Pro Leu Leu Leu Pro His Ser Pro  
610 615 620

Ala His Ala Gln Ala His Pro Leu Ser Gln Thr Ser Ser His Ala Thr  
625 630 635 640

His Pro His Pro Ala Val Ile Tyr Thr Phe Pro Thr Pro Ser Arg Ser  
645 650 655

Trp Phe Trp Phe Glu Arg Ala Lys Ser Phe Leu Arg Trp Ala Trp Lys  
660 665 670

Ala Arg Lys Gly Ala Val Gly Lys Ser Trp Arg Glu Leu Ile Ser Val  
675 680 685

Ala Trp Val Gly Ala Ile Val Trp Leu Gly Val Asn Ala Leu Phe Phe

690 695 700

Leu Glu

705

<210> 20

<211> 444

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> INP5202 >CNAG\_07317 Transcript 1

<400> 20

Met Ala Pro Leu Asp Val Phe Met Thr Thr Trp Asn Thr Gly Leu Gln

1 5 10 15

Gly Ser Lys Ala Gln Ser Gln Asp Leu Thr Ser Trp Leu Leu Pro Val

20 25 30

Leu Arg Asn Ala Ser Asn Pro Glu Leu Pro Gln Gly Phe Ile Pro Asp

35 40 45

Leu Tyr Ala Ile Gly Ile Gln Glu Leu Leu Pro Leu His Leu Ala Met

50 55 60

Ala Gly Leu Thr Glu Pro Val Leu Leu Ala Leu Thr Ser Arg Ile Glu  
 65 70 75 80  
 Asn Leu Leu Ser Ala His Ala Ser Ser Ile Ser Pro Asn Lys Thr Pro  
 85 90 95  
 Glu Arg Tyr Ser Leu Val Ala Arg Val Ala His Val Gly Asn Ala Leu  
 100 105 110  
  
 Trp Ile Phe Ser Arg Asp Ser Thr Met Asp Gly Arg Leu Gly Lys Pro  
 115 120 125  
 Ser Thr Ala Thr Leu Gly Leu Tyr Trp Gly Gly Met Gly Asn Lys Gly  
 130 135 140  
 Ala Val Gly Val Arg Leu Pro Val Arg Arg Gly Lys Ile Gly Trp  
 145 150 155 160  
 Glu Asn Leu Thr Phe Val Asn Ala His Leu Glu Ala His Asp His Asn  
 165 170 175  
 Ile Pro Arg Arg Asn Ala Gln Tyr Gln Arg Ile Leu Ser Ser Leu Val  
  
 180 185 190  
 Phe Asn Ser Thr Asp Pro Leu Thr Thr Ser Gln Gln Ile Phe Asp Thr  
 195 200 205  
 Ser His Leu Phe Phe Met Gly Asp Leu Asn Tyr Arg Leu Ser Lys Gln  
 210 215 220  
 Pro Pro Pro Gly Ala Leu Gln Glu Asn Lys Met Phe Gly Asp Val Leu  
 225 230 235 240  
 Glu Leu Glu Lys Ser Arg Met Gly Met Leu Asp Thr Asp Thr Leu Arg  
 245 250 255  
  
 Gln Glu Gln Arg Glu Gly Arg Val Phe Gly Gly Leu Arg Glu Gly Asp  
 260 265 270  
 Leu Thr Arg Phe Ala Pro Thr Tyr Lys Arg Ile Val Gly Gln Ile Glu  
 275 280 285  
 Gly Tyr Ser Lys Lys Arg Ile Pro Gly Trp Thr Asp Arg Ile Leu Phe  
 290 295 300  
 Ala Ser His Thr Asp Pro Pro His Leu Phe Ser Pro Glu Ala Ser Leu  
 305 310 315 320

Asp Pro Val Pro Ser Asn Val Ala Asp Thr Thr Ser Ile Leu His Phe

325 330 335

Asn Ser Thr Ile Glu Leu Val Ile Ser Asp His Lys Pro Val His Ala

340 345 350

Ile Leu Ser Leu Pro Glu Val Ser His Glu Ala Pro Ser Pro His Leu

355 360 365

Ala Pro Thr Leu Pro Pro Ala Pro Ser Pro His Gln Pro Arg Pro Leu

370 375 380

Pro Thr Gln Arg Glu Val Leu Leu Ile Glu Lys Phe Leu Gly Thr Leu

385 390 395 400

Leu Asp Arg Leu Val Gly Trp Pro Trp Cys Ile Ile Val Leu Leu Gly

405 410 415

Phe Gly Asn Thr Arg Arg Gly Met Gly Val Ser Ala Phe Val Ala Met

420 425 430

Ile Trp Gly Ile Trp Trp Ser Gly Val Tyr Ser Gly

435 440

<210> 21

<211> 976

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> YND1 >CNAG\_07692 Transcript 1

<400> 21

Met Ala Pro Ser Val Thr Pro Leu Thr Thr His Tyr Ala Leu Val Ile

1 5 10 15

Asp Ala Gly Ser Ser Gly Ser Arg Leu Gln Ile Tyr Ser Trp Arg Asp

20 25 30

Pro Asp Leu Glu Arg Ala Glu Ile Leu Gln Asp Val Gln Asn Ile Glu

35 40 45

Arg Gln Gly Ser Ser Ser Ser Lys Glu Gly Ala Arg Trp Trp Trp

50 55 60

Ser Gly Glu Asp Gly Trp Lys Gly Lys Gly Lys Ala Lys Glu

|    |    |    |    |
|----|----|----|----|
| 65 | 70 | 75 | 80 |
|----|----|----|----|

Met Glu Glu Met Ala Leu Arg Arg Leu Val Arg Val Gly Lys Gly Val  
 85 90 95  
 Glu Gly Asp Asp Trp Val Lys Arg Val Glu Pro Gly Ile Ser Thr Val  
 100 105 110  
 Asp Pro Glu Asn Ile Pro Glu Tyr Leu Ala Pro Leu Leu Thr His Ala  
 115 120 125  
 Leu Gln His Ile Pro Pro Ser Val His Ser Ser Thr Pro Ile Tyr Leu  
 130 135 140  
 Leu Ala Thr Ala Gly Met Arg Leu Leu Pro Ser Gln Gln Arg Asp Ala

145 150 155 160  
 Ile Leu Gln Ala Thr Cys Asp Thr Leu Arg Asn Asp Tyr Pro Phe Leu  
 165 170 175  
 Val Ser Gly Pro Thr Glu Glu Gly Pro Cys Gly Glu Asn Val Arg Val  
 180 185 190  
 Ile Asp Gly Glu Glu Gly Ile Trp Gly Trp Val Ala Val Asn Tyr  
 195 200 205  
 Leu Met Asp Gly Phe Gly His Ala Pro Ser Pro Ser Ser Ile Ser Asn  
 210 215 220

Ser Gly Thr Ser Ser Ser Ser Ser Thr Asn Leu Leu Pro Leu Ala Pro  
 225 230 235 240  
 Leu Ala Ser Ala Pro Pro Asp Ser Ser Ser Ser Ile Thr Pro Val  
 245 250 255  
 Asp Ile Ala His His Ser Pro Thr Phe Gly Phe Leu Asp Met Gly Gly  
 260 265 270  
 Ala Ser Thr Gln Leu Ala Phe Ser Pro Ser Ala Ser Glu Leu Leu Thr  
 275 280 285  
 Ser Gly Phe Pro Leu Asp Lys Leu Arg Thr Val Ser Leu Arg Leu Leu

290 295 300  
 Ser Gly Glu Gln Val Asp Trp Pro Val Phe Val Ala Ser Trp Leu Gly  
 305 310 315 320

Phe Gly Thr Asn Arg Ala Arg Glu Arg Tyr Met Thr Ser Leu Tyr Gln  
 325 330 335  
 Gln Trp Ala Ser Ala His Pro Ser Pro Ser Ala Gln Asp Leu Ala Thr  
 340 345 350  
 Pro Ile Pro Asp Pro Cys Leu Pro Lys Asp Leu Ser Ile Leu Pro Pro  
 355 360 365  
  
 Ser Ser Ser Gln Pro Pro Leu Ile Gly Thr Gly Ser Phe Pro Glu Cys  
 370 375 380  
 Leu Thr Ser Leu His Pro Leu Leu Glu His Ser Thr Pro Cys Pro Thr  
 385 390 395 400  
 Ser His Cys Leu Phe Gly Gly Gln Pro Thr Pro His Ile Asp Phe Glu  
 405 410 415  
 Arg His Asp Gln Arg Gly Phe Ile Gly Ile Ser Glu Tyr Trp Tyr Thr  
 420 425 430  
 Met Gln His Val Leu Gly Val Gly Val Trp Asp Trp Gly Glu Trp  
  
 435 440 445  
 Glu Lys Gly Met Lys Glu Phe Cys Gly Lys Asp Trp Glu Val Ile Lys  
 450 455 460  
 Ser Glu Val Glu Asn Gly Asp Trp Glu Asp Val Asn Met Asp Pro Thr  
 465 470 475 480  
 Arg Leu Glu Met Gln Cys Phe Lys Gly Ala Trp Ile Ser Asn Val Leu  
 485 490 495  
 His Glu Gly Ile Gly Ile Pro Arg Leu Val Asp Val Gly Asn Asp  
 500 505 510  
  
 Thr Leu Thr Gly Gly Ser Leu Gly Asp Thr Asn Ala Glu Ala Glu Arg  
 515 520 525  
 Arg Ala Arg Glu Lys Gly Leu Phe Glu Lys Lys Gly Gln Gln Gly  
 530 535 540  
 Lys His His Phe Gln Ser Met Asp Gln Val Gly Glu Thr Ala Ile Ser  
 545 550 555 560  
 Trp Thr Leu Gly Lys Val Val Ile Glu Ala Ser Lys Ala Val Gln Pro  
 565 570 575

Arg Ser Gln Glu Met Glu Gly Trp Trp Met Arg His Leu Asn Leu Gly

580 585 590

Ser Met Arg Leu Pro Leu Ser Leu Pro Ile Pro Lys His Leu Glu Gly

595 600 605

Lys Leu Glu Asp Leu Gly Leu Ser Val Val Trp Ile Tyr Ala Val Val

610 615 620

Gly Phe Phe Leu Val Gly Met Leu Phe Ser Arg Ser Asn Arg Arg Arg

625 630 635 640

Gly Val Gly Ser Leu Gly Ser Gly Met Gly Arg Arg Arg Lys Pro Ser

645 650 655

Leu Ser Ser Pro Pro Leu Pro Ala Arg Pro Trp Phe Thr Phe Pro Ser

660 665 670

Phe Phe Ser Gly Pro Ala Ala Asp Pro Ser Leu Ser Ile Glu Asp Gly

675 680 685

Pro Asp Ala Ser Pro Thr Ser Ser Thr Ser Thr Pro Phe Ser Gly

690 695 700

Asn Gly Thr Ala Gly Ala Ser Gly Lys Ser Arg Ile Val Pro Gly

705 710 715 720

Arg Leu Arg Leu Trp Ser Leu Arg Ile Ser Asn Thr Ile Asn Lys Tyr

725 730 735

Ile Pro Ala Ser Leu Pro Leu Ser Leu Gly Ser Pro Asn Ser Arg Gln

740 745 750

Arg Gly Gly Ala His Glu Leu Trp Thr Ser Ile Gly Ile Gly Leu Pro

755 760 765

Arg Thr Arg His Asn Ser Met Pro Met Ile Gly Met Gly Pro Asn Thr

770 775 780

Ser Pro Arg Val Gly Leu Leu Ser Pro Gly Gly Asp Gly Gly Tyr Ser

785 790 795 800

Gln Pro Gly Ser Pro Arg Ile Ile Ser Ala Pro Phe Phe Ile Pro Ala

805 810 815

Ala Ala Pro Gly Ile Gly Leu Asn Thr Gly Val Gly Ser Leu Thr

|  |     |     |
|--|-----|-----|
| 820  | 825 | 830 |
| Pro Glu Thr Val Leu Thr Gly Ile Ser Ser Ala Thr Ser Val Ser Pro        |     |     |
| 835  | 840 | 845 |
| Ser Pro Ser Leu Ala Ser Thr Ser Ser Pro Pro Pro Pro Arg Ser Ser        |     |     |
| 850  | 855 | 860 |
| Leu Lys Pro Gly Lys Ser Gly Arg Pro Phe Lys Pro Arg Gln Asn Ser        |     |     |
|  |     |     |
| 865  | 870 | 875 |
| Asn Asn Leu His Pro His His Gly Ser His Gly Phe His Ser Val Gly        |     |     |
| 885  | 890 | 895 |
| Glu Gly Ile Gly Ala Gly Gly Trp Asn Asp Pro Pro Leu Ala                |     |     |
| 900  | 905 | 910 |
| Met Leu Ser Ser Pro Gly Ser Gly Thr Gly Pro Ser Gly Ser Gly Ala        |     |     |
| 915  | 920 | 925 |
| Ala Asp Asp Gly Gly Val Leu Thr Pro Thr Ala Asn Gly Gly Leu Ser        |     |     |
| 930  | 935 | 940 |
|  |     |     |
| Asn Gly Ala Leu Ser Arg Asn Ser Ser Arg Ala Asn Leu Ser Glu Leu        |     |     |
| 945  | 950 | 955 |
| Gly Leu Ala Gln Arg Ser Met Ser Arg Thr Gly Thr Pro Gly Phe Asp        |     |     |
| 965  | 970 | 975 |
| <210> 22   |     |     |
| <211> 1283   |     |     |
| <212> DNA  |     |     |
| <213> Artificial Sequence  |     |     |
| <220><223> vps29   |     |     |
| <400> 22   |     |     |
| cagaagcaaa cctttccgc ttatattact ctgacccttc cctcgaattt gtatcaccat 60    |     |     |
| ggtcctgggtt ctcgtcattg gagaccccca tatccctaac cttgtccacg atcttcctgc 120 |     |     |
|  |     |     |
| aaagttaag aagttaactgg tccctggaaa gatcgccaa attatatgtt ccggaaatgt 180   |     |     |
| ctgcgacaag gagacctatg actatttacg gacgacggcc cctgaagtac acgttgtcgc 240  |     |     |
| gggagaattc gacgagaacc ctcattccc tctgtcaattt ataattcagc atcaatcact 300  |     |     |
| tcgcataaggc gtatgtccatg gacaacaggt tgtgcctgct ggagaccccg atatgttgc 360 |     |     |
| agcttggca aggcagatgg atgttagacgt tttgatcagt ggagggacac accgcttga 420   |     |     |

|  |      |
|--|------|
| gtcatttcaa ttcaaggaa gtttcttcgt taaccccgaa tcggcaaccg gggcctggag     | 480  |
| tagtctctgg aatggcgagg taacaccatc attcgcttg atggacattc aaggcccgt      | 540  |
| <br>   |      |
| cattgtcaact taatgtataatc aacttgttaga cggagaggc aaggctgaca aagtgcataa | 600  |
| ccgttaaacct gaccttatcat cagagactca gtctcaatca acgcggcgtc aggttgcgtc  | 660  |
| aagatggtag ataatacact tagaagcgaa gccttgcca tagataagat agcaggtacc     | 720  |
| ctactatgtc ctggcagctg tctgtaaatg aagctaacag tcagtttgg ccatgtgaca     | 780  |
| cttacagtat cttaaagagca aaattttgt ctggcatgaa gttgtccat tcaattgca      | 840  |
| acgaacattc tcgaccacga cagtaaggc aaattcattt caagcactcg aattaggggg     | 900  |
| atgcaggacg ctgagatata ctggcttc ttatctaacc agtaaagca aaccaaattt       | 960  |
| <br>   |      |
| taaagcgaag atgaggagtc ttctttgaag gacgcaaaac catcccttat cacatactct    | 1020 |
| cacccat taaacgtcttg ttaaatggtt tcttttttccatctgatg acttggcc           | 1080 |
| aacagacgtt cgatcattgc acataattt tccactgatc taactagcta gtttctcagt     | 1140 |
| gctctaactt ccattaatga cgttaaaaaa tgcccttcg gggccaaagt aaccactact     | 1200 |
| taggttagct ccctgaaagt ttgacttagc aactcaaca actccggcaa cttgcaacct     | 1260 |
| catgcatttc tctagcttc ttg   | 1283 |
| <210> 23   |      |
| <211> 3261   |      |
| <212> DNA  |      |

<213> Artificial Sequence

<220><223> YMR1

<400> 23

|   |     |
|---|-----|
| cgaatcccat ctatctcat ctcttctttt cccctgcattt accttacgca tcgcttgct    | 60  |
| caactccagc agctatggac gcattacgag tagcaagagt agataacgta acgatccat    | 120 |
| actttcttcc cccaaacagct cccgatcaaa agccaaactcc cctcactcag atcggccagc | 180 |
| tacatctcac cccgcatcat ctatattctt ctcatacacc ctctacagct tacgaaccag   | 240 |
| aaatatggat accttaccct ttgataaccc gtctcactcg tctacccag acaatcaacg    | 300 |
| gtctctatcc cttcaagta gaaacaaaaa cctttgaaag ctacgtcctt ctcttcacca    | 360 |

|   |     |
|---|-----|
| aggacaggaa cgtggtgca gaggaagttt ggcagagtgt caaagattgc tctgtcaaat  | 420 |
| catctgtcga acagctgtac gcattttctt atgtcccccc atcaccgggt acaggctgga | 480 |
| ccgtcttcaa ccatcgaacc gagttgccg gacagggtt aggactcg accaaagcct     | 540 |
| ggcgattcac agacataaac aaggactact cttttctcc gacatatcca agcaagctcg  | 600 |

|  |      |
|--|------|
| ttgtaccgag tcgtatcagt gattctacgc tcatgtacgc gggtaagtac aggagcaagg    | 660  |
| cacgtatacc agcattgact tacctccact gggccaacaa tgcttctatc acacgatcat    | 720  |
| cacaaccaat gtttggtata aaaaactcac gctcatctca agatgaaaga ctggtcgagt    | 780  |
| <br>   |      |
| gtatattttc atcccacatg ttccttgaca atgcctattc ctctgcccc atcttcggag     | 840  |
| ccacctctac caatctcatt atagacgctc gcccaaccac gaatgccatg gccaatgttag   | 900  |
| caatggcgcc gggAACGGAG aacatggaga attataaact aggcaaaaag gcctatctcg    | 960  |
| ggattgacaa cattcatgtc atgcgaaata gccttaaac ggtcgccgaa gcaatttagag    | 1020 |
| aggctaactt gagaccatcg gtcccccgtga atcgagctct ttacgcaag agtaactgg     | 1080 |
| tacgacatat ctgcacgatt ctgcacggtg ctctcatcat tgtccgcaat atacacctca    | 1140 |
| acgcctcaca ttttttatac cattgctctg atggatggga ccggacaggc caactaagcg    | 1200 |
| <br>   |      |
| ctgtcgacaca gatatgcctg gacccttaact accgtacgtt tgacggattc aagggtgctcg | 1260 |
| tagagaagga ctggttagca ttggccaca aattcctaga ccgctctgga catttgttt      | 1320 |
| cggaaaaata ttcatggtg acagagaatg acgacgacat ggaggaggag ggggtgagtg     | 1380 |
| cgcaacgtgc cgccaaagca ttcttcgcga cagtagagaa gcaattact agcaccttc      | 1440 |
| acctaagga gatttcggcg gtttccacc agttctcgatgtgtacga cagatccagc         | 1500 |
| gccagttcc cgaacgtttt gagttcaacg aacagtacct tttagatata tatgacatc      | 1560 |
| tttacacttg ccagtttgtt actttcttgt tcaacaatga gcccggaaacgt caggaaagtg  | 1620 |
| <br>   |      |
| cttccccatc acgcaaatac tttgttagagc aaacatgttc tttatggac tatctcgact    | 1680 |
| cacccctctga gctgtaaaag tataatcaact ctttgtatga taccacactt gacagcaatc  | 1740 |
| aatcgccggaa tgcgggggcc gatcaagggt tgctgtttta taatccaaa gatgttaggt    | 1800 |
| tttggttcag gcttttggg cggggagatg aagagatgaa tggatcatct ctgacctaa      | 1860 |
| atcagcctca gggggttgac atcattggtc ctattgggg agatcaagtg gaagatatgg     | 1920 |
| ctgcaggaga gatactgcga gggcgcttc cagtttcagc tccgtctct catgccacag      | 1980 |
| ccagccagag tcgtcttgg aactggctc aactttctgg gaatgccctt aatgtgttc       | 2040 |
| <br>   |      |
| attcagcagc cagagagatc aagagcatat cgcaagacgc attgtctcag attagggccg    | 2100 |
| aggccaaatga gtggataga gaatcttggg aacaagacgg caaggaaag aacagtggc      | 2160 |
| cggcatccct cacggaatct actttgcctc cagagaccaa cccatggct gctgaggctc     | 2220 |
| gttcatctcc gaccatacca cctcctcgcc cgaacactca ggtgtcgccg acgactcaaa    | 2280 |
| acccatgggc agccatgcca gacacaatta cttcggttatac taatttaaacg cttgacggca | 2340 |
| aggccccggg ttccccagca aacgatgctg gaacgaagga gagagcagga gaaaagcaac    | 2400 |

|  |      |
|--|------|
| aaaaggcttg ggatcctcta ggagcattat aacgaataca tataccatta tagggttaga  | 2460 |
| <br>   |      |
| gttccctgac agatacttct gttgtacat ccacatctag tcctttgaa agtctttcc     | 2520 |
| aacagccttc aaggccctt tctccctcg cgtctaaaca tagtccaaa gcgaccgcac     | 2580 |
| gcgtatctaa agcctgcct gctggctcat cgtcgtcaga tttgacacct tggcctttg    | 2640 |
| ttacacccgtt ctcgtcagag aatatcgccc ttggaaagc tgcttgcgca cactctactg  | 2700 |
| cacggtaaac cagtcgctga aagtaactgg ttgcaatcaa atgtccctcc cgttcccttt  | 2760 |
| ggatggcttt cagagctta gatagacat atacaatggg ataatgaatg ccaaaaacgg    | 2820 |
| acattgacat gacgagtggt ttcaccgcgt ctgagcaaag ttgtcagttc cttgactttt  | 2880 |
| <br>   |      |
| ttttttttt tcgttttcg cgtaccttga tacagccctg cggacatata tgcacatcagca  | 2940 |
| gcgcgtggcg cgatgccggc aaactggct ttccactgca agagtcagca tatttgaaca   | 3000 |
| tggctagcat acttggcaac tcaactatgtt ttactgtca tcagcaagac ttttggcgg   | 3060 |
| ggctttgtct ccgcattttt cggctgattt caagccaata tcttagtagct ctctagaaag | 3120 |
| tccacccataga gacttgctt tcggagatgc accaaacttc aggagaacaa gctcaaggc  | 3180 |
| gccttggtaa tctggcggtt cggcgaaata aaggctgctg gccatatact ctgttcgtt   | 3240 |
| agcgttgtac ttgttgtttt c  | 3261 |

<210> 24

<211> 1313

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SSU72

<400> 24

|   |     |
|---|-----|
| cgagttttct tcagttgatc tatgggacgt atcacgtgc ttgcctattc ctcatctcg   | 60  |
| tcgcccccaa aacaacatcc gctagccaat ctgtccagcc agccatggac ccccgccgtc | 120 |
| gccacaacca gcgccccca ccggcgctat cctcattgcc tcccaacccca gctgcctata | 180 |
| atgcctccaa aactcgatgggatcat atcctgtatgc acggcaatac cagggccata     | 240 |
| atggcgca tagtaccccg caaggataca gaagtgcctt tccgccccaa ccgcataatg   | 300 |
| gtgcattacc tggcgaaacaa aggccttc cacccagcaa catgcacaaat tattccca   | 360 |

|   |     |
|---|-----|
| gtggccctcc agaccccccgc atgaggcctt ctcaagatcc cagatctaga ttatcggtt | 420 |
| ctcaaggaa ttacaatact ccaacccac ctgcggggca cacccttc tcttaccca      | 480 |
| attatggcac cccacccatc tctgcgcaca caataccctt accgtgcac cagagtacc   | 540 |
| agcaattcta tacgcctcca agcgcccta cgtttcact tcctggtgcc atgccttcag   | 600 |

|   |      |
|---|------|
| gtgttatttc ggaaccagca aatggattt tggacaagga tgtgccacaa ggaagaagaa    | 660  |
| gaccgttatt ttgtgtggtt tgtgcgagta ataacaatcg atccatggaa gcacactatg   | 720  |
| tcctgaacaa aaattccttc cgagtcgtct cgcgcggAAC agttctgt gtccgtttgc     | 780  |
|   |      |
| cgggtccggc catcgacaag cccaacgtct atcgcttgg tacccgtac gatgacatat     | 840  |
| acagagatct cgagtctcg gaccctcagt tatatactcg taatggtac tcgcctatgc     | 900  |
| tggataggaa cagaaaagtc aaaaaagcgc ctgaaaagtg gcaagagctg aagagtgtac   | 960  |
| tggcagacgt tgtcattaca tgtgaagaaa ggtgttacga cgctgttgt gatgtctct     | 1020 |
| tgacaagaag tggagagtat aaccgcccga tccacatcat caacatttagt atcaaagata  | 1080 |
| accccgaaaga agctcatatt gccggcaat ccataattgga gcttgcaga gccatigaag   | 1140 |
| cttcagacga ctttgattct gatattgtat ctatcctcaa cgctcacggt gacaagcacc   | 1200 |
|   |      |
| ctcacacgct ttgcataacc gtaggattct attagatata acactataac actattaaaa   | 1260 |
| ggaatgcaaa aggttaaga tgcatataaa ggatggatac ttatatacta gca           | 1313 |
| <210> 25  |      |
| <211> 1670  |      |
| <212> DNA   |      |
| <213> Artificial Sequence   |      |
| <220><223> NEM1   |      |
| <400> 25  |      |
| ccgccccggcg gggatttaac tctttctcgc gttggacatt tccaaagagt ctcacgtgc   | 60   |
| tcagctgcga tgcccttata gccacaccac cagcactcat gaacaccctg agtgcata     | 120  |
| actcctactt ctccgcccattt gttcccgcc caacaaccca cccaccacgc accccgcac   | 180  |
| gtcgctctcg ccagacaatc tcctccatca gcgtcccacc acccacagca ccactcatcc   | 240  |
|   |      |
| tccgcatacg gctcgcccta tggagcgtcc tcctactgt ctggaggagc tttgtcgag     | 300  |
| agacacgtgc gacccggccgc aggggacgccc gctccgtcg taagcgtctt gcccggctca  | 360  |
| gagagctcg gtagccgggtt atgatcactg ccgggatagc gtcgctcgat actccgcagg   | 420  |
| agcacacaga gggagacgaa ggcagtgagg atgacaagga agacgggtgg gtcgatcctg   | 480  |
| tcaccagggg accagaaggc tcggcaagtt tggaggaagc gccgcccggg gaagacgaat   | 540  |
| tcgtgtcgcc taacacagcc tcgactggta ccgggtgcagc agaggttagag gaggaacctg | 600  |
| aacctgaccc tggatgagatg acagtgacag cgaaagacga cagacttgaa ggtccctgatc | 660  |
|   |      |
| ccaactttac ctttcgcctg cgctcgac ccaagaagga gctggacggt acagagactg     | 720  |
| ctgtccattc acccgccac aagccgattc cttcattcca gcccgcaccg tctccacct     | 780  |

|   |      |
|---|------|
| ctatactcaa caacccatt acccgctc cgccgccgc gcccgtcg aaaactgtag         | 840  |
| aaccatcgcc caaacgtccc tctggcaccc gtcttcgc gaaccata tcaacatctc       | 900  |
| tccttgaccc gtctgtcccc gcccgcgt ccaacgcga ttctgttttgc ttccggaaac     | 960  |
| catcccctag gccattacgc cagccacaa ctccgttcca tcttcaaaag acactgtacc    | 1020 |
| ttgtatctaga cgagacgctc atacactcta cgagccgacc aatccattac cctggtgta   | 1080 |
|   |      |
| gctctggcg gggtggctg ctgggtctta gtgtggggg tgtgtttggc aatggaagg       | 1140 |
| ccaaggaggg ccatactgtc gaggtggtg tgaatggag gagtacaatg tatcatgtat     | 1200 |
| ataagcgccc ttacgttagat catttcctta aaaaggtcgc gtcttggta acacttgta    | 1260 |
| tctttaccgc ctccatgcct gagtatgcgg accccgtaat cgattggctc gatggcgcc    | 1320 |
| gcaatttatt tgccaagaaa ctgtacagag aaaactgcca tgtgcagccc aatggaagct   | 1380 |
| acatcaaaga cctgactctg gtcgaaaagg atctgagtag ggtgtgttcc atggacaact   | 1440 |
| cggccgtcag ctacagctgg aacaaagcaa atgcgctgcc aatagaaggg tggacgtctg   | 1500 |
|   |      |
| atccgaacga cgaggcgctg ctgcattcga ttccgtact ggacagtctc aggtttgtga    | 1560 |
| atgatgtcg gagggtgttgc ggcattccggg gtttagcta gaagctagag ggacagggga   | 1620 |
| tatatgcatt gtttccata agtcgtgtat gcatggacgg tgtttccgg                | 1670 |
| <210> 26  |      |
| <211> 2322  |      |
| <212> DNA   |      |
| <213> Artificial Sequence   |      |
| <220><223> YVH1   |      |
| <400> 26  |      |
| acccctgctg tcaaattact ttgttaata cacatataca gctctggcc cttactctcc     | 60   |
| tccggcatgc cccagcacga taccgtcccc tccagccac ctccatgc agccaaatca      | 120  |
| gacaacctcg ccatacaaga cctctcacgc gaggtcaccc ccacaggcaa catccgcctg   | 180  |
|   |      |
| gcggcaaaac gtctcgccca atccgccaa gcagaaaaag tgagaaatct gaaagaacgc    | 240  |
| gcgagcacac gggctcaagt cgcacagecca tatgccat gggcagatga tccagaagaa    | 300  |
| gctgaatatc ttcatgtccaa cgtccatgcc caggcagcag cgcatgtaga agaccaggtc  | 360  |
| cttgcgtggcg atgaggagga ggaagaagaa gagaaagagg ccatgggtca catgcagggaa | 420  |
| gtcgtggatg gtctttgggt tggcgatttgc gtcgtcgatg atgtatgtga cgagcttgc   | 480  |
| aaaaatggca taaaaat cctgtctgca ctcagaccgt ctctgaaatt ctcagacaag      | 540  |
| tacgcggtct acccattaga gattgacgac tctgcggata ccgatttact ctcccacttg   | 600  |

|  |      |
|--|------|
| cctagctgtg tggcatggat caaggaatt ttagattac gtcaaaaggc agcagagcct      | 660  |
| tcatcacaga agaatggta cgaaaacggc gaatcgctga aaaggtcgcc agacattgat     | 720  |
| accgttagccc agccggcaa gccgggaggt gttctggtcc attgccaagc tggcatgtcc    | 780  |
| agatcagcca gtatcgatgc ggcgtatctg atgagccagt atgatctcgat cccatggag    | 840  |
| gcaatgacga tgatcaggga gaagagaccc gtagtagagc catctgcac tttctggcat     | 900  |
| cagctggat ttttctacac tacagatggc aaggtatcat taaaagatcg atccactaga     | 960  |
| cagtaata tggagcgaac cactacgcag ttcatcaacg gtgatggaac agcccccctct     | 1020 |
| <br>   |      |
| atggaaaaga tggccaagta ccctgcatca cttccccgt ccaatccctcc tacgcccag     | 1080 |
| gaccatgcc gtcgcaagat ccgatgaaa atgtgcgcac gccatctggc tgtgcgagag      | 1140 |
| catatgatgg accacattct cgtcaagcg ctcctgtac ccgcctcccg gccccgtaca      | 1200 |
| ccttcaggcg catccatata aagccaaaga gcaagttta gcagtaacgc tggatggaga     | 1260 |
| tttactgatg tcgtggaga aggccgggt ttttgacag aaaggagacg gaggggtagc       | 1320 |
| caggtcagcg atgtgatcaa cccttgact ggcttgcctg gtcatgtc aagaagatcc       | 1380 |
| agtgcaggcg ccgggtccaa cggtgctgtc agccctacag caacccagac gcttacgaa     | 1440 |
| <br>   |      |
| cgagacactg tgacgtcgcc cttgtccatc tcccacaatc atcacaacaa caacaacaat    | 1500 |
| aacaacacta cccatccggc ctgcgcacga ggacccatc tccgtaatca ttccgagcca     | 1560 |
| gctggaactg taccaccacc cccgttccc ttacctgctg ctcatagcac tacttctgtat    | 1620 |
| ccagctccctc aagctccac gacccagcgt gctttacagt ctgcggacca gcttaacatg    | 1680 |
| aggttaccgc cgccatcccccc agcccttcgg atggcggta tgggtgggtc cgctgccaat   | 1740 |
| gccgggtgcca ggcgcaatgc ttctaaccct ccagttccccc cggaaacaaa tacacccctcc | 1800 |
| ccagtcatcg aaaaagaacg cagagaccaat tcttcatctt ctatcaatac caatggcgccc  | 1860 |
| <br>   |      |
| gcaggcgctg cagcaagacg attcagttca cttgcaatga ctcccaagga tgagaaggaa    | 1920 |
| gaaacgaaat tgcgtacgag aagggcgagt ggtggggaaag gaatgtatgg cccaccaccc   | 1980 |
| atacttgtca acaacaatg ctcaggttac ttgttgaac ctctgacgtg gatggagcccc     | 2040 |
| gttctctcaa agggacatcg cgccggaaag ctggctgtc cgaatgagaa atgcgggtc      | 2100 |
| aagattggta attttgatttggccggcgatg caatgtggat gcaaggaatg ggtgacaccc    | 2160 |
| ggattttgtatccaccgaag caaggtggat gaggtttct aatgtgccag tgagaggag       | 2220 |
| taagggactt gggacttagtt gtttgcattt catgttagagt tctttgttac gcatagcatg  | 2280 |
| <br>   |      |
| ttctgaaaga tgcgtatgtata gatgttacgaa aa                               | 2322 |
| <210> 27   |      |
| <211> 1130   |      |

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; OCA101

&lt;400&gt; 27

|   |     |
|---|-----|
| gtatactgcg cagactacca tggcaaaca gccccctcg cagccctca tccaggtccc    | 60  |
| cgccttc tccatagtgc aaccaggcgt ctaccgctcc gccagtc当地 ctccgtcgca     | 120 |
| agtgc当地 ct当地 ctaatctcaa aacgatcatt tccctgaccc cggaacatcc          | 180 |
| tattaaggct ct当地 acaat tc当地 cgtac agcggcatt tc当地 ttgtcc atctaggact | 240 |
| caccatgg cggcccccgg gaacggattt gagacctgtc agatatgaaa taataaaac    | 300 |

|  |     |
|--|-----|
| cgctctcgag gc当地 tacatct tggatacaag agcgc当地 ccc gt当地 ctactca tc当地 atccgtt | 360 |
| gggggtacat caaaactggct gt当地 ttgtggg agcgtt当地 gaga atgatgcaag ggtgaaactt  | 420 |
| tgcttagtgc当地 ct当地 atggagt accgtgctca tgctggaagc aagcaccgct atctcgatga    | 480 |
| acagtatata gagctattcg attcagattt gataaacctg ccagccccac aatatcgcc         | 540 |
| ttcatggtgg ct当地 tttgc当地 aggaagctga tccgcaagaa gt当地 aaagcat tggcatcatc    | 600 |
| cagtgagga acaggctac tc当地 ggacac gaatggcaga actcaagcaa ttgtctaaaa         | 660 |
| gattggccgg gt当地 tggccgcc atatcattgc gaactggat ccaagctcca catcgccgct      | 720 |

|  |      |
|--|------|
| cgcttcaccc tgaaggctac attggcttgg gccaatcct cc当地 tctgt gttggctaga     | 780  |
| gttcatatgt ggggagacct tcaaactcca acatggctc当地 caactcgtaa tccgagcgca   | 840  |
| gtcacgagat attattgcca ttcatgctc当地 aatttcccg tctctc当地 ctaa cctcccgaaa | 900  |
| cttccagtag cctgagccgc actgcccata gcagacatcc tctctccaaac cttcttattt   | 960  |
| acctaataaaa atgcatttc当地 ttagcaaaaa ct当地 ttccaca tttatccaa acagttttg  | 1020 |
| aaaaagaaca atcggcttgc actttgtc当地 ttggcagaga gacttacttc aaaaatttc     | 1080 |
| gcagtgagc ggtcgatgca tacacttgc cc当地 tcaaaa gatccc当地 tt               | 1130 |

&lt;210&gt; 28

&lt;211&gt; 1114

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; SIT4

&lt;400&gt; 28

|  |     |
|--|-----|
| gattgcagg atgtgtacta ctacttgtca gcatatgccg agtgc当地 atgc当地 tatacctcg        | 60  |
| cgacgatgcc catccaaatc tcttc当地 agatc当地 cagaccactg gatacagcat atccgccc当地 agt | 120 |
| gcaaggcacct cccagaacgc caaatgaaac tc当地 ctgtaa cc当地 gagtccgc gatctttac      | 180 |

|   |      |
|---|------|
| tagaagagtc caacgtccgc ctgcgtccagt ctcccggtac cgtctgtggat gatattcacg   | 240  |
| gccagttctg ggacgtccctc gagatttta ggcaggaggagg cgaggtccctt aaaacttagct | 300  |
| atatttcat gggagatttc gtcgatagag gctattatacg ctggaaaca ttatctttc       | 360  |
| <br>  |      |
| tactggctta caaggcaagg tacccagata agattacgct tttgagggga aaccacgaaa     | 420  |
| gtagacagat tacccaggtt tatggcttct acgacgaatg tatgcagaag tacggcaatc     | 480  |
| cttcggatag gaaagcttgt tgtaacgtgt tcgatcacct caaccttgcc gctatcatcg     | 540  |
| actcctcaat cctctgcgtt cacgggtggcc tctcgccca tatccgtact ctcgatcaa      | 600  |
| ttcgtaccat ctctcgtgcc caagaagttc cgcacgaagg tgcattctgt gatctgtatgt    | 660  |
| gtctgtaccc tgatgaggtt gagacttgtt cgataagccc tagaggtgca gggtggttgt     | 720  |
| ttggggggaa agtgacttca gagttcaact atatcaacgg tctctcgta atcggccgag      | 780  |
| <br>  |      |
| cacatcaact tggtaaagaa ggttacaagg acatgttga cgaatccctt gtcaccgtat      | 840  |
| gttcagctcc caactactgc tacagatgct gtaatgcggc gagcatcatg caagtagacg     | 900  |
| aagatggcag gacgagtttc aaagtgtacg acgcccgaat tgaaaattca acggatcaga     | 960  |
| agaaccctgc aatgagaaga gtgggtgcac catcatactt cgttgatac cctagatgt       | 1020 |
| tttttttgtt tgatcgact atgcatgct aaggtaaaaa atgccaatgt ataaaaaacac      | 1080 |
| aaaagaagcc agcaaataa tgcaacaact tggg                                  | 1114 |
| <210> 29  |      |
| <211> 1766  |      |
| <212> DNA   |      |

<213> Artificial Sequence

<220><223> GUA1

<400> 29

|   |     |
|---|-----|
| tttttgtcga gcagcaatta tatcttcttt ccacaatcta caacatccat aaccctatac | 60  |
| aaaatggcca cagaggagat tcatacgatg tacgacacca tcctcatctt ggattttgga | 120 |
| tcccaagtact cccatggat cactcgacga tgccgagagc tcaacgtgtt ctgtgagatg | 180 |
| ctgccttgca cgccaaagat ctccgagttg tcctggaagc ctaagggtat catccttcc  | 240 |
| ggctccccctt actctgttta cgctccgac gctcctcacg tcgacccga cgtttcacc   | 300 |
| ctcggcggttc ccatcctcggtatctgctat ggtctccagg agatcgcccg tgtccacggc | 360 |

|   |     |
|---|-----|
| ggcacccgtcg atgctcacac ccacagggag tacgggtacg ccaagatcga ggttgtcaag    | 420 |
| actggcaaga aggtcgatggat tgcattgttc gagggatattg agatggagac ggacgggtggc | 480 |
| ttgcagggtctt ggtgtctca cggatcgacaa cttacccccc ttccccctaa ctttgtcacc   | 540 |

|   |      |
|---|------|
| atcgcgtcca cccctacttc cccttcacc tccgtcgccc acgaatccaa gcctatttat    | 600  |
| ggtgtccaat tccacccgaa ggttctcac tccccaggg gtaaggaggt cattgctcg      | 660  |
| tttgtgaaga atgtctgtgg tgtcagagac ggctggagta tggagagctt tatccccaa    | 720  |
| gagatigcta ggattaggca aatctgcgtt gagaagggtc agttatcgg tgccgtcagc    | 780  |
| <br>  |      |
| ggtgtgtcg actccactgt cgccgccaag ttgatgcacg aggccatcgg tgaccgatc     | 840  |
| cacgctatca tggcgacaa cggtgtgctc cggaaagacg aggccaagaa ggttcataag    | 900  |
| atgcttaccg ttgatctcg cgttaacctc accgttattt acgcttccga actttcctt     | 960  |
| gcccgctta aagggtcgaa ggaccccgag cgtaagcgaa agatcatcgg taacaccc      | 1020 |
| attgaggctt ttgaggccga ggctgccaag cttagggctg ctgctaaaaa agagcttgcc   | 1080 |
| gagaagggtcg gtgaggccaa gggcaaaatc gagtggttgc tccaaggtac ctttaccc    | 1140 |
| gacgttacg aaagtatctc tttcaaggccccc cccagtgtca ccatcaagac ccatcataac | 1200 |
| <br>  |      |
| gtcggtggat tggggagga catgaagtgtt aagttgattt agcctttcg agagctttt     | 1260 |
| aaggacgaag tccgtccct tggcgatctc cttAACATCC cggagcatct agtggccga     | 1320 |
| cacccttcc cccgtctgg tctcgatctc cgaattctcg gcgagggtcac tcgcgagcaa    | 1380 |
| atcgatcc tccaacacgc cgacgacatt tacattgagg aaattcgatc tgctggttt      | 1440 |
| tacgatcaaa tctctcaaggc ctttggcc ctcttgcctg tcaaggctgt tggtgttgc     | 1500 |
| ggtgacgcga ggacatatga ccaggtcgaa gcgggttaggg ccgtctctac agaagacttc  | 1560 |
| atgactgccc actgggtcg tttttttttt caagtgttga agaggatctc gtctagaatt    | 1620 |
| <br>  |      |
| accaacgagg tcaagggtgt taacagggtg gtctacgaca ttacttccaa gcctccgg     | 1680 |
| actgttgagt ggcttaagt tggatataa tattttccat ttttaggttt tggtgttgcata   | 1740 |
| gatacagact cgatTTTtgc ttttttgc                                      | 1766 |
| <210> 30  |      |
| <211> 4285  |      |
| <212> DNA   |      |
| <213> Artificial Sequence   |      |
| <220><223> INP5201  |      |
| <400> 30  |      |
| ctcagccca cctatacttt ttgtgtactt tccatcgatcc tccatcatct ttcgtctgcc   | 60   |
| cgtctacggc ttccggaggg ctacatccgc cttagggccgc gcatttgcgtt ggtatacata | 120  |
| accaggtgca aggaacactg gacgcacatg ttgtccaggt cgtaagcgat ggcacatccc   | 180  |
| <br>  |      |
| ctgcacgaga acgacgaaga gcgtccacag tcgatagcag ctctcagaag caagtttgc    | 240  |

|   |      |
|---|------|
| agcctcgcaa tcgctggtgt gagccctgt cccaccatg tgccctcgc aaccaacggc      | 300  |
| catgcactg tttagcttat ccggaaatggc ctccctcgtc cccggccaga aacacctgtc   | 360  |
| gatggtcaaa aggccaagcc tgtgccacca ccaaaaaccag cttcacgtcc cgtaagccct  | 420  |
| gcgactacat cggccagctcc gcaaccttg tctctgtcc cgccctcgtc acctcgccaa    | 480  |
| gctcccagca ggcctaccac tcccaaacca tctttcaga cccatcactc aacatctca     | 540  |
| gtcacttcta tcgtgagcgc agcgtctgtat tcacatctca aacattcaga tacaatggca  | 600  |
| <br>  |      |
| tctccccag ccgtaataatc gcgtgtgtat tcacctgcac caacgcgcgt tcgaaatct    | 660  |
| gcccctctg tccccagcaa accggccatct gtgcgtgtca cccctcagg ttcagatgg     | 720  |
| gatgaagacg agcctgttat cacgtctgtat aaggcttgc gtaaaaatt cagtggtaa     | 780  |
| gctcaggcaa gcgaaattgc acttcgaaag cctgttagatg ttcccaaggc atcagcagta  | 840  |
| tcggtcgtta aggtgcacac ggtacatgtat tctcgtgtgc cggcgtggc cccgtcggt    | 900  |
| acacccatac ctgcacccat tccgcacca gtcataaaaaa gaacgctaga cggcaagaca   | 960  |
| tcgcccgtaa ttttatcgcc agcatcagag ggcgaagcac tttcagatac caatgattac   | 1020 |
| <br>  |      |
| tcttcacacc cgactgctcc tctggctctt ccggctcctc cagcacctat ctcacgtata   | 1080 |
| tcctctctg tcccaagctcc agtccagcc ccttcggcc ctctccat aaacagagca       | 1140 |
| cacaaacctc ctccacgaac tgcataatcgc cccgeaccca tcttcgtcc cgaatcgaat   | 1200 |
| gtcatcacac ccaacactac atctccccctt ataccaggca acaaacctgt catccatct   | 1260 |
| cgcagctcta gtggcccaaga agtgcagtc cccctccgc cgccagagcg ccctcaaccg    | 1320 |
| cctcagctcc ctgtgcgtcg gccgaccttt tcttcgtcc agtgcgttgc gcctgttacc    | 1380 |
| gcatactgtca tctccccacc tgcactcgat agtactccat ttttgcatac cattcatgac  | 1440 |
| <br>  |      |
| gatactgctc ttgtcttac gcctgcgcct gctactgccc cccaccatt gcccgcgtgg     | 1500 |
| tcgagagcta atacaattaa tcgatccgaa agtgaatcga gcgcacccac cacaggtcca   | 1560 |
| cctctctcgtctaccaggc tcggcacgc gctattccgt tatctgtgg tagccggcc        | 1620 |
| acctcttcca acgcaaatgg aagcggcagt accaccatga acccaccctt tccccggct    | 1680 |
| catcccgcat ccccatccaa aactcgatc aactcgccgc gcccacccccc acctctctc    | 1740 |
| cgagatgctta ccgttaaccg aggcagcgc gtcggtagcg ggagcgggag tggtgccgt    | 1800 |
| ggatggcggtt cccctccacg tcgatccaaac accatttctc gcgcagcgcc ttttacccaa | 1860 |
| <br>  |      |
| aaaaaaatact ctacatcagc tacaaggcatt ggcctaggcg aaaaaggagt atattcagac | 1920 |
| gaagatgacg agcctgaaga gcctggagcg gttaccaacc tgccggccca agcgaaaaagg  | 1980 |
| atgttggacg agtccagaat catgacagaa gccaaccgtc gtcccccgtt gttcggtttcc  | 2040 |
| gatattcgatc tcaaggagtg ccaccacgtt tcggcttttg ctgtttatgg ccgatacgta  | 2100 |

|   |      |
|---|------|
| tgcacggcgc cacaccatgt acgagtctac gatacccagc tgcggatca tgcgattagt  | 2160 |
| gttagtagatt taaaagagac ggggttagaa agcaggaa aggaccgaa agtacggca    | 2220 |
| atgtttcc gtccggagc gacggaaagt gaagaaggaa ggtacctctg gtgcggtagc    | 2280 |
| <br>  |      |
| aaagacggc atctgtggta acttgatatt tccaccggg aagtaaccag taccaaggcg   | 2340 |
| tttgacata cgtttccat cagctatac tggcggcacc ggaagaacat cattcggt      | 2400 |
| gatgaaggaa gaaattact cgtttgtat taggcgata tagaaggaa accaccgacc     | 2460 |
| atggcgagc aattacggat aggcgacaaa ttgggttcg ccaaactcat atgcggaaaa   | 2520 |
| ctgtggacat caagcggtcc ctttacccga tcgactacat cgtccgctac atccaaggc  | 2580 |
| cctaccgtcc ggtatatacga cccctgtcg ccgggacga tgccccgcc taaaacgatt   | 2640 |
| ttcgcaaccg aatgggctgg cgcggtcacg tcggcgacat acatgcctt acatcacgt   | 2700 |
| <br>  |      |
| accattttc tcggccacga gggtgattt gtcagtgtgt gggatggaa agagtttgt     | 2760 |
| tgtaagcagg tgcgtaaat tagctcgacg gatgtgtcg ctgggaggg cgtaggagag    | 2820 |
| tatttatgga cggaaatag gaagggacag atccatgtgt ttgatataaa agaaaaacca  | 2880 |
| tggttggcga cgaatatatg gattggcat cccgataacc ctgtgcaatc gttgggtgtt  | 2940 |
| gaccatact caattcagtc tgcggcaga tacacatgtt ggtctttgc ccggatgct     | 3000 |
| ctgcgagcat gggacggctc cttctctgtc gactggatcg acaaacaact cactgcacgt | 3060 |
| caatcgtcat tctgcacgtt ccggccgtc aacgtttga tctgtacatg gaacattgac   | 3120 |
| <br>  |      |
| tctgtaaac ctacagatct gaatggatcg gtgcacaacg cccatttctt ggaagatgt   | 3180 |
| ctgaggctcg tggattcacc ggatatcatc gtgttggtt tccaggaagt catcccgtt   | 3240 |
| actgataaaa aataactgc caaaactttt ctttcggaa acaaatccaa agatgggg     | 3300 |
| gcagcagcag acagggtatc ccacgcctat cgacactggc tagaaaagct tcagtcgca  | 3360 |
| gtccagatgg ctcccccttc aaactgtcca tatataaga tccattcaga gagtcttga   | 3420 |
| ggctgttta cgttatctt tgtgaaacag tcagagaaaa ttcccttacg ggatcttagat  | 3480 |
| attaccactg tcaagcgagg aataggtggg atatacggaa acaaggggc tatgtctct   | 3540 |
| <br>  |      |
| cgcctcgta tggatgatac atccatttgc ttatcaacg tccacctcgc tgctggccag   | 3600 |
| tctcaaaaag ctgcgaaa cgccgttgc gcaggatcc tagaagataa agccatttt      | 3660 |
| cctccagcgg acgagttacc gttgttcat ggagggtgtg ggacggaaat ttggatcat   | 3720 |
| gagatgggtt ttgtaatgg tgatgtat tatgcatttgc atcaacggcg tgagaacgtt   | 3780 |
| atctcatcta tcgccaatgg cgagctagcc tatcttcttgc agcatgtca gctgcgtaaa | 3840 |
| gagatgagga cgaaccatgc ttcagactg agaaactttg aagaggcgcc catcacgtt   | 3900 |

|   |      |
|---|------|
| gcccgcacat acaagtacga cccgggcacg cacgattatg attccagtga gaaaaggcgt | 3960 |
| <br>  |      |
| attccagctt gggtgtatag gattctctac aagaatcgc cacgagtaca agctcttaat  | 4020 |
| tatcagcgct atgaacctac tgtctcgat catcgaccgg tctctgcagg gtatacgata  | 4080 |
| atcctgaaag cgatcgattc gttgaagatg atggacgtga gacggaaagc tactggagaa | 4140 |
| tggcgaagc gagaaaagga gttgcttagag aagatgcaag aggtgttga cggtattgaa  | 4200 |
| taacacttgt tggtgattcg gtatcatatg tagctctaga ttaccatggacgattta     | 4260 |
| tgcacatgcatg ttctatgtaa atgga                                     | 4285 |
| <br>  |      |
| <210> 31  |      |
| <211> 2454  |      |
| <212> DNA   |      |

<213> Artificial Sequence

|   |      |
|---|------|
| <220><223> PHS1   |      |
| <br>  |      |
| <400> 31  |      |
| <br>  |      |
| cggcggtgtg tgccgtgtgg ttgccgtatc gggtggaggt gagatgcggg atgtcccggt   | 60   |
| ccgacacaaa agcgtcacta cactctgeat tccaaagcgt cttgactct gcacccat      | 120  |
| ccatacttgc ccgcctctca ttgcagctcg ccgcctatgcc ccacgtcgct ggcggccagcc | 180  |
| gccaagccct cgagcaggag cgttccacc gccacgecca gcagccggc tcgtcgctct     | 240  |
| cccccgcccc ccgcctctcc ccgcctccggc tctacctctt cggctacaac atccctccg   | 300  |
| ccctgtctg gggcacctc ctgcgtctca cccttcctt ctcctcgcc ccctccggcc       | 360  |
| <br>  |      |
| ccccctggca ccagctcgcg gaccgcctca gcggctata cgactaccac aacctcgat     | 420  |
| gggtgcaccaa atggacccag accctcgccg tgctgaagt cgtccacgccc gcctcggt    | 480  |
| gggtgcgcag tccgctggc accgtcgcca gccaggtcgcc cagccggctc tggaccgtct   | 540  |
| ggggcgtcggt cgaggccgccc ccggagatta ctacggca cccctgttc acaaccatgc    | 600  |
| tcctcgctcg tccctcacc gaagtcattc gctactcatt ctacgcgtc tccctctct      | 660  |
| ccgtctccgc ccccttcctc aactacccctc gctacacaac attcatcccg ctctaccgc   | 720  |
| tcggcgccctc gtccgaggcc ttctctcgat tcgcgacccct ccctgctttg ggcggcgat  | 780  |
| <br>  |      |
| tcagcaggcgc ggtgacgaac gtcatggccc aggccgcgag ggagatcatg aagactaaag  | 840  |
| tggggagaga atgtgtttgg tggctcgat aacatggagg cggcacggcc ggtgcgcaga    | 900  |
| aagagtgggg ctggatcgat attgtgcgat cggactgtt tctcctctgg tggccggccc    | 960  |
| tttatgtctt ctacacccatc atgctaaac agcggccaaa gttttgggt aaaggcaaga    | 1020 |
| ccgttagccgg gtttagcaag gcgcataaaa taaaaaagag tagagccggc gcgtggagca  | 1080 |

|  |      |
|--|------|
| atcagcgatg cattatcgcc tggtaactgtc agatacgaat ttgaaaacaa ttgaatcaat | 1140 |
| cgattgtgga taacaggcag gatcatgata aaccaatgga ctgagagata agtaaaaaaa  | 1200 |

|   |      |
|---|------|
| tactttact ggaggaaaag agatgcgata ataatatcat gctgtgaaat gacgattgat  | 1260 |
| atggaaacga gagaaaagcg tcgatgaaag aaataaaacc aacatataaa ttcttcatc  | 1320 |
| agttcatttc tagacatgac atttgttagag aagatcaata tacacaaaa gacataacat | 1380 |
| gtacaatcac aaaaagcttc cacttcaaa acccccctcc ttgctccgaa agctctagct  | 1440 |
| gagcatctca cgacatgacg tttaaacta cattctccac ctgatcacca tcttcagcaa  | 1500 |
| cggcattccc ccgcctccct tcccactct caccacccgt caccaaacaa ggccattcgc  | 1560 |
| tcatctgttc accttcccc agtggtctt tcagtaccgg gtggacatt gcagggacgg    | 1620 |

|   |      |
|---|------|
| aagcagatat gcgggaggtg ggggggatcg agtttcctt ctttttttg ctgaaaaaag     | 1680 |
| gtttggact ttgggtttc gccttgaccc ctagggcggt gtaaagtttgcggttaatttgc    | 1740 |
| acaagggttt tgcaagcca ccaccctcgcttaccatt gtcatccccca ttgtatgat       | 1800 |
| ggtaaggcgg cgagcttgcg cgagggtaa gcggcaaaaga ctcatccgga ccggagggtgt  | 1860 |
| tgcttagtact cgtcgctgtg gaaagatacg agggttgacg agactttcg tcaaattgtcg  | 1920 |
| gtgggttttgcgcggctgga gatggagtttgcg gacacggaga cgaagaagac gaaggataaa | 1980 |
| gcgggatttttcaacacttgcgatccatca aactctcagg catcgccatc cccacccaaac    | 2040 |

|   |      |
|---|------|
| cccatcttc cccctttcc catccaggcg catcatcaaa cgctcttta tcctttcat         | 2100 |
| cctgcaccgc tcctctcttc tcacgtccaa caacgacgcc gtcgtgcaac ttgtatcgag     | 2160 |
| cgggtgtacc ggtcgcttttgcgttacaa cgaatctgtg acgtcggttgcggtatcgct        | 2220 |
| gtgaacggat agggtgaaa gaggtaagaa gcatttgta gagttttcg gtacggtagt        | 2280 |
| gctggagcgg agggaaagtgcggaggtgg tgtaagtgcata gatggatgttgcgttgc         | 2340 |
| cgtcgatcca tgatggatccatca gatactcccc tatcctcccc ccctaaagaa ggagggaaag | 2400 |
| agcgggccccatggagccgaa gagaaggggg cagaagaggtttggcggttgcggttgcggttgcg   | 2454 |

<210> 32  
<211> 4308  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence

<220><223> MRE11

<400> 32

|   |     |
|---|-----|
| cctttctta actttaagc aaagaaatac ggtttaagc tcaatgtcgcccccacatcg   | 60  |
| cgtacccgac tcacaaccaa gtagcgaaat aggatgag ccgcctccca gtatcgatcg | 120 |

|  |      |
|--|------|
| accagattt gagaattgtt ttcgtattct catcgataca gacaaccaca taggatatgc         | 180  |
| ggagaaaat ccggccgag gacaagactc tatcaacacc ttccggaaa tactagatgtt          | 240  |
| ggcttagat cacgatgtcg atttcattct tcttcagggt gacttgcgtcc atgaaaacag        | 300  |
| gccaagccga acatgtatgc accagacaat agctctacta agagaggta ccttgggtga         | 360  |
| <br>   |      |
| caagccaatt gaatttgaac ttttgagtga tccgatggat ggatctacgc ctggttctc         | 420  |
| tttccggct gtcaactacg aagatccaa tattaacatc gccattcccg tcttctaat           | 480  |
| tcatggtaac catgacgatc cccaggcac tggtcctgag ggtgcactat gtgcattaga         | 540  |
| tgttcttcc gtttctggag tccttaacta ctggaaag tcagaccttg tcgctgtat            | 600  |
| aagtgcgtcc gataacccag agaaaggat tcaatccga ccagttcttc tgccggaaagg         | 660  |
| tacaacgcattt gtttgcgtt atgggtgcgg taacatcaga gatcaaagaa tgtatcagga       | 720  |
| gctacgggca aataaggtaa agatgtttt gccgacagga ggtgatgtac ccgatagcga         | 780  |
| <br>   |      |
| atggttcaac attttctcg tccatcaaaa ccgcgtccga catggcccc aaaattacgt          | 840  |
| ccccgaaaac atgttgcgtt attctatcg acttgtcatt tggggccatg agcacgattt         | 900  |
| taggatcaca cctgagagcg tcgcccataa aaattatttc ataacgcagc ctggaaagttc       | 960  |
| agtggccacc agtttagcac caggagaagc agtaccaaaat catgttggc ttctgttat         | 1020 |
| tcaggggtcc caatttcaac tcaagaattt acctctaaa acggtgaggc catttgagtt         | 1080 |
| ggacgaagtt gtgctgtcgat acgctgcggg gcaaggagct gtatgttgcgatagaga           | 1140 |
| tagtataact tcttccttc gagaacaggtt ggaagtttgcagg ctaaaaaaaaaaaa            | 1200 |
| <br>   |      |
| ctggaaaggag aggaacaacg gcagcaccaaa gaacatgtatgc ttccctca tccgactgaa      | 1260 |
| ggtcgaaaca acggatgccca aagagatggt caatccggc aggttcggc aagagtatgt         | 1320 |
| caatcggttc gccaatcctc gagatatttgc gcaatcgatc cgtaaaaa agaatgagcg         | 1380 |
| aaaggtaag aataatcctg atatgcctaa tatcaatgtatgat gatgagtggg aggaagatcc     | 1440 |
| tgatgttttgc acgtccgtat aacgactctc caaaatcgatgtt atggcaacac ttgtcaaaaca   | 1500 |
| atatctcaa gctcagatgtt tagacgtgtt ggtggaaat gggatgaaatgatgtatgtat         | 1560 |
| gctttgtatataaggatgtt gataaggatgtt gataaggatgtt gataaggatgtt gataaggatgtt | 1620 |
| <br>   |      |
| aatgggtgggaa aggaagatgtt aggagagaga ggttaaagag gatgacgttg atcttgcgtat    | 1680 |
| ggccgaggca aaggagaagg aatataacag atatgcgcac agcaaccggg ttcccttcata       | 1740 |
| aagtgtcaaa gggaaaaata aacagcgggat ttcagacgtt gatgtatgtt gggcaagcgat      | 1800 |
| tgtatgtatgtt gatgtggacg agatgcgcac tcaacacgtt gctccaggatgtt gacgtgcac    | 1860 |
| cgcgaatcag ccagtttagat cagcgaaggcaag caaggcaag cagccttgcgtt ttggaaacgc   | 1920 |
| ttcagaagaa gaagaggacg aggaagagga agaggaggaa gaagaagaac ctgcgcctaa        | 1980 |

|  |      |
|--|------|
| aaaaggctcg ggacgagcag cagcggctc gaccaagaaa gcacctgcga aaaaaccacc   | 2040 |
| <br>   |      |
| tgcaagaacg ccagctaagt cgacgacaaa ggcaccagct ggaagacgcc ccgcagttag  | 2100 |
| tcagccctcg acagggagag gagtaaccca atcacaatta acgtttcaa ggtctggtag   | 2160 |
| aggcaaggca gcagcagtgc cgatcgatt gtcatcagat gaggattaga aatgaatgaa   | 2220 |
| gagggaatct gcgaaaccag tagtatttc ttcaacgtca agtgaatcg atctgattaa    | 2280 |
| gatcttgate actgcaataa ttaagaagat attcttcta tgcttgatga tcccttact    | 2340 |
| ttagcccttt actcttacgt cacagtcgtt gtgaaaagtt gtgaaaagta cgtaaagtgc  | 2400 |
| gcattccatg catccccaaa ccaataaaaa ctttgctat tgctttact tctgactatc    | 2460 |
| <br>   |      |
| tttacacac atgccccata gttactccat aaccccaaaa agaaaagaaaa aaaggaaaag  | 2520 |
| ctgaacattt tactccttgg cgacctggag gacgattcgcc cgccaatct tgccttcc    | 2580 |
| gagaccctcg tagacgctgt cgtcattaaat cagcaagcgg cttgaattt tggataatag  | 2640 |
| ctgaacttac gccttaaggt cggcaagagg cttctgctca aagatgaccc taacccttcc  | 2700 |
| atcctcgaca agctggaggg attcaatggc gtcttgccg ttaccgacgt aagaaccctg   | 2760 |
| gattcggatg ctcttgaaga cagtcagaa gacgttgcc cccatctcg cgttgggag      | 2820 |
| accgacagcg accaaagtac cagagggtt tagtagtcg atagcctgag agtaaccagt    | 2880 |
| <br>   |      |
| cttgtggaa gcagtcacaa tagcagcggc tggcccttga ccccagtgg cagccttgc     | 2940 |
| gtcgcaacg aggctttgg tggcttaaa atcaacccaa gcatcgccgc cgagagactt     | 3000 |
| gaccagcttc tccttggcag ccccagtgtc gatggcaacg accttggagac ccatggcctt | 3060 |
| ggcgtactgg acagcaaggt gaccgagacc gccaccagca cgggaaggg caacccatc    | 3120 |
| accgacctt gtgtggaaa ctttgagagc cttataagat gtgacaccag cacagaggat    | 3180 |
| agaggcagca ccagcagaat caagggagg gggatgggg gtaacgttgt tgacgaaaga    | 3240 |
| gacgacgtat tcggcaaagg taccatcaac tgttagccg gagagctcg catggtcaca    | 3300 |
| <br>   |      |
| gtctggacgg atgatcagct ttggaaagcga agtccaaata tacagaagat actcactcat | 3360 |
| ctcgaaaggct cgtcgcaag cctcacaggt gagacaagag ttggcgagcc acttgatacc  | 3420 |
| gactcggtca ccgagcttca cggggaaatt gacagtgtt gaccaatgg caacaatgtg    | 3480 |
| accgacacct tcattattag tcagcgactt gtttctata aaaattcgat cggcaaggaa   | 3540 |
| cacttacctt cgtgaccacc aatcaaagga ttcatgggg gaattggcca gtcaccctgc   | 3600 |
| ttggcgtgca agtcgggtgt gcagacacccg gtgtgggtga tttgacgag acattggccg  | 3660 |
| gatttcagtt cgttggcctg aatgacccttgc gctgggtgt cgatctcgat ggcaccgccc | 3720 |

|   |      |
|---|------|
| acagagggga cgacggcagc gggtttagtc tttagggatgg aaacgccttg aagagtggtc  | 3780 |
| atcttgtaa ctgtgtctgg agtttgggtc tatgttaagt ctggagaatc taagagggtga   | 3840 |
| agtaccggag tgtctttgtc gcggatgttt gtgaaggaaa gggaaaatca tctggatgga   | 3900 |
| gtgtggccgtt atatagtttgc aggggtcgag gaaaagtata aacttggttg catttcgt   | 3960 |
| cgtatctggat acatagccgg agaatgagcc ggtgagagat gactatgaag ggcgaaatc   | 4020 |
| atgtgagggtg cctctccggg gtcttatata ccggtgatac agcaatggga ggttaggccgt | 4080 |
| agataaacaga tacatactgc ttggctgttg ggaaatgaag ctaatctctg atttgattag  | 4140 |
| <br>  |      |
| cggcttaatc gcagtagttt cccgctgcgc tccgggttt tggccgggtg ttgcccggtt    | 4200 |
| tcaccaccat ctgacgtaaa cccaaacctc tccaccgttt ccaaattccc catctgtctc   | 4260 |
| gtaatcaagt gcatacatgt tcgttttaga atgatcggtg ctgcggca                | 4308 |
| <210> 33  |      |
| <211> 2543  |      |
| <212> DNA   |      |
| <213> Artificial Sequence   |      |
| <220><223> DBR1   |      |
| <400> 33  |      |
| cacgagcaga cacagatcag gacagcgcag tatgaggatc gctatccagg gctgttccca   | 60   |
| tggcagtctc gcccagatata acgacgttgc caactactac tcctccaaaa caaagaaccc  | 120  |
| tatagacctc ttgctcctct gtggcgactt ccaagctctg cgatcaaaac atgattatgc   | 180  |
| <br>  |      |
| ctctcttgcc gtaccagcta aattcaagca gcttgggtca ttccatcagt attactctgg   | 240  |
| tgaacgtgtc gcacctgtct tgacaatagt gatcgaggc aaccacgagg cgagtaatta    | 300  |
| tatgtggag ttgtaccacg gtggatggct agctcctagt atatattacc tcggagccgc    | 360  |
| tggtagtgtt tatgtgaatg gggtaggat tgggtggcg agtgggattt ataaggattt     | 420  |
| cgactaccga aagggtcact ttgaaaaggt gccttacaat gataaggagc tgagaagtgt   | 480  |
| ataccatata cgcgagtacg atgtggaaaa gctcatgcat ttaacaccaa gtcctagcac   | 540  |
| catcttctta tctcacgact gccccaccac aatagcgcat catggtaaca agaacgcatt   | 600  |
| <br>  |      |
| gctcaaacgc aagcccttct ttggagacga aattgaaaag aacacacttg gttcaccgcc   | 660  |
| cctcttaaga ctaatgaacc atttccaacc ctcttactgg ttctcagccccc atctacacgt | 720  |
| caagtttgca gctctgtacg agcatcaagc ccctaatcat ggtccggatg tcgacgggtgg  | 780  |
| cgcggccctta ccattactgg caacgtcgcc cgtaatagct caggctggtg gtaacccaga  | 840  |
| tgagattcaa atcgatgaag agatggatgc ggggaacccc gatgagatta ttgttgagga   | 900  |
| tgagggtgaa gaggttatca ttagaccgag acaggtcaac ccggatgaga ttgcgtggaa   | 960  |

|   |      |
|---|------|
| tgacgatgag tttgacgacc ctgcgcccgc ggtccctcag ccattaccag cgacgaccaa                                   | 1020 |
|   |      |
| taggccttc aatccagaag aaataatcat atcggacca a gat t c g a t g c a c c a a c c a c                     | 1080 |
| agtctctcaa ccccttcaac ctctcccacc taccaaaacg a a c g c c t c c a a c c c t g a a g a                 | 1140 |
| aatagccatc tcggacgacg aattcgatga ccctgtcct ttggcgcaat ccctcaccac                                    | 1200 |
| aattgtatgaa tcgaccgacc tcatcgca atcacgttct a a c c c a t c c c a t c c a c c t g t                  | 1260 |
| tgctggcacc atagccctc ccacttctga ctctattgca t c a c g t g t a a tgcaagaagc                           | 1320 |
| gcgacaagag c a g c a g a a a t g g a a c t g c a c g g g g g a a a g g g a t g g a g g              | 1380 |
| gttttggca ttggacaagt gtggccctgg taaagaccat atgcagttcc ttgagatccc                                    | 1440 |
|   |      |
| agacccttcc ccaccccaa tcccaggcc tccaagatta a c t t a c g a t c c c g a a t g g c t                   | 1500 |
| agccatatcc cgtgcttcc atccataacct ctcaacctca tatcagccca t c c c c t c c c                            | 1560 |
| atccctgtac atacttgagc agatggtaa g g a t g a a g t a g c a a g g a t c a a g g a a g g               | 1620 |
| attgctcggtt cccaccgttc cacaagatgg tgcggcggag ggacaagaag gattagtagt                                  | 1680 |
| ggaaaaaggc aaagtggatg tcggaagagt g c a a a g g t t t g g t g a c t g c a c c a c t g a              | 1740 |
| aggacatccg ggtggaaatg acactgcgtg gtatacaaac c c g c a g a c a g aggcttttgc                          | 1800 |
| tggcatgttg ggtgttcaga acaagattaa tcctcccgta aacagataat aaaaatctaa                                   | 1860 |
|   |      |
| tgatgtgatg aacatgaccc atgcacgaca c g c c c g c a g t t c c c g c t t g a c c g a a a a a g          | 1920 |
| agataatggag a a g a t t t a t g t g t a t t a t t c t t g c a a c c t a t g t a t t g t             | 1980 |
| gtcatttctc ctgtAACGAG tcggcgaccc tggcatgtta gtccaa g c t t a a t c g a t g t a a g g a g g a        | 2040 |
| caggattcac catccatggtaaaacgaaat gttgtgaatt g g a t g g a g a a a g t g a t g a a a                  | 2100 |
| gtatggcac aggacgaga c g c g g c c a g g c c t t a a t c g a t g c a c t g c g g a t a c             | 2160 |
| c g a t g c c a a a t c t t a a t t c t t g a a t c t c a a a a t c g a a g a t t c a g a t g g a g | 2220 |
| aaaatatgga atcttggaaac tcatgtttgc ttgaaggac gggcatgggt t c a g a c t g a t                          | 2280 |
|   |      |
| gcaagcagga agcacgaaag atgaaaacgc atcaggatag acagcagaaa aggtgggtat                                   | 2340 |
| aaccaaatga ttatggtt catcatatgt aatatcaaag taataaggcga acaccgaat                                     | 2400 |
| aaaataaca gattgtccat acaagtgtt gaagatctat cacttgcgag atttcacaca                                     | 2460 |
| agattactaa gaggatacgg tcataactga agggaaaaaa atcttataat ctatagttagg                                  | 2520 |
| gtcaagagat gtttaggcaa ggg   | 2543 |

&lt;210&gt; 34

&lt;211&gt; 1621

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; SIW14

&lt;400&gt; 34

gttcatgtta agtcggagat aggttgcaaa ccacaactgt tcagatatac cgtcaacatc 60

tcccttttc ttaactatac tgcttcctgg atcactcatt catcggtata cactcatacc 120  
 gttctcctga cgacacctgt acccaattt gcgttagccag gggacgccc tgatcccctt 180  
 atagggtggc cgtcaccgag cctgctaaac aaccagacga cggaccgagt atcgacgtgc 240  
 cgggcgaaaa aacggctatt ttccttgaac tatttcatt ttccctacagg attattccct 300  
 ggcaccaaac catgatgtct tcgtcgccaa caatgtcatc gactccctcg caagtaccat 360  
 ccttttagc gaatatcctg ttatcccattt agatccatca tcgacctcgc 420  
 caacaactt cgaacatcat cgttctccca ctacccaaa cccctcccat cctcaagctt 480

tgcagactgc agaacctccc ccaaaccctc tgtacccccc tccctcccgct ttaccgaaag 540  
 ttgaggaaga tctgggtcct ccagagaatt ttgcatttgt cagtagtggg gtgtatcggt 600  
 gtgggttccc gaagaaaaga aatttcaagt ttatggagac tttgaggttg aagaccgtcc 660  
 tgacatttgtt attgaaagaa tatcctaaag caaatctgga atgggtcag tccccaaagaca 720  
 tacagttcat gcaattcggt ataccaggaa acaaagaacc tttcgacaac attcccgaaag 780  
 acgtaatttgc tggcgctctc gttgccatcc ttgaccggcg gaatcatccc atactcatc 840  
 attgcaacaa gggcaaacac cgtaccggct gtttgcatttgc ctgcattccgg cgattacaag 900

catggtctct cacttctata ttgcacgaat atgcacgatt ctctgcgccc aaaagccggg 960  
 cgggtggatca acagtttatac gatctgtcg atatcatgcc tggggaa gctgtatgtc 1020  
 gacctaagg tgggggatttac ggaaatttac cggattgggg aatgttggc ttgcccggaaag 1080  
 gtgtgggttggaa agtcggtagg gatggaaagg agaagaagag gtttgcattttgc 1140  
 atatgcgggg attataatgc tggagcaatc aaatgggttt tagaaatcat aaattttatc 1200  
 catagcgaaa ctgtataatg gtatgtatg atgttgtact ttgttctacc cccatatatg 1260  
 ctttcagaac tgcagaagca tcctaaactc catccatcta ctccaaatcc ttttcatcaa 1320

attcggcttc atagggagtc ctcaaattgtc tcgaaggctc ccaaaccctgc agaatgttgt 1380  
 cctccgaagt gctcgcgatt gtccatggcg agctcggtt ccaagaaata tcgcacactt 1440  
 tgctgggtgt accaccatgg acaaacaataa gctcaggagg tccgttctcg gcatcatcg 1500  
 gagtttgttc agcaccaata gcatcgatgat cccatgtg gacgcggcgta tcagcagagg 1560  
 cggatgcaaa gtggacagggc gatgtggagg accagggaaat ttgaaggaca tcgttggtat 1620  
 g 1621

&lt;210&gt; 35

<211> 2931

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SDP102

<400> 35

gttgtcttgc ttattgttat tattttgtt atttgtgtt tcaaagttct tcggccaccg 60  
ccgctatctg ctcctataac aacttgcgag cacatgctca ccccacaaatg cagccccagc 120  
aacacaccca caacaaccca tcacccgccc cccgaccaca gcctcttcgt gtctccact 180  
caccacccat cccacctcca aatcgaggca caagaacttc agagtttagct caaggcccaa 240  
aagccccatt ggcagcgcca ttaccgttgc gcattactgc ggccgacgtct ccaaatcgga 300  
aacgaccgac tccgcttg tttggaaagc ccagagaagc tggccggaa gctggccgg 360

|   |     |
|---|-----|
| aagactggga aatacatcg gaaatatctt ttgcggcttc ttgggtgca agtgccgacc   | 420 |
| atcccttggaa caatgaattt caagatttt ccaagctacg caaagcagtg cgacaaaacc | 480 |
| tcctggctcg accgatttgc tctccattag aactgtccgg ttctgaccag tcggccttca | 540 |
| atacacccgg acaacaatca tccttcggct ctcccttat atcaatggat agcataccca  | 600 |
| ttgaacaagt cttcgatcgg gtggaggcgc gaagtgtgtt gttggtcgac acccgccgc  | 660 |
| tggcttcctt tctcaattcc catttaccaa actccatccc actctcggtc cctactctct | 720 |
| tatcaaaaacg cttccaaaaa tcgcgtctc aatcaagtcc ttccctata tcatggcga   | 780 |

|   |      |
|---|------|
| ctctttcacc ttttgtctct ctatcaagcg ctgcagaacg gtgggactcg gtagatcaag   | 840  |
| ataaaagt cga gattgctgtg atttgtcaag gcgaagaggg tagagttgtg aaggagatct | 900  |
| tgaagagctt gatcgaaggc agagttaaag tggtaaaagg tggatgggct gcagtaactaa  | 960  |
| attatgaaag agccagaaga acgctcgtt ccgggcagac cgctacccgc ccctgcctcg    | 1020 |
| acgtgacttc gccagaaaacc gacagcaaac ctcttcccc tgcatactgca tccaatatac  | 1080 |
| tccctccaaa atcagctccg ccatgtata tacctctacc acctatccct gcatccccat    | 1140 |
| ccccaaaaaa atctctcaac cacggtcctt cattaccatc acttcgtcca cctttacag    | 1200 |

```
ggcctactcg gaatcttct tcactctcgtaaatgccgg tcaagcgagt cagagacgga 1260  
cgccaaaatt gagttgaat tttgacagac cttgaagag tgctacgctt ggtggctacc 1320  
atgatattcc tcccacaccc catgggtttt catgtacgcg aaccaggcca cagaggtctc 1380  
ccggattgtc gttaaacata ccccatactc ctuccagcc gcaacaaggt cagattcaag 1440  
accggatatt agaagactcc agacccaacg gatccggttc aatacaaacc aaggcgcacg 1500  
aacaatcgcttcccgct tcctttcgat cattggcga tgccaaaggat 1560
```

|   |      |
|---|------|
| agggggagga catggcgctt aacctgtatg acggacactgc gcctcggtcgcc cgacatcac | 1620 |
| <br>  |      |
| acagtcccag taaaagtcaa gactaccaag cagcccgatt ctattttcg ccatcttcca    | 1680 |
| tgaacagcgc cctaccgcgt tccccgccta cgacccgcgc agctgttgcg ccttttaacc   | 1740 |
| cttcgtcat cttccatct ttcccttacc tcggccctga catccaatcc gaatccgatg     | 1800 |
| ttcaatatct ttcccgatta ggtgtgaagc ggatattgaa tgtcgcttg gaatgtgatg    | 1860 |
| acaatcaggg attgagcttg aaagagaggt tcaagtatag aaaagtgggt atgagagata   | 1920 |
| tcgttgaaga aaacggggtt gggaaaggca tgagagatgc ttgtgaattc ttggatgatg   | 1980 |
| ctcgccctca ctctgcaccc acctacgtcc attgccaagc tggcaaatca cgttccgtca   | 2040 |
| <br>  |      |
| caataatcct tgcttacctt atccatgcca acgcatggac tctcaaaaaca tcctatgctt  | 2100 |
| atgtcgcaga gggcgaaag gggatttagcc caaatatcggtt ttcgtcgcc gagctgtgc   | 2160 |
| agtggaaaga gaaggaatttggagtc aagc agagtgggg cgtgcatgga gatggaaatg    | 2220 |
| ggagggctaa agctccaggt ggtggaggcg gtgggtgggg ttcaaggcac atgaaagatg   | 2280 |
| gaggtgtatga tgagggaaaa ggcaagactc atcttcggga tagtttaccg cctacctgg   | 2340 |
| cggatgtgtt ggatacttat acccgtccag ccaaggata cttccctgtt ggcaggacg     | 2400 |
| atggtggaga agaagaaagt ggaagggaag gaaggattgc agtggcgac gaaaggagg     | 2460 |
| <br>  |      |
| tgagggaaaaa tggtgtctgg atgcatcatc ggagagcacc tggatcgaa accacccttc   | 2520 |
| aaccggccg acgagtctcc aaagccgtc tcgaatccct tcgaccattc ctgattacct     | 2580 |
| ctaccgtgc ctccctctt tctgccgcgc ctaataatgg tgacaatatc gatagtgaac     | 2640 |
| gtcaagtcaa taacggctca gaggcgagac cgtgcctag ggcagcccg gggatggta      | 2700 |
| tggaggcgtc tgcatgacg cctgcccggg atggaccctt gaagtggata taaatctctg    | 2760 |
| atgtgcgtt aatggcgaa ggagggcaga gagagtgtatg atctatgtg acgttttac      | 2820 |
| gagccattgc gcttctacta tctactgggtt gcataattta tgggtgttc atggactgt    | 2880 |
| <br>  |      |
| taaatataat ttataatttta tcagttgtgt atatgtatat ttcttcttgc c           | 2931 |
| <210> 36  |      |
| <211> 1016  |      |
| <212> DNA   |      |
| <213> Artificial Sequence   |      |
| <220><223> OCA1   |      |
| <400> 36  |      |
| gttcatttag cagattggaa agatcacgtg actcaagcga ttgtgtccat cacagagaaa   | 60   |
| acgaatgcga agacaacgaa ggaaagcaac gttctcgatc gcataaaccc agcatcaggc   | 120  |

|             |                     |             |             |             |             |      |
|-------------|---------------------|-------------|-------------|-------------|-------------|------|
| atacgctcac  | ataagagaca          | gcatggcgaa  | gatagtgccca | cccatgaact  | ttggcctcg   | 180  |
| agaagacgga  | ttctaccgtt          | cgcggccagcc | ttccgagctg  | tgcttcttt   | ttctcgagaa  | 240  |
| gctaaatttgc | aaaaggcatta         | tatgggtggg  | agctgaagag  | ctttcagaca  | tcttcttgtc  | 300  |
|             |                     |             |             |             |             |      |
| attcatcgaa  | tctcaaggga          | tcaagttgta  | caacctcgcc  | cctcaaacga  | gtttgaaccc  | 360  |
| acatttccca  | cctccatata          | cagattcggg  | cgttagtacct | atatctggcc  | aataccacct  | 420  |
| tccaccactt  | cctcctccgc          | cgaaaccact  | gatcattcag  | gctctaactc  | ttcttattacg | 480  |
| cccatccact  | ttcccaacct          | tattatgttgc | taatatggga  | cggccatagga | cagggactgt  | 540  |
| ggggatgt    | tacagaaagc          | tgcaacggtg  | ggcgttgagt  | agtatattgg  | aagagtatag  | 600  |
| acggtaacgca | gggatgaagg          | tcagggtctt  | gaacgagcaa  | tcaattgaac  | tgtttgatac  | 660  |
| agacttagtt  | tcaataacag          | cggaacaggt  | gacaaaatag  | taattgtccg  | cgacaaaagg  | 720  |
|             |                     |             |             |             |             |      |
| ctagaaaaat  | tccttcatg           | ggaccagtag  | aagaagtcaa  | actgccacgg  | tgcccaactg  | 780  |
| tagcccatatc | aacgcctaga          | gtgtctaccc  | gatcaggat   | gctggactgc  | gtctgcacca  | 840  |
| tgccggcg    | atcattgcgt          | tgtggttgat  | aaaatcatta  | ccataagaa   | atacatacag  | 900  |
| cacgaaatcc  | aatatctgtat         | gtaccatata  | tgcaactaga  | atgcgacaac  | cttggcttt   | 960  |
| gggttcgcga  | cgacctcggt          | cctcttc     | gccgtcagcg  | gcacactagg  | cgcttg      | 1016 |
| <210>       | 37                  |             |             |             |             |      |
| <211>       | 2392                |             |             |             |             |      |
| <212>       | DNA                 |             |             |             |             |      |
| <213>       | Artificial Sequence |             |             |             |             |      |
| <220><223>  | GDA1                |             |             |             |             |      |
| <400>       | 37                  |             |             |             |             |      |
| tttggccctc  | tttgtgaccgt         | ctcgccattc  | acgctggccc  | tcccacccct  | atcaaagatc  | 60   |
|             |                     |             |             |             |             |      |
| cgccactatc  | ccttactccc          | cattgttaac  | tttgattcct  | cttcactttt  | ttttcaatc   | 120  |
| tctctcttt   | ttttccctt           | tcccaaataat | ataacagggt  | catgcctgca  | cacttattcg  | 180  |
| ctcggtctac  | cgataactact         | ttcccttcct  | ccatagagac  | atccacatca  | ggctctctgt  | 240  |
| cctttccct   | tttgtcgct           | ctgagacaca  | gaccgtcagg  | taggatcccg  | aaaacccaa   | 300  |
| tttccacaaa  | atcccccaact         | tccgcttcta  | cttccacgac  | cgccgccatg  | ttctccacgc  | 360  |
| gcaagtactc  | tcctttaccc          | acgagtgcga  | atggtcccgc  | aaggaaacgc  | actggtgccg  | 420  |
| gtttgacagc  | atggaagcga          | tgggcttac   | tcggccat    | ctctgtggcc  | gttatcttct  | 480  |
|             |                     |             |             |             |             |      |
| tgggttttag  | ccgcgttagt          | ggcgatctg   | aacaacaaca  | gatctacaat  | gaagaaaaca  | 540  |
| cgtatacacc  | ctcgctggac          | gaggatgttgc | tgggagacgg  | tatccgatt   | gactatagct  | 600  |

|   |      |
|---|------|
| ctcctccctt ccgtcctgaa gactctgatg tggcccagcc gttggaccat gaagatggag   | 660  |
| atgacgatgg tgtgattcat acgcttcca ctggcgacgc ttccaaccct catgtaccta    | 720  |
| cttctaccga agcccaggat gcttctgaag ccgagcaaga ctttaccaac gagtctgagt   | 780  |
| ctgaatctcc gtccgaggct gaatcttctt tccccgatc attcgagcaa gaccggacc     | 840  |
| ccgcttcgac aacggcctgt accgagcccg tatctctga caagcctgtc gtgcagtacg    | 900  |
| <br>  |      |
| cgcttaccat cgacgctggt tccacgggtt ccaggatcca cgtctacaaa ttcaacaact   | 960  |
| cggtccgtc cccccagctg gagtatgaga cgttcaaagc tgtcaagccg ggactttcag    | 1020 |
| catacgctcg tgacccgact cgccgcgtg cttcttta cccttgctt gaggaggcat       | 1080 |
| acagggtcgt tcccgagagt ttgcgaaagt gtacgcgtt ggaggtgaag gctactgccc    | 1140 |
| ggtttaggtt gtcggccag caggagatgt aggctatcct tcatgtaaaggc aggaacaggc  | 1200 |
| tccgagaccaa ctgggacttt acggtcagtg gcgagaggc tgctgagatt atggacggca   | 1260 |
| aggatgtaaagg tgctatgcg tggatcactg ccaactattt gctcaacaag attggtaag   | 1320 |
| <br>  |      |
| cgccgaatc tgacgacacg ctggcggtca tggacctcg tggcgcttcc acgcaaatcg     | 1380 |
| tctttgagcc gaaattcccg gggagctg accaggcgct ggtggagggc gagcacaagt     | 1440 |
| acgagctcac ctggcggtca aaggactta cgcttacca geactcttac ctggctatg      | 1500 |
| gtctcatgca cgccaggcga agcgtgcaca accttgtcgc attcacatgg agcttggcc    | 1560 |
| agggttaggtt cgagtggag aacttgagcg aggtatgtaca ggtgccaaac cttgtttgt   | 1620 |
| caaagggtat gacccggaga gtcgcgttg atccgcctgg aaggcagact gtcaatgtta    | 1680 |
| ccatgcacgg tggaaatggt aactttgagg ctgttaacag ggtcgctgag ttggatcg     | 1740 |
| <br>  |      |
| ccaaggacgc tatctgtgaa gtcaagcctt gctttcaa cgggtttac cagcccttc       | 1800 |
| ttctcgatac gttcccccgt gccaactgc tcgcgtttc ctactttacc gaccgcatca     | 1860 |
| agcctttctt cccatcctcc tttcctcca cgcttccat ctctgagctt acctctatgg     | 1920 |
| ccaaggacgt ctgcgcggc ccggacgcgt gggctgaccc atggggcagc gacgcgacgg    | 1980 |
| cgtggagga gcttgccgtt aggcccgagt actgcgtca ctgtacgtt atgaacgcgt      | 2040 |
| tgctcgggtt cggatacgg ctttctccgg agagggagtt gatgggtggag aagaagtta    | 2100 |
| gggggtgtgaa gcttgggtgg gcgttgggtg ccgggttggc gttgggtggag aaggcagaat | 2160 |
| <br>  |      |
| tgacttgtac tgcgtacgtc acgtacgtaaa aaaactaaaa aaaaaggag tatggttata   | 2220 |
| tagaggggtt tagatgtgaa tggaaaggaaa aaaggtcaat gggccacag tctttgtaa    | 2280 |
| aaatcacatt agtttagat ctatacaaag atcatatcaa tcattgcaat tctttgtac     | 2340 |
| tgtttggat agatataca tggatgcacc tggatgtaa caagatggaa                 | 2392 |

<211> 2125  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> FBP26  
<400> 38

|   |      |
|---|------|
| cgttcacatc catccaatcc gttttctca atttactgaa aacaatgtcc ataccaccac    | 60   |
| caccaccgtc caataagtcc cccgcatcag cagttcccc ctccaagccc cgctcccaa     | 120  |
|   |      |
| agctcaaacc cctcactccg acatccgaaa aacccgcgc cactaataat gacgacgatc    | 180  |
| aagtctacca gcccgtcgag ccacatgtcc tggccgaagc agtctaaaa ctcgacatga    | 240  |
| tccgatcagc acctgcaccc atgtctactg tgacttctcc cgccgttagt gcagctccca   | 300  |
| gtggctctag ctgcacaaga ctctctggtg cgggcagggg ggccatca acaggccat      | 360  |
| gggctatgga ccgcacagcg agtggagatg gtggcacag tgcgccttgtt acacctact    | 420  |
| tcggggcctc aaccgcttg ctgaagacgc tggatgagac cacgaaggtt atcaggcaaa    | 480  |
| gctccagggc tccgtcggt ggcgcattccg tgtctggtat cggtaactgtc gttgaaaagc  | 540  |
|   |      |
| ctgactattc cgaaggccaag atcgctcg cgatggttgg tctccggcc cgaggaaat      | 600  |
| cttatctcag taacagactt atgcgatacc ttgcgtggct cgaataacaac gttcaagtat  | 660  |
| tcaacgtcgg acaactccgt cgctccaaag cccgctccgc tctccaggcc gggcaggaa    | 720  |
| aggtcgacca ttcccgaca tacttctcgc attcagatgc ggaagctacc aagaaacgag    | 780  |
| aagaactcgc agaagagtct ctcgaatcac ttattcttg gctgaagaag gaaggaaatg    | 840  |
| tggaaattat ggatgcgacc aatagtacaa tcgatcgaag ggagaagatc aagtcgacaa   | 900  |
| tcgacaagga gccgggctt caagtcctat atctgaatc tttctgcgt gacccctgt       | 960  |
|   |      |
| taattgcaac caacattgca ctcaagggtcc gatctggcga tcctgactac caaggatgt   | 1020 |
| ctaaagaaga cgcagagcgg gattttagga agagaatcgc tcagatgag agtgtatatc    | 1080 |
| agacgatcaa cgagccaaat attcccttgc gcaggatatt aaatgtcga cagagatca     | 1140 |
| cgataaataa gattgagggc tatcttcaaa gtcgaattgc attctatttgc atgaacctgc  | 1200 |
| atctcaaacc aagaagtatc tatttgtcaa gacatggaga aagtatgtat aatgtcgagg   | 1260 |
| ggaagatgg aggtgattcg gatctctcac caagaggatg ggatgtgcc cgccacttc      | 1320 |
| ccgctttat caaagacaac attggcgagg ggcctttga ggtctggacc tcaacccttc     | 1380 |
|   |      |
| aacgtaccca acaaacagca tcataccccc ctttcgagaa gaaaacgtgg aagtcgctcg   | 1440 |
| acgaactgga cggcggtgtat tgtgtatggca tgacgtacaa ggatgtcgag caaaagtatc | 1500 |
| cagaggatta tgagagtcga gacgacgaca agttcaatata cagatatcgt ggtggagat   | 1560 |

|   |      |
|---|------|
| cataccgtga tgcgtggc cgttttgaac ccgtcatcat ggaacttgag aggcaaaaca   | 1620 |
| atattttat tattgcccatt caggccatcc ttcgatgtct atatgcctat ttccaggcca | 1680 |
| gaccggcaga agaactccca tacatcaaca tccccctgca cacacttataaaaatcacgc  | 1740 |
| ctcaagttt tggtgtcaa gaagaacgtt accctctccc tatcgctgca gttagacaccc  | 1800 |

|   |      |
|---|------|
| atcgaccccg tccatccaag gggagaaaca ctgcgggtt ttcatgtggcc gaagaaggct     | 1860 |
| tccagcctgt caagcgagat tattatggag acagccaaca aggtgtcggtt ttggcttga     | 1920 |
| agcccgaggc gatttcacag gctttggaga acgagatgga acaagggaaat ttgacaccaa    | 1980 |
| gggcgtcggtt agctgcgcaa ttgcattcagc agtgtatgtt cttattggat gttgttaagcg  | 2040 |
| tagaattttaga tggatcgaga agcccgaaaaa tgaaatgcaaa ggcattatgtt aatgtatct | 2100 |
| tcctccgatgtatgtctgg tcgctg  | 2125 |

&lt;210&gt; 39

&lt;211&gt; 2418

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; PSR1

&lt;400&gt; 39

|   |     |
|---|-----|
| ttgctacacc aggaaggaag gaagaacgca caggaaagaa gaaagaacga acgagagaaaa  | 60  |
| gaaagaggca gtatagaaaa tgcccaacaac gcgcacagag ccccccactg tggcaccagc  | 120 |
| catcagtccc caaaacacaa acaccgcgg acccgacac acaacatcca tcgaccacaa     | 180 |
| cacgtcaacc accgcacactc acgaacccgtc ctccggctt caaccttcca tcctgcctcc  | 240 |
| tgttagccact ccagcgacac agaatcttagc ttctactaca gaaatgacca aggacggagg | 300 |
| tgcagctgca gcccagcctt ccacggctca gacaactctg cctgaaccccg gtacaacgtc  | 360 |

|   |     |
|---|-----|
| tacatccatc aagcttacag aaggagagca aagcaaaaggatcccccctgg gaaacttgcc   | 420 |
| ccgttagatta tcaaacaagt ccccatcgac taccgtttcc tctgcaccccc aaacaacggc | 480 |
| tgaaaaagca gacccaaaac cggcttcatc acacactcag cctaccaccc ctacgtcaaa   | 540 |
| aacaacggtt aacacgcctg catcccgacatc tgtcaatggat gccacaaagt ctaagacac | 600 |
| tcctacatcg aatacaactg cgcccaaggc cgggcaaaag aagaaaaggg agcggaaagg   | 660 |
| tttggcgggc atttactcg cgctcgatgtttatctgtt gatgagtttggaggagcc         | 720 |
| aagcaaaacctt agcagcacga ctgcgatgtt agggcggtt aaaactgccc ggcgtggcgc  | 780 |

|  |     |
|--|-----|
| tacaacgggg gtgagcacaa aagccgatga gagcgccaaa ccagggtcag gtgtatgttgg | 840 |
| catgacctca ggtgccttga aggcaccgaa cggtagcgtc gcacctgctc cgtcaggccc  | 900 |

|             |               |             |             |             |             |      |
|-------------|---------------|-------------|-------------|-------------|-------------|------|
| atcagcagtc  | aaaactcaag    | acaccactgt  | aggagctgaa  | caaagggtgg  | atgcaaccgg  | 960  |
| cccaaccgg   | tctacggttg    | ttgctgaagg  | atcgaaatgaa | gccgataaaag | gtatcgccc   | 1020 |
| cgtatgaaca  | aa gtcgtcgtgc | ctccgaccga  | acctcatacc  | cttccagatg  | atgagaccgc  | 1080 |
| tttgttaacg  | tcttctgcgg    | tccagccccc  | tggaggaggc  | tctgtccccc  | ttggcacccc  | 1140 |
| gtctaaacac  | gtctctcacc    | gcaatctga   | aaccaaccc   | ggtacatcca  | gtatgagcg   | 1200 |
| <br>        |               |             |             |             |             |      |
| tacagagaca  | agcggggat     | actcgacat   | tagcaattct  | gaaatggttg  | acgaaagcac  | 1260 |
| aggacaagga  | ggagatgaac    | tcggagaaga  | ttatcttgag  | tatgtgacg   | aagaagatcg  | 1320 |
| attaattgaa  | caaggtggaa    | ttggaattcc  | cgtggacgag  | aatggcaatc  | cggcaccatt  | 1380 |
| attaccccc   | atagctgcca    | agcaccgtgg  | acgaaaagtgt | ctcgtgctcg  | atctcgatga  | 1440 |
| aacctgtta   | cacagtagct    | tcaagggcga  | aaatcagcaa  | ttgcccacag  | cggttacat   | 1500 |
| tgtaccggta  | gagattgaat    | ctcaagtgc   | caacgttat   | gtcatcaagc  | gaccgggtgt  | 1560 |
| cgaccacttt  | ttgacagaaa    | tgccaaagat  | atatgagatt  | gtcgtgtca   | ctgctagtt   | 1620 |
| <br>        |               |             |             |             |             |      |
| gtccaaagtac | gctgatcccg    | tccttgacat  | gcttgacgag  | aaccgtgtcg  | tagccatcg   | 1680 |
| tctgttccgt  | gaaagctgct    | acaaccacaa  | aggaaactat  | gtcaaagatt  | tatccagct   | 1740 |
| cggtcgtgac  | atccaacact    | ccatcatcat  | tgacaattca  | ccgcctctt   | acatcttcca  | 1800 |
| ccctaataac  | gccgtccctg    | tgtccacttg  | gttcagcgat  | ccccacgata  | gtgaattgac  | 1860 |
| cgtatttgc   | cccttccttg    | cagacctcgc  | cactgtcgac  | gacgttcgtg  | gtgtccttga  | 1920 |
| tggacgaatc  | tagacgttct    | agaaagcatc  | tcaacttata  | tccgcgagga  | ccatcgatac  | 1980 |
| ccatcttccc  | ttcttttttgc   | ggatcaggc   | aggaaaacat  | tagagtgtat  | aaggactcat  | 2040 |
| <br>        |               |             |             |             |             |      |
| acggtaaact  | tggttgccc     | acctagaaaa  | tcataacatc  | aataacccta  | tacccagagg  | 2100 |
| ccttcggga   | gcttggtcac    | atattcagtt  | atttctcta   | atctcatttgc | gttcatgtta  | 2160 |
| cgtatcaag   | gcgtatgatc    | tattatgtcg  | atccctcatg  | gtctgttttgc | taatcttttgc | 2220 |
| tatTTTcgtg  | ggtgtataca    | accttaggtac | ccgcgttat   | atctatcata  | ctccctcatg  | 2280 |
| actgacttct  | tttttatctt    | tgcttttagtt | tcaaaatgtt  | gagttattct  | ggaatcgctt  | 2340 |
| gtagatacgt  | acaaaaaaaaat  | aattgggaca  | aagattgc    | tgattgggct  | cgtcgatgc   | 2400 |
| atcgctgtca  | tacagta       | c           |             |             |             | 2418 |

<210> 40  
<211> 2684  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> CDC1

&lt;400&gt; 40

|                         |                      |                 |                     |             |      |
|-------------------------|----------------------|-----------------|---------------------|-------------|------|
| gcgtcttggcgttccctggctga | ggccggact            | tggaactagc      | ttcttttcttatccatttg | 60          |      |
| ctgcttgatecatctgttca    | cactagtacaaatgctcgga | tcaccgcggg      | cacactcacc          | 120         |      |
| cgcccccccccttgcgttcc    | ctggccgcca           | gaggaaggaa      | gacaggcctc          | aagtcacggg  | 180  |
| acttgcactcagattcggt     | gggtcggtct           | cgttatatgg      | tacgaggctg          | gagaattctt  | 240  |
| ccactctctccacatgcc      | gtttccccga           | ctctgctctg      | cggcaggccc          | atccccaa    | 300  |
| ccgcctccaccatgtcg       | tcctcatcgcc          | cgatccgcat      | gttccccatg          | cacgactgtc  | 360  |
| <br>                    |                      |                 |                     |             |      |
| gtacccctccggaaacccct    | ggctgaactggccaaagcag | catggatagcttcat | agcttcat            | 420         |      |
| gcgaaaagcttggatgtgg     | ttatgcgtct           | agggaggta       | gaccagggtc          | ttgttctcg   | 480  |
| agatatgttgactcggaa      | ggggggtcat           | gtccgatgaa      | gagtagtgg           | agtacatcg   | 540  |
| tctattccgtcaatattcc     | agttcctcc            | cacaaggct       | atgcacttgc          | taccaggtaa  | 600  |
| ccacgacatttctcgcc       | ccaatggcag           | attctctct       | caagctcggt          | tacgctacca  | 660  |
| gcaacatttcaaaacgccc     | acaccgtctt           | tcccatatca      | aaccacttgt          | tcatttgt    | 720  |
| tgtatggcgtatgttgg       | ggtttggta            | aagaagacta      | tcggcggtat          | gttcagagata | 780  |
| <br>                    |                      |                 |                     |             |      |
| ggaatggatgggtcaaa       | gggtgtgtat           | tgagttgtc       | aaagacctga          | gggacaatcc  | 840  |
| tccacctggacccaaatct     | tgcattccat           | tattccactg      | gcgagacctg          | aaggcgccgc  | 900  |
| ttgtggaccctgagagaaaa    | aaggacggat           | atcaaaaggt      | gctggcctg           | gataccaaaa  | 960  |
| tttgcttggggatggactt     | ccaaatttctt          | gttggatgcc      | attcagccga          | acattgtgtt  | 1020 |
| tagtgggacgaccacgatt     | actgtgatta           | tgtccacaaa      | ggaaatatcc          | gagaagtgac  | 1080 |
| agttaaatccttctcg        | ccacggcat            | ccgcgtccg       | ggactccaac          | tgctctcg    | 1140 |
| agttctccacgacagaat      | ccaccgctag           | acttctccca      | accacgccc           | accgaccc    | 1200 |
| <br>                    |                      |                 |                     |             |      |
| cttccttcccgatcagctgg    | gtgtctattgcgtgtctat  | ctccctctcg      | ccatccttac          | 1260        |      |
| agcacgtaccttttatca      | caaaccctcg           | ttcagcgat       | ttcgatggg           | accgttcttc  | 1320 |
| acacgcgttctggagaaaa     | tgcgtcaag            | ccccgttttgc     | ctctccgcgg          | agaccatgtc  | 1380 |
| gccccactca              | ttctcgac             | ggcggatgg       | acctgtccca          | cttagtattc  | 1440 |
| atcatttca               | catctcccc            | tttctgtcc       | ctcagccatt          | ccctttcca   | 1500 |
| ccctgtacgatacaactcca    | ctcctgcaga           | gtacccgcca      | ggttccagga          | gccccagag   | 1560 |
| caaccctgtatcccatttg     | gaagtccgaa           | attgtccgcc      | gttgagcg            | ttggggagcg  | 1620 |
| <br>                    |                      |                 |                     |             |      |
| cgtatgtaaacgcgtggag     | aagcagcg             | tgctagtgt       | acaggtctta          | acacacctct  | 1680 |
| cacccgtctcgccatcatata   | catggatcgc           | ggctttccat      | cttcagtc            | 1740        |      |
| tgactctgcgcgttatctg     | cttcggcac            | cactaactgg      | gggttgggt           | caaatacggg  | 1800 |

|            |                     |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
|------------|---------------------|--------------|------------|------------|----------------|-----------|------------|--------|-------|-----|
| agtca      | ccctcatcg           | cgggtttat    | tcggagagg  | tctagcgc   | acctgtcgac     | 1860      |            |        |       |     |
| gttga      | tact acgaatgtcg     | cccctccgag   | ctttagac   | acccccc    | gtacaccccg     | 1920      |            |        |       |     |
| gcgtgtcacc | ctccccagcc          | ctctccttct   | cccgattcc  | cctgctc    | acg cgcaagccca | 1980      |            |        |       |     |
| ccccctctcc | caaacc              | ctt cacacgcc | gcaccccat  | ccagctgtga | tttacactt      | 2040      |            |        |       |     |
| <br>       |                     |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| ccccacccca | tcaagg              | gttctgg      | tgagagg    | gaa        | tcgttt         | taagatggc | 2100       |        |       |     |
| atggaaagca | aggaagg             | ggcgtgg      | gagttgg    | gag        | ctgatca        | gtgttgcat | 2160       |        |       |     |
| gttggggct  | atcg                | ctggc        | taggtgtgaa | tgcgtt     | ttc            | ttttagt   | aaaacactct | 2220   |       |     |
| cgagtaga   | ac g                | ccgtgg       | ttgggtg    | gggtgtt    | atgc           | tttggg    | tcttgtt    | 2280   |       |     |
| attgtttttt | tttttc              | cgag         | ggcgtgt    | gaa        | agatgt         | tcg       | ctgcgttgca | 2340   |       |     |
| tccaaaaaaa | aattgt              | ctac         | tgtcttcc   | tgttttcc   | ctc            | cttagatt  | tgtatcttc  | 2400   |       |     |
| ggtgtccgga | agaca               | cattt        | tctacttgc  | catcataaaa | aga            | gaccc     | ttcttctaaa | 2460   |       |     |
| <br>       |                     |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| ggagatgagg | gtcg                | gttggc       | cgtgg      | cctca      | tagc           | cata      | acatatggat | 2520   |       |     |
| gtagcgtaca | tacata              | actgc        | tgttt      | acat       | gac            | ctgtt     | ttccgcacat | 2580   |       |     |
| attcatgtac | ggcaatata           | ac           | tagt       | ctccc      | aat            | gc        | caacgac    | 2640   |       |     |
| tcttcaa    | atg                 | ggactgactt   | tgc        | gccac      | gc             | agt       | gacgaag    | 2684   |       |     |
| <210>      | 41                  |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| <211>      | 1635                |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| <212>      | DNA                 |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| <213>      | Artificial Sequence |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| <220><223> | INP5202             |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| <400>      | 41                  |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| ataaaaatgg | tgact               | ctcta        | cttgc      | cagcc      | aagc           | gttcat    | atctatgac  | cacgc  | agtt  | 60  |
| ttattgtacg | taccc               | ggcc         | cctcg      | tacc       | agac           | gagac     | gatgtt     | tatt   | tta   | 120 |
| <br>       |                     |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| caacataatt | gactt               | tatca        | ttactt     | tcag       | acaat          | cctca     | tccaa      | ggcc   | ac    | 180 |
| ccaagttaa  | ccccaa              | agatg        | gtc        | cctct      | tag            | acgtt     | ttcat      | gactac | ctgg  | 240 |
| tacagg     | gatc                | caaagccaa    | tcc        | caagacc    | tcac           | gagctg    | gtt        | tgc    | cca   | 300 |
| atgtt      | ctaa                | tcc          | taactg     | cctcaagg   | ttat           | ccaga     | cttt       | acgct  | ataga | 360 |
| aagag      | ctttt               | acc          | cctcc      | cat        | cttgc          | atgg      | tttgc      | tgac   | gtcg  | 420 |
| tgact      | atcg                | catt         | gaaaat     | ctt        | tatcc          | cg        | ccc        | acg    | ccag  | 480 |
| cac        | ggag                | gag          | atatt      | cctt       | atgc           | tttgc     | tttgc      | tttgc  | tttgc | 540 |
| <br>       |                     |              |            |            |                |           |            |        |       |     |
| tttcccggga | tagtac              | atg          | gaa        | aggc       | tag            | aaaacc    | gtcg       | accg   | ca    | 600 |

|   |     |
|---|-----|
| tatattgggg aggcatggga aataaagggg ccgtgggtgt cagactccct gtgagaagag | 660 |
| gcaagattgg tggatggag aatctgacct tcgtcaatgc ccatctcgaa gcgcattgacc | 720 |
| acaatatcc tcgacgcaat gcacagtatc agaggattct gagctctctc gtcttcaatt  | 780 |
| cgacggatcc tcttacaact tcacagcaga ttttgacac ttctcatttt ttctttaiggg | 840 |
| gtgatctcaa ctataggctt tccaaggcgc cacccagg agctctacaa gagaacaaaa   | 900 |
| tgttcggaga tgtgctggaa ttggaaaagt ctcgaatggg gatgctggat actgatactt | 960 |

|  |      |
|--|------|
| tgagacaaga acagagagaa gggagggtt tcggaggc tt aaggaaaggc gatttgacta  | 1020 |
| gattcgcgcc cacgtacaaa aggatagttt gacaattttga aggatacagc aagaaacgca | 1080 |
| tccctggctg gactgaccgt attcttttgc ttctcatac cgatccctcg catctttt     | 1140 |
| ctcccgaggc gtcttggac ccggccccct ctaacgtacg cgatacaacc agtatccctt   | 1200 |
| atttcaactc cacaatcgag cttgtcattt ctgatcacaa gccagttccat gcgatcttt  | 1260 |
| ctttaccgga agttccac gaagcgccct ctcctcacct tgaccaacg cttcccttg      | 1320 |
| ctcccttacc tcatcagcca agacctttc ccactcagcg cgaggtcctt ttgattgaga   | 1380 |

|  |      |
|--|------|
| agttttggg gacttgctc gatagacttgc tcgggtggcc atgggtgcatt atcggtctgc  | 1440 |
| ttgggtttgg caacacacgt aggggcatgg gtgtgagcgc ctttggcg atgatttggg    | 1500 |
| gcacatctggtg gagcgggta tactctggat gattctgtaa attgataaag gcttctgtct | 1560 |
| ataggataact tggatgtatgg attttcgtc gttttataac atatataatg tactcatcgt | 1620 |
| aataacgaag tgagg   | 1635 |

&lt;210&gt; 42

&lt;211&gt; 3400

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; YND1

&lt;400&gt; 42

|   |    |
|---|----|
| gttactttgc tataccattt aatactccac ctcccccagt ttccgaacaa caagtctgga | 60 |
|---|----|

|   |     |
|---|-----|
| cgagggtgga cgacacggga agatacgagg aaagaagagg tccttcattt caaggcagaa     | 120 |
| aacgagaccc gcatatcgtc ataactgccc ccacccacg cacatctccg ctccgcagca      | 180 |
| aaagaaaaacg tacaacatct tggctaacaa aaaagtgcac tacggggcga ctccagaacg    | 240 |
| ataagataact ggcacttag ctccatatac catcttattt agatggcg agtgcataca       | 300 |
| taggagccag ggcacaagca cgcattggcacc atccgttaca ccactcacca ctcactatgc   | 360 |
| ccttagtattt gacgcccggctt catcggttgc gcgattacag atatatttctt ggcgagatcc | 420 |

|   |      |
|---|------|
| agatttgaa agagcagaaa ttctccagga tgtgcagaac attgagagac aaggttcgag        | 480  |
|   |      |
| ttcgagctcc aaggaaggcg ctcgggtgt gtggagtgga gaagatggat ggaaggcaaa        | 540  |
| aggaaaaggaa aaagcgaagg agatggagga gatggcttg agaaggttgg tgagagtgg        | 600  |
| caaaggggtg gaaggggatg actgggtgaa aagagttgag cctggatat ccactgtcga        | 660  |
| ccccgagaat atcccagagt acctcgcccc gctgctcaca catgctctcc aacacatccc       | 720  |
| accctcggtc cactcctcca cacccatcta ctcctcgcc acagcgggca tgcgtctt          | 780  |
| gccttctcag cagcgcgatg ccatttaca agctacgtgc gatacattac gaaacgacta        | 840  |
| cccgtttctc gtctctggc cgacagagga agggccttgt ggtgaaaatg taagggtgat        | 900  |
|   |      |
| tgatggagag gaggaaggta tctggggtt ggtcgctgtg aactatctca tggacggttt        | 960  |
| cggcatgcc ccttcgcctt catctatatac caattctgga acatcatcat cgtcttagtac      | 1020 |
| caacctgctc ccttcgcgcc cgttagctc tgccctcca gactcttcct ccttcctcat         | 1080 |
| caccccggtc gacattgccc accactcacc cacattcggt ttcctcgaca tggcggcgc        | 1140 |
| ttccacccaa cttagtttct cccctctgc ttccgaactt ctcacctctg gtttcccgct        | 1200 |
| cgacaaactc cggacagttt gtctcagatt actttcggtc gaacaagtgc attggccggt       | 1260 |
| ctttgttagcg agctggctt ggttcggac gaaccgcgtc cggttacggat atatgacttc       | 1320 |
|   |      |
| tcttatcaa caatgggcct ctgcccattcc ttcccttct gcacaagacc tagcgacacc        | 1380 |
| cattccggac ccttgtctcc ccaaagaccc ctccatcttcc ccacccttctt cttctcaacc     | 1440 |
| cccttaatc ggaaccggct cattccccga atgcctcacc tcctccacc ctctctcga          | 1500 |
| acattccacc ccttgccccca cctccactg cctcttcgga ggccaaccga cgcctcacat       | 1560 |
| tgattttgaa cggcacgatc agagagggtt tataggata agcgagttt ggtatacgat         | 1620 |
| gcagcatgtt ttggggtag gagggtatg ggattgggg gaatggaaa agggaatgaa           | 1680 |
| ggagttttgtt gggaaaggattt gggaaagtgtatg taaaagtgaa gtggagaatg gggattggaa | 1740 |
|   |      |
| ggatgttaat atggacccga caagattaga aatgcaatgt ttcaaaaggcg cctggatctc      | 1800 |
| caacgttta caacaaaggaa tcggatccccc ccgactatgc gatgttaggc ggaatgatac      | 1860 |
| actcacagggc gggtcgttgg gcgatacgaa cgctgaagct gaacgcccggg ctcgtaaaa      | 1920 |
| gggtctgttc gaaaagaaaag ggcaaggaca agggaaacat catttccaaa gtatggacca      | 1980 |
| agttggggaa acagccatct ctggacact cggaaaggcgtc gtgattgaag catcgaaagc      | 2040 |
| cgtccaaacctt cgtatcgaaatggaaaggatgtt gttttttttt cttttttttt              | 2100 |
| catgcgacttcc cgttatcgcc taccgatacc aaaacaccta gaggaaagc ttgaatgtt       | 2160 |

|  |      |
|--|------|
| aggattgagc gtggtatgga ttatgcgtt agtgggttc ttttggtgg ggatgtctt    | 2220 |
| ctctcggtt aatcgctcgca gggaggtgg ttcgttggtt tctggatgg ggagaaggag  | 2280 |
| aaaaccaagt ttgcctcac ccccttacc tgcccaccc tggttcaactt tcccttctt   | 2340 |
| ctttcggc cccggcccg atccgagctt atcgatcgaa gacggccag acgctcccc     | 2400 |
| cacatcatcc acgtcatcca ccccttctc tggcaatggc accgctggtg gtgctagtgg | 2460 |
| taaatcgctt atcgccccg gccgactccg actttggtcc ctccgtatct ccaacacaat | 2520 |
| caacaatat attcctgcct cacttcctt atctttggc agccgaaact cgagacagcg   | 2580 |

|   |      |
|---|------|
| gggaggcgca catgagctgt ggacatcgat agggataggg ttaccgagaa cgcgacataa | 2640 |
| ttcgatgcc atgatcgca tgggaccgaa tactccccca cgtgtggtc ttctctcccc    | 2700 |
| gggtggtgcg ggtggttact cacagcccg ttcacctcgat atcatctcg caccatttt   | 2760 |
| catcccccc gctgtccag gaatcggtgg cctcaacacg ggtgtggta gtcttacacc    | 2820 |
| agaaacagtt ctgacaggca tatcaagcgc cacatctgtc tcaccttctc cgagcctcgc | 2880 |
| atctacttct tcgcccctc cgcctaggag cagttgaaa cctggcaagt ctggcgacc    | 2940 |
| gttcaaaccg aggagaatt caaataatct gcatccacac catggatcgc atgggttca   | 3000 |

|  |      |
|--|------|
| ttccgttggg gaaggtatag gtgcaggagg gggagggtgg aatgatccgc ctggccat    | 3060 |
| gtttagtagc cccgggttcgg gcacagggtcc aagcgggagc ggagcggcag atgatggtg | 3120 |
| cgtgttgcg ccgacggcga atggaggctt gagtaatggt gcattgtcg ggaattctag    | 3180 |
| tagggcgaat ctgagtgaat tgggttggc acagcggtcg atgagtagaa ccggacacc    | 3240 |
| tggttttagt taacctctt agatgcgcga tataataagg acattcaggg ttgtttgtt    | 3300 |
| gttgaaaaat attcatctcg ccccaactt atatacatat gcacgcctgt tatattttc    | 3360 |
| cttatcgaag gcactccta catgtacgtt atatacagga                         | 3400 |

<210> 43  
<211> 20  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence

<220><223> VPS29 L1 primer

<400> 43

|                      |    |
|----------------------|----|
| tgttttttgg aaagggttg | 20 |
|----------------------|----|

<210> 44  
<211> 38  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence

<220><223> VPS29 L2 primer

<400> 44

tcactggccg tcgtttaca atgacgagaa ccaggacc 38

<210> 45

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> VPS29 R1 primer

<400> 45

catggtcata gctgttcct gactcagtct caatcaacgc 40

<210> 46

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> VPS29 R2 primer

<400> 46

gttgttctt cttcccgac 20

<210> 47

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> VPS29 S0 primer

<400> 47

aatcaggcgt gggttcagac 20

<210> 48

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> VPS29 P0 primer

<400> 48

ataggtctcc ttgtcgtag 19

<210> 49

<211> 21

|  |                         |    |
|--|-------------------------|----|
| <212>                                      | DNA                     |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                                 | VPS29 STM primer        |    |
| <400>                                      | 49                      |    |
| acacccat acat caaacctcc c                  |                         | 21 |
| <210>                                      | 50                      |    |
| <211>                                      | 24                      |    |
| <212>                                      | DNA                     |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                                 | VPS29 STM common primer |    |
| <400>                                      | 50                      |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg                 |                         | 24 |
| <210>                                      | 51                      |    |
| <211>                                      | 19                      |    |
| <212>                                      | DNA                     |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                                 | YMR1 L1 Primer          |    |
| <400>                                      | 51                      |    |
| tactatgtgg gcgagaagg                       |                         | 19 |
| <210>                                      | 52                      |    |
| <211>                                      | 38                      |    |
| <212>                                      | DNA                     |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                                 | YMR1 L2 Primer          |    |
| <400>                                      | 52                      |    |
| tcactggccg tcgtttact gctactcgta atgcgtcc   |                         | 38 |
| <210>                                      | 53                      |    |
| <211>                                      | 39                      |    |
| <212>                                      | DNA                     |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                                 | YMR1 R1 Primer          |    |
| <400>                                      | 53                      |    |
| catggtcata gctgtttcct gagcaacaaa aggcttggg |                         | 39 |

|                         |                     |    |
|-------------------------|---------------------|----|
| <210>                   | 54                  |    |
| <211>                   | 21                  |    |
| <212>                   | DNA                 |    |
| <213>                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>              | YMR1 R2 Primer      |    |
| <400>                   | 54                  |    |
| gcttggtttc ctgaagtttg g |                     | 21 |
| <210>                   | 55                  |    |
| <211>                   | 21                  |    |
| <212>                   | DNA                 |    |
| <213>                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>              | YMR1 S0 Primer      |    |
| <400>                   | 55                  |    |
| ccagacaaaa ggctcttagt g |                     | 21 |
| <210>                   | 56                  |    |
| <211>                   | 19                  |    |
| <212>                   | DNA                 |    |
| <213>                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>              | YMR1 P01 Primer     |    |
| <400>                   | 56                  |    |
| agacttccac tttaccgc     |                     | 19 |
| <210>                   | 57                  |    |
| <211>                   | 21                  |    |
| <212>                   | DNA                 |    |
| <213>                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>              | YMR1 P02 Primer     |    |
| <400>                   | 57                  |    |
| gtcgagaaaa aagagtagtc c |                     | 21 |
| <210>                   | 58                  |    |
| <211>                   | 20                  |    |
| <212>                   | DNA                 |    |
| <213>                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>              | YMR1 STM Primer     |    |
| <400>                   | 58                  |    |

|   |    |
|---|----|
| tgctagaggg cgggagagtt                         | 20 |
| <br>  |    |
| <210> 59                                      |    |
| <211> 24                                      |    |
| <212> DNA                                     |    |
| <213> Artificial Sequence                     |    |
| <220><223> YMR1 STM common Primer             |    |
| <400> 59                                      |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg                    | 24 |
| <br>  |    |
| <210> 60                                      |    |
| <211> 22                                      |    |
| <212> DNA                                     |    |
| <213> Artificial Sequence                     |    |
| <220><223> SSU72 L1 Primer                    |    |
| <400> 60                                      |    |
| gactatgatg aaaagacggt cc                      | 22 |
| <br>  |    |
| <210> 61                                      |    |
| <211> 39                                      |    |
| <212> DNA                                     |    |
| <213> Artificial Sequence                     |    |
| <220><223> SSU72 L2 Primer                    |    |
| <400>   |    |
| > 61  |    |
| tcactggccg tcgtttact gggaggcaat gaggatgac     | 39 |
| <br>  |    |
| <210> 62                                      |    |
| <211> 41                                      |    |
| <212> DNA                                     |    |
| <213> Artificial Sequence                     |    |
| <220><223> SSU72 R1 Primer                    |    |
| <400> 62                                      |    |
| catggtcata gctgtttcct gtatcctcaa cgctcacggt g | 41 |
| <br>  |    |
| <210> 63                                      |    |
| <211> 18                                      |    |
| <212> DNA                                     |    |
| <213> Artificial Sequence                     |    |

<220><223> SSU72 R2 Primer

<400> 63

aacctggtc tccttgcg 18

<210> 64

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SSU72 S0 Primer

<400> 64

atcccggtc aggactgtc 19

<210> 65

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SSU72 P0 Primer

<400> 65

actgggagga tagttggc 19

<210> 66

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SSU72 STM Primer

<400> 66

ctccccacat aaagagagct aaac 24

<210> 67

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SSU72 STM common Primer

<400> 67

gcatgccctg cccctaagaa ttcg 24

<210> 68

<211> 19

|   |                     |    |
|---|---------------------|----|
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | NEM1 L1 Primer      |    |
| <400>                                   | 68                  |    |
| atctatgccatgaaagcg                      |                     | 19 |
| <210>                                   | 69                  |    |
| <211>                                   | 38                  |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | NEM1 L2 Primer      |    |
| <400>                                   |                     |    |
| >                                       | 69                  |    |
| tcactggccatcgtttactatgcgactcagggtgttc   |                     | 38 |
| <210>                                   | 70                  |    |
| <211>                                   | 40                  |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | NEM1 R1 Primer      |    |
| <400>                                   | 70                  |    |
| catggtcata gctgtttcgtgtgaatgatgtgcggagg |                     | 40 |
| <210>                                   | 71                  |    |
| <211>                                   | 20                  |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | NEM1 R2 Primer      |    |
| <400>                                   | 71                  |    |
| agaggaggat ttggctttc                    |                     | 20 |
| <210>                                   | 72                  |    |
| <211>                                   | 18                  |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | NEM1 S0 Primer      |    |
| <400>                                   | 72                  |    |
| tcacgagcattttgtcc                       |                     | 18 |

|                            |                        |    |
|----------------------------|------------------------|----|
| <210>                      | 73                     |    |
| <211>                      | 19                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | NEM1 P0 Primer         |    |
| <400>                      | 73                     |    |
| acgctgatgg aggagattg       |                        | 19 |
| <210>                      | 74                     |    |
| <211>                      | 20                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | NEM1 STM Primer        |    |
| <400>                      | 74                     |    |
| caccaactcc ccatctccat      |                        | 20 |
| <210>                      | 75                     |    |
| <211>                      | 24                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | NEM1 STM common Primer |    |
| <400>                      | 75                     |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg |                        | 24 |
| <210>                      | 76                     |    |
| <211>                      | 18                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | YVH1 L1 Primer         |    |
| <400>                      | 76                     |    |
| tgctcatcca ttctcagg        |                        | 18 |
| <210>                      | 77                     |    |
| <211>                      | 38                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | YVH1 L2 Primer         |    |
| <400>                      |                        |    |

&gt; 77

tcactggccg tcgtttact atggctgtgc gacttgag 38

&lt;210&gt; 78

&lt;211&gt; 40

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; YVH1 R1 Primer

&lt;400&gt; 78

catggtcata gctgttcct gcacaaaaac tgacgctgag 40

&lt;210&gt; 79

&lt;211&gt; 19

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; YVH1 R2 Primer

&lt;400&gt; 79

ctccagattt tgtggcaag 19

&lt;210&gt; 80

&lt;211&gt; 19

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; YVH1 S0 Primer

&lt;400&gt; 80

tcttgccga ctccactc 19

&lt;210&gt; 81

&lt;211&gt; 18

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; YVH1 P0 Primer

&lt;400&gt; 81

gacctttca gcgattcg 18

&lt;210&gt; 82

&lt;211&gt; 20

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; YVH1 STM Primer

&lt;400&gt; 82

tgctagaggg cgggagagt t 20

&lt;210&gt; 83

&lt;211&gt; 24

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; YVH1 STM common Primer

&lt;400&gt; 83

gcatgccctg cccctaagaa ttgc 24

&lt;210&gt; 84

&lt;211&gt; 22

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; OCA101 L1 Primer

&lt;400&gt; 84

ttctgtatgct cacactactc tg 22

&lt;210&gt; 85

&lt;211&gt; 39

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; OCA101 L2 Primer

&lt;400&gt; 85

tcactggccg tcgtttaca ggaggacagc atacaaatg 39

&lt;210&gt; 86

&lt;211&gt; 40

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; OCA101 R1 Primer

&lt;400&gt; 86

catggtcata gctgtttcct gcgaaacttc cagtagccctg 40

&lt;210&gt; 87

&lt;211&gt; 18

|                            |                          |    |
|----------------------------|--------------------------|----|
| <212>                      | DNA                      |    |
| <213>                      | Artificial Sequence      |    |
| <220><223>                 | OCA101 R2 Primer         |    |
| <400>                      | 87                       |    |
| gaacgacgga ataatggc        |                          | 18 |
| <210>                      | 88                       |    |
| <211>                      | 20                       |    |
| <br>                       |                          |    |
| <212>                      | DNA                      |    |
| <213>                      | Artificial Sequence      |    |
| <220><223>                 | OCA101 S0 Primer         |    |
| <400>                      | 88                       |    |
| gacgagggtgg tggaaagatac    |                          | 20 |
| <210>                      | 89                       |    |
| <211>                      | 18                       |    |
| <212>                      | DNA                      |    |
| <213>                      | Artificial Sequence      |    |
| <220><223>                 | OCA101 P0 Primer         |    |
| <400>                      | 89                       |    |
| ctttagttct gccattcg        |                          | 18 |
| <210>                      | 90                       |    |
| <211>                      | 20                       |    |
| <212>                      | DNA                      |    |
| <213>                      | Artificial Sequence      |    |
| <220><223>                 | OCA101 STM Primer        |    |
| <400>                      | 90                       |    |
| cttagagcccg ccacaacgc      |                          | 20 |
| <br>                       |                          |    |
| <210>                      | 91                       |    |
| <211>                      | 24                       |    |
| <212>                      | DNA                      |    |
| <213>                      | Artificial Sequence      |    |
| <220><223>                 | OCA101 STM common Primer |    |
| <400>                      | 91                       |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg |                          | 24 |

|   |                     |    |
|---|---------------------|----|
| <210>                                       | 92                  |    |
| <211>                                       | 19                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | SIT4 L1 Primer      |    |
| <400>                                       | 92                  |    |
| agtgaggtag aaaccacgg                        |                     | 19 |
| <210>                                       | 93                  |    |
| <211>                                       | 37                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | SIT4 L2 Primer      |    |
| <400>                                       |                     |    |
| >   | 93                  |    |
| tcactggccg tcgtttact gaagagattt ggatggg     |                     | 37 |
| <210>                                       | 94                  |    |
| <211>                                       | 40                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | SIT4 R1 Primer      |    |
| <400>                                       | 94                  |    |
| catggtcata gctgtttcct gactaatctg tcctggctgg |                     | 40 |
| <210>                                       | 95                  |    |
| <211>                                       | 20                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | SIT4 R2 Primer      |    |
| <400>                                       | 95                  |    |
| caagggtcta aaggaagtcc                       |                     | 20 |
| <210>                                       | 96                  |    |
| <211>                                       | 20                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | SIT4 SO Primer      |    |

|                            |                        |    |
|----------------------------|------------------------|----|
| <400>                      | 96                     |    |
| gatacccaa gtgtccctac       |                        | 20 |
| <210>                      | 97                     |    |
| <211>                      | 20                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | SIT4 PO Primer         |    |
| <400>                      | 97                     |    |
| cattaccgca tctgttagcag     |                        | 20 |
| <210>                      | 98                     |    |
| <211>                      | 18                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | SIT4 STM Primer        |    |
| <400>                      | 98                     |    |
| ctttaaagggt ggtttgtg       |                        | 18 |
| <210>                      | 99                     |    |
| <211>                      | 24                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | SIT4 STM common Primer |    |
| <400>                      | 99                     |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg |                        | 24 |
| <210>                      | 100                    |    |
| <211>                      | 19                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | GUA1 L1 Primer         |    |
| <400>                      | 100                    |    |
| tcagtcttgc tctttcg         |                        | 19 |
| <210>                      | 101                    |    |
| <211>                      | 38                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |

&lt;220&gt;&lt;223&gt; GUA1 L2 Primer

&lt;

&lt;400&gt; 101

tcactggccg tcgtttacc aagatgagga tggtgtcg

38

&lt;210&gt; 102

&lt;211&gt; 45

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; GUA1 R1 Primer

&lt;400&gt; 102

catggtcata gctgttcct gattacttcc aagcctcctg ggacg

45

&lt;210&gt; 103

&lt;211&gt; 18

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; GUA1 R2 Primer

&lt;400&gt; 103

tgcttgcgta tgacagac

18

&lt;210&gt; 104

&lt;211&gt;

19

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; GUA1 S0 Primer

&lt;400&gt; 104

gggcatctgt atgttgcg

19

&lt;210&gt; 105

&lt;211&gt; 19

&lt;212&gt; DNA

&lt;213&gt; Artificial Sequence

&lt;220&gt;&lt;223&gt; GUA1 P0 Primer

&lt;400&gt; 105

cttaggcttc caggacaac

19

&lt;210&gt; 106

&lt;211&gt; 24

|  |                        |    |
|--|------------------------|----|
| <212>  | DNA                    |    |
| <213>  | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                     | GUA1 STM Primer        |    |
| <400>  | 106                    |    |
| ctggggattt tgatgtgtct atgt                     |                        | 24 |
| <br>   |                        |    |
| <210>  | 107                    |    |
| <211>  | 24                     |    |
| <212>  | DNA                    |    |
| <213>  | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                     | GUA1 STM common Primer |    |
| <400>  | 107                    |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg                     |                        | 24 |
| <210>  | 108                    |    |
| <211>  | 19                     |    |
| <212>  | DNA                    |    |
| <213>  | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                     | INP5201 L1 Primer      |    |
| <400>  | 108                    |    |
| cgtttccatt tggggtcag                           |                        | 19 |
| <210>  | 109                    |    |
| <211>  | 38                     |    |
| <212>  | DNA                    |    |
| <213>  | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                     | INP5201 L2 Primer      |    |
| <br>   |                        |    |
| <400>  | 109                    |    |
| tcactggccg tcgtttact gcgaggctct caaacttg       |                        | 38 |
| <210>  | 110                    |    |
| <211>  | 41                     |    |
| <212>  | DNA                    |    |
| <213>  | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                     | INP5201 R1 Primer      |    |
| <400>  | 110                    |    |
| catggtcata gctgtttcct gcgaagcgcag aaaaggagtt g |                        | 41 |

|                            |                           |    |
|----------------------------|---------------------------|----|
| <210>                      | 111                       |    |
| <211>                      | 22                        |    |
| <212>                      | DNA                       |    |
| <213>                      | Artificial Sequence       |    |
| <220><223>                 | INP5201 R2 Primer         |    |
| <400>                      | 111                       |    |
| ttcttcctca cctggataacc gc  |                           | 22 |
| <210>                      | 112                       |    |
| <br>                       |                           |    |
| <211>                      | 20                        |    |
| <212>                      | DNA                       |    |
| <213>                      | Artificial Sequence       |    |
| <220><223>                 | INP5201 S0 Primer         |    |
| <400>                      | 112                       |    |
| agtcttgatg gcttccac        |                           | 20 |
| <210>                      | 113                       |    |
| <211>                      | 21                        |    |
| <212>                      | DNA                       |    |
| <213>                      | Artificial Sequence       |    |
| <220><223>                 | INP5201 P0 Primer         |    |
| <400>                      | 113                       |    |
| gctgttaga gtgagtagag g     |                           | 21 |
| <210>                      | 114                       |    |
| <211>                      | 24                        |    |
| <212>                      | DNA                       |    |
| <213>                      | Artificial Sequence       |    |
| <220><223>                 | INP5201 STM Primer        |    |
| <400>                      | 114                       |    |
| <br>                       |                           |    |
| acagctccaa acctcgctaa acag |                           | 24 |
| <210>                      | 115                       |    |
| <211>                      | 24                        |    |
| <212>                      | DNA                       |    |
| <213>                      | Artificial Sequence       |    |
| <220><223>                 | INP5201 STM common Primer |    |

|   |                     |    |
|---|---------------------|----|
| <400>                                   | 115                 |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg              |                     | 24 |
| <210>                                   | 116                 |    |
| <211>                                   | 18                  |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | PHS1 L1 Primer      |    |
| <400>                                   | 116                 |    |
| gtgggatggg aaatgatg                     |                     | 18 |
| <210>                                   | 117                 |    |
| <211>                                   | 34                  |    |
| <br>                                    |                     |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | PHS1 L2 Primer      |    |
| <400>                                   | 117                 |    |
| ctggccgtcg tttacagtg acgctttgt gtcg     |                     | 34 |
| <210>                                   | 118                 |    |
| <211>                                   | 36                  |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | PHS1 R1 Primer      |    |
| <400>                                   | 118                 |    |
| gtcatagctg ttccctgtaa aggcaagacc gtaggc |                     | 36 |
| <210>                                   | 119                 |    |
| <211>                                   | 19                  |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |
| <213>                                   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                              | PHS1 R2 Primer      |    |
| <400>                                   | 119                 |    |
| ccttcgttctt cttcgtctc                   |                     | 19 |
| <br>                                    |                     |    |
| <210>                                   | 120                 |    |
| <211>                                   | 20                  |    |
| <212>                                   | DNA                 |    |

|                            |                        |    |
|----------------------------|------------------------|----|
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | PHS1 SO Primer         |    |
| <400>                      | 120                    |    |
| acactgaaga gactcccgag      |                        | 20 |
| <210>                      | 121                    |    |
| <211>                      | 19                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | PHS1 PO Primer         |    |
| <400>                      | 121                    |    |
| tgagtagcgg atgacttcg       |                        | 19 |
| <210>                      | 122                    |    |
| <211>                      | 20                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | PHS1 STM Primer        |    |
| <400>                      | 122                    |    |
| ccatagaact agctaaagca      |                        | 20 |
| <210>                      | 123                    |    |
| <211>                      | 24                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | PHS1 STM common Primer |    |
| <400>                      | 123                    |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttgc |                        | 24 |
| <210>                      | 124                    |    |
| <211>                      | 22                     |    |
| <212>                      | DNA                    |    |
| <213>                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                 | MRE11 L1 Primer        |    |
| <400>                      | 124                    |    |
| ggcatacttg ataaggaact cg   |                        | 22 |
| <210>                      | 125                    |    |

<211> 38

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> MRE11 L2 Primer

<400> 125

|   |    |
|---|----|
| tcactggccg tcgtttact accttggtt tgagtcgg | 38 |
|---|----|

<210> 126

<211> 41

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> MRE11 R1 Primer

<400> 126

|   |    |
|---|----|
| catggtcata gctgtttcct ggaatgaaga ggaaatctgc g | 41 |
|---|----|

<210> 127

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> MRE11 R2 Primer

<400> 127

|                       |    |
|-----------------------|----|
| tctcaaggta gttgccatcg | 20 |
|-----------------------|----|

<210> 128

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> MRE11 S0 Primer

<400> 128

|                      |    |
|----------------------|----|
| tggcttacaa gaactcagc | 19 |
|----------------------|----|

<210> 129

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> MRE11 P0 Primer

<400> 129

|  |    |
|--|----|
| cggtctatct cctatttcg                         | 19 |
| <210> 130                                    |    |
| <211> 24                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |
| <220><223> MRE11 STM Primer                  |    |
| <br><400>                                    |    |
| > 130  |    |
| <br>gtacgtatgg ggtgtcgct ttag                | 24 |
| <210> 131                                    |    |
| <211> 24                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |
| <220><223> MRE11 STM common Primer           |    |
| <br><400> 131                                |    |
| <br>gcgtccctg cccctaagaa ttcg                | 24 |
| <210> 132                                    |    |
| <211> 18                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |
| <220><223> DBR1 L1 Primer                    |    |
| <br><400> 132                                |    |
| <br>ttccaatcca acagtgcg                      | 18 |
| <210> 133                                    |    |
| <br><br><br><211> 38                         |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |
| <220><223> DBR1 L2 Primer                    |    |
| <br><400> 133                                |    |
| <br>tcactggccg tcgtttact ccgaaatgcc tggtgagg | 38 |
| <210> 134                                    |    |
| <211> 40                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |

|   |                     |    |
|---|---------------------|----|
| <220><223>                                  | DBR1 R1 Primer      |    |
| <400>                                       | 134                 |    |
| catggtcata gctgtttcct gttactccca ctgcgtaagc |                     | 40 |
| <210>                                       | 135                 |    |
| <211>                                       | 19                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | DBR1 R2 Primer      |    |
| <400>                                       | 135                 |    |
| ttttggtagg tgggagagg                        |                     | 19 |
| <210>                                       | 136                 |    |
| <211>                                       | 19                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | DBR1 S0 Primer      |    |
| <400>                                       | 136                 |    |
| agaatagaa aggctggcg                         |                     | 19 |
| <210>                                       | 137                 |    |
| <211>                                       | 19                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | DBR1 P0 Primer      |    |
| <400>                                       | 137                 |    |
| tactgaccct catactgct                        |                     | 19 |
| <210>                                       | 138                 |    |
| <211>                                       | 20                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | DBR1 STM Primer     |    |
| <400>                                       | 138                 |    |
| tctctatagc aaaaccaatc                       |                     | 20 |
| <210>                                       | 139                 |    |
| <211>                                       | 24                  |    |

|  |                        |    |
|--|------------------------|----|
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | DBR1 STM common Primer |    |
| <400>                                      | 139                    |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg                 |                        | 24 |
| <210>                                      | 140                    |    |
| <211>                                      | 20                     |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | SIW14 L1 Primer        |    |
| <400>                                      | 140                    |    |
| ctcattcagg attaccacg                       |                        | 20 |
| <210>                                      | 141                    |    |
| <211>                                      | 37                     |    |
| <br>                                       |                        |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | SIW14 L2 Primer        |    |
| <400>                                      | 141                    |    |
| tcactggccg tcgtttaca aagtgttgg cgaggtc     |                        | 37 |
| <210>                                      | 142                    |    |
| <211>                                      | 40                     |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | SIW14 R1 Primer        |    |
| <400>                                      | 142                    |    |
| catggtcata gctgtttcct gtcatggga gtttgttcag |                        | 40 |
| <210>                                      | 143                    |    |
| <211>                                      | 22                     |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | SIW14 R2 Primer        |    |
| <400>                                      | 143                    |    |
| caactaccac tcacaactct tg                   |                        | 22 |

|                            |                         |    |
|----------------------------|-------------------------|----|
| <210>                      | 144                     |    |
| <211>                      | 19                      |    |
| <212>                      | DNA                     |    |
| <213>                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                 | SIW14 SO Primer         |    |
| <400>                      | 144                     |    |
| gtttgtccag ttggcaag        |                         | 19 |
| <210>                      | 145                     |    |
| <211>                      | 18                      |    |
| <212>                      | DNA                     |    |
| <213>                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                 | SIW14 PO Primer         |    |
| <400>                      | 145                     |    |
| agtatggat gattccgc         |                         | 18 |
| <210>                      | 146                     |    |
| <211>                      | 20                      |    |
| <212>                      | DNA                     |    |
| <213>                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                 | SIW14 STM Primer        |    |
| <400>                      |                         |    |
| >                          | 146                     |    |
| ccatagaact agctaaagca      |                         | 20 |
| <210>                      | 147                     |    |
| <211>                      | 24                      |    |
| <212>                      | DNA                     |    |
| <213>                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                 | SIW14 STM common Primer |    |
| <400>                      | 147                     |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg |                         | 24 |
| <210>                      | 148                     |    |
| <211>                      | 20                      |    |
| <212>                      | DNA                     |    |
| <213>                      | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                 | SDP102 L1 Primer        |    |
| <400>                      | 148                     |    |

|  |    |
|--|----|
| tctggtatct tcctcccttc                            | 20 |
| <210> 149  |    |
| <br>   |    |
| <211> 41   |    |
| <212> DNA  |    |
| <213> Artificial Sequence                        |    |
| <220><223> SDP102 L2 Primer                      |    |
| <400> 149  |    |
| <br>   |    |
| tcactggccg tcgtttact ttttgtgggt gtgttgctgg g     | 41 |
| <210> 150  |    |
| <211> 44   |    |
| <212> DNA  |    |
| <213> Artificial Sequence                        |    |
| <220><223> SDP102 R1 Primer                      |    |
| <400> 150  |    |
| <br>   |    |
| catggtcata gctgtttcct gcgcttctac tatctactgg ttgc | 44 |
| <210> 151  |    |
| <211> 19   |    |
| <212> DNA  |    |
| <213> Artificial Sequence                        |    |
| <220><223> SDP102 R2 Primer                      |    |
| <400> 151  |    |
| <br>   |    |
| gttcctgttt ggatgcttc                             | 19 |
| <br>   |    |
| <210> 152  |    |
| <211> 19   |    |
| <212> DNA  |    |
| <213> Artificial Sequence                        |    |
| <220><223> SDP102 S0 Primer                      |    |
| <400> 152  |    |
| <br>   |    |
| gaacatcaag gctctccag                             | 19 |
| <210> 153  |    |
| <211> 18   |    |
| <212> DNA  |    |
| <213> Artificial Sequence                        |    |

<220><223> SDP102 PO Primer

<400> 153

tgtccaagga atggctcg 18

<210> 154

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SDP102 STM Primer

<400> 154

ctccccacat aaagagagct aaac 24

<210> 155

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SDP102 STM common Primer

<400> 155

gcatgccctg cccctaagaa ttcg 24

<210> 156

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> OCA1 L1 Primer

<400> 156

aataaagaga gacgccgc 18

<210> 157

<211> 39

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> OCA1 L2 Primer

<400> 157

tcactggccg tcgtttacc gagaaaaagag aagcacagc 39

<210> 158

<211> 43

|   |                     |    |
|---|---------------------|----|
| <212>   | DNA                 |    |
| <213>   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                      | OCA1 R1 Primer      |    |
| <400>   | 158                 |    |
| catggtcata gctgtttcct ggtagaagaa gtcaaactgc cac |                     | 43 |
| <210>   | 159                 |    |
| <211>   | 19                  |    |
| <212>   | DNA                 |    |
| <213>   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                      | OCA1 R2 Primer      |    |
| <400>   | 159                 |    |
| gcagaggaca gaaagcaac                            |                     | 19 |
| <210>   | 160                 |    |
| <211>   | 20                  |    |
| <212>   | DNA                 |    |
| <213>   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                      | OCA1 S0 Primer      |    |
| <400>   | 160                 |    |
| atcagatgaa cctgctcaac                           |                     | 20 |
| <210>   | 161                 |    |
| <211>   | 19                  |    |
| <212>   | DNA                 |    |
| <213>   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                      | OCA1 P0 Primer      |    |
| <400>   | 161                 |    |
| taacatccca ccacagtcc                            |                     | 19 |
| <210>   | 162                 |    |
| <211>   | 20                  |    |
| <212>   | DNA                 |    |
| <213>   | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                      | OCA1 STM Primer     |    |
| <400>   | 162                 |    |
| atgttaggtag ggtgataggt                          |                     | 20 |

|  |                        |    |
|--|------------------------|----|
| <210>                                      | 163                    |    |
| <211>                                      | 24                     |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | OCA1 STM common Primer |    |
| <400>                                      | 163                    |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg                 |                        | 24 |
| <210>                                      | 164                    |    |
| <211>                                      | 20                     |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | GDA1 L1 Primer         |    |
| <400>                                      | 164                    |    |
| gctgttagtg gcaaaggtag                      |                        | 20 |
| <210>                                      | 165                    |    |
| <211>                                      | 37                     |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | GDA1 L2 Primer         |    |
| <400>                                      | 165                    |    |
| tcactggccg tcgtttaca cgagcgaata agtgtgc    |                        | 37 |
| <210>                                      | 166                    |    |
| <211>                                      | 40                     |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | GDA1 R1 Primer         |    |
| <400>                                      | 166                    |    |
| catggtcata gctgttctt gttggcggtt ggtggagaag |                        | 40 |
| <210>                                      | 167                    |    |
| <211>                                      | 19                     |    |
| <212>                                      | DNA                    |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence    |    |
| <220><223>                                 | GDA1 R2 Primer         |    |
| <400>                                      | 167                    |    |

gccttgctt ttccagg

19

<210> 168  
<211> 19  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> GDA1 SO Primer  
<400> 168

agaaacgggg gaaacgaag  
<210> 169  
<211> 19  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> GDA1 PO Primer  
<400> 169

ggaagttagaa gcggaaatgt  
<210> 170  
<211> 20  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> GDA1 STM Primer  
<400> 170

atactacca cacatagct  
<210> 171  
<211> 24  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> GDA1 STM common Primer  
<400> 171

gcatgccctg cccctaagaa ttcg  
<210> 172  
<211> 20  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence

<220><223> FBP26 L1 Primer

<400> 172

tggaggt cag taatcggtcg 20

<210> 173

<211> 38

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> FBP26 L2 Primer

<400> 173

tcactggccg tcgtttacg gattggatgg atgtgaac 38

<210> 174

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> FBP26 R1 Primer

<400> 174

catggtcata gctgttcct gtccgatgta tgctctggc 40

<210> 175

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> FBP26 R2 Primer

<400> 175

tgttctccc cttgtcacc 19

<210> 176

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> FBP26 S0 Primer

<400> 176

tggaaatgag ttctcttggg 20

<210> 177

<211> 19

|  |                         |    |
|--|-------------------------|----|
| <212>                                    | DNA                     |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                               | FBP26 PO Primer         |    |
| <400>                                    | 177                     |    |
| tcctaaaatc ccgctctgc                     |                         | 19 |
| <210>                                    | 178                     |    |
| <211>                                    | 21                      |    |
| <212>                                    | DNA                     |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                               | FBP26 STM Primer        |    |
| <400>                                    |                         |    |
| >  | 178                     |    |
| actagcccc cctcaccacc t                   |                         | 21 |
| <210>                                    | 179                     |    |
| <211>                                    | 24                      |    |
| <212>                                    | DNA                     |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                               | FBP26 STM common Primer |    |
| <400>                                    | 179                     |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg               |                         | 24 |
| <210>                                    | 180                     |    |
| <211>                                    | 20                      |    |
| <212>                                    | DNA                     |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                               | PSR1 L1 Primer          |    |
| <400>                                    | 180                     |    |
| ggcagagaga agtttgtag                     |                         | 20 |
| <210>                                    | 181                     |    |
| <211>                                    | 38                      |    |
| <212>                                    | DNA                     |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence     |    |
| <220><223>                               | PSR1 L2 Primer          |    |
| <400>                                    | 181                     |    |
| tcactggccg tcgtttact gggcatttct tctactgc |                         | 38 |

|  |                     |    |
|--|---------------------|----|
| <210>                                      | 182                 |    |
| <211>                                      | 40                  |    |
| <212>                                      | DNA                 |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                 | PSR1 R1 Primer      |    |
| <400>                                      | 182                 |    |
| catggtcata gctgttcct ggttcgtggt gtccttgatg |                     | 40 |
| <210>                                      | 183                 |    |
| <211>                                      | 19                  |    |
| <212>                                      | DNA                 |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                 | PSR1 R2 Primer      |    |
| <400>                                      | 183                 |    |
| ccttgagccg tttgatgtc                       |                     | 19 |
| <210>                                      | 184                 |    |
| <211>                                      | 19                  |    |
| <212>                                      | DNA                 |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                 | PSR1 S0 Primer      |    |
| <400>                                      | 184                 |    |
| ctgtcattac tcgctcagc                       |                     | 19 |
| <210>                                      | 185                 |    |
| <211>                                      | 19                  |    |
| <212>                                      | DNA                 |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                 | PSR1 P0 Primer      |    |
| <400>                                      | 185                 |    |
| attctgtgtc gctggagtg                       |                     | 19 |
| <210>                                      | 186                 |    |
| <211>                                      | 24                  |    |
| <212>                                      | DNA                 |    |
| <213>                                      | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                 | PSR1 STM Primer     |    |

&lt;400&gt; 186

|  |    |
|--|----|
| cgctacagcc agcgccgcga agcg                   | 24 |
| <210> 187                                    |    |
| <211> 24                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |
| <220><223> PSR1 STM common Primer            |    |
| <400> 187                                    |    |
| gcatgccctg cccctaagaa ttcg                   | 24 |
| <210> 188                                    |    |
| <211> 20                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |
| <220><223> CDC1 L1 Primer                    |    |
| <400> 188                                    |    |
| aaagggtcgt gtgagaggac                        | 20 |
| <210> 189                                    |    |
| <211> 38                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |
| <220><223> CDC1 L2 Primer                    |    |
| <400> 189                                    |    |
| tcactggccg tcgtttacc tgacgatgct acagatgc     | 38 |
| <210> 190                                    |    |
| <211> 41                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |
| <213> Artificial Sequence                    |    |
| <220><223> CDC1 R1 Primer                    |    |
| <400> 190                                    |    |
| catggtcata gctgtttcct gtggcaaga gttggagaga g | 41 |
| <210> 191                                    |    |
| <211> 21                                     |    |
| <212> DNA                                    |    |

<213> Artificial Sequence

<220><223> CDC1 R2 Primer

<400> 191

gaacagacag atgggataa c

21

<210> 192

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> CDC1 S0 Primer

<400> 192

gctgtgggtg ttgaatgatg

20

<210> 193

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> CDC1 P0 Primer

<400> 193

ggcattgacc agcgagttt

19

<210> 194

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> CDC1 STM Primer

<400> 194

cgcggccct cactatccac

20

<210> 195

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> CDC1 STM common Primer

<400> 195

gcatgccctg cccctaagaa ttcg

24

<210> 196

|   |                     |    |
|---|---------------------|----|
| <211>                                       | 20                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | INP5202 L1 Primer   |    |
| <400>                                       | 196                 |    |
| aagagtttgt caccagtgtc                       |                     | 20 |
| <210>                                       | 197                 |    |
| <211>                                       | 38                  |    |
| <br>  |                     |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | INP5202 L2 Primer   |    |
| <400>                                       | 197                 |    |
| tcactggccg tcgtttact ggcaagtaga gagtcacc    |                     | 38 |
| <210>                                       | 198                 |    |
| <211>                                       | 40                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | INP5202 R1 Primer   |    |
| <400>                                       | 198                 |    |
| catggtcata gctgtttcct gtgatttggg gcatctggtg |                     | 40 |
| <210>                                       | 199                 |    |
| <211>                                       | 19                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | INP5202 R2 Primer   |    |
| <400>                                       | 199                 |    |
| ggagtttcgc tacattggg                        |                     | 19 |
| <br>  |                     |    |
| <210>                                       | 200                 |    |
| <211>                                       | 20                  |    |
| <212>                                       | DNA                 |    |
| <213>                                       | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                                  | INP5202 S0 Primer   |    |
| <400>                                       | 200                 |    |

|                                      |    |
|--------------------------------------|----|
| gcattgtac ttcccaaaag                 | 20 |
| <210> 201                            |    |
| <211> 19                             |    |
| <212> DNA                            |    |
| <213> Artificial Sequence            |    |
| <220><223> INP5202 P0 Primer         |    |
| <400> 201                            |    |
| <br>tctgggatt gggcttgg               | 19 |
| <210> 202                            |    |
| <211> 24                             |    |
| <212> DNA                            |    |
| <213> Artificial Sequence            |    |
| <220><223> INP5202 STM Primer        |    |
| <br><400> 202                        |    |
| <br>ccatagcgat atctaccca atct        | 24 |
| <210> 203                            |    |
| <211> 24                             |    |
| <212> DNA                            |    |
| <213> Artificial Sequence            |    |
| <220><223> INP5202 STM common Primer |    |
| <400> 203                            |    |
| <br>gcatgccctg cccctaagaa ttcg       | 24 |
| <210> 204                            |    |
| <211> 19                             |    |
| <212> DNA                            |    |
| <213> Artificial Sequence            |    |
| <220><223> YND1 L1 Primer            |    |
| <400> 204                            |    |
| <br>acgcacagtt tgataaccg             | 19 |
| <210> 205                            |    |
| <br><211> 38                         |    |
| <212> DNA                            |    |
| <213> Artificial Sequence            |    |

|  |                     |    |
|--|---------------------|----|
| <220><223>                               | YND1 L2 Primer      |    |
| <400>                                    | 205                 |    |
| tcactggccg tcgtttaca gtggtgtaac ggatggtg |                     | 38 |
| <210>                                    | 206                 |    |
| <211>                                    | 40                  |    |
| <212>                                    | DNA                 |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                               | YND1 R1 Primer      |    |
| <400>                                    | 206                 |    |
| catgtcata gcgtttcct gagtagggcg aatctgagt |                     | 40 |
| <210>                                    | 207                 |    |
| <211>                                    | 19                  |    |
| <212>                                    | DNA                 |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                               | YND1 R2 Primer      |    |
| <400>                                    | 207                 |    |
| agttagttct ccgatgtcc                     |                     | 19 |
| <210>                                    | 208                 |    |
| <211>                                    | 19                  |    |
| <212>                                    | DNA                 |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                               | YND1 S0 Primer      |    |
| <400>                                    | 208                 |    |
| gctcgtgatt gggactaac                     |                     | 19 |
| <210>                                    | 209                 |    |
| <211>                                    | 20                  |    |
| <212>                                    | DNA                 |    |
| <213>                                    | Artificial Sequence |    |
| <220><223>                               | YND1 P0 Primer      |    |
| <400>                                    | 209                 |    |
| ccatccatct tctccactcc                    |                     | 20 |
| <210>                                    | 210                 |    |
| <211>                                    | 24                  |    |
| <212>                                    | DNA                 |    |

<213> Artificial Sequence

<220><223> YND1 STM Primer

<400> 210

ctccccacat aaagagagct aaac

24

<210> 211

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> YND1 STM common Primer

<400> 211

gcatgccctg cccctaagaa ttcg

24

<210> 212

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> B1026 - M13 Forward extended

<400> 212

gtaaaacgac ggcagttag c

21

<210> 213

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> B1027 - M13 Reverse extended

<400> 213

caggaaacag ctatgaccat g

21

<210> 214

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> B79 - Screening primer

<400> 214

tgtggatgct ggcggaggat a

21

<210> 215

<211> 24  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B1454 - NAT split marker primer 1

<400> 215  
aagggtttcc ccgacgacga atcg 24

<210> 216  
<211> 24  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence

<220><223> B1455 - NAT split marker primer 2  
<400> 216

aactccgtcg cgagccccat caac 24  
<210> 217

<211> 18  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence

<220><223> B1886 - NEO split marker primer 1  
<400> 217

tggaagagat ggatgtgc 18

<210> 218  
<211> 18  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B1887 - NEO split marker primer 2

<400> 218  
attgtctgtt gtgccag 18

<210> 219  
<211> 22  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B679 - qRT-PCR primer for ACT1  
<400> 219

|  |    |
|--|----|
| cgcccttgct ctttcttcta tg                   | 22 |
| <210> 220                                  |    |
| <211> 22                                   |    |
| <212> DNA                                  |    |
| <213> Artificial Sequence                  |    |
| <220>                                      |    |
| ><223> B680 - qRT-PCR primer for ACT1      |    |
| <400> 220                                  |    |
| gactcgtcgt attcgcttt cg                    | 22 |
| <210> 221                                  |    |
| <211> 19                                   |    |
| <212> DNA                                  |    |
| <213> Artificial Sequence                  |    |
| <220><223> B8953 - qRT-PCR primer for LAC1 |    |
| <400> 221                                  |    |
| caccctttgg aagtgtgg                        | 19 |
| <210> 222                                  |    |
| <211> 19                                   |    |
| <212> DNA                                  |    |
| <213> Artificial Sequence                  |    |
| <220><223> B8954 - qRT-PCR primer for LAC1 |    |
| <400> 222                                  |    |
| tgataattgc agagtagccg                      | 19 |
| <210> 223                                  |    |
| <211> 19                                   |    |
| <212> DNA                                  |    |
| <213> Artificial Sequence                  |    |
| <220><223> B3737 - qRT-PCR primer for BZP4 |    |
| <400> 223                                  |    |
| agccaggtaa tcttggagg                       | 19 |
| <210> 224                                  |    |
| <211> 19                                   |    |
| <212> DNA                                  |    |
| <213> Artificial Sequence                  |    |

<220><223> B8521 - qRT-PCR primer for BZP4

<400> 224

caatacga atcactccc 19

<210> 225

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

><223> B6394 - qRT-PCR primer for HOB1

<400> 225

cctcgcaagt tccccagcta 20

<210> 226

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> B8519 - qRT-PCR primer for HOB1

<400> 226

gtatgaggtc ttgtccacc 19

<210> 227

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> B8654 - qRT-PCR primer for ITR1A

<400> 227

cttcaaccga ggtcataactc 20

<210> 228

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> B8655 - qRT-PCR primer for ITR1A

<400> 228

agattccgat accaagggc 19

<210> 229

<211> 20

<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B8658 - qRT-PCR primer for ITR3C  
<400> 229  
cccttggtc aggtgattc 20  
<210> 230  
<211> 21  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220>  
<223> B8659 - qRT-PCR primer for ITR3C  
<400> 230  
gctgaaatag ggatggaaca g 21  
<210> 231  
<211> 20  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B8656 - qRT-PCR primer for MPR1  
<400> 231  
cgaggttctt gatgatgctg 20  
<210> 232  
<211> 20  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B8657 - qRT-PCR primer for MPR1  
<400> 232  
atccgagaa agtctgagcc 20  
<210> 233  
<211> 19  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B8598 - qRT-PCR primer for FZC31  
<400> 233  
aatgtcccg aaaaggaag 19

<210> 234  
<211> 21  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B4951 - qRT-PCR primer for FZC31  
<400> 234  
tctttttc ttctgacctg c 21  
<210> 235  
<211> 17  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220>  
><223> B9243 - qRT-PCR primer for GAT201  
<400> 235  
catcccgatcg ccacagc 17  
<210> 236  
<211> 19  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B9422 - qRT-PCR primer for GAT201  
<400> 236  
ggagtatggc tggaaatctg 19  
<210> 237  
<211> 20  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B9061 - qRT-PCR primer for PDR802  
<400> 237  
tttcgttagcc tgtaagtggc 20  
<210> 238  
<211> 19  
<212> DNA  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> B4913 - qRT-PCR primer for PDR802

<400> 238

ggaacatgg gaaaaggtg

19