



공개특허 10-2021-0137381

(19) 대한민국특허청(KR)
(12) 공개특허공보(A)(11) 공개번호 10-2021-0137381
(43) 공개일자 2021년11월17일

(51) 국제특허분류(Int. Cl.)

C12Q 1/42 (2006.01)

(52) CPC특허분류

C12Q 1/42 (2013.01)

(21) 출원번호 10-2021-0042531

(22) 출원일자 2021년04월01일

심사청구일자 2021년04월01일

(30) 우선권주장

1020200055355 2020년05월08일 대한민국(KR)

(71) 출원인

연세대학교 산학협력단

서울특별시 서대문구 연세로 50 (신촌동, 연세대학교)

(72) 별명자

반용선

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

정은지

서울특별시 양천구 목동동로 33, 부영그린타운 1
차아파트 801호

(뒷면에 계속)

(74) 대리인

특허법인 피씨알

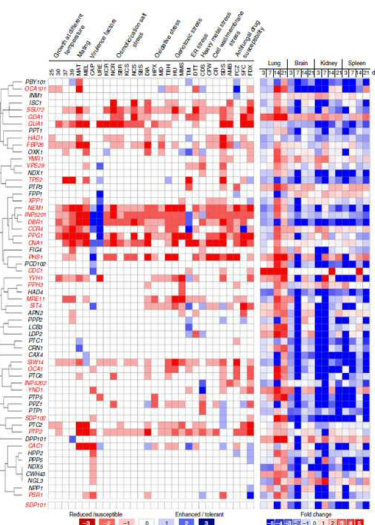
전체 청구항 수 : 총 4 항

(54) 발명의 명칭 크립토코커스 네오포르만스의 멜라닌 생산을 조절하는 포스파타아제 및 이를 이용한 항진균제 스크리닝 방법

(57) 요 약

MRE11, VPS29, YVH1, FBP26, INP5201, DBR1, NEM1 및 GUA1은 크립토코커스 네오포르만스의 병원성과의 관련성 및 멜라닌 생산을 조절하는 기능이 새롭게 규명된 포스파타아제 유전자로써, 이를 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

크립토코커스 속 진균의 멜라닌 생산을 조절하는 포스파타아제를 발현하는 유전자인 *MRE11*, *VPS29*, *YVH1*, *FBP26*, *INP5201*, *DBR1*, *NEM1* 및 *GUA1*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 크립토코커스 속 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 멜라닌 생산을 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 키나아

제(enzyme)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 속주 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 포스파톰(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 멜라닌 생산을 조절하는 포스파타아제로서 병원성과의 관련성이 새롭게 규명된 포스파타아제 유전자 및 이를 이용한 항진균제 스크리닝 방법을 제공한다.

과제의 해결 수단

[0012] 일 양상은, 크립토코커스속 진균의 멜라닌 생산을 조절하는 포스파타아제를 발현하는 유전자인 *MRE11*, *VPS29*, *YVH1*, *FBP26*, *INP5201*, *DBR1*, *NEM1* 및 *GUA1*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 후

보물질을 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, 고온 저항성)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 유니구툴라투스(*Cryptococcus uniguttulatus*)일 수 있다.

[0016]

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

[0017]

상기 *MRE11*유전자는 서열번호 11의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 32의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.

[0018]

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

[0019]

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

[0020]

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

[0021]

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

- [0022] 상기 *DBR1* 유전자는 서열번호 12의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 33의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.
- [0023] 상기 *NEM1* 유전자는 서열번호 4의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 25의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.
- [0024] 상기 *GUA1* 유전자는 서열번호 8의 아미노산 서열로 이루어진 포스파타아제를 암호화하는 유전자, 또는 서열번호 29의 염기 서열로 이루어진 유전자일 수 있다.
- [0025] 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.
- [0026] 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.
- [0027] 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 블롯팅, DNA 칩(Microarray) 또는 RNA sequencing 분석에 의해 수행될 수 있다.
- [0028] 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(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 수행될 수 있다.
- [0029] 상기 활성 억제 후보물질은 저분자 화합물, 항체, 안티센스 뉴클레오티드, siRNA, dsRNA, 핵산, 단백질, 펩티드, 추출물, 또는 천연물을 포함할 수 있으나 이에 한정되는 것은 아니다.
- [0030] 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

- [0032] 일 구체예에 따른 스크리닝 방법은 크립토코커스 네오포르만스의 병원성과의 관련성이 새롭게 규명된 포스파타아제 유전자를 이용하므로 새로운 항진균제를 스크리닝 할 수 있다.

도면의 간단한 설명

- [0033] 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 mellonella* 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.

발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

[0034] 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.

[0036] 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.

실험방법

[0040] 1. 연구 윤리 규정 준수 (Ethnic statement)

- [0041] 동물 보호 및 모든 실험은 연세대학교의 동물실험윤리위원회(Institutional Animal Care and Use Committee, IACUC)의 윤리 지침에 따라 수행되었다.
- [0043] 2. C. 네오포르만스 포스파타아제 및 레트로머 돌연변이 구축
- [0044] 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.
- [0045] 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), S0 primer(diagnostic screening primer, pairing with B79), P0 primer(Southern blot probe primer), STM primer, STM common primer에 대한 정보는 서열번호 43 내지 서열번호 211에 개시되어 있다.
- [0046] 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.
- [0047] 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>)
- [0048] 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.
- [0049] 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.
- [0050] 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.
- [0051] NAT 유전자파괴 카세트를 도입하는 생물학적 형질전환(Biolistic transformation)은 다음 방법으로 실시하였다. H99S 균주를 50ml YPD 배지에서 30°C로 16시간 동안 배양하고 스펀다운(spin-down)을 실시하였다. 5ml 중류수에서 채현탁하고 1M 소르비톨이 포함된 YPD 한천 배지에 도포하고 30°C에서 3시간 동안 추가 배양하였다. 유전자 파괴 카세트를 600 μ g의 0.6 μ 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 μ 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.
- [0053] 3. nCounter in vivo 유전자 발현 프로파일링 분석.

- [0054] 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.
- [0055] 전체 RNA 샘플은 비강 흡입을 통해 5×10^5 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 진조시켰다. 진조된 장기를 균질화하고 상용 RNA 추출 키트(easy-BLUE, Intron Biotechnology)로 total RNA를 추출했다.
- [0056] *In vitro* 기저(basal) 조건 (30°C ; YPD 배지)에서 성장한 *C. 네오포르만스*로부터 분리한 전체 RNA 10ng 또는 *C. 네오포르만스* 감염 마우스 조직에서 분리한 전체 RNA $10\mu\text{g}$ 을 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).
- [0057] 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 β chain, CNAG_01840; tubulin α -1A chain, CNAG_03787; histone H3, CNAG_04828)는 표현 정규화(expression normalization)에 사용되었다.
- [0058] 폴드-변화(fold-change)를 표현하기 위해 정규화된 데이터를 \log_2 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.
- [0060] 4. 성장 및 화학적 감수성 테스트
- [0061] 시험관 내 스트레스 조건에 대한 각 포스파타아제 돌연변이의 감수성을 분석하기 위해, *C. 네오포르만스*를 30°C 에서 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)
- [0062] [환경 스트레스 유도 화학물질]
- [0063] 포도당 과다(YPD) 또는 포도당 결핍(효모 추출물-펩톤; YP) 조건 하에서 삼투압 스트레스(소르비톨) 및 양이온/염 스트레스 (NaCl 및 KCl);
- [0064] 산화 스트레스 [과산화수소(H_2O_2), tert-butyl hydroperoxide(유기 과산화물), menadione(superoxide anion generator), diamide(thiol-specific oxidant)];
- [0065] 독성 중금속 스트레스 [황산 카드뮴 (CdSO₄)]; genotoxic 스트레스 (methyl methanesulphonate 및 hydroxyurea);
- [0066] 막 불안정화 스트레스 [sodium dodecyl sulfate (SDS)];
- [0067] 세포벽 불안정화 스트레스 (calcofluor white 및 Congo red);
- [0068] ER 스트레스 [tunicamycin 및 dithiothreitol(DTT)];
- [0069] 및 항진균제 감수성(flidinoxonil, fluconazole, amphotericin B, 및 flucytosine).
- [0070] 세포를 30°C 에서 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°C 에서 배양하고 매일 배양 사진을 찍었다. 포스파타아제 돌연변이체의 성장 속도를 정량적으로 조사하기 위해 WT 균주 (H99S) 및 포스파타아제 돌연변이체를 30°C 에서 밤새 배양하고 신선한 액체 YPD 배지에 계대 배양했다[광학밀도 OD₆₀₀ = 0.2]. 세포는 다중 채널 생물 반응기(Biosan Laboratories, Inc., Warren, MI, USA)에서 30°C 또는 37°C 에서 배양하였으며 OD 600nm는 40 내지 90 시간 동안 자동 측정하였다.

[0072] 5. 교배 분석 (mating assay)

[0073] 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.

[0075] 6. In vitro 병독성 인자 생산 분석

[0076] 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 3×10^8 cells/ml 농도로 조정하고 세포 혼탁액 50 μl 를 microhaemocrit 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.

[0077] 다른 배지에서 캡슐 생산 효율을 측정하기 위해, 각 배양액 5 μl 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, 증류수로 재현탁하였다. 재현탁한 세포는 India ink (BactiDrop; 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.

[0078] 멜라닌 생산 효율을 조사하기 위해 각 포스파타아제 돌연변이를 YPD 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 KH₂PO₄, 250mg MgSO₄, 1mg thiamine, 5 μg biotin, 100mg L-DOPA 또는 epinephrine hydrochloride)에 3 μl 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.

[0079] 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 10⁶개)한 다음 진탕 배양기에서 30°C로 1 내지 3 일 동안 배양하고 매일 사진을 찍었다.

[0081] 7. 발현 분석

[0082] 멜라닌 조절 유전자 (*LAC1*, *HOB1*, *MBS1*, *BZP4*)의 발현 수준을 측정하기 위해 H99S 균주 및 포스파타아제 돌연변이체(*mre11* Δ , *ccr4* Δ , *vps29* Δ , *yvh1* Δ , *fbp26* Δ , *inp5201* Δ , *cac1* Δ , *ptp2* Δ , *ptc2* Δ , *dbr1* Δ , *ppg1* Δ , *nem1* Δ 및 *gua1* Δ)를 YPD 액체 배지에서 30°C로 16시간 동안 배양하고, 신선한 액체 YPD 배지로 서브컬처하였다 (OD₆₀₀ = 0.2).

[0083] 세포가 초기 로그 단계(logarithmic phase)(OD₆₀₀ = 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.

[0084] 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* Δ (YSB4094), *siw14* Δ (YSB4570), *ssu72* Δ

(YSB4242), *gda1Δ* (YSB4750) 및 *xpp1Δ* (YSB5941)]를 30°C로 16시간 동안 YPD 브로스에서 배양하고, 50ml의 신선한 YPD 브로쓰에서 서브컬쳐하고, OD₆₀₀이 0.8에 도달할 때까지 추가 배양하였다. 그 다음 배양액을 25ml 투브 2개에 분리하고 원심 분리한 다음 멸균 중류수로 3 회 세척하였다.

[0085] 하나의 투브는 기본 발현 수준을 모니터링하기 위해 액체 질소에 보관되었고, 다른 투브는 10% FBS를 포함하는 동일한 부피의 RPMI1640 배지에 재현탁되었다. 120 rpm으로 수평 진탕(horizontal shaking)하는 CO₂ 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.

[0087] 8. cwMPs (cell wall mannoproteins) O-linked 글리칸의 HPLC 분석

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.

[0089] O-linked 올리고사카라이드(oligosaccharide)는 개질된(modified) 하이드라진분해(hydrazinolysis)에 의해 정제된 cwMP로부터 방출되었다. 전조된 cwMP (50μg)를 hydrazine monohydrate에 재현탁하고 60°C로 4시간 동안 배양했다. 반응물을 냉각 및 건조(desiccation)시키고, 펠렛을 NaHCO₃에 용해시키고, (CH₃CO)₂O와 혼합하고, 얼음 위에서 30분 동안 배양하였다.

[0090] 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 × 25cm, Tosoh Corp., Tokyo, Japan)에서 HPLC를 사용하여 분석하였다. 샘플 주입 후에, solvent B의 비율을 1.0 ml/min의 유속에서 60 분에 걸쳐 90 %로 증가시키고 O-글리칸을 형광검출기(2475, Waters Corp., Milford, MA, USA)로 검출했다. 여기 파장 및 방출 파장은 각각 360 nm 및 425 nm이다. 크로마토그래피 소프트웨어 (Empower 2, Waters)를 사용하여 데이터를 분석했다.

[0092] 9. 곤충모델 기반 in vivo 병독성 분석

[0093] 체중이 200 내지 300mg에 이르고 종령 유충기에 있는(final larval instar) 최소 15 개의 *G. mellonella* 애벌레(Vanderhorst Wholesale, Inc., Saint Marys, OH, USA)를 사용했다. 각각의 포스파타아제 변이체 및 야생형 H99S 균주를 30°C에서 밤새 인큐베이션하고, 펠릿화하고, PBS로 3 회 세척하고, 10⁶ cells/ml의 농도로 PBS에 재현탁시켰다. 각 유충마다 4000 개의 C. 네오포르만스 세포를 10μl 바늘 및 반복 디스펜서가 장착된 100μl 실린지(PB600-1, Hamilton Company, Reno, NV, USA)를 사용하여 두 번째에서 마지막 전각(proleg) 사이에 주입했다. 음성 대조군 *G. mellonella*는 PBS 만 주입했다. 감염된 유충을 페트리 접시에 놓고 가습 환경에서 37°C로 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 겹열하였다. 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.

[0095] 10. STM-기반 쥐파(murine) 감염성 분석

[0096] 41 개의 고유한 시그니처-태그 NAT 선별 마커(signature-tagged NAT selection marker)가 있는 포스파타아제 돌연변이체 세트를 30°C에서 16 시간 동안 배양했다. *ste50Δ* (STM # 282) 및 *ire1Δ* (STM # 169) 돌연변이체

는 각각 독성(virulent) 및 무독성(avirulent) 대조군 균주로 사용되었다.

[0097] 돌연변이체와 대조군 균주를 펠럿화하고, PBS로 3 회 세척하고, PBS에 재현 탁한 다음 동일한 양(5×10^5 cells)으로 풀링(pool)하였다.

[0098] 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 5×10^5 의 풀링된(pooled) 돌연변이체($50\mu\text{l}$ PBS)로 감염시켰다.

[0099] 투입 포스파타아제 계놈 DNA 라이브러리(input phosphatase genomic DNA library)를 준비하기 위해, 풀링된 균주 $200\mu\text{l}$ 를 $100\mu\text{g}/\text{ml}$ chloramphenicol이 포함된 YPD 배지에 도말(spread)하고 30°C 에서 3 일 동안 배양한 다음 스크래핑하여 수집했다.

[0100] 감염된 마우스들은 14 dpi에 이르렀을 때 인도적 실험 종결을 위해 과량의 마취제 투여 (Avertin)로 희생시켰다. 감염된 마우스의 폐와 뇌를 회수하고 5mL 의 PBS로 균질화하였다. 그 다음 균질화 된 조직을 $100\mu\text{g}/\text{ml}$ 클로람페니콜을 함유하는 YPD 배지에 도말(spread)하고 30°C 에서 3 일 동안 배양한 다음 스크래핑하여 수집했다. CTAB(cetyl trimethylammonium bromide) 방법을 사용하여 수집된 투입(input) 및 산출(output) 세포에서 계놈 DNA를 추출했다.

[0101] qRT-PCR 시스템(CFX96, Bio-Rad, Hercules, CA, USA)을 사용하여 태그 특이 적 프라이머로 Quantitative PCR을 수행했다. STM 점수는 $2^{-\Delta\Delta\text{Ct}}$ 방법을 사용하여 계산되었으며, 계놈 DNA 양의 상대적 변화를 계산하였다. 투입(input) 대 산출(output) 샘플의 평균 폴드-변화는 로그 점수 ($\log_2 2^{-\text{(Ct, Target-Ct, Actin)}_{\text{output}} - \text{(Ct, Target-Ct, Actin)}_{\text{input}}}$)로 계산되었다.

11. In vitro BBB 통과(BBB-crossing) 및 BBB 부착(BBB-adhesion) 분석

[0104] 인간 뇌 미세혈관 내피세포(hCMEC/D3 세포주, Merck & Co., Kenilworth, NJ, USA)는 기존에 알려진 방법을 기반으로 다음과 같이 배양되었다.

[0105] 요약하면, EGM-2 배지(Lonza Group, Basel, Switzerland)에서 5×10^4 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°C 및 5% 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.

[0106] BBB-통과 분석을 위해, C. 네오포르만스 WT (H99), *mp1Δ* 돌연변이 및 포스파타아제 결실 돌연변이의 5×10^5 세포를 PBS $500 \mu\text{l}$ 에 첨가하고 다공성막에 접종하였다. 5% CO_2 및 37°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 WT의 input CFU로 나누어 계산했다.

[0107] BBB 부착 분석을 위해, 5×10^5 세포를 포함하는 $100\mu\text{l}$ PBS를 12웰 플레이트에서 성장한 hCMEC/D3 세포의 단층(monolayer)에 접종하고 5% CO_2 및 37°C 조건에서 24시간 동안 배양했다. 배양 후, 배양물을 PBS로 3 회 세척하고, 37°C 에서 30분 동안 멸균 중류수로 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.

12. C. 네오포르만스 포스파타아제 테이터에 대한 데이터베이스 구축

[0110] 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.

[0112] 13. 통계분석

[0113] 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 유의성은 Bonferroni의 다중 비교 테스트와 함께 일원 분산 분석에 의해 계산되었다.

[0115] 실시예 1: *C.neoformans*의 포스파타아제 유전자 동정

[0116] 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. 네오포르만스*의 139개 추정 포스파타아제 유전자를 선별하였다. (하기 표 2 참고)

표 2

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>YND1</i>
69	CNAG_03202	<i>CAC1</i>	139	CNAG_07740	<i>HAD2</i>
70	CNAG_03222	<i>DBR1</i>			

[0118] 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

[0120] 상기 실시예 1의 139개 추정 포스파타아제 유전자에 대한 결실 돌연변이체를 제작하고 *in vitro* 및 *in vivo* 표현형 특징(phenotypic trait)을 분석하였다.

[0121] 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.

[0122] 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.

[0123] 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

[0124]	Gene ID	Gene name	Strain names (YSB #)	Genotypes	Parents
	CNAG_07507	<i>STE50</i>	3741	<i>MATα ste50Δ::NAT-STM#234</i> (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> (previously constructed)	H99S
	CNAG_05155	<i>PTP2</i>	275, 277	<i>MATα ptp2Δ::NAT-STM#184</i> (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>MAT_a cdc14Δ ::NAT-STM#116</i>	H99S
CNAG_00500	<i>PTC1</i>	289, 290	<i>MAT_a ptc1Δ ::NAT-STM#146</i>	H99S
CNAG_00554	<i>ISC1</i>	4264, 4265	<i>MAT_a isc1Δ ::NAT-STM#43</i>	H99S
CNAG_00810	<i>HAD4</i>	4194, 4197	<i>MAT_a had4Δ ::NAT-STM#116</i>	H99S
CNAG_01054	<i>SSU72</i>	4242, 4243	<i>MAT_a ssu72Δ ::NAT-STM#119</i>	H99S
CNAG_01177	<i>NEM1</i>	4771, 4772	<i>MAT_a nem1Δ ::NAT-STM#177</i>	H99S
CNAG_01203	<i>YVH1</i>	4590, 4591	<i>MAT_a yvh1Δ ::NAT-STM#5</i>	H99S
CNAG_01254	<i>OCA101</i>	4075, 4077	<i>MAT_a oca101Δ ::NAT-STM#210</i>	H99S
CNAG_01314	<i>PPP1</i>	5058, 5059	<i>MAT_a ppp1Δ ::NAT-STM#184</i>	H99S
CNAG_01346	<i>HPP2</i>	4728, 4730	<i>MAT_a hpp2Δ ::NAT-STM#204</i>	H99S
CNAG_01357	<i>SDP101</i>	3613, 3614	<i>MAT_a sdp101Δ ::NAT-STM#6</i>	H99S
CNAG_01436	<i>SIT4</i>	4094, 4095	<i>MAT_a sit4Δ ::NAT-STM#232</i>	H99S
CNAG_01496	<i>PPT1</i>	5554, 5555	<i>MAT_a ppt1Δ ::NAT-STM#184</i>	H99S
CNAG_01498	<i>AKP2</i>	5064, 5069	<i>MAT_a akp2Δ ::NAT-STM#6</i>	H99S
CNAG_01518	<i>PMU1</i>	4026, 4027	<i>MAT_a pmu1Δ ::NAT-STM#205</i>	H99S
CNAG_01532	<i>INP52</i>	4793, 4794	<i>MAT_a inp52Δ ::NAT-STM#201</i>	H99S
CNAG_01744	<i>HAD1</i>	4665, 4666	<i>MAT_a had1Δ ::NAT-STM#204</i>	H99S
CNAG_01823	<i>INM1</i>	4608, 4609	<i>MAT_a inm1Δ ::NAT-STM#191</i>	H99S
CNAG_01864	<i>NDX5</i>	5466, 5467	<i>MAT_a ndx5Δ ::NAT-STM#150</i>	H99S
CNAG_01877	<i>GUA1</i>	6161, 6163	<i>MAT_a gua1Δ ::NAT-STM#213</i>	H99S
CNAG_01900	<i>NDX1</i>	5248, 5249	<i>MAT_a ndx1Δ ::NAT-STM#210</i>	H99S
CNAG_01901	<i>NDX2</i>	5504, 5505	<i>MAT_a ndx2Δ ::NAT-STM#211</i>	H99S
CNAG_02001	<i>INP5203</i>	4692, 4693	<i>MAT_a inp5203Δ ::NAT-STM#205</i>	H99S
CNAG_02109	<i>INP5201</i>	4607, 4929	<i>MAT_a inp5201Δ ::NAT-STM#122</i>	H99S
CNAG_02161	<i>ASP1</i>	5250, 5251	<i>MAT_a asp1Δ ::NAT-STM#240</i>	H99S
CNAG_02236	<i>PPG1</i>	5772, 5940	<i>MAT_a ppg1Δ ::NAT-STM#123</i>	H99S
CNAG_02375	<i>FIG4</i>	4574, 4575	<i>MAT_a fig4Δ ::NAT-STM#150</i>	H99S
CNAG_02453	<i>PTP5</i>	5469, 5470	<i>MAT_a ptp5Δ ::NAT-STM#191</i>	H99S
CNAG_02470	<i>PPP2</i>	4819, 4822	<i>MAT_a ppp2Δ ::NAT-STM#290</i>	H99S
CNAG_02487	<i>PHS1</i>	4022, 4023	<i>MAT_a phs1Δ ::NAT-STM#225</i>	H99S
CNAG_02490	<i>MRE11</i>	4694, 5050	<i>MAT_a mre11Δ ::NAT-STM#242</i>	H99S
CNAG_02772	<i>PMU101</i>	4670, 4671	<i>MAT_a pmu101Δ ::NAT-STM#208</i>	H99S
CNAG_03014	<i>CAX4</i>	4790, 4791	<i>MAT_a cax4Δ ::NAT-STM#211</i>	H99S
CNAG_03052	<i>PTC2</i>	1772, 1773	<i>MAT_a ptc2Δ ::NAT-STM#224</i>	H99S
CNAG_03078	<i>NPP1</i>	5019, 5021	<i>MAT_a npp1Δ ::NAT-STM#119</i>	H99S
CNAG_03190	<i>CCR4</i>	5591, 5594	<i>MAT_a ccr4Δ ::NAT-STM#210</i>	H99S
CNAG_03202	<i>CAC1</i>	5650	<i>MAT_a cac1Δ ::NAT-STM#159</i>	H99S
CNAG_03222	<i>DBR1</i>	4963, 4964	<i>MAT_a dbr1Δ ::NAT-STM#288</i>	H99S
CNAG_03262	<i>INM101</i>	4529, 4530	<i>MAT_a inm101Δ ::NAT-STM#201</i>	H99S
CNAG_03296	<i>SIW14</i>	4570, 4571	<i>MAT_a siw14Δ ::NAT-STM#225</i>	H99S
CNAG_03396	<i>NPY1</i>	5105, 5107	<i>MAT_a npy1Δ ::NAT-STM#122</i>	H99S
CNAG_03491	<i>NDX3</i>	5192, 5193	<i>MAT_a ndx3Δ ::NAT-STM#201</i>	H99S
CNAG_03541	<i>PTC7</i>	1860, 1861	<i>MAT_a ptc71Δ ::NAT-STM#53</i>	H99S
CNAG_03657	<i>LDP1</i>	4382, 4383	<i>MAT_a ldp1Δ ::NAT-STM#231</i>	H99S
CNAG_03679	<i>ACY1</i>	5838, 5839	<i>MAT_a acy1Δ ::NAT-STM#43</i>	H99S
CNAG_03765	<i>TPS2</i>	4373, 4433	<i>MAT_a tps2Δ ::NAT-STM#232</i>	H99S
CNAG_03871	<i>LTP1</i>	4044, 4045	<i>MAT_a ltp1Δ ::NAT-STM#230</i>	H99S
CNAG_03893	<i>SDP102</i>	3467, 3468	<i>MAT_a sdp102Δ ::NAT-STM#119</i>	H99S
CNAG_03949	<i>PHO13</i>	4374, 4376	<i>MAT_a pho13Δ ::NAT-STM#234</i>	H99S
CNAG_03963	<i>OCA1</i>	4054, 4055	<i>MAT_a oca1Δ ::NAT-STM#230</i>	H99S
CNAG_03984	<i>YCH1</i>	4637, 4638	<i>MAT_a ych1Δ ::NAT-STM#208</i>	H99S

CNAG_03996	<i>GDA1</i>	4750, 5821	<i>MAT_a gda1Δ ::NAT-STM#6</i>	H99S
CNAG_04049	<i>PPP5</i>	4298, 4299	<i>MAT_a ppp5Δ ::NAT-STM#288</i>	H99S
CNAG_04104	<i>AKP3</i>	5484, 5485	<i>MAT_a akp3Δ ::NAT-STM#58</i>	H99S
CNAG_04113	<i>PTP3</i>	4680, 4754	<i>MAT_a ptp3Δ ::NAT-STM#231</i>	H99S
CNAG_04224	<i>PSR1</i>	5003, 5005	<i>MAT_a psr1Δ ::NAT-STM#125</i>	H99S
CNAG_04475	<i>HPP3</i>	4003, 4004	<i>MAT_a hpp3Δ ::NAT-STM#211</i>	H99S
CNAG_04718	<i>PCD101</i>	5416, 5417	<i>MAT_a pcd101Δ ::NAT-STM#146</i>	H99S
CNAG_04731	<i>PCD102</i>	5422, 5424	<i>MAT_a pcd102Δ ::NAT-STM#125</i>	H99S
CNAG_04732	<i>PCD1</i>	5045, 5053	<i>MAT_a pcd1Δ ::NAT-STM#123</i>	H99S
CNAG_04796	<i>CNA1</i>	4067, 4068	<i>MAT_a cna1Δ ::NAT-STM#290</i>	H99S
CNAG_04833	<i>TEP1</i>	4622, 4623	<i>MAT_a tep1Δ ::NAT-STM#205</i>	H99S
CNAG_04852	<i>NDX4</i>	5046, 5047	<i>MAT_a ndx4Δ ::NAT-STM#204</i>	H99S
CNAG_05080	<i>CWH43</i>	4508, 4509	<i>MAT_a cwh43Δ ::NAT-STM#213</i>	H99S
CNAG_05286	<i>LDP2</i>	4721, 4722	<i>MAT_a ldp2Δ ::NAT-STM#218</i>	H99S
CNAG_05301	<i>CRN1</i>	5095, 5096	<i>MAT_a crn1Δ ::NAT-STM#218</i>	H99S
CNAG_05306	<i>PTC701</i>	1867, 1868	<i>MAT_a ptc701Δ ::NAT-STM#58</i>	H99S
CNAG_05529	<i>HAD5</i>	5098, 5099	<i>MAT_a had5Δ ::NAT-STM#205</i>	H99S
CNAG_05567	<i>PPP3</i>	4396, 4399	<i>MAT_a ppp3Δ ::NAT-STM#288</i>	H99S
CNAG_05568	<i>PRY1</i>	5101, 5102	<i>MAT_a pry1Δ ::NAT-STM#211</i>	H99S
CNAG_05692	<i>LCB3</i>	4755, 5051, 5052	<i>MAT_a lcb3Δ ::NAT-STM#219</i>	H99S
CNAG_05892	<i>SHB17</i>	4060, 4061	<i>MAT_a shb17Δ ::NAT-STM#212</i>	H99S
CNAG_06065	<i>SAC101</i>	4470, 4718	<i>MAT_a sac101Δ ::NAT-STM#220</i>	H99S
CNAG_06122	<i>HAD6</i>	5476, 5477	<i>MAT_a had6Δ ::NAT-STM#219</i>	H99S
CNAG_06132	<i>HAD8</i>	4464, 4475	<i>MAT_a had8Δ ::NAT-STM#242</i>	H99S
CNAG_06141	<i>DUT101</i>	5112, 5128	<i>MAT_a dut101Δ ::NAT-STM#208</i>	H99S
CNAG_06232	<i>HPP1</i>	4092, 4093	<i>MAT_a hpp1Δ ::NAT-STM#213</i>	H99S
CNAG_06236	<i>NGL3</i>	4459, 4472	<i>MAT_a ngl3Δ ::NAT-STM#273</i>	H99S
CNAG_06251	<i>PPP4</i>	4784, 4785	<i>MAT_a ppp4Δ ::NAT-STM#296</i>	H99S
CNAG_06418	<i>PTC6</i>	1875, 1876	<i>MAT_a ptc6Δ ::NAT-STM#102</i>	H99S
CNAG_06499	<i>DPP101</i>	4479, 4480	<i>MAT_a dpp101Δ ::NAT-STM#290</i>	H99S
CNAG_06587	<i>OCA2</i>	4841, 4842	<i>MAT_a oca2Δ ::NAT-STM#231</i>	H99S
CNAG_06647	<i>CDC1</i>	5542, 5574	<i>MAT_a cdc1Δ ::NAT-STM#296</i>	H99S
CNAG_06698	<i>HAD9</i>	4485, 4486	<i>MAT_a had9Δ ::NAT-STM#58</i>	H99S
CNAG_06966	<i>AKP1</i>	4892, 4893	<i>MAT_a akp1Δ ::NAT-STM#150</i>	H99S
CNAG_06969	<i>HAD7</i>	4688, 4946	<i>MAT_a had7Δ ::NAT-STM#220</i>	H99S
CNAG_07317	<i>INP5202</i>	4511, 4538	<i>MAT_a inp5202Δ ::NAT-STM#102</i>	H99S
CNAG_07434	<i>HAD3</i>	4624, 4626	<i>MAT_a had3Δ ::NAT-STM#116</i>	H99S
CNAG_07547	<i>GPM1</i>	4089, 4090	<i>MAT_a gpm1Δ ::NAT-STM#219</i>	H99S
CNAG_07692	<i>YND1</i>	4856, 6157	<i>MAT_a ynd1Δ ::NAT-STM#119</i>	H99S
CNAG_07740	<i>HAD2</i>	4506, 4507	<i>MAT_a had2Δ ::NAT-STM#123</i>	H99S
CNAG_00508	<i>VPS17</i>	5724	<i>MAT_a vps17Δ ::NAT-STM#220</i>	H99S
CNAG_01315	<i>VPS5</i>	5683, 5684	<i>MAT_a vps5Δ ::NAT-STM#221</i>	H99S
CNAG_01426	<i>VPS26</i>	5671, 5672	<i>MAT_a vps26Δ ::NAT-STM#5</i>	H99S
CNAG_01837	<i>VPS35</i>	5615, 5616	<i>MAT_a vps35Δ ::NAT-STM#210</i>	H99S
Double KO	<i>OCA101, OCA1</i>	6634, 6635	<i>MAT_a oca101Δ ::NAT oca1Δ ::NEO</i>	YSB4075

[0125] 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. 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/*GEP4*, 01604/-, 06900/-, 06617/-, 00175/-, 06115/*APH4*, 04236/-)의 포스파타아제 유전자의 경우, 생존 가능한 형질 전환체를 얻지 못하거나, 야생형과 돌연변이체 대립 유전자를 모두 보유하는 잠재적 이상배수체(potential aneuploidy) 돌연변이체만이 획득되었다. 이는 나머지 25개 유전자가 생존에 필수적인 유전자일 수 있음을 시사한다.

[0127] 실시예 3: 포스파토의 표현형 및 *in vivo* 발현 프로파일링

[0128] 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, 멜란린 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

		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	Oxidative stress	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		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	Genotoxic stress	MMS	Methyl 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 ₄	Cells were spotted onto the YPD media containing 20 ~ 35 µM concentration of CdSO ₄ 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.

[0130] 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. 하기 표 5는 각 유전자의 결실이 25, 30, 37 및 39°C에서의 성장에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 5

[0131]

		Growth at different temperature			
H99 1D	Name	25	30	37	39
00057	<i>FPP1</i>	0	0	0	0
00076	<i>NDX6</i>	0	0	0	0
00146	<i>PBY101</i>	0	0	0	1
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>	0	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>ISC1</i>	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>YND1</i>	0	0	0	0
07740	<i>HAD2</i>	0	0	0	0

[0132] 하기 표 6은 각 유전자의 결실이 교배 효율 및 독성 인자에 미치는 영향을 나타낸 것이다.

표 6

H99 ID	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>ISCI</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

[0134] 하기 표 7은 각 유전자의 결실이 삼투 스트레스에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 7

H99 1D	Name	Osmotic/cation salt stress					
		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

[0136]

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

표 8

[0137]

Oxidative stress					
H99 1D	Name	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>ISC1</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

[0138] 하기 표 9는 유전자 결실이 유전독성, ER 스트레스, 중금속 스트레스, 세포벽/막 스트레스에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 9

H99 1D	Name	Genotoxic stress		ER stress		Heavy metal	Cell wall/membrane stress		
		HU	MMS	TM	DTT		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>GUA1</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

[0140] 하기 표 10은 유전자 결실이 항진균제 감수성에 미치는 영향을 확인한 결과이다.

표 10

		Antifungal drugs susceptibility			
H99 ID	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

[0142] 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. 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. 또한, 야생형 *C. 네오포르만스* 균주 H99S에 의한 감염 3일, 7일, 14일 및 21일 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.

[0143] 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

[0146] *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.

[0147] 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 이를 유전자는 병독성과 관련된 것으로 확인되었다. (도 2 참고)

[0148] 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 낮아진 것에 대한 control이고, ste50은 WT을 대표함)

[0149] 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.

[0150] 곤충 및 쥐파 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 SDP101을 제외한 30 개는 적어도 하나의 표현형 특성을 보였으며, 이 중 상당수는 다른 감염 조직보다 폐에서 더 높은 발현을 나타냈다.

- [0151] 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 %).
- [0152] 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. 네오포르만스의 병원성에 중복된 역할(redundant role)을 할 수 있음을 시사한다. *SDP101* 및 *SDP102* 사이의 기능적 상관 관계를 확인하기 위해 *sdp101Δ sdp102Δ* 이중 돌연변이 균주를 제작하려고 시도했지만 성공하지 못했다.
- [0153] 마찬가지로 *INP5201*은 *INP5202*와 유사하지만 *inp5201Δ inp5202Δ* 이중 돌연변이를 제작하지 못했다. 이는 *inp5201Δ* 돌연변이가 30°C에서 심각한 성장 결함을 보였기 때문일 수 있다.
- [0154] 따라서 *SDP101* 및 *SDP102*의 변이, 그리고 *INP5201* 및 *INP5202*의 변이는 합성 치사 관계(synthetic lethal relationship)를 가질 수 있다.
- [0155] 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. 네오포르만스의 병원성에 독립적으로 기여할 수 있다.
- [0156] 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.
- [0158] **실시예 5: 포유류 체온에서의 성장에 관여하는 포스파타아제**
- [0159] 실시예 4에서 선별된 31종의 C. 네오포르만스의 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.
- [0160] 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.
- [0161] 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, 뮤린 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. 네오포르만스의 37°C에서의 생장 능력이 병원성과 상당히 밀접한 관계가 있음을 시사한다.
- [0163] **실시예 6: 멜라닌 및 캡슐 생산에 관여하는 포스파타아제**
- [0164] C. 네오포르만스는 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.
- [0166] 6-1. 멜라닌 생산 관여 포스파타아제
- [0167] 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)

[0168] *ptc2Δ* 돌연변이를 제외한 나머지 돌연변이는 감염성 또는 병독성이 감소하였으며, 이는 멜라닌 생성이 병원성과 강한 상관 관계가 있음을 시사한다.

[0169] 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.

[0170] 다음으로 상기 포스파타아제들이 영양 결핍 조건 하에서 C. 네오포르만스의 멜라닌 생산을 위한 속도 제한 효소인 laccase를 코딩하는 *LAC1* 유전자 발현 유도에 직접 관여하는지 여부를 조사했다.

[0171] 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 유도가 강력히 억제되었다.

[0172] 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 결핍시의 *HOB1* 발현 유도 정도를 크게 억제했다(도 7). 따라서 Ccr4-Hob1-Bzp4 의존적 신호 전달 경로는 C. neoformans에서 *LAC1* 유전자 발현 유도 및 멜라닌 생성에 중요한 역할을 하는 것으로 보인다.

6-2. 캡슐 생산 관여 포스파타아제

[0173] 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)

[0174] 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.

[0175] 전반적으로 멜라닌과 다당류 캡슐을 생산하는 능력은 C. 네오포르만스의 잠재적 병원성과 높은 상관 관계를 나타내었다.

실시예 7: 레트로머(retromer) 복합체와 C. 네오포르만스의 병독성

[0176] 병독성 관련 포스파타아제 중 Vps29 (CNAG_00182)는 *S. cerevisiae*에서 처음 발견된 레트로머(retromer) 복합체의 구성 요소로 추정되고 있다.

[0177] 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.

[0178] Vps29의 기능이 레트로머 복합체의 보존된 역할에서 비롯되었는지 여부를 확인하기 위해 C. 네오포르만스의 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 시

사한다.

[0183] H99 균주에서 각 유전자를 삭제하고 표현형 분석을 수행하였다. *VPS35* 및 *VPS26*의 결실은 *VPS29* 결실보다 더 극적인 표현형 변화를 가져 왔으며, 이는 *Vps35* 및 *Vps26*이 *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)

[0184] 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.

실시예 8: *C. 네오포르만스*의 O-만노실화를 조절하는 *gda1* 및 *ynd1*

[0188] *S. cerevisiae*에서 *Gda1* 및 *Ynd1*은 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. *Gda1*은 GDP에 고도로 특이적인 활성(highly specific activity)을 나타내는 반면 *Ynd1*은 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.

[0189] *C. 네오포르만스*의 *gda1Δ* 변이 및 *ynd1Δ* 변이가 O-glycosylation에서 결함을 나타내는지 여부를 조사하기 위해 야생형, *gda1Δ* 균주 및 *ynd1Δ* 균주의 O-글리칸 프로파일을 비교했다.

[0190] *C. 네오포르만스*의 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.

[0191] 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.

[0192] 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. 네오포르만스*의 *gda1* 및 *ynd1*은 골지 N-글리코실화 및 O-글리코실화에 필요한 막결합 아피라제(membrane bound apyrase)를 암호화하는 것으로 생각된다.

[0193] *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. 네오포르만스*에서 합성 치사 관계임을 의미한다. 곤충 살해 분석에서 *gda1Δ* 변이 및 *ynd1Δ* 변이 모두 병독성이 감소하였기 때문에, 실험결과를 종합하면 O-만노실화가 *C. 네오포르만스*의 독성에 중요하다는 것을 알 수 있다.

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

[0196] *C. 네오포르만스*의 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

inhalaion 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.

[0197] 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.

[0198] 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.

[0199] C. 네오포르만스를 *in vitro* BBB 통과 및 접착 분석에 사용한 조직 배양 배지에 37°C로 배양한 결과 성장이 활발하지 않음을 발견했다. 이는 낮은 포도당 농도 (0.1 % 포도당) 때문일 수 있다.

[0200] 본 발명자는 최근 논문에서 *in vitro*의 숙주 모방 조건(HMC(host-mimic conditions); 5 % CO₂, 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.

[0201] 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.

[0202] 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 *mpri1Δ* 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.

[0203] 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.

[0204] 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.

[0205] 상기 실험결과를 종합하면, C. 네오포르만스는 뇌 감염을 위해 복잡한 신호 네트워크를 활용함을 나타낸다.

실시예 10: 곰팡이 병원성 관련 포스파타아제 비교

[0208] C. 네오포르만스의 포스파타아제 돌연변이의 병독성 데이터 및 다른 식물 또는 동물 병원성 진균의 데이터와 비교하여 핵심적인 병원성 관련 포스파타아제를 선별했다.

[0209] 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. fumigatus*의 Sit4에 대한 ortholog)

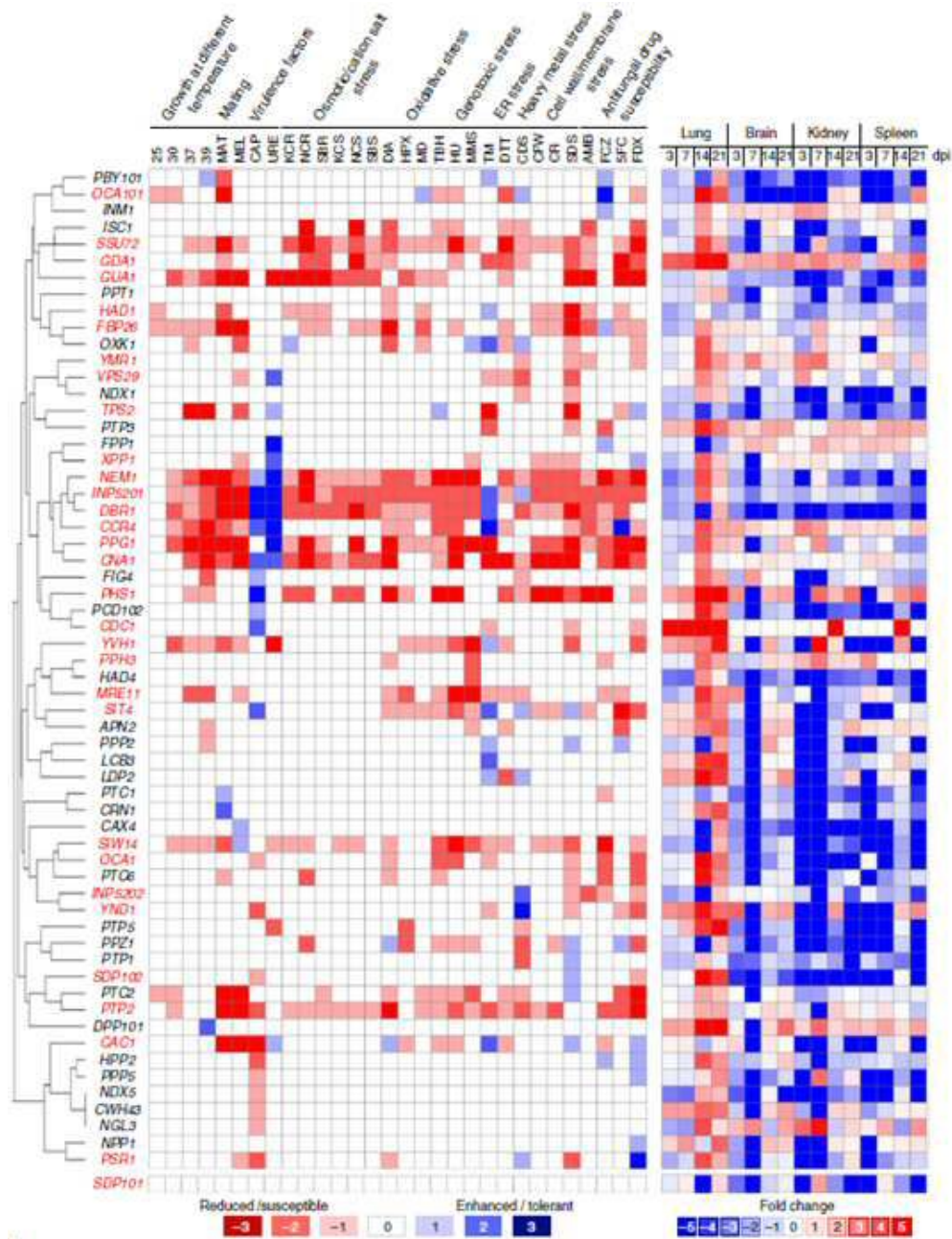
[0210] 푸사리움 그라미네아룸(*Fusarium graminearum*)의 병원성 관련 포스파타아제와 비교했을 때 동물 및 식물 곰팡이 병원균의 병독성에 8 가지 포스파타아제(Sit4, Yvh1, Sdp2 / Msg5 (Sdp101 orthologue), Ptp2, Ac1(Cac1 orthologue), Tps2, Inp53 (Inp5201 orthologue) 및 Ppg1)가 필요한 것으로 나타났다. Sit4는 TOR 경로에, Cac1은 cAMP 경로에, Ppg1과 Yvh1은 세포 성장, 영양소 감지 및 곰팡이 병원체의 스트레스 반응에 관여한다.

Cna1 및 Had1 매개 칼시뉴린 경로, Tps2 매개 트레할로스 경로 및 Msg5 매개 Mpkl/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.

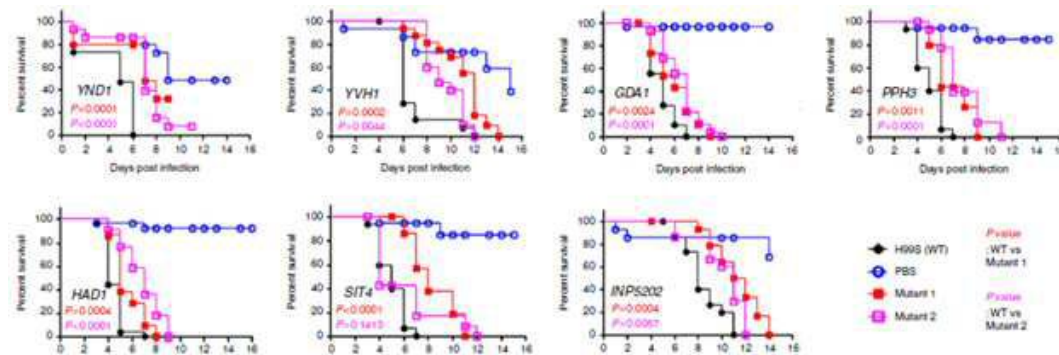
- [0211] 이러한 데이터를 기반으로, 세포 성장, 영양소 감지(nutrient sensing), 세포벽 무결성, 스트레스 반응 및 포스포이노시티드 신호 전달과 관련된 포스파타아제 및 신호 전달 경로는 곰팡이 병원성에서 중추적인 역할을 하는 것으로 판단된다.
- [0212] 그러나 *PPH3* 결실은 *C. neoformans* 및 *F. graminearum*의 병독성을 감소 시키지만 *C. albicans*의 병독성을 향상시킨다. 이와 대조적으로, ptc2 또는 ptc3의 결실은 각각 *C. albicans* 또는 *F. graminearum*의 병독성을 감소시키지만 *C. neoformans* 병독성을 감소시키지 않는다. 따라서 포스파타아제는 곰팡이의 종류마다 병독성에 관여하는 정도의 차이가 있을 수 있다.
- [0214] 표현형의 변화를 나타내지 않은 54개의 돌연변이체는 감염성 및 병독성의 결함을 나타내지 않았다. 상기 54개의 포스파타아제는 *C. 네오포르만스*의 병리학적 기능에 관여하지 않는 것으로 판단된다.

도면

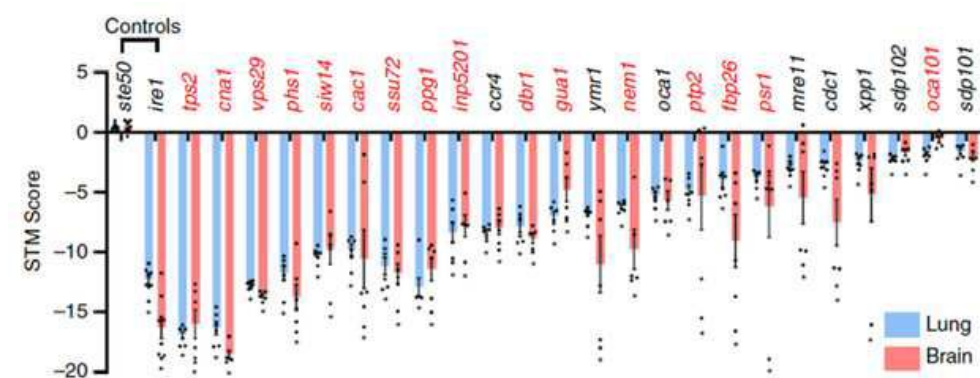
도면1



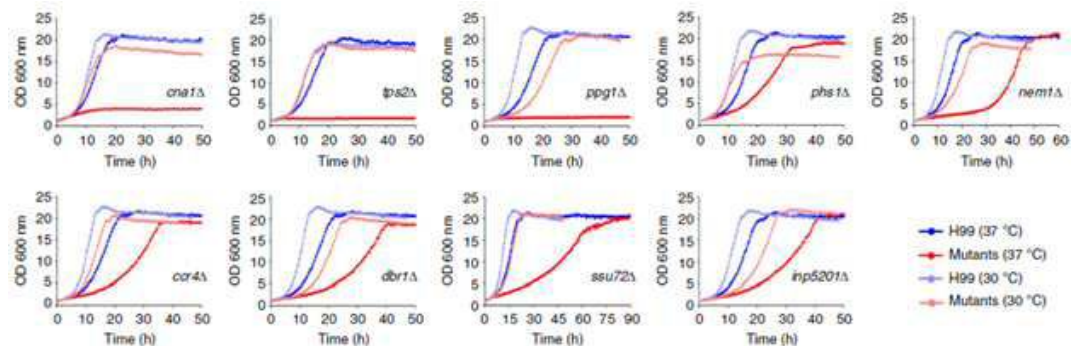
도면2



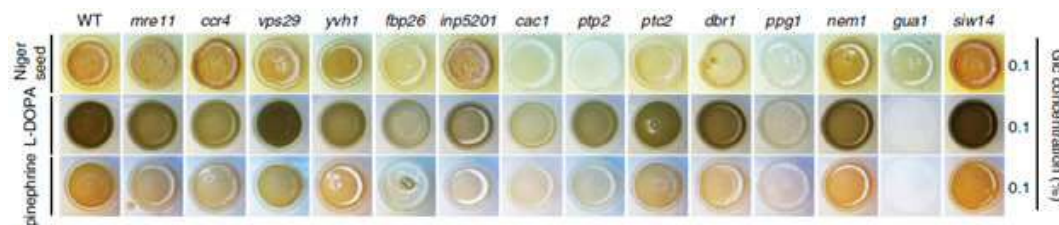
도면3



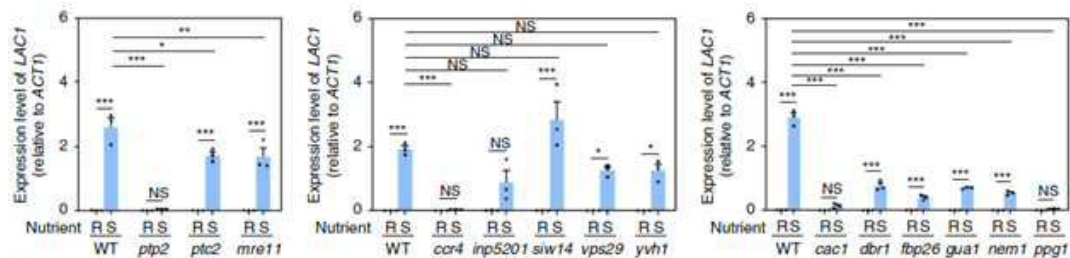
도면4



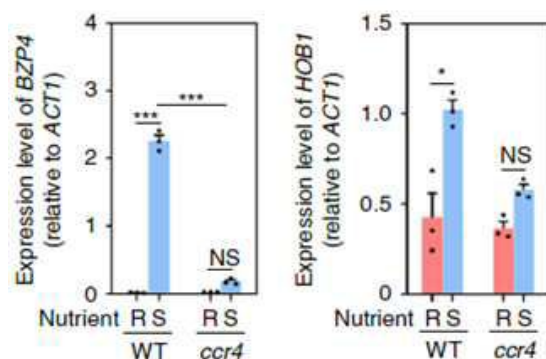
도면5



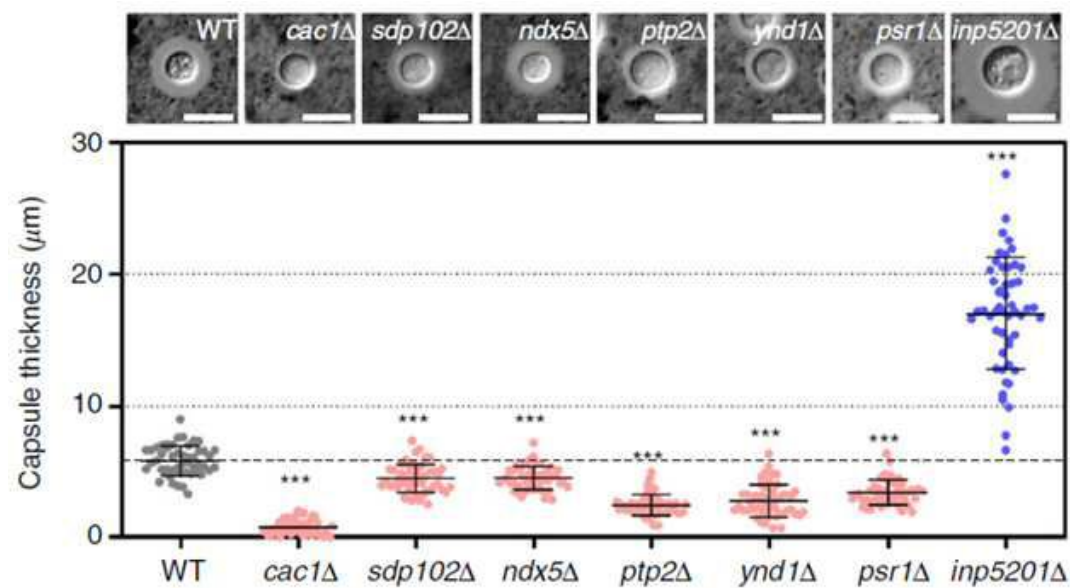
도면6



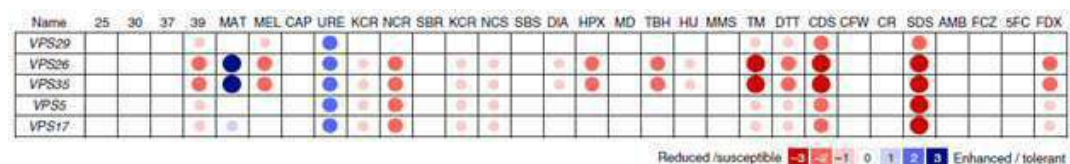
도면7



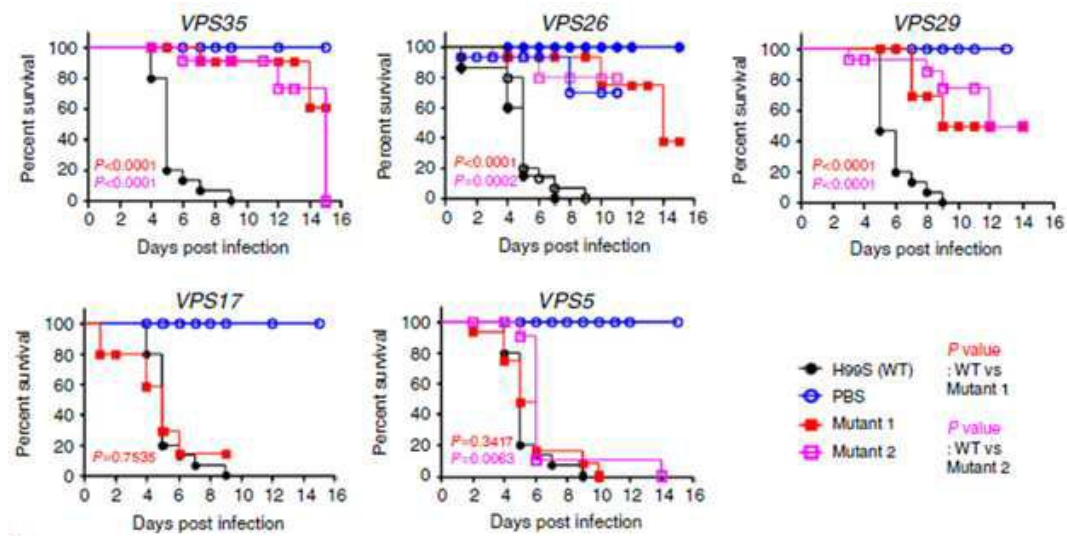
도면8



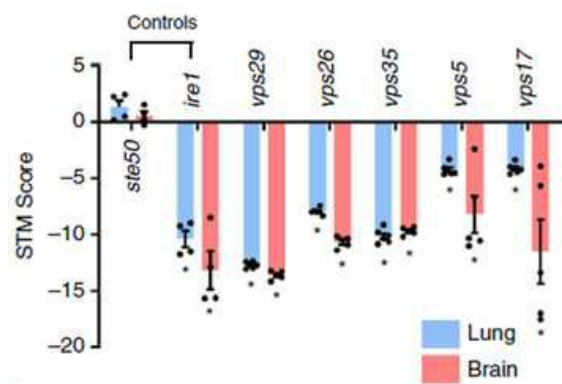
도면9



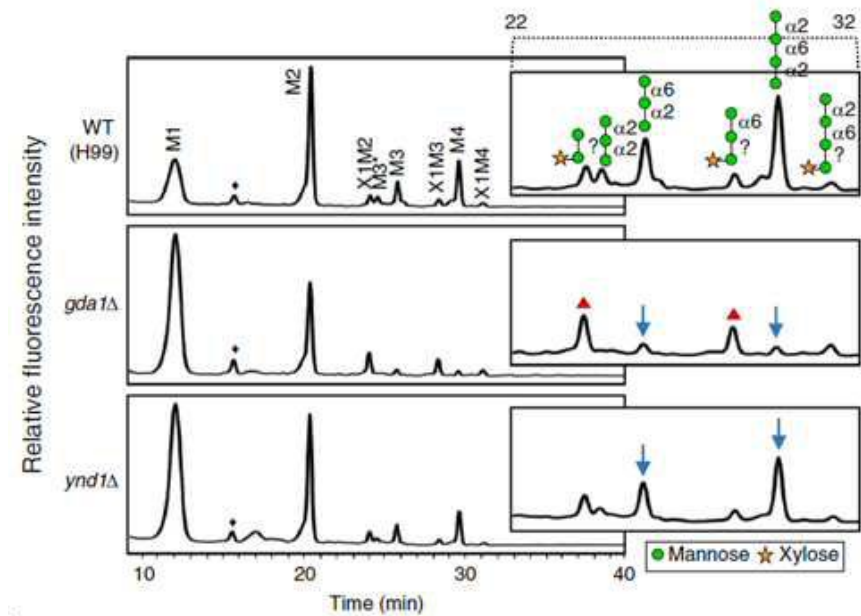
도면10



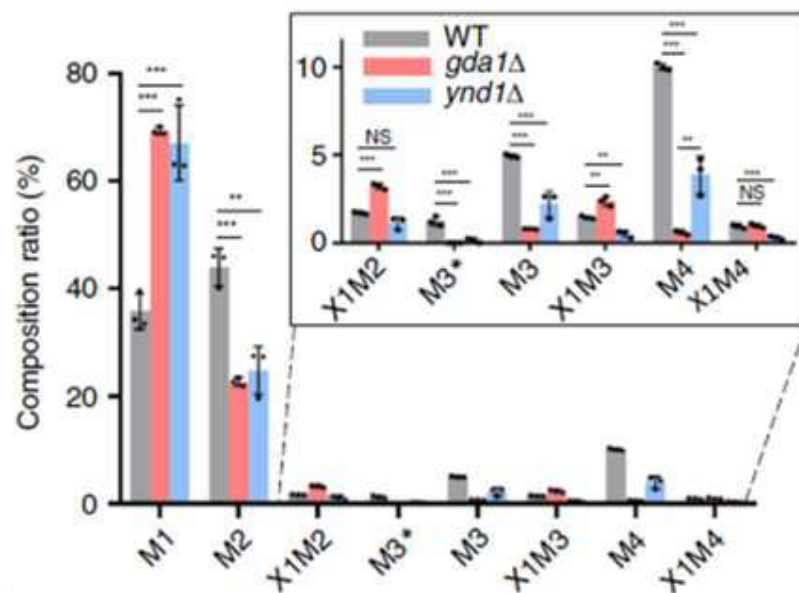
도면11



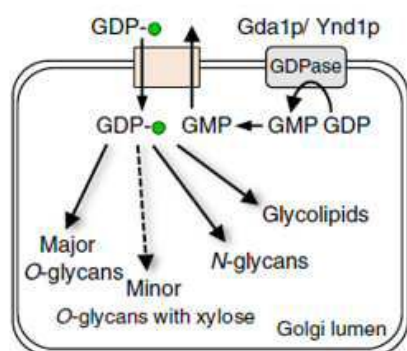
도면12



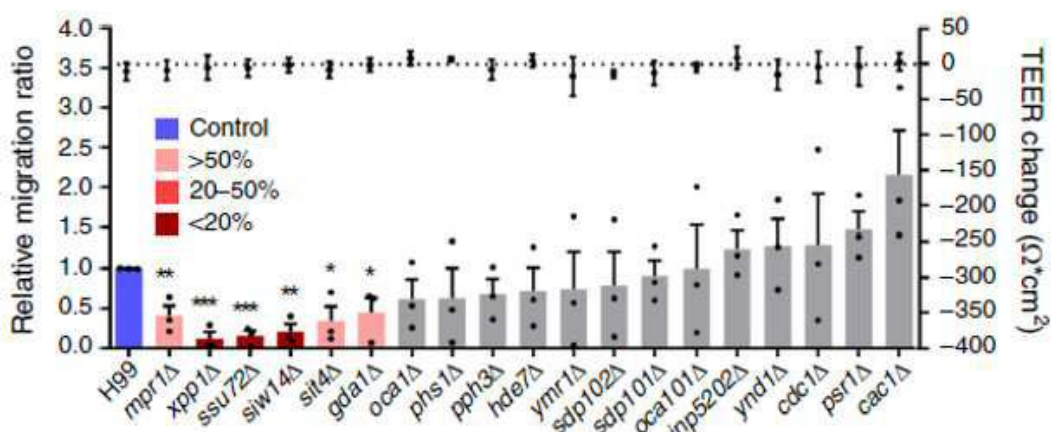
도면13



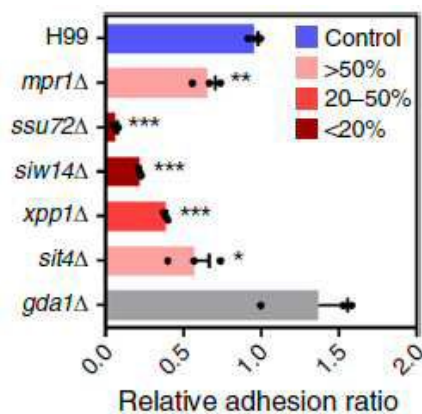
도면14



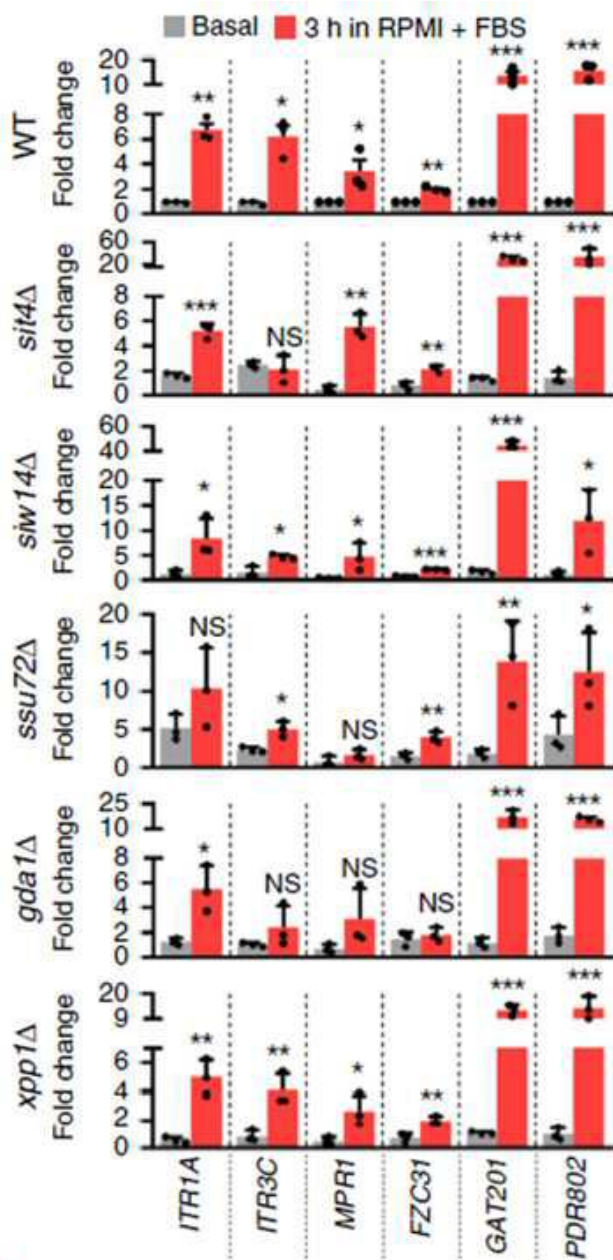
도면15



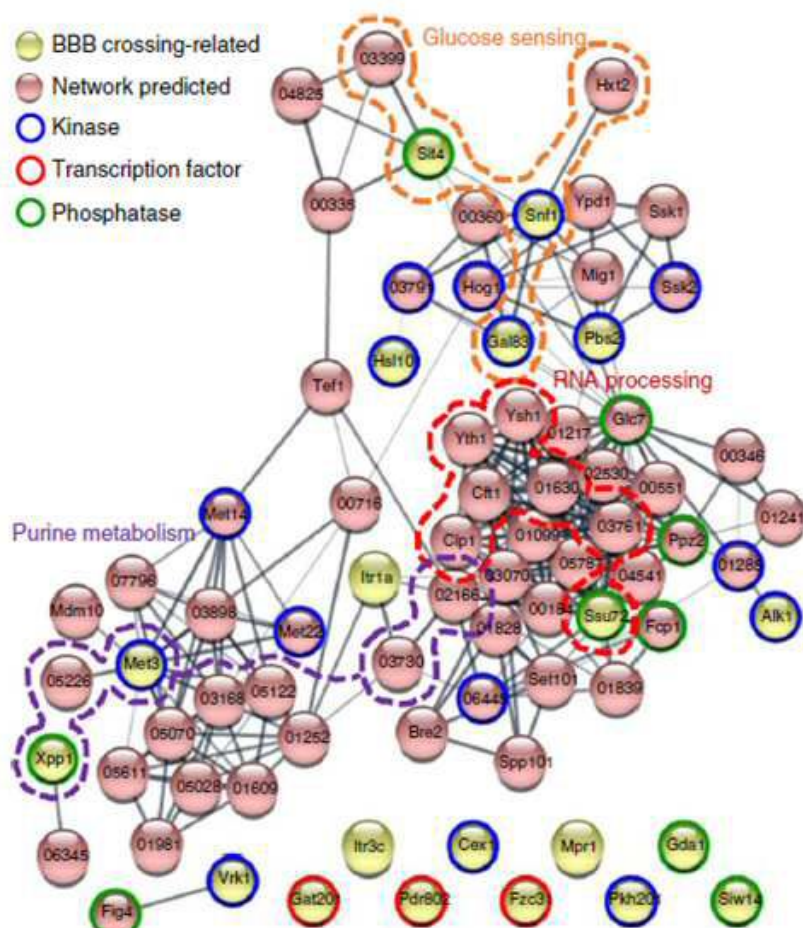
도면16



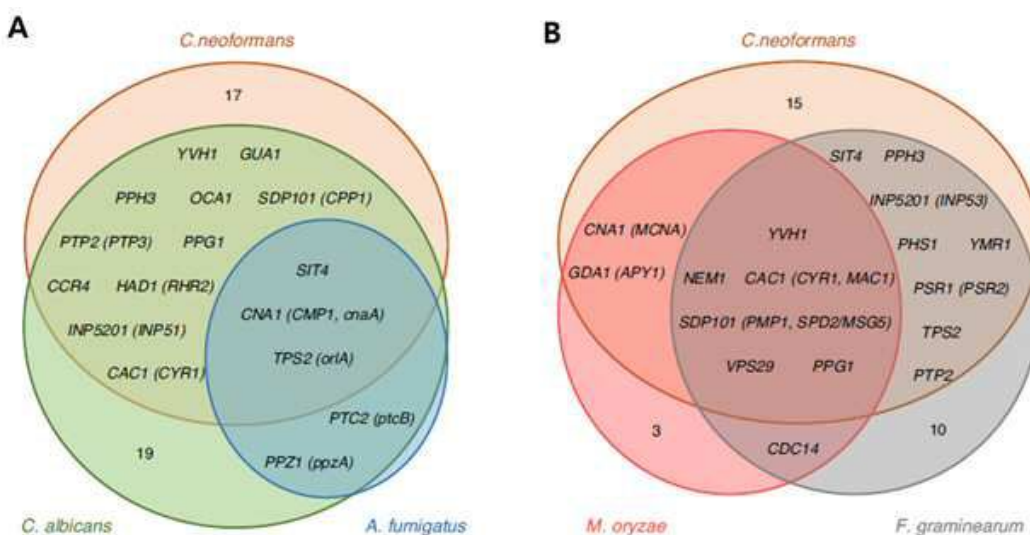
도면17



도면18



도면19



서 롤 목 록

- <110> Industry-Academic Cooperation Foundation, Yonsei University
 <120> Phosphatase that modulates melanin production of Cryptococcus

neoformans, and method for screening antifungal agents using the same

<130> PN200402-P2

<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 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
 Ala Arg Gln Gly Leu Gly Thr Arg Thr Lys Ala Trp Arg Phe Thr Asp

145	150	155	160
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			
210	215	220	
Ser Arg Ser Ser Gln Asp Glu Arg Leu Val Glu Cys Ile Phe Ser Ser			
225	230	235	240
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	
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	320
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			
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 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 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
 305 310 315 320

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 15

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 80

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
 145 150 155 160
 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
 225 230 235 240

 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
 305 310 315 320
 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

 Thr Leu Val Ile Phe Thr Ala Ser Met Pro Glu Tyr Ala Asp Pro Val

385 390 395 400

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

450 455 460

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

465 470 475 480

Leu Asp Ser Leu Arg Phe Val Asn Asp Val Arg Arg Val Leu Gly Ile

485 490 495

Arg Gly Phe Ser

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

1 5 10 15

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 His Val Glu Asp

85	90	95	
Gln Val Leu Val Ser Asp Glu Glu Glu Glu 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 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	
Lys Val Ser Leu Lys Asp Arg Ser Thr Arg Gln Tyr Tyr Met Glu Arg			
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
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 Asn		
465	470	475
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
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 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 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 30Leu Asn Val Tyr Cys Glu Met Leu Pro Cys Thr Gln Lys Ile Ser Glu
35 40 45Leu Ser Trp Lys Pro Lys Gly Ile Ile Leu Ser Gly Ser Pro Tyr Ser
50 55 60Val Tyr Ala Pro Asp Ala Pro His Val Asp Pro Asp Val Phe Thr Leu
65 70 75 80Gly Val Pro Ile Leu Gly Ile Cys Tyr Gly Leu Gln Glu Ile Ala Arg
85 90 95Val His Gly Gly Thr Val Asp Ala His Thr His Arg Glu Tyr Gly Tyr
100 105 110Ala Lys Ile Glu Val Val Lys Thr Gly Lys 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 160Ala Ser Thr Pro Thr Ser Pro Phe Thr Ser Val Ala His Glu Ser Lys
165 170 175Pro 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
 465 470 475 480
 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
-----	-----	-----

Ala Pro Glu Ala Ala Val Pro 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
 385 390 395 400
 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

435	440	445
-----	-----	-----

Thr Ile Asn Arg Ser Glu Ser Glu Ser 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
 465 470 475 480
 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

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 Gly Gly
 530 535 540
 Gly Gly Gly Ser Pro Pro Arg Arg Ser Asn Thr Ile Ser Arg Ala Ala
 545 550 555 560
 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

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 1120
 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 1200
 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 1280
 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
 <211> 332
 <212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> PHS1 >CNAG_02487 Transcript 1

<400> 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
 115 120 125
 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
 165 170 175
 Val Leu Leu Val Asp Thr Arg Pro Leu Ala Ser Phe Leu Asn Ser His
 180 185 190
 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
 210 215 220

 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 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
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
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
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

<220><223> PSR1 >CNAG_04224 Transcript 1

<400> 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

Lys Asp Leu Ser Gln Leu Gly Arg Asp Ile Gln His Ser Ile Ile Ile

545 550 555 560

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		880								
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	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		960								
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
ggtcctggtt	ctcgtcattg	gagaccttca	tatccctaac	cttgtccacg	atcttcctgc										120
aaagttaag	aagttaactgg	tccctggaaa	gatcggccaa	attatatgtt	ccggaaatgt										180
ctgcgacaag	gagacctatg	actatttacg	gacgacggcc	cctgaagtac	acgtatgtcg										240
gggagaattc	gacgagaacc	ctcattccc	tctgtcaactt	ataattcagc	atcaatcact										300
tgcataggc	gtagtccatg	gacaacaggt	tgtgcctgct	ggagaccccg	atatgcttg										360
agcttggca	aggcagatgg	atgttagacgt	tttgatcagt	ggagggacac	accgcttga										420

gtcatttcaa ttcaagggtc gtttcttcgt taaccccgaa tcggcaaccg gggcctggag	480
tagtctctgg aatggcgagg taacaccatc attcgcttg atggacattc aaggcccgt	540
cattgtcaact taatgtataatc aacttgttaga cggagagggtc aaggctgaca aagtctgaaa	600
ccgttaaacct gaccttatcat cagagactca gtctcaatca acgcggtcag aggttgcgtc	660
aagatggtag ataatacact tagaagcgaa gccttgcga tagataagat agcaggtacc	720
ctactatgtc ctggcagctg tctgtaaatg aagctaacag tcagtttgg ccatgtgaca	780
cttacagtat cttaagagca aaattttgtc ctggcatgaa gtttgtccat tcaattgca	840
acgaacattc tcgaccacga cagtaagggtc aaattcattt caagcactcg aattaggggg	900
atgcaggacg ctgagatata ctggcttc ttatctaaac agttaagca aaccaaattt	960
taaagcgaag atgaggagtc ttctttgaag gacgcaaaac catcccttat cacatactct	1020
cacccat taaacgtcttg ttaaatgggt tcttttttccatctgatg acttggcc	1080
aacagacgtt cgatcattgc acataatttta tccactgatc taactagctt gtttctcagt	1140
gctctaactt ccattaatga cgttaaaaaaa tgcccttcg gggccaaagt aaccactact	1200
taggttagct ccctgaaagt ttgacttagc aacttcaaca actccggcaa cttgcaacct	1260
catgcatttc tctatgtttc 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 acgttccaaat	120
actttttcc cccaaacagct cccgatcaaa agccaaactcc cctcactcag atcggccagc	180
tacatctcac cccgcatcat ctatattctt ctcatacacc ctctacagct tacgaaccag	240
aaatatggat actttaccct ttgataaccc gtctcactcg tctacccag acaatcaacg	300
gtctctatcc cttcaagta gaaacaaaaa ctttggaaag ctacgtcctt ctcttccacca	360

aggacaggga cgtggtgca gaggaagttt ggcagagtgt caaagattgc tctgtcaaat	420
catctgtcga acagctgtac gcattttctt atgtcccccc atcaccgggtt acaggctggaa	480
ccgtcttcaa ccatcgaacc gagtttgcgc gacagggtttt aggactcgaa accaaaggct	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
gtatatttc 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
ctgtcgacaca gatatgcctg gacccttaact accgtacgtt tgacggattc aaggtgctcg	1260
tagagaagga ctggttagca ttggccaca aattcctaga ccgctctgga catttgttt	1320
cggaaaaata ttcatggtg acagagaatg acgacgacat ggaggaggag ggggtgagtg	1380
cgcaacgtgc cgccaaagca ttcttcgcga cagtagagaa gcaattact agcaccttc	1440
acctaagga gatttcgccc gtttccacc agttctcgatgtgtacga cagatccagc	1500
gccagttcc cgaacgtttt gagttcaacg aacagtacct tttagatata tatgacatc	1560
tttacacttg ccagtttgtt actttcttgt tcaacaatga gcccggaaacgt caggaaagtg	1620
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 ctgacccctaa	1860
atcagcctca gggggttgac atcattggtc ctattgggg agatcaagtg gaagatatgg	1920
ctgcaggaga gatactgcga gggcgtctc cagttcagc tccgtctct catgccacag	1980
ccagccagag tcgtcttgg aactggctc aactttctgg gaatgcctt aatgtgttc	2040
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
gttccctgac agatacttct gttgtacat ccacatctag tcctttgaa agtctttcc	2520
aacagccttc aaggccctt tctccctcg cgtctaaaca tagtccaaa gcgaccgcac	2580
gcgtatctaa agcctgcct gctggctcat cgtcgtcaga tttgacacct tggcctttg	2640
ttacacccctg ctgcgtcagag 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
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 ccgcgtcat cctcattgcc tcccaaccca gctgcctata	180
atgcctccaa aactcgtat ggaggatcat atcctgtatgc acggcaatac cagggccata	240
atggcgca tagtaccccg caaggataca gaagtgcctc tccgcccggaa ccgcataatg	300
gtgcattacc tggcgaaacaa aggccttc cacccagcaa catgcacaaat tatcccttca	360

gtggccctcc agaccccccgc atgaggcctt ctcaagatcc cagatctaga ttatcggtt	420
ctcaaggaa ttacaatact ccaacccac cttcggggca cacccttc tcttaccca	480
attatggcac cccacccatc tctgcgcaca caataccctt accgtgcacaa cagagtacc	540
agcaattcta tacgcctcca agcgcccta cgtttcaact tcctggtgcc atgccttcag	600

gtgttatttc ggaaccagca aatggattt tggacaagga tgtgccacaa ggaagaagaa	660
gaccgttatt ttgtgtggtt tgtgcgagta ataacaatcg atccatggaa gcacactatg	720
tcctgaacaa aaattccttc cgagtcgtct cgcgcggAAC agttctgtc 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 gatgatctct	1020
tgacaagaag tggagagttt aaccgcccga tccacatcat caacatttagt atcaaagata	1080
accccaaga agctcatatt gccggcaat ccataattgga gcttgcaga gccatigaag	1140
cttcagacga ctttgattct gatattgtatg ctatcctcaa cgctcacggt gacaaggacc	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	
ccggccggcg gggatttaac tctttctcgc gttggacatt tccaaagagt ctcacgtgc	60
tcagctgcga tgcccttata gccacaccac cagcactcat gaacaccctg agtgcata	120
actcctactt ctccgcccattt gttccggc caacaaccca cccaccacgc accccgcac	180
gtcgctctcg ccagacaatc tcctccatca gcgtcccacc acccacagca ccactcatcc	240
tccgcatacg gctcgccata tggagcgtcc tcctactgt ctggaggagc tttgtcgag	300
agacacgtgc gacccggcgc aggggacgccc gctccgtcg taagcgtctt gcccggctca	360
gagagctcg gtagccgggtt atgatcactg ccgggatagc gtcgctcgat actccgcagg	420
agcacacaga gggagacgaa ggcagtgagg atgacaagga agacgggtgg gtcgatcctg	480
tcaccagggg accagaaggc tcggcaagtt tggaggaagc gccgccccggg gaagacgaat	540
tcgtgtcgcc taacacagcc tcgactggta ccgggtgcagc agaggttagag gaggaacctg	600
aacctgaccc tggatgagatg acagtgacag cgaaagacga cagacttgaa ggtccctgatc	660
ccaactttac ctttcgcctg cgctcgac ccaagaagga gctggacggt acagagactg	720
ctgtccattc accccggccac aagccgattc cttcattcca gcccgcaccg tctccacct	780

ctatactcaa caacccatt acccgctc cgccgccgc gcccgtcg aaaactgtag	840
aaccatcgcc caaacgtccc tctggcaccc gtcttcgc gaacccata tcaacatctc	900
tccttgaccc gtctgtcccc gcccgcgt ccaacgcga ttctgttttgc ttccggaaac	960
catcccctag gccattacgc cagccacaa ctccgttcca tcttcaaaag acactgtacc	1020
ttgtatctaga cgagacgctc atacactcta cgagccgacc aatccattac cctggtgta	1080
gctctggcgg tggggctg ctgggtctta gtgtggggg tgtgtttggc aatggaagg	1140
ccaaggaggg ccatactgtc gaggtggtgg tgaatggag gagtacaatg tatcatgtat	1200
ataagcgccc ttacgttagat catttcctta aaaaggtcgc gtcttggtag acacttgta	1260
tctttaccgc ctccatgcct gagtatgcgg accccgtaat cgattggctc gatggcgcc	1320
gcaatttatt tgccaagaaa ctgtacagag aaaactgcca tgtgcagccc aatggaagct	1380
acatcaaaga cctgactctg gtcgaaaagg atctgagtag ggtgtgtttc atggacaact	1440
cggccgtcag ctacagctgg aacaaagcaa atgcgctgcc aatagaaggg tggacgtctg	1500
atccgaacga cgaggcgctg ctgcattcga ttccgtact ggacagtctc aggtttgtga	1560
atgatgtgctg gagggtgttgc ggcattccggg gttttagcta 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 ctccatgcg agccaaatca	120
gacaacctcg ccatacaaga cctctcacgc gaggtcaccc ccacaggcaa catccgcctg	180
gcggcaaaac gtctcgccca atccgccccaa 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 gtcgtcgatc atgtatgtatc cgagcttgc	480
aaaaatggca taaaaat cctgtctgca ctcagaccgt ctctgaaatt ctcagacaag	540
tacgcggctc acccattaga gattgacgac tctgcggata ccgatttact ctccacttg	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 tgatcaggaa gaagagaccc gtagtagagc catctgcac tttctggcat	900
cagctggat ttttctacac tacagatggc aaggtatcat taaaagatcg atccactaga	960
cagtaata tggagcgaac cactacgcag ttcatcaacg gtgatgaaac agccctct	1020
atggaaaaga tggccaagta ccctgcata cttccccgt ccaatccctc tacgcccag	1080
gaccatgcc gtcgaagat ccgatgaaa atgtccgac gccatctggc tgtgcgagag	1140
catatgatgg accacattct cgtcaagcg ctcctgtac ccgcctccg gccccgtaca	1200
ccttcaggcg catccatata aagccaaaga gcaagtttgcagtaacgc tggatggaga	1260
tttactgatg tcgtggaga aggccgggt ttttgacag aaaggagacg gaggggtagc	1320
caggtcagcg atgtgatcaa cccttgact ggcttgcctg gtcatgtc aagaagatcc	1380
agtgcaggcg ccgggtccaa cggtgctgc agccctacag caacccagac gcttacgaa	1440
cgagacactg tgacgtcgcc cttgtccatc tcccacaatc atcacaacaa caacaacaat	1500
aacaacacta cccatccggc ctgcgcacga ggacccatc tccgtaatca ttccgagcca	1560
gctggaactg taccaccacc cccgttccc ttacctgctg ctcatagcac tacttctgta	1620
ccagctccctc aagctccac gacccagcgt gcttacagt ctgcggacca gcttaacatg	1680
aggttaccgc cgccatcccccc agcccttcgg atggcggta tgggtggtgc cgctgccaat	1740
gccgggtgcca ggcgaatgc ttctaaccct ccagttccc cggaaacaaa tacaccccttcc	1800
ccagtcatcg aaaaagaacg cagagacca tcttcattt ctatcaatac caatggcgaaa	1860
gcaggcgctg cagcaagacg attcagttca cttgcaatga ctcccaagga tgagaaggaa	1920
gaaacgaaat tgtacgagag aagggcgagt ggtggggaaag gaatgtatgg cccaccaccc	1980
atacttgtca acaacaaatg ctcaggttac ttgttgaac ctctgacgtg gatggagccc	2040
gttctctcaa agggacatcg cgccggaaag ctggctgtc cgaatgagaa atgcgggtgc	2100
aagattggta atttgatttggccggcgatg caatgtggat gcaaggaatg ggtgacaccc	2160
ggattttgtatccaccgaag caaggtggat gaggtttct aatgtgccag tgagaggag	2220
taagggactt gggacttagtt gtttgcattt catgttagatg tctttgttac gcatagcatg	2280
ttctgaaaga tgcataatgatgatgtata tgttaacgcg aa	2322
<210> 27	
<211> 1130	

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> OCA101

<400> 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 tactca 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 caactcgtaa tccgagcgca	840
gtcacgagat attattgcca ttcatgctc当地 aatttcccg tctctc当地 tta cctccgaaa	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

<210> 28

<211> 1114

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SIT4

<400> 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
gcaaggaccc cccagaacgc caaatgaaac tc当地 ctgtaa cc当地 gagtccgc gatctttac	180

tagaagagtc caacgtccgc ctgcgtccagt ctcccggtac cgtctgtggat gatattcacg	240
gccaggttctg ggacgtccctc gagatttta ggcaggggagg cgaggtccctt aaaacttagct	300
atatttcat gggagatttc gtcgatagag gctattatacg ctggaaaca ttatctttc	360
tactggctta caaggcaagg tacccagata agattacgct tttgagggga aaccacgaaa	420
gtagacagat tacccaggtt tatggcttct acgacgaatg tatgcagaag tacggcaatc	480
cttcggatag gaaagcttgt tgtaacgtgt tcgatcacct caaccttgcc gctatcatcg	540
actcctcaat cctctgcgtt cacggtggcc tctcgccga tatccgtact ctcgatcaa	600
ttcgtaccat ctctcgtgcc caagaagttc cgcacgaagg tgcattctgt gatctgtatgt	660
gtctgtaccc tgatgaggtt gagacttgtt cgataagccc tagaggtgca gggtggttgt	720
ttggggggaa agtgacttca gagttcaact atatcaacgg tctctcgta atcggccgag	780
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
tttttttgt tggatcgact atgcatgcct aaggtaaaaa atgccaatgt ataaaaaacac	1080
aaaagaagcc agcaaataa tgcaacaact tggg	1114
<210> 29	
<211> 1766	
<212> DNA	

<213> Artificial Sequence

<220><223> GU1

<400> 29

tttttgcga gcagcaatta tatcttcttt ccacaatcta caacatccat aaccctatac	60
aaaatggcca cagaggagat tcatacgatg tacgacacca tcctcatctt ggattttgga	120
tcccaacttgc cccatgtt cactcgacga tgccgagagc tcaacgtgtt ctgtgagatg	180
ctgccttgca cgccaaagat ctccgagttg tcctggaagc ctaagggtat catccttcc	240
ggctccccctt actctgttta cgctccgac gctcctcacg tcgacccga cgtcttacc	300
ctcggcggttc ccatcctcggtatctgctat ggtctccagg agatcgcccg tgtccacggc	360

ggcacccgtcg atgctcacac ccacagggag tacgggtacg ccaagatcga ggttgtcaag	420
actggcaaga aggttcggatg tgcattgttc gaggttattt agatggagac ggacgggtggc	480
ttgcagggtctt ggtgtctca cggatccaa cttacccccc ttccccctaa ctttgtcacc	540

atcgcgtcca cccctacttc cccttcacc tccgtgccc acgaatccaa gcctatttat	600
ggtgtccaat tccaccccgaa ggttctcac tccccaggg gtaaggaggt cattgctcg	660
tttgtgaaga atgtctgtgg tgtcagagac ggctggagta tggagagctt tatccccaa	720
gagatigcta ggattaggca aatctgcgtt gagaagggtc agttatcgg tgccgtcagc	780
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 ctgctaaaa agagcttgcc	1080
gagaagggtcg gtgaggccaa gggcaaaatc gagtggttgc tccaaggtac ctttaccc	1140
gacgttacg aaagtatctc tttcaaggccccc cccagtgtca ccatcaagac ccatcataac	1200
gtcggtggat tttggagga catgaagtgt aagttgattt agcctttcg agagctttt	1260
aaggacgaag tccgtccct tggcgctc cttAACATCC cggagcatct agtggccga	1320
cacccttcc cccgtctgg tctcgctatc cgaattctcg gcgaggctac tcgcgagcaa	1380
atcgcgtatcc tccaacacgc cgacgacatt tacattgagg aaattcgtgc tgctggttt	1440
tacgatcaaa tctctcaaggc ctttgtgcc ctcttgctc tcaaggctgt tggtgttgc	1500
ggtgacgcga ggacatatga ccaggtcgaa gcgggttaggg ccgtctctac agaagacttc	1560
atgactgccc actggttcggtt gttttttttt caagtgttga agaggatctc gtctagaatt	1620
accaacgagg tcaagggtgt taacagggtg gtctacgaca ttacttccaa gcctccgg	1680
actgttgagt ggcttaagt tggtaata tattttccat ttttaggttt tggatgcata	1740
gatacagact cgatTTTtgc ttttttgc	1766
<210> 30	
<211> 4285	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> INP5201	
<400> 30	
ctcagccca cctatacttt ttgtgtactt tccatcgcc tccatcatct ttcgtctgcc	60
cgtctacggc ttccggaggg ctacatccgc cttagggccc gcatttggc ggtatacata	120
accaggtgca aggaacactg gacgcacatg ttgtccaggt cgtaagcgat ggcacatccc	180
ctgcacgaga acgacgaaga gcgtccacag tcgatagcag ctctcagaag caagttttag	240

agcctcgaa 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
tctccccag ccgtaataatc gcgtgctgtat tcacactgcac caacgcgcgt tcgaaatct	660
gcccctctg tccccagcaa accggccatct gtgcgtgtca cccctcagg ttcagatgg	720
gatgaagacg agcctgttat cacgtctgtat aaggcttgc gtaaaaatt cagtggtaa	780
gctcaggcaa gcgaaattgc acttcgaaag cctgttagatg ttcccaaggc atcagcagta	840
tcggctgtta aggtgcacac ggtacatgtat tctctgtggc cgctgtgtgc cccgtggct	900
acacccatac ctgcacccat tccgcacca gtcataaaaaa gaacgctaga cggcaagaca	960
tcgcccgtaa tggatcgcc agcatcagag ggcaaggcac tttcagatac caatgattac	1020
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 tcttcggccag atacgcttga gcctagttacc	1380
gcatctgtca tctccccacc tgcactcgat agtactccat tggatcgatac cattcatgac	1440
gatactgctc ttgtcttac gcctgcgcgt gctactgccc cccaccatt gcccgcgtgg	1500
tcgagagcta atacaattaa tcgatccgaa agtgaatcga gcgcacccac cacaggtcca	1560
cctctctcgtctaccaggc tcggcacgc gctattctgt tatctgtgg tagccggcc	1620
acctcttcca acgcaaatgg aagcggcagt accaccatga acccaccctt tccccggct	1680
catcccgcat ccccatccaa aactcgatc aactcgccgc gcccacccccc acctctctc	1740
cgagatgctta ccgttaaccg aggcagcgc gtcggtagcg ggagcgggag tggatggcggt	1800
ggatggcggtt cccctccacg tcgatccaaac accatttctc gcgcagcgcc ttttacccaa	1860
gaaaaataact ctacatcagc tacaaggcatt ggccttagggcg aaaaaggagt atattcagac	1920
gaagatgacg agcctgaaga gcctggagcg gttaccaacc tgccggccca agcgaaaaagg	1980
atgttggacg agtccaga catgacagaa gccaaccgtc gtcccccgtt gttcggtttcc	2040
gatattcgatc tcaaggagtg ccaccacgtt tcggcttttg ctgttatgg ccgatacgta	2100

tgcacggcgc cacaccatgt acgagtctac gatacccagc tgcggatca tgcgattagt	2160
gttagtagatt taaaagagac ggggttagaa agcaggaa aggaccgaa agtacggca	2220
atgtttcc gtccggagc gacggaaagt gaagaaggaa ggtacctctg gtgcggtagc	2280
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
accattttc tcggccacga gggtgattt gtcagtgtgt gggatggaa agagtttgt	2760
tgtaagcagg tgcgtaaat tagctcgacg gatgtgtcg ctggaggg cgtaggagag	2820
tatttatgga cggaaatag gaagggacag atccatgtgt ttgatataaa agaaaaacca	2880
tggttggcga cgaatatatg gattggcat cccgataacc ctgtgaatc gttgggtgtt	2940
gaccatact caattcagtc tgcggcaga tacacatgtt ggttttgc ccggatgct	3000
ctgcgagcat gggacggctc cttctgtc gactggatcg acaaacaact cactgcacgt	3060
caatcgtcat tctgcacgtt ccggccgtc aacgtttga tctgtacatg gaacattgac	3120
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 ctccccctt aaactgtcca tatataaga tccattcaga gagtcttga	3420
ggctgttta cgttatctt tgtaaacag tcagagaaaa ttcccttacg ggatcttagat	3480
attaccactg tcaagcgagg aataggtggg atatacggaa acaaggggc tatgtctct	3540
cgcctcgta tggatgatac atccatttgc ttatcaacg tccacctcgc tgctggccag	3600
tctcaaaaag ctgcgaaa cgccgttgc gcaaggatcc tagaagataa agccatttt	3660
cctccagcgg acgagttacc gttgttcat ggagggtgtg ggacggaaat ttggatcat	3720
gagatgggtgt ttgtaatgg tgatgtat tatgcatttgc atcaacggcg tgagaacgtt	3780
atctcatcta tcgccaatgg cgagctagcc tatcttcttgc agcatgtca gctgcgtaaa	3840
gagatgagga cgaaccatgc tttcagactg agaaactttg aagaggcgcc catcacgtt	3900

gcccgcacat acaagtacga cccgggcacg cacgattatg attccagtga gaaaaggcgt	3960
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
<210> 31	
<211> 2454	
<212> DNA	

<213> Artificial Sequence

<220><223> PHS1	
<400> 31	
cggcggtgt 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 atcccttcgg	300
ccctgtctg gggcacctc ctgcgtctca cccttcctt ctcctcgcc ccctccggcc	360
ccccctggca ccagctcgcg gaccgcctca gcggctata cgactaccac aacctcgat	420
gggtgcaccaa atggacccag accctcgcc tgctgaagt cgtccacgccc gcctcggt	480
gggtgcgcag tccgctggc accgtcgcca gccaggtcgcc cagccggctc tggaccgtct	540
ggggcgtcggt cgaggccgcg ccggagatta ctacggca cccctgttc acaaccatgc	600
tcctcgctg tccctcacc gaagtcatcc gctactcatt ctacgcgtc tccctctct	660
ccgtctccgc ccccttcctc aactacccctc gctacacaac attcatcccg ctctaccgc	720
tcggcgctc gtccgaggcc ttctctcgat tcgcgacccct ccctgctttg ggcggcgat	780
tcagcaggcgc ggtgacgaac gtcatggccc aggccgcgag ggagatcatg aagactaaag	840
tggggagaga atgtgtttgg tggctcgat aacatggagg cggcacggcc ggtgcgcaga	900
aagagtgaaaa ctggatcgat attgtgcgag cggactgtt tctcctctgg tggccggccc	960
tttatgtctt ctacacccatc atgctaaac agcggccaaaa ggtttgggt aaaggcaaga	1020
ccgttagccgg ggttagcaag 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 gggggatcg 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 gatggagtttgc gacacggaga cgaagaagac gaaggataaa	1980
gcgggatttca caacacttga ctgtttca aacttcagg catgcacatcccaccaac	2040

cccatcttc cccctttcc catccaggcg catcatcaaa cgctcttta tcctttcat	2100
cctgcaccgc tcctctcttc tcacgtccaa caacgacgcc gtcgtgcaac ttgtatcgag	2160
cgggtgtacc ggtcgctttg agtttacaaa cgaatctgtg acgtcggttgcggtatcgct	2220
gtgaacggat agggtgaaa gagtcagaa gcatttgta gagttttcg gtacggtagt	2280
gctggagcgg agggaaagtgcggaggtgg tgtaagtgc tagtttgta gtgcacatgt	2340
cgtcgatcca tgatggac gatactcccc tatcctcccc ccctaaagaa ggagggaaag	2400
agcgggccccca tggagccgaa gagaaggggg cagaagaggt ttggcggttgcg aggaa	2454

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

<220><223> MRE11

<400> 32

cctttctta actttaagc aaagaaatac ggttttaagc 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
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 tcagacccgt tcgctgtat	600
aagtgcgtcc gataacccag agaaaggat tcaatccga ccagttcttc tgccggaaagg	660
tacaacgcgtt gtttgcgtt atgggtgcgg taacatcaga gatcaaagaa tgtatcagga	720
gctacgggca aataaggta agatgtttt gccgacagga ggtgatgtac ccgatagcga	780
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 ttctgtctat	1020
tcaggggtcc caatttcaac tcaagaattt acctctcaaa acgggtgaggc catttgagtt	1080
ggacgaagtt gtgctgtcgat acgctgcggc gcaaggagct gtatgttgc acgatagaga	1140
tagtataact tcttccttc gagaacaggt ggaagtttgcagg atttgcagg ctaaaaaaaa	1200
ctggaaggag aggaacaacg gcagcaccaaa gaacatgtatgc ttccctca tccgactgaa	1260
ggtcgaaaca acggatgccca aagagatggt caatccggc aggttcggc aagagtatgt	1320
caatcggttc gccaatcctc gagatattttt gcagttactac cgtaaaaaa agaatgagcg	1380
aaaggtaag aataatcctg atatgccaa tatcaatgtatgat gatgagtggg aggaagatcc	1440
tgagtttttgc acgtccgtat aacgactctc caaaacttgcgt atggcaacac ttgtcaaaaca	1500
atatctcaa gctcagatgt tagacgtgtt ggtggagaat gggatgaaatgatgtgtat	1560
gcgcgttgcata gataaggatgttataaggatgc tatcaaggac ttgtggccg acactctcag	1620
aatgggtggaa aggaagatgtt aggagagaga ggttaaagag gatgacgttgcgtt atcttgcgt	1680
ggccgaggca aaggagaagg aatataacag atatgcgcac agcaaccgg ttcccttcata	1740
aagtgtcaaa gggaaaaata aacagcggatc ttccagacgtg gatagatgtatgatgatgt	1800
tgtatggacatg gatatggacg agatgcgcac tcaacacgc gctccaggatgatgacgtgcac	1860
cgcgaatcag ccagtttagat cagcgaaggcaag caaggcaag cagccttgcgtt ttgaaaacgc	1920
ttcagaagaa gaagaggacg aggaagagga agaggaggaa gaagaagaac ctgcgcctaa	1980

aaaaggctcg ggacgagcag cagcggctc gaccaagaaa gcacctgcga aaaaaccacc	2040
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
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 gacgttggca cccatctcg cgttgggag	2820
accgacagcg accaaagtac cagagggtt tagtagtcg atagcctgag agtaaccagt	2880
cttgtggaa gcagtcacaa tagcagcggc tggcccttga cccccagttgg cagccttgc	2940
gtcgcaacg aggctttgg tggcttaaa atcaacccaa gcatcgccgc cgagagactt	3000
gaccagcttc tccttggcag ccccagtgcc gatggcaacg accttggagac ccatggcctt	3060
ggcgtactgg acagcaaggt gaccgagacc gccaccagca cgggaaggg caacccatc	3120
accgacctt gtgtggaaa ctttgagacc cttataagat gtgacaccag cacagaggat	3180
agaggcagca ccagcagaat caagggaaagg gggatgggg gtaacgttgt tgacgaaaga	3240
gacgacgtat tcggcaaagg taccatcaac tgttagccaa gagagctcg catggtcaca	3300
gtctggacgg atgatcagct ttggaaagcga agtccaaata tacagaagat actcactcat	3360
ctcgaaaggct cgtcgcaag cctcacaggt gagacaagag ttggcgagcc acttgatacc	3420
gactcggtca ccgagcttca cggggaaatt gacagtgtt gaccaatgg caacaatgtg	3480
accgacacct tcattattag tcagcgactt gtttctataaaaattcgat cggcaaggaa	3540
cacttacctt cgtgaccacc aatcaaagga ttcatgggg gaattggcca gtcaccctgc	3600
ttggcgtgca agtcgggtgt gcagacacccg gtgtgggtga tttgacgag acattggccg	3660
gatttcagtt cgttggcctg aatgacccttgc gcttgggtgt cgatctcgat ggcaccgcgg	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 ggttagggcgt	4080
agataaacaga tacatactgc ttggctgttg ggaaatgaag ctaatctctg atttgattag	4140
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 acgacgttgt caactactac tcctccaaaa caaagaaccc	120
tatagacctc ttgctcctct gtggcgactt ccaagctctg cgatcaaaac atgattatgc	180
ctctcttgcc gtaccagcta aattcaagca gcttgggtca ttccatcagt attactctgg	240
tgaacgtgtc gcacctgtct tgacaatagt gatcgaggc aaccacgagg cgagtaatta	300
tatgtggag ttgtaccacg gtggatggct agctcctagt atatattacc tcggagcggc	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
gctcaaacgc aagcccttct ttgcagacga aattgaaaag aacacacttg gttcaccgcc	660
cctcttaaga ctaatgaacc atttccaacc ctcttactgg ttctcagcccc 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	gagttcgatg	caccaaccac	1080
agtctctcaa	ccccctcaac	ctctcccacc	taccaaaacg	aacgcctcca	accctgaaga	1140
aatagccatc	tcggacgacg	aattcgatga	ccctgtcct	ttggcgcaat	ccctcaccac	1200
aattgtatgaa	tcgaccgacc	tcatcgac	atcacgttct	aacccatccc	atccacctgt	1260
tgctggcacc	atagcccctc	ccacttctga	ctctattgca	tcacgtgtaa	tgcaagaagc	1320
gcgacaagag	cagcagaaat	gggaactgca	cggggggaaa	ggatggagg	gtgtgaccaa	1380
gttttggca	ttggacaagt	gtggccctgg	taaagaccat	atgcagttcc	ttgagatccc	1440
agacccttcc	ccaccccaa	tcccagggcc	tccaagat	acttacgatc	ccgaatggct	1500
agccatatcc	cgtgcttcc	atccatacct	ctcaacctca	tatcagccca	tccccctccc	1560
atccctgtac	atacttgagc	agatggtaa	ggatgaagta	gcaaggatca	aggaggaagg	1620
attgctcg	cccacccgttc	cacaagatgg	tgcggcag	ggacaagaag	gattagatg	1680
ggaaaaaggc	aaagtggatg	tcggaagagt	gcaaagg	tggtgactg	caccac	1740
aggacatccg	ggtggaaatg	acactgcgt	gtatacaaac	ccgcagacag	aggcg	1800
tggcatgtt	ggtgttcaga	acaagattaa	tcctcccg	aacagataat	aaaaatctaa	1860
tgtatgtatg	aacatgaccc	atgcacgaca	cgcgcgc	tccggctt	accgaaaaag	1920
agataatggag	aagat	tttgcac	atgtgcata	tatgtatgt		1980
gtcatttctc	ctgtAACGAG	tcggcgcac	tggcatgtt	gtccaagctt	atggagagga	2040
caggattcac	catccatgtt	taaacgaaat	gttgtgaatt	ggatggagaa	agtgtgaaa	2100
gtatggcac	aggcagcaga	cgcggccagg	ccctaaatcg	actggatcg	ctgcggatac	2160
cgtatgc	aaaatgtt	tggatctt	cttatctaa	aatcgaagat	tcagatggag	2220
aaaatatgga	atcttggaaac	tcatgttt	ttgaagg	ggcatgg	tcagactgat	2280
gcaagcagga	agcacgaaag	atgaaaacgc	atcaggatag	acagcagaaa	aggtgggtat	2340
aaccaaatga	tttattt	tttcatatgt	aatatcaaag	taataaggcga	acaccga	2400
aaaaataaca	gattgtccat	acaagtgtt	gaagatctat	cacttgcgag	at	2460
agattactaa	gaggatacgg	tcataactga	agggaaaaaa	atcttataat	ctatagt	2520
gtcaagagat	gtttaggcaa	ggg				2543
<210>	34					
<211>	1621					
<212>	DNA					
<213>	Artificial Sequence					

<220><223> SIW14

<400> 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
 gtgggtccc gaagaaaaga aatttcaagt ttatggagac tttgaggttg aagaccgtcc 660
 tgacatttgtt attgaaagaa tatcctaaag caaatctgga atgggtcag tccccagaca 720
 tacagttcat gcaattcggt ataccaggaa acaaagaacc tttcgacaac attcccgaaag 780
 acgtaatttgc tggcgctctc gttgccatcc ttgaccggcg gaatcatccc atactcatc 840
 attgcaacaa gggcaaacac cgtaccggct gtttgatagg ctgcattccgg cgattacaag 900

catggtctct cacttctata ttgcacgaat atgcacgatt ctctgcgccc aaaagccggg 960
 cgggtggatca acagtttatac gatctgtcg atatcatgcc tggggaa gctgtatgtc 1020
 gacctaaagg tgggggattt gggaaatttac cggattgggg aatgttggtc ttgcccggaaag 1080
 gtgtgggttga agtcggtagg gatggaaagg agaagaagag gggttggagaga gatattttgc 1140
 atatgcgggg attataatgc tggagcaatc aaatgggttt tagaaatcat aaattttatc 1200
 catagcgaaa ctgtataatg gtatagat 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
 tgctgggttg accaccatgg acaaacaataa gctcaggagg tccgtttcg gcatcatcg 1500
 gagtttgttc agcaccaata gcatcgatgat cccatgtg gacgcggcgta tcagcagagg 1560
 cggatgcaaa gtggacaggc gatgtggagg accagggaaat ttgaaggaca tcgttggtat 1620
 g 1621

<210> 35

<211> 2931

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> SDP102

<400> 35

gttgttttgc tatttttat tattttgtt atttttgtt tcaaaggttct tcacccaccgc	60
cccgctatctg ctccataaacttcgtcgac cacatgtca cccacaatgcagccccagc	120
aacacaccca caacaaccca tcacccggcg cccgaccaca gcctcttggtgcgttcact	180
caccaccaatccacccatca aatcgaggca caagaacttc agatgttagtcaaggccaa	240
aagccccattt ggcagcgcca ttaccgttgc gcattactgc ggcgacgtct ccaaatcgga	300
aacgaccgac tccgcttgc cttggaaaggccagagaagcttggccgaa gctggccgg	360

aagactggaa aatacatcg gaaatatctt ttgcggcttc ttgggtgc agtgccgacc	420
attcccttggaa caatgaatttgc caagattttccaaacgtacg caaagcagtgcgacaaaacc	480
tcctggctcg accgatttgc tctccatttag aactgtccgg ttctgaccag tcggccctca	540
atacacccgg acaacaatca tccttcggctt cttccatataatcatggat agcataacca	600
ttgaacaagt cttcgatcggttggagggcg gaagtgtttt gttgggtcgaccgc	660
tggcttcattt tctcaatttc catttaccaa actccatccc actctcggtc cctactct	720
tatcaaaaacgttccaaaaa tcgcagtctcaatcaagtttccatata tcatggcgaa	780

ctctttcacc ttgttctct ctatcaagcg ctgcgaaacg gtggactcg gtatgcgaa	840
ataaaagtccgaa gattgttgtt atttgtcaag gcgaaaggagg tagatgtgtt aaggagatct	900
tgaagagctt gatcgaaaggc agatgttaagg tggtaaaagg tggatgggtgcgtactaa	960
attatgaaag agccagaaga acgtcgctt ccggcgac acgcgtaccgc ccctgcctcg	1020
acgtgacttc gccagaaacc gacagcaaac ctctccccc tgcatcgatccatatac	1080
tccctccaaa atcagcttcg ccatgtgata tacctctacc acctatccct gcatccccat	1140
ccccaccaaa atctctcaac caccgtctt cattaccatc acttcgtccatc cttttacag	1200

ggcctactcg gaatcttcttcactctcgat ttatgcggcc tcaaggcgtt cagagacggat	1260
cgccaaattt gagtttgaat ttgtacagac ctttgaaagg tgcgtaccgtt ggtggctacc	1320
atgtatattcc tcccacaccc catgggtttt catgtacgcg aaccaggccatcgatcgact	1380
ccggatgttc gttaaacata cccctactc cttcccgcc gcaacaagggtt cagatcgatcc	1440
acggatattt agaagacttc agaccaacg gatccgttc aataacaacc aaggcgacgc	1500
aacaatcgccg ctcccgcttc cttccatcgtt cattggccatc tgccaaaggatcattgtgtat	1560

agggggagga catggcgctt aacctgtatg acggacactgc gcctcggtcgcc cgacatcac	1620
acagtcccag taaaagtcaa gactaccaag cagcccgatt ctattcttcg ccatcttcca	1680
tgaacagcgc cctaccgcgt tccccgccta cgacccgcgc agctgttgcg ccttttaacc	1740
cttccgtcat ccttccatct ttcccttacc tcggccctga catccaatcc gaatccgatg	1800
ttcaataatct ttcccgattt ggtgtgaagc ggatattgaa tgtcgcgttg gaatgtgtatg	1860
acaatcaggg attgagcttg aaagagaggt tcaagtatag aaaagtgggt atgagagata	1920
tcgttggaga aaacgggggtt gggaaaggca tgagagatgc ttgtgaattt ttggatgtatg	1980
ctcgccctca ctctgcacactt acctacgtcc attgccaagc tggcaaatca cgttccgtca	2040
caataatcct tgcttacctt atccatgcctt acgcatggac tctcaaaaca tcctatgttt	2100
atgtcgcaga gggcgaaag gggatttagcc caaatatcggtt tttcgctgcc gagctgtatgc	2160
agtggaaaga gaaggaatttggagtc aagc agagtgggggg cgtgcatttgc gatggaaatg	2220
ggagggctaa agctccaggtt ggtggaggcg gtgggtgggtt ttcaggcac atggaaatgt	2280
gaggtgtatgtt tgaggaaaaa ggcaagactc atcttcggatgtt tagttaccg cttaccttgtt	2340
cgagtagtgtt ggatacttat acccgtccat ccaaggatata ctccccagtg ggcaggacgtt	2400
atggtggaga agaagaaatgg ggaaggaaatgg gaaggattgc agtggcgac gaaaggagg	2460
tgaggaaaaa tggtgtctgg atgcatcatc ggagagcacc tggatcgaa accacccttc	2520
aaccggccg acgagtctcc aaagccgtc tcgaatccct tcgaccatttc ctgattacct	2580
ctaccgtatgc ctccctctt tctgccgcgc ctaataatgg tgacaatatc gatagtgtatgc	2640
gtcaagtcaa taacggctca gaggcgagac cgtgccttag ggcagcccg gggatggta	2700
tggaggcgtt tgcgtatgcgtt cctggccggg atggaccctt gaagtggata taaatctctg	2760
atgtgcgtt aatggcgaa ggagggcaga gagagtgtatg atctatgtt acgttttac	2820
gagccattgc gcttctacta tctactgggtt gcataattttt tgggtgttc atggactgtatgc	2880
taaatataat ttataattttt tcaatgtgtt atatgtatat ttcttcttgc c	2931
<210> 36	
<211> 1016	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> OCA1	
<400> 36	
gttcatttgcg cagatggaa agatcacgtt actcaaggca ttgtgtccat cacagagaaaa	60
acgaatgcga agacaacgaa ggaaagcaac gttctcgatc gcataaacc c agcatcaggc	120

atacgtcac ataagagaca gcatggcgaa gatagtccca cccatgaact ttggcctgt	180
agaagacgga ttctaccgtt ccgcgcagcc ttccgagctg tgcttcctt ttctcgagaa	240
gctaaatttggaaaaggcattatgggtgg agctgaagag cttcagaca tcttcttgc	300
attcatcgaa tctcaaggga tcaagttgtta caacctcgcc cctcaaacga gtttgaaccc	360
acatttccca cctccatata cagattcggg cgttagtacct atatctggcc aataccacct	420
tccaccactt cctcctccgc ccgaaccact gatcattcag gctctaactc ttctattacg	480
cccatccact ttcccaacct tattatgttg taatatggga cgccatagga cagggactgt	540
ggtggatgt tacagaaagc tgcaacggtg ggcgttgagt agtatattgg aagagtatag	600
acggtacgca gggatgaagg tcagggtctt gaacgagcaa ttcatgttac tgttgtatac	660
agacttagtt tcaataaacag cgaaacaggt gacaaaatag taattgtccg cgacaaaagg	720
ctagaaaaat tccttcatg ggaccagtag aagaagtcaa actgccaccg tgcccaactg	780
tagccatac aacgcctaga gtgtctaccc gatcaggat gctggactgc gtctgcacca	840
tgcagcggcg atattgcgt tgtggttgtt aaaaatcatta tccataagaa atacatacag	900
cacgaaatcc aatatctgtt gtaccatata tgcaactaga atgcgacaac cttggcttt	960
ggcttcgcga cgacctcggt cctttttcc gccgtcagcg gcacactagg cgcttg	1016
<210> 37	
<211> 2392	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> GDA1	
<400> 37	
tttggcctc ttgtgaccgt ctggcattc acgctccccccc tcccacccct atcaaagatc	60
cgcctactc ctttactccc cattgttaac tttgattctt ctccatcttt tttttcaatc	120
tctctctttt tttttccctt tcccaaatataaacagggtt catgcctgca cacttattcg	180
ctcggttctac cgatactact ttcccttctt ccatagagac atccacatca ggctctgt	240
cctttccctt ttgtcgctt ctgagacaca gaccgtcagg taggatcccg aaaaccccaa	300
tttccacaaa atccccacttccgcttcta cttccacgac cggcccatg ttctccacgc	360
gcaagtactc tccttaccc acgagtgcga atggccgc aaggaaacgc actggcg	420
gtttgacacgc atgaaagcga tggccttac tcggcccat ctctgtggcc gttatcttct	480
tgggttttag ccgcgttagt ggccgtatgtt aacaacaaca gatctacaat gaagaaaaca	540
cgtatacacc ctcgctggac gaggatgttg tgggagacgg tggatccgatt 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
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 caggagagtg aggctatcct tcatgtaaaggc aggaacaggc	1200
tccgagaccaa ctgggacttt acggtcagtg gcgagaggc tgctgagatt atggacggca	1260
aggatgtaaagg tgtctatgcg tggatcactg ccaactattt gctcaacaag attggtaag	1320
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
ccaaggacgc tatctgtgaa gtcaagcctt gctttcaa cgggtttac cagcccttc	1800
ttctcgatac gttccccgtt ggccaactgc tcgcgtttc ctactttacc gaccgcatca	1860
agcctttctt cccatcctcc tttcctcca cgcttccat ctctgagctt acctctatgg	1920
ccaaggacgt ctgcgcggc ccggacgcgt gggctgacccg atggggcagc gacgcgacgg	1980
cgtggagga gcttgccgtt aggcccgagt actgcgtcgat cttgacgtt atgaacgcgt	2040
tgctcgggtt cggatacgag ctttctccgg agagggagtt gatgggtggag aagaagtgt	2100
gggggtgtgaa gcttgggtgg gcgttgggtg ccgggttggc gttgggtggag aaggcagaat	2160
tgacttgtac tgcgtacgtt agcgtacgtt aaaactaaaa aaaaaggag tatggttata	2220
tagaggggtt ttagatgtgaa tgaaaggaaa 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 aacccgcg 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
cattatctcag taacagactt atgcgatacc ttgcgtggct cgaataacaac gttcaagtat	660
tcaacgtcgg acaactccgt cgctccaaag cccgctccgc tctccaggcc gggcaggaa	720
aggtcgacca ttcccgaca tacttctcgc attcagatgc ggaagctacc aagaaacgag	780
aagaactcgc agaagagtct ctcgaatcac ttatttcttg gctgaagaag gaaggaaatg	840
tggaaattat ggatgcgacc aatagtacaa tcgatcgaag ggagaagatc aagtcgacaa	900
tcgacaagga gccggggctt caagtcctat atcttgaatc tttctgcgtat gacccctgt	960
taattgcaac caacattgca ctcaagggtcc gatctggcga tcctgactac caagggatgt	1020
ctaaagaaga cgcagagcgg gattttagga agagaatcgc tcagatgag agtgtatatc	1080
agacgatcaa cgagccaaat attcccttct gcaggatatt aaatgtcggc 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
atattttgat tattgcccatt caggccatcc ttcgatgtct atatgcctat ttccaggcca	1680
gaccggcaga agaactccca tacatcaaca tccccctgca cacacttatac aaaatcacgc	1740
ctcaagctta 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 gttgtaaagcg	2040
tagaattttaga tggatcgaga agcccgaaaat tgaaatgcaaa ggcattatgtt aatgtatct	2100
tcctccgatgtatgtctgg tcgctg	2125

<210> 39

<211> 2418

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> PSR1

<400> 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 cctgaacccg gtacaacgtc	360

tacatccatc aagcttacag aaggagagca aagcaaaaggat acccccctgg gaaacttgcc	420
ccgttagatta tcaaacaagt ccccatcgac taccgtttcc tctgcaccccc aaacaacggc	480
tgaaaaagca gacccaaaac cggcttcatc acacactcag cctaccaccc ctacgtcaaa	540
aacaacggtt aacacgcctg catcccgacatc tgtcaatggat gccacaaaagt ctaagacac	600
tcctacatcg aatacaactg cgcccaaggc cgggcaaaaag aagaaaaggg agcggaaagg	660
tttggcgggc atttactcg cgctcgatg tttatctgtt 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	
cgtatgaa	aca	gtcgctgtgc	ctccgaccga	acctcatacc	cttccagatg	atgagaccgc	1080
tttgttaacg	tcttctgcgg	tccagccccc	tggaggaggc	tctgtccccc	ttggcacccc	1140	
gtctaaacac	gtctctcacc	gcaatctga	aaccaaccc	ggtacatcca	gtaatgagcg	1200	
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	ctcggtctcg	atctcgatga	1440	
aacctgtta	cacagtagct	tcaagggcga	aaatcagcaa	ttgcccacag	cggttacat	1500	
tgtaccggta	gagattgaat	ctcaagtgc	caacgttat	gtcatcaagc	gaccgggtgt	1560	
cgaccacttt	ttgacagaaa	tgccaaagat	atatgagatt	gtcggttca	ctgctagtt	1620	
gtccaaagtac	gctgatcccg	tccttgacat	gcttgacgag	aaccgtgtcg	tagccatcg	1680	
tctgtccgt	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	
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	acaaaaaaat	aattgggaca	aagattgc	tgattgggct	cgtcgcatgc	2400	
atcgctgtca	tacagta	c				2418	

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

<400> 40

gcgtcttggcgttccctggctga	ggccggact	tggaactagc	ttcttttcttatccatttg	60	
ctgcttgatecatctgttca	cactagtacaaatgctcgga	tcaccgcggg	cacactacc	120	
cgcccccccccttgcgttcc	ctggccgcca	gaggaaggaa	gacaggcctc	aagtcacggg	180
acttgcactcagattcggt	gggtcggtct	cgttatatgg	tacgaggctg	gagaattctt	240
ccactctctccacatgcc	gtttccccga	ctctgctctg	cggcaggccc	atccccaa	300
ccgcctccccccatgtcg	tcctcatcgcc	cgatccgcat	gttccccatg	cacgactgtc	360
gtacccctccggaaacccct	ggctgaactggccaaagcag	catggatagcttcat	agctttcat	420	
gcgaaaagcttggatgtgg	ttatgcgtct	agggaggta	gaccagggtc	ttgttctcg	480
agatatgttgactcgggaa	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	aagaagactatcg	tcggcggtat	gttcagagata	780
ggaatggatgggtcaaaag	gggtgtgtat	ttagttgtc	aaagacctga	gggacaatcc	840
tccacctggacccaaatct	tgcattccat	tattccactg	gcgagacctg	aaggcgccgc	900
ttgtggaccctgagagaaaa	aaggacggat	atcaaaaggt	gctggcctg	gataccaaaa	960
tttgcttggggatggactt	ccaaatttctt	gttggatgcc	attcagccga	acattgtgtt	1020
tagtgggacgaccacgatt	actgtgat	tgtccacaaa	ggaaatatcc	gagaagtgac	1080
agttaaatccttctcg	ccacggcat	ccgcgtccg	ggactccaac	tgctctcg	1140
agttctccacgacagaat	ccaccgctag	acttctccca	acccacgccc	accgaccc	1200
cttccttcccgatcagctgg	gtgtctattgcgtgtctat	ctccctctcg	ccatccttac	1260	
agcacgtaccttttatca	caaaccctcg	ttcagcgat	ttcgatggg	accgttctt	1320
acacgcgttctggagaaaa	tgcgtcaag	ccccgttttgc	ctctccgcgg	agaccatgtc	1380
gccccactca	ttctcgac	ggcggatgg	acctgtccca	cttagtattc	1440
atcatcttca	catctcccc	tttctgtcc	ctcagccatt	ccctcttcca	1500
ccctgtacgatacaactcca	ctcctgcaga	gtacccgcca	ggttccagga	gccccagag	1560
caaccctgtatcccatttg	gaagtccgaa	attgtccgcc	gttgagcg	ttggggagcg	1620
cgtatgtagaa	cgcgtggag	aagcagcg	tgctagtgt	acaggtctta	1680
cacccgtctcgatcat	cctacatata	catggatcgc	ggctttccat	cttcagtc	1740
tgactctgcgcgttatctg	cttcggcac	cactaactgg	gggttgggt	caaatacggg	1800

agtca	ccctcatcg	cgggtttat	tcggagagg	tctagcgc	acctgtcgac	1860										
gttga	tact acgaatgtcg	ccc	ctccgag	ctt	gagatc	ac	ctccccg	gtacaccccg	1920							
gcgtgtcacc	ctccccagcc	ctctc	ttct	ccgcattcc	cctgctc	acg	cgcaagccca	1980								
ccccctctcc	caa	acc	ctt	cac	acg	ccac	gcaccccat	ccagctgtga	tttacactt	2040						
ccccacccca	tcaagg	gtcat	ggttctgg	tt	tgagagg	ggc	aag	tgc	ttt	taagatgg	gc	2100				
atggaaagca	agg	aaagg	ggag	ccgtgg	caa	gag	ttgg	aga	gat	ca	gtgttgc	atg	2160			
gttggggct	atcg	cttgc	taggtgt	gaa	tgc	gtt	ttt	tc	c	ttg	gagt	aaa	acact	ct	2220	
cgagtaga	ac	gcc	gtgtgc	ttgggt	gctt	gggt	gtt	atg	cttgg	gg	tctt	gtt	2280			
attgtttttt	tt	tttc	cgag	ggc	gtgt	gaa	aag	atg	gtc	gc	tgc	gt	2340			
tccaaaaaaa	aatt	gtctac	tgt	cttcc	tgt	tttcc	ctc	tca	gat	tcttc	tgc	tttctaa	2400			
ggtgtccg	ga	agac	acattt	tct	acttgc	tgc	atcata	aaa	agag	accc	ttt	cttctaa	2460			
ggagatgagg	gtcg	gttggc	cgtgg	cctca	tagc	cctata	aca	at	atgg	at	tttgg	gagc	gt	2520		
gtagcgtaca	tacata	actgc	tgt	tttacat	gac	ctgc	ttt	ttc	cg	ca	cat	gt	gt	2580		
attcatgtac	ggca	aatatac	tagt	ctccc	aat	gc	cc	tt	cac	ga	ac	gt	ga	ac	2640	
tcttcaa	atg	ggact	gactt	tg	gccc	acgc	ag	tgc	ac	ga	ag	cccc	ttt	cttctaa	2684	
<210>	41															
<211>	1635															
<212>	DNA															
<213>	Artificial Sequence															
<220><223>	INP5202															
<400>	41															
ataaaaatgg	t	gact	ctcta	cttgc	cag	cc	a	gc	t	tgc	ac	gc	tttgg	60		
ttat	ttgtac	g	taccc	ccg	cc	c	c	c	t	ctacc	tta	t	tttctt	120		
caacataatt	gactt	tatca	ttact	ttc	ag	aca	atc	ctca	tcc	aa	g	ccac	cc	ctaccgtc	180	
ccaagttcaa	cccc	aaatg	atg	gtc	cct	ct	atg	ct	act	ac	ct	gg	tt	gt	240	
tacagg	gatc	caa	agcc	aa	tcc	ca	ag	acc	tc	ac	g	act	gt	cc	300	
atgc	tctaa	tc	tgt	act	g	c	t	ca	agg	t	t	cc	t	ac	gt	360
aagag	ttt	acc	cc	tcc	cat	ctt	g	ctt	gt	tt	tc	cc	tt	gt	tc	420
tgact	atcg	catt	gaaa	at	ctt	ta	cc	cg	cc	ac	at	at	cg	cc	aaataa	480
cac	gg	gag	ag	at	ttc	ctt	ta	ttc	at	at	at	at	tg	at	ct	540
tttcccgg	ga	tagt	accat	g	at	g	g	aa	agg	gc	ac	cc	g	at	gt	600
tttcccgg	ga	tagt	accat	g	at	g	g	aa	agg	gc	ac	cc	g	at	gt	600

tatattgggg aggcatggga aataaagggg ccgtgggtgt cagactccct gtgagaagag	660
gcaagatgg 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 agtacccctt	1200
atttcaactc cacaatcgag cttgtcattt ctgatcacaa gccagttccat gcgatcttt	1260
ctttaccgga agttccac gaagcgccct ctcctcacct tgacccaacg cttcccttg	1320
ctcccttacc tcatcagcca agacctttc ccactcagcg cgaggtcctt ttgattgaga	1380

agttttggg gacttgctc gatagacttgc tcgggtggcc atgggcatt atcggtctgc	1440
ttgggtttgg caacacacgt aggggcattgg gtgtgagcgc ctttggcg atgatttggg	1500
gcacatctggtg gagcgggta tactctggat gattctgtaa attgataaag gcttctgtct	1560
ataggataact tggatgtatgg attttcgtc gttttatac atatataatg tactcatcgt	1620
aataacgaag tgagg	1635

<210> 42

<211> 3400

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> YND1

<400> 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 catcttcattc agatggcgtc agtgcataca	300
taggagccag ggcacaagca cgcattggcacc atccgttaca ccactcacca ctcactatgc	360
ccttagtcattt gacgcccgtt catcggttgc gcgattacag atatattcct ggcgagatcc	420

agatttgaa agagcagaaa ttctccagga tgtgcagaac attgagagac aaggttcgag	480
ttcgagctcc aaggaaggcg ctgggtggtg gtggagtggaa gaagatggat ggaaggcaaa	540
aggaaaaggaa aaagcgaagg agatggagga gatggcttg agaagggtgg 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 tctggggttg ggtcgctgtg aactatctca tggacggttt	960
cggcatgcc ccttcgcctt catctatatac caattctgga acatcatcat cgtcttagtac	1020
caacctgctc ccttcgcgcc cgttagcttc tgccctcca gactcttcct ccttcctcat	1080
caccccggtc gacattgccc accactcacc cacattcggt ttccctcgaca tggcggcgc	1140
ttccacccaa cttagtttct cccctctgc ttccgaactt ctcacccctg gtttcccgct	1200
cgacaaactc cggacagtttta gtctcagatt actttcgggc gaacaagtcg attggccggt	1260
ctttgttagcg agctggcttg ggttcgggac gaaccgcgtc cgaaaaacggat atatgacttc	1320
tcttatcaa caatgggcct ctgcccattcc ttcccttct gcacaagacc tagcgacacc	1380
cattccggac ccttgtctcc ccaaagaccc tccatccctg ccaccctctt cttctcaacc	1440
cccttaatc ggaaccggct cattccccga atgcctcacc tccctccacc ctctccctgaa	1500
acattccacc ccttgccccca cctccactg ccttcgga ggccaaaccga cgcctcacat	1560
tgattttgaa cggcacgatc agagagggtt tataggata agcgagttt ggtatacgat	1620
gcagcatgtt ttggggtag gagggtatg ggattgggg gaatggaaa aggaaatgaa	1680
ggagttttgtt gggaaaggatt gggaaagtgtatg taaaagtgaa gtggagaatg gggattggaa	1740
ggatgttaat atggacccga caagattaga aatgcaatgt ttcaaaaggcg cctggatctc	1800
caacgttta caacaaaggaa tcggatccccc ccgactatgc gatgttaggcg ggaatgatac	1860
actcacagggc gggtcgttgg gcgatacgaa cgctgaagct gaacgcggg ctcgtaaaa	1920
gggtctgttc gaaaagaaaag ggcaaggaca agggaaacat cattccaaa gtatggacca	1980
agttggggaa acagccatct cttggacact cggaaaggcgtc gtgattgaag catcgaaagc	2040
cgtccaaacctt cgtatcgaaatggaaagg gtgggtggatg cgtcatctca acctcggtc	2100
catgcgactt cgttatcgc taccgatacc aaaacaccta gaggaaagc ttgaagatct	2160

aggattgagc gtggtatgga ttatgcgtt agtgggttc ttttggtgg ggtatgtttt	2220
ctctcggtt aatcgctcgca ggggagttgg ttctgggggg tctggatgg ggagaaggag	2280
aaaaccaagt ttgtccctcac ctccttacc tgcccggaccg tggttcaactt tcccttctt	2340
ctttcggc cccggcccg atccgagctt atcgatcgaa gacggcccg acgctcccc	2400
cacatcatcc acgtcatcca ccccttctc tggcaatggc accgctggtg gtgctagtgg	2460
taaatcgctt atcgccccg gccgactccg actttggtcc ctccgtatct ccaacacaat	2520
caacaaatat attctgcctt cacttcctt atctcttggc agccgaaact cgagacagcg	2580

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

ttccgttggg gaaggtatag gtgcaggagg gggagggtgg aatgatccgc ctggccat	3060
gtttagtgc cccgggttcgg gcacagggtcc aagcgggagc ggagcggcag atgatggtg	3120
cgtgttgacg ccgacggcga atggaggctt gagtaatggt gcattgtcg ggaattctag	3180
tagggcgaat ctgagtgaat tgggttggc acagcggtcg atgagtagaa ccggacacc	3240
tggtttgat taacctctt agatgcgcga tataataagg acattcaggg ttgtttgtt	3300
gttgaaaaat attcatctcg ccccacaagt 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
<210> 59	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> YMR1 STM common Primer	
<400> 59	
gcatgccctg cccctaagaa ttcg	24
<210> 60	
<211> 22	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> SSU72 L1 Primer	
<400> 60	
gactatgatg aaaagacggt cc	22
<210> 61	
<211> 39	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> SSU72 L2 Primer	
<400>	
> 61	
tcactggccg tcgtttact gggaggcaat gaggatgac	39
<210> 62	
<211> 41	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> SSU72 R1 Primer	
<400> 62	
catggtcata gctgtttcct gtatcctcaa cgctcacggt g	41
<210> 63	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	

<220><223>	SSU72 R2 Primer	
<400>	63	
aaccttggtc tccttgcg		18
<210>	64	
<211>	19	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	SSU72 S0 Primer	
<400>	64	
atctccgttc 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	
acgctgtatgg 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>		

> 77

tcactggccg tcgtttact atggctgtgc gacttgag	38
<210> 78	
<211> 40	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> YVH1 R1 Primer	
<400> 78	
catggtcata gctgttcct gcacaaaaac tgacgctgag	40
<210> 79	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> YVH1 R2 Primer	
<400> 79	
ctccagattt tgtggcaag	19
<210> 80	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> YVH1 S0 Primer	
<400> 80	
tcttgccga ctccactc	19
<210> 81	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> YVH1 P0 Primer	
<400> 81	
gacctttca gcgattcg	18
<210> 82	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	

<220><223>	YVH1 STM Primer	
<400>	82	
tgctagaggg cgggagagt t		20
<210>	83	
<211>	24	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	YVH1 STM common Primer	
<400>	83	
gcatgccctg cccctaagaa ttgc		24
<210>	84	
<211>	22	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	OCA101 L1 Primer	
<400>	84	
ttctgtatgct cacactactc tg		22
<210>	85	
<211>	39	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	OCA101 L2 Primer	
<400>	85	
tcactggccg tcgtttaca ggaggacagc atacaaatg		39
<210>	86	
<211>	40	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	OCA101 R1 Primer	
<400>	86	
catggtcata gctgtttcct gcgaaacttc cagtagccctg		40
<210>	87	
<211>	18	

<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	OCA101 R2 Primer	
<400>	87	
gaacgacgga ataatggc		18
<210>	88	
<211>	20	
<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
<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	
agtggatggaaaccacgg		19
<210>	93	
<211>	37	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	SIT4 L2 Primer	
<400>		
>	93	
tcactggccgcg tcgtttact gaagagatttggatgg		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	

<220><223> GUA1 L2 Primer

<

<400> 101

tcactggccg tcgtttacc aagatgagga tggtgtcg

38

<210> 102

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> GUA1 R1 Primer

<400> 102

catggtcata gctgttcct gattacttcc aagcctcctg ggacg

45

<210> 103

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> GUA1 R2 Primer

<400> 103

tgcttgcgta tgacagac

18

<210> 104

<211>

19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> GUA1 S0 Primer

<400> 104

gggcatctgt atgttgcg

19

<210> 105

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> GUA1 P0 Primer

<400> 105

cttaggcttc caggacaac

19

<210> 106

<211> 24

<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	GUA1 STM Primer	
<400>	106	
ctggggattt tgatgtgtct atgt		24
<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	
<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	
<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	
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	
<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
<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	
<400>	
> 130	
gttagcgatag ggggtgcgt ttag	24
<210> 131	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> MRE11 STM common Primer	
<400> 131	
gcatgccctg cccctaagaa ttcg	24
<210> 132	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> DBR1 L1 Primer	
<400> 132	
ttccaatcca acagtcgc	18
<210> 133	
<211> 38	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> DBR1 L2 Primer	
<400> 133	
tcactggccg tcgtttact ccgaaatgcc tgttgagg	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	
<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	
<211> 41	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> SDP102 L2 Primer	
<400> 149	
tcactggccg tcgtttact ttttgtgggt gtgttgctgg g	41
<210> 150	
<211> 44	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> SDP102 R1 Primer	
<400> 150	
catggtcata gctgtttcct gcgcattcac tatctactgg ttgc	44
<210> 151	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> SDP102 R2 Primer	
<400> 151	
gttcctgttt ggatgcttc	19
<210> 152	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> SDP102 S0 Primer	
<400> 152	
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 gtttggcggtt 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 19

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

ggaagttagaa gcggaaatgt 19

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

atactacca cacatagct 20

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

gcatgccctg cccctaagaa ttcg 24

<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	

<400> 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 caccagggtc		20
<210>	197	
<211>	38	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	INP5202 L2 Primer	
<400>	197	
tcactggccg tcgtttact ggcaagttaga 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
<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	
tctgggatt gggcttgg	19
<210> 202	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> INP5202 STM Primer	
<400> 202	
ccatagcgat atctaccca atct	24
<210> 203	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> INP5202 STM common Primer	
<400> 203	
gcatgccctg cccctaagaa ttcg	24
<210> 204	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> YND1 L1 Primer	
<400> 204	
acgcacagtt tgataaccg	19
<210> 205	
<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 gctgttcct 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 gcccagttag 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 aagtttgtgg	19
<210> 222	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> B8954 - qRT-PCR primer for LAC1	
<400> 222	
tgataattgc agagtaccg	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 ccacacgc		17
<210>	236	
<211>	19	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220><223>	B9422 - qRT-PCR primer for GAT201	
<400>	236	
ggagtatggc taaaaatctg		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

ggaacat tgg gaaaagg tg

19