Евразийское патентное ведомство

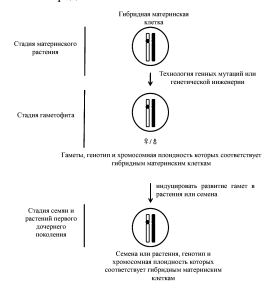
(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2021.02.01
- (22) Дата подачи заявки 2019.03.06

(51) Int. Cl. *A01H 5/10* (2018.01) *C12N 15/82* (2006.01)

(54) СПОСОБ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ГЕТЕРОЗИСА РАСТЕНИЙ

- (31) 201810325528.4; 201811205889.1
- (32) 2018.04.12; 2018.10.16
- (33) CN
- (86) PCT/CN2019/077154
- (87) WO 2019/196576 2019.10.17
- (71) Заявитель: ЧАЙНА НЭШНЛ РАЙС РИСЕРЧ ИНСТИТЬЮТ (CN)
- (72) Изобретатель: Ван Кэцзянь, Ван Чунь (CN)
- (74) Представитель:
 Поликарпов А.В., Соколова М.В.,
 Путинцев А.И., Черкас Д.А., Игнатьев
 А.В., Билык А.В., Дмитриев А.В.,
 Бучака С.М., Бельтюкова М.В. (RU)
- (57) Предложен способ использования гетерозиса растений, включающий следующие стадии: S1 трансформацию с использованием технологии генных мутаций или генной инженерии мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза с получением гамет, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам; и S2 оказание влияния с использованием технологии генных мутаций и генной инженерии на участие в развитие гамет или зародышей в растения, где вовлеченный белок представляет собой белок МТL.



<u>A1</u>

СПОСОБ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ГЕТЕРОЗИСА РАСТЕНИЙ

Область техники

Настоящее раскрытие относится к области биотехнологии, а именно к способу использования гетерозиса растений.

Предшествующий уровень техники

Гетерозис относится к такому явлению, когда в биологическом мире две разновидности или два родственных вида с разным генетическим фоном гибридизируются с получением гибрида, и поколение гибрида лучше по таким признакам, как энергия роста, жизнеспособность, адаптивность, урожайность и т. д., чем их родители. Гетерозис является распространенным явлением в биологическом мире, и его широко используют при выращивании культиваров и в практике возделывания сельскохозяйственных культур.

Для применения гетерозиса в сельскохозяйственном производстве одним из важнейших звеньев является эффективная подготовка гибридных семян. У двудомных культур, таких как кукуруза и т. д., мужские цветки материнской инбредной линии могут быть удалены вручную (или механически), и пыльца другой инбредной линии (мужской родитель) может быть использована для опыления с получением гибридных семян. Эта операция относительно проста, поэтому гетерозис кукурузы использовался давно, и система проработана и широко используется. Однако также существует проблема, заключающаяся в том, что период цветения некоторых родителей не совпадает, что делает невозможным проведение крупномасштабного получения гибридных семян в полевых условиях.

Кроме того, в случае однодомных культур (таких как рис, пшеница и т. д.) нельзя достичь крупномасштабного получения гибридных семян, удаляя пыльцу от женского родителя. Например, рис: в настоящее время способ решения такой проблемы для риса заключается в использовании растений с характеристиками стерильности пыльцы в качестве женского родителя и использовании другого культивара в качестве мужского родителя с получением гибридов пыльцы, то есть системы применения гетерозиса, использующей мужскую стерильность в качестве основной технологии. При этом

использование гетерозиса риса можно разделить на два технических подхода. Один из них представляет собой "трехлинейный" метод гибридизации со стерильностью пыльцы в результате ядерно-цитоплазматического взаимодействия в качестве основной технологии, а другой представляет собой "двухлинейный метод" гибридизации с фототермочувствительной генной мужской стерильностью, контролируемой естественным световым циклом и температурой в качестве основной технологии.

Как показано на Фиг. 1А, в "трехлинейном методе" гибридизации используют линию с ядерно-цитоплазматической мужской стерильностью в качестве женского родителя и используют линию закрепителя мужской стерильности в качестве мужского родителя для серийного размножения семян, все из которых еще сохраняют стерильные характеристики; используют стерильную линию в качестве женского родителя и линию восстановителя в качестве мужского родителя для крупномасштабного получения гибридных семян, восстанавливая фертильность пыльцы и имея гетерозис, и гибридные семена используют для получения гибридного риса.

На Фиг. 1Б показан "двухлинейный метод" гибридизации: та же рисовая линия, пыльца которой при определенных условиях является фертильной, и ее фертильность используют для размножения семян стерильной линии; при других конкретных условиях пыльца стерильна, ее стерильность используют для гибридизации с мужским родителем с получением гибридных семян.

Поскольку гибридный рис получает преимущество первого поколения гибридов, разделение признаков или фертильности будет происходить на протяжении многих поколений, поэтому производство семян должно осуществляться ежегодно, что требует много трудовых, материальных и земельных ресурсов. Кроме того, "трехлинейный метод" ограничен соотношением восстановления и поддержания, и коэффициент использования ресурсов зародышевой плазмы низок; "двухлинейный метод" подвержен влиянию естественной температуры и света, и репродуктивный выход стерильных линий нестабилен, а самооплодотворение стерильных линий, индуцированное при низкой температуре при получении гибридных семян, приводит к риску того, что чистота гибридных семян не достигнет стандарта.

Кроме того, в некоторой связанной с этим литературе сообщается, что использование гетерозиса и генов, связанных с репродукцией растений, например превращение мейоза риса в митоз (Cell Research (2016) 26:1242-1254), показывает, что апомиктические семена могут быть использованы для получения самовоспроизведения

гибридов F1 для поддержания превосходных признаков, где гены CENH3, экспрессируемые в результате экзогенной модификации, введены посредством гибридизации. В US 2014/0298507 A1 раскрыта трансформация апомиксических гамет в клонированные зародыши или семена. В Journal of Sichuan University (Natural Science Edition), Vol.29, No.2, 1992 раскрыто применение апомиксиса в селекции растений и в методах исследования клеточной эмбриологии.

Краткое изложение сущности изобретения

Настоящее изобретение направлено на предложение способа использования гетерозиса растений так, чтобы гибриды могли производить клонированные семена или растения, и тем самым повышалась эффективность производства семян.

Для достижения вышеуказанной цели, согласно одному из аспектов настоящего изобретения, предложен способ использования гетерозиса растений. Способ включает следующие стадии: S1, трансформация мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза для получения гамет, генотип и плоидность хромосом которых совпадает с гибридами, с использованием технологии генной мутации или генной инженерии; и S2, оказание влияния и вовлечение в развитие гамет или зародышей растений с использованием технологии генной мутации и генной инженерии, в которую вовлечен белок МТL.

Кроме того, мутация гена включает случайный мутагенез и направленный мутагенез; где случайный мутагенез включает химический мутагенез, физический мутагенез и биологический мутагенез; направленный мутагенез включает технологию редактирования генов, технология редактирования генов включает метод редактирования генов с помощью системы CRISPR/Cas, метод редактирования генов с помощью системы CRISPR/Cpf1, метод редактирования генов с помощью системы TALEN, метод редактирования генов с помощью хоминг-эндонуклеазы и метод редактирования генов с помощью ZFN (нуклеазы "цинковые пальцы"); технология включает трансгенную технологию инженерии ДЛЯ индуцирования специфической экспрессии, эктопической экспрессии или сайленсинга генов.

Кроме того, S1 включает предоставление гибридных семян, трансформацию мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза для получения гамет, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам с помощью технологии генной мутации или генной инженерии.

Кроме того, S1 включает редактирование родителя гибридных семян с

использованием технологии генной мутации или генной инженерии с последующим получением гибрида посредством межродительской гибридизации, так чтобы получить гибридные гаметы, где мейоз половых клеток трансформирован в подобие митоза.

Кроме того, S1 включает редактирование белков, вовлеченных в мейоз растений, чтобы реализовать трансформацию мейоза половых клеток в подобие митоза с помощью технологии генной мутации или генной инженерии; где белки включают первый белок, второй белок и третий белок, из которых:

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образовании разрыва двухцепочечной ДНК, и первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO: 13, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO: 14, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленного в SEQ ID NO: 15, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белок PRD1, представленный в SEQ ID NO: 16, белок, имеющий по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белок, имеющий по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD1;

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO: 17, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по

меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO: 18, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO: 19, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белка SDS, представленного в SEQ ID NO: 20, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO: 21, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком CRC1;

белка $P31^{comet}$, представленного в SEQ ID NO: 22, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком $P31^{comet}$, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком $P31^{comet}$;

белка МТОРVIВ (мейотическая Торо VI В-субъединица), представленного в SEQ ID NO: 23, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIВ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIВ;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO: 24, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомам во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ;

белка ТDM1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1.

Кроме того, S2 включает воздействие и вовлечение в развитие гамет или зародышей в растениях, и индукцию развития гамет в семена или растения с помощью технологии генной мутации и генной инженерии.

Кроме того, S2 включает опыление индуцированной пыльцой других растений, чтобы индуцировать развитие гамет в семена или растения.

Кроме того, S2 включает индукцию развития гамет в семена или растения посредством физической стимуляции, биотического стресса или обработки химическим агентом.

Кроме того, S2 включает индукцию развития гамет в семена или растения через культуру пыльников или пыльцевую культуру.

Кроме того, белок МТL представляет собой белок МТL, представленный в SEQ ID NO: 29, белок, имеющий по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТL, или белок, имеющий по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТL.

Кроме того, растения включают однодольные и двудольные растения.

Кроме того, растения включают рис, кукурузу, сорго, просо, ячмень, пшеницу, рожь, овес, гречиху, семена бусенника, сахарный тростник, спаржу, молодые побеги бамбука, лук туберозный, ямс, соевые бобы, картофель, горох, золотистую фасоль, фасоль адзуки, боб садовый, спаржевую вигну (vigna sequipedalis), обыкновенную, чечевицу пищевую, калопогон мукуновый, нут, маниоку, сладкий картофель, рапс, хлопок, свеклу, баклажаны, арахис, чай, мяту, кофе, кунжут, подсолнечник, клещевину обыкновенную, семена периллы, сафлор, помидоры, перец, огурцы, китайскую листовую капусту, салат-латук, шпинат, чеснок, капусту огородную, горчицу сарептскую, цицанию водную, лук-батун, восковую тыкву (benincasa hispida), цуккини, люфу, китайскую капусту, редьку, лук, арбуз, виноград, морковь, цветную капусту, тыкву, табак, травостой, перистощетинник пурпурный Schumach, перистощетинник лисохвостный, суданское сорго, орхидеи, лилии, тюльпаны и люцерну.

Согласно другому аспекту настоящего изобретения, предложено растение или семя, которое поддерживает гетерозис. Растение или семя получают любым из вышеуказанных способов.

Согласно еще одному аспекту настоящего изобретения, предложен набор для поддержания гетерозиса у растений. Набор включает вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток растений в подобие митоза, а также вектор и/или реагент для развития гамет в семена или растения.

Кроме того, вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток растений в подобие митоза, является вектором и/или реагентом, используемым в технологии генной мутации или генной инженерии для трансформации мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза, предпочтительно вектор и/или реагент является вектором и/или реагентом для случайного мутагенеза или направленного мутагенеза.

Кроме того, случайный мутагенез включает химический мутагенез, физический мутагенез и биологический мутагенез; направленный мутагенез включает метод редактирования генов с помощью системы CRISPR/Cas, метод редактирования генов с помощью системы TALEN, метод редактирования генов с помощью хоминг-эндонуклеазы и метод редактирования генов с помощью хоминг-эндонуклеазы и метод редактирования генов с помощью ZFN; технология генной инженерии включает трансгенный метод индуцирования специфической экспрессии, эктопической экспрессии или сайленсинга генов.

Кроме того, вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток растений в подобие митоза, представляет собой вектор и/или реагент, используемый в технологии генной мутации или генной инженерии для редактирования белков, вовлеченных в мейоз растений для осуществления трансформации половых клеток в подобие митоза, где белки включают первый белок, второй белок и третий белок, из которых:

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образование разрыва двухцепочечной ДНК, и первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO: 13, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO: 14, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленного в SEQ ID NO: 15, белка, имеющего по меньшей мере

30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белка PRD1, представленного в SEQ ID NO: 16, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD1;

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO: 17, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO: 18, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO: 19, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белка SDS, представленного в SEQ ID NO: 20, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO: 21, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98%

подобие последовательности с белком CRC1;

белка $P31^{comet}$, представленного в SEQ ID NO: 22, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком $P31^{comet}$, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком $P31^{comet}$;

белка МТОРVIВ, представленного в SEQ ID NO: 23, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIВ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIВ;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO: 24, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомам во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или

98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ;

белка TDM1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1.

Кроме того, вектор и/или реагент для развития гамет в семена или растения, среди прочего включает вектор и/или реагент для индукции развития гамет в семена или растения с использованием технологии генной мутации и генной инженерии для воздействия на белок МТL, вовлеченный в развитие гамет или зародышей у растений, и белок МТL представляет собой белок МТL, представленный в SEQ ID NO: 29, белок, имеющий по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТL, или белок, имеющий по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТL.

Согласно еще одному аспекту настоящего изобретения предложено растение, полученное путем использования вышеуказанного набора. Мейоз половых клеток растения трансформируется в подобие митоза, так что он может производить гаметы, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам.

Кроме того, гаметы растения могут быть подвергнуты индукции для развития в растения или семена.

Кроме того, растение представляет собой генетический мутант или является растением, полученным посредством генетической инженерии, это растение используют в технологии генной мутации или генетической инженерии для регуляции белков, вовлеченных в мейоз растений, для осуществления трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза; это растение используют в технологии генной мутации или генетической инженерии для влияния на четвертый белок, вовлеченный в развитие гамет или зародышей растений так, чтобы индуцировать развитие гамет в семена или растения; где белки включают первый белок, второй белок и третий белок, и где

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образовании разрыва

двухцепочечной ДНК, и первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO: 13, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO: 14, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленного в SEQ ID NO: 15, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белка PRD1, представленного в SEQ ID NO: 16, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD1;

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO: 17, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO: 18, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO: 19, белка, имеющего по меньшей

мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белка SDS, представленного в SEQ ID NO: 20, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO: 21, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком CRC1;

белка $P31^{comet}$, представленного в SEQ ID NO: 22, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком $P31^{comet}$, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком $P31^{comet}$;

белка МТОРVIВ, представленного в SEQ ID NO: 23, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIВ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIВ;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO: 24, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомами во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25, белка, имеющего по меньшей

мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ; белка ТВМ1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТВМ1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТВМ1;

белка ТDM1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1;

четвертый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка МТL, представленного в SEQ ID NO: 29, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТL, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТL.

Согласно еще одному аспекту настоящего изобретения, предложен способ поддержания гетерозиса растений. Способ включает следующие стадии: S1,

трансформация мейоза половых клеток гибрида в подобие митоза в течение поколения F1 так, чтобы получить диплоидные женские гаметы поколения F1 с использованием метода редактирования генов; и S2, оказание воздействия и вовлечение в развитие гамет или зародышей растений, чтобы индуцировать развитие диплоидных женских гамет в семена с использованием технологии генной мутации и генетической инженерии, где подвергаемым воздействию белком является белок МТL.

Кроме того, S1 включает предоставление гибридных семян поколения F1, трансформацию мейоза зародышевых клеток гибрида в подобие митоза так, чтобы получить диплоидные женские гаметы поколения F1 с использованием метода редактирования генов.

Кроме того, S1 включает редактирование родителей гибридных семян с использованием метода редактирования генов с получением растений, имеющих отредактированные гены, все из которых являются гетерозиготными мутантами, и с последующим получением гибридных семян посредством межродительской гибридизации, скрининг гибридных семян, имеющих множество отредактированных генов, все из которых являются гомозиготными мутантами у обоих родителей, так чтобы получить диплоидные женские гаметы поколения F1, где мейоз половых клеток трансформирован в подобие митоза.

Кроме того, S1 включает нокаут генов *REC8*, *OSD1* и *PAIR1* для осуществления трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза посредством использования метода редактирования генов.

Кроме того, S2 включает опыление диплоидных женских гамет пыльцой гаплоиндуктора для индуцирования развития диплоидных женских гамет в семена.

Кроме того, S2 включает нокаут генов MTL с получением пыльцы гаплоиндуктора с использованием метода редактирования генов.

Кроме того, S2 включает использование пыльцы гаплоиндуктора от других растений для индуцирования развития диплоидных женских гамет в семена.

Кроме того, одновременный нокаут генов REC8, OSD1, PAIR1 и MTL за время поколения F1.

Кроме того, растение включает рис, кукурузу, сорго, просо, ячмень и пшеницу.

При использовании технического решения настоящего изобретения, гибриды могут производить клонированные семена, генотипы и хромосомная плоидность которых полностью соответствует их собственным, так что гибриды можно

использовать в течение длительного времени, и такие проблемы, как трудность межродительской гибридизации из-за несовпадающего цветения и т.д., низкая семенная продуктивность и высокая стоимость гибридов и т.д., могут быть решены при использовании гетерозиса.

Краткое описание графических материалов

Прилагаемые графические материалы, которые являются частью настоящей заявки, представлены для дополнительного понимания настоящего изобретения, иллюстративные воплощения настоящего изобретения и их описание предназначены для объяснения настоящего изобретения и не предназначены для его ограничения. В графических материалах:

На Фиг. 1A показано схематическое изображение способа трехлинейной гибридной селекции из предшествующего уровня техники.

На Фиг. 1Б показано схематическое изображение способа двухлинейной гибридной селекции из предшествующего уровня техники;

На Фиг. 2 и 3 показаны схематические изображения поддержания генотипа F1 поколения по настоящему изобретению;

На Фиг. 4A показаны результаты теста плоидности клеток поколения F1 растения Chunyou 84 в Примере 1; и

На Фиг. 4Б показаны результаты теста плоидности клеток растений с фиксированным гетерозисом в Примере 1;

На Фиг. 5 показаны результаты полного секвенирования генов мужского родителя С84, женского родителя 16A, гибрида Chunyou84 (СY84) растений с фиксированным генотипом и хромосомной плоидностью в Примере 1.

Подробное описание воплощений

Следует отметить, что Примеры, представленные в настоящей заявке, и признаки из Примеров могут быть объединены друг с другом без противоречия. Ниже настоящее изобретение будет подробно описано со ссылкой на графические материалы и во взаимосвязи с Примерами.

Терминология, используемая в настоящем раскрытии, объясняется следующим образом:

Гетерозис относится к явлению, когда первое поколение гибрида превосходит родителя с точки зрения размера тела, скорости роста, плодовитости и характеристик реакции на окружающую среду.

Мейоз относится к такому типу деления, когда зародышевая клетка делится, хромосома дублируется только один раз, а клетка делится дважды в непрерывном режиме. Это особый способ сокращения числа хромосом вдвое.

Митоз, также известный как непрямое деление, обнаружен у растений исследователем Е. Strasburger (1880). Он характеризуется появлением веретен и хромосом во время деления клетки, так что дочерние хромосомы, которые были реплицированы в фазе S, равномерно распределяются в дочерние клетки, такой способ деления обычно наблюдается у высших растений и животных (животные и высшие растения).

Плоидность (число) хромосом относится к числу хромосом или геномов, содержащихся в клетке, например гаплоидное окрашивание и полиплоидное окрашивание.

Диплоидные женские гаметы: гаметы относятся к генобластам, продуцируемым репродуктивной системой во время полового размножения в организмах, называемым половыми клетками. Гаметы включают мужские гаметы и женские гаметы; как правило, когда половая клетка делится, хромосома дублируется только один раз, а клетка делится дважды непрерывно, и число хромосом уменьшается вдвое. Однако, если число хромосом не уменьшается вдвое при образовании женских гамет, но соответствует количеству в хромосомном наборе в соматической клетке этого вида, то это называется диплоидными женскими гаметами.

Гаплоид: Особь или клетка, у которой число в соматическом наборе хромосом равно числу в гаметическом наборе хромосом этого вида.

Партеногенез, также известный как аутогенез, относится к яйцеклеткам, которые могут развиваться в нормальные новые особи без оплодотворения.

В настоящем изобретении гибриды относятся к растениям или семенам, генотипы которых гетерозиготные и потомки их полового размножения будут генетически разделены.

В соответствии с типичным воплощением настоящего изобретения предложен способ использования гетерозиса растений. Способ включает следующие стадии: S1, трансформация мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза с получением гамет, генотип и плоидность хромосом которых соответствует гибридам, с использованием технологии генных мутаций или генной инженерии; и S2, оказание влияние и вовлечение в развитие гамет или зародышей растений путем использования технологии

генных мутаций и генной инженерии, где подвергаемым воздействию белком является белок MTL.

При этом генные мутации включают случайный мутагенез и направленный мутагенез; случайный мутагенез включает химический мутагенез, физический мутагенез и биологический мутагенез; направленный мутагенез включает метод редактирования генов, предпочтительно метод редактирования генов включает метод редактирования генов с помощью системы CRISPR/Cas, метод редактирования генов с помощью системы TALEN, метод редактирования генов с помощью системы TALEN, метод редактирования генов с помощью самонаводящейся эндонуклеазы и метод редактирования генов с помощью ZFN; технология генной инженерии включает трансгенный способ для индуцирования специфической экспрессии, эктопической экспрессии или сайленсинга генов.

В частности, широко используемые методы физического мутагенеза включают излучение (ультрафиолетовое излучение, рентгеновское излучение, ү-излучение, нейтронное излучение), лазерные микропучки, ионные лучи, микроволны, ультразвук, тепло и т. д. Обычно используемые методы химического мутагенеза включают иммерсионный метод, метод мазка, капельный метод, инъекционный метод, метод нанесения и метод фумигации. Химические мутагены включают: алкилирующий агент, аналог основания, хлорид лития, нитрозосоединение, азид, антибиотик, гидроксиламин, акридин, диэтилсульфат (DFS), 5-бромурацил (5-BU), азотистый иприт (Nm), N-метил-N'-нитро-N-нитрозогуанидин (NTG) и т.д. Методы биологического мутагенеза включают мутагенез космических условиях, мутагенез патогенными микроорганизмами, мутагенез тканевой культурой и трансгенный мутагенез.

Примером такого подхода может являться TILLING (Targeting Induced Local Lesions IN Genomes), описанный McCallum et al., Plant Physiology, 2000, 123, 439-442). Направленный мутагенез осуществляется с использованием стандартных методов, которые известны в данной области техники и использует гомологичную рекомбинацию, предпочтительно в комбинации с нуклеазами, такими как TALEN или CRISPR.

Согласно типичному воплощению настоящего изобретения, способ включает следующие стадии: S1, трансформация мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза с получением гамет, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам, посредством использования технологии генных мутаций или генной

инженерии; и S2, индукция развития гамет в семена или растения.

При применении технического решения по настоящему изобретению гибриды могут производить клонированные семена или растения, генотипы и хромосомная плоидность которых полностью соответствуют их собственным, так что эти гибриды можно использовать в течение длительного времени, и при использовании гетерозиса могут быть решены такие проблемы, как трудность межродительской гибридизации изза несовпадающего цветения и т. д., низкая семенная продуктивность, высокая стоимость гибридов и т. д.

Согласно типичному воплощению настоящего изобретения, S1 включает предоставление гибридных семян, трансформацию мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза с получением гамет, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам, посредством использования технологии генных мутаций или генной инженерии. Например, конкретный процесс может быть таким: S1 включает предоставление семян гибридов поколения F1, трансформацию мейоза половых клеток в подобие митоза с получением диплоидных гамет поколения F1 с использованием инженерии. Конкретный технологии генной процесс может быть предоставление семян гибридов поколения F1, редактирование ключевых генов, вовлеченных в мейоз, путем введения системы редактирования генов с получением растений поколения F1 с отредактированными генами, женские гаметы растений поколения F1 с отредактированными генами являются диплоидными гаметами, предпочтительно ключевые гены, вовлеченные в мейоз, представляют собой три гена REC8, OSD1 и PAIR1.

Согласно типичному воплощению настоящего изобретения, S1 включает редактирование родительских семян гибрида с использованием технологии генных мутаций или генной инженерии, с последующим получением гибридных семян посредством межродительской гибридизации, с получением гибридных гамет, где мейоз половых клеток трансформирован в подобие митоза. Например, конкретный процесс может быть таким: S1 включает редактирование родителей гибридных семян с использованием технологии генной инженерии с получением растений, имеющих ключевые гены, вовлеченные в мейоз, все из которых являются гетерозиготными мутантами, и затем получение гибридных семян посредством межродительской гибридизации, отбор гибридных семян, имеющих ключевые гены, вовлеченные в мейоз, все из которых являются гомозиготными мутантами, с получением диплоидных

женских гамет поколения F1, где мейоз половых клеток трансформирован в подобие митоза. Конкретный процесс может быть таким: получение мужского родителя и женского родителя гибридных семян соответственно, редактирование вышеуказанных трех ключевых генов, вовлеченных в мейоз, путем введения системы редактирования генов, таким образом, с получением родительских растений, у которых все вышеуказанные три отредактированных гена находятся в гетерозиготном состоянии, с последующей гибридизацией двух родителей, причем полученные семена будут иметь разные генотипы, и выбор из них семян, у которых вышеупомянутые три гена являются гомозиготными мутациями. Такие растения являются семенами поколения F1, которые предполагается получить в настоящем изобретении, а женские гаметы семян поколения F1 являются диплоидными женскими гаметами.

Согласно типичному воплощению настоящего изобретения, S1 включает редактирование белков, вовлеченных в мейоз растений, для осуществления трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза, посредством использования технологии генных мутаций или генной инженерии; где белки включают первый белок, второй белок и третий белок, из которых,

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образовании разрыва двухцепочечной ДНК, и первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO:13

(МКLКMNKACDIASISVLPPRRTGGSSGASASGSVAVAVASQPRSQPLS

QSQQSFSQGASASLLHSQSQFSQVSLDDNLLTLLPSPTRDQRFGLHDDSSKRMSSLPAS

SASCAREESQLQLAKLPSNPVHRWNPSIADTRSGQVTNEDVERKFQHLASSVHKMG

MVVDSVQSDVMQLNRAMKEASLDSGSIRQKIAVLESSLQQILKGQDDLKALFGSSTK

HNPDQTSVLNSLGSKLNEISSTLATLQTQMQARQLQGDQTTVLNSNASKSNEISSTLA

TLQTQMQADIRQLRCDVFRVFTKEMEGVVRAIRSVNSRPAAMQMMADQSYQVPVS

NGWTQINQTPVAAGRSPMNRAPVAAGRSRMNQLPETKVLSAHLVYPAKVTDLKPKV

EQGKVKAAPQKPFASSYYRVAPKQEEVAIRKVNIQVPAKKAPVSIIIESDDDSEGRASC

VILKTETGSKEWKVTKQGTEEGLEILRRARKRRREMQSIVLAS), белка, имеющего
по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%,
95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего
по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или
98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO:14

(MVMAQKTKEAEITEQDSLLLTRNLLRIAIYNISYIRGLFPEK

YFNDKSVPALEMKIKKLMPMDTESRRLIDWMEKGVYDALQKKYLKTLLFCICEKEE GPMIEEYAFSFSYPNTSGDEVAMNLSRTGSKKNSATFKSNAAEVTPDQMRSSACKMIR TLVSLMRTLDQMPEERTILMKLLYYDDVTPEDYEPPFFKCCADNEAINIWNKNPLKM EVGNVNSKHLVLALKVKSVLDPCDDNNVNSEDDNMSLDNESDQDNDFSDTEVRPSE AERYIVAPNDGTCKGQNGTISEDDTQDPVHEEELTAQVREWICSRDTESLEVSDVLVN FPDISMEMVEDIMERLLKDGLLSRAKKDSYSVNKIADPTTPHIKKEVIMQNVSPTEGT KNSNGDLMYMKALYHALPMDYVSVGKLHGKLDGEASQNMVRKLIEKMVQDGYVK NSANRRLGKAVIHSEVTNRKLLEIKKILEVDIAEQMAIDTNAEPGEPERKDHLSGHEM RDGSTMGCLQSVGSDLTRTRELPEPQQNVSMQSGQEASTVDKDPSRTPTSVREASVC SLESGVLGQKVRKSLAGAGGTQCSQDKRFRKASTVKEPILQYVKRQKSQVQVQVQ), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленного в SEQ ID NO:15 (MEVELTNIQKATSSDYWSLASNQYPCGKFPKVSVGVTIPRTSSVSR

GRDAASTAAFEKNLSQGTDGRSRPPKMDNASLQVSPEAANHGGSAKEVPKPVPAKV SVSQPDDNAIEQTGTFSFGTRREQDSHLDQLDRPPLVSSQGKRQVESADKNKPNSEM LRMKLWEILGGTSQNKEAVASPNPEDIETPCQPKSQIANGPSSGRQKVFTSPVPYNIKT PAQFNSQTANKPSSDPIESDSDSPQVVEVRPITRSLGRKKEPTGSTHQDKSGSAKKPLS THRSTPKQKILDNVFAFNDKCTPKTVGKSANGESGSLRNLRSLSRRAKVEPKKAHCS DRISHKTTQDDMERKVPSKYIPSEKKGEKTNSFSSLSRTGKTAESCSRSPKRERRVNT MANVGARKMQLSENLLVKTLNDGEHKLSSPQLTSFKSKGKCSSISPQQKENDNTHIPE ASDRTAARNSFNSTPSPAANPSPVLRKYSWEHDENPAINGKSGQKDASPLADRFSDMP DDFASPTFAANIKISPHRSKMLDDDLFSSKYPKGVNRSRSTSFTSDPESEPLDKMEKTN ELPGSESPNSQEERQNRKQPHLSPLSPIESEGAQISIPSFRKGYKSHKWLSDVDSPDKSS IEHLGRKSHLKEGRKGKRQLTSPTHFATSGTQETMSDKEPEKVPENYLTRAFDQLVVV LGRFQTKIKSETRNKSSKILAATGEIIRQHLEGVEGQMQADVDKLVNAGKSKRKRLES TFEEQQEKLRILHEKFKEEVNQQLLGCKNSVEDFEAYHAELKGVADKQKASHKKLLQ NAEKTVGAQLSDAETKIAEVQKRARKRMKGLKFVLKELIAETAE), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%,

95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белка PRD1, представленного в SEQ ID NO:16 (MEMVLIMSFRVLLYHRLTAQTGPFKLHCLGILLNSTKDAATYIGDKQ SLYLNLVNNLRLPSDEIRGEILFVLYKLSLLNATPWDDICDNDNVDLSAIGRSLLQFSLE VLLKTQNDDVRLNCIALLLTLAKKGAFDILLLSDPSLINSAEAEDNVPLNDSLVILFAE AVKGSLLSTNIEVQTGTLELIFHFLSSDANIFVLKTLIDQNVADYVFEVLRLSGMRNHL LQSSNASQFLTKLLYVSGNNDPLVISSIKVLSILANSEERFKEKLAIAVSTLLPVLHYVS EIPFHPVQSQVLRLVCISIINCSGILSLSQEEQIACTLSAILRRHGNGELGMSSETFALVCS MLVEILKLPSADDIQKLPSFIVEASKHAISLTFSHEYDCLFLIPHSLLLLKEALIFCLEGN KDQILRKKSLEDSIIETCETYLLPWLESAIVDGNDEETLSGILQIFQIILSRASDNKSFKF AEMLASSSWFSLSFGFMGLFPTDHVKSAVYLVISSIVDKVLGISYGETIRDACIYLPPDP AELLYLLGQCSSEDFNLASCQCAILVILYVCSFYNERLAADNQILASVEQYILLNGAKF PHEIPGSLMLTLLVHLYAFVRGISFRFGIPHSPEAEKTLFHAMTHKEWDLLLIRVHLIAL KWLFQNEELMEPLSFHLLNFCKFFCEDRTVMLSSSTQLVDIQLIAELVYSGETCISSLLV SLLSQMIKESAEDEVLSVVNVITEILVSFPCTSDQFVSCGIVDALGSIYLSLCSSRIKSVC SLLIFNILHSASAMTFTCDDDAWLALTMKLLDCFNSSLAYTSSEQEWKILIGILCLILNH SANKVLIEPAKAIILNNCLALLMDGIVQEACAKGPSLFQHNQETTFGELLILMLLLIFFS VRSLQAILEASIDWQEFLQYSDDTESSSVLGIPCHDLCRLMHFGPSPVKLIASQCLLEL LNRISDQRSCLNAELRCSAKYLKSMIAVTEGMVFDQDSRVAENCGACLTVILGWERFGSREKAVIRESKWSRLILEEFAVALTAPGLTSKSFSNQQKIAANIALSLLQLSQVPDWLT SLFSDSLISGIVANLSARNVTAEIVTLFSELMAKNYLNQEHIAGLHNLFQVCRRQAYEG GGGSKAQPSEQKAAAARCADDVRALLFGMMLEQRACSRATVEMEQQRLLREIDSFFFQESSLREQNSVK), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO:17
(MAPPASRPPTPTPTANAAASSSRIESPSLRAALAMALIHYNRLP
SRAAAAAAPSPQALLNWKRKAKDRKREILRLREELKLLQDGARGEEMEPPVASCRC
HFFDGCGDLPPPTDGDAGEHWVDDVLRRRFVRLVRWKDKRRRLDRSLPTSSLMEYN

последовательности с белком PRD1;

TEDEVQQLSLSIDFLVELSDGLFAKREAGSSFTTFSHQAVDFILASLKNILSSEREKEIIE EIINGLVARLMKRMCTTPENAGSVDCSDAQFSLQHLFRKLGNEEFVGQRIILAISQKIS NVSEKLLLADPFDDGFPEMHSNMFIMIQLIEFLISDSFNNWLCRDHFDRKLFEEWVRSI LKARKDLEVLDGRNGLYVVYIERVIGRLAREVAPAAHQGKLDLEVLSKLLY), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO:18 (MAGREKRRVAALDGEERRRRQEEAATLLHRIRGLVRWV

VAEVAAGRSPTVALHRYQNYCSSASAAAASPCACSYDVPVGTDVLSLLHRGSHASRL NVLLRVLLVVQQLLQQNKHCSKRDIYYMYPSIFQEQAVVDRAINDICVLFKCSRHNL NVVPVAKGLVMGWIRFLEGEKEVYCVTNVNAAFSIPVSIEAIKDVVSVADYILIVEKE TVFQRLANDKFCERNRCIVITGRGYPDIPTRRFLRYLVEQLHLPVYCLVDADPYGFDIL ATYKFGSLQLAYDANFLRVPDIRWLGVFTSDFEDYRLPDCCLLHLSSEDRRKAEGILS RCYLHREAPQWRLELEAMLQKGVKFEIEALSACSISFLSEEYIPKKIKQGRHI), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO:19

(MAEAGVAAASLFGADRRLCSADILPPAEVRARIEVAVLNFLAALTD

PAAPAISALPLISRGAANRGLRRALLRDDVSSVYLSYASCKRSLTRANDAKAFVRVWK

VMEMCYKILGEGKLVTLRELFYTLLSESPTYFTCQRHVNQTVQDVVSLLRCTRQSLGI

MASSRGALIGRLVVQGPEEEHVDCSILGPSGHAITGDLNVLSKLIFSSDARYIIVVEKD

AIFQRLAEDRIYSHLPCILITAKGYPDLATRFILHRLSQTYPNMPIFALVDWNPAGLAIL

CTYKYGSISMGLESYRYACNVKWLGLRGDDLQLIPQSAYQELKPRDLQIAKSLLSSKF

LQDKHRAELTLMLETGKRAEIEALYSHGFDFLGKYVARKIVQGDYI), белка,

имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%,

85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или

белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%,

85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белка SDS, представленного в SEQ ID NO:20

(MPPTMLASVPTRPRSHPFRRRRGAAAAAAPPLLPDQIAAAAAAAAAARRP AESSTSASSCFHSEVISATSTTCPTSLAAAQRPEKRPRYQDVDEEQPAASECSEIIGGAR PRAAEVEVSESSCLASVLESYLACPEQLANDAETTAYSSAREDLTLSETEEEEEEEVR SGPCICTDCSFSPLHESSSSSDDDNAVPSPTFSLFLALAEQFVPFTHPKTPTATDVALQA GEGKRFEDLDNEVSYERFRRRERRGVVARDYIEVYSSMLGSYGRAVVEQRVVMVNW IMEHSQAMKLQPETVFMGIGLMDRFLTRGYVKGSRNLQLLGIACTTLATRIEENQPYN CILQKAFKVGINTYSRSEVVAMEWLVQEVLDFQCFVTTTHHFLWFYLKAANADDRVE DLAKYLALLSLLDHKHLSFWPSTVAAAVVALACLATNNESSCHLVMETHMRTKNDD LPECLMSLEWLTNYAS), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO:21

(MSAPMEVSFSAPPPPDAASAAAAAAPSLVPAVSAAAVAATTVSCS

PQPPTGSPSADDRILVSVEVLLHATSTARAEDVCAAVERMLEARSLSYVDGPVPIPND

DPFLLANVKRIQICDTDEWTENHKVLLFWQVRPVVHVFQLSEDGPGEEPGEDDTLSS

FNEWALPAKEFDGLWESLLYEVGLKQRLLRYAASALLFTEKGVDPCLVSWNRIVLLH

GPPGTGKTSLCKALAQKLSIRFKSRYSMCQLIEVNAHSLFSKWFSESGKLVAKLFQKIQ

EMVEEESNLVFVLIDEVESLAAARQAAISGSEPSDSIRVVNALLTQMDKLKSWPNVIIL

TTSNITTAIDIAFVDRADIKAYVGPPTLQARYEILRSCLQELLRVGILTHTQGGNSLCLL

SYFSLMENQHCPEVADPHGSVHLSGLLHKAAEICEGLSGRTLRKLPFLAHASVANPSC

CDASAFLHALIQTAQRELSESRG), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком CRC1;

белка P31^{comet}, представленного в SEQ ID NO:22

(MERATTSGGGGGSQPPRGVGLPLVEVQAAAASLRRSEVFYVVKE

LLGFVLYMHHQIPAVLQNLENEFASLKEEMTEMALPPGEMKPSDQRKYNTRKREVRR
RIKKQEKLMNGLSSVFSALQKALDEVPSIEGVLLILGGSLVRPLFVYDITISHGRFDAG
SANERGASKLAQSVSRKAIRALISSGAGSLSYTGPTKLFVLVRCPCTLNLPLDFLPKRD
FRYSKKVVPLQMCIKCNIAGIQIDNQQITSIVDASRCTSESTISEVIWFQCKHTIRGLPC

KASLEE), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком $P31^{comet}$, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком $P31^{comet}$;

белка MTOPVIB, представленного в SEQ ID NO:23

(MASSPPPSTASPTSSSPYRKLLHSLIYWAVQRCRMSESPCRLTVSVKR SPEPAGSSPLRISVSDTGVGSKLEEFLELDALARETPVEKWDGTLLITTTGIDDKAIYRY QFNLQEDTSSSTRFTKLATMYKSRAIFSGTEVCLCLPTEADVDDLILWLVGFVRKIFVL RASNLACELFVAQTDSAGSGDVCLSQDSDDVHISITTSSIDRLVSGLKDYALSHANTSD RCEACYMNRDRLKIGTGTAKYVDKRKAKGQLVEVVIMIAPTSSDLSCWMTNCSSTQ VLHFVEFIPCPISQSSLSALMSIDWQSYGFKFKGGFIDDDGNAELQWDNMAFSHVDIA IHTYHEGAVDEWKSSQPERHLLRKALKSALFGLKADHAEDFLSCHGQKVREYVPDL AESIAGLILSSNDQEFQDECIALLGLGSDQDLTEGAVRSCIGEKMNRIIEMNDTKENVE HNAPYLFECERFDEDYSLLDEDDPDEDMIFDF), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIB, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIB;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO:24 (MRHNIKFKSKGTLKIRNTAQISLWKKCSDSMIADQTYLFINRVQDRR FDEESLRILELSLVAMNVKSFLEVRSRLRDFMRSESVVIFGELTGESMVAKLSVLEFFA RAFALLGDMESCLAMRYEALNLRQLKSPSCLWLGVSHSEWTKFAVQSMENGFPSIAG KASENALLSLKKDSLIEPKSEDNSDILDAAEKVRRLRDSAASLTSSHSGIFIYIVSSLKFA VCNRLLTTF), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомами во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25
(MFYSHQLLARKAPLGQIWMAATLHSKINRKRLDKLDIIKICEEILN
PSVPMALRLSGILMGGVAIVYERKVKALYDDVSRFLIEINEAWRVKPVADPTVLPKGK

TQAKYEAVTLPENIMDMDVEQPMLFSEADTTRFRGMRLEDLDDQYINVNLDDDDFS RAENHHQADAENITLADNFGSGLGETDVFNRFERFDITDDDATFNVTPDGHPQVPSNL VPSPPRQEDSPQQQENHHAASSPLHEEAQQGGASVKNEQEQQKMKGQQPAKSSKRK KRRKDDEVMMDNDQIMIPGNVYQTWLKDPSSLITKRHRINSKVNLIRSIKIRDLMDLP LVSLISSLEKSPLEFYYPKELMQLWKECTEVKSPKAPSSGGQQSSSPEQQQRNLPPQAF PTQPQVDNDREMGFHPVDFADDIEKLRGNTSGEYGRDYDAFHSDHSVTPGSPGLSRR SASSSGGSGRGFTQLDPEVQLPSGRSKRQHSSGKSFGNLDPVEEEFPFEQELRDFKMR RLSDVGPTPDLLEEIEPTQTPYEKKSNPIDQVTQSIHSYLKLHFDTPGASQSESLSQLAH GMTTAKAARLFYQACVLATHDFIKVNQLEPYGDILISRGPKM), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26

(MPEVRNSGGRAALADPSGGGFFIRRTTSPPGAVAVKPLARRA

LPPTSNKENVPPSWAVTVRATPKRRSPLPEWYPRSPLRDITSVVKAVERKSRLGNAAV RQQIQLSEDSSRSVDPATPVQKEEGVPQSTPTPPTQKALDAAAPCPGSTQAVASTSTAY LAEGKPKASSSSPSDCSFQTPSRPNDPALADLMEKELSSSIEQIEKMVRKNLKRAPKA AQPSKVTIQKRTLLSMR), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27

(MSSSSRNLSQENPIPRPNLAKTRTSLRDVGNRRAPLGDITNQKN

GSRNPSPSSTLVNCSNKIGQSKKAPKPALSRNWNLGILDSGLPPKPNAKSNIIVPYEDT

ELLQSDDSLLCSSPALSLDASPTQSDPSISTHDSLTNHVVDYMVESTTDDGNDDDDDEI

VNIDSDLMDPQLCASFACDIYEHLRVSEVNKRPALDYMERTQSSINASMRSILIDWLVE

VAEEYRLSPETLYLAVNYVDRYLTGNAINKQNLQLLGVTCMMIAAKYEEVCVPQVED

FCYITDNTYLRNELLEMESSVLNYLKFELTTPTAKCFLRRFLRAAQGRKEVPSLLSECL

ACYLTELSLLDYAMLRYAPSLVAASAVFLAQYTLHPSRKPWNATLEHYTSYRAKHME

ACVKNLLQLCNEKLSSDVVAIRKKYSQHKYKFAAKKLCPTSLPQELFL), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ;

белка TDM1, представленного в SEQ ID NO: 28

(MCPCVERRAPPGVYYTPPPARTSDHVAAMPMTERRRPPYSCSSSSE

RRDPFHIVHKVPSGDSPYVRAKHAQLIDKDPNRAISLFWTAINAGDRVDSALKDMAV

VMKQLGRSDEGIEAIKSFRYLCSFESQDSIDNLLLELYKKSGRIEEEAVLLEHKLQTLE

QGMGFGGRVSRAKRVQGKHVIMTIEQEKARILGNLGWVHLQLHNYGIAEQHYRFGF

VTKIPNIDYCLVMRALGLERDKNKLCNLAICLMRMSRIPEAKSLLDDVRDSPAESECG

DEPFAKSYDRAVEMLAEIESKKPEADLSEKFYAGCSFVNRMKENIAPGTANKNYSDVS

SSPASVRPNSAGLYTQPRRCRLFEEETRGAARKLLFGKPQPFGSEQMKILERGEEEPM

KRKKLDQNMIQYLHEFVKDTADGPKSESKKSWADIAEEEEAEEEEERLQGELKTAE

M), белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1.

Среди них белок PAIR1 участвует в инициации мейотической рекомбинации и катализирует образование двухцепочечных разрывов ДНК. Делеция гена *PAIR1* приводит к потере процесса рекомбинации; белок REC8 отвечает за тесное сцепление вновь удвоенных сестринских хромосом и является ключевым регуляторным фактором, который гарантирует, что сестринские (или гомологичные) хромосомы будут правильно разделены и направлены в дочерние клетки. Потеря его функции приводит к тому, что сестринские хроматиды разделяются в конце первого мейотического деления и двигаются к двум полюсам; потеря функции гена *OSD1* приводит к тому, что в образовании гамет будет полностью пропущен второй процесс мейотического деления.

Нокаут вышеупомянутого гена является простым и эффективным методом трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза.

Супрессия белка в настоящем раскрытии относится к мутагенезу гена, кодирующего белок или его промотор, и к выбору частичной или полной потери активности белка, включая получение супрессии родственных белков посредством экспрессии сайленсинг-РНК в растениях.

Согласно типичному воплощению настоящего изобретения, S2 включает влияние и вовлечение в развитие гамет или зародышей растений, а также индукцию развития гамет в семена или растения с использованием технологии генной мутации и генной инженерии. Кроме того, S2 может включать опыление индуцированной пыльцой других растений, чтобы индуцировать развитие гамет в семена или растения. Например, S2 включает опыление диплоидной женской гаметы пыльцой гаплоиндуктора для индукции развития диплоидных женских гамет в семена; в качестве другого примера, \$2 включает индукцию развития гамет в семена или растения посредством физической стимуляции, биотического стресса или обработки химическим агентом; в качестве другого примера, S2 включает индукцию развития гамет в семена или растения посредством культуры пыльников или культуры пыльцы.

Предпочтительно, белок MTL представляет собой MTL, представленный в SEQ ID NO:29

(MAASYSCRRTCEACSTRAMAGCVVGEPASAPGQRVTLLAIDGGGIRGLIPGTILAFLE ARLQELDGPDARLADYFDCIAGTSTGGLITAMLAAPGDHGRPLFAASDINRFYLDNGP LIFPQKRCGMAAAMAALTRPRYNGKYLQGKIRKMLGETRVRDTLTNVVIPTFDVRLL **QPTIFSTYDAKSMPLKNALLSDICISTSAAPTYLPAHCFQTTDDATGKVREFDLIDGGV** AANNPTMVAMTQITKKIMVKDKEELYPVKPSDCGKFLVLSVGTGSTSDQGMYTARQ CSRWGIVRWLRNKGMAPIIDIFMAASSDLVDIHAAVMFQSLHSDGDYLRIQDNTLHGDAATVDAATRDNMRALVGIGERMLAQRVSRVNVETGRYVEVPGAGSNADALRGFAR QLSEERRARLGRRNACGGGGEGEPSGVACKR), белок, имеющий по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком MTL, или белок, имеющий по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком MTL. При этом индуцирующая пыльца может иметь происхождение от растений, продуцирующих гаметы, генотип и плоидность которых соответствует гибриду, а также может иметь происхождение от других растений. Предпочтительно, индуцирующая пыльца происходит от растений, которые производят женские гаметы, генотип и плоидность которых соответствуют гибриду, и получается путем одновременной инактивации генов REC8, OSD1, PAIR1 и MTL в гибриде.

Согласно типичному воплощению настоящего изобретения, растения включают однодольные и двудольные растения; предпочтительно, растения включают рис, кукурузу, сорго, просо, ячмень, пшеницу, рожь, овес, гречиху, семена бусенника,

сахарный тростник, спаржу, побеги бамбука, лук туберозный, ямс, соевые бобы, картофель, горох, золотистую фасоль, фасоль адзуки, боб садовый, спаржевую вигну (vigna sequipedalis), фасоль обыкновенную, чечевицу пищевую, калопогон мукуновый, нут, маниоку, сладкий картофель, рапс, хлопок, свеклу, баклажаны, арахис, чай, мяту, кофе, кунжут, подсолнечник, клещевину обыкновенную, семена периллы, сафлор, помидоры, перец, огурцы, китайскую листовую капусту, салат-латук, шпинат, чеснок, капусту огородную, горчицу сарептскую, цицанию водную, лук-батун, восковую тыкву (benincasa hispida), цуккини, люфу, китайскую капусту, редьку, лук, арбуз, виноград, морковь, цветную капусту, тыкву, табак, травостой, перистощетинник пурпурный Schumach, перистощетинник лисохвостный, суданское сорго, орхидеи, лилии, тюльпаны и люцерну.

Принцип использования настоящей заявки заключается в следующем:

принцип апомиксиса в настоящей заявке заключается в непосредственном формировании зародышей и получении семян, минуя процесс мейоза и оплодотворения, который в основном делится на две основные стадии:

первая стадия: мейоз представляет собой особый процесс деления клеток, который происходит в период размножения животных и растений. Во время мейоза генетическая информация от родителей рекомбинируется с получением гамет с уменьшенным вдвое числом хромосом.

После того, как гены, вовлеченные в три разных важных стадии мейоза растений, одновременно мутируют (этот тримутантный материал называется *MiMe*, *митоз вместо мейоза*), мейоз растений трансформируется в процесс, подобный митозу.

Количество хромосом и генотипов в женских и мужских клетках-гаметах, продуцируемых *МіМе* растениями, точно такое же, как в соматических клетках. Все их самовоспроизводимые потомки представляют собой по генотипу гетерозиготные тетраплоиды, это доказывает, что посредством мутации одновременно трех генов, гибридные растения могут обойти процесс мейоза с получением клонированных гамет, генотип которых соответствует соматическим клеткам.

Стадия 2: Пыльце-специфический ген фосфолипазы (*MATRILINEAL*, *MTL*) в основном действует на мужские гаметы растений. Это ген, который контролирует индукцию гаплоидов. Он был впервые клонирован в кукурузе. Вещество гаплоиндуктора *mtl* может быть получено посредством нокаута гена *MTL*. В процессе двойного оплодотворения геном мужской гаметы *mtl* в зиготе разрушается, то есть ядро

отцовской половой клетки не образует зиготу с рецепторным ядром яйцеклетки, что индуцирует у гаплоидного ядра яйцеклетки завязывание семян.

Поэтому, одновременно модифицируя четыре эндогенных гена MiMe и MTL у растений, получают материал Fix (фиксация гибридов), который может подвергаться апомиксису, то есть, минуя процесс мейоза и оплодотворения для сохранения материнского генома, получают растение, клеточная плоидность которого является диплоидной и генотип которого точно такой же, как у родителя. Это доказывает, что, модифицируя одновременно четыре эндогенных гена, можно ввести характеристики апомиксиса в гибридные растения с достижением фиксации гетерозиготных генотипов.

Согласно типичному воплощению настоящего изобретения, оно включает следующие этапы: 1) трансформацию мейоза при формировании гамет в подобие митоза. Исследование показало, что, когда три гена REC8, OSD1 и PAIR1, вовлеченные в стадию мейоза, одновременно нокаутированы (этот материал называется МіМе, митоз вместо мейоза), хромосома дублируется только один раз, и половая клетка делится один раз вместо того, чтобы делиться дважды в первоначальном виде, в полученных гаметах число хромосом не уменьшается вдвое и соответствует соматическим клеткам. То есть превращение мейоза в подобие митоза с достижением цели - удвоения хромосом; 2) полученные женские гаметы стимулируют пыльцой, которая может индуцировать развитие женских гамет, то есть женские гаметы могут развиваться в зародыши без слияния с хромосомами сперматозоидов, образуя семена, имеющие точно такие же генотипы, как и соматические клетки. При нокауте гена MTL можно получить пыльцу, которая индуцирует получение гаплоида. Использование гибридных семян в качестве трансгенного фона, одновременный нокаут четырех генов REC8, OSD1, PAIR1 и MTL посредством использования технологии генных мутаций или генной инженерии. Женские гаметы, производимые этим растением, имеют такую же хромосомную плоидность, что и соматические клетки, и, в результате разрушения гена МТL, производимая пыльца может индуцировать развитие женских гамет в семена или растения, так что полученные семена или растения не претерпевают изоляцию генов (разделению признаков или плодовитости), и генотипы являются точно такими же, как материнских клеток (гибриды исходного материала, использованные для трансгеноза), и наконец достигают цели фиксированного гетерозиса.

На Фиг. 2 и 3 ясно показано, что генотип и хромосомная плоидность дочернего поколения F1 по настоящему изобретению соответствует гибридным материнским

клеткам.

Согласно типичному воплощению предложено растение или семя, которое поддерживает гетерозис. Растение или семя получают любым из вышеуказанных способов, при этом семя может хорошо зафиксировать гетерозис.

Согласно типичному воплощению предложен набор для поддержания гетерозиса у растений. Набор включает вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток растений в подобие митоза, а также вектор и/или реагент для развития гамет в семена или растения. Предпочтительно, вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток растений в подобие митоза, и вектор и/или реагент для индуцирования партеногенеза гамет растений являются вектором и/или реагентом для случайного мутагенеза или направленного мутагенеза. При этом случайный мутагенез включает химический мутагенез, физический мутагенез и биологический мутагенез; направленный мутагенез включает метод редактирования генов с помощью системы CRISPR/Cas, метод редактирования генов с помощью системы CRISPR/Cpf1, метод редактирования генов с помощью системы TALEN, метод редактирования генов с помощью хоминг-эндонуклеазы и метод редактирования генов ZFN; технология генной инженерии включает трансгенный способ с помощью индуцирования специфической экспрессии, эктопической экспрессии или сайленсинга генов.

Согласно типичному воплощению, вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток растений в подобие митоза, представляет собой вектор и/или реагент, используемый в генно-инженерных методах для супрессии белков, участвующих в мейотической рекомбинации у растений, для осуществления трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза, где белки включают первый белок, второй белок и третий белок, из которых

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образовании разрыва двухцепочечной ДНК, и первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO: 13, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO: 14, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленного в SEQ ID NO: 15, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белка PRD1, представленного в SEQ ID NO: 16, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD1;

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO: 17, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO: 18, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO: 19, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белка SDS, представленного в SEQ ID NO: 20, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по

меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO: 21, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком CRC1;

белка $P31^{comet}$, представленного в SEQ ID NO: 22, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком $P31^{comet}$, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком $P31^{comet}$;

белка МТОРVIВ, представленного в SEQ ID NO: 23, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIВ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIВ;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO: 24, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомами во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26, белка, имеющего по меньшей

мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ;

белка TDM1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1.

Кроме того, вектор и/или реагент для развития гамет в семена или растения, среди них включает вектор и/или реагент для индуцирования развития гамет в семена или растения с использованием генных мутаций и технологии генной инженерии для воздействия на белок МТL, участвующий в развитии гамет или зародышей в растениях, белок МТL представляет собой белок МТL, представленный в SEQ ID NO: 29, белок, имеющий по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТL, или белок, имеющий по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТL.

Для удобства продажи и применения набор, предпочтительно, содержит вектор и/или реагент для одновременного нокаута генов *REC8*, *OSD1*, *PAIR1* и *MTL* в гибридах.

В соответствии с типичным воплощением предложено растение. Мейоз половых клеток этого растения трансформирован в подобие митоза, так что он может производить гаметы, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам; например, мейоз половых клеток растения трансформирован в подобие митоза, так что он может производить гаметы, хромосомная плоидность и генотип которых соответствует гибридам. Предпочтительно, растения могут индуцировать развитие гамет в растения или семена.

В соответствии с типичным воплощением, растение представляет собой

генетически мутантное или генно-инженерное растение, белки, участвующие в мейозе растений, регулируют, чтобы осуществить трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза с помощью технологии генной мутации или генной инженерии; белок МТL, участвующий в развитии гамет у растений, подвергается влиянию технологии генных мутаций или генной инженерии, чтобы индуцировать развитие гамет в семена или растения; при этом белки включают первый белок, второй белок и третий белок, из которых

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образовании разрыва двухцепочечной ДНК, первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO: 13, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO: 14, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленного в SEQ ID NO: 15, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белка PRD1, представленного в SEQ ID NO: 16, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD1;

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO: 17, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по

меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO: 18, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO: 19, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белка SDS, представленного в SEQ ID NO: 20, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO: 21, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком CRC1;

белка $P31^{comet}$, представленного в SEQ ID NO: 22, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком $P31^{comet}$, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком $P31^{comet}$;

белка МТОРVIВ, представленного в SEQ ID NO: 23, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIВ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIВ;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO: 24, белка, имеющего по меньшей

мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомами во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ; белка ТВМ1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТВМ1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТВМ1;

белка ТDM1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1;

белок МТL представляет собой МТL, представленный в SEQ ID NO: 29, белок, имеющий по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТL, или белок, имеющий по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТL.

Полезные результаты настоящего изобретения будут дополнительно проиллюстрированы в сочетании с приведенными ниже примерами. Стадии или реагенты, которые не описаны подробно в следующих примерах, могут быть выполнены с помощью обычных технических средств или обычных реагентов в данной области техники.

Пример 1

- 1. В этом примере использованный гибрид F1 представляет собой одобренный имеющийся в продаже гибридный культивар риса Chunyou84. Chunyou84 представляет собой новую межподвидовую гибридную рисовую комбинацию japonica-non-indica-(японика-не-индика-восстановитель), выведенную c использованием раннецветущей поздней стерильной линии японики *Chunjiang 16A* и промежуточного типа индика-японика широкой совместимости и линии восстановителя С84. Гибридный рис обладает такими преимуществами, как потенциал высокой урожайности, высокая семенная продуктивность, отличные комплексные агрономические характеристики, хорошая устойчивость к вредителям, широкая адаптивность и т.д. Исходным материалом генетической трансформации, используемым в этом примере, является каллус, индуцированный гибридными семенами риса F1 и не прошедший стадию полового размножения. Таким образом, трансгенный материал поколения T_0 , полученный после трансгена, соответствует гибридному растению риса F1 с учетом генетического фона.
 - 2. Конструирование векторов мультигенного нокаута.

Основными стадиями являются следующие (конкретные детали также можно найти в CN201510485573.2):

1) Конструирование единой целевой SK-gRNA:

Следующие четыре сайта были выбраны в качестве сайтов для системы редактирования генов CRISPR-Cas9 для нокаута сайтов *REC8*, *OSD1*, *PAIR1* и *MTL* (PAM последовательность обозначена подчеркиванием):

сайт нокаута гена OSD1 (SEQ ID NO:1): CTGCCGCCGACGAGCAACAAGG

сайт нокаута гена *PAIR1* (SEQ ID NO:2): AAGCAACCCAGTGCACCGC<u>TGG</u> сайт нокаута гена *REC8* (SEQ ID NO:3): CCCATGGCACTAAGGCTCT<u>CCG</u> сайт нокаута гена *MTL* (SEQ ID NO:4): GGTCAACGTCGAGACCGGC<u>AGG</u>

Были сконструированы две комплементарные последовательности ДНК, соответственно: добавление GGCA перед прямой последовательностью и добавление AAAC перед обратной комплементарной последовательностью;

имеется два сайта рестрикции AarI на SK-gRNA. После расщепления с помощью AarI образовался вектор с липкими концами; после денатурации и отжига сконструированных прямого и обратного праймеров целевой последовательности, лигазу Т4 лигировали с ранее сконструированным промежуточным вектором SK-gRNA с образованием единой целевой gRNA;

2) Объединение множества gRNA и конструирование конечного бинарного экспрессионного вектора:

используя характеристики Bg/II и BamHI, NheI и XbaI, SalI и XhoI, являющегося изокаудамером, полимеризовали gRNA: SK-gRNA OSD1 была расщеплена с помощью KpnI и XhoI в качестве вектора; SK-gRNA PAIR1 была расщеплена с помощью SalI и XbaI с получением фрагмента PAIR1 sgRNA, SK-gRNA REC8 была расщеплена с помощью NheI и BamHI с получением фрагмента REC8 sgRNA, и SK-gRNA MTL была расщеплена с помощью Bg/II и KpnI с получением фрагмента MTL sgRNA, была выполнена одностадийная быстрая полимеризация gRNA с 4 вышеуказанными; наконец, полимеризованный фрагмент gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL был расщеплен с помощью KpnI и Bg/II, и фрагменты были извлечены и лигированы в бинарный вектор pC1300-Cas9, экспрессирующий белок Cas9 (между сайтами KpnI и BamHI), и наконец был получен вектор для мультигенного нокаута pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL, в котором четыре гена REC8, OSD1, PAIR1 и MTL были одновременно нокаутированы и который использовали для трансгеноза для получения мультимутанта риса.

3. Получение трансгенных растений.

Мультигенный нокаутный бинарный экспрессионный вектор pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL был трансфицирован в штамм Agrobacterium tumefaciens EHA105 посредством электропорации, и бинарный экспрессионный вектор переносили в каллус риса Chunyou84 с использованием Agrobacterium tumefaciens-опосредованной трансформации. Конкретный метод

трансформации заключается в стерилизации зародышей гибридных семян риса Chunyou84 с последующей инокуляцией их в среду для индуцирования каллуса. Через 1 неделю культивирования в качестве реципиента трансформации был выбран энергично растущий, светло-желтый и относительно рыхлый зародышевый каллус. Штамм ЕНА105, содержащий плазмиду рС1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL, использовали для инфицирования рисового каллуса, после культивирования в темноте при 25°C в течение 3 суток резистентный каллус и трансгенные проростки подвергали скринингу на селекционной среде, содержащей 50 мг/л гигромицина. Были выбраны трансгенные проростки, которые нормально растут на гигромициновой селекционной среде.

4. Идентификация четверных мутантов посредством секвенирования

Для идентификации мутаций целевых генов использовали метод молекулярной биологии. Геномную ДНК трансгенных растений экстрагировали из одного растения методом СТАВ, и целевую зону амплифицировали методом ПЦР. Использованная пара праймеров:

OSD1-F (SEQ ID NO: 5): atctccaggatgcctgaagtgag

OSD1-R (SEQ ID NO: 6): cctagactgctactcttgctagtgat

PAIR1-F (SEQ ID NO: 7): ctgtacctgtgcatctaattacag

PAIR1-R (SEQ ID NO: 8): ccccatcttatgtactgagcttgccag

REC8-F (SEQ ID NO: 9): gcgacgcttcactcgaagatca

REC8-R (SEQ ID NO: 10): cgccatgcctcgttgatctcaa

MTL-F (SEQ ID NO: 11): acagtgactagtgacaaacgatcg

MTL-R (SEQ ID NO: 12): gatcgcgtcagcatgatgcgtgtac

Полученные продукты ПЦР были отправлены в секвенирующую компанию и OSD1-F, PAIR1-F, REC8-F, MTL-F использовали в качестве секвенирующих праймеров для секвенирования. Результаты выравнивали с последовательностью дикого типа. Результаты секвенирования являются бимодальными. Для анализа использовали стратегию вырожденного кодона (http://dsdecode.scgene.com/для анализа пиковых паттернов), чтобы получить непосредственно информацию о мутации. Четверные мутанты, все четыре гена которых являются биаллельными мутациями, были удалены.

- 5. Идентификация растений с фиксированной плоидностью и генотипом в первом дочернем поколении.
 - 1) Для растений первого дочернего поколения идентифицированных четверных

мутантных растений использовали проточную цитометрию для скрининга клеточной плоидности, и были получены растения, имеющие такую же клеточную плоидность, что и родительские растения.

Конкретный метод заключается в следующем:

Некоторое количество растительной ткани помещали в стеклянную чашку Петри, добавляли 1-2 мл буфера для лизиса растений LB01, измельчали ткань лезвием (эту операцию всегда выполняли на льду); аспирировали раствор для диссоциации из чашки Петри и фильтровали через нейлоновую сетку 50 мкм в центрифужную пробирку; центрифугировали при 1200 об/мин, при 4°C в течение 5 мин; супернатант отбрасывали, добавляли 450 мкл LB01, который окрашивали 25 мкл предварительно охлажденного РІ (1 мг/мл) и РНКазы (1 мг/мл) и инкубировали в течение 10 мин в темноте, тестировали на приборе для удаления диплоидных растений.

На Фиг. 4A показаны результаты определения плоидности клеток растения Chunyou84 поколения F1; и на Фиг. 4Б показаны результаты определения плоидности клеток растений с фиксированным гетерозисом.

2) Секвенирование всего генома.

Отбирали листья двух родителей Chunjiang 16A и C84, Chunyou84 и растения с фиксированной плоидностью первого дочернего поколения (4 растения были выбраны случайным образом) и извлекали ДНК для секвенирования всего генома. Согласно результатам секвенирования всего генома (Фиг. 5), существует много разных гомозиготных генотипов между Chunjiang 16A и C84. Генотипы гибрида Chunyou84 на этих сайтах находятся в гетерозиготном состоянии, имея генотипы как Chunjiang 16A, так и C84. Генотипы 4-х тестированных растений соответствовали Chunyou84 и все они были гетерозиготными. С точки зрения молекулярной биологии было доказано, что генотип полностью соответствовал гибридной материнской клетке.

Пример 2

- 1. В этом примере использовали линию закрепителя Chunjiang 16B, промежуточный тип индика-японика широкой совместимости и линию восстановителя С84. Исходным материалом для генетической трансформации, используемым в данном примере, является каллус, индуцированный родительскими семенами.
 - 2. Конструирование векторов мультигенного нокаута.

Основными стадиями являются следующие

1) Построение единой целевой SK-gRNA:

Следующие четыре сайта были выбраны в качестве сайтов для системы редактирования генов CRISPR-Cas9 для нокаута сайтов *REC8*, *OSD1*, *PAIR1* и *MTL* (последовательность PAM обозначена подчеркиванием):

сайт нокаута гена *OSD1* (SEQ ID NO: 1): CTGCCGCCGACGAGCAACA<u>AGG</u> сайт нокаута гена *PAIR1* (SEQ ID NO: 2): AAGCAACCCAGTGCACCGC<u>TGG</u> сайт нокаута гена *REC8* (SEQ ID NO: 3): CCCATGGCACTAAGGCTCT<u>CCG</u> сайт нокаута гена *MTL* (SEQ ID NO: 4): GGTCAACGTCGAGACCGGC<u>AGG</u>

Соответственно были сконструированы две комплементарные последовательности ДНК: добавление GGCA перед прямой последовательностью и добавление AAAC перед обратной комплементарной последовательностью;

имеется два сайта рестрикции AarI на SK-gRNA. После расщепления с помощью AarI образовался вектор с липкими концами; после денатурации и отжига сконструированных прямого и обратного праймеров целевой последовательности, лигазу T4 лигировали с заранее сконструированным промежуточным вектором SK-gRNA для образования единой целевой gRNA;

4) Объединение множества gRNA и конструирование конечного бинарного экспрессионного вектора:

используя характеристики Bg/II и BamHI, NheI и XbaI, SalI и XhoI, являющегося изокаудамером, полимеризовали gRNA: SK-gRNA OSD1 была расщеплена с помощью KpnI и XhoI, в качестве вектора; SK-gRNA PAIR1 была расщеплена с помощью SalI и XbaI с получением фрагмента PAIR1 sgRNA, SK-gRNA REC8 была расщеплена с помощью NheI и BamHI с получением фрагмента REC8 sgRNA, и SK-gRNA MTL была расщеплена с помощью Bg/II и KpnI с получением фрагмента MTL sgRNA, была проведена одностадийная быстрая полимеризация gRNA с вышеуказанными 4; наконец, полимеризованный фрагмент gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL был расщеплен с помощью KpnI и Bg/II, и фрагменты были выделены и лигированы в бинарный вектор pC1300-Cas9, экспрессирующий белок Cas9 (между сайтами KpnI и BamHI), и наконец был получен вектор мультигенного нокаута pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL, четыре гена которого, REC8, OSD1, PAIR1 и MTL, были одновременно нокаутированы, и который использовали для трансгеноза с получением мультимутантного риса.

3. Получение трансгенных растений. Бинарный экспрессионный вектор для мультигенного нокаута pC1300-Cas9gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL переносили в штамм EHA105 Agrobacterium tumefaciens посредством электропорации, и бинарный экспрессионный вектор переносили в каллус Chunjiang 16B и C84 с использованием трансформации, опосредованной Agrobacterium tumefaciens. Конкретный метод трансформации заключается в стерилизации зародышей семян, с последующей инокуляцией их в каллус-индуцирующую среду. Через 1 неделю культивирования энергично растущий, светло-желтый и относительно рыхлый зародышевый каллус был выбран в качестве реципиента трансформации. Штамм EHA105, содержащий плазмиду pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL, использовали для инфицирования каллус риса, после культивирования в темноте при 25°C в течение 3 суток, резистентные каллус и трансгенные ростки подвергали скринингу на селекционной среде, содержащей 50 мг/л гигромицина. Были отобраны трансгенные ростки, которые нормально растут на гигромициновой селекционной среде.

4. Материалы Chunjiang 16B и C84, все четыре гена которых являются гетерозиготной мутацией, были идентифицированы с помощью секвенирования, и затем гибридизированы, чтобы отсеять гибридные растения, четыре гена которых являются мутациями.

Для идентификации мутаций целевых генов использовали метод молекулярной биологии. Геномную ДНК трансгенных растений экстрагировали из одного растения посредством метода СТАВ и целевую зону амплифицировали при помощи ПЦР. Использованная пара праймеров:

OSD1-F (SEQ ID NO: 5): atctccaggatgcctgaagtgag

OSD1-R (SEQ ID NO: 6): cctagactgctactcttgctagtgat

PAIR1-F (SEQ ID NO: 7): ctgtacctgtgcatctaattacag

PAIR1-R (SEQ ID NO: 8): ccccatcttatgtactgagcttgccag

REC8-F (SEQ ID NO: 9): gcgacgcttcactcgaagatca

REC8-R (SEQ ID NO: 10): cgccatgcctcgttgatctcaa

MTL-F (SEQ ID NO: 11): acagtgactagtgacaaacgatcg

MTL-R (SEQ ID NO: 12): gatcgcgtcagcatgatgcgtgtac

Полученные продукты ПЦР были отправлены в секвенирующую компанию, и OSD1-F, PAIR1-F, REC8-F, MTL-F использовали в качестве секвенирующих праймеров для секвенирования. Результаты выравнивали с последовательностью дикого типа, чтобы непосредственно получить информацию о мутации.

После исключения материалов Chunjiang 16B и C84 с гетерозиготными мутациями их скрещивали и исключали гибридные растения с биаллельными мутациями в поколении F1.

- 5. Собирали семена гибридных растений, и в первом дочернем поколении идентифицировали растения с фиксированным генотипом и плоидностью.
- 1) Для растений первого дочернего поколения идентифицированных растений с тремя мутациями использовали проточную цитометрию для проверки клеточной плоидности и были получены растения, имеющие такую же клеточную плоидность, что и родительские растения.

Конкретный метод заключается в следующем:

Некоторое количество растительной ткани помещали в стеклянную чашку Петри, добавляли 1-2 мл буфера для лизиса растений LB01, измельчали ткань лезвием (эту операцию всегда выполняли на льду); аспирировали раствор для диссоциации из чашки Петри и фильтровали через нейлоновую сетку 50 мкм в центрифужную пробирку; центрифугировали при 1200 об/мин, при 4°C в течение 5 мин; супернатант отбрасывали, добавляли 450 мкл LB01, который окрашивали 25 мкл предварительно охлажденного РI (1 мг/мл) и РНКазы (1 мг/мл) в течение 10 мин в темноте, тестировали на приборе для удаления диплоидных растений.

2) Секвенирование всего генома.

Отбирали листья двух родительских растений Chunjiang 16B и C84, Chunyou84 и растений с фиксированной плоидностью первого дочернего поколения (2 растения были выбраны случайным образом), и извлекали ДНК для секвенирования всего генома. Согласно результатам секвенирования всего генома: существует много разных гомозиготных генотипов между Chunjiang 16B и C84. Генотипы гибрида Chunyou84 на этих сайтах находятся в гетерозиготном состоянии, имея генотипы обоих Chunjiang 16B и C84. Генотипы 2 тестированных растений соответствовали Chunyou84, и все они были гетерозиготными. С точки зрения молекулярной биологии было доказано, что генотип полностью соответствовал гибридной материнской клетке.

Пример 3

1. В этом примере используемый гибрид F1 представляет собой одобренный имеющийся в продаже гибридный культивар риса Chunyou84. Chunyou84 представляет собой новую межподвидовую гибридную рисовую комбинацию *japonica*-non-*indica*-restorer (*японика*-не-*индика*-восстановитель), выведенную с использованием

стерильной линии *Chunjiang 16A* и промежуточного типа *индика-японика* широкой совместимости и линии восстановителя C84. Гибридный рис обладает такими преимуществами, как потенциал высокой урожайности, высокая семенная продуктивность, отличные комплексные агрономические характеристики, хорошая устойчивость к вредителям, широкая адаптивность и т.д. Исходным материалом генетической трансформации, используемым в этом примере, является каллус, индуцированный гибридными семенами риса F_1 и не прошедший стадию полового размножения. Таким образом, трансгенный материал поколения T_0 , полученный после трансгена, соответствует гибридному растению риса F_1 с учетом генетического фона.

2. Конструирование векторов мультигенного нокаута.

Основными стадиями являются следующие

1) Конструирование единичной целевой SK-gRNA:

Следующие три сайта были выбраны в качестве сайтов для системы редактирования генов CRISPR-Cas9 для нокаута *REC8*, *OSD1* и *PAIR1* (PAM последовательность обозначена подчеркиванием):

сайт нокаута гена *OSD1* (SEQ ID NO: 1): CTGCCGCCGACGAGCAACAAGG сайт нокаута гена *PAIR1* (SEQ ID NO: 2): AAGCAACCCAGTGCACCGC<u>TGG</u> сайт нокаута гена *REC8* (SEQ ID NO: 3): CCCATGGCACTAAGGCTCT<u>CCG</u>

Были сконструированы две комплементарные последовательности ДНК, соответственно: добавление GGCA перед прямой последовательностью и добавление AAAC перед обратной комплементарной последовательностью;

имеются два сайта рестирикции *Aar*I на SK-gRNA. После расщепления с помощью *Aar*I, образовался вектор с липкими концами; после денатурации и отжига сконструированных прямого и обратного праймеров целевой последовательности, лигировали лигазу T4 с ранее сконструированным промежуточным вектором SK-gRNA, чтобы сформировать единую целевую gRNA;

2) Объединение трех gRNA и конструирование конечного бинарного экспрессионного вектора:

используя характеристики *Bgl*II и *Bam*HI, *Nhe*I и *Xba*I, *Sal*I и *Xho*I, которые являются изокаударнерами, полимеризовали gRNA; окончательно полимеризованный фрагмент gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1 был расщеплен с помощью *Kpn*I и *Bgl*II, и фрагменты были выделены и лигированы в бинарный вектор pC1300-Cas9, экспрессирующий белок Cas9 (между сайтами *Kpn*I и *Bam*HI), и наконец был получен

вектор для мультигенного нокаута pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1, в котором три гена *REC8*, *OSD1* и *PAIR1* были одновременно нокаутированы и который использовали для трансгеноза с получением мультимутанта риса.

3. Получение трансгенных растений.

Мультигенный нокаутный бинарный экспрессионный вектор рС1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA перемещали в штамм EHA105 Agrobacterium tumefaciens (AgroBacterium tumefaciens) посредством электропорации и бинарный экспрессионный вектор перемещали в каллус риса Chunyou84 с использованием трансформации, опосредованной Agrobacterium tumefaciens. Конкретный метод трансформации заключается в стерилизации зародышей гибридных семян риса Chunyou84 с последующей их инокуляцией в среду для индуцирования каллуса. Через 1 неделю культивирования энергично растущий, светло-желтый и относительно рыхлый зародышевый каллус был выбран в качестве реципиента трансформации. Штамм EHA105, содержащий плазмиду рС1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1, использовали для инфицирования каллуса риса, после культивирования в темноте при 25°C в течение 3 суток, резистентный каллус и трансгенные проростки подвергали скринингу на селекционной среде, содержащей 50 мг/л гигромицина. Были отобраны трансгенные проростки, которые нормально растут на гигромициновой селекционной среде.

4. Идентификация тройных мутантов посредством секвенирования

Для идентификации мутаций целевых генов использовали метод молекулярной биологии. Геномную ДНК трансгенных растений экстрагировали из одного растения посредством метода СТАВ и целевую зону амплифицировали посредством ПЦР. Использованная пара праймеров:

OSD1-F (SEQ ID NO: 5): atctccaggatgcctgaagtgag

OSD1-R (SEQ ID NO: 6): cctagactgctactcttgctagtgat

PAIR1-F (SEQ ID NO: 7): ctgtacctgtgcatctaattacag

PAIR1-R (SEQ ID NO: 8): ccccatcttatgtactgagcttgccag

REC8-F (SEQ ID NO: 9): gcgacgcttcactcgaagatca

REC8-R (SEQ ID NO: 10): cgccatgcctcgttgatctcaa

Полученные продукты ПЦР были отправлены в секвенирующую компанию и OSD1-F, PAIR1-F и REC8-F были использованы в качестве секвенирующих праймеров для секвенирования. Результаты выравнивали с последовательностью дикого типа.

Результаты секвенирования являются бимодальными. Для анализа использовали стратегию вырожденного кодона (http://dsdecode.scgene.com/для анализа пиковых паттернов), чтобы получить непосредственную информацию о мутации.

Среди них мутанты с биаллельными мутациями в этих 3 сайтах представляют собой растения, которые могут производить гаметы, генотип и хромосомная плоидность которых соответствуют соматическим клеткам.

- 5. Используя тройной мутант в качестве женского родителя, опыляли пыльцой другого растения гаплоиндуктора для индукции развития женских гамет в семена, в результате было получено большое количество гибридов, которые поддерживали гетерозис.
- 6. Идентификация растений с фиксированной плоидностью и генотипом в первом дочернем поколении.
- 1) Для растений первого дочернего поколения идентифицированных тройных мутантных растений использовали проточную цитометрию для скрининга клеточной плоидности, и были получены растения, имеющие такую же клеточную плоидность, что и родительские растения.

Конкретный метод заключается в следующем:

Некоторое количество растительной ткани помещали в стеклянную чашку Петри, добавляли 1-2 мл буфера для лизиса растений LB01, измельчали ткань лезвием (эту операцию всегда выполняли на льду); аспирировали раствор для диссоциации из чашки Петри и фильтровали через нейлоновую сетку 50 мкм в центрифужную пробирку; центрифугировали при 1200 об/мин, при 4°C в течение 5 мин; супернатант отбрасывали, добавляли 450 мкл LB01, который окрашивали 25 мкл предварительно охлажденного РI (1 мг/мл) и РНКазы (1 мг/мл) в течение 10 мин в темноте, тестировали на приборе для удаления диплоидных растений

2) Секвенирование всего генома.

Отбирали листья двух родителей Chunjiang 16A и C84, Chunyou84 и первого дочернего поколения с фиксированной плоидностью (4 растения были выбраны случайным образом), и извлекали ДНК для секвенирования всего генома. Согласно результатам секвенирования всего генома: существует много разных гомозиготных генотипов между Chunjiang 16A и C84. Генотипы гибрида Chunyou84 на этих сайтах находятся в гетерозиготном состоянии, имея генотипы и Chunjiang 16A, и C84. Генотипы 4 протестированных растений соответствовали Chunyou84 и все они были

гетерозиготными. С точки зрения молекулярной биологии было доказано, что генотип полностью соответствовал гибридной материнской клетке.

Пример 4

- 1. В этом примере использованный гибрид F1 представляет собой одобренный имеющийся в продаже гибридный культивар риса Chunyou84. Chunyou84 представляет собой новую межподвидовую гибридную комбинацию риса japonica-non-indica-restorer, выведенную с использованием стерильной линии Chunjiang 16A и промежуточного типа индика-японика широкой совместимости и линии восстановителя С84. Гибридный рис имеет преимущества высокого потенциала урожайности, высокой семенной продуктивности, отличных комплексных агрономических характеристик, хорошей устойчивости к вредителям и широкой адаптивности и т.д. Исходным материалом генетической трансформации, используемым в этом примере, является каллус, индуцированный гибридными семенами риса F₁ и не прошедший стадию полового размножения. Таким образом, трансгенный материал поколения T₀, полученный после трансгена, соответствует гибридному растению риса F₁ на основании генетического фона.
 - 2. Конструирование векторов мультигенного нокаута.

Основными стадиями являются следующие

1) Конструирование единичной целевой SK-gRNA:

Следующие три сайта были выбраны в качестве сайтов для системы редактирования генов CRISPR-Cas9 для нокаута *REC8*, *OSD1* и *PAIR1* (PAM последовательность обозначена подчеркиванием):

сайт нокаута гена *OSD1* (SEQ ID NO: 1): CTGCCGCCGACGAGCAACAAGG сайт нокаута гена *PAIR1* (SEQ ID NO: 2): AAGCAACCCAGTGCACCGC<u>TGG</u> сайт нокаута гена *REC8* (SEQ ID NO: 3): CCCATGGCACTAAGGCTCT<u>CCG</u>

Были сконструированы две комплементарные последовательности ДНК, соответственно: добавление GGCA перед прямой последовательностью и добавление AAAC перед обратной комплементарной последовательностью;

имеются два сайта рестрикции *Aar*I на SK-gRNA. После расщепления с помощью *Aar*I образовался вектор с липкими концами; после денатурации и отжига сконструированных прямого и обратного праймеров целевой последовательности, лигазу Т4 лигировали с ранее сконструированным промежуточным вектором SK-gRNA, чтобы сформировать единую целевую gRNA;

2) Объединение трех gRNA и конструирование конечного бинарного экспрессионного вектора:

используя характеристики *BgI*II и *Bam*HI, *Nhe*I и *Xba*I, *SaI*I и *Xho*I, которые являются изокаударнерами, полимеризовали gRNA; наконец, полимеризованный фрагмент gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1 расщепляли с помощью *Kpn*I и *BgI*II, и фрагменты были выделены и лигированы в бинарный вектор pC1300-Cas9, экспрессирующий белок Cas9 (между сайтами *Kpn*I и *Bam*HI), и наконец был получен вектор для мультигенного нокаута pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1, в котором три гена *REC8*, *OSD1* и *PAIR1* были нокаутированы одновременно и который использовали для трансгеноза с получением мультимутанта риса.

3. Получение трансгенных растений.

Мультигенный нокаутный бинарный экспрессионный вектор pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL переносили в штамм EHA105 Agrobacterium tumefaciens (AgroBacterium tumefaciens) посредством электропорации и бинарный экспрессионный вектор переносили в каллус риса Chunyou84 с опосредованной использованием трансформации, Agrobacterium tumefaciens. Конкретный способ трансформации заключается в стерилизации зародышей гибридных семян риса Chunyou84 с последующей инокуляцией их в среду для индуцирования каллуса. Через 1 неделю культивирования энергично растущий, светло-желтый и относительно рыхлый зародышевый каллус был выбран в качестве реципиента трансформации. Штамм EHA105, содержащий плазмиду pC1300-Cas9-gRNA OSD1gRNA REC8-gRNA PAIR1, использовали для инфицирования каллуса риса, после культивирования в темноте при 25°C в течение 3 суток, резистентный каллус и трансгенные проростки подвергали скринингу на селекционной среде, содержащей 50 мг/л гигромицина. Были отобраны трансгенные проростки, которые нормально растут на гигромициновой селекционной среде.

4. Идентификация тройных мутантов посредством секвенирования

Для идентификации мутаций целевых генов использовался метод молекулярной биологии. Геномную ДНК трансгенных растений экстрагировали из одного растения посредством метода СТАВ, и целевую зону амплифицировали посредством ПЦР. Использованная пара праймеров:

OSD1-F (SEQ ID NO: 5): atctccaggatgcctgaagtgag OSD1-R (SEQ ID NO: 6): cctagactgctactcttgctagtgat PAIR1-F (SEQ ID NO: 7): ctgtacctgtgcatctaattacag

PAIR1-R (SEQ ID NO: 8): ccccatcttatgtactgagcttgccag

REC8-F (SEQ ID NO: 9): gcgacgcttcactcgaagatca

REC8-R (SEQ ID NO: 10): cgccatgcctcgttgatctcaa

Полученные продукты ПЦР были отправлены в секвенирующую компанию и OSD1-F, PAIR1-F и REC8-F использовали в качестве секвенирующих праймеров для секвенирования. Результаты выравнивали с последовательностью дикого типа. Результаты секвенирования являются бимодальными. Для анализа использовали стратегию вырожденного кодона (http://dsdecode.scgene.com/для анализа пиковых паттернов), чтобы непосредственно получить информацию о мутации.

Среди них мутанты с биаллельными мутациями в этих 3 сайтах представляют собой растения, которые могут производить гаметы, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует соматическим клеткам.

- 5. После того, как тройные мутанты развились до определенной стадии, посредством асептической операции брали пыльники или пыльцу соответственно и инокулировали в искусственно составленную пыльниковую среду, чтобы индуцировать образование каллуса, и затем получали растения посредством культуры ткани.
- 6. Идентификация растений с фиксированной плоидностью и генотипом в растениях тканевой культуры.
- 1) Для растений первого дочернего поколения идентифицированных тройных мутантных растений использовали проточную цитометрию для скрининга клеточной плоидности, и были получены растения, имеющие такую же клеточную плоидность, что и родительские растения.

Конкретный метод заключается в следующем:

Некоторое количество растительной ткани помещали в стеклянную чашку Петри, добавляли 1-2 мл буфера для лизиса растений LB01, измельчали ткань лезвием (эту операцию всегда выполняли на льду); аспирировали раствор для диссоциации из чашки Петри и фильтровали через нейлоновую сетку 50 мкм в центрифужную пробирку; центрифугировали при 1200 об/мин, при 4°C в течение 5 мин; супернатант отбрасывали, добавляли 450 мкл LB01, который окрашивали 25 мкл предварительно охлажденного РI (1 мг/мл) и РНКазы (1 мг/мл) в течение 10 мин в темноте, тестировали на приборе для удаления диплоидных растений

2) Секвенирование всего генома.

Отбирали листья двух родителей Chunjiang 16A и C84, Chunyou84 и первого дочернего поколения с фиксированной плоидностью (4 растения были выбраны случайным образом) и извлекали ДНК для секвенирования всего генома. Согласно результатам секвенирования всего генома: существует много разных гомозиготных генотипов между Chunjiang 16A и C84. Генотипы гибрида Chunyou84 на этих сайтах находятся в гетерозиготном состоянии, имея генотипы и Chunjiang 16A, и C84. Генотипы 4-х протестированных растений соответствовали Chunyou84, и все они были гетерозиготными. С точки зрения молекулярной биологии было доказано, что генотип полностью соответствовал гибридной материнской клетке.

Пример 5

- 1. В этом примере используется гибрид F1 одобренный имеющийся в продаже гибридный культивар риса Chunyou84. Chunyou84 представляет собой новую межвидовую гибридную комбинацию риса японика-поп-индика-восстановитель, выведенный с использованием стерильной линии Chunjiang 16A и промежуточного типа индика-японика широкой совместимости и восстановителя фертильности с84. Гибридный рис имеет преимущества высокого потенциала урожайности, высокой семенной продуктивности, отличных комплексных агрономических характеристик, хорошей устойчивости к вредителям и широкой адаптивности, и т.д. Исходным материалом генетической трансформации, используемым в этом примере, является каллус, индуцированный гибридными семенами риса F1, и не прошедший стадию полового размножения. Таким образом, трансгенный материал поколения T0, полученный после трансгена, соответствует гибридному растению риса F1 на основании генетического фона.
 - 2. Конструирование векторов мультигенного нокаута.

Основными стадиями являются следующие

1) Конструирование единичной целевой SK-gRNA:

Следующие три сайта были выбраны в качестве сайтов для системы редактирования генов CRISPR-Cas9 для нокаута *REC8*, *OSD1*, и *PAIR1* (PAM последовательность обозначена подчеркиванием):

сайт нокаута гена *OSD1* (SEQ ID NO: 1): CTGCCGCCGACGAGCAACA<u>AGG</u> сайт нокаута гена *PAIR1* (SEQ ID NO: 2): AAGCAACCCAGTGCACCGC<u>TGG</u> сайт нокаута гена *REC8* (SEQ ID NO: 3): CCCATGGCACTAAGGCTCT<u>CCG</u>
Были сконструированы две комплементарные последовательности ДНК,

соответственно: добавление GGCA перед прямой последовательностью и добавление АААС перед обратной комплементарной последовательностью;

имеется два сайта рестрикции *Aar*I на SK-gRNA. После расщепления с помощью *Aar*I образовался вектор с липкими концами; после денатурации и отжига сконструированных прямого и обратного праймеров целевой последовательности, лигазу Т4 лигировали с ранее сконструированным промежуточным вектором SK-gRNA, чтобы сформировать единую целевую gRNA;

2) Объединение трех gRNA и конструирование конечного бинарного экспрессионного вектора:

используя характеристики *Bgl*II и *Bam*HI, *Nhe*I и *Xba*I, *Sal*I and *Xho*I, которые являются изокаударнерами, полимеризовали gRNA; наконец полимеризованный фрагмент gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1 был расщеплен с помощью *Kpn*I и *Bgl*II, и фрагменты были выделены и лигированы в бинарный вектор pC1300-Cas9, экспрессирующий белок Cas9 (между сайтами *Kpn*I и *Bam*HI), и наконец был получен вектор для мультигенного нокаута pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1, в котором три гена *REC8*, *OSD1* и *PAIR1* были нокаутированы одновременно и который использовали для получения трансгеноза с получением мультимутанта риса.

3. Получение трансгенных растений.

Мультигенный нокаутный бинарный экспрессионный вектор pC1300-Cas9-gRNA OSD1-gRNA REC8-gRNA PAIR1-gRNA MTL переносили в штамм EHA105 Agrobacterium tumefaciens (AgroBacterium tumefaciens) посредством электропорации и бинарный экспрессионный вектор переносили в каллус риса Chunyou84 с использованием трансформации, опосредованной Agrobacterium tumefaciens. Конкретный способ трансформации заключается в стерилизации зародышей семян гибридного риса Chunyou84 с последующей их инокуляцией в среду для индукции каллуса. Через 1 неделю культивирования энергично растущий, светло-желтый и относительно рыхлый зародышевый каллус был выбран в качестве реципиента трансформации. Штамм EHA105, содержащий плазмиду pC1300-Cas9-gRNA OSD1gRNA REC8-gRNA PAIR1, использовали для инфицирования каллуса риса, после культивирования в темноте при 25°C в течение 3 суток, резистентный каллус и трансгенные проростки были подвергнуты скринингу на селекционной среде, содержащей 50 мг/л гигромицина. Были отобраны трансгенные проростки, которые нормально растут на гигромициновой селекционной среде.

4. Идентификация тройных мутантов посредством секвенирования

Для идентификации мутаций целевых генов использовался метод молекулярной биологии. Геномную ДНК трансгенных растений экстрагировали из одного растения методом на основе СТАВ и целевую зону амплифицировали посредством ПЦР. Использованная пара праймеров:

OSD1-F (SEQ ID NO:5): atctccaggatgcctgaagtgag

OSD1-R (SEQ ID NO:6): cctagactgctactcttgctagtgat

PAIR1-F (SEQ ID NO:7): ctgtacctgtgcatctaattacag

PAIR1-R (SEQ ID NO:8): ccccatcttatgtactgagcttgccag

REC8-F (SEQ ID NO:9): gcgacgettcactcgaagatca

REC8-R (SEQ ID NO:10): cgccatgcctcgttgatctcaa

Полученные продукты ПЦР были отправлены в секвенирующую компанию, и OSD1-F, PAIR1-F и REC8-F использовали в качестве секвенирующих праймеров для секвенирования. Результаты выравнивали с последовательностью дикого типа. Результаты секвенирования являются бимодальными. Для анализа использовали стратегию вырожденного кодона (http://dsdecode.scgene.com/для анализа пиковых паттернов) для непосредственного получения информации о мутациях.

Среди них мутанты с биаллельными мутациями в этих 3 сайтах представляют собой растения, которые могут производить гаметы, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует соматическим клеткам.

5. Химически индуцированный партеногенез

Был взят рисовый материал с одновременным нокаутом трех генов *REC8*, *OSD1* и *PAIR1*. Перед цветением риса осуществляли удаление несозревших пестиков посредством срезания оболочки в соответствии с общей методикой гибридизации, и затем рисовые колоски погружали в раствор для обработки из 5-50 мг/л малеинового гидразида или 2-20 мг/л 6-бензиламиноаденина на 2-3 минуты, герметично упаковывая, чтобы предотвратить попадание пыльцы. Через двадцать суток после обработки брали незрелые зародыши или зерна и культивировали их с получением партеногенетических растений.

- 6. Идентификация растений с фиксированной плоидностью и генотипом в первом дочернем поколении.
- 1) Для растений первого дочернего поколения идентифицированных тройных мутантных растений использовали проточную цитометрию для скрининга клеточной

плоидности, и были получены растения, имеющие такую же клеточную плоидность, что и родительские растения.

Конкретный метод заключается в следующем:

Некоторое количество растительной ткани помещали в стеклянную чашку Петри, добавляли 1-2 мл буфера для лизиса растений LB01, измельчали ткань лезвием (эту операцию всегда выполняли на льду); аспирировали раствор для диссоциации из чашки Петри и фильтровали через нейлоновую сетку 50 мкм в центрифужную пробирку; центрифугировали при 1200 об/мин, при 4°C в течение 5 мин; супернатант отбрасывали, добавляли 450 мкл LB01, который окрашивали 25 мкл предварительно охлажденного РI (1 мг/мл) и РНКазы (1 мг/мл) в течение 10 мин в темноте, тестировали на приборе для удаления диплоидных растений

2) Секвенирование всего генома.

Отбирали листья двух родителей Chunjiang 16A и C84, Chunyou84 и растения с фиксированной плоидностью первого дочернего поколения (4 растения были выбраны случайным образом), и извлекали ДНК для секвенирования всего генома. Согласно результатам секвенирования всего генома: существует много разных гомозиготных генотипов между Chunjiang 16A и C84. Генотипы гибрида Chunyou84 на этих сайтах находятся в гетерозиготном состоянии, имея генотипы и Chunjiang 16A, и C84. Генотипы 4-х протестированных растений соответствовали Chunyou84, и все они были гетерозиготными. С точки зрения молекулярной биологии было доказано, что генотип полностью соответствовал гибридной материнской клетке.

Пример 6

1. Мутагенез и скрининг мутанта

Zhonghuang39, Потомство культивара сои полученного посредством ЕМЅ(этилметансульфонат)-мутагенеза, подвергали скринингу с помощью технологии высокопроизводительного секвенирования с получением растений, у которых РЕС8 и гетерозиготными мутациями соответственно. являются гибридизации между гетерозиготными растениями и скрининга потомства были получены растения, у которых *REC8* и *OSD1* являются гетерозиготными мутациями; у культивара сои Qihuang34, посредством EMS-мутагенеза, потомство подвергали скринингу с помощью технологии высокопроизводительного секвенирования с получением растений, у которых SPO11-1 и CENH3 являются гетерозиготными мутациями соответственно. В результате гибридизации между гетерозиготными растениями и скрининга потомства были получены растения, у которых *SPO11-1* и *CENH3* являются гетерозиготными мутациями; растения, у которых *REC8* и *OSD1* являются гетерозиготными мутациями, и растения, у которых *SPO11-1* и *CENH3* являются гетерозиготными мутациями, гибридизировали, и потомство подвергали скринингу с получением растений, все четыре гена которых являются гетерозиготными мутациями.

2. Конструирование трансгенного вектора

Был сконструирован бинарный вектор с ооцит-специфично экспрессируемым EC1.2 для управления экспрессией CENH3 дикого типа, и этим вектором трансформировали растения, все четыре гена которых являются гетерозиготными мутациями; самовоспроизводящееся потомство растений было идентифицировано и подвергнуто скринингу с получением одного растения, у которого все гены REC8, OSD1, SPO11-1 и CENH3 являются гомозиготными мутациями и которое имеет Ec1.2:: CenH3 трансгенные компоненты, были собраны самовоспроизводящееся семена этого растения.

- 3. Идентификация растений с фиксированной плоидностью и генотипом в первом дочернем поколении.
- 1) Для дочерних растений первого поколения использовали проточную цитометрию для скрининга плоидности клеток и были получены растения, имеющие такую же клеточную плоидность, что и родительские растения

Конкретный метод заключается в следующем:

Некоторое количество растительной ткани помещали в стеклянную чашку Петри, добавляли 1-2 мл буфера для лизиса растений LB01, измельчали ткань лезвием (эту операцию всегда выполняли на льду); аспирировали раствор для диссоциации из чашки Петри и фильтровали через нейлоновую сетку 50 мкм в центрифужную пробирку; центрифугировали при 1200 об/мин, при 4°C в течение 5 мин; супернатант отбрасывали, добавляли 450 мкл LB01, который окрашивали 25 мкл предварительно охлажденного РI (1 мг/мл) и РНКазы (1 мг/мл) в течение 10 мин в темноте, тестировали на приборе для удаления диплоидных растений

2) Генотипическое тестирование.

Потомство с фиксированной плоидностью (4 растения были выбраны случайным образом) и листья растений предыдущего поколения были отобраны для экстракции ДНК; 16 гетерозиготных участков были случайным образом отобраны из материалов

гибридов предыдущего поколения, и были сконструированы праймеры для детекции. Генотипическое тестирование выполняли на растениях первого дочернего поколения, и оказалось, что генотипы 4 растений на 16 участках были точно такими же, как и у предыдущего поколения, то есть все они были гетерозиготными. С точки зрения молекулярной биологии было доказано, что гетерозиготный генотип не подвергался рекомбинации или разделению.

Пример 7

- 1. В этом примере использованный гибрид F_1 представляет собой гибрид кукурузы Jiahe158, который представляет собой комбинацию LD140×LD975.
 - 2. Конструирование векторов мультигенного нокаута.

Основными стадиями являются следующие

1) Конструирование единичной целевой SK-gRNA:

Следующие четыре сайта были выбраны как сайты для системы редактирования генов CRISPR-Cas9 для нокаута сайтов *REC8*, *OSD1*, *PAIR1* и *MTL* кукурузы (PAM последовательность обозначена подчеркиванием): сайт нокаута гена Zm*OSD1* (SEQ ID NO: 30): TCTGCCTGTACTGGAGTTAT<u>TGG</u> сайт нокаута гена Zm*PAIR1* (SEQ ID NO: 31): GGATTGCTGCGACAGCGGCT<u>GGG</u> сайт нокаута гена Zm*REC8* (SEQ ID NO: 32): GGAAGTCCCACGAGTAATTA<u>TGG</u>

2) Объединение множества gRNA и конструирование конечного бинарного экспрессионного вектора:

сайт нокаута гена ZmMTL (SEQ ID NO: 33): GGAAGGCGAGGATGGTTCCCGGG

используя характеристики Bg/II и BamHI, NheI и XbaI, SalI и XhoI, которые являются изокаударнерами, полимеризовали gRNA: SK-gRNA ZmOSD1 расщепляли с помощью KpnI и XhoI в качестве вектора; SK-gRNA ZmPAIR1 расщепляли с помощью KpnI и XhoI с получением фрагмента ZmPAIR1 sgRNA, SK-gRNA ZmREC8 расщепляли с помощью NheI и BamHI с получением фрагмента ZmREC8 sgRNA, и SK-gRNA ZmMTL расщепляли с помощью Bg/II и KpnI с получением фрагмента ZmMTL sgRNA, была проведена одностадийная быстрая полимеризация gRNA с вышеуказанными 4; наконец полимеризованный фрагмент gRNA ZmOSD1-gRNA ZmREC8-gRNA ZmPAIR1-gRNA ZmMTL расщепляли с помощью KpnI и Bg/II, и фрагменты были выделены и лигированы в бинарный вектор pC1300-Cas9, экспрессирующий белок Cas9 (между сайтами KpnI и BamHI), и наконец был получен вектор для мультигенного нокаута pC1300-Cas9-gRNA ZmOSD1-gRNA ZmREC8-gRNA ZmPAIR1-gRNA ZmMTL, у

которого четыре гена кукурузы *REC8*, *OSD1*, *PAIR1* и *MTL* были одновременно нокаутированы и который использовали для трансгеноза с получением мультимутанта кукурузы.

3. Получение трансгенных растений.

Кукурузный вектор для мультигенного нокаута, полученный на предыдущей стадии, переносили в штамм LBA4404 Agrobacterium tumefaciens посредством электропорации, и этот бинарный экспрессионный вектор переносили в каллус Jiahe158 посредством трансформации, кукурузного гибрида опосредованной Agrobacterium tumefaciens. После опыления кукурузу искусственно упаковывали на 9-12 суток, брали женские початки, снимали прицветники, и опрыскивали 75% спиртом, когда снимали каждый прицветник, для дезинфекции поверхности, и незрелые зародыши размером 1,0-1,2 мм отбирали в бокс с помощью лезвия и затем помещали в гиперосмотический раствор для дальнейшего использования, при этом время в гиперосмотическом растворе не должно было превышать 1 час. Когда значение OD600 культивированных Agrobacterium tumefaciens достигало 0,8, бактерии собирали центрифугирования, посредством используя 1 моль/л суспензию ресуспендирования, добавляли ацетосирингон до конечной концентрации 200 мкмоль/л, этот бактериальный раствор использовали для инфицирования незрелых зародышей в течение 5 минут, затем смесь переносили в среду для со-культивирования и культивировали в темноте при 25°C в течение 7 суток. Незрелых зародышей переносили в селективную среду, содержащую 15 мг/л гигромицина, и в регенерационную среду в более поздний период для скрининга устойчивого каллуса и трансгенных растений.

4. Идентификация четверных мутантов посредством секвенирования

Метод СТАВ использовали для выделения геномной ДНК трансгенной кукурузы из одного растения, и Hi-Tom (Высокопроизводительное отслеживание мутаций) использовали для идентификации мутаций целевого гена (конкретные подробности можно найти в CN201710504178.3).

- 5. Идентификация растений кукурузы с фиксированной плоидностью и генотипом в первом дочернем поколении.
- 1) Для растений первого дочернего поколения идентифицированного четверного мутанта кукурузы использовали проточную цитометрию для скрининга плоидности, и были получены растения, имеющие такую же клеточную плоидность, что и

родительские растения.

Конкретный метод заключается в следующем:

Некоторое количество растительной ткани помещали в стеклянную чашку Петри, добавляли 1-2 мл буфера для лизиса растений LB01, измельчали ткань лезвием (эту операцию всегда выполняли на льду); аспирировали раствор для диссоциации из чашки Петри и фильтровали через нейлоновую сетку 50 мкм в центрифужную пробирку; центрифугировали при 1200 об/мин, 4°C в течение 5 мин; супернатант отбрасывали, добавляли 450 мкл LB01, который окрашивали 25 мкл предварительно охлажденного РI (1 мг/мл) и РНКазы (1 мг/мл) в течение 10 мин в темноте, тестировали на приборе для удаления диплоидных растений

2) Секвенирование всего генома.

Отбирали листья двух родителей LD140 и LD975, Jiahe158 и растения кукурузы первого дочернего поколения с фиксированной плоидностью, и извлекали ДНК для секвенирования всего генома. Генотипы растений кукурузы первого дочернего поколения соответствовали Jiahe158 и все они были гетерозиготными. С точки зрения молекулярной биологии было доказано, что генотипы полностью соответствовали гибридным материнским клеткам.

Пример 8

- 1. В этом примере использованный гибрид F_1 представляет собой гибрид томата Elisa, материнская особь представляет собой устойчивую к низким температурам инбредную линию "Syi2-4", и отцовская особь представляет собой высококачественную устойчивую к болезням инбредную линию "S28".
 - 2. Конструирование векторов мультигенного нокаута.

Основными стадиями являются следующие

1) Конструирование единичной целевой SK-gRNA:

Следующие четыре сайта были выбраны, как сайты для системы редактирования генов CRISPR-Cas9 для нокаута сайтов томата *REC8*, *OSD1*, *SPO11* и *MTL* (PAM последовательность обозначена подчеркиванием):

сайт нокаута гена SI*OSD1* (SEQ ID NO: 34): CAGAAGCAGGGAGAATGGC<u>AGG</u> сайт нокаута гена SI*SPO11* (SEQ ID NO: 35): TGAGGATCTCGCTCGAGGT<u>AGG</u> сайт нокаута гена SI*REC8* (SEQ ID NO: 36): GCACAGGAGGAACCTGCTA<u>AGG</u> сайт нокаута гена SI*MTL* (SEQ ID NO: 37): TGATTGCCGGAACGAGCAC<u>CGG</u>

2) Объединение множества gRNA и конструирование конечного бинарного

экспрессионного вектора:

используя характеристики Bg/II и BamHI, NheI и XbaI, Sa/I и XhoI, которые являются изокаударнерами, полимеризовали gRNA: SK-gRNA SIOSD1 расщепляли с помощью KpnI и XhoI в качестве вектора; SK-gRNA SISPO11 расшепляли с помощью Sa/I и XbaI для создания фрагмента SISPO11 sgRNA, SK-gRNA SIREC8 расщепляли с помощью NheI и BamHI для создания фрагмента SIREC8 sgRNA, и SK-gRNA SIMTL расщепляли с помощью Bg/II и KpnI для создания фрагмента SIMTL sgRNA, проводили одностадийную быструю полимеризацию gRNA с вышеуказанными 4; наконец, полимеризованный фрагмент gRNA SIOSD1-gRNA SIREC8-gRNA SIPAIR1-gRNA SIMTL расщепляли с помощью KpnI и Bg/II, и фрагменты были выделены и лигированы в бинарный вектор pC1300-Cas9, экспрессирующий белок Cas9 (между сайтами KpnI и BamHI), и наконец был получен вектор для мультигенного нокаута pC1300-Cas9-gRNA SIOSD1-gRNA SIREC8-gRNA SISPO11-gRNA SIMTL, в котором четыре гена томата REC8, OSD1, SPO11 и MTL были одновременно нокаутированы и который использовали для трансгеноза с целью получения мультимутанта томата.

3. Получение трансгенных растений.

Вектор для мультигенного нокаута томата, полученный на предыдущей стадии, переносили в штамм EHA105 Agrobacterium tumefaciens посредством электропорации, используя метод листового диска, и этот бинарный экспрессионный вектор переносили в каллус гибрида томата Elisa с помощью трансформации, опосредованной Agrobacterium tumefaciens.

Семена томатов подвергали асептической обработке и высевали на среду 1/2 MS, культивировали в темноте в течение 2-3 суток, после прорастания культивировали при свете. Через 10-12 суток, когда семядоли проростков полностью развернулись, но настоящие листья не образовались, семядоли отбирали в качестве эксплантатов, два конца семядолей обрезали, среднюю часть делили на две горизонтально, и мелкие кусочки представляли собой листовые диски. Листовые диски инокулировали в среду для предварительно культивирования листьями вверх и предварительно культивировали в течение 2 суток. Предварительно культивированный семядольный листовой диск замачивали в приготовленном растворе бактерий Agrobacterium tumefaciens, который полностью просачивался в течение 5 минут, листовой диск должным образом промокали стерильной фильтровальной бумагой, обратной стороной листа вверх, культивировали в темноте в течение 48-72 часов при температуре культивирования

28°C. Листовые диски, совместно культивируемые с Agrobacterium tumefaciens, переносили в стерильную среду и культивировали на свету. Через 5 суток листовые диски переносили на среду для скрининга и переносили один раз в 14 суток. Когда устойчивая почка вырастала до примерно 2 см, ее срезали с эксплантата и переносили в среду для укоренения. После того как развилась корневая система, ее пересаживали в почву.

4. Идентификация четверных мутантов посредством секвенирования

Метод СТАВ использовали для выделения геномной ДНК трансгенных томатов из одного растения и Hi-Tom использовали для идентификации мутации целевого гена (конкретные подробности можно найти CN201710504178.3).

- 5. Идентификация растений томата с фиксированной плоидностью и генотипом в первом дочернем поколении.
- 1) Для растений первого дочернего поколения идентифицированных четверных мутантов томата использовали проточную цитометрию для скрининга клеточной плоидности, и получали растения, имеющие такую же клеточную плоидность, что и родительские растения.

Конкретный метод заключается в следующем:

Некоторое количество растительной ткани помещали в стеклянную чашку Петри, добавляли 1-2 мл буфера для лизиса растений LB01, измельчали ткань лезвием (эту операцию всегда выполняли на льду); аспирировали раствор для диссоциации из чашки Петри и фильтровали через 50 мкм нейлоновую сетку в центрифужную пробирку; центрифугировали при 1200 об/мин, 4°C в течение 5 мин; супернатант отбрасывали, добавляли 450 мкл LB01, который окрашивали 25 мкл предварительно охлажденного РI (1 мг/мл) и РНКазы (1 мг/мл) в течение 10 мин в темноте, тестировали на приборе для удаления диплоидных растений.

2) Секвенирование всего генома.

Отбирали листья двух родителей "Syi2-4" и "S28", гибрида томата Elisa и растений томатов первого дочернего поколения с фиксированной плоидностью и извлекали ДНК для секвенирования всего генома. Генотипы протестированных растений томата первого дочернего поколения соответствовали Elisa, и все они были гетерозиготными. С точки зрения молекулярной биологии было доказано, что генотипы полностью соответствовали гибридным материнским клеткам.

Кроме того, все векторы и реагенты, используемые в этом примере, включены в

набор из данного примера.

Приведенное выше описание является лишь предпочтительным воплощением настоящего изобретения и не предназначено для ограничения настоящего изобретения, и различные модификации и изменения могут быть внесены в настоящее изобретение для специалистов в данной области техники. Любое изменение, эквивалентная замена, улучшение и тому подобное, в пределах сущности и объёма настоящего изобретения, должны быть включены в объем правовой охраны настоящего изобретения.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Способ поддержания гетерозиса растений, включающий следующие стадии:
- \$1, трансформация мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза путем использования технологии генных мутаций или генной инженерии с получением гамет, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам; и
- \$2, оказание влияния и вовлечение в развитие гамет или зародышей растений с помощью технологии генных мутаций и генной инженерии, где вовлеченный белок представляет собой белок MTL.
- 2. Способ по п. 1, где мутация гена включает случайный мутагенез и направленный мутагенез; где случайный мутагенез включает химический мутагенез, физический мутагенез и биологический мутагенез; направленный мутагенез включает метод редактирования генов, метод редактирования генов включает метод редактирования с помощью системы CRISPR/Cas, метод редактирования генов с помощью системы TALEN, метод редактирования генов с помощью системы TALEN, метод редактирования генов с помощью хоминг-нуклеазы и метод редактирования генов с помощью ZFN ("цинковые пальцы"); технология генной инженерии включает трансгенную технологию для индуцирования специфической экспрессии, эктопической экспрессии или сайленсинга генов.
- 3. Способ по п. 1, где S1 включает предоставление гибридных семян, трансформацию мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза путем использования технологии генных мутаций или генной инженерии с получением гамет, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам.
- 4. Способ по п. 1, где S1 включает редактирование родителя гибридных семян путем использования технологии генных мутаций или генной инженерии и затем получение гибрида посредством межродительской гибридизации с получением гибридных гамет, где мейоз половых клеток трансформирован в подобие митоза.
- 5. Способ по п. 1, где S1 включает редактирование белков, вовлеченных в мейоз растений для осуществления трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза посредством использования технологии генных мутаций или генной инженерии; где белки включают первый белок, второй белок и третий белок, из которых

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образование разрывов двухцепочечной ДНК, и первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO: 13, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO: 14, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленного в SEQ ID NO: 15, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белка PRD1, представленного в SEQ ID NO: 16, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD1;

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO: 17, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO: 18, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO: 19, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белка SDS, представленного в SEQ ID NO: 20, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO: 21, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком CRC1;

белка P31^{comet}, представленного в SEQ ID NO: 22, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком P31^{comet}, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком P31^{comet};

белка МТОРVIВ, представленного в SEQ ID NO: 23, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIВ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIВ;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO: 24, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомами во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ;

белка TDM1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1.

- 6. Способ по п. 1, где S2 включает оказание влияния и вовлечение в развитие гамет или зародышей у растений и индукцию развития гамет в семена или растения посредством использования технологии генных мутаций и генной инженерии.
- 7. Способ по п. 6, где S2 включает опыление индуцированной пыльцой от других растений, чтобы индуцировать развитие гамет в семена или растения.
- 8. Способ по п. 1, где S2 включает индукцию развития гамет в семена или растения посредством физической стимуляции, биотического стресса или обработки химическим агентом.
- 9. Способ по п. 1, где S2 включает индукцию развития гамет в семена или растения посредством культуры пыльников или культуры пыльцы.

- 10. Способ по п. 6, где белок МТL представляет собой МТL, представленный в SEQ ID NO: 29, белок, имеющий по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с этим белком МТL, или белок, имеющий по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с этим белком МТL.
- 11. Способ по п. 1, где растения включают однодольные растения и двудольные растения.
- 12. Способ по п. 1, где растения включают рис, кукурузу, сорго, просо, ячмень, пшеницу, рожь, овес, гречиху, семена бусенника, сахарный тростник, спаржу, побеги бамбука, лук туберозный, ямс, соевые бобы, картофель, горох, золотистую фасоль, фасоль адзуки, боб садовый, спаржевую вигну (vigna sequipedalis), фасоль обыкновенную, чечевицу пищевую, калопогон мукуновый, нут, маниоку, сладкий картофель, рапс, хлопок, свеклу, баклажаны, арахис, чай, мяту, кофе, кунжут, подсолнечник, клещевину обыкновенную, семена периллы, сафлор, помидоры, перец, огурцы, китайскую листовую капусту, салат-латук, шпинат, чеснок, капусту огородную, горчицу сарептскую, цицанию водную, лук-батун, восковую тыкву (benincasa hispida), цуккини, люфу, китайскую капусту, редьку, лук, арбуз, виноград, морковь, цветную капусту, тыкву, табак, травостой, перистощетинник пурпурный Schumach, перистощетинник лисохвостный, суданское сорго, орхидеи, лилии, тюльпаны и люцерну.
- 13. Растение или семя, поддерживающее гетерозис, полученный способом по любому из пп. 1 11.
- 14. Набор для поддержания гетерозиса у растений для использования в способе по п. 1, который содержит вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток у растений в подобие митоза, и вектор и/или реагент для развития гамет в семена или растения.
- 15. Набор по п. 14, где вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток растений в подобие митоза, представляет собой вектор и/или реагент, используемый в технологии генных мутаций или генной инженерии для трансформации мейоза половых клеток гибридов в подобие митоза, предпочтительно вектор и/или реагент является вектором и/или реагентом для случайного мутагенеза или направленного мутагенеза.

- 16. Набор по п. 15, где случайный мутагенез включает химический мутагенез, физический мутагенез и биологический мутагенез; направленный мутагенез включает метод редактирования генов с помощью системы CRISPR/Cas, метод редактирования генов с помощью системы CRISPR/Cpf1, метод редактирования генов с помощью системы TALEN, метод редактирования генов с помощью хоминг-нуклеазы и метод редактирования генов с помощью ZFN; технология генной инженерии включает трансгенную технологию для индуцирования специфической экспрессии, эктопической экспрессии или сайленсинга генов.
- 17. Набор по п. 14, где вектор и/или реагент, способный трансформировать мейоз половых клеток растений в подобие митоза, является вектором и/или реагентом, используемым в технологии генных мутаций или генной инженерии для редактирования белков, вовлеченных в мейоз растений, для осуществления трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза, где белки включают первый белок, второй белок и третий белок, из которых

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образование разрыва двухцепочечной ДНК, и первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO: 13, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO: 14, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленного в SEQ ID NO: 15, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белка PRD1, представленного в SEQ ID NO: 16, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD1;

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO: 17, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO: 18, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO: 19, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белок SDS, представленный в SEQ ID NO: 20, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98%подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO: 21, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком CRC1;

белка $P31^{comet}$, представленного в SEQ ID NO: 22, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком $P31^{comet}$, или белка, имеющего по

меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком $P31^{comet}$;

белка МТОРVIВ, представленного в SEQ ID NO: 23, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIВ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIВ;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO: 24, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомами во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ;

белка TDM1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98%идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1.

- 18. Набор по п. 14, где вектор и/или реагент для развития гамет в семена или растения среди них содержит вектор и/или реагент для индуцирования развития гамет в семена или растения посредством использования технологии генных мутаций и генной инженерии для воздействия на белок МТL, вовлеченный в развитие гамет или зародышей в растениях, где белок МТL представляет собой МТL, представленный в SEQ ID NO: 29, белок, имеющий по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с этим белком МТL, или белок, имеющий по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с этим белком МТL.
- 19. Растение, полученное с использованием набора по любому из пп. 14-18, где мейоз половых клеток растения трансформирован в подобие митоза, так что оно может производить гаметы, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридам.
- 20. Растение по п. 19, где можно индуцировать развитие гамета растений в растения или семена.
- 21. Растение по п. 20, которое является генным мутантом или генноинженерным растением, растение используется в технологии генных мутаций или генной инженерии для регулирования белков, вовлеченных в мейоз растений, для осуществления трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза; растение используется в технологии генных мутаций или генной инженерии для воздействия на четвертый белок, вовлеченный в развитие гамет или зародышей у растений, так, чтобы индуцировать развитие гамет в семена или растения; где белки включают первый белок, второй белок и третий белок, из которых

первый белок представляет собой белок, вовлеченный в образование разрыва двухцепочечной ДНК, и первый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка PAIR1, представленного в SEQ ID NO: 13, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR1;

белка PAIR2, представленного в SEQ ID NO: 14, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR2;

белка PAIR3, представленный в SEQ ID NO: 15, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PAIR3, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PAIR3;

белка PRD1, представленного в SEQ ID NO: 16, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD1;

белка PRD2, представленного в SEQ ID NO: 17, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком PRD2, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком PRD2;

белка SPO11-1, представленного в SEQ ID NO: 18, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-1;

белка SPO11-2, представленного в SEQ ID NO: 19, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SPO11-2, или белка, имеющего по

меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SPO11-2;

белка SDS, представленного в SEQ ID NO: 20, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком SDS, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком SDS;

белка CRC1, представленного в SEQ ID NO: 21, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком CRC1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком CRC1;

белка $P31^{comet}$, представленного в SEQ ID NO: 22, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком $P31^{comet}$, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком $P31^{comet}$;

белка МТОРVIВ, представленного в SEQ ID NO: 23, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТОРVIВ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТОРVIВ;

белка DFO, представленного в SEQ ID NO: 24, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком DFO, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком DFO;

второй белок вовлечен в контроль адгезии между сестринскими хромосомами во время мейоза, и второй белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка REC8, представленного в SEQ ID NO: 25, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком REC8, или белка, имеющего по

меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком REC8;

третий белок вовлечен во второе деление мейоза, и третий белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка OSD1, представленного в SEQ ID NO: 26, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком OSD1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком OSD1;

белка ТАМ, представленного в SEQ ID NO: 27, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТАМ, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТАМ; белка ТВМ1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком ТВМ1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком ТВМ1;

белка TDM1, представленного в SEQ ID NO: 28, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком TDM1, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком TDM1;

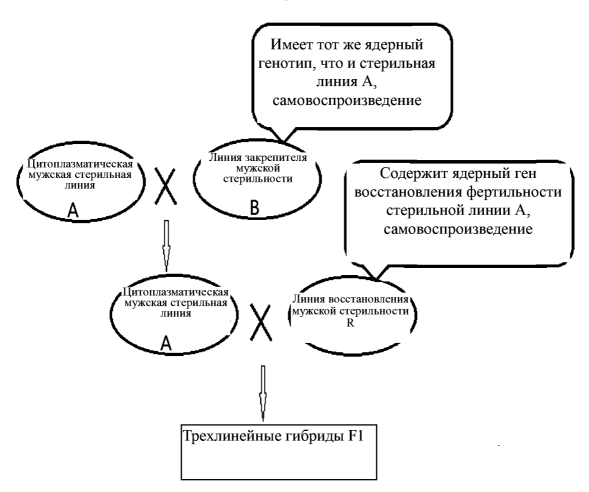
четвертый белок представляет собой белок, выбранный из группы, состоящей из:

белка МТL, представленного в SEQ ID NO: 29, белка, имеющего по меньшей мере 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% идентичность последовательности с белком МТL, или белка, имеющего по меньшей мере 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 98% подобие последовательности с белком МТL.

22. Способ поддержания гетерозиса растений, включающий следующие стадии:

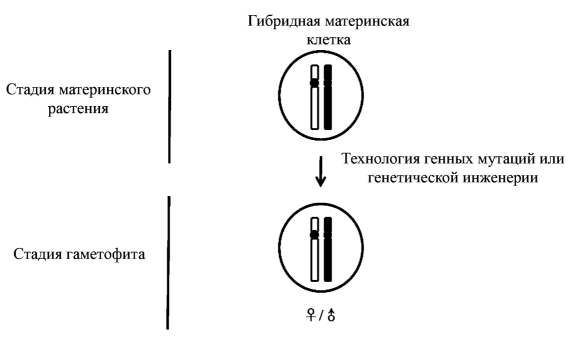
- \$1, трансформация мейоза половых клеток гибрида в подобие митоза в поколении F1 с получением диплоидных женских гамет поколения F1 путем использования метода редактирования генов; и
- S2, оказание влияния и вовлечение в развитие гамет или зародышей растений для индуцирования развития диплоидных женских гамет в семена путем использования технологии генных мутаций и генной инженерии, где вовлеченный белок представляет собой белок МТL.
- 23. Способ по п. 22, где S1 включает предоставление гибридных семян поколения F1 и трансформацию мейоза половых клеток в подобие митоза с получением диплоидных женских гамет поколения F1 путем использования метода редактирования генов.
- 24. Способ по п. 22, где S1 включает редактирование родителя гибридных семян с использованием метода редактирования генов с получением растений, имеющих отредактированные гены, все из которых являются гетерозиготным мутантом, и затем получение гибридных семян посредством межродительской гибридизации, скрининг гибридных семян, имеющих множество отредактированных генов, все из которых являются гомозиготным мутантом у обоих родителей, так, чтобы получить диплоидные женские гаметы поколения F1, где мейоз половых клеток трансформирован в подобие митоза.
- 25. Способ по п. 23 или 24, где S1 включает нокаут генов REC8, OSD1 и PAIR1 для осуществления трансформации мейоза половых клеток в подобие митоза путем использования метода редактирования генов.
- 26. Способ по п. 22, где S2 включает опыление диплоидной женской гаметы пыльцой гаплоиндуктора для индукции развития диплоидных женских гамет в семена.
- 27. Способ по п. 26, где S2 включает нокаут генов MTL с получением пыльцы гаплоиндуктора путем использования метода редактирования генов.
- 28. Способ по п. 26, где S2 включает использование пыльцы гаплиндуктора от других растений для индукции развития диплоидных женских гамет в семена.
- 29. Способ по п. 25, где нокаут генов *REC8*, *OSD1*, *PAIR1* и *MTL* гибридов происходит одновременно в поколении F1.
- 30. Способ по п. 22, где растения включают рис, кукурузу, сорго, просо, ячмень и пшеницу.

Фиг. 1А



Фиг. 1Б Фототермочувствительная ядерная мужская стерильность Стерильность меняется в конкретных условиях, самовоспроизведение Фертильные родители Фототермочувствительная обычных культиваров ядерная мужская стерильная линия Двухлинейные гибриды F1

Фиг. 2



Гаметы, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридным материнским клеткам

индуцировать развитие гамет в

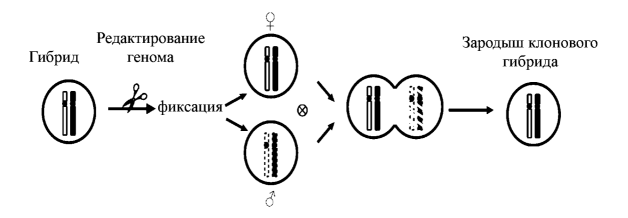
растения или семена

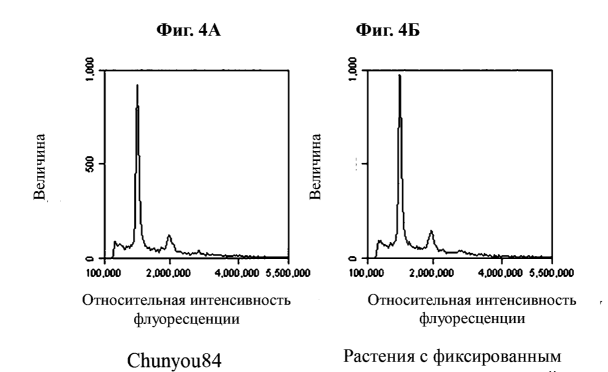
Стадия семян и растений первого дочернего поколения

Семена или растения, генотип и хромосомная плоидность которых соответствует гибридным материнским клеткам

генотипом и хромосомной плоидностью

Фиг. 3





Фиг. 5

