



(12) Translation of  
european patent specification

(11) NO/EP 2896697 B1

NORWAY

(19) NO  
(51) Int Cl.  
**C12N 15/63 (2006.01)**

**Norwegian Industrial Property Office**

---

(21)	Translation Published	2016.01.25
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2015.09.02
(86)	European Application Nr.	15154539.9
(86)	European Filing Date	2013.12.12
(87)	The European Application's Publication Date	2015.07.22
(30)	Priority	2012.12.12, US, 201261736527 P 2013.01.02, US, 201361748427 P 2013.01.30, US, 201361758468 P 2013.02.25, US, 201361769046 P 2013.03.15, US, 201361791409 P 2013.03.15, US, 201361802174 P 2013.03.28, US, 201361806375 P 2013.04.20, US, 201361814263 P 2013.05.06, US, 201361819803 P 2013.05.28, US, 201361828130 P 2013.06.17, US, 201361835931 P 2013.06.17, US, 201361836127 P
(84)	Designated Contracting States:	AL AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HR HU IE IS IT LI LT LU LV MC MK MT NL NO PL PT RO RS SE SI SK SM TR
(62)	Divided application	EP2771468, 2013.12.12
(73)	Proprietor	The Broad Institute, Inc., 7 Cambridge Center, Cambridge, MA 02142, US-USA Massachusetts Institute of Technology, 77 Massachusetts Avenue, Cambridge, MA 02142-1324, US-USA President and Fellows of Harvard College, 17 Quincy Street, Cambridge, MA 02138-3876, US-USA
(72)	Inventor	Zhang, Feng, 100 Pacific StreetApt. 11, Cambridge, MA 02139, US-USA Cong, Le, 100 Memorial DriveApt 8-21B, Cambridge, MA 02142, US-USA Hsu, Patrick, 37 Kirkland StreetApt. B1, Cambridge, MA 02138, US-USA Ran, Fei, 30 Clarendon Street, Boston, MA 02116, US-USA
(74)	Agent or Attorney	Tandbergs Patentkontor AS, Postboks 1570 Vika, 0118 OSLO, Norge

---

(54) Title                   **Engineering of systems, methods and optimized guide compositions for sequence manipulation**

(56) References Cited:           L. CONG ET AL: "Multiplex Genome Engineering Using CRISPR/Cas Systems", SCIENCE, vol. 339, no. 6121, 15 February 2013 (2013-02-15), pages 819-823, XP055102030, ISSN: 0036-8075, DOI: 10.1126/science.1231143 & L. CONG ET AL: "Supplementary Material to : Multiplex Genome Engineering Using CRISPR/Cas Systems", SCIENCE, vol. 339, no. 6121, 3 January 2013 (2013-01-03), pages 819-823, XP055067744, ISSN: 0036-8075, DOI:

10.1126/science.1231143

M. JINEK ET AL: "A Programmable Dual-RNA-Guided DNA Endonuclease in Adaptive Bacterial Immunity", *SCIENCE*, vol. 337, no. 6096, 17 August 2012 (2012-08-17), pages 816-821, XP055067740, ISSN: 0036-8075, DOI: 10.1126/science.1225829 & M. JINEK ET AL: "A Programmable Dual-RNA-Guided DNA Endonuclease in Adaptive Bacterial Immunity (Supplementary Material)", *SCIENCE*, vol. 337, no. 6096, 28 June 2012 (2012-06-28), pages 816-821, XP055067747, ISSN: 0036-8075, DOI: 10.1126/science.1225829

G. GASIUNAS ET AL: "PNAS Plus: Cas9-crRNA ribonucleoprotein complex mediates specific DNA cleavage for adaptive immunity in bacteria", *PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES*, vol. 109, no. 39, 25 September 2012 (2012-09-25), pages E2579-E2586, XP055068588, ISSN: 0027-8424, DOI: 10.1073/pnas.1208507109

JIANG WENYAN ET AL: "RNA-guided editing of bacterial genomes using CRISPR-Cas systems", *NATURE BIOTECHNOLOGY*, vol. 31, no. 3, 29 January 2013 (2013-01-29), pages 233-239, XP002699849,

BLAKE WIEDENHEFT ET AL: "RNA-guided genetic silencing systems in bacteria and archaea", *NATURE*, vol. 482, no. 7385, 15 February 2012 (2012-02-15), pages 331-338, XP055116249, ISSN: 0028-0836, DOI: 10.1038/nature10886

ELITZA DELTCHEVA ET AL: "CRISPR RNA maturation by trans-encoded small RNA and host factor RNase III", *NATURE*, vol. 471, no. 7340, 31 March 2011 (2011-03-31), pages 602-607, XP055068535, ISSN: 0028-0836, DOI: 10.1038/nature09886

MICHAEL P TERNS ET AL: "CRISPR-based adaptive immune systems", *CURRENT OPINION IN MICROBIOLOGY*, vol. 14, no. 3, 1 June 2011 (2011-06-01), pages 321-327, XP055097823, ISSN: 1369-5274, DOI: 10.1016/j.mib.2011.03.005

GAJ THOMAS ET AL: "ZFN, TALEN, and CRISPR/Cas-based methods for genome engineering", *TRENDS IN BIOTECHNOLOGY*, vol. 31, no. 7, 1 July 2013 (2013-07-01), pages 397-405, XP028571313, ISSN: 0167-7799, DOI: 10.1016/J.TIBTECH.2013.04.004

WANG HAOYI ET AL: "One-Step Generation of Mice Carrying Mutations in Multiple Genes by CRISPR/Cas-Mediated Genome Engineering", *CELL*, vol. 153, no. 4, 9 May 2013 (2013-05-09), pages 910-918, XP028538358, ISSN: 0092-8674, DOI: 10.1016/J.CELL.2013.04.025

LUKE A. GILBERT ET AL: "CRISPR-Mediated Modular RNA-Guided Regulation of Transcription in Eukaryotes", *CELL*, vol. 154, no. 2, 1 July 2013 (2013-07-01), pages 442-451, XP055115843, ISSN: 0092-8674, DOI: 10.1016/j.cell.2013.06.044

KRZYSZTOF CHYLINSKI ET AL: "The tracrRNA and Cas9 families of type II CRISPR-Cas immunity systems", *RNA BIOLOGY*, vol. 10, no. 5, 1 May 2013 (2013-05-01), pages 726-737, XP055116068, ISSN: 1547-6286, DOI: 10.4161/rna.24321

Enclosed is a translation of the patent claims in Norwegian. Please note that as per the Norwegian Patents Acts, section 66i the patent will receive protection in Norway only as far as there is agreement between the translation and the language of the application/patent granted at the EPO. In matters concerning the validity of the patent, language of the application/patent granted at the EPO will be used as the basis for the decision. The patent documents published by the EPO are available through Espacenet (<http://worldwide.espacenet.com>) or via the search engine on our website here: <https://search.patentstyret.no/>

## Patentkrav

1. Et konstruert, ikke-naturlig forekommende klustret regelmessig innfelt kort  
5 palindromisk gjentak (CRISPR)-CRISPR-assosiert (Cas) (CRISPR-Cas) vektorsystem  
som omfatter én eller flere vektorer som omfatter:

a) et første regulerende element som er operativt bundet til en nukleotidsekvens  
som koder for et CRISPR-Cas-system-polynukleotidsekvens som omfatter en  
10 guideseqvens, en tracr-RNA og en tracr-makesekvens, hvor guideseqvensen  
hybridiserer med én eller flere målsekvenser i polynukleotid loci i en eukaryot  
celle,

b) et andre regulatorisk element som er operativt bundet til en nukleotidsekvens  
som koder for en type II Cas9-protein,

15 c) et rekombinasjonstemplat

hvor komponentene (a), (b) og (c) ligger på samme eller forskjellige vektorer i  
systemet, hvor systemet videre omfatter én eller flere nukleære lokaliseringssignal(er)  
(NLS) uttrykt ved nukleotidsekvensen som koder for Cas9-proteinet,  
20 hvorved guideseqvensen målrettes mot det ene eller de flere polynukleotid loci i en  
eukaryot celle, og Cas9-proteinet spalter det ene eller de flere polynukleotid loci,  
hvorved sekvensen av det ene eller de flere polynukleotid loci modifiseres.

2. En konstruert, ikke-naturlig forekommende Type II CRISPR-Cas-vektorsystem  
25 ifølge krav 1, hvor Cas9-proteinet er mutert i forhold til et tilsvarende villtype Cas9-  
protein slik at det muterte proteinet er en nickase som mangler evnen til å spalte én tråd  
av et mål-polynukleotid,

hvorved guideseqvensen målrettes mot det ene eller de flere polynukleotid loci i en  
eukaryot celle, og hvor Cas9-proteinet bare spalter én tråd av polynukleotid loci,  
30 hvorved sekvensen av det ene eller de flere polynukleotid loci modifiseres.

3. System ifølge krav 2, hvor Cas9-proteinet omfatter én eller flere mutasjoner i  
RuvC I-, RuvC II- eller RuvC III-katalytiske domener.

35 4. System ifølge krav 2, hvor Cas9-proteinet omfatter en mutasjon valgt fra gruppen  
bestående av D10A, H840A, N854A og N863A med henvisning til posisjons-  
nummereringen til et *Streptococcus pyogenes* Cas9-(SpCas9)-protein.

5. System ifølge hvilket som helst av kravene 1-4, hvor rekombinasjonstemplaten (c) inneholdes i en separat vektor fra komponentene (a) og (b).
6. System ifølge hvilket som helst av kravene 1-4, hvor rekombinasjonstemplaten (c) er en komponent av en vektor omfattende komponent (a) og/eller (b).
7. System ifølge hvilket som helst av kravene 1-6, hvor komponentene (a) og (b) er deler av den samme vektoren.
8. System ifølge et hvilket som helst av de foregående krav, hvor rekombinasjonstemplaten er komplementær til en del av et polynukleotid som omfatter målsekvensen.
9. System ifølge et hvilket som helst av de foregående krav, hvor CRISPR-Cas-systemet omfatter to eller flere nukleære lokaliseringssignaler uttrykt ved nukleotidsekvensen som koder for Cas9-proteinet.
10. System ifølge krav 9, hvor minst én NLS er ved eller nær amino-terminus til Cas9-proteinet og/eller minst én NLS er ved eller nær karboksy-terminus til Cas9-proteinet.
11. System ifølge krav 10, hvor minst én NLS er ved eller nær amino-terminus til Cas9 og minst én NLS er ved eller nær karboksy-terminus til Cas9-proteinet.
12. System ifølge et hvilket som helst av de foregående krav, hvor vektorene er virusvektorer.
13. System ifølge krav 12, hvor virusvektorene er retrovirus, lentivirus, adenovirus, adeno-assosierte eller herpes simplex virusvektorer.
14. System ifølge et hvilket som helst av de foregående krav, hvor CRISPR-Cas-system-polynukleotidsekvensen omfatter en guidesekvens som er fusjonert med en trans-aktiverende cr (tracr)-sekvens.
15. System ifølge et hvilket som helst av de foregående krav, hvor CRISPR-Cas-system-polynukleotidsekvensen er et kimært RNA omfattende guidesekvensen, tracr-sekvensen, og en tracr-makesekvens.
16. System ifølge et hvilket som helst av de foregående krav, hvor den eukaryote cellen er en pattedyr-celle eller en human celle.

17. System ifølge et hvilket som helst av de foregående krav, hvor Cas9-proteinet er kodon optimalisert for ekspresjon i en eukaryot celle.

5 18. System ifølge et hvilket som helst av de foregående krav, hvor guiden inkluderer en tracr-sekvens som omfatter 50 eller flere nukleotider i lengde.

10 19. Anvendelse av systemet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 18, for gensløyd, forutsatt at anvendelsen ikke omfatter en prosess for å endre den stamcelle-genetiske identiteten til mennesker, og forutsatt at nevnte anvendelse ikke er en metode for behandling av menneske- eller dyrekroppen ved kirurgi eller terapi.

20. Anvendelse av systemet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 18, ved fremstilling av et ikke-humant transgent dyr eller transgen plante.

15 21. System ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 18, for anvendelse i genterapi eller genom-redigering.