|  |  |
| --- | --- |
|  | F |
| Union internationale pour la protection des obtentions végétales |  |

|  |  |
| --- | --- |
|  | TGP/15/3 Draft 1  Original : anglais  Date : 10 août 2020 |
| *à examiner par correspondance* |  |

|  |
| --- |
| **PROJET**  **(RÉVISION)** |

Document connexe à  
l’introduction générale à l’examen de la distinction, de l’homogénéité et de la stabilité et  
à l’harmonisation des descriptions des obtentions végétales (document TG/1/3)

DOCUMENT TGP/15  
  
Conseils en ce qui concerne l’utilisation des marqueurs biochimiques et moléculaires dans l’examen de la distinction, de l’homogénéité et   
de la stabilité (DHS)

Document établi par le Bureau de l’Union

aux fins d’examen par

le Comité technique, le Comité administratif et juridique, et le Conseil en 2020

Avertissement : le présent document ne représente pas les principes ou les orientations de l’UPOV

TABLE DES MATIÈRES

1. INTRODUCTION 3

2. MODÈLES D’APPLICATION 3

2.1 Marqueurs moléculaires propres aux caractères (voir l’annexe I) 3

2.2 Combinaison de distances phénotypiques et moléculaires pour gérer des collections de variétés (voir l’annexe II) 4

Exemple 1 : Lignées parentales du maïs (voir l’annexe II, exemple 1) 4

Exemple 2 : Sélection génétique de variétés voisines pour le premier cycle de végétation (voir l’annexe II, exemple 2) 4

ANNEXE I MODÈLE : MARQUEURS MOLÉCULAIRES PROPRES AUX CARACTÈRES

EXEMPLE 1 : MARQUEUR DE GÈNE CONCERNANT LA TOLÉRANCE AUX HERBICIDES

EXEMPLE 2 : MARQUEUR PROPRE AUX CARACTÈRES CONTENANT DES INFORMATIONS INCOMPLÈTES SUR LE NIVEAU D’EXPRESSION CONCERNANT LA RÉSISTANCE À LA MALADIE DE LA TOMATE

ANNEXE II MODÈLE : COMBINAISON DE DISTANCES PHÉNOTYPIQUES ET MOLÉCULAIRES POUR GÉRER DES COLLECTIONS DE VARIÉTÉS

EXEMPLE 1 : LIGNÉES PARENTALES DU MAÏS

EXEMPLE 2 : SÉLECTION GÉNÉTIQUE DE VARIÉTÉS VOISINES POUR LE PREMIER CYCLE DE VÉGÉTATION : HARICOT

# 1. INTRODUCTION

1.1 Le document UPOV/INF/18 “Utilisation possible des marqueurs moléculaires dans l’examen de la distinction, de l’homogénéité et de la stabilité (DHS) concerne des modèles d’application éventuels aux fins de l’utilisation des marqueurs biochimiques et moléculaires dans l’examen DHS proposés au sous‑groupe ad hoc d’experts techniques et juridiques sur les techniques biochimiques et moléculaires (Groupe de réflexion sur les travaux du BMT) par le Comité technique (TC), sur la base des travaux du Groupe de travail sur les techniques biochimiques et moléculaires, notamment les profils d’ADN (ci‑après dénommé “BMT”) et des sous‑groupes ad hoc sur les techniques moléculaires (sous‑groupes sur les plantes cultivées) (voir <http://www.upov.int/about/fr/organigram.html>). L’évaluation réalisée par le Groupe de réflexion sur les travaux du BMT et les opinions du Comité technique et du Comité administratif et juridique sur ces modèles sont présentées dans le document UPOV/INF/18.

1.2 Le présent document contient des indications en ce qui concerne l’utilisation des marqueurs biochimiques et moléculaires dans l’examen de la distinction, de l’homogénéité et de la stabilité (DHS) sur la base des modèles qui ont été évalués positivement et pour lesquels des exemples acceptés ont été fournis.

1.3 Les seules obligations impératives pour les membres de l’Union sont celles qui figurent dans le texte de la Convention UPOV proprement dite; les notes explicatives ne doivent pas être interprétées d’une manière qui ne serait pas conforme à l’acte pertinent pour le membre de l’Union concerné.

1.4 Les abréviations ci‑après sont utilisées dans le présent document :

CAJ : Comité administratif et juridique

TC : Comité technique

TWP : Groupe de travail technique

BMT : Groupe de travail sur les techniques biochimiques et moléculaires, notamment les profils d’ADN

Groupe de réflexion sur

les travaux du BMT : Sous‑groupe ad hocd’experts techniques et juridiques sur les techniques biochimiques et moléculaires

Sous‑groupe sur les plantes cultivées : Sous‑groupe ad hoc sur l’application des techniques moléculaires aux plantes cultivées

# 2. MODÈLES D’APPLICATION

## 2.1 Marqueurs moléculaires propres aux caractères (voir l’annexe I)

2.1.1 Les marqueurs moléculaires peuvent être utilisés pour examiner les caractères DHS qui répondent aux critères des caractères tels qu’ils sont indiqués dans l’Introduction générale, chapitre 4, section 4.2, sur la base suivante :

a) l’examen pour le marqueur est effectué sur le même nombre de plantes, avec les mêmes critères de distinction, d’homogénéité et de stabilité que pour l’examen du caractère par un essai biologique;

b) il y a vérification de la fiabilité de la liaison entre le marqueur et le caractère;

c) différents marqueurs pour le même caractère sont différentes méthodes pour examiner le même caractère;

d) les marqueurs liés à différents gènes conférant l’expression du même caractère constituent différentes méthodes d’examen du même caractère; et

e) les marqueurs liés à différents éléments de régulation pour le même gène conférant l’expression du même caractère constituent différentes méthodes d’examen du même caractère.

2.1.2 L’annexe I au présent document fournit des exemples de l’utilisation de marqueurs moléculaires propres à des caractères.

2.1.3 Il appartient aux services compétents d’examiner si les hypothèses formulées se vérifient lorsque le modèle et les exemples sont utilisés, comme indiqué dans l’annexe I du présent document.

2.1.4. Pour inclure dans les principes directeurs d’examen une méthode fondée sur le modèle figurant à l’annexe I du présent document, il faudrait que le groupe de travail technique concerné et le TC considèrent qu’il satisfait à l’exigence de fiabilité du lien entre le gène et l’expression du caractère.

## 2.2 Combinaison de distances phénotypiques et moléculaires pour gérer des collections de variétés (voir l’annexe II)

### Exemple 1 : Lignées parentales du maïs (voir l’annexe II, exemple 1)

2.2.1 Le processus d’élimination des variétés notoirement connues avant l’essai DHS en culture se distingue notamment par le fait que le seuil est fixé dans une marge de sécurité appropriée, dénommé le seuil de “distinction plus”, ce qui signifie que les distances entre une variété candidate et les variétés “distinctes plus” sont suffisamment robustes pour que l’on prenne une décision sans comparaison directe dans le cadre de l’essai en culture.

2.2.2 Une combinaison de distances phénotypiques et moléculaires peut être utilisée pour identifier, dans la collection de variétés, les variétés qu’il y a lieu de comparer avec les variétés candidates (voir figure 1) afin d’améliorer la sélection des variétés “distinctes plus”, sur la base suivante :

a) tout porte à croire que les distances moléculaires sont suffisamment liées aux différences phénotypiques, de telle sorte que :

b) la méthode sélectionne les variétés dans la collection de variétés qui sont similaires aux variétés candidates; et

1. la méthode ne crée pas un risque accru de ne pas sélectionner une variété figurant dans la collection de variétés qu’il faut comparer aux variétés candidates sur le terrain.

2.2.3 L’annexe II du présent document “Combinaison de distances phénotypiques et moléculaires pour gérer des collections de variétés” donne un exemple de l’utilisation de la combinaison de distances phénotypiques et moléculaires pour gérer des collections de variétés.

### Exemple 2 : Sélection génétique de variétés voisines pour le premier cycle de végétation (voir l’annexe II, exemple 2)

2.2.4 La présente méthode comprend une étape permettant de vérifier la similarité génétique avant le premier cycle de végétation.

2.2.5 Dans les cas où la durée minimale des essais est normalement de deux cycles de végétation, des variétés voisines sont sélectionnées dans la collection de variétés afin de les comparer aux variétés candidates pendant le premier cycle de végétation, sur la base de la similarité génétique. Dans l’étape suivante, les informations fournies par le demandeur figurant dans le questionnaire technique sont utilisées pour déterminer si certaines des variétés génétiquement similaires ne doivent pas faire l’objet d’une comparaison dans un essai en culture du fait des différences entre les caractères DHS.

2.2.6 Compte tenu de la description variétale des caractères DHS produite dans le premier cycle de végétation, une recherche supplémentaire est effectuée afin de recenser, dans la collection de variétés, des variétés voisines n’ayant pas fait l’objet d’une comparaison dans le premier cycle de végétation qui devraient être comparées à la variété candidate dans le second cycle de végétation.

2.2.7 L’exemple 2 de l’annexe II du présent document présente un exemple de la sélection génétique de variétés voisines pour le premier cycle de végétation.

[Les annexes suivent]

ANNEXE I

MODÈLE : MARQUEURS MOLÉCULAIRES PROPRES AUX CARACTÈRES

EXEMPLE 1 : MARQUEUR DE GÈNE CONCERNANT LA TOLÉRANCE AUX HERBICIDES

*établi par des experts de la France*

Exemple

1. Une variété est génétiquement modifiée par l’insertion d’un gène conditionnant la tolérance à la “formule X” d’un herbicide donné. Les variétés comportant ce gène restent intactes lorsqu’elles sont pulvérisées avec la formule X, tandis que celles qui en sont dépourvues meurent systématiquement lorsqu’elles sont pulvérisées avec l’herbicide en question. La tolérance à la formule X, examinée dans le cadre d’essais en plein champ au moyen de l’aspersion des parcelles, est un caractère DHS agréé, et elle peut donc être utilisée pour déterminer la distinction entre des variétés.

2. Au lieu de pulvériser les variétés en plein champ (ce qui est difficile à réaliser dans le cadre de l’examen DHS normalisé), il est proposé d’examiner le caractère “tolérance à la formule X” en procédant à un essai pour mettre en évidence la présence d’un marqueur moléculaire *lié* à ce gène. Ce marqueur est situé sur une partie du gène “chimère”. Le gène “chimère” se compose de tous les éléments qui sont insérés dans la plante au cours de la modification génétique et contient, en outre, des éléments supplémentaires permettant de réguler le gène une fois dans la plante. Le marqueur peut être situé dans le gène, en partie sur le gène ou encore à l’extérieur de celui**‑**ci.

Hypothèses à formuler aux fins de l’exemple

3. On part des hypothèses suivantes :

a) Examen DHS

On suppose que l’essai concernant le marqueur sera réalisé dans les mêmes conditions que l’essai en plein champ, autrement dit qu’il sera effectué pour le même nombre de plantes individuelles, pendant le même nombre d’années et avec les mêmes critères de distinction, d’homogénéité et de stabilité.

b) Fiabilité de la corrélation

On suppose que la corrélation entre le marqueur et le gène sera vérifiée afin de s’assurer que le marqueur est un prédicteur fiable de la tolérance à la formule X. Cette vérification serait nécessaire pour garantir, par exemple, que le marqueur ne se sépare pas du gène et que la présence de ce gène continue de se traduire par la tolérance à la formule X.

c) Création de marqueurs moléculaires différents pour le même gène

Il serait possible de créer des gènes chimères différents contenant le gène de la tolérance à la formule X et d’identifier pour chacun de ces gènes chimères des marqueurs moléculaires indépendants qui seraient tous liés à exactement le même gène de la tolérance à la formule X. Dès lors que tous les marqueurs différents pour le même gène seraient admis comme autant de méthodes différentes pour l’examen du *même caractère phénotypique existant*, ce procédé serait considéré de la même façon dans tous les cas. Aux fins de l’utilisation des “[…] marqueurs moléculaires en tant que prédicteurs de caractères traditionnels”, il faut poser comme principe que les marqueurs correspondent à un caractère traditionnel, c’est**‑**à‑dire à un caractère approuvé existant. Par conséquent, on suppose que des marqueurs différents pour le même gène seront traités comme autant de différentes méthodes pour l’examen du même caractère, à savoir la tolérance à la formule X.

d) Gènes différents à l’origine de la tolérance au même herbicide

Il serait possible de créer des gènes différents à l’origine de la tolérance à la formule X. Dans le cas le plus simple, ce procédé pourrait être considéré de la même manière que celui qui consiste à créer des marqueurs différents pour le même gène, c’est**‑**à‑dire que les différents gènes, assortis de leur marqueur correspondant, seraient considérés comme étant différentes méthodes d’examen du même caractère, à savoir la tolérance à la formule X. Toutefois, il est probable que les différents gènes produisent la tolérance à la formule X selon un mécanisme chimique différent. Par conséquent, les composants chimiques produits par ces gènes seront différents et ils pourraient servir de base à l’établissement de la distinction dans certains cas. Il n’en sera pas moins nécessaire, dans le cadre du présent modèle, d’approuver tout d’abord ces composants chimiques en tant que caractères UPOV, avant d’accepter les marqueurs moléculaires liés à ces caractères éventuels. Cela ferait alors l’objet d’un exemple indépendant. Par conséquent, on suppose que des gènes différents seront traités comme autant de différentes méthodes pour l’examen du même caractère, à savoir la tolérance à la formule X.

e) Gènes chimères différents à l’origine de la tolérance au même herbicide, mais présentant un contrôle de l’expression différent

Il est aussi possible de créer des gènes chimères différents comportant le même gène de la tolérance à la formule X, mais présentant des éléments de régulation différents. Par exemple, les éléments de régulation peuvent se manifester par l’activation de la tolérance à la formule X seulement à certains stades du développement. Par souci de simplicité, lorsqu’on envisage cet exemple, on suppose que les différents marqueurs liés à différents éléments de régulation pour le même gène seront tous traités comme autant de méthodes différentes pour l’examen du même caractère de tolérance à la formule X. Néanmoins, on part aussi du principe que cette question sera examinée plus avant à un stade ultérieur.

MODÈLE : MARQUEURS MOLÉCULAIRES PROPRES AUX CARACTÈRES

EXEMPLE 2 : MARQUEUR PROPRE AUX CARACTÈRES CONTENANT DES INFORMATIONS INCOMPLÈTES SUR LE NIVEAU D’EXPRESSION CONCERNANT LA RÉSISTANCE À LA MALADIE DE LA TOMATE

*établi par des experts des Pays-Bas*

Exemple

1. La résistance de la tomate à la souche 0 du virus de la mosaïque de la tomate (ToMV) est conférée par la présence de l’allèle *Tm1* du gène Tm1 ou les allèles *Tm2* ou *Tm22* du gène Tm2.

2. Un marqueur unique identifie la présence des allèles *Tm2* et *Tm22* résistants et de l’allèle *tm2* sensible. Le marqueur Tm2/22 se situe dans la séquence codante de la protéine.

3. Une variété sera résistante à la souche 0 du ToMV si l’allèle de résistance *Tm2* ou *Tm22* est présent.

4. Une variété avec l’allèle homozygote *tm2* sera sensible à la souche 0 du ToMV à moins que la résistance ne soit codée par l’allèle de résistance *Tm1*. Dans ce cas, la résistance à la souche 0 du ToMV ne peut pas être déterminée par un test avec marqueurs d’ADN car il n’y a pas de marqueur fiable pour le gène Tm1.

Tableau 1 : Présentation synthétique de la résistance au virus de la mosaïque de la tomate   
et des allèles de résistance :

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Données génétiques | *tm2/tm2*  et  *tm1/tm1* | *Tm2/Tm2 ou Tm22/Tm22* ou *Tm22/Tm2* ou  *Tm2/tm2 ou Tm22/tm2*  et  *Tm1/Tm1* ou *Tm1/tm1* ou *tm1/tm1* | *tm2/tm2*  et  *Tm1/Tm1* ou *Tm1/tm1* |
| Marqueur*Tm2/22* | allèle de sensibilité | allèle de résistance | allèle de sensibilité |
| Résistance à la souche 0 du virus ToMV | nulle | présente | présente |

5. Si une variété est censée être résistante à la souche 0 du virus de la mosaïque de la tomate, le test avec marqueurs d’ADN peut être effectué. Dans les cas où la résistance est fondée sur la présence de l’allèle *Tm2* ou *Tm22*, le test avec marqueurs d’ADN pourrait remplacer l’essai biologique traditionnel.

6. Si le test avec marqueurs d’ADN ne confirme pas la résistance ou si la variété est censée être sensible, un essai biologique doit être effectué.

[L’annexe II suit]

ANNEXE II

MODÈLE : COMBINAISON DE DISTANCES PHÉNOTYPIQUES ET MOLÉCULAIRES  
POUR GÉRER DES COLLECTIONS DE VARIÉTÉS

EXEMPLE 1 : LIGNÉES PARENTALES DU MAÏS

*établi par des experts de la France*

1. Description

1.1 Le processus d’élimination des variétés notoirement connues avant l’essai DHS en culture se distingue notamment par le fait que le seuil permettant de déterminer quelles variétés peuvent être exclues sans risques (par exemple, quelles variétés sont distinctes d’après les descriptions) peut être fixé avec une marge de sécurité appropriée, puisque les variétés qui sont éliminées ne figureront pas dans l’essai en culture. Ce seuil, assorti d’une marge de sécurité, est dénommé le seuil de “distinction plus”, ce qui signifie que les distances entre une variété candidate et les variétés “distinctes plus” sont suffisamment robustes pour que l’on prenne une décision sans comparaison directe dans le cadre de l’essai en culture.

1.2 Cet exemple a pour objet d’élaborer un outil efficace fondé sur une combinaison de distances phénotypiques et moléculaires pour identifier, dans la collection de variétés, les variétés qu’il y a lieu de comparer avec les variétés candidates (voir figure 1) afin d’améliorer la sélection des variétés “distinctes plus” et de limiter ainsi la charge de travail sans réduire la qualité de l’essai. La difficulté consiste à élaborer un système sûr qui :

a) permette de sélectionner seulement les variétés semblables aux variétés candidates; et

b) limite le risque de ne pas sélectionner une variété figurant dans la collection de variétés qu’il faut comparer sur le terrain, notamment lorsqu’il y a une collection de variétés importantes ou onéreuses.

*Figure 1*



1.3 Le nouveau système a été élaboré sur la base suivante :

a) études effectuées sur les distances moléculaires dans le maïs afin de procéder à un examen DHS et sur la dérivation essentielle, qui ont montré le lien qui existait avec le parentage entre les variétés (voir document BMT/3/6 “The Estimation of Molecular Genetic Distances in Maize or DUS and ED Protocols : Optimization of the Information and new Approaches of Kinship” et le document BMT/3/6 Add.);

b) une expérience menée par le GEVES sur une série de lignées parentales qui a montré qu’il existait un lien entre l’évaluation de la distinction effectuée par les experts (évaluation globale) et une distance moléculaire calculée sur la base de données moléculaires tirées de la répétition séquence simple (SSR) (voir figure 2).

1.4 Éléments du système

1.4.1 Distance GAIA

L’élément distance GAIA est calculé grâce au logiciel GAIA mis au point par le GEVES. La distance GAIA est une combinaison des différences observées à partir de caractéristiques phénotypiques où chaque différence contribue à la distance selon la fiabilité des caractéristiques notamment en ce qui concerne sa variabilité et sa susceptibilité à l’environnement. Plus la différence et la fiabilité des caractéristiques sont importantes plus la différence contribue à la distance GAIA. Seules les différences qui sont égales ou supérieures à la distance minimale requise pour chaque caractéristique individuelle sont indiquées.

1.4.2 Distance moléculaire

L’élément distance moléculaire est calculé à partir des différences observées sur une série de marqueurs. On peut utiliser différents types de marqueurs et de distances moléculaires. S’agissant de l’étude menée en France sur le maïs, on s’est servi de 60 marqueurs SSR et de la distance de Rogers. Il est important d’utiliser un nombre suffisant de marqueurs avec une bonne répartition chromosomique. Le type de marqueur, l’effet du nombre de marqueurs et la répartition des marqueurs doivent être pris en compte en fonction de l’espèce concernée.

1.4.3 Avant de combiner ces deux éléments, il y a lieu de procéder à une évaluation du lien existant entre la distance moléculaire et une évaluation globale de la distinction effectuée par un groupe d’experts sur une série de paires de variétés. S’agissant du maïs, cette évaluation avait été effectuée sur la base suivante :

Matériel : 504 paires de variétés testées parallèlement avec des marqueurs moléculaires

Configuration sur le terrain : paires de variétés cultivées côte à côte

(1 parcelle = 2 rangées de 15 plantes)

Évaluation visuelle par des experts en culture de maïs :

Échelle de similarité :

1. les deux variétés sont semblables ou très proches

3. les deux variétés sont distinctes mais proches

5. la comparaison a été utile mais les variétés sont nettement distinctes

7. la comparaison aurait dû être évitée car les variétés sont très différentes

9. la comparaison aurait dû être évitée car les variétés sont totalement différentes

(on n’utilise pas de notes “paires” dans l’échelle)

S’agissant du maïs, cette évaluation a montré qu’aucune lignée parentale avec une distance moléculaire supérieure à 0,15 n’a été considérée comme semblable ou très proche lors d’une évaluation d’experts DHS (voir la figure 2).

*Figure 2*

**

1.4.4 Sur la base de ce résultat, la combinaison des distances morphologiques et moléculaires donne la possibilité de mettre au point un système de décision comme celui qui suit (voir la figure 3) :

*Figure 3*



1.4.5 Toutes les paires de variétés avec une distance GAIA égale ou supérieure à 6 et toutes les variétés avec une distance GAIA se situant entre 2 et 6, plus une distance moléculaire égale ou supérieure à 0,2 sont déclarées “distinctes plus”.

1.4.6 Ce système montre qu’il n’est pas nécessaire d’observer sur le terrain autant de lignées parentales que dans la situation où seule une distance GAIA de 6 est utilisée.

1.4.7 La robustesse de ce système a été vérifiée avec différentes distances GAIA et moléculaires.

2. Avantages et contraintes

2.1 Avantages

a) meilleure gestion des collections de variétés avec moins de variétés à comparer sur le terrain;

b) utilisation des distances morphologiques et moléculaires avec des seuils définis par les experts DHS. La méthode GAIA a également été calibrée par rapport aux évaluations des experts DHS lors de la mise au point par le GEVES;

c) utilisation de données moléculaires qui ne sont pas sensibles à l’environnement; la série de marqueurs et le protocole de laboratoire sont bien définis;

d) utilisation seulement de caractéristiques phénotypiques avec une bonne robustesse et la possibilité d’utiliser des descriptions provenant de différentes sources dans le cadre d’une coopération étroite (la base de données sur le maïs qui a été élaborée en coopération entre l’Allemagne, l’Espagne, la France et l’Office communautaire des variétés végétales (OCVV) de l’Union européenne constitue un bon exemple de l’intérêt de cette méthode pour une collection de variétés partagée entre différents offices);

e) les caractéristiques électrophorétiques peuvent également être remplacées; et

f) l’absence d’uniformité n’influe en rien sur les profils moléculaires pour autant qu’un nombre suffisant de marqueurs soit utilisé et que le nombre de variantes soit faible. S’agissant des lignées parentales du maïs, le niveau d’uniformité moléculaire est élevé mais pourrait être un problème pour certaines autres cultures.

2.2 Contraintes

a) Pas efficace ou moins efficace pour les espèces avec des variétés synthétiques ou des populations;

b) nécessité de disposer d’un nombre suffisant de bons marqueurs ADN et d’un nombre suffisant de caractéristiques phénotypiques avec une faible susceptibilité à l’environnement; et

c) travail préliminaire avec calibrage par rapport à l’évaluation de la distinction établie par des experts DHS.

MODÈLE : COMBINAISON DE DISTANCES PHÉNOTYPIQUES ET MOLÉCULAIRES  
POUR GÉRER DES COLLECTIONS DE VARIÉTÉS

EXEMPLE 2 : SÉLECTION GÉNÉTIQUE DE VARIÉTÉS VOISINES POUR LE PREMIER CYCLE DE VÉGÉTATION : HARICOT

*établi par des experts des Pays‑Bas*

1. Introduction

1.1 La présente méthode comprend une étape permettant de vérifier la similarité génétique avant le premier cycle de végétation.

1.2 Dans les cas où la durée minimale des essais est normalement de deux cycles de végétation, des variétés voisines sont sélectionnées dans la collection de variétés afin de les comparer aux variétés candidates pendant le premier cycle de végétation, sur la base de la similarité génétique. Dans l’étape suivante, les informations fournies par le demandeur figurant dans le questionnaire technique sont utilisées pour déterminer si certaines des variétés génétiquement similaires ne doivent pas faire l’objet d’une comparaison dans un essai en culture du fait des différences entre les caractères DHS.

1.3 Compte tenu de la description variétale des caractères DHS produite dans le premier cycle de végétation, une recherche supplémentaire est effectuée afin de recenser, dans la collection de variétés, des variétés voisines n’ayant pas fait l’objet d’une comparaison dans le premier cycle de végétation qui devraient être comparées à la variété candidate dans le second cycle de végétation.

2. Procédure

*Détermination de la similarité génétique*

2.1 Le profil d’ADN de la variété candidate est produit sitôt le matériel végétal reçu.

2.2 Le profil d’ADN est comparé aux profils de toutes les variétés figurant dans la collection de variétés, puis les variétés génétiquement similaires sont recensées.

*Informations figurant dans le questionnaire technique*

2.3 Les informations fournies par le demandeur figurant dans le questionnaire technique sont ensuite utilisées pour déterminer s’il existe des différences nettes entre les caractères DHS pour certaines des variétés génétiquement similaires, afin que celles‑ci ne soient pas comparées aux variétés candidates dans un essai en culture.

*Essai en plein champ*

Premier cycle de végétation :

2.4 La variété candidate et les variétés génétiquement similaires sélectionnées conformément à la procédure susmentionnée font l’objet d’un essai un plein champ. Une description complète des caractères DHS de la variété candidate est produite, puis comparée aux descriptions de toutes les variétés figurant dans la collection de variétés au moyen d’une base de données contenant les descriptions produites au même endroit au cours des années précédentes.

*Résultats possibles :*

2.5 Si la variété candidate ne se distingue pas des variétés génétiquement similaires du point de vue des caractères DHS, l’essai se poursuit dans le cadre d’un second cycle de végétation.

2.6 Dans tous les cas, la description de la variété candidate produite dans le premier cycle de végétation est comparée aux descriptions des variétés figurant dans la collection de variétés au moyen d’une base de données contenant les descriptions produites au même endroit.

a) Si la variété candidate est jugée distincte de toutes les variétés ayant fait l’objet du premier cycle de végétation et de toutes les autres variétés figurant dans la collection de variétés à la fin du premier cycle de végétation et qu’elle remplit les conditions d’homogénéité et de stabilité, l’essai DHS s’achève après le premier cycle de végétation.

b) Dans tous les autres cas, un second cycle de végétation est nécessaire.

Second cycle de végétation

2.7 Dans le second cycle de végétation, la variété candidate est mise en culture avec toutes les variétés figurant dans la collection de variétés à l’égard desquelles il n’a pas été possible d’établir la distinction à la fin du premier cycle de végétation.

2.8 À la fin du second cycle de végétation, on procède à une évaluation DHS. S’il n’est pas possible de se prononcer quant à l’examen DHS à la fin du second cycle de végétation, un cycle de végétation supplémentaire peut être nécessaire.

[Fin de l’Annexe II et du document]