

Vitrification에 의한 凍結保存이 토끼受精卵의 生存性에 미치는 影響

吳成宗 · 金熙錫 · 梁甫錫 · 李根常

農村振興廳 農產試驗場

Factors Affecting the Survival of Rabbit Embryos Cryopreserved by Vitrification

Oh. S. J., H. S. Kim, B. S. Yang and K. S. Lee

Livestock Experiment Station, RDA

SUMMARY

To improve the freezing techniques of animal embryos using vitrification solution as a cryoprotectant rabbit embryos, by cell stages, dehydration temperature and dehydration time, were frozen-thawed and cultured.

Followings are the main results obtained.

1. The damage rate of zona pellucida after thawing was higher(13.6%) when the cell stage of embryos was less than 4 cells than when the cell stage was 8~16 cell or morula. The damage rate was higher when the dehydration temperature was 4°C than -30°C or -50~-80°C. The zona pellucida was damaged more when dehydrated for 5 min than when dehydrated for 10~15 min.
2. After being cultured for 72 hours, 5.3% of 4 cell(or less) embryos were developed to morula, while 86.4% of morula embryos were developed further.
3. More percentage of embryos(73.2%) was developed when dehydrated at -30°C than when dehydrated at 4°C at -50°C~-80°C.
4. The hatching rate was higher when dehydrated for 5 min. When the embryos were dehydrated for 10~15 min and cultured for 24 hours, they were not even developed or development was not good in later stages.

I. 緒論

됨으로써 이 方法은 오늘날 널리 活用되고 있다.

그후 Kasai & Niwa 등(1980), Wood & Farrant (1980)에 의한 2-step freezing 方法과 Massip(1984), Renard(1984), Williams(1986)에 의해서凍結前受精卵의 渗透壓差에 의한 脫水를 目的으로 sucrose의 使用에 의한 凍結融解時間의 短縮을 도모해오고 있으나

最近 哺乳動物 受精卵의 凍結保存에 관한 획기적인 發展은 Wilmut(1972), Whittingham(1972)에 의하여 凍結過程의 發展과 簡便化에 成功한 후 Willadson(1977)에 의하여 凍結 및 融解速度에 관한 연구가 充明

이러한 方法들은 凍結過程中에 必須的으로 植冰(seed-ing)이란 過程을 거쳐야만 하므로 더 많은 研究의 必要性이 要求된다.

生殖細胞에 대한 凍結의 害는 氷晶이 試料中에 形成되므로서 처음에 형성되는 細胞外 氷晶이 細胞內構造를 破壞시킴에 基因한다. 이러한 氷晶의 生成은 一定溫度範圍(0~ -30°C)와 시간이 필요하나 이 範圍域을 氷晶의 形成 없이 超急速(100~200°C/秒)으로 通過하면 물分子의 移動이 거의 없는 超低溫에 到達하게 되어 試料中에 氷晶 形成 없이 固體化되는데 細胞는 生存을 繼續하게 된다.

Rall과 Fahy(1985)는 高滲透壓(不凍液)溶液은 最低溫이 되면 粘性이 強하게 되어 氷晶形成 없이 固體化됨으로써 細胞를 保存할 수 있다는데 根據를 두고 特殊한 高滲透壓溶液(vitrification solution(硝子化溶液) : VS1)을 제조하여 mouse 受精卵의 凍結保存試驗을 通過하여 良好한 成績을 얻은 바 있으며, Rall(1987)은 glycerol과 PEG로 만들어낸 毒性이 弱한 vitrification solution(VS3)을 開發하여 mouse 胚를 利用하여 좋은 結果를 얻은 바 있다.

따라서 本試驗은 vitrification 溶液(VS1)을 利用하여 토끼受精卵을 凍結 融解한 후 培養成績에 의하여 凍結過程中 供試受精卵의 細胞期別(發育段階別), 脫水溫度別 및 脫水時間別로 受精卵의 狀態變化와 發育成績 등 受精卵 生存性에 미치는 要因을 調査하여 今後 家畜受精卵 移植의 實用化를 위한 凍結保存技術開發의 基礎資料로 活用하고자 實施하였다.

II. 材料 및 方法

1. 供試受精卵

뉴질랜드백색종 未經產托끼에 50IU의 PMSG [Peamex, 三共(株), 日本] 및 100~300IU의 HCG [昭和藥品(株)]를 각각 72時間 間隔으로 耳靜脈內 注射하고 즉시 수토끼 3두로 연속 3回의 交配를 실시했으며 交配後 48~60시간 以內에 反復採卵을 위해 外科的 手術 또는 屠殺하여 採卵하였다. 이때 手術採卵時は Nembutal 2ml를 耳靜脈에 注射하여 全身麻醉시키고 正中線 切開하여 卵管에서 子宮角쪽으로 下向式으로 採卵하였다. 灌流液은 modified Dulbecco's PBS에 10%의 토끼血清을 混合하여 使用하였다.

2. 凍害保護物質

本試驗에 使用한 vitrification solution(VS)은 高濃度凍害保護物質이 들어 있는 液으로 Rall & Fahy(1985)의 液을 使用하였는데 그 組成은 Table 1과 같다.

Table 1. Composition of vitrification solution

Component*	Concentration	
	% (w/v)	(mol/l)
DMSO	20.5	2.62
Acetamide	15.5	2.62
Propylene glycol	10.0	1.32
Polyethylene glycol	6.0	0.08
Total		6.6

* in HB1(m-PBS(PBI)+BSA 3mg/ml+ 20mM HEPES+KH₂PO₄ 1mM)

3. 受精卵의 VS液內 浸漬

0.3%의 牛血清이 들어있는 m-Dulbecco's PBS(PB1)를 VS原液에 가하여 稀釋함으로써 25%와 50%의 VS液을 제조한 다음 Fig. 1과 같이 수정란을 室溫에서 HBI로 여러 차례 washing한 후 watching glass에서 25% VS液에 15分間 浸漬시켜 VS液이 서서히 受精卵細胞質內로 들어가도록 誘導한 다음 50%

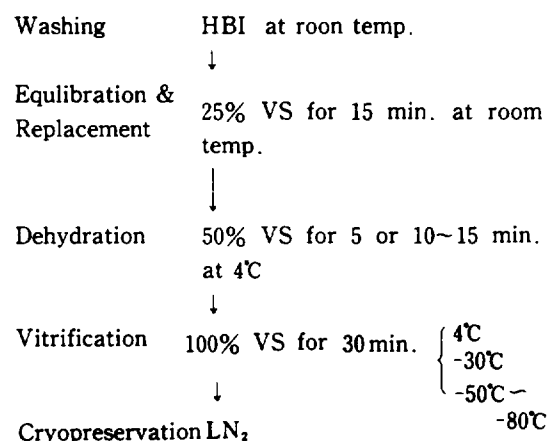


Fig. 1. Procedures of Vitrification

의 VS液에서 4°C를維持시키면서 5分 또는 10~15分間 脱水시켰다.

그후 2ml들이 cryotube內에 100% VS液 40μl을 넣고 여기에受精卵을 옮겨 30分間 靜置시켜 Vitrification(硝子化)을誘導한 다음 LN₂에 옮겨凍結保存시켰는데 100% VS液內에 30分間 靜置時는 4°C(冰水中), -30°C(凍結器活用에틸알콜중), -50~-80°C(液體窒素上面中)로區分 實施하였다.

4. 受精卵의融解 및 培養

液體窒素中에 1~2日간 保存된 cryotube를 꺼내어 38°C의 water bath中에 15秒間 浸漬시켜融解한 다음 즉시冰水中에서 watching glass를 利用하여 50%의 VS液에 옮겨 5分間, 25%VS液으로 다시 옮겨 5分間 浸漬시켜凍結時와는反對는凍結液인 VS濃度를段階的으로 낮추는方法으로 VS를除去시켰으며(Fig. 2) 室溫에서 HBI液으로 여러번洗滌한 다음 BMOC-3培養液에서 CO₂ 5%, 38°C, 濕度飽和狀態로培養하면서時間別로發育成績으로調査하였다.

Thawing	Water bath for 15 sec. at 38°C ↓
Replacement	50% VS for 5 min. at 4°C ↓
	25% VS for 5 min. at 4°C ↓
Washing	HBI at room temp. ↓
In Vitro culture	BMOC-3 at 38°C

Fig. 2. Procedures of thawing and culture

III. 結果 및 考察

1. 凍結損傷에 대한受精卵細胞期, 溫度 및 脱水時間의效果

VS液으로凍結保存했다가 38°C에서 15秒間 담가融解한 후受精卵의細胞期別透明帶損傷比率을調查한結果는 Table 2와 같다.

4細胞期에 있어서透明帶가損傷된受精卵의比率은 13.6%로서8細胞期以上에비하여높았으며正常受精卵의比率은 morula가 90.2%로서細胞期의發達이더딘것에비하여더높은비율을나타내었다.

受精卵을凍結融解한후顯微鏡으로判定했을때透明帶損傷(破裂)比率은4細胞期以下의것에서그리고正常卵比率은 morula의것에서높았는데이는 Massip 등(1986)이受精卵의發育段階가많이進行된것일수록凍結時生存率이높다고한바와같이一般的으로化學的毒性의機轉은細胞膜의破裂,蛋白質의變性등은물론生細胞內酶素界의영향에까지多樣性을가지기도하나細胞期가어느정도進行된것이營養膜細胞의發達은물론滲透壓差에대한抵抗이다소높았기때문인것으로思料된다.

Vitrification처리시의溫度가受精卵의凍結融解후상태에미치는효과는Table 3에나타내었다. Table 3에서보면4°C에서vitrification했을때가受精卵의損傷比率이12.5%로서-30°C나-50~-80°C에서처리했을때보다다소높았는데이는vitrification에당시溫度가높을수록細胞內VS液이속히滲透된다고(Rall & Fahy, 1985)한바와같았다.

그리고50%VS液에서VS液이細胞內滲透를위해

Table 2. Effect of cell stage on the No. of rabbit embryos recovered after frozen-thawing.

Cell stage	No. of emb. frozen	No. of emb. after thawing (%)		
		lost	Z.P.cracked	normal
less than 4 cell	22	1(4.5)	3(13.6)	18(81.8)
8~16	217	23(10.6)	18(8.3)	176(81.1)
Morula	41	1(2.4)	3(7.3)	37(90.2)
Total	280	25(8.9)	24(8.6)	231(82.5)

emb. : embryos Z.P : zona pellucida

Table 3. Effect of vitrification temperature on the No. of rabbit embryos recovered after frozen-thawing.

Vitrification temp.	No. of emb. frozen	No. of emb. after thawing (%)		
		lost	Z.P.cracked	normal
4°C	8	— (0)	1 (12.5)	7 (87.5)
-30°C	205	22 (10.7)	19 (9.3)	164 (80.0)
-50~-80°C	67	3 (4.5)	4 (6.0)	60 (89.5)
Total	280	25 (8.9)	24 (8.6)	231 (82.5)

Table 4. Effect of dehydration time prior to vitrification on the No. of rabbit embryos recovered after frozen-thawing.

Dehydration time	No. of emb. frozen	No. of emb. after thawing (%)		
		lost	Z.P.cracked	normal
5 min	258	20 (7.8)	23 (8.9)	215 (83.3)
10~15 min	22	5 (22.7)	1 (4.5)	16 (72.7)
Total	280	25 (8.9)	24 (8.6)	231 (82.5)

脱水(dehydration)시키는 時間に 따라 凍結融解 후 受精卵의 損傷與否 조사결과는 Table 4에 나타내었다.

Table 4에 나타난 바와 같이 5分 및 10~15分 脱水한 것은 破裂比率이 8.9% (23/258) 및 4.5% (1/22)로서 10~15分 脱水한 것이 破裂比率이 다소 낮았으며 正常卵比率은 5分 및 10~15分 탈수의 경우 각각 83.8% 및 72.9%로서 5分 脱水한 것이 약간 높은 경향이었다.

본 연구에서 여러 개의 受精卵이 lost 당한 것은 受精卵凍結容器가 2ml의 cryotube에서 용해후 watch glass에 保存液과 함께 性狀検査時 찾지 못한 것 이었는데 松本 등(1987)은 LN₂에 straw를 浸漬할때 straw가 破損되었기 때문이었다고 한바 있으며 그는 또한 脱水時間이 짧은 것이 胚發達이 進行된 것에서는 有利하다고 하였다.

2. 凍結後 培養成績에 미치는 受精卵의 細胞期, 溫度 및 脱水時間의 效果

凍結融解한 후 培養했을 때 受精卵의 發育에 미치는 細胞期의 效果는 Table 5에 나타난 바와 같다.

Table 5에서 培養時間에 따른 受精卵의 發育段階를 보면 4細胞期 以下の 受精卵의 경우 72時間에 blastocyst 까지 發達한 것은 5.3%에 불과하였으나 8~16細胞期의 것은 48時間에 hatched 된 것까지 포함하여 52.5%가 發育했으며 72시간 까지는 64.1%가 되었다. 그리고 Morula는 48시간에 blastocyst로 된 것이 70.3%, hatched 된 것이 16.2%였으며 72時間에는 blastocyst가 40.5%로 되고 hatched 된 것이 45.9%로 되어 전체 86.4%가 發育됨을 알 수 있었다.

Matsumoto 등(1987)이나 HSU 등(1986)이 8細胞期에 비해 morula 및 blastocyst가 生存率은 낮은 경향을 나타내었다는 報告가 있으며 Massip 등(1986)은

Table 5. Effect of cell stage on the development of rabbit embryos frozen-thawed by culture time.

Cell stage	No. of emb. cultured	Culture time(hr)	No. of emb. developed(%)			
			morula	blastocyst	hatched	Total
< 4 Cell	19	48	1(5.3)			1(5.3)
		72		1(5.3)		1(5.3)
8~16	181	24	33(18.2)	2(1.1)		35(19.3)
		48	52(28.7)	42(23.2)	1(0.6)	95(52.5)
		72	30(16.6)	77(42.5)	9(5.0)	116(64.1)
Morula	37	24		14(37.8)	6(16.2)	20(54.1)
		48		26(70.3)	6(16.2)	32(86.4)
		72		15(40.5)	17(45.9)	32(86.4)

소의 morula 와 blastocyst 를 VS 液으로凍結후 옻해하여 각각 42.8%와 53.8%의生存率을 얻은바 있어서受精卵의發育段階가 많이進行된 것일수록生存率이 높다고 하였다.

河野 등(1987)도 VS 液으로 마우스受精卵을凍結保存했을때生存性이優秀하였다는報告가 있는가 하면 Massip(1987)등이 blastocyst 는 VS 液으로凍結했을때受胎率에 있어서 morula 는 39.1%임에비해 0%로극히나빴는데이는凍結保護劑의高濃度에의한毒性때문이며toxicity敏感度는아마滲透壓에 따른 것이다.

作用時間과溫度에關係가 깊다고 한바 있지만本試驗에 使用한受精卵의發育段階에 따른培養成績은

8~morula 까지가 4細胞期以下보다도良好한結果를보이고있어今後受精卵의發育段階에 따른 좀더깊이있는研究의必要性을提示해주고있다.

Vitrification 당시의溫度가凍結融解後培養時發育에미치는效果는Table 6에서보는바와같다.

冰水中(4°C)에서vitrification을 實施한것은72時間까지培養했을때71.4%가發育되었으나hatched된것이없었으며blastocyst까지만발육했으며-30°C에서實施한것은72時間培養으로73.2%가發育을했는데이hatched된것이된것이14.9%나되었다. 그러나-50~-80%에서실시한것은72時間培養에서33.9%만이發育했으며hatched된비율은1.6%에불

Table 6. Effect of vitrification temperature on development of rabbit embryos frozen-thawed by culture time.

Vitrif. temp.	No. of emb. cultured	Culture time(hr.)	No. of emb. developed(%)			
			morula	blastocyst	hat.	Total
4°C	7	24	1(14.3)			1(14.3)
		48		4(57.1)		4(57.1)
		72		5(71.4)		5(71.4)
-30°C	168	24	23(13.7)	16(9.5)	6(3.6)	45(26.8)
		48	39(23.2)	64(38.1)	6(3.6)	109(64.9)
		72	24(14.3)	74(44.0)	25(14.9)	123(73.2)
-50°C~-80°C	62	24	9(14.5)			9(14.5)
		48	14(22.6)		1(1.6)	15(24.2)
		72	7(11.3)	13(21.0)	1(1.6)	21(33.9)

과하였다.

사실 受精卵의 培養率에 미치는 vitrification 温度는 매우 重要한 것으로 4°C에서 보다는 -30°C에서 실시했을 때가 良好한 發育成績을 나타내고 있는데 이는 -30°C까지는 氷晶의 形成없이 超急速으로 (100~200°C/秒) 通過하면 물分子의 移動이 거의 없는 超低温에 到達하게 되어 試料中 氷晶形成없이 固體化되어 細胞는 生存을 계속하게 된다고 Luyet 등(1940)도 報告한 바 있다. 그리고 本試驗은 72時間 까지만 培養觀察하였으므로 그 以後의 培養時間 연장에 의한 發育이 예상되기도 한다.

한편 -50~-80°C의 경우는 培養率이 33.9%에 不過 한데 이는 液體窒素중기위에서 受動的으로 試料의 높이 조절에 의해 温度를 調節한 것이므로 不規則的인 温度가 作用되었기 때문인 것으로 여겨진다.

脫水時間에 따른 培養時 發育成長이 Table 6에 나타나 있다.

50%의 VS液에서 5分 脫水의 경우 72時間 培養時 65%가 발육되었으며 10~15분 脫水한 것은 24시간 培養時에서는 受精卵의 發達이 일어나지 않았으며 72時間에는 76.5%가 發育하여 다소 良好한 發育을 나타냈으나 hatched된 것이 없어 後期發育이 나았다.

Matsumoto 등(1987)은 10分 및 2分 脫水時 마우스 受精卵 8細胞期에서는 모두 89%가 expended blastocyst로 자랐으며 morula에서도 각각 33%와 32%로 나타났는데 blastocyst에서는 각각 0%와 25%를 나타내어 脫水時間이 짧은 것이 胚發達이 進行된 것에서 有利하다고 하였다.

또한 Rall 등(1985)에 의하면 VS液은 毒性이 강하

므로 VS液이 細胞質에 들어간 후는 安全하게 平衡이 이루어지기 위해서는 温度(低溫)와 時間을 注意해서 實施해야 한다고 한 바도 있지만 受精卵을 VS液에 浸漬하면 1~2分 以內에 脱水에 의하여 細胞質이 收縮되었으며 5~10分 후에는 재차 원상태의 正常卵에 比較하여 약 80%로 팽대됨을 볼 수 있었는데 이는 VS液이 細胞質에서 빠져나온 水分에 代置하여 細胞質內로 浸透하고 있음을 알 수 있다. 이는 凍結保護劑가 細胞內充分히 浸透되기 위해서는 低濃度에서 脱水가 먼저 일어나야 하며 充分한 脱水가 안되거나 너무 늦게 일어나면 毒性的被害을 받게 되므로 적당한 脱水時間이 필요하다.

IV. 摘 要

家畜受精卵의 凍結保存技術을 改善하기 위하여 凍結保護劑로서 vitrification solution을 利用하여 토끼 受精卵의 細胞期別, 凍結過程中의 脱水溫度 및 脱水時間別로 凍結融解後 受精卵의 狀態 및 培養成績을 調査하였다 다음과 같은 結果를 얻었다.

1. 凍結融解後 受精卵의 透明帶 損傷比率을 보면 4細胞期 以下가 13.6%로서 8~16細胞期나 morula에 비하여 높았으며, 凍結過程中 脱水溫度에 있어서는 4°C가 -30°C나 -50~-80°C에 비하여 損傷率이 높았다. 그리고 脱水時間에 따라서는 5分 脱水의 경우가 10~15分 脱수의 경우보다 損傷率이 다소 높았다.

2. 融解된 受精卵의 發育成績을 보면 72時間 동안 培養했을 때의 4細胞期 以下 受精卵凍結時는 5.3%만이 morula 까지 發育했으며 morula受精卵을 凍結했을 때

Table 7. Effect of dehydration time on development of rabbit embryos frozen-thawed by culture time.

Dehyd. time	No. of emb. cultured	Culture time(hr.)	No. of emb. developed(%)			
			morula	blastocyst	hatched	Total
5 min.	220	24	33	16	6(2.7)	55(25.0)
		48	46	62	7(3.2)	115(52.3)
		72	27	83(37.7)	26(11.8)	143(65.0)
10~15 min.	17	24	-	-	-	-
		48	7(41.2)	6(35.3)	-	13(76.5)
		72	3(17.6)	10(58.8)	-	13(76.5)

는 86.4%가 發育했다.

3. 凍結過程中 脫水溫度에 따른受精卵의 發育成績은 -30°C에서의 脫水가 73.2%로서 4°C나 -50~80°C에서 脱水한 것보다 양호하였다.

4. 脱水時間에 따른受精卵의 發育成績은 5分 脱水가 10~15分 脱水보다受精卵의 hatching比率도 높았는데 10~15分 脱水는 24時間 培養時에서는受精卵의 發達이 일어나지 않았으며 後期 發育이 좋지 않았다.

V. 引用文獻

1. Hsu, T.T., Yamakawa, J.Yamanoi and S. Ohawa. 1986. Survival and transfer test of mouse embryos frozen by vitrification method. Jpn. J. Amin. Reprod. 32 : 29-32.
2. Kasai, M., Niwa and A. Iritani. 1980. Survival of mouse embryos frozen and thawed rapidly. J. Reprod. Fert. 59 : 51-56.
3. Luyet, B.J., P.M. Gehenio. 1940. Life and death at low temperatures. Biodynamica Pub., Normandy, Mo.
4. Massip, A., P.Van der Zwalm and F. Leroy. 1984. Effect of stage of development on survival of mouse embryos frozen-thawed rapidly. Cryobiology 21 : 574-577.
5. Massip, A., P.Van der Zwalm, B. Scheffen, and F.Ectors. 1986. Pregnancies follow transfer of cattle embryos preserved by vitrification. Cryo-Letters. 7 : 270-273.
6. Massip, A., P. Van der Zwalm and F. Ectors. 1987. Recent progress in cryopreservation of cattle embryos. Theriogenology 27 : 69-79.
7. Matsumoto, T., M. Ishiwata, J. Yamanoi, H. Yamakawa, Y. Kondo, S. Kawate and S. Ogawa. 1987. Effect of sucrose dilution on survival of mouse early embryos after being frozen-thawed by vitrification method.
8. Rall, W.F. and G.M. Fahy. 1985. Ice-free cryopreservation of mouse embryos at -196°C by vitrification. Nature. 313 : 573-575.
9. Rall, W.F. 1987. Factors affecting the survival of mouse embryos cryopreserved by vitrification. Cryobiology 24 : 387-402.
10. Renard, J.P., N.Bui-Xuan-Nguyen and V. Garnier. 1984. Two-step freezing of two-cell rabbit embryos after partial dehydration at room temperature. J.Reprod. Fert. 71 : 573-580.
11. Whittingham, D.G., S.P.Leibo, and P. Mazur. 1972. Survival of mouse embryos frozen to -196 and -269°C Science 178 : 411-414.
12. Williams, T.J. and S.E. Johnson. 1986. A method for one-step freezing of mouse embryos. Theriogenology 26 : 125-133.
13. Wilmut, I. 1972. The effect of cooling rate, warming rate, cryoprotective agent and stage of development on survival of mouse embryo during freezing and thawing Life Sciences 11 : 1071-1079.
14. Wood, M.J. & J. Farrant. 1980. Preservation of mouse embryos by two-step freezing. Cryobiology 17 : 178-180.
15. 河野友宏, 角田辛生. 1987. かラス化超急速凍結法によるマウス初期胚の生存性および移植実験. Jpn.J.Anim. Reprod. 33 : 77-81.