

vitrification method using EFS 40 will be suitable for blastocysts produced *in vitro*.

- 16 -

소와 면양의 배아간세포 개발에 관한 연구

한국과학기술원 부설 생명공학연구소

Department of Animal Science,
Iowa State University, Ames, USA*

류재웅 · C. R. Youngs* · 한용만 · 이경광

배아간세포(embryonic stem cell, ES 세포)는 포유동물의 수정란으로부터 유래된 것으로 미분화 상태에서 무한히 증식할 수 있는 전능성을 지닌 세포이다. 생쥐에 있어서는 ES 세포주가 이미 확립되어 이를 이용한 질환모델동물개발 연구가 활발히 수행되고 있다. 그리고 일부 가축의 ES 유사세포 개발 연구가 보고되고 있지만, 이들 ES 세포주의 이용에 관한 연구보고는 아직 미미한 실정이다. 가축에 있어서 ES 세포주의 개발은 유용가축의 개량에 지대한 공헌을 할 것으로 기대된다. 이에 본 연구에서는 소와 면양의 수정란으로부터 배아간세포의 개발을 시도하였다.

도축장에서 채취된 소 난소의 2~6mm 가시 난포로 부터 난포란을 회수한 다음, 10% FCS 가 첨가된 TCM199 배양액을 사용하여 22~24시간 체외성숙을 실시하였다. 이를 난포란은 동결정자를 사용하여 10mM caffeine과 10 μ g/ml heparin이 첨가된 BO 배양액에서 6시간 체외수정을 유도하였다. 체외수정된 난자를 4~9일간 난구세포와 공동배양하여 상실배기에서 부화배반포기까지 발달시킨 다음, 이들 수정란을 실험에 공시하였다. 면양의 수정란을 얻기 위하여 발정주기 12일째 1200 IU PMSG를 각각의 암컷에 투여하여 다배란을 유도하였고 발정징후를 보이는 면양은 수컷과 아침, 저녁으로 자연교미를 실시한 후, 7~9일째 자궁으로부터 배반포기 배를 회수하였다.

ES 세포주 개발을 위한 배양액으로는 10%

FCS, 2mM L-glutamine, 0.1mM β -mercaptoethanol, 20 μ g/ml insulin이 첨가된 DMEM을 사용하였으며, mitomycin-C를 3시간 처리한 STO 단층배양세포에서 ICM 세포를 배양하였다. 또한 ICM 만을 직접 분리한 실험군과 Ionophore를 처리한 후 ICM을 분리한 실험군에서의 ES 유사세포 개발빈도를 비교 검토하였다.

소 및 면양의 수정란으로부터 분리한 내부세포를 STO 단층배양세포에서 5~10일간 배양한 후, ICM 만을 분리하여 신선한 STO 단층배양세포에서 반복하여 계대배양을 실시하였다. 그 결과, 소와 면양에 있어서 5~23대의 ES 유사세포주를 확립할 수 있었다. 이들 ES 유사세포에 대해 alkaline phosphatase(AP) 염색을 실시한 결과, 적색의 미분화 AP 양성반응이 확인되었다. 15~23대 계대배양한 소 ES 유사세포의 핵형을 분석한 결과, 70% 이상의 세포들이 정상적인 염색체수를 유지하고 있었으며, 소 23대 및 면양 20대 계대배양 ES 유사세포들의 체외 배분화 형성도 유도되었다. 이와 같이 소 및 면양의 ES 유사세포주에서 ES 세포주의 특성인 다능성을 확인할 수 있었다. 또한 ES 유사세포주 개발에 있어서 직접적으로 ICM 만을 분리하는 방법보다는 Inopohore의 처리후 ICM 을 분리하여 배양한 실험군에서 유의적으로 높은 ES 유사세포 형성빈도를 보여주었다 ($P<0.05$).

- 17 -

난포액이 생쥐난자의 체외성숙 및 시험관아기 임신율에 미치는 효과

한나여성의원, 건국대학교 동물자원연구센터*

지희준 · 구정진 · 김동훈 · 장상식 · 정길생*

시험관아기시술시 난자 및 수정란의 배양에 단백질원으로 널리 사용되어왔던 제대혈청은 그 준비과정 및 사용에 따른 양적, 질적인 제한과 전염성질병등의 감염위험성으로 다른 물질로