

***Rhizopus nigricans*에 의한 Progesterone 전환 반응의 경로**

김명희 · 김말남

상명여자대학교 자연과학대학 생물학과

Transformation Pathway of the Progesterone by *Rhizopus nigricans*

Kim, Myung-Hee and Mal-Nam Kim

Department of Biology, Sang Myung Women's University, Seoul 110-743, Korea

ABSTRACT: *Rhizopus nigricans* produces 11 α -hydroxyprogesterone with a unidentified byproduct, which is hardly separated. Results of chromatography, IR and NMR spectroscopy identified the byproduct to be 11 α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione. *R. nigricans* was found to transform progesterone into a monoform intermediate, 11 α -hydroxyprogesterone, from which 11 α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione and 6 β , 11 α -dihydroxyprogesterone were formed respectively by 5 α -reduction and 6 β -hydroxylation.

KEY WORDS □ *Rhizopus nigricans*, progesterone, 11 α -hydroxyprogesterone, 11 α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione, 6 β , 11 α -dihydroxyprogesterone

Progesterone의 11 α -hydroxylation은 corticosteroid hormones의 합성에 중요한 반응으로 (Fieser와 Fieser, 1959), Aspergilli와 Rhizopii의 사상균류에서 높은 효소 활성을 나타낸다 (Kieslich, 1980; Bihari 등, 1984).

Progesterone의 미생물적 전환 반응에서 11 α -hydroxyprogesterone이외의 여러 종류의 부 반응 산물이 생성되는데 생성물의 종류와 농도는 미생물의 종류와 반응 조건에 따라서 달라진다. *Aspergillus ochraceus* Wehmer와 *Rhizopus nigricans* YSF 128은 부 반응 산물로 6 β , 11 α -dihydroxyprogesterone만을 생성하고 (Monem 등, 1969), *Cladosporium cladosporioides*와 *Aspergillus niger* 171에 의하여 17 α -hydroxyprogesterone이 (El-Refai 등, 1970; Sallam 등 1976), *Epicoccum purpurascens*, *A. niger* 100과 *R. nigricans* REF 129 등은 21-hydroxyprogesterone을 부 반응 산물로 생성한다 (Monem 등, 1969; Sallam 등, 1971). 또한 14 α -hydroxypregna-1,4-diene-3,20-dione (Njar 등, 1985), testosterone (Sallam 등, 1973), androstenedione (El-Refai 등, 1973) 및 testolactone (Sebek 등, 1962)의 생성도 보고 되었다.

Rhizopus nigricans Ehrenberg는 progesterone을 11 α -hydroxyprogesterone으로 전환시키는데 높은 효소 활성을 나타내는 균주로 11 α -hydroxyprogesterone과 6 β , 11 α -dihydroxyprogesterone 이외에도 그 구조가 동정되지 않은 미확인 steroid를 생성한

다 (Kim과 Kim, 1987). 이 전환 반응의 주요 생성물은 11 α -hydroxyprogesterone이며 의약품의 원료로 사용되기 때문에 그 순도가 매우 높아야 한다. Steroids의 분리는 일반적으로 까다롭고 비 경제적이다.

본 연구에서 그 생성량이 많은 미확인 steroid는 11 α -hydroxyprogesterone으로부터의 분리가 특히 어려우므로 이 물질의 생성은 가능한 억제되어야 한다. 이를 위하여는 progesterone 전환 반응의 경로를 규명하여야 하며 따라서 미확인 steroid의 동정이 필요 요구된다.

본 연구에서는 *R. nigricans*에 의하여 progesterone으로부터 생성된 미확인 steroid를 chromatography, IR 및 $^1\text{H-NMR}$ spectroscopy를 이용하여 동정 하였으며, progesterone의 전환에 따른 각 산물의 생성 경로를 밝혔다.

재료 및 방법**Progesterone 전환 반응**

PDA 고체 배지에서 배양된 *Rhizopus nigricans*의 포자 혼탁액 1 ml (5.0×10^6 cells/ml)를 50 ml의 액체 배지 (Hanisch 등, 1980)에 접종하고 28°C, 180 rpm의 rotary shaker (Lab-Line 3579)에서 14시간 배양하여 균사체를 준비하였다. 이 균사체 0.5 g (습중량)을 50 ml의 반응액 (액체 배지)에 넣고 동시에 progesterone (최종농도 0.05 g/l)을 투입하여 반응시켰다. 반응 조

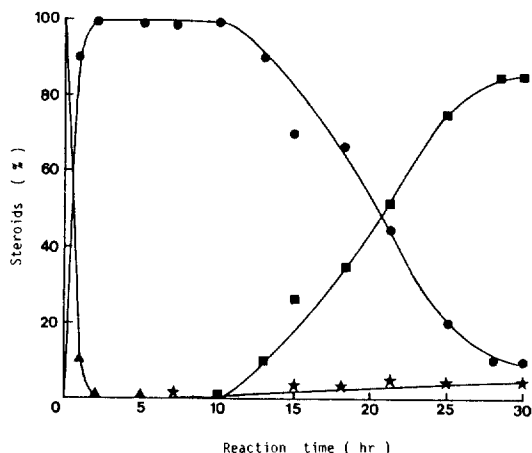


Fig. 1. Time course of progesterone transformation (Kim and Kim, 1987).

- ▲—▲: progesterone
- : 11α-hydroxyprogesterone
- : unidentified steroid
- ★—★: 6β, 11α-dihydroxyprogesterone

건은 균사체 성장 조건과 동일하게 하였다. 반응 후 steroids의 추출은 Kim 등 (1990)의 방법과 동일하게 하였다.

Chromatography

Thin Layer Chromatography는 Merk 60F-254 silica gel로 도포된 plate 상에서 전개하였다. 이때 용매계의 조성은

- I. chloroform: cyclohexane: ethanol = 46:46:8
- II. cyclohexane: acetone:chloroform = 62:21:17
- III. ethylene chloride: acetone = 80:20

로 두었다. 각 steroids의 전개 위치는 254 nm의 UV lamp와 KI/I₂ 발색단을 이용하여 확인하였다. 각 steroids를 chloroform, cyclohexane, ethanol 46:46:8로 이루어진 용매계를 이용하여 TLC rod (Iatron SIII) 상에서 전개한 후 Flame Ionization Detector (Iatron Iatroscan TH-10)로써 정량 하였으며 HPLC (Kim 등, 1990)도 병행하여 사용하였다.

IR 및 ¹H-NMR Spectroscopy

IR spectrum은 TLC상에서 분리된 시료를 정교하게 짚어낸 후 KBr pellet 속에 험침시켜 얻었다. ¹H-NMR spectrum은 tetramethylsilane을 표준 물질로 하여 그 화학적 이동을 측정 하였으며 chloroform을 용매로 사용하였다.

결과 및 고찰

*R. nigricans*에 의한 progesterone 전환 반응의 생성물은 11α-hydroxyprogesterone, 6β, 11α-dihydroxyprogesterone 및 미확인 steroid로 구성되며 Fig. 1

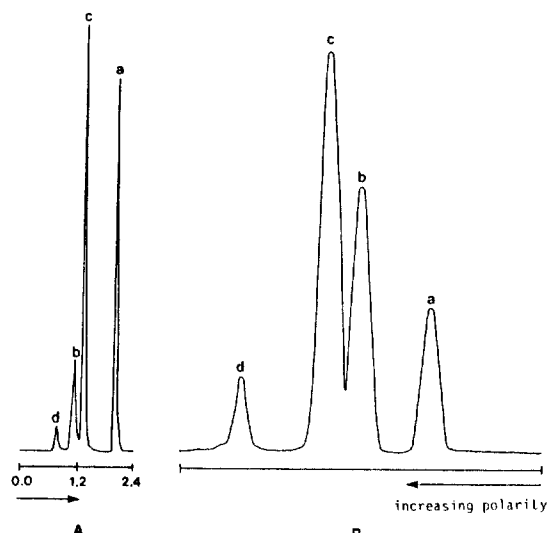


Fig. 2. Chromatograms of progesterone (a), unidentified steroid (b), 11α-hydroxyprogesterone (c), and 6β, 11α-dihydroxyprogesterone (d). A: Chromatogram of HPLC (numbers indicate elution volumes) B: Chromatogram of TLC.

은 progesterone으로부터 *R. nigricans*에 의하여 생성되는 이 물질들의 경시 변화를 나타낸다 (Kim과 Kim, 1987) 반응시간 10시간 이후부터 미확인 steroid가 괄목하게 많이 생성됨을 알 수 있으며, 이 반응의 체계적인 연구를 위하여 이 물질의 identification은 필히 요구된다.

Steroids의 Chromatograms

Fig. 2는 TLC와 HPLC에 의하여 분리된 steroids의 chromatogram을 각각 나타낸다. 두 경우 모두 progesterone과 6β, 11α-dihydroxyprogesterone은 용이하게 분리 되었으나 11α-hydroxyprogesterone과 미확인 steroid는 용매계를 다양하게 변화 시켰음에도 불구하고 Table 1의 유사한 R_f 값으로부터 알 수 있는 바와 같이 분리가 잘 이루어지지 않았다. 그러므로 두 물질의 극성은 매우 유사할 것으로 판단 되었다. 또한 Table 1에 나타낸 바와 같이 미확인 steroid는 다른 생성물질들과는 달리 254 nm의 UV를 거의 흡수하지 않으므로 이 물질의 구조에는 C=C bond가 없을 것으로 짐작될 뿐만 아니라 TLC 상에 분리된 생성물질들을 KI/I₂로써 발색시켰을 때 발현된 색깔이 Sallam 등 (1970)의 결과와 일치하였으므로 미확인 steroid는 11α-hydroxy-allopregnane-3,20-dione으로 추정되어 IR 및 ¹H-NMR spectra를 이용하여 이 물질의 구조를 유추함으로써 이를 확인하고자 하였다.

IR Spectra

Fig. 3 및 Fig. 4는 11α-hydroxyprogesterone과 unknown sample의 IR spectra를 각각 나타낸다. 1600⁻¹

Table 1. The R_f values and colours of the different transformation products.

Steroids	$R_f \times 100$ with solvent system			Colour after treatment with KI/I_2	UV ₂₅₄ absorption
	I	II	III		
Progesterone	89	90	86	brown	+
11 α -hydroxyprogesterone	64	75	61	deep blue	+
Unidentified steroid	67	75	64	grey	
6 β ,11 α -dihydroxy-progesterone	36	38	45	pale brown	+

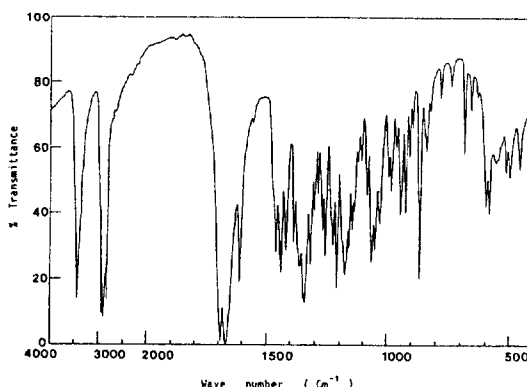
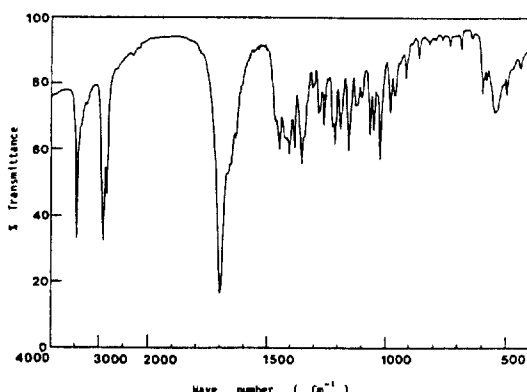
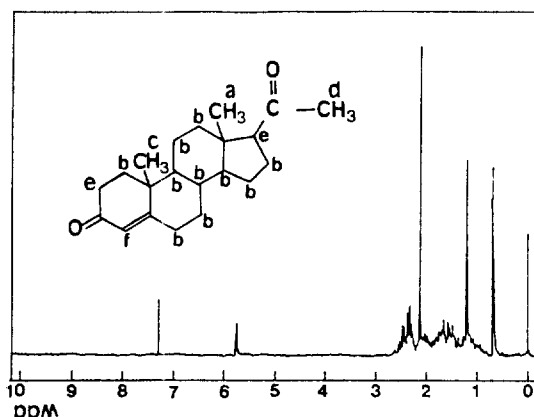
Fig. 3. IR spectrum of 11 α -hydroxyprogesterone.

Fig. 4. IR spectrum of the byproduct to be identified.

cm 부근에서 sharp한 흡수 peak는 C=C bond의 stretching에 의한 것이며 unknown sample에는 이와 같은 흡수 peak가 나타나지 않았으므로 앞의 결과를 확인할 수 있다. 3400⁻¹ cm 부근에서 나타나는 흡수 peak는 -OH의 stretching에 의한 것으로 두 sample에서 유사한 위치에서 나타남을 알 수 있다. 1680⁻¹ cm 부근의 peak는 >C=O의 stretching에 의하여 흡수된 것이며 11 α -hydroxyprogesterone에서는 흡수 peak의 splitting이 일어났으나 unknown sample에서는 단일 peak로 나타났다. 이는 11 α -hydroxyprogesterone의 3 및 20 위치의 carbonyl 기



Assignments (No. of Proton)			
a. 0.69	(3)	b. 0.75-2.10	(17)
c. 1.20	(3)	d. 2.13	(3)
e. 2.20-2.70	(3)	f. 5.74	(1)

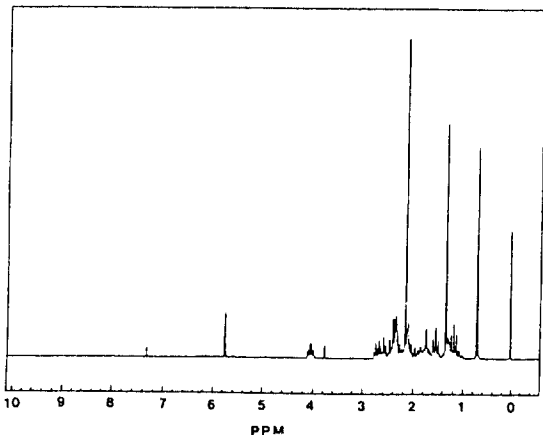
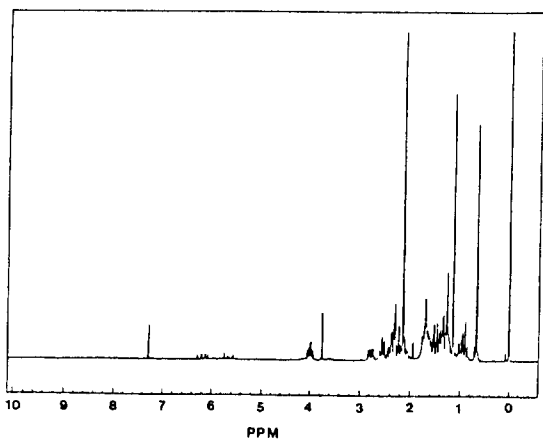
Fig. 5. 1H -NMR spectrum of progesterone (Aldrich Library of NMR Spectra)

중에서 3위치의 carbonyl기가 4위치의 C=C double bond의 영향을 받아 그 흡수 peak의 splitting이 일어난 것으로 보이며 unknown sample을 11 α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione으로 볼 경우 3 및 20 위치에 있는 carbonyl기 주위에는 이와 같은 구조가 없으므로 단일 흡수 peak가 나타난다고 판단할 수 있다.

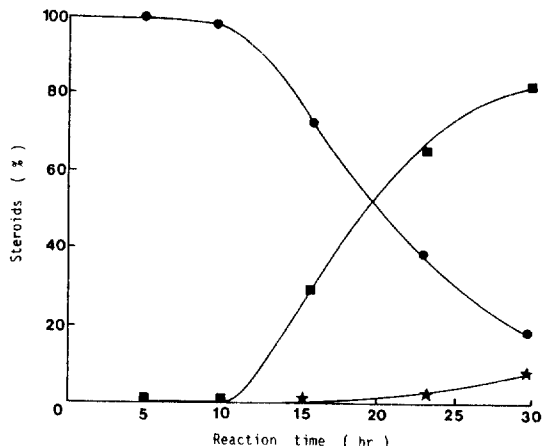
H-NMR Spectra

Fig. 5는 Aldrich Library of NMR Spectra에 수록되어 있는 progesterone의 1H -NMR spectrum과 각 carbon에 결합되어 있는 수소가 나타내는 chemical shift data이다.

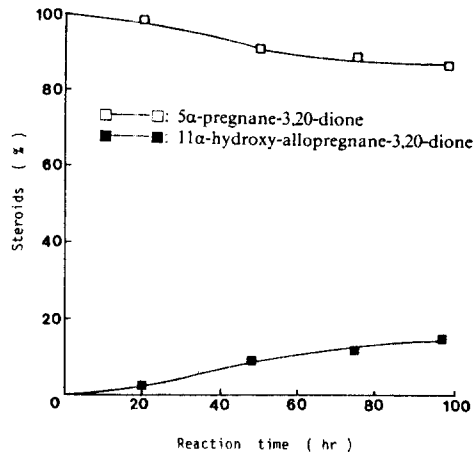
Fig. 6과 Fig. 7은 11 α -hydroxyprogesterone과 unknown sample의 1H -NMR spectra이다. 5.8 ppm 위치의 chemical shift는 4위치의 탄소에 결합되어 있는 수소에 해당하는데 11 α -hydroxyprogesterone과는

Fig. 6. ^1H -NMR spectrum of 11α -hydroxyprogesterone.Fig. 7. ^1H -NMR spectrum of the byproduct to be identified.

달리 unknown sample에는 이 peak가 나타나지 않았다. 이는 unknown sample을 11α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione으로 볼 경우 4위치의 탄소에 부가된 수소는 0.9-2.80 ppm에 걸쳐 나타나는 여러 peak에 해당되기 때문이다. Fig. 5의 progesterone NMR spectrum에서 11위치의 탄소에 결합된 수소는 b peak에 해당하지만 Fig. 6의 11α -hydroxyprogesterone의 11위치의 탄소에 결합된 수소는 4.0 ppm 부근에서 그 peak를 나타내는 것도 같은 이유이다. 1.32 ppm에서 나타나는 sharp한 peak는 18위치의 탄소에 결합되어 있는 3개의 수소에 의한 것이며 unknown sample의 경우에 비하여 downfield쪽으로 약간 이동되어 있음을 알 수 있다. 이는 unknown sample을 11α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione으로 볼 경우 11α -hydroxyprogesterone은 4위치의 C=C double bond에 의한 ring current의 deshielding

Fig. 8. Time course of 11α -hydroxyprogesterone transformation.

- : 11α -hydroxyprogesterone
- : 11α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione
- ★: $6\beta, 11\alpha$ -dihydroxyprogesterone

Fig. 9. 11α -hydroxylation of 5α -pregnane-3,20-dione as a function of reaction time.

effect로 인하여 downfield 쪽으로 이동 하였기 때문에 판단할 수 있다.

한편 11α -hydroxyprogesterone의 11위치의 탄소에 결합되어 있는 수소의 peak area와 전체 수소의 peak area의 상대적인 비로부터 이 물질의 수소 수는 30개로 확인되며 unknown sample의 경우에는 32개로 계산되므로 11α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione의 수소 수와 일치함을 알 수 있다.

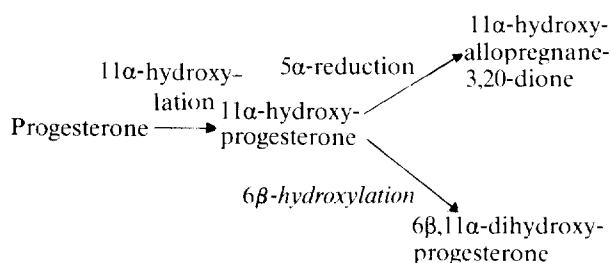
이상의 결과로 부터 미확인 steroid는 11α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione인 것으로 확인할 수 있다. 이 steroid는 *A. suniculosus*, *R. nigricans* REF 129등에

의하여 생성된다고 보고되었으나 (Monem 등, 1969; Sallam 등, 1970) 10% 미만으로 그 생성량은 본 연구의 결과 (Fig. 1)와는 달리 소량이었다.

Progesterone transformation 반응 경로

Fig. 8은 0.05 g/l (최종농도)의 11 α -hydroxyprogesterone을 기질로 하였을 때 반응 산물의 경시 변화를 나타낸다. 11 α -Hydroxyprogesterone의 농도가 감소함에 따라 11 α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione의 농도는 상승하며 6 β , 11 α -dihydroxyprogesterone도 미량 생성됨을 알 수 있다. 11 α -Hydroxy-allo pregnane-3,20-dione과 6 β , 11 α -dihydroxyprogesterone은 각각 progesterone의 두 위치에서 변형이 일어난 구조 (C_5 와 C_{11} , C_6 과 C_{11})이기 때문에 progesterone으로부터 각각 5 α -pregnane-3,20-dione (Lefebvre 등, 1974)과 6 β -hydroxyprogesterone (Schneider 등, 1974)의 중간 산물을 거쳐 생성될 수도 있다. 실제로 *R. nigricans*는 Fig. 9에 나타낸 바와 같이 5 α -pregnane-3,20-dione을 기질로 하였을 때 소량의 11 α -hydroxy-allo pregnane-3, 20-dione을 생성하였

다. 그러나 *R. nigricans*에 의한 progesterone 전환 산dione의 생성은 전혀 관찰되지 않았으므로 이 물질은 중간 생성물로 하여 11 α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione이 생성되지 않음을 유추할 수 있다. 6 β -Hydroxyprogesterone의 11 α -hydroxylation도 6 β -hydroxyprogesterone이 반응물 속에서 검출되지 않았으므로 6 β , 11 α -dihydroxyprogesterone의 생성 경로가 아님을 알 수 있다. 그러므로 *R. nigricans*는 Fig. 1과 Fig. 8의 결과로 부터 다음과 같은 progesterone 전환 반응 경로를 나타낸다고 판단된다.



적  요

*Rhizopus nigricans*에 의하여 생성되는 11 α -hydroxyprogesterone은 반응 시간에 따라 11 α -hydroxyprogesterone과 분리되기 어려운 부산물이 함께 생성된다. Chromatography와 IR 및 NMR spectroscopy로 분석한 결과 이 물질은 11 α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione으로 동정되었다. *R. nigricans*는 progesterone으로부터 monoform의 intermediate로 11 α -hydroxyprogesterone 만을 생성하고, 이 11 α -hydroxyprogesterone은 5 α -reduction과 6 β -hydroxylation에 의하여 11 α -hydroxy-allo pregnane-3,20-dione과 6 β , 11 α -dihydroxyprogesterone으로 전환되는 반응 경로를 나타내는 규칙로 판명되었다.

사  사

본 연구는 한국과학재단연구비 지원(891-0407-029-2)에 의하여 수행되었으며 이에 감사드립니다.

REFERENCES

1. Aldrich Library of NMR Spectra.
2. **Bihari, V., P.R. Goswami, S.H.M. Rizvi, A.W. Khan, S.K. Basu and V.C. Vora**, 1984. Studies in immobilized fungal spores for microbial transformation of steroids: 11 α -hydroxylation of progesterone with immobilized spores of *Aspergillus ochraceus* G8 on polyacrylamide gel and other matrices. *Biotechnol. Bioeng.*, **26**, 1403-1408.
3. **El-Refai, A.H., L.A.R. Sallam and I.A. El-Kady**, 1970. The transformation of progesterone by *Cladosporium cladosporioides* and *Aspergillus fischeri*. *Zeitschrift für Allg. Mikrobiologie*, **10**, 183-187.
4. **El-Refai, A.H., A.F. Abdel Fattah, K.A. Ibrahim and L.A.R. Sallam**, 1973. Degradation of progesterone by Aspergilli side chain cleavaging enzymes. *Zeitschrift für Allg. Mikrobiologie*, **13**, 201-206.
5. **Fieser, L.F. and M. Fieser**, 1959. *Steroids*. Reinhold Publishing Corp. N.Y. pp. 675-678.
6. **Hanisch, W.H., P. Dunnill and M.D. Lilly**, 1980. Optimization of the production of progesterone 11 α -hydroxylase by *Rhizopus nigricans*. *Biotechnol. Bioeng.*, **22**, 555-570.
7. **Kieslich, K.**, 1980. Industrial aspects of biotechnological production of steroids. *Biotechnol. Lett.*, **2**, 211-217.
8. **Kim, M.H., J.J. Lee, M.N. Kim and B.R. Min**, 1990. Optimal material and conditions for the immobilization of *Rhizopus nigricans* in the 11 α -hydroxylation reaction of progesterone. *Kor. J. Mycol.*, **18**, 84-88.
9. **Kim, M.H. and M.N. Kim**, 1987. Progesterone hydroxylation by *Rhizopus nigricans* (I): The effects of reaction conditions. *Kor. J. Mycol.*, **15**, 23-28.
10. **Lefebvre, G., F. Schneider, P. Germain and P. Gay**, 1974. Hydrogenation et deshydrogenation selectives de Δ^4 -ceto-3 sterols par *Nocardia*. *Tetrahedron Letters*, **2**, 127-128.

11. Monem, A., H.E. Loft, L.A.R. Sallam and I.A. El-Kady, 1969. Microbiological transformation of progesterone. *Jour. Gen. Appl. Microbiol.*, **15**, 301-307.
12. Njar, V.C.O., S. Shapiro, T. Arunachalam and E. Caspi, 1985. Biotransformation of progesterone to 14 α -hydroxypregna-1,4-diene-3,20-dione, a novel fungal metabolite, by *Colletotrichum antirrhini*. *J. Steroid Biochem.*, **22**, 399-400.
13. Sallam, L.A.R., A. Monem, A.H. El-Refai and I.A. El-Kady, 1970. Transformation of progesterone by *Aspergillus niger* 100 and *Rhizopus nigricans* REF 129. *Bull. Chem. Soc. Jap.*, **43**, 1239-1242.
14. Sallam, L.A.R., A.H. El-Refai and I.A. El-Kady, 1971. The *in vitro* transformation of progesterone by *Rhizopus nigricans* REF 129. *Z. Allg. Mikrobiol.*, **11**, 325-300.
15. Sallam, L.A.R., A.H. El-Refai, S. Nada and A.F. Abdel-Fattah, 1973. Enzymatic hydroxylation and side-chain degradation of progesterone by *Aspergillus fischeri*. *J. Gen. Appl. Microbiol.*, **19**, 155-160.
16. Sallam, L.A.R., N. Laim, A. Zeinel, A. Badr and A. H. El-Refai, 1976. Some factors influencing the enzymatic conversion of progesterone by *Aspergillus niger* 171. *Revista A.B.A.*, **227**, 221-227.
17. Schneider, J.J., 1974. Influence of oxygen substituents at the C-11, -17, -20, and -21 positions on the extent of 6 β -hydroxylation of steroids by the mold *Rhizopus arrhizus*. *J. Steroid Biochem.*, **5**, 9-13.
18. Sebek, O.A., L.M. Reineke and D.H. Peterson, 1962. Intermediates in the metabolism of steroids by *Penicillium lilacinum*. *J. Bacteriol.*, **83**, 1327-1331.

(Received March 22, 1991)

(Accepted April 9, 1991)