

동양달팽이 *Nesiohelix samarangae* 소화관에서의 cellulase 활성에 대한 세포화학적 및 면역세포화학적 연구

정계현 · 이용석 · 김은정

순천향대학교 자연과학대학 생명과학부

=Abstract=

Cytochemical and Immunocytochemical Study on the Cellulase Activity in the Digestive Tract of the Land Snail *Nesiohelix samarangae*

Kye-Heon Jeong, Yong-Seok Lee and Eun-Jeong Kim

Department of Life Sciences, College of Natural Sciences, Soonchunhyang University

In order to observe the anticellulolytic localization in the epithelia of the digestive tract such as esophagus, crop, and intestine of a Korean land snail *N. samarangae*, a cytochemical method and a immunogold labelling method were applied. For the cytochemical study on the cellulase activity, Benedict reaction method applied. And for the immunocytochemical study, the rabbit serum immunoglobulins (IgG) was obtained from the rabbits injected with cellulase which was extracted from body fluid of the snail. The digestive tract tissues of *N. samarangae* were fixed with 4% paraformaldehyde and 2% OsO₄ and embedded in Lowicryl K4M at -40°C under UV light (360 nm). The thin sections were loaded on the nickel grids and stained with the serum IgG and protein A-gold complex (particle size: 10 nm). Observations were undertaken with transmission electron microscope (Jeol, JEM-1010).

The epithelium of the digestive tract was consisted of five types of cells. In the cytochemical study, the reaction products were found along the periphery of the vacuoles derived from the Bebedict reaction. In the immunocytochemical study, the protein-A gold particles were selectively labelled in Type 1, Type 3 and Type 4 cells in intestinal tissue. The particular regions which were labelled with the protein-A gold particles were on the membranes of rER, in the surrounding cytoplasm of the rER and secretory granules, and in the apical cytoplasm of the cells. On the material being secreted from the apical cytoplasm was also labelled with the immunogold particles. The all results obtained throughout present study suggest that the intestinal epithelium of the snail *N. samarangae* secretes cellulase as one of digestive enzymes.

Key words: Snail, Cellulase, Antibody, *Nesiohelix samarangae*

본 연구는 1998년도 교육부 기초과학연구소 학술연
구조성비지원으로 수행되었음

서 론

연체동물의 소화계는 구강, 식도, 소囔, 위, 장관으로 구성되어 있다.

연체동물의 소화관에 대한 생리·생화학적 연구로는 *Lamellibranch*의 섭식 및 소화에 관한 연구(Yonge, 1923), *Ostrea edulis* 소화기관의 구조와 생리적 소화에 관한 연구(Yonge, 1926), *Pterocera* 위에 특유하게 존재하는 기관인 crystalline style에서 cellulase가 분비된다는 연구(Yonge, 1932), 및 *Lamellibranch*의 crystalline style에서도 cellulolytic activity가 있다는 연구(Newell, 1953) 등이 있다. 최근 Maeda(1996)는 국내에서 식용달팽이로 알려진 *Achatina fulica*에서 cellulase를 분리하여 그 특성을 알아보기도 하였다.

지금까지의 동물들의 여러 기관에서 분비하는 각종 효소들에 대한 연구의 대부분은 연구 대상 기관(organ)을 대량으로 확보하여 추출물을 얻어낸 다음 이를 분석해 보는 방법으로 수행되어 왔다. 하지만 소화기관의 미세구조와 연관지어 그 물질을 분비하는 위치를 확인하는 방법이 사용된 연구는 매우 드물다. 최근 정계현과 이용석(1997a)에 의해 동양달팽이의 위에서 Type 1, Type 3 세포에서 cellulase activity가 있다는 사실이 밝혀진 바 있다.

따라서 본 연구는 동양달팽이의 소화관 전체를 대상으로 부위별로 cellulase를 분비하는 위치를 세포화학적 및 면역세포화학적 방법을 이용하여 알아보고자 하였다.

실험재료 및 방법

1. 실험재료

본 연구에 이용된 동양달팽이(*Nesiohelix samarangae*)는 강원도 평창군 미탄면 마하리에서 채집하여 단기간 본 연구실에서 사육하였다. 소화관은 마취를 하지 않은 상태에서 해부·적출하여 사용하였다.

2. 실험방법

1) 세포화학적 실험

육상폐류인 동양달팽이의 소화기관 중 식도, 소囔,장을 부위별로 적출하여 정계현과 이용석(1997a)의 실

험방법과 동일하게 투과전자현미경(TEM) 시료를 제작하여 소화관 및 부속선 별로 cellulase activity가 나타나는 부위를 찾아 관찰하였다.

2) 면역세포화학적 실험

정계현과 이용석(1997a)의 논문에서와 동일한 방법으로 동양달팽이의 연체부와 그의 4배 부피의 1 M phosphate buffer(pH 6.0)를 시험관에 넣고 파쇄한 후 3000 rpm에서 15분간 원심분리하여 상등액만을 취하였다. 효소의 단백질 생성을 막기 위해 이러한 과정은 모두 4°C에서 실시하였다.

Cellulase의 활성측정 : 0.1 g의 carboxymethyl cellulose와 1 g의 agar를 비이커에 넣고 생리식염수를 넣어 최종부피 100 ml가 되게 하여 끓인 후, petridish에 부은 후 공기 중에서 식혀 0.1%의 carboxymethyl cellulose를 함유하는 1% agar medium에 미리 채취한 달팽이의 체액을 spotting하였다. Spoting한 배지를 36°C에서 1시간동안 처리하고, congo red로 1-2분간 염색한 후 1 M 식염수 용액으로 털색하였다.

Cellulase의 추출 : Acrylamide gel 상의 cellulase의 위치확인은 전기영동 후 gel상의 한 개의 lane만을 절취한 후 cellulase 활성측정에서와 같은 방법을 사용하였다. 위치 확인 후 원하는 부분만 절취한 후 1 M phosphate buffer에 elution 하여 항원으로 사용하였다.

항체의 제조 : Elution 시킨 PBS 용액과 동일한 양의 Freund's adjuvant(complete)를 섞은 용액 8 ml 정도를 생후 3개월 된 토끼의 피하지방에 여러 군데 나누어서 주사하였다. Boosting을 위해 1차 접종 2주 후 다시 재접종을 실시하였다. 재접종시에는 Freund's adjuvant(incomplete)를 동량 섞어서 사용하였다.

항체 생성을 확인하기 위하여 boosting 2주 후 토끼의 귀에서 혈액을 약 1 ml 정도 채취하고, 3,000 rpm에서 원심분리하여 혈청만 채취하였다.

항체 형성을 확인하기 위하여 1% agar 배지를 이용한 통상적인 diffusion 방법을 이용하였다.

IgG 분리는 심장에서 채취한 혈액으로부터 혈청을 분리한 후 DEAE Sephadex column chromatography를 이용해서 IgG를 분리하였다.

각각의 분획을 280 nm(UV)에서 OD값을 측정하고 실제로 항체로 쓸 수 있는 분획을 선정한 후 동결건조하여 보관하였다.

TEM 관찰용 Block 및 절편 제작 : 달팽이의 패각을

제거한 후 소화관을 절취하였다. 4°C를 유지한 채 0.1 M phosphate buffer(pH 6.0)를 사용한 4% paraformaldehyde에 부위별로 고속간동안 험고정 한 후 2% OsO₄에 30분간 후고정 하였다. 탈수과정은 alcohol 농도 30%에서는 0°C를 유지하며 30분 동안 실시하였으며, 50%에서는 -20°C에서 1시간, 70%에서는 -35°C에서 1시간, 95%에서는 -35°C에서 1시간, 100%에서는 -35°C에서 1시간씩 2회 실시하였다. 침투과정은 -40°C를 유지한 채 resin과 ethanol 비율 1:1에서 1시간, 2:1에서 1시간 pure resin에서 1시간, 다시 pure resin에서 15시간 넣어 두었다. 투명한 gelatin capsule을 사용하여 Lowicryl K4M에 포매한 후 계속 -40°C를 유지하며 UV(360 nm)에서 3일간 중합하였다. 완성된 Lowicryl K4M block을 초박절편기를 이용해서 70 nm 두께로 박편을 제작하여 200 mesh nickel grid에 얹었다.

면역황금표지 (Immunogold labelling) : 비특이적인 항원항체 반응을 제거하기 위해서 3% BSA(bovine serum albumen)에 20분간 처리한 후, 1차 항체(anti-cellulase in phosphate buffer pH6.0)에 grid를 띄운 후, 4°C humidity chamber에서 overnight하고 5분씩 3회 PBS로 세척하였다. 2차 항체(10 nm gold-conjugated anti-rabbit IgG, Sigma사)를 PBS(pH 7.4)에 80:1로 희석하여 humidity chamber에 넣어 상온에서 2시간동안 반응시킨 후 5분씩 3회 PBS에 grid를 띄워서 세척한 후 2차 종류수로 절저히 닦아내었다. 면역염색이 끝난 grid는 uranyl acetate로 10분, lead citrate로 2분간 대조염색하여 투과전자현미경(JEM-1010)으로 관찰하였다.

결 과

1. 항체의 확인

동양달팽이의 cellulase 활성을 확인한 결과 기질이 존재하는 부분이 붉은 색으로 염색이 되었고, 달팽이의 체액에 존재하는 cellulase에 의해 CMC가 분해된 부분은 염색이 되지 않았다. 이로서 동양달팽이의 체액에는 cellulase가 있음을 확인할 수 있었다. Non-SDS PAGE의 각 lane의 gel 상에서 염색이 되지 않는 부분을 cellulase의 띠로 간접 확인하는 방법에 의해 gel 상에서 cellulase의 위치를 확인할 수 있었다. Cellulase가 확인 된 gel에서 cellulase를 추출한 후 이

를 항원으로 하여 gel diffusion을 시행한 결과 가운데 hole과 주변 hole 사이에 생성된 immunoprecipitin line을 확인함으로써 항체가 형성된 사실을 확인할 수 있었다. 항체의 형성을 확인한 후 DEAE Sephadex column chromatography를 통해 얻어진 각 분획들의 OD 값을 280 nm(UV)에서 측정하여 유효한 분획만을 항체로 사용하였다.

2. 세포학적 실험결과

동양달팽이 소화관은 단층원주상피로 이루어졌고 이 상피를 이루는 세포들은 Type 1, 2, 3, 4, 5의 다섯가지 유형의 세포들이 관찰되었다. 이들의 공통점은 세포의 유리 표면 즉, 내강과 연한 표면에는 한결같이 길이 약 1.5 μm 정도의 미세융모가 발달되어 있고, 세포들이 가지막과 연한 부위의 원형질막은 세포질 내로 심한 주름을 이루고 있다.

Type 1 세포들은 상피세포의 대부분을 차지하고 있는 세포로 세포질 내에 많은 중성점액분비과립을 내포하고 있고, Type 2 세포는 Type 1 세포들 사이에 가끔씩 개재하여 세포질의 전자밀도가 높고 조면소포체(rER)과 골지체가 상당히 발달하였으며 산성점액 물질을 내포한 세포이다. Type 3 세포는 내부 구조가 Type 1 세포와 일반적으로 유사하나 세포의 유리표면에 섭모가 있는 점이 다르다. Type 4 세포는 전형적인 배상세포(goblet cell)이며, Type 5 세포는 전자밀도가 낮은 물질을 내포하고 있다.

Benedict 반응을 실시한 위의 상피세포 세포질들이 많은 변형을 일으킨 까닭에 세포질 내에 수많은 vacuole을 형성하였고 cellulase활성을 보여주는 양성반응이 장에서는 주로 vacuole과 원형질과의 경계면에서 강하게 나타났다. 식도와 소장에서는 반응이 일어나지 않았다(Figs. 1-6).

2. Immunogold labelling 결과

소화관의 기관중 장에 존재하는 Type 1, 3 세포에서 cellulase 활성이 있었으며, 식도 및 소장에서는 반응이 일어나지 않았다. 1차 항체와는 반응시키지 않고, 2차 항체 처리 등의 다른 과정은 모두 똑같이 수행한 결과 대조군에서는 전체적으로 반응이 일어나지 않아 비특이적으로 표기된 황금입자가 간혹 관찰되는 경우는 있었으나 조면소포체과 세포질 상단 및 기타 세포 소기관에는 아무런 표기가 되지 않았음을 관찰할 수 있었다. 황금입자는 장상피세포의 조면소포체의 막

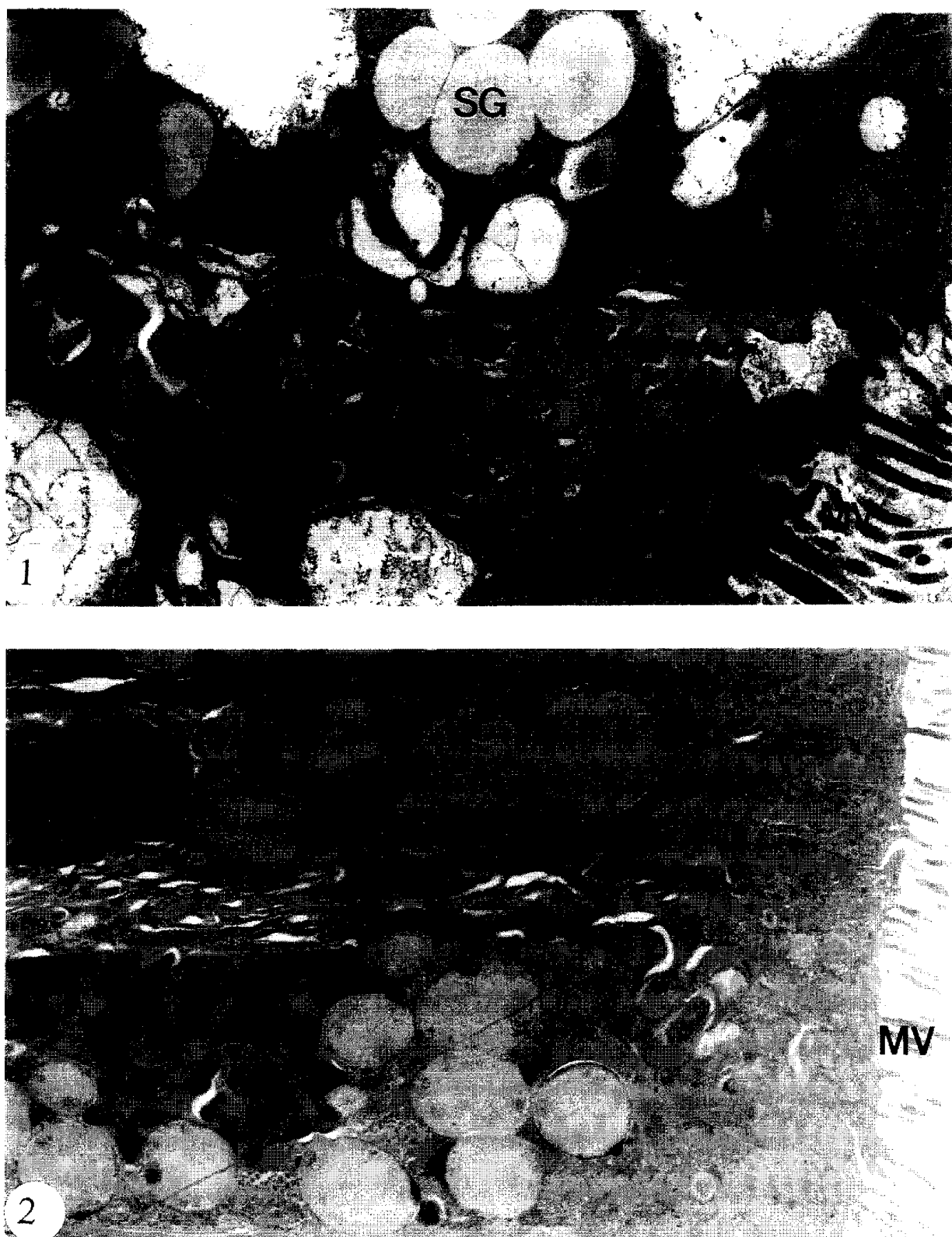


Fig. 1. Control epithelial cells not showing any cellulase activity. Numerous vacuoles are clear. ($\times 16,000$)
SG : secretory granule, MV : microvilli

Fig. 2. Type I cells containing vacuoles with the cytochemical reaction products in the peripheral regions.
($\times 10,000$) SG : secretory granule, MV : microvilli

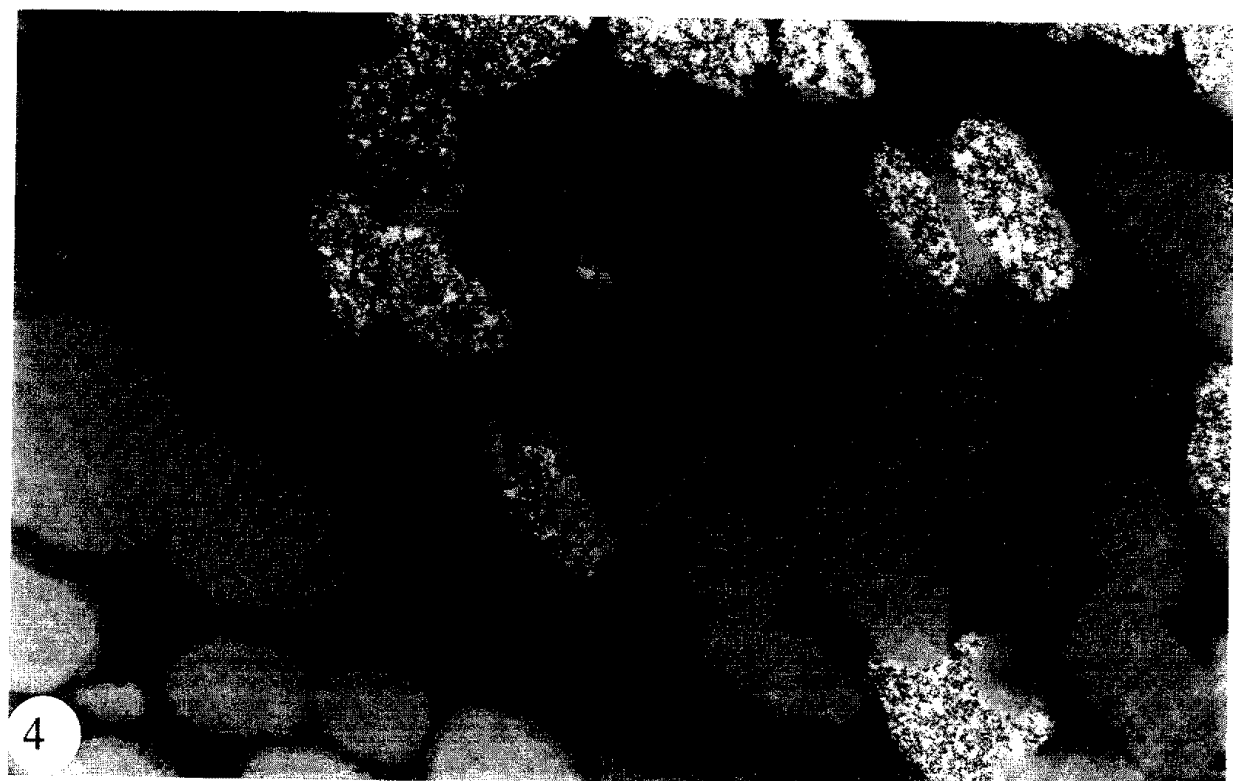


Fig. 3. Control epithelial cells not showing any cellulase activity. Numerous vacuoles are clear. ($\times 16,000$)
V : vacuole

Fig. 4. Type 1 cells with large vacuoles. Cytochemical reaction products lined the walls of the vacuoles. ($\times 22,000$) V : vacuole

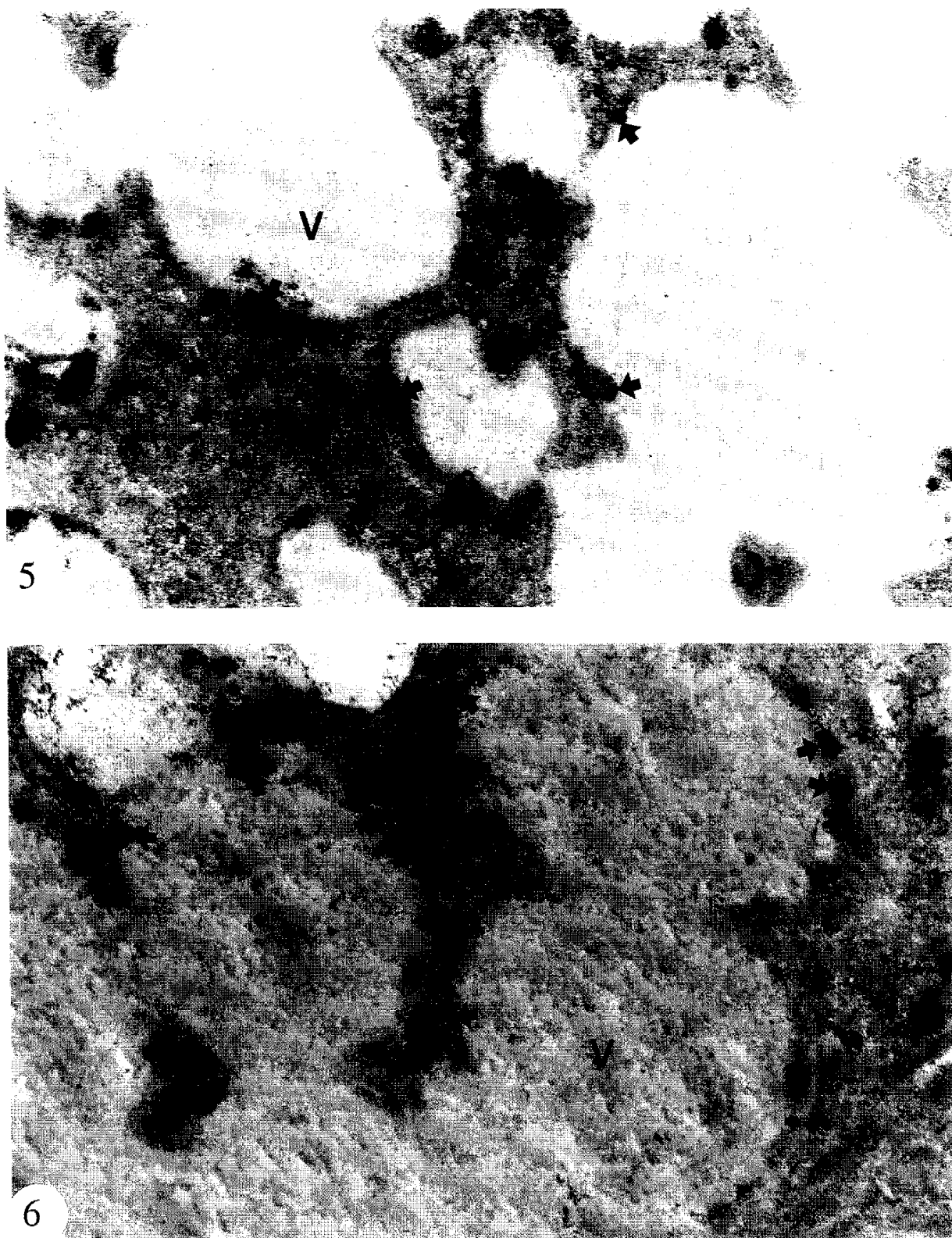


Fig. 5. The vacuoles showing the cytochemical reaction products along the periphery (arrowed). ($\times 40,000$)
V : vacuole

Fig. 6. High magnification of vacuoles showing the cytochemical products (arrowed). ($\times 40,000$) V :
vacuole

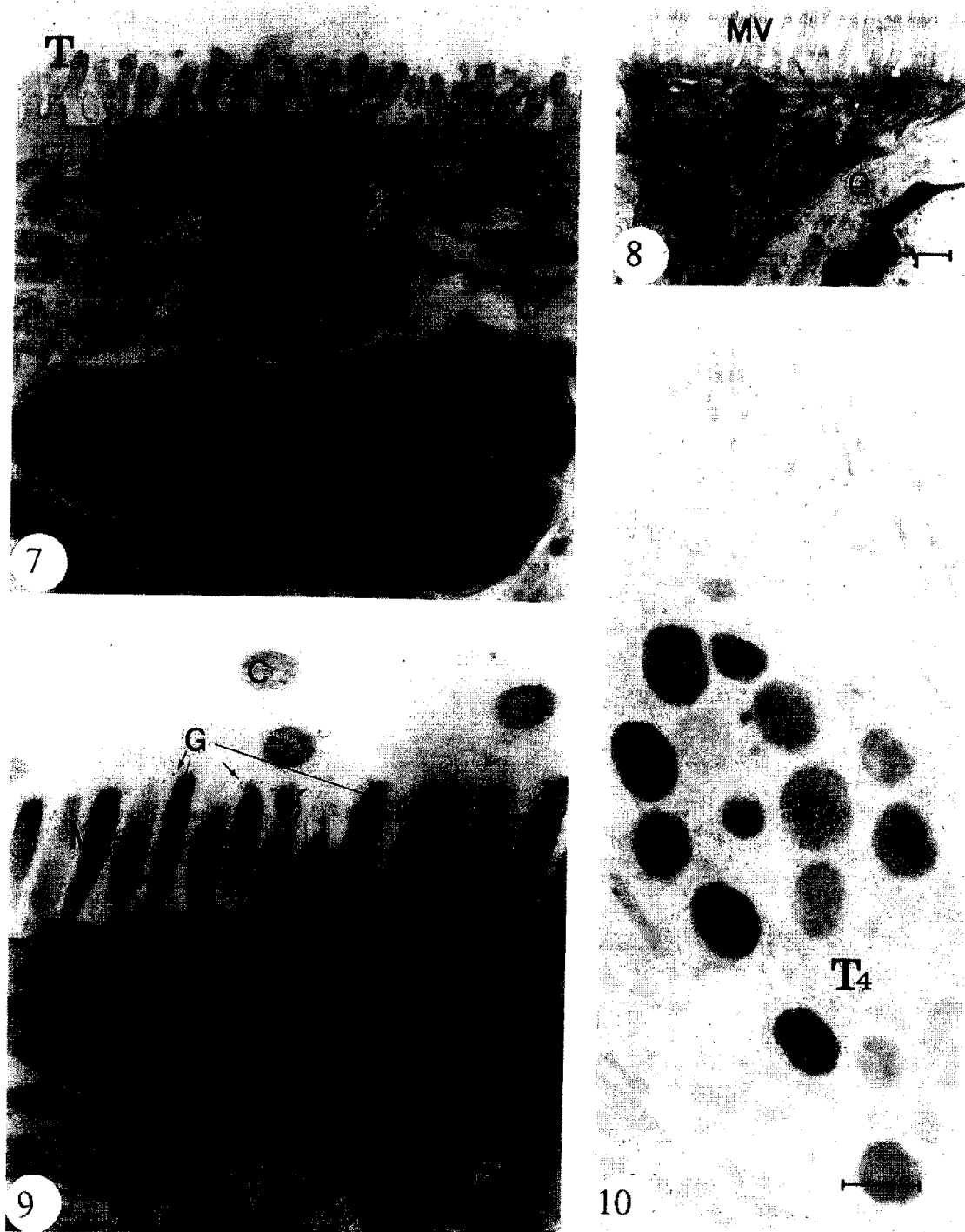


Fig. 7. Apical portion of Type 1 cell labelled with protein-A gold (G). Membranes of the microvilli (MV) and apical cytoplasm are labelled but mitochondria (M). ($\times 20,000$)

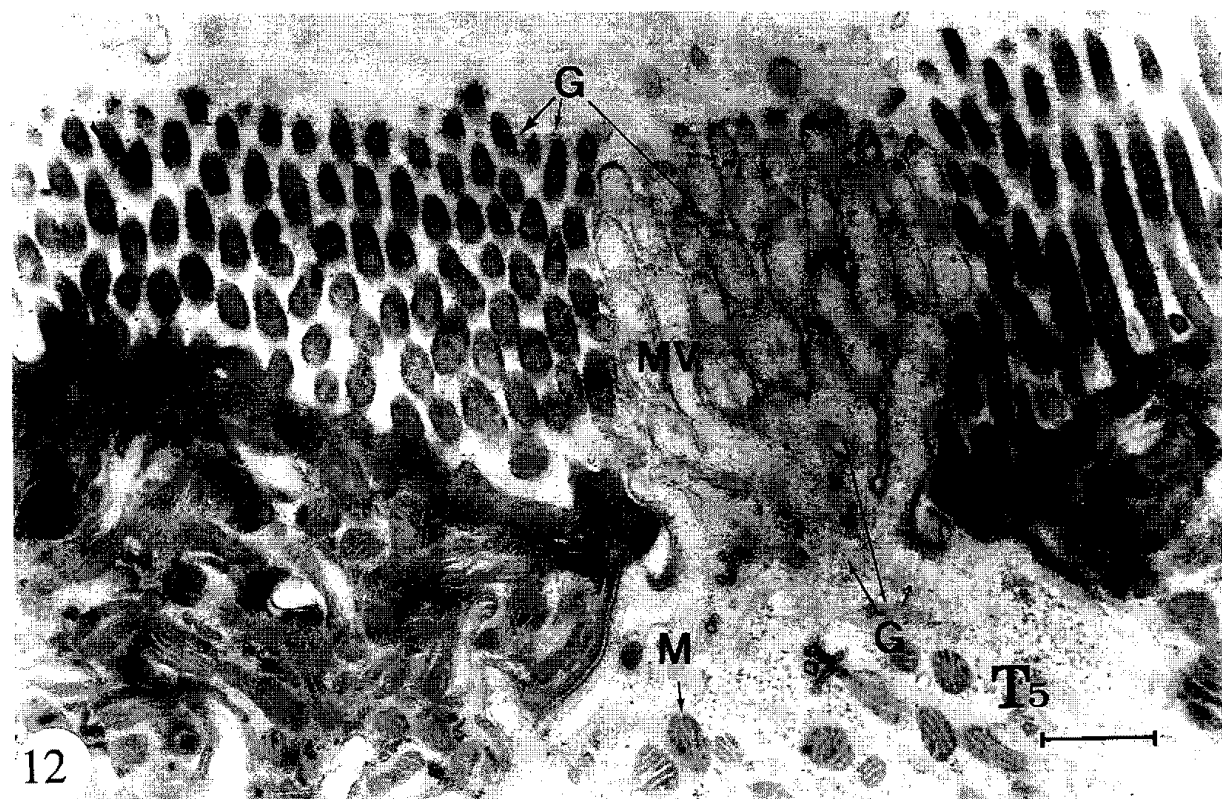
Fig. 8. The gold particles(G) are labelled on the apical cytoplasm and on the membranes of the type 5 cell. ($\times 10,000$) M : mitochondria

Fig. 9. The gold particles(G) are labelled on the apical cytoplasm and on the membranes of the type 3 cell. ($\times 30,000$) MV : microvilli, C : cilia, M : mitochondria

Fig. 10. Type 4 cell cytoplasm which is not labelled with gold particle (G). ($\times 16,000$) SG : secretory granule



11



12

Fig. 11. The gold particles (G) are labelled on the apical cytoplasm and on the membranes of the type 1 cell and type 3 cell. ($\times 24,000$) C : cilia, MV : microvilli

Fig. 12. The gold particles (G) are labelled on the apical cytoplasm and on the membranes of the type 1 cell but not of the type 5 cell. ($\times 26,000$) MV : microvilli, M : mitochondria

과 주변 세포질, 분비과립의 주변, 미세용모의 막과 그 주변의 분비물로 추측되는 부위에 표지되었으며, 세포내에 있는 분비과립 내부와 미토콘드리아 및 소화관의 내강에는 표지되지 않았다(Figs. 7-12).

고 찰

연체동물의 소화관 상피에서는 여러 종류의 세포유형이 존재하는 것으로 알려져 있다. Owen(1956)이 Lamellibranchia의 위에 대한 해부학적 연구에서 3개의 region이 있어 각 부위의 기능이 다를 것임을 예전한 이후, Demian과 Michelson(1971)은 *Marisa cornuarietis*의 소화관 상피의 구성세포들은 6개의 유형이 존재하며 4종류의 mucosubstance를 분비한다고 보고하였으며, Rudman(1972a, b)은 *Bullomorpha*의 장 상피 세포들을 2개의 유형으로 분류하였고 Roldan와 Garcia(1988)는 *Theba pisana*의 소화관 상피에서 2개의 세포유형을 분류한 바 있다. 본 연구결과 동양달팽이의 소화관에서는 5개의 세포유형으로 분류되었는 바 Type 1 세포들이 가장 많았고 이들 세포질 내에는 많은 수의 중성점액나당류인 분비과립을 가지고 있었다. Type 2 세포들은 수가 적고 산성점액나당류를 주로 분비하는 세포로 생각되고, Type 3 세포는 역시 수가 적고 유리표면에 섬모를 가지고 있으며 무리를 이루어 존재하는 경우가 많았다. Type 4 세포의 경우 전형적인 점액경세포(goblet cell)로서 산성점액물질을 가지고 있었다.

연체동물의 stomach와 intestine에 존재하는 섬모는 Morton(1953, 1960), Smith(1967) 그리고 Rudman(1972a, b) 등에 의해 이미 발견된 바 있는데, 소화관 속에서 유체의 이동을 돋는 기능을 하는 것으로 알려져 있다. 초식성인 연체동물의 일부 소화기관 상피 세포들이 섬유소를 분해하기 위하여 cellulase를 분비하거나 아니면 공생하는 미생물 등이 cellulase를 공급할지도 모른다는 종래의 여러 보고가 있었다(Theodore, 1946; Newell, 1953).

이러한 섬유소 분해효소는 과거 미생물에서만 분비되어지는 것으로 알려져 왔으나, 최근의 보고에 의하면 붉은 지렁이(*Lumbricus rubellus*)(송영숙 1994), 아프리카산 왕달팽이(*Achatina fulica*)등에서도 분비된다고 한다.(Maeda, 1996)

본 연구에서 동양달팽이 소화관 조직에 대하여

Benedict 반응을 실시하고 조직의 초박절편을 관찰하여 cellulase의 활성을 조사한 것은 CMC기질에 의해 포착된 cellulase의 활성을 포도당의 형태로 존재하게 되는데 환원당인 포도당은 높은 온도(85-90°C)의 Benedict 용액에서 항산동의 결정체 형태로서 전자현미경에 의해 관찰이 가능한 원리를 이용한 것인데 이 경우 전고정 후에 조직에 열을 가하는 과정에서 세포의 미세구조가 변형되는 것으로 사료된다. 이같은 원리를 이용하여 조직 내의 cellulase 존재를 밝히고자 Bal(1978)이 식물을 대상으로 한 연구가 있다. 또한 정계현과 이용석(1997a)이 동양달팽이의 위상피에서 동일한 방법으로 cellulase의 활성을 확인할 수 있었고, 본 연구에서는 그들의 연구방법을 인용하여 실험을 해 본 결과 연구대상인 동양달팽이의 소화관중 장에서 cellulase의 활성을 확인할 수 있었다.

면역세포화학적 실험을 위하여 항원으로 사용될 cellulase의 항원성을 유지하려는 목적으로 Huvard(1993)는 ostracods에서 luciferase라는 효소를 gold labelling하기 위해서 OsO₄를 이용하는 후고정 과정을 생략한 바 있으며, 정계현과 이용석(1997a)도 후고정과정을 생략한 바 있다. 그 결과 Huvard의 경우 그의 연구 보고서에서 언급하였듯이 OsO₄를 이용하여 후고정을 하지 않은 조직은 gold labelling은 잘 되지만 조직의 상태는 좋지 않은 편이었으며, 정계현과 이용석(1997b) 역시 고정이 미흡하여 미세구조가 정상모습을 보여주지 못했던 사실을 상기저자들이 공히 보고 한 바 있다. 그래서 본 연구에서는 paraformaldehyde 전고정을 2시간 실시한 후 OsO₄를 사용한 후고정을 약 30분간 실시하였다. 그 결과 세포의 미세구조는 비교적 많이 보존되어 관찰되었다. 역시 항원성을 유지하기 위하여 즉, 온도에 의한 단백질변성을 방지하기 위하여 저온(-40°C)에서 자외선(UV)을 조사하여 중합하는 Lowicryl K4M을 사용하여 포매하였는 바 이 과정은 동일 조직을 60°C에서 Spurr에 포매하였을 때보다 gold labelling이 잘 되어 성공적이었다.

Gold particle 표지 결과 primary anti-cellulase가 polyclonal antibody이기 때문에 특이도가 약간 떨어지지만, 소화관중 intestine의 상피세포에 존재하는 분비과립 주위와, rER의 막과 주변 세포질, 미세용모 막 및 주변에 분비물로 추측되는 부위에 gold particle이 표지되었으며, 세포의 첨단부 세포질에도 표지되었지만 분

비과립 자체, mitochondria와 소화관 내강에는 표지되지 않았는 바 이는 황금입자가 주로 cellulase 활성이 있는 부위에 표지되었을 것으로 생각된다.

이상의 세포화학적 및 면역세포화학적 연구의 모든 결과는 일치되었으며 이는 동양달팽이의 소화관중 장의 상피세포들이 분명히 cellulase를 분비하고 있다는 사실을 증명하는 충분한 자료가 된다고 사료된다.

요 약

동양달팽이의 소화관중 식도, 소낭, 장상피에서 섬유소 분해효소의 분비여부를 확인하기 위해 세포화학적 방법과 면역황금 표지법이 수행되었다.

*N. samarangae*의 소화관에선 5가지 종류의 원주상피가 관찰되었다. 이중 Type 1 세포는 미세융모가 발달하고 매우 많은 분비과립을 함유하고 있었으며, Type 2 세포는 위로 치우친 핵과 전자밀도가 높은 세포질에 조면소포체가 매우 발달해 있었다. Type 3 세포는 섬모와 미세융모를 함께 가지고 있는 세포로서 분비과립을 약간 함유하는 것으로 관찰되었다. Type 4 세포는 전형적인 배상세포로써 산성점액물질을 다량 함유하고 있으며, Type 5 세포는 매우 드물게 관찰되는 세포로 전자밀도가 매우 낮은 세포질을 함유하고 있었다.

세포화학적 방법으로 장상피에서의 cellulase의 활성을 시험해 본 결과 상피세포의 대다수를 차지하는 Type 1 세포들과 Type 3 세포들의 분비과립들의 주변에서 cellulase 활성이 높았고, immunogold staining 결과 역시 Type 1, 3 세포에 labelling 되었는데 황금입자가 상피의 분비과립 주위의 세포질과 rER의 막과 주변 세포질, 그리고 상피세포들의 상단부 세포질 등에서 표지되었다.

이상의 모든 실험 결과는 동양달팽이의 장상피세포에서 cellulase가 분비된다는 사실을 암시하고 있다.

참 고 문 헌

- Alba, Y., Villaro, A.C., Sesma P., Vazquez, J.J. and Abaurrea, A. (1988) Gut endocrine cells in the snail *Helix aspersa*. General and Comparative Endocrinology. 70: 363-373.
- Bal, A.K. (1978) Principles and method. In: Electron Microscopy of Enzymes. (ed. by Hayet, M.A.) Vol. 3. pp. 68-78. Van Nostrand Reinhold Co., New York.
- Boer, H.H. and Kits, K.S. (1990) Histochemical and ultrastructural study of the alimentary tract of the freshwater snail *Lymnaea stagnalis*. Journal of Morphology. 205(1): 97-111.
- Demian, E.S. and Michelson E.H. (1971) Histochemistry of the epithelial mucins in the alimentary tract of the snail *Marisa cornuarietis*. Journal of Morphology. 135: 213-238.
- Huvard, A.L. (1993) Ultrastructure of the light organ and immunocytochemical localization of luciferase in luminescent marine ostracods (Crustacea: Ostracoda: Cypridinidae). Journal of Morphology. 218: 181-193.
- Johnston, A. and Thorpe, R. (1982) Immunochemistry in Practice. Blackwell Scientific Publ.
- Lufty, R.G. and Demian, E.S. (1967) The histology of the alimentary system of *Marisa cornuarietis* (Mesogastropoda: Ampullariidae). Malacologia. 5(3): 375-422.
- Maeda, I., Shimohigashi, Y., Kihara, H. and Ohno, M. (1996) Purification and characterization of a cellulase from the giant snail *Achatina fulica*. Biosci Biotechnol Biochem. 60: 122-124.
- Morton, J.E. (1953) The functions of the gastropod stomach. Proc. Linn. Soc. London. 164: 240-246.
- Morton, J.E. (1960) The functions of the gut in ciliary feeders. Biol. Rev. Cambridge Philos. Soc. 35: 92-140.
- Newell, B.S. (1953) Cellulolytic activity in the Lamellibranch crystalline style. Journal of Marine Biology. Ass. U.K. 32: 491-495.
- Owen, G. (1956) Observations on the stomach and digestive diverticula of the Lamellibranchia. Quarterly Journal of Microscopical Science. 97(4): 541-567.
- Purchon, R.D. (1956) The stomach on the Probranchia and Septibranchia (Lamellebranchia). Proc. Zool. Soc. London. 127: 511-525.
- Roldan, C. and Garcia, C. (1988) Anatomy and histology of the alimentary tract of the snail *Theba pisana* (Gastropoda : Pulmonata). Malacologia. 28(1-2): 119-130.
- Rudman, W.B. (1972a) Structure and functioning of the gut in the Bullomorpha (Opisthobranchia), Part II. Acteonidae. Journal Natural History. 6: 311-324.

동양달팽이 소화관에서의 cellulase 활성에 대한 세포학적 및 면역세포화학적 연구

- Rudman, W.B. (1972b) Structure and functioning of the gut in the Bullomorpha (Opisthobranchia). Part 3. Philinidae. *Journal of Natural History*, 6: 459-474.
- Smith, E.H. (1967) The neogastropod stomach, with notes on the digestive diverticula and intestine. *Transactions of the Royal Society of Edinburgh*, 67(2): 23-42.
- Theodore, F.L. (1946) A study of the enzymatic and other properties of the crystalline style of clams. Evidence for the presence of a cellulase. *Journal Cell Comp Physiology*, 28: 183-195.
- Yonge, C.M. (1923) Studies on the comparative physiology of digestion. The mechanism of feeding and assimilation in the lamellibranch. *Mya Brit. Journal Exp. Zool.*, 1: 15-63
- Yonge, C.M. (1926) Structure and physiology of the organs of the feeding and digestion in *Ostrea edulis*. *Journal of Marine Biology. Assn.*, 14: 295-386.
- Yonge, C.M. (1932) Notes on feeding and digestion in Pterocera and Vermetus, with a discussion on the occurrence of the crystalline style in the Gastropoda. *Sci. Rep. Gt. Barrier Reef. Exped.*, I(10): 259-81
- 송영숙 (1994) *Lumbricus rubellus*의 cellulose 분해효소. 연세대학교 대학원 생화학과 석사학위논문.
- 정계현, 이용석 (1997a) 동양달팽이 *Nesiohelix samarangae* 위에서의 Cellulase 활성에 대한 세포화학적 및 면역세포화학적 연구. *한국폐류학회지*, 13(2): 161-173.
- 정계현, 이용석 (1997b) 동양달팽이의 위에 대한 조직화학적 및 미세구조적 연구. *한국폐류학회지*, 13(2): 175-184.
- 정계현, 이훈섭, 박종안 (1993) 한국산 담수 복족류 2종의 소화기관에 관한 전자현미경적 연구. *한국폐류학회지*, 9(1): 1-6.

Received November 3, 1998

Accepted December 10, 1998

Corresponding author: Jeong, Kye-Heon, Ph.D.

Tel: (82) 418-530-1249; e-mail: jngkh@asan.sch.ac.kr