

## 배양 조건이 *Aspergillus* sp. 의 독소 생산에 미치는 영향

이유나<sup>1</sup> · 김남연<sup>1</sup> · 이승은<sup>1</sup> · 지근역<sup>1,2\*</sup>

<sup>1</sup>서울대학교 생활과학대학 식품영양학과, <sup>2</sup>주비피도

### Effect of Various Culture Conditions on the Production of Mycotoxin by *Aspergillus* sp.

Yu Na Lee<sup>1</sup>, Nam Yeun Kim<sup>1</sup>, Seung Eun Lee<sup>1</sup>, and Geun Eog Ji<sup>1,2\*</sup>

<sup>1</sup>Department of Food and Nutrition, Research Institute of Human Ecology, Seoul National University, Seoul 08826, Korea

<sup>2</sup>Research Institute, Bifido Inc., Hongcheon, Gangwon-do 25117, Korea

(Received December 17, 2015/Revised January 5, 2016/Accepted January 15, 2016)

**ABSTRACT** - Ochratoxin A and aflatoxin may be detected from naturally fermented foods due to the contamination of the mycotoxin-producing molds or un-prudential use of the mycotoxin producing starter strains during the fermentation. This study was carried out to analyze the production of ochratoxin A and aflatoxin under the various environmental conditions. For the experiment, the effects of different temperature, culture media, and fermentation time on the production of ochratoxin A by *Aspergillus usamii* KFRI 999 and *A. awamori* KFRI 983 were analyzed. Additionally, the production of aflatoxin was assessed under the various temperature, initial pH, fermentation time and culture media during fermentation by *A. flavus* KACC 41403 and *A. oryzae* KACC 46471. The levels of ochratoxin A and aflatoxin were analyzed by HPLC. The result showed that the production of mycotoxin was greatly affected by the fermentation temperature. *A. oryzae* KACC 46471 did not produce aflatoxin. All of the mycotoxin producing strains showed the highest level of mycotoxin at 30°C. *A. awamori* KFRI 983 showed the lowest level of ochratoxin A in PDA media among the experimental medium. The results of the present study may be useful for the reduction of ochratoxin A and aflatoxin in various foods.

**Key words** : ochratoxin, aflatoxin, immunoaffinity column, soybean

곰팡이 독소는 곰팡이에 의해 2차 대사산물로 생산되며 여러 종류 식품에서 발견된다<sup>1,2</sup>. 식품에서의 곰팡이 독소 오염은 발암, 급성 간염, 기형아 출산 등의 문제를 야기하며 특히 국제암연구소(International Agency for Research on Cancer)에 의해 ochratoxin (OTA)는 group 2B의 발암물질로, aflatoxin B<sub>1</sub> (AFB<sub>1</sub>)은 group 1으로 지정되어 있다<sup>3</sup>. 곰팡이 독소의 섭취에 의한 피해를 방지하기 위해 국가적으로 식품에서의 곰팡이 독소 함량에 대한 제한을 설정해 두고 있다<sup>4</sup>. 곰팡이의 성장과 곰팡이 독소 생산은 온도, pH, 성장 기간에 영향을 받는다<sup>5-7</sup>. 따라서 식품에서 곰팡이 독소의 오염에 주의하며 적절한 환경을 유지하여 곰팡이 독소가 생산되는 조건을 피하는 것은 식품의 안전을 위해

서, 그리고 경제적으로도 중요하다.

AFB<sub>1</sub>의 최적 생산 온도는 20-30°C이며<sup>8</sup>, OTA는 15-40°C에서 검출되는 것이 보고되었다<sup>9,10</sup>. 전통식 메주의 제조는 25-30°C의 온도에서 발효하며<sup>11</sup> 장류에서 분리된 곰팡이 중 AFT를 생산 할 수 있는 *A. flavus*가 동정되었다<sup>12</sup>. 그러므로 메주를 생산하는 온도에서의 곰팡이 독소 생산량에 대한 연구가 중요하다. 13°C의 저온에서는 장기간 배양시 곰팡이 독소가 생산되며 41°C의 고온에서는 생산되지 않는다는 보고가 있다<sup>13</sup>. 따라서 저온에서의 곰팡이 독소 연구는 장기간 배양하여야 하며 비록 고온에서는 곰팡이 독소가 생산되지 않았으나 다양한 조건 하에서도 곰팡이 독소가 생산되지 않는지 확인하여야 한다. AF는 넓은 범위의 pH에서 생산되는 것으로 알려져 왔으므로<sup>14</sup> 산성, 중성, 염기성 범위에서의 독소 생산에 관하여도 연구할 필요가 있다. 그러나 pH, 온도, 배양기간 등의 여러 요소를 여러 배지에서 한 번에 비교한 연구는 부족하며 각 조건들 간의 상호작용에 대해서는 잘 알려져 있지 않다. 이번

\*Correspondence to: Geun Eog Ji, Department of Food and Nutrition, Research Institute of Human Ecology, Seoul National University, Seoul 08826, Korea  
Tel: 82-2-880-8749, Fax: 82-2-884-0305  
E-mail: [geji@snu.ac.kr](mailto:geji@snu.ac.kr)

연구에서는 OTA와 aflatoxin (AF)의 생산량을 여러 조건에서 비교하며 조건들의 영향에 대해 연구하였다.

또한 한국의 식단에서 콩은 메주나 청국장과 같이 삶아서 곰팡이나 균으로 발효하여 섭취된다. 그렇기에 콩에서의 곰팡이 독소 생산량은 식품의 안전에 있어 중요하다. 그러나 콩에서 OTA와 AF의 분석에 대한 연구는 부족한 실정으로 추가적인 연구가 필요하다. 또한 식문화는 현재 시대에 다른 지역에 전파될 수 있으며 지역에 따라 온도의 차이가 발생하므로 한국에서 배양하는 온도 외에 다른 온도에서의 곰팡이 독소 생산에 대한 연구도 필요하다. 따라서 본 연구에서는 OTA와 AF이 생산되는 조건을 분석하여 식품에서 곰팡이 독소의 오염을 줄일 수 있는 조건을 탐색하였다.

## Materials and Methods

### 사용 균주

사용된 균주들은 한국식품연구원(KFRI: Gyeonggi-do)와 농업미생물은행(KACC: Gyeonggi-do)에서 제공받았다. OTA 생산균주로는 *Aspergillus usamii* KFRI 999 (*A.* 999)와 *A. awamori* KFRI 983 (*A.* 983)를 사용하였다<sup>15)</sup>. AF 생산 균주로는 *Aspergillus flavus* KACC 41403 (*A.* 41403)이 사용되었으며 음성 대조균으로는 *Aspergillus oryzae* KACC 46471 (*A.* 46471)을 사용하였다<sup>16)</sup>. 위의 균주들은 서울대학교 식품영양학과 식품미생물연구실에서 보관 중인 균주를 사용하였다.

### 배지 제조 및 배양 조건

Ochratoxin A 배양에는 potato dextrose agar (PDA) (Difco™, Detroit, MI, USA), czapek yeast extract agar (CYA), 메주를 사용하였다. CYA는 1 L의 증류수에 K<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 1 g, czapek concentrate 10 ml, yeast extract 5 g, sucrose 30 g, agar 15 g을 녹였다<sup>17)</sup>. Czapek concentrate는 100 ml의 물에 NaNO<sub>3</sub> 30 g, KCl 5 g, MgSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O 5 g, FeSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O 0.1 g을 녹였다<sup>17)</sup>. 콩(soybean, glycine max)은 경기 농협에서 국내산을 구매하여 실온에서 보관하였다. 메주는 물에 불린 콩을 고압 멸균기에서 멸균하고 둥글게 성형하였다. 포자현탁액은 1.00 × 10<sup>5</sup> spores/g을 접종하였다. 15°C, 30°C, 40°C에 호기적으로 10일, 20일, 30일간 배양하였다.

Aflatoxin 배양에는 potato dextrose broth (PDB) (Difco™, Detroit, MI, USA), czapek yeast extract broth (CYB), soybean milk (SBM)를 사용하였다. CYB는 CYA배지에서 agar를 제외하고 제조하였다. SBM는 콩 분말과 물을 혼합하여 사용하였다. 최종적으로 1 N NaOH (Samchun, Pyeongtaek city, Gyeonggi-do, Korea), 5 N NaOH, 1 N citric acid (Samchun)에 의해 pH 4.0, pH 6.0, pH 8.0로 조절하였다. 포자 현탁액은 6.00 × 10<sup>6</sup> spores를 접종하였고 진탕 배양

기에서 배양하였다. 온도는 15°C, 30°C, 40°C였으며 150 rpm에서 호기적으로 배양하였다. 10일, 20일, 30일간 배양하였다.

### 곰팡이 독소 추출

Ochratoxin A는 고성능 액체 크로마토그래피(HPLC)와 면역 친화성 컬럼을 이용해 추출하였다<sup>18)</sup>. 수거된 시료를 cell strainer (BD Biosciences, Bedford, MA, USA)로 균질화시켰다. 동량의 추출용매(water-acetonitrile (Duksan Pure Chemicals Co. Ltd., Korea) (40:60, v/v))와 섞여 100 ml 삼각플라스크와 마그네틱바를 이용해 5분간 혼합하였다. 혼합된 시료를 Whatman no.4 filter paper (Whatman International Ltd., Maidstone, England)로 여과하였다. 여과액 5 ml를 phosphate-buffered saline (PBS; pH 7.5)로 50 ml가 되도록 희석하였다. 희석액은 Whatman GF/A glass filter paper (Whatman)를 이용해 여과하고 OchraTest WB column (Vicom Co., Milford, MA, USA)에 1초에 1 drop의 속도로 통과시켰다. 컬럼을 10 ml의 증류수로 세척하고 1 ml의 methanol에 녹여서 추출하였다. 컬럼에 통과시킨 1 ml의 methanol은 50°C에서 완전히 건조시켰다. 건조 후 1 ml의 acetonitrile-water-acetic acid (99:99:2, v/v/v)에 녹이고 0.2 µm pore size membrane filter로 여과하였다.

Aflatoxin을 추출하고 HPLC로 정량 분석하였다<sup>16)</sup>. 시료와 동량의 추출용액(Methanol, 0.1% NaCl)을 추가하여 5분간 혼합하였다. 혼합액을 Whatman no.4 filter paper에 여과하고 1% tween 20으로 4배 희석하였다. 희석한 후 Whatman GF/A glass filter paper로 여과하였다. 20 ml의 여과액을 면역 친화성 컬럼(AflaTest WB, Vicam Co.)에 1초당 1 drop의 속도로 통과시켰다. 컬럼을 10 ml의 증류수로 세척하고 3 ml의 acetonitrile로 aflatoxin을 추출하였다. 추출물을 50°C에서 완전히 건조시킨 후 trifluoroacetic acid 200 µl를 첨가하여 암소에서 15분간 방치하였다. 15분 후 800 µl의 acetonitrile-water (20:80, v/v)용액을 추가하였다. 최종 시료는 0.45 µm pore size membrane filter로 여과하여 HPLC 분석에 사용하였다.

### Ochratoxin A와 aflatoxin의 정량 분석

곰팡이 독소 분석을 위해 Polaris C18 column (250 mm long, 4.6 mm inside diameter, 5 µm particle size; Agilent Technologies)과 Ultimate 3000 HPLC systems (Thermo Fisher Scientific, Waltham, MA)를 사용하였다.

Ochratoxin A는 20 µl의 시료를 주입하여 이동상으로는 acetonitrile-water-acetic acid (99:99:2, v/v/v)이며 1 ml/min의 속도로 15분간 흘려주었다. Ochratoxin A의 검출에는 형광 검출기(fluorescence detector)를 사용하였다(333 nm excitation, 460 nm emission). 사용된 OTA 표준물질은 Sigma Chemical Co. (St. Louis, MO)에서 구입하였다.

Aflatoxin G<sub>1</sub>, G<sub>2</sub>, B<sub>1</sub>, B<sub>2</sub> 표준물질(25 µg/ml)은 Trilogy Analytical Laboratory (Washington, MO)에서 구입하였다. 이 동상(acetonitrile-water (25:75, v/v))을 1 ml/min의 속도로 흘려주었다. 시료는 20 µl를 주입하였고 형광 검출기(360 nm excitation, 450 nm emission)를 사용하여 25분간 검출하였다.

**통계처리**

통계분석은 Statistical Package for the Social Science (SPSS, Ver. 22.0, SPSS Inc., Chicago, IL, USA) 를 사용하였다. 각 배지, 온도, 배양 기간, pH간의 관련성을 파악하기 위하여 Kuskal-Wallis test를 이용하였고 군주 간의 비교는 Mann-Whitney U test로 검정하였다. p값이 0.05 미만인 경우를 유의수준으로 고려하였다. 군간에 유의적인 차이가 있을 때는 Mann-Whitney U test를 Bonferroni 보정하여 사후 검정하였다.

**Results and Discussion**

**배양조건의 변화에 따른 곰팡이 독소 생산량 비교**

A. 999와 A. 983를 온도, 배양 기간, 배지를 달리하여 배양하였다(Table 1, Table 2). PDA 배지에서 30°C에서 10 일간 배양했을 때 310.4 ± 18.2 µg/kg로 가장 높은 값을 보였다.

HPLC 분석 결과 온도 조건이 ochratoxin 생산량에 영향

을 미치는 것으로 확인되었다(p < 0.05). A. 999와 A. 983은 30°C에서 배양했을 때 가장 많은 양의 OTA가 생산되었다. 15°C와 40°C에서의 생산량의 차이는 A. 983에서는 유의하지 않았으나 A. 999를 배양하였을 때는 15°C에서 생산된 OTA의 양이 40°C에서 생산된 OTA의 양보다 유의하게 많았다. 배양 기간은 두 군주 모두에서 OTA의 생산에 유의미한 영향을 미치지 못하였다. 배지를 다르게 하였을 경우는 군주에 따라 그 영향이 바뀌었다. A. 999를 배양한 경우 배지의 종류는 OTA 생산에 유의한 차이를 보이지 않았으나 A. 983을 배양한 경우는 PDA에서 생산된 OTA의 양이 CYA와 메주에서의 OTA 생산량에 비해 유의적으로 낮게 나타났다. 따라서 연구 결과에 의하면 A. 999이 A.983 보다 온도에 더 민감한 영향을 받았으며 배지 조성에서는 A. 983이 영향을 받았다.

OTA의 경우 기존의 연구에서는 yeast extract sucrose agar (YES)와 CYA에 배양하였을 때 20-25°C가 최적의 생산 온도로 보고되었으며<sup>19)</sup>, A. niger를 건과류에 접종한 연구에서는 a<sub>w</sub>가 0.92일 때 15°C 였다고 보고하였다<sup>10)</sup>. 그러나 a<sub>w</sub>에 따라 OTA의 최적 생성 온도는 변한다는 연구가 있다<sup>20)</sup>.

A. 41403, A. 46471의 배양 결과는 Table 3과 Table 4에 나타내었다. HPLC를 이용한 분석 결과 A. 46471은 어떤 조건에서도 aflatoxin을 생산하지 않는다는 것을 확인하였다(data not shown). 가장 높은 AF 생산량은 pH 8.0의

**Table 1.** Median and range of OTA produced in the various temperature and medium (µg/kg)

	Temperature			Medium		
	15°C	30°C	40°C	PDA	CYA	meju
OTA	0.5 <sup>a</sup> (0.01-17.29)	40.93 <sup>b</sup> (0.92-310.36)	0.02 <sup>a</sup> (0.01-23.01)	0.05 <sup>d</sup> (0.01-310.36)	0.36 <sup>d</sup> (0.01-230.38)	0.92 <sup>d</sup> (0.01-32.55)
A. 999	0.05 <sup>a</sup> (0.01-1.89)	53.30 <sup>b</sup> (0.92-310.36)	0.02 <sup>c</sup> (0.01-0.63)	0.77 <sup>d</sup> (0.01-310.36)	0.49 <sup>d</sup> (0.01-58.14)	0.63 <sup>d</sup> (32.55)
A. 983	0.02 <sup>a</sup> (0.01-17.29)	10.92 <sup>b</sup> (2.44-230.38)	0.34 <sup>a</sup> (0.01-23.01)	0.02 <sup>d</sup> (0.01-63.32)	0.36 <sup>c</sup> (0.01-230.38)	9.68 <sup>d</sup> (0.01-23.01)

<sup>a,b,c</sup>Difference on the same row among the temperature. Different letter corresponds to statistically significant differences. (p < 0.05)

<sup>d,e</sup>Difference on the same row among the medium. Different letter corresponds to statistically significant differences. (p < 0.05)

**Table 2.** Median and range of OTA fermented on 10, 20 and 30 days by different strains (µg/kg)

	Days			Strains
	10 d	20 d	30 d	
OTA	0.28 <sup>a</sup> (0.01-310.36)	0.36 <sup>a</sup> (0.01-225.32)	0.49 <sup>a</sup> (0.01-230.38)	0.49 (0.01-310.36)
A. 999	0.63 <sup>a</sup> (0.01-310.36)	0.02 <sup>a</sup> (0.01-180.26)	0.05 <sup>a</sup> (0.01-174.80)	0.49 <sup>b</sup> (0.01-310.36)
A. 983	0.28 <sup>a</sup> (0.01-138.52)	10.92 <sup>a</sup> (0.01-225.32)	1.29 <sup>a</sup> (0.01-230.38)	1.29 <sup>b</sup> (0.01-230.38)

<sup>a,b,c</sup>Difference on the same row among the days. Different letter corresponds to statistically significant differences. (p < 0.05)

<sup>b</sup>Difference on the same row among the strains. Different letter corresponds to statistically significant differences. (p < 0.05)

**Table 3.** Median and range of AF produced from various medium and in fermentation time (ng/ml)

	Temperature			Days <sup>1)</sup>		
	15°C	30°C	40°C	10 d	20 d	30 d
t AF	0.8 <sup>a</sup> (0.1-1,130.5)	191.5 <sup>b</sup> (1.2-1,874.8)	0.0 <sup>c</sup> (0.0-0.1)	0.25 (0.0-1,654.3)	1.3 (0.0-1,799.0)	6.0 (0.0-1,874.9)
AFB <sub>1</sub>	0.9 <sup>a</sup> (0.1-1,072.2)	191.5 <sup>b</sup> (1.2-1,874.9)	0.0 <sup>c</sup> (0.0-0.1)	0.23 (0.0-1,653.3)	1.1 (0.0-1,798.4)	4.8 (0.0-1,874.9)
AFB <sub>2</sub>	0.0 <sup>a</sup> (0.0-109.0)	3.0 <sup>b</sup> (0.0-37.6)	0.0 <sup>c</sup> (0.0-0.0)	0.0 (0.0-109.0)	0.0 (0.0-58.2)	0.1 (0.0-28.0)

<sup>a,b,c</sup>Difference on the same row among the temperature. Different letter corresponds to statistically significant differences. (p < 0.05)

<sup>1)</sup>No statistic difference by days.

**Table 4.** Median and range of AF produced from various medium and initial pH by *A. 41403* (ng/ml)

	Medium <sup>1)</sup>			pH <sup>2)</sup>		
	PDB	CYB	SBM	pH 4.0	pH 6.0	pH 8.0
t AF	6.1 (0.0-503.1)	0.5 (0.0-1,875.0)	0.9 (0.0-932.4)	1.3 (0.0-1,312.6)	0.2 (0.0-1,732.0)	1.3 (0.0-1,875.0)
AFB <sub>1</sub>	4.8 (0.0-478.5)	0.5 (0.0-1,874.9)	0.8 (0.0-895.6)	1.2 (0.0-1,287.0)	0.2 (0.0-1,845.0)	1.1 (0.0-1,874.9)
AFB <sub>2</sub>	0.1 (0.0-24.6)	0.0 (0.0-109.0)	0.0 (0.0-37.6)	0.1 (0.0-109.0)	0.0 (0.0-37.6)	0.1 (0.0-58.2)

<sup>1)</sup>No statistic difference by medium.

<sup>2)</sup>No statistic difference by pH.

CYB에서 30°C의 온도로 30일간 배양하였을 때 1,874.9 ± 280.2 ng/ml이었다. 15°C에서 가장 많이 검출되었을 때는 pH 8.0의 CYB에서 20일간 배양한 1,072.2 ± 9.0 ng/ml이었으며 40°C에서는 pH 4.0의 PDB에서 10일 간 배양한 0.1 ± 0.0 ng/ml이었다.

*A. 41403*는 온도 조건을 다르게 하였을 때에는 유의한 차이가 있었으나 배양 기간이나 pH 조건, 배지의 차이에 의해서는 유의적인 차이를 보이지 않았다. 온도 조건을 보면 AFB<sub>1</sub>, AFB<sub>2</sub> 모두 30°C에서 가장 많이 검출되었다. 15°C와 40°C에서 생산한 AF 양에서는 유의적인 차이를 보여 AF 생산량은 15°C가 두 번째로 높았으며 그 다음은 40°C이었다. *A. 41403*에 의한 AF의 생산량은 30°C에서 가장 높았다. 기존의 연구에서 *A. flavus*를 3가지 종류의 배지에 접종하였을 때 30°C가 AF 생산에 최적의 온도로 보고되었다<sup>8)</sup>. 보리와 밀에서 AF를 생산한 연구에서는 a<sub>w</sub> = 0.98일 때 30°C가 최적온도로 보고되었고 최적 성장 온도는 35°C이었다<sup>21)</sup>. AF의 경우 15°C에서의 생산량과 40°C에서의 생산량이 유의적인 차이를 보였다. 13°C의 저온에서 *A. flavus*를 장시간 배양 시 AFB<sub>1</sub>의 생산량이 증가하였으나 41°C에서는 검출되지 않았다고 보고하였다<sup>13)</sup>. AF의 생산이 온도에 영향을 받는 이유에 대해 AF 생산 관련 유전자인 AFLR이 28°C에서는 활발하나 37°C에서는 작동하지 않아 aflatoxin이 생산되지 않는다고 보고하였다<sup>22)</sup>. 보고에 따르면 AF의 생산이 10일 이전에 끝나게 되므로

더 짧은 배양기간에서의 추가 연구가 필요하다<sup>23)</sup>.

또한 본 연구에서는 a<sub>w</sub>에 대해서는 고려하지 않아 배양 기간이 길어질수록 배양된 시료마다 a<sub>w</sub>의 차이가 생기게 되므로 a<sub>w</sub>를 고려한 후속 연구가 필요하다.

### 콩 배지에서의 곰팡이 독소 분석

메주에서 배양한 시료들의 결과는 Fig. 1과 Fig. 2에 나타내었다. 곰팡이 독소의 생산량은 균주 간에 생산량의 차이가 있었는데 *A. 983*에서 유의적으로 더 많은 양의 OTA가 생산되었다. 식품공전에 따르면 식품 내 OTA의 함량은 메주에서 20 µg/kg 이하여야 한다<sup>4)</sup>. 메주배지에서 이 기준에 만족하지 못하는 시료는 *A. 999*를 30°C에서 10일간 배양했을 때와 *A. 983*을 40°C에서 30일간 배양하였을 때이었다. 그러므로 생산된 OTA의 양만을 본다면 *A. 983*에 오염되었을 때 더 위험하다고 볼 수 있으나 20 µg/kg의 기준치를 초과하는 시료만을 고려했을 때는 *A. 999*에 오염되었을 때가 더 위험하다고 할 수 있다.

SBM에서 생산된 total AF (t AF), AFB<sub>1</sub>의 생산에는 다른 배지와 같이 온도만이 영향을 미쳤다. SBM에서는 최고 895.6 ± 43.3 ng/ml의 AFB<sub>1</sub>이 검출되었다. AF의 함량 기준은 영아용 조제식, 성장기용 조제식, 영·유아용 곡류 조제식, 기타 영·유아식에서는 AFB<sub>1</sub>의 양이 0.10 µg/kg 이하이어야 하며 그 외의 식품에서 t AF로 15 µg/kg이하, AFB<sub>1</sub>은 10 µg/kg이하이어야 한다<sup>4)</sup>. SBM 배지에서 이 기

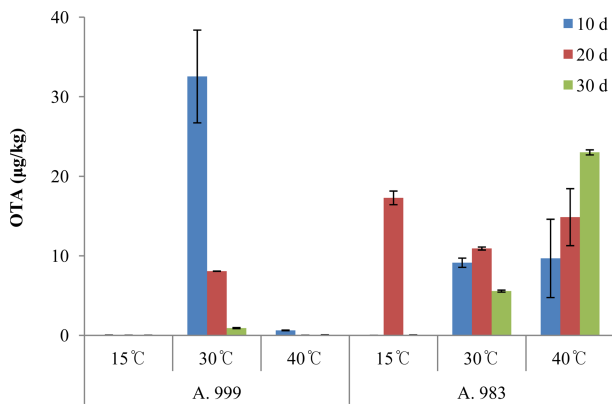


Fig. 1. Result of ochratoxin A from meju in different temperature and incubation time.

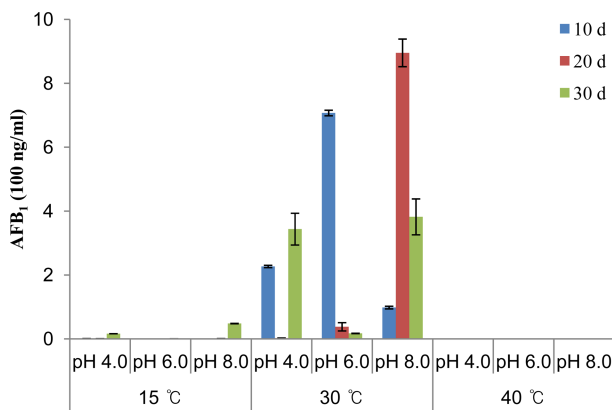


Fig. 2. Aflatoxin B<sub>1</sub> produced from SBM in various environments.

준에 만족하지 못하는 시료는 10개였다. 그 중 30°C에서 배양한 시료가 8개로 가장 많았으며 나머지 2개는 15°C에서 배양되었다. pH의 경우 pH 4.0, pH 6.0이 각각 3개씩, pH 8.0에서 4개의 시료가 기준을 충족하지 못하였다. 배양 기간에서는 10일 3개, 20일 2개, 30일 5개였다. 그러므로 *A. 41403*에 오염되었다면 30°C에서 30일간 배양하였을 때가 가장 위험하고 볼 수 있다. 30°C에서 배양한 시료들에서는 pH, 배양 기간에 의한 유의적인 차이는 없었다.

시판 된장에서 검출된 OTA를 ID-LC/MS/MS를 이용하여 분석한 경우 검출량은 0.1 µg/kg이하였으나 가정에서 제조한 된장의 경우 7-21 µg/kg의 결과를 나타내었다<sup>24</sup>). 콩의 5가지 곡류에 *Aspergillus parasiticus*를 접종하여 15일째까지 배양한 결과 콩에서 가장 많은 AFB<sub>1</sub>이 생산되는 경향을 보였다<sup>25</sup>). *A. flavus* 4 균주를 10일 간 여러 온도와 곡류에서 배양하였을 때 목화씨와 땅콩에서는 최고 1,100 mg/kg의 AFB<sub>1</sub>이, 현미에서는 최고 680 mg/kg의 AFB<sub>1</sub>이 생산되었다고 연구되었다<sup>23</sup>). 또한 ochratoxin A는 곡류, 메주 등 5가지 항목 2,240건 중 203건에서 ochratoxin A가 발견되었으나 4건만이 20 µg/kg을 넘겼다<sup>26</sup>). 국내 유

통되는 건과일, 견과류, 두류가공품에서의 AFB<sub>1</sub>의 양은 기준치 이내에서만 검출되고 있고 보고하였다<sup>27,28</sup>). 그 외에도 2011년의 보고에 따르면 시판되고 있는 곡류, 곡류가공품, 장류, 두류, 향신료 등 13항목, 5,088건에 중 AF가 검출된 것은 384건이었으며 부적합 건수는 25건이었다<sup>26</sup>). 또한 다른 연구에서 가정에서 제조한 된장에서 0.6-42.2 µg/kg의 t AF가 검출되었다는 보고도 있다<sup>29</sup>). 아프리카 가나에서 유통되는 콩이 함유된 이유식에서는 7.9-500 µg/kg의 AFB<sub>1</sub>가 검출되었다<sup>30</sup>). 막걸리에서 OTA의 함량을 검사하였는데 대전, 부산, 광주, 제주에서 제조한 시료에서 Ochratoxin A가 검출되었으며 서울, 대구, 강릉에서 제조한 시료에서는 검출되지 않아 고온 다습한 환경일수록 ochratoxin A에 오염되기 쉽다고 하였다<sup>31</sup>). 따라서 국내에 유통되는 콩 제품들은 안전하게 관리되고 있으나 고온의 기후를 가진 지역에서는 주의가 요구된다.

결론적으로, aflatoxin과 ochratoxin A의 생산은 생산 균주 및 환경 조건에 따라 생산량이 달리 나타나지만 특히 온도에 의한 영향을 크게 받은 것으로 나타났다. 본 연구의 결과는 곰팡이 독소의 저감화 기술 개발의 기초 자료로서 활용 될 수 있을 것이다.

### Acknowledgement

본 연구는 농림축산식품부 농림수산식품기술기획평가원 고부가가치식품기술개발사업 (관리번호: 113018-3)의 지원에 의해 이루어진 것이며, 이에 감사를 드립니다.

### 국문요약

Ochratoxin A와 aflatoxin은 곰팡이 독소 생산 균주가 자연 발효되는 식품에 오염되거나 발표식품의 중균을 분별 없이 선택했을 때 검출 될 수 있다. 본 연구에서는 다양한 배양 환경이 ochratoxin A와 aflatoxin의 생산에 주는 영향에 대해 연구하였다. *Aspergillus usarii* KFRI 999와 *A. awamori* KFRI 983의 배양 온도, 배양 배지, 배양 시간을 달리하여 ochratoxin A생산 정도를 분석하였다. 또한 초기 pH, 온도, 배양 시간, 배양 배지를 다르게 하였을 때 *A. flavus* KACC 41403와 *A. oryzae* KACC 46471가 생산하는 aflatoxin의 양을 평가하였다. Ochratoxin A와 aflatoxin의 양은 HPLC로 분석하였다. 연구 결과, 곰팡이 독소는 배양 온도에 큰 영향을 받는 것으로 나타났다. *A. oryzae* KACC 46471는 aflatoxin을 생산하지 않았다. 곰팡이 독소를 생산하는 균주는 모두 30°C에서 가장 높은 독소 생산량을 보였다. *A. awamori* KFRI 983은 PDA 배지에서 가장 적은 ochratoxin A 생산량을 보였다. 본 연구 결과는 다양한 식품의 ochratoxin A와 aflatoxin 저감화에 유용하게 활용 될 수 있다.

## References

1. Richard, J.L.: Some major mycotoxins and their mycotoxicoses—An overview. *Int. J. Food Microbiol.*, **119**, 3-10 (2007).
2. Turner, N.W., Bramhmbhatt, H., Szabo-Vezse, M., Poma, A., Coker, R. and Piletsky, S.A.: Analytical methods for determination of mycotoxins: An update (2009-2014). *Anal. Chim. Acta*, (2015).
3. Bueno, D., Istamboulie, G., Muñoz, R. and Marty, J.L.: Determination of mycotoxins in food: a review of bioanalytical to analytical methods. *Appl. Spectros. Reviews*, **50**, 728-774 (2015).
4. MFDS: Korean Foods Code, (2015).
5. Mitchell, D., Parra, R., Aldred, D. and Magan, N.: Water and temperature relations of growth and ochratoxin A production by *Aspergillus carbonarius* strains from grapes in Europe and Israel. *J. Appl. Microbiol.*, **97**, 439-445 (2004).
6. Holmquist, G.U., Walker, H.W. and Stahr, H.M.: Influence of temperature, pH, water activity and antifungal agents on growth of *Aspergillus flavus* and *A. parasiticus*. *J. Food Sci.*, **48**, 778-782 (1983).
7. Gourama, H. and Bullerman, L.B.: Anti-aflatoxic activity of *Lactobacillus casei pseudoplantarum*. *Int. J. Food Microbiol.*, **34**, 131-143 (1997).
8. Kheiralla, Z.H., Hassanin, N.I. and Amra, H.: Effect of incubation time, temperature and substrate on growth and aflatoxin production. *Int. Biodeter. & Biodegrad.*, **30**, 17-27 (1992).
9. Astoreca, A., Barberis, C., Magnoli, C., Combina, M. and Dalcero, A.: Influence of ecophysiological factors on growth, lag phase and ochratoxin A production by *Aspergillus niger* aggregate strains in irradiated corn grains. *Int. J. Food Microbiol.*, **129**, 174-179 (2009).
10. Alborch, L., Bragulat, M.R., Abarca, M.L. and Cabañes, F.J.: Effect of water activity, temperature and incubation time on growth and ochratoxin A production by *Aspergillus niger* and *Aspergillus carbonarius* on maize kernels. *Int. J. Food Microbiol.*, **147**, 53-57 (2011).
11. Jang, I.H., In, M.J. and Chae, H.J.: Manufacturing method for traditional doenjang and screening of high fibrin clotting inhibitory samples. *J. Korean Soc. Appl. Biol. Chem.*, **47**, 149-153 (2004).
12. Lim, E.M., Lee, J.Y., Mohammed, A.A.E., Han, K.H., Lee, B.S., Cho, Y.S. and Kim, H.Y.: Identification and characterization of *Aspergillus oryzae* isolated from soybean products in sunchang county. *Kor. J. Mycol.*, **42**, 282-288 (2014).
13. Schindler, A.F., Palmer, J.G. and Eisenberg, W.V.: Aflatoxin production by *Aspergillus flavus* as related to various temperatures. *Appl. Microbiol.*, **15**, 1006-1009 (1967).
14. Buchanan, R.L.Jr and Ayres, J.C.: Effect on initial pH on aflatoxin production. *Appl. Microbiol.*, **30**, 1050-1051 (1976).
15. Kim, N.Y., Lee, I. and Ji, G.E.: Reliable and simple detection of ochratoxin and fumonisin production in black *Aspergillus*. *J. Food Prot.*, **77**, 653-658 (2014).
16. Kim, N.Y., Lee, J.H., Lee, I. and Ji, G.E.: An evaluation of aflatoxin and cyclopiazonic acid production in *Aspergillus oryzae*. *J. Food Prot.*, **77**, 1010-1016 (2014).
17. Kwon, J.Y., Jeong, H.W., Kim, H.K., Kang, K.H., Chang, Y.H., Bae, K.S., Choi, J.D., Lee, U.C., Son, K.H. and Kwon, B.M.: cis-fumagillin, a new methionine aminopeptidase (type 2) inhibitor produced by *Penicillium* sp. F2757. *J. Antibiot.*, **53**, 799-806 (2000).
18. Entwisle, A.C., Williams, A.C., Mann, P.J., Slack, P.T. and Gilbert, J.: Liquid chromatographic method with immunoaffinity column cleanup for determination of ochratoxin A in barley: collaborative study. *J. AOAC Int.*, **83**, 1377-1383 (2000).
19. Esteban, A., Abarca, M.L., Bragulat, M.R. and Cabañes, F.J.: Effects of temperature and incubation time on production of ochratoxin A by black aspergilli. *Res. Microbiol.*, **155**, 861-866 (2004).
20. Gil-Serna, J., Vazquez, C., Sandino, F.G., Valle, A.M., Gonzalez-Jaen, M.T. and Patino, B.: Evaluation of growth and ochratoxin A production by *Aspergillus steynii* and *Aspergillus westerdijkiae* in green-coffee based medium under different environmental conditions. *Food Res. Int.*, **61**, 127-131 (2014).
21. Niles, E.V., Norman, J.A. and Pimbley, D.: Growth and aflatoxin production of *Aspergillus flavus* in wheat and barley. *Trans. Br. Mycol. Soc.*, **84**, 259-266 (1985).
22. OBrian, G.R., Georgianna, D.R., Wilkinson, J.R., Yu, J., Abbas, H.K., Bhatnagar, D., Cleveland, T.E., Niernan, W. and Payne, G.A.: The effect of elevated temperature on gene transcription and aflatoxin biosynthesis. *Mycologia*, **99**, 232-239 (2007).
23. Schroeder, H.W. and Hein, H.Jr.: Aflatoxins: production of the toxins in vitro in relation to temperature. *Appl. Microbiol.*, **15**, 441-445 (1967).
24. Ahn, S.H., Lee, S.Y., Lee, J.H. and Kim, B.J.: Accurate determination of ochratoxin A in korean fermented soybean paste by isotope dilution-liquid chromatography tandem mass spectrometry. *Food Chem.*, **190**, 368-373 (2016).
25. Ma, H., Zhang, N., Sun, L. and Qi, D.: Effects of different substrates and oils on aflatoxin B1 production by *Aspergillus parasiticus*. *Eur. Food Res. Technol.*, **240**, 627-634 (2015).
26. Oh, K.S., Choi, E.J., Yoo, S.Y., Lee, C.N. and Hong, H.W.: Status of the inspection for mycotoxins in foods. *Food Science and Industry*, **44**, 44-49 (2011).
27. Park, J.W., Yoo, M.S., Kuk, J.H., Ji, Y.A. and Lee, J.H.: Simultaneous determination and monitoring of aflatoxin and ochratoxin A in food. *J. Fd Hyg. Safety*, **28**, 75-82 (2013).
28. Oh, K.S., Suh, J.H., Sho, Y.S., Park, S.S., Choi, W.J., Lee, J.O., Kim, H.Y. and Woo, G.J.: Exposure assessment of total aflatoxin in foods. *Korean J. Food Sci. Tech.*, **39**, 25-28 (2007).
29. Kim, M.H. and Kim, Y.S.: Detection of foodborne pathogens and analysis of aflatoxin levels in home-made doenjang samples. *Prev. Nutr. Food Sci.*, **17**, 172-176 (2012).
30. Kumi, J., Mitchell, N.J., Asare, G.A., Dotse, E., Kwaa, F., Phillips, T.D. and Ankrah, N.A.: Aflatoxins and fumonisins contamination of home-made food (Weanimix) from cereal-legume blends for children. *Ghana med. J.*, **48**, 121-126 (2014).
31. Lee, J.G., Kang, Y.W., Jeong, J.H., Noh, M.J., Ahn, E.S., Lee, K.H. and Kim, M.H.: Monitoring of ochratoxin in alcoholic beverages. *Korean J. Food Sci. Tech.*, **44**, 235-239 (2012).