

DNA를 BamHI으로 절단하여 동일한 제한효소로 절단한 pBR322에 ligation 시켜 *E. coli* HB101에 형질전환을 행하여 pullulanase activity를 나타내는 clone을 얻어내었다. 이 형질 전환체로부터 분리한 pullulanase 유전자가 재조합된 plasmid DNA는 약 10kb의 DNA 단편을 가지고 있었으며, 재조합된 plasmid로부터 생산되는 pullulanase의 특성은 최적 활성 pH가 6.0이며, 효소의 pH 안정성은 5-10이었다. 또한 형질전환체로부터 생산되는 pullulanase의 Ilocalization, 효소활성에 영향을 미치는 온도안정성 등을 조사하였다.

Lactobacillus acidophilus 와 *Saccharomyces cerevisiae* 의 혼합배양에 의한 젖산발효 조건

² 유주현 · 오두환 · 공인수 · 박영서¹

³연세대학교 식품공학과

Lactobacillus acidophilus 와 *Saccharomyces cerevisiae*를 대두유에서 혼합 배양시켜 최적 젖산발효조건을 검토하였다. 대두유에서의 혼합배양시 20시간 이상 배양했을때 산생성이 촉진되었고 배양온도는 34℃부근으로 했을때 가장 좋았다.

대두유에 sucrose와 skim milk가 젖산발효에 미치는 영향을 조사한 결과 sucrose는 1.5% 첨가시 skim milk는 2.0% 첨가시 첨가하지 않고 배양할때 보다 2배 정도의 산생성을 보였다.

형질전환체의 xylanase 유전자의 유전해석과 효소학적 성질

성낙계 · 심기환 · 정덕화 · 전효곤*

경상대학교 농과대학 식품공학과

고온 호알카리성 *Bacillus K-17*의 xylanase 유전자의 구조해명과 대량 생산 균주를 개발하기 위해 *Bacillus K-17*의 염색체를 pBR 322를 사용하여 *E. coli*에 형질전환시켜 xylanase 활성을 나타내는 형질전환체를 얻었다. 이 형질전환체에서 hybrid plasmid를 분리하여 제한효소로 mapping 하였고 이 유전자가 *Bacillus K-17* 유래인가를 hybridization에 의해 확인하였다.

Recombinant plasmid pAX 1113은 5.1kb HindIII 절편을 가졌으며 Bgl II site가 두곳, ECORI와 pst site가 한곳이었으며 효소를 정제한 결과 *Bacillus K-17*이 생산하는 두가지 xylanase 중에서 xylanase I과 동일하였다.