

F313

효모 (*Saccharomyces cerevisiae*) 유전자 *THR4*의 발현조절 및
염기쌍 배열

류인왕*, 유은희, 이우영, 이호주
강원대학교 자연과학대학 생물학과

효모의 *THR4* 유전자는 아미노산 threonine 생합성 경로의 마지막 반응단계를 촉매하는 효소인 threonine synthase의 구조 유전자로써, 영양요구성의 상보기작을 이용하여 클로닝하고(Lea and Lea, 1987), 이어서 염색체 통합 시험을 통해 구조유전자임이 1차로 확인되었다(Sohn and Lea, 1990). 본 연구에서는 *THR4* 유전자의 발현 및 조절 양상을 알아보기 위해 *lacZ-THR4* promoter 융합 재조합 DNA를 제조하여 wild type 균주 M1-2B에 도입시켜, 어떤 배양 조건하에서 억제 또는 탈억제 되는지를 *lacZ-THR4* 융합 단백질의 활성을 통해 조사하고, mRNA 검색 및 *THR4* 유전자의 염기쌍 배열을 결정하였다. *THR4*의 발현 양상은 Thr의 첨가에 의하여 60-70%의 억제작용을 보였으며, 1.75mM 이하의 농도에서 점진적인 탈억제 작용을 나타내고 0.25mM (첨가 기준량의 10% 농도)에서는 억제가 완전히 해제되어 *THR4* 유전자가 특이조절의 통제하에 발현 조절되며 기본 발현수준을 상시 유지하고 있음을 알 수 있었다. 전사 수준에서의 발현 조절은 억제 및 탈억제 조건하에서 *THR4* 구조 유전자 부위인 0.9kb 절편을 probe로 하고 Digoxigenin을 이용한 Northern 분석으로 조사하였다. *THR4* 유전자의 상류 조절부위 및 구조유전자의 염기쌍 배열은 클로닝된 4.4kb의 *Cla*I 절편으로부터 2.6kb의 상류조절부위와 1.6kb의 구조유전자 부위를 exonuclease *Bal*31으로 deletion시켜 M13 vector에 도입하여 결정하였다. 기존의 발표된 *THR4* 유전자의 염기쌍 배열(Aas 와 Rognes, 1990; Mannhaupt 등, 1990)의 연구 결과가 본 연구에 의하여 재확인 되었고, 이들에 추가하여 상류 조절부위 (1.9kb)의 염기쌍배열이 규명되었다.

F314

효모 유전자 *THR1*의 발현조절 및 염기쌍 배열

유영민*, 이우영, 이호주
강원대학교 자연대학 생물학과

효모의 *THR1* 유전자는 threonine 생합성과 methionine의 생합성 경로의 분기 점인 homoserine에서 threonine이 합성되는 경로의 첫번째 단계에 관여하는 유전자로서 threonine 요구성의 상보를 이용하여 클로닝된 바 있으며, 이 클로닝된 유전자가 homoserine kinase의 구조유전자임이 염색체통합 실험에 의하여 1차로 확인되었다(Choi and Lea, 1991). 본 연구에서는 이 클로닝된 *THR1* 유전자를 *lacZ* 구조유전자와 융합(pYY36)하여 융합단백질의 활성을 측정함으로써 *THR1*의 발현양상을 조사하였다. *THR1*의 발현은 threonine과 methionine을 각각 0 mM에서 5 mM까지 증가시켰을 때 β -galactosidase의 활성이 기본수준보다 각각 약 2배까지 증가되었다. 또한 methionine 0.25 mM과 2.0 mM 수준에서 threonine의 농도를 변화시켜 본 결과 threonine의 농도 변화에는 관계없이 *THR1*의 발현이 methionine에 의해서만 유도되었다. 전사수준에서의 *THR1*의 발현은 methionine을 첨가하였을 때 mRNA를 DIG로 확인한 결과 methionine을 더 첨가한 조건에서 발현이 높음을 알 수 있었는데 이것은 *THR1*의 발현이 전사수준에서 조절됨을 나타낸다. 클로닝된 *Bam*H I - *Hind*III fragment(3.1 kb) 중 *Xba*I - *Hind*III(229 bp), *Hind*III-Sau3A I (452 bp), *Ssp*I - *Acc*I (528 bp) 절편의 염기서열을 Sanger 방법으로 결정하여 보았더니, Mannhaupt 등(1990) 및 Schultes 등(1990)이 발표한 *THR1*의 염기서열과 일치하였다.