

肉牛受精卵 簡易凍結 및 融解方法에 關한 研究
第五報 . Glycerol 耐凍劑에 Sucrose 添加如否가 FDA
Test에 依한 Mouse 受精卵의 生存率에 미치는 影響

金重桂·李揆勲·姜萬鍾·金瑩勲·吳雲龍·康珉秀

濟州大學校 農科大學

Studies on Simplified Procedures for Freezing and Thawing of Bovine Embryos
V. Effects of the glycerol cryoprotectants containing sucrose on the mouse embryo
survival rate determined by FDA test

Kim, J. K., K. H. Lee, M. J. Kang, Y. H. Kim, U. Y. Oh and M. S. Kang

College of Agriculture, Cheju National University

Summary

Effects of the glycerol addition and removal medium containing 10% sucrose on the mouse embryo survival after freezing in a liquid nitrogen container were determined using the FDA test. The summarized results are the following.

1. The FDA score was higher ($P<0.05$) when embryos were frozen in the glycerol addition medium with sucrose than the one without it (3.4 vs 3.0).
2. No difference in the score was found between the glycerol removal medium containing 10% sucrose (3.2) and PBS + 10% sucrose (3.3).
3. The score was higher ($P<0.01$) at morular stage than blastocyst stage of embryos.

I. 緒論

受精卵의 凍結에 있어 耐凍劑에는 細胞膜을 透過하여 内部細胞를 保護하는 溶質(DMSO, glycerol, ethylenglycol)과, 外部細胞膜을 保護하는 不透過性溶質(sucrose, raffinose, albumin)로 区別할 수 있다 (Szell과 Shelton, 1986b).

이러한 耐凍劑中 DMSO에 關해서는 Whittingham等(1972)이 mouse 受精卵의 凍結에 利用하여 成功한 以後 많은 研究者에 依하여 廣範圍하게 利用되었으며 (Willmut, 1972; Leibo等, 1974; Whittingham等, 1975, 1976, 1979; 角田, 1978; Kasai等, 1980), glycerol에 關해서는 Bilton과 Moore(1976)에 의해 서 山羊 受精卵 凍結에서 耐凍結効果가 確認된 後牛 受精卵(Bilton과 Moore, 1977)에서 再立證되어 많은 研究가 進行되어 왔고 (Parkening等, 1976; Mi-

yamoto와 Ishibashi, 1979; Kasai等, 1982; Merry等, 1983; Miyamoto等, 1983, 1986), 그리고, DMSO와 glycerol 이외의 耐凍劑에 關해서는 ethylen glycol (Miyamoto와 Ishibashi, 1977, 1978; Miyamoto等, 1986; Urano等, 1986), propanediol (Renard等, 1981; Renard等, 1984), erythritol (Miyamoto等, 1986; Urano等, 1986) 등에 對하여 研究되고 있다. 그러나 現在 많은 耐凍劑中 glycerol을 많이 使用하고 있다. 한편 最近에는 glycerol을 凍結用液으로 利用할 때 卵子内에 侵透되지 않고 外部 細胞膜을 保護하는 sucrose를 添加하여 受精卵의 높은 生存率이 Kasai等(1980)에 의하여 報告된 後 繼續의 研究가 이루어지고 있다 (Miyamoto等, 1986; William과 Johnson, 1986; Chupin과 Reviers, 1986).

이러한 sucrose의 使用은 研究者에 따라, 凍結以前 脱水 (Miyamoto等, 1986; Renard等, 1984; 宮本等,

註) 本 研究는 1986년도 韓國科學財團의 지원에 의하여 수행되었음.

1986; Chupin 과 Reviers, 1986) 와 融解後 耐凍劑 除去液 (Renard, 1983; Bielenski 等, 1986; Kasai 等, 1980; Renard 等, 1984; Rall 과 Palge, 1984), 그리고 凍結前後의 耐凍劑 添加 및 除去液 (Nieman, 1985; Williamson 과 Johnson, 1985, 1986; Leibo, 1986; Renard 等, 1984) 等에 관해서 多樣하게 利用되고 있으며, 凍結液에 sucrose 를 添加할 경우에는 凍結前 細胞內의 自由水를 脱水시키므로서 急速凍結이 可能하고 外部 細胞膜을 保護한다고 하였다 (Wood 과 Farrant, 1980).

또한 sucrose 를 耐凍劑 除去에 利用하면 參透壓의 差異에 依한 受精卵 内의 耐凍劑를 瞬間的으로 外部變化 없이 除去하므로 直接 one-step 除去가 可能하다고 하였다 (Leibo, 1983, 1984; Renard 等, 1983; Merry 等, 1983).

그리고 前述한 두 가지 方法을 混合하여 凍結前後에 sucrose 를 添加하는 것은 두 가지 長點을 모두 活用할 수 있으며 이러한 方法에 依하여 one-step straw (Kasai, 1980; Leibo, 1983; 鈴木, 1984) 를 製造하여 實用化 段階에 있으나 凍結시킬 卵子를 straw 内의 下部에 넣는 것 (鈴木, 1984) 과 上부에 넣는 것 (Leibo, 1984) 等 어느 것이 良好한 것인지는 앞으로의 研究課題이다.

그러므로 本 研究는 家兔의 第III報를 補完한 것으로서 glycerol 添加液과 除去液에 sucrose 의 添加如否에 따라 液體窒素 container에서 凍結할 경우 生死判定을 FDA-test로 하여 mouse 受精卵의 生存率을 相互比較하여 牛 受精卵 凍結에 應用하고자 實施하였다.

II. 材料 및 方法

供試動物은 7週以上的 雌性 ICR 係 mouse 를 使用하였으며 飼養管理는 配合飼料를 自由採食 및 給水시켰으며 飼育室의 温度는 18~28°C 를 維持하였다.

過排卵 誘起를 為하여 腹腔内에 5~10IU의 PM-SG (三共社, 日本) 와 HCG (三共社, 日本) 를 48時間 間隔으로 注射하고 HCG 주사후 同系統의 雄性 mouse 를 1:1로 合處하여 自然交尾를 誘導하였다.

다음 날 아침 膨脹을 確認하였으며 膨脹이 確認되지 않은 個體는 試驗에서 除外하였다.

受精卵의 採卵은 HCG 注射後 72~80時間에 屢

殺하여, 卵管과 子宮을 切取한 後 1ml 관류액이 들어 있는 注射器로 回收하였다.

이때 使用한 灌流液은 modified dulbecco's phosphate buffer (m-PBS) 였고 使用前에 0.2μm 的 milipore filter로 濾過시켜 無菌處理하였다.

回收된 受精卵은 40~80倍의 實體顯微鏡 下에서 形態의 으로 正常受精卵만을 凍結에 利用하였다.

난자동결용 배양액으로는 PBS에 10% glycerol, 10% sucrose 와 非動化된 20% donor serum 을 添加한 凍結液과 10% sucrose 를 添加하지 않은 one-step 方法 (Leibo, 1983) 으로 5分間 平衡後 0.5ml straw에 몇 세포기를 5~15個씩 封入하였다.

受精卵의 凍結은 液體窒素 container 内에서 實施하였으며 温度確認은 自動細胞 凍結器 (R-204, cell freezer, planer products, English) 的 sensor에 耐凍剤로 채운 0.5ml straw 를 介워서 使用하여 Auto-recorder로 確認을 하였다. 凍結速度는 緩慢 (0.3°C/min) 과 急速 (3~5°C/min) 凍結로 實施하였으며, 凍結後 融解는 38°C 温水에서 冰片이 완전히 녹을 때 까지 하였다.

融解後 耐凍剤 除去는 10% sucrose 를 含有하고 있는 PBS 를 除去液으로 하여 内동제의 添加와 同一한 one-step 方法으로 5分間 平衡시켰다.

耐凍剤를 제거한 후 몇 세포의生死判定은 3', 6' - directly fluorescene (FDA) 1mg 을 aceton 1ml에 녹인 다음 이것을 PBS 液에 600,000對 1로 稀釋 (pH 7.0~7.4) 한 液에 受精卵을 넣고 常温에서 3~5分 동안 培養한 後 FDA 가 함유되어 있지 않은 PBS 液에 옮겨 位相差 融光顯微鏡 (X200)에서 다음과 같은 score로 判定하였다.

P-5: 受精卵의 分割球 全體가 綠色螢光을 強하게 發散하는 것 (5點 : 100%).

P-3: 受精卵 分割球中 50~90% 綠色螢光을 띠는 것 (3點 : 60%).

P-1: 50% 以下의 分割球가 綠色螢光을 發散하거나 또는 全般的인 分割球가 弱하게 螢光을 發하는 것 (1點 : 20%).

N-O: 綠色螢光이 전혀 띠지 않고 어둡게 보이는 것 (0點 : 0%).

위와 같은 4段階 score로 區分하여 平均點數로 算出하였다.

III. 結果 및 考察

Table 1. Effects of freezing and removing and removing media on mouse embryo survival evaluated by FDA-test

Treatment	Freezing medium	Removing medium	No. of embryos frozen	No. of survival embryos evaluated by FDA test				Score
				P-5 (%)	P-3 (%)	P-1 (%)	N-0 (%)	
A	PG	S	143	58 (40.6)	41 (28.7)	10 (6.9)	34 (23.8)	3.0
B	PG	PS	103	43 (41.7)	36 (35.0)	9 (8.7)	15 (14.6)	3.2
C	PGS	S	276	141 (51.1)	74 (26.8)	17 (6.2)	44 (15.9)	3.4
D	PGS	PS	389	197 (50.6)	101 (26.0)	44 (11.3)	47 (12.1)	3.4

PG:PBS+10% glycerol

PGS:PBS+10% glycerol+10% sucrose

S:10% sucrose

PS:PBS+10% sucrose

凍結液과 除去液에 sucrose 添加에 따른 液體室素 container에서 凍結後 FDA test에 依한 mouse 受精卵의 生存率을 比較한 것은 Table 1에 나타난 바와 같다.

凍結液에 PBS+glycerol, 除去液에는 sucrose만을 添加시킨 A處理區(PG:S)는 P-5가 40.6%, P-3;28.9%, N-0;23.8%, 平均 score 3.0(60%)으로 모든 처리구중 第一 低調하였고, 同一한 凍結液에서 除去液을 달리한 B處理區(PG:PS)에서는 P-5;41.7%, P-3;35.0%, N-0;14.6%를 나타내어 平均 score 3.2(64%)로서 다음 順位로 좋지 않은 生存率을 보여 주었으나 有意性은 없었다.

그리고 凍結液에 sucrose를 添加한 C處理區(PGS:S)의 生存率은 P-5;51.1%, P-3;26.8%, N-0;5.9%, 平均 score 3.4(68%)였으며 D處理區(PGS:PS)에서는 P-5;50.6(%), P-3;26.0(%), N-0;12.1%를 나타내어 3.4(68%)의 score로서 同一한 成績을 보여주고 있다($P>0.05$).

P-5(FDA-test評價)에서 가장 높은 生存率을 보여준 것은 C와 D處理區였고 낮은 生存率은 A處理區이며 대체로 100% 生存率(P-5)은 全般的으로 낮은 數值였다.

그리고 完全히 죽은 것으로 認定된 N-0 역시 凍結液에 sucrose를 添加하지 않은 A處理區로서 凍結液과 除去液에 모두 sucrose가 添加된 D處理區가 가장 낮은 數值(12.1%)을 보여주고 있다.

그러므로 受精卵 凍結液에 sucrose를 添加하여 predehydration 시킨 것이 實施하지 아니한 것 보다

良好하였고($P<0.05$), glycerol 除去液에서도 sucrose 單用使用한 것보다 PS液(PBS+sucrose)으로 平衡하였을 때 가장 좋은 것으로 나타났다.

前述한 成績의 結果는 Leibo(1984)가 bovine 受精卵을 利用하여 sucrose로 glycerol을 除去할 때 64%의 生存率과 Merry等(1983)이 1.0M glycerol을 凍結液으로 使用, 1.0M sucrose로 除去했을 때 60.5%의 生存率, 그리고 Chupin과 Procureor(1984)는 sucrose를 包含하고 있는 PBS를 除去液으로 하여 glycerol을 除去하였을 때 bovine embryo에서 60.7~74%의 生存率, Kasai等이 보고한 64~70%等과 이 실험의 P-5의 生存率만을 比較할 때는 50% 前後로 낮은 數值였으나 平均 score로 볼 때 類似한 生存率을 보여주고 있었다.

Schilling等(1978, 1979)에 依하면 FDA-test에서 3~4 等級(Brilliant, partly, weak, negative)으로 分類했을 때 Brilliant에서 85~90%, partly:16~21%, weak:20%의 몇세포기가 CO₂ 배양기에 培養했을 때 發育을 하였다고 보고하였기 때문에 本成績에서도 P-3와 P-1에 있어서도 충분히 發育할 可能性이 있는 것으로 볼 때 上記 연구자와 거의 一致하는 傾向을 나타내었다.

그러나 Szell과 Shelton(1987)은 PBS에 5.0M glycerol, 0.5M sucrose를 添加하고 있는 凍結液을 高濃度로 하여 LN₂ vapour로 直接 急速凍結後 0.5 M sucrose로 平衡하였을 때 mouse 受精卵에서 92~95%의 生存率을 報告하고 있으며, 凍結前 細胞内部의 自由水의 脱水가 卵子의 生存에 큰 影響을

미친다고 하였다. 그리고凍結液과耐凍劑除去液에 모두 sucrose를添加하였을때 Williams와 Johnson(1985, 86)이 70~86%生存率을, Chupin과 Reviers(1986)에 의한 57.5~96.4%의報告等은本成績에比하여優秀하였다.

結果的으로耐凍劑의除去液에만 sucrose를添加시킨것보다는凍結液이나耐凍劑除去液에 10%sucrose를添加하면參透壓에의한충격防止와細胞膜을保護하여mouse受精卵의生存率을向上시킬수있다고생각한다.

Table 2는 glycerol을凍結液으로使用할때凍結液과除去液에sucrose添加如否에따른卵子發育段階別mouse受精卵의生存率의 결과이다.凍結液을PBS에glycerol만을첨가하고耐凍劑의除去液에sucrose를添加했을때桑實胚期가平均score 3.4(68%),胞胚期가2.9(58%)로桑實胚期가優秀하였다($P<0.01$)。

그리고sucrose를添加한PBS로glycerol을除去하였을때는桑實胚期가4.2(84%)의score로實驗成績中 가장優秀하였고,胞胚期는2.7(54%)로가장低調하였다.

한편PBS에glycerol과sucrose를含有한凍結液으로凍結한後,glycerol除去를sucrose로實施하였을때胞胚期가3.7(74%)의score의桑實胚期의3.4(68%)보다조금優秀하였으며sucrose를含有하고있는PBS를除去液으로利用하였을때는桑實胚期가3.9(78%)이며胞胚期는3.6(72%)의score를보여주고있다.

이러한實驗의結果를綜合하여 보면대체로桑實胚期가胞胚期보다優秀하였음을보여주고있다($P<0.01$)。

Mouse受精卵에서 Miyamoto等(1986)은桑實胚期에서 71~92%와胞胚期의 27~61%, William과 Johnson(1986)이凍結液과除去液에 모두sucrose를添加하여桑實胚期에서 80%,胞胚期에서 72%의生存率을보고하고있으며本研究의 결과와 거의一致하였다. 또bovine受精卵에서 Niemann(1985)은glycerol만을凍結液으로使用하고sucrose로除去할때桑實胚期에서 46.2%로서胞胚期의 54.2%보다낮았고, Farrand等(1985)도桑實胚期의受胎率이胞胚期보다低調하였으므로本成績과相反되었다. 그러나William(1985), Leibo(1985), Kennedy等(1983)은桑實胚期가胞胚期보다良好하였다고報告하였다.

그리고Kasai等(1982)은緩慢凍結하여sucrose로凍結液을除去하였을때64~70%의生存率과도같은傾向을보이고있다. 한편最近에Széll과 Shelton(1987)에依하면mouse의8~16細胞期에서고농도의5.0Mglycerol凍結液에0.5Msucrose를添加하였을때95%의높은生存率을報告하고있다.

이러한것으로볼때卵子凍結液,除去液,處理過程,凍結方法,凍結前卵子狀態등에따라生存率의變化를갖게되므로卵子發育段階에미치는여러가지要因에對한研究가더遂行되어야할것으로思料된다.

Table 2. Effects of cryoprotectants by liquid nitrogen vapour on morula and blastocyst stages of mouse survival evaluated by FDA-test

Freezing medium	Removing medium	No. of embryos frozen		Morula stage				Blasto cyst stage				Score	
		M	B	P-5 (%)	P-3 (%)	P-1 (%)	N-0 (%)	Score	P-5 (%)	P-3 (%)	P-1 (%)	N-0 (%)	
PG	S	24	65	13 (54.2)	5 (20.8)	1 (4.2)	5 (20.8)	3.4	22 (33.8)	24 (36.9)	7 (10.8)	12 (18.5)	2.9
PG	PS	33	42	22 (66.7)	9 (27.3)	0 (0)	2 (6.0)	4.2	10 (23.8)	18 (42.9)	8 (19.0)	6 (14.3)	2.7
PGS	S	122	138	61 (50.0)	32 (26.2)	11 (9.0)	18 (14.8)	3.4	73 (52.9)	42 (30.4)	21 (15.2)	2 (1.4)	3.7
PGS	PS	138	187	84 (60.9)	34 (24.6)	13 (9.4)	7 (5.1)	3.9	91 (48.7)	62 (33.2)	30 (16.0)	4 (2.1)	3.6

P PG:PBS+10% glycerol

PGS:PBS+10% glycerol+10% sucrose

S:10% sucrose

PS:PBS+10% sucrose

IV. 摘 要

本試験은 牛受精卵凍結過程의 簡易化 可能性 如否를 究明하기 為하여 8週以上의 ICR mouse를 使用하여 遂行되었다.

Glycerol 添加液과 除去液에 10% sucrose의 添加如否에 따라 液體窒素 container에서 凍結한 mouse受精卵의 生存率을 FDA-test로 相互比較한 結果를 要約하면 다음과 같다.

1. 液體窒素 container에서 凍結시킬 때 glycerol 添加液에 sucrose를 添加했을 때와 添加하지 않았을 때 FDA-test에 依한 平均 score는 각각 3.4와 3.0으로 sucrose를 添加한 것이 良好하였다 ($P < 0.05$).

2. Glycerol 除去液으로 10% sucrose 單用區는 平均 score 3.2로 PBS+10% sucrose의 3.3과 差가 없었다.

3. 液體窒素 container에서 凍結할 때 桑實胚期의 卵子가 胚胎期의 卵子보다 有意性 ($P < 0.01$) 있게 生存率이 높았다 (3.6 : 3.1).

4. 結論的으로, glycerol 凍結液에는 10% sucrose 添加, glycerol 除去液에는 PBS에 sucrose添加하는 것이 有効하다고 생각된다.

V. 引用文獻

1. Bielanski, A.V. Schneider, V.P. Pawlyshyn, and R.J. Mapletoft. 1986. Factors affecting survival of deep frozen bovine embryos *in vitro*; The effect of freezing container and method of removing cryoprotectant. *Theriogenology*, 25:429-437.
2. Bilton, R.J. and N.W. Moor. 1976. Effect of ice seeding and of freezing and thawing rate on the development of sheep embryos stored at -196°C . *Theriogenology*, 6:635-(abstr).
3. Biltonn, R.J. and N.W. Moor. 1977. Successful transprt of frozen cattle embryos from New Zealand to Australia. *J. Reprod. Fert.*, 50:363-364.
4. Bouysson, B. and D. Chupin. 1982. Two-step freezing of cattle blastocysts with dimethyl sulfoxide (DMSO) or glycerol. *Theriogenology*, 17:159-166.
5. Chupin, D. and R. Procureur. 1984. Glycerol equilibration for deep freezing of cattle blastocysts; Effect of number of steps and of total duration. *Theriogenology*, 21:230 Abstr.
6. Chupin, D. and M.M. De reviers. 1986. Quick freezing of rat embryos. *Theriogenology*, 26:157-166.
7. Kasai, M., K. Niwa and A. Iritani. 1980. Survival of mouse embryos frozen and thawed rapidly. *J. Reprod. Fert.*, 59:51-56.
8. Kasai, M., K. Niwa and A. Iritani. 1982. Survival of rat embryos after freezing. *J. Reprod. Fert.*, 66:367-370.
9. Leibo, S.P. 1983. A one-step *in situ* dilution method for frozen-thawed bovine embryos. *Cryo-Letters*, 4:387-400.
10. Leibo, S.P. 1984. A one-step method for direct nonsurgical transfer of frozen-thawed bovine embryos. *Theriogenology*, 21:767-790.
11. Leibo, S.P. 1985. Field trial of one-step diluted frozen-thawed bovine embryos; An update. *Theriogenology*, 23:201.
12. Leibo, S.P. and P. Mazur. 1978. Preservation of mammalian embryos by freezing. In: Daniel, J.O. Jr. (ed). *Methods in Mammalian Reproduction*. Academic Press New York; 179-197.
13. Leibo, S.P., P. Mazur, and S.C. Jackowski. 1974. Factors affecting survival of mouse embryos during freezing and thawing. *Exptl. Cell. Res.*, 89: 79-88.
14. Merry, D.A., R.L. Allen, K. Krag and R.W. Wright, Jr. 1983. Sucrose dilution of frozen mouse embryos: Interaction of glycerol and sucrose concentrations. *Theriogenology*,

- 20:325-332.
- 7:189-191.
15. Miyamoto, H. and T. Ishibashi. 1977. Survival of frozen-thawed mouse and rat embryos in the presence of ethylene glycol. *J. Reprod. Fert.*, 50:373-375.
 16. Miyamoto, H. and T. Ishibashi. 1978. The protective action of glycerols against freezing damage of mouse and embryos. *J. Reprod. Fert.*, 54:427-432.
 17. Miyamoto, H. and T. Ishibashi. 1979. Effects of low temperatures on survival of frozen-thawed mouse embryos. *Experientia*, 35; Birkhauser Verlag, Basel (Schweiz). 1505-1506.
 18. Miyamoto, H. and T. Ishibashi. 1983. Survival of mouse embryos frozen thawed slowly or rapidly in the presence of various cryoprotectants. *J. Exptl. Zool.*, 220:123-127.
 19. Miyamoto, H., Y. Miyamoto and T. Ishibashi. 1986. The importance of equilibration time to glycerol prior to freezing in the cryopreservation of mouse embryos. *Japan. J. Zootech.*, 57:250-256.
 20. Niemann, H. 1985. Freezing of bovine embryos; Effects of a one-step addition or 1.4M glycerol. *Theriogenology*, 23: 369-379.
 21. Parkening, T.A., Y. Tsunoda. and M.C. Chang. 1976. Effects Of various low temperatures, cryoprotective agents and cooling rates on the survival, fertilizability and development of frozen-thawed mouse eggs. *J. Exp. Zool.*, 197:369-374.
 22. Rall, W.F. and C. Polge. 1984. Effect of warm rate on mouse embryos frozen thawed in glycerol. *J. Reprod. Fert.*, 70:185-292.
 23. Renard, J.P., Heyman, Y. and De Mesnil Du Buisson, F. 1977. Unilateral and bilateral cervical transfer of bovin embryos at the blastocyst stage. *Theriogenology*,
 24. Renard, J.P., Y. Heyman, P. Leymonie and J.C. Plat. 1983. Sucrose dilution; A technique for field transfer of bovine embryos frozen in the straw. *Theriogenology*, 19:145.
 25. Szell, A. and J.N. Shelton. 1986b. Role of equilibration before rapid freezing of mouse embryos. *J. Reprod. Fert.*, 78: 699-703.
 26. Szell, A. and J.N. Shelton. 1987. Osmotic and cryoprotective effects of glycerol sucrose solutions on Day-3 mouse embryos. *J. Reprod. Fert.*, 80:309-316.
 27. Whittingham, D.G., S.P. Leibo and P. Mazur. 1972. Survival of mouse embryos frozen to -196°C and -296°C . *Science*, 178:411-414.
 28. Whittingham, D.G. 1975. Survival of rats embryos after freezing and thawing. *J. Reprod. Fert.*, 43:575-578.
 29. Whittingham, D.G. and C.E. Adams. 1976. Low temperature preservation of rabbit embryos. *J. Reprod. Fert.*, 47:269-274.
 30. Whittingham, D.G., M. Wood, J. Farrant, H. Lee. and J.A. Ealsey. 1979. Survival of frozen mouse embryos after rapid thawing from -196°C . *J. Reprod. Fert.*, 56: 11-21.
 31. Williams, T.J. and S.E. Johnson. 1985. Quick-freezing of day four mouse embryos. *Theriogenology*, 23:235.
 32. Williams, T.J. and S.E. Johnson. 1986. A method for one-step freezing of mouse embryos. *Theriogenology*, 26:125-133.
 33. Wilmut, U. 1972. The effects of cooling rate, warming rate, cryoprotective agent and stage of development on survival of mouse embryos during freezing and thawing. *Life Sci.*, 11:1071-1079.
 34. Wood, M. and J. Farrant. 1980. Preservation of mouse embryos by two-step freezing.

Cryobiology, 17: 178-180.

35. 鈴木達行, 鈴木軸彦, 下平乙夫, 藤山雅照. 1984. ウシ受精卵の自動灌流器具について. 家畜繁殖誌 30: 194~197.
36. 豊田裕, 竹島勉. 1978. 體外受精由来マウス胚の凍結保存. 家畜繁殖誌 24: 34~35.
37. 浦野造司, 高橋芳幸, 金川弘司. 1986. 凍結融解後のマウス胚生存性に及ぼす各種凍結保護剤の効果. 家畜繁殖誌 32: 130~132.
38. 角田幸生, 相馬正, 杉泊信. 1978. 家畜受精卵の長期保存. 家畜繁殖誌 24: 157~160.