

肉牛受精卵 簡易凍結 및 融解方法에 關한 研究  
第六報. 耐凍劑에 Sucrose 添加에 따른 液體窒素  
Container에서 諸 凍結方法의 Mouse 受精卵 生存率에 미치는 影響

金重桂·李揆勳·姜萬鍾·金瑩勳·文星浩·金承浩

濟州大學農科大學

Studies on Simplified Procedures for Freezing and Thawing of Bovine Embryos  
VI. Effects of freezing procedures in a liquid nitrogen container on the survival  
rate of mouse embryos

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

College of Agriculture, Cheju National University

### Summary

This study was done with mouse embryo to assess effects of freezing media containing sucrose, freezing methods (1-F, 0.3°C/min; 2-F, 3-5°C/min; 3-F, 15°C/min; 4-F, LN<sup>2</sup> vapour) and cell freezers on the embryo survival determined using the FDA test. The results are summarized as follows:

1. The FDA score obtained with 1, 2, 3 and 4-F was 3.8, 3.6, 3.2 and 3.2, respectively. There was a significant difference ( $P<0.05$ ) between 1-F, 3-F and 2-F, 4-F.
2. The score at the morular stage (3.8) was higher ( $P<0.05$ ) than the blastcyst stage of embryos (3.2).
3. No difference ( $P>0.05$ ) was found between the score obtained with a automatic embryo freezer (4.0) and a liquid nitrogen container (3.7).

### I. 緒論

살아있는 細胞를 凍結하려는 많은 研究者들의 努力으로 1952年 Polge 와 Rowson에 依하여 牛精液의 凍結保存 이후 現在 많은 나라에서 優秀한 種牡畜을 利用한 人工授精이 普遍化되고 있다.

한편, 受精卵移植 研究에서도 1972年 Whittingham 이 mouse 受精卵을 -196°C 까지 凍結 後 移植한 結果 受胎率을 報告한 以後부터 현재에 이르면서 低温生物學의 發達과 더불어 急速히 發展되었다. 初期의 研究에서는 耐凍劑를 使用하여 緩慢凍結 方法으로 受精卵을 凍結保存하였으며 (Whittingham, Leibo 와 Mazur, 1972; Wilmut, 1972), 이러한 方法은 凍結時 細胞內 自由水의 脱水로부터 氷形成을 減少

시킬 수 있다는 理論 (Mazur, 1970)에 基礎를 둔 것이다.

最近에는 細胞內 渗透되지 않고 渗透壓 총격을 緩衝시켜 細胞膜을 保護하는 sucrose 를 使用하여 凍結前 predehydration 을 시킴으로써 mouse 受精卵에서 急速凍結의 可能性을 提示하고 있으며 (Chupin 과 Reviers, 1986; Willian 과 Johnson, 1986; 宮本 等, 1986; Miyamoto 等, 1986), 이러한 方法에 依하여 bovine 受精卵 (Leibo, 1983; Renard 等, 1983; Nieman, 1985; Bielanski 等, 1986)에서도 많은 研究가 發表되었다.

한편, Kasai (1980) 를 비롯하여 Miyamoto 와 Ishibashi (1983)는 mouse stage 受精卵, Renard 等 (1984) 은 家兔 stage 受精卵에서 2 단계 동결법을 試

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

圖하였으며, 그 외 Williams와 Johnson(1985), Krag 등(1985), Frank 등(1985), 宮本 等(1986)에 依하여 sucrose를 利用 液體窒素 container 内에서 簡便 便한 凍結方法을 提示하였고, Rall과 Fahy(1985)는 高濃度 耐凍劑 保護物質(vitrification solution)을 製造하여 LN<sub>2</sub> container 蒸氣로 直接凍結에 成功(松本 等, 1987; HSU 等, 1986) 하므로써 앞으로 더 옥 劇期의 受精卵 凍結方法이 開發될 것으로 期待된다.

本研究는 大家畜 受精卵移植에 利用할 목적으로 mouse 受精卵의 LN<sub>2</sub> container 内에서 여러가지 凍結方法을 比較하여 가장 適合하고 簡便한 方法을 選擇하고 이를 自動 卵子 凍結器의 成績과 比較하여 簡易凍結 可能性 如否를 把握하고자 實施되었다.

## II. 材料 및 方法

供試動物은 7週 以上의 雌性 ICR 係 mouse 를 使用하였으며, 飼育室의 溫度는 18~28°C로 維持하였고, 飼養管理는 配合飼料를 自由採食 시켰다. 實驗時 體重은 20~30g 이었다. 過排卵 誘起를 為하여 腹腔内에 5IU의 PMSG(三共社, 日本)를 注射하고 48時間 後 同量의 HCG를 注射하고 同一系統의 雄性 mouse를 1:1로 合舍하여 自然交尾를 誘導하였다. 第二日 아침 膿에서 隨胎을 確認하였던 個體만을 實驗에 使用하였다.

受精卵의 採卵은 HCG 注射 後 72~80時間에 屠殺하여 卵管과 子宮을 切取한 後 m-PBS로 자궁을 관류하는 것으로 morula을 회수하였다. 回收된 受精卵은 實體顯微鏡下에서 形態的으로 正常卵子를 選別하여 凍結에 利用하였다.

凍結液으로는 10% glycerol, 10% sucrose와 20% doner serum(非動化시킴)을 含有하고 있는 PBS를 製造하여 Leibo(1983)가 使用한 受精卵을 直接 凍結液에서 平衡시키는 one-step 方法으로 5分間 平衡하였다.

平衡이 끝난 受精卵은 straw 内에 Fig. 1 과 같은順序로 5~15個의 受精卵을 封入하였다.

受精卵의 凍結은 세포동결기(R204, planer product, England)와 30ℓ 액체질소(LN<sub>2</sub>) container를 使用하였다.

溫度確認은 凍結液으로 채운 straw를 세포동결기의 sensor에 끼어서 固定後 Auto-recorder로 確

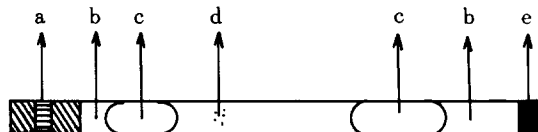


Fig. 1. Freezing apparatus with straw loaded as indicated

a) cotton plug

b) freezing solution(10% glycerol+10% sucrose +PBS+20% serum)

c) air bubble

d) freezing solution+embryos

e) straw powder plug

認하였고, 다음과 같이 凍結시켰다.

1-F;常温에서 -7°C까지는 1°C/min 下降 시킨 後 植水(seeding)하고 5分동안 定置한 다음 -35°C까지는 0.3°C/min 씩 凍結하여 液體窒素 container에 浸漬保存하였다.

2-F;植水 後 5分 定置까지는 “I-F”와 同一하게하고 -35°C까지는 3°C/min 下降시킨 다음 -80°C까지는 5°C/min 씩 凍結하였으며 液體窒素에 浸漬保存하였다.

3-F;植水 後 5分 定置까지는 “I-F”와 같고 -80°C까지는 15°C/min 씩 凍結하여 液體窒素에 浸漬保存하였다.

4-F;植水 後 5分 定置까지는 “I-F”와 같고 바로 液體窒素에 浸漬保存하였다.

受精卵의 融解는 38°C 温水에서 氷片이 完全히 녹을 때까지 實施하였으며 時間은 約 10秒였다.

耐凍劑 除去는 PBS에 10% sucrose를 添加시킨 것을 除去液으로 하여 添加方法과 同一한 one-step 方法으로 5分間 平衡하여 glycerol을 除去하였다. 耐凍劑 除去가 끝난 受精卵의 生死判定은 diacetyl fluorescence(FDA) 1mg을 aceton 1ml에 녹인 다음 이것을 PBS液에 600,000對 1로 稀釋(pH 7~7.4)한 FDA液에 受精卵을 넣고 常温에서 3~5分동안 培養한 後 FDA가 없는 PBS液에 옮겨 200倍位相差 融光顯微鏡에서 다음과 같이 六段階 score로 判定하였으며 이를 平均點數로 算出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-4;受精卵 分割球 中 80% 以上 綠色螢光을 띠는 것(4點: 80%).

P-3;受精卵 分割球 中 60% 以上 緑色螢光을 띠는 것(3點; 60%).

P-2;40% 以上 分割球가 緑色螢光을 發散하거나 또는 全般的으로 弱하게 螢光을 發하는 것(2點; 40%).

P-1;20% 以下 分割球가 緑色螢光을 發하거나 分割球가 매우 弱하게 螢光을 發하는 것(1點; 20%).

N-0;綠色螢光이 전혀 띠지 않고 어둡게 보이는 것(0點; 0%).

### III. 結果 및 考察

凍結液에 sucrose 를 添加하고 LN<sub>2</sub> container 에서 凍結을 實施한 mouse 受精卵 生死를 FDA-test 로 比較한 것은 Table 1 과 같다.

緩慢凍結(1-F)은 P-5가 62.7%로 處理區 中 가장 優秀하였으며, P-3;20.3%, N-0;6.9%, 平均 score 3.8(76%)로 가장 좋은 成績을 보여주었다.

2-F(急·緩慢凍結)에서는 P-5;48.3% P-3; 22.1%, N-0;21.8%의 成績으로서 N-0에서 處理區 中 가장 높은 數値를 나타내어 주었으나, 平均 score 는 3.2(64%)였다.

3-F(急速凍結)은 P-5;49.4%, P-3;35.1%, N-0;11.7%로 平均 score 3.6(72%)을 나타내 1-F 보다는 약간 低調하나 2-F 와 4-F 보다는 良好하였다.

超急速凍結인 4-F는 P-5가 40.9%로 各 處理中 가장 低調하였으며, P-3;32.5%, N-0;12.7%로 平均 score 는 2-F 와 同一한 3.2(64%)를 나타내었다( $P < 0.05$ ).

Table 2 를  $\chi^2$  統計處理한 結果 有意性이 나타났었으므로( $P < 0.05$ ) 1-F 와 3-F 凍結方法은 2-F 와 4-F 보다 優秀하였으나 2-F 가 3-F 보다若干 떨어진 것은 考慮하여 볼 것으로 생각된다.

本 研究의 結果는 緩慢凍結에서 Massip 等(1984)이 sucrose 를 添加하여 分當 0.3°C 씩 凍結한 後 融解시켜서 85.7%의 높은 生存率을 보고한 것 보다는若干 높은 成績이었고 Lehn-Jensen(1983), Leibo(1985) 等이 牛 受精卵에서 44% 前後의 生存率 보다는 優秀하였다.

그리고 急緩慢凍結에서 Bank 와 Mauere(1974), Tsunoda 와 Sugie(1977)가 sucrose 를 使用하지 않고 家兔 受精卵에서 47-67%의 生存率의 보고와 本 研究와 類似한 成績을 보이고 있으며 mouse 受精卵에서도 Wilmut(1972), 柳와 李(1984)等과도 거의 一致된 傾向을 보이고 있다.

Table 1. Effects of various freezing procedures by liquid nitrogen vapour(container) on mouse embryo survival evaluated by FDA-test in mice.

Freezing procedure	No. of embryos frozen	No. and (%) of survival embryos evaluated by FDA-test				Score
		P-5	P-3	P-1	N-0	
1-F <sup>a</sup>	217	136 (62.7)	44 (20.3)	22 (10.1)	15 (6.9)	3.8
2-F <sup>b</sup>	344	166 (48.3)	76 (22.1)	27 (7.8)	75 (21.8)	3.2
3-F <sup>c</sup>	231	114 (49.4)	81 (35.1)	9 (3.9)	27 (11.7)	3.6
4-F <sup>d</sup>	166	68 (40.9)	54 (32.5)	23 (13.9)	21 (12.7)	3.2

\*a;Room temp. → -7°C (1°C/min) 5 min seeding → -35°C (0.3°C/min) → -196°C

b;Room temp. → -7°C (1°C/min) 5 min seeding → -35°C (3°C/min) → -80°C (5°C/min) → -196°C

c;Room temp. → -7°C (1°C/min) 5 min seeding → -80°C (15°C/min) → -196°C

d;Room temp. → -7°C (1°C/min) 5 min seeding → Rapid freezing by LN<sub>2</sub> vapour for 5 min → -196°C

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

Freezing procedure	No. of embryos frozen		Morula stage				Blastocyst stage				Score	
	M	B	P-5 (%)	P-3 (%)	P-1 (%)	N-0 (%)	Score	P-5 (%)	P-3 (%)	P-1 (%)	N-0 (%)	
1-F	87	112	61 (72.6)	16 (19.0)	6 (7.1)	1 (1.2)	4.3	69 (61.6)	27 (24.1)	15 (13.4)	1 (0.9)	3.9
2-F	77	117	39 (50.6)	14 (18.2)	5 (6.5)	19 (24.7)	3.1	38 (32.5)	36 (30.8)	21 (17.9)	22 (18.8)	2.7
3-F	92	165	55 (59.8)	25 (27.2)	5 (5.4)	7 (7.6)	3.9	71 (43.0)	58 (35.2)	21 (12.7)	15 (9.1)	3.3
4-F	85	81	45 (52.9)	26 (30.6)	9 (10.6)	5 (5.9)	3.7	22 (27.2)	33 (40.7)	20 (24.7)	6 (7.4)	2.8

또한, 이미 보고된 家兔(第四報)에서 sucrose를 添加하여凍結한 成績(score;3.2)과 거의同一한結果를 보였다.

그리고本實驗의各處理區中 가장 낮은成績에 關한原因에對해서는 좀 더 檢討되어야 할 것으로 생각된다.急速凍結에 있어서는 Kasai等(1980)이 sucrose를添加하여 17°C/min로凍結,融解하여 82%의生存率을報告한 것과 Renard(1984)가家兔受精卵에서 88%의生存率을보고한 것보다는低調하였으나, 이것도 역시家兔에서의成績(第四報)과類似하였다.

超急速凍結에서는 Chupin과 De Reviers(1986), Williams와 Johnson(1985)等이報告한 79.6%, 84%의生存率과, Szell과 Shelton(1987)이 5.0M glycerol에 0.5M sucrose를添加한 PBS를凍結液으로使用하여直接液體窒素에넣어서凍結한 95%의生存率보다는큰差異를보이고있다.

이러한傾向을綜合的으로考察하여 보면, 上記研究者들은急速凍結에서本研究의成績보다높은數値을보이는것은諸要因이있겠으나, 本研究計劃當時緩慢凍結을基準으로凍結液에 10% glycerol, 10% sucrose를添加시킨反面, Chupin과 Reviers는 2.8M glycerol과 0.5M sucrose를, Williams와 Johnson(1986)은 2.0M glycerol과 0.5M sucrose를, Szell과 Shelton(1987)은 glycerol이 4.0~5.0M에서 sucrose가 0.25~0.5M인凍結液을利用하여 좋은成績을报告하였으며, 앞으로急速凍結을目的으로 glycerol과 sucrose濃度를增加시켜 이에 따른諸盤試驗이遂行되어야 할것으로思料된다.

Table 2는凍結過程別卵子發育狀態에따른生存率을FDA-test로나타낸것으로, 1-F에서는桑實胚期의P-5가72.6%로全處理區中에서가장優秀하였으며平均score는4.3(86%)으로胞胚期의3.9(78%)보다좋은成績을나타내었다.

한편,N-0에서는胞胚期의0.9%가가장낮은數値을보여주고있다. 2-F에 있어서는桑實胚期가score3.1(62%)로胞胚期2.7(54%)보다良好한成績을보여주고있으며桑實胚의N-0에서24.7%로가장많은受精卵이죽은것으로나타났다.

한편3-F에서도胞胚期가3.3(66%)의score로桑實胚期의3.9(78%)보다低調하였고, 4-F에서는桑實胚期가3.7(74%)로胞胚期의2.8(56%)보다큰差異를提示하고있다.

이를綜合的으로比較하면桑實胚期는平均score3.8(76%)로胞胚期의平均score3.2(64%)보다높은生存率을보여주었다( $P<0.1$ ).

上記成績의結果는Kasai等(1982)이報告한緩慢凍結時桑實胚期에서64~70%의生存率을,急速凍結에 있어서20~39%의生存率보다優秀하였으며, Nieman(1985)은bovine受精卵을利用하여桑實胚에서46.2%,胞胚期에서54.2%로本研究와相異한傾向을보이고있다. 또한最近에Szell과Shelton(1987)은8~16細胞期를가지고急速凍結時90%以上의成績을report하고있고Tsunoda等(1982), Rall과Polge(1985), Nieman(1985)은可及의좋은外貌와明確한分割球狀態를나타내어야凍結後生存率과受胎率이높다고하였다. 이러한것으로볼때學者에따라相異한報告를하고있으며凍結液,凍結速度 및方法에따라受精卵發育

Table 3. Effects of freezing procedures between cell freezer and LN<sub>2</sub> container on mouse embryos survival evaluated by FDA-test

Method of freezing	No. of embryos frozen	No. and (%) of survival embryos evaluated by FDA-test						Score
		P-5	P-4	P-3	P-2	P-1	N-0	
Cell <sup>a</sup> freezer	167	95 (57)	29 (17)	23 (14)	6 (4)	1 (1)	12 (7)	4.0
LN <sub>2</sub> <sup>b</sup> container	142	79 (56)	5 (4)	31 (22)	3 (2)	13 (9)	11 (8)	3.7

a, b; Room temp. → -7°C (1°C/min) <sup>5 min</sup> seeding → -35°C (0.3°C/min) → -196°C

状態別 生存率에 差異가 있을 것으로 생각되며 더 육多樣한 研究를 遂行하여 明確한 結論을 얻어 져야 될 것으로 料된다.

Sucrose 를 添加한 後 緩慢凍結에 依한 세포동결기 自動凍結과 液體窒素 container 에서의 凍結을 比較한 成績은 Table 3에 提示된 바와 같이 세포동결기에서 緩慢凍結하였을 때는 P-5;57%, P-4; 17%, P-3;14%, N-0;7%로 平均 4.0(80%)의 score를 나타내고 있으며, LN<sub>2</sub> container 에서는 P-5;56%, P-4;4%, P-3;22%, N-0;0%, 平均 score는 3.7(74%)로 세포동결기의 自動凍結과는 若干 差異가 있었으나 有意性은 보여지지 않았다. 더욱이 LN<sub>2</sub> container 에서 凍結時와 세포동결기보다 生存率이 높은 境遇도 있었으며, computer 대신 人力이 所要되었으나 經濟性을 比較할 때 相互間 長短點이 있었다.

本 成績의 結果를 考察하여 보면, Frank 等(1985)이 bovine 受精卵에서 세포동결기의 凍結時 27.4%, LN<sub>2</sub> container 凍結의 26.6%와는 有意性이 없다고 보고한 것과 一致하고 있으며, 세포동결기의 凍結과 LN<sub>2</sub> container 의 凍結에 있어서, 같은 凍結速度로 凍結을 遂行한다면 經濟的인 液體窒素 凍結이 효과적으로 利用될 수 있는 가능성을 가져다 주었다.

또한 Williams 와 Johnson(1985)等은 LN<sub>2</sub> container 를 이용했던 mouse 受精卵의 凍結후 85%의 높은 生存率을 報告하였으며, 또 container 凍結方法이 빠르고 經濟的인 利點이 있어서 凍結의 簡單한 野外方法을 開發하여 家畜에 적용할 수 있다고 지적하였다. 그리고 Krag 等(1985), 宮本 等(1986)도 0.5M sucrose 를 添加한 동결액을 이용하여 murine

과 mouse 胚에서 67~89%의 生存率을, Chupin 과 Reviers(1986)는 rat에서 84~87% 生存率을 보고 하여 LN<sub>2</sub> container 凍結 可能性을 提示하였으며 凍結前 卵子를 predehydration 시킴으로써도 可能하다고 하였다.

이러한 結果를 綜合的으로 考察하여 보면, LN<sub>2</sub> container 에서의 凍結 可能性을 充分히 나타내고 있으므로 解決되어야 할 것은 凍結前 受精卵의 合理的인 predehydration 과 sucrose dilution 이 開發되어야 될 것으로 생각된다.

#### IV. 摘 要

耐凍劑에 10% sucrose 를 添加하여 液體窒素 (LN<sub>2</sub>) container 에서 諸 凍結方法 (1-F; 0.3°C/min, 2-F; 3~5°C/min, 3-F; 15°C/min, 4-F; LN<sub>2</sub> container 蒸氣)을 比較한 後, 여기서 生存率이 높고 適合한 凍結方法를 選擇하고 이를 受精卵 自動凍結器의 成績과 比較하므로서 簡易凍結 如否를 究明하기 為하여 實驗을 實施한 結果를 要約하면 다음과 같다.

1. Glycerol 添加液과 除去液에 sucrose 를 添加하고 LN<sub>2</sub> container 에서 凍結할 때, 凍結速度에 따른 FDA-test score의 順位는 1-F(3.8), 3-F(3.6), 2-F(3.2) 그리고 4-F(3.2)였으며 處理別 有意性이 나타났다 ( $P < 0.05$ ).

2. LN<sub>2</sub> container 에서 凍結시킬 때, 桑實胚期의 胚(3.8)가 胚胞期배(3.2)보다 生存率이 높았다 ( $P < 0.01$ ).

3. 10% sucrose 를 glycerol 添加液과 除去液에 添加하여 卵子 自動凍結器와 LN<sub>2</sub> container 에서 凍

結合할 때 score는 각각 4.0, 3.7로有意性은 없었다.

## V. 引用文献

1. Bank, H. and R.R. Maurer. 1974. Survival of frozen rabbit embryos. *Expl. Cell. Res.*, 89:188-196.
2. Bielanski, A.V. Schneider, V.P. Pawlyshyn, and R.J. Mapleton. 1986. Factors affecting survival of deep frozen bovin embryos in vitro; The effect of freezing container and method of removing cryoprotectant. *Theriogenology*, 25:429-437.
3. Chupin, D. and M.M. De Reviers. 1986. Quick freezing of rat embryos. *Theriogenology*, 26:157-166.
4. Frank, G.C., S.L. Coley, B. Betterbed, R.D. Page. 1985. The effects of cryoprotective agents, dilution rates, freezing rates and freezing units on the survival of bovine embryos. *Theriogenology*, 23:194.
5. Hsu, Teng-Tsal., Yamkawa, Yamanoi and Ogwa. 1986. Survival and transfer test of mouse early embryos frozen by vitrification method. *Japan. J. Anim. Reprod.*, 32:29-32.
6. Kasai, M., K. Niwa and A. Iritani. 1980. Survival of mouse embryos frozen and thawed rapidly. *J. Reprod. Fert.*, 59:51-56.
7. Kasai, M., K. Niwa and A. Iritani. 1982. Survival of rat embryos after freezing. *J. Reprod. Fert.*, 66:367-370.
8. Krag, K.T., I.M. Koehler and R.W. Wright, Jr. 1985. A method for freezing early murine embryos by plunging directly into liquid nitrogen. *Theriogenology*, 23:199.
9. Lenn-Jensen, H. 1983. Survival of cow blastocyst using cooling rates of 1°C/min to -25°C before plunging. *Theriogeno-*logy, 19:138.
10. Leibo, S.P. 1985. Field trial of one-step diluted frozen-thawed bovin embryos. *Theriogenology*, 23:201.
11. Massip, A., P. Van Der Zwalm, F. Puissant, M. Camus and F. Leroy. 1984. Effects of in vitro fertilization, culture, freezing and transfer on the ability of mouse embryos to implant and survive. *J. Reprod. Fert.*, 71:199-204.
12. Miyamoto, H. and T. Ishibashi. 1983. Solid CO<sub>2</sub> freezing of mouse embryos. *J. Reprod. Fert.*, 67:107-111.
13. Miyamoto, H., Y. Miyamoto and T. Ishibashi. 1986. The importance of equilibration time to glycerol prior to in the cryopreservation of mouse embryos. *Japan. J. Zootech. Sci.*, 57:250-256.
14. Niemann, H. 1985. Freezing of bovine embryos; Effects of a one-step dilution or 1.4M glycerol. *Theriogenology*, 23: 369-379.
15. Rall, W.P. and G.M. Fahy. 1985. Vitrification; A new approach to embryos cryopreservation. *Theriogenology*, 23:220-221.
16. Renard, J.P., B.X. Nguyen and V. Garnier. 1984. Two-step freezing of two-cell rabbit embryos after partial dehydration at room temperature. *J. Reprod. Fert.*, 71:573-580.
17. 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.
18. Szell, A. and J.N. Shelton. 1987 Csmotic and cryoprotective effects of glycerol-sucrose solution on Day-3 mouse embryos. *J. Reprod. Fert.*, 78:699-703.
19. Tsunoda, Y. and T. Sugis. 1977. Survival of rabbit eggs preserved in plastic straw

- in liquid nitrogen. *J. Reprod. Fert.*, 49: 173-174.
20. Tsunoda, Y., T. Soma and T. Sugie. 1982. Effects of postovulatory age of recipient on survival of frozen-thawed rabbit morulae. *J. Reprod. Fert.*, 65:483-487.
21. 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.
22. Williams, T.J. and S.E. Johnson. 1985. Quick-freezing of day four mouse embryos. *Theriogenology*, 23:235.
23. Williams, T.J. and S.E. Johnson. 1986. A method for one-step freezing of mouse embryos. *Theriogenology*, 26:125-133.
24. Wilmot, U. 1972. The Effect of cooling rate, cryoprotective agent and stage of development on survival of mouse embryos during freezing and thawing. *Life Sci.*, 11:1071-1079.
25. 柳俊熙, 李在根. 1984. Rat受精卵의凍結保存에 있어, 凍結速度 및 凍害防止劑에 關한 研究. 韓國家畜繁殖研究會報 8 : 22~28.
26. 松本徹郎, 石渡学, 山井淳子, 山川宏, 近藤ゆり, 川手秀一, 尾川昭三. 1987. vitrification 法で凍結融解されたマウス胚における;胚の生存性に対する sucrose 稀釋の効果, 家畜繁殖誌. 33: 200~205.