

Vitrification에 의한 凍結保存이 토끼受精卵의 生存性에 미치는 影響

金熙錫·梁甫錫·吳成宗·李根常

農村振興廳 畜產試驗場

Factors Affecting the Survival of Rabbit Embryos Cryopreserved by Vitrification

Kim, H.S., B.S.Yang, S.J.Oh and K.S.Lee

Livestock Experiment Station, RDA

SUMMARY

To improve the freezing techniques of animal embryos using vitrification solution as a cryoprotectant rabbit embryos, by cell stages, dehydration temperature and dehydration time, were frozen-thawed and cultured.

Followings are the main results obtained.

1. The damage rate of zona pellucida after thawing was higher(13.6%) when the cell stage of embryos was less than 4 cells than when the cell stage was 8~16 cell or morula.
The damage rate was higher when the dehydration temperature was 4°C than -30°C or -50~-80°C.
The zona pellucida was damaged more when dehydrated for 5 min than when dehydrated for 10~15 min.
2. After being cultured for 72 hours, 5.3% of 4 cell(or less) embryos were developed to morula, while 86.4% of morula embryos were developed further.
3. More percentage of embryos(73.2%) was developed when dehydrated at -30°C than when dehydrated at 4°C at -50°C~-80°C.
4. The hatching rate was higher when dehydrated for 5 min. When the embryos were dehydrated for 10~15 min and cultured for 24 hours, they were not even developed or development was not good in later stages.

I. 緒 論

最近 哺乳動物 受精卵의 凍結保存에 관한 획기적인
發展은 Wilmut(1972), Whittingham(1972)에 의하여
凍結過程의 發展과 簡便化에 成功한 후 Willadson
(1977)에 의하여 凍結 및 融解速度에 관한 연구가 完明

됨으로써 이 方法은 오늘날 널리 活用되고 있다.

그후 Kasai & Niwa 등(1980), Wood & Farrant (1980)에 의한 2-step freezing 方法과 Massip(1984), Renard(1984), Williams(1986)에 의해서 凍結前 受精卵의 滲透壓差에 의한 脫水를 目的으로 sucrose의 使用에 의한 凍結融解時間의 短縮을 도모해오고 있으나

이러한 方法들은凍結過程中에必須의으로植水(seed-ing)이란過程을 거쳐야만 하므로 더 많은研究의必要性이要求된다.

生殖細胞에 대한凍結의 害는 水晶이 試料中에 形成되므로서 처음에 형성되는 細胞外 水晶이 細胞內構造를 破壞시킴에 基因한다. 이러한 水晶의 生成은 一定溫度範圍($0\sim 30^{\circ}\text{C}$)와 시간이 필요하나 이 範圍域을 水晶의 形成 없이 超急速($100\sim 200^{\circ}\text{C}/\text{秒}$)으로 通過하면 물分子의 移動이 거의 없는 超低溫에 到達하게 되어 試料中에 水晶 形成 없이 固體化되는데 細胞는 生存을 繼續하게 되다.

Rall 과 Fahy(1985)는 高滲透壓(不凍液)溶液은 最低溫이 되면 粘性이 強하게 되어 水晶形成欲이 固體化 됨으로써 細胞를 保存할 수 있다는데 根據를 두고 特殊한 高滲透壓溶液(vitrification solution(硝子化 溶液) : VS1)을 제조하여 mouse 受精卵의 凍結保存試驗을 通하여 良好한 成績을 얻은 바 있으며, Rall(1987)은 glycerol 과 PEG로 만들어낸 毒性이 弱한 vitrification solution(VS3)을 開發하여 mouse 胚를 利用하여 좋은 結果를 얻은 바 있다.

따라서 본 실험은 vitrification 溶液(VS1)을 利用하여 토끼受精卵을 凍結 融解한 후 培養成績에 의하여 凍結過程中 供試受精卵의 細胞期別(發育段階別), 脫水溫度別 및 脫水時間別로 受精卵의 狀態變化와 發育成績等受精卵 生存性에 미치는 要因을 調査하여 今後 家畜受精卵 移植의 實用化를 위한 凍結保存技術開發의 基礎資料로 活用하고자 實施하였다.

II. 材料 및 方法

1. 供試受精卵

뉴질랜드백색종 未經產托끼에 50IU의 PMSG [Peamex, 三共(株), 日本] 및 100~300IU의 HCG [昭和藥品(株)]를 각각 72시간 간격으로 耳靜脈內 注射하고 즉시 수토끼 3두로 연속 3회의 交配를 실시했으며 交配後 48~60시간 以內에 反復採卵을 위해 外科的 手術 또는 屠殺하여 採卵하였다. 이때 手術採卵時는 Nembutal 2ml를 耳靜脈에 注射하여 全身麻醉시키고 正中線 切開하여 卵管에서 子宮角쪽으로 下向式으로 採卵하였다. 灌流液은 modified Dulbecco's PBS에 10%의 토키 血清을 混合하여 使用하였다.

2. 凍害保護物質

本試驗에 사용한 vitrification solution(VS)은 高濃度凍害保護物質이 들어 있는 液으로 Rall & Fahy (1985)의 液을 使用하였는데 그 組成은 Table 1과 같다.

Table 1. Composition of vitrification solution

Component*	Concentration	
	% (w/v)	(mol/l)
DMSO	20.5	2.62
Acetamide	15.5	2.62
Propylen glycol	10.0	1.32
Polyethylene glycol	6.0	0.08
Total		6.6

* in HB1(m-PBS(PBI)+BSA 3 mg/ml+20 mM HEPES+KH₂PO₄ 1 mM)

3. 受精卵의 VS液內 濃清

0.3%의 牛血清이 들어있는 m-Dulbecco's PBS (PB1)를 VS原液에 가하여 稀釋함으로써 25%와 50%의 VS液을 제조한 다음 Fig.1과 같이 수정란을 室溫에서 HBI로 여러 차례 washing 한 후 watching glass에서 25%VS液에 15分間 浸漬시켜 VS液이 서서히 受精卵細胞質內로 들어가도록 誘導한 다음 50%

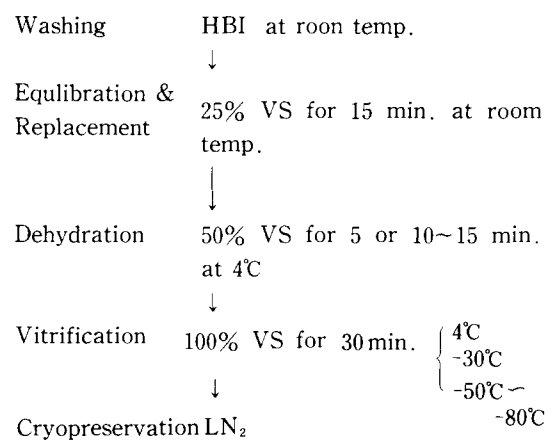


Fig. 1. Procedures of Vitrification

의 VS液에서 4°C를 維持시키면서 5分 또는 10~15分間 脱水시켰다.

그후 2ml들이 cryotube內에 100% VS液 40μl을 넣고 여기에 受精卵을 옮겨 30分間 靜置시켜 Vitrification(硝子化)을 誘導한 다음 LN₂에 옮겨 凍結保存시켰는데 100% VS液內에 30分間 靜置時는 4°C(冰水中), -30°C(凍結器活用에 텁탈콜중), -50~-80°C(液體窒素上面中)로 區分 實施하였다.

4. 受精卵의 融解 및 培養

液體窒素中에 1~2日간 保存된 cryotube를 꺼내어 38°C의 water bath中에 15秒間 浸漬시켜 응해한 다음 즉시 冰水中에서 watching glass를 利用하여 50%의 VS液에 옮겨 5分間, 25%VS液으로 다시 옮겨 5分間 浸漬시켜 凍結時와는 反對는 凍結液인 VS濃度를 段階의으로 낮추는 方法으로 VS를 除去시켰으며 (Fig. 2)窒溫에서 HBI液으로 여러번 洗滌한 다음 BMOC-3培養液에서 CO₂ 5%, 38°C, 濕度飽和狀態로 培養하면서 時間別로 發育成績으로 調査하였다.

Thawing	Water bath for 15 sec. at 38°C ↓
Replacement	50% VS for 5 min. at 4°C ↓
	25% VS for 5 min. at 4°C ↓
Washing	HBI at room temp. ↓
In Vitro culture	BMOC-3 at 38°C

Fig. 2. Procedures of thawing and culture

III. 結果 및 考察

1. 凍結損傷에 대한 受精卵細胞期, 溫度 및 脱水時間의 效果

VS液으로 凍結保存했다가 38°C에서 15秒間 담가 融解한 후 受精卵의 細胞期別 透明帶 損傷比率을 調査한結果는 Table 2와 같다.

4細胞期에 있어서 透明帶가 損傷된 受精卵의 比率은 13.6%로서 8細胞期 以上에 비하여 높았으며 正常受精卵의 比率은 morula가 90.2%로서 細胞期의 發達이 더딘 것에 비하여 더 높은 비율을 나타내었다.

受精卵을 凍結融解한 후 顯微鏡으로 判定했을 때 透明帶損傷(破裂)比率은 4細胞期 以下의 것에서 그리고 正常卵比率은 morula의 것에서 높았는데 이는 Massip 등(1986)이 受精卵의 發育段階가 많이 進行된 것일수록 凍結時 生存率이 높다고 한 바와 같이一般的으로 化學的 毒性의 機轉은 細胞膜의 破裂, 蛋白質의 變性 등은 물론 生細胞內 酵素界의 영향에 까지 多樣性을 가지기도 하나 細胞期가 어느 정도 進行된 것이 營養膜細胞의 發達은 물론 渗透壓差에 대한 抵抗이 다소 높았기 때문인 것으로 料된다.

Vitrification 처리시의 溫度가 受精卵의 凍結融解후 상태에 미치는 효과는 Table 3에 나타내었다. Table 3에서 보면 4°C에서 vitrification 했을 때가 受精卵의 損傷比率이 12.5%로서 -30°C나 -50~-80°C에서 처리했을 때보다 다소 높았는데 이는 vitrification에 당시 溫度가 높을수록 細胞內 VS液이 속히 浸透된다고 (Rall & Fahy, 1985)한 바와 같았다.

그리고 50% VS液에서 VS液이 細胞內浸透를 위해

Table 2. Effect of cell stage on the No. of rabbit embryos recovered after frozen-thawing.

Cell stage	No. of emb. frozen	No. of emb. after thawing (%)		
		lost	Z.P.cracked	normal
less than 4 cell	22	1(4.5)	3(13.6)	18(81.8)
8~16	217	23(10.6)	18(8.3)	176(81.1)
Morula	41	1(2.4)	3(7.3)	37(90.2)
Total	280	25(8.9)	24(8.6)	231(82.5)

emb. : embryos Z.P : zona pellucida

Table 3. Effect of vitrification temperature on the No. of rabbit embryos recovered after frozen-thawing.

Vitrification temp.	No. of emb. frozen	No. of emb. after thawing (%)		
		lost	Z.P.cracked	normal
4°C	8	— (0)	1 (12.5)	7 (87.5)
-30°C	205	22 (10.7)	19 (9.3)	164 (80.0)
-50~-80°C	67	3 (4.5)	4 (6.0)	60 (89.5)
Total	280	25 (8.9)	24 (8.6)	231 (82.5)

Table 4. Effect of dehydration time prior to vitrification on the No. of rabbit embryos recovered after frozen-thawing.

Dehydration time	No. of emb. frozen	No. of emb. after thawing (%)		
		lost	Z.P.cracked	normal
5 min	258	20 (7.8)	23 (8.9)	215 (83.3)
10~15 min	22	5 (22.7)	1 (4.5)	16 (72.7)
Total	280	25 (8.9)	24 (8.6)	231 (82.5)

脫水(dehydration)시키는 時間に 따라凍結融解후受精卵의 損傷與否 조사결과는 Table 4에 나타내었다.

Table 4에 나타난 바와 같이 5分 및 10~15分 脱水한 것은 破裂比率이 8.9% (23/258) 및 4.5% (1/22)로서 10~15分 脱水한 것이 破裂比率이 다소 낮았으며 正常卵比率은 5分 및 10~15分 탈수의 경우 각각 83.8% 및 72.9%로서 5分 脱水한 것이 약간 높은 경향이었다.

본 연구에서 여러 개의 受精卵이 lost 당한 것은 受精卵凍結容器가 2ml의 cryotube에서 용해후 watch glass에 保存液과 함께 性狀検査時 찾지 못한 것 이었는데 松本 등(1987)은 LN₂에 straw를 浸漬할때 straw가 破損되었기 때문이었다고 한바 있으며 그는 또한 脱水時間이 짧은 것이 胚發達이 進行된 것에서는 有利하다고 하였다.

2. 凍結後 培養成績에 미치는 受精卵의 細胞期, 溫度 및 脱水時間의 效果

凍結融解한 후 培養했을 때 受精卵의 發育에 미치는 細胞期의 效果는 Table 5에 나타난 바와 같다.

Table 5에서 培養時間에 따른 受精卵의 發育段階를 보면 4細胞期 以下의 受精卵의 경우 72時間에 blastocyst까지 發達한 것은 5.3%에 불과하였으나 8~16細胞期의 것은 48時間에 hatched 된 것까지 포함하여 52.5%가 發育했으며 72시간 까지는 64.1%가 되었다. 그리고 Morula는 48시간에 blastocyst로 된 것이 70.3%, hatched 된 것이 16.2%였으며 72時間에는 blastocyst가 40.5%로 되고 hatched 된 것이 45.9%로 되어 전체 86.4%가 發育됨을 알 수 있었다.

Matsumoto 등(1987)이나 HSU 등(1986)이 8細胞期에 비해 morula 및 blastocyst가 生存率은 낮은 경향을 나타내었다는 報告가 있으며 Massip 등(1986)은

Table 5. Effect of cell stage on the development of rabbit embryos frozen-thawed by culture time.

Cell stage	No. of emb. cultured	Culture time(hr)	No. of emb. developed(%)			
			morula	blastocyst	hatched	Total
<4 Cell	19	48	1(5.3)			1(5.3)
		72		1(5.3)		1(5.3)
8~16	181	24	33(18.2)	2(1.1)		35(19.3)
		48	52(28.7)	42(23.2)	1(0.6)	95(52.5)
Morula	37	72	30(16.6)	77(42.5)	9(5.0)	116(64.1)
		24		14(37.8)	6(16.2)	20(54.1)
	37	48		26(70.3)	6(16.2)	32(86.4)
		72		15(40.5)	17(45.9)	32(86.4)

소의 morula 와 blastocyst 를 VS 液으로凍結後 用
해하여 各各 42.8%와 53.8%의 生存率을 얻은바 있어
서 受精卵의 發育段階가 많이 進行된 것일수록 生存率
이 높다고 하였다.

河野 등(1987)도 VS 液으로 마우스受精卵을 凍結保
存했을때 生存性이 優秀하였다는 報告가 있는가 하면
Massip(1987)등이 blastocyst 는 VS 液으로 凍結했을
때 受胎率에 있어서 morula 는 39.1%임에 비해 0%
로 극히 나빴는데 이는 凍結保護劑의 高濃度에 의한 毒
性때문이며 毒性敏感度는 아마 渗透壓에 따른 것이다.

作用時間과 溫度에 關係가 깊다고 한바 있지만 本試
驗에 使用한 受精卵의 發育段階에 따른 培養成績은

8~morula 까지가 4細胞期 以下보다도 良好한 結果를
보이고 있어 今後 受精卵의 發育段階에 따른 좀더 깊이
있는 研究의 必要性을 提示해주고 있다.

Vitrification 당시의 溫度가 凍結融解後 培養時 發
育에 미치는 效果는 Table 6에서 보는 바와 같다.

冰水中(4°C)에서 vitrification 을 實施한 것은 72時
間까지 培養했을때 71.4%가 發育되었으나 hatched 된
것이 없었으며 blastocyst 까지만 발육했으며 -30°C에
서 實施한 것은 72時間 培養으로 73.2%가 發育을 했
는데 hatched 된 것이 된 것이 14.9%나 되었다. 그러나
-50~-80%에서 實시한 것은 72時間 培養에서 33
.9%만이 發育했으며 hatched 된 비율은 1.6%에 불

Table 6. Effect of vitrification temperature on development of rabbit embryos frozen-thawed by culture time.

Vitrif. temp.	No. of emb. cultured	Culture time(hr.)	No. of emb. developed(%)			
			morula	blastocyst	hat.	Total
4°C	7	24	1(14.3)			1(14.3)
		48		4(57.1)		4(57.1)
-30°C	168	72		5(71.4)		5(71.4)
		24	23(13.7)	16(9.5)	6(3.6)	45(26.8)
-50°C~-80°C	62	48	39(23.2)	64(38.1)	6(3.6)	109(64.9)
		72	24(14.3)	74(44.0)	25(14.9)	123(73.2)
	62	24	9(14.5)			9(14.5)
		48	14(22.6)		1(1.6)	15(24.2)
	62	72	7(11.3)	13(21.0)	1(1.6)	21(33.9)

과하였다.

사실受精卵의培養率에 미치는 vitrification溫度는 매우重要한 것으로 4°C에서 보다는 -30°C에서 실시했을 때가良好한發育成績을 나타내고 있는데 이는 -30°C까지는冰晶의形成 없이超急速으로(100~200°C/秒)通過하면 물分子의移動이 거의 없는超低溫에到達하게 되어試料中冰晶形成 없이固體化되어細胞는生存을계속하게된다고 Luyet 등(1940)도報告한바 있다. 그리고本試驗은 72時間까지만培養觀察하였으므로 그以後의培養時間연장에의한發育이예상되기도한다.

한편-50~-80°C의경우는培養率이33.9%에不過한데이는液體窒素증기위에서受動적으로試料의높이조절에의해溫度를調節한것이므로不規則의溫度가作用되었기때문인것으로여겨진다.

脫水時間에따른培養時發育成長이Table 6에나타나있다.

50%의VS液에서5분脫水의경우72時間培養時65%가발육되었으며10~15분脫水한것은24시간培養時에서는受精卵의發達이일어나지않았으며72時間에는76.5%가發育하여다소良好한發育을나타냈으나hatched된것이없어後期發育이나빴다.

Matsumoto 등(1987)은10분및2분脫水時마우스受精卵8細胞期에서는모두89%가expendedblastocyst로자랐으며morula에서도각각33%와32%로나타났는데blastocyst에서는각각0%와25%를나타내어脫水時間이짧은것이胚發達이進行된것에서有利하다고하였다.

또한Rall등(1985)에의하면VS液은toxicity이강하

으로VS液이細胞質에들어간후는安全하게平衡이이루어지기위해서는溫度(低溫)와時間을注意해서實施해야한다고한바도있지만受精卵을VS液에浸漬하면1~2分以內에脫水에의하여細胞質이收縮되었으며5~10分후에는재차원상태의正常卵에比較하여약80%로팽대됨을볼수있었는데이는VS液이細胞質에서빠져나온水分에代置하여細胞質內로浸透하고있음을알수있다.이는凍結保護劑가細胞內充分히浸透되기위해서는低濃度에서脫水가먼저일어나야하며充分한脫水가안되거나너무늦게일어나면毒性의被害을받게되므로적당한脫水時間이필요하다.

IV. 摘要

家畜受精卵의凍結保存技術을改善하기위하여凍結保護劑로서vitrification solution을利用하여토끼受精卵의細胞期別,凍結過程中의脫水溫度및脫水時間別로凍結融解後受精卵의狀態및培養成績을調查하였던바다음과같은結果를얻었다.

1. 凍結融解後受精卵의透明帶損傷比率를보면4細胞期이하가13.6%로서8~16細胞期나morula에비하여높았으며,凍結過程中脫水溫度에있어서는4°C가30°C나-50~-80°C에비하여損傷率이높았다.그리고脫水時間에따라서는5분脫水의경우가10~15분脫水의경우보다損傷率이다소높았다.

2. 融解後受精卵의發育成績을보면72時間동안培養했을때의4細胞期이하受精卵凍結시는5.3%만이morula까지發育했으며morula受精卵을凍結했을때

Table 7. Effect of dehydration time on development of rabbit embryos frozen-thawed by culture time.

Dehyd. time	No. of emb. cultured	Culture time(hr.)	No. of emb. developed(%)			
			morula	blastocyst	hatched	Total
5 min.	220	24	33	16	6(2.7)	55(25.0)
		48	46	62	7(3.2)	115(52.3)
		72	27	83(37.7)	26(11.8)	143(65.0)
10~15 min.	17	24	-	-	-	-
		48	7(41.2)	6(35.3)		13(76.5)
		72	3(17.6)	10(58.8)		13(76.5)

는 86.4%가 發育했다.

3. 凍結過程中 脫水溫度에 따른 受精卵의 發育成績은 -30°C에서의 脫水가 73.2%로서 4°C나 -50~80°C에서 脱水한 것보다 善호하였다.

4. 脱水時間에 따른 受精卵의 發育成績은 5分 脱水가 10~15分 脱水보다 受精卵의 hatching 比率도 높았는데 10~15分 脱水는 24時間 培養時에서는 受精卵의 發達이 일어나지 않았으며 後期 發育이 좋지 않았다.

V. 引用文獻

1. Hsu, T.T., Yamakawa, J.Yamanoi and S. Ohawa. 1986. Survival and transfer test of mouse embryos frozen by vitrification method. *Jpn. J. Amin. Reprod.* 32 : 29-32.
2. Kasai, M., Niwa and A. Iritani. 1980. Survival of mouse embryos frozen and thawed rapidly. *J. Reprod. Fert.* 59 : 51-56.
3. Luyet, B.J., P.M. Gehenio. 1940. Life and death at low temperatures. *Biodynamica* Pub., Normandy, Mo.
4. Massip, A., P.Van der Zwalm and F. Leroy. 1984. Effect of stage of development on survival of mouse embryos frozen-thawed rapidly. *Cryobiology* 21 : 574-577.
5. Massip, A., P.Van der Zwalm, B. Scheffen, and F.Ectors. 1986. Pregnancies follow transfer of cattle embryos preserved by vitrification. *Cryo-Letters*. 7 : 270-273.
6. Massip, A., P. Van der Zwalm and F. Ectors. 1987. Recent progress in cryopreservation of cattle embryos. *Theriogenology* 27 : 69-79.
7. Matsumoto, T., M. Ishiwata, J. Yamanoi, H. Yamakawa, Y. Kondo, S. Kawate and S. Ogawa. 1987. Effect of sucrose dilution on survival of mouse early embryos after being frozen-thawed by vitrification method.
8. Rall, W.F. and G.M.Fahy. 1985. Ice-free cryopreservation of mouse embryos at -196°C by vitrification. *Nature*. 313 : 573-575.
9. Rall, W.F. 1987. Factors affecting the survival of mouse embryos cryopreserved by vitrification. *Cryobiology* 24 : 387-402.
10. Renard, J.P., N.Bui-Xuan-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.
11. Whittingham, D.G., S.P.Leibo, and P. Mazur. 1972. Survival of mouse embryos frozen to -196 and -269°C *Science* 178 : 411-414.
12. Williams, T.J. and S.E.Johnson. 1986. A method for one-step freezing of mouse embryos. *Theriogenology* 26 : 125-133.
13. Wilmut, I. 1972. The effect of cooling rate, warming rate, cryoprotective agent and stage of development on survival of mouse embryo during freezing and thawing *Life Sciences* 11 : 1071-1079.
14. Wood, M.J. & J. Farrant. 1980. Preservation of mouse embryos by two-step freezing. *Cryobiology* 17 : 178-180.
15. 河野友宏, 角田幸生. 1987. かラス化超急速凍結法によるマウス初期胚の生存性および移植実験. *Jpn. J. Anim. Reprod.* 33 : 77-81.