

***Aspergillus oryzae* 의 alpha 및 beta-amylase
活性에 미치는 gibberellin 的 影響에 關한 研究**

鄭 基 澤 · 俞 大 植

(慶北大學校 · 農科大學 · 農化學科)

**Effects of gibberellin on alpha-and beta-amylase
activities of *Aspergillus oryzae***

Chung, Ki Taek and Yu, Tae Shick

(Dept. of Agri. Chem., College of Agriculture, Kyung Pook National University)

Abstract

Effects of gibberellin on alpha and beta-amylase activities of *Aspergillus oryzae* var. *microsporus* have been studied.

Results obtained are as follows:

1. The growth of mycelium and dry weight of surface ped was accelerated by 0,0001% gibberellin solution, spores of *Aspergillus oryzae* var. *microsporus*. were previously soaked for three days.
2. Adding to culture media with 0,0015% gibberellin, alpha-amylase was increased 50% much as beta-Amylase was as much as 50%

緒 論

Gibberellin 的 研究는 벼의 키다리病의 研究에서始作했으며 벼의 키다리病은 키다리病菌, *Gibberellin Fujikuroi Wollenueber*의 寄生에 依해 일어나는 現象이라고 1926年 黑澤이 證明했다. 1934年 蔡田 等은 벼의 菌에서 生長을 促進하는 物質을 抽出하고 病原菌의 命名에 따라 1935年 이 物質을 gibberellin 이라고 命名했다. 이것이 gibberellin 的 最初의 誕生이다. 1938年 生長促進 物質에서 gibberellin a 와 gibberellin b 를 그리고 1941年 gibberellin c 가 分離됐다. 그리고 그後 日本에서 이 3個物質을 Gibberellin A₁, A₂, A₃ 라 命名하고 1957年 gibberellin A₄ 가 分離됐다. West and Phinney는 강낭콩의 未熟種子에서 gibberellin A₁ 과 비슷한 Bean factor I 과 신장作用을 나타내는 Bean factor II 를 發見하고 MacMillian은 같은 科에 屬하는 *Phaseolus multiflorus*의 種子에서 Gibberellin A₁, A₅ 를 얻었다. 이中 Gibberellin A₅ 는 Bean factor II 와 同一物質이라는 것이 判明되었으며 Gibberellin 的 培養法은 初期에 있어서 表

面培養法을 利用했으나 그후 振蕩培養 및 Tank 培養法이 採用되어 大量培養하기 시작했다. Gibberellin 的 處理에 依해 生物體內의 成分變化가 일어난다. 이들의 變化는 酶素의 作用에 依한 變化라 보고 研究를 거듭하고 있으며 林武는 벼의 葉鞘中에서 phosphatase, alkariopyro phosphatase, acetyl-esterase, maltase, β -glycosidase, α -and β -Galactosidase, amylase, urease, dipeptidase, ascorbic-acid, oxidase, catalase 및 그밖의 8種은 一定 生體重量當酶素의 活性이 減少하고 peroxidase, invertase는 活性이 增加한다고 報告했다. 또한 Munekata and Kato, Pleining and Johnson 등은 麥芽製造에 gibberellin 添加로 α -amylase, β -amylase, protease 및 catalase의 活性이 增大됨을 報告했다. 이렇게 高等植物의 伸張에 作用할 뿐만 아니라 生物體內의 酶素作用에도 增大乃至 減少하는 作用을 가지고 있다. 그러나 微生物에 關한 研究報告는 稀少한 實情이다. 本人等은 gibberellin 이 같은 生命體이며 生物界에 屬하는 微生物에게도 어떤 影響을 미칠것이라고 생각하여 *Aspergillus oryzae*를 選定하여 試驗한 結果를 報告하는 바이다.

材料 및 方法

가) 材料 및 試薬

1. Gibberellin: 協和酵素工業(日本) 製品有効成分: 3.1(%)를 25 p.p.m., 50 p.p.m., 75 p.p.m., 100 p.p.m., 150 p.p.m. 으로 調製하여 使用했다.
2. 菌株: *Aspergillus oryzae var. fumens*, *microsporus*의 spore 를 取하여 使用前에 28°C Incubator 内에서 gibberellin 各 p.p.m. 溶液에 1 日間, 2 日間, 3 日間, 4 日間, 5 日間, 6 日間, 7 日間 浸漬시켜 使用했으며 蒸溜水에 같은 조건으로 處理시킨 것을 control 로 사용했다.
3. 麵汁: pH=4.5, Blgg. 10° 인 麵汁을 常法에 依해 殺菌後 液體培地로 使用했으며 前記 麵汁에 agar, Fisher Scientific Co. 1.2% 를 添加하여 凝固시켜 固體培地로 使用했다.

나) 實驗方法

1. 菌絲體 測定

Petri-dish 42 個를 乾熱殺菌시켜 각각 麵汁 固體培養基 10 cc 를 取하여 여기에 각 gibberellin p.p.m., 溶液에서 1 日乃至 7 日間 쑤 浸漬시킨 각菌의 spore 를 無菌的으로 一白金耳勺 中央部에 接種시켜 28°C Incubator 内에서 5 日間 培養시키며 培養基의 面이 고르고 菌絲의 發育이 良好하다고 認定되는 方向을 定하여 對角線을 그려놓고 24 時間마다 線上의 diameter 를 測定했으며 蒸溜水에 같은 조건으로 浸漬시켜 각數日間 培養한 것을 control 로 사용했다.

2. 乾物量 測定

250 ml, 三角 flask 42 個를 乾熱殺菌하여 각각 前記 麵汁 100 ml 를 넣고 여기에 각각 gibberellin p.p.m. 溶液에서 1 日乃至 7 日間 浸漬시킨 菌의 spore 를 無菌的으로 一白金耳勺 接種시킨 後 28°C Incubator 에서 6 日間 即 培養基 上部에 어느 것인 든 菌苔로 膁일때 까지 培養시켜 三角 flask 의 上面에 形成된 菌苔를 濾過紙에 分離시켜 90°~100°C 에서 恒量時 까지 乾燥시켜 乾物量을 測定했다.

3. α -amylase 的 力價 測定

a) 酵素液 調製

澱粉含量이 可及的 적은 麥皮, 一定量의 control 区와 菌浸漬은 一定量의 물을, gibberellin 添加區는 gibberellin 各 p.p.m. 溶液을 直接 加하여 混合, 殺菌한 後 放冷하여 無菌的으로 control 区와 gibberellin 添加區는 蒸溜水에 28°C Incubator 内에서 3 日間 浸漬한 供試菌의 spore 를, 菌浸漬區는 各 gibberellin 75, 100, 150, p.p.m. 溶液에 3 日間

28°C Incubator 内에서 浸漬한 供試菌의 spore 를 接種하여 28°C에서 3 日間 製麵하여 製麵 1 g에 1%一食鹽水 10 ml 를 加하여 37°C water-bath 上에 2 時間 靜置後 濾過하여 이 濾液을 酵素原液으로 하였다. 酵素原液에 N/10-NaOH 를 滴加하여 pH, 7.0 を 固定시켜 55°C 15 分間 處理後 冷却하여 N/50-HCl로 酵素原液의 pH로 還元시켜 β -amylase 와 maltase 를 完全히 不活性으로 만들어 供試 酵素液으로 했다.

b) 實驗法

2% soluble starch solution 50 cc에 N/10-acetic buffer solution(pH=5.0) 25 cc 및 酵素原液으로 換算한 供試酵素液 5 ml 를 1000 ml messflask에 取하여 蒸溜水로 100 ml에 fill-up 시켜 toluene 1 ml 를 加하여 50°C water-bath 上에 靜置하여 5 分마다 40 分까지 5 ml의 反應液를 取하여 willstätter and Schudel method에 依해 N/10 I₂ solution 과 N/10-NaOH 를 加하여 12~15 分間 靜置後 Conc.-H₂SO₄로 酸性으로 하고, N/10-Na₂S₂O₃로 과잉의 I₂ 를滴定하여 I₂-solution 의 消費 ml 數로 表示했다.

4. β -amylase 的 力價 測定

a) 酵素液의 調製

α -amylase 測定時의 酵素原液에 N/10-HCl 를 滴加하여 pH=3.5로 固定시켜 50°C water bath 上에서 15 分間 處理한 後 N/10-NaOH로 原 pH로 還元시켜 α -amylase 와 maltase 를 完全不活性으로 만들어 供試酵素液으로 하였다

b) 實驗法

2% soluble starch solution 50 ml에 N/10 acetic-buffer solution (pH=5.0) 25 ml 및 酵素原液으로 換算한 供試 酵素液 5 ml 를 100 ml-messflask에 取하여 蒸溜水로 100 ml에 fill-up 시켜 toluene 1 ml 를 加하여 5 分마다 40 分까지 5 ml의 反應液를 取하여 Willstätter and Schudel method에 依해 前記와 같이 I₂-solution 의 ml 數로 表示했다.

實驗結果 및 考察

實驗結果는 Table 1, 2, 3, 4 와 같다.

Table 1. Growth of Mycelium in Koji-agar media, which have been soaked in gibberellin already.
(A) (F=Full)

Conc. of gibberallin	days	1 (mm)	2 (mm)	3 (mm)	4 (mm)	5 (mm)
Control		9×8	24×20	37×34	48×46	52×50
25 p.p.m		9×8	22×19	39×38	48×45	53×50
50 p.p.m		10×9	25×23	39×38	55×52	65×64
75 p.p.m		12×7	29×26	42×40	60×54	68×65
100 p.p.m		12×11	29×28	48×45	70×68	F
150 p.p.m		10×10	28×27	45×43	69×68	F

※ Fungal spores are soaked for one day.

(B)

Conc. of gibb.	days	1 (mm)	2 (mm)	3 (mm)	4 (mm)	5 (mm)
Control		10×11	18×20	37×35	40×40	47×43
25 p.p.m		12×11	23×22	39×37	40×38	52×47
50 p.p.m		11×10	26×24	39×34	44×40	58×45
75 p.p.m		12×12	28×26	46×36	46×38	70×62
100 p.p.m		12×10	28×27	48×48	69×62	F
150 p.p.m		10×10	25×23	43×43	66×61	F

※ Fungal spores are soaked for two days.

(C)

Conc. of gibb.	days	1 (mm)	2 (mm)	3 (mm)	4 (mm)	5 (mm)
Control		12×11	27×26	39×27	58×54	68×66
25 p.p.m		12×11	30×28	48×48	68×66	F
50 p.p.m		13×12	34×32	51×48	68×67	F
75 p.p.m		13×12	36×33	48×45	68×66	F
100 p.p.m		13×12	35×31	48×46	70×72	F
150 p.p.m		12×11	35×31	47×44	68×62	F

※ Spores are soaked for three days.

(D)

Conc. of gibb.	days	1 (mm)	2 (mm)	3 (mm)	4 (mm)	5 (mm)
Control		11×10	20×19	40×38	48×46	66×63
25 p.p.m		12×11	25×23	40×39	49×47	67×64
50 p.p.m		11×10	25×22	36×34	56×52	69×67
75 p.p.m		13×11	27×27	42×40	68×60	F
100 p.p.m		12×12	26×24	45×44	67×65	F
150 p.p.m		13×12	27×25	46×39	62×60	F

※ Spores are soaked for four days.

(E)

Conc. of gibb. days	1 (mm)	2 (mm)	3 (mm)	4 (mm)	5 (mm)
Control	8×7	28×25	46×43	66×63	77×71
25 p.p.m	8×8	28×26	38×36	54×53	68×66
50 p.p.m	9×8	29×28	48×48	69×68	F
75 p.p.m	9×9	52×29	49×48	68×67	F
100 p.p.m	10×9	29×28	50×49	71×70	F
150 p.p.m	9×8	27×26	44×43	60×59	76×68

※ Spores are soaked for five days.

(F)

Conc. of gibb. days	1 (mm)	2 (mm)	3 (mm)	4 (mm)	5 (mm)
Control	8×7	21×18	34×31	47×39	68×64
25 p.p.m	8×6	16×15	21×19	33×27	58×54
50 p.p.m	9×8	17×19	30×28	48×48	68×57
75 p.p.m	10×9	26×24	46×43	67×65	F
100 p.p.m	11×10	26×26	46×46	62×60	F
150 p.p.m	9×7	25×23	35×31	45×41	66×65

Spores are soaked for six days.

(G)

Conc. of gibb. days	1 (mm)	2 (mm)	3 (mm)	4 (mm)	5 (mm)
Control	8×7	21×20	28×26	46×38	56×54
25 p.p.m	8×6	19×19	28×22	30×28	46×35
50 p.p.m	9×8	22×19	34×29	49×38	56×48
75 p.p.m	10×9	24×28	37×35	58×50	78×68
100 p.p.m	10×10	27×26	40×38	46×45	67×58
150 p.p.m	8×7	26×25	40×38	48×45	56×52

※ Spores are soaked for seven days.

Table 2. Dry weight of Mycelium cultured in Koji-media containing gibberellin.

Conc. of gibb. days	1 (mg)	2 (mg)	3 (mg)	4 (mg)	5 (mg)	6 (mg)	7 (mg)
Control	851.0	903.1	1196.0	1102.2	931.0	798.0	748.5
25 p.p.m	853.0	1002.6	1147.0	1124.0	1049.0	781.7	774.5
50 p.p.m	921.0	968.1	1193.0	1231.5	993.0	756.8	794.0
75 p.p.m	957.0	1018.7	1326.0	1346.6	1047.0	858.3	794.3
100 p.p.m	938.0	947.2	1344.0	1356.5	1101.0	881.8	893.3
150 p.p.m	928.0	955.5	1332.0	1275.5	942.0	889.2	799.6

菌絲體의伸張을 보면 1日浸漬菌에서는初期에 있어서 75 p.p.m區와 100 p.p.m區는 Control區와他 p.p.m區보다優勢함을 보였으나 5日間培養했을時 100 및 150 p.p.m에浸漬한菌이 가장優勢

함을 나타냈다. 即 初期에 Control區보다 Gibberellin 浸漬區가生育이旺盛함을 나타내며 또한生育中에도 Control區보다 Gibberellin 浸漬區는 계속生育이旺盛함을 나타낸다. 이런 現象은 Gibberellin이

spore의 發芽에 영향을 주는 것 같으며 生育中에도 영향을 미치는 것 같다. 또한 2日 浸漬菌 역시 같은 効果를 보였다. 3日 浸漬菌은 5日間 培養時 control區에 比해 gibberellin 浸漬區는 모두 優勢함을 보였다. 이런 現象으로 미루어 gibberellin 역시 微生物에도 고등식물과 같은 生長促進作用을 한다는 것을 나타내며 特히 微生物의 spore는 3日間 浸漬함이 가장 良好하다는 結果를 얻었다.

4日 浸漬菌은 75, 100, 105 p.p.m 이 control 25, 50, p.p.m 区보다 旺盛하며 25, 50 p.p.m 区는 고농도區 보다 不良 했으나 역시 control區보다 良好하다. 5日 浸漬菌에 있어서는 低濃度와 高濃度

는 75, 100 p.p.m 보다 伸長效果가 不良 했으며 6日 浸漬菌 역시 低濃度 및 高濃度는 control區와同一하게 좋은 效果를 나타내지 못했으며 7日 浸漬菌 부터는 전연 他日數 浸漬菌 보다 나쁜 效果를 나타냈으므로 6日 이상 gibberellin 溶液에 菌株를 浸漬하는 것은 不良하다는 結論을 얻었으며 菌苔의 乾物量 역시 3日 浸漬菌이 가장 良好하며 그중 75, 100 및 150 p.p.m 에 浸漬한 菌이 가장 良好하다. control區보다 약 20%上昇을 보여주고 3日間以後 浸漬함은 前記 實驗과 같은 結果로 차차 日數에 따라 비례하여 不良함을 나타내고 있다.

Table 3. α -Amylase activities of *Asp. oryzae* as influenced by gibberellin.

(A)

Treatment	Conc.	Time 5 minutes.								
			(ml)							
Control	0		2.2	2.3	2.4	2.5	2.7	2.8	2.8	2.8
Soaking before culture.	75 p.p.m		2.2	2.3	2.4	2.6	3.1	3.2	3.2	3.2
	100 p.p.m		2.2	2.4	2.6	3.0	3.2	3.4	3.4	3.4
	150 p.p.m		2.5	2.7	2.9	3.1	3.3	3.5	3.5	3.5
Addition of gibb. into media	75 p.p.m		2.6	2.7	3.0	3.4	3.8	4.1	4.1	4.1
	100 p.p.m		2.8	2.8	3.3	3.8	4.4	4.7	4.7	4.7
	150 p.p.m		2.6	3.1	3.6	4.0	4.6	5.4	5.4	5.4

※ Gibb.=Gibberellin

※ Activity was estimated by the amount of consuming iodine.

(B)

Treatment	Conc.	Activity	pH	Activity (ml)	Percent(%)
Control	—		5.6	2.8	—
Soaking before culture.	75 p.p.m		5.7	3.2	+ 14%
	100 p.p.m		5.8	3.4	+ 21%
	150 p.p.m		5.8	3.5	+ 25%
Addition of gibb.	75 p.p.m		6.2	4.1	+ 46%
	100 p.p.m		6.2	4.7	+ 67%
	150 p.p.m		6.2	5.4	+ 92%

前實驗結果 微生物에 있어서 Gibberellin은 菌絲體의 伸長效果를 나타내며 菌苔의 乾物量 역시 약 28% 增大시킴을 알았다. α -amylase의 活性은 control區 보다 菌浸漬區는 평균 28% 上昇하며

150 p.p.m 浸漬菌은 control區 보다 25%의 上昇

率은 보여 주었으나 gibberellin 添加區는 菌浸漬區 보다 약 70%라는 높은 上昇率를 나타냈다. β -amylase 역시 α -amylase와 같은 酶素의 活性을 나타내었다.

即 gibberellin 150 p.p.m 添加區는 control區보

Table 4. β -Amylase activities of *Asp. oryzae* as influenced by gibberellin.

(A)

Treatment	Conc.	Time	5	10	15	20	25	30	35	40
			minutes	(ml)						
Control	—			2.1	2.2	2.4	2.6	2.8	3.0	3.0
Soaking before culture.	75 p.p.m			2.5	2.7	2.8	3.0	3.1	3.2	3.2
	100 p.p.m			2.6	2.7	2.9	3.0	3.1	3.3	3.2
	150 p.p.m			2.5	2.8	3.0	3.1	3.3	3.5	3.5
Addition of gibb. into media.	75 p.p.m			2.6	2.7	2.9	3.2	3.4	3.7	3.7
	100 p.p.m			2.8	2.9	3.0	3.2	3.6	4.0	4.0
	150 p.p.m			2.9	3.0	3.3	3.6	4.1	4.5	4.5

(B)

Treatment	Conc.	Activity	pH	activity	percent
Control	—		5.6	3.0	—
Soaking before culture	75 p.p.m		5.7	3.2	+ 6%
	100 p.p.m		5.8	3.3	+ 10%
	150 p.p.m		5.8	3.4	+ 13%
Addition of gibb. into media.	75 p.p.m		6.2	3.7	+ 23%
	100 p.p.m		6.2	4.0	+ 33%
	150 p.p.m		6.2	4.5	+ 50%

다 50%의 上昇率을 보여 주었다. 또한 菌苔의 乾物量은 약 20% 上昇함에 비해 α -amylase는 92%, β -amylase는 50% 상승함에 비추어 gibberellin이 微生物의 酶素活性에 영향을 직접적으로 줄을 알았다. 本實驗에 있어서 酶素의活性은 control區보다 gibberellin 處理區가 良好하다. gibberellin 處理方法은 浸漬法보다 培養基內에 직접 添加하는 添加法이 良好함을 알았다.

結論

*Aspergillus oryzae var. microsporus*에 대한 gibberellin 영향 즉 生育과 酶素의活性에 대한 영향을 알기 위해 菌絲體의 伸長과 乾物量을 測定한 結

果 *Aspergillus Oryzae var. microsporus*의 spore를 3日間 100 p.p.m에 浸漬한 菌이 가장 良好했으며 菌苔의 乾物量 역시 伸長面과 같은 100 p.p.m 溶液에 3日間 浸漬한 菌이 가장 重量이 높았다. 이 것으로 보아 gibberellin의 영향은 spore에 處理할時 3日間 100 p.p.m에 浸漬함이 가장 良好하다. 또한 gibberellin이 微生物의 酶素活性에 미치는 영향은 培養基內에 직접 gibberellin의濃度가 150 p.p.m 되게 添加함으로써, α -amylase에 있어서는 92%, β -amylase에 있어서는 50% 上昇함을 보았다. 고로 gibberellin은 微生物의 伸長 및 乾物量뿐만 아니라 酶素活性 역시 增大시킨다.

摘要

1. *Aspergillus oryzae var. microsporus*의 spore를 100 p.p.m의 gibberellin 溶液에 3日間 浸漬함이 伸長度에 있어서 가장 良好하다.
2. 菌苔의 乾物量 역시 伸長度와 같은 結果로 100 p.p.m 용액에 3日間 浸漬함이 가장 良好하다.
3. 培養基內의 gibberellin濃度가 150 p.p.m 되게 添加하므로 α -amylase는 92%, β -amylase는 50% 上昇함을 보였다.

Reference

- 1) 黒澤 1926; Experimental studies on the secretion of *Fusarium heterosporum* on rice plants. Source Book on Gibberellin 210.
- 2) 蔵田 1934; Biochemistry of the Bakanae fungus of rice, Part I. Fusaric-acid, A new Product of the Bakanae fungus, Source Book on Gibberellin 588.
- 3) 蔵田 1935; Biochemistry of the Bakanae fungus of rice. Part I. 農業斗園藝 10(1)
- 4) West and Phinney Properties of Gibberellin-like factors from extracts of higher plants. ibid. 31 Sup. 20
- 5) West and Phinney 1957; Purification and properties of gibberellin-like substances from flowering plants. ibid. 32 Sup. 32
- 6) Mac Millian, et al. 1958. The occurrence of gibberellin A. in higher plants; Isolation from seed of runner ban. 45. p. 46
- 7) Mac Millian, et al. 1959. A new plant growth-promoting acid-gibberellin A₅ from the seed of *Phaseolus multiflorus*. Proc. Chem. Soc, (London) p. 325.
- 8) Mac Millian, et. al. 1960; Plant Hormones I. Isolation of gibberellin A₁ and gibberellin A₅ from *Phaseolus multiflorus*. Tetrahedron 11 (1, 2)
- 9) 林武 1956. Bulletin of the Agr. Chemical Society of Japan 20.
- 10) Munekata, et al. 1957; Biochemical studies on Bakanae fungus. part 40. Application of gibberellin to malting industry.
- 11) Flemming and Johnson 1966; Effect of potassium gibberellate on the production of alpha-and beta-amylase and protease activities during the malting of wheat.
- 12) 龜山 1958; 化學分析試薬の調製法 104, 119.
- 13) 川口 1950; 農藝化學實驗書 下卷 824.