

Inhibitory Effects of Various Mulberry Fruits (*Morus alba* L.) against Related Enzymes to Adult Disease

Jung-Woo Chae¹, Hye-Jin Park², Sun-Ae Kang², Won-Seup Cha³, Dong-Hyun Ahn⁴ and Young-Je Cho^{3*}

¹Gyeonggi-do Forest Environment Research Institute, Osan 447-290, Korea

²School of Applied Bioscience, Kyungpook National University, Daegu 702-701, Korea

³School of Food science & Biotechnology/Food & Bio-Industry Research Institute, Kyungpook National University, Daegu 702-701, Korea

⁴Dep. of Food Science & Technology, Institute of Food Science, Pukyong National University, Busan 608-737, Korea

Received March 23, 2012 / Revised July 19, 2012 / Accepted July 23, 2012

The objective of this research was in order to develop the functional material of water and 60% ethanol extracts from nine kinds of mulberry fruits (*Morus alba* L.) which influence the inhibitory activity on angiotensin converting enzyme, xanthine oxidase, α -amylase and α -glucosidase. The total phenolic contents were 2 mg/g over in two species (*Cheongilppong* and *Kangwon III*) of water extracts and five species (*Daeyoupchosaeng*, *Cheongilppong*, *Kangwon III*, *Hihak* and *Cataneo*) of 60% ethanol extracts. The inhibitory activity against angiotensin converting enzyme was determined with them, so *Baekwoon III* was 90.9 \pm 4.5% in water extracts and *Hihak* was 81.8 \pm 4.5% in 60% ethanol extracts. The inhibitory activity of *Kuksang 20* against xanthine oxidase was about 10% in water extracts and *Cataneo* was 21.4 \pm 2.3% in 60% ethanol extracts. Six species (*Daeyoupchosaeng*, *Suwonppong*, *Cheongilppong*, *Kangwon III*, *Hihak* and *Kuksang 20*) in water extracts have the inhibitory activities against α -amylase, as 100%, respectively. The inhibitory activity on α -glucosidase were determined with these nine species, so four species (*Baekwoon III*, *Daeyoupchosaeng*, *Cheongilppong*, *Kangwon III*, *Hihak* and *Kuksang 20*) in water extracts and three species (*Daechoukmyeun*, *Kangwon III* and *Kuksang 20*) in 60% ethanol extracts showed the inhibition as 20% over. This result revealed the strong biological activity in spite of a little total phenolic contents. These water and 60% ethanol extracts with high quality biological activity from various mulberry fruits (*Morus alba* L.) are expected good candidate for development into anti-hypertensive and anti-diabetes sources.

Key words : Mulberry fruits (*Morus alba* L.), angiotensin converting enzyme, xanthine oxidase, α -amylase, α -glucosidase

서론

최근 급격한 생활수준의 향상과 평균수명의 연장으로 인해 고혈압과 당뇨, 중풍 등 성인병으로 고생하는 사람들이 급격히 증가하고 있다. 성인병은 각 질병마다 발병 위험 인자가 틀리지만 이의 위험 인자로는 평균수명의 연장, 과다한 양분 섭취, 각종공해, 스트레스, 고지혈증, 비만, 흡연, 음주, 운동부족, 불규칙적인 생활, 당뇨병 등이 큰 원인으로 작용하고 있다. 이들 성인병을 예방 혹은 치료할 수 있는 기능은 식품이나 식물체도 가지고 있다는 것이 보고되고 있으며[30], 보다 건강하게 오래 살려는 인류의 필요성에 따라 근래에 이르러 우리나라뿐만 아니라 세계적으로 다양한 자원으로부터 다양한 생리기능을 가진 물질을 탐색하려는 연구가 활발히 진행되고 있는데, 그 중에서도 특히 식물자원에 포함된 화합물에 많은 관심이 집중되고 있다[21,22].

오디(mulberry)는 뽕나무과(*Moraceae*)에 속하는 낙엽교목

인 뽕나무(*Morus alba* L.)의 열매로서 5월부터 6월에 걸쳐 과실의 색이 검은색 또는 자홍색을 나타낼 때 채취하여 식용하거나 건조한 후 한약재로 사용하고 있으며, 백발을 검게 하고 소갈을 덜어주고 빈혈, 고혈압, 관절통 및 대머리 치료에 효능이 있는 것으로 알려져 있다[18]. 또한 오디 추출물은 항당뇨[20], 항염증[19], 항산화[2] 및 항고지혈증[14] 등의 여러 생리적 작용을 지니고 있으며, 강장제나 진정제로 사용된 예가 있고, 부종억제, 숙취제거 등에 사용된 것으로 기록되어 있으나, 현대의학에서는 오디의 혈당강화작용에 대한 보고가 있을 뿐이며[15], 최근 뽕나무 부산물 중 뽕잎, 누에 및 상백피 등의 생리활성에 대한 연구가 비교적 활발하게 진행된 반면 오디에 대한 체계적인 연구는 별반 없는 상태이다.

1985년 세계보건기구의 분류에 따라 당뇨병은 인슐린 의존형, 인슐린 비의존형 및 인슐린 요구형 등 3가지로 나눌 수 있다. 우리나라에서는 인슐린 비의존형 당뇨병 환자가 90% 이상이며, 역학적인 연구에 따르면 전통적인 생활방식을 고수하는 지역의 주민에게서 인슐린 비의존형 당뇨병의 발생률이 낮고, 개발도상국에서 선진국으로 이민한 사람에게서 발생률이 현저히 증가하는 것으로 밝혀졌다[26,28]. 당뇨, 비만, 과혈

*Corresponding author

Tel : +82-53-950-7755, Fax : +82-53-950-7762

E-mail : yjcho@knu.ac.kr

당증 등 탄수화물과 관련된 질병 치료를 위한 식물에서 보고된 α-amylase 저해제는 당 단백질과 관련된 물질이 대부분이고, 일부 한약재와 미생물을 대상으로 한 연구가 있을 뿐 식물 유래의 저해물질에 대한 보고는 미흡한 형편이며 당뇨병 예방적인 차원에서는 천연물을 이용한 항당뇨 식이의 개발은 전무한 실정이다[9,24]. 또한 식물자원에 풍부한 페놀성 화합물이 고혈압을 유발하는 angiotensin converting enzyme과 통풍(gout)을 유발하는 xanthine oxidase 등의 성인병 유발 효소들에 대하여 큰 저해효과를 일으킨다는 보고가 있다[1,32].

본 연구에서는 천연물을 활용한 성인병 억제 효과 연구의 일환으로 뽕나무 열매(오디) 추출물의 total phenolic compound의 함량을 측정하고, 성인병 관련효소인 혈압상승효소(angiotensin converting enzyme), 통풍유발효소(xanthine oxidase), 혈당상승효소(α-amylase, α-glucosidase)의 활성억제 효과를 측정하여 생리활성효과를 탐색함으로써 새로운 기능성 식품 소재 개발을 위한 기초 자료를 확보하고자 하였다.

재료 및 방법

오디 추출물의 제조

본 실험에서 사용된 오디(뽕나무열매)는 경북 상주시 소재 잠사곤충시험장에서 Table 1에서와 같이 9종을 획득하여, 이를 건조시킨 후 분쇄하여 저온저장하면서 이용하였으며, 오디의 물 추출물은 시료 1 g을 증류수 200 ml에 넣고 액이 100 ml가 될 때까지 가열 한 후 냉각하고, 에탄올 추출물은 시료 1 g을 60% 에탄올 100 ml에 가하여, 이들 모두를 150 rpm에서 24시간 교반 추출 한 뒤 10,000 rpm 으로 15분간 원심분리하고, 각각의 상정액을 Whatman No. 1 여과지로 여과하여 시료로 사용하였다.

Total phenolic compound 함량의 측정

시료 추출물의 총 페놀함량은 다음과 같이 Folin-Danis법으로 정량하였다[7]. 시료액 1 ml에 95% 에탄올 1 ml, 증류수 5 ml, 그리고 1 N Folinicalteu 시약 0.5 ml를 각각 가하여 잘 섞어주고 5분간 발색시킨 후, 5% Na₂CO₃ 1 ml를 가하고

Table 1. Mulberry fruits (*Morus alba* L.) used for experiment

Source	Scientific name of sample
<i>Morus alba</i> L.	Baekwoon III
	Daeyoupchosaeng
	Suwonppong
	Cheongilppong
	Daechoukmyeun
	Kangwon III
	Hihak
	Cataneo
	Kuksang 20

어두운 실온에 정치시킨 후 1시간 이내에 725 nm에서 흡광도를 측정하여 gallic acid를 이용한 표준곡선으로 양을 환산하였다.

Angiotensin converting enzyme (ACE) 활성억제 측정

고혈압 유발효소인 ACE 활성억제 측정은 Cushman과 Ondetti의 방법[5]은 0.3 M NaCl을 함유하는 0.1 M potassium phosphate buffer (pH 8.3)에 2.5 mM Hippuryl-histidyl-leucine을 녹인 기질액 0.15 ml에 ACE (0.125 unit/ml) 0.1 ml와 시료액 0.1 ml을 가하고 대조구에는 시료액 대신 증류수를 0.1 ml를 첨가하여 37°C에서 30분간 반응시키고 1 N HCl 0.35 ml를 가하여 반응을 종료시킨 뒤 ethyl acetate 3 ml를 가하고 ethyl acetate층만을 취하여 evaporating한 뒤 그 잔사에 증류수 2 ml를 가하여 효소에 의해 기질로부터 분리되어 추출된 hippuric acid를 녹여 280 nm에서 흡광도를 측정하여 구한 뒤 표준곡선에서 양을 환산하여 아래의 식에 의해 저해율(%)을 계산하였다.

$$\text{저해율 (\%)} = \left(1 - \frac{\text{반응구의 hippuric acid 생성량}}{\text{대조구의 hippuric acid 생성량}}\right) \times 100$$

Xanthine Oxidase (XOase) 활성억제 측정

관절염 유발효소인 XOase 활성억제 측정은 Stirpe와 Corte의 방법[32]에 따라 측정하였다. 즉 반응구는 0.1 M potassium phosphate buffer (pH 7.5)에 xanthine 2 mM을 녹인 기질액 1 ml에 xanthine oxidase (0.25 unit/ml) 0.1 ml와 시료액 0.1 ml를 가하고 대조구에는 시료액 대신 증류수를 0.1 ml 첨가하여 37°C에서 5분간 반응시키고 20% trichloroacetic acid 1 ml를 가하여 반응을 종료시키고 3,500 rpm에서 15분간 원심분리하여 단백질을 제거한 후 반응액 중에 생성된 uric acid양을 292 nm에서 흡광도를 측정하여 구한 뒤 표준곡선에서 양을 환산하여 아래의 식에 의해 저해율(%)을 계산하였다.

$$\text{저해율 (\%)} = \left(1 - \frac{\text{반응구의 uric acid 생성량}}{\text{대조구의 uric acid 생성량}}\right) \times 100$$

α-Amylase 활성억제 효과 측정

항당뇨활성 측정을 위한 pancreatin α-amylase 활성억제 측정은 agar diffusion method[3]를 이용하여 측정하였다. 즉, plate는 5 g의 agar와 5 g의 soluble starch를 500 ml 증류수에 녹여 끓인 후, 121°C로 15분간 멸균하고 15 ml씩 petridish에 붓고 식힌 뒤 200 µg/ml 농도의 시료액 0.8 µl와 효소액 0.2 µl (1,000 unit/ml)를 섞어 plate 위에 놓인 disc paper 위에 각각 분주하고 대조구에는 시료액 대신 증류수를 넣어 37°C에서 3일간 배양한 후 I₂/KI (5 mM I₂ in 3% KI) 5 ml를 가하여 15분간 발색시킨 후 다음의 식으로 저해율을 계산하였다.

$$\text{저해율 (\%)} = \left(\frac{\text{대조구의 면적} - \text{반응구의 면적}}{\text{대조구의 면적}}\right) \times 100$$

α -Glucosidase 활성억제 효과 측정

항당뇨활성 측정을 위한 α -glucosidase 활성억제 측정은 Tibbot와 Skadsen의 방법[33]에 따라 측정하였다. 50 mM sodium succinate buffer (pH 4.2)에 *p*-nitrophenol- α -D-glucopyranoside (PNPG)를 용해시켜 1 mg/ml의 농도로 기질을 만들고, 기질 1 ml와 효소액 0.1 ml를 혼합하고 대조구에는 증류수 0.1 ml, 반응구에는 200 μ g/ml 농도의 시료 0.1 ml를 넣어 37°C에서 30분간 반응시킨 후 1 N NaOH 0.1 ml를 첨가하여 발색시켰다. 이때 생성된 *p*-nitrophenol (PNP)은 400 nm에서 spectrophotometer를 이용하여 흡광도를 측정하였으며, 그 양은 *p*-nitrophenol로부터 작성한 표준곡선으로부터 구하여 다음의 식으로 저해율을 구하였다.

$$\text{저해율}(\%) = \left(1 - \frac{\text{반응구의 } p\text{-nitrophenol 생성량}}{\text{대조구의 } p\text{-nitrophenol 생성량}}\right) \times 100$$

결과 및 고찰

Total phenolic compound 함량의 측정

식물에 존재하는 많은 phytochemical 중 페놀 화합물이나 플라보노이드류는 여러 가지 식품에 널리 분포되어 있으며 [31], 이 중 페놀 화합물은 phenolic hydroxyl기를 가지기 때문에 단백질 및 기타 거대 분자들과 결합하는 성질을 가지며, 항산화 효과, 효소억제작용 등의 여러 생리활성기능을 가진다 [11]는 보고가 있어 다양한 종류의 오디 추출물로부터 total phenolic compound의 함량을 측정하였다(Table 2). 실험에 이용한 9종 가운데 강원 3호의 경우 물추출물에서 2.9 mg/g 가량의 phenolic compound가 측정되었고, 다양한 농도의 에탄올을 추출용매로 사용하였을 때 60% ethanol 추출물에서 3.2 mg/g 가량의 phenolic compound 함량으로 최대 함량을 나타내었으며, 강원 3호가 9종의 오디 종류 중에서 가장 높은 phenolic compound의 함량을 함유하고 있는 것으로 확인되었다. 다음으로 청일뽕의 경우, 물 추출물에서 2.2 mg/g의 비교적

높은 농도를 나타내었으나, 첨가되는 에탄올의 농도가 20~80%로 높아질수록 용출되는 phenolic compound의 함량이 1.8~2.4 mg/g으로 높아지는 양상을 나타내었으며, 80% 에탄올 용액에서 최대의 용출을 나타내었다. 기타 다른 종류의 오디에서도 물추출물보다 에탄올 추출물에서 용출되는 phenolic compound의 함량이 높은 것을 확인하였으며, 평균적으로 60% 에탄올 농도에서 최대의 용출율을 나타내는 것으로 판단하였다. 이는 곡류의 phenolic 성 물질이 60% 에탄올에서 추출수율이 가장 높다는 Zielinski와 Kozłowska의 결과[35]와 유사하며, 물 보다 극성유기용매에서 페놀성 물질의 용해도가 높게 나타났다는 보고와 일치하였다. 이러한 결과를 토대로 본 연구에서는 다양한 종류의 오디 물 추출물과 페놀성 화합물 용출 함량이 가장 높은 60% 에탄올 추출물을 대상으로 생리활성효과를 탐색하였다.

Angiotensin converting enzyme (ACE) 활성억제효과

혈압상승과 관련된 기전의 일부는 혈압상승 유발효소인 ACE에 의해 일어나는 것으로 알려져 있으며, ACE는 불활성형인 angiotensin I에 작용하여 angiotensin II를 생성함으로써 혈압을 상승시키는 역할을 수행하는 효소이다. ACE저해제는 ACE의 작용을 저해함으로써 angiotensin II의 생성저해, aldosterone 분비 감소, 불활성형인 angiotensin I의 C말단에 존재하는 His-Leu를 절단하여 angiotensin II를 생성함으로써 혈압을 감소시키는 역할을 수행하는 혈관확장제인 bradykinin의 증가 등의 과정을 통해 신장혈관을 확장시켜 sodium의 배설을 촉진함으로써 혈압을 낮추어 주는 역할을 하는 것으로, Bothrops jararaca 독사의 독에서 발견된 BPFs, non-peptide인 SQ20881 등이 우수한 ACE저해제로 개발되었다 [27]. 이후 ACE의 강력한 저해제인 captopril, Enalapril, Benazepril 등 수종의 ACE 저해제가 상품화되어 고혈압 치료제로서 이용되고 있다[8]. 천연물에 의한 ACE 저해제로서는 peptide, flavonoid 배당체류 등의 보다 강력한 ACE 저해능을 갖는 천연물질에 대한 탐색이 지속적으로 이루어지고 있으며

Table 2. Phenolic contents of water and ethanol extracts from various mulberry fruits (*Morus alba* L.)

Sample	Phenolic content (mg/g)				
	Water extracts	Ethanol extracts			
		20%	40%	60%	80%
<i>Morus alba</i> cv. Baekwoon III	1.4±0.2	1.3±0.1	1.5±0.1	1.6±0.1	1.5±0.2
<i>Morus alba</i> cv. Daeyoupchosaeng	1.5±0.1	1.6±0.1	1.9±0.2	2.0±0.1	1.9±0.1
<i>Morus alba</i> cv. Suwonppong	1.8±0.1	1.7±0.2	1.8±0.1	1.9±0.1	1.9±0.1
<i>Morus alba</i> cv. Cheongilppong	2.2±0.3	1.8±0.2	2.2±0.1	2.3±0.1	2.4±0.1
<i>Morus alba</i> cv. Daechoukmyeum	1.1±0.1	1.1±0.1	1.2±0.1	1.5±0.2	1.4±0.1
<i>Morus alba</i> cv. Kangwon III	2.9±0.2	2.8±0.3	3.0±0.2	3.2±0.1	3.2±0.3
<i>Morus alba</i> cv. Hihak	1.9±0.1	2.1±0.1	2.5±0.4	2.6±0.3	2.7±0.2
<i>Morus alba</i> cv. Cataneo	1.6±0.1	1.6±0.2	1.9±0.1	2.2±0.1	2.3±0.2
<i>Morus alba</i> cv. Kuksang 20	0.8±0.1	1.1±0.1	1.3±0.2	1.5±0.1	1.4±0.1

The data were expressed as the mean±SD. (n=3). Results are representatives of more than six independent experiments.

[25], 이러한 연구의 일환으로 오디 각 품종별로 물과 60% 에탄올 추출물의 ACE 활성억제효과를 탐색한 결과, Table 3에서 보는 바와 같이 물추출물(200 µg/ml)에서는 백운3호가 90.9±4.5%의 높은 ACE저해율 나타내었고, 대엽조생, 수원뽕, 강원3호 및 희학 품종이 각각 86.4±4.5%, 54.6±4.5%, 45.5±9.1%, 54.6±4.5%의 ACE 저해율을 나타내어 비교적 우수한 항고혈압 활성을 나타내었다. 에탄올 추출물(200 µg/ml)의 경우 물추출물과는 다른 양상을 나타내었는데, 희학 품종이 81.8±4.5%의 높은 ACE 저해율을 나타내었고, 대엽조생, 수원뽕, 대축면, 카타네오 품종에서 각각 77.3±4.5%, 72.7±4.5%, 72.7±4.5%, 68.2±4.5%로 비교적 우수한 항고혈압 활성을 나타내었다. 추출물들의 ACE 저해활성은 현재 고혈압 치료제로 이용되고 있는 positive control인 captopril (200 µg/ml)의 59.1±4.5% 보다 더 우수한 억제효과를 나타내었다. An 등[1]과 Kim 등[17]의 연구보고에서 ACE 활성억제효과가 식물자원의 특정 페놀 화합물의 작용에 의한 가능성이 높다는 보고와 Kamadae 등[13], Funayama 등[11]의 감나무 잎에서 분리한 다양한 phenol성 물질 중 flavonoid가 ACE 저해활성을 가진다고 보고와 관련하여 오디추출물 중에 함유된 phenol성 물질 중 ACE에 작용하는 flavonoid 등의 물질들이 존재하며, An 등[1]의 보고와 같이 특정 phenol 화합물들이 오디에 존재하는 것으로 판단되었다. 또한 오디 종류별로 ACE 저해 양상이 다른 것은 각 추출물에 존재하는 phenolic compound들의 양과 더불어 phenolic profile이 다르기 때문으로 추정하였으며, 어떤 phenolic compound가 존재하는가에 의해 고혈압억제 효과의 양상은 다양하게 나타나리라 판단되었으며, 이에 대한 연구는 차후에 진행되어야 할 것으로 판단되었다. 이와 같이 여러 품종의 오디 추출물에서 ACE에 대한 저해율이 높게 나타나 오디의 고혈압 예방 효과가 아주 우수할 것으로 판단되었으며, 산업화에 적용이 가능할 것으로 판단되었다.

Xanthine Oxidase (XOase) 활성억제효과

관절염 중 통풍(gout) 유발 효소인 XOase는 xanthine을 기질로 하여 uric acid를 생성하는 과정에서 superoxide radical을 생성하는(free radical generation)효소이다. 생체내 유리기 생성계의 하나인 XOase는 purine, pyrimidine, pteridine, aldehyde류 및 heterocyclic compound등의 대사에 관여하는 비특이적 효소로서 생체내에서는 주로 purine체의 대사산물인 hypoxanthine을 xanthine으로, xanthine을 다시 산화시켜 uric acid를 생성하는 반응의 촉매로 작용한다[34]. 통풍은 uric acid의 수치가 높기 때문에 일어나며 uric acid가 결정체를 이루어 관절에 달라붙어 염증이 생기며, 심한 경우 신장이나 심장 등에 합병증을 유발하기도 한다[6]. 따라서 XOase저해제는 통풍, 신장결석, 심근증을 일으키는 요산혈증(hyperuricemia)에 대한 치료제로 사용되어 왔으며, 통풍의 치료를 위하여 XOase 저해제의 필요성이 증대되고 있다. 본 연구에서는 9종의 오디 품종의 물추출물(200 µg/ml)과 60% 에탄올 추출물(200 µg/ml)로부터 XOase활성 억제효과를 탐색한 결과, Table 4에서와 같이 물 추출물에서는 국상20호에서만 10% 내외의 낮은 XOase 저해 활성을 나타내었고, 에탄올 추출물에서는 카타네오 품종이 21.4±2.3%의 저해율을 나타내었다. 추출물들의 통풍억제 효과는 현재 통풍 치료제로 이용되고 있는 positive control인 allopurinol (200 µg/ml)의 68.2±1.2%와 비교하면 낮은 억제효과를 나타내었으나, 정제를 통하여 순도를 높인다면 통풍 치료제로의 활용 가능성도 기대할 수 있을 것이라 판단되었다. 그 이외의 품종에서는 카타네오 품종이 약 7%의 저해효과를 나타내었을 뿐 통풍 억제 효과는 높지 않은 것으로 확인 되었다. 이와 같은 결과는 식물계에 존재하는 phenol성물질의 생리활성이 hydroxy기의 위치에 따라 각종 효소의 저해효과가 다르다는 연구보고와[12], 구조적으로 gal-

Table 3. Inhibitory activity of water and ethanol extracts from various mulberry fruits (*Morus alba* L.) against angiotensin converting enzyme

Sample	Inhibitory activity (%)			
	Water extracts		60% Ethanol extracts	
	HA ¹⁾ (µg/ml)	IA ²⁾ (%)	HA (µg/ml)	IA (%)
Control	2.2±0.2	-	2.2±0.2	-
<i>Morus alba</i> cv. Baekwoon III	0.2±0.1	90.9±4.5	2.4±0.2	0
<i>Morus alba</i> cv. Daeyouphosaeng	0.3±0.1	86.4±4.5	0.5±0.1	77.3±4.5
<i>Morus alba</i> cv. Suwonppong	1.0±0.1	54.6±4.5	0.6±0.1	72.7±4.5
<i>Morus alba</i> cv. Cheongilppong	1.6±0.1	27.3±4.5	2.2±0.3	0
<i>Morus alba</i> cv. Daechoukmyeun	1.5±0.1	31.8±4.5	0.6±0.1	72.7±4.5
<i>Morus alba</i> cv. Kangwon III	1.2±0.2	45.5±9.1	1.9±0.1	13.6±4.5
<i>Morus alba</i> cv. Hihak	1.0±0.1	54.6±4.5	0.4±0.1	81.8±4.5
<i>Morus alba</i> cv. Cataneo	3.5±0.2	0	0.7±0.1	68.2±4.5
<i>Morus alba</i> cv. Kuksang 20	1.4±0.1	36.4±4.5	1.5±0.2	31.8±9.1
Positive control (Captopril)	0.9±0.1	59.1±4.5	0.9±0.1	59.1±4.5

¹⁾Hippuric acid, ²⁾Inhibitory activity.

The data were expressed as the mean±SD.(n=3). Results are representatives of more than six independent experiments.

loyl기를 함유한 flavonoid 화합물이 함유하지 않은 화합물에 비해 XOase 저해효과가 우수하였으며 경쟁적으로 저해한다고 보고한[29] 사실을 토대로 오디추출물 중에는 phenolic 물질의 함량은 비교적 높은 편이나, An 등[1]의 보고와 같이 XOase의 억제 mechanism에 작용하는 특정 phenolic profile 이 오디에는 다량으로 존재하지 않기 때문에 phenolic 화합물의 함량은 높으나 XOase에 대한 저해 효과는 높지 않은 것으로 판단되었다.

α-Amylase 저해효과

탄수화물 대사 작용에 필수적인 효소인 α-amylase에 대하여 다양한 품종의 오디로부터 물 추출물(200 µg/ml)과 60% ethanol 추출물(200 µg/ml)이 α-amylase 작용을 얼마만큼 억제하여 당 분해효과를 낮출 수 있는지를 실험해 본 결과, Table

5에서와 같이 대측면 품종을 제외한 모든 시료의 물추출물에서 80% 이상의 매우 높은 α-amylase에 대한 저해양상이 확인되었으며, 특히 대엽조생, 수원뽕, 청일뽕, 강원3호, 희학 및 국상20 등의 품종은 거의 완벽하게 α-amylase를 억제하는 것으로 확인되었다. 또한 에탄올 추출물에서는 청일뽕 만이 14.9±5.3%의 낮은 억제효과를 나타내었을 뿐 나머지 모든 품종에서 모두 80% 가까운 높은 억제효과가 확인되었다. Cho 등[4]은 오미자 추출물이 α-amylase 억제효과가 물과 60% ethanol 추출물에서 모두 100%의 저해율을 나타내었다고 보고하였고, Lee 등[23]은 안토시아닌, proantocyanidins 등과 같은 phenolic 물질이 α-amylase 저해활성 효과가 있다고 하였으며, 본 연구에서도 α-amylase에 대한 비교적 높은 저해효과를 나타낸 오디품종의 추출물속의 phenolic compound에 의해서 α-amylase 저해 활성을 나타내는 것으로 추측되었다. 이

Table 4. Inhibitory activity of water and ethanol extracts from various mulberry fruits (*Morus alba* L.) against xanthine oxidase

Sample	Inhibitory activity (%)			
	Water extracts		60% Ethanol extracts	
	UA ¹⁾ (µg/ml)	IA ²⁾ (%)	UA (µg/ml)	IA (%)
Control	17.3±0.3	-	17.3±0.3	-
<i>Morus alba</i> cv. Baekwoon III	20.8±0.5	0	16.8±1.1	2.9±6.4
<i>Morus alba</i> cv. Daeyoupchosaeng	20.3±0.2	0	17.4±0.6	0
<i>Morus alba</i> cv. Suwonppong	20.1±0.3	0	19.2±1.3	0
<i>Morus alba</i> cv. Cheongilppong	17.2±0.3	0.6±1.7	17.2±0.4	0.6±2.3
<i>Morus alba</i> cv. Daechoukmyeun	23.2±1.2	0	20.0±0.3	0
<i>Morus alba</i> cv. Kangwon III	23.5±0.8	0	20.2±0.8	0
<i>Morus alba</i> cv. Hihak	19.9±0.7	0	21.2±0.6	0
<i>Morus alba</i> cv. Cataneo	16.1±0.3	6.9±1.7	13.6±0.4	21.4±2.3
<i>Morus alba</i> cv. Kuksang 20	15.6±0.5	9.8±2.9	17.2±0.3	0.6±1.7
Positive control (Allopurinol)	5.5±0.2	68.2±1.2	5.5±0.2	68.2±1.2

¹⁾Uric acid, ²⁾Inhibitory activity.

The data were expressed as the mean±SD.(n=3). Results are representatives of more than six independent experiments.

Table 5. Inhibitory activity of water and ethanol extracts from various mulberry fruits (*Morus alba* L.) against α-amylase

Sample	Inhibitory activity (%)					
	Water extracts			60% Ethanol extracts		
	Clear zone (cm ²)	α-Amylase (Unit/ml)	Inhibitory activity (%)	Clear zone (cm ²)	α-Amylase (Unit/ml)	Inhibitory activity (%)
Control	9.4±0.2	200.0±4.3	-	9.4±0.2	200.0±4.3	-
<i>Morus alba</i> cv. Baekwoon III	1.7±0.2	36.2±4.3	81.9±2.1	2.0±0.4	42.6±8.5	78.7±4.3
<i>Morus alba</i> cv. Daeyoupchosaeng	0	0	100.0	2.0±0.2	42.6±4.3	78.7±2.1
<i>Morus alba</i> cv. Suwonppong	0	0	100.0	2.0±0.2	42.6±4.3	78.7±2.1
<i>Morus alba</i> cv. Cheongilppong	0	0	100.0	8.0±0.5	170.2±10.6	14.9±5.3
<i>Morus alba</i> cv. Daechoukmyeun	7.3±0.6	155.3±12.8	22.3±6.4	2.0±0.1	42.6±1.1	78.7±1.1
<i>Morus alba</i> cv. Kangwon III	0	0	100.0	2.1±0.2	44.7±4.3	77.7±2.1
<i>Morus alba</i> cv. Hihak	0	0	100.0	2.0±0.3	42.6±6.4	78.7±3.2
<i>Morus alba</i> cv. Cataneo	1.8±0.3	38.3±6.4	81.1±3.2	2.0±0.2	42.6±4.3	78.7±2.1
<i>Morus alba</i> cv. Kuksang 20	0	0	100.0	2.1±0.1	44.7±1.1	77.7±1.1
Positive control (<i>Camellia sinensis</i>)	0	0	100.0	0	0	100.0

The data were expressed as the mean±SD. (n=3). Results are representatives of more than six independent experiments.

Table 6. Inhibitory activity of water and ethanol extracts from various mulberry fruits (*Morus alba* L.) against α -glucosidase

Sample	Inhibitory activity (%)			
	Water extracts		60% Ethanol extracts	
	PN ¹⁾ (μ g/ml)	IA ²⁾ (%)	PN (μ g/ml)	IA (%)
Control	6.2 \pm 0.5	-	6.2 \pm 0.5	-
<i>Morus alba</i> cv. Baekwoon III	4.3 \pm 0.3	30.7 \pm 4.8	6.4 \pm 1.1	0
<i>Morus alba</i> cv. Daeyoupphosaeng	5.0 \pm 0.3	19.4 \pm 4.8	6.2 \pm 0.3	0
<i>Morus alba</i> cv. Suwonppong	5.7 \pm 0.2	8.1 \pm 3.2	6.2 \pm 0.5	0
<i>Morus alba</i> cv. Cheongilppong	4.8 \pm 0.2	22.6 \pm 3.2	5.9 \pm 0.2	4.8 \pm 3.2
<i>Morus alba</i> cv. Daechoukmyeun	5.1 \pm 0.3	17.7 \pm 4.8	4.7 \pm 0.2	24.2 \pm 3.2
<i>Morus alba</i> cv. Kangwon III	6.3 \pm 0.7	0	4.9 \pm 0.4	21.0 \pm 6.5
<i>Morus alba</i> cv. Hihak	4.1 \pm 0.2	33.9 \pm 3.2	5.8 \pm 0.3	6.5 \pm 4.8
<i>Morus alba</i> cv. Cataneo	5.9 \pm 0.2	4.8 \pm 3.2	5.3 \pm 0.1	14.5 \pm 1.6
<i>Morus alba</i> cv. Kuksang 20	7.2 \pm 1.1	0	5.0 \pm 0.2	19.4 \pm 3.2
Positive control (Acarbose)	3.7 \pm 0.3	40.3 \pm 4.8	3.7 \pm 0.3	40.3 \pm 4.8

¹⁾p-Nitrophenol(PN), ²⁾Inhibitory activity.

The data were expressed as the mean \pm SD. (n=3). Results are representatives of more than six independent experiments.

와같이 물추출물과 에탄올 추출물에서 대단히 높은 α -amylase 억제효과가 확인됨에 따라 오디를 당뇨억제효과를 활용한 산업화에 적용시킬 수 있는 소재로 개발이 가능할 것으로 판단되었다.

α -Glucosidase 저해효과

품종별 오디 추출물을 대상으로 효모기원의 α -glucosidase 활성저해 효과를 측정한 결과, Table 6과 같이 물 추출물(200 μ g/ml)에서 회화 및 백운3호 품종에서 각각 33.9 \pm 3.2%와 30.7 \pm 4.8%의 α -glucosidase 활성저해 효과를 확인하였으며, 대엽조생, 청일뽕 등은 20% 이상의 억제효과를 가지는 것으로 측정되었다. 또한 에탄올 추출물에서는 대추면, 강원3호 및 국상20호 품종에서 20% 이상의 α -glucosidase 억제활성을 확인할 수 있었으며, 회화 품종의 경우 현재 당뇨병 치료제로 이용되고 있는 positive control인 acarbose (200 μ g/ml)와 유사한 억제효과를 나타내었다. Kim 등[16]은 산사추출물의 α -glucosidase 저해활성이 60% ethanol 추출물보다 물 추출물에서 높은 저해활성을 나타낸다고 보고하였고, Lee 등[23]은 proanthocyanidin이 탄수화물과 관련한 효소의 일부 기능을 억제하고 있다고 보고하고 기존의 식물 유래의 억제물질은 대부분 단백질과 관련된 물질이지만 proanthocyanidin은 phenol 계통의 물질로 α -amylase 및 α -glucosidase의 활성을 저해한다고 보고하였다. 이와 같이 오디 추출물의 phenolic compound도 이러한 탄수화물 분해 효소의 활성을 억제하는 것으로 확인되었다.

감사의 글

이 연구는 지식경제부에서 시행한 지역산업기술개발사업(중점기술개발사업)의 기술개발 결과이며, 연구개발비 지원에 감

사드립니다.

References

- An, B. J. and Lee, J. T. 1999. Isolation and characterization of angiotensin converting enzyme inhibitors from *Camellia sinensis* L. and their chemical structure determination. *Food Sci. Biotechnol.* **8**, 285-289.
- Cha, J. Y., Kim, H. J., Chung, C. H. and Cho, Y. S. 1999. Antioxidative activities and contents of polyphenolic compound of *Cudrania tricuspidata*. *J. Kor. Soc. Food Sci. Nutr.* **28**, 1310-1314.
- Cho, Y. J., Ju, I. S., Chun, S. S., An, B. J., Kim, J. H., Kim, M. U. and Kwon, O. J. 2008. Screening of biological activities of extracts from *Rhododendron mucronulatum* Turcz. flowers. *J. Kor. Soc. Food Sci. Nutr.* **37**, 276-281.
- Cho, Y. J., Ju, I. S., Kim, B. C., Lee, W. S., Kim, M. J., Lee, B. G., An, B. J., Kim, J. H. and Kwon, O. J. 2007. Biological activity of *Omija* extracts. *J. Kor Soc. Appl. Chem.* **50**, 198-203.
- Cushman, D. W. and Ondetti, M. A. 1980. Inhibitors of angiotensin converting enzyme for treatment of hypertension. *Biochem. Pharmacol.* **29**, 1871-1877.
- Duke, E. J., Joyce, P. and Ryan, J. P. 1973. Characterization of alternative molecular forms of xanthine oxidase in the mouse. *J. Biochem.* **131**, 187-193.
- Duval, B. and Shetty, K. 2001. The stimulation of phenolics and antioxidant activity in pea (*Pisum sativum*) elicited by genetically transformed Anise (*Pimpinella anisum* L.) root extract. *J. Food Biochem.* **25**, 361-377.
- Engel, S. L., Schaeffer, T. R., Gold, B. I. and Rubin, B. 1972. Inhibition of pressure effects of angiotensin I and augmentation of depressor effects of bradykinin by synthetic peptides. *Proc. Soc. Exp. Biol. Med.* **140**, 240-245.
- Feng, G. H., Richardson, M., Chen, M. S., Kramer, K. J., Morgan, T. D. and Reek, G. R. 1996. Amylase inhibitors from wheat: Amino acid sequences and patterns of in-

- hibition of insect and human α -amylases. *Insect Biochem. Molecul.* **26**, 419-426.
10. Fridovich, I. 1986. Biological effects of the superoxide radical. *Arch Biochem Biophys.* **247**, 1-15.
 11. Funayama, S. and Hikono, H. 1979. Hypoemsiive principles of *Diospyros kaki* Leaves. *Chem. Pharm. Bull.* **27**, 2865-2871.
 12. Hayashi, T., Sawa, K. and Morita, N. 1988. Inhibition of cow's milk xanthine oxidase by flavonoids. *J. Natural Prod.* **51**, 345-351.
 13. Kameda, K., Takaku, T., Okyada, H. and Kimura, H. 1987. Inhibitory effects of various flavonoids isolated from leaves of persimmon on angiotensin-converting enzyme activity. *J. Natural products* **50**, 680-687.
 14. Kim, H. B., Kim, S. Y., Ryu, K. S., Lee, W. C. and Moon, J. Y. 2001. Effect of methanol extract from mulberry fruit on the lipid metabolism and liver function in cholesterol induced hyperlipidemia rats. *Kor. J. Seric. Sci.* **43**, 104-107.
 15. Kim, H. B., Lee, Y. W., Lee, W. J. and Moon, J. Y. 2001. Physiological effects and sensory characteristics of Mulberry fruit wine with *chongilppong*. *Kor. J. Seric. Sci.* **43**, 16-20.
 16. Kim, J. H., Kim, M. U. and Cho, Y. J. 2007. Isolation and Identification of Inhibitory Compound from *Crataegi fructus* on α -amylase and α -glucosidase. *J. Kor. Soc. Appl. Biol. Chem.* **50**, 204-209.
 17. Kim, K. M., Suh, H. J., Chung, S. H., Cho, W. D. and Ma, S. J. 1999. Chemical structure of angiotensin converting enzyme inhibitor isolated from onion flesh. *Food Sci. Biotechnol.* **8**, 329-332.
 18. Kim, S. K. 1991. Benefical medicine, mulberry fruit. In *Bonchohak*. Younglimsa, Seoul, Korea. p 598-605.
 19. Kim, S. Y., Park, K. Y. and Lee, W. C. 1998. Antiinflammatory and antioxidative effects of *Morus* spp. fruit extract. *Kor. J. Med. Crop Sci.* **6**, 204-209.
 20. Kim, T. Y. and Kwon, Y. B. 1996. A study on the antidiabetic effect of mulberry fruits. *Kor. J. Seric. Sci.* **38**, 100-104.
 21. Lee, S. E., Bang, J., Song, J., Seong, N. S., Park, H. W., Chung, H. G. and An, T. J. 2004. Inhibitory activity on angiotensin converting enzyme (ACE) of korean medicinal herbs. *Kor. J. Medicinal Crop Sci.* **12**, 73-78.
 22. Lee, W. C., Kim, A. J. and Kim, S. Y. 2003. The study on the functional materials and effects of mulberry leaf. *Food Sci. Indust.* **36**, 2-14.
 23. Lee, W. Y., Ahn, J. K., Park, Y. K. and Rhee, H. I. 2004. Inhibitory effects of proanthocynidin extracted from *distylium racemosum* of α -amylase and α -glucosidase activities. *Kor. J. Pharmacogn.* **35**, 271-275.
 24. Markwick, N. P., Laing, W. A., Cristeller, J. T., Reid, S. J. and Netwton, M. R. 1996. α -Amylase activities in larval midgut extraxcts from four species of *Lepidoptera* (*Tortricidae* and *Gelechiidae*): Response to pH and to inhibitors from wheat, barley, kidney bean, and *streptomyces*. *J. Econ. Entomol.* **89**, 39-45.
 25. Maruyama, S., Nakagomi, K., Tomizuka, N. and Suzuki, H. 1985. Angiotensin converting enzyme inhibitor derived from an enzymatic hydrolysate of casein. *Agric. Biol. Chem.* **49**, 1405-1410.
 26. Moon, S. J. and Hong, S. M. 1996. A study on the relation between psychological stress and stress hormone, nutritional status of patients with non-insulin dependent diabetes mellitus. *Kor. J. Nutr.* **29**, 889-898.
 27. Noh, H. and Song, K. B. 2001. Isolation of an angiotensin converting enzyme inhibitor from *Oenanthhe javanica*. *Agric. Chem. Biotechnol.* **44**, 98-99.
 28. Park, S. W., Chung, Y. S., Yun, Y. S., Cha, B. S., Song, Y. D., Lee, H. C. and Huh, K. B. 1998. Insulin resistance and relate factors in the healthy young men. *Diabetes* **22**, 504-512.
 29. Ra, K. S., Bae, S. H., Son, H. S., Chung, S. H. and Suh, H. S. 1998. Inhibition of xanthine oxidase by flavonoids from onion skin. *J. Kor. Soc. Food Sci. Nutr.* **27**, 693-697.
 30. Robert, I. L. 1994. In *Functional Foods Phytochemicals and antioxidants*. Goldberg, I. (Ed.) Chapman & Hall, New York pp.393.
 31. Sato, M., Ramarathnam, N., Suzuki, Y., Ohkubo, T., Takeuchi, M. and Ochi, H. 1996. Varietal differences in the phenolic content and superoxide radical scavenging potential of wines from different sources. *J. Agric. Food Chem.* **44**, 37-41.
 32. Stirpe, F. and Corte, E. D. 1969. The regluation of rat liver xanthine oxidase. *J. Biol. Chem.* **244**, 3855-3863.
 33. Tibbot, B. K. and Skadsen, R. W. 1996. Molecular cioning and characeriwation of a gibberellin-inducible, putative α -glucosidase gene from berley. *Plant Mol. Biol.* **30**, 229-241.
 34. Ziegler, D. W., Hutchison, H. D. and Kissing, R. E. 1971. Induction of xanthine oxidase by virus infections in newborn mice. *Infect and Immun.* **3**, 237-242.
 35. Zielinski, H. and Kozlowska, H. 2000. Antioxidant activity and total phenolics in selseted cereal grains and their different morphological fractions. *J. Agric. Food Chem.* **48**, 2008-2010.

초록 : 품종이 다른 오디(*Morus alba* L.)의 성인병 관련 효소 억제효과

채정우¹ · 박혜진² · 강선애² · 차원섭³ · 안동현⁴ · 조영제^{3*}

(¹경기도산림환경연구소, ²경북대학교 응용생명과학부, ³경북대학교 식품공학부/식품생물산업연구소, ⁴부경대학교 식품공학과/식품연구소)

생리활성을 갖는 새로운 기능성 물질을 개발할 목적으로 9종의 오디를 이용하여 물과 60% 에탄올 추출물을 제조하고 이들의 angiotensin converting enzyme 활성억제효과, xanthine oxidase 활성억제효과, α -amylase 활성억제효과 및 α -glucosidase 활성억제효과를 탐색하여 본 결과, 페놀함량이 청일뽕과 강원3호 품종의 오디에서 물 추출물에서 청일뽕과 강원3호 두품종이, 에탄올 추출물에서 대엽조생, 청일뽕, 강원3호, 희학 및 카타네오 등 5 품종이 2 mg/g 이상의 phenolic compound 함량을 나타내었으며, angiotensin converting enzyme 활성억제효과는 물 추출물에서 백운3호가 90.9±4.5%, 에탄올 추출물에서는 희학 품종이 81.8±4.5%의 활성억제효과를 나타내었다. 또한 xanthine oxidase 활성억제효과는 물 추출물에서 국상20호가 약 10% 정도, 에탄올 추출물에서는 카타네오가 21.4±2.3%의 활성억제효과를 나타내었다. 당분해활성에 관여하는 α -amylase와 α -glucosidase 활성억제효과를 측정해 본 결과 물추출물에서만 대엽조생, 수원뽕, 청일뽕, 강원3호, 희학 및 국상20호 등 6품종이 100%의 α -amylase 저해효과가 관찰되었으며, 백운3호, 대엽조생, 청일뽕 및 희학은 물추출물에서, 대추면, 강원3호 및 국상20호는 에탄올 추출물에서 20% 이상의 α -glucosidase 저해효과가 확인되었다. 이상의 결과, 높은 생리활성기능을 나타내는 여러 종의 오디의 물과 에탄올 추출물들은 항고혈압 및 항당뇨 효과가 있는 기능성 식품소재로 활용할 수 있을 것으로 판단되었다.