



**เอกสารประกอบ  
การประชุมสัมมนาวิชาการ  
ประจำปี 2567**

**“The Ignite Biotechnology :  
ขับเคลื่อนเศรษฐกิจไทยด้วยนวัตกรรมเทคโนโลยีชีวภาพ  
และการอนุรักษ์พันธุกรรมเพื่ออนาคตที่ยั่งยืน  
(BIRDO-IBT 2024)”**

**วันที่ 24-25 กันยายน 2567**







เอกสารประกอบการประชุมสัมมนาวิชาการ  
ประจำปี 2567

*“The Ignite Biotechnology :  
ขับเคลื่อนเศรษฐกิจไทยด้วยนวัตกรรมเทคโนโลยีชีวภาพ  
และการอนุรักษ์พันธุกรรมเพื่ออนาคตที่ยั่งยืน  
(BIRDO-IBT 2024)”*

## คำนำ

เอกสารฉบับนี้จัดทำขึ้นเนื่องในโอกาสประชุมสัมมนาวิชาการประจำปี 2567 เรื่อง “The Ignite Biotechnology : ขับเคลื่อนเศรษฐกิจไทยด้วยนวัตกรรมเทคโนโลยีชีวภาพและการอนุรักษ์พันธุกรรมเพื่ออนาคตที่ยั่งยืน (BIRDO-IBT 2024)” โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อรายงานความก้าวหน้าผลการดำเนินงานของแผนงานวิจัย/โครงการวิจัย ปี 2567 ที่ได้รับงบประมาณดำเนินการจากกองทุนส่งเสริมวิทยาศาสตร์วิจัยและนวัตกรรม (สกสว.) ในด้านเทคโนโลยีชีวภาพ อนุรักษ์พันธุกรรม และนวัตกรรมจากจุลินทรีย์ด้านการเกษตร เพื่อเป็นเวทีในการแลกเปลี่ยนความรู้ ความเข้าใจ ความคิดเห็น ประสบการณ์ ปัญหา และอุปสรรคของการดำเนินการวิจัยระหว่างผู้เข้าร่วมประชุม และทบทวนบทบาทงานวิจัยด้านเทคโนโลยีชีวภาพ งานวิจัยพัฒนาธนาคารเชื้อพันธุ์พืชและจุลินทรีย์ งานวิจัยและพัฒนาเห็ด งานวิจัยพัฒนาการตรวจสอบพืชและจุลินทรีย์ตัดแปรพันธุกรรม งานบริการของสำนักฯ อันเป็นปัจจัยนำไปสู่การขับเคลื่อนเศรษฐกิจของประเทศ

สุดท้ายนี้ขอขอบคุณนักวิจัยทุกท่านที่ได้ร่วมมือร่วมใจกันในการปฏิบัติงานวิจัยตลอดจนคณะผู้จัดทำเอกสารผลงานวิจัยฉบับนี้ ให้สำเร็จลุล่วงไปได้ด้วยดี

นางปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์  
ผู้อำนวยการสำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กันยายน 2567

## สารบัญ

	หน้า
การผลิตฮอร์โมนพืชกรดอินโดลแอซิติคจากจุลินทรีย์	1
<i>ภารณี สว่างศรี ; นัยเนตร เจริญสันติ ทานากะ ; ภูมิรินทร์ วัฒนชนานันท์</i>	
การตรวจสอบยีนความหอมในแปลงแม่พันธุ์มะพร้าวน้ำหอมจังหวัดราชบุรี	10
<i>ประสาน สืบสุข ; กุหลาบ คงทอง ; สุภาวดี จ้อเทริยญ ; วิไลวรรณ ทวีชศรี ; ปยุดา สลับศรี</i>	
การผลิตเอนไซม์เพคตินเอสของเชื้อรา <i>Trichoderma asperellum</i> โดยวิธีการทำแห้งแบบพ่นฝอย	16
<i>พยุงค์ดี รวยอารี ; ทศนาพร ทศคร</i>	
ผลของ 6-benzylaminopurine ต่อการชักนำให้เกิดยอดจำนวนมากในกล้วยชาในสภาพปลอดเชื้อ	21
<i>ประกาย อ่อนวิมล ; ภูมิรินทร์ วัฒนชนานันท์ ; สญชัย ขวัญเกื้อ ; ทรงเมท สังข์น้อย ; สมคิด ดำน้อย</i>	
ความหลากหลายของพืชสกุลปุดในประเทศไทย	26
<i>ชลลดา สามพันพวง ; ธีรภัทร เหลืองศุภบุลย์ ; อภิญญา วงศ์เปี้ย</i>	
การเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์มะเขือพวงในธนาคารเชื้อพันธุ์พืช กรมวิชาการเกษตร	32
<i>นิภาพร บัวอ่อน ; กัญญาภรณ์ พิพิธแสงจันทร์ ; อัสนี ส่งเสริม ; และพัลลภ สังวรศิลป์</i>	
การพัฒนามะละกอด้านทานโรคไวรัสจุดวงแหวนมะละกอด้วยเทคโนโลยีการปรับแต่งจีโนม	37
<i>ปิยนุช ทรายชัย ; พิชชาพร วรรณนิธิกุล ; พิมพ์ประไพ บุชยวรพัฒน์ ; ดวงรัตน์ จริยาจิรวัดนา ; วีระศักดิ์ พิทักษ์ศฤงคาร ; อรุโณทัย ซาววา ; ปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์</i>	
การจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ดในส้มโอ	43
<i>อรุโณทัย ซาววา ; วรรัตน์ ศรีประพัฒน์ ; อุทัยวรรณ ทรัพย์แก้ว</i>	
การพัฒนาต้นแบบชุดตรวจสอบการกลายของยีนโดยเทคนิค SHERLOCK	48
<i>พงศกร สรรค์วิทยากุล ; พิชชาพร วรรณนิธิกุล ; ปิยนุช ทรายชัย ; วีระศักดิ์ พิทักษ์ศฤงคาร ; สุภรัตน์ ศรีทะวงษ์ ; ศุภชัย วุฒิพงศ์ชัยกิจ ; อรุโณทัย ซาววา</i>	
การคัดเลือกสายพันธุ์เห็ดเป่าฮื้อเพื่อใช้ประโยชน์ในการปรับปรุงพันธุ์	54
<i>รัชฎาภรณ์ ทองเหม ; จิตรา กิตติโมรากุล ; วิภาวี ชั้นโรจน์</i>	
การรวบรวมและประเมินลักษณะสัณฐานวิทยาของเชื้อพันธุ์มะระขึ้นก	60
<i>พัฒน์นรี รักษ์คิด ; พัชร ปิริยะวินตร ; พิทยา วงษ์ช้าง</i>	

## สารบัญ

	หน้า
“นวัตกรรมเทคโนโลยีสีเขียวเพื่อจุดประกายมิติใหม่ภาคการเกษตร (Innovative Green Technology to Ignite a New Dimension in Agriculture)”	66
ผลิตภัณฑ์จากเชื้อพันธุกรรมพืช	68
• ทองม้วนสมุนไพรหน่อปูด (Etlin crispy rolls)	69
ธีรภัทร เหลืองศุภบุลย์ ; สุกินญา บุญมานพ ; อภิญา วงศ์เปี้ย ; ปาริฉัตร สังข์สะอาด ; สื่อกัญญา จารุพินทุโสภณ ; อังคณา จารุพินทุโสภณ	
• มะเขือพวงอบกรอบปรุงรส	71
กัญญาภรณ์ พิพิธแสงจันทร์ ; นิภาพร บัวอิน ; อัสนี ส่งเสริม ; อภิญา วงศ์เปี้ย ; ธีรภัทร เหลืองศุภบุลย์ ; พัลลภ สังวรศิลป์ ; วิชชา ตรีสุวรรณ	
• ผลิตภัณฑ์บำรุงผิวหน้า DOA Facial Roselle Essence และ เครื่องดื่ม Roselle Instant Drink Mix (ผลิตภัณฑ์จากกระเจี๊ยบแดงใน โครงการ JTEPA)	73
กัญญาภรณ์ พิพิธแสงจันทร์ ; พิทยา วงษ์ช้าง ; อัญชลี แก้วดวง ; อัสนี ส่งเสริม ; เสาวณี เตชะคำภู ; สุกาวดี สมภาค ; อรุณี ใจเถิง ; อำนวย อรรถลั้งรอง ; ปิยรัชฎ์ ปริญาพงษ์ จริญทรัพย์ ; วิชชา ตรีสุวรรณ ; เขมพัช ตรีสุวรรณ ; อมรรัตน์ ถนนแก้ว	
• ลูกประคบสมุนไพรไหลดำ (ลังกาสุกะ)	75
อภิญา วงศ์เปี้ย ; พรพยุง คงสุวรรณ ; พรเทพ ธีระวัฒนพงศ์ ; อวรรณ แก้วรักษา ; ธีรภัทร เหลืองศุภบุลย์ ; อัญชลี แก้วดวง ; ปาริฉัตร สังข์สะอาด	
นวัตกรรมชุดตรวจ	78
• ชุดตรวจสอบใบตางมันสำปะหลัง RPA LFIC	79
ปิยนุช ทรัพย์ ; อรุโณทัย ซาววา ; ภูวนารถ มณีโชติ ; วันวิสา ศิริวรรณ	
• ชุดตรวจสอบถั่วเหลืองไอโซคสูงปรับแต่งจีโนมด้วยเทคนิค LFICS	81
วีระศักดิ์ พิทักษ์ศฤงคาร ; อรทัย ทาก่อม ; ปิยนุช ทรัพย์ ; พงศกร สรรค์วิทยากุล ; รุ่งนภา พิทักษ์ตันสกุล ; อรุโณทัย ซาววา ; ปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์	
• ชุดตรวจสอบตะกั่วในขม้นชั้นและไหลด้วยเทคนิค electrochemical	83
อัจฉราพรรณ ใจเจริญ ; ภัฏฐิรา แก้วกล้าหาญ ; ปราณี วรรณตรสุตาทิพย์	

## สารบัญ (ต่อ)

	หน้า
ผลิตภัณฑ์จากจุลินทรีย์	86
• ผลิตภัณฑ์ฮอร์โมนพืชจากจุลินทรีย์ กรดอินโดลแอซิติค นัยเนตร เจริญลันติ ทานากะ ; ภาณี สว่างศรี ; รัตติกาล ยุทธศิลป์	87
• ผลิตภัณฑ์สารชีวภาพควบคุมแอนแทรกโอสในพริกจากเทคโนโลยี RNAi วรารัตน์ ศรีประพัฒน์ ; ภาณี สว่างศรี ; ปิยนุช ศรชัย ; วรากรณ์ เรือนแก้ว	89
เห็ดพันธุ์แนะนำ กรมวิชาการเกษตร	92
• เห็ดถั่วฝรั่งพันธุ์ กวก. สทช.1 วราพร ไชยมา ; อนุสรณ์ วัฒนกุล ; ภาณี สว่างศรี ; มนัสพร หนองดี ; อรพินท์ สุรกิจ ; สายพอง เจริญคุณ ; ปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์ ; กรกช จันทร	93
• เห็ดภูฏานลูกผสมพันธุ์ กวก. สทช.1 รัชฎาภรณ์ ทองเหม ; ภาณี สว่างศรี ; มนัสพร หนองดี ; ปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์ ; ธาริณี สุโกมล ; ศรีรัตน์ บุพโต ; พัทยา เทพเดช ; ธีรชัยชนก นาใต้ ; สุวลักษณ์ ชัยชูโชติ ; ดนัย นาคประเสริฐ ; อานันท์ เลิศรัตน์ ; อุกฤษฏ์ อุ่นใจ	95
คณะผู้จัดทำ	97

# การผลิตฮอร์โมนพืชกรดอินโดลแอซีติกจากจุลินทรีย์

## Production of the plant hormone indole acetic acid by microorganisms

### Figure

Paranee Sawangsri<sup>1\*</sup>, Naiyanate Charoensanti-Tanaka<sup>1</sup> and Phummarin Wanichananan<sup>1</sup>

<sup>1</sup>สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร ปทุมธานี 12110

<sup>1</sup>Biotechnology Research and Development Office, Department of agriculture, Pathumthani, 12110

\* Corresponding author: e-mail diew2003@yahoo.com

### บทคัดย่อ

กรดอินโดลแอซีติก (Indole-3-acetic acid: IAA) เป็นสารควบคุมการเจริญเติบโตของพืชกลุ่มออกซิน (Auxin) สามารถสังเคราะห์ได้จากจุลินทรีย์ ซึ่งเก็บรวบรวมจากแหล่งต่างๆ ได้ทั้งสิ้น 42 ไอโซเลท นำมาวิเคราะห์เปรียบเทียบเชิงคุณภาพโดยวิธี Bioassay plate technique และตรวจวิเคราะห์ปริมาณกรดอินโดลแอซีติกที่ผลิตได้ด้วยวิธี spectrophotometer ที่ความยาวคลื่นแสง 530 นาโนเมตร ตามวิธี Salkowski colorimetric technique สามารถคัดเลือกไอโซเลทที่มีประสิทธิภาพในการผลิตกรดอินโดลแอซีติกได้ดี จำนวน 5 ไอโซเลท ได้แก่ ไอโซเลท IAA-32, IAA-17, IAA-25, IAA-16 และ IAA-00 เมื่อจำแนกชนิดโดยใช้เทคนิคชีวโมเลกุล สามารถจำแนกได้เชื้อ *Bacillus megaterium*, *Bacillus sp.*, *Lysinibacillus macrolides* *Enterobacter sp.* และ *Bacillus sp.* ตามลำดับ การศึกษาผลของกรดอินโดลแอซีติก ที่มีผลให้มะเขือเทศทนทานต่อสภาวะที่ไม่เหมาะสม (ทนเค็ม) ในสภาพปลอดเชื้อ โดยการเติม 15mM NaCl พบว่า การแช่เมล็ดด้วยกรดอินโดลแอซีติกที่ความเข้มข้น 1 ug/ml มีผลให้ต้นมะเขือเทศมีความทนเค็มได้ดีที่สุด ส่วนการทดสอบประสิทธิภาพของกรดอินโดลแอซีติกในการกระตุ้นการเจริญเติบโตในต้นพริก พบว่า กรดอินโดลแอซีติกที่สกัดได้จากเชื้อแบคทีเรีย ที่ความเข้มข้น 50 ug/ml ส่งผลให้ต้นพริก มีค่าเฉลี่ยการติดดอกสูงสุด 25.6 ดอก/ต้น และน้ำหนักผลผลิตสูงสุด 42.56 g/ต้น ซึ่งมีความแตกต่างทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่น 99 เปอร์เซ็นต์ เมื่อเทียบกับชุดควบคุมซึ่งไม่ฉีดพ่นกรด อินโดลแอซีติก

**คำสำคัญ:** กรดอินโดลแอซีติก, จุลินทรีย์, สารควบคุมการเจริญเติบโตของพืช,

### ABSTRACT

Indole-3-acetic acid (IAA) is a plant growth regulator belonging to the auxin group. It can be synthesized by microorganisms. A total of 42 isolates were collected from various sources. These isolates were qualitatively analyzed using the Bioassay plate technique, and the amount of IAA produced was measured using a spectrophotometer at a wavelength of 530 nm, following the Salkowski colorimetric technique. Five isolates with high efficiency in IAA production were selected, including isolates IAA-32, IAA-17, IAA-25, IAA-16, and IAA-00. Molecular techniques identified these isolates as *Bacillus megaterium*, *Bacillus sp.*, *Lysinibacillus macrolides*, *Enterobacter sp.*, and *Bacillus sp.*,



respectively. The study of the effect of IAA on enhancing salt tolerance in tomatoes under sterile conditions, by adding 15 mM NaCl. It was found that soaking tomato seeds with IAA at a concentration of 1 µg/ml resulted in the highest salt tolerance. In testing the efficiency of IAA in promoting growth in chili plants, IAA extracted from bacteria at a concentration of 50 µg/ml resulted in the highest average number of flowers (25.6 flowers/plant) and maximum fruit yield weight (42.56 g/plant). These results were statistically different at a 99% confidence level when compared to the control group, which was not sprayed with IAA.

**Keywords:** Indole-3-acetic acid, microorganism, plant growth regulator

## บทนำ

กรดอินโดลแอซิติค Indole-3-acetic acid (IAA) เป็นสารกลุ่มออกซิน (Auxin) จัดเป็นสารควบคุมการเจริญเติบโตของพืชประเภทกระตุ้นการเจริญเติบโตที่พืชเกิดการแบ่งตัว และยึดตัวของเซลล์ในส่วนลำต้นของพืช และเป็นสารควบคุมการเจริญเติบโตของพืชกลุ่มแรกที่ถูกค้นพบโดยมนุษย์ สาร IAA (Indole-3-acetic acid) ในพืชอาจจะพบในรูปสารประกอบเดี่ยว (free compound) นอกจากนี้แล้ว ยังอาจจะเกิดในรูปรวมกับสารอื่นๆ (Conjugate) เช่น IAA-insital, IAA-glucose และ IAA-aspartate แต่สาร IAA ในรูปที่รวมกับสารอื่นนี้อาจจะไม่มีผลในการกระตุ้นการเจริญเติบโตของพืช (Not biological active) นอกจาก IAA ยังมีสารออกซินสังเคราะห์ที่รู้จักกันดี เช่น IBA (4-Indole-3-yl butyric acid), NAA (Naphthalene acetic acid), 2,4-D (2,4-Dichlorophenoxy acetic acid) และ 4-CPA (4-chloropenoxy acetic acid) สารออกซินจะสร้างขึ้นบริเวณที่ปลายยอด ใบอ่อน และเมล็ด ในบางพืชยังพบสารนี้ในส่วนของละอองเกสรเพศผู้ ยอดเกสรเพศเมีย และรังไข่ โดยสาร IAA มีคุณสมบัติเป็นสารเร่งการเจริญเติบโต ทำให้เกิดการขยายตัวของเซลล์ (Cell enlargement) กระตุ้นให้เกิดรากจากการปักชำพืช กระตุ้นให้เกิดแคลลัส (Callus) ในการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อ แต่การตอบสนองในระดับเซลล์ที่เกิดเสมอคือ การขยายตัวของเซลล์ การยึดตัวของเซลล์ กระตุ้นการเกิดราก การเจริญในส่วนต่างๆ ของพืช ชักนำให้เกิดการเปลี่ยนแปลงเนื้อเยื่อของดอก ตรงส่วนที่ทำหน้าที่สืบพันธุ์ โดยทำให้เกิดการเปลี่ยนเพศของดอกในพืชบางชนิด เช่น การใช้ NAA ฉีดพ่น ดอกตัวเมียขณะยังอ่อนอยู่ของพืชพวกเงาะจะทำให้เปลี่ยนไปเป็นดอกเพศผู้ หรือฉีดพ่นดอกอ่อนของ พักทอง แตงกวา จะทำให้เกิดดอกตัวเมียเพิ่มขึ้น ป้องกันไม่ให้ใบ ดอก และผลที่ยังเจริญยังไม่เต็มที่ (prematurely) หลุดร่วง เป็นต้น (Ma *et al.*, 2018) การสังเคราะห์ออกซินนั้นมีการดอะมิโน L-Tryptophan เป็นสารเริ่มต้น (Precursor) L-Tryptophan เป็นกรดอะมิโนที่มีโครงสร้างของ Indole อยู่ มีรายงานสิ่งมีชีวิตหลายชนิด สามารถสังเคราะห์ IAA ได้แก่ แบคทีเรีย รา และสาหร่าย จุลินทรีย์กลุ่มแบคทีเรียที่สามารถผลิต IAA ได้แก่ แบคทีเรียในสกุล *Azoarcus*, *Arthrobacter*, *Azospirillum*, *Pseudomonas*, *Bacillus*, *Burkholderia*, *Flavobacterium*, *Acetobacter*, *Klebsiella*, *Gluconacetobacter*, *Enterobacter*, *Clostridium*, *Xanthomonas Serratia* และ *Azotobacter* (Hurek and Reinhold-Hurek, 2003, Tsavkelova *et al.*, 2005; Ahmad *et al.*, 2008) ไชยาโนแบคทีเรียในสกุล *Nostoc*, *Calothrix*, *Anabeana* เป็นต้น อย่างไรก็ตาม ยังพบการสร้าง IAA จากจุลินทรีย์จำพวกยูคาริโอตทั้งยีสต์และราหลายสกุล เช่น *Saccharomyces*, *Fusarium*, *Rhizopus*, *Aspergillus* และ *Trichoderma* เป็นต้น (Tsavkelova *et al.*, 2006)

ดังนั้น การศึกษาจุลินทรีย์ที่มีศักยภาพในการผลิตกรดอินโดลแอซิดิก และการเพิ่มประสิทธิภาพการผลิตกรดอินโดลแอซิดิกจึงมีประโยชน์อย่างยิ่งในการประยุกต์ใช้สารชีวภาพกลุ่มฮอโรโมนที่ผลิตได้จาก จุลินทรีย์ที่มีความปลอดภัยสูง ในการเพิ่มคุณภาพผลผลิตเกษตร โดยเฉพาะอย่างยิ่งในสภาวะการณปัจจุบันที่สภาพภูมิอากาศมีความแปรปรวนสูง ซึ่งส่งผลกระทบต่อปริมาณและคุณภาพของผลผลิตเกษตรอย่างหลีกเลี่ยงไม่ได้

## อุปกรณ์และวิธีการ

### 1. การคัดเลือกเชื้อแบคทีเรียที่มีศักยภาพในการผลิตกรดอินโดลแอซิดิก (indole acetic acid; IAA)

รวบรวมและคัดเลือกเชื้อแบคทีเรียที่สามารถสังเคราะห์กรดอินโดลแอซิดิกจากแหล่งต่างๆ และเชื้อที่รวบรวมไว้ในห้องปฏิบัติการ วิเคราะห์และเปรียบเทียบเชิงคุณภาพโดยวิธี Bioassay plate technique ปรับปรุงตามวิธีการของ Shrivastava and Kumar (2011) และ Bric *et al.* (1991) โดยเลี้ยงเชื้อแบคทีเรียในอาหารเหลว Nutrient broth นาน 48 ชั่วโมง จากนั้นนำไปหยดลงบน paper disc (cellulose membrane ขนาดเส้นผ่านศูนย์กลาง 5 มิลลิเมตร) ที่วางบนอาหาร Nutrient agar ที่เติม 5 mM L-Tryptophan บ่มที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส นาน 48 ชั่วโมง นำแผ่น paper disc ไปวางบนเพลทแก้ว หยดสารละลาย Salkowski reagent 10 ul บ่มในที่มืด 2 ชั่วโมง สังเกตการเปลี่ยนแปลงของปฏิกิริยาการเปลี่ยนสีบนแผ่น paper disc เป็นสีแดง-ชมพู

การทดสอบประสิทธิภาพการผลิตกรดอินโดลแอซิดิกจากเชื้อแบคทีเรีย นำเชื้อแบคทีเรียที่คัดเลือกได้จากข้างต้นนำไปเลี้ยงทดสอบในอาหารเหลว LB broth ที่เติม 5 mM L-Tryptophan ใส่หัวเชื้อตั้งต้นปริมาตร 1% ทำการเลี้ยงเพิ่มปริมาณ นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส ในที่มีदनาน 48-72 ชั่วโมง สังเกตการเปลี่ยนแปลงของปฏิกิริยาการเปลี่ยนสีของสารละลาย Salkowski reagent บันทึกผลดังนี้ -, +, ++, +++, +++++ จากสีเหลืองเป็นสีแดง และตรวจวิเคราะห์ปริมาณกรดอินโดลแอซิดิกด้วยวิธี spectrophotometer ที่ความยาวคลื่นแสง 530 นาโนเมตร ตามวิธี Salkowski colorimetric technique ของ Glickmann and Dessaux (1995) โดยเตรียมสารละลายตั้งต้นของเชื้อแบคทีเรียในอาหารเลี้ยงเชื้อ NB บ่มที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส นาน 24 ชั่วโมง ปรับความเข้มข้นที่เท่ากันทุกไอโซเลท นำมาปรับค่า O.D.<sub>600</sub> = 0.5 นำเชื้อแบคทีเรียดังกล่าวไปเลี้ยงทดสอบในอาหารเหลวที่มีองค์ประกอบของ yeast extract 0.2 และ NH<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> 1 กรัมต่อลิตร และ 5 mM L-Tryptophan ใส่หัวเชื้อสารละลายตั้งต้นปริมาตร 1% โดยปริมาตร ทำการเลี้ยงเพิ่มปริมาณ โดยนำไปเขย่าที่ความเร็วรอบ 200 รอบ/นาที บ่มที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส ในที่มีदनาน 240 ชั่วโมง (10 วัน) วิเคราะห์ปริมาณ กรดอินโดลแอซิดิกที่เชื้อผลิตได้โดยเก็บตัวอย่างสารละลายเชื้อ 1 ml + Salkowski reagent 200 ul บ่มในที่มืดนาน 2 ชั่วโมง สังเกตการเปลี่ยนแปลงปฏิกิริยาที่เกิดขึ้น สีของสารละลาย Salkowski reagent เปลี่ยนจากสีเหลืองเป็นสีแดงวัดค่าปฏิกิริยาด้วยเครื่อง spectrophotometer ที่ความยาวคลื่นแสง 530 nm เปรียบเทียบกับ standard curve ของสารละลายมาตรฐาน 3-Indoleacetic acid

จำแนกเชื้อจุลินทรีย์ที่คัดเลือกได้จากวิธีข้างต้น โดยใช้เทคนิคทางชีวโมเลกุล ทำการสกัดดีเอ็นเอจากเชื้อแบคทีเรียโดยใช้ชุดสกัดดีเอ็นเอ QIAamp<sup>®</sup> DNA Mini Kit (Qiagen) สังเคราะห์ดีเอ็นเอในส่วนของบริษัท 16s rDNA ด้วยปฏิกิริยา Polymerase Chain Reaction (PCR) โดยใช้ universal primer 27F และ 1492R (Lane, 1991) ทำปฏิกิริยา cycle sequencing วิเคราะห์ลำดับนิวคลีโอไทด์ แล้วเปรียบเทียบกับฐานข้อมูลใน GenBank

### 2. การศึกษาผลของกรดอินโดลแอซิดิกต่อการเจริญเติบโตของพืช

2.1 ผลของกรดอินโดลแอซิดิกต่อการเจริญเติบโตของพืชในสภาวะแวดล้อมที่ไม่เหมาะสม

ศึกษาปริมาณความเข้มข้นของกรดอินโดลแอซิดิก ที่มีผลต่อการเจริญเติบโตของมะเขือเทศในสภาวะความเค็ม โดยศึกษาความเข้มข้นสารละลายมาตรฐาน กรดอินโดลแอซิดิกที่ 1, 3, 5 และ 10  $\mu\text{g/ml}$  ในสภาพปลอดเชื้อบนอาหารเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อพืช (Murashige and Skoog ; MS) ที่มีเกลือ 15 mM NaCl โดยทำการคัดเลือกเมล็ดมะเขือเทศที่มีความสมบูรณ์และมีขนาดเมล็ดใกล้เคียงกัน จากนั้นนำมาห่อด้วยผ้าขาวบาง ทำความสะอาดผิวเมล็ด จากนั้นนำไปแช่ในแอลกอฮอล์ 70% นาน 2 นาที เชยเบาๆ นำไปแช่ในคลอโรกซ์ 20% นาน 10 นาที จากนั้นแช่ในน้ำเปล่าฆ่าเชื้อ 3 ครั้ง ซับเมล็ดให้แห้งบนกระดาษกรองที่ผ่านการนึ่งฆ่าเชื้อ นำเมล็ดมะเขือเทศที่แห้งแช่ของกรดอินโดลแอซิดิก นาน 16 ชั่วโมง ที่ความเข้มข้นต่างๆ ดังนี้ 1 3 5 10  $\mu\text{g/ml}$  ผึ่งให้แห้งบนกระดาษกรองที่ผ่านการฆ่าเชื้ออีกครั้ง จากนั้นย้ายลงไปเพาะเลี้ยงในสภาพปลอดเชื้อ ในอาหารสูตร MS + NaCl 15 mM เปรียบเทียบ สาร IAA ที่ความเข้มข้น 1 3 5 10  $\mu\text{g/ml}$  เปรียบเทียบกับชุดควบคุม (MS)

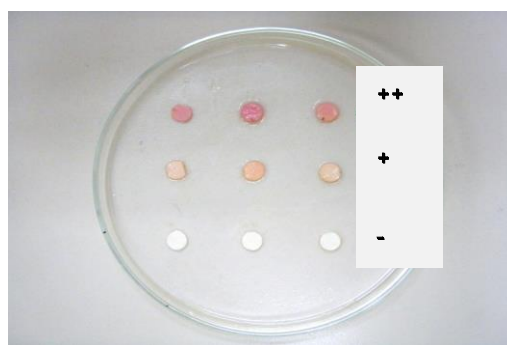
## 2.2 การศึกษาผลของกรดอินโดลแอซิดิกที่ส่งผลต่อการเจริญเติบโตในพืชทดสอบ

ศึกษาผลของกรดอินโดลแอซิดิกที่ส่งผลต่อการเจริญเติบโตและผลผลิตของต้นพริกอายุ 2 เดือนหลังย้ายกล้าทำการพ่นกรดอินโดลแอซิดิก ทุก 15 วัน วางแผนการทดลอง 4 กรรมวิธี เปรียบเทียบความเข้มข้นกรดอินโดลแอซิดิกที่ 10, 30 และ 50  $\mu\text{g/ml}$  และชุดควบคุม (น้ำกลั่น) จำนวน 3 ซ้ำ ทำการบันทึกผลผลิต และวิเคราะห์ค่า NDVI (Normalized Difference Vegetation Index)

## ผลการทดลองและวิจารณ์

### 1. การคัดเลือกเชื้อแบคทีเรียที่มีศักยภาพในการผลิตกรดอินโดลแอซิดิก (indole acetic acid; IAA)

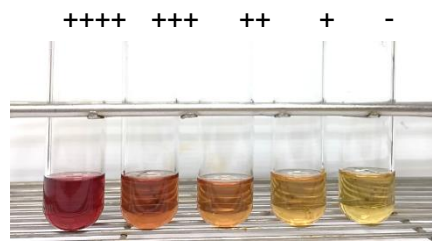
รวบรวมเชื้อแบคทีเรียที่สามารถสังเคราะห์กรดอินโดลแอซิดิก (indole acetic acid; IAA) จากแหล่งต่างๆ เมื่อนำมาทดสอบความสามารถในการสังเคราะห์กรดอินโดลแอซิดิก พบว่า เมื่อทำการตรวจวิเคราะห์และเปรียบเทียบการผลิตกรดอินโดลแอซิดิก ในเชิงคุณภาพโดยวิธี Bioassay plate technique (Figure 1) สามารถคัดเลือกได้เชื้อแบคทีเรียทั้งสิ้น 42 ไอโซเลท เพื่อนำมาวิเคราะห์เชิงปริมาณต่อไป



**Figure 1** The selection of microorganisms tested for indole-3-acetic acid (IAA) synthesis using the Bioassay plate technique.

การทดสอบประสิทธิภาพของเชื้อแบคทีเรียที่ผลิตกรดอินโดลแอซิดิก โดยการนำเชื้อแบคทีเรีย จำนวน 42 ตัวอย่าง ที่คัดเลือกได้จากข้างต้น โดยนำไปเลี้ยงทดสอบในอาหารเหลว LB broth ที่เติม 5 mM L-Tryptophan เมื่อ

นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30 °C ในที่มีมืดนาน 48-72 ชั่วโมง สังเกตการเปลี่ยนแปลงของปฏิกิริยาการเปลี่ยนสีของสารละลาย Salkowski reagent จากสีเหลืองเป็นสีแดง-ชมพู สามารถคัดเลือกเชื้อแบคทีเรียได้ 12 ไอโซเลท (Figure 2)



**Figure 2** The comparison of the efficiency of indole-3-acetic acid (IAA) synthesis from bacterial isolates using Salkowski reagent after incubating the bacteria in the dark for 72 hours.

เมื่อเปรียบเทียบปริมาณการผลิตกรดอินโดลแอสิติกด้วยสารละลาย Salkowski reagent เมื่อบ่มเชื้อแบคทีเรีย ในที่มีมืด 72 ชั่วโมง พบว่า แบคทีเรียทั้ง 12 ไอโซเลท สามารถผลิตกรดอินโดลแอสิติก ได้ในปริมาณสูงกว่า 48 ชั่วโมง โดยสามารถคัดเลือกเชื้อแบคทีเรียที่มีศักยภาพในการกรดอินโดลแอสิติกได้ดี ในระดับ +++ และ +++++ จำนวน 5 ไอโซเลท ได้แก่ ไอโซเลท IAA-16, IAA-17, IAA-25, IAA-32 และ IAA-00 (Table 1) จากนั้นนำมาทำการจำแนกชนิดของแบคทีเรียที่คัดเลือกได้โดยใช้เทคนิคทางชีวโมเลกุล เมื่อวิเคราะห์หาลำดับนิวคลีโอไทด์ในส่วนของ ribosomal RNA gene นำลำดับนิวคลีโอไทด์ที่ได้ไปเปรียบเทียบกับฐานข้อมูลทางชีวสารสนเทศ (Table 2)

ผลการวิเคราะห์และเปรียบเทียบการผลิตกรดอินโดลแอสิติก พบว่า ของแบคทีเรียทั้ง 5 ไอโซเลท สามารถผลิตกรดอินโดลแอสิติกได้ดี โดยเมื่อบ่มเชื้อครบ 240 ชั่วโมง สามารถผลิตได้สูงที่สุด คือ ไอโซเลท IAA-32 มีค่าการสังเคราะห์กรดอินโดลแอสิติก เท่ากับ 384 ug/ml รองลงมา คือ IAA-17, IAA-25, IAA-16 และ IAA-00 ค่าการสังเคราะห์กรดอินโดลแอสิติก เท่ากับ 377, 351.1, 308.4 และ 275.9 ug/ml (Table 3)

**Table 1** The results of testing the efficiency of indole-3-acetic acid (IAA) production from bacterial isolates.

Isolates	Efficiency of IAA production	
	48 hr.	72 hr.
IAA-00	+	+++
IAA-5	+	++
IAA-12	++	++
IAA-16	+++	++++
IAA-17	++	+++
IAA-19	+	++
IAA-21	+	+
IAA-25	++	+++
IAA-29	+	+
IAA-32	++	+++
IAA-36	+	++
IAA-43	+	++

**Table 2** The results of microbial classification using molecular techniques.

Isolates	Species	Identity (%)	Accession Number
IAA-16	<i>Enterobacter</i> sp.	100	MK600539.1
IAA-17	<i>Bacillus</i> sp.	99	KT981881.1
IAA-25	<i>Lysinibacillus macroides</i>	100	MT071730.1
IAA-32	<i>Bacillus megaterium</i>	99	GU125638.1
IAA-00	<i>Bacillus</i> sp.	99	EU912460.1

**Table 3** The production levels of indole-3-acetic acid (IAA) from five bacterial isolates.

Isolates	IAA (ug/ml)								
	48 hr.	72 hr.	96 hr.	120 hr.	144 hr.	168 hr.	192 hr.	216 hr.	240 hr.
IAA-16	29.75	89.88	193	226	260	260	250	277.2	308.4
IAA-17	10.73	50.28	140	210	220	290	300	356.7	377.0
IAA-25	8.604	43.72	103	188	250	290	300	329.0	351.1
IAA-32	35.42	150	255	292	290	290	320	347.2	384.0
IAA-00	15.099	22.57	67.87	97.66	114.7	153.94	186.28	229.2	275.9

## 2. การศึกษาผลของกรดอินโดลแอซิดต่อการเจริญเติบโตของพืช

2.1 การศึกษาผลของกรดอินโดลแอซิดต่อการเจริญเติบโตของพืชในสภาวะแวดล้อมที่ไม่เหมาะสม

ทำการศึกษาผลของกรดอินโดลแอซิดต่อการเจริญเติบโตของมะเขือเทศในสภาวะความเค็ม โดยศึกษากรดอินโดลแอซิดที่ความเข้มข้น 1, 3, 5 และ 10 µg/ml ในสภาพปลอดเชื้อ โดยมีอาหารเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อพืชสูตร MS (Murashige and Skoog ; MS) และ MS + 15 mM NaCl เป็นชุดควบคุม พบว่า กรดอินโดลแอซิดที่ความเข้มข้น 1 µg/ml มีผลให้ต้นมะเขือเทศในสภาพปลอดเชื้อมีการเจริญเติบโตที่ดีที่สุด โดยให้ค่าเฉลี่ยความสูงต่อต้นสูงที่สุดเมื่อเทียบกับชุดควบคุมที่ไม่ได้รับกรดอินโดลแอซิด ส่วนค่าเฉลี่ยความยาวรากของต้นมะเขือเทศ พบว่า กรดอินโดลแอซิดที่ความเข้มข้น 1 3 5 10 µg/ml มีผลให้ค่าเฉลี่ยความยาวรากที่ดีกว่าเมื่อเทียบกับชุดควบคุมที่ไม่ได้รับกรดอินโดลแอซิด (Figure 3, Table 4)

**Table 4** The average plant height and root length of tomato plants treated with Indole-3-acetic acid after 15 days.

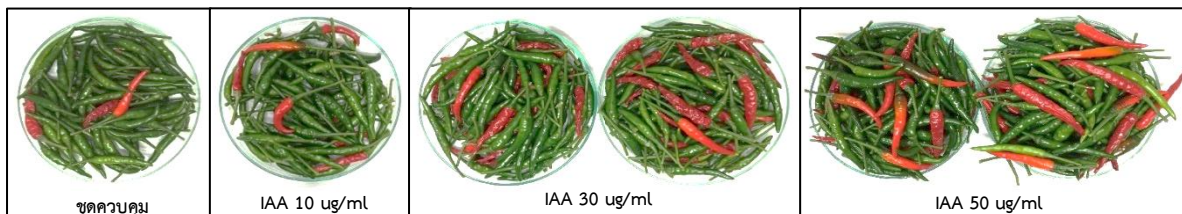
plant	Medium					
	MS	MS+NaCl	MS+NaCl	MS+NaCl	MS+NaCl	MS+NaCl
			IAA 1 µg/ml	IAA 3 µg/ml	IAA 5 µg/ml	IAA 10 µg/ml
root length (cm.)	5.6	4.2	4.7	4.6	5.1	5.0
plant height (cm.)	10.0	5.3	6.5	5.9	6.2	6.1



**Figure 3** The test of salt tolerance in tomato plants under sterile conditions treated with indole-3-acetic acid (IAA) at concentrations of 1, 3, 5, and 10 µg/ml after 14 days

## 2.2 การศึกษาผลของกรดอินโดลแอซีติกที่ส่งผลต่อการเจริญเติบโตในพืชทดสอบ

ผลของกรดอินโดลแอซีติกที่ส่งผลต่อการเจริญเติบโตและผลผลิตของต้นพริกอายุ 2 เดือนหลังย้ายกล้า ทำการพ่นกรดอินโดลแอซีติก ทุก 15 วัน วางแผนการทดลอง 4 กรรมวิธี เปรียบเทียบความเข้มข้นกรดอินโดลแอซีติกที่ 10, 30 และ 50 µg/ml และชุดควบคุม (น้ำกลั่น) พบว่า การพ่นกรดอินโดลแอซีติกที่ความเข้มข้น 50 µg/ml มีผลให้ต้นพริกติดดอก และน้ำหนักผลผลิตสูงสุด 42.558 กรัม/ต้น (Figure 4, Table 5) และเมื่อวิเคราะห์ค่า NDMI (Normalized Difference Vegetation Index) ซึ่งเป็นค่าที่บ่งบอกสุขภาพของต้นพริก พบว่า การพ่นกรดอินโดลแอซีติกที่ความเข้มข้น 50 µg/ml ให้ค่า NDMI สูงสุด บ่งบอกถึงความอุดมสมบูรณ์ของต้นมากกว่า กรรมวิธีที่ให้ค่าสุขภาพของต้นพริกที่มีค่า NDMI ต่ำกว่า



**Figure 4** The yield of chili plants treated with Indole-3-acetic acid (IAA) at concentrations of 0, 10, 30, and 50 µg/ml

**Table 5** The average number of flowers, fruit yield weight, and overall vigor of Chili (Jinda Red Chili) treated with Indole-3-acetic acid (IAA) at concentrations 0, 10, 30, 50 ug/ml

Treatment	Number of flower	Fruit yield weight per plant (g)	NDVI value
IAA 0 ug/ml (control)	8.7 b <sup>1/</sup>	12.33 c	0.6946±0.0015 b
IAA 10 ug/ml	11.5 b	15.34 c	0.7036±0.0023 ab
IAA 30 ug/ml	21.1 a	28.96 b	0.7063±0.0087 a
IAA 50 ug/ml	25.6 a	42.56 a	0.7104±0.0047 a
F-test	**	**	
% c.v.	37.7	37.3	

\*\* : Statistically different at the 99 percent confidence level

<sup>1/</sup> : Means in the same column followed by a common letter are not significantly different at the 5% level by DMRT.

NDVI : Normalized Difference Vegetation Index

### สรุป

การสังเคราะห์กรดอินโดลแอซิดจากแบคทีเรียที่มีประสิทธิภาพจากแหล่งต่างๆ โดยวิเคราะห์ประสิทธิภาพการผลิตทั้งในเชิงคุณภาพ และเชิงปริมาณ สามารถคัดเลือกได้แบคทีเรียไอโซเลทที่มีศักยภาพในการผลิตกรดอินโดลแอซิดได้ในปริมาณสูงที่สุด 5 ไอโซเลท ได้แก่ ไอโซเลท IAA-32, IAA-17, IAA-25 IAA-16, และ IAA-00 เมื่อนำมาจำแนกชนิดโดยใช้เทคนิคชีวโมเลกุล สามารถจำแนกได้เชื้อ *Bacillus megaterium* *Bacillus* sp., *Lysinibacillus macrolides* *Enterobacter* sp., และ *Bacillus* sp. ตามลำดับ การทดสอบผลของกรดอินโดลแอซิดต่อการสร้างความทนทานของมะเขือเทศทนทานต่อสภาวะที่ไม่เหมาะสม (ทนเค็ม) โดยการแช่เมล็ดด้วยกรดอินโดลแอซิดที่ความเข้มข้น 1 ug/ml มีผลให้ต้นมะเขือเทศมีความทนเค็มได้ดีที่สุด ส่วนประสิทธิภาพของกรดอินโดลแอซิดในการกระตุ้นการเจริญเติบโตในต้นพริก กรดอินโดลแอซิดที่สกัดได้จากเชื้อแบคทีเรียที่ความเข้มข้น 50 ug/ml ส่งผลให้ต้นพริกมีค่าเฉลี่ยการติดดอกและให้น้ำหนักผลผลิตสูงสุด เมื่อเทียบกับชุดควบคุมซึ่งไม่ฉีดพ่นกรดอินโดลแอซิด

### กิตติกรรมประกาศ

งานวิจัยนี้ได้รับทุนสนับสนุนจากสำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม (สกสว.)

### เอกสารอ้างอิง

- Ahmad, F., I. Ahmad and M.S. Khan. 2008. Screening of free-living rhizospheric bacteria for their multiple plant growth promoting activities. *Microbiological Research*. 163: 173-181
- Bric, J.M., Bostock, R.M. and S.E. Silverstone. 1991. Rapid in situ assay for indole acetic acid production by bacteria immobilized on a nitrocellulose membrane. *Appl. Environ. Microbiol.*, 57, 535-538.

- Glickmann, E. and Y. Dessaux. 1995. A Critical Examination of the Specificity of the Salkowski Reagent for Indolic Compounds Produced by Phytopathogenic Bacteria. *Appl. Environ. Microbiol.* 61, 793-796.
- Hurek T and B. Reinhold-Hurek. 2003. *Azoarcus* sp. strain BH72 as a model for nitrogen-fixing grass endophytes. *Journal of Biotechnology.* 106(2-3):169-78.
- Lane, D. J. 1991. 16S/23S rRNA sequencing. In *Nucleic Acids Techniques in Bacterial Systematics.* ed. Stackebrandt, E. and Goodfellow, M. pp. 115–175. Chichester: John Wiley & Sons.
- Ma, Q., Grones and P., S. Robert. 2018. Auxin signaling: a big question to be addressed by small molecules. *Journal of experimental botany*, 69(2): 313–328.
- Shrivastava U.P. and A. Kumar. 2011. A Simple and Rapid Plate Assay for the Screening of Indole-3-acetic Acid (IAA) Producing Microorganisms. *Int. j. appl. biol. pharm.* 2:120-123.
- Tsavkelova, E. A., S. Yu. Klimova, T. A. Cherdyntseva and A. I. Netrusov. 2006. Microbial producers of plant growth stimulators and their practical use: A review. *Applied Biochemistry and Microbiology.* 42: 117–126
- Tsavkelova, E., T. and A. Cherdyntseva. 2005. NetrusovAuxin production by bacteria associated with orchid roots. *Mikrobiologiya.* 74: 46-53



การตรวจสอบยีนความหอมในแปลงแม่พันธุ์มะพร้าวน้ำหอมจังหวัดราชบุรี  
Detection of aromatic genes in aromatic coconuts mother plots  
in Ratchaburi Province

ประสาน สีสสุข<sup>1\*</sup> กุหลาบ คงทอง<sup>1</sup> สุภาวดี จ้อเหรียญ<sup>1</sup> วิไลวรรณ ทวิชศรี<sup>2</sup> และ ปยุตา สลับศรี<sup>3</sup>  
Prasarn Seubsuk<sup>1</sup>, Kularb Kongthong<sup>1</sup>, Suphawadee Ngorian<sup>1</sup>,  
Wilaiwan Twishri<sup>2</sup> and Payuda Salabsri<sup>3</sup>

<sup>1</sup> สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ รัชสิด ัญบุรี ปทุมธานี 12110

<sup>2</sup> สถาบันวิจัยพืชสวน ลาดยาว จตุจักร กรุงเทพฯ 10900

<sup>3</sup> ศูนย์วิจัยและพัฒนาการเกษตรราชบุรี ต.เขาชะงุ้ม อ.โพธาราม จ.ราชบุรี 70120

<sup>1</sup> Biotechnology Research and Development Office, Thanyaburi, Pathum thani, 12110, Thailand

<sup>2</sup> Horticultural Research Institute, Ladyao, Chatuchak, Bangkok, 10900, Thailand

<sup>3</sup> Ratchaburi Agricultural Research and Development Center, Khao Cha-Ngum, Photharam, Ratchaburi, 70120, Thailand

\* Corresponding author: praseu@gmail.com

### บทคัดย่อ

การจำหน่ายพันธุ์มะพร้าวน้ำหอมในจังหวัดราชบุรียังขาดการรับรองการผลิต ส่งผลต่อความเชื่อมั่นของผู้ซื้อและผู้ขาย เพื่อแก้ไขปัญหา จึงได้ใช้วิธีการตรวจดีเอ็นเอของยีน *CnuAMADH2* เพื่อตรวจสอบความถูกต้องของพันธุ์มะพร้าวน้ำหอมของเกษตรกรในต้นแม่พันธุ์ จำนวน 3 แปลง และต้นกล้า จำนวน 2 แปลง โดยใช้เทคนิค Real-time PCR ด้วยวิธีการตรวจวิเคราะห์แบบ rhAmp SNP Genotyping System ผลการวิจัยพบว่าแปลงแม่พันธุ์ตรวจพบยีนความหอมตั้งแต่ร้อยละ 90.81-100 ส่วนในต้นกล้าตรวจพบยีนความหอมตั้งแต่ร้อยละ 91.84-100 ข้อมูลดังกล่าวสามารถช่วยในการจัดการแปลงมะพร้าวน้ำหอมโดยการกำจัดต้นมะพร้าวที่ไม่มียีนความหอมออกจากแปลง ทำให้เกิดความมั่นใจแก่ผู้ซื้อและผู้ขายมั่นใจในคุณภาพต้นกล้ามะพร้าวหอมที่ตรงกับพันธุ์ที่ต้องการ ส่งผลให้สามารถผลิตพันธุ์และจำหน่ายต้นกล้าที่มีคุณภาพตรงตามพันธุ์ได้อย่างยั่งยืน

**คำสำคัญ :** มะพร้าวน้ำหอม, ราชบุรี, ดีเอ็นเอ

### ABSTRACT

The production and sale of aromatic coconut varieties in Ratchaburi Province still lacks production certification, leading to concerns among both buyers and sellers. To address this issue, the DNA test of the *CnuAMADH2* gene was used to verify the authenticity the aromatic coconut varieties in three mother plots and two seedling plots. This was accomplished using the Real-time PCR technique, rhAmp SNP Genotyping System analysis method. The aromatic genes were detected in the mother plots at 90.81-100% of the samples, while the seedling plots were detected at 91.84-100%. This information can help in managing aromatic coconut plantations by removing

non-aromatic trees, which increases confidence among both buyers and sellers in the quality of the seedlings. Consequently, this allows for sustainable production and sale of high-quality seedlings that meet the desired variety standards.

**Keywords:** Aromatic coconut, Ratchaburi, DNA

## บทนำ

ปัจจุบันความต้องการมะพร้าว น้ำหอมมีเป็นจำนวนมาก ในจังหวัดราชบุรี มีโรงคัดบรรจุมะพร้าวน้อยใหญ่ ประมาณ 150 โรง เป็นนักธุรกิจเงินประมาณ 10 โรง และบางส่วนเป็นคนจีนที่ร่วมลงทุนกับคนไทย จึงเป็นพืชที่ทำให้เศรษฐกิจเจริญเติบโตและสร้างรายได้ให้แก่เกษตรกร มีลักษณะเด่น คือรสชาติมีความหวานและหอมกรุ่นคล้ายใบเตย ด้วยการขยายตัวของอุตสาหกรรมแปรรูปอาหารและเครื่องดื่มที่ทำจากมะพร้าว น้ำหอมรวมถึงการส่งออกมะพร้าว น้ำหอมไปขายยังต่างประเทศ ทำให้ภาคการเกษตรต้องมีการปรับตัวเพื่อเพิ่มผลผลิตมะพร้าว น้ำหอมให้เพียงพอต่อความต้องการของตลาด จังหวัดราชบุรี มีพื้นที่ปลูกมะพร้าว น้ำหอม 85,732 ไร่ หรือมากกว่า 30% ของพื้นที่ปลูกมะพร้าว น้ำหอมทั้งประเทศ

มะพร้าว น้ำหอมมีกลิ่นหอมที่เป็นเอกลักษณ์ เกิดจากการรวมตัวของสารหอมระเหยหลายชนิด โดยสารหลักที่ให้ความหอมคือ 2-acetyl-1-pyrroline (2AP) ซึ่งพบเฉพาะในมะพร้าว น้ำหอม ในการผลิตมะพร้าว น้ำหอมมักพบปัญหาความหอมลดลงหรือไม่หอม อาจเกิดจากอิทธิพลของละอองเกสรจากมะพร้าว พันธุ์อื่นที่ส่งผลต่อความหอม อลิษา และคณะ (2562) ได้ศึกษาอิทธิพลของละอองเกสรต่อความหอมของมะพร้าว น้ำหอมโดยควบคุมการผสมเกสร และตรวจสอบสารให้ความหอม 2AP ด้วยเทคนิค Gas chromatography–mass spectrometry (GC-MS) ในน้ำ และเนื้อมะพร้าว ตรวจสอบอัลลีลยีน *CnuAMADH2* ของผลผลิตจากทุกคู่ผสมด้วยการวิเคราะห์ลำดับนิวคลีโอไทด์ของดีเอ็นเอจากเนื้อมะพร้าว พบว่า ผลมะพร้าว น้ำหอมที่ถูกผสมด้วยละอองเกสรต่างพันธุ์ มีปริมาณ 2AP น้อยถึงน้อยมาก เมื่อเปรียบเทียบกับผลมะพร้าว น้ำหอมที่ได้รับการผสมด้วยละอองเกสรมะพร้าว น้ำหอมต่างต้นและภายในต้นเดียวกัน ส่วนผลมะพร้าว ต้นสูงที่ได้รับการผสมด้วยละอองเกสรจากมะพร้าว น้ำหอม ไม่พบสาร 2AP สรุปได้ว่าความหอมที่เปลี่ยนแปลงไปในมะพร้าว น้ำหอมเกิดจากอิทธิพลของละอองเกสรมะพร้าวต่างพันธุ์

ยุทธศาสตร์มะพร้าว น้ำหอม 2554-2559 กำหนดแนวทางส่งเสริมการปลูกทดแทนและปลูกแซม เพื่อเพิ่มปริมาณผลผลิตมะพร้าว น้ำหอมที่มีคุณภาพสูงให้สอดคล้องกับความต้องการของตลาด การจำหน่ายพันธุ์มะพร้าว ของจังหวัดราชบุรี พบว่า มีการจำหน่ายกระจายพันธุ์ไปจังหวัดอื่น ๆ เป็นจำนวนมาก แต่การผลิตพันธุ์มะพร้าว น้ำหอมเพื่อจำหน่ายยังไม่มีมีการตรวจรับรองเพื่อสร้างความเชื่อมั่นให้ทั้งผู้ซื้อและผู้ขาย แม้ว่าเกษตรกรจะมั่นใจในต้นแม่พันธุ์ของตนและมีวิธีการคัดต้นพันธุ์ตามภูมิปัญญา เช่น การขยี้ปลายรากเพื่อดมกลิ่นและซื้อพันธุ์จากชาวสวนด้วยกัน ซึ่งผลกระทบที่อาจเกิดขึ้น คือ ปริมาณผลผลิตไม่คงที่ คุณภาพความหอมไม่มี ด้วยมะพร้าว น้ำหอมที่ปลูกใกล้กับมะพร้าว แกงมีโอกาสผสมข้าม การนำมะพร้าว ผลแก่ของพันธุ์น้ำหอมที่เกิดจากการผสมเกสรของพันธุ์อื่นไปเพาะเป็นต้นกล้าจำหน่าย จึงมีความเสี่ยงต่อผู้ที่นำไปปลูก เนื่องจากกว่าจะรู้ว่าต้นกล้าที่ซื้อไปปลูกมีการกลายพันธุ์ ไม่ใช่พันธุ์มะพร้าว น้ำหอมแท้ก็ผ่านไป 3-4 ปี ดังนั้น การที่เกษตรกรและผู้ประกอบการต้องการพันธุ์มะพร้าว น้ำหอมเพื่อขายพื้นที่ปลูกหรือปลูกทดแทนต้นที่อายุมาก จึงควรป้องกันความเสี่ยงและสร้างความเชื่อมั่นในการผลิตต้นกล้า ด้วยการตรวจรับรองแปลงมะพร้าว ที่จะใช้ผลิตต้นกล้า โดยตรวจความตรงตามพันธุ์โดยการตรวจสอบยีนความหอมด้วยวิธีการตรวจ

ดีเอ็นเอ รวมถึงสุ่มตรวจพันธุกรรมของต้นกล้า เพื่อสร้างความมั่นใจแก่ผู้นำพันธุ์ไปปลูก งานวิจัยนี้จึงได้ตรวจยืนยันความหอมของมะพร้าวน้ำหอมด้วยวิธีการตรวจดีเอ็นเอโดยใช้เทคนิค Real-time PCR ด้วยวิธีการตรวจวิเคราะห์แบบ rhAmp SNP Genotyping System

### อุปกรณ์และวิธีการ

1. เก็บตัวอย่างใบมะพร้าวจากต้นแม่พันธุ์มะพร้าวน้ำหอม และต้นกล้าบรรจุในถุงพลาสติก ระบุหมายเลขประจำต้น และจัดส่งใบมะพร้าวจากแปลงในจังหวัดราชบุรี ไปยังห้องปฏิบัติการ กลุ่มวิจัยเทคโนโลยีชีวภาพทางเกษตร สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ ตำบลรังสิต อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี การเก็บตัวอย่างดำเนินการโดยคณะนักวิจัยประจำศูนย์วิจัยพัฒนาการเกษตรราชบุรี โดยตัวอย่างใบมะพร้าวจัดเก็บจากต้นแม่พันธุ์ และต้นกล้าที่เพาะจากต้นแม่พันธุ์ จากแปลงเกษตรกรที่เข้าร่วมโครงการ จำนวน 3 แปลง ได้แก่ แปลงที่ 1 นายประยูร วิสุทธิไพศาล ต้นแม่พันธุ์ จำนวน 190 ต้น ต้นกล้า 368 ต้น แปลงที่ 2 นางปยุณสา ประชุมศรี ต้นแม่พันธุ์ จำนวน 185 ต้น และแปลงที่ 3 นายสมเกียรติ ประพฤติกิจ ต้นแม่พันธุ์ จำนวน 229 ต้น และต้นกล้า จำนวน 593 ต้น

2. สกัดดีเอ็นเอจากตัวอย่างใบโดยใช้ชุดสกัดดีเอ็นเอสำเร็จรูปสำหรับพืช Plant Genomic DNA Mini Kit (Geneaid, Taiwan) ตามรายละเอียดของวิธีการในชุดสกัด หรือใช้วิธี CTAB เก็บดีเอ็นเอที่สกัดได้ไว้ ที่อุณหภูมิ -20 องศาเซลเซียส ตรวจสอบปริมาณและคุณภาพของจีโนมดีเอ็นเอที่สกัดได้ โดยวัดค่าการดูดกลืนแสงในช่วงคลื่น 260 และ 280 นาโนเมตร ด้วยเครื่อง Spectrophotometer คำนวณค่าการดูดกลืนแสงที่ได้กลับเป็นค่าปริมาณและคุณภาพของดีเอ็นเอ ตรวจสอบดีเอ็นเอโดยการทำอิเล็กโทรโฟรีซิสบนอะกาโรสความเข้มข้น 1 เปอร์เซ็นต์ ด้วยแรงเคลื่อนไฟฟ้า 100 โวลต์ ในสารละลาย TBE ย้อมแถบดีเอ็นเอด้วยเอธิเดียมโบรไมด์ ตรวจสอบและบันทึกภาพภายใต้แสงอัลตราไวโอเล็ต จากนั้นละลายดีเอ็นเอให้มีความเข้มข้น 10 นาโนกรัมต่อไมโครลิตร นำไปตรวจยืนยันความหอมโดยใช้เครื่องหมายดีเอ็นเอสไนป์ที่จำเพาะกับยีนความหอม ต่อไป

3. การตรวจยืนยันความหอมของมะพร้าวน้ำหอม ที่ใช้ในงานวิจัยนี้ได้ใช้เทคโนโลยีเครื่องหมายดีเอ็นเอสไนป์ (SNP) โดยใช้เทคนิค Real-time PCR ด้วยวิธีการวิเคราะห์แบบ rhAmp SNP Genotyping System (Integrated DNA Technologies, USA) ที่ออกแบบไพรเมอร์จากตำแหน่งสนิปที่สัมพันธ์กับยีนความหอมของมะพร้าว โดยอ้างอิงจากลำดับเบสของยีนความหอมในมะพร้าว CnAMADH2 (amino aldehyde dehydrogenase 2) ที่รายงานโดย Saensuk *et al.*, 2016 และ Vongvanrungruang *et al.*, 2016 นำมาพัฒนาไพรเมอร์ ให้มีความจำเพาะกับลำดับเบสในตำแหน่งสนิปที่สัมพันธ์กับลักษณะความหอมของมะพร้าว โดยในระบบการวิเคราะห์จีโนไทป์แบบ rhAmp SNP Genotyping System กำหนดให้มีไพรเมอร์ที่มีความจำเพาะกับตำแหน่งสนิปที่ต้องการตรวจสอบ และติดฉลากด้วยฟลูออเรสเซนต์ที่แตกต่างกันด้วยสีที่ทำให้สามารถจำแนกแยกสนิปที่มีความจำเพาะกับยีนความหอมของมะพร้าว น้ำหอม (C/C) และมะพร้าวไม่น้ำหอม (G/G) เมื่อนำไพรเมอร์ไปตรวจสอบกับดีเอ็นเอของมะพร้าว น้ำหอมด้วยเครื่อง Real-time PCR จะมีการเพิ่มปริมาณชิ้นดีเอ็นเอและตรวจสอบสัญญาณของแสงฟลูออเรสเซนต์ตามชนิดของสีที่อยู่ในส่วนผสมของปฏิกิริยาพีซีอาร์ ทำให้สามารถจำแนกรูปแบบของสนิปที่เกิดขึ้นบนดีเอ็นเอ ตรวจสอบด้วยเครื่อง Quant Studio 5 Real-Time PCR ค่าการเกิดสีของฟลูออเรสเซนต์จะถูกบันทึกไว้ การวิเคราะห์ตำแหน่งสนิป จะสร้าง allelic discrimination plot ของแต่ละตัวอย่างด้วยโปรแกรม QuantStudio Design & Analysis Software โดย allele ของมะพร้าว น้ำหอมจะอยู่ที่แกน Y สีน้ำเงิน มีสนิปจีโนไทป์เป็นแบบ C/C และมะพร้าวไม่หอมจะอยู่ที่แกน X สีแดง มีสนิปจีโนไทป์เป็นแบบ G/G ส่วนมะพร้าวที่มีดีเอ็นเอแบบลูกผสมหรือพันธุ์ทาง (Heterozygous) ไม่หอมจะอยู่กึ่งกลางระหว่างแกนทั้งสอง สีเขียว (C/G)

4. บันทึกผลการตรวจดีเอ็นเอยีนความหอมของมะพร้าวแต่ละต้นที่ได้จากแปลงแม่พันธุ์ และต้นกล้า คำนวณเปอร์เซ็นต์การตรวจพบต้นที่มียีนหอมและไม่หอมในแต่ละแปลง

## ผลการทดลองและวิจารณ์

การตรวจยีนความหอมของต้นแม่พันธุ์มะพร้าวน้ำหอม ของเกษตรกรที่เข้าร่วมโครงการ จำนวน 3 แปลง ได้แก่ แปลงที่ 1 นายประยูร วิสุทธิไพศาล จากการตรวจวิเคราะห์ จำนวน 190 ต้น พบต้นที่มียีนความหอมแท้ ที่มีจีโนไทป์แบบ C/C จำนวน 190 ต้น คิดเป็น 100 เปอร์เซ็นต์ แปลงที่ 2 นางบุญญา ประชุมศรี จากการตรวจวิเคราะห์ จำนวน 185 ต้น พบต้นที่มียีนความหอมแท้ ที่มีจีโนไทป์แบบ C/C จำนวน 168 ต้น คิดเป็น 90.81 เปอร์เซ็นต์ และต้นที่ไม่หอม จำนวน 17 ต้น คิดเป็น 9.19 เปอร์เซ็นต์ โดยแบ่งเป็นต้นไม่หอมที่มีจีโนไทป์แบบ C/G (Heterozygous หรือพันธุ์ทาง) จำนวน 14 ต้น คิดเป็น 7.57 เปอร์เซ็นต์ และต้นที่มียีนไม่หอมแท้ที่มีจีโนไทป์แบบ G/G จำนวน 3 ต้น คิดเป็น 1.62 เปอร์เซ็นต์ และแปลงที่ 3 นายสมเกียรติ ประพตกิจ จากการตรวจวิเคราะห์ จำนวน 229 ต้น พบต้นมะพร้าวน้ำหอมที่มีความหอมแท้ที่มีจีโนไทป์แบบ C/C จำนวน 217 ต้น คิดเป็น 94.76 เปอร์เซ็นต์ และเป็นต้นไม่หอม จำนวน 12 ต้น คิดเป็น 5.24 เปอร์เซ็นต์ โดยแบ่งเป็นต้นไม่หอมที่มีจีโนไทป์แบบ C/G (Heterozygous หรือพันธุ์ทาง) จำนวน 10 ต้น คิดเป็น 4.37 เปอร์เซ็นต์ และต้นที่มียีนแบบไม่หอมแท้ที่มีจีโนไทป์แบบ G/G จำนวน 2 ต้น คิดเป็น 0.87 เปอร์เซ็นต์ (Table 1)

การตรวจยีนความหอมของต้นกล้ามะพร้าว น้ำหอมที่เพาะผลพันธุ์จากต้นแม่พันธุ์ ของเกษตรกรที่เข้าร่วมโครงการ จำนวน 2 แปลง ได้แก่ แปลงที่ 1 นายประยูร วิสุทธิไพศาล จากการตรวจวิเคราะห์ดีเอ็นเอยีนความหอมของต้นกล้า จำนวน 368 ต้น ที่ได้จากต้นแม่พันธุ์จำนวน 190 ต้น พบว่าต้นกล้าทั้ง 368 ต้น ให้ผลตรวจดีเอ็นเอเป็นยีนความหอมแท้ทุกต้น คิดเป็น 100 เปอร์เซ็นต์ ส่วนต้นกล้าที่เพาะจากผลของต้นแม่พันธุ์ในแปลงที่ 3 นายสมเกียรติ ประพตกิจ จำนวน 539 ต้น ที่ได้จากต้นแม่พันธุ์ จำนวน 227 ต้น ผลตรวจยีนความหอมพบว่าต้นกล้ามียีนความหอมแท้ จำนวน 495 ต้น คิดเป็น 91.84 เปอร์เซ็นต์ และต้นกล้าไม่หอม จำนวน 44 ต้น คิดเป็น 8.16 เปอร์เซ็นต์ โดยแบ่งเป็นต้นกล้าไม่หอมที่มีจีโนไทป์แบบ C/G (Heterozygous หรือพันธุ์ทาง) จำนวน 29 ต้น คิดเป็น 5.38 เปอร์เซ็นต์ และต้นกล้าที่มียีนแบบไม่หอมแท้ที่มีจีโนไทป์แบบ G/G จำนวน 15 ต้น คิดเป็น 2.78 เปอร์เซ็นต์ (Table 2)

การตรวจยีนความหอมของต้นแม่พันธุ์มะพร้าว น้ำหอม ของเกษตรกรที่เข้าร่วมโครงการ จำนวน 3 แปลง แต่ละแปลงให้ผลการตรวจพบต้นที่มียีนความหอมและไม่หอมในเปอร์เซ็นต์ที่แตกต่างกัน โดยแปลงที่ 1 นายประยูร วิสุทธิไพศาล สามารถตรวจพบยีนความหอมปรากฏอยู่ในต้นแม่พันธุ์ทุกต้น จากผลการตรวจดีเอ็นเอจำนวน 190 ต้น คิดเป็นมียีนหอม 100 เปอร์เซ็นต์ ซึ่งแสดงให้เห็นว่ามะพร้าว น้ำหอมแปลงนี้ได้มีการจัดการแปลงมาเป็นอย่างดี เนื่องจากมีการคัดเลือกต้นพันธุ์ก่อนปลูกจากแหล่งที่มีความน่าเชื่อถือสูง หรืออาจจะมีการจัดการแปลงแม่พันธุ์โดยการตัดต้นที่คาดว่าจะไม่มียีนความหอมทิ้งไปก่อนหน้าที่โครงการวิจัยเข้าไปดำเนินการตรวจดีเอ็นเอ และคณะผู้วิจัยได้มีการเก็บผลพันธุ์จากต้นแม่พันธุ์ทุกต้นมาเพาะเป็นต้นกล้า แล้วนำต้นกล้าจำนวน 368 ต้น ไปตรวจดีเอ็นเอหา ยีนความหอม พบว่าต้นกล้าทุกต้นที่ตรวจดีเอ็นเอมียีนความหอมทุกต้น หรือมียีนหอม 100 เปอร์เซ็นต์ เช่นเดียวกับต้นแม่พันธุ์ จากผลการตรวจดีเอ็นเอยีนความหอมของต้นกล้าที่มียีนความหอม 100 เปอร์เซ็นต์ แสดงให้เห็นว่าแปลงแม่พันธุ์มะพร้าว น้ำหอมที่มีการจัดการแปลงที่ดี ไม่มีมะพร้าวต้นแม่พันธุ์ที่ไม่มียีนหอมปะปนอยู่ในแปลง ส่งผลให้ได้ต้นกล้ามะพร้าวที่มียีนหอม 100 เปอร์เซ็นต์ แต่อย่างไรก็ตามต้นกล้าที่เพาะจากผลพันธุ์มะพร้าวที่มียีนความหอม 100 เปอร์เซ็นต์ อาจจะมีโอกาสพบต้นกล้าที่ไม่หอมแบบพันธุ์ทาง (Heterozygous) ได้บ้าง ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากมีแมลง ผีเสื้อ ลม นำพาละอองเกสรเพศผู้มาจากต้นมะพร้าวที่ไม่หอมมาผสม

สำหรับการตรวจยีนความหอมของแม่พันธุ์มะพร้าวในแปลงที่ 2 นางปัญญา ประชุมศรี และแปลงที่ 3 นายสมเกียรติ ประพฤติกิจ จากผลการตรวจยีนความหอมทั้งสองแปลงได้ตรวจพบดีเอ็นเอแบบหอมแท้ (C/C) แบบพันธุ์ทาง (C/G) และแบบไม่หอมแท้ (G/G) ที่ปนปะกันอยู่ในบริเวณเดียวกัน เมื่อถึงช่วงระยะเวลาการผสมเกสรของดอกมะพร้าว จะมี แมลง ผี ลม เป็นปัจจัยที่ทำให้เกิดการผสมเกสรข้ามระหว่างต้นที่มียีนหอม และหรือ ต้นที่ไม่มียีนหอม ส่งผลให้ผลพันธุ์มะพร้าวที่นำมาเพาะเป็นต้นกล้า และนำไปไปตรวจยีนความหอม ทำให้ตรวจพบต้นกล้ามะพร้าวที่ไม่มียีนหอมทั้งแบบพันธุ์ทาง และไม่หอมแท้ได้ ซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลผลจากการวิจัยนี้ได้ตรวจพบต้นกล้าไม่มียีนหอมแบบพันธุ์ทางซึ่งเป็นผลพันธุ์ที่เพาะจากนั้นแม่พันธุ์ที่มียีนหอมแท้ (ต้นแม่พันธุ์ SKNH-173 และ SKNH-226 ตรวจพบต้นกล้ามียีนไม่หอมแบบพันธุ์ทางอย่างละ 1 ต้น)

### สรุป

การตรวจยีนความหอมของต้นแม่พันธุ์และต้นกล้ามะพร้าวน้ำหอมของเกษตรกรที่เข้าร่วมโครงการ พบว่าแต่ละแปลงให้ผลการตรวจพบต้นที่มียีนความหอมและไม่หอมในเปอร์เซ็นต์ที่ต่างกัน แปลงที่ให้ผลการตรวจดีเอ็นเอแล้วพบว่ามียีนหอม 100 เปอร์เซ็นต์ ทั้งแปลงแม่พันธุ์และต้นกล้า คือแปลงที่ 1 นายประยูร วิสุทธิไพศาล สามารถตรวจพบยีนความหอมปรากฏอยู่ในต้นแม่พันธุ์ทุกต้น ส่วนแปลงที่ 2 นางปัญญา ประชุมศรี ผลการตรวจดีเอ็นเอแล้วพบว่ามียีนหอมแท้ 90.81 เปอร์เซ็นต์ และต้นที่ไม่หอม 9.19 เปอร์เซ็นต์ โดยแบ่งเป็นต้นไม่หอมแบบพันธุ์ทาง 7.57 เปอร์เซ็นต์ และต้นที่มียีนไม่หอมแท้ 1.62 เปอร์เซ็นต์ และแปลงที่ 3 นายสมเกียรติ ประพฤติกิจ ผลการตรวจดีเอ็นเอในแปลงต้นแม่พันธุ์พบว่ามียีนหอมแท้ 94.76 เปอร์เซ็นต์ ต้นไม่มียีนหอม 5.24 เปอร์เซ็นต์ โดยแบ่งเป็นต้นไม่หอมที่มียีนหอมแบบพันธุ์ทาง 4.37 เปอร์เซ็นต์ และต้นที่มียีนแบบไม่หอมแท้ 0.87 เปอร์เซ็นต์ และมีผลตรวจดีเอ็นเอของต้นกล้าพบว่ามียีนหอมแท้ 91.84 เปอร์เซ็นต์ และต้นกล้าไม่หอม 8.16 เปอร์เซ็นต์ โดยแบ่งเป็นต้นกล้าไม่หอมแบบพันธุ์ทาง 5.38 เปอร์เซ็นต์ และต้นกล้าที่มียีนแบบไม่หอมแท้ 2.78 เปอร์เซ็นต์ จากข้อมูลการตรวจยีนความหอมของมะพร้าวที่ได้จากโครงการวิจัยนี้สามารถนำไปบริหารจัดการแปลงแม่พันธุ์มะพร้าวน้ำหอมได้โดยจำเป็นต้องตัดต้นแม่พันธุ์ที่มียีนไม่หอมแบบพันธุ์ทาง และไม่มียีนหอมแท้ ออกจากแปลงแม่พันธุ์ เพื่อป้องกันการผสมเกสรไปยังพันธุ์ที่มียีนหอมแท้ ทำให้ได้ผลพันธุ์หรือต้นกล้าที่ไม่หอม

### กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบคุณสำนักงานพัฒนาการวิจัยการเกษตร (องค์การมหาชน) ที่ให้การสนับสนุนงานวิจัยการวิจัย (สกว.) ขอขอบคุณสวนมะพร้าว นายประยูร วิสุทธิไพศาล นางปัญญา ประชุมศรี และ นายสมเกียรติ ประพฤติกิจ จังหวัดราชบุรี ที่อนุเคราะห์ตัวอย่างมะพร้าวสำหรับงานวิจัย

### เอกสารอ้างอิง

อลิษา ภูประเสริฐ วชิรญา อิมสabay ศิวเรศ อารีกิจ และ ราตรี บุญเรืองรอด. 2562. อิทธิพลของละอองเกสรที่มีผลต่อความหอมของมะพร้าวน้ำหอม. ว. พืชศาสตร์สงขลานครินทร์ 6 (4): 25-31.  
Saensuk, C., Wanchana, S., Choowongkomon, K., Wongpornchai, S., Kraithong, T., Imsabai, W.,  
Chaichoompu, E., Ruanjaichon, V., Toojinda, T., Vanavichit, A. and Arikrit, S. 2016. De novo

transcriptome assembly and identification of the gene conferring a “pandan-like” aroma in coconut (*Cocos nucifera* L.). *Plant Science* 252, 324-334.

Vongvanrungruang, A., Mongkolsiriwatana, C., Boonkaew, T., Sawatdichaikul, O., Srikulnath, K. and Peyachoknagul, S. 2016. Single base substitution causing the fragrant phenotype and development of a type-specific marker in aromatic coconut (*Cocos nucifera*). *Genetics and Molecular Research* 15 (3): gmr.15038748. 1-14.

**Table 1** Results of the aromatic gene test for coconut mother plants in farmer plots in Ratchaburi Province

Farmer plot	Topic	Aromatic gene (Genotype)		
		Aromatic (C/C)	Non-Aromatic (G/G)	Heterozygous (C/G)
Plot 1	No.	190	0	0
	%	100	0	0
Plot 2	No.	168	3	14
	%	90.81	1.62	7.57
Plot 3	No.	217	2	10
	%	94.76	0.87	4.37

**Table 2** Results of the aromatic gene test for coconut seedlings in farmer plots in Ratchaburi Province

Farmer plot	Topic	Aromatic gene (Genotype)		
		Aromatic (C/C)	Non-Aromatic (G/G)	Heterozygous (C/G)
Plot 1	No.	368	0	0
	%	100	0	0
Plot 3	No.	495	15	29
	%	91.84	2.78	5.38

# การผลิตเอนไซม์เพคตินเนสของเชื้อรา *Trichoderma asperellum*

## โดยวิธีการทำแห้งแบบพ่นฝอย

### The pectinase enzyme production from *Trichoderma asperellum*

### by the spray drying method

พยุงศักดิ์ รวยอารี<sup>1\*</sup> และ ทศนาพร ทศคร<sup>2</sup>

Payungsak Rauyaree<sup>1\*</sup> and Tadsanaporn Tassakorn<sup>2</sup>

<sup>1</sup> สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร อ. ธัญบุรี จ. ปทุมธานี 12130

<sup>2</sup> สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช กรมวิชาการเกษตร จตุจักร กรุงเทพฯ 10900

<sup>1</sup> Biotechnology Research and Development Office, Department of Agriculture, Thanyaburi, Pathumthani 12110, Thailand

<sup>2</sup> Plant Protection Research and Development Office, Department of Agriculture, Chatuchak, Bangkok 10900, Thailand

\* Corresponding author: payungsak\_r@yahoo.com

#### บทคัดย่อ

เอนไซม์เพคตินเนสของราไตรโคเดอร์มาเป็นอีกหนึ่งชนิดเอนไซม์ที่สำคัญเพื่อควบคุมศัตรูพืชที่สำคัญ งานวิจัยมีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาการผลิตผลิตภัณฑ์เอนไซม์เพคตินเนสแบบผงของเชื้อรา *Trichoderma asperellum* ไอโซเลท T-1 โดยประยุกต์ใช้การทำแห้งแบบพ่นฝอย (spray drying method) และศึกษากิจกรรมการทำงานของเอนไซม์โดยใช้ชุดทดสอบ QuantiChrom™ Pectinase Assay Kit (DPEC-100) และผลการศึกษาการผลิตเอนไซม์ผงพบว่าในระดับถึงกวนปริมาตร 2 ลิตร ให้ค่าเฉลี่ยปริมาณผงเอนไซม์เพคตินเนสต่อครั้งเท่ากับ 25-30 กรัม ให้ค่าร้อยละ (%yield) เท่ากับ 1.25-2.0 ตามลำดับ ให้ผลกิจกรรมการทำงานเชิงปริมาณของเอนไซม์เพคตินเนสเฉลี่ยเท่ากับ 9.75 ยูนิตต่อมิลลิลิตร ข้อมูลที่ได้สามารถนำไปใช้เป็นแนวทางการผลิตผลิตภัณฑ์ชีวภาพเพื่อใช้ในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้ที่สำคัญต่อไปในอนาคต

**คำสำคัญ:** เชื้อราไตรโคเดอร์มา 1, วิธีการทำแห้งแบบพ่นฝอย 2, เพคตินเนส 3, ผงเอนไซม์ 4

#### ABSTRACT

The pectinase enzyme derived from *Trichoderma* spp. is one of the most important enzyme involved in detrimental plant disease control. The objective of this research was to study the production of pectinase enzyme powder by the spray drying method from *Trichoderma asperellum* T-1 isolate. By spray drying method, the setting up conditions resulted in the yield for pectinase powder at 25-30 gram/2 liter, and %yield was 1.25-2.0, respectively. An average quantitative enzyme activity of pectinase was at 9.75 unit/ml. This information may lead to the guideline for the innovative bioproduct production for important orchid black rot disease control in the future.

**Keywords:** *Trichoderma* spp. 1, spray drying method 2, pectinase 3, enzymatic powder 4

## บทนำ

เอนไซม์เพคตินเนส (EC 3.1.1.11) จัดเป็นกลุ่มของเอนไซม์ประเภท hydrolytic enzyme มีคุณสมบัติเร่งการย่อยเพกทิน (pectin) ที่ประกอบอยู่ในผนังเซลล์พืช ก่อให้เกิดสารอาหารแก่พืชและและเป็นหนึ่งชนิดเอนไซม์ย่อยสลาย (extracellular enzymes) ของจุลินทรีย์รวมทั้งเชื้อราที่มีความสามารถในผลิตเอนไซม์ชนิดนี้ รวมทั้งเชื้อรา *Trichoderma* spp. และใช้เป็นอีกหนึ่งในกลไกการยับยั้งโรคพืชที่สำคัญได้

การทำแห้งแบบพ่นฝอย (Spray drying method) เป็นกรรมวิธีที่ใช้ในการทำแห้งผลิตภัณฑ์ผงจากของเหลว โดยใช้หลักการการทำแห้ง (dehydration) สำหรับของเหลวอย่างรวดเร็วโดยให้อากาศร้อน ถูกนำมาใช้ในอุตสาหกรรมอาหาร และอุตสาหกรรมทางการเกษตร เช่น การผลิตสารชีวภัณฑ์หรือเอนไซม์จากจุลินทรีย์เพื่อใช้ในการควบคุมหรือยับยั้งโรคพืช เป็นต้น

จากรายงานการศึกษาเชื้อรา *Trichoderma* spp. ที่แยกจากดินและวัสดุเพาะเห็ด จำนวน 29 ไอโซที่มีความสามารถในการสร้างเอนไซม์ในระดับงานทดลองพิจารณาจากค่า HC พบว่า *Trichoderma* spp. ไอโซเลข T-1, T-14 และ T-22 มีความสามารถในการสร้างเอนไซม์เพคตินเนส เซลลูเลส และอะไมเลสได้สูงสุด ตามลำดับ(พญงค์ดี และทัศนาวพร, 2567) งานวิจัยครั้งนี้ จึงมีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาการผลิตเอนไซม์เพคตินเนสในรูปแบบผงด้วยวิธีการทำแห้งแบบพ่นฝอย (spray drying method) จากเชื้อรา *Trichoderma asperellum* ไอโซเลข T-1 ทั้งนี้ เพื่อนำข้อมูลที่ได้ไปใช้ต่อยอดเพื่อการทดสอบการควบคุมโรคเน่าดำกล้วยไม้ในแปลงเกษตรกรรมต่อไปในอนาคต

## อุปกรณ์และวิธีการ

### การเตรียมตัวอย่างที่ใช้ในการศึกษา

บ่มเพาะเชื้อรา *Trichoderma asperellum* ไอโซเลข T-1 บนจานอาหารเลี้ยงเชื้อ PDA (Himedia, USA) ที่อุณหภูมิห้องเป็นเวลา 2 วัน จึงเจาะชิ้นวุ้นที่ประกอบด้วย mycelial disc ของเชื้อราด้วย cork borer ขนาดเส้นผ่านศูนย์กลาง 5 มิลลิเมตร ใส่ชิ้นวุ้นที่เจาะลงในอาหารเลี้ยงเชื้อเหลว Czapek-Dox medium (Himedia, USA) ที่ประกอบด้วย 1% เพคติน ใน FLASK SPINNER (Bellco Glass, INC.) ปริมาตร 2 ลิตร ปั่นกวนและบ่มที่อุณหภูมิ 28 °C บนเครื่องเขย่าเป็นเวลา 5-7 วัน กรองอาหารเลี้ยงเชื้อด้วยกระดาษกรองเซลลูโลสไนเตรทปลอดเชื้อขนาด 0.45 ไมครอน (Whatman, England) ก่อนนำไปผลิตเอนไซม์ผงผ่านเครื่อง Spray Dryer (Büchi Mini Spray Dryer B-290, Thailand)

### การผลิตเอนไซม์เพคตินเนสแบบผงโดยเครื่องทำแห้งแบบพ่นฝอย

ผลิตผงเอนไซม์เพคตินเนสด้วยการใช้เครื่องผลิตเอนไซม์ผง Spray Dryer (Büchi Mini Spray Dryer B-290) (BUCHI, Thailand) โดยกำหนดภาวะเครื่องที่เลือกใช้ (optimization parameters) ตามคำแนะนำของผู้ผลิต ดังนี้ อาหารเลี้ยงเชื้อเหลวต่อมอลโตเด็กซ์ทริน (D.E.20) ซึ่งใช้เป็น adjuvant ในปริมาตรร้อยละ 1.5-2.0 น้ำหนักต่อปริมาตร ปริมาตรรวมของอาหารเลี้ยงเชื้อ 2 ลิตร กำหนดภาวะเครื่องอุณหภูมิลมเข้า (hot inlet temperature) ที่ 140 °C อุณหภูมิลมออก (hot air outlet temperature) ที่ 65 °C อัตราการไหลของอากาศ (ค่า Aspirature 100%) อัตราการป้อน (ค่า PUMP Feed) ที่ 28% และ ความดันของอากาศ (Pazzervacum) ที่ 26 บาร์ (Büchi



Mini Spray Dryer B-290) เก็บรักษาเอนไซม์ผงที่อุณหภูมิ -20 °C ในระยะสั้น และอุณหภูมิ -80 °C เพื่อใช้ในระยะเวลา

### การวิเคราะห์กิจกรรมการทำงานและสมบัติของเอนไซม์เพคตินเนส

วิเคราะห์กิจกรรมการทำงานของเอนไซม์ (subsequent pectinolytic activities) โดยใช้ชุดทดสอบกิจกรรมเพคตินเนสเชิงปริมาณ QuantiChrom™ Pectinase Assay Kit (DPEC-100) (Biosystems, Fisher Scientific, Thailand) โดยนำเอนไซม์เพคตินเนสผงออกจากตู้ -20 °C ละลายผงเอนไซม์ 1 กรัม ต่อน้ำ 2 มิลลิลิตร ตามคำแนะนำคู่มือผู้ผลิต และศึกษาสมบัติของเอนไซม์เพคตินเนส ที่กำหนดค่าพีเอช 6, 6.5, 7 และ 7.5 อุณหภูมิที่ 35 °C และ 37 °C ที่ระยะเวลา 0, 18, 24, 42, 48 และ 66 ชั่วโมง โดยกำหนดค่าพีเอชและอุณหภูมิ (ชวนิภูริ และคณะ, 2545)

### ผลการทดลองและวิจารณ์

จากการผลิตเอนไซม์เพคตินเนสผงด้วยการเพาะเชื้อรา *Trichoderma asperellum* ไอโซเลท T-1 ในอาหารเหลว Czapek-medium ในระดับถึงกวนปริมาตร 2 ลิตร โดยวิธีการทำแห้งแบบพ่นฝอย ให้ค่าเฉลี่ยปริมาณเอนไซม์เพคตินเนสแบบผงเท่ากับ 25-30 กรัม ต่อครั้ง ให้ค่าร้อยละการผลิต (%yield) เท่ากับ 1.25-1.50 เมื่อวิเคราะห์กิจกรรมการทำงานของเอนไซม์เพคตินเนสเชิงปริมาณที่ได้ พบว่ามีค่ากิจกรรมการทำงานของเอนไซม์เพคตินเนสเฉลี่ยอยู่ที่ 9.75 unit/ml เมื่อศึกษาคุณสมบัติของเอนไซม์ที่ค่าพีเอช 6, 6.5, 7, 7.5 ที่อุณหภูมิ 35 °C และ 37 °C พบว่ามีค่ากิจกรรมของเอนไซม์ผงเพคตินเนสสูงสุดเท่ากับ 0.85 unit/ml ที่ค่าพีเอช 6.5 ที่ระยะเวลา 18 ชั่วโมง ในสภาวะที่อุณหภูมิ 35 °C (Figure 1A) และมีค่ากิจกรรมของเอนไซม์เพคตินเนสสูงสุดเท่ากับ 2.0 unit/ml ที่พีเอช 7.0 ในสภาวะที่อุณหภูมิ 37 °C ที่ระยะเวลา 66 ชั่วโมง (Figure 1B)

ความใกล้เคียงของผลผลิตเอนไซม์เพคตินเนสผงแต่ละครั้ง เนื่องจากปริมาตรของอาหารเหลวที่ใช้ และภาวะกำหนดการทำงานของเครื่องทำแห้งแบบพ่นฝอย ซึ่งปัจจัยต่างๆ เหล่านี้ เป็นตัวบ่งชี้ปริมาณผงเอนไซม์ที่ได้ต่อครั้งจากการวิเคราะห์กิจกรรมการทำงานของเอนไซม์เชิงปริมาณในแต่ละครั้ง พบว่ามีค่าที่ใกล้เคียงกันต่ออาหารเลี้ยงเชื้อเหลวปริมาตร 2 ลิตร โดยเมื่อผ่านเครื่องทำแห้งแบบพ่นฝอย กิจกรรมการทำงานของเอนไซม์เพคตินเนสเชิงปริมาณมีค่าเท่ากับ 9.75 unit/ml ส่วนการวิเคราะห์ครั้งต่อมาให้ค่ากิจกรรมการทำงานของเอนไซม์เท่ากับ 92.7 unit/ml และ 7.6 unit/ml ตามลำดับ

ผลการทดลองนี้ชี้ให้เห็นว่า ถึงแม้ว่าปริมาณการผลิตเอนไซม์ผงเพคตินเนสจากเชื้อรา *Trichoderma asperellum* ไอโซเลท T-1 ในแต่ละครั้งมีความแตกต่างกัน แต่ก็ให้ปริมาณเอนไซม์ผงต่อครั้งที่ใกล้เคียงกัน โดยอยู่ในช่วงระหว่าง 25-30 กรัมต่อปริมาตร 2 ลิตร ต่อการผลิตหนึ่งครั้ง

เอนไซม์แต่ละชนิดล้วนมีหน้าที่การทำงานที่แตกต่างกันในการศึกษานี้จึงคัดแยกและศึกษาเชื้อรา *Trichoderma* spp. ที่มีความสามารถในการผลิตเอนไซม์ย่อยสลายได้ โดยเพคตินเนสเป็นอีกหนึ่งชนิดเอนไซม์ย่อยสลายที่เชื้อราสามารถสร้างหรือผลิตขึ้นมาได้ เพื่อใช้ในการยับยั้งหรือป้องกันการบุกรุกเข้าสู่พืชเจ้าบ้านจากเชื้อราสาเหตุโรคพืช ดังนั้น การศึกษาเพิ่มเติมเกี่ยวกับเอนไซม์ย่อยสลายชนิดอื่นๆ ที่มีศักยภาพในการผลิตเป็นเอนไซม์ผง เพื่อนำมาใช้ต่อยอดหรือใช้เป็นประโยชน์ในการควบคุมโรคพืช เพื่อประโยชน์ทางการเกษตรได้ต่อไป

## สรุปผลการทดลอง

จากการศึกษาการผลิตเอนไซม์ผงเพคตินเนสของเชื้อรา *Trichoderma asperellum* ไอโซเลท T-1 โดยวิธีการทำแห้งแบบพ่นฝอย สามารถสรุปได้ ดังนี้ ในอาหารเลี้ยงเชื้อเหลวปริมาณ 2 ลิตร ให้ค่าเฉลี่ยปริมาณเอนไซม์เพคตินเนสแบบผงเท่ากับ 25-30 กรัม ต่อครั้ง ให้ค่าร้อยละการผลิต (%yield) เท่ากับ 1.25-1.50 เมื่อวิเคราะห์กิจกรรมการทำงานของเอนไซม์เพคตินเนสที่ได้ พบว่าค่ากิจกรรมของเอนไซม์เชิงปริมาณเฉลี่ยที่วิเคราะห์ได้ มีค่าเท่ากับ 9.75 unit/ml นอกจากนี้ ค่ากิจกรรมการทำงานของเอนไซม์เชิงปริมาณมีค่าแตกต่างกันในแต่ละครั้ง รวมทั้งเมื่อทดสอบคุณสมบัติของเอนไซม์ที่พีเอช 6, 6.5, 7, 7.5 ที่อุณหภูมิ 35 °C และ 37 °C พบว่า ที่อุณหภูมิ 35 °C ค่าพีเอช 7 ที่ระยะเวลา 18 ชั่วโมง มีค่ากิจกรรมการทำงานของเอนไซม์สูงสุดเท่ากับ 0.85 unit/ml และพบว่าที่อุณหภูมิ 37 °C ที่ค่าพีเอช 6.5 ที่ระยะเวลา 66 ชั่วโมง มีค่ากิจกรรมการทำงานของเอนไซม์เพคตินเนสสูงสุดเท่ากับ 2.2 unit/ml

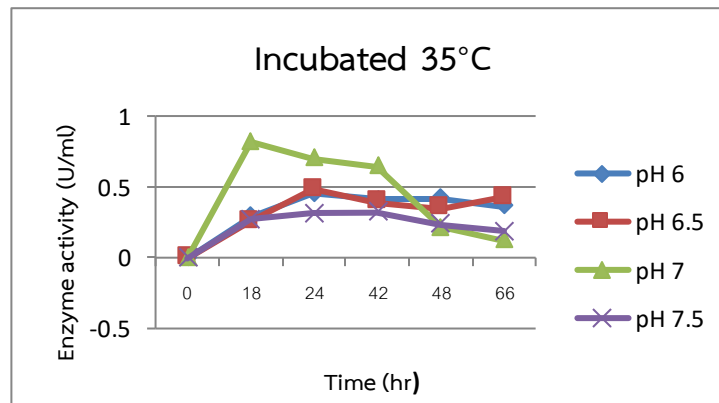
## กิตติกรรมประกาศ

คณะผู้วิจัยขอขอบคุณกองทุนวิจัย สกสว. และสำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพที่ให้ความอนุเคราะห์สถานที่ใช้ในงานวิจัย

## เอกสารอ้างอิง

- ชวนินทร์ ดิลกรัตน์ พิลาณี ไวกนอมสตัย ญัฐกานต์ แซ่ไคว่ วราภรณ์ อภิวินาภวัต สุรางค์ สุธิราชู และปริศนา สิริอาษา. 2545. โครงการวิจัยเพื่อพัฒนาประสิทธิภาพการใช้ประโยชน์ผลิตผลทางการเกษตรและป่าไม้ในประเทศไทย: เล่มที่ 2. การคัดเลือกแบคทีเรียที่สร้างเอนไซม์เพคตินเนสและทดสอบประสิทธิภาพของเอนไซม์ในการแยกเยื่อจากเปลือกปอสา (น. หน้า 505-524). องค์การความร่วมมือระหว่างประเทศของญี่ปุ่น.
- ทัศนาวพร ทศกร อภิรัช สมฤทธิ์ และธารทิพย์ ภาสบุตร. 2550. ศึกษาผลการใช้วัสดุเพาะเห็ดร่วมกับเชื้อรา *Trichoderma* spp. ในการป้องกันกำจัดโรคลำต้นไหม้หน่อไม้ฝรั่ง. หน้า 366-378. ใน: รายงานผลวิจัยประจำปี 2550 เล่มที่ 1. สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช กรมวิชาการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์. กรุงเทพฯ.
- พยุงค์ดี รวยอารี และทัศนาวพร ทศกร. 2567. การผลิตเอนไซม์ของเชื้อรา *Trichoderma* spp. ที่แยกได้จากดิน และวัสดุเพาะเห็ด. วารสารวิชาการเกษตร. 42(1): 62-70.
- สำนักงานเศรษฐกิจการเกษตร. 2565. กล้วยไม้: ร้อยละและปริมาณผลผลิตจากการเก็บเกี่ยวรายเดือน ระดับประเทศ ภาค และจังหวัด ปี 2565. แหล่งข้อมูล: <https://www.oae.go.th>. สืบค้น: 29 สิงหาคม 2567.
- Rauyaree, P., and T. Tassakorn. 2023. *Trichoderma*: Biology, ecology and *Trichoderma*-plant and *Trichoderma*-pathogen interactions. J. Sci. Agric. Technol. 4(2): 1-4.
- Rauyaree, P., and T. Tassakorn. 2024. Enzyme production of *Trichoderma* spp. Isolated from Soil and Mushroom Spawn. 42(1): 62-70.

(A)



(B)

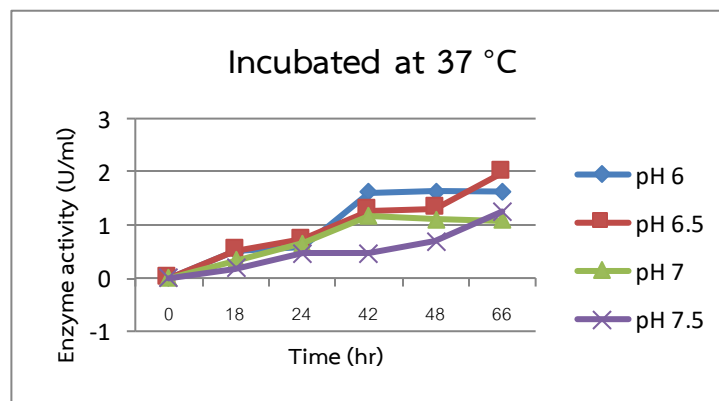


Figure 1 Enzymatic pectinase study of *Trichoderma asperellum* T-1 isolate at different pH value. The pectinase enzyme activities incubated at 35 °C (A). The pectinase enzyme activity incubated at 37 °C (B).

# ผลของ 6-benzylaminopurine ต่อการชักนำให้เกิดยอดจำนวนมากในกัญชาในสภาพปลอดเชื้อ

## Effect of 6-benzylaminopurine on *In vitro* Shoot Multiplication of *Cannabis*

ประกาย อ่อนวิมล<sup>1,2\*</sup>, ภูมรินทร์ วณิชชานานันท์<sup>1</sup>, สมชัย ขวัญเกื้อ<sup>2</sup>, ทรงเมท สังข์น้อย<sup>2</sup> และ สมคิด ดำน้อย<sup>2</sup>

Prakay Onwimol<sup>1,2\*</sup>, Phummarin Wanichananan<sup>1</sup>, Sonchai Kwankuae<sup>2</sup>, Songmat sungnoi<sup>1</sup> and Somkid Damnoi<sup>2</sup>

<sup>1</sup>สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร เลขที่ 85 หมู่ 1 ถ.รังสิต-นครนายก ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110

<sup>2</sup>กองวิจัยพัฒนาพืชเศรษฐกิจใหม่และการจัดการก๊าซเรือนกระจกสำหรับภาคเกษตร ถนนพหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร 10900

<sup>1</sup>Biotechnology Research and Development Office 85 Moo 1 Rangsit – Nakhon Nayok Rd., Rangsit, Thanyaburi, Pathum Thani 12110

<sup>2</sup>Crop for the Future and Greenhouse Gas Management in Agricultural Sector Research & Development Division, Chatuchak, Bangkok 10900

\*Corresponding author: guy5490@gmail.com

### บทคัดย่อ

การขยายพันธุ์กัญชาพันธุ์ดีเพื่อใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ จำเป็นต้องใช้ต้นเพศเมีย เนื่องจากมีปริมาณสารสำคัญสูงกว่าต้นเพศผู้ งานวิจัยนี้จึงมีจุดมุ่งหมายเพื่อศึกษาสูตรอาหารที่เหมาะสมสำหรับชักนำข้อและยอดกัญชาพันธุ์ดีให้เกิดยอดจำนวนมากด้วยเทคนิคการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อ โดยเริ่มจากฟอกกำจัดเชื้อจากชิ้นส่วนข้อและยอดกัญชาโดยใช้สารละลายโซเดียมไฮโปคลอไรด์ (ไฮเตอร์®) ความเข้มข้น 20 เปอร์เซ็นต์ เป็นเวลา 15 นาที หลังจากเพาะเลี้ยงนาน 2 สัปดาห์ มีอัตราการรอดชีวิตคิดเป็น 100 เปอร์เซ็นต์ การนำเนื้อเยื่อส่วนข้อและยอดไปชักนำให้เกิดยอดจำนวนมากโดยเพาะเลี้ยงบนอาหารแข็งสูตร MS ที่เติม BA ความเข้มข้น 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4 และ 0.5 mg/l เป็นเวลา 4 สัปดาห์ พบว่าสูตรอาหาร MS ที่เติม BA ความเข้มข้น 0.5 mg/l ให้จำนวนการเกิดยอดใหม่เฉลี่ย 4 ยอดต่อข้อ

**คำสำคัญ:** กัญชา, การเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อพืช, การขยายพันธุ์พืช, 6-เบนซิลอะมิโนพิวรีน, กรดอินโดล-3-บิวทีริก

### ABSTRACT

High-quality female cannabis plants are necessary for cultivation for medicinal purposes due to their higher concentration of secondary metabolites compared to male plants. This study identified the best formula for inducing numerous shoots from shoot tip and node segments in the elite lines of cannabis using tissue culture techniques. Shoot and nodal segments were disinfected using 6% sodium hypochlorite (Haiter®) for 15 minutes and then placed into a solid MS medium. After two weeks of cultivation, the survival rate was 100%. Nodal segments and shoot tips were cultivated on solid MS medium with varying concentrations of BA (0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, and 0.5 mg/l) for 4 weeks. Both segments were grown on solid MS medium with BA 0.5 mg/l yielded an average of 4 shoots.

**Keywords:** Cannabis, Plant Tissue culture, Plant propagation, 6-Benzylaminopurine, Indole-3-Butyric Acid

## บทนำ

กัญชา (*Cannabis, sp.*) เป็นไม้ล้มลุกที่มีถิ่นกำเนิดอยู่ในทวีปเอเชีย จัดอยู่ในตระกูล Cannabaceae สามารถแบ่งกลุ่มได้ 3 กลุ่ม คือ *Cannabis sativa*, *Cannabis indica* และ *Cannabis ruderalis* การใช้ประโยชน์จากกัญชามีหลากหลายประเภท เช่น ยา เส้นใย และอาหารเพื่อสุขภาพ ปัจจุบันมีการนำมาใช้รักษาโรคต่าง ๆ เช่น โรคเบาหวาน และโรคมะเร็ง เป็นต้น ในกัญชามีสาร cannabinoids ที่มีองค์ประกอบหลักคือ delta-9-tetrahydrocannabinol (THC) และ Cannabidiol (CBD) ซึ่งสาร THC ทำให้รู้สึกผ่อนคลายทางการแพทย์ใช้ในการรักษาโรคหัวใจและโรคอื่น ๆ ส่วนสาร CBD มีฤทธิ์ในการยับยั้งมะเร็งได้ จึงทำให้กัญชาได้รับความสนใจจากเกษตรกรและผู้ที่มีแนวโน้มการใช้ประโยชน์ในการรักษาโรคนานานานมาก แต่ในประเทศไทยยังขาดองค์ความรู้ในการผลิตกัญชาที่ถูกต้องและเหมาะสม ตั้งแต่การศึกษาและพัฒนาพันธุ์พืชกัญชา ที่ควรส่งเสริมสนับสนุนการศึกษาและพัฒนาพันธุ์ โดยเฉพาะสายพันธุ์พื้นเมืองของไทย ให้มีความคงตัวทางพันธุกรรม และให้มีปริมาณสารออกฤทธิ์ที่ต้องการในระดับสูง อย่างไรก็ตามแม้ว่าจะได้พันธุ์ที่ดีมีปริมาณสารออกฤทธิ์ที่ต้องการในระดับสูง แต่การขยายพันธุ์ให้ได้จำนวนมากในระยะเวลาอันสั้นยังเป็นปัญหา ดังนั้นจึงจำเป็นต้องใช้เทคโนโลยีการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อเข้ามาช่วย เนื่องจากการขยายพันธุ์โดยใช้เมล็ดมีความแปรปรวนสูงในบางครั้งอาจไม่ได้ต้นพันธุ์ที่ตรงตามคุณสมบัติที่ต้องการและทำให้เสียเวลาในการคัดเลือก รวมทั้งการขยายพันธุ์แบบดั้งเดิมต้องใช้ต้นตอจำนวนมากทำให้ต้องใช้เวลานานในการขยายพันธุ์ แต่เทคโนโลยีการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อสามารถนำเนื้อเยื่อทุกส่วนของต้นพันธุ์ที่ตีมาเพาะเลี้ยงแล้วชักนำให้เกิดเป็นต้นที่สมบูรณ์ที่มีลักษณะตรงตามพันธุกรรม และสามารถขยายพันธุ์ให้ได้จำนวนมากในระยะเวลาอันสั้น ดังนั้นงานวิจัยนี้จึงมีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาสูตรอาหารที่เหมาะสมต่อการเพิ่มปริมาณยอดที่เกิดจากข้อและยอดกัญชาในสภาพปลอดเชื้อ เพื่อใช้ประโยชน์ในด้านการวิจัยและขยายพันธุ์กัญชาด้วยเทคนิคการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อในอนาคตต่อไป

## อุปกรณ์และวิธีการ

### พอกฆ่าเชื้อข้อและยอดกัญชา

นำต้นกัญชาพันธุ์ดีอายุ 2 เดือนมาตัดเฉพาะส่วนยอดพร้อมกับตัดใบส่วนเกินออก ล้างทำความสะอาดสะอาดด้วยผลิตภัณฑ์ทำความสะอาด Teepol® 1 ครั้ง ผึ่งให้สะเด็ดน้ำแล้วนำมาพอกฆ่าเชื้อด้วยสารโซเดียมไฮโปคลอไรด์ (ไฮเตอร์®) ที่ระดับความเข้มข้น 20 เปอร์เซ็นต์ เป็นเวลา 15 นาที พอครบตามเวลานำมาล้างด้วยน้ำที่ผ่านการนึ่งฆ่าเชื้อ 2 ครั้ง ครั้งละ 5 นาที ซับน้ำส่วนเกินออกด้วยกระดาษที่ผ่านการนึ่งฆ่าเชื้อ จากนั้นนำไปเพาะเลี้ยงบนสูตรอาหาร Murashige and Skoog (MS) (Murashige and Skoog, 1962) ที่ไม่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโตเป็นเวลา 2 สัปดาห์ บันทึกผลการทดลองโดยนับจำนวนข้อและยอดที่มีชีวิตและปราศจากเชื้อ

### ศึกษาสูตรอาหารที่เหมาะสมในการชักนำให้เกิดยอดจำนวนมาก

นำข้อและยอดกัญชาจากต้นที่เพาะเลี้ยงในสภาพปลอดเชื้อ มาเพาะเลี้ยงเพื่อชักนำให้เกิดยอดจำนวนมาก โดยเพาะเลี้ยงบนอาหารแข็งสูตร MS ที่เติม BA ความเข้มข้น 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4 และ 0.5 mg/l เป็นเวลา 4 สัปดาห์ ในช่วงเวลาดังกล่าวมีการเปลี่ยนอาหารทุก ๆ 4 สัปดาห์ บันทึกผลการทดลองโดยตรวจนับจำนวนยอดที่สมบูรณ์ และบันทึกภาพ

## ผลการทดลองและวิจารณ์

### การฟอกฆ่าเชื้อข้อและยอดกล้วยา

จากการฟอกกำจัดเชื้อขึ้นส่วนข้อกล้วยาพันธุ์ดีจำนวน 3 พันธุ์ ด้วยสารโซเดียมไฮโปคลอไรด์ (ไฮเตอร์®) ที่ระดับความเข้มข้น 20 เปอร์เซ็นต์ เป็นเวลา 15 นาที พบว่าหลังจากผ่านไป 2 สัปดาห์ขึ้นส่วนข้อและยอดกล้วยาพันธุ์ดีมีอัตราการรอดชีวิตคิดเป็น 100 เปอร์เซ็นต์ จากขึ้นส่วนเริ่มต้นจำนวน 30 ชิ้น ลักษณะข้อและยอดของทั้ง 3 พันธุ์ที่รอดชีวิตมีสีเขียว บางข้อเริ่มมียอดอ่อนเกิดขึ้น สำหรับขึ้นส่วนยอดกล้วยาของทั้ง 3 สายพันธุ์ ลักษณะยอดที่รอดชีวิตมีลักษณะที่สมบูรณ์สีเขียว และเริ่มมีใบอ่อนเกิดขึ้นจำนวน 2-3 ใบ (ภาพที่ 1) หลังจากนั้นจะนำข้อและยอดที่ปลอดเชื้อไปเพิ่มปริมาณเพื่อใช้ในการทดลองต่อไป

### การชักนำให้เกิดยอดจำนวนมากในกล้วยา

หลังจากนำยอดกล้วยาสายพันธุ์ดีพันธุ์ที่ 2 ไปเพาะเลี้ยงให้เกิดยอดจำนวนมากบนอาหารแข็งสูตร MS ที่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโต BA เข้มข้น 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4 และ 0.5 mg/l เป็นเวลา 4 สัปดาห์ พบว่ายอดกล้วยาที่เพาะเลี้ยงบนอาหารทั้ง 6 สูตร เริ่มเกิดยอดใหม่ขนาดเล็กและเริ่มเจริญเติบโตเต็มที่และยอดพัฒนามาจนเห็นได้ชัดเจนใน 4 สัปดาห์ โดยยอดกล้วยาที่เพาะเลี้ยงบนอาหารสูตร MS ที่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโต BA ความเข้มข้น 0.5 mg/l ยอดใหม่เริ่มมีการเจริญเติบโตมากขึ้น และให้จำนวนการเกิดยอดใหม่ 4 ยอดหลังจากเพาะเลี้ยงนาน 8 สัปดาห์ (ภาพที่ 2A) สำหรับยอดที่ได้จากการเพาะเลี้ยงบนอาหาร MS ที่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโต BA เข้มข้น 0.1, 0.2, 0.3 และ 0.4 mg/l หลังจากเพาะเลี้ยงไป 8 สัปดาห์ พบว่าเริ่มมียอดใหม่เกิดขึ้นแต่จำนวนยอดน้อยโดยมีจำนวนยอดมากที่สุด 3 ยอด (ภาพที่ 2B) ส่วนยอดกล้วยาพันธุ์ดีที่เพาะเลี้ยงบนอาหารแข็งสูตร MS ที่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโต BA เข้มข้น 0 mg/l หรือไม่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโตมีการพัฒนาของยอดจำนวน 1 ยอด (ภาพที่ 2C) ซึ่งสอดคล้องกับงานวิจัย Lata และคณะ (2009) รายงานว่าสูตรอาหาร MS ที่เติม BA ความเข้มข้น 5  $\mu$ M ให้จำนวนยอดกล้วยาเฉลี่ย 6.3 ยอด นอกจากนี้ยังมีอีกหลายรายงานที่ประสบผลสำเร็จในการใช้สารควบคุมการเจริญเติบโตชนิด BA สำหรับเพิ่มปริมาณยอดให้ได้จำนวนมากโดยจะใช้ปริมาณความเข้มข้นที่แตกต่างกันขึ้นอยู่กับชนิดและพันธุ์ของพืชนั้น ๆ (Cheng *et al.*, 2006; Lata *et al.*, 2010; Movahedi *et al.*, 2015) แม้ว่าสารควบคุมการเจริญเติบโตที่เป็นฮอร์โมนในกลุ่มไซโตไคนินที่มีคุณสมบัติเป็นสารที่ช่วยกระตุ้นการแบ่งเซลล์ การขยายขนาดของเซลล์ การเจริญของกิ่งและลำต้น รวมทั้งเร่งการแตกตาข้าง (อนุพันธ์ และพันธุ์ตรา, 2549) แต่การใช้สารควบคุมการเจริญเติบโตกับพืชแต่ละชนิดจำเป็นต้องมีการศึกษาถึงปริมาณความเข้มข้นที่เหมาะสมเพราะถ้าใช้ความเข้มข้นสูงเกินไปส่งผลให้ไปยับยั้งการเจริญเติบโตของปลายยอด โดยทำให้อวัยวะของพืชมีการเติบโตที่ไม่สัมพันธ์กัน เช่น แบ่งเซลล์เพิ่มขึ้นแต่เซลล์ไม่ขยายขนาด ไม่ยืดยาว ยอดใหม่ที่เกิดขึ้นจากตาข้างจะมีลักษณะยอดสั้น อวัยวะบิดเบี้ยวเสียรูปทรง การเจริญของพืชลดลงและหยุดไปในที่สุด (ประกาย และคณะ, 2565)

## สรุป

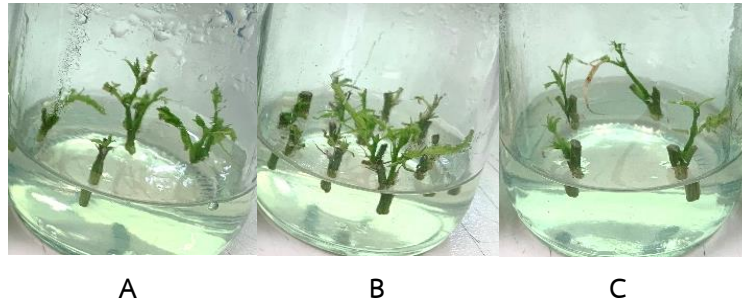
การฟอกฆ่าเชื้อข้อและยอดกัญชาด้วยสารละลายโซเดียมไฮโปคลอไรต์ (ไฮเตอร์®) ความเข้มข้น 20 เปอร์เซ็นต์ เป็นเวลา 10 นาที มีอัตราการรอดชีวิตที่ปราศจากเชื้อคิดเป็น 100 เปอร์เซ็นต์ สูตรอาหารที่เหมาะสมสำหรับเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อกัญชาให้ได้ยอดจำนวนมากคือสูตรอาหาร MS ที่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโต BA เข้มข้น 0.5 mg/l โดยมีจำนวนยอดเฉลี่ย 4.5 ยอด

## กิตติกรรมประกาศ

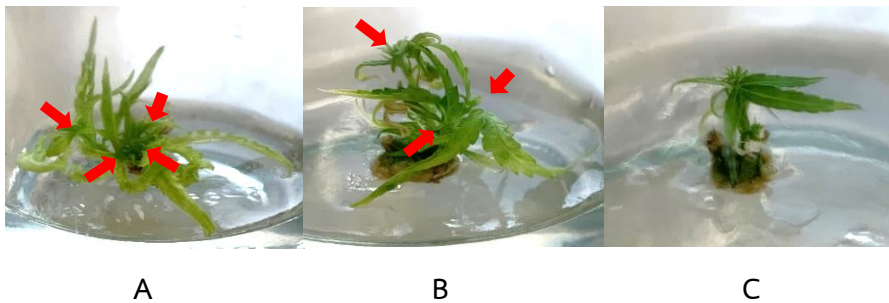
งานวิจัยนี้ได้รับการสนับสนุนจากสำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม (สกสว) ทะเบียนวิจัยกรมวิชาการเกษตร FF65-01-01-65-04-02-65

## เอกสารอ้างอิง

- ประกาย อ่อนวิมล, ภูมิรินทร์ วณิชชานันท์, ไพฑูรย์ บุปผาดา, วรรัตน์ ศรีประพัฒน์ และ สุพินญา บุญมานพ. 2565. การขยายพันธุ์และเพิ่มปริมาณสารเทอร์พีนอยด์รวมในกิ่งจุก่ายด้วยการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อ. วารสารวิทยาศาสตร์เกษตรและการจัดการ. 5 (1) : 5-12.
- อนุพันธ์ กงบังเกิด และ พันธิตรา กมล. 2549. ผลของไซโตไคนินและออกซินต่อการพัฒนาของเนื้อเยื่อเพาะเลี้ยงกระเจียวขาว. NU Science Journal 2006; 2(2) : 183-201.
- Cheng C, Zang G, Zhao L, Gao C, Tang Q, Chen J, *et al.* 2016. A rapid shoot regeneration protocol from the cotyledons of hemp (*Cannabis sativa* L.). *Ind Crops Prod.* 2016 ; 83:61–5.
- Lata H, Chandra S, Khan I, ElSohly MA. 2009. Thidiazuron-induced high-frequency direct shoot organogenesis of *Cannabis sativa* L. *In Vitro Cell Dev Biol-Plant* 45:12–9.
- Lata H, Chandra S, Khan I, ElSohly MA. 2010. High frequency plant regeneration from leaf derived callus of high  $\Delta^9$ -tetrahydrocannabinol yielding *Cannabis sativa* L. *Planta Med.* 76:1629-33.
- Movahedi M, Ghasemi-Omran VO, TorabiS. 2015. The effect of different concentrations of TDZ and BA on in vitro regeneration of Iranian cannabis (*Cannabis sativa*) using cotyledon and epicotyl explants. *J Plant Mol Breeding.* 2015;3: 20-7.



**Figure 1** *Cannabis* nodal segment sterilized, Elite line 1(A) ,Elite line 2(B) and Elite line 3(C) after being cultured for 2 weeks on solid MS medium under  $55 \mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$  of light intensity for 16 hours/day at  $25 \pm 2^\circ\text{C}$



**Figure 2** Morphology of new shoots derived from *Cannabis* Elite line 2, after being cultured for 8 weeks on solid MS medium supplemented with 0.5 mg/l (A) , 0.1, 0.2, 0.3, 0.4 mg/l (B) and 0 mg/l (C) BA under  $55 \mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$  of light intensity for 16 hours/day at  $25 \pm 2^\circ\text{C}$



# ความหลากหลายของพืชสกุลปุดในประเทศไทย

## Diversity of Genus *Etlingera* in Thailand

ชลลดา สามพันพวง\* ธีรภัทร เหลืองศุภบุลย์ และ อภิญญา วงศ์เปีย  
Chollada Samphunphuang\*, Theerapat Luangsuphabool and Aphinya Wongpia

สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110

Biotechnology Research and Development Office, Department of Agriculture, Rangsit, Thanyaburi, Pathum Thani 12110

\* Corresponding author: annsamphun@gmail.com

### บทคัดย่อ

พืชสกุลปุด (Genus *Etlingera*) จัดอยู่ในพืชวงศ์ขิง (Zingiberaceae) มีความหลากหลายของชนิดพืชในสกุลประมาณ 150 – 200 ชนิด เอเชียตะวันออกเฉียงใต้เป็นเขตภูมิภาคหนึ่งที่เกิดการกระจายพันธุ์ของพืชสกุลปุดหลายชนิด และพืชสกุลปุดเหล่านี้มีหลายชนิดที่ถูกนำมาใช้ประโยชน์เป็นพืชอาหาร พืชสมุนไพร และไม้ดอกไม้ประดับ ในประเทศไทยมีรายงานการสำรวจพบพืชสกุลปุดประมาณ 17 ชนิด แต่มีคนที่รู้จักและใช้ประโยชน์จากพืชสกุลปุดยังไม่แพร่หลาย ดังนั้นการวิจัยนี้จะเป็นการศึกษาความหลากหลายของพืชสกุลปุดในประเทศไทย โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อเก็บรวบรวมอนุรักษ์เชื้อพันธุกรรม จัดจำแนกชนิด และระบุชื่อที่ถูกต้องของพืชสกุลปุด สำหรับใช้เป็นองค์ความรู้ในการพัฒนาต่อยอดและใช้ประโยชน์จากคุณค่าความหลากหลายของพืชสกุลปุดในประเทศไทย การสำรวจและเก็บรวบรวมพืชสกุลปุดนี้ใช้วิธีการเลือกกลุ่มตัวอย่างแบบเจาะจง (purposive sampling) ตามการแบ่งเขตภูมิศาสตร์พืชพรรณในประเทศไทย ระหว่างปี พ.ศ. 2564 ถึงปี พ.ศ. 2566 พบพืชสกุลปุด จำนวน 11 ชนิด แบ่งเป็น 2 กลุ่ม คือ กลุ่มที่ช่อดอกอยู่ติดพื้นดิน (*Achymas* group) จำนวน 7 ชนิด และกลุ่มช่อดอกโผล่พ้นเหนือดิน (*Phaeomeria* group) จำนวน 4 ชนิด และเก็บอนุรักษ์เชื้อพันธุไว้ที่ธนาคารเชื้อพันธุพืชกรมวิชาการเกษตร จำนวน 8 ชนิด 15 ตัวอย่าง นอกจากนี้ยังพบว่าเขตภูมิศาสตร์พืชพรรณภาคใต้ (PEN) มีความหลากหลายชนิดของพืชสกุลปุดสูงที่สุด ส่วนชนิดของพืชสกุลปุดที่มีการแพร่กระจายพันธุ์มากที่สุดในประเทศไทย คือ ปุดข้าง (*E. littoralis*)

**คำสำคัญ:** พืชสกุลปุด, ความหลากหลายของชนิดพันธุ์, เขตภูมิศาสตร์พืชพรรณของไทย

### ABSTRACT

The genus *Etlingera* is a member of the Zingiberaceae family. There is a wide variety of plant species in the genus, approximately 150 – 200. Southeast Asia is one of the regions where many species of the genus *Etlingera* are found, and many of these species are used as food, medicinal and ornamental plants. In Thailand, there are reports of surveys of about 17 species of the genus *Etlingera*, but few people know and use the plants in this genus. Therefore, this research will study the diversity of the genus *Etlingera* in Thailand. The objectives are to collect and conserve the genetic material of the genus *Etlingera*, to classify the species, and to identify the correct name of the genus *Etlingera* for use as knowledge to further develop and utilize the value of the diversity of

the genus *Etlingera* in Thailand. By surveying and collecting this plant species by purposive sampling according to the plat floristic regions of Thailand during 2021 – 2023. There were 11 species of plants in the genus *Etlingera*, divided into 2 groups: the group with inflorescences attached to the ground (*Achasma* group) with 7 species and the group with inflorescences emerging from the ground (*Phaeomeria* group) with 4 species. 8 species and 15 germplasm accessions were collected to Genebank, Department of Agriculture. The Peninsular of floristic regions in Thailand has the highest species diversity of the genus *Etlingera*. The most widely distributed species in floristic regions of Thailand is *E. littoralis* (Put Chang).

**Keywords:** Genus *Etlingera*, Species diversity, Thailand Floristic Regions

## บทนำ

ประเทศไทยเป็นประเทศที่มีความหลากหลายทางชีวภาพมากที่สุดแห่งหนึ่งในภูมิภาคเอเชียตะวันออกเฉียงใต้ แต่การขยายตัวทางด้านเศรษฐกิจและการพัฒนาด้านเทคโนโลยีต่าง ๆ ของประเทศ ก่อให้เกิดการเปลี่ยนแปลงที่ส่งผลกระทบต่อระบบนิเวศและสิ่งแวดล้อม เป็นเหตุทำให้จำนวนความหลากหลายทางชีวภาพของพืชบางชนิดลดลง การเก็บรวบรวมอนุรักษ์ความหลากหลายของทรัพยากรพันธุกรรมพืชของประเทศจึงมีความสำคัญเป็นอย่างยิ่ง ในแง่ของการบริหารจัดการความหลากหลายทางชีวภาพของทรัพยากรธรรมชาติของประเทศ

พืชสกุลปุด (Genus *Etlingera*) จัดเป็นพืชสกุลใหญ่สกุลหนึ่งในวงศ์ขิง (Zingiberaceae) ที่มีความหลากหลายของชนิดพืชในสกุลมาก โดยมีประมาณ 150 - 200 ชนิด (Poulsen, 2012) เป็นพืชที่พบการกระจายพันธุ์ได้มากในป่าดิบชื้นบริเวณเส้นศูนย์สูตร สามารถเจริญเติบโตได้ในพื้นที่ราบลุ่มไปจนถึงพื้นที่ที่มีระดับความสูงจากน้ำทะเล 2,700 เมตร พบการกระจายพันธุ์ได้ทั่วไปตั้งแต่ภาคตะวันออกเฉียงเหนือของอินเดีย ไปจนถึงเอเชียตะวันออกเฉียงใต้จนถึงหมู่เกาะแปซิฟิกตะวันตก (Poulsen, 2012; Yeats, 2013) พืชสกุลปุดหลายชนิดถูกนำมาใช้ประโยชน์เป็นพืชอาหาร พืชสมุนไพร และไม้ดอกไม้ประดับดั้งเดิมและเชิงพาณิชย์ ในสภาพธรรมชาติพืชสกุลปุดที่อยู่ในชั้นใต้ดินดินถือได้ว่าเป็นแหล่งอาหารที่สำคัญของสัตว์อีกด้วย (Lamb et al., 2013; Lim, 2014)

ในประเทศไทยมีรายงานการสำรวจพบพืชสกุลปุดมากถึง 17 ชนิด แต่มีเพียงบางชนิดที่คนทั่วไปรู้จักและถูกนำมาใช้ประโยชน์อย่างกว้างขวาง ได้แก่ ดาหลา (*E. elatior*) ใช้เป็นไม้ดอกไม้ประดับ และ เร่วหอม (*E. pavieana*) ใช้เป็นพืชอาหารที่เป็นยา จึงมีพืชสกุลปุดอีกหลายชนิดที่ยังขาดการศึกษาวิจัย ประกอบกับลักษณะสัณฐานวิทยาของพืชสกุลปุดส่วนใหญ่ที่มีความคล้ายคลึงกันมาก จนยากที่จะจัดจำแนกชนิดได้ ทำให้คนส่วนใหญ่มองว่าเป็นปุดชนิดเดียวกันหมด ส่งผลทำให้พืชสกุลปุดในประเทศไทยมีความเสี่ยงต่อการสูญเสียมความหลากหลายทางพันธุกรรม ดังนั้นผู้วิจัยจึงมีความสนใจที่จะศึกษาความหลากหลายของพืชสกุลปุดในประเทศไทย โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อเก็บรวบรวมอนุรักษ์เชื้อพันธุกรรมพืชสกุลปุด จัดจำแนกชนิด และระบุชื่อที่ถูกต้องของพืชสกุลปุด สำหรับใช้เป็นองค์ความรู้ในการพัฒนาต่อยอดและใช้ประโยชน์จากคุณค่าความหลากหลายของพืชสกุลปุดในประเทศไทยต่อไป

## อุปกรณ์และวิธีการ

### การศึกษาความหลากหลายและเก็บรวบรวมตัวอย่างพืชสกุลปุด

ทำการศึกษาค้นคว้ารวบรวมข้อมูลเบื้องต้นที่เกี่ยวกับพืชสกุลปุด จากเอกสาร ตำรา สิ่งพิมพ์ และจากข้อมูลตัวอย่างพรรณไม้แห้งในพิพิธภัณฑ์พืชต่าง ๆ เพื่อให้ทราบถึงข้อมูลด้านนิเวศวิทยา แหล่งการกระจายพันธุ์ และลักษณะของพืชสกุลนี้ในแต่ละชนิด หลังจากนั้นทำการสำรวจเก็บตัวอย่างพืชสกุลปุดทั่วทุกภาคของประเทศ โดยอาศัยข้อมูลด้านนิเวศวิทยา และแหล่งการกระจายพันธุ์ตามเขตภูมิศาสตร์พืชพรรณ (floristic regions) ของไทย ซึ่งแบ่งเป็น 7 เขต (ส่วนพฤกษศาสตร์ป่าไม้ สำนักวิชาการป่าไม้ กรมป่าไม้, 2544) เก็บรวบรวมตัวอย่างพืชสกุลปุดจากกลุ่มเกษตรกรที่ปลูกเพื่อการค้า แหล่งจำหน่ายทางช่องทางออนไลน์ หรือแหล่งที่อยู่ตามธรรมชาติ บันทึกข้อมูลต่าง ๆ ที่เกี่ยวกับพืชสกุลปุดที่รวบรวมได้ในพื้นที่ศึกษาให้ละเอียดมากที่สุด พร้อมทั้งถ่ายภาพ ตัวอย่างรายละเอียดในการบันทึกข้อมูล ได้แก่ ชื่อพื้นเมือง ชื่อพันธุ์ ลักษณะพืช ลักษณะวิสัยของพืช ฯลฯ

### การตรวจสอบเอกลักษณ์ ลักษณะ และวินิจฉัยชื่อพืชสกุลปุด

นำข้อมูลและตัวอย่างพืชสกุลปุดที่เก็บรวบรวมมาตรวจวิเคราะห์หาชนิดของพืชสกุลปุด เพื่อระบุชื่อที่ถูกต้อง โดยใช้รูปวิธานการจัดจำแนกพรรณไม้ ตัวอย่างของพืชสกุลปุดที่ได้จากการศึกษา ต้นพันธุ์ที่สามารถปลูกเลี้ยงนอกพื้นที่ศึกษาได้ ให้ปลูกรวบรวมอนุรักษ์ไว้ที่ธนาคารเชื้อพันธุ์พืช กรมวิชาการเกษตร และชิ้นส่วนอื่น ๆ ของพืชจัดทำเป็นตัวอย่างพรรณไม้อ้างอิง เพื่อให้ผู้ที่สนใจนำไปต่อยอดเพื่อการใช้ประโยชน์ในด้านอื่น ๆ ต่อไป

## ผลการทดลองและวิจารณ์

จากการศึกษาและเก็บรวบรวมตัวอย่างพืชสกุลปุดในประเทศไทย ระหว่างปี พ.ศ. 2564 ถึงปี พ.ศ. 2566 ในพื้นที่ต่าง ๆ ของประเทศ ตามการแบ่งเขตภูมิศาสตร์พืชพรรณของประเทศไทย สามารถจัดจำแนกชนิดของพืชสกุลปุดได้ทั้งหมด 11 ชนิด ได้แก่ 1) ปุดดอย (*Etlingera araneosa* (Bak.) R.M. Sm.) 2) ปุดใหญ่ (*E. coccinea* (Blume) S.Sakai & Nagam.) 3) ปุดลิ้น (*E. linguiformis* (Roxb.) R.M.Sm.) 4) ปุดข้าง (*E. littoralis* (J.Koenig) Giesecke) 5) ปุดช่อนทอง (*E. pauciflora* (Ridl.) R.M.Sm.) 6) เร่วหอม (*E. paviana* (Pierre ex Gagnep.) R.M. Smith) 7) ปุดยูนนาน (*E. yunnanensis* (T.L.Wu & S.J.Chen) R.M.Sm.) 8) ดาหลากุหลาบ (*E. comeri* Mood & Ibrahim) 9) ดาหลา (*E. elatior* (Jack) R.M. Smith) 10) ดาหลาไฟ (*E. fulgens* (Ridl.) C.K.Lim) และ 11) ดาหลาตาย (*E. maingayi* (Baker) R.M.Sm.) (Figure 1) โดยภาคใต้ (PEN) พบชนิดพืชสกุลปุดสูงที่สุด เนื่องจากมีลักษณะเป็นป่าดิบชื้นหรือป่าฝนเขตร้อนจัดเป็นป่าประเภทไม่ผลัดใบ เป็นป่าที่มีสีเขียวตลอดทั้งปี ต้นไม้จะไม่ผลัดใบในช่วงฤดูแล้ง เนื่องจากมีปริมาณน้ำฝนค่อนข้างมาก และปุดข้าง (*E. littoralis*) เป็นพืชสกุลปุดที่มีเขตการแพร่กระจายพันธุ์ได้กว้างกว่าปุดชนิดอื่น (Table 1)

ในการศึกษาวิจัยนี้สามารถแบ่งพืชสกุลปุดทั้ง 11 ชนิด ออกเป็น 2 กลุ่มใหญ่ โดยใช้ลักษณะของช่อดอก คือ กลุ่มที่ช่อดอกเกิดจากเหง้าฝังใต้ดิน ก้านช่อดอกยาวน้อยกว่า 20 เซนติเมตร และกลุ่มที่ช่อดอกเกิดจากเหง้าตั้งตรง ก้านช่อดอกยาวมากกว่า 20 เซนติเมตร สอดคล้องกับการศึกษาของ Khaw (2001) ที่ทำการศึกษาพืชสกุลปุดทางใต้ของมาเลเซีย พบว่า พืชสกุลปุดในแถบนี้สามารถแบ่งเป็น 2 กลุ่ม เมื่อดูจากลักษณะของช่อดอก คือ กลุ่มที่มีก้านช่อดอกสั้น ช่อดอกอยู่ติดกับพื้นดิน เรียกว่า “*Achymas group*” และกลุ่มที่มีก้านช่อดอกยาว ช่อดอกโผล่พ้นเหนือพื้นดิน เรียกว่า “*Phaeomeria group*” (Figure 1 and Table 1) ทั้งได้มีการเก็บรวบรวมอนุรักษ์พืชสกุลปุดจากพื้นที่ต่าง

ๆ ไว้ที่ธนาคารเชื้อพันธุ์พืชกรมวิชาการเกษตร จำนวน 8 ชนิด 15 ตัวอย่าง โดยเลือกเก็บรวบรวมอนุรักษ์เฉพาะชนิดที่สามารถหาต้นพันธุ์ได้ และเป็นชนิดที่ยังมีการศึกษาวิจัยน้อย รวมทั้งไม่เก็บชนิดที่อยู่ในพื้นที่ห้ามเก็บ เช่น เขตอุทยานแห่งชาติ

### สรุป

จากการศึกษาความหลากหลายของพืชสกุลปุดในประเทศไทย สามารถจัดจำแนกชนิดของพืชสกุลปุดได้ทั้งหมด 11 ชนิด แบ่งเป็น 2 กลุ่ม คือกลุ่มที่ช่อดอกอยู่ติดพื้นดิน (*Achasmas* group) จำนวน 7 ชนิด และกลุ่มช่อดอกโผล่พ้นเหนือดิน (*Phaeomeria* group) จำนวน 4 ชนิด และเก็บอนุรักษ์เชื้อพันธุ์ไว้ที่ธนาคารเชื้อพันธุ์พืชกรมวิชาการเกษตร จำนวน 8 ชนิด 15 ตัวอย่าง เขตภูมิศาสตร์พืชพรรณภาคใต้ (PEN) พบความหลากหลายชนิดของพืชสกุลปุดสูงที่สุด ส่วนชนิดของพืชสกุลปุดที่มีการแพร่กระจายพันธุ์ได้กว้างหรือพบได้มากที่สุดของประเทศไทย คือ ปุดช้าง (*E. littoralis*)

### กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบคุณสำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม (สกสว.) ที่สนับสนุนจัดสรรทุนวิจัยให้สำหรับการทำวิจัย ขอขอบคุณเจ้าหน้าที่กลุ่มวิจัยพัฒนาธนาคารเชื้อพันธุ์พืชและจุลินทรีย์ สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ เจ้าหน้าที่พิพิธภัณฑสถานแห่งชาติ สำนักรักษาพันธุ์พืช กรมวิชาการเกษตร และเจ้าหน้าที่หอพรรณไม้ กรมอุทยานแห่งชาติ สัตว์ป่า และพันธุ์พืช ที่ให้ความช่วยเหลือในการทำวิจัยในครั้งนี้

### เอกสารอ้างอิง

- ส่วนพฤกษศาสตร์ป่าไม้ สำนักวิชาการป่าไม้ กรมป่าไม้. 2544. ชื่อพรรณไม้แห่งประเทศไทย เต็ม สมิตินันท์ (ฉบับแก้ไขเพิ่มเติม พ.ศ. 2544). บริษัท ประชาชน จำกัด, กรุงเทพฯ. 810 หน้า.
- Khaw, S.H. 2001. The Genus *Etilingera* (Zingiberaceae) in Peninsular Malaysia a New Species. Gard. Bull. Sing. 53: 191–239.
- Lamb, A., J. Gobilik, M. Ardiyani and A.D. Poulsen. 2013. A Guide to Gingers of Borneo. Natural History Publications (Borneo) Sdn. Bhd. Kota Kinabalu, Sabah, Malaysia.
- Lim, T.K. 2014. Edible Medicinal and Non-Medicinal Plants Vol. 7, Flowers. Springer, The Netherlands.
- Poulsen, A.D. 2012. *Etilingera* of Sulawesi. Natural History Publications (Borneo) Sdn. Bhd., Kota Kinabalu, Sabah, Malaysia.
- Yeats, H. 2013. The history and cultivation of *Etilingera* –The torch gingers– at the Royal Botanic Garden Edinburgh. Sibbaldia J. Bot. Gard. Hort. 2: 71–86.



**Figure 1** Inflorescence of Genus *Etlingera*: Achasmas group (A–J); A) *Etlingera araneosa*, B) *E. coccinia*, C) *E. linguiformis*, D) *E. paniciflora*, E) *E. pavieana*, F) *E. yunnanensis*, G–J) *E. littoralis*, K) *E. corneri*. Phaeomeria group (L–N); L) *E. elatior*, M) *E. fulgens* and N) *E. maingayi*.

**Table 1** Species of *Etilingera* samples collected from Thailand

Species name	Vernacular name	Sample code	Location (District, Province)	Distribution *
<i>Achasmas</i> group				
<i>E. araneosa</i>	Put Doi	ETL37	Mae Taeng, Chiang Mai	N, NE
		ETL38	Fang, Chiang Mai	
		ETL32	Khao Kho, Phetchabun	
<i>E. coccinia</i>	Put Yai	ETL79	Betong, Yala	PEN
<i>E. linguiformis</i>	Put Lin	ETL95	Mueang Mae Hong Son, Mae Hong Son	N
<i>E. littoralis</i>	Put Chang	ETL19, 21	Soi Dao, Chantaburi	N, NE, SW, SE, PEN
		ETL3	TaKua Pa, Phangnga	
		ETL42	Hat Yai, Songkhla	
		ETL48	Yan Ta Khao, Trang	
<i>E. panciflora</i>	Put Chon Thong	ETL45	Khuan Don, Satun	PEN
<i>E. pavieana</i>	Reo Hom	–	Chanthaburi and Rayong	SE
<i>E. yunnanensis</i>	Put Yunnan	–	Nam Nao, Phetchabun	NE
<i>Phaeomeria</i> group				
<i>E. corneri</i>	Dala Kulab	ETL58	Srinagarindra, Phatthalung	PEN
<i>E. elatior</i>	Dala	–	General in Thailand	Commonly to found
<i>E. fulgens</i>	Dala Fai	ETL57	Srinagarindra, Phatthalung	PEN
<i>E. maingayi</i>	Dala Ta Yon	ETL4	Srinagarindra, Phatthalung	PEN

หมายเหตุ \* Thailand Floristic Regions; N = Northern, NE = North Eastern, E = Eastern, SW = South Western, C = Central, SE = South Eastern, PEN = Peninsular

# การเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์มะเขือพวงในธนาคารเชื้อพันธุ์พืช กรมวิชาการเกษตร

## Seed Conservation of Turkey berry in DOA Genebank

นิภาพร บัวอิน กัญญาภรณ์ พิพิธแสงจันทร์ อัสณี ส่งเสริม และ พัลลภ สังกวรศิลป์

Nipaporn Boain, Kunyaporn Pipithsangchan, Assanee Songserm and Phanlop Sangworasil

สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร จังหวัดปทุมธานี 12110

Biotechnology Research and Development Office, Pathumthani Province, 12110

\* Corresponding author: [Niku@hotmail.com](mailto:Niku@hotmail.com)

### บทคัดย่อ

การอนุรักษ์เมล็ดพันธุ์มะเขือพวงให้มีอายุการเก็บรักษาได้ยาวนานในธนาคารเชื้อพันธุ์พืช กรมวิชาการเกษตร ทำการศึกษาเมล็ดมะเขือพวงพันธุ์มีหนามและพันธุ์ไร้หนาม โดยบรรจุเมล็ดในถุงอะลูมิเนียมฟอยล์และปิดผนึกให้อยู่ในสภาพสุญญากาศ ทำการเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์ในห้องอนุรักษ์ระยะปานกลาง (5 องศาเซลเซียส) ระยะยาว (-10 องศาเซลเซียส) และอุณหภูมิห้องทั่วไป (25 องศาเซลเซียส) แล้วนำออกมาทดสอบความมีชีวิตและความแข็งแรงในทุก 3 เดือน เป็นระยะเวลา 15 เดือน และการศึกษาการเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์มะเขือพวงในสภาพเยือกแข็ง (Cryopreservation, -196 องศาเซลเซียส) โดยนำออกมาทดสอบความมีชีวิตและความแข็งแรง ที่ระยะเวลาการเก็บรักษา 0, 1, 7 วัน 1 เดือน และ 1 ปี พบว่า การเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์มะเขือพวงในห้องอนุรักษ์ระยะปานกลาง ห้องอนุรักษ์ระยะยาว และอุณหภูมิห้องทั่วไป เป็นระยะเวลา 15 เดือน ยังคงความมีชีวิตและความแข็งแรงสูง ส่วนการเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์ในสภาพเยือกแข็งความมีชีวิตและความแข็งแรงสูงที่ระยะเวลาการเก็บรักษา 1 เดือน และลดลงอย่างแตกต่างกันทางสถิติกับระยะเวลาการเก็บรักษา 1 ปี แสดงว่า เมล็ดมะเขือพวงเมื่อทำการเก็บรักษาไว้ในสภาพเยือกแข็งนาน 1 ปี มีความมีชีวิตและความแข็งแรงต่ำ

**คำสำคัญ:** มะเขือพวง เมล็ด การอนุรักษ์ สภาพเยือกแข็ง ความงอก ความแข็งแรงเมล็ด

### ABSTRACT

Seed conservation of Turkey berry for long shelf life in DOA genebank at the Biotechnology Research and Development Office, Pathumthani Province. The seeds were packed in aluminum foil bags and vacuum-sealed. The experiments according to storage condition; room temperature in a medium-term (5 °C) and long-term (-10 °C), and control room (25 °C). The seeds were tested for viability and vigor every 3 months for 15 months. And storage condition cryopreservation (-196 °C) tested for viability and vigor at storage times of 0, 1, 7 days, 1 month and 1 year. The result showed that the storage of Turkey berry seeds in the medium-term storage room, the long-term storage

room, and general room temperature for 15 months maintained high viability and vigor. As for the storage of seeds in frozen condition, the viability and vigor were high at the storage period of 1 month and decreased statistically differently with the storage period of 1 year. This indicates that Turkey berry seeds when stored in cryopreservation storage for 1 year had low viability and vigor.

**Keywords:** Turkey berry, seed, conservation, cryopreservation, viability, seed vigor

## บทนำ

มะเขือพวง (*Solanum torvum* Swartz; Turkey berry) จัดอยู่ในวงศ์ Solanaceae เป็นไม้พุ่ม ขนาดเล็ก สูงประมาณ 1-3 เมตร ลำต้นมีหนามอ้วนสั้นสีแดงอมเหลือง โคนต้นมีขนแข็งคล้ายหนาม กิ่งมีหนามสลักขนสั้น หนา นุ่ม ใบเป็นรูปไข่เว้าเล็กน้อย ปลายมน ด้านบนมีขน ออกดอกตามซอกกิ่ง ดอกเดี่ยวแยกเพศในต้นเดียวกัน ลักษณะช่อสั้นเป็นกระจุก กลีบดอกสีขาว มีกลีบเลี้ยงติดอยู่ที่ผล พบได้ตั้งแต่เขตร้อนและกึ่งเขตร้อนของอเมริกากลางและอเมริกาใต้ แถบประเทศในเอเชียและเอเชียตะวันออกเฉียงใต้ รวมทั้งประเทศไทย มีการนำมาใช้ประโยชน์เป็นพืชผัก และสมุนไพร (ปิยานี, 2562) โดยใช้ผลอ่อนได้ทั้งสดและปรุงเป็นอาหาร เช่น ผลสดโขลกรวมกับน้ำพริก นำมาลวก หรือต้มจิ้มกับน้ำพริก ใส่ในแกงเขียวหวาน และแกงเผ็ด เป็นต้น

การอนุรักษ์เชื้อพันธุกรรมพืช สามารถเก็บได้ 3 ระยะ คือระยะสั้น ความชื้นเมล็ด 11-12 เปอร์เซ็นต์ อุณหภูมิ 15 องศาเซลเซียส ความชื้นสัมพัทธ์ 60 เปอร์เซ็นต์ เก็บได้นาน 3-5 ปี ระยะปานกลาง ความชื้นเมล็ด 8 เปอร์เซ็นต์ อุณหภูมิ 5 องศาเซลเซียส ความชื้นสัมพัทธ์ 60 เปอร์เซ็นต์ เก็บได้นาน 20 ปี ระยะยาว ความชื้นเมล็ด 8% อุณหภูมิ -10 องศาเซลเซียส ความชื้นสัมพัทธ์ 60 เปอร์เซ็นต์ เก็บไว้นาน 50 ปี หรือในสภาพเยือกแข็ง (-196 องศาเซลเซียส) (Hong and Ellis., 1996) ในการเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์พืชนั้น ความชื้นของเมล็ด ภาชนะบรรจุ และอุณหภูมิที่ใช้ในการเก็บรักษา จะมีผลต่อความมีชีวิตของเมล็ดพันธุ์ในระหว่างการเก็บรักษา เมล็ดพันธุ์ที่มีความชื้นสูง มักทำให้เมล็ดมีอัตราการหายใจสูง ส่งผลทำให้เมล็ดเสื่อมสภาพเร็วขึ้น ภาชนะที่ใช้บรรจุเมล็ดจะเกี่ยวข้องกับการควบคุมการแลกเปลี่ยนอากาศและความชื้นของบรรยากาศภายในและภายนอกภาชนะขณะที่อุณหภูมิที่ใช้ในการเก็บรักษามีผลต่อกระบวนการชีวเคมีภายในเมล็ด การเก็บเมล็ดในสภาพอุณหภูมิต่ำช่วยลดกิจกรรมทางชีวเคมีต่างๆ ภายในเมล็ดทำให้เมล็ดเสื่อมสภาพช้าลงได้ (Harrington and Douglas., 1970) เมล็ดมะเขือพวงเป็นเมล็ดกลุ่มออร์โธดอกซ์ (Orthodox seed) ซึ่งสามารถลดความชื้นในเมล็ดให้อยู่ในระดับต่ำได้ สามารถลดความชื้นได้ต่ำกว่า 10 % โดย Baskin and Baskin, 2004; Kaewsorn *et al.* (2018) รายงานว่าเมล็ดมะเขือพวงมีการพักตัวเนื่องจากมีสารยับยั้งการงอกที่เปลือกเมล็ดรวมถึงการพักตัวจากเอเอ็มบริโอแต่ไม่ซับซ้อน Copeland and McDonald (1995) ได้ทำการศึกษา seed priming โดยนำเมล็ดแช่น้ำทำให้เมล็ดแห้งลงเพื่อหยุดการงอกนั้น เมื่อเมล็ดที่ผ่านการเตรียมพร้อมเมล็ดพันธุ์แล้วได้รับปัจจัยที่เหมาะสมต่อการงอก เมล็ดสามารถงอกได้อย่างรวดเร็วและสม่ำเสมอ

## อุปกรณ์และวิธีการ

### การเตรียมเมล็ดพันธุ์และการเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์

นำเมล็ดพันธุ์มะเขือพวง 2 พันธุ์คือ พันธุ์มีหนามและพันธุ์ไร้หนามที่ผ่านการลดระดับความชื้นอยู่ที่ 4



เปอร์เซ็นต์ บรรจุในถุงอะลูมิเนียมพอยล์และปิดผนึกให้อยู่ในสภาพสุญญากาศ และนำไปเก็บรักษาในห้องอนุรักษ์ ระยะปานกลาง (5 องศาเซลเซียส) ห้องอนุรักษ์ระยะยาว (-10 องศาเซลเซียส) และอุณหภูมิห้องทั่วไป (25 องศาเซลเซียส) และในสภาพเยือกแข็ง (-196 องศาเซลเซียส) เป็นระยะเวลา 15 เดือน แล้วนำออกมาทดสอบความมีชีวิตและความแข็งแรงในทุก 3 เดือน ในห้อง 5 องศาเซลเซียส ห้อง -10 องศาเซลเซียส และห้อง 25 องศาเซลเซียส สำหรับการเก็บรักษาในสภาพเยือกแข็งนำออกมาทดสอบความมีชีวิตในในระยะเก็บรักษาที่ 0, 1, 7 วัน 1 เดือน และ 1 ปี

#### การทดสอบความมีชีวิตและความแข็งแรง

การทดสอบความมีชีวิตโดยวิธีเพาะทดสอบหาเปอร์เซ็นต์ความงอก (germination test) ตามวิธีการของสมาคมทดสอบเมล็ดพันธุ์นานาชาติ (ISTA, 2014) และการตรวจสอบความแข็งแรงโดยเร่งอายุเมล็ดพันธุ์ (accelerated aging test) จัดให้เมล็ดได้รับสภาพความเครียด (stress condition) หรือสภาพแวดล้อมไม่เหมาะสมช่วงสั้น จากนั้นนำไปเพาะทดสอบหาเปอร์เซ็นต์ความงอก ทดสอบการงอกของเมล็ดโดยวิธีเพาะบนกระดาษเพาะ (Top of paper) ตามวิธีการของสมาคมทดสอบเมล็ดพันธุ์นานาชาติ และประเมินผลโดยตรวจสอบความงอกครั้งแรก (first count) เมื่อต้นกล้าอายุ 14 วัน และตรวจสอบครั้งสุดท้าย (final count) เมื่อต้นอ่อนอายุ 28 วัน การประเมินผลจะเริ่มทำในการนับครั้งแรก บันทึกและนับออกของต้นอ่อนปกติ และเมล็ดที่ตาย ส่วนที่เหลือจะนับไม่เกินวันนับครั้งสุดท้าย หลังจากนั้นนำข้อมูลมาคำนวณหาเปอร์เซ็นต์ความงอกจากสูตรดังต่อไปนี้

$$\text{เปอร์เซ็นต์ความงอก (\%)} = \frac{\text{จำนวนเมล็ดที่งอกปกติ} \times 100}{\text{จำนวนเมล็ดที่เพาะ}}$$

#### ผลการทดลองและวิจารณ์

##### การเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์ในห้องอนุรักษ์ระยะปานกลาง ห้องอนุรักษ์ระยะยาว และห้องอุณหภูมิทั่วไป

พบว่า เมล็ดมะเขือพวงพันธุ์มีหนามมีความมีชีวิตและความแข็งแรงที่อายุการเก็บรักษา 15 เดือน สูงที่สุดเมื่อเก็บในห้องอนุรักษ์ระยะยาวเท่ากับ 76 เปอร์เซ็นต์ ห้องอนุรักษ์ระยะปานกลาง มีความมีชีวิตเท่ากับ 68 เปอร์เซ็นต์ มีความแข็งแรงเท่ากับ 71 เปอร์เซ็นต์ และในห้องอุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียส มีความมีชีวิตเท่ากับ 67 เปอร์เซ็นต์ มีความแข็งแรงเท่ากับ 70 เปอร์เซ็นต์ จะเห็นว่าความมีชีวิตและความแข็งแรงไม่แตกต่างกันแสดงว่าเมล็ดมีความแข็งแรงสูง เมล็ดมะเขือพวงพันธุ์ไร้หนามที่ระยะการเก็บรักษา 12 เดือน มีความมีชีวิตและความแข็งแรงสูงที่สุดเมื่อเก็บในห้องอนุรักษ์ระยะยาวเท่ากับ 74 เปอร์เซ็นต์ และที่ระยะการเก็บรักษา 15 เดือน ความมีชีวิตและความแข็งแรงเท่ากับ 71 เปอร์เซ็นต์ และห้องอนุรักษ์ระยะปานกลาง มีความมีชีวิตเท่ากับ 68 เปอร์เซ็นต์ มีความแข็งแรงเท่ากับ 71 เปอร์เซ็นต์ การเก็บในสภาพห้องอุณหภูมิมิมีความมีชีวิตเท่ากับ 66 เปอร์เซ็นต์ มีความแข็งแรงเท่ากับ 65 เปอร์เซ็นต์ จะเห็นได้ว่าพันธุ์มีหนามและไร้หนามยังมีความมีชีวิตและความแข็งแรงไม่แตกต่างกันแสดงว่าเมล็ดมีความแข็งแรงสูง และมีแนวโน้มลดลงในระการเก็บรักษาที่ 15 เดือน (Figure 1) ซึ่งสอดคล้องกับการทดสอบความแข็งแรงของเมล็ดพันธุ์ที่พัฒนาโดย Delouche and Baskin (1971) การนำเมล็ดพันธุ์ไปผ่านความเครียด คือ ความร้อนที่ระดับอุณหภูมิ 40 - 50 องศาเซลเซียส ความชื้นสัมพัทธ์ 100 เปอร์เซ็นต์ เป็นเวลานานแตกต่างกันไปตามชนิดพืช ส่วนใหญ่อยู่ระหว่าง 3 - 5 วัน หลังจากนั้นนำมาทดสอบความงอก หากเมล็ดยังมีความงอกสูง แสดงว่าเมล็ดมีความแข็งแรงสูง สามารถเก็บรักษาไว้ได้นาน

## การเก็บรักษาในสภาพเยือกแข็ง กับ การเก็บรักษาในอุณหภูมิห้องทั่วไป

พบว่า เมล็ดมะเขือพวงพันธุ์มีหนามเก็บรักษาในสภาพเยือกแข็ง (-196 °C) ระยะเก็บรักษา 1 เดือน มีความมีชีวิตสูงที่สุดเท่ากับ 82 เปอร์เซ็นต์ และมีความแข็งแรงเท่ากับ 76 เปอร์เซ็นต์ ระยะเก็บรักษา 1 ปี มีความมีชีวิตเท่ากับ 63 เปอร์เซ็นต์ และมีความแข็งแรงเท่ากับ 46 เปอร์เซ็นต์ และการเก็บรักษาในห้องอุณหภูมิห้องทั่วไป ที่ระยะเก็บรักษา 1 ปี มีความมีชีวิตเท่ากับ 59 เปอร์เซ็นต์ มีความแข็งแรงเท่ากับ 57 เปอร์เซ็นต์ จะเห็นได้ว่า ความมีชีวิตและความแข็งแรงสูงขึ้นจากระยะการเก็บรักษา 1 เดือน แสดงว่า เมล็ดมีความแข็งแรง ส่วนเมล็ดมะเขือพวงพันธุ์ไร้หนามเก็บรักษาในสภาพเยือกแข็ง ที่ระยะ 1 เดือน ความมีชีวิตสูงที่สุดเท่ากับ 88 เปอร์เซ็นต์ มีความแข็งแรงเท่ากับ 80 เปอร์เซ็นต์ และลดลงที่ระยะเก็บรักษา 1 ปี ความมีชีวิตเท่ากับ 52 เปอร์เซ็นต์ และมีความแข็งแรงเท่ากับ 42 เปอร์เซ็นต์ การเก็บรักษาในอุณหภูมิห้องทั่วไป ความมีชีวิตเท่ากับ 69 เปอร์เซ็นต์ มีความแข็งแรง เท่ากับ 59 เปอร์เซ็นต์ (Figure 2) ผลการทดลองบ่งบอกว่าเมล็ดมะเขือพวง เมื่อทำการเก็บรักษาไว้ในสภาพเยือกแข็งนาน 1 ปี มีความมีชีวิตและความแข็งแรงลดลง โดยมีเปอร์เซ็นต์ความมีชีวิตลดลงแตกต่างกันทางสถิติกับการเก็บรักษาในอุณหภูมิห้องทั่วไป และเมื่อนำเมล็ดมะเขือพวงที่เก็บรักษาในสภาพเยือกแข็ง อายุการเก็บรักษา 1 ปี ไปเร่งอายุพบความแข็งแรงลดลง ซึ่งสอดคล้องกับ Delouche and Baskin (1973) เมล็ดที่สามารถงอกได้ดีหลังผ่านการเร่งอายุ แสดงว่าเป็นเมล็ดพันธุ์ที่แข็งแรงดี สามารถเก็บรักษาไว้ได้นาน ส่วนเมล็ดที่ผ่านการเร่งอายุแล้วมีความงอกต่ำแสดงว่าเมล็ดพันธุ์นั้นมีความแข็งแรงต่ำไม่สามารถเก็บรักษาได้นาน

## สรุป

การเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์มะเขือพวงพันธุ์มีหนามและพันธุ์ไร้หนาม ในห้องอนุรักษ์ระยะปานกลาง ห้องอนุรักษ์ระยะยาว และห้องอุณหภูมิทั่วไป ระยะการเก็บรักษา 15 เดือน ความมีชีวิตและความแข็งแรงลดลงจากระยะการเก็บรักษา 12 เดือน แสดงว่าการเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์มะเขือพวงในห้องอนุรักษ์ระยะปานกลาง ห้องอนุรักษ์ระยะยาว และห้องอุณหภูมิทั่วไป ยังคงความมีชีวิตและความแข็งแรงสูง ที่ระยะการเก็บรักษา 15 เดือน ส่วนการเก็บรักษาในสภาพเยือกแข็งความมีชีวิตและความแข็งแรงลดลงอย่างเห็นได้ชัด ที่ระยะการเก็บรักษา 1 ปี สรุปได้ว่า เมล็ดมะเขือพวงที่เก็บรักษาในสภาพเยือกแข็ง ที่ระยะการเก็บรักษา 1 ปี มีความมีชีวิตและความแข็งแรงต่ำ

## กิตติกรรมประกาศ

การทดลองการเก็บรักษาเมล็ดพันธุ์มะเขือพวงในธนาคารเชื้อพันธุ์พืช กรมวิชาการเกษตร ขอขอบพระคุณแหล่งทุน สกสว. และผู้ร่วมวิจัย คณะทำงาน และเจ้าหน้าที่ทุกท่านของกลุ่มวิจัยพัฒนาธนาคารเชื้อพันธุ์พืชและจุลินทรีย์ สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ และท่านรักษาการผู้เชี่ยวชาญด้านอนุรักษ์พันธุกรรม นางกัญญาภรณ์ พิพิธแสงจันทร์ ที่มีส่วนสนับสนุนงานวิจัยนี้ให้สำเร็จลุล่วงเป็นอย่างดี

## เอกสารอ้างอิง

- ปิยานี รัตนชานอง. 2562. ฤทธิ์ทางเภสัชวิทยาของมะเขือพวง. วารสารวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัย  
อุบลราชธานี. 21(2): หน้า 124-27.
- Baskin, J.M. and Baskin, C.C., 2004. A classification system for seed dormancy, *Seed Science Research*, 14: 1-16.
- Copeland, L.O. and McDonald, M.B. 1995. *Principles of seed science and technology*, Chapman & Hill, New York, 409 p.

Delouche, J.C. and Baskin, C.C. 1971. Effect of mechanical shelling on storability of peanut (*Arachis hypogaea* L.) Seed. *Proc. Assoc. off Seed Anal.* 61: 70-84.

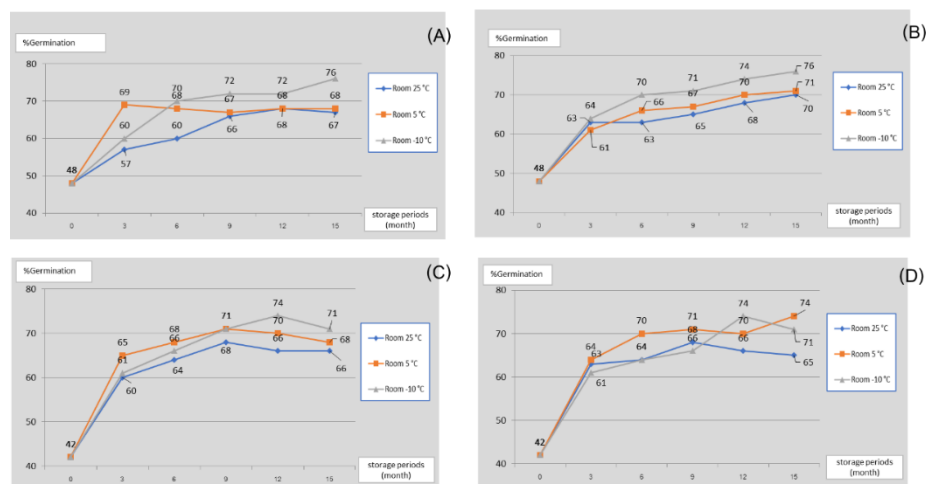
Delouche, J.C. and C.C. Baskin. 1973. Accelerated aging techniques for predicting the relative storability of seed lots. *Seed Sci. and Technol.* 1: 427-452.

Harrington J.F. and J.E. Douglas. 1970. *Seed Storage and packing*, 221 p.

Hong, T.D. and R.H. Ellis. 1996. A protocol to determine seed storage behaviour. IPGRI Technical Bulletin No. 1. (J.M.M. Engels and J. Toll, vol. eds.) International Plant Genetic Resources Institute, Rome, Italy. 62 p.

ISTA. 2014. *International Rules for Seed Testing*. The International Seed Testing Association, Bassersdorf. Switzerland. 260 p.

Kaewsom, P, Kerdkla, C. and Chulaka, P. 2018. Effect of Hydropriming on Quality of Pea Eggplant (*Solanum torvum* Sw.) Seed. *Agricultural Sci. J.* 49(2): 329-332.



**Figure 1** Comparison percentages of Turkey berry seeds after storage at different temperatures and storage periods.

(A) Germination of Turkey berry seeds (prickles) after storage at different temperatures (25°C, 5°C, -10°C) and storage periods at 0, 3, 6, 9, 12 and 15 months.

(B) Germination after AA Test of Turkey berry seeds (prickles) after storage at different temperatures (25°C, 5°C, -10°C) and storage periods at 0, 3, 6, 9, 12 and 15 months.

(C) Germination of Turkey berry seeds (no prickles) after storage at different temperatures (25°C, 5°C, -10°C) and storage periods at 0, 3, 6, 9, 12 and 15 months.

(D) Germination after AA Test of Turkey berry seeds (no prickles) after storage at different temperatures (25°C, 5°C, -10°C) and storage periods at 0, 3, 6, 9, 12 and 15 months.

## การพัฒนามะละกอต้านทานโรคไวรัสจุดวงแหวนมะละกอด้วยเทคโนโลยีการปรับแต่งจีโนม

### Development of papaya ring spot virus resistance papaya using genome editing technology

ปิยนุช สรชัย, พิชชาพร Wannitikul, พิมพ์ประไพ บุษยวรรพัฒน์, ดวงรัตน์ จริยจิรวัดฒนา,  
วีระศักดิ์ พิทักษ์ศฤงคาร, สุกัลยา ศิริฟองนุกูล, อรุโณทัย ซาววา และ ปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์

Piyanuch Sornchai, Pitchaporn Wannitikul, Pimprapai Butsayawarapat, Duangrath Jariyajirawattana,  
Weerasak Pitaksaringkarn, Sukunlaya Sirifongnukul, Aroonothai Sawwa and Piyarat Thammakijawat

<sup>1</sup> สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร

<sup>1</sup> Biotechnology Research and Development Office, Department of Agriculture

\*Corresponding author: [butakurogo@hotmail.com](mailto:butakurogo@hotmail.com), [piyanuchsorn@hotmail.com](mailto:piyanuchsorn@hotmail.com)

#### บทคัดย่อ

จากปัญหาโรคไวรัสใบด่างจุดวงแหวนมะละกอที่แพร่ระบาดอย่างรุนแรงในประเทศไทย ทำให้นักวิจัยได้พัฒนาพันธุ์มะละกอให้มีความต้านทานต่อโรคไวรัสใบด่างจุดวงแหวน โดยปัจจุบันเทคโนโลยีการปรับแต่งจีโนมด้วยเทคนิค CRISPR-Cas9 ถือเป็นทางเลือกหนึ่งที่ถูกนำมาใช้ในการปรับปรุงพันธุ์พืชมากที่สุด เนื่องจากมีความแม่นยำ ปลอดภัย และเป็นมิตรต่อสิ่งแวดล้อม สำหรับการดำเนินงานการปรับปรุงพันธุ์พืชด้วยเทคโนโลยีปรับแต่งจีโนมประกอบด้วย กระบวนการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อซึ่งเพาะเลี้ยงเมล็ดมะละกอพันธุ์แขกดำศรีสะเกษ ออกได้ดีที่สุดด้วยการแช่น้ำอุ่นและเพาะเลี้ยงด้วยอาหารแข็งสูตร MS ที่เติมจิบเบอเรลลิน ความเข้มข้น 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร ทั้งนี้พบว่าการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อแผ่นใบมะละกอโดยเพาะเลี้ยงบนอาหารที่เติม NAA และ BA เพียงอย่างเดียว ช่วยให้เกิดการขยายเซลล์ของแผ่นใบมะละกอ นอกจากนี้ยังพบว่า ผลของแสงแอลอีดีสีแดงร่วมกับสีน้ำเงินรวมกันช่วยให้การพัฒนายอดมะละกอแขกดำศรีสะเกษเจริญเติบโตดีที่สุด ซึ่งสามารถนำไปกระตุ้นให้เนื้อเยื่อพัฒนาเป็นยอดได้ หลังจากรับการคัดเลือกในขั้นตอนการถ่ายยีน และสำหรับขั้นตอนการถ่ายยีน พบว่า สามารถสร้าง sgRNA ที่จำเพาะต่อยีน *eIF4E* ได้ 10 ตัว ทำการถ่ายโอนเข้าเชื้อ *Agrobacterium tumefaciens* สายพันธุ์ EHA 105 แล้วถ่ายยีนเข้าสู่เนื้อเยื่อมะละกอ ใช้เนื้อเยื่อส่วนตาข้าง ทั้งนี้มีเพียง sgRNA 4 ที่มีเนื้อเยื่อรอดชีวิตและสามารถนำไปเลี้ยงต่อได้

คำสำคัญ: พืชปรับแต่งจีโนม, เทคนิค CRISPR-Cas9, มะละกอ, โรคไวรัสจุดวงแหวน

#### ABSTRACT

Due to a severe outbreak of papaya ringspot virus in Thailand, researchers have developed papaya varieties resistant to the virus. Currently, genome editing technology using the CRISPR-Cas9 technique is considered one of the most widely used alternatives for plant breeding because it is precise, safe, and environmentally friendly. The process of plant breeding through genome editing involves tissue culture, where optimal germination of seeds from the Kakdum Srisaket variety was

achieved by soaking them in warm water and cultivating them on solid MS medium supplemented with 0.5 milligrams per liter of gibberellin. It was found that culturing papaya leaf tissues on a medium supplemented with only NAA and BA promoted cell expansion. Additionally, the combined effects of red and blue LED lighting enhanced papaya development, promoting tissue growth into shoots after the gene transfer step. In the gene transfer step, 10 sgRNAs specific to the *eIF4E* gene were successfully created and transferred into the germ using *Agrobacterium tumefaciens* strain EHA 105 on lateral bud tissue. Among these, only sgRNA 4 survived and could be further cultured.

Keywords: Genome Editing Plant, CRISPR-Cas9 technique, Papaya, Papaya ring spot virus disease

## บทนำ

สำหรับมะละกอพบว่าปัญหาที่สำคัญของการปลูกมะละกอคือ โรคไวรัสจุดวงแหวนของมะละกอที่มีการแพร่ระบาดไปทั่วโลก มีสาเหตุเกิดจากเชื้อ Papaya Ringspot Virus (PRSV) (Gonsalves et al., 2010) PRSV สามารถเข้าทำลายมะละกอได้ทุกระยะของการของเจริญเติบโต ความรุนแรงของอาการขึ้นอยู่กับสภาพและอายุของพืช ถ้าเชื้อเข้าทำลายในระยะต้นกล้าจะเกิดอาการรุนแรงที่สุด (วิไล, 2552; สิริกุล, 2557) จากการระบาดของไวรัสจุดวงแหวนมะละกอ ทำให้พื้นที่การปลูกมะละกอลดลงและมีการเปลี่ยนแปลงพื้นที่ปลูกอยู่ตลอดเวลา จากข้อมูลขององค์การอาหารและการเกษตรแห่งสหประชาชาติ (Food and Agriculture Organization of the United Nations; FAO) พบว่าแนวโน้มพื้นที่การปลูกมะละกอลดลงซึ่งสอดคล้องกับปริมาณการผลิตในประเทศ จากปัญหาโรคไวรัสจุดวงแหวนมะละกอที่แพร่ระบาดอย่างรุนแรงในประเทศไทย ทำให้นักวิจัยจากหลายหน่วยงานได้พัฒนาพันธุ์มะละกอให้มีความต้านทานต่อโรคไวรัสจุดวงแหวน โดยหนึ่งในวิธีการที่สามารถแก้ไขปัญหาดังกล่าวได้คือ การพัฒนาพันธุ์มะละกอต้านทานต่อโรคไวรัสจุดวงแหวนโดยใช้เทคนิคพันธุวิศวกรรม (ชาลีนี, 2553) อาทิเช่น ศูนย์พันธุวิศวกรรมและเทคโนโลยีชีวภาพแห่งชาติ (นุชนาด และคณะ, 2546) สถาบันอนุชีววิทยาและพันธุศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล วิทยาเขตศาลายา (Ruanjan et al., 2007) และกรมวิชาการเกษตร (นงลักษณ์ และคณะ, 2540) แต่อย่างไรก็ตามพบว่า การดัดแปลงพันธุกรรมพืชด้วยเทคนิคดั้งเดิมส่งผลให้ผู้บริโภคมีความกังวลในหลายๆ ด้าน เช่น การดัดแปลงพันธุกรรมดังกล่าวมีถิ่นกำเนิดในสารปฏิชีวนะอยู่ เช่น ยีน *hptII* (*hygromycin phosphotransferase* resistance gene) *npII* (*neomycin phosphotransferase* resistance gene)

ปัจจุบันได้มีการพัฒนาเทคโนโลยีการปรับแต่งจีโนม (genome editing technology) การปรับเปลี่ยนแก้ไขรหัสพันธุกรรมของสิ่งมีชีวิตที่มีความจำเพาะและแม่นยำ เช่น การใช้เทคนิค Clustered Regularly Interspaced Short Palindromic Repeats (CRISPR) สำหรับเทคนิค CRISPR-Cas9 ที่มีการนำมาใช้อย่างแพร่หลาย ได้แก่ Site Direct Nucleases: SDN1 (deletion) เป็นการตัดสายดีเอ็นเอให้ขาดไปในตำแหน่งที่ต้องการโดยไม่มีการใส่นิวคลีโอไทด์ใหม่เข้าไปเมื่อดีเอ็นเอสายคู่ทำการซ่อมแซมตัวเองจะได้ลักษณะการกลายพันธุ์แบบ deletion ที่ส่งผลให้เกิดการยับยั้งการแสดงออกของยีนนั้นๆ ซึ่งการกลายพันธุ์ด้วยรูปแบบนี้สามารถระบุให้กลายพันธุ์ได้เฉพาะตรงตำแหน่งที่ต้องการ ไม่มีความเสี่ยงในการกลายพันธุ์ของพืชในจุดที่ไม่ต้องการ เหมือนการกระตุ้นให้กลายพันธุ์แบบสุ่มด้วยวิธีการทางเคมีหรือรังสี สำหรับการใช้นี้ เทคนิค CRISPR-Cas9 เพื่อสร้างความต้านทานต่อไวรัสจุดวงแหวนมะละกอ ได้มีการศึกษาในยีนกลุ่มปัจจัยเริ่มต้นการแปลรหัสพันธุกรรม (translation initiation factors) คือยีน *eIF4E* ซึ่งเกี่ยวข้องกับการเกิดปฏิกิริยาสัมพันธ์โปรตีน (protein

interaction) กับโปรตีนของไวรัสจุดวงแหวนมะละกอ ทำให้มะละกอเกิดโรค เมื่อมีการกลายของยีน *elf4E* มะละกอจะสามารถต้านทานต่อไวรัสจุดวงแหวนมะละกอได้ จึงเป็นที่มาของงานวิจัยนี้ที่ได้นำเทคนิค CRISPR-Cas9 มาใช้ในการพัฒนา มะละกอให้มีความต้านทานโรคไวรัสจุดวงแหวน ร่วมกับการใช้เทคนิคเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อพืชเพื่อการขยายพันธุ์มะละกอให้มีความสามารถในการต้านทานโรคไวรัสจุดวงแหวนคงที่ และขยายพันธุ์ได้จำนวนมากยิ่งขึ้น นอกจากนี้ยังมีการตรวจสอบเพื่อ ยืนยันว่าการพัฒนามะละกอต้านทานโรคไวรัสจุดวงแหวนด้วยเทคนิค CRISPR-Cas9 ที่เป็นการกลายพันธุ์แบบแม่นยำมีความเสี่ยงน้อยกว่าการกลายพันธุ์แบบดั้งเดิม

## อุปกรณ์และวิธีการ

### 1. ศึกษาปัจจัยด้านการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อสำหรับเมล็ดมะละกอแยกคำศรีสะเกษในสภาพปลอดเชื้อ

นำเมล็ดมะละกอแยกคำศรีสะเกษมาศึกษาปัจจัยที่เกี่ยวข้องกับการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อมะละกอ ในสภาพปลอดเชื้อ โดยวัตถุประสงค์ของกระบวนการนี้ให้สามารถขยายพันธุ์เมล็ดมะละกอแยกคำศรีสะเกษในสภาพ ปลอดเชื้อสำหรับการถ่ายยีนและการขยายพันธุ์มะละกอให้ได้จำนวนมาก ทำการดำเนินการศึกษาดังต่อไปนี้ 1) ศึกษา ผลของระยะเวลาในการแช่เมล็ดกับสูตรอาหารเพาะเลี้ยง 2) ศึกษาผลของการสูตรอาหารต่อการงอกของเมล็ด มะละกอในสภาพปลอดเชื้อ 3) ศึกษาผลของคลื่นแสงแอลอีดีที่ต่างกันและสูตรอาหารต่อการงอกของเมล็ดในสภาพ ปลอดเชื้อ 4) ศึกษาผลของ NAA และ BA ต่อการพัฒนาเนื้อเยื่อแผ่นใบมะละกอแยกคำศรีสะเกษในสภาพปลอดเชื้อ และ 5) ศึกษาผลของแสงแอลอีดีต่อการพัฒนาของมะละกอแยกคำศรีสะเกษ

### 2. ศึกษาปัจจัยด้านการถ่ายยีน *sgRNA* เข้าสู่เนื้อเยื่อมะละกอแยกคำศรีสะเกษเพื่อให้มะละกอต้านทานโรคไวรัสจุดวงแหวนด้วยเทคนิค CRISPR-Cas9

#### 2.1 การสร้าง *sgRNA*

ดำเนินการศึกษาปัจจัยที่เกี่ยวข้องกับการถ่ายยีน *sgRNA* เข้าสู่เนื้อเยื่อมะละกอแยกคำศรีสะเกษเพื่อให้มะละกอ ต้านทานโรคไวรัสจุดวงแหวนด้วยเทคนิค CRISPR-Cas9 โดยมีรายละเอียดดังนี้ 1) การเตรียม competent cell ของเชื้อ *Escherichia coli* สายพันธุ์ DH5 $\alpha$  2) การเตรียม competent cell ของเชื้อ *Agrobacterium tumefaciens* สาย พันธุ์ EHA105 3) การสร้าง vector library สำหรับการกลายแบบสุ่มด้วยระบบคริสเปอร์แคสใน *E. coli* ด้วยวิธี Gateway cloning โดยใช้เวกเตอร์ pDE-ttLbCas12a และ pDE-SaCas9 ที่ตำแหน่งแลกเปลี่ยนของฟาจ (attL และ attR) ด้วยเอนไซม์ LR clonase จากนั้นนำปฏิกิริยาไปถ่ายโอนเข้าสู่เซลล์ *E. coli* ด้วยวิธี heat shock หรือ electroporation

การสร้าง vector library สำหรับแก้ไขยีน *elf4E* ด้วยระบบคริสเปอร์แคสใน *E. coli* ด้วยวิธี Gateway cloning โดยการออกแบบ *sgRNA* ที่จำเพาะต่อการแก้ไขยีน *elf4E* โดยใช้ข้อมูลลำดับนิวคลีโอไทด์จากฐานข้อมูล ซึ่ง ในการออกแบบ *sgRNA* ดำเนินการด้วยโปรแกรม ApE เพื่อหาลำดับ *sgRNA* ซึ่งเลือกจาก *sgRNA* ที่ขึ้นต้นด้วยเบส A (ตารางที่ 1) ซึ่งมีตำแหน่ง PAM คือ 5'-NGG-3' จากนั้นนำ Forward primer และ Reverse primer ที่สังเคราะห์จาก บริษัทมาเชื่อมต่อกับเวกเตอร์ pRGEB32 (ภาพที่ 1) โดยขั้นแรกนำไพรเมอร์ทั้งสองเส้นมาผสมกันในอัตราที่เท่ากัน แล้วผสมให้เข้ากันเพื่อให้ไพรเมอร์ทั้งสองเส้นจับกัน จากนั้นนำมาเจือจาง 200 เท่า เพื่อใช้ในปฏิกิริยาการเชื่อมต่อ ระหว่าง *sgRNA* และเวกเตอร์ ซึ่งประกอบด้วยดังตารางที่ 2 แล้วนำไปป้อนที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นานข้ามคืน

และหยุดปฏิบัติการที่อุณหภูมิ 65 องศาเซลเซียส จากนั้นถ่ายโอนเข้าสู่เซลล์ *E. coli* ด้วยวิธี heat shock ตรวจสอบโคลนด้วยเทคนิค PCR

## 2.2 การฝากถ่ายเวกเตอร์เข้าสู่เนื้อเยื่อมะละกอ

ดำเนินการการฝากถ่ายเวกเตอร์เข้า *Agrobacterium tumefaciens* โดยเตรียม electrocompetent cell ของเชื้อ *A. tumefaciens* สายพันธุ์ EHA105 ดัดแปลงตามวิธีของ Abdallah และคณะ (2004) แล้วนำเวกเตอร์ CRISPR-Cas9 ที่ออกแบบไว้ถ่ายยีนเข้าสู่โกรแบคทีเรียด้วยวิธีอิเล็กโตรโพเรชัน (electroporation) หลังจากนั้นฝากถ่ายเวกเตอร์เข้าสู่เนื้อเยื่อมะละกอดัดแปลงตามวิธีของ Chandrasekaran และคณะ (2016) โดยนำชิ้นส่วนเนื้อเยื่อมะละกอในส่วนของ cotyledon มาทำให้เกิดบาดแผล

### ผลการทดลองและวิจารณ์

#### 1. ผลการศึกษาปัจจัยด้านการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อสำหรับเมล็ดมะละกอแยกตำศรีสะเกษในสภาพปลอดเชื้อ

จากการศึกษาปัจจัยที่เกี่ยวข้องกับการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อมะละกอในสภาพปลอดเชื้อ โดยวัตถุประสงค์ของกระบวนการนี้ให้สามารถขยายพันธุ์เมล็ดมะละกอแยกตำศรีสะเกษในสภาพปลอดเชื้อสำหรับการถ่ายยีนและการขยายพันธุ์มะละกอให้ได้จำนวนมาก ผลการศึกษาปัจจัยต่างๆ พบว่า การแช่เมล็ดด้วยน้ำอุ่นประมาณ 55-60 องศาเซลเซียส สามารถกระตุ้นการงอกได้ดีกว่าการไม่แช่เมล็ด ซึ่งเพาะเลี้ยงด้วยอาหารแข็งสูตร 1/2 MS มีการงอกที่สูงกว่าอาหารแข็งสูตร MS โดยวางเพาะเลี้ยงบนอาหารแข็งสูตร 1/2 MS และ MS ภายใต้สภาพที่มีมืดและแสงแอลอีดีสีขาว ที่ความเข้มข้นแสง 50 ไมโครโมลต่อตารางเมตรต่อวินาที 16 ชั่วโมงต่อวัน ที่อุณหภูมิ 25±2 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 เดือน อาหารแข็งสูตร MS ที่เติมจิบเบอเรลลิน ความเข้มข้น 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร มีการงอกมากที่สุด

ผลการศึกษาผลของ NAA และ BA ต่อการพัฒนาเนื้อเยื่อแผ่นใบมะละกอแยกตำศรีสะเกษในสภาพปลอดเชื้อเนื้อเยื่อแผ่นใบมะละกอที่เพาะเลี้ยงบนอาหารที่เติม NAA และ BA เพียงอย่างเดียว มีลักษณะแผ่นใบโค้งงอขึ้นเข้าหากัน แต่ในทางตรงกันข้ามแผ่นใบมะละกอที่วางเพาะเลี้ยงบนอาหารแข็งที่เติม NAA และ BA ร่วมกัน ในความเข้มข้นต่างกัน มีลักษณะบวมอ และเกิดการขยายเซลล์ของแผ่นใบมะละกอ และผลศึกษาผลของแสงแอลอีดีต่อการพัฒนาของยอดมะละกอแยกตำศรีสะเกษ พบว่า แสงแอลอีดีไม่ส่งผลต่อจำนวนยอด และจำนวนใบ แต่ส่งผลต่อความยาวยอด โดยภาพรวมแสงสีแดงร่วมกับน้ำเงินมีลักษณะการเจริญเติบโตดีที่สุด ซึ่งสามารถนำไปกระตุ้นให้เนื้อเยื่อพัฒนาเป็นยอดได้หลักจากรับการคัดเลือกในขั้นตอนการถ่ายยีน

#### 2. ผลการศึกษาปัจจัยด้านการถ่าย sgRNA เข้าสู่เนื้อเยื่อมะละกอแยกตำศรีสะเกษเพื่อให้มะละกอด้านทานโรคไวรัส จุดวงแหวนด้วยเทคนิค CRISPR Cas9

การสร้างไบนารีเวกเตอร์ที่มี sgRNA ที่จำเพาะต่อยีน *eIF4E* โดยมีการออกแบบไพรเมอร์ที่จำเพาะต่อยีนที่แก้ไข แล้วถ่ายโอนเข้าสู่ *E. coli* ด้วยวิธีการ heat shock พบโคลนขึ้นทุก sgRNA ที่ถ่ายโอนเข้าไป และตรวจสอบโคลนด้วยเทคนิค PCR พบว่าแถบดีเอ็นเอเป้าหมายที่ขนาด 200 bp (ภาพที่ 1)

จากนั้นสกัดพลาสมิดแล้วถ่ายโอนเข้าเชื้อ *Agrobacterium tumefaciens* สายพันธุ์ EHA 105 แล้วถ่ายยีนเข้าสู่เนื้อเยื่อมะละกอ โดยเริ่มแรกใช้เนื้อเยื่อส่วนตาข้างและยอดมะละกอที่เพาะเลี้ยงบนอาหารแข็งสูตร MS นาน 7 วัน แล้วนำเนื้อเยื่อทั้งสองส่วนไปสร้างบาดแผลและนำไปเลี้ยงร่วมกับเชื้อแขวนลอยในที่มืด นาน 30 นาที แล้วนำเนื้อเยื่อมาวางเลี้ยงบนอาหาร MS ที่เติม BA ความเข้มข้น 3 มิลลิกรัมต่อลิตร NAA

ความเข้มข้น 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร 100  $\mu$ M acetosyringone บ่มในที่มืด นาน 2 วัน จากนั้นนำมาวางเลี้ยงบนอาหารที่เติม cefotaxime นาน 7 วัน และย้ายมาวางบนอาหารคัดเลือก นาน 6 สัปดาห์ โดยเปลี่ยนอาหารทุก 2 สัปดาห์ พบว่า หลังจากคัดเลือกนาน 4 สัปดาห์พบว่า มีเนื้อเยื่อที่ได้รับ sgRNA 4 รอดชีวิตและสามารถนำไปเลี้ยงต่อได้ (ภาพที่ 2)

## สรุป

สำหรับการดำเนินงานการปรับปรุงพันธุ์พืชด้วยเทคโนโลยีปรับแต่งจีโนมประกอบด้วย กระบวนการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อ ซึ่งเพาะเลี้ยงเมล็ดมะละกอพันธุ์แขกดำศรีสะเกษจนได้ดีที่สุดด้วยการแช่น้ำอุ่นและเพาะเลี้ยงด้วยอาหารแข็งสูตร MS ที่เติมจิบเบอเรลลิน ความเข้มข้น 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร ทั้งนี้พบว่าการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อแผ่นใบมะละกอโดยเพาะเลี้ยงบนอาหารที่เติม NAA และ BA เพียงอย่างเดียว ช่วยให้เกิดการขยายเซลล์ของแผ่นใบมะละกอ นอกจากนี้ยังพบว่า ผลของแสงแอลอีดีสีแดงร่วมกับน้ำเงินรวมกันช่วยให้ การพัฒนายอดมะละกอแขกดำศรีสะเกษเจริญเติบโตได้ดีที่สุด ซึ่งสามารถนำไปกระตุ้นให้เนื้อเยื่อพัฒนาเป็นยอดได้หลักจากรับการคัดเลือกในขั้นตอนการถ่ายยีน และสำหรับขั้นตอนการถ่ายยีน พบว่า สามารถสร้าง sgRNA ที่จำเพาะต่อยีน *eIF4E* ได้ 10 ตัว ทำการถ่ายโอนเข้าเชื้อ *Agrobacterium tumefaciens* สายพันธุ์ EHA 105 แล้วถ่ายยีนเข้าสู่เนื้อเยื่อมะละกอ ใช้เนื้อเยื่อส่วนตาข้าง ทั้งนี้มีเพียง sgRNA 4 ที่มีเนื้อเยื่อรอดชีวิตและสามารถนำไปเลี้ยงต่อได้

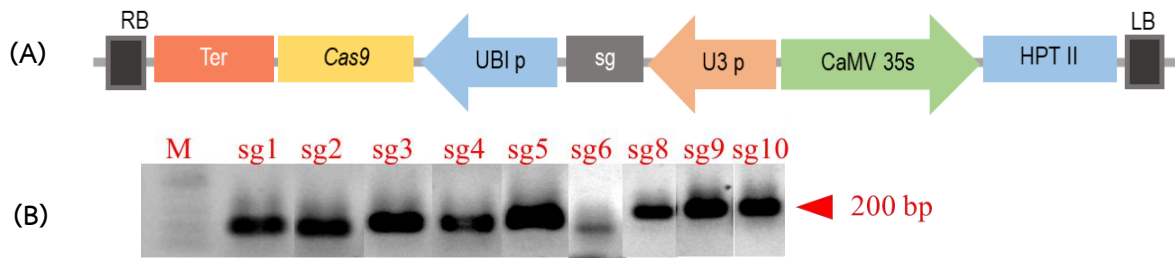
## กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบพระคุณแหล่งทุนสำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม สำหรับงบประมาณศึกษาวิจัย และขอบพระคุณผู้ร่วมงานทุกท่าน

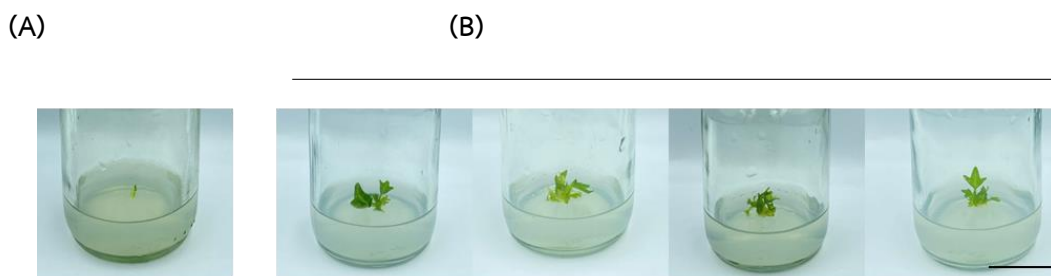
## เอกสารอ้างอิง

- ชาลินี คงสวัสดิ์. (2553). การศึกษาโปรตีนใหม่และโปรตีนโอมิกส์ของมะละกอตัดแปลงพันธุกรรมต้านทานไวรัสใบด่างวงแหวน [วิทยานิพนธ์ปริญญาปรัชญาดุษฎีบัณฑิต สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพเกษตร]. กรุงเทพฯ: มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.
- นงลักษณ์ ศรีนทุ, วิไล ปราสาทศรี, ศุภรัตน์ สงวนรังศิริกุล, Tennant P., Gonsalves D. (2540). การสร้างมะละกอด้านต้านทานโรคไวรัสจุดวงแหวนโดยวิธีพันธุวิศวกรรม. การประชุมสัมมนาวิชาการเรื่องมะละกอ. 2-4 กรกฎาคม 2540; โรงแรมเจริญธานีปรีณเซส จ.ขอนแก่น. ขอนแก่น; 2540. หน้า 5.
- นุชนาด วารินทร์, ศรีเมฆ ชาวโพงพาง, อัญญา บุญชด, กนกวรรณ รมยานนท์, ราตรี รอดอารีย์, วิชัย โฆษิตรัตน์, สุพัฒน์ อรรถธรรม. (2546). *มะละกอพันธุ์ใหม่ต้านทานไวรัสใบด่างวงแหวนมะละกอ*. รายงานการประชุมวิชาการครั้งที่ 14. มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์. กรุงเทพฯ; 2546. หน้า 539-546.
- วิไล ปราสาทศรี. (2552). *โรคจุดวงแหวนมะละกอ และการป้องกันกำจัด*. ศูนย์วิจัยและพัฒนาการเกษตรขอนแก่น สำนักวิจัยและพัฒนาการเกษตรเขตที่ 3 กรมวิชาการเกษตร. กรุงเทพฯ: หจก.ขอนแก่นการพิมพ์.
- Gonsalves D, Tripathi S, Carr JB, Suzuki JY. Papaya Ringspot virus. The Plant Health Instructor. 2010. DOI: 10.1094/PHI-2010-1004-01
- Ruanjan P., Kertbundit S., Juricek M. Post-transcriptional gene silencing is involved in resistance of transgenic papayas to papaya ringspot virus. *Biologia Plantarum* 2007; 51: 517-520.





**Figure 1** (A) CRISPR-Cas9 construct containing the sgRNA and (B) the sgRNA existence investigation using colony PCR technique with specific sgRNA forward primers and rgeb32-R 5'-GCCTTGACCCGAATTTGTGG-3



**Figure 2** (A) Lateral meristem and (B) apical tissue have been sgRNA gene transformed using *Agrobacterium tumefaciens*

# การจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ดในส้มโอ

## DNA Barcoding in *Citrus maxima*

อรุณทัย ซาววา<sup>1\*</sup> วรารัตน์ ศรีประพัฒน์<sup>1</sup> และ อุทัยวรรณ ทรัพย์แก้ว<sup>2</sup>

Aroonothai Sawwa<sup>1</sup> Wararat Sriprapat<sup>1</sup> and Uthaiwan Sapkaew<sup>2</sup>

<sup>1</sup> สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ ตำบลรังสิต อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี 12110

<sup>2</sup> ศูนย์วิจัยและพัฒนาการเกษตรสุโขทัย อำเภอศรีสำโรง จังหวัดสุโขทัย 64120

<sup>1</sup> Biotechnology Research and Development Office, Rangsit, Thanyaburi, Pathumthani 12110.

<sup>2</sup> Sukhothai Agricultural Research and Development Center, Srisumrong District, Sukhothai 64120.

\* Corresponding author: aroonothais@yahoo.com

### บทคัดย่อ

ส้มโอ (*Citrus maxima* (Burm.f.) Merr.) อยู่ในวงศ์ Rutaceae เป็นผลไม้ที่มีศักยภาพในการส่งออกสูง กรมวิชาการเกษตรได้รวบรวมพันธุ์ส้มโอแต่ยังขาดข้อมูลทางพันธุกรรม การทดลองนี้จึงมีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาและทดสอบไพรเมอร์มาตรฐานที่เหมาะสมในการจำแนกส้มโอและจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ด ผลการศึกษาดีเอ็นเอบาร์โค้ดมาตรฐาน จำนวน 3 ยีน ได้แก่ *Nuclear ribosomal internal transcribed spacer (ITS)*, *ribulose 1,5-biphosphate carboxylase (rbcL)* และ *RNA polymerase C1 (rpoC1)* พบ ยีน *ITS* ให้ค่าความแตกต่างทางพันธุกรรมของตัวอย่างส้มโอมากที่สุด รองลงมาคือ *rpoC1* และ *rbcL* ตามลำดับ เมื่อนำมาจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ดของส้มโอที่เก็บรวบรวมไว้ของกรมวิชาการเกษตร พบว่า ลำดับนิวคลีโอไทด์ของยีน *ITS* ให้ค่าดัชนีระยะห่างทางพันธุกรรมระหว่างสายพันธุ์ของส้มโอมากที่สุดคือ ส้มโอพันธุ์ขาวม่วง รองลงมา คือ หอมใบเตยแพร่ หอมหาดใหญ่ และปูโก ที่ค่าดัชนี 0.013 0.008 0.004 และ 0.003 ตามลำดับ ซึ่งเป็นข้อมูลพื้นฐานด้านความหลากหลายทางพันธุกรรมและการจำแนกพันธุ์ส้มโอได้ต่อไป

**คำสำคัญ:** ส้มโอ, ดีเอ็นเอบาร์โค้ด, ความหลากหลายทางพันธุกรรม

### Abstract

The pomelo (*Citrus maxima* (Burm.f.) Merr.), a member of the Rutaceae family, is a fruit with high potential to export. While the Department of Agriculture has collected a range of pomelo cultivars, comprehensive genetic data remains limited. This study aims to study and testing standard primers for the identification of pomelo cultivars and the development of DNA barcodes. Three genes were analyzed for this purpose: *Nuclear ribosomal internal transcribed spacer (ITS)*, *ribulose 1,5-biphosphate carboxylase (rbcL)*, and *RNA polymerase C1 (rpoC1)*. Results, the *ITS* gene exhibited the greatest genetic variation across the pomelo samples, followed by *rpoC1* and *rbcL*. When generating DNA barcodes for the pomelo cultivars collected by the Department of Agriculture, the nucleotide sequence of the *ITS* gene showed the highest genetic distance index between cultivars. The cultivar 'Khao Puang' had the greatest genetic distance, followed by 'Hom Bai Toey Phrae,' 'Hom Hat Yai,' and 'Puko,' with respective index values of 0.013, 0.008, 0.004, and 0.003. These findings provide a valuable foundation for further studies on genetic diversity and the classification of pomelo cultivars.

**Key words:** Pomelo, DNA barcoding, Genetic diversity

## คำนำ

ส้มโอเป็นผลไม้ชนิดหนึ่งที่มีศักยภาพและมีโอกาสในการส่งออกสูง เนื่องจากประเทศไทยมีสภาพภูมิอากาศที่เอื้ออำนวย ต้นทุนด้านการผลิตต่ำ เกษตรกรและผู้ปลูกเลี้ยงมีความมุ่งมั่นในการพัฒนาสายพันธุ์อยู่ตลอดเวลา กรมวิชาการเกษตรเป็นแหล่งรวบรวมพันธุ์ส้มโอของประเทศไทย แต่ยังคงขาดข้อมูลทางพันธุกรรม การทำดีเอ็นเอบาร์โค้ด (DNA barcoding) เป็นอีกหนึ่งเทคนิคที่ใช้ในการศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมและการจำแนกชนิดสิ่งมีชีวิต ซึ่งเดิมใช้การจำแนกด้วยลักษณะทางสัณฐานวิทยา และการจำแนกด้วยลักษณะรูปร่างมีข้อจำกัดในเรื่องของรูปร่างที่ใกล้เคียงกันมากแต่เป็นคนละชนิด ทำให้ไม่สามารถจำแนกชนิดได้ ดีเอ็นเอบาร์โค้ดจึงเริ่มพัฒนาขึ้นจากการจำแนกสิ่งมีชีวิต โดยใช้ชิ้นส่วนดีเอ็นเอที่เป็นบริเวณที่มีความผันแปรของลำดับนิวคลีโอไทด์ระหว่างชนิดสูงกว่าความผันแปรของลำดับนิวคลีโอไทด์ภายในชนิดเดียวกัน สามารถนำมาเพิ่มปริมาณดีเอ็นเอได้ง่ายด้วยเทคนิคพีซีอาร์ (Polymerase Chain Reaction, PCR) ในพืชนิยมใช้ยีนบนคลอโรพลาสต์ได้แก่ *maturase K (matK)*, *RNA polymerase C1 (rpoC1)* และ *rubisco L (rbcL)* เป็นต้น ดีเอ็นเอบาร์โค้ดได้รับความนิยมสูง เพราะมีประสิทธิภาพ และความแม่นยำ สามารถนำมาประยุกต์ใช้ในการระบุชนิดของสิ่งมีชีวิตได้ในระยะเวลาอันสั้น ช่วยยืนยันการจำแนกชนิดด้วยลักษณะทางสัณฐานวิทยาให้เป็นไปอย่างถูกต้อง รวดเร็ว รวมทั้งเป็นประโยชน์สำหรับการค้นคว้าวิจัยด้านวิวัฒนาการ ความหลากหลายทางชีวภาพ รวมถึงการอนุรักษ์พันธุกรรมของสิ่งมีชีวิตอีกด้วย ดังนั้น การทดลองนี้จึงมีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาและทดสอบไพรเมอร์มาตรฐานที่เหมาะสมในการจำแนกส้มโอและจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ดสำหรับส้มโอในแหล่งรวบรวมพันธุ์ของกรมวิชาการเกษตร

## วิธีการ

1. การเตรียมตัวอย่างพืชและไพรเมอร์ดีเอ็นเอบาร์โค้ดมาตรฐาน โดยเก็บตัวอย่างใบส้มโอเพื่อนำไปสกัดดีเอ็นเอ จำนวน 18 ตัวอย่าง ดังนี้ พันธุ์ขาวแตงกวา (CmWKT) พันธุ์ขาวใหญ่ (CmWKY) และพันธุ์แดงนครชัยศรี (CmRNS) และเตรียมไพรเมอร์มาตรฐาน จำนวน 3 ยีน ได้แก่ *ITS*, *rbcL* และ *rpoC1* ดังตารางที่ 1 จากนั้นคัดเลือกไพรเมอร์ที่เหมาะสมนำมาจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ดของส้มจากแหล่งรวบรวมพันธุ์ของกรมวิชาการเกษตรจำนวน 22 สายพันธุ์ (ตารางที่ 2) โดยมีส้มเขียวหวาน (*Citrus reticulata*) ตัวเปรียบเทียบกับเป็นกลุ่มนอก (out group)
2. การสกัดดีเอ็นเอ โดยนำใบส้มโอมาสกัดดีเอ็นเอด้วยวิธี CTAB ตามรายงานของอรุณทัยและคณะ (2552)
3. การเพิ่มปริมาณดีเอ็นเอ โดยใช้รีเอเจนต์ Green GoTaq® Flexi (Promega, USA)
4. การตรวจสอบแถบดีเอ็นเอด้วยวิธีเจลอิเล็กโทรโฟรีซิส (gel electrophoresis)
5. การทำชิ้นส่วนพีซีอาร์ให้บริสุทธิ์ (PCR purification) นำผลผลิตพีซีอาร์ที่ได้จากข้อ 4 มาทำให้บริสุทธิ์ด้วยชุด PureLink® PCR Purification Kit ยี่ห้อ Invitrogen
6. การวิเคราะห์ลำดับนิวคลีโอไทด์ โดยนำผลผลิตพีซีอาร์ที่ผ่านการทำให้บริสุทธิ์แล้วไปวิเคราะห์ลำดับนิวคลีโอไทด์ทางด้านปลาย 5' และ 3' ทำการตรวจสอบและคัดเลือกลำดับนิวคลีโอไทด์ที่มีภาพโครมาโตแกรมที่สมบูรณ์มาเปรียบเทียบกับโปรแกรม Clustal Omega (<https://www.ebi.ac.uk/Tools/msa/clustalo/>) เพื่อตัดลำดับนิวคลีโอไทด์ที่ไม่เหมาะสม และได้ลำดับนิวคลีโอไทด์มีความยาวเท่ากัน จากนั้นนำไปวิเคราะห์ความความสัมพันธ์ทางพันธุกรรมด้วยโปรแกรม MEGA11 ตามรายงานของ Tamura *et.al.*, 2021 โดยสร้างแผนผังพันธุกรรมด้วยวิธี Maximum Likelihood ที่ค่า Boot strap จำนวน 1,000 ซ้ำ

## ผลการทดลองและการวิจารณ์ผล

การทดสอบดีเอ็นเอบาร์โค้ดมาตรฐานที่เหมาะสมกับส้มโอ จำนวน 3 ยีน ได้แก่ *Nuclear ribosomal internal transcribed spacer (ITS)*, *ribulose 1,5-biphosphate carboxylase (rbcL)* และ *RNA polymerase C1 (rpoC1)* กับตัวอย่างส้มโอ จำนวน 18 ตัวอย่าง ผลการทดลองพบว่า สามารถเพิ่มปริมาณดีเอ็นเอเป้าหมายได้ 1 แถบ เมื่อนำผลผลิตพีซีอาร์ไปทำให้บริสุทธิ์แล้วส่งวิเคราะห์ลำดับนิวคลีโอไทด์ ผลการวิเคราะห์ได้ภาพ Chromatogram

ที่มีความสมบูรณ์ (ภาพที่ 1) เมื่อนำไปจัดทำแผนผังพันธุกรรม โดยใช้โปรแกรม MEGA11 ด้วยวิธี Maximum Likelihood ที่ค่า Boot strap จำนวน 1,000 ซ้ำ พบ ยีน *ITS* ให้ค่าความแตกต่างทางพันธุกรรมของมากที่สุด รองลงมาคือ *rpoC1* และ *rbcl* ตามลำดับ (ภาพที่ 2) ดังนั้น ยีนส่วนยีน *ITS* จึงถูกนำไปใช้ในการศึกษาและจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ด (DNA barcode) ของส้มโอที่เก็บรวบรวมไว้ของกรมวิชาการเกษตร ซึ่งดีเอ็นเอบาร์โค้ด เป็นการสร้างรหัสประจำตัวของสิ่งมีชีวิตแต่ละชนิด (species) โดยอาศัยหลักการจัดเรียงตัวของเบส 4 ตัว คือ A (Adenine) T (Thymine) C (Cytosine) และ G (Guanine) โดยต้องทำการศึกษาดีเอ็นเอมาตรฐาน (standardized DNA) ที่ได้รับการคัดเลือกและผ่านประเมินแล้วว่าเหมาะสมที่จะนำมาจัดทำเป็นดีเอ็นเอบาร์โค้ด มีคุณสมบัติ คือ 1) มีลำดับนิวคลีโอไทด์ส่วนปลายมีลักษณะอนุรักษ์สูง สามารถเพิ่มปริมาณดีเอ็นเอได้ครอบคลุมทุกพืช (Frezal and Leblois, 2008) 2) ลำดับนิวคลีโอไทด์ภายในมีการแปรผันที่ให้ความแตกต่างระหว่างชนิด (species) 3) มาจากส่วนของนิวคลีโอไทด์ที่สามารถแปลรหัส (coding region) หรือ ไม่สามารถแปลรหัส (non-coding region) ก็ได้ 4) มีจำนวนซ้ำในจีโนม 1 ซ้ำ 5) เมื่อนำไปวิเคราะห์ลำดับนิวคลีโอไทด์ทั้งสองด้าน (5' และ 3') ผลที่ได้จะต้องเหมือนกัน และ 6) ง่ายต่อการวิเคราะห์ลำดับนิวคลีโอไทด์โดยตรง (direct sequencing) ไม่ต้องผ่านขั้นตอนการโคลน (clone) เข้าสู่เวกเตอร์ก่อน (Valentini *et al.*, 2009) ซึ่งการจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ดของส้มโอที่เก็บรวบรวมไว้ของกรมวิชาการเกษตร พบว่า ลำดับนิวคลีโอไทด์ของยีน *ITS* ให้ค่าดัชนีระยะห่างทางพันธุกรรมระหว่างสายพันธุ์ของส้มโอมากที่สุดคือ ส้มโอพันธุ์ขาวม่วง รองลงมา คือ หอมใบเตยแพร่ หอมหาดใหญ่ และบุโก ที่ค่าดัชนี 0.013 0.008 0.004 และ 0.003 ตามลำดับ (ภาพที่ 3)

### สรุปผลการทดลอง

การทดสอบดีเอ็นเอบาร์โค้ดมาตรฐาน จำนวน 3 ยีน ได้แก่ *Nuclear ribosomal internal transcribed spacer (ITS)*, *ribulose 1,5-biphosphate carboxylase (rbcl)* และ *RNA polymerase C1 (rpoC1)* กับตัวอย่างส้มโอ จำนวน 18 ตัวอย่าง พบ ยีน *ITS* ให้ค่าความแตกต่างทางพันธุกรรมของตัวอย่างส้มโอมากที่สุด รองลงมาคือ *rpoC1* และ *rbcl* ตามลำดับ เมื่อนำมาจัดทำดีเอ็นเอบาร์โค้ดของส้มโอที่เก็บรวบรวมไว้ของกรมวิชาการเกษตร พบว่า ลำดับนิวคลีโอไทด์ของยีน *ITS* ให้ค่าดัชนีระยะห่างทางพันธุกรรมระหว่างสายพันธุ์ของส้มโอมากที่สุดคือ ส้มโอพันธุ์ขาวม่วง รองลงมา คือ หอมใบเตยแพร่ หอมหาดใหญ่ และบุโก ที่ค่าดัชนี 0.013 0.008 0.004 และ 0.003 ตามลำดับ สามารถนำไปปรับปรุงพันธุ์ให้ได้ลักษณะใหม่ๆ ได้ต่อไป

### กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบคุณสำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม (สกสว.) ที่ให้การสนับสนุนทุนวิจัยในส่วนของทดลองนี้ ขอขอบคุณคุณฉลาด ไหวติง และคุณศุภรสมิ์ พูลพัฒนสุวรรณ ที่ทำให้การปฏิบัติงานวิจัยในห้องปฏิบัติการสำเร็จลุล่วงไปได้ด้วยดี

### เอกสารอ้างอิง

อรุณทัย ซาววา, สุภาวดี ง้อเหรียญ, อัญชลี ศรีสุวรรณ, ประพิศ วองเทียม และหทัยรัตน์ อุไรรงค์. 2552. การศึกษาความหลากหลายของพันธุ์มันสำปะหลังในประเทศไทยโดยใช้เทคนิค SCAR (Sequence Characterized Amplified Region). รายงานผลงานวิจัยประจำปี 2551-2552 สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร. หน้า 96-118.

Tamura K, G. Stecher, and S. Kumar. 2021. MEGA11: Molecular Evolutionary Genetics Analysis version 11. *Molecular Biology and Evolution* 38:3022-3027

Frézal, L. and Leblois, R. 2008. Four years of DNA barcoding: current advances and prospects. *Infection, Genetics and Evolution*, 8 (5), 727–736.

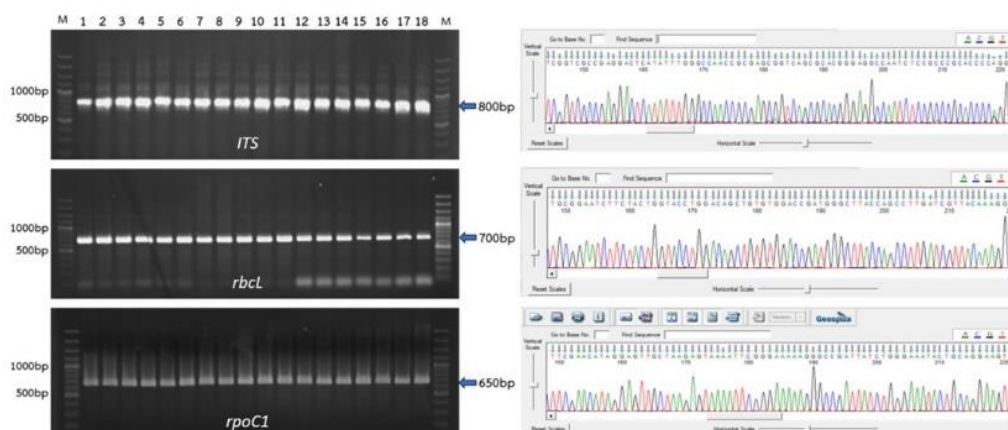
Valentini, A., F. Pompanon and P. Taberlet. 2009. DNA Barcoding for Ecologists. *Trends in Ecology & Evolution*. 24(2): 110-117.

**Table 1.** The standard DNA barcode primers used in the experiment.

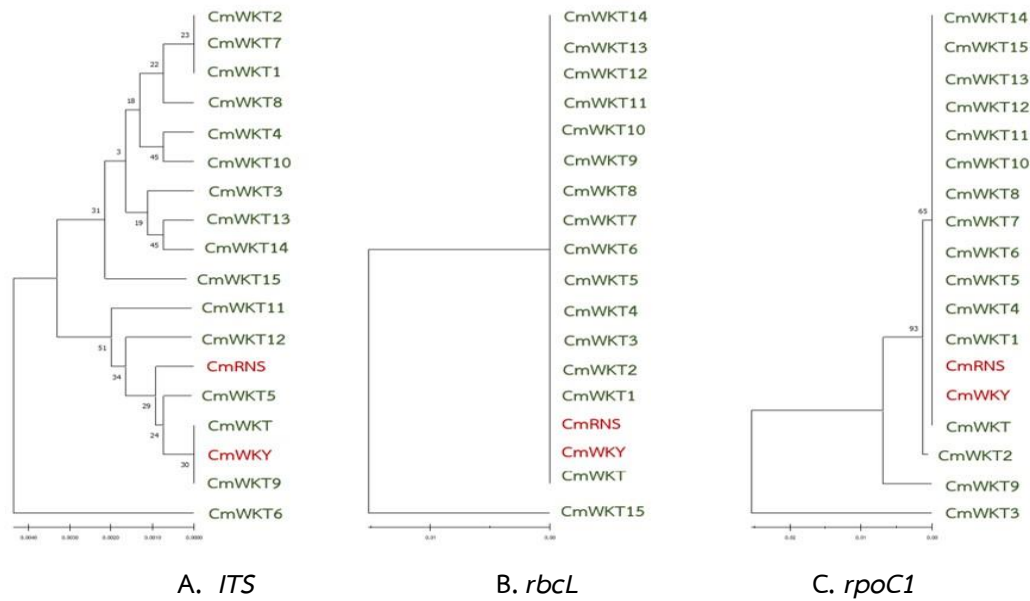
Gene	Primer Name	Nucleotide Sequence (5'-3')	Reference
<i>Nuclear ribosomal internal transcribed spacer (ITS)</i>	ITSu1	GGAAGKARAAGTCGTAACAAGG	Cheng <i>et al.</i> , 2016
	ITSu4	RGTTTCTTTTCTCCGCTTA	Cheng <i>et al.</i> , 2016
<i>ribulose 1,5-biphosphate carboxylase (rbcl)</i>	rbcl_F	ATGTCACCACAAACAGAACTAAAGC	Paween <i>et al.</i> , 2011
	rbcl_R	CTTCGGCACAAAATAAGAAACGATCTC	Paween <i>et al.</i> , 2011
<i>RNA polymerase C1 (rpoC1)</i>	rpoC1F	GGCAAAGAAGGAAGATTTTCG	Paween <i>et al.</i> , 2011
	rpoC1R	TGAGAAAACATAAGTAAACGAGC	Paween <i>et al.</i> , 2011

**Table 2.** List of pomelo varieties from germplasm of the Department of Agriculture.

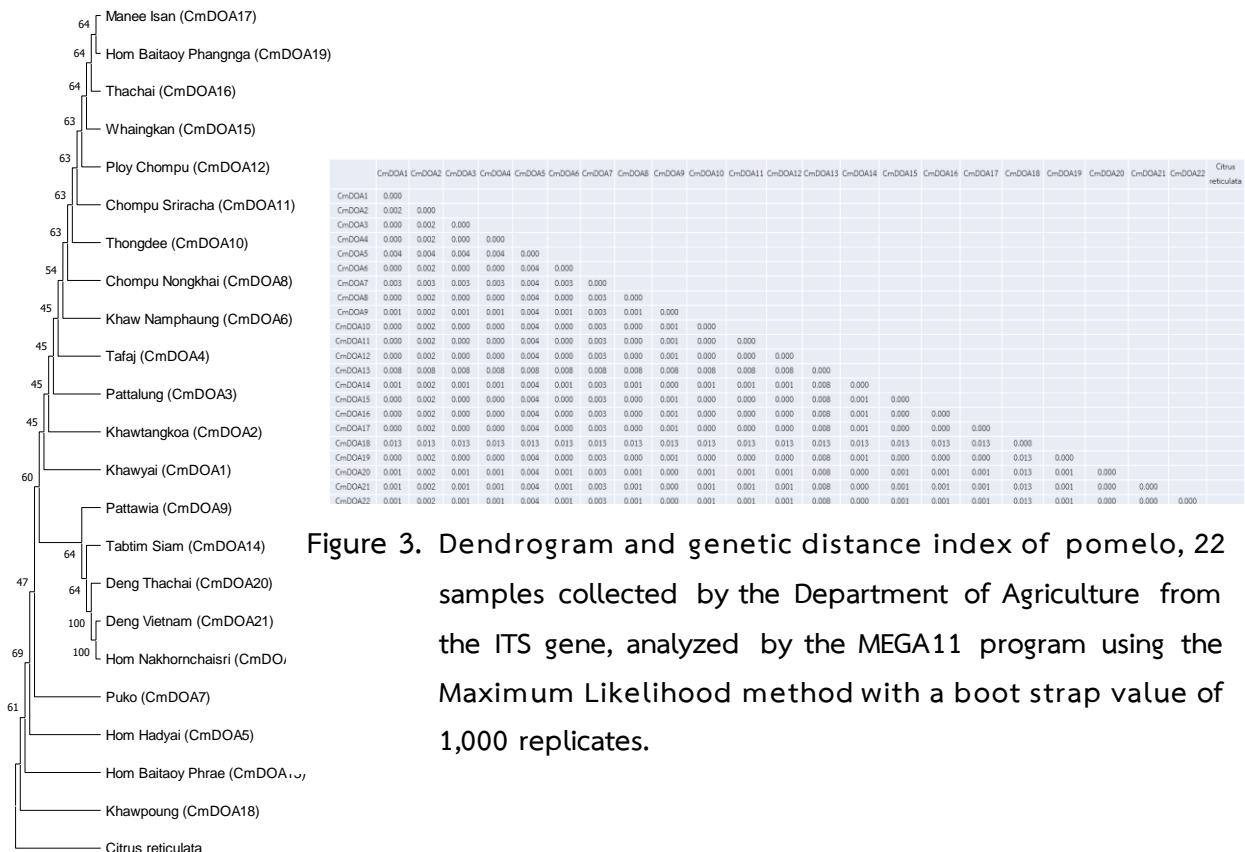
No.	Sample name	Name of variety	No.	Sample name	Name of variety
1	CmDOA01	Khawyai	12	CmDOA12	Ploy Chompu
2	CmDOA02	Khawtangkoa	13	CmDOA13	Hom Baitaoy Phrae
3	CmDOA03	Pattalung	14	CmDOA14	Tabtim Siam
4	CmDOA04	Tafaj	15	CmDOA15	Whaingkan
5	CmDOA05	Hom Hadyai	16	CmDOA16	Thachai 23
6	CmDOA06	Khaw Namphaung	17	CmDOA17	Manee Isan
7	CmDOA07	Puko	18	CmDOA18	Khawpoung
8	CmDOA08	Chompu Nongkhai	19	CmDOA19	Hom Baitaoy Phangnga
9	CmDOA09	Pattawia	20	CmDOA20	Deng Thachai
10	CmDOA10	Thongdee	21	CmDOA21	Deng Vietnam
11	CmDOA11	Chompu Sriracha	22	CmDOA22	Hom Nakhornchaisri



**Figure 1.** PCR products and chromatogram analysis of nucleotide sequences from *ITS*, *rbcl* and *rpoC1* genes in 18 samples of pomelo.



**Figure 2.** Dendrogram of 18 samples of pomelo from 3 genes: A.) *ITS* B.) *rbcL* and C.) *rpoC1* analyzed by MEGA1 1 using the Maximum Likelihood method with a boot strap value of 1,000 replicates.



**Figure 3.** Dendrogram and genetic distance index of pomelo, 22 samples collected by the Department of Agriculture from the ITS gene, analyzed by the MEGA11 program using the Maximum Likelihood method with a boot strap value of 1,000 replicates.

# การพัฒนาต้นแบบชุดตรวจสอบการกลายของยีนโดยเทคนิค SHERLOCK

## The Prototype Development of Detection Kit for Gene Mutations using SHERLOCK Technique

พงศกร สรรค์วิทย์กุล<sup>1\*</sup>, พิชชาพร วรรณนิธิกุล<sup>1</sup>, ปิยนุช ศรีชัย<sup>1</sup>, วีระศักดิ์ พิทักษ์ศฤงคาร<sup>1</sup>,  
ศุภรัตน์ ศรีทะวงษ์<sup>1</sup>, ศุภชัย วุฒิพงษ์ชัยกิจ<sup>2</sup> และ อรุโณทัย ซาววา<sup>1</sup>

Pongsakorn Sunvittayakul<sup>1</sup>, Pitchapom Wannitikul<sup>1</sup>, Piyanuch Sornchai<sup>1</sup>, Weerasak Pitaksaringkarn<sup>1</sup>, Suparat  
Srithawong<sup>1</sup>, Supachai Vuttipongchaikij<sup>2</sup>, and Aroonothai Sawwa<sup>1</sup>

<sup>1</sup> สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ ตำบลรังสิต อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี 12110

<sup>2</sup> ภาควิชาพันธุศาสตร์ คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ กรุงเทพมหานคร 10900

<sup>1</sup> Biotechnology Research and Development Office, Rangsit, Thanyaburi, Pathumthani 12110.

<sup>2</sup> Department of Genetics, Faculty of Science, Kasetsart University, Bangkok, 10900.

\* Corresponding author: kirogost@hotmail.com, pongsakorn.s@doa.in.th

### บทคัดย่อ

เทคโนโลยีการปรับแต่งจีโนมและการดัดแปรพันธุกรรมพืช มีการพัฒนาอย่างต่อเนื่อง โดยมีวิธีการใหม่ๆ ที่ไม่สามารถตรวจสอบได้ด้วยวิธีดั้งเดิม งานวิจัยนี้จึงได้พัฒนาต้นแบบชุดตรวจวิเคราะห์ DNA ที่มีความจำเพาะเจาะจงโดยปรับจากเทคนิค SHERLOCK และใช้เอนไซม์ Cas12a (CPF1) ซึ่งสามารถตรวจสอบการกลายพันธุ์หรือสายรหัสพันธุกรรมแปลกปลอมได้หลายรูปแบบ ใช้เวลา 15 – 60 นาทีในระดับ In vitro โดยใช้เอนไซม์ Cas12a ความเข้มข้น 3  $\mu\text{M}$  crRNA 300 nM และ Reporter ความเข้มข้น 1-2  $\mu\text{M}$  ชุดตรวจต้นแบบนี้มีศักยภาพสูงในการนำไปใช้ตรวจโรคพืช พันธุ์พืช และสายรหัส DNA ที่ต้องการความจำเพาะเจาะจงทุกชนิด โดยสามารถพัฒนาให้รวดเร็วและแม่นยำยิ่งขึ้นได้อีกในอนาคต

**คำสำคัญ:** ชุดตรวจวิเคราะห์ DNA แบบจำเพาะเจาะจง, เอนไซม์แคส 12 เอ, เทคนิคเซอร์ล็อก

### Abstract

Genome editing and plant genetic modification technologies are continuously evolving, with new methods that cannot be detected by traditional means. This research has developed a highly specific DNA detection prototype kit by adapting the SHERLOCK technique and using the Cas12a (CPF1) enzyme. This prototype can detect various forms of mutations or foreign genetic codes, taking 15 - 60 minutes at the in vitro level. It uses Cas12a enzyme at a concentration of 3  $\mu\text{M}$ , crRNA at 300 nM, and reporter at 1-2  $\mu\text{M}$  concentration. This prototype detection kit has high potential for diagnosing plant diseases, identifying plant varieties, and detecting any specific DNA sequences. It can be further developed to increase speed and accuracy in the future.

**Keywords:** Specific DNA test kit, Cas12a (CPF1), SHERLOCK

## บทนำ

เทคโนโลยีการตัดแปลงพันธุกรรมพืชยังคงมีการพัฒนาและมีการผลิตพืชตัดแปลงพันธุกรรมอยู่อย่างเสมอ และการปรับแต่งจีโนมได้เข้ามามีบทบาทในการพัฒนาสายพันธุ์พืชอย่างแพร่หลาย (Chen *et al.*, 2019; ISAAA, 2022) ซึ่ง ปัจจุบัน สหรัฐอเมริกา ออสเตรเลีย ยูเครน อังกฤษ รัสเซีย ปารากวัย นิวซีแลนด์ เม็กซิโก ญี่ปุ่น อิสราเอล อินเดีย สหภาพยุโรป จีน ซิลิ อเมริกากลาง (ฮอนดูรัส กัวเตมาลา และเอลซัลวาดอร์) แคนาดา บราซิล ออสเตรเลีย และ อาร์เจนตินา และไทย (ISAAA, 2022) ปัจจุบันมีพืชที่วิจัยพัฒนาใช้เทคโนโลยีการปรับแต่งจีโนม อาทิ ข้าว ข้าวโพด ถั่วเหลือง ข้าวสาลี ข้าวฟ่าง มันฝรั่ง เห็ด พริกหยวก แตงกวา คาโนล่า คามิไลน่า อัลฟาฟ่า มะเขือเทศ องุ่น แอปเปิ้ล กล้วย บีทรูท พืชเห็บเห็บ ป๊อปอาร์ และไม้ดอกที่ต้องการสีส้ม เห็ดขอมพินจยอง (*Agaricus bisporus*) เป็นต้น (FAO, 2024; Zsögön *et al.*, 2018) โดยมีลักษณะการปรับแต่งจีโนม อาทิเช่น ลักษณะความต้านทานและทนทาน ทนแล้ง ทนเค็ม ต้านทานฝน ต้านทานสารกำจัดวัชพืช และต้านทานเชื้อสาเหตุโรคพืช (แบคทีเรีย รา ไวรัส) เป็นต้น (Zaidi *et al.*, 2019) ลักษณะเพิ่มคุณค่าทาง โภชนาการ ได้แก่ กรดโอลิอิกสูง โยอาหารสูง ปราศจากกลูเตน ลดไขมันอิ่มตัว ต้านสารอนุมูลอิสระ และเพิ่มโอเมก้า3 เป็นต้น Calyxt, Inc. (2023) ลักษณะทางกายFigureต้องการ เช่น ลดการเกิด สีน้ำตาล แป้งเหนียว เปลือกผลสีขาว และสีส้มแปลกตาของไม้ดอก เป็นต้น (Zhang *et al.*, 2018; Zsögön *et al.*, 2018)

กรมวิชาการเกษตรเป็นหน่วยงานหลักทางด้านพืช มีภารกิจด้านการกำกับดูแลการนำเข้า/ส่งออกพืชปกติ และพืชที่ผ่านการตัดแปลงพันธุกรรมหรือพืชที่ได้รับการปรับแต่งจีโนม ปัจจุบันประเทศไทยยังไม่มีมีการปลูกพืชตัดแปลงพันธุกรรม รวมถึงพืชที่ผ่านการปรับแต่งจีโนม กลุ่มวิจัยพัฒนาการตรวจสอบพืชและจุลินทรีย์ตัดแปลงพันธุกรรม สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ จึงมีหน้าที่ศึกษา ค้นคว้า วิจัยและพัฒนาระบบการตรวจสอบจำแนกและพิสูจน์พืช และจุลินทรีย์ตัดแปลงพันธุกรรม รวมถึง Insert DNA และรูปแบบการถ่ายยีนแบบชุดยีน ซึ่งไม่อยู่ในฐานข้อมูลการตรวจวิเคราะห์ระดับนานาชาติ และพืชปรับแต่งจีโนมซึ่งมีลักษณะของการกลายพันธุ์ที่จำเพาะเจาะจงไม่สามารถตรวจสอบด้วยวิธีการดั้งเดิมได้ (Chen *et al.*, 2019; Mao *et al.*, 2019) ดังนั้น จึงจำเป็นต้องศึกษาและพัฒนาวิธีการตรวจวิเคราะห์พืชปรับแต่งจีโนมรูปแบบและรหัสพันธุกรรมที่มีรูปแบบจำเพาะเจาะจง รวมถึงการตรวจพืชวิเคราะห์ตัดแปลงพันธุกรรมจากระดับ DNA แบบรวดเร็วที่สามารถดำเนินการได้จากแปลง เพื่อการควบคุมกำกับดูแลพืชปรับแต่งจีโนมตามภารกิจของกรมวิชาการเกษตรต่อไป

## อุปกรณ์และวิธีการ

1. การออกแบบ Primer สำหรับ เพิ่มปริมาณยีนเป้าหมาย, Reporter และ crRNA การเพิ่มปริมาณ DNA ออกแบบไพรเมอร์ (Forward และ Reverse) สำหรับเพิ่มปริมาณ Promoter 35S และ NOS และยีน Papain ความยาวของไพรเมอร์ที่ดีที่สุดควรอยู่ที่ 25–35 nt และขนาดของ Amplicon ควรเป็น 80–140 bp ไพรเมอร์ควรมี Tm ระหว่าง 54 และ 67°C ออกแบบ reporter ดังนี้ FQ-reporter (5'-6-FitC -ttatt-Quencher-3') ซึ่งเป็น ssDNA reporter สำหรับ fluorescence detection และ FB-reporter (5'-6-FitC -ttattttttttt-Biotin-3') เป็น ssDNA reporter สำหรับ lateral flow assay
2. ออกแบบและสังเคราะห์ crRNA สำหรับการตรวจจับโดย Cas12a ลำดับ crRNA เป็นสายรหัสแบบย้อนกลับของชิ้นยีนเป้าหมายใน RNA ที่ถอดแบบ ลำดับ spacer แล้ว (20-24 nt ในกรณีของ Cas12a) ทั้งนี้สามารถระบุตำแหน่งตามที่ต้องการใน DNA เป้าหมาย สามารถสร้าง crRNA จาก DNA เหมเพลต โดยใช้ PAM TTTV
3. ตรวจวิเคราะห์ยีนเป้าหมาย ด้วยการทดสอบ Nuclease activity, Fluorescence detection และ Lateral flow assay ปรับใช้วิธีการตรวจวิเคราะห์แบบ SHERLOCK (Gootenberg *et al.*, 2018; Kellner *et al.*, 2019) สามารถออกแบบการทดลองเพื่อการตรวจวิเคราะห์ได้ทั้ง Fluorescence detection และ Lateral flow assay detection โดยใช้ Enzyme Cas12a ใน 2 กระบวนการ (Zhang *et al.*, 2020)



## ผลการทดลองและวิจารณ์

การออกแบบ crRNA เพื่อใช้เป็นสายรหัส RNA นำวิถีสำหรับเข้าจับและตัดตำแหน่ง DNA เป้าหมายโดย CRISPR-Cas12a (Cpf1) crRNA คือ RNA นำทางสายเดี่ยวขนาด 40-44 เบส ประกอบด้วยส่วนคองที่ขนาด 20 เบส (loop domain) และส่วนจำเพาะต่อเป้าหมายขนาด 20-24 เบส (protospacer domain) ดำเนินการออกแบบ โดเมนโปรโตสเปเซอร์ ขนาด 20 – 21 bp เพื่อประสิทธิภาพสูงสุด crRNA ทั้งหมดสังเคราะห์ด้วยการดัดแปลงทางเคมีแบบเฉพาะ ซึ่งช่วยป้องกัน crRNA จากการย่อยสลายโดยเอนไซม์ RNase ในเซลล์ และช่วยเพิ่มประสิทธิภาพการแก้ไขเป้าหมายให้ดียิ่งขึ้น สำหรับ crRNA ที่ใช้กับ Cas12a ออกแบบโดยระบุตำแหน่งในบริเวณเป้าหมายที่มีลำดับ PAM (protospacer adjacent motif) คือ TTTV โดย V คือ A, C หรือ G (Figure 3, 4) Enzyme Cas12a และ crRNA จะจับกับสายดีเอ็นเอที่อยู่ตรงข้ามกับลำดับ PAM ทั้งนี้ต้องไม่รวมลำดับ PAM ในการออกแบบ crRNA ไว้ในสาย crRNA ด้วย (Figure 5)

การทดสอบ Nuclease activity การตัดของเอนไซม์ Cas12a ที่แตกต่างกันที่ความเข้มข้นต่างๆ การทดสอบ Nuclease activity โดยการบ่มสารต่างๆ ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 8 ชั่วโมง กับ plasmid pCXSN50 150 ng ซึ่งมีตำแหน่ง Promoter 35S อยู่ พบว่า ความเข้มข้นของ Cas12a ที่แตกต่างกันทำให้เกิดผลของ Nuclease activity ที่แตกต่างกัน และ ความเข้มข้นของ เอนไซม์ ที่ความเข้มข้น 3  $\mu\text{M}$  ขึ้นไปจึงจะทำให้การตัดตำแหน่ง DNA เป้าหมายได้อย่างมีประสิทธิภาพ โดยพบว่าเอนไซม์ Cas12a สามารถตัด ณ ตำแหน่งรหัสพันธุกรรม 35S2 บน pCXSN50 ซึ่งเป็น DNA เกลียวคู่ ขนาดประมาณ 10 kb ที่ออกแบบได้อย่างจำเพาะเจาะจงและแม่นยำ จากผล Gel electrophoresis แสดงให้เห็น Band plasmid ที่ถูกตัดออกเป็น DNA สายเดี่ยว (Figure 6 แถวที่ 7 – 10) เมื่อเทียบกับ Neg (Figure 6 แถวที่ 1 – 2) อนึ่งที่ความเข้มข้นเอนไซม์สูง (>10  $\mu\text{M}$ ) ปฏิกริยา Nuclease activity อาจทำงานมากเกินไปทำให้เกิดการย่อยสลาย Plasmid ทั้งหมด (Figure 6 แถวที่ 4 – 6)

สำหรับการทดสอบ Fluorescence detection ดำเนินการโดยผสม เอนไซม์ Cas12a, crRNA 35S2 และ FQ-reporter (5'-6-FitC -ttatt-Quencher-3') เข้าด้วยกันและบ่มที่ 37°C เป็นเวลา 5 – 60 นาที จากนั้นนำไปส่องภายใต้ Black light พบว่าปฏิกริยา Fluorescence สามารถเกิดขึ้นได้อย่างรวดเร็วหากมี สาย DNA เป้าหมายในตัวอย่าง ตั้งแต่ 5 นาที แรกและชัดเจนที่สุดที่ 30 นาที โดยเมื่อเพิ่มปริมาณ Reporter การเปล่งแสงก็จะยิ่งชัดเจนและมีความเข้มข้นมากขึ้น (Figure 7)

ในการทดสอบ Lateral flow assay ดำเนินการเช่นเดียวกันกับ การทดสอบ Fluorescence โดยเติมส่วนผสมทั้งหมดร่วมกับ FB-reporter (5'-6-FitC -ttattttttttt-Biotin-3') บ่มที่อุณหภูมิ 37°C 5 - 60 นาที จากผลการทดลองพบว่า ชุดตรวจ Lateral flow assay ที่ออกแบบ สำหรับการตรวจ Biotin และ FitC สามารถตรวจจับการตัดของสาย Reporter หากที่ DNA เป้าหมาย อยู่ในตัวอย่างได้อย่างแม่นยำที่สุดที่ ความเข้มข้น Reporter ที่ 1-2  $\mu\text{M}$  และใช้เวลาบ่ม เพียง 15 นาที จากนั้นจุ่ม Strip ก็จะได้ผลการทดลองที่ชัดเจน (Figure 8)

## สรุป

เทคโนโลยีการปรับแต่งจีโนมและการตัดแปรพันธุกรรมพีช มีการพัฒนาอย่างต่อเนื่อง โดยมีวิธีการใหม่ๆ ที่ไม่สามารถตรวจสอบได้ด้วยวิธีดั้งเดิม งานวิจัยนี้จึงได้พัฒนาต้นแบบชุดตรวจวิเคราะห์ DNA ที่มีความจำเพาะเจาะจงโดยปรับจากเทคนิค SHERLOCK และใช้เอนไซม์ Cas12a (CPF1) ซึ่งสามารถตรวจสอบการกลายพันธุ์หรือสาย รหัสพันธุกรรมแปลกปลอมได้หลายรูปแบบ ใช้เวลา 15 – 60 นาทีในระดับ In vitro โดยใช้เอนไซม์ Cas12a ความเข้มข้น 3  $\mu\text{M}$  crRNA 300 nM และ Reporter ความเข้มข้น 1-2  $\mu\text{M}$  ชุดตรวจต้นแบบนี้มีศักยภาพสูงในการนำไปใช้ตรวจโรคพีช พันธุ์พีช และสายรหัส DNA ที่ต้องการความจำเพาะเจาะจงทุกชนิด โดยสามารถพัฒนาให้รวดเร็วและแม่นยำยิ่งขึ้นได้อีกในอนาคต

## กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบคุณสำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม (สกสว.) ที่ให้การสนับสนุนทุนวิจัยในการวิจัย สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพและมหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ (บางเขน) ที่สนับสนุน เครื่องมือ ห้องปฏิบัติการ และสถานที่ทำการทดลอง

## เอกสารอ้างอิง

- Chen, K., Y. Wang, R. Zhang, H. Zhang and C. Gao. 2019. Crispr/cas genome editing and precision plant breeding in agriculture. *Annual Review of Plant Biology*. 70: 667-697.
- FAO. 2024. Agricultural biotechnology – meeting the challenges of climate change.
- Gootenberg, J.S., O.O. Abudayyeh, M.J. Kellner, J. Joung, J.J. Collins and F. Zhang. 2018. Multiplexed and portable nucleic acid detection platform with cas13, cas12a, and csm6. *Science*. 360: 439-444.
- ISAAA. 2022. Global status of commercialized biotech/gm crops in 2022.
- Kellner, M.J., J.G. Koob, J.S. Gootenberg, O.O. Abudayyeh and F. Zhang. 2019. Sherlock: Nucleic acid detection with crispr nucleases. *Nature Protocols*. 14: 2986-3012.
- Mao, Y., J.R. Botella, Y. Liu and J.-K. Zhu. 2019. Gene editing in plants: Progress and challenges. *National Science Review*. 6: 421-437.
- Zaidi, S.S.-e.-A., H. Vanderschuren, M. Qaim, M.M. Mahfouz, A. Kohli, S. Mansoor and M. Tester. 2019. New plant breeding technologies for food security. *Science*. 363: 1390-1391.
- Zhang, Y.-m., Y. Zhang and K. Xie. 2020. Evaluation of crispr/cas12a-based DNA detection for fast pathogen diagnosis and gmo test in rice. *Molecular Breeding*. 40: 11.
- Zhang, Y., K. Massel, I.D. Godwin and C. Gao. 2018. Applications and potential of genome editing in crop improvement. *Genome Biology*. 19: 210.
- Zsögön, A., T. Čermák, E.R. Naves, M.M. Notini, K.H. Edel, S. Weinl, L. Freschi, D.F. Voytas, J. Kudla and L.E.P. Peres. 2018. De novo domestication of wild tomato using genome editing. *Nature Biotechnology*. 36: 1211-1216.

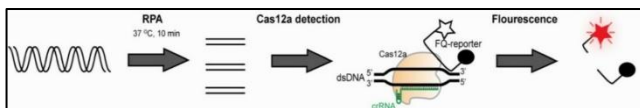


Figure 1 Fluorescence detection

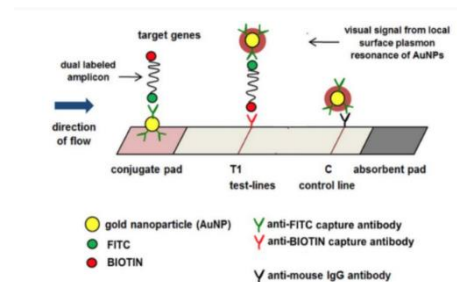


Figure 2. Lateral flow assay detection



**Figure 3.** The crRNA position that serves as the cleavage site for the Cas12a (CPF1) enzyme

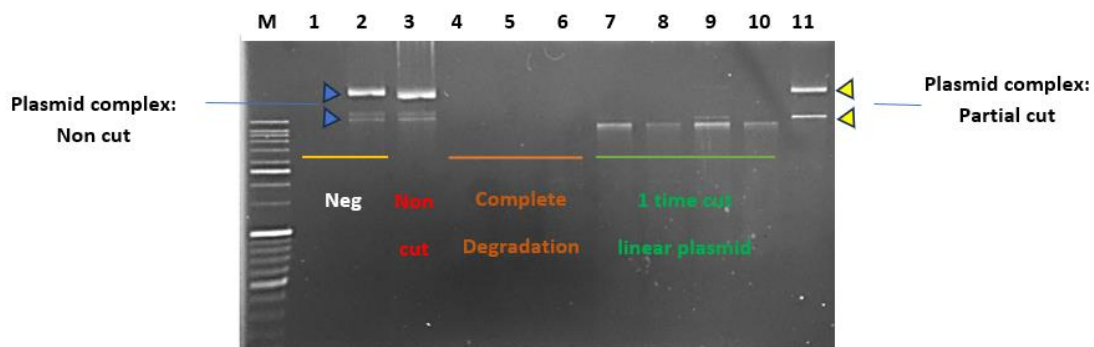
1	CCTGCAGGTC AACATGGTGG AGCAGCAGAC ACTTGTCTAC TCCAAAATA TCAAAGATAC AGTCTCAGAA GACCAAAGGG CAATTGAGAC TTTTCAACAA GGACGTCCAG TTGTACCACC TCGTGTCTGG TGAACAGATG AGGTTTTTAT AGTTTCTAIG TCAGAGTCTT CTGGTTTCCC GTTAACCTCG AAAAGTTGTT
101	AGGTAATAT CCGGAACCT OCTGGATTG CATTGCCAG CTATCTGTCA CTTTATTGTG <b>ANGATAGTGG</b> AAAAGGAGG TGGCTCCTAC AAATGOCATC TCCATTATA GGCCTTTGA GAGCCCTAAG GTAACGGGTC GATAGACAGT <b>GAAATAACAC TTCTATCACC</b> TTTTCTTCC ACCGAGGATG TTTACGGTAG
201	ATTGCGATAA AGGAAGGCC ATCGTTGAAG ATGCCTCTGC CGACAGTGGT CCCAAGATG GACCCCAACC CACGAGGAGC ATCGTGGAAA AAGAAGACGT TAACGCTAAT TCCTTTCGGG TAGCAACTTC TACGGAGACG GCTGTCACCA GGGTTTCTAC CTGGGGGTGG GTGCTCCTCG TAGCACCTTT TTCTCTGCA
301	TCCAACCAGC TCTTCAAAGC AAGTGGATTG ATGTGATAAC ATGGTGGAGC ACGACACACT TGTCTACTCC AAAAATATCA AAGATACAGT CTCAGAAGAC AGTTGGTGC AGAAGTTTCG TTCACCTAAC TACACTATTG TACCACCTCG TGCTGTGTGA ACAGATGAGG TTTTATATAG TTCTATGTCA GAGTCTCTG
401	CAAAGGGCAA TTGAGACTTT <b>TGAACAAAGG</b> GTAATATCCG <b>GAACTCTCT</b> CGGATTCAT TGCCCACTA TCTGTCATT TATTGTGAAG ATAGTGGAAA GTTTCOCGIT AACTCTGAAA <b>AGTTGTTTCC</b> CATTATAGGC <b>CTTTGGAGGA</b> GOCTAAGGTA ACGGGTCCAT AGACAGTGAA ATACACTTC TATCACTTT

**Figure 4** Details of the genetic code of crRNA and the PAM position

ID	Oligo Name	Oligo Sequence (5' to 3')	Length(nt)
1	crRNA-Pap1	UAAUUUCUACUAAGUGUAGAUUUUCAAAGUUGCUUUUCGU	41
2	crRNA-Pap2	UAAUUUCUACUAAGUGUAGAU <b>CAGC</b> UGUUGCAACUAGAG	41
3	crRNA-35S1	UAAUUUCUACUAAGUGUAGAUUUUGU <b>GAAGAU</b> AGUGGAAAAG	41
4	crRNA-35S2	UAAUUUCUACUAAGUGUAGAU <b>AACA</b> AAGGGUAAUUAUCCGGA	41
5	crRNA-NOS1	UAAUUUCUACUAAGUGUAGAUUUUGU <b>GAAUU</b> ACGUUAAGCAU	41
6	crRNA-NOS2	UAAUUUCUACUAAGUGUAGAU <b>UAUC</b> BCGAUAGAAAACAAAA	41

Loop Protospacer

**Figure 5** Result of the designed and synthesized crRNA code sequence, where the 5' end position is the Loop domain location for the Cas12a enzyme



**Figure 6** Results of the Nuclease activity test of Cas12a enzyme and crRNA 35S2 at various concentrations

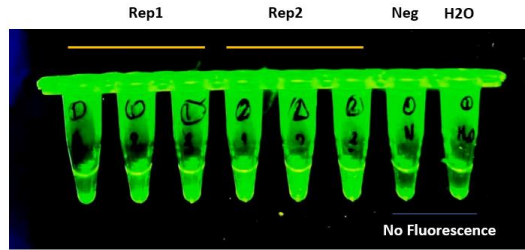


Figure 7 Results of the Fluorescence detection test of Cas12a enzyme and crRNA 35S2

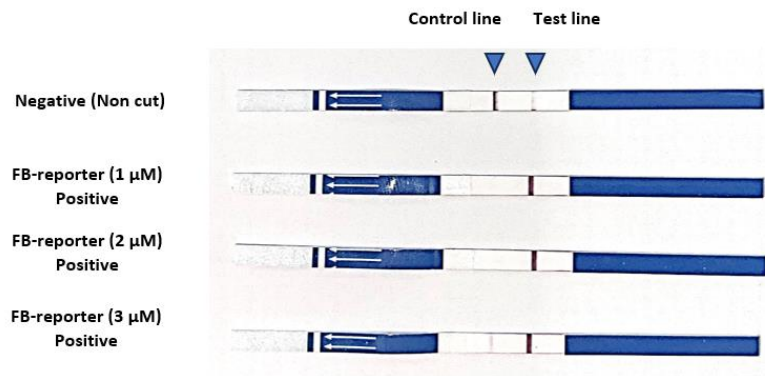


Figure 8 Results of the Lateral flow assay test at FB-reporter concentrations of 1 – 3 μM

# การคัดเลือกสายพันธุ์เห็ดเป๋าฮื้อเพื่อใช้ประโยชน์ในการปรับปรุงพันธุ์

## The Selection of Abalone Mushroom Strains to Utilize for Breeding

รัชฎาภรณ์ ทองเหม จิตรา กิตติโมรากุล และ วิภาวี ชื่นโรจน์

Ratchadaporn Thonghem Jitra kittimorakul and Vipavee Chanroj

สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110

Biotechnology Research and Development Office, Department of Agriculture, Thanyaburi, Patum Thani 12110

\*Corresponding author: annethong80@gmail.com

### บทคัดย่อ

เห็ดเป๋าฮื้อเป็นเห็ดเศรษฐกิจชนิดหนึ่งของไทย แต่การผลิตเพื่อการค้ายังคงมีปัญหาเรื่องสายพันธุ์ การคัดเลือกและปรับปรุงพันธุ์จึงจำเป็นต้องดำเนินการเพื่อแก้ไขปัญหาดังกล่าว งานวิจัยนี้มีวัตถุประสงค์เพื่อรวบรวมสายพันธุ์เห็ดเป๋าฮื้อ ศึกษาลักษณะทางสัณฐานวิทยา การให้ผลผลิตและคัดเลือกสายพันธุ์เห็ดที่มีศักยภาพเพื่อนำไปใช้ประโยชน์เป็นฐานพันธุ์กรรมในการปรับปรุงพันธุ์ ผลการรวบรวมสายพันธุ์เห็ดเป๋าฮื้อจากแหล่งต่างๆ จำนวน 25 สายพันธุ์ เพาะทดสอบการออกดอก ณ โรงเรือนเพาะเห็ด กรมวิชาการเกษตร ในช่วงเดือนมกราคม – สิงหาคม 2565 ศึกษาลักษณะทางสัณฐานวิทยาและผลผลิตของเห็ดเป๋าฮื้อทั้ง 25 สายพันธุ์ เปรียบเทียบกับ PC3 ซึ่งเป็นสายพันธุ์ที่ให้บริการของ กรมวิชาการเกษตร คัดเลือกเห็ดสายพันธุ์ที่มีลักษณะดีโดยใช้เกณฑ์ 1) ความสามารถในการให้ผลผลิต 2) การออกดอกเร็วและออกดอกพร้อมกัน 3) ระยะเวลาการบ่มเส้นใยในถุงอาหารเพาะ และ 4) ดอกมีขนาดและสีตรงตามความต้องการ ของตลาด พบว่าสายพันธุ์ PC1 มีคุณลักษณะดีกว่าสายพันธุ์ PC3 ทุกเกณฑ์ แต่ดอกเห็ดมีสีเทาเข้มไม่ตรงตามความต้องการของตลาด หากพัฒนาสายพันธุ์นี้ให้ดอกมีสีครีมตรงตามความต้องการของตลาดก็จะเป็นทางเลือกให้แก่เกษตรกร ในขณะที่สายพันธุ์เห็ดอีก 12 สายพันธุ์ มีระยะเวลาการบ่มเส้นใยในถุงอาหารเพาะ การออกดอกและให้ผลผลิตที่ไม่แตกต่างจาก PC3 แต่สายพันธุ์ PC4 PC10 PC11 ดอกเห็ดมีสีเทาเข้มถึงดำ ส่วนสายพันธุ์เห็ด PC14 PC15 PC16 PC20 PC21 PC23 PC24 PC25 และ PC26 ดอกเห็ดมีสีครีม ในอนาคต หากปรับปรุงพันธุ์ให้มีผลผลิตที่สูงขึ้นก็จะเป็นทางเลือกให้แก่เกษตรกรเช่นกัน ดังนั้นจึงได้คัดเลือกเห็ดเป๋าฮื้อทั้ง 13 สายพันธุ์ไปใช้เป็นฐานพันธุ์กรรมในการปรับปรุงพันธุ์ต่อไป

**คำสำคัญ:** เห็ดเป๋าฮื้อ การคัดเลือกพันธุ์เห็ด การปรับปรุงพันธุ์เห็ด ฐานพันธุ์กรรม

### ABSTRACT

Abalone mushroom is one of economic mushroom in Thailand, but the commercial cultivations are still lack of performance strains. The selection and breeding method are necessary to solve this problem. The objective of this research was to collect abalone mushroom, study morphological characteristic and production and select the high performance strains to be germplasm for breeding. Twenty-five abalone mushroom samples were collected from various locations and cultivated under mushroom greenhouse conditions at Department of Agriculture in January to August 2022. The morphological characteristic and production of 25 abalone mushrooms were investigated and compared with strain PC3 that served by Department of Agriculture. The criteria for selection were 1) the performance of production 2) period for primordial formation and simultaneous fruiting bodies 3) duration for mycelium colonization in cultivation bag and 4) size and color according to market demand. The results showed that every characteristic of strain PC1 was

better than PC3 but color is dark gray do not meet market demand. If this variety is developed to have cream-colored that meet market demand, it will be an alternative for farmers. For 12 abalone mushroom, the duration for mycelium colonization in cultivation bag, period for primordial formation and performance of production were not different from PC3 but fruiting bodies of strain PC4, PC10 and PC11 were dark gray to black. And the strain PC14, PC15, PC16, PC20, PC21, PC23, PC24, PC25 and PC26 fruiting bodies were cream color. In the future, if we improve the breed to have higher yields, it will be an opportunity for farmers as well. Therefore, 13 strains of abalone mushrooms were selected to be used as genetic bases for further breeding.

**Keywords:** Abalone mushroom, Selection, Strain improvement, Genetic resources

## บทนำ

เห็ดเห็ดเป่าอื้อ (*Pleurotus cystidiosus*) เป็นเห็ดเศรษฐกิจชนิดหนึ่งของประเทศไทย โดยเห็ดเห็ดเป่าอื้อมีราคาแพงกว่าเห็ดสกุลนางรมอื่น ๆ มีราคาขายอยู่ที่ 80-120 บาท ดอกเห็ดสดเก็บในตู้เย็นได้นานกว่าเห็ดหลายชนิด สามารถแปรรูปผลิตภัณฑ์เป็นเห็ดกระป๋องได้ (คำเกิง, 2547) ในระยะแรกสายพันธุ์เห็ดชนิดนี้ที่เกษตรกรเพาะเป็นการนำเข้าเชื้อพันธุ์ จากต่างประเทศ ผ่านการคัดเลือกสายพันธุ์ที่ปรับตัวและเพาะได้ดีในประเทศไทย แต่สภาพอากาศที่เปลี่ยนแปลงไปและเห็ดมีอัตราการเจริญ การกลายพันธุ์และผันแปรทางพันธุกรรมได้ง่ายเมื่อเพาะขยายเชื้อเป็นเวลานานส่งผลให้การเจริญของเส้นใยช้าลง ผลผลิตเห็ดลดลง ลักษณะดอกไม่ตรงตามความต้องการของตลาด เช่น ดอกเห็ดที่มีดอกสีครีมปนดำหรือขอบดอกม่วงอ ลักษณะดังกล่าวส่งผลให้เกษตรกรได้รับผลตอบแทนน้อย เกษตรกรจึงต้องการเห็ดสายพันธุ์ใหม่ ที่ให้ผลผลิตสูง เพาะเลี้ยงง่ายในสภาพอากาศปัจจุบันและมีลักษณะดอกหลากหลายเพื่อเพิ่มช่องทางในการตลาด

จากปัญหาดังกล่าวจึงจำเป็นต้องมีการคัดเลือก ปรับปรุงพันธุ์เห็ดเห็ดเป่าอื้อให้ได้สายพันธุ์ที่ดี มีผลผลิตสูงเหมาะสมกับสภาพภูมิอากาศ เพื่อเป็นทางเลือกให้แก่เกษตรกรเพาะสร้างรายได้ แต่การปรับปรุงพันธุ์ให้ประสบความสำเร็จนั้นต้องมีการรวบรวม คัดเลือกสายพันธุ์เห็ด และมีฐานพันธุกรรมที่กว้างเพื่อที่จะได้มีลักษณะให้เลือกได้มากพอสำหรับการปรับปรุงพันธุ์ ดังนั้นงานวิจัยนี้มีวัตถุประสงค์เพื่อรวบรวมสายพันธุ์เห็ดเห็ดเป่าอื้อ ศึกษาลักษณะทางสัณฐานวิทยา การให้ผลผลิตและคัดเลือกสายพันธุ์เห็ดเห็ดเป่าอื้อที่มีศักยภาพเพื่อนำไปใช้ประโยชน์เป็นฐานพันธุกรรมในการปรับปรุงพันธุ์เห็ดเห็ดเป่าอื้อต่อไป

## อุปกรณ์และวิธีการ

1. รวบรวมสายพันธุ์เห็ดเห็ดเป่าอื้อ ทั้งในรูปแบบของเส้นใยในอาหารเลี้ยงเชื้อ เส้นใยบนวัสดุเพาะ และดอกเห็ดจากแหล่งต่างๆ เช่น แหล่งจำหน่ายเชื้อเห็ด ฟาร์มเกษตรกรผู้เพาะเห็ด และศูนย์รวบรวมพันธุ์เห็ดแห่งประเทศไทย เป็นต้น บันทึกสถานที่เก็บ แหล่งที่มาของเชื้อ

2. ศึกษาการให้ผลผลิต ลักษณะทางสัณฐานวิทยาของดอกเห็ด จากการเพาะให้ออกดอกในอาหารเพาะเชื้อเลี้ยงวางแผนการทดลองแบบ Randomized Completely Block Design ทำ 4 ซ้ำ (ซ้ำละ 15 ถังอาหารเพาะเชื้อเลี้ยง) โดยใช้ เห็ดเห็ดเป่าอื้อ 3 (PC3) ซึ่งเป็นสายพันธุ์ที่ให้บริการของกรมวิชาการเกษตรเป็นสายพันธุ์เปรียบเทียบ เก็บผลผลิตเป็นระยะเวลา 3 เดือน บันทึกข้อมูล ระยะที่เส้นใยเจริญเต็มวัสดุเพาะ (วัน) ผลผลิตเป็นแบบน้ำหนักสด (กรัม/ถัง) ลักษณะทางสัณฐานวิทยาของเห็ดที่เพาะได้แก่ สี รูปร่างของดอก/ก้านดอก ขนาดหมวกดอก/ก้านดอก

## ผลการทดลองและวิจารณ์

### รวบรวมสายพันธุ์เห็ดเป๋าฮื้อ

รวบรวมสายพันธุ์เห็ดเป๋าฮื้อจากแหล่งต่างๆ ได้แก่ แหล่งจำหน่ายเชื้อเห็ด ฟาร์มเกษตรกรผู้เพาะเห็ด และศูนย์รวบรวมเชื้อพันธุ์เห็ดแห่งประเทศไทย ได้จำนวนทั้งสิ้น 25 สายพันธุ์ โดยเชื้อเห็ดเป๋าฮื้อที่รวบรวมได้นั้น มีทั้งในรูปแบบเส้นใยเห็ดในอาหารเลี้ยงเชื้อ เส้นใยเห็ดในวัสดุเพาะและดอกเห็ด (Table 1)

### ศึกษาการให้ผลผลิต ลักษณะทางสัณฐานวิทยาของดอกเห็ด จากการเพาะให้ออกดอก

จากการนำเห็ดเป๋าฮื้อทั้ง 25 สายพันธุ์ มาเพาะในอาหารเพาะเชื้อเลี้ยง ขนาด 800 กรัม ตั้งแต่เดือนมกราคม - สิงหาคม 2565 อุณหภูมิเฉลี่ยในโรงเรือนบ่มเส้นใย ประมาณ 27.38 - 30.20 องศาเซลเซียส ความชื้นเฉลี่ย 54.25-58.88 เปอร์เซ็นต์ พบว่าเห็ดทุกสายพันธุ์เจริญเต็มถ่วงอาหารเพาะภายใน 51.31 - 61.90 วัน (Table 2) ซึ่งใช้เวลาในการเจริญไม่แตกต่างทางสถิติจากสายพันธุ์เปรียบเทียบ PC3 (ใช้เวลาเฉลี่ย 55.41 วัน) ยกเว้นสายพันธุ์ PC5 ที่ใช้เวลาเฉลี่ยในการเจริญ 61.90 วัน และเมื่อนำเห็ดเป๋าฮื้อทั้ง 25 สายพันธุ์มาเปิดดอก ในโรงเรือนซึ่งมีอุณหภูมิเฉลี่ย 31.37-35.04 องศาเซลเซียส ความชื้นเฉลี่ย 58.26 - 68.48 เปอร์เซ็นต์ เห็ดแต่ละสายพันธุ์ใช้เวลาในการออกดอกหลังการเปิดดอกแตกต่างกัน โดยพบว่าเห็ดเป๋าฮื้อ 15 สายพันธุ์ ได้แก่ PC1 PC4 PC5 PC6 PC10 PC11 PC14 PC15 PC16 PC20 PC21 PC23 PC24 PC25 และ PC26 ใช้เวลาในการออกดอกเฉลี่ย 15.13 - 29.46 วัน ซึ่งไม่มีความแตกต่างทางสถิติกับสายพันธุ์ PC3 ที่ใช้เวลาในการออกดอกเฉลี่ย 18.89 วัน (Table 2) ผลการเปรียบเทียบการให้ผลผลิตในระยะเวลาเปิดดอก 5 เดือน ระยะเปิดดอกตั้งแต่เดือนมีนาคม - สิงหาคม 2565 คิดเป็นน้ำหนักเห็ดสดเฉลี่ยต่อถ่วงอาหารเพาะ พบว่าเห็ดเป๋าฮื้อ 2 สายพันธุ์ ได้แก่ PC1 ให้ผลผลิตเฉลี่ย 210.24 กรัม/ถ่วง ซึ่งให้ผลผลิตสูงกว่า PC3 ที่ให้ผลผลิต 149.20 กรัม/ถ่วง ในขณะที่สายพันธุ์ PC4 PC5 PC10 PC11 PC14 PC15 PC16 PC20 PC21 PC23 PC24 PC25 และ PC26 ให้ผลผลิต 128.55 - 175.26 กรัม/ถ่วง ซึ่งไม่แตกต่างทางสถิติกับสายพันธุ์เปรียบเทียบ (Table 2)

จากการศึกษาลักษณะสัณฐานวิทยาของเห็ดเป๋าฮื้อที่ออกดอกให้ผลผลิตทั้ง 25 สายพันธุ์พบว่าดอกเห็ดมีรูปร่างคล้ายพัด สีครีม น้ำตาลอ่อน น้ำตาลเทา จนถึงเทาดำ เนื้อหนา (Figure 1) ตรงกลางหมวกดอกเว้าตื้น มีขนรวมกันคล้ายเกล็ดเล็ก ๆ ขอบหมวกเรียบถึงไม่เรียบ หมวกดอกขนาดกว้าง 4.74-12.67 เซนติเมตร เนื้อเห็ดสดสีขาวเปราะ เมื่อเห็ดแก่จะเหนียว ครีบดอกสีขาวนวล ครีบยาวเรียงไปตามก้านดอก ก้านมีขนาดกว้าง 0.95-2.47 เซนติเมตร ยาว 2.43-7.01 เซนติเมตร สีน้ำตาลถึงเทาดำ ติดด้านข้างหมวก โคนก้านสอบเล็ก มีขนละเอียด สีเทาอมน้ำตาลคล้ายกำมะหยี่บาง ๆ

จากผลการศึกษาลักษณะทางสัณฐานวิทยาและผลผลิตของเห็ดเป๋าฮื้อทั้ง 25 สายพันธุ์ เปรียบเทียบกับ PC3 ซึ่งเป็นสายพันธุ์ที่ให้บริการของกรมวิชาการเกษตร เพื่อคัดเลือกเห็ดสายพันธุ์ที่มีลักษณะดีโดยใช้เกณฑ์ 1) ความสามารถในการให้ผลผลิต 2) การออกดอกเร็วและออกดอกพร้อมกัน 3) ระยะเวลาการบ่มเส้นใยในถ่วงอาหารเพาะ และ 4) ดอกมีขนาดและสีตรงตามความต้องการของตลาด (สัญญาชัย, 2521) พบว่าสายพันธุ์ PC1 เป็นมีคุณลักษณะเป็นเห็ด สายพันธุ์ดี เนื่องจากระยะเวลาการบ่มเส้นใยในถ่วงอาหารเพาะสั้น การออกดอกเร็วและออกดอกพร้อมกันและให้ผลผลิต สูงกว่าสายพันธุ์เปรียบเทียบ แต่สีของดอกเห็ดมีสีเทาเข้มถึงดำซึ่งยังไม่เป็นไปตามความต้องการของตลาดที่นิยมเห็ดเป๋าฮื้อสีครีมหรือสีเทาอ่อน ดังนั้นหากพัฒนาสายพันธุ์นี้ให้มีสีครีมหรือเทาอ่อนก็จะเป็นทางเลือกให้แก่เกษตรกร ในขณะที่สายพันธุ์ PC4 PC10 PC11 PC14 PC15 PC16 PC20 PC21 PC23 PC24 PC25 และ PC26 มีระยะเวลาการบ่มเส้นใยในถ่วงอาหารเพาะ การออกดอกและให้ผลผลิตที่ไม่แตกต่างจาก PC3 ซึ่งเป็นสายพันธุ์เปรียบเทียบ แต่สายพันธุ์ PC4 PC10 PC11 ดอกเห็ดมีสีเทาเข้มถึงดำ ดังนั้นหากพัฒนาสายพันธุ์นี้ให้มีสีครีมหรือเทาอ่อนก็จะเป็นการเพิ่ม ความหลากหลายของสายพันธุ์มากขึ้น ส่วนสายพันธุ์เห็ด PC14 PC15 PC16 PC20 PC21 PC23 PC24 PC25 และ PC26 เป็นเห็ดที่มีลักษณะดอกและสีเป็นไปตามความต้องการของตลาด หากปรับปรุงพันธุ์ให้มีผลผลิตที่สูงขึ้นก็จะเป็นทางเลือกให้แก่เกษตรกรได้เช่นกัน ดังนั้นจึงคัดเลือกเห็ดเป๋าฮื้อ จำนวนทั้ง 13 สายพันธุ์ ไปใช้เป็นฐานพันธุ์กรรมในการปรับปรุงพันธุ์เห็ดเป๋าฮื้อต่อไป

## สรุป

จากผลการศึกษาลักษณะทางสัณฐานวิทยาและผลผลิตของเห็ดเป๋าฮื้อทั้ง 25 สายพันธุ์ที่รวบรวมได้จากแหล่งต่างๆ เปรียบเทียบกับ PC3 ซึ่งเป็นสายพันธุ์ที่ให้บริการของกรมวิชาการเกษตร คัดเลือกเห็ดสายพันธุ์ที่มีลักษณะดีโดยใช้เกณฑ์ 1) ความสามารถในการให้ผลผลิต 2) การออกดอกเร็วและออกดอกพร้อมกัน 3) ระยะเวลาการบ่มเส้นใย ในถุงอาหารเพาะ และ 4) ดอกมีขนาดและสีตรงตามความต้องการของตลาด พบว่ามีเห็ดเป๋าฮื้อ 13 สายพันธุ์ที่มีลักษณะดีกว่าสายพันธุ์อื่นๆ ได้แก่ PC1 PC4 PC10 PC11 PC14 PC15 PC16 PC20 PC21 PC23 PC24 PC25 และ PC26 แต่ยังมีขาดคุณสมบัติบางประการ เช่น ดอกเห็ดมีสีเทาเข้มหรือสีดำซึ่งยังไม่ตรงความต้องการของตลาดที่นิยมดอกเห็ดเป๋าฮื้อครีมหรือสายพันธุ์ดอกเห็ดมีสีครีมแต่ผลผลิตยังไม่สูง ดังนั้นหากพัฒนาสายพันธุ์เหล่านี้ให้มีสีครีมสีเทาอ่อนและให้ผลผลิตสูงขึ้นก็จะเป็นการเพิ่มความหลากหลายของสายพันธุ์มากขึ้น จึงได้คัดเลือกสายพันธุ์ดังกล่าวมาใช้ เป็นฐานพันธุ์กรรมในการปรับปรุงพันธุ์เห็ดเป๋าฮื้อต่อไป

## กิตติกรรมประกาศ

งานวิจัยนี้ได้รับการสนับสนุนงบประมาณจากกองทุนส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม (ววน.) สำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม (สกสว.) เพื่อสนับสนุนงานมูลฐาน (Fundamental Fund: FF) ผ่านการจัดสรรงบประมาณจากกรมวิชาการเกษตร ขอขอบคุณคุณอนุสรณ์ วัฒนกุล ที่ให้ความอนุเคราะห์เชื้อเห็ดเป๋าฮื้อ รหัสการทดลอง PC 15 และขอขอบคุณสำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร ที่อำนวยความสะดวก ด้านวัสดุอุปกรณ์ บุคลากรและสถานที่ทำวิจัย

## เอกสารอ้างอิง

คำเกิง ป้องพาล. 2547. การผลิตเห็ด. เอกสารประกอบการสอน วิชา พส 413. ภาควิชาพืชสวน.

คณะผลิตกรรมการเกษตร. มหาวิทยาลัยแม่โจ้. เชียงใหม่.

สัณชัย ตันตยาภรณ์. 2521. แนวทางการปรับปรุงพันธุ์เห็ด. สมาคมนักวิจัยและเพาะเห็ดแห่งประเทศไทย. หน้า 31-39.

ในที่ระลึกในพิธีเปิดป้ายสมาคมนักวิจัยและเพาะเห็ดแห่งประเทศไทย. สมาคมนักวิจัยและเพาะเห็ดแห่งประเทศไทย.



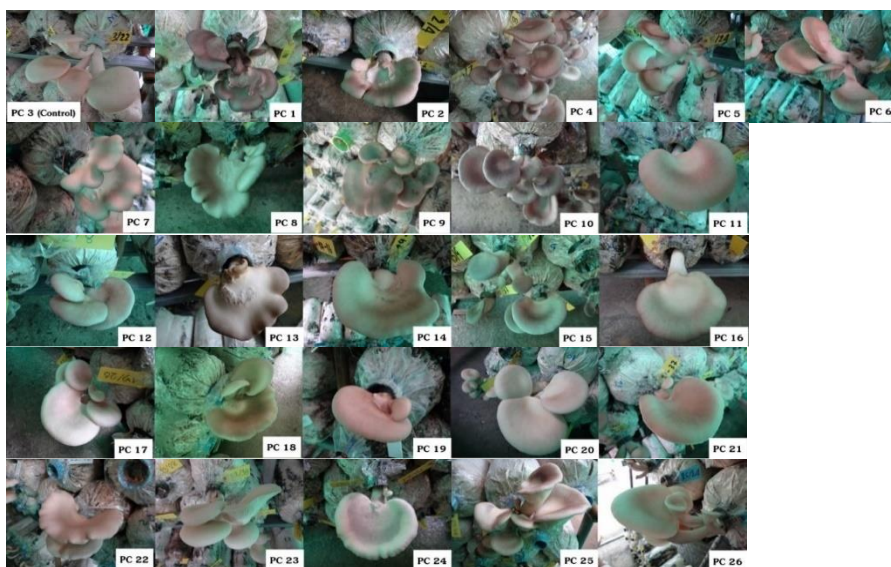


Figure 1 Morphological characteristics of 25 Abalone mushroom strains compared with PC3; cultivation period from March to August 2023.

Table 1 Twenty-five of Abalone Mushroom (*Pleurotus cystidiosus*) from various location

No.	Sample Code	Source of samples	Type of Sample
1	PC1	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
2	PC2	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
3	PC4	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
4	PC5	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
5	PC6	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
6	PC7	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
7	PC8	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
8	PC9	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
9	PC10	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
10	PC11	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
11	PC12	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
12	PC13	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
13	PC14	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
14	PC15	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
15	PC16	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
16	PC17	Thailand Mushroom Culture Collection	Mother mycelium
17	PC18	Sakon Nakhon Province	Fruiting body
18	PC19	Bangkok	Mother mycelium
19	PC20	Nonthaburi Province	Mother mycelium
20	PC21	Ang Thong Province	Mother mycelium
21	PC22	Phitsanulok Province	Fruiting body
22	PC23	Saraburi Province	Mother spawn
23	PC24	Sakon Nakhon Province	Mother spawn
24	PC25	Ratchaburi Province	Fruiting body
25	PC25	Sisaket Province	Mother mycelium

**Table 2** The mycelial colonization time, day of primordia formation and fresh weight yield of 25 Abalone mushroom compared with PC3; cultivation period from January to August 2022

Strains	Spawn run (day)	Fruit bodies primordia formation after bag opening (day)	Average fresh weight yield (g/bag)
PC3 (Control)	55.41 a-d	18.89 ab	149.20 bc
PC1	55.99 a-e <sup>1/</sup>	15.13 a	210.42 a
PC2	52.81 ab	39.80 efg	71.48 d
PC4	57.26 a-e	18.41 ab	134.41 bc
PC5	61.90 e	19.76 ab	151.12 bc
PC6	56.05 a-e	29.46 b-e	50.64 d
PC7	54.98 a-d	38.73 efg	70.92 d
PC8	52.80 ab	37.95 efg	85.47 d
PC9	53.11 abc	41.60 fg	71.83 d
PC10	56.97 a-e	16.64 a	167.67 bc
PC11	58.10 b-e	23.51 abc	128.55 c
PC12	59.22 cde	45.77 g	75.79 d
PC13	57.24 a-e	32.99 c-f	87.92 d
PC14	53.73 abc	23.33 abc	166.50 bc
PC15	51.75 a	15.23 a	135.09 bc
PC16	55.12 a-d	26.46 a-d	150.24 bc
PC17	55.03 a-d	33.15 c-f	68.74 d
PC18	54.40 abc	36.82 d-g	67.97 d
PC19	54.30 abc	35.93.d-g	76.98 d
PC20	53.99 abc	16.77 a	132.63 bc
PC21	55.49 a-d	17.67 a	175.26 ab
PC22	54.65 a-d	38.35 efg	62.77 d
PC23	60.71 de	19.33 ab	150.31 bc
PC24	60.76 de	23.18 abc	153.54 bc
PC25	51.31 a	19.56 ab	144.73 bc
PC26	58.71 b-e	18.79 ab	172.08 b
<b>CV</b>	6.40 %	25.40 %	21.40 %

<sup>1/</sup> Means in the same column, followed by a common letter are not significantly different at the 5% level by DMRT

# การรวบรวมและประเมินลักษณะสัณฐานวิทยาของเชื้อพันธุ์มะระขี้นก

## Collection and Morphological Characterization of Bitter Gourd Germplasm

พัฒน์นรี รักษคิต\* พัทชร ปิริยะวินิต และ พิทยา วงษ์ช้าง

Padnaree Rukkid\*, Phatchara Piriyaivinit and Pitthaya Wongchang

สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร, ปทุมธานี 12110

Biotechnology Research and Development Office, Department of Agriculture, Pathum Thani, 12110

\* Corresponding author: padnaree.r@gmail.com

### บทคัดย่อ

มะระขี้นกเป็นพืชผักสมุนไพรที่นิยมนำมาใช้ประโยชน์ในแถบประเทศเขตร้อนรวมทั้งประเทศไทย ซึ่งพืชชนิดนี้มีความหลากหลายของเชื้อพันธุ์ค่อนข้างสูง แต่การบริโภคในปัจจุบันนิยมใช้เพียงพันธุ์การค้าส่งผลให้ความหลากหลายลดลงและอาจทำให้เชื้อพันธุ์ดั้งเดิมสูญหายได้ในอนาคต งานวิจัยนี้จึงมีวัตถุประสงค์เพื่อรวบรวมและประเมินลักษณะทางสัณฐานวิทยาของมะระขี้นกจำนวน 15 ตัวอย่าง สำหรับการนำไปใช้ประโยชน์เชื้อพันธุ์ในอนาคต วางแผนการทดลองแบบ Randomized completely block design (RCBD) จำนวน 2 ซ้ำ ณ ศูนย์วิจัยและพัฒนาพืชผักเขตร้อน มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ วิทยาเขตกำแพงแสน บันทึกข้อมูลลักษณะสัณฐานวิทยา 5 ระยะ ได้แก่ ระยะต้นกล้า ระยะเจริญเติบโตทางลำต้น ระยะออกดอก ระยะติดผล และระยะเมล็ดพันธุ์ พบว่าสามารถแบ่งกลุ่มผลมะระขี้นกได้เป็น 3 กลุ่มคือ ขนาดเล็ก (ความยาว 30-60 มม.) จำนวน 7 ตัวอย่าง ขนาดกลาง (ความยาว 61-120 มม.) จำนวน 7 ตัวอย่าง และขนาดใหญ่ (ความยาวมากกว่า 121 มม.) จำนวน 1 ตัวอย่าง

**คำสำคัญ:** มะระขี้นก ความหลากหลายทางพันธุกรรม

### ABSTRACT

Bitter gourd is a widely used vegetable and herb for utilization in tropical countries and also Thailand. This plant has a relatively high diversity. Currently, consumption of this plant is mostly used only commercial varieties. Therefore, the native plant germplasm may be lost in the future. This causes the diversity of this plant to decrease. The objective of this research is to collect and evaluate morphological characteristics of 15 samples for future use. The experiment was conducted by growing and evaluating the morphological characteristics of bitter gourd at the Tropical Vegetable Research Center, Kasetsart University, Kamphaeng Saen Campus. The experiment was designed as RCBD with two replicates. Data were recorded for 5 stages of morphological characteristics including seedling, vegetative, inflorescence, fruit and seed data. It was found that bitter gourd fruit could be divided into 3 groups including small fruits (length 30-60 mm.) 7 samples, medium fruits (length 61-120 mm.) 7 samples and large fruits (length >121mm.) 1 sample.

**Keywords:** bitter gourd, genetic diversity

## บทนำ

มะระขี้นก (*Momordica charantia* L. var. *minima*; Bitter melon) มีถิ่นกำเนิดในอินเดียและเอเชียตะวันออกเฉียงใต้ เป็นพืชปีเดียวสามารถปลูกได้ทุกฤดูกาล ลำต้นเป็นเถาเลื้อย มีมือเกาะตามข้อช่วยยึดเกาะพวงลำต้น ใบเป็นใบเดี่ยว ขอบใบจักลึก ดอกเป็นดอกเดี่ยวสีเหลือง กลีบดอก 5 กลีบ ดอกแยกเพศอยู่ในต้นเดียวกัน (monoecious) มีผลเล็กสั้นป้อม หัวและท้ายแหลม เส้นผ่านศูนย์กลางผลน้อยกว่า 5 ซม. ผิวผลขรุขระ สีเขียว รสขมกว่ามะระจีน ผลสุกสีเหลืองส้ม (เอื้องฟ้า, 2542; Bharathi and John, 2013) ประเทศไทยมีการใช้ประโยชน์จากมะระขี้นกในด้านโภชนาการและสรรพคุณทางยามาอย่างยาวนานแต่ด้วยอิทธิพลทางการค้าปัจจุบันมะระขี้นกที่ใช้ส่วนใหญ่จึงเป็นพันธุ์ที่ได้จากการปรับปรุงพันธุ์ ด้วยเหตุนี้การรวบรวมและศึกษาเชื้อพันธุ์กรรมมะระขี้นกนี้จึงมีความสำคัญอย่างยิ่งสำหรับเป็นฐานพันธุ์กรรมเพื่อประโยชน์ในการปรับปรุงพันธุ์ และเป็นขั้นตอนหนึ่งของการอนุรักษ์เชื้อพันธุ์กรรมพืชเพื่อการป้องกันการสูญหายของลักษณะบางประการของพืชชนิดนี้

## อุปกรณ์และวิธีการ

### การเตรียมตัวอย่างเชื้อพันธุ์มะระขี้นกที่ได้จากการรวบรวม

รวบรวมเชื้อพันธุ์มะระขี้นกจากแหล่งต่างๆ และปลูกขยายด้วยวิธีผสมตัวเองจำนวน 3 รุ่น เพื่อสร้างความสม่ำเสมอของเชื้อพันธุ์ก่อนปลูกประเมินลักษณะสัณฐานวิทยา

### การประเมินลักษณะทางสัณฐานวิทยาของเชื้อพันธุ์มะระขี้นก

วางแผนการทดลองแบบสุ่มในบล็อกสมบูรณ์ (RCBD) 2 ซ้ำ บันทึกลักษณะสัณฐานวิทยา 5 ระยะเวลา ได้แก่ ระยะเวลาต้นกล้า ระยะเจริญเติบโตทางลำต้น ระยะออกดอก ระยะติดผล และระยะเมล็ดพันธุ์ ดัดแปลงจาก-Descriptors for Wild Dioecious *Momordica* Species (Joseph and Antony, 2011) และแบบบันทึกลักษณะการตรวจสอบพันธุ์มะระที่ขอจดทะเบียนเป็นพันธุ์พืชใหม่ (สำนักคุ้มครองพันธุ์พืช กรมวิชาการเกษตร, 2548) วิเคราะห์ความแปรปรวนและทดสอบความแตกต่างของค่าเฉลี่ย โดยวิธี Duncan's Multiple Range Test (DMRT) ที่ระดับความเชื่อมั่น 95 เปอร์เซ็นต์ ( $P \leq 0.05$ )

## ผลการทดลองและวิจารณ์

การรวบรวมและประเมินลักษณะสัณฐานวิทยามะระขี้นก 15 ตัวอย่าง (Table 1) ดำเนินงานระหว่าง กุมภาพันธ์ถึง กันยายน 2561 ณ ศูนย์วิจัยและพัฒนาพืชผักเขตร้อน มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ วิทยาเขตกำแพงแสน (TVRC) พบว่าในระยะต้นกล้าและระยะเจริญเติบโตทางลำต้น มะระขี้นกทั้ง 15 ตัวอย่างมีใบเลี้ยงสีเขียว (Green Group 137B – 139B) อัตราส่วนระหว่างความยาวต่อความกว้างใบเลี้ยงสามารถแบ่งกลุ่มของขนาดใบเลี้ยงได้ 2 กลุ่มคือขนาดปานกลางและใหญ่ ซึ่ง M46 มีขนาดใหญ่ที่สุด ความยาวของเถาหลักมีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญสอดคล้องกันกับลักษณะของเถา M23 มีความยาวเถาหลักมากที่สุดคือ 195 ซม. ขนาดเส้นผ่านศูนย์กลางเถาหลักมีขนาดใหญ่และปล้องเถาหลักมีความยาว คือ 4.76 และ 33.01 มม. ตามลำดับ ในขณะที่ M57 มีความยาวเถาหลักและปล้องเถาหลักขนาดสั้นที่สุดคือ คือ 139 ซม. และ 23.51 มม. ตามลำดับ ลักษณะปลายใบจริงใบแรกเป็นติ่งแหลมติ่งเดี่ยว (cuspidate) หรือ สามติ่ง (tricuspidate) และขอบใบจริงใบแรกหยักซี่ฟันถี่ (denticulate) แผ่นใบสีเขียว (Green Group 137B – C) รูปร่างแผ่นใบเป็นรูปหัวใจ (cordate) หรือทรงกลม (round) มีร่อง 5-7 ร่องต่อแผ่นใบ ลำ

ต้นเริ่มเลื้อยเมื่อมีอายุ 22-33 วันหลังย้ายกล้า ส่วนระยะออกดอกพบวันที่ดอกเพศผู้บาน 50 เปอร์เซ็นต์ อยู่ในช่วง 35 – 45 วันหลังย้ายปลูก และดอกเพศเมียบาน 50 เปอร์เซ็นต์ อยู่ในช่วง 44 – 51 วันหลังย้ายปลูก ดอกเพศเมียรังไข่มีสีเขียว (Green Group 137A – D) ทรงกลม มีการผสมเกสรในช่วงเช้า ความยาวและความกว้างรังไข่มีความสัมพันธ์กัน โดย M61 มีความยาวและกว้างมากที่สุดคือ 18.69 และ 5 มม. ตามลำดับ ในขณะที่ M17 มีรังไข่เล็กที่สุดคือยาว 8.65 มม. กว้าง 3.2 มม. ส่วนระยะติดผล (Table 2; Figure 1) พบจำนวนวันเก็บเกี่ยวผลผลิตเชิงพาณิชย์ 52 – 59 วัน สีของผลผลิตเชิงพาณิชย์มีสีเหลืองเขียวถึงสีเขียว และขนาดผล น้ำหนัก ความยาวและความกว้างผลที่ระยะเก็บเกี่ยวเชิงพาณิชย์มีความสัมพันธ์กันสามารถจัดกลุ่มได้ดังนี้ (วัชรภรณ์, 2544; Dhillon *et al.*, 2016)

กลุ่มที่ 1 ผลขนาดเล็ก รูปร่างของผลที่ระยะเก็บเกี่ยวเชิงพาณิชย์เป็นรูปทรงกระสวย (spindle) ความยาวผลอยู่ในช่วง 30 – 60 มม. น้ำหนักผล 3 – 15 กรัม ความหนาของเนื้อผล 2 – 4.5 มม. พบเชื้อพันธุ์มะระขึ้นกจำนวน 7 ตัวอย่าง ได้แก่ M15, M17, M30, M41, M44, M46 และ M50

กลุ่มที่ 2 ผลขนาดกลาง รูปร่างของผลที่ระยะเก็บเกี่ยวเชิงพาณิชย์เป็นรูปทรงผลแบบรี (elliptic) ความยาวผลอยู่ในช่วง 61 – 120 มม. น้ำหนักผล 15 – 40 กรัม ความหนาของเนื้อผล 4.5 – 10 มม. พบเชื้อพันธุ์มะระขึ้นกจำนวน 7 ตัวอย่าง ได้แก่ M8, M9, M10, M11, M57, M 61 และ M63

กลุ่มที่ 3 ผลขนาดใหญ่ รูปร่างของผลที่ระยะเก็บเกี่ยวเชิงพาณิชย์เป็นรูปทรงผลแบบขอบขนาน (oblong) ความยาวผลมากกว่า 120 มม. น้ำหนักผลมากกว่า 50 กรัม ความหนาของเนื้อผลมากกว่า 10 มม. พบเชื้อพันธุ์มะระขึ้นกจำนวน 1 ตัวอย่าง ได้แก่ M23

การประเมินลักษณะในระยะเมล็ดพันธุ์ พบว่าเมล็ดมีสีแตกต่างกันตั้งแต่สีเหลืองอ่อน น้ำตาลอ่อนและดำ โดยรูปร่าง ขนาด และน้ำหนัก 100 เมล็ด มีความสัมพันธ์ในทิศทางเดียวกันแบ่งได้เป็น 2 ลักษณะ เมล็ดมะระขึ้นกของผลที่มีขนาดเล็กส่วนใหญ่ไม่มีรอยหยักที่เปลือกเมล็ดและมีรูปทรงรี (elliptical) ความยาว 8 – 12 มม. กว้าง 4 – 6 มม. หนา 2 – 3 มม. และ 100 เมล็ดมีน้ำหนัก 4 – 10 กรัม ในขณะที่เมล็ดของผลที่มีขนาดกลางและใหญ่มีรูปทรงไข่ (ovate) เปลือกเมล็ดมีรอยหยัก ความยาว 12 – 15 มม. กว้าง 6 – 10 มม. หนา 3 – 5 มม. และน้ำหนัก 100 เมล็ดหนัก 10 – 20 กรัม ซึ่งเมล็ดของผลที่มีขนาดกลางและใหญ่มีความงอกและความแข็งแรงมากกว่าเมล็ดของผลที่มีขนาดเล็ก

## สรุป

จากการรวบรวมและประเมินลักษณะพื้นฐานวิทยามะระขึ้นกจำนวน 15 ตัวอย่าง สามารถแบ่งกลุ่มของผลมะระขึ้นกได้เป็น 3 ขนาด คือ ขนาดเล็ก กลาง และใหญ่ ซึ่งลักษณะของผลมีความสอดคล้องกับลักษณะของเมล็ด รวมถึงความงอกและความแข็งแรงของเมล็ดพันธุ์ ทั้งนี้ควรมีการศึกษาเพิ่มเติมเกี่ยวกับสารสำคัญ และความสัมพันธ์ทางพันธุกรรมระหว่างตัวอย่างพันธุ์เพื่อการคัดเลือกเชื้อพันธุ์ที่เหมาะสมสำหรับผลิตพันธุ์ที่มีคุณภาพเพื่อการใช้ประโยชน์อย่างยั่งยืน

## กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบคุณสำนักงานคณะกรรมการวิจัยแห่งชาติและสำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรมที่สนับสนุนงบวิจัยครั้งนี้

## เอกสารอ้างอิง

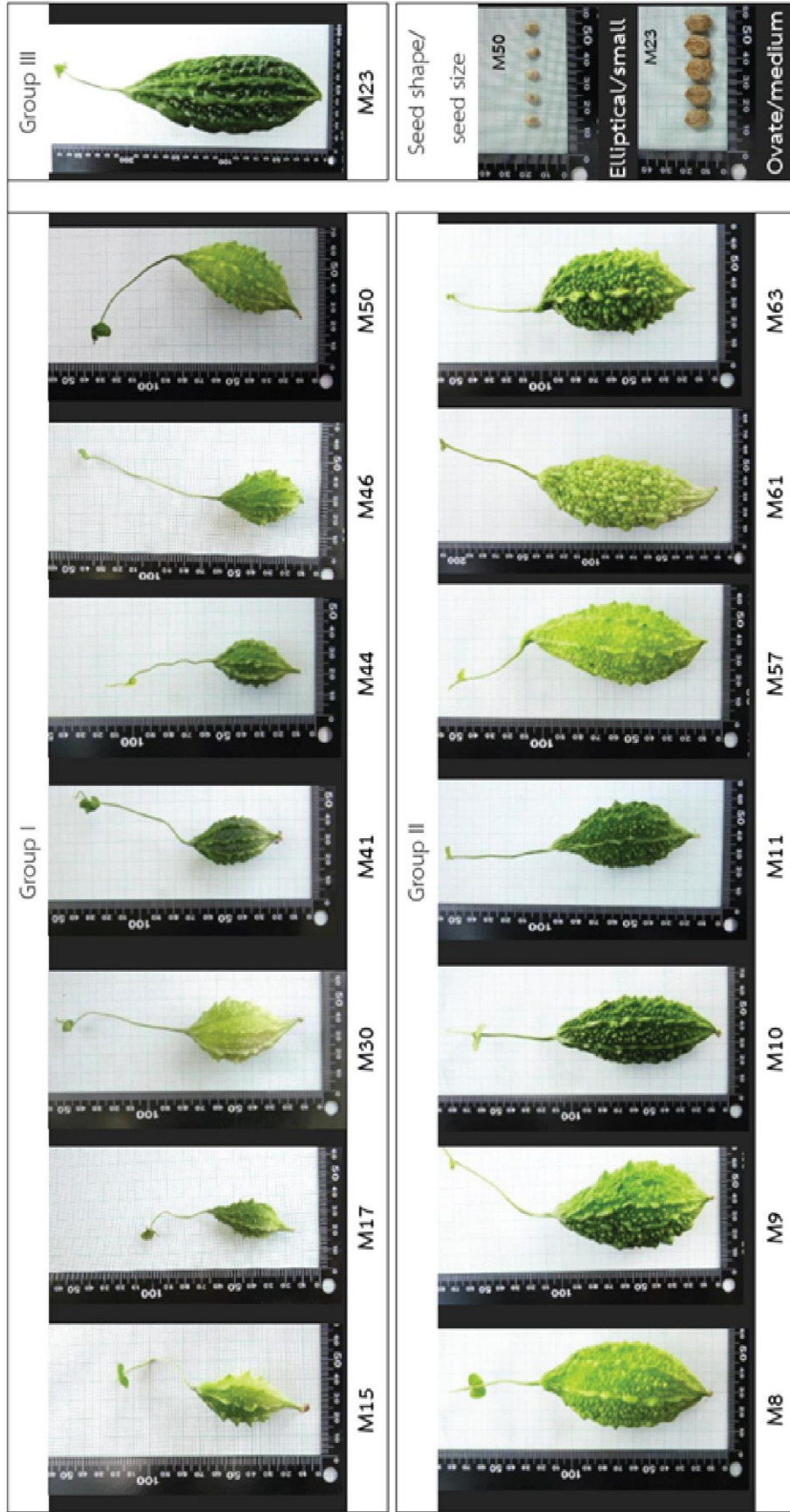
- เอื้องฟ้า บรรเทาวงษ์. 2542. การเปรียบเทียบลายพิมพ์ดีเอ็นเอของมะระขี้นกพันธุ์ต่างๆ ในประเทศไทย. ปัญหาพิเศษปริญญาตรี มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์, กรุงเทพฯ.
- วัชรภรณ์ จันทบุตร. 2544. การศึกษาลักษณะประจำพันธุ์และขยายเมล็ดพันธุ์ของเชื้อพันธุ์กรรมมะระ. ปัญหาพิเศษปริญญาโท ภาควิชาพืชสวน มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์. กรุงเทพฯ.
- สำนักคุ้มครองพันธุ์พืช กรมวิชาการเกษตร. 2548. ระเบียบกรมวิชาการเกษตร ว่าด้วยการตรวจสอบลักษณะของพันธุ์พืชที่ขอจดทะเบียนเป็นพันธุ์พืชใหม่ (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2547. แหล่งที่มา:  
[https://www.doa.go.th/pvp/?page\\_id=441](https://www.doa.go.th/pvp/?page_id=441), 15 กุมภาพันธ์ 2562.
- Bharathi, L.K. and K.J. John. 2013. *Momordica* Genus in Asia: An Overview. Springer, New Delhi, India. 147 pp.
- Dhillon, N.P.S., S. Sanguansil, R. Schafleitner, Y.W. Wang and J.D. McCreight. 2016. Diversity Among a Wide Asian Collection of Bitter Gourd Landraces and their Genetic Relationships with Commercial Hybrid Cultivars. *J. Amer. Soc. Hort. Sci.* 141(5): 475–484.
- Joseph, J.K. and V.T. Antony. 2011. Developing Descriptors for Dioecious *Momordica* Species for Germplasm Characterization and Evaluation. *Indian J. Plant Genet. Resour.* 24(1): 31–39.

**Table 1** List of Bitter Gourd Seeds (*Momordica charantia* L.) Collected from Thailand

Code	Local name	Type of Sample	Source	Province
M8	Mara Khi Nok	Farmer varieties	On farm	Phichit
M9	Mara Khi Nok	Commercial varieties	Market	Kamphaeng Phet
M10	Mara Khi Nok	Commercial varieties	Market	Tak
M11	Mara Khi Nok	Commercial varieties	Market	Tak
M15	Mara Khi Nok, Ma Hoi	Landraces	Market	Nan
M17	Mara Khi Nok	Landraces	Local	Nakhon Phanom
M23	Mara Khi Nok	Farmer varieties	Local	Bangkok
M30	Mara Khi Nok	Landraces	Market	Prachuap Khiri Khan
M41	Mara Khi Nok	Landraces	On farm	Phrae
M44	Mara Khi Nok, Ma Hoi	Landraces	Local	Nan
M46	Mara Khi Nok	Landraces	On farm	Uttaradit
M50	Mara Khi Nok	Landraces	Local	Phichit
M57	Mara Khi Nok	Commercial varieties	Market	Ayutthaya
M61	Mara Khi Nok	Farmer varieties	On farm	Sakon Nakhon
M63	Mara Khi Nok	Farmer varieties	On farm	Si Sa Ket

**Table 2** Morphological characters of 15 bitter melon (*Momordica charantia* L.) accessions at fruit stage since February to September 2018 at TVRC

Code	Fruit length (mm)	Fruit width (mm)	Fruit weight (g)	Fruit wall thickness (mm)	Fruit set	Fruit size	Fruit shape	Fruit surface	Warty pattern on fruit	Fruit color	
M8	82.59 d	38.90 d	20.3 c	6.07 bc	Good	Medium	Elliptic	Acute warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 144B
M9	99.18 b	44.43 b	19.6 c	6.32 b	Good	Medium	Elliptic	Acute warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 145D
M10	81.66 d	35.72 f	22.7 c	4.69 efg	Good	Medium	Elliptic	Warty	Weak	Green	Yellow-Green Group 145D
M11	95.76 bc	37.77 de	21.5 c	5.44 cde	Medium	Medium	Elliptic	Warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 145D
M15	51.17 e	22.82 ij	4.3 d	4.26 fgh	Good	Small	Spindle	Acute warty	Warty	Yellow white	Yellow Group 2D
M17	49.02 e	18.66 k	5.5 d	2.13 j	Medium	Small	Spindle	Acute warty	Warty	Yellow white	Yellow Group 2D
M23	132.61 a	55.82 a	54.3 a	11.03 a	Poor	big	oblong	Warty	Weak	Green	Yellow-Green Group 144B
M30	53.16 e	25.12 h	5.5 d	3.97 gh	Medium	Small	Spindle	Acute warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 145C
M41	52.10 e	24.49 hi	4.8 d	3.54 hi	Poor	Small	Spindle	Acute warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 145C
M44	49.86 e	21.36 j	5.4 d	2.89 i	Poor	Small	Spindle	Acute warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 145A
M46	49.12 e	22.37 j	8.3 d	3.73 h	Poor	Small	Spindle	Acute warty	Medium	Yellow white	Yellow Group 2D
M50	51.32 e	21.86 j	6.8 d	2.83 ij	Medium	Small	Spindle	Acute warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 145A
M57	91.55 c	32.62 g	18.9 c	4.98 ef	Good	Medium	Elliptic	Acute warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 145D
M61	92.33 c	41.69 c	38.0 b	5.92 bcd	Good	Medium	Elliptic	Warty	Medium	Green	Yellow-Green Group 145D
M63	77.44 d	36.20 ef	19.7 c	5.21 de	Good	Medium	Elliptic	Acute warty	Warty	Green	Yellow-Green Group 145D
Mean	76.52	31.99	17.00	4.87							
F-test	**	**	**	**							
CV (%)	3.6	2.7	11.3	6.8							



**Figure 1** Fruit characters was divided into three morphological groups follows:

Group I : Spindle shaped fruit (length 30 – 60 mm.). Seed shape was elliptical and small size (7 samples)

Group II : Ellipsoid shaped fruit: (length 61 – 120 mm.). Seed shape was ovate and medium size (7 samples)

Group III : Oblong shaped fruit. (length more than 120 mm.). Seed shape was ovate and large size (1 sample)



**“นวัตกรรมเทคโนโลยีสีเขียว  
เพื่อจุดประกายมิติใหม่ภาคการเกษตร  
(*Innovative Green Technology  
to Ignite a New Dimension  
in Agriculture*)”**



**ผลิตภัณฑ์จาก  
เชื้อพันธุกรรมพืช**



# ทองม้วนสมุนไพรหน่อปุด

## ต้นแบบผลิตภัณฑ์

### ความเป็นมา

พืชสกุลปุด (Etlingera) เป็นพืชท้องถิ่นภาคใต้ซึ่งเป็นที่รู้จักอยู่ในวงจำกัดและถูกนำมาใช้ประโยชน์ได้น้อย เพื่อหาแนวทางการใช้ประโยชน์จากชนิดพันธุ์พืชสกุลปุดที่มีศักยภาพ ด้วยการพัฒนาต้นแบบผลิตภัณฑ์โดยจากการวิจัยได้คัดเลือกปุดช้าง (Etlingera littoralis (J.Koenig) Giesecke) ซึ่งเป็นชนิดพันธุ์ปุดที่อุดมไปด้วยสารพฤษเคมีและองค์ประกอบของน้ำมันหอมระเหยที่มีศักยภาพทางเภสัชวิทยาที่ออกฤทธิ์ทางชีวภาพสูง เหมาะสมกับการนำมาพัฒนาผลิตภัณฑ์เชิงโภชนเภสัชเพื่อส่งเสริมสุขภาพ นำมาสู่การพัฒนาทองม้วนสมุนไพรหน่อปุดที่มีกลิ่นและรสชาติแปลกใหม่เป็นแนวทางการนำพืชสกุลปุดมาใช้ประโยชน์ เป็นพืชทางเลือกเสริมรายได้และต่อยอดพัฒนาต้นแบบผลิตภัณฑ์เพื่อเพิ่มมูลค่าวัตถุดิบและสร้างรายได้แก่ชุมชน กระตุ้นจิตสำนึกการอนุรักษ์พันธุ์พืชสกุลปุดในท้องถิ่นและตระหนักถึงความสำคัญของทรัพยากรพันธุกรรมพืชสกุลปุดในชุมชนให้สามารถใช้ประโยชน์ได้อย่างยั่งยืน



### ภัทร เหลืองศุภบุลย์

นักวิชาการเกษตรชำนาญการ  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

#### ผู้ร่วมวิจัย

- สุพินญา บุญมานพ สภช.
- วาทิตญา วงศ์เปี้ย สภช.
- ปาริฉัตร สิงห์สะอาด สภช.
- สৌกัญญา จารุพินทุโสภณ มรท.พร.บรส
- อังคณา จารุพินทุโสภณ มรท.พร.บรส

### จุดเด่นของผลงาน

ทองม้วนสมุนไพรหน่อปุดมีส่วนผสมของปุดช้าง ซึ่งมีความโดดเด่นของสารทุติยภูมิในกลุ่มสารประกอบฟีนอลิกฟลาโวนอยด์และน้ำมันหอมระเหยกลุ่มโมโนเทอร์พีนเป็นองค์ประกอบสูงและมีฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระสูง มีฤทธิ์ยับยั้งการเจริญของจุลินทรีย์ และมีฤทธิ์ยับยั้งเอนไซม์แอลฟาไกลโคซิเดสสูง



### ประโยชน์ของผลงาน

ทองม้วนสมุนไพรหน่อปุดเป็นผลิตภัณฑ์โภชนเภสัชที่มีส่วนผสมของวัตถุดิบสมุนไพรพืชสกุลปุดที่อุดมไปด้วยสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพมีส่วนช่วยในการส่งเสริมสุขภาพแก่ผู้บริโภคและยังมีกลิ่นและรสชาติแปลกใหม่ สามารถรับประทานได้ง่ายทุกเพศทุกวัย



### ช่องทางติดต่อ

☎ 02 9046885 ต่อ 129

✉ Theerapat.L@hotmail.com

📍 สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต  
อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี  
12110

### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

ต้นแบบผลิตภัณฑ์ทองม้วนสมุนไพรหน่อปุด สามารถนำไปถ่ายทอดเทคโนโลยีการผลิตผลิตภัณฑ์ต้นแบบให้กับชุมชน เกษตรกร และบริษัทนำไปต่อยอดผลิตภัณฑ์เพื่อสร้างมูลค่าเพิ่ม



# ทองม้วนสมุนไพรหน่อปุด

ต้นแบบผลิตภัณฑ์



## ทองม้วนสมุนไพร หน่อปุด (ETLIN CRISPY ROLLS)

ข้อมูลโภชนาการ	
กินได้ 1 ครั้ง ต่อกล่อง	
คุณค่าทางโภชนาการต่อการกินหนึ่งครั้ง : 30 ชิ้น (30 กรัม)	
พลังงาน	120 กิโลแคลอรี
ร้อยละของค่าอ้างอิงต่อวัน*	
ไขมันทั้งหมด 2 ก.	3 %
ไขมันอิ่มตัว 3 ก.	15 %
คอเลสเตอรอล 9 มก.	3 %
โปรตีน 3 ก.	
คาร์โบไฮเดรตทั้งหมด 24 ก.	8 %
น้ำตาลทั้งหมด 9 ก.	
โซเดียม 80 มก.	4 %
โพแทสเซียม 60 มก.	2 %
แสดงชนิดและปริมาณวิตามินและแร่ธาตุ เป็นร้อยละของ Thai RDI ตามเงื่อนไขข้อ 2.3	
*ร้อยละของค่าอ้างอิงอาหารต่อวันสำหรับคนไทย จากความต้องการพลังงานวันละ 2,000 กิโลแคลอรี	
ความต้องการพลังงานของแต่ละบุคคลแตกต่างกันขึ้นที่อัตราการพลังงานวันละ 2,000 กิโลแคลอรี ควรได้รับสารอาหารต่างๆ ดังนี้	
ไขมันทั้งหมด	น้อยกว่า 65 ก.
ไขมันอิ่มตัว	น้อยกว่า 20 ก.
คอเลสเตอรอล	น้อยกว่า 300 มก.
คาร์โบไฮเดรตทั้งหมด	300 ก.
โซเดียม	น้อยกว่า 2,000 มก.
พลังงาน (กิโลแคลอรี) ต่อกรัม : ไขมัน = 9 ; โปรตีน = 4 ; คาร์โบไฮเดรต = 4	



กลุ่มวิจัยพัฒนาอาคารเชื้อพันธุ์พืชและจุลินทรีย์  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110



## ต้นแบบผลิตภัณฑ์จากมะเขือพวง

- เบเกอรี่วาฟเฟิลสุขภาพมะเขือพวง
- มะเขือพวงอบกรอบปรุงรส

### ความเป็นมา

มะเขือพวง (*Solanum torvum* Sw.) หรือ turkey berry เป็นหนึ่งในพืชผักที่มีประโยชน์เรื่องคุณค่าอาหารที่รับประทานในครัวเรือนไทยมาช้านานผลมะเขือพวงมีคุณสมบัติในการเสริมภูมิคุ้มกันต้านโรค การนำมะเขือพวงที่มีรสชาติไม่อร่อยแต่มีประโยชน์ โดยคัดเลือกเชื้อพันธุ์พืชมะเขือพวงที่เด่นในเรื่องของฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระและสารสำคัญต่าง ๆ มาเป็นต้นแบบผลิตภัณฑ์และนวัตกรรมการใช้ประโยชน์จากมะเขือพวง: ต้นแบบผลิตภัณฑ์เบเกอรี่วาฟเฟิลสุขภาพมะเขือพวง และมะเขือพวงอบกรอบปรุงรส

### จุดเด่น: เบเกอรี่วาฟเฟิลสุขภาพมะเขือพวง

- เป็นวาฟเฟิลสำหรับทานระหว่างมื้อ หรือทานเป็นมื้อเช้า
- Vegan มังสวิรัติ ปราศจากไข่ และวัตถุดิบจากสัตว์
- Low calories ให้พลังงานต่ำ แต่อิ่มนาน
- อุดมไปด้วยคาร์โบไฮเดรตเชิงซ้อน
- High fiber มีใยอาหารสูง
- High protein มีปริมาณโปรตีนสูง

### จุดเด่น: มะเขือพวงอบกรอบปรุงรส

- เป็นผลิตภัณฑ์ใหม่ที่ยังไม่มีจำหน่ายในท้องตลาด
- เป็นอาหารทานเล่นหรือทานคู่กับอาหารได้สะดวก
- ส่งเสริมการบริโภคผัก และการมีสุขภาพดี
- มีคุณประโยชน์จากมะเขือพวง ได้แก่ เป็นแหล่งใยอาหาร ธาตุเหล็ก
- และวิตามิน มีไขมันและคาร์โบไฮเดรตต่ำ เสริมสร้างระบบขับถ่าย
- และภูมิคุ้มกัน ลดการอักเสบ ลดความดันโลหิต

### ประโยชน์ของผลงาน

คุณประโยชน์จากมะเขือพวงผลิตภัณฑ์เบเกอรี่วาฟเฟิลสุขภาพมะเขือพวงและมะเขือพวงอบกรอบปรุงรส ได้แก่ เป็นแหล่งใยอาหาร ธาตุเหล็ก วิตามิน ไขมันและคาร์โบไฮเดรตต่ำ เสริมสร้างระบบขับถ่าย และภูมิคุ้มกัน ลดการอักเสบ ลดความดันโลหิต

### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

การนำผลงานผลิตภัณฑ์เบเกอรี่วาฟเฟิลสุขภาพและมะเขือพวงอบกรอบนำไปถ่ายทอดเทคโนโลยีจากผลิตภัณฑ์ต้นแบบให้บริษัทนำไปต่อยอดผลิตภัณฑ์ เป็นการสร้างมูลค่าเพิ่ม

### กัญญาภรณ์ พิพิธแสงจันทร์

รักษาการผู้เชี่ยวชาญด้านอนุรักษ์พันธุกรรม  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

ผู้ร่วมวิจัย  
นิภาพร บัวอิน สภช.  
อัสนี ส่งเสริม สภช.  
อภิญา วงศ์เป็ย สภช.  
ธีรภัทร เหลืองศุภบุลย์ สภช.  
พัลลภ ลังวรศิลป์ สภช.  
วิชชา ตรีสุวรรณ มก.

### ช่องทางติดต่อ

☎ 02 9046885 ต่อ 123

✉ [kunypithsan@gmail.com](mailto:kunypithsan@gmail.com)

📍 สำนักวิจัยพัฒนา  
เทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต  
อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี  
12110



## ต้นแบบผลิตภัณฑ์จากมะเขือพวง

- เบเกอรี่วาฟเฟิลสุขภาพมะเขือพวง
- มะเขือพวงอบกรอบปรุงรส



ต้นแบบผลิตภัณฑ์  
เบเกอรี่วาฟเฟิล  
สุขภาพมะเขือพวง  
และมะเขือพวง  
อบกรอบปรุงรส

## • เบเกอรี่วาฟเฟิลสุขภาพมะเขือพวง



## • มะเขือพวงอบกรอบปรุงรส

กลุ่มวิจัยพัฒนาการอาหารเชื้อพันธุพืชและจุลินทรีย์  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110





## ผลิตภัณฑ์บำรุงผิวหน้า DOA FACIAL ROSELLE ESSENCE และเครื่องดื่ม ROSELLE INSTANT DRINK MIX

(ผลิตภัณฑ์จากกระเจี๊ยบแดงในโครงการ JTEPA)

### ความเป็นมา

มนุษยชาติในปัจจุบันนี้ได้เผชิญกับโรคอุบัติใหม่เกิดจากความไม่สมดุลของธรรมชาติ พืชสมุนไพรที่ใช้อยู่ในประเทศที่มีสารสำคัญสูงมีประโยชน์ต่อร่างกายมนุษย์ การนำเชื้อพันธุ์พืชที่มีอยู่มาใช้ประโยชน์ความหลากหลายทางชีวภาพและเพิ่มมูลค่า ความมั่นคงทางอาหารสู่การใช้ประโยชน์เชิงสุขภาพจากความหลากหลายทางชีวภาพของพืชที่ประเทศไทยมีตั้งมาใช้ประโยชน์ สำหรับกระเจี๊ยบแดงมีคุณสมบัติในการต้านอนุมูลอิสระ มีปริมาณฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ DPPH ของกระเจี๊ยบแดงทำหน้าที่เป็น antioxidant ในการผลิตผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง (เป็นสารต้านอนุมูลอิสระ เหมาะสำหรับน้ำมันและกรดไขมันต่าง ๆ ป้องกันกลิ่นหืนในเครื่องสำอาง สามารถนำเชื้อพันธุ์พืชมาเพิ่มมูลค่าโดยทำผลิตภัณฑ์ต้นแบบได้ ในผลิตภัณฑ์บำรุงผิวหน้า DOA Facial Roselle Essenceและเครื่องดื่ม Roselle Instant Drink Mix

### กัญญากรณ์ พิพิธแสงจันทร์

รักษาการผู้เชี่ยวชาญด้านอนุรักษ์พันธุกรรม  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

#### ผู้ร่วมวิจัย

พิชชา วงษ์ช้าง  
อัญชลี แก้วดวง  
อัสนี ส่งเสริม  
เสาวณี เดชะคำภู  
สุภาวดี สมภาค  
อรุณี ใจดี  
อำนวยการ อรรถลิ่งรอง  
ปิยรัชฎี ปริญญาพงษ์ จริญศรีพร  
วิษา ตรีสุวรรณ  
เนมพิช ตรีสุวรรณ  
อมรรัตน์ ถนนแก้ว

### จุดเด่นของผลงาน

DOA Facial Roselle Essence (น้ำตบ) ผลิตภัณฑ์บำรุงผิวหน้าจากสารสกัดกระเจี๊ยบแดงที่มีประสิทธิภาพต้านอนุมูลอิสระ บำรุงผิวหน้าให้ใสกระจ่างใสรูขุมขนกระชับจุดด่างดำและริ้วรอยลดลงดูอ่อนเยาว์อย่างเป็นธรรมชาติได้

Roselle Powder หรือ Roselle Instant Drink Mix สูตรเกี่ยวกับความงามผิวพรรณและขับถ่าย (ทานแล้วผิวพรรณดีและขับถ่ายดี)

### ประโยชน์ของผลงาน

เกษตรกรสามารถนำพันธุ์ที่มีสารสำคัญสูงนำมาขยายและสร้างรายได้เพิ่มแก่ชุมชนเกษตรกรเองมีแนวทางในการนำผลผลิตไปแปรรูปเพื่อเพิ่มมูลค่า

### ช่องทางติดต่อ



02 9046885 ต่อ 123



[kunyapithsan@gmail.com](mailto:kunyapithsan@gmail.com)



สำนักวิจัยพัฒนา  
เทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต  
อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี  
12110

### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

ผู้ประกอบการด้านธุรกิจอาหารสุขภาพผู้ประกอบการด้านธุรกิจความงามสามารถนำต้นแบบผลิตภัณฑ์ไปพัฒนาต่อยอดเชิงพาณิชย์





## ผลิตภัณฑ์บำรุงผิวหน้า DOA Facial Roselle Essense และเครื่องดื่ม Roselle Instant Drink Mix

(ผลิตภัณฑ์จากกระเจี๊ยบแดงในโครงการ JTEPA)



ผลิตภัณฑ์บำรุงผิวหน้า DOA Facial Roselle Essense

ผลิตภัณฑ์บำรุงผิว  
หน้า DOA FACIAL  
ROSELLE ESSENCE  
และเครื่องดื่ม  
ROSELLE INSTANT  
DRINK MIX



เครื่องดื่ม Roselle Instant Drink Mix



กลุ่มวิจัยพัฒนาอาคารเชื้อพันธุพืชและจุลินทรีย์  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110



# ลูกประคบสมุนไพรไหลดำ

## ลังกาสุกะ

### ความเป็นมา

ไหลดำ (*Zingiber ottensii* Valetton) เป็นพืชสมุนไพรท้องถิ่นที่พบมากทางภาคใต้ของประเทศไทย ชุมชนท้องถิ่นใช้ไหลดำเป็นยาสมุนไพรหรือเป็นส่วนผสมในตำรับยาเพื่อใช้รักษาโรค ผลิตภัณฑ์จากไหลดำได้รับความสนใจจากบริษัทต่างชาติ ที่ต้องการจำหน่ายในเครื่องหมายการค้าของตนเอง ขณะที่ประเทศไทยมีความรู้และสนใจไหลดำในวงจำกัด

ลูกประคบสมุนไพรไหลดำ เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้จากโครงการวิจัยพัฒนาต้นแบบผลิตภัณฑ์จากความหลากหลายทางชีวภาพของไหลดำในประเทศไทยเพื่อสร้างมูลค่าเชิงพาณิชย์ ภายใต้ชื่อของ "ลังกาสุกะ" อันหมายถึงอาณาจักรโบราณทางภาคใต้ตอนล่างที่มีความรุ่งเรืองและสืบทอดภูมิปัญญาพืชสมุนไพรใน 3 จังหวัดชายแดนภาคใต้ถึงปัจจุบัน งานวิจัยไหลดำและผลิตภัณฑ์ที่ได้จากโครงการ จะช่วยส่งเสริมความเป็นเจ้าของในภูมิปัญญาท้องถิ่นด้วยองค์ความรู้และเทคโนโลยี เพื่อสร้างความภาคภูมิใจในสมุนไพรไหลดำอันเป็นอัตลักษณ์ของชุมชน

### อภิญญา วงศ์เปีย

นักวิชาการเกษตรชำนาญการ  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

#### ผู้ร่วมวิจัย

พรพยุง คงสุวรรณ ศวส.ยะลา  
พรเทพ ชีระวัฒน์พงศ์ ศวส.ยะลา  
อรรธวรรณ แก้วรักษา ศวส.ยะลา  
ธีรภัทร เหลืองศุภบุลย์ สทช.  
อัษฎชลิ แก้วดวง สทช.  
ปาริฉัตร สิงห์สะอาด สทช.

### จุดเด่นของผลงาน

ลูกประคบสมุนไพร ประกอบด้วยเหง้าไหลดำมากกว่าร้อยละ 80 โดยน้ำหนักซึ่งคัดสรรไหลดำที่ปลูกในจ.ยะลามาเป็นวัตถุดิบจึงโดดเด่นด้วยสรรพคุณของน้ำมันหอมระเหยและสารต้านอนุมูลอิสระ ร่วมกับการเพิ่มมะกรูดตะไคร้ ส้มป่อย และพิมเสนตามตำรับของชุมชนท้องถิ่น เพื่อมาเป็นลูกประคบไหลดำที่มีสรรพคุณบรรเทาปวดเมื่อยและผ่อนคลาย

### ประโยชน์ของผลงาน

ใช้สำหรับประคบตามจุดต่างๆของร่างกายเพื่อบรรเทาอาการปวดเมื่อย ช่วยให้รู้สึกสดชื่นและผ่อนคลายจากกลิ่นน้ำมันหอมระเหยของไหลดำที่เป็นวัตถุดิบหลัก ลูกประคบไหลดำเป็นหนึ่งในผลิตภัณฑ์ที่ส่งเสริมการเพิ่มมูลค่าของพืชสมุนไพรพื้นบ้าน เผยแพร่คุณค่าและการใช้ประโยชน์ของไหลดำให้เป็นที่รู้จักในวงกว้าง

### ช่องทางติดต่อ

☎ 02 9046885 ต่อ 129

✉ Aphinya.wongpia@gmail.com

📍 สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต  
อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี  
12110

### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

ลูกประคบสมุนไพรไหลดำ เป็นการแปรรูปผลิตภัณฑ์ด้วยภูมิปัญญาท้องถิ่นผสมผสานกับองค์ความรู้ที่ได้จากงานวิจัย ซึ่งจะใช้เป็นแนวทางของการพัฒนาต้นแบบผลิตภัณฑ์เชิงพาณิชย์บำบัดจากไหลดำ ได้แก่ ครีมนวด แผ่นเจล และฝือกอ่อน สำหรับใช้ในชุมชนและสถานพยาบาลเพื่อรักษาผู้ป่วยในเบื้องต้น



# Herbal hot compress ball

## Langasuka



สารสำคัญในเหง้าไหลดำ 100 กรัม ประกอบด้วย

- น้ำมันหอมระเหย 0.25-0.65 มล.
- ซิรมโบน (zerumbone) 31-53%  
ของสารสำคัญทั้งหมดที่พบในน้ำมันหอมระเหย มีฤทธิ์ต้านการอักเสบ บรรเทาอาการปวด และป้องกันการสูญเสียมวลกระดูก
- ฟีนอลิกรวม 6.06-32.34 มก. และฟลาโวนอยด์รวม 0.52-5.24 มก. ซึ่งสารสำคัญ 2 กลุ่มนี้ มีฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ



ผลิตโดย  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
ศูนย์วิจัยพืชสวนยะลา

กลุ่มวิจัยพัฒนาการเคหกรรมเชื้อพันธุพืชและจุลินทรีย์  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110



**นวัตกรรมชุดตรวจ**



## ชุดตรวจสอบใบด่างมันสำปะหลัง RPA LFICS

### ความเป็นมา

มันสำปะหลังเป็นพืชเศรษฐกิจที่สำคัญของไทยสามารถนำไปใช้ประโยชน์ได้หลากหลายแต่มักประสบปัญหาโรคระบาดที่สำคัญคือโรคใบด่างมันสำปะหลัง ซึ่งเกิดจากเชื้อไวรัส SLCMV สร้างความเสียหายอย่างมากให้กับเกษตรกร รวมถึงยังมีผลต่อเศรษฐกิจของประเทศ ในปัจจุบันกรมวิชาการเกษตรใช้เทคนิค PCR ในการตรวจสอบโรคใบด่างมันสำปะหลังโดยใช้เวลารวมถึงการขนส่งจากพื้นที่เข้ามาเพื่อตรวจสอบอย่างน้อย 2 สัปดาห์จึงเป็นที่มาของการวิจัยพัฒนาเทคนิคนี้ขึ้นเพื่อการตรวจสอบที่มีประสิทธิภาพ ไม่ยุ่งยาก รวดเร็ว และแม่นยำสำหรับใช้ตรวจสอบเผ่าละวังโรคดังกล่าวในพื้นที่ภาคสนามหรือห้องปฏิบัติการขนาดเล็กซึ่งการตรวจสอบต้นหรือก่อนพันธุ์ให้ปลอดโรคก่อนทำการเพาะปลูก โดยเทคนิค Recombinase Polymerase Amplification (RPA) และ PCR-Lateral flow เป็นเทคนิค PCR ที่ใช้ไพรเมอร์ความจำเพาะต่อไวรัสและสามารถประยุกต์ใช้กับอุปกรณ์เครื่องมือที่มีราคาถูกระยะเวลาในการเพิ่มปริมาณสั้นลง เจ้าหน้าที่ที่ตรวจสอบไม่ต้องมีความชำนาญและสามารถตรวจสอบได้ด้วยตาเปล่า

### จุดเด่นของผลงาน

ชุดตรวจสอบไวรัสใบด่างมันสำปะหลังโดยใช้เทคนิค RPA-LFICS เป็นเทคนิคที่อาศัยหลักการของการเพิ่มขยายจำนวนสารพันธุกรรมโดยใช้เวลาในการทดสอบน้อยกว่าการทำด้วยเทคนิค PCR สามารถตรวจผลบนแผ่น Strip อีกทั้งสามารถตรวจสอบใบด่างมันสำปะหลังจำนวนมากได้ในเวลาที่รวดเร็วและในทุกส่วนที่มีดีเอ็นเอ เช่น ก่อนพันธุ์ และใบ

### ประโยชน์ของผลงาน

สามารถใช้ในการป้องกันการแพร่กระจายของโรคไวรัสใบด่างมันสำปะหลังซึ่งช่วยร่นระยะเวลาจากการตรวจวิเคราะห์ใช้งานง่ายและสะดวก มีประสิทธิภาพ อีกทั้งสามารถตรวจสอบใบด่างมันสำปะหลังจำนวนมากได้ในเวลาที่รวดเร็วมีความเหมาะสมสำหรับการทำงานในห้องปฏิบัติการที่ยังไม่มีความพร้อมทางด้านเครื่องมือ อาทิ บริษัทผู้ผลิตอาหารแปรรูป และเกษตรกร

### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

ผลงานดังกล่าวเป็นต้นแบบสำหรับการผลิตเชิงการค้าต่อไปและสามารถนำมาเป็นพื้นฐานในการผลิตชุดตรวจสอบไวรัสอื่น ๆ ด้านการเกษตรได้ อาทิเช่น โรคกรีนนิงในตระกูลส้ม โรคไวรัสในมะละกอ เป็นต้น

## ปิยนุช ศรีชัย

นักวิชาการเกษตรชำนาญการ  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

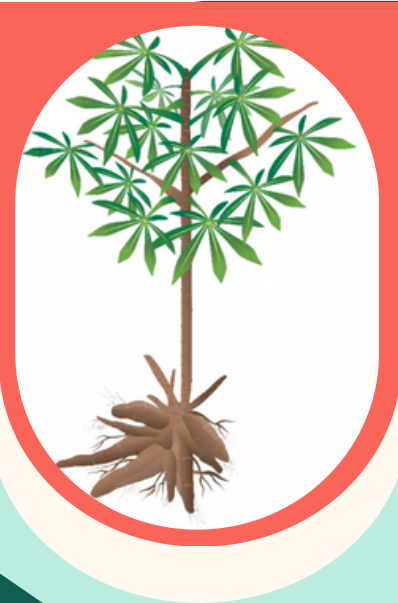
ผู้ร่วมวิจัย  
อรุโณทัย ชาววา สกช.  
ภูวนารถ มณีโชติ สวพ.  
วันวิสา ศิริวรรณ มก.

## ช่องทางติดต่อ

☎ 02 5791534-5

✉ butakurogo  
@hotmail.com

📍 สำนักวิจัยพัฒนา  
เทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
50 ต.พหลโยธิน  
แขวงลาดยาว  
เขตจตุจักร กรุงเทพฯ  
10900



# ชุดตรวจสอบใบด่างมันสำปะหลัง RPA LFICS



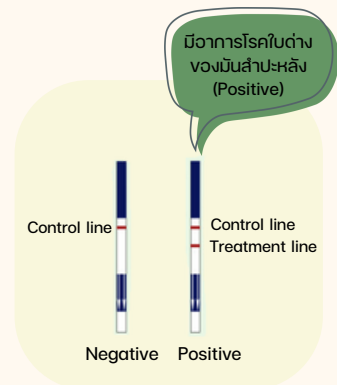
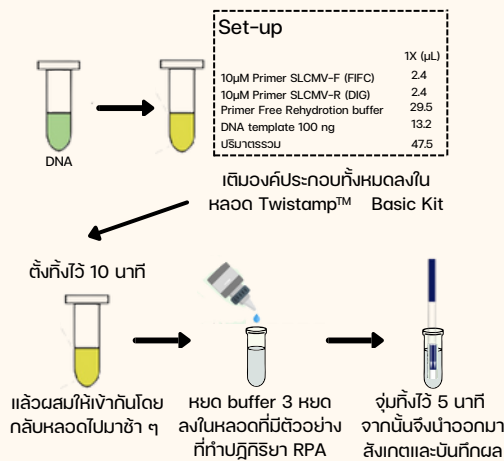
## ชุดตรวจสอบ ใบด่างมันสำปะหลัง RPA LFICS



### ขั้นตอนการตรวจสอบ



การนำปฏิกิริยา RPA แบบ Simplex เพื่อใช้ในการตรวจสอบโรคใบด่างมันสำปะหลัง



กลุ่มวิจัยพัฒนาการตรวจสอบพืชและจุลินทรีย์ดัดแปรพันธุกรรม  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
50 ถ.พหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพฯ 10900



## ชุดตรวจสอบกัวเหลียงโอล์อิกสูง ปรับแต่งจีโนมด้วยเทคนิค LFICS

### ความเป็นมา

ปัจจุบันมีการพัฒนาและการประยุกต์ใช้เทคโนโลยีปรับแต่งจีโนม (Genome editing) ทางเภสัชกรรมในพืชหลากหลายชนิดสำหรับประเทศไทยยังไม่มีมาตรการในการควบคุมกำกับดูแลที่ชัดเจน การตรวจสอบพืชที่ได้รับการปรับแต่งยีนเพื่อแยกความแตกต่างระหว่างพืชปกติและพืชที่ได้รับการปรับแต่งจีโนมจึงมีความสำคัญกัวเหลียง เป็นพืชอุตสาหกรรมหลักชนิดหนึ่งที่ถูกนำเข้ามาในประเทศไทยจำนวนมาก และใช้เป็นวัตถุดิบสำคัญในผลิตภัณฑ์ต่าง ๆ หลายชนิด เช่น น้ำมัน กัวเหลียง เต้าหู้ ซอสกัวเหลียง เป็นต้น โดยในปัจจุบันได้มีการพัฒนาปรับแต่งยีนกัวเหลียงให้มีคุณสมบัติสามารถผลิตกรดโอล์อิกได้สูง เนื่องจากกรดโอล์อิกเป็นกรดไขมันอิ่มตัวที่มีประโยชน์ต่อร่างกายช่วยลดความเสี่ยงของการเกิดโรคหัวใจและ มีแนวโน้มที่จะช่วยลดไขมันในเส้นเลือดด้วย แต่ทั้งนี้การตรวจสอบกัวเหลียงที่ได้รับการปรับแต่งยีนยังคงมีขั้นตอนที่ยุ่งยากและใช้เวลานานจึงมีการพัฒนาชุดตรวจนี้ขึ้นเพื่อลดระยะเวลาและขั้นตอนการตรวจ

### วิระศักดิ์ พิทักษ์ศฤงคาร

นักวิชาการเกษตรชำนาญการ  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

ผู้ร่วมวิจัย  
อรทัย ทาก้อม  
ปิยนุช ศรชัย  
พงศกร สรรค์วิทยากุล  
อรุณทัย ชาววา  
ปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์

### จุดเด่นของผลงาน

เราได้พัฒนาวิธีการตรวจสอบกัวเหลียงที่ได้รับการปรับแต่งยีนให้ง่ายและรวดเร็วมากขึ้น โดยใช้เทคนิค PCR (Polymerase chain reaction) และ LFICS (Lateral flow immuno-chromatographic strip) ซึ่งทำงานโดยการเพิ่มปริมาณดีเอ็นเอในตำแหน่งที่จำเพาะกับยีน FAD2-1B ซึ่งเป็นยีนที่เกี่ยวข้องกับการสร้างกรดโอล์อิกร่วมกับการทำปฏิกิริยาระหว่างแอนติบอดีกับแอนติเจนหรือระหว่างกรดนิวคลีอิก

### ประโยชน์ของผลงาน

ชุดตรวจสอบกัวเหลียงโอล์อิกสูงปรับแต่งจีโนมนี้มีข้อดีหลายประการ เช่น ค่าใช้จ่ายต่ำ ใช้งานโดยไม่ต้องอาศัยความชำนาญ ลดเวลาในการตรวจสอบและสามารถทราบผลได้รวดเร็ว นอกจากนี้ยังสามารถใช้ชุดตรวจสอบนี้รองรับมาตรการในการควบคุมกำกับดูแลพืชปรับแต่งจีโนมของประเทศไทยในอนาคตได้อีกด้วย

### ช่องทางติดต่อ

☎ 02 5791534-5

✉ weraouddy@hotmail.com

📍 สำนักวิจัยพัฒนา  
เทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
50 ต.พหลโยธิน  
แขวงลาดยาว  
เขตจตุจักร กรุงเทพฯ  
10900

### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

ผลงานนี้ เป็นต้นแบบสำหรับการผลิตเชิงการค้า โดยการพัฒนาชุดตรวจสอบกัวเหลียงโอล์อิกสูงปรับแต่งจีโนมในขั้นตอนต่อไป จะพัฒนาให้ชุดตรวจสอบสามารถลดความยุ่งยากในขั้นตอน PCR และพัฒนาให้สามารถใช้ในภาคสนามที่มีตัวแปรทางด้านอุณหภูมิได้เป็นต้น





# ชุดตรวจสอบตัวเหลืองโอสถิกสูงปรับแต่งจีโนมด้วยเทคนิค LFICS



## ชุดตรวจสอบ ตัวเหลืองโอสถิกสูง ปรับแต่งจีโนมด้วย เทคนิค LFICS

**1. เตรียมต้นตอการทำ PCR**  
เตรียมต้นตอของพืชที่ทำ PCR ใน 1 หลอด PCR (ตัวอย่าง DX1) หรือจากนั้นใส่ตัวอย่าง DNA ตัวเหลือง 2 ul.

	X1	X10*
PCR master mix	2	20
Forward primer 1	0.4	4
Reverse primer 1	0.4	4
Forward primer 2	0.4	4
Reverse primer 2	0.4	4
dH <sub>2</sub> O	4.4	44
Total	8	80

\*หากต้องการเตรียมทั้งหมด สามารถเตรียม ส่วนประกอบตาม X10 ได้ เมื่อเตรียมเสร็จจึง แบ่งใส่หลอด PCR 10 หลอด หลอดละ 8 ul. จากนั้นจึงใส่ตัวอย่าง DNA ตัวเหลืองหลอดละ 2 ul.

**2. Protocol**  
เมื่อเตรียมต้นตอเสร็จทำ PCR เร็วรอบ แล้วจึงทำทำห้อง PCR โดยมีอุณหภูมิและ ขั้นตอนดังนี้

Pre-denaturation	96°C	5 min
Denaturation	96°C	30 sec
Annealing	58°C	30 sec
Extension	72°C	25 sec (30 cycle)
Post-extension	72°C	7 min

**3. Strip test**  
นำ Buffer สำหรับทดสอบมาผสมลงใน PCR product 3 หลอด จากนั้นใส่ PCR product ใส่ลงในหลอดทดสอบ สอดประมาณ 6 น. จึงบันทึกผลการทดสอบ

**4. ขั้นตอนการทดสอบ**  
เมื่อทดสอบตัวอย่างบางใน strip test แล้วจะ ปรากฏแถบสีแดงที่ตำแหน่ง: C (Control), T1 (Treatment 1) และ T2 (Treatment 2) โดย สามารถอ่านผลได้ดังนี้

Result	Band Pattern
Invalid	No bands in C, T1, T2
Negative	Band in C, No bands in T1, T2
Positive	Bands in C, T1, T2



สนับสนุนทุนวิจัย



กลุ่มวิจัยพัฒนาการตรวจสอบพืชและจุลินทรีย์ดัดแปรพันธุกรรม  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
50 ถ.พหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพฯ 10900



## ชุดตรวจโลหะหนักในขมื่นชั้นและไฟล

อย่างง่าย

### ความเป็นมา

ขมื่นชั้นมีสารกลุ่มเคอร์คูมินอยด์มีฤทธิ์ทางชีวภาพที่หลากหลาย ได้แก่ ต้านอนุมูลอิสระ ต้านการอักเสบ ต้านจุลินทรีย์ ต้านมะเร็ง เป็นต้น การที่พืชสมุนไพรจะมีฤทธิ์ในการรักษาที่ดีได้นั้นจะต้องเป็นสมุนไพรที่มีคุณภาพดีและปลอดภัยต่อการบริโภค โดยจากรายงานของสถาบันอาหารได้ทำการสุ่มตัวอย่างขมื่นชั้นจากย่านการค้าในเขตกรุงเทพฯ พบมีการปนเปื้อนของโลหะหนัก 4 ชนิด ได้แก่ สารหนู แคดเมียม ตะกั่ว และปรอท การตรวจสอบสารตกค้างของสมุนไพรก่อนถึงมือผู้บริโภคจึงเป็นขั้นตอนที่สำคัญ เพื่อเป็นประโยชน์ต่อการพัฒนาคุณภาพผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนประกอบของขมื่นชั้นในอนาคต การตรวจสอบโลหะหนักในผลผลิตเป็นขั้นตอนที่จำเป็นของกระบวนการผลิตพืชปลอดภัย แต่เนื่องจากการตรวจด้วยวิธีละเอียด จะต้องใช้เครื่องมือและสารเคมีที่มีราคาแพงเป็นการเพิ่มต้นทุนในการผลิตพืชสมุนไพรของเกษตรกร

### จุดเด่นของผลงาน

ชุดตรวจสอบโลหะหนัก(ตะกั่ว)ในขมื่นชั้นและไฟลอย่างง่ายสามารถนำไปใช้ในภาคสนามได้ ไม่ต้องใช้เครื่องมือที่มีราคาแพง มีขั้นตอนการตรวจสอบและใช้สารเคมีน้อยลง ลดระยะเวลาการตรวจสอบเกษตรกรและเจ้าหน้าที่ภาคสนามยังสามารถตรวจวิเคราะห์ได้ด้วยตัวเองและทราบผลในเวลาอันรวดเร็ว

### ประโยชน์ของผลงาน

การใช้ชุดตรวจสอบโลหะหนัก(ตะกั่ว)ในขมื่นชั้นและไฟลอย่างง่ายนี้ทำให้ลดค่าใช้จ่ายและเวลาในการตรวจวิเคราะห์ เกษตรกรจึงมีต้นทุนการผลิตลดลง และยังทำให้พืชสมุนไพรมีความปลอดภัยตามมาตรฐานสากลประชากรสามารถบริโภคได้อย่างปลอดภัยและมีคุณภาพสามารถแข่งขันได้ในตลาดโลก

### อัจฉราพรรณ ใจเจริญ

นักวิชาการเกษตรชำนาญการพิเศษ  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

ผู้ร่วมวิจัย

ณัฐชรา แก้วกล้าหาญ สวพ 3  
ปราณี วรรณเศรษฐิกิจ สวพ 3

### ช่องทางติดต่อ



02 9046885 ต่อ 305



adcharapun1826@gmail.com



สำนักวิจัยพัฒนา  
เทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต  
จ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี  
12110

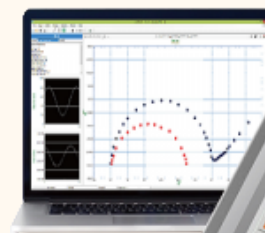
### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

การพัฒนาชุดตรวจสอบในขั้นตอนต่อไป จะพัฒนาให้ชุดตรวจสอบตรวจสอบโลหะหนักได้หลากหลายชนิดในคราวเดียวกัน และพัฒนาชุดตรวจสอบให้ใช้กับเครื่องมือที่มีขนาดเล็กสามารถเชื่อมต่อกับสมาร์ทโฟนได้ เป็นต้น



## ชุดตรวจโลหะหนักในขมิ้นชันและไพล

อย่างง่าย



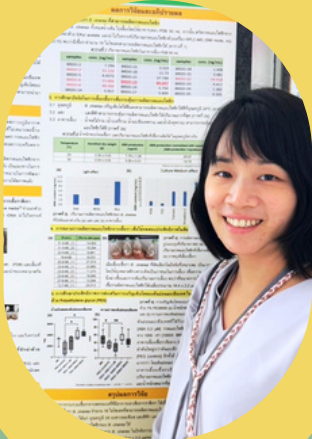
ชุดตรวจสอบตะกั่ว  
ในขมิ้นชันและไพล  
ด้วยเทคนิค  
ELECTROCHEMICAL



กลุ่มวิจัยเทคโนโลยีชีวภาพทางการแพทย์  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110



**ผลิตภัณฑ์จากจุลินทรีย์**



## ฮอร์โมนพืชจากจุลินทรีย์

### กรดอินโดลแอซติก

#### ความเป็นมา

กรดอินโดลแอซติก (Indole-3-acetic acid) เป็นฮอร์โมนพืชในกลุ่มสารออกซิน (Auxin) ทำหน้าที่กระตุ้นให้พืชเกิดการแบ่งตัวและยึดตัวของเซลล์ กระตุ้นการเกิดราก รวมทั้งส่งเสริมการเจริญเติบโต นอกจากนี้ตัวพืชเองแล้ว จุลินทรีย์กลุ่มแบคทีเรียบางชนิดในธรรมชาติก็สามารถสังเคราะห์กรดอินโดลแอซติกได้เช่นกัน

ผลิตภัณฑ์ฮอร์โมนพืชจากจุลินทรีย์ กรดอินโดลแอซติกเป็นผลงานจากโครงการวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์ฮอร์โมนพืชจากจุลินทรีย์เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพการผลิตพืชในสภาพแวดล้อมที่ไม่เหมาะสม ซึ่งมีเป้าหมายพัฒนาเทคโนโลยีการผลิตฮอร์โมนพืชจากจุลินทรีย์ในธรรมชาติ และศึกษา การใช้ประโยชน์ผลิตภัณฑ์ในการส่งเสริมการเจริญเติบโตพืชเพื่อลดความเสียหายของผลผลิตจากสภาพแวดล้อมที่ไม่เหมาะสม เช่นภัยแล้งที่เกิดขึ้นบ่อยครั้งจากภาวะภูมิอากาศแปรปรวนในปัจจุบัน

#### จุดเด่นของผลงาน

ผลิตภัณฑ์กรดอินโดลแอซติกสารชีวภาพผลิตจากจุลินทรีย์ในธรรมชาติซึ่งมีศักยภาพสังเคราะห์กรดอินโดลแอซติคนำมากระตุ้นการผลิตด้วยกรรมวิธีการเลี้ยงที่เหมาะสมเพื่อให้จุลินทรีย์สามารถผลิตกรดอินโดลแอซติกได้ในปริมาณมากและพัฒนาเป็นผลิตภัณฑ์ในรูปแบบผงแห้งที่เหมาะสมกับการเก็บรักษาและการนำไปใช้งาน

#### ประโยชน์ของผลงาน

ผลิตภัณฑ์กรดอินโดลแอซติกสามารถละลายน้ำและใช้ฉีดพ่นเพื่อเร่งการเจริญเติบโตช่วยการติดดอกลดการหลุดร่วงของผลเมื่อพืชอยู่ในสภาพแวดล้อมที่ไม่เหมาะสม

สำหรับพริกและพืชตระกูลแตงใช้ฉีดพ่นในระยะเริ่มเป็นตุ่มดอก โดยทั้งระยะห่างการพ่นทุก 10 -14 วัน สามารถใช้ร่วมกับปุ๋ยได้

แนวทางการพัฒนาต่อ

#### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

ผลิตภัณฑ์กรดอินโดลแอซติกในรูปแบบผงแห้งเป็นต้นแบบระดับภาคสนามเทคโนโลยีการผลิตสามารถนำไปต่อยอดเพิ่มปริมาณการผลิตในระดับถึงหมื่นขนาดใหญ่ออกขยายการใช้ประโยชน์ของกรดอินโดลแอซติกในภาคการเกษตรไทยต่อไป

#### นายนตร เจริญสันติ ทานากะ

นักวิชาการเกษตรชำนาญการ  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

ผู้ร่วมวิจัย  
ภรณี สว่างศรี สกช.  
รัตติกาล ยุทธศิลป์ สวพ.3

#### ช่องทางติดต่อ

☎ 02 9046886 ต่อ 412

✉ lawa\_w  
@hotmail.com

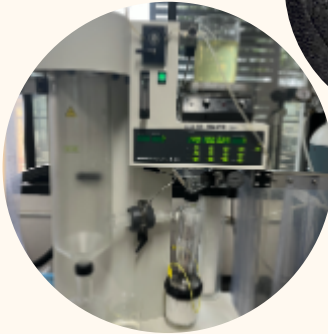
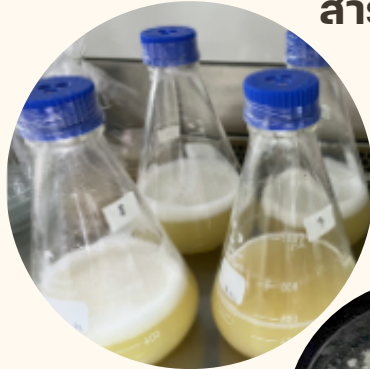
📍 สำนักวิจัยพัฒนา  
เทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต  
อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี  
12110

# ฮอร์โมนพืชจากจุลินทรีย์

## กรดอินโดลแอซติก

### สารชีวภาพผลิตจากจุลินทรีย์

ด้วยเทคโนโลยีชีวภาพ  
เพิ่มผลผลิต  
เป็นมิตรกับสิ่งแวดล้อม



## กรดอินโดลแอซติก

### ฮอร์โมนพืชจากจุลินทรีย์

ประโยชน์  
ช่วยเร่งการเจริญเติบโตพืช  
ช่วยการติดดอก  
ลดการหลุดร่วงของผล  
ในสภาพแวดล้อมไม่เหมาะสม



ชุดควบคุม



กรดอินโดลแอซติก 50 ug/ml



กลุ่มวิจัยเทคโนโลยีชีวภาพทางการเกษตร  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110



## สารชีวภาพควบคุมแอนแทรคโนส

### จากเทคโนโลยี RNAi

#### ความเป็นมา

ปัญหาสำคัญของการปลูกพริกของไทยคือโรคแอนแทรคโนส ซึ่งทำให้ผลผลิตพริกต่อพื้นที่ลดลง ผลผลิตเกิดการเน่าเสียหาย ทำให้เกษตรกรขายผลผลิตได้ในราคาต่ำ จึงเป็นอุปสรรคที่สำคัญในการส่งผลผลิตไปจำหน่ายทั้งตลาดภายในและต่างประเทศ

ผลิตภัณฑ์สารชีวภาพเพื่อควบคุมโรคแอนแทรคโนสในพริกจากเทคโนโลยีอาร์เอ็นเออินเตอร์เฟียร์เรนซ์ (RNAi) เป็นผลิตภัณฑ์อาร์เอ็นเอสายคู่ (dsRNA) ที่สังเคราะห์ได้จากจุลินทรีย์สามารถใช้ในการควบคุมการเจริญของราสาเหตุโรคแอนแทรคโนสในพริก โดย dsRNA จะไปรบกวนการทำงานที่ RNA ของราสาเหตุโรคพริก ทำให้เกิดการยับยั้งการถอดรหัส การแปลรหัส และการจัดเรียงตัวใหม่ของโครโมโซม ส่งผลทำให้สามารถกำจัดราก่อโรคเป้าหมายได้ซึ่งเป็นทางเลือกในการปลูกพริกที่มีประสิทธิภาพปราศจากโรคและการปนเปื้อนของสารเคมีจากการควบคุมโรค

#### วรารัตน์ ศรีประพัฒน์

นักวิชาการเกษตรชำนาญการ  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

ผู้ร่วมวิจัย

ภรณ์ สว่างศรี

สภช.

ปิยนุช ศรชัย

สภช.

วรากรณ์ เรือนแก้ว

สภช. 5

#### จุดเด่นของผลงาน

ผลิตภัณฑ์สารชีวภาพเพื่อควบคุมโรคแอนแทรคโนสในพริกจากเทคโนโลยี RNAi เป็นการป้องกันกำจัดโรคพริกแบบแม่นยำ (precision prevention) ซึ่งงานวิจัยได้พัฒนาผลิตภัณฑ์ให้มีความคงทนเพื่อการใช้ในสภาพแวดล้อมจริง โดยตรึง dsRNA กับวัสดุอินทรีย์ ผลิตภัณฑ์ที่ได้จึงมีความคงทนมากขึ้นและมีระยะเวลาเพื่อควบคุมโรคนานขึ้นเมื่อเทียบกับสารชีวภาพชนิดอื่นๆ

#### ประโยชน์ของผลงาน

ผลิตภัณฑ์สารชีวภาพเพื่อควบคุมโรคแอนแทรคโนสในพริกจากเทคโนโลยี RNAi ส่งเสริมการใช้ผลิตภัณฑ์ชีวภาพทดแทนการใช้สารเคมีการเกษตร ผลผลิตที่ได้มีความปลอดภัยและมีคุณภาพสามารถแข่งขันได้ในตลาดโลก

#### ช่องทางติดต่อ



02 9046885 ต่อ 230



jankmutt@gmail.com



สำนักวิจัยพัฒนา  
เทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต  
อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี  
12110

#### แนวทางการพัฒนาต่อยอด

ต้นแบบสารชีวภาพเพื่อควบคุมโรคพริกจากเทคโนโลยี RNAi เมื่อผ่านการประเมินความปลอดภัยทางชีวภาพจะสามารถขยายผลโดยพัฒนาผลิตภัณฑ์เพื่อใช้กำจัดโรคแอนแทรคโนสในพืชเศรษฐกิจชนิดอื่น ๆ จึงเป็นแนวทางในการทดแทนหรือลดการใช้สารเคมีเกษตร



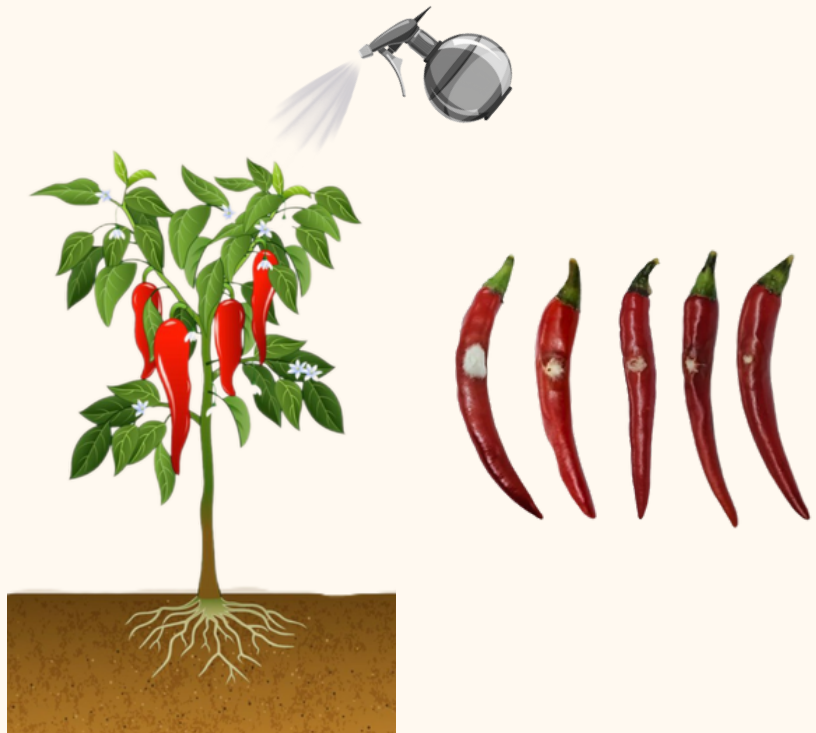


# สารชีวภาพควบคุมแอนแทรคโนส จากเทคโนโลยี RNAi



ต้นแบบผลิตภัณฑ์ dsRNA

สังเคราะห์ได้จากจุลินทรีย์  
สามารถใช้เพื่อควบคุมรา  
สาเหตุโรคแอนแทรคโนสใน  
พริก



กลุ่มวิจัยเทคโนโลยีชีวภาพทางการเกษตร  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110



**เห็นพັນรู้แนะนำ  
กรมวิชาการเกษตร**



# เห็ดถั่วฝรั่งพันธุ์ กวก. สทช. 1

## ความเป็นมา

เห็ดถั่วฝรั่ง มีชื่อวิทยาศาสตร์ว่า *Coprinus comatus* (O.F.Müll.:Fr.) Pers. ชื่อสามัญเรียกกันตามลักษณะที่ปรากฏของดอกเห็ด เช่น Shaggy mane หรือ chicken drumstick mushroom หรือ lawyer's wig เป็นต้น มีถิ่นกำเนิดในแถบทวีปยุโรป อเมริกาเหนือ และออสเตรเลีย จัดอยู่ในกลุ่มเห็ดเมืองหนาว (Temperate Mushrooms) ที่ชอบอุณหภูมิต่ำ (18 - 23 องศาเซลเซียส) จัดเป็นเห็ดที่ให้ผลผลิตสูง เป็นสายพันธุ์เห็ดแนะนำแก่เกษตรกรผู้เพาะเห็ดเมืองหนาวเป็นการค้า และเป็นการเพิ่มชนิดเห็ดใหม่ ให้แก่ตลาดสินค้าเกษตรและผู้บริโภค

## วราพร ไชยมา

นักวิชาการเกษตรชำนาญการ  
กลุ่มวิจัยและพัฒนาเห็ด  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ

### ผู้ร่วมวิจัย

นายอนุสรณ์ วัฒนกุล	สทช.
นางสาวภรณ์ สว่างศรี	สทช.
นางสาวมนัสพร หนองดี	สทช.
นางสาวอรพินท์ สุรกิจ	สทช.
นางสาวสายทอง เจริญคุณ	สทช.
นางปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์	สทช.
นายกรกช จันทร	ศวพ. ชม

## จุดเด่นของผลงาน

1. ให้ผลผลิตสูงเฉลี่ย 2,557.10 กรัมต่อตะกร้า
2. ให้ผลผลิตสูงเฉลี่ย 3,040 กรัมต่อตารางเมตร เมื่อเพาะในระบบเปิดแบบเพาะชั้น ช่วงอุณหภูมิ 18 - 23 องศาเซลเซียส
3. ดอกมีขนาดใหญ่ น้ำหนักเฉลี่ย 35.0 - 55.0 กรัมต่อดอก

## ประโยชน์ของผลงาน

สามารถให้บริการจำหน่ายเชื้อพันธุ์เห็ดถั่วฝรั่งสายพันธุ์ Comatus3 ในรูปแบบแม่เชื้อบริสุทธิ์ได้ปีละ 500 ขวด (ตัวอย่างพันธุ์) สามารถขอรับบริการเชื้อพันธุ์ได้ที่กลุ่มวิจัยและพัฒนาเห็ด สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร โทรศัพท์ 02-579-0147

## ช่องทางติดต่อ



02 5614576



varapornc18@gmail



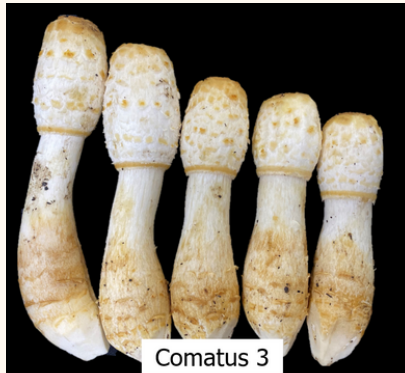
สำนักวิจัยพัฒนา  
เทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร  
85 หมู่ 1 ต.รังสิต  
อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี  
12110

## แนวทางการพัฒนาต่อยอด

ขยายผลการใช้ประโยชน์จากสายพันธุ์เห็ดถั่วฝรั่ง กวก. สทช. 1 ในแปลงเกษตรกรต้นแบบ 3 กลุ่ม คือ เกษตรผู้เพาะเห็ดแชมปิญอง อำเภอเวียงป่าเป้า เห็ดหอม อำเภอแม่สาย และเห็ดโคนน้อย เห็ดฟาง อำเภอเทิง จังหวัดเชียงรายให้สามารถผลิตเห็ดถั่วฝรั่งควบคู่ไปกับ เห็ดเดิมที่มีการผลิตอยู่แล้วเพื่อเป็นการเพิ่มรายได้และเพิ่มความหลากหลายของเห็ดในท้องตลาด



## เห็ดถั่วฝรั่งพันธุ์ กวก. สทช. 1



## เห็ดถั่วฝรั่ง กวก. สทช. 1



กลุ่มวิจัยและพัฒนาเห็ด  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
50 พหลโยธิน เขตจตุจักร แขวงลาดยาว กรุงเทพมหานคร  
10900



# เห็ดภูฏานลูกผสมพันธุ์ กวก. สทช. 1

## ความเป็นมา

“เห็ดภูฏานลูกผสมพันธุ์กวก.สทช.1” เกิดจากการปรับปรุงพันธุ์ด้วยวิธีการ Di-mon mating โดยทำการผสมพันธุ์ระหว่างเส้นใยนิวเคลียสคู่ (Dikaryon) ของเห็ดภูฏาน 3 (P3) สายพันธุ์แม่ซึ่งเป็นสายพันธุ์ให้บริการของกรมวิชาการเกษตรกับเส้นใยนิวเคลียสเดี่ยว (monokaryon) ของเห็ดภูฏานสายพันธุ์พ่อ รหัส 40-085 จากศูนย์รวบรวมเชื้อพันธุ์เห็ดแห่งประเทศไทย (รหัสการทดลอง A16-SB24) โดยสายพันธุ์แม่ที่มีลักษณะเด่น คือ ดอกเห็ดมีสีเทาดอกใหญ่ สายพันธุ์พ่อที่มีลักษณะเด่นคือดอกสีครีมเส้นใยเจริญเร็วออกดอกถี่ทั้งนี้ได้ทำการเพาะทดสอบเห็ดภูฏานลูกผสมสายพันธุ์P3XSB24เปรียบเทียบกับเห็ดภูฏาน-3 ซึ่งเป็นสายพันธุ์เดิมและเห็ดภูฏานลูกผสม อีก 17 สายพันธุ์ในพื้นที่กรุงเทพฯและคัดเลือกเห็ดภูฏานลูกผสม P3XSB24 ไปเพาะเลี้ยงที่ศูนย์ศึกษาและศูนย์เครือข่ายโครงการอันเนื่อง มาจากพระราชดำริ 3 แห่ง และขยายผลการใช้สายพันธุ์เห็ดภูฏานลูกผสม P3XSB24 ให้แก่เกษตรกรต้นแบบในพื้นที่ศูนย์ศึกษาการพัฒนานาฏพานอันเนื่อง มาจากพระราชดำริจังหวัดสกลนครจำนวน4รายประเมินความพึงพอใจของเกษตรกรจนสามารถออกพันธุ์เห็ดแนะนำของกรมวิชาการเกษตรคือ “เห็ดภูฏานลูกผสมพันธุ์ กวก. สทช. 1 ”

## รัชฎาภรณ์ ทองเหม

นักวิชาการเกษตรชำนาญการ  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ  
กรมวิชาการเกษตร

### ผู้ร่วมวิจัย

น.ส.ภรณ์ สว่างศรี	สทช.
น.ส.มนัสพร หนองดี	สทช.
นางปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์	สทช.
น.ส.ธาริณี สุโกมล	สทช.
นายศรีรัตน์ บุพโฑ	ศพพ.สุรินทร์
นายพิทยา เทพเดช	ศพพ.บุรีรัมย์
น.ส.ธัญชนก นาดี	ศูนย์บริการการ พัฒนาปลูกแดง ตามพระราชดำริฯ
นางสุวลักษณ์ ชัยชูโชติ	ข้าราชการบ้านกาญจนา
นายดณัย นาคประเสริฐ	ข้าราชการบ้านกาญจนา
นายอานันท์ เลิศรัตน์	ข้าราชการบ้านกาญจนา
นายอุบลทิพย์ อุณใจ	ข้าราชการบ้านกาญจนา

## จุดเด่นของผลงาน

1. ให้น้ำหนักผลผลิตเฉลี่ย 152.68 กรัม/ถุงอาหารเพาะ (800 กรัม)/รอบการผลิต 2 เดือน สูงกว่าเห็ดภูฏาน-3 สายพันธุ์เดิม ซึ่งให้น้ำหนักผลผลิตเฉลี่ย 127.88 กรัม/ถุงอาหารเพาะ คิดเป็น 19.39 เปอร์เซ็นต์
2. ดอกเห็ดมีสีเทา ออกดอกเป็นกลุ่ม 2-13 ดอก/ช่อ มีขนาดตรงตามเกณฑ์มาตรฐานสินค้าเกษตร เรื่อง เห็ดสกุลนางรม (มกษ.1514 - 2555) โดยมีขนาดดอกเห็ดอยู่ในรหัสขนาด 1 มีเส้นผ่านศูนย์กลาง มากกว่า 7 ซม. และรหัสขนาด 2 เส้นผ่านศูนย์กลาง 3.60 - 7.00 ซม.

## ประโยชน์ของผลงาน

กรมวิชาการเกษตร มีแผนการผลิตและจำหน่ายเชื้อพันธุ์เห็ดภูฏานลูกผสมพันธุ์ กวก. สทช. 1 ในรูปแบบแม่เชื้อบริสุทธิ์ได้ปีละ 500 ขวด (ตัวอย่างพันธุ์) โดยขอรับบริการเชื้อพันธุ์เห็ดได้ที่กลุ่มวิจัยและพัฒนาเห็ด สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร โทรศัพท์ 02- 5790147

## แนวทางการพัฒนาต่อยอด

1. กรมวิชาการเกษตร หน่วยงานวิจัยอื่น ๆ และสถาบันการศึกษาสามารถนำพันธุ์เห็ดภูฏานลูกผสมพันธุ์ กวก. สทช. 1 ไปต่อยอดเพื่อสร้างนวัตกรรมด้านต่าง ๆ อันจะเป็นการเพิ่มมูลค่าทางเศรษฐกิจในอนาคต
2. นักปรับปรุงพันธุ์เห็ดสามารถนำวิธีการ Di-Mon mating ไปใช้ในการปรับปรุงพันธุ์เห็ดชนิดอื่น ๆ ได้

## ช่องทางติดต่อ

☎ 02 5790147

✉ annethong80@gmail.com

📍 สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร 50 ต.พหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพฯ 10900

# เห็ดภูฏานลูกผสมพันธุ์ กวก. สกช. 1



## เห็ดภูฏานลูกผสม พันธุ์ กวก. สกช. 1



กลุ่มวิจัยและพัฒนาเห็ด  
สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
50 ถ.พหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพฯ 10900

## คณะผู้จัดทำ

1. นางสาวอัจฉราพรรณ ใจเจริญ	นักวิชาการเกษตรชำนาญการพิเศษ	ประธานคณะทำงาน
2. นางภุมรินทร์ วณิชชนานันท์	นักวิชาการเกษตรชำนาญการพิเศษ	คณะทำงาน
3. นายพยุงค์ศักดิ์ รวยอารี	นักวิชาการเกษตรชำนาญการพิเศษ	คณะทำงาน
4. นางสาวจิราพร แก่นทรัพย์	นักวิชาการโรคพืชชำนาญการพิเศษ	คณะทำงาน
5. นางสาวปาริฉัตร สังข์สะอาด	นักวิชาการเกษตรชำนาญการ	คณะทำงาน
6. นางสาวชลลดา สามพันพวง	นักวิชาการเกษตรชำนาญการ	คณะทำงาน
7. นางสาวปิยนุช ศรีชัย	นักวิชาการเกษตรชำนาญการ	คณะทำงาน
8. นางสาวรัชฎาภรณ์ ทองเหม	นักวิชาการเกษตรชำนาญการ	คณะทำงาน
9. นางประกาย อ่อนวิมล	นักวิชาการเกษตรชำนาญการ	คณะทำงาน
10. นางสาวอภิญา วงศ์เปี้ย	นักวิชาการเกษตรชำนาญการ	คณะทำงาน
11. นางสาวรังสิมันต์ ธีระวงศ์ภิญโญ	นักวิชาการโรคพืชปฏิบัติการ	คณะทำงาน
12. นางสาวดวงรัตน์ จริยาจิรวัดนา	นักวิชาการเกษตรปฏิบัติการ	คณะทำงาน
13. นางสาวพิมพ์ประไพ บุษยวรพัฒน์	นักวิชาการเกษตรปฏิบัติการ	คณะทำงาน
14. นางสาววรรัตน์ ศรีประพัฒน์	นักวิชาการเกษตรชำนาญการ	คณะทำงานและเลขานุการ
15. นางสาววัชรินทร์ ศรีประยูร	เจ้าหน้าที่บริหารงานทั่วไป	คณะทำงาน







สำนักวิจัยพัฒนาเทคโนโลยีชีวภาพ กรมวิชาการเกษตร  
Biotechnology Research and Development Office,  
Department of Agriculture.