

รายงานผลงานเรื่องเติมการทดลองที่สิ้นสุด

1. แผนงานวิจัย : การวิจัยและพัฒนาชีวภัณฑ์เพื่อการผลิตพืชปลอดภัย
2. โครงการวิจัย : ศึกษาปริมาณและคุณสมบัติทางชีวภาพของสารสกัดจากพืชและการประยุกต์ใช้ควบคุมการเจริญของเชื้อจุลินทรีย์ก่อโรคในพืช
3. ชื่อการทดลอง (ภาษาไทย):การศึกษาคุณสมบัติการเป็นสารชักนำความต้านทานโรคในพืช (elicitor property)

(ภาษาอังกฤษ) : ระบุชื่อการทดลองตามแบบ ว1-ก ที่ผ่านการอนุมัติ

4. คณะผู้ดำเนินงาน

หัวหน้าการทดลองที่ 2.3	นางสาวเข็มมิกข์ โขมพัตร	สังกัด	สำนักวิจัยและพัฒนาการเกษตรเขตที่ 8
ผู้ร่วมงาน	นางสร้อยญา ช่วงพิมพ์	สังกัด	สำนักวิจัยและพัฒนาการเกษตรเขตที่ 8
	นางสาวปริยากร ฤทธิสุนทร	สังกัด	สำนักวิจัยและพัฒนาการเกษตรเขตที่ 8

5. บทคัดย่อ : สรุปใจความสำคัญของผลงานวิจัยให้เห็นผลงานอย่างชัดเจน

(ภาษาไทย และภาษาอังกฤษ)

งานวิจัยนี้มีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาวิธีการนำสารสกัดจากพืชซึ่งเป็นสารทุติยภูมิที่ปลูกสร้างขึ้นในพืชบางชนิดเพื่อนำมาใช้ให้เกิดประโยชน์ในทางการเกษตร โดยได้นำสารสกัดจากพืชที่สกัดได้จากผลยอบ้านซึ่งเป็นพืชท้องถิ่นที่มีศักยภาพมาใช้ในการทดสอบชักนำการกระตุ้นโมเลกุลที่เกี่ยวข้องกับระบบภูมิคุ้มกันต้านทานโรคในต้นยาสูบ โดยเปรียบเทียบระหว่างการใช้สคอพอเลติน 0, 100, 500 และ 1,000 ไมโครโมลาร์กระตุ้นการเปลี่ยนแปลงของเอนไซม์กลูตาเนส ฟินิลอะลานีนแอมโมเนียไลเอส และ กรดซาลิซิลิก พบว่ามีการเปลี่ยนแปลงที่แตกต่างกันในแต่ละช่วงเวลาหลังจากการทดสอบ ซึ่งผลการทดลองบ่งชี้ว่าสคอพอเลตินมีแนวโน้มจะใช้เป็นสารชักนำกระตุ้นภูมิคุ้มกันภายในต้นยาสูบได้

6. คำนำ

สคอพอเลติน เป็นสารทุติยภูมิที่มีมวลโมเลกุลต่ำ จุดเดือดสูง มีธาตุคาร์บอน ไฮโดรเจน และออกซิเจนเป็นองค์ประกอบ ภายใต้สภาวะที่ถูกกระตุ้นทั้งจากตัวกระตุ้นแบบชีวภาพและทางกายภาพ พืชสามารถสร้างสารชนิด

นี้เพิ่มขึ้นมาได้อีกในปริมาณมาก โดยอาจพบได้ในบริเวณขึ้นส่วนต่างๆ เช่น ลำต้น ราก ใบ และผล อย่างไรก็ตาม สารนี้ถูกสร้างขึ้นในพืชเพียงบางชนิด โดยจุดเด่นของสารชนิดนี้คือการมีคุณสมบัติยับยั้งการเจริญเติบโตของ เชื้อจุลินทรีย์ (antimicrobial) รวมทั้งเป็นสารต้านอนุมูลอิสระ (antioxidant) ปัจจุบันจึงได้มีการนำไปใช้ ประโยชน์อย่างแพร่หลายโดยเฉพาะในทางการแพทย์ อย่างไรก็ตามการศึกษาและนำสคอพอเลตินมาใช้ประโยชน์ ในเชิงการเกษตร สำหรับประเทศไทยยังคงมีข้อมูลน้อย

นอกจากนี้การศึกษาสารสำคัญในพืชที่สามารถหาได้ง่าย และราคาต่ำยังนับเป็นการเพิ่มมูลค่าให้กับพืช ชนิดนั้นๆ ได้ โดยเฉพาะในพืชท้องถิ่นบางชนิดที่หาได้ง่าย ราคาถูก โดยการนำผลผลิตดังกล่าวมาสกัดสารสำคัญที่ สามารถพัฒนาไปใช้ต่อยอดในอีกหลากหลายสาขาทั้งในงานด้านการเกษตร ตลอดจนงานด้านอุตสาหกรรมและ การแพทย์ จะก่อให้เกิดประโยชน์ในเชิงเศรษฐกิจอีกมากมาย ทั้งยังก่อให้เกิดรายได้ทางเลือกให้แก่เกษตรกรผู้ผลิต อีกทางหนึ่งด้วย

6.1 วัตถุประสงค์

8.1 เพื่อศึกษาคุณสมบัติทางชีวภาพของสารสคอพอเลตินในการยับยั้งการเจริญของเชื้อจุลินทรีย์บางชนิด การเป็นสารต้านอนุมูลอิสระ และการใช้เป็นตัวชักนำความต้านทานต่อโรคในพืชเศรษฐกิจ

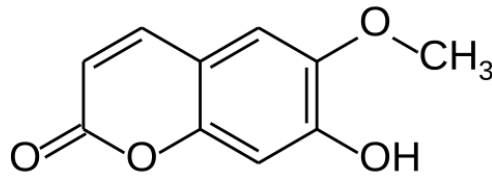
6.2 เป้าหมายของงานวิจัย

โครงการวิจัยนี้มุ่งเน้นไปที่การศึกษาวิธีการนำสารสคอพอเลตินจากพืชที่พบในพื้นที่ภาคใต้ตอนล่างรวมถึง อาจพบได้ในพื้นที่อื่นๆทั่วประเทศมาศึกษาคุณสมบัติทางชีวภาพในการเป็นสารชักนำความต้านทานในพืช เพื่อเป็น แนวทางในการนำไปประยุกต์ใช้สร้างมูลค่าเพิ่มให้กับพืชท้องถิ่น และนำไปสู่การพัฒนางานวิจัยในศาสตร์ที่ เกี่ยวข้องต่อไปในอนาคต

6.3 การตรวจเอกสาร

6.3.1 สคอพอเลติน (Scopoletin)

สคอพอเลติน เป็นสารฟลูโกลิโนนที่พืชสร้างขึ้นเพื่อตอบสนองต่อการกระตุ้นทั้งตัวกระตุ้นชีวภาพ เช่น เชื้อจุลินทรีย์ หรือ ตัวกระตุ้นทางกายภาพ เช่น การเกิดบาดแผล หรือการได้รับรังสีบางชนิด สคอพอเลตินมีขนาด โมเลกุล 192.17 กรัมต่อโมล และจุดหลอมเหลวที่ 204 องศาเซลเซียส โดยมีโครงสร้างดังรูปที่ 1



รูปที่1 โครงสร้างของสคอพอเลติน

สคอพอเลตินจัดอยู่ในกลุ่มไฟโตเอเล็กซินที่มีการรายงานการพบในพืชหลายชนิด เช่น พืชในตระกูลผักบุ้ง (*Convolvulus microphyllus*) (Zafar *et al.*, 2005), พืชตระกูลยาสูบ (*Nicotiana benthamiana*) (Vialart *et al.*, 2012), ยางพารา (*Hevea brasiliensis*) (Churngchow and Rattarasarn, 2001), มันฝรั่ง (*Solanum tuberosum*) (Andreae and Andreae, 1949) ผักคราดหัวแหวน (*Spilanthes acmella* Murr.) (Abyari *et al.*, 2016), ยอ (*Morinda citrifolia* Linnaeus) (West and Deng, 2010) มันสำปะหลัง (*Manihot esculenta*) (BA *et al.*, 2017) และ ทานตะวัน (*Helianthus annuus*) (Saftić-Panković *et al.*, 2006) โดย Gutierrez *et al.*, (1995) ได้นำใบของทานตะวันมาศึกษากระบวนการสะสมของสคอพอเลติน พบว่าสามารถเหนี่ยวนำกิจกรรมของเอนไซม์เปอร์ออกซิเดสที่ออกซิไดซ์สคอพอเลตินให้เป็นสารประกอบที่มีสีและไม่ละลายน้ำ หลังการกระตุ้นใบด้วย CuCl_2 หรือน้ำตาลซูโครส โดยเห็นการเรืองแสงเกิดขึ้นภายใต้แสง UV ในขณะที่กระตุ้นด้วย salicylic acid, dichloroisonicotinic acid หรือ glutathione ไม่เกิดการเรืองแสง การสร้างสารประกอบนี้ในพืชจะขึ้นอยู่กับชนิดของสารที่มากระตุ้นและอายุของเนื้อเยื่อพืช ในยางพารามีการศึกษาปริมาณของสคอพอเลตินเพื่อใช้ในการบ่งบอกระดับความต้านทานโรคของพันธุ์ยางชนิดต่างๆได้ โดยพันธุ์ยางที่อ่อนแอจะผลิตสคอพอเลตินได้น้อยกว่าพันธุ์ต้านทาน (Churngchow and Rattarasarn, 2001) นอกจากนี้จากการศึกษาของ Khompatara, 2017 พบว่าในสภาวะปกติใบยางพาราชำถุงพันธุ์ RRIM600 สามารถตรวจพบสคอพอเลตินได้ที่ระดับ 0.2-0.4 มิลลิกรัม จากใบยางสด 1 กิโลกรัม

6.3.2 คุณสมบัติของสารสคอพอเลติน

Tegos *et al.* (2002) ได้รายงานว่าสคอพอเลตินมีคุณสมบัติในการยับยั้งเชื้อแบคทีเรีย โดยยับยั้งกลุ่มแบคทีเรียแกรมบวกได้ดีกว่าแกรมลบต่อมา Rigane *et al.* (2013) ได้รายงานถึงคุณสมบัติในการยับยั้งแบคทีเรียโดยใช้สารสกัดด้วยเมธานอลจากใบและดอกของต้น *Calendula officinalis* ซึ่งมีสารสคอพอเลตินเป็นส่วนประกอบ สามารถยับยั้งเชื้อแบคทีเรียได้ 3 ชนิดและเชื้อราอีก 2 ชนิด โดยได้ชี้ว่าผลที่ได้สามารถนำไปใช้ในเชิงอุตสาหกรรมเพื่อการผลิตสาร bioactive จากพืชได้ และในปีเดียวกันนี้ Acharya *et al.* (2013) ได้รายงานถึงคุณสมบัติของสคอพอเลตินในการยับยั้งการเจริญของเชื้อ *Salmonella typhi* ได้นอกจากคุณสมบัติด้านการเป็น

สาร antimicrobial แล้ว สคอพอเลตินยังได้รับการรายงานถึงคุณสมบัติในการกำจัดอนุมูลอิสระ โดยสคอพอเลตินที่สกัดจาก *Sinomonium acutum* สามารถกำจัดอนุมูล superoxide anion ในปฏิกิริยา xanthine/xanthine oxidase (Shaw *et al.*, 2003) นอกจากนี้ Malik *et al.* (2011) ได้รายงานว่สคอพอเลตินสามารถนำมาใช้กำจัดอนุมูลอิสระชนิด 2,2-Diphenyl-1-picrylhydrazyl (DPPH), อนุมูลไฮโดรเจนเปอร์ออกไซด์ และอนุมูลซูเปอร์ออกไซด์ได้ โดยผู้วิจัยชี้ว่าสคอพอเลตินควบคุมอนุมูลอิสระได้โดยผ่านทางกระบวนการที่หลากหลาย เช่น การขนส่งกรดไขมันสายยาวในไมโทคอนเดรีย เป็นต้น ทั้งนี้สารต้านอนุมูลอิสระ (antioxidant) มีความสำคัญคือเป็นสารที่สามารถป้องกันหรือชะลอการเกิดกระบวนการออกซิเดชันเช่นกระบวนการเกิดสนิมของเหล็ก การเกิดสีน้ำตาลในผลไม้ (เช่นในแอปเปิ้ล) หรือการทำให้ไขมันพืชเหม็นหืน หรือกระบวนการออกซิเดชันที่เกิดในร่างกายมนุษย์หรือสัตว์ เช่น การย่อยสลายโปรตีนและไขมันจากอาหารที่กินเข้าไป มลพิษทางอากาศ การหายใจ ควันบุหรี่ รังสียูวีล้วนทำให้เกิดอนุมูลอิสระขึ้นซึ่งสร้างความเสียหายได้ทั้งในพืชและในร่างกายมนุษย์ จึงได้มีการศึกษาหาสารที่มีฤทธิ์ในการต้านอนุมูลอิสระจากแหล่งต่างๆสำหรับนำไปประยุกต์ใช้ทั้งทางด้านการเกษตร ด้านเภสัชกรรม รวมไปถึงด้านการแพทย์

6.3.3 การประยุกต์ใช้สารสคอพอเลติน

ด้านการเกษตร

เนื่องจากสารชนิดนี้มีคุณสมบัติต่อต้านเชื้อรา แบคทีเรีย จึงได้มีการนำมาปรับใช้ทางด้านการเกษตร เช่น การลดการเกิดโรคราเขียวจากเชื้อ *Penicillium digitatum* บนผลส้ม (Sanzani *et al.*, 2014), การยับยั้งการเจริญของไมซีเลียมของเชื้อ *Alternaria alternata* ซึ่งก่อให้เกิดโรคจุดสีน้ำตาลในใบยาสูบ (Sun *et al.*, 2014), การยับยั้งการสังเคราะห์สารพิษอะฟลาทอกซินโดยเชื้อ *Aspergillus flavus* ในมันฝรั่ง (Gnonlonfin *et al.*, 2011) การยับยั้งการสร้างสปอร์และการเจริญของไมซีเลียมของเชื้อราชนิดต่างๆเพื่อการเก็บรักษาข้าวโพด เช่น *Penicillium sp.*, *Aspergillus*, *Fusarium* (Ba *et al.*, 2017) นอกจากนี้ Sun *et al.*, 2014 ได้ทดสอบผลของสารสคอพอเลตินต่อการยับยั้งการเจริญของเชื้อ *Alternaria alternata* ทั้งแบบการยับยั้งโดยตรง (direct inhibition) และแบบการยับยั้งผ่านการกระตุ้นความต้านทานในพืช (induced resistance) โดยในการทดสอบแบบ direct inhibition บนอาหาร PDA ที่มีสารสคอพอเลตินผสมอยู่ที่ความเข้มข้นต่างๆ พบว่าสคอพอเลตินที่ระดับความเข้มข้น 48 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตรสามารถลดการเจริญของเชื้อ *Alternaria* เหลือ 68 เปอร์เซ็นต์ ขณะที่เมื่อเพิ่มความเข้มข้นไปที่ 480 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร สามารถลดการเจริญของเชื้อดังกล่าวเหลือเพียง 14 เปอร์เซ็นต์เมื่อเทียบกับชุดควบคุมที่ไม่ได้พ่นสารสคอพอเลติน และในการทดสอบการนำไปใช้กระตุ้นความต้านทานในพืช ได้ชักนำให้มีการสร้างความต้านทานในใบยาสูบเป็นเวลา 7 ชั่วโมง โดยทำการแช่ก้านใบยาสูบใน

สารละลายสคอพอเลตินความเข้มข้น 100 ไมโครโมลาร์ และ 500 ไมโครโมลาร์ เทียบกับชุดควบคุมซึ่งเป็นน้ำกลั่น จากนั้นทำการปลูกเชื้อ *Alternaria* แล้วตรวจดูการเกิดแผลหลังจากปลูกเชื้อไปแล้ว 5 วัน พบว่าขนาดของรอยแผลในชุดทดสอบที่ได้รับการกระตุ้นด้วยสคอพอเลตินทั้งสองระดับความเข้มข้นสามารถลดขนาดของรอยแผลที่เกิดจากเชื้อ *Alternaria* ได้อย่างมีนัยสำคัญ เมื่อเทียบกับชุดควบคุม ซึ่งผลการทดลองนี้ชี้ให้เห็นว่าการใช้สคอพอเลตินภายนอกสามารถเพิ่มความต้านทานต่อเชื้อ *Alternaria* ในใบยาสูบได้ ซึ่งกระบวนการต้านทานภายในพืช (Plant defense) นั้นเป็นกระบวนการหนึ่งที่พืชใช้ปรับตัวเองเพื่อต่อต้านการบุกรุกของเชื้อโรค โดยมีวิธีการต่างๆ กัน เช่น การทำให้เซลล์ที่กำลังติดเชื้อและเซลล์ที่อยู่ข้างเคียงตาย เรียกว่าการเกิด hypersensitive cell death โดยกระบวนการนี้จะสังเกตเห็นรอยไหม้สีน้ำตาล (necrosis), การสร้างสารปฏิชีวนะเพื่อยับยั้งการเจริญเติบโตของเชื้อโรค ที่เรียกว่าไฟโตอิเล็กซิน, การสร้างโปรตีนขึ้นมาทำลายเชื้อโรค ที่เรียกว่า pathogenesis related-proteins (PR-proteins) เช่น เอนไซม์เบต้า-1,3-กลูคาเนส หรือเอนไซม์ไคตินเนสเพื่อย่อยผนังเซลล์ของผู้รุกราน, การกักบริเวณเชื้อไม่ให้ลุกลามไปยังเซลล์ข้างเคียงโดยกระบวนการสร้างลิกนินหรือซูเบอร์รินพอกบริเวณผนังเซลล์พืช และการสร้างผนังเซลล์พืชให้แข็งแรงขึ้น เช่น การสร้างแคลโลส แนวทางการประยุกต์ใช้ความรู้ทางชีวเคมีเพื่อป้องกันโรคพืชจึงนำไปสู่การค้นหาสารกระตุ้นความต้านทานภายในพืช หรืออีลิซิเตอร์ (elicitor) ซึ่งอาจเป็นได้ทั้งตัวกระตุ้นชีวภาพ เช่น เชื้อรา จินัส *Trichoderma*, *Penicillium simplicissimum*, Plant growth-promoting rhizobacteria (PGPR), สารสกัดจากสาหร่าย หรือตัวกระตุ้นเคมี เช่น Acibenzolar-S-methyl (ASM), β -Aminobutyric acid (BABA), Phosphite, Probenazole, Salicylic acid (SA) หรือตัวกระตุ้นทางกายภาพ เช่น การใช้อุณหภูมิสูงหรือต่ำ การใช้รังสีแกมมา หรือการกระตุ้นด้วยแสงยูวี

นอกเหนือจากการยับยั้งการเจริญของเชื้อจุลินทรีย์โดยตรงแล้วสารสคอพอเลตินยังมีอีกคุณสมบัติหนึ่งคือการเป็นสารต้านการเกิดอนุมูลอิสระ โดยจะทำหน้าที่กำจัดอนุมูลอิสระที่ถูกสร้างจากกระบวนการตอบสนองอย่างรวดเร็ว (Hypersensitive response, HR) เมื่อพืชถูกรุกราน ซึ่งโดยทั่วไปเมื่อถูกบุกรุก พืชจะตอบสนองโดยการสร้างสารเคมีขึ้นมาต้านผู้บุกรุก เช่น การสร้างไฮโดรเจนเปอร์ออกไซด์ ซูเปอร์ออกไซด์ ไนตริกออกไซด์ ฯลฯ ซึ่งเป็นสารอนุมูลอิสระ อย่างไรก็ตาม ผลของกิจกรรมที่เกิดขึ้นจะก่อให้เกิดการสะสมของอนุมูลอิสระซึ่งเป็นสารที่มีพิษต่อเซลล์พืชและส่งผลให้เซลล์พืชในบริเวณนั้นเกิดการถูกทำลายไปด้วย ดังนั้นสารต้านอนุมูลอิสระที่พืชสร้างขึ้นจึงทำหน้าที่ในการช่วยลดพิษภายในตัวพืชไม่ให้เซลล์พืชถูกทำลาย (จิระภา, 2551)

ด้านอื่นๆ

สารสคอพอเลตินมีการนำมาใช้ประโยชน์ในด้านการแพทย์เนื่องจากมีคุณสมบัติในการต้านเชื้อก่อโรคในคน เช่น *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* และ *Salmonella typhi* (Acharya et al., 2013) นอกจากนี้การใช้ประโยชน์จากสารชนิดนี้พบว่ามีการรายงานอย่างกว้างขวาง เช่น การสกัดและนำสารชนิด

นี้ไปรักษาโรคความดันโลหิตสูง ควบคุมระดับคอเลสเตอรอล และ LDL รักษาโรคหัวใจและหลอดเลือด และรักษาอาการผิดปกติของระบบประสาท (Mogana *et al.*, 2013, Das *et al.*, 2014) การใช้เป็นสารต้านการเกิดเนื้องอก ต้านการเกิดไทรอยด์ (DAS, 2014) การต้านอนุมูลอิสระ การต้านเชื้อจุลินทรีย์ การต้านการอักเสบของไขสันหลัง การป้องกันโรคตับ (Taguchi *et al.* 2001) การต้านเชื้อรา การต้านฮีสตามีน การต้านไวรัส และการลดความดันโลหิตสูงโดยการขยายหลอดเลือด (Tanton, 2008) ซึ่งรายงานการศึกษาและประยุกต์ใช้สารชนิดนี้บ่งชี้ให้เห็นถึงความสำคัญและคุณค่าในการนำไปใช้ประโยชน์ด้านอื่นๆได้หลากหลายโดยสารสคอพอเลตินนี้มีแหล่งกำเนิดจากพืช ดังนั้นคุณประโยชน์ของการศึกษาปริมาณสารชนิดนี้ในพืชที่มีแนวโน้มจะนำมาใช้เป็นวัตถุดิบสำหรับการสกัดสารสคอพอเลตินก็จะก่อให้เกิดการเพิ่มทางเลือกในการสร้างรายได้ให้แก่เกษตรกรอีกทางหนึ่งด้วย

7. วิธีดำเนินการ :

อุปกรณ์

1. ต้นยาสูบ
2. วัสดุสารเคมีสำหรับการทดสอบเชื้อและวัดสารชีวโมเลกุล เช่น อาหารเลี้ยงเชื้อ โปรตีนมาตรฐาน ไฮโดรเจนเปอร์ออกไซด์ กรดลิโนเลอิก ฯลฯ
3. เครื่องวัดค่าการดูดกลืนแสง
4. เครื่อง HPLC

วิธีการ

1. เตรียมต้นยาสูบอายุประมาณ 3 เดือน
 2. คัดเลือกใบที่มีขนาดสม่ำเสมอและอยู่ตำแหน่งกลางของต้นจำนวน 5 ใบต่อต้น ฉีดสารสคอเลตินความเข้มข้น 0, 100, 500 และ 1,000 ไมโครโมลาร์ ความเข้มข้นละ 5 ต้นโดยใช้หลอดฉีดยาบรรจุสารละลายสคอพอเลตินความเข้มข้นที่ต้องการทดสอบปริมาตร 100 ไมโครลิตรทำการ infiltrate เข้าไปยังบริเวณช่องว่างระหว่างเส้นใบจำนวน 4 จุดต่อใบ จำนวน 4 ใบต่อต้นสำหรับการเก็บมาวิเคราะห์ที่เวลาต่างๆกันในขั้นตอนต่อไป
 3. เก็บใบที่เวลา 0, 12, 24, 48, และ 120 ชั่วโมงมาชั่งและเก็บที่อุณหภูมิ -20 องศาเซลเซียสก่อนทำการวิเคราะห์
 4. สกัดและวิเคราะห์ใบเพื่อวัดปริมาณสารชีวโมเลกุลที่เกี่ยวข้องในระบบการต้านทานของพืช ได้แก่ ปริมาณโปรตีน (ตามวิธีของ Bradford, 1976), ปริมาณสารทุติยภูมิ ได้แก่ กรดซาลิซิลิก และกรดแอบไซซิก (ตามวิธีของ Ederli *et al.*, 2011 และ Khompatara, 2017) ความว่องไวของเอนไซม์ (แอกติวิตี้) ได้แก่ เอนไซม์ในระบบการกระตุ้นการสร้างสารประกอบฟีนอลิก (เอนไซม์ฟีนอลอะลานีนแอมโมเนียไลเอส ตามวิธีของ Zucker, 1968) และเอนไซม์ในระบบภูมิคุ้มกันแบบ systemic acquired resistance (เอนไซม์กลูคาเนส ตามวิธีของ Santos *et al.*, 1977) เพื่อตรวจสอบผลการใช้สคอพอเลตินเป็นตัวชักนำ (elicitor) ให้เกิดความต้านทานในต้นยาสูบและความสัมพันธ์กับวิธีการต้านทานในต้นยาสูบที่เกิดขึ้น

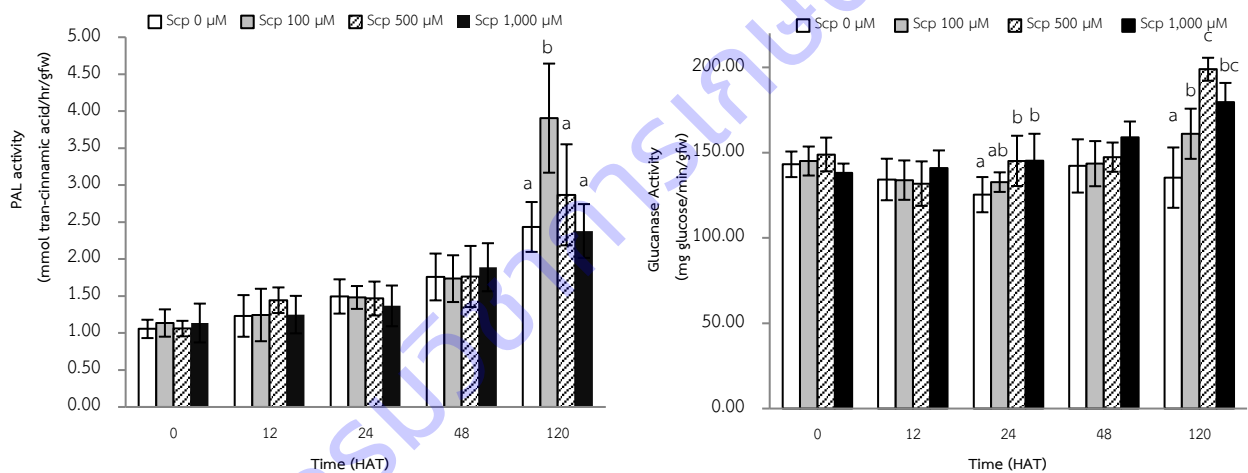
การบันทึกข้อมูล: ข้อมูลการเปลี่ยนแปลงของปริมาณสารชีวโมเลกุลชนิดต่างๆ ณ เวลาต่างๆกัน และพิจารณาความแตกต่างของแต่ละชุดทดสอบโดยใช้โปรแกรม SPSS ด้วยการวิเคราะห์ความแปรปรวนทางเดียว one-way analysis of variance (ANOVA) ด้วยวิธี Duncan ที่ระดับความเชื่อมั่น 95% ($p < 0.05$)

ระยะเวลาในการดำเนินการ: เริ่มต้นตุลาคม 2562 สิ้นสุด กันยายน 2563 รวม 1 ปี

สถานที่ดำเนินการทดลอง: ห้องปฏิบัติการวิเคราะห์จุลินทรีย์และสารพิษจากจุลินทรีย์ กลุ่มพัฒนาฯ สวพ.8

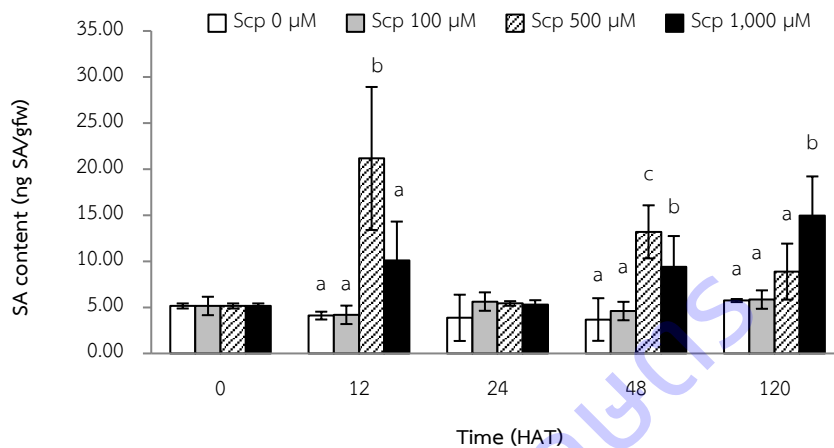
8. ผลการทดลองและวิจารณ์

จากการดำเนินการวิเคราะห์ความว่องไวของเอนไซม์ในวิถีของ systemic acquired resistance จำนวน 2 ชนิด ได้แก่ กลูคาเนส และฟีนอลอะลานีนแอมโมเนียไลเอส และสารทุติยภูมิที่เกี่ยวข้องกับระบบภูมิคุ้มกันพืช ได้แก่ กรดซาลิซิลิก และกรดแอบไซซิก พบว่ายาสูบที่ทรีตสารสคอพอเลตินแบบ infiltrate ลงบนใบโดยตรงที่ความเข้มข้น 100 ไมโครโมลาร์ เพียงพอที่จะกระตุ้นให้เกิดการเปลี่ยนแปลงค่าความว่องไวของเอนไซม์กลูคาเนส และฟีนอลอะลานีนแอมโมเนียไลเอส สูงกว่าชุดควบคุม โดยเห็นได้ชัดในช่วง 120 ชั่วโมงหลังจากการทรีตสาร (รูปที่ 1)



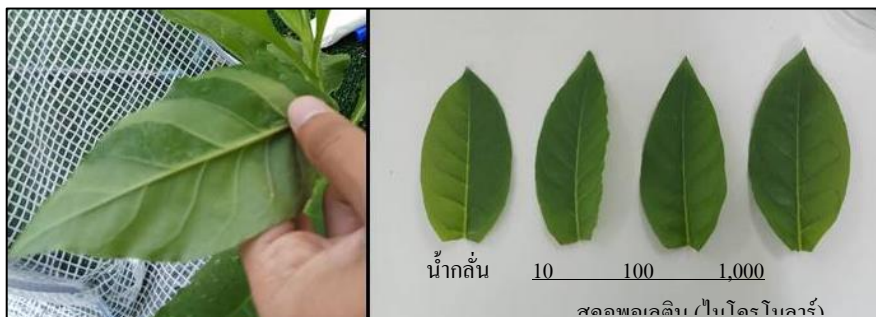
รูปที่ 1 การเปลี่ยนแปลงของความว่องไวของเอนไซม์ฟีนอลอะลานีนแอมโมเนียไลเอส (ซ้าย) และเอนไซม์กลูคาเนส (ขวา) ในใบยาสูบที่ทรีตด้วยสารสคอพอเลตินความเข้มข้น 0, 100, 500, และ 1,000 ไมโครโมลาร์

การกระตุ้นโมเลกุลส่งสัญญาณของระบบ systemic acquire resistance ผ่านการเพิ่มปริมาณกรดซาลิซิลิกในใบ พบว่า มีปริมาณกรดซาลิซิลิกเพิ่มขึ้นอย่างชัดเจนในใบยาสูบที่ทรีตสคอพอเลตินที่ระดับความเข้มข้น 500 ไมโครโมลาร์ที่เวลา 12 ชั่วโมงแรกของการทรีตสาร ซึ่งกรดซาลิซิลิกเป็นโมเลกุลสัญญาณที่จะถูกพืชใช้ในการกระตุ้นการสร้างเอนไซม์หรือสารทุติยภูมิต่างๆสำหรับรองรับการบุกรุกของเชื้อก่อโรค โดยจะส่งต่อไปยังบริเวณต่างๆของต้นพืชผ่านระบบท่อลำเลียง



รูปที่ 2 การเปลี่ยนแปลงของปริมาณกรดซาลิซิลิกในใบยาสูบที่ทรีตด้วยสารสคอพอเลตินความเข้มข้น 0, 100, 500, และ 1,000 ไมโครโมลาร์

การตรวจสอบความเป็นพิษของสารสคอพอเลตินต่อใบยาสูบดำเนินการหลังจากทำการ infiltrate สารสคอพอเลติน ความเข้มข้น 10, 100 และ 1,000 ไมโครโมลาร์ลงบนแผ่นใบบนต้นยาสูบเปรียบเทียบกับ การ infiltrate ด้วยน้ำกลั่น จากนั้นนำใบยาสูบที่ผ่านการทรีตสารและวางเลี้ยงไว้เป็นเวลา 120 ชั่วโมง ไปย้อมด้วยสี trypan blue เพื่อตรวจสอบว่ามีการตายของเซลล์เกิดขึ้นหรือไม่ พบว่าไม่มีการตายของเซลล์เกิดขึ้นบนแผ่นใบทุกชุดทดสอบ (รูปที่ 3)



รูปที่ 3 ใบยาสูบที่ถูก infiltrate ด้วยสารสคอพอเลติน (ซ้าย) และ สภาพใบยาสูบที่ได้รับสารสคอพอเลติน ความเข้มข้น 0, 100, 500 และ 1,000 ไมโครโมลาร์ เมื่อเวลาผ่านไป 120 ชั่วโมง (ขวา)

9. สรุปผลการทดลองและข้อเสนอแนะ : สรุปเนื้อหาสาระสำคัญของผลงาน และข้อเสนอแนะในงานวิจัยเรื่องนั้นๆ ในอนาคต

การศึกษาผลของการใช้สารสคอพอเลตินเป็นสารชักนำความต้านทานในใบยาสูบ พบว่าสคอพอเลตินไม่ก่อให้เกิดการตายของเซลล์ ซึ่งในเบื้องต้นนี้แสดงให้เห็นว่าการใช้สคอพอเลตินกับใบยาสูบในรูปแบบ exo-scopoletin สามารถทำได้เนื่องจากไม่ก่อให้เกิดความเป็นพิษต่อเซลล์ของใบยาสูบ และเมื่อพิจารณาจากผลการกระตุ้นการเพิ่มของของแอกติวิตี้ของเอนไซม์ และสารทุติยภูมิที่เกี่ยวข้องกับระบบภูมิคุ้มกันด้านทานพืช พบว่าสคอพอเลตินที่ระดับความเข้มข้น 500 ไมโครโมลาร์ให้ผลกระตุ้นการเพิ่มขึ้นของกรดซาลิซิลิกซึ่งเป็นโมเลกุลส่งสัญญาณหลักในระบบภูมิคุ้มกันด้านทานพืชแบบ systemic acquired resistance ภายในเวลา 12 ชั่วโมงแรกของการทรีตเมนต์ ซึ่งมีความสอดคล้องกับพืชโดยทั่วไปใช้กรดซาลิซิลิกเป็นโมเลกุลส่งสัญญาณในวิถีดังกล่าว ดังนั้นการตอบสนองในวิถีนี้โดยผ่านการเพิ่มขึ้นของปริมาณกรดซาลิซิลิกจึงเกิดขึ้นอย่างรวดเร็วก่อนการกระจายไปยังส่วนต่างๆของพืชเพื่อให้เกิดการชักนำการสร้างเอนไซม์และสารทุติยภูมิอื่นๆภายในระบบตามมา อย่างไรก็ตามจะเห็นว่ากรดแอบไซซิกไม่ตอบสนองต่อการกระตุ้น และเมื่อพิจารณาการเปลี่ยนแปลงความว่องไวของเอนไซม์ในวิถีของ systemic acquired resistance จำนวน 2 ชนิด ได้แก่ กลูคาเนส และฟีนิลอะลานีนแอมโมเนียไลเอส พบว่ายาสูบที่ทรีตเมนต์สคอพอเลตินแบบ infiltrate ลงบนใบโดยตรงที่ความเข้มข้น 100 ไมโครโมลาร์ เพียงพอที่จะกระตุ้นให้เกิดการเปลี่ยนแปลงค่าความว่องไวของเอนไซม์กลูคาเนส และฟีนิลอะลานีนแอมโมเนียไลเอส สูงกว่าชุดควบคุม โดยเห็นได้ชัดในช่วง 120 ชั่วโมงหลังจากการทรีตเมนต์ที่ระดับความเข้มข้น 95% จึงมีแนวโน้มว่าการใช้สารสคอพอเลตินที่ระดับความเข้มข้นต่ำ 100 ไมโครโมลาร์ อาจสามารถนำมาใช้ชักนำความต้านทานในต้นยาสูบได้โดยผ่านทางกระตุ้นภูมิคุ้มกันด้านทานในวิถี systemic acquired resistance

10. การนำผลงานวิจัยไปใช้ประโยชน์ : ให้ระบุผลงานที่สิ้นสุด ได้นำไปใช้ประโยชน์อย่างไร พัฒนาต่อหรือถ่ายทอด หรือเผยแพร่ หรือนำไปใช้ประโยชน์กับกลุ่มเป้าหมาย (ระบุเป็นข้อๆ)

1. มีการนำความรู้ที่ได้ไปใช้ในการผลิตสารสกัดจากพืชที่มีศักยภาพและหาได้ง่ายเพื่อใช้ในการป้องกันโรคพืชที่เกิดขึ้นในแปลงได้ด้วยตนเอง นอกจากนี้ผลสำเร็จของงานจะช่วยยกระดับมูลค่าของพืชบางชนิดให้สูงขึ้นได้ โดยจะก่อให้เกิดทางเลือกใหม่ของรายได้จากการนำพืชที่มีศักยภาพไปจำหน่ายสำหรับเป็นวัตถุดิบในงานวิจัยต่อยอด

กลุ่มเป้าหมาย คือ เกษตรกรหรือกลุ่มเกษตรกร

2. นำองค์ความรู้เรื่องคุณสมบัติของสารสคอพอเลตินและแหล่งที่มาของสารชนิดนี้ไปต่อยอดในงานวิจัยที่เกี่ยวข้องทั้งเพื่อการลดการเจริญของเชื้อจุลินทรีย์บางชนิด การใช้เป็นตัวต้านอนุมูลอิสระ หรือปรับใช้ในสาขา

งานวิจัยที่เกี่ยวข้องอื่นๆ เช่น งานทางด้านการแพทย์ หรืองานสหวิทยาการ อันเป็นการบูรณาการงานวิจัยร่วมกัน ระหว่างหน่วยงานต่อไปในอนาคต

กลุ่มเป้าหมาย คือ นักวิจัยและนักวิชาการด้านโรคพืชกรมวิชาการเกษตร กรมส่งเสริมการเกษตร สถาบันการศึกษา หน่วยงานวิจัยด้านการแพทย์

3. นำองค์ความรู้และแหล่งที่มาของวัตถุดิบไปใช้ในการประยุกต์สร้างสารชีวภัณฑ์ในทางการค้าสำหรับใช้ทดแทนการใช้สารเคมีรวมทั้งใช้ในการสร้างผลิตภัณฑ์อื่นๆตามศักยภาพหรือคุณสมบัติของสาร สคอพอลิติน

กลุ่มเป้าหมาย คือ หน่วยงานภาคอุตสาหกรรม

11. คำขอบคุณ (ถ้ามี) : อาจมีหรือไม่มีก็ได้ เป็นการแสดงความขอบคุณแก่ผู้ช่วยเหลือให้งานวิจัยลุล่วงไปด้วยดี แต่มีได้เป็นผู้ร่วมปฏิบัติงานด้วย

12. เอกสารอ้างอิง

จินันทนา จอมดวง และ สุมาลี พรหมรุชชาติ. 2558. การใช้ชีวภัณฑ์ทดแทนสารเคมีป้องกันกำจัดโรคเพื่อเพิ่มผลผลิตและลดต้นทุนในการผลิตข้าวที่ใช้เป็นวัตถุดิบอาหารเสริมสุขภาพ. รายงานวิจัยฉบับสมบูรณ์. สถาบันเทคโนโลยีราชมงคลล้านนา.

จิระภา ชัยวงศ์. 2551. เอนไซม์เปอร์ออกซิเดสที่เกี่ยวข้องกับการสร้างลิกนินและการสลายสคอพอลิตินในใบและเซลล์แขวนลอยยางพาราที่ถูกกระตุ้นโดยเชื้อรา. วิทยานิพนธ์วิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต สาขาวิชาชีวเคมี มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

ณัชชา ลูกรักษ์ และ ดุสิต อธิวุฒน์. 2556. ปัญหาและอุปสรรคในการปรับเปลี่ยนเพื่อการผลิตพืชผักอินทรีย์ของเกษตรกรจังหวัดราชบุรีที่ผ่านการอบรมโครงการพัฒนาระบบเกษตรอินทรีย์. Thai Journal of Science and Technology. ปีที่ 2. ฉบับที่ 2.

มานะ กาญจนมณีเสถียร, อัจฉรา เพ็งหนู, ฤดีกร วิวัฒน์ปฐพี และ วานิต รอดเนียม. 2556. การคัดเลือกแบคทีเรียปฏิชีวนะและการพัฒนาผลิตภัณฑ์แบคทีเรียปฏิชีวนะเพื่อควบคุมโรคพืชที่ปลูกในระบบไฮโดรโปนิกส์. รายงานการวิจัย. มหาวิทยาลัยศิลปากร.

พันศักดิ์ จิตสว่าง, วิลาวรรณ เชื้อบุญ, ดุสิต อธิวุฒน์, 2015. เทคโนโลยีการจัดการโรคพืชในระบบการผลิตข้าวอินทรีย์. Thai Journal of Science and Technology 4, 272–285.

ยุทธศักดิ์ เจียมไชยศรี, อภิรัชต์ สมฤทธิ์, ธารทิพย์ ภาสบุตร, 2555. การศึกษาประสิทธิภาพของสารป้องกันกำจัดโรคพืชในการป้องกันกำจัดเชื้อรา *Alternaria* สาเหตุโรคพืช. รายงานผลงานวิจัยประจำปี 2555

สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช กรมวิชาการเกษตร.

วิจัย ก่อประดิษฐ์สกุล, ชัยณรงค์ รัตนกริธากุล, รุ่งนภา ก่อประดิษฐ์สกุล และ ชารทิพย์ ภาสบุตร. 2542. การพัฒนาสารออกฤทธิ์จากว่านน้ำเพื่อใช้ควบคุมโรคผลเน่าของมะม่วงเพื่อการส่งออก. รายงานผลการวิจัย มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.

Abyari, M., Nasr, N., Soorni, J., Sadhu, D. 2016. Enhanced Accumulation of Scopoletin in Cell Suspension Culture of *Spilanthes acmella* Murr. Using Precursor Feeding. Brazilian Archives of Biology and Technology. 59.

Acharya, D., Bogati, B., Risal, P. 2013. Scopoletin reduces intracellular survival of *Salmonella typhi* within U937 human macrophage cell line in vitro. Sky Journal of Microbiology Research. Vol. 1(6), pp. 47 – 51.

Andreae, S.R., Andreae, W.A. 1949. The metabolism of scopoletin by healthy and virus infected potato tubers. Canadian Journal of Research. 27, 15–22.

Anthon, GE. and Barrett, DM. 2001. Colorimetric Method for the Determination of Lipoxygenase Activity. Journal of agricultural and food chemistry. 49, 32–37.

Ba, R., Alfa, T., Gbaguidi, F., Novidzro, K.M., Dotse, K., Koudouvo, K., Houngue, U., DonouHounsode, M.T., Koumaglo, K.H., Ameyapoh, Y., others. 2017. Maize Fungal Growth Control with Scopoletin of Cassava Roots Produced in Benin. International Journal of Microbiology. 2017.

Beyer, W.F., Fridovich, I. 1987. Assaying for superoxide dismutase activity: some large consequences of minor changes in conditions. Analytical biochemistry. 161, 559–566.

Bradford, M.M. 1976. A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. Analytical biochemistry. 72, 248–254.

Brennan, T., Frenkel, C. 1977. Involvement of hydrogen peroxide in the regulation of senescence in pear. Plant Physiology 59, 411–416.

- Churngchow, N., Rattarasarn, M. 2001. **Biosynthesis of scopoletin in *Hevea brasiliensis* leaves inoculated with *Phytophthora palmivora***. Journal of plant physiology. 158, 875–882.
- DAS, M. 2014. **Evaluation of the Laxative Effects of Methanolic Extract of *Spilanthes acmella***. East West University.
- Ederli, L., Madeo, L., Calderini, O., Gehring, C., Moretti, C., Buonaurio, R., Paolocci, F., Pasqualini, S. 2011. **The *Arabidopsis thaliana* cysteine-rich receptor-like kinase CRK20 modulates host responses to *Pseudomonas syringae* pv. tomato DC3000 infection**. Journal of plant physiology. 168, 1784–1794.
- Gnonlonfin, G. j. b., Adjovi, Y., Gbaguidi, F., Gbenou, J., Katerere, D., Brimer, L., Sanni, A. 2011. **Scopoletin in Cassava Products as an Inhibitor of Aflatoxin Production**. Journal of Food Safety. 31, 553–558. doi:10.1111/j.1745-4565.2011.00334.x
- Güell, I., Cabrefiga, J., Badosa, E., Ferre, R., Telleda, M., Bardaji, E., Planas, M., Feliu, L. 2011. **Improvement of the Efficacy of Linear Undecapeptides against Plant-Pathogenic Bacteria by Incorporation of D-Amino Acids**. Applied and Environmental Microbiology. 2667-2675.
- Gutierrez M-C, Parry AD, Tena M, Jorin J, Edwards R. 1995. **Abiotic elicitation of coumarin phytoalexins in sunflower**. Phytochemistry. 38: 1185±1191.
- Hutadilok-Towatana, N., Chaiyaputti, P., Panthong, K., Mahabusarakam, W., Rukachaisirikul, V. 2006. **Antioxidative and free radical scavenging activities of some plants used in Thai folk medicine**. Pharmaceutical biology. 44, 221–228.
- Jeandet, P., Hébrard, C., Deville, M.-A., Cordelier, S., Dorey, S., Aziz, A., Crouzet, J. 2014. **Deciphering the role of phytoalexins in plant-microorganism interactions and human health**. Molecules. 19, 18033–18056.
- Khompatara, K., 2017. **Systemic Acquired Resistance in *Hevea brasiliensis* Induced by the Seaweed Extract from *Sargassum polycystum***. Thesis submitted in partial fulfillment of

the requirements for the Degree of Doctor of Philosophy in Biochemistry. Prince of Songkla University, Songkhla, Thailand.

Kuc, J. 1995. **Phytoalexins, stress metabolism, and disease resistance in plants**. Annual review of phytopathology. 33, 275–297.

Malik, A., Kushnoor, A., Saini, V., Singhal, S., Kumar, S. and Yadav, Y.C. 2011. **In vitro antioxidant properties of Scopoletin**. J. Chem. Pharm. Res., 2011, 3(3), 659-665.

Mogana, R., Teng-Jin, K., Wiart, C. 2013. **Anti-Inflammatory, Anticholinesterase, and Antioxidant Potential of Scopoletin Isolated from *Canarium patentinervium* Miq. (Burseraceae Kunth)**. Evidence-Based Complementary and Alternative Medicine. 2013, e734824. doi:10.1155/2013/734824.

Muller, K.O., and Borger, H. 1940. **Experimentelle Untersuchungen über die Phytophthora-resistenzerkartoffel**. Arb. Biol. Reichsanstalt. Landw. Forstw. Berlin 23, 189-231.

Rigane, G., Ben Younes, S., Ghazghazi, H., Ben Salem, R., others. 2013a. **Investigation into the biological activities and chemical composition of *Calendula officinalis* L. growing in Tunisia**. International Food Research Journal. 20, 3001–3007.

Saftić-Panković, D., Veljović-Jovanović, S., Pucarević, M., Radovanović, N., Mijić, A. 2006. **Phenolic compounds and peroxidase in sunflower near-isogenic lines after downy mildew infection**. Helia. 29, 33–42.

Santos, T., Villanueva, J.R., Nombela, C. 1977. **Production and catabolite repression of *Penicillium italicum* beta-glucanases**. Journal of bacteriology 129, 52–58.

Sanzani, S.M., Schena, L., Ippolito, A. 2014. **Effectiveness of phenolic compounds against citrus green mould**. Molecules. 19, 12500–12508.

Shannon, L.M., Kay, E., Lew, J.Y. 1966. **Peroxidase isozymes from horseradish roots I. Isolation and physical properties**. Journal of Biological Chemistry. 241, 2166–2172.

- Shaw, C.Y., Chen, C.H., Shu, C.C., Chen, C.C. and Tsai, Y.C. 2003. **Antioxidant properties of scopoletin isolated from *Sinomonium acutum***. *Phytother Res.* 17(7), 823-5.
- Sun, H., Wang, L., Zhang, B., Ma, J., Hettenhausen, C., Cao, G., Sun, G., Wu, J., Wu, J. 2014. **Scopoletin is a phytoalexin against *Alternaria alternata* in wild tobacco dependent on jasmonate signalling**. *Journal of experimental botany.* 65, 4305–4315.
- Suryati, Efdia, M., Astuti, S.H. and Aziz, H. 2016. **Isolation of scopoletin from subang-subang plants (*Spilanthes paniculata* Wall. ex Dc.)**. *Der Pharma Chemica.* 8(9), 99-104.
- Taguchi, G., Yoshizawa, K., Kodaira, R., Hayashida, N., Okazaki, M. 2001. **Plant hormone regulation on scopoletin metabolism from culture medium into tobacco cells**. *Plant science.* 160, 905-911.
- Tanton DW. **A Drug-Free Approach to Healthcare** - 2009 Revised Edition: Soaring Heights Publishing; 2008. 356 p.
- Tegos, G., Stermitz, F.R., Lomovskaya, O., Lewis, K. 2002. **Multidrug pump inhibitors uncover remarkable activity of plant antimicrobials**. *Antimicrobial agents and chemotherapy.* 46, 3133–3141.
- Torres, A.M., Mau-Lastovicka, T., Rezaaiyan, R. 1987. **Total phenolics and high-performance liquid chromatography of phenolic acids of avocado**. *Journal of Agricultural and Food Chemistry.* 35, 921–925.
- Vialart, G., Hehn, A., Olry, A., Ito, K., Krieger, C., Larbat, R., Paris, C., Shimizu, B., Sugimoto, Y., Mizutani, M., others. 2012. **A 2-oxoglutarate-dependent dioxygenase from *Ruta graveolens* L. exhibits p-coumaroyl CoA 2'-hydroxylase activity (C2' H): a missing step in the synthesis of umbelliferone in plants**. *The Plant Journal.* 70, 460–470.
- West, B.J., Deng, S. 2010. **Thin layer chromatography methods for rapid identity testing of *Morinda citrifolia* L.(Noni) fruit and leaf**. *Adv. J. Food Sci. Technol.* 2, 298–302.
- Zafar, R., Ahmad, S., Mujeeb, M. 2005. **Estimation Of Scopoletin In Leaf And Leaf Callus Of**

Convolvulus Microphyllus Sieb. Indian journal of pharmaceutical sciences 67, 562.

Zuker, A.P., Buck, B., McGrory, J.B. 1968. **Structure of O₁₆**. Physical Review Letters.21, 39

13. ภาคผนวก : เป็นส่วนที่ให้รายละเอียดเพิ่มเติม ซึ่งไม่จำเป็นต้องแสดงไว้ในเนื้อหาของรายงาน เช่น สูตร วิธีคำนวณ ตารางการบันทึกข้อมูลภาพ แสดงเครื่องมือที่ใช้ในงานวิจัย แบบสำรวจข้อมูล เป็นต้น ส่วนนี้จะมีหรือไม่มีก็ไม่ทำให้เนื้อหาของรายงานขาดความสมบูรณ์

หมายเหตุ

* ให้แนบไฟล์รูปภาพประกอบด้วย เพื่อนำไปจัดทำรูปเล่มต่อไป

กรมวิชาการเกษตร