

สำนักหอสมุดกลาง พระจอมเกล้าลาดกระบัง

การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่โดยวิธีย่อยสลายด้วยเอนไซม์

PRODUCTION OF PROTEIN HYDROLYSATE FROM CHICKEN BONE

RESIDUE BY ENZYMATIc HYDROLYSIS



รายงานผลงานวิจัยเสนอต่อสำนักงานคณะกรรมการวิจัยแห่งชาติ

ประจำปีงบประมาณ 2537

RCH
TP
156
H82
ฟ319ก

เลขหมู่.....
เลขทะเบียน 020665
วัน, เดือน, ปี 3 ก.ค. 2538

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาติให้เผยแพร่โดยไม่ได้รับอนุญาต
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของลิขสิทธิ์ที่มีการบันทึกไว้

รายละเอียดเกี่ยวกับโครงการวิจัย

ชื่อโครงการ การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่โดยวิธีย่อยสลายด้วยเอนไซม์

PRODUCTION OF PROTEIN HYDROLYSATE FROM CHICKEN BONE

RESIDUE BY ENZYMATIC HYDROLYSIS

ชื่อผู้วิจัย นายประพันธ์ ปิ่นศิริโรตม และ นางสาวเชาวลักษณ์ สุรพันธ์นิษฐ์

ได้รับทุนอุดหนุนการวิจัยประเภท สาขาเกษตรศาสตร์และชีววิทยา ประจำปีงบประมาณ 2537

ระยะเวลาทำการวิจัย 18 เดือน ตั้งแต่ พฤศจิกายน 2536 ถึง พฤษภาคม 2538

หน่วยงานที่สังกัด ภาควิชาอุตสาหกรรมเกษตร คณะเทคโนโลยีการเกษตร

สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง โทร. 3267342

บทคัดย่อ

จากการศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่โดยวิธีย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Neutrase 0.5L ซึ่งใช้เศษกระดูกไก่อบแห้งที่สกัดไขมันออกบางส่วนด้วยตัวทำละลายเฮกเซนเป็นวัตถุดิบ ในขั้นตอนการย่อยสลายได้ศึกษาตัวแปรต่าง ๆ ดังนี้ อัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำ 3 ระดับคือ 1:2, 1:3 และ 1:4 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร ความเข้มข้นเอนไซม์ 6 ระดับ คือ 0, 0.1, 0.3, 0.5, 0.7 และ 0.9 % โดยน้ำหนักต่อปริมาตร อุณหภูมิในการย่อยสลาย 5 ระดับคือ 40, 45, 50, 55 และ 60 °C ความเป็นกรดค่าเริ่มต้น 4 ระดับ คือ pH 5, 6, 7, และ 8 และระยะเวลาในการย่อยสลาย 5 ระดับ คือ 1, 3, 5, 7, และ 9 ชั่วโมง ตามลำดับ เมื่อวิเคราะห์ระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้ในแต่ละสภาวะการทดลอง พบว่าสภาวะที่เหมาะสมซึ่งให้ระดับขั้นการย่อยสลายเฉลี่ยสูงสุด 28.91% คือใช้อัตราส่วนเศษกระดูกไก่ต่อน้ำเท่ากับ 1:3 ความเข้มข้นเอนไซม์ 0.7 % อุณหภูมิในการย่อยสลาย 50 °C ที่ความเป็นกรดค่าเริ่มต้นเท่ากับ 7 และระยะเวลาในการย่อยสลาย 1 ชั่วโมง เมื่อนำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้ไปประเหสน้ำออกจนได้ผลิตภัณฑ์ที่มีลักษณะเป็นของเหลวข้นน้ำตาล โดยมีปริมาณของแข็งทั้งหมด 31.73 % พบว่ามีองค์ประกอบทางเคมีดังนี้ ความชื้น 37.72 % โปรตีน 15.23 % เถ้า 3.06 % (โดยน้ำหนัก) และไขมัน 0.94 % โดยน้ำหนักต่อปริมาตร จากการตรวจวิเคราะห์ปริมาณจุลินทรีย์ทั้งหมด พบว่ามีปริมาณน้อยกว่า 80 CFU/ml โดยตรวจไม่พบ *Salmonella*

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

PRODUCTION OF PROTEIN HYDROLYSATE FROM CHICKEN BONE RESIDUE

BY ENZYMATIC HYDROLYSIS

PRAPHAN PINSIRODOM AND YAOWALAK SURAPUNPISID

ABSTRACT

The production of protein hydrolysate from chicken bone residue (partially defatted by using hexane) using proteolytic enzyme, Neutrase 0.5 L, was studied. Variations in the enzymatic hydrolysis were composed of the ratio of chicken bone residue to water (1:2, 1:3, and 1:4 w/v), the quantity of enzyme (0, 0.1, 0.3, 0.5, 0.7 and 0.9% w/v), the hydrolysing temperature (40, 45, 50, 55 and 60 °C), the pH (5, 6, 7 and 8) and the hydrolysing time (1, 3, 5, 7 and 9 hrs.). The optimum condition for production of protein hydrolysate which gave the maximum degree of hydrolysis at 28.91% was 1:3 ratio of bone residue to water, 0.5% Neutrase, 50 °C, pH 7 and 1 hr. After evaporated to 31.73% total solid, the hydrolysate in brown viscous liquid form contained 37.72% (w/w) moisture, 15.23% (w/w) protein, 3.06% (w/w) ash and 0.94% (w/v) fat. Microbiology quality of the hydrolysate was investigated. It was found that, Total Plate Count was lower than 80 CFU/ml and no *Salmonella* was detected.

กิตติกรรมประกาศ

คณะผู้วิจัยขอขอบคุณ บริษัทไก่สดศรีไทย จำกัด ที่ให้ความอนุเคราะห์เศษกระดูกไก่
บดละเอียด และ บริษัทอีสต์เอเซียติก (ประเทศไทย) จำกัด ที่ให้ความอนุเคราะห์เอนไซม์
Neutrase 0.5 L เพื่อให้ในงานวิจัย

ขอขอบคุณเจ้าหน้าที่ห้องปฏิบัติการและเจ้าหน้าที่ธุรการ ภาควิชาอุตสาหกรรมเกษตร
ที่ให้ความสะดวกแก่คณะผู้วิจัย



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญ

	หน้า
บทคัดย่อ	ก
กิตติกรรมประกาศ	ค
สารบัญตาราง	จ
สารบัญรูป	ช
บทที่	
1. บทนำ	1
2. วารสารปริทรรศน์	
2.1 องค์ประกอบของเศษกระดาษ	5
2.2 ปรตีนไฮโดรไลเซท	6
2.3 ประโยชน์ของปรตีนไฮโดรไลเซท	7
2.4 การเกิดสทมในปรตีนไฮโดรไลเซท	7
2.5 เอนไซม์ที่ใช้ในการย่อยสลายปรตีน	10
2.6 การผลิตปรตีนไฮโดรไลเซทโดยใช้เอนไซม์	16
3. การทดลอง	
3.1 สารเคมี	19
3.2 อุปกรณ์	19
3.3 ขั้นตอนและวิธีการทดลอง	20
4. ผลและวิจารณ์ผลการทดลอง	24
5. สรุปผลการทดลอง	39
เอกสารอ้างอิง	40
ภาคผนวก	42
ประวัติผู้วิจัย	49

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญตาราง

ตารางที่	หน้า
1.1 ปริมาณและมูลค่าส่งออกเนื้อไก่แช่แข็งปี 2520-2532	2
1.2 ปริมาณชิ้นส่วนต่าง ๆ ของไก่ที่แยกได้จากไก่ 1 ตัว โดยแยกเป็นส่วนที่จำหน่ายในประเทศ และส่วนที่ส่งออกสู่ตลาดต่างประเทศ	3
2.1 องค์ประกอบทางเคมีของเศษกระดูกไก่กระตังและแม่ไก่ที่หมดไขแล้วจากเครื่องถอดกระดูก	5
2.2 แสดงรสชาติของ L-amino acid และ D-amino acid	9
2.3 สมบัติของนิวทรัลและแอลคาไลโปรตีนเอสที่เตรียมได้จาก <i>Bacillus subtilis</i>	13
4.1 องค์ประกอบทางเคมีของเศษกระดูกไก่	24
4.2 ปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมด และระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซต เมื่อใช้อัตราส่วนเศษกระดูกไก่ต่อน้ำและความเข้มข้นเอนไซม์ต่าง ๆ	26
4.3 การวิเคราะห์ความแปรปรวนของระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อัตราส่วนต่อน้ำและความเข้มข้นเอนไซม์ต่าง ๆ	27
4.4 การเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยของระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อัตราส่วนเศษกระดูกไก่ต่อน้ำและความเข้มข้นเอนไซม์ต่าง ๆ	28
4.5 ปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมด และระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซต เมื่อใช้อุณหภูมิและค่าความเป็นกรดต่าง เริ่มต้นต่าง ๆ	31
4.6 การวิเคราะห์ความแปรปรวนของระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อุณหภูมิและค่าความเป็นกรดต่าง เริ่มต้นต่าง ๆ	33
4.7 การเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยของระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อุณหภูมิและค่าความเป็นกรดต่าง เริ่มต้นต่าง ๆ	34
4.8 ปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมด และระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซต เมื่อใช้เวลาในการย่อยสลายต่าง ๆ	36

- 4.9 การวิเคราะห์ความแปรปรวนของระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซต
ที่เวลาในการย่อยสลายต่าง ๆ 36
- 4.10 องค์ประกอบทางเคมีและคุณภาพทางจุลชีววิทยาของโปรตีนไฮโดรไลเซต 37



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญรูป

รูปที่	หน้า
2.1 การย่อยสลายพันธะเปปไทด์ในโปรตีนโคสเอนไซม์เอกโซเปปทิเคส (1) และเอนโดเปปทิเคส (2)	11
2.2 ผลของ pH ต่อแอกติวิตีของ Neutrase	14
2.3 ผลของอุณหภูมิต่อแอกติวิตีของ Neutrase	15
2.4 ผลของอุณหภูมิต่อเสถียรภาพของ Neutrase	15
3.1 การอบแห้งเศษกระดูกไก่ในตู้อบที่อุณหภูมิ 65 °C	20
3.2 ขั้นตอนการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่	21
4.1 เศษกระดูกไก่บดละเอียดห่อแห้งที่ผ่านการกำจัดไขมันออกบางส่วน	25
4.2 ระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อัตราส่วนเศษกระดูกไก่ ต่อน้ำและความเข้มข้นของเอนไซม์ต่าง ๆ	29
4.3 ระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อุณหภูมิและ ความเป็นกรดต่างเริ่มต้นต่าง ๆ	32
4.4 ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่	38

บทที่ 1

บทนำ

ประเทศไทยเริ่มมีการส่งออกเนื้อไก่แช่แข็ง (Frozen Chicken) ไปจำหน่ายยังต่างประเทศเป็นครั้งแรกในปี 2516 โดยมีตลาดส่งออกที่สำคัญคือ ประเทศ ญี่ปุ่น สิงคโปร์ฮ่องกง เซอร์เบีย และ เนเธอร์แลนด์ เป็นต้น สำหรับปริมาณและมูลค่าการส่งออก เนื้อไก่แช่แข็งในช่วงปี 2520-2532 แสดงดังตารางที่ 1.1

จากตารางที่ 1.1 จะเห็นว่าปริมาณและมูลค่าการส่งออกเนื้อไก่แช่แข็งในช่วงปี 2520 - 2532 มีอัตราเพิ่มขึ้นของปริมาณเฉลี่ย 26.42 เปอร์เซ็นต์ต่อปี คิดเป็นมูลค่าเพิ่มขึ้น 30.64 เปอร์เซ็นต์ต่อปี โดยเพิ่มขึ้นจากปริมาณ 4,250 ตัน มูลค่า 158 ล้านบาทในปี 2520 เป็น 108,089 ตัน มูลค่า 5,884 ล้านบาท ในปี 2532 และคาดว่าจะมีแนวโน้มเพิ่มสูงขึ้นในปีต่อ ๆ ไปอย่างแน่นอน

ตารางที่ 1.1 ปริมาณและมูลค่าส่งออกเนื้อไก่แช่แข็งปี 2520-2532

ปี	ปริมาณ (ตัน)	มูลค่า (พันบาท)
2520	4,254	157,515
2521	9,287	333,736
2522	14,158	516,955
2523	18,503	656,192
2524	26,769	1,186,607
2525	33,217	1,310,009
2526	22,926	946,348
2527	34,217	1,419,747
2528	37,840	1,468,063
2529	64,796	3,121,279
2530	81,905	4,019,939
2531	97,420	4,999,613
2532	108,089	5,883,712
อัตราการเพิ่ม เฉลี่ยต่อปี(%)	26.42	30.46

ที่มา : กองนโยบายและแผนพัฒนาการเกษตร, 2534

สำหรับเนื้อไก่แช่แข็งที่ส่งออกนั้นแบ่งได้เป็น 2 ประเภทคือ ไก่ชำแหละแช่แข็งทั้งตัว (whole chicken) และเป็นชิ้นชำแหละไก่แช่แข็ง ได้แก่ เนื้ออก (boneless breast) เนื้อสันใน (fillet) ส่วนขา (leg) สะโพก (thigh) น่อง (drumstick) ปีก (wing) ปีกบน (wingstick) และปีกส่วนล่าง (tulip) อย่างไรก็ตามส่วนมากจะส่งออกในรูปของ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ชิ้นส่วนชำแหละแช่แข็งมากกว่าไก่ชำแหละแช่แข็งทั้งตัว โดยในปี 2532 ประเทศไทยส่งออกไก่ชำแหละแช่แข็งทั้งตัวประมาณร้อยละ 1 และชิ้นส่วนชำแหละแช่แข็งประมาณ ร้อยละ 99 ของปริมาณส่งออกทั้งหมด นอกจากนี้เนื้อไก่ชำแหละที่ส่งออกนั้นมีทั้งชนิดเนื้อติดกระดูก (bone) และเนื้อถอดกระดูก (boneless) แต่ส่วนใหญ่จะเป็นชนิดเนื้อถอดกระดูก (กอนนโสบาสและแผนพัฒนาการเกษตร, 2534)

ตารางที่ 1.2 ปริมาณชิ้นส่วนต่างๆ ของไก่ที่แยกได้จากไก่ 1 ตัว โดยแยกเป็นส่วนที่จำหน่ายในประเทศ และส่วนที่ส่งออกไปตลาดต่างประเทศ

ส่วนที่ส่งออกไปตลาดต่างประเทศ		ส่วนที่จำหน่ายภายในประเทศ	
ชิ้นส่วน	ปริมาณ (%)	ชิ้นส่วน	ปริมาณ (%)
เนื้อน่องและอก	43.0	เครื่องใน	11.5
สันใน	3.5	โครงกระดูก	21.0
ปีกบน	3.5	ขาและตีนไก่	7.0
ปีกส่วนกลาง	4.5	เศษเนื้อและเลือด	6.0
รวม	54.5	รวม	45.5

ที่มา : กอนนโสบาสและแผนพัฒนาการเกษตร, 2534

จากตารางที่ 1.2 จะเห็นว่าในไก่ 1 ตัวจะมีส่วนที่ส่งออกไปตลาดต่างประเทศคิดเป็น 54.5 เปอร์เซ็นต์ และส่วนที่จำหน่ายในประเทศ 45.5 เปอร์เซ็นต์ ซึ่งในส่วนหลังนี้จะเป็นโครงกระดูกถึง 21.0 เปอร์เซ็นต์ดังนั้นถ้าปริมาณการส่งออกเนื้อไก่แช่แข็งสูงขึ้น ส่อมทำให้มีปริมาณโครงกระดูกเพิ่มสูงขึ้นตามไปด้วย

ปัจจุบัน โรงงานชำแหละไก่ส่วนใหญ่ จะแยกเศษเนื้อที่ติดโครงกระดูกออก โดยใช้เครื่องถอดกระดูก (deboner) ซึ่งพบว่าถ้าใช้โครงกระดูก 100 กิโลกรัม จะแยกได้เศษเนื้อที่รับประทานได้ 65 - 70 กิโลกรัม และมีเศษกระดูกที่เหลืออยู่ 30 - 35 กิโลกรัม เศษกระดูก

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ดังกล่าว ส่วนมากจะนำไปใช้เป็นปุ๋ย หรืออาหารสัตว์ ซึ่งปริมาณความต้องการใช้ยังอยู่ในขอบเขตจำกัด เมื่อพิจารณาองค์ประกอบทางเคมีของเศษกระดูก พบว่ามีความชื้น 63.7 เปอร์เซ็นต์ โปรตีนทั้งหมด 20.5 เปอร์เซ็นต์ ไขมัน 9.9 เปอร์เซ็นต์ เถ้า 6.9 เปอร์เซ็นต์ และรงควัตถุ 0.21 เปอร์เซ็นต์ (Kijowski และ Niewiarowice, 1985) จะเห็นว่าเศษกระดูกมีโปรตีนเป็นองค์ประกอบสูงถึง 20.5 เปอร์เซ็นต์ ถ้าสามารถนำโปรตีนที่เป็นองค์ประกอบส่วนใหญ่ดังกล่าวมาใช้ประโยชน์ในอุตสาหกรรมอาหารได้ นอกจากจะได้แหล่งโปรตีนที่มีคุณภาพแล้วยังเป็นการเพิ่มมูลค่าให้กับเศษกระดูกไก่ ซึ่งเป็นวัสดุเหลือใช้จากโรงงานอุตสาหกรรมฆ่าและไก่อีกด้วย

แนวทางหนึ่งในการนำเศษกระดูกไก่มาใช้ประโยชน์คือการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซต ซึ่งเป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้จากการย่อยสลายโปรตีน องค์ประกอบของไฮโดรไลเซตที่ได้เป็น กรดอะมิโน และ เปปไทด์สายสั้น ๆ รวมทั้งโปรตีนโมเลกุลเล็ก ๆ การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตในระดับอุตสาหกรรมมี 3 วิธี คือ การย่อยสลายด้วยกรด การย่อยสลายด้วยด่าง และการย่อยสลายด้วยเอนไซม์

การใช้กรดหรือด่างในการย่อยสลายโปรตีนนั้น จะต้องทำภายใต้สภาวะที่รุนแรง คือ ใช้ความเข้มข้นของกรดหรือด่างสูง อุณหภูมิสูง ใช้เวลานาน ก่อให้เกิดการกัดกร่อนเครื่องมือ ในขณะที่การใช้เอนไซม์ มีข้อได้เปรียบกว่า เนื่องจากเอนไซม์มีความจำเพาะต่อสับสเตรตสูง จึงใช้เอนไซม์ในปริมาณน้อย ย่อยสลายภายใต้สภาวะที่ไม่รุนแรง อุณหภูมิและความดันปกติ ไม่เกิดปัญหาการกัดกร่อนเครื่องมือ และการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ไม่ทำให้กรดอะมิโนถูกทำลายอีกด้วย

ดังนั้นในงานวิจัยนี้จึงมีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาภาวะที่เหมาะสมในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่โดยวิธีย่อยสลายด้วยเอนไซม์ ศึกษาองค์ประกอบทางเคมีรวมทั้งคุณภาพทางจุลชีววิทยาบางประการของโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้

วารสารปริทรรศน์

2.1 องค์ประกอบของเศษกระดูกไก่

เศษกระดูกไก่ที่ได้ หลังจากแยกส่วนที่เป็นเนื้อติดกระดูก ด้วยเครื่องถอดกระดูก (deboner) แล้วยังมีองค์ประกอบทางเคมีที่เป็นประโยชน์อยู่ในปริมาณค่อนข้างสูง เศษกระดูกไก่นี้มีค่าโปรตีนทั้งหมด 20.5 เปอร์เซ็นต์ ไขมัน 9.9 เปอร์เซ็นต์ เถ้า 6.9 เปอร์เซ็นต์ และรงควัตถุ 0.21 เปอร์เซ็นต์ องค์ประกอบทางเคมีของเศษกระดูกไก่ที่ได้จากเครื่องถอดกระดูกไก่กระตงและแม่ไก่ทั้งหมดใช้แล้วแสดงดังตารางที่ 2.1

ตารางที่ 2.1 องค์ประกอบทางเคมีของเศษกระดูกไก่กระตงและแม่ไก่ทั้งหมดใช้แล้ว จากเครื่องถอดกระดูก หน่วยเป็นเปอร์เซ็นต์

องค์ประกอบ	เศษกระดูกไก่	
	ไก่กระตง	แม่ไก่
Dry matter	36.8	36.1
Total protein (N X 6.25)	20.0	20.9
Total protein (N X 6.05)	19.2	19.9
Collagen (% of total protein)	35.5	40.2
Fat	10.1	7.8
Ash	6.6	7.2
Haem pigments	0.19	0.22
Bone particles(raw bones)	33.0	34.1

ที่มา : Kijowski และ Niewiarowicz , 1985

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

Quaglia และ Massacci (1982) แนะนำให้ใช้การย่อยสลายโปรตีนด้วยเอนไซม์ สำหรับผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซต เพื่อใช้เป็นอาหารมนุษย์ เนื่องจากผลิตภัณฑ์ที่ได้มีความบริสุทธิ์สูง สายเปปไทด์ของโมเลกุลโปรตีนมีขนาดสั้นลงมากและปริมาณกรดอะมิโนเฉพาะเกลือของโซเดียมน้อย

ปัจจุบันการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตได้รับความสนใจอย่างมาก เนื่องจากมีศักยภาพ ในการนำมาใช้เป็น food ingredient รวมทั้งคุณสมบัติที่อื่น ๆ คือ ถูกย่อยสลายได้ง่าย มีความสามารถในการละลายสูง ไม่เสียดสภาพง่ายเมื่อได้รับความร้อน กรดหรือด่าง มีโปรตีน เป็นองค์ประกอบสูง สะดวกในการใช้งาน และมีอายุการเก็บนานเมื่อทำให้แห้ง มีความเป็นไปได้ ในการเพิ่มสมดุลของสารอาหารโดยใช้โปรตีนไฮโดรไลเซต อีกทั้งเป็นตัวเพิ่มกลิ่นรสอีกด้วย

2.3 ประโยชน์ของโปรตีนไฮโดรไลเซต

1. ใช้เพิ่มคุณค่าทางโภชนาการในอาหาร โปรตีนไฮโดรไลเซตสามารถนำมาใช้เป็นแหล่ง โปรตีนในอาหารมนุษย์และอาหารสัตว์ ทั้งในลักษณะทดแทนบางส่วนหรือเสริมโปรตีน

2. ใช้เป็นสารเพิ่มความคงตัวในอาหาร หรือใช้เป็นสารเชื่อม (binder) โปรตีนไฮโดร ไลเซต มีสมบัติเป็น stabilizer emulsifier และ binder ที่ดี จึงสามารถนำมาใช้ใน ผลิตภัณฑ์อาหารบางชนิดได้

3. ใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหาร (food flavouring agent) การใช้โปรตีน ไฮโดรไลเซต เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหารสามารถใช้ได้ 2 ลักษณะ คือ flavour donor และ flavour enhancer โดยที่ flavour donor เป็นการโปรตีนไฮโดรไลเซตใส่ลงใน ผลิตภัณฑ์อาหาร เพื่อให้มีกลิ่นรสตามต้องการ เช่นในผลิตภัณฑ์ขนมขบเคี้ยว ชุป และ ซอสต่าง ๆ เป็นต้น สำหรับ flavour enhancer เป็นการโปรตีนไฮโดรไลเซต เพื่อเพิ่มหรือเสริม กลิ่นรสในผลิตภัณฑ์อาหารซึ่งเดิมมีอยู่แล้วให้สูงขึ้น เช่น ในผลิตภัณฑ์ครีมชุป ไข่กรอก เป็นต้น

2.4 การเกิดรสขมในโปรตีนไฮโดรไลเซต

การย่อยสลายโปรตีนด้วยเอนไซม์มักก่อให้เกิดปัญหาในเรื่องรสขม เป็นที่สังเกต ว่าความขมมักเกิดกับอาหารที่มีโปรตีนเป็นองค์ประกอบในปริมาณสูง รสขมนั้นเกิดจากเปปไทด์ที่เกิด ขึ้นในระหว่างการย่อยสลายด้วย proteolytic enzyme เปปไทด์มีหลายชนิดแต่มีบางชนิด เท่านั้นที่ให้รสขม กรดอะมิโนเดี่ยว ๆ ส่วนใหญ่จะมีรสหวาน ขม เค็ม เปรี้ยว หรือมีรส

เหมือนผงชูรส (Kirimura et al., 1969) แตกต่างไปตามชนิดของกรดอะมิโน กรดอะมิโนอิสระที่เกิดขึ้นเนื่องจากการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ มักจะมีความขมมากกว่ากรดอะมิโนที่มีอยู่ตามธรรมชาติ นอกจากนี้เปปไทด์ที่มีข้างที่มี side chain ที่มีสมบัติเป็น hydrophobic เป็นองค์ประกอบอยู่ในปริมาณสูงมักจะมึรสขม (Metoba และ Hata, 1972)

การทดลองเติม gelatin ลงในระหว่างการย่อยสลายโปรตีนด้วยเอนไซม์ซึ่งพบว่าสามารถยับยั้งการเกิดรสขมได้ โดยที่ Stanley (1981) ศึกษาการย่อยสลายโปรตีนจากเนื้อไก่กุดกระดุก โดยย่อยสลายที่อุณหภูมิ 60 °C pH 8 ความเข้มข้นเอนไซม์ 4.3 % เมื่อนำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้จากการย่อยสลายที่เวลา 0,30,60,90 และ 120 นาทีตามลำดับมาทดสอบทางประสาทสัมผัส พบว่าเมื่อใช้เนื้อไก่ล้วน ๆ ทำปฏิกิริยากับเอนไซม์ ผู้ทดสอบสามารถรับรสขมได้ตั้งแต่ ที่เวลาในการย่อยสลาย 90 นาทีขึ้นไป โดยมีระดับความขมเหมือน ควินิน 0.003 % เมื่อเติม glycine (ซึ่งเป็นกรดอะมิโนที่มีรสหวานและพบมากใน gelatine) proline และ hydroxy proline ลงในโปรตีนไฮโดรไลเซต พบว่า glycine สามารถลดความขมในไฮโดรไลเซตได้อย่างมีนัยสำคัญในขณะที่ proline หรือ hydroxy proline ล้วน ๆ ไม่สามารถลดความขมได้ อาจสรุปได้ว่ากลไกการลดรสขมของไฮโดรไลเซตโดย gelatine เกิดจาก กรดอะมิโน glycine ไปบดบังความขม

มีสารประกอบหลายชนิดที่ให้รสขม โดยปกติระดับของความขมมักจะน้อยกว่าความหวาน เปรี้ยว และ เค็ม เป็นเรื่องยากที่จะอธิบายถึงความสัมพันธ์ของรสชาติเหล่านี้กับโครงสร้างของมัน อย่างไรก็ตามความสัมพันธ์ของโครงสร้างกรดอะมิโนกับความขมเกี่ยวข้องกับ L-amino acid หลายชนิดที่มีโมเลกุลของ side chain เป็น hydrophobic group ในขณะที่ D-amino acid ที่มี side chain เป็น hydrophobic group เช่น เดียวกันกลับมีรสหวาน (ตารางที่ 2.2) Wieser และ Belitz (1981) ได้ศึกษาและทดสอบรสชาติของกรดอะมิโนประมาณ 60 ชนิด เอสเทอร์ของกรดอะมิโน N-acetylamino acid amide และสารประกอบให้รสขมอื่นๆด้วย ปรากฏว่าผู้ทดสอบจะรับรสขมได้ในระดับความขม 100 μ mole/l (L-2-amino butyric acid) และ 0.8 μ mole/l (benzamide) โครงสร้างของรสขมที่พบในชั้นสุดท้ายเป็นโมเลกุลมีขั้ว (electro phylic) และมีโมเลกุลกลุ่มที่แสดงรสขมเป็น hydrophobic

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

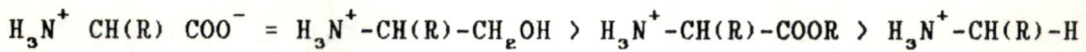
ตารางที่ 2.2 แสดงรสชาติของ L-amino acid และ D-amino acid

Taste (times sucrose)		
Amino acid	L-Isomer	D-Isomer
Tryptophan	Bitter	Sweet
Phynylalanine	Bitter	Sweet
Histidine	Bitter	Sweet
Tyrosine	Bitter	Sweet
Leucine	Bitter	Sweet
Alanine	Sweet	Bitter or Sweet
Glycine	Sweet	Sweet
Arginine	Flat or Bitter	Slightly sweet
Aspatic acid	Flat	Flat
Isolucine	Flat or Bitter	Flat or Sweet
Lysine	Flat or Bitter	Flat or Sweet
Proline	Flat	Flat
Serine	Flat or Sweet	Flat or Sweet
Threonine	Flat or Sweet	Flat or Sweet
Valine	Flat or Bitter	Flat or Sweet
Cysteine	Sulfurous	Sulfurouse
Glutamic acid	Unique	-
Methionine	Sulfurous or bitter	Sulfurous or sweet

ที่มา : Kier และ Pharm , (1972)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

หมู่แอมโมเนียมที่ปรากฏจะมีความเป็น nucleophilic อยู่ ในขณะที่หมู่คาร์บอกซิล ไม่มีความสำคัญต่อการเกิดปฏิกิริยา สามารถเรียงลำดับความคมของอนุพันธ์ L - amino acid ได้ดังนี้



2.5 เอนไซม์ที่ใช้ในการย่อยสลายโปรตีน (proteolytic enzyme)

เอนไซม์ที่มีสมบัติในการเร่งปฏิกิริยาการย่อยสลายพันธะเปปไทด์ในโปรตีน แบ่งได้เป็นกลุ่มใหญ่ ๆ

1. เอกโซเปปติเดส (Exopeptidases) เป็นเอนไซม์ที่เร่งปฏิกิริยาการย่อยสลายพันธะเปปไทด์ในโปรตีนทางด้านปลายแอลฟาอะมิโน หรือปลายแอลฟาคาร์บอกซิลเท่านั้น (รูปที่ 2.1) ตัวอย่างของเอนไซม์กลุ่มนี้ ได้แก่ อะมิโนเปปติเดส, คาร์บอกซิลเปปติเดส และไฮดรอลิเปปติเดส

2. เอนโดเปปติเดส (Endopeptidases) เป็นเอนไซม์ที่เร่งปฏิกิริยาการย่อยสลายพันธะเปปไทด์ในโปรตีนได้หลายตำแหน่ง โดยเฉพาะปลายด้านทั้งสองด้านเท่านั้น (รูปที่ 2.1) ตัวอย่างของเอนไซม์กลุ่มนี้ ได้แก่

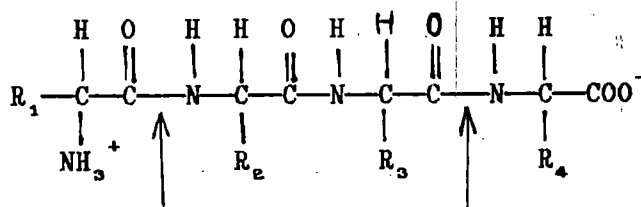
- โปรติเอสในระบบทางเดินอาหาร (gastrointestinal proteases)
เช่น เปปซิน(pepsin) ทริปซิน (trypsin) ไคโมทริปซิน(chymotrypsin)
- โปรติเอสจากพืช เช่น ปาเปน(papain) โบรมิเลน(bromelain) และไฟซิน(ficin)

- โปรติเอสภายในเซลล์สัตว์ เช่น คาเซปซิน (cathepsins)

- โปรติเอสจากแบคทีเรียและราบางชนิด เช่น ซับทิลิซิน(subtilisin)

นิวทรัลโปรติเอส (neutral proteases) และแอลคาไลน์โปรติเอส(alkaline proteases) เป็นต้น

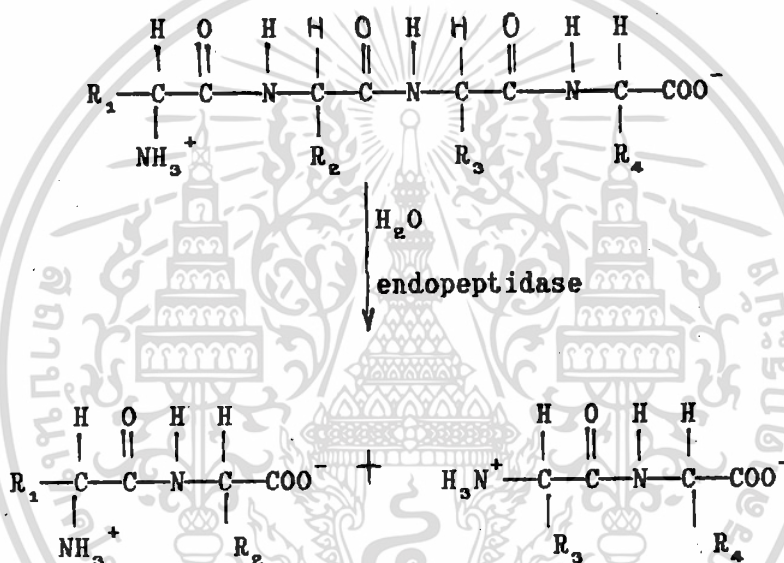
เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



site of aminopeptidases action

site of carboxypeptidases action

(1)



(2)

รูปที่ 2.1 การย่อยสลายพันธะเปปไทด์ในโปรตีนโดยเอนไซม์เอกโซเปปติเดส(1) และเอนโดเปปติเดส(2)

ในกรณีที่ใช้กลไกการเร่งปฏิกิริยาของเอนไซม์เป็นเกณฑ์ จะจำแนกโปรติเอสออกได้เป็น 4 กลุ่มคือ

1. ไธออลโปรติเอส(thiol proteases) เป็นโปรติเอสที่มีหน้าจเร่งปฏิกิริยาเป็นหมู่ไธออล (thiol group) ซึ่งอาจมีมากกว่า 1 หมู่ และถูกยับยั้งได้โดยสารประกอบที่สามารถทำปฏิกิริยากับหมู่ไธออลได้ เช่นไอออนของโลหะหนักหรืออนุพันธ์ของไอออนโลหะหนักสาร

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ที่มีสมบัติเติมหมู่อัลคิล (alkyl agent) และสารที่มีสมบัติเป็นตัวออกซิไดซ์ (oxidizing agent) เป็นต้น ตัวอย่างของเอนไซม์โปรติเอสที่จัดอยู่ในกลุ่มนี้คือ ปาเปน ฟูซิน คาเซปซินและโปรติเอสจากแบคทีเรียและราบางชนิด *Bromelain*

2. เมทัลโปรติเอส (metal proteases) เป็นโปรติเอสที่มีกลไกการทำงานเกี่ยวข้องกับไอออนของโลหะ ที่จับอยู่กับโมเลกุลของเอนไซม์ เช่น Mg^{2+} , Mn^{2+} , Co^{2+} , Zn^{2+} , Fe^{2+} เป็นต้น ซึ่งอาจยึดติดกันอย่างแน่นหนาหรือจับกันอย่างหลวม ๆ ขึ้นอยู่กับชนิดของเอนไซม์โปรติเอสที่จัดอยู่ในกลุ่มนี้ได้แก่ เอกโซเปปติเคสเป็นส่วนใหญ่ เช่น ลิซีนอะมิโนเปปติเคส (leucine aminopeptidases) โปรลิเดส (prolidases) เป็นต้น โปรติเอสกลุ่มนี้จะถูกยับยั้งเมื่อไอออนของโลหะที่จับอยู่กับโมเลกุลของเอนไซม์ถูกกำจัดไป

3. แอซิดโปรติเอส (acid proteases) เป็นโปรติเอสที่สามารถทำงานได้ดีในภาวะที่มี pH ในช่วงที่เป็นกรดและที่หนาวเย็น ปฏิกิริยาจะประกอบด้วยหมู่คาร์บอกซิลมากกว่า 1 หมู่ ตัวอย่างของโปรติเอสกลุ่มนี้คือ เปปซิน และเรนิน (rennin) เป็นต้น

4. เซอรีนโปรติเอส (serine proteases) เป็นโปรติเอสที่หนาวเย็น ปฏิกิริยาประกอบด้วยกรดอะมิโนเซอรีน ซึ่งถูกยับยั้งโดยสารประกอบ organophosphorus เช่น diisopropyl phosphofluoridate (DFP) ตัวอย่างของโปรติเอสที่จัดอยู่ในกลุ่มนี้ได้แก่ ทริบซิน ซีลูลิซิน และทรอมบิน (thrombin) เป็นต้น

ปัจจุบันการย่อยสลายโดยใช้เอนไซม์ (enzymatic hydrolysis) ถูกนำมาประยุกต์ใช้กับการย่อยสลายวัตถุดิบที่มีโปรตีนเป็นองค์ประกอบ เพื่อให้ประโยชน์ในอุตสาหกรรมอาหาร พบว่าการย่อยสลายด้วยเอนไซม์สามารถเพิ่มผลผลิต ปรับปรุงคุณสมบัติของผลิตภัณฑ์หรือปรับปรุงวิธีในการผลิต และการใช้เอนไซม์ในการย่อยสลายโปรตีน สามารถที่จะรักษาคุณค่าทางอาหารของผลิตภัณฑ์ได้ดีกว่าการย่อยสลายด้วยกรดและด่าง

เอนไซม์ที่ใช้ในอุตสาหกรรมอาหาร ต้องมีลักษณะทั่ว ๆ ไป คือ

- สามารถใช้ในอาหารได้อย่างปลอดภัย
- หากผลิตได้จากจุลินทรีย์ต้องไม่มีพิษ ซึ่งจะกำหนดโดย FAO/WHO

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

Neutrase 0.5 L เตรียมได้จากการหมักในอาหารเหลว (submerged fermentation) ของ *Bacillus subtilis* สายพันธุ์เฉพาะ สำหรับเอนไซม์ที่ใช้ในการทดลองครั้งนี้ชื่อทางการค้า คือ Neutrase 0.5 L

โดยทั่วไปโปรติเอสที่เตรียมได้จาก *Bacillus subtilis* จะมีเอนไซม์ที่เป็นองค์ประกอบอยู่ 2 ชนิด คือ นิวทริลโปรติเอสและแอลคาลิโปรติเอส แต่ในกรณีของ Neutrase จะประกอบด้วยนิวทริลโปรติเอสเท่านั้น สำหรับสมบัติของนิวทริลและแอลคาลิโปรติเอสแสดงในตารางที่ 2.3 จะเห็นว่าโปรติเอสทั้งสองชนิด มีบริเวณเร่งที่ต่างกันทำให้มีความจำเพาะของเอนไซม์ (enzyme specificity) ต่างกัน

ตารางที่ 2.3 สมบัติของนิวทริลและแอลคาลิโปรติเอสที่เตรียมได้จาก *Bacillus subtilis*

	นิวทริลโปรติเอส	แอลคาลิโปรติเอส
บริเวณเร่ง	Zn ²⁺	serine
ผลของ Ca ²⁺ ต่อการเพิ่มเสถียรภาพ	+	0
ถูกยับยั้งโดย :		
DFP ¹ & PMSF ²	0	+
EDTA ³ & Phosphate	+	0
Soybean trypsin inhibitor	0	0

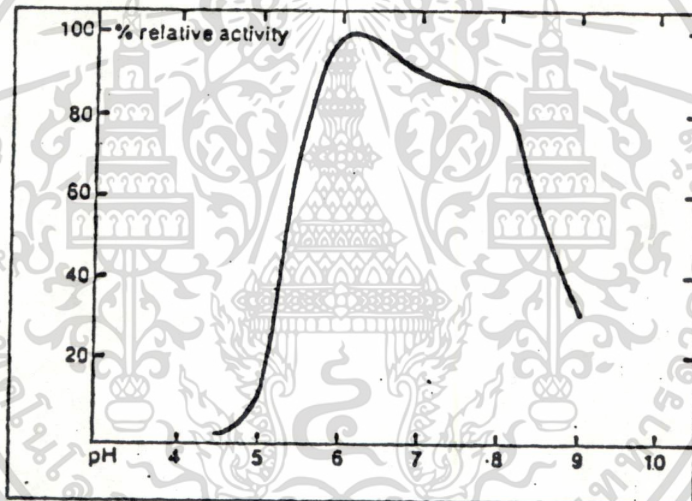
- 1.DFP : Diisopropylphosphofluoride
- 2.PMSF : Phnylmethanesulphonylfluorid
- 3.EDTA : Ethylenediaminetetraacetic acid

neutrase 0.5 L มีลักษณะเป็นของเหลวสีน้ำตาลเข้ม ละลายน้ำได้ดี มีความหนาแน่นประมาณ 1.25 กรัม/มิลลิลิตร มีแอกติวิตี 0.5 AU/กรัม โดยที่ 1 AU (Ason Unit) หมายถึงปริมาณเอนไซม์ที่ย่อยสลายไมโอโกลบิน (denatured hemoglobin) ภายใต้อุณหภูมิที่กำหนด (25 องศาเซลเซียส pH 7.5 10 นาที) ให้ผลิตภัณฑ์ที่ละลายน้ำได้ในกรดไตรคลอโรอะซิติกและเกิดสีกับ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

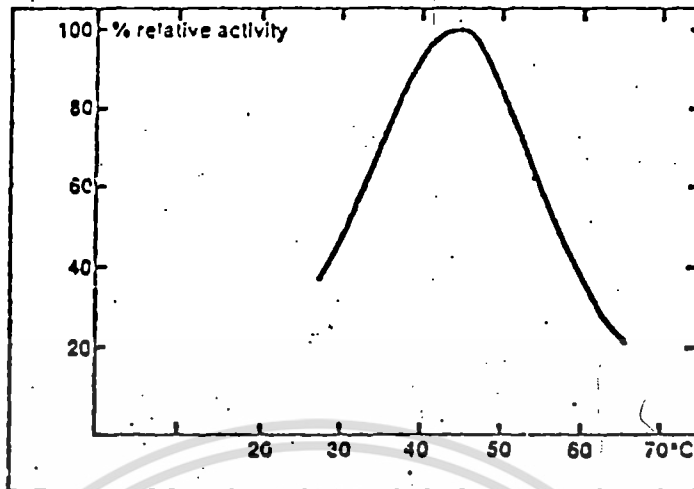
ฟีนอลรีเอเจนต์เท่ากับ 1 มิลลิสมมูลย์ (milliequivalent) ของไทโรซีนแอกติวิตีของ neutrase ที่ pH และอุณหภูมิต่าง ๆ แสดงในรูปที่ 2.2 และ 2.3 ตามลำดับ จะเห็นว่าภาวะที่เหมาะสมสำหรับการใช้งานของ neutrase คืออุณหภูมิ 45-55 องศาเซลเซียสที่ pH 5.5-7.5

โดยทั่วไปการเก็บ neutrase ที่อุณหภูมิ 1-25 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 3 เดือน จะไม่มีการสูญเสียแอกติวิตี และหลังจากนั้น เอนไซม์จะมีแอกติวิตีลดลงร้อยละ 1 - 2 ต่อเดือน การเก็บ Neutrased ที่อุณหภูมิ 5 °C อายุการเก็บจะนานขึ้น โดยไม่มีการสูญเสียแอกติวิตี อย่างน้อย 1 ปี



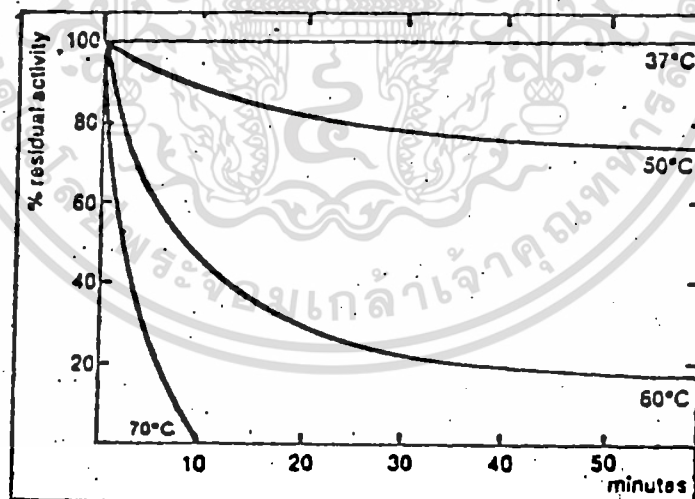
รูปที่ 2.2 ผลของ pH ต่อแอกติวิตี ของ Neutrased

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



รูปที่ 2.3 ผลของอุณหภูมิต่อแอกติวิตีของ Neutrase

เสถียรภาพของ Neutrase เมื่ออยู่ในรูปของสารละลายที่อุณหภูมิต่างๆ แสดงในรูปที่ 2.4



รูปที่ 2.4 ผลของอุณหภูมิต่อเสถียรภาพของ Neutrase

ความเข้มข้น : 0.75 AU/100 มิลลิลิตร

pH : 7.0 (ฟอสเฟตบัฟเฟอร์)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

2.6 การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตโคชิโซเอ็นไซม์

เนื่องจากการย่อยสลายโปรตีนโคชิโซเอ็นไซม์โปรติเอส มีข้อได้เปรียบกว่าการใช้กรดหรือด่าง ดังกล่าวมาแล้ว ทำให้มีงานวิจัยที่ทดลองผลิต โปรตีนไฮโดรไลเซตจากแหล่งโปรตีนต่างๆ โคชิโซเอ็นไซม์โปรติเอส ดังนี้

Nissen (1977) ศึกษาการย่อยสลายโปรตีนถั่วเหลืองโคชิโซเอ็นไซม์ alcalase พบว่าอัตราการย่อยสลายสูงสุดเกิดขึ้นที่อุณหภูมิ 60 °C และ pH 8.0

Chhuy และ Day (1978) ทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเนื้อไก่โคชิโซเอ็นไซม์ โดยละลายเนื้อผสมน้ำ จากนั้นเติมโคชิโซเอ็นไซม์โปรติเอสและความเข้มข้นในการเกิดปฏิกิริยาที่ 50 °C pH 5 เป็นเวลา 120 ชั่วโมง หยุดปฏิกิริยาโดยปรับ pH ให้เป็น 7 นำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้ผสมกับ cysteine hydrochloride thiamine และ น้ำ ในอัตราส่วน cysteine hydrochloride : น้ำ : โปรตีนไฮโดรไลเซตที่ผลิตได้ : thiamine เท่ากับ 44 : 600 : 70 : 22 แล้วนำไป reflux เป็นเวลา 24 ชั่วโมง เพื่อพัฒนาให้เกิดสารประกอบที่หักกลิ่นรสจากปฏิกิริยาเคมี ผลิตภัณฑ์ที่ได้เมื่อทำแห้งแบบพ่นฝอย (spray dry) แล้วนำมาทดลองใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสไก่ใน chicken noodle soup พบว่าเป็นที่ยอมรับของผู้บริโภค

Kengo Ishida และคณะ (1979) ได้ศึกษาการผลิต โปรตีนไฮโดรไลเซต จากกระดูกไก่เพื่อใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรส โดยวิธีการย่อยสลายด้วยโคชิโซเอ็นไซม์ พบว่าส่วนของโปรตีนจากกระดูกไก่ที่เป็นซาคโคพลาสมิกโปรตีน (26 เปอร์เซ็นต์ของโปรตีนทั้งหมด) ถูกย่อยสลายด้วยเอนโดเปปติเดสได้โดยง่าย และไฮโดรไลเซตที่ได้ไม่มีรสขม ในขณะที่ไฮโดรไลเซต ที่ได้จากไมโอไฟบริลโปรตีน (10 เปอร์เซ็นต์) มีรสขมอย่างแรง และส่วนของสโตรมาโปรตีน (56 เปอร์เซ็นต์ของโปรตีนทั้งหมด) จะถูกย่อยสลายโดยโคชิโซเอ็นไซม์ดังกล่าวได้ไม่ดีนัก ทำให้กลิ่นของไฮโดรไลเซตที่ได้ค่อนข้างอ่อน แม้ว่าอัตราส่วนการย่อยสลายจะเพิ่มขึ้นโดยการให้ความร้อนที่ 95 °C ก่อนก็ตาม

การให้ความร้อนโดยการต้มกระดูกไก่ ก่อนการย่อยสลายด้วยการใช้โคชิโซเอ็นไซม์เอนโดเปปติเดสและเอ็กโซเปปติเดสร่วมกัน จะทำให้ได้ ผลผลิตของ (yield) สารหักกลิ่นรสในผลิตภัณฑ์สูง ส่วนประกอบที่สำคัญในผลิตภัณฑ์ คือ peptide ที่มีน้ำหนักโมเลกุลน้อยกว่า 5000 ซึ่งมีรสขมเล็กน้อย แต่สามารถทำให้รสขมหายไปได้โดยการผสมด้วยอัตราเร็วสูง

Stanley (1981) ทดลองย่อยสลายเนื้อไก่ถอดกระดูกที่กำจัดไขมันแล้ว (78 เปอร์เซ็นต์โปรตีน) ได้ผลิตภัณฑ์ที่มีรสขม ซึ่งผู้ชิมที่ผ่านการฝึกหัดสามารถรับรสขมได้

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

Leiske และ Konrad (1988) ทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเนื้อไก่ โดยอบเนื้อไก่ให้ละเอียด จากนั้นเติมน้ำให้มีปริมาณโปรตีนในสารละลาย 3-10 เปอร์เซ็นต์ โดยน้ำหนัก ย่อยสลายโปรตีนด้วยเอนไซม์โปรติเอส (serine protease) ที่อุณหภูมิ 40-70 °C จนกระทั่งระดับขั้นการย่อยสลาย (degree of hydrolysis) อยู่ในช่วง 25-35 เปอร์เซ็นต์ พบว่า โปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้ไม่มีรสขม และให้กลิ่นรสที่ดี สามารถใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสในผลิตภัณฑ์อาหารหลายประเภทเช่น ซอส และ อาหารขบเคี้ยว เป็นต้น

Rebeca และคณะ (1991) ศึกษาการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเนื้อปลา โดยใช้ เอนไซม์โปรติเอสจากจุลินทรีย์ 3 ชนิด คือ HT-200, protease N และ calase 560 พบว่า เอนไซม์ที่ย่อยสลายโปรตีนและให้ปริมาณไนโตรเจนที่ละลายได้ (soluble nitrogen) สูงสุด คือ Pescalase 560 โดยสภาวะที่เหมาะสมคือใช้เอนไซม์ความเข้มข้น 1 เปอร์เซ็นต์ โดยน้ำหนัก ย่อยสลายที่อุณหภูมิ 55 °C pH 9.5

Sanguandeeikul และคณะ (2535) ทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากน้ำนึ่งปลา ทูน่า เพื่อให้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหาร โดยวิจัยย่อยสลายด้วยเอนไซม์ neutrase พบว่า สภาวะที่เหมาะสมคือใช้ความเข้มข้นของเอนไซม์ 1.0-1.5 เปอร์เซ็นต์ ที่อุณหภูมิ 55 °C pH 6.5 และเวลาในการทำปฏิกิริยา 10 นาที โปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้สามารถนำไปใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสในผลิตภัณฑ์อาหารได้ดี

Krzysztof Surowka และ M. Fik (1992) ได้ศึกษาการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากหัวไก่บด โดยใช้เอนไซม์ Neutrase สภาวะที่เหมาะสมคือเติมน้ำลงในหัวไก่บดละเอียด 75 เปอร์เซ็นต์ โดยน้ำหนัก ปรับ pH ให้เท่ากับ 7 เติมเอนไซม์ 0.2 เปอร์เซ็นต์ โดยน้ำหนัก ควบคุมอุณหภูมิขณะเกิดปฏิกิริยาย่อยสลายที่ 55 °C จากผลการทดลองพบว่าได้ผลผลิตค่อนข้างสูง กล่าวคือ เริ่มต้นด้วยหัวไก่บด 1 กิโลกรัม ย่อยสลาย 6 ชั่วโมง จะได้ผลผลิตคือ ไฮโดรไลเซต 75 กรัม (dry hydrolysate) ซึ่งมีโปรตีน 78.1 เปอร์เซ็นต์ (N x 6.25) ผลิตภัณฑ์ที่ได้มีคุณภาพทางจุลชีววิทยาดี มีสีน้ำตาล ไม่มีรสขม ละลายน้ำได้ดี แต่สมบัติการเป็น emulsifier ไม่ดี นอกจากนี้ยังพบว่าวิธีของการทำแห้งมีผลต่อสีของผลิตภัณฑ์ กล่าวคือ ไฮโดรไลเซตแห้งที่ได้จากการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง (freez drying) จะมีสีครีมอ่อน ในขณะที่ไฮโดรไลเซตแห้งที่ได้จากการทำแห้ง โดยเครื่องอบแห้งแบบสุญญากาศ (vacuum drying) จะมีสีน้ำตาล

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

บุตรภา ลีละวัฒน์ และ ปราณี อ่านเป็รื่อง (2536) ศึกษาภาวะที่ดีที่สุดสำหรับการ
 สกัดสลายโปรตีนในน้ำนึ่งปลาโคสใช้ปาเปนและนิวเตรสตรังรูป พบว่าผลิตภัณฑ์ที่ได้ ประกอบด้วย
 ความชื้น 92.9 เปอร์เซ็นต์ โปรตีน 4.59 เปอร์เซ็นต์ ไขมัน 0.2 เปอร์เซ็นต์ เถ้า
 1.73 เปอร์เซ็นต์ และเกลือ 1.37 เปอร์เซ็นต์ เมื่อทดลองนำผลิตภัณฑ์ที่สกัดจากปลา
 ดังกล่าวที่ผ่านการทำให้เข้มข้น และทำแห้งโคสใช้เครื่องทำแห้ง แบบพ่นฝอย (spray drying)
 มาใช้เป็นสารเพิ่มกลิ่นรสปลา (fish flavour enhancer) ในผลิตภัณฑ์อาหารบางชนิด
 พบว่า ผลการทดสอบด้านประสาทสัมผัสของฮาภิโทริ (นานิวไก่) ที่ใช้สารสกัดจาก
 ปลาเข้มข้น และ ชุปะหมี่รสปลาที่ใช้สารสกัดจากปลาแบบแห้ง อยู่ในระดับดีทั้งลักษณะ สี กลิ่น
 รส และ การยอมรับรวม



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
 ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

การทดลอง

3.1 สารเคมีที่ใช้ในการทดลอง

Neutrase 0.5 L	: NOVO Industri A/S, Denmark
Boric acid	: E. Merck Ag. Darmstadt, Germany
Bromocresol green	: E. Merck Ag. Darmstadt, Germany
Copper sulphate	: E. Merck Ag. Darmstadt, Germany
Formaldehyde	: J.T. Baker, USA
Haxane	: J.T. Baker, USA
Haptane	: BDH Limited Poole England
Kieselguhr	: E. Merck Ag. Darmstadt, Germany
Magnesiumoxide	: Fluka Chemie Ag., Switzerland
Methyl red	: May & Baker Ag. Dagenham, England
Potassium sulphate	: E. Merck Ag. Darmstadt, Germany
Petroleum ether	: J.T. Baker, USA
Sulfuric acid	: E. Merck Ag. Darmstadt, Germany
Sodium hydroxide	: E. Merck Ag. Darmstadt, Germany

3.2 อุปกรณ์ที่ใช้ในการทดลอง

ชุดวิเคราะห์โปรตีน Buchi 321	Switzerland
ชุดสกัดไขมัน Soxterm	(Gerhardt) Belgium
Hot air oven (Jouan)	Germany
Muffle Furnace (Carbolite Furnaces CSF 1100)	
Shaking water bath (GEL)	Belgium

pH meter (DHM61) Denmark

เครื่องชั่งละเอียด (Mettler AE50) Belgium

เครื่องชั่งหยาบ (AND EK 120 A) Belgium

เครื่องชั่งหยาบ (Mettler PE 3000) Belgium

3.3 ขั้นตอนและวิธีการทดลอง

วัตถุดิบที่ใช้คือ เศษกระดูกไก่ที่บดละเอียดซึ่งได้จากเครื่องถนอมกระดูก deboner ได้รับความอนุเคราะห์ จากบริษัทไก่สดศรีไทย จำกัด

3.3.1 การวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของวัตถุดิบ

วิเคราะห์ปริมาณความชื้น โปรตีน ไขมัน เถ้า ของเศษกระดูกไก่บดละเอียดที่ใช้เป็นวัตถุดิบ ตามวิธี AOAC (1980)

3.3.2 การเตรียมวัตถุดิบโดยการกำจัดไขมันออกบางส่วน

เตรียมวัตถุดิบ โดยแช่กระดูกไก่บดละเอียดในตัวทำละลายเฮกเซน ในอัตราส่วน เศษกระดูกไก่ต่อตัวทำละลาย 1:1 เป็นเวลา 15 ชั่วโมง เพื่อกำจัดไขมันออกบางส่วน ก่อนนำไปอบแห้งที่อุณหภูมิ 65°C เป็นเวลา 12 ชั่วโมง ดังรูปที่ 3.1

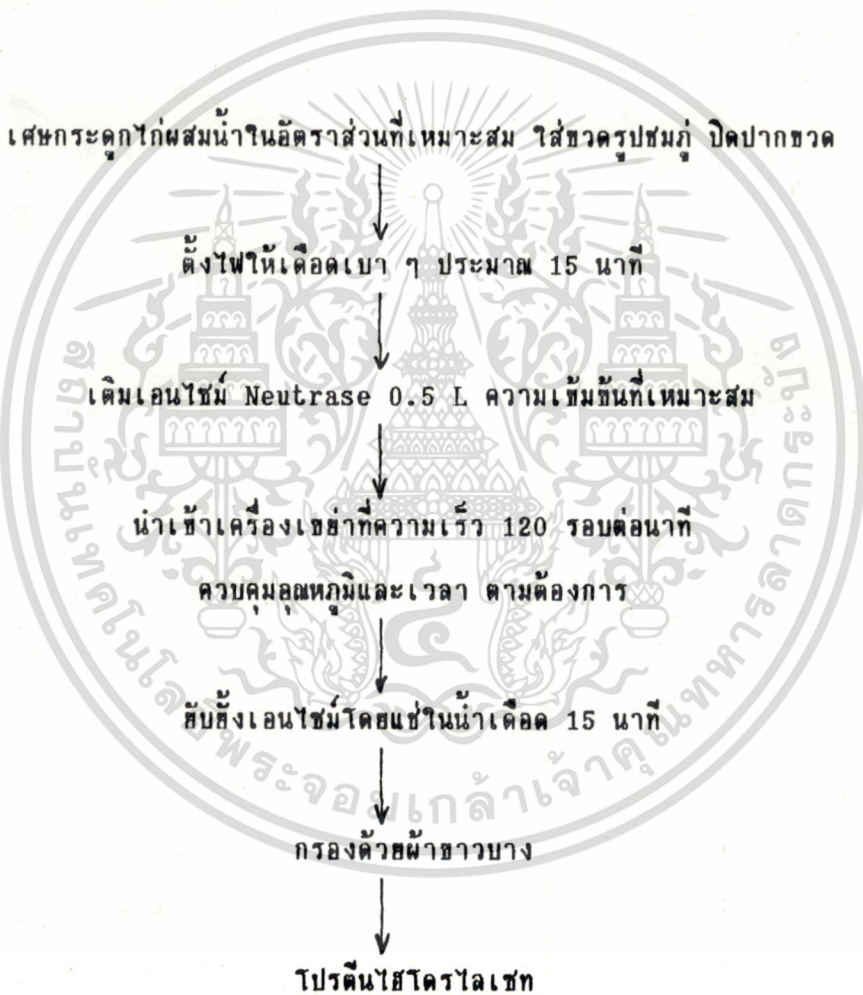


รูปที่ 3.1 แสดงการอบแห้งเศษกระดูกไก่ในตู้อบที่อุณหภูมิ 65°C

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

3.3.3 ขั้นตอนการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่

นำเศษกระดูกไก่บดละเอียดซึ่งสกัดไขมันและทำแห้งตามวิธีทดลองในข้อ 3.3.2 ผสมกับน้ำในอัตราส่วนที่เหมาะสมในขวดรูปชมภูขนาด 250 มล. ปิดปากขวดด้วยฟอสล์จนแน่น ตั้งไฟจนเดือดเบา ๆ 15 นาที ทำให้เย็นถึง 50 °C จากนั้นเติมเอนไซม์ Neutrase 0.5 L ความเข้มข้นที่เหมาะสม นำเข้าเครื่องเขย่าที่ความเร็ว 120 รอบต่อนาที ควบคุมอุณหภูมิ และเวลา ตามต้องการ ครบระยะเวลาที่ยับยั้งเอนไซม์โดยแช่ในน้ำเดือด 15 นาที ขั้นตอนทั้งหมด ดังกล่าวแสดงดังแผนภาพรูปที่ 3.2



รูปที่ 3.2 ขั้นตอนการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่

3.3.4 การศึกษาภาวะที่เหมาะสมในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่

3.3.4.1 ศึกษาอัตราส่วนเศษกระดูกไก่ต่อน้ำและความเข้มข้นเอนไซม์ที่เหมาะสม ทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซต ตามวิธีในข้อ 3.3.3 โดยใช้อัตราส่วน เศษกระดูกไก่ต่อน้ำ 3 ระดับ คือ 1:2 , 1:3 และ 1:4 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร และใช้ ความเข้มข้นเอนไซม์ 6 ระดับ คือ 0, 0.1, 0.3, 0.5, 0.7 และ 1.0 % โดยน้ำหนักต่อ ปริมาตร กำหนดความเป็นกรดค้างและอุณหภูมิเท่ากับ 7 และ 50 °C ตามลำดับ ใช้เวลาใน การย่อยสลาย 1 ชั่วโมง เลือกอัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำ และความเข้มข้นของเอนไซม์ ที่เหมาะสม โดยนำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้ไปวิเคราะห์หาปริมาณไนโตรเจนทั้งหมด (total nitrogen) แอลฟาอะมิโนไนโตรเจน และระดับขั้นการย่อยสลายตามวิธีในภาคผนวก

วางแผนการทดลองและวิเคราะห์ผลเชิงสถิติแบบ Factorial Completely Randomized Design ขนาด 3X6 ทำการทดลอง 2 ซ้ำ เปรียบเทียบค่าเฉลี่ยด้วยวิธี Duncan's New Multiple Rang test

3.3.4.2 ศึกษาความเป็นกรดค้างและอุณหภูมิที่เหมาะสม

ทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตตามวิธีในข้อ 3.3.3 โดยกำหนดอัตราส่วนของ เศษกระดูกไก่ต่อน้ำ และ ความเข้มข้นของเอนไซม์ที่เหมาะสม ซึ่งได้จากการทดลองในข้อ 3.3.4.1 และ แปรอุณหภูมิในการย่อยสลาย 5 ระดับ คือ 40, 45, 50, 55 และ 60 °C แปรค่าความเป็นกรดค้าง 4 ระดับคือ 5, 6, 7, และ 8 โดยใช้สารละลายโซเดียมคลอไรด์ หรือกรดไฮโดรคลอริก กำหนดระยะเวลาในการทำปฏิกิริยา 1 ชั่วโมงเลือกอุณหภูมิและความเป็น กรดค้างที่เหมาะสม โดยนำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้ ไปวิเคราะห์หาปริมาณไนโตรเจนทั้งหมด (total nitrogen) แอลฟาอะมิโนไนโตรเจนและระดับขั้นการย่อยสลายตามวิธีในภาคผนวก

วางแผนการทดลองและวิเคราะห์ผลเชิงสถิติแบบ Factorial Completely Randomized Design ขนาด 5X4 ทดลอง 2 ซ้ำ เปรียบเทียบค่าเฉลี่ยด้วยวิธี Duncan's New Multiple Rang test

3.3.4.3 ศึกษาเวลาในการย่อยสลายที่เหมาะสม

ทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตตามวิธีในข้อ 3.3.3 โดยกำหนดอัตราส่วนของ เศษกระดูกไก่ต่อน้ำ และ ความเข้มข้นของเอนไซม์ที่เหมาะสม ซึ่งได้จากการทดลองในข้อ

3.3.4.1 ปรับความเป็นกรด่างเริ่มต้น และควบคุมอุณหภูมิในระหว่างการย่อยสลายตามผลการทดลองข้อ 3.3.4.2 แปรเวลาในการย่อยสลาย 5 ระดับ คือ 1, 3, 5, 7 และ 9 ชั่วโมง นำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้ ไปวิเคราะห์หาปริมาณไนโตรเจนทั้งหมด (total nitrogen) แอลฟาอะมิโนไนโตรเจน และระดับขั้นการย่อยสลายตามวิธีในภาคผนวก ก

วางแผนการทดลองและวิเคราะห์ผลเชิงสถิติแบบ Completely Randomized Design ทดลอง 2 ซ้ำเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยด้วยวิธี Duncan 's New multiple Rang test ภาวะที่เหมาะสม เลือกจากเวลาที่น้อยที่สุดซึ่งมีค่าระดับขั้นการย่อยสลายสูงสุด

3.3.5 การวิเคราะห์คุณภาพทางเคมีและคุณภาพทางจุลชีววิทยาของโปรตีนไฮโดรไลเซต

ผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตในภาวะที่เหมาะสมที่ได้จากข้อ 3.3.4.1, 3.3.4.2, และ 3.3.4.3 นำไฮโดรไลเซตที่ได้มาวิเคราะห์คุณภาพทางเคมี คือ ปริมาณความชื้น โปรตีน ไทมัน เก้า ตามวิธี AOAC(1980) หาปริมาณของแข็งทั้งหมด และวิเคราะห์คุณภาพทางจุลชีววิทยา โดยตรวจหาปริมาณจุลินทรีย์ทั้งหมด (total plate count) และหา *Salmonella* ตามวิธี ในภาคผนวก

บทที่ 4

ผลและวิจารณ์ผลการทดลอง

4.1 การวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของวัตถุดิบ

วัตถุดิบที่ใช้ในการทดลองซึ่งได้แก่ เศษกระดูกไก่ที่ได้จากเครื่อง deboner จากบริษัทไก่สดสวีไทย จำกัด นำมาบดด้วยเครื่องบด(chopper)อีกครั้ง ก่อนนำมาวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของเศษกระดูกไก่ที่ใช้เป็นวัตถุดิบ ดังแสดงในตารางที่ 4.1

ตารางที่ 4.1 องค์ประกอบทางเคมีของเศษกระดูกไก่

องค์ประกอบทางเคมี	% น้ำหนักเปียก	% น้ำหนักแห้ง
ความชื้น	61.74	-
โปรตีน	7.99	20.88
ไขมัน	3.29	8.61
เถ้า	13.31	34.79

4.2 การเตรียมวัตถุดิบเพื่อใช้ในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซต

เตรียมวัตถุดิบ โดยแช่เศษกระดูกไก่บดละเอียดในตัวทำละลาย hexane ในอัตราส่วนเศษกระดูกไก่ต่อเฮกเซนเป็น 1:1 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร เป็นเวลา 15 ชั่วโมง เพื่อกำจัดไขมันออกบางส่วน ก่อนนำไปอบแห้งที่อุณหภูมิ 65 °C เป็นเวลา 12 ชั่วโมง จะได้เศษกระดูกไก่บดละเอียดแห้งที่มีปริมาณไขมันเฉลี่ย 1.4 % โดยน้ำหนักแห้ง ดังรูปที่ 4.1



รูปที่ 4.1 เศษกระดูกไก่บดละเอียดคอบแห้งที่ผ่านการกำจัดไขมันออกบางส่วน

4.3 ศึกษาภาวะที่เหมาะสมในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่

4.3.1 อัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำและความเข้มข้นของเอนไซม์

จากการทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซต ตามวิธีทดลองข้อ 3.3.3 โดยใช้
อัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำ 3 ระดับคือ 1:2, 1:3 และ 1:4 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร และ
ใช้ความเข้มข้นของเอนไซม์ neutrase 6 ระดับคือ 0, 0.1, 0.3, 0.5, 0.7 และ 1.0
% โดยน้ำหนักต่อปริมาตร นำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้มาวิเคราะห์หาปริมาณแอลฟาอะมิโน
ไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมด และคำนวณหาค่าระดับขั้นการย่อยสลาย ให้ผลการทดลองดังแสดง
ในตารางที่ 4.2

ตารางที่ 4.2 ปริมาณแอลฟอะมิโนไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมด และระดับชั้นการย่อยสลาย
ของโปรตีนไฮโดรไลเซต เมื่อใช้อัตราส่วนเศษกระดูกไก่ค่อน้ำและความเข้มข้น
เอนไซม์ต่าง ๆ

อัตราส่วน วัตถุดิบน้ำ	ความเข้มข้น เอนไซม์ (%)	แอลฟอะมิโน ไนโตรเจน (g/l)	ไนโตรเจน ทั้งหมด (g/l)	ระดับชั้นการย่อยสลาย (%)
	0	0.1	1.59	6.29
	0.1	0.63	6.41	9.83
1:2	0.3	0.62	6.45	9.61
	0.5	0.9	5.91	15.23
	0.7	1.20	6.14	17.96
	1.0	1.19	5.96	20.13
	0	0.1	1.231	8.12
	0.1	0.58	5.13	11.31
1:3	0.3	0.62	4.95	12.53
	0.5	0.99	4.69	21.11
	0.7	1.05	3.85	27.27
	1.0	0.95	4.33	21.94
	0	0.08	0.95	8.42
	0.1	0.45	4.01	11.22
1:4	0.3	0.50	3.52	14.20
	0.5	0.71	3.37	21.07
	0.7	0.66	2.96	22.30
	1.0	0.78	3.33	23.42

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เมื่อวิเคราะห์ความแปรปรวนของข้อมูลที่ได้ พบว่าทั้งอัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำและความเข้มข้นของเอนไซม์มีผลต่อระดับขั้นการย่อยสลายอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) ดังแสดงในตารางที่ 4.3

ตารางที่ 4.3 การวิเคราะห์ความแปรปรวนของระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซต เมื่อใช้อัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำและความเข้มข้นของเอนไซม์ต่าง ๆ

Source of Variance	df	ms	F_{cal}
Treatment	17	80.16	348.52*
A	2	56.05	234.70*
B	5	237.91	1043.39*
A x B	10	6.12	26.61
Error	18	0.23	

A : อัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำ

B : ความเข้มข้นของเอนไซม์

* แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ($P < 0.05$)

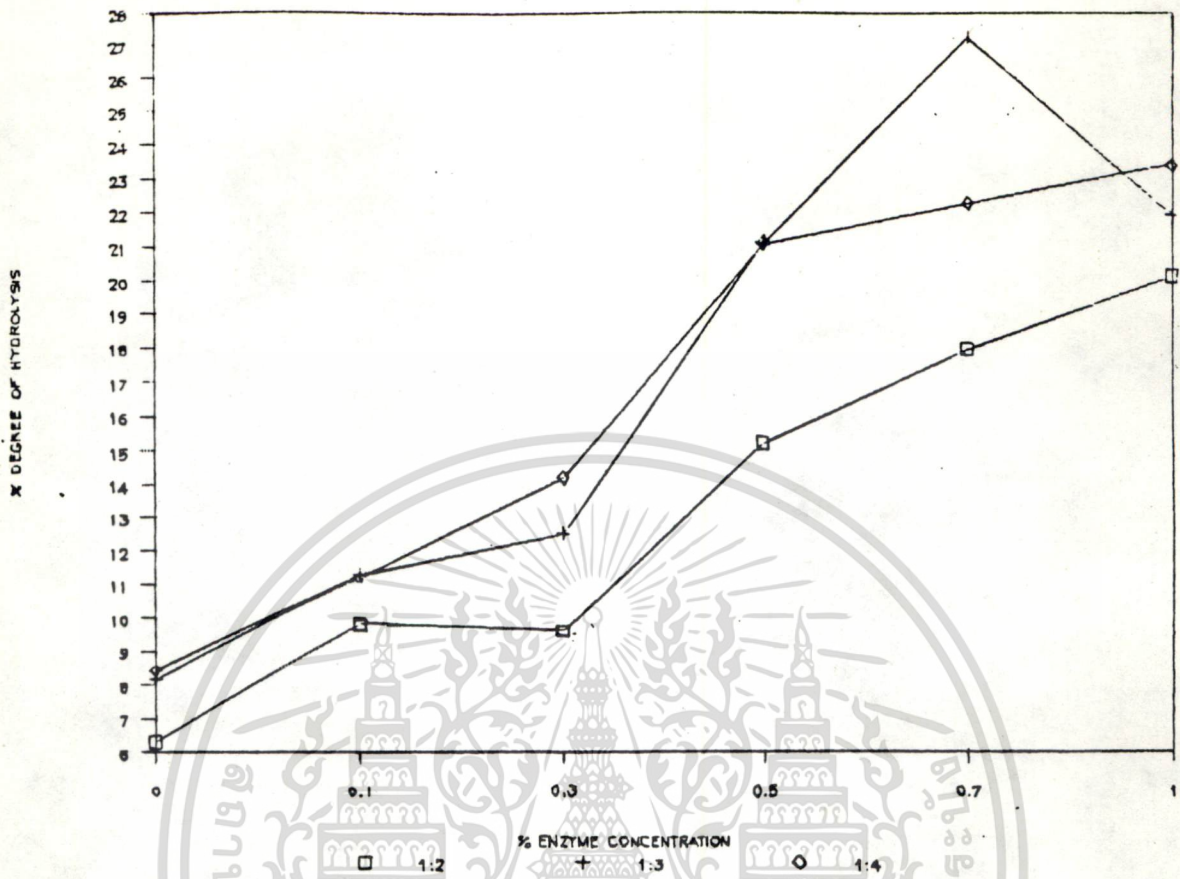
เนื่องจากอิทธิพลของปัจจัยร่วมระหว่าง อัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำและความเข้มข้นของเอนไซม์ มีผลต่อระดับขั้นการย่อยสลายอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) ดังนั้นการเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยระดับขั้นการย่อยสลายโดยวิธี Duncan's new multiple range test จึงพิจารณาพร้อมกันทั้งสองปัจจัยดังตารางที่ 4.4

ตารางที่ 4.4 การเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยระดับชั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้ อัตราส่วนเศษกระดูกไก่ต่อน้ำ และความเข้มข้นเอนไซม์ต่าง ๆ

อัตราส่วน วัตถุดิบน้ำ	ความเข้มข้น เอนไซม์ (%)	แอลฟาอะมิโน ไนโตรเจน (g/l)	ไนโตรเจน ทั้งหมด (g/l)	ระดับชั้นการย่อยสลาย (%)
	0	0.1	1.59	6.29 ^d
	0.1	0.63	6.41	9.83 ^h
1:2	0.3	0.62	6.45	9.61 ^{h¹}
	0.5	0.9	5.91	15.23 ^o
	0.7	1.20	6.14	17.96 ^d
	1.0	1.19	5.96	20.13 ^c
	0	0.1	1.231	8.12 ⁱ
1:3	0.1	0.58	5.13	11.31 ^{st^h}
	0.3	0.62	4.95	12.53 ^{st^o}
	0.5	0.99	4.69	21.11 ^{bc}
	0.7	1.05	3.85	27.27 ^a
	1.0	0.95	4.33	21.94 ^{bc}
	0	0.08	0.95	8.42 ^{h¹}
	0.1	0.45	4.01	11.22 ^{st^h}
1:4	0.3	0.50	3.52	14.20 ^o
	0.5	0.71	3.37	21.07 ^c
	0.7	0.66	2.96	22.30 ^{bc}
	1.0	0.78	3.33	23.42 ^b

a, b, c ... ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกัน มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



รูปที่ 4.2 ระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อัตราส่วน
กระดูกไก่ต่อน้ำและความเข้มข้นเอนไซม์ต่าง ๆ

จากตารางที่ 4.2 และรูปที่ 4.2 จะเห็นว่าที่อัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำทุก
ระดับ ระดับขั้นการย่อยสลายมีแนวโน้มสูงขึ้นเมื่อความเข้มข้นของเอนไซม์เพิ่มขึ้น อย่างไรก็ตาม
เมื่อเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยของระดับขั้นการย่อยสลายในแต่ละสภาวะพบว่าที่อัตราส่วนของเศษกระดูก
ไก่ต่อน้ำเท่ากับ 1:3 โดยน้ำหนักต่อปริมาตรและความเข้มข้นของเอนไซม์เป็น 0.7 % โดย
น้ำหนักต่อปริมาตร จะให้ระดับขั้นการย่อยสลายสูงสุดคือ 27.27 % จึงเลือกใช้สภาวะดังกล่าว
สำหรับการทดลองต่อไป

4.3.2 ความเป็นกรดค่า(pH)และอุณหภูมิ ที่เหมาะสม

จากการทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตตามวิธีการทดลองข้อ 3.3.3 โดยแปรค่าอุณหภูมิ 5 ระดับคือ 40,45,50,55 และ 60 °C แปรความเป็นกรดค่า 4 ระดับคือ 5,6,7 และ 8 นำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้แต่ละสภาวะการทดลองไปวิเคราะห์หาปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมดและค่านวณหาระดับชั้นการย่อยสลาย โดยผลการทดลองแสดงดังในตารางที่ 4.5 และรูปที่ 4.3

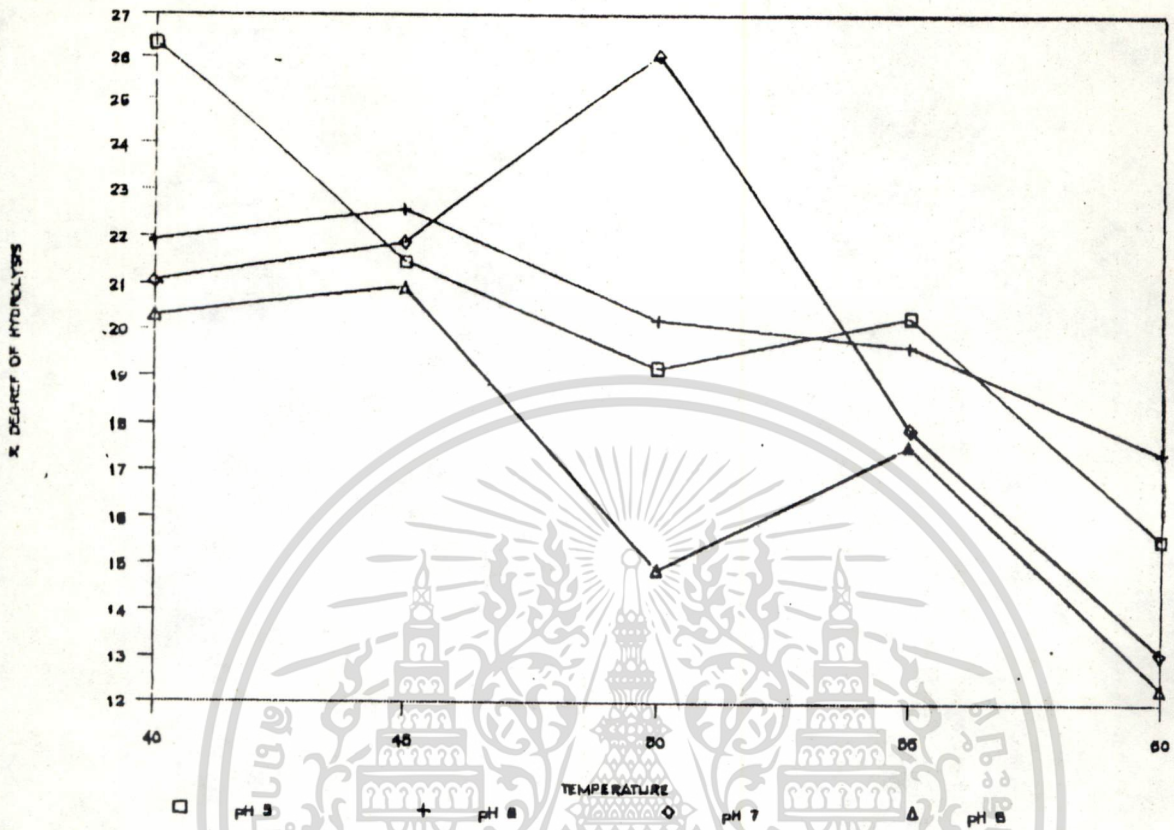


เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ 4.5 ปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมดและระดับชั้นการย่อยสลาย
ของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อุณหภูมิและความเป็นกรดต่าง เริ่มต้นต่าง ๆ

อุณหภูมิ °C	ความเป็นกรดต่าง เริ่มต้น	แอลฟาอะมิโน ไนโตรเจน (g/l)	ไนโตรเจน ทั้งหมด (g/l)	ระดับชั้นการย่อยสลาย (%)
	5	0.68	2.58	26.35
	6	0.73	3.33	21.92
40	7	0.77	3.66	21.04
	8	0.75	3.69	20.33
	5	0.63	2.93	21.50
	6	0.85	3.76	22.61
45	7	0.92	4.20	21.90
	8	0.88	4.20	20.95
	5	0.63	3.28	19.21
	6	0.65	3.21	20.25
50	7	0.97	3.72	26.07
	8	0.68	4.56	14.91
	5	0.61	3.00	20.33
	6	0.70	3.55	19.69
55	7	0.87	4.84	17.97
	8	0.79	4.49	17.59
	5	0.60	3.85	15.58
	6	0.49	2.81	17.44
60	7	0.51	3.90	13.08
	8	0.48	3.89	12.34

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



รูปที่ 4.3 ระดับชั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อุณหภูมิและความ เป็นกรดต่างเริ่มต้นต่าง ๆ กัน

เมื่อวิเคราะห์ความแปรปรวน พบว่าค่าความเป็นกรดต่างและอุณหภูมิ มีผลต่อ ระดับชั้นการย่อยสลายอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) ดังแสดงในตารางที่ 4.6

ตารางที่ 4.6 การวิเคราะห์ความแปรปรวนของระดับชั้นการย่อยสลายของโปรตีน
ไฮโดรไลเซตเมื่อใช้อุณหภูมิและค่าความเป็นกรดต่าง เริ่มต้นต่าง ๆ

Source of Variance	df	ms	Fcal
Treatment	19	27.49	9.78*
A (อุณหภูมิ)	4	76.56	27.23*
B (pH)	3	24.35	8.66*
A B	12	11.92	4.24
Error	20	2.81	

* แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ($P < 0.05$)

เนื่องจากอิทธิพลของปัจจัยร่วมระหว่างค่าความเป็นกรดต่างและอุณหภูมิ มีผลต่อระดับชั้นการย่อยสลายอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) ดังนั้นการเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยระดับชั้นการย่อยสลายโดยวิธี Duncan's new multiple range test จึงพิจารณาร่วมกันทั้งสองปัจจัย ดังตารางที่ 4.7

ตารางที่ 4.7 การเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยระดับชั้นการย่อยสลายโปรตีนไฮโดรไลเซต เมื่อใช้
อุณหภูมิ และ ความเป็นกรดต่างเริ่มต้นต่าง ๆ

อุณหภูมิ °C	ความเป็นกรดต่าง เริ่มต้น	แอลฟาอะมิโน ไนโตรเจน (g/l)	ไนโตรเจน ทั้งหมด (g/l)	ระดับชั้นการย่อยสลาย (%)
	5	0.68	2.58	26.35 ^a
	6	0.73	3.33	21.92 ^{ab}
40	7	0.77	3.66	21.04 ^b
	8	0.75	3.69	20.33 ^{bc}
	5	0.63	2.93	21.50 ^{ab}
	6	0.85	3.76	22.61 ^{ab}
45	7	0.92	4.20	21.90 ^{ab}
	8	0.88	4.20	20.95 ^b
	5	0.63	3.28	19.21 ^{bc}
	6	0.65	3.21	20.25 ^{bc}
50	7	0.97	3.72	26.07 ^{ab}
	8	0.68	4.56	14.91 ^c
	5	0.61	3.00	20.33 ^{bc}
	6	0.70	3.55	19.69 ^{bc}
55	7	0.87	4.84	17.97 ^{bc}
	8	0.79	4.49	17.59 ^{bc}
	5	0.60	3.85	15.58 ^c
	6	0.49	2.81	17.44 ^{bc}
60	7	0.51	3.90	13.08 ^c
	8	0.48	3.89	12.34 ^c

a, b, c ... ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกัน มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

จากตารางที่ 4.7 และรูปที่ 4.3 จะเห็นว่าที่อุณหภูมิ 40 °C pH เริ่มต้น 5 และ อุณหภูมิ 50 °C pH เริ่มต้น 7 ให้ระดับชั้นการย่อยสลายสูงสุด คือ 26.35 และ 26.07 % ตามลำดับ โดยมีค่าไม่แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($p < 0.05$) อย่างไรก็ตามเมื่อพิจารณา ปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจนซึ่งแสดงถึงปริมาณกรดอะมิโนอิสระ และปริมาณไนโตรเจนทั้งหมด ซึ่งแสดงถึงโปรตีนที่ถูกสกัดออกมา พบว่าอุณหภูมิ 50 °C และ pH เริ่มต้นเท่ากับ 7 จะมีค่า สูงกว่าที่ อุณหภูมิ 40 °C และ pH เริ่มต้นเท่ากับ 5 นอกจากนี้ที่ pH 7 ยังมีข้อได้เปรียบกว่าที่ pH 5 เนื่องจากเป็น pH ของเศษกระดูกไก่เริ่มต้น จึงไม่ต้องการปรับ pH ด้วยกรดหรือด่างอีกด้วย ดังนั้นจึงเลือกใช้สภาวะที่อุณหภูมิ 50 °C และ pH เริ่มต้นของเศษกระดูกไก่เท่ากับ pH 7 สำหรับการทดลองขั้นต่อไป

4.3.3 เวลาในการย่อยสลายที่เหมาะสม

จากการทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตตามวิธีการทดลองข้อ 3.3.3 โดยแปรเวลาในการย่อยสลายคือ 1, 3, 5, 7 และ 9 ชั่วโมงตามลำดับ โดยใช้อัตราส่วนเศษกระดูกไก่ ต่อ น้ำเป็น 1:3 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร และควบคุมให้เกิดการย่อยสลายที่อุณหภูมิ 50 °C และ ความเป็นกรดต่างเริ่มต้นเท่ากับ 7 เมื่อนำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้จากแต่ละสภาวะการทดลอง ไปวิเคราะห์หาปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมด และคำนวณหาระดับชั้นการย่อยสลาย ผลการทดลองแสดงดังในตารางที่ 4.8

ตารางที่ 4.8 ปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน ไนโตรเจนทั้งหมด และระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตเมื่อใช้เวลาในการย่อยสลายต่าง ๆ

เวลา (ชั่วโมง)	แอลฟาอะมิโน ไนโตรเจน (g/l)	ไนโตรเจน ทั้งหมด (g/l)	ระดับขั้นการย่อยสลาย (%)
1	1.18	4.11	28.91
3	1.24	4.49	27.57
5	1.27	4.43	28.74
7	1.36	4.81	28.38
9	1.27	4.38	29.16

เมื่อวิเคราะห์ความแปรปรวนของข้อมูลที่ได้พบว่าระยะเวลาในการย่อยสลายกระดูกไก่ไม่มีผลต่อระดับขั้นการย่อยสลายอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) ดังแสดงในตารางที่ 4.9

ตารางที่ 4.9 การวิเคราะห์ความแปรปรวนของระดับขั้นการย่อยสลายของโปรตีนไฮโดรไลเซตที่เวลาในการย่อยสลายต่าง ๆ

Source of Variance	df	ss	ms	Fcal
เวลา	4	3.05	0.76	1.34
Error	5	2.84	0.57	

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เนื่องจากระยะเวลาในการย่อยสลายเศษกระดูกไก่ไม่มีผลต่อระดับขั้นการย่อยสลายอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P < 0.05$) (ตารางที่ 4.9) และเพื่อเป็นการประหยัดพลังงานและเวลา จึงเลือกใช้เวลาที่ 1 ชั่วโมงในการย่อยสลายโปรตีนจากเศษกระดูกไก่ซึ่งให้ค่าระดับขั้นการย่อยสลายเฉลี่ย 28.91 % ในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซต

4.4 การวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีและคุณภาพทางจุลชีววิทยาของโปรตีนไฮโดรไลเซต

เมื่อนำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ผลิตได้จากการย่อยสลายเศษกระดูกไก่ ด้วยเอนไซม์ Neutralse มากระเหยน้ำออกจนได้ผลิตภัณฑ์ที่มีลักษณะเป็นของเหลวข้น ที่มีปริมาณของแข็งทั้งหมดประมาณ 31 % มีองค์ประกอบทางเคมี และคุณภาพทางจุลชีววิทยา ดังแสดงในตารางที่ 4.11

ตารางที่ 4.10 องค์ประกอบทางเคมีและจุลินทรีย์ของโปรตีนไฮโดรไลเซต

องค์ประกอบ	ปริมาณ (%)
ความชื้น	36.72
ปริมาณของแข็งทั้งหมด	31.73
โปรตีน	15.23
ไขมัน	0.94
เถ้า	3.08
total plate count ¹	< 80
<i>Salmonella</i>	ไม่พบ

1. CFU/ml.



รูปที่ 4.4 ผลผลิตที่โปรตีนไฮโดรไลเซตจากเศษกระดูกไก่

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สรุปผลการทดลอง

ในการวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของ เศษกระดูกไก่บดละเอียด พบว่ามีองค์ประกอบดังนี้ คือ โปรตีน 20.88 % ไขมัน 8.61 % เถ้า 34.79 % โดยน้ำหนักแห้ง และมี ความชื้น 61.74 %

เศษกระดูกไก่บดละเอียดที่สกัดไขมันออกบางส่วนโดยใช้น้ำที่ละลาย hexane ในอัตราส่วนเศษกระดูกไก่ต่อเฮกเซนเท่ากับ 1:1 เป็นเวลา 15 ชั่วโมง จากนั้นอบแห้งที่ 65 °C มีปริมาณไขมันเหลืออยู่ 1.4 % เมื่อทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซตโดยการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Neutrase พบว่า สภาวะที่เหมาะสม คือใช้อัตราส่วนของเศษกระดูกไก่ต่อน้ำเท่ากับ 1:3 โดย น้ำหนักต่อปริมาตร ความเข้มข้นของเอนไซม์ 0.7 % โดยน้ำหนักต่อปริมาตร ความคมอุณหภูมิใน ระหว่างการย่อยสลาย 50 องศาเซลเซียส ที่ความเป็นกรดต่างเท่ากับ 7 (ซึ่งเป็นค่าความเป็น กรดต่างเริ่มต้นของเศษกระดูกไก่) และใช้เวลาในการย่อยสลาย 1 ชั่วโมง ซึ่งโปรตีนไฮโดร-ไลเซตที่ได้มีค่าระดับขั้นการย่อยสลายเฉลี่ยเท่ากับ 28.91 %

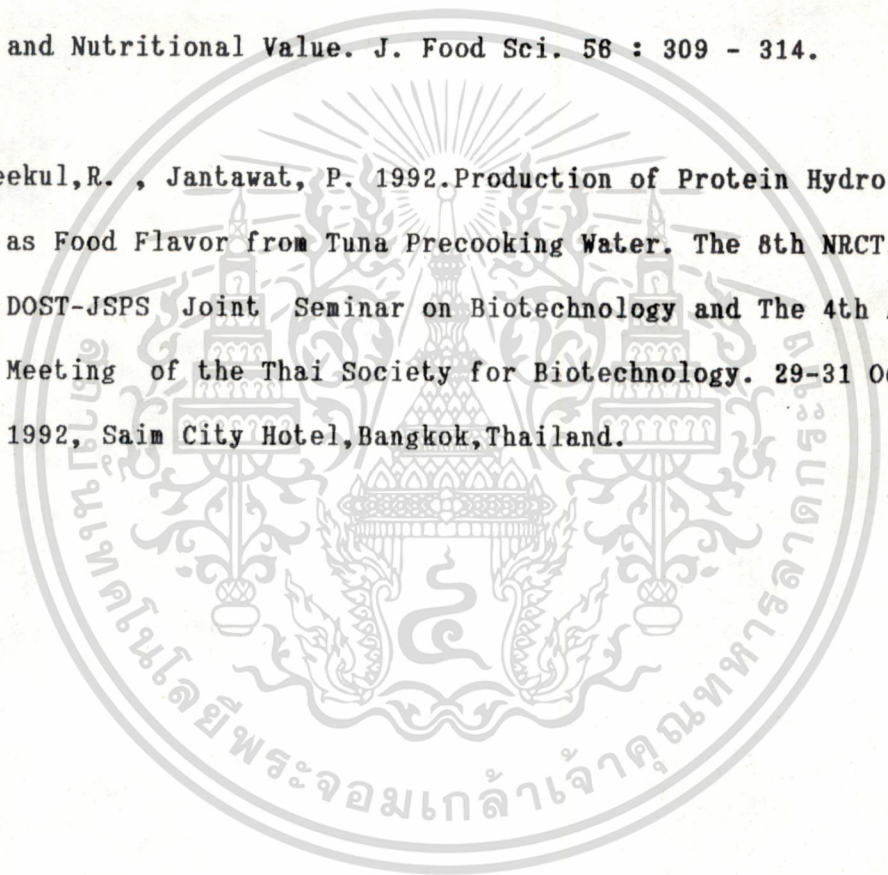
เมื่อนำโปรตีนไฮโดรไลเซตที่ได้มากระเหยน้ำออก จนได้ผลิตภัณฑ์ที่มีลักษณะเป็นของ เกลวชั้นที่มีปริมาณของแข็งทั้งหมดประมาณ 31 % พบว่าโปรตีนไฮโดรไลเซตเข้มข้นที่ได้จากมีองค์ ประกอบทางเคมี คือ ความชื้น 36.72 % โปรตีน 15.23 % ไขมัน 0.94 % และมีปริมาณ จุลินทรีย์ทั้งหมดน้อยกว่า 80 CFU/ml. ไม่พบ *Salmonella*

Ouaglia, G.B. and Massacci, A. 1982. Protiolysates from Slaughterhouse Blood. J.Sci.Food Agri. 33 : 634 - 638 .

Prendergast, K. 1974. Protein Hydrolysate : A Review. Food Trade. Rev. 44(1):14,16 - 21.

Rebeca, B.D., Pena - Vera, M.T. and Diaz-Castaneda, M. 1991. Production of Fish Protein Hydrolysates with Bacterial Protease : Yield and Nutritional Value. J. Food Sci. 56 : 309 - 314.

Sanguandeeul, R. , Jantawat, P. 1992. Production of Protein Hydrolysate as Food Flavor from Tuna Precooking Water. The 8th NRCT, NUS, DOST-JSPS Joint Seminar on Biotechnology and The 4th Annual Meeting of the Thai Society for Biotechnology. 29-31 October 1992, Saim City Hotel, Bangkok, Thailand.



ภาคผนวก

วิธีวิเคราะห์ทางเคมี

1. ความชื้น (AOAC 1980)

ชั่งตัวอย่างในปริมาณที่แน่นอน โดยใช้เครื่องชั่งละเอียดในภาชนะหาความชื้นที่อบแห้งและทราบน้ำหนักแน่นอน (เศษกระดาษที่ใช้ตัวอย่าง 2 กรัม) นำตัวอย่างไปอบในตู้อบที่ควบคุมอุณหภูมิ 150 °C เป็นเวลา 3 ชั่วโมง เมื่อครบกำหนดระยะเวลา นำตัวอย่างออกจากตู้อบแล้วนำไปใส่ภาชนะกันความชื้น (desicator) ที่งั้วไว้ให้เย็นแล้วชั่งน้ำหนักทันที จากนั้นนำตัวอย่างไปอบต่ออีก 15-30 นาที จนได้น้ำหนักคงที่ คำนวณหาปริมาณความชื้น

$$\text{ปริมาณความชื้น (\%)} = 100 (w_1 - w_2) / w_1$$

เมื่อ w_1 คือ น้ำหนักตัวอย่างก่อนอบ เป็นกรัม

w_2 คือ น้ำหนักตัวอย่างหลังอบ เป็นกรัม

2. ไขมัน (AOAC 1980)

ชั่งตัวอย่างที่ผ่านการอบจนได้น้ำหนักคงที่ให้ทราบน้ำหนักแน่นอนประมาณ 5 กรัม ห่อด้วยกระดาษกรอง whatman No 1 ใส่ห่อตัวอย่างใน thimble นำไปสกัดไขมันด้วยปิโตรเลียมอีเทอร์ โดยใช้เครื่องมือวิเคราะห์ปริมาณไขมัน ใช้เวลาในการสกัด 3 ชั่วโมง เมื่อครบกำหนดระยะเวลา ระเหยปิโตรเลียมอีเทอร์ออกจากร้าน้ำมันที่สกัดได้ นำน้ำมันที่ได้ไปอบที่อุณหภูมิ 100 °C เป็นเวลา 30 นาที ทั้งให้เย็นในภาชนะกันความชื้น ชั่งน้ำหนัก และคำนวณหาปริมาณไขมัน

$$\text{ปริมาณไขมัน (\%)} = 100 w_1 / w_2$$

เมื่อ w_1 คือ น้ำหนักตัวอย่าง เป็นกรัม

w_2 คือ น้ำหนักน้ำมันที่สกัดได้ เป็นกรัม

นำสารละลายในขวดรองรับมาไตเตรทด้วยสารละลายซัลฟูริกเข้มข้น 0.1 นอร์มอลจนสารละลายเปลี่ยนจากสีฟ้าเป็นสีแดง คำนวณหาปริมาณไนโตรเจนและปริมาณโปรตีน

$$\text{ปริมาณไนโตรเจนทั้งหมด} = X \times N \times 14 \times 100 / W \times 1000$$

เมื่อ X คือ ปริมาตรของสารละลายกรดซัลฟูริกที่ใช้ไตเตรต เป็น มล.

N คือ ความเข้มข้นของสารละลายกรดซัลฟูริก เป็น นอร์มอล

W คือ น้ำหนักหรือปริมาณของตัวอย่าง เป็น กรัม หรือ มล.

$$\text{ปริมาณโปรตีน(\%)} = \text{ปริมาณไนโตรเจนทั้งหมด} \times 6.25$$

5. เถ้า (AOAC 1980)

ซึ่งน้ำหนักตัวอย่างแน่นอน ประมาณ 2 กรัม ใส่น้ำในครุชเบิ้ลที่เผาและ ทรายน้ำหนักแน่นอนแล้ว นำตัวอย่างไปเผาในตู้ควันทันหมดควัน แล้วจึงนำไปเผาที่อุณหภูมิ 800°C เป็นเวลา 2 ชั่วโมง หรือจนกระทั่งได้เถ้าสีขาวหรือเทา นำออกมาทิ้งให้เย็นในภาชนะกันความร้อน และชั่งน้ำหนัก คำนวณหาปริมาณเถ้า

$$\text{ปริมาณเถ้า (\%)} = W_2 \times 100 / W_1$$

เมื่อ W_1 คือ น้ำหนักตัวอย่างก่อนเผา เป็นกรัม

W_2 คือ น้ำหนักตัวอย่างหลังเผา เป็นกรัม

6. คาร์โบไฮเดรต (AOAC 1980)

คำนวณหาปริมาณคาร์โบไฮเดรตโดยการหักลบ

$$\begin{aligned} \text{ปริมาณคาร์โบไฮเดรต (\%)} &= 100 - (\% \text{ปริมาณความชื้น} + \text{ปริมาณไขมัน} \\ &+ \% \text{ปริมาณโปรตีน} + \% \text{ปริมาณเถ้า}) \end{aligned}$$

7. ปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน (สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม, 2526)

ปริมาณแอลฟาอะมิโนไนโตรเจน คือ ผลต่างคิดเป็นกรัม ระหว่าง ฟอรั่มัลดีไฮด์

ไนโตรเจน กับ แอมโมเนียคลอไรด์ไนโตรเจน ในตัวอย่าง 1 ลิตร

8.2 วิธีวิเคราะห์

ซึ่ง kieselguhr ที่ล้างและอบแห้งแล้วประมาณ 5 กรัม ใส่ถ้วยกระเบื้อง นำไปอบพร้อมกับฝาปิดที่อุณหภูมิ 105 °C จนได้น้ำหนักคงที่ จดน้ำหนักของถ้วยกระเบื้องที่บรรจุ kieselguhr ให้แน่นอนถึงทศนิยม 4 ตำแหน่ง (m_1)

ซึ่งตัวอย่างไฮโดรไลเซตประมาณ 2 กรัม ในบีกเกอร์ที่แห้งจดน้ำหนักถึงทศนิยม 4 ตำแหน่ง (m_0) เติมน้ำร้อนไม่เกิน 5 มล. ใช้แท่งแก้วคนให้เข้ากันแล้วดำลงในถ้วยกระเบื้องทั้งหมดจนจน kieselguhr เป็นเนื้อเดียวกัน นำถ้วยกระเบื้องบรรจุตัวอย่าง และฝาปิดไปอบในตู้อบที่อุณหภูมิ 105 °C นาน 5-8 ชั่วโมง จากนั้นนำออกมาผด โดสใช้แท่งแก้วที่แห้งแล้ววตต่อไปอีกประมาณ 8 ชั่วโมง นำออกมาใส่ใน desicator ทิ้งไว้ให้เย็น 1 ชั่วโมง ซึ่งน้ำหนักให้แน่นอนถึงทศนิยม 4 ตำแหน่ง ทำซ้ำจนได้น้ำหนักคงที่ (m_2)

8.3 วิธีคำนวณ

$$\text{ปริมาณของแข็งทั้งหมด} = \frac{(m_2 - m_1)100}{m_0} \%$$

$$= \frac{m_2 - m_1}{m_0} \times 100 \%$$

$$= \frac{\text{น้ำหนักของตัวอย่างไฮโดรไลเซต} - \text{น้ำหนักของถ้วยกระเบื้องที่บรรจุ kieselguhr หลังจากอบจนคงที่}}{\text{น้ำหนักของถ้วยกระเบื้องที่บรรจุ kieselguhr}} \times 100 \%$$

$$= \frac{\text{น้ำหนักของถ้วยกระเบื้องที่บรรจุ kieselguhr และตัวอย่างไฮโดรไลเซต หลังจากอบจนคงที่} - \text{น้ำหนักของถ้วยกระเบื้องที่บรรจุ kieselguhr}}{\text{น้ำหนักของถ้วยกระเบื้องที่บรรจุ kieselguhr}} \times 100 \%$$

วิธีตรวจวิเคราะห์เชื้อจุลินทรีย์

1. วิธีวิเคราะห์จำนวนจุลินทรีย์ทั้งหมด (AOAC, 1980)

เจือจางตัวอย่างไฮโดรไลเซต 3 ระดับ คือ 1:10, 1:10⁻², และ 1:10⁻³ ตรวจวิเคราะห์จำนวนจุลินทรีย์ทั้งหมดด้วยวิธี pour plate โดสปีเปิดตัวอย่างแต่ละความเจือจางใส่ในจานเพาะเชื้อจานละ 1 มล. แต่ละระดับความเจือจางทำ 3 จานอาหารเลี้ยงเชื้อ (PCA) ลงในจานประมาณ 15- 20 มล. เขย่าจานโดสหมุนไปทางขวา 3-4 ครั้ง และหมุนไปทางซ้าย 3-4 ครั้ง ตั้งทิ้งไว้จนอาหารเลี้ยงเชื้อแข็ง บ่มที่อุณหภูมิ 30 - 35 °C เป็นเวลา 2-5 วัน

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- Lysine Iron Agar (LIA) ทำวิธีเดียวกับ TSI

ถ้าเป็น *Salmonella* จะพบว่าอาหารเลี้ยงเชื้อ LIA จะคงสีม่วงอย่างเดิมไว้
อาจมีสีดำถ้า *Salmonella* นั้นสร้าง H_2S

- Tryptophan broth (ทดสอบ Indole) บ่มที่ 35-37 °C 24 ชั่วโมง
ทดสอบ Kovac ถ้าเป็น *Salmonella* สีจะไม่เปลี่ยนแปลง

2.5 นำเชื้อที่ผ่านการตรวจสอบข้างบนแล้วไปทดสอบทาง Serological

- ถ้ายีสต์ลงบน NA slant บ่มที่ 37 °C ทำ suspension ด้วยน้ำเกลือปกติ
ปริมาตร 1 มล.

- หยด suspension ลงบนสไลด์ 3 หยด ห่างกันพอสมควร

- หยด polyvalent "O" antiserum ลงใน suspension หยดแรก
polyvalent "H" antiserum ลงในหยดที่สอง

- เล็งสไลด์ไปมา สังเกตการตกตะกอน (agglutination) การตกตะกอนใน
หยดซึ่งมี antiserum โดยที่ในหยดที่สามซึ่งไม่มี antiserum อยู่ ไม่มีตะกอนเกิดขึ้น แสดงว่า
เกิดผลบวก ในกรณีที่เกิด suspension หยดที่ไม่ได้เติม antiserum แสดงว่าเกิด
autoagglutination

- ในกรณีที่เกิดปฏิกิริยาเฉพาะกับ "H" antiserum หยด "Vi" antigen ลงใน
suspension หยดที่สาม หรือทดสอบกับ "O" antiserum ใหม่หลังต้ม suspension ประมาณ
1 นาที

2.6 การสรุปและรายงานผล

- เชื้อซึ่งให้ผลการทดสอบทางชีวเคมีซึ่งแสดงว่าเป็น *Salmonella* และตกตะ
กอนกับ antiserum ถือว่าเป็น *Salmonella*

- เชื้อซึ่งให้ผลการทดสอบทางชีวเคมีเพียงบางการทดสอบ แต่ไม่ตกตะกอนกับ
antiserum ถือว่าไม่ใช่ *Salmonella*

- รายงานผลว่าตรวจพบ *Salmonella* หรือไม่ในตัวอย่างไฮโดรไลเซต 25 กรัม