

สำนักหอสมุดกลาง พระจอมเกล้าลาดกระบัง

การศึกษาการผลิตโปรตีนไฮโดรไลสจากน้ำต้มกุ้งเพื่อเป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหาร

STUDY ON THE PRODUCTION OF PROTEIN HYDROLYSATE
FROM SHRIMP PRECOOKING WATER AS FOOD FLAVORS



รายงานผลการวิจัยเสนอต่อสำนักงานคณะกรรมการวิจัยแห่งชาติ

ประจำปีงบประมาณ 2537 RCH

TP

453

ปจ

จ 1667



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้ภายในห้องสมุดเท่านั้น ไม่ควรนำออกนอกห้องสมุดโดยไม่ได้รับอนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแต่งลงพิมพ์หรือทำซ้ำโดยไม่ได้รับอนุญาต
หากมีข้อสงสัย กรุณาติดต่อเจ้าหน้าที่หอสมุด โทร. 0-2616-2537

รายละเอียดเกี่ยวกับโครงการวิจัย

ชื่อโครงการ การศึกษาการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทจากน้ำต้มกุ้งเพื่อเป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหาร

STUDY ON THE PRODUCTION OF PROTEIN HYDROLYSATE FROM SHRIMP PRECOOKING WATER AS FOOD FLAVORS.

ชื่อผู้วิจัย นางสาววิจิตรวิมล จิวสุข และ นายประพันธ์ ปิ่นศิริโรตม

ได้รับทุนอุดหนุนการวิจัยประเภท สาขาเกษตรศาสตร์และชีววิทยา ประจำปี 2537

ระยะเวลาทำการวิจัย 18 เดือน ตั้งแต่ พฤศจิกายน 2536 ถึง พฤษภาคม 2538

หน่วยงานที่สังกัด ภาควิชาอุตสาหกรรมเกษตร คณะเทคโนโลยีการเกษตร

สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง โทร. 326-7342

บทคัดย่อ

งานวิจัยนี้ได้ศึกษาวิธีผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทจากน้ำต้มกุ้งเพื่อใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหารโดยการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Neutralse 0.5 L ในขั้นตอนการย่อยสลายได้ทดลองแปรระดับความเข้มข้นของเอนไซม์เป็น 0, 0.5, 1.0, 1.5 และ 2.0 % (v/v) pH เป็น 5.5, 6.5 และ 7.5 อุณหภูมิเป็น 50, 55 และ 60 °C และเวลาในการย่อยสลายเป็น 15, 30, 45, 60, 75 และ 90 นาที ตามลำดับ พบว่า ที่ระดับความเข้มข้นของเอนไซม์ 0.5% pH 6.5 อุณหภูมิ 50 °C และเวลา 15 นาที เป็นสภาวะที่สามารถผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทที่มีปริมาณอะมิโนไนโตรเจนสูงสุดคือ 3.50 mgN/ml ซึ่งประกอบด้วยความชื้น 94.51 % โปรตีน 2.52 % ไขมัน 0.33 % เถ้า 1.77 % และคาร์โบไฮเดรต 0.88 %

เมื่อแปรรูปโปรตีนไฮโดรไลเสทข้างต้นเป็นผลิตภัณฑ์แห้งแบบเยือกแข็ง พบว่า ผลิตภัณฑ์ดูความชื้นง่ายและมีองค์ประกอบทางเคมีคือ ความชื้น 3.80 % โปรตีน 51.89 % ไขมัน 6.57 % เถ้า 24.76 % และคาร์โบไฮเดรต 12.99 % การศึกษาปรับปรุงผลิตภัณฑ์โดยการเติมสารละลายมอลโตเด็กซ์ตรินเข้มข้น 20 % ในโปรตีนไฮโดรไลเสทให้มีปริมาณของแข็งที่ละลายได้ทั้งหมดเป็น 10 % ก่อนการทำแห้ง พบว่าผลิตภัณฑ์ดูความชื้นง่ายและบดเป็นผงง่ายขึ้นและมีองค์ประกอบทางเคมีคือ ความชื้น 5.23 % โปรตีน 36.98 % ไขมัน 3.71 % เถ้า 16.61 % และ คาร์โบไฮเดรต 41.98 %

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

จากนั้นนำผลิตภัณฑ์ทั้งสองไปทำการทดสอบทางประสาทสัมผัสในด้านสีและกลิ่นกึ่ง
เปรียบเทียบกับผลิตภัณฑ์แห่งจากน้ำต้มกึ่งที่ไม่ผ่านการย่อยสลาย พบว่า ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไล
เสกแห่งที่ไม่มีการเติมสารละลายมอลโตเด็กซ์ทรินมีสีและกลิ่นกึ่งเข้มข้นที่สุด แต่เมื่อนำผลิตภัณฑ์
มาละลายน้ำแล้วนำไปทดสอบทางประสาทสัมผัสในด้านสี กลิ่นกึ่ง รสหวาน รสขม และกลิ่นรส
โดยรวม พบว่า ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสกและผลิตภัณฑ์จากน้ำต้มกึ่งที่ไม่ผ่านการย่อยสลายมีระ
ดับความเข้มข้นของสี กลิ่นกึ่ง รสหวาน รสขม และกลิ่นรสรวมไม่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ
ทางสถิติ



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

STUDY ON THE PRODUCTION OF PROTEIN HYDROLYSATE FROM PRECOOKING SHRIMP
WATER AS FOOD FLAVORS

Ravipim Chaveesuk and Praphan Pinsirodom

ABSTRACT

The production of protein hydrolysate from shrimp precooking water using enzyme Nutrase[®] 0.5 L was studied. Variations in the enzymatic hydrolysis were composed of the quantity of enzyme (0, 0.5, 1.0, 1.5 and 2.0 % v/v), the pH (5.5, 6.5 and 7.5), the hydrolysing temperature (50, 55 and 60°C) and the hydrolysing time (15, 30, 45, 60, 75 and 90 min.). The optimum condition for production of hydrolysate which gave the maximum amino acid nitrogen at 3.50 mgN/ml was 0.5% Nutrase, pH 6.5, 50°C and 10 min. The chemical composition of the hydrolysate produced was 94.51% moisture, 2.52% protein, 0.33% fat, 1.77% ash and 0.88% carbohydrate.

The hydrolysate was then freeze-dried. The dried product absorbed moisture quite easily and contained 3.8% moisture, 51.89% protein, 6.57% fat, 24.76% ash and 12.99% carbohydrate. To improve the quality of the dried product, the hydrolysate was mixed with 20% maltodextrin solution until the mixture had 10% total soluble solid before freeze-drying. It was found that the dried product absorbed moisture less rapidly and was ground easily. The composition of the improved product was 5.23% moisture, 36.98% protein, 3.71% fat, 16.61% ash and 41.98% carbohydrate.

Sensory evaluation on the color and shrimp odor of these two dried products comparing to the freeze-dried unhydrolysed precooking water products showed that the freeze-dried hydrolysate without maltodextrin solution obtained the highest scores in color and odor. However, sensory evaluation the products after dissoving in water revealed that neither the hydrolysed nor unhydrolysed products had the significant differences in color, shrimp odor, sweet taste, bitter taste and overall flavor.



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

คำนิยม

คณะผู้วิจัยขอขอบพระคุณ ผศ.ดร. วรารุณี ครูส่ง ซึ่งได้กรุณาให้คำปรึกษาและชี้แนะอันเป็น
ผลให้งานวิจัยนี้สำเร็จลุล่วงไปด้วยดี และขอขอบคุณ บริษัท ยูเนี่ยนโพรเซนต์ โปรดักต์ จำกัด ที่
ได้ให้ความอนุเคราะห์น้ำดื่มกึ่ง และ บริษัท อีสต์เอเซียติก (ประเทศไทย) จำกัด ที่ให้ความอนุ
เคราะห์เอ็นไซม์ Nutrase[®] 0.5 L ตลอดงานวิจัยในครั้งนี้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญ (ต่อ)

บทที่	หน้า
5. วิจารณ์ผลการทดลอง	42
6. สรุปผลการทดลอง	49
เอกสารอ้างอิง	50
ภาคผนวก	
ภาคผนวก ก	53
ภาคผนวก ข	59
ภาคผนวก ค	61



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญตาราง

ตารางที่	หน้า
2.1 องค์ประกอบของสารให้กลิ่นจาก alcohol aldehyde และ ketone ในอาหารทะเลสด	6
4.1 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณจุลินทรีย์ของวัตถุดิบ	24
4.2 ปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง ที่ผ่านการย่อยสลายด้วย สารละลายเอนไซม์ Neutrase [®] เป็นปริมาณต่างๆ	25
4.3 ปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง ที่ผ่านการย่อยสลายด้วย สารละลายเอนไซม์ Neutrase [®] ณ อุณหภูมิและ pH ต่างๆ	27
4.4 ผลของ pH ต่อปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง	28
4.5 ผลของอุณหภูมิ ในการย่อยสลายต่อปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง	29
4.6 ผลของเวลาต่อปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง	31
4.7 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของโปรตีนไฮโดรไลเสต เปรียบเทียบกับน้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %)	33
4.8 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์ โปรตีนไฮโดรไลเสตเปรียบเทียบกับผลิตภัณฑ์น้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %) แบบผงแห้ง	35
4.9 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์ที่มีการเติม Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสตเปรียบเทียบกับเติมใน ผลิตภัณฑ์น้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %) แบบผงแห้ง	37
4.10 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี และกลิ่นของผลิตภัณฑ์ สารปรุงแต่งกลิ่นรสแบบผงแห้ง จากตัวอย่าง 4 แบบ	38
4.11 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี กลิ่น รสและการยอมรับ	40-41
-4.12 ของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรส 2 ตัวอย่าง	

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญ

	หน้า
สารบัญตาราง	ก
สารบัญรูป	ข
บทที่	
1. บทนำ	1
2. วารสารปริทัศน์	3
2.1 กระบวนการแปรรูปกึ่งต้มสุกแช่แข็ง	3
2.2 สารให้กลิ่นรสในผลิตภัณฑ์อาหาร	5
2.3 เอนไซม์ที่ใช้ในการย่อยสลายโปรตีน	9
2.4 การย่อยสลายโปรตีน	11
2.5 การทำแห้งแบบเยือกแข็ง	13
2.6 การปรับปรุงลักษณะปรากฏของผลิตภัณฑ์ที่ผ่านการทำแห้ง	14
3. การทดลอง	16
4. ผลการทดลอง	23
4.1 การวิเคราะห์ทางเคมีและทางจุลินทรีย์ของวัตถุดิบ	23
4.2 ศึกษาภาวะที่เหมาะสมในการย่อยสลายน้ำต้มกึ่งด้วยเอนไซม์ ...	24
4.3 การวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของ	33
โปรตีนไฮโดรไลเสทเปรียบเทียบกับน้ำต้มกึ่งเบื้องต้น	
4.4 การใช้ประโยชน์จากโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้เปรียบ	34
เทียบกับน้ำต้มกึ่งเบื้องต้น เพื่อใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรส	
4.5 การทดสอบทางประสาทสัมผัสของผลิตภัณฑ์	38
สารปรุงแต่งกลิ่นรสที่ผลิตได้	

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญ (ต่อ)

บทที่	หน้า
5. วิจารณ์ผลการทดลอง	42
6. สรุปผลการทดลอง	49
เอกสารอ้างอิง	50
ภาคผนวก	
ภาคผนวก ก	53
ภาคผนวก ข	59
ภาคผนวก ค	61



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

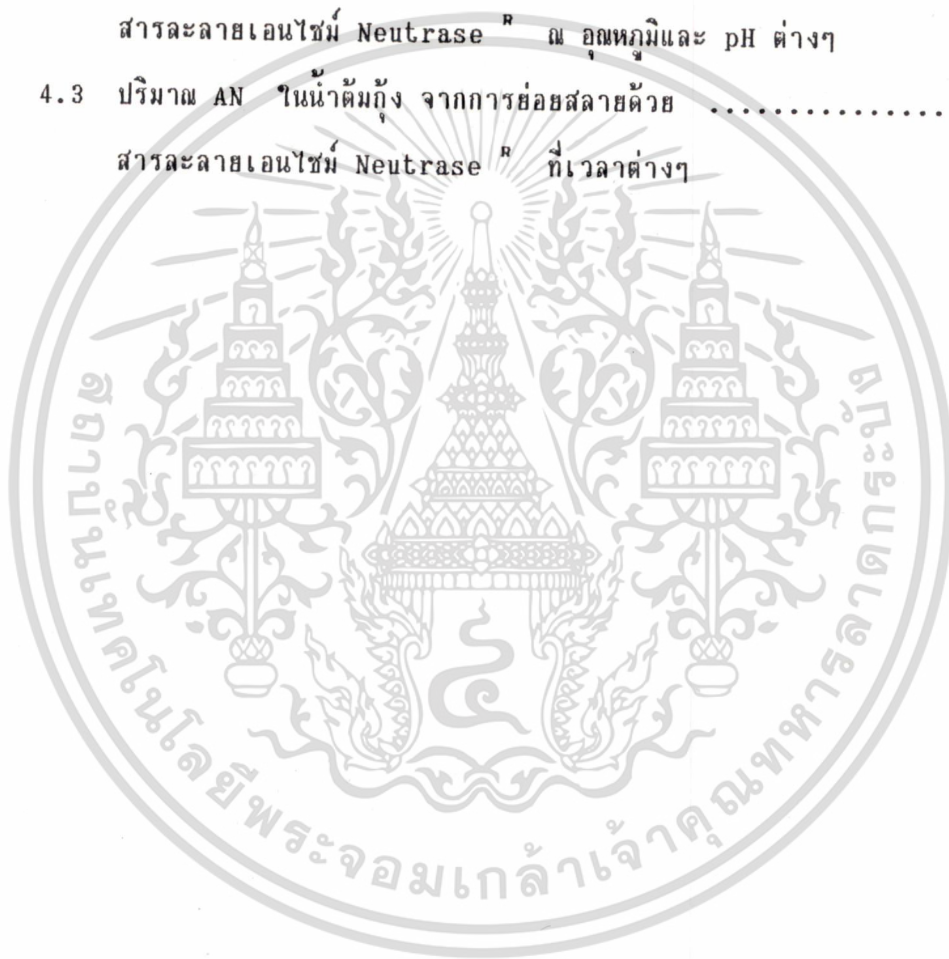
สารบัญตาราง

ตารางที่	หน้า
2.1 องค์ประกอบของสารให้กลิ่นจาก alcohol aldehyde และ ketone ในอาหารทะเลสด	6
4.1 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณจุลินทรีย์ของวัตถุดิบ	24
4.2 ปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง ที่ผ่านการย่อยสลายด้วย สารละลายเอนไซม์ Neutrase [®] เป็นปริมาณต่างๆ	25
4.3 ปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง ที่ผ่านการย่อยสลายด้วย สารละลายเอนไซม์ Neutrase [®] ณ อุณหภูมิและ pH ต่างๆ	27
4.4 ผลของ pH ต่อปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง	28
4.5 ผลของอุณหภูมิ ในการย่อยสลายต่อปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง	29
4.6 ผลของเวลาต่อปริมาณ AN ของน้ำต้มกุ้ง	31
4.7 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของโปรตีนไฮโดรไลเสท เปรียบเทียบกับน้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %)	33
4.8 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์ โปรตีนไฮโดรไลเสทเปรียบเทียบกับผลิตภัณฑ์น้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %) แบบผงแห้ง	35
4.9 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์ที่มีการเติม Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสทเปรียบเทียบกับเติมใน ผลิตภัณฑ์น้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %) แบบผงแห้ง	37
4.10 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี และกลิ่นของผลิตภัณฑ์	38
สารปรุงแต่งกลิ่นรสแบบผงแห้ง จากตัวอย่าง 4 แบบ	
4.11 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี กลิ่น รสและการยอมรับ	40-41
-4.12 ของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรส 2 ตัวอย่าง	

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญรูป

รูปที่	หน้า
4.1 ปริมาณ AN ในน้ำต้มกึ่ง จากการย่อยสลายด้วย สารละลายเอนไซม์ Neutrase [®] เป็นปริมาณต่างๆ	26
4.2 ปริมาณ AN ในน้ำต้มกึ่ง จากการย่อยสลายด้วย สารละลายเอนไซม์ Neutrase [®] ณ อุณหภูมิและ pH ต่างๆ	30
4.3 ปริมาณ AN ในน้ำต้มกึ่ง จากการย่อยสลายด้วย สารละลายเอนไซม์ Neutrase [®] ที่เวลาต่างๆ	32



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

บทนำ

ปัจจุบันอุตสาหกรรมการแปรรูปสัตว์น้ำเป็นอุตสาหกรรมส่งออกที่ทำรายได้ให้แก่ประเทศไทยเป็นอย่างมากและมีการขยายตัวออกไปอย่างกว้างขวาง ดังนั้นจึงได้มีการพัฒนาอุตสาหกรรมแปรรูปสัตว์น้ำเหล่านี้ทั้งในด้านของกระบวนการผลิต กรรมวิธีการผลิต และชนิดของผลิตภัณฑ์ที่ใช้ในการแปรรูป เพื่อตอบสนองต่อการขยายตัวของอุตสาหกรรมและความต้องการของผู้บริโภค ซึ่งผลจากการขยายตัวของอุตสาหกรรมเหล่านี้ ก่อให้เกิดของเหลือทิ้งในรูปของแข็งและของเหลวในปริมาณที่สูงมากขึ้นตามไปด้วย ทำให้ต้องสิ้นเปลืองค่าใช้จ่ายในการบำบัดสูง และถ้าไม่ได้รับการบำบัดอย่างถูกวิธีอาจเกิดปัญหากับสิ่งแวดล้อมได้

อุตสาหกรรมกุ้งต้มแช่แข็งจัดเป็นอุตสาหกรรมแปรรูปสัตว์น้ำประเภทหนึ่ง ซึ่งทำรายได้ให้แก่ประเทศไทยเป็นอย่างมาก ดังจะเห็นได้จาก ในปี พ.ศ. 2535 ประเทศไทยมีการส่งออกกุ้งแช่แข็ง รวมทั้งสิ้น 538,509 กิโลกรัม คิดเป็นมูลค่าการส่งออกถึง 146 ล้านบาท (กรมส่งเสริมการส่งออก กระทรวงพาณิชย์, 2535) ซึ่งจากปริมาณการผลิตและการส่งออกดังกล่าว ส่งผลให้มีของเหลือทิ้งในปริมาณสูงเช่นเดียวกัน เช่น เปลือกกุ้ง หัวกุ้ง รวมไปถึงน้ำที่ใช้ต้มกุ้งในกระบวนการผลิต ซึ่งในปัจจุบันก็ได้มีผู้ทำการศึกษา ค้นคว้า และวิจัยถึงวิธีการที่จะนำของเหลือทิ้งเหล่านี้มาใช้ให้เกิดประโยชน์ ตัวอย่างของผลงานวิจัยเหล่านี้ ได้แก่ การผลิตไคตินและไคโตแซน จากเปลือกกุ้งและหัวกุ้ง การผลิตสารปรุงแต่งกลิ่นรสจากหัวกุ้ง (B.S.PAN, 1989) เป็นต้น และสำหรับน้ำต้มกุ้งนั้นก็สามารถนำมาใช้ให้เกิดประโยชน์ได้เช่นกัน เนื่องจากยังมีสารอินทรีย์และสารอาหารที่มีคุณค่าทางโภชนาการอยู่ในปริมาณสูง โดยเฉพาะอย่างยิ่งโปรตีนจากเนื้อกุ้งที่อาจจะละลายปะปนอยู่ในน้ำที่ใช้ต้ม ซึ่งสามารถที่จะนำกลับมาใช้ให้เกิดประโยชน์ เพื่อเป็นการเพิ่มมูลค่าของน้ำทิ้งและลดภาวะในการบำบัดได้ การใช้น้ำต้มกุ้งเป็นวัตถุดิบในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสท เพื่อเป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหารก็เป็นแนวทางหนึ่งของการนำของเหลว

เหลือทิ้งมาใช้ประโยชน์ อีกทั้งเป็นการพัฒนาผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหาร ซึ่งประเทศไทย
ยังขาดแคลนอีกมาก และต้องมีการนำเข้าจากต่างประเทศคิดเป็นมูลค่าที่ค่อนข้างสูง เนื่องจาก
ในอุตสาหกรรมอาหารส่วนใหญ่ของไทย มีความจำเป็นต้องใช้สารปรุงแต่งกลิ่นรสในอาหาร หรือ
ผลิตภัณฑ์ เพื่อให้ได้ผลิตภัณฑ์ที่มีกลิ่นรสดีขึ้น การทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทจากน้ำต้มกุ้ง
เพื่อเป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหาร จึงเป็นแนวทางหนึ่งที่น่าสนใจในการผลิตสารปรุงแต่งกลิ่น
รสอาหารสำหรับประเทศไทย โดยมีวัตถุประสงค์หลักดังนี้ คือ

1. เพื่อศึกษาถึงการนำน้ำต้มกุ้งเหลือทิ้งจากการแปรรูปกุ้งต้มสุกแช่แข็งมาใช้ประโยชน์
2. เพื่อศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทจากน้ำต้มกุ้ง
3. เพื่อทดสอบคุณสมบัติการให้กลิ่นและรสของโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

วารสารปริทัศน์

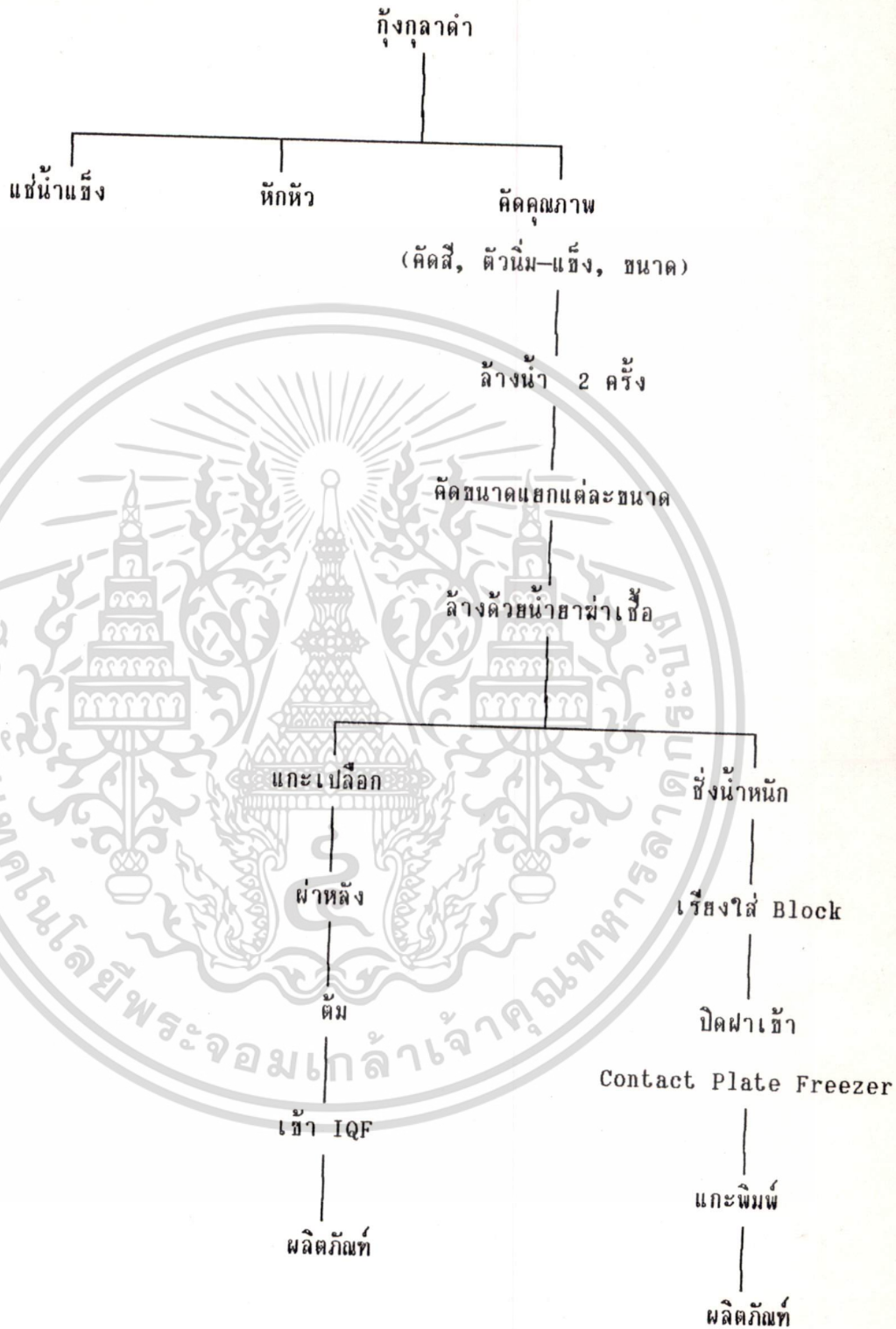
2.1 กระบวนการแปรรูปกุ้งต้มสุกแช่แข็ง

กระบวนการแปรรูปกุ้งต้มสุกแช่แข็งโดยทั่วไป เริ่มต้นจากการรับวัตถุดิบ คือ กุ้งกุลาดำ มาล้างทำความสะอาดและคัดขนาดให้ได้กุ้งที่มีขนาดใกล้เคียงกัน จากนั้นจะทำการหักหัวกุ้งออก โดยไม่ให้มีส่วนของมันกุ้งเหลือติดอยู่ แล้วทำการปอกเปลือกกุ้ง และผ่าเอาไส้บริเวณส่วนหลังของกุ้งออกให้หมด นำมาตรวจคุณภาพ คัดขนาด และล้างทำความสะอาดอีกครั้ง กุ้งที่ผ่านการเตรียมการขั้นต้นต่างๆ แล้วนี้ จะถูกเรียงบนถาดโลหะเพื่อนำไปต้มให้สุกด้วยน้ำซึ่งมีอุณหภูมิประมาณ 100°C เป็นเวลาประมาณ 1-2 นาที หรืออาจใช้ระบบไอน้ำร้อนแล้วแต่กระบวนการของแต่ละผู้ผลิต จากนั้นจะทำการแช่แข็งกุ้งต้มสุกแบบ IQF (Individual Quick Freezing) โดยมีอุณหภูมิภายในเครื่อง IQF ประมาณ -40 ถึง -41°C ใช้เวลาในการแช่แข็ง 20-30 นาที กุ้งต้มสุกแช่แข็งที่ได้จะถูกนำไปเก็บในห้องเย็น เพื่อรอการบรรจุและส่งออก

วัสดุเหลือใช้จากกระบวนการแปรรูปกุ้งต้มสุกแช่แข็งมี 2 ประเภท คือส่วนที่เป็นของแข็ง ได้แก่ หัว เปลือก และหางกุ้ง ซึ่งส่วนนี้โดยทั่วไปจะนำไปผลิตเป็นปุ๋ย อาหารสัตว์ หรือผลิตภัณฑ์สกัดจากเปลือกกุ้งต่างๆ ส่วนที่เป็นของเหลว ได้แก่ น้ำล้างกุ้งและน้ำต้มกุ้ง ซึ่งทางโรงงานผู้ผลิตจะต้องทำการกำจัดทิ้งไป น้ำทิ้งเหล่านี้เป็นน้ำทิ้งที่มีโปรตีนละลายอยู่สูง ถ้าทิ้งโดยไม่บำบัดจะมีอัตราการเน่าเสียสูง เพราะเป็นแหล่งอาหารที่ดีของจุลินทรีย์ ดังนั้นน่าจะมีการนำน้ำทิ้งเหล่านี้มาใช้ให้เกิดประโยชน์ก่อนการบำบัดน้ำทิ้ง

กระบวนการแปรรูปกุ้งต้มแช่แข็งโดยคร่าวๆ ดังนี้ คือ

กระบวนการผลิตกึ่งต้มแช่แข็ง



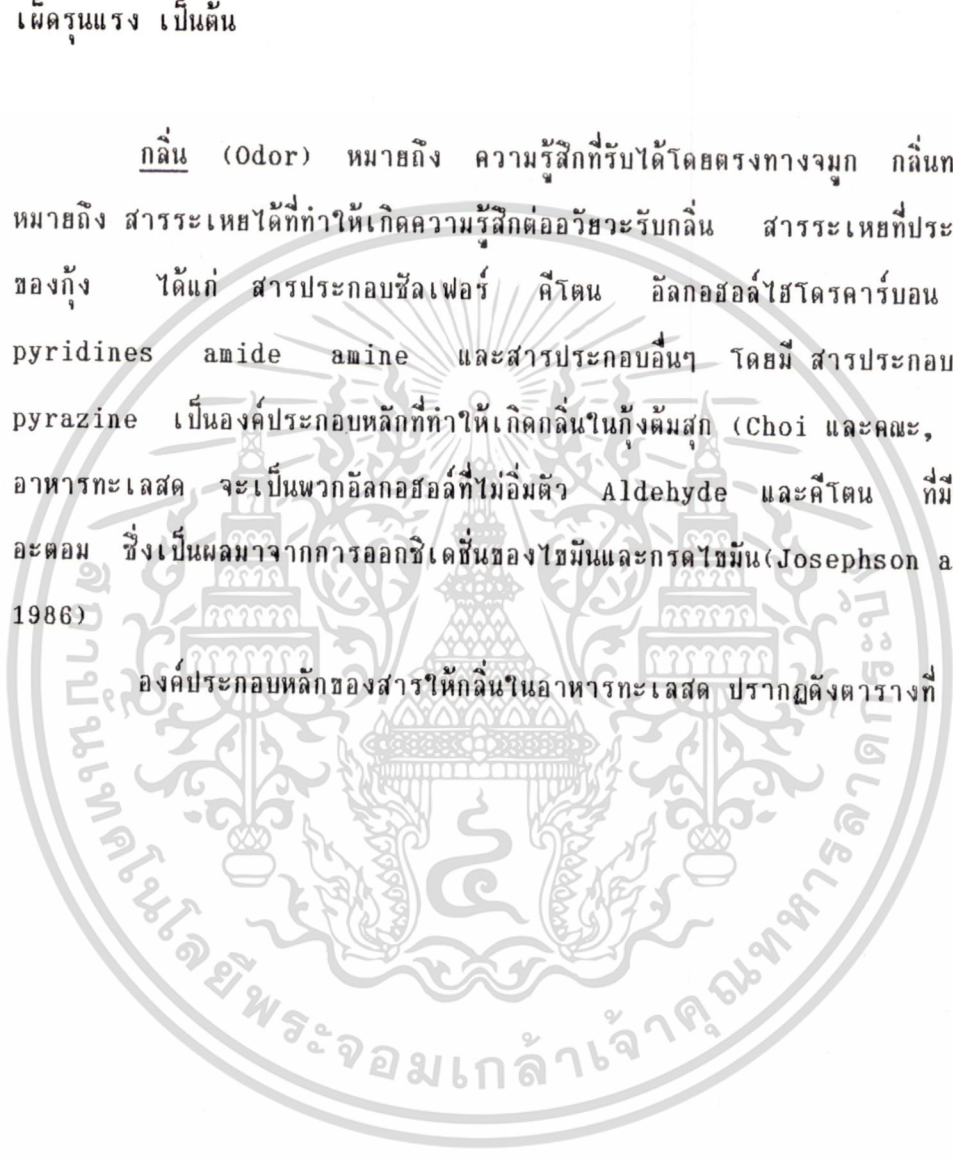
เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

2.2 สารให้กลิ่นรสในผลิตภัณฑ์อาหาร

กลิ่นรส (Flavor) หมายถึง ความรู้สึกทุกอย่างที่รับได้เมื่อมีวัสดุในปาก ได้แก่ กลิ่น รส และสมบัติเฉพาะของวัสดุแต่ละชนิด เช่น ความหยาบ ความนุ่ม ความเย็น ความเผ็ดรุนแรง เป็นต้น

กลิ่น (Odor) หมายถึง ความรู้สึกที่รับได้โดยตรงทางจมูก กลิ่นทางอาหารมักจะหมายถึง สารระเหยได้ที่ทำให้เกิดความรู้สึกต่ออวัยวะรับกลิ่น สารระเหยที่ประกอบกันเป็นกลิ่นของกึ่ง ได้แก่ สารประกอบซัลเฟอร์ คีโตน อัลกอฮอล์ไฮโดรคาร์บอน pyrazines pyridines amide amine และสารประกอบอื่นๆ โดยมี สารประกอบซัลเฟอร์ และ pyrazine เป็นองค์ประกอบหลักที่ทำให้เกิดกลิ่นในกึ่งต้มสุก (Choi และคณะ, 1983) ส่วนในอาหารทะเลสด จะเป็นพวกอัลกอฮอล์ไม่อิ่มตัว Aldehyde และคีโตน ที่มีคาร์บอน 8-9 อะตอม ซึ่งเป็นผลมาจากการออกซิเดชันของไขมันและกรดไขมัน (Josephson and Lindsay, 1986)

องค์ประกอบหลักของสารให้กลิ่นในอาหารทะเลสด ปรากฏดังตารางที่ 2.1



ตารางที่ 2.1 องค์ประกอบของสารให้กลิ่นจาก alcohols aldehydes and ketones ใน
อาหารทะเลสด

COMPOUND	ODOR
Alcohols:	
1-Octen-3-ol	Raw mushrooms
1,5-Octadien-3-ol	Earthy, mushroom
2,5-Octadien-1-ol	Fresh fish undertone
3,6-Nonadien-1-ol	Clean cucumber
6-Nonen-1-ol	
Aldehydes:	
Nonanal	Planty, aldehyde
Benzaldehyde	Cucumber, green, vine-like
(E)2-Nonenal	Cardboard-like
(E,Z)2,6-Nonadienal	Cucumber rind, peeling
Ketones:	
2-Heptanone	Spicy
2-Octanone	Green earthy, aldehyde
2-Nonanone	Fatty
2-Decanone	Citrus
2-Undecanone	Fruity
1-Octen-3-one	Boiled mushrooms
1,5-Octadien-3-one	Geranium leaves

ที่มา : Josephson และคณะ, 1983 a, b, 1984 ; Kubota และคณะ, 1986

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

การให้ความร้อนกับฮีสตอโดไลเซส จะทำให้องค์ประกอบตามธรรมชาติเนื่องจากการย่อยสลายโปรตีน, คาร์โบไฮเดรต และกรดนิวคลีอิก เช่นกรดอะมิโน กลูโคส ไรโบส เกิดการเปลี่ยนแปลงเนื่องจากความร้อนหรือปฏิกิริยาต่างๆ ภายใต้อิทธิพลของความร้อน เช่น Maillard reaction Strecker degradation และ Thermal degradation ซึ่งสิ่งเหล่านี้ทำให้เกิดสารประกอบระเหยได้ที่ให้กลิ่นรสในผลิตภัณฑ์หลายชนิด (วิวัฒน์, 2536)

Maillard reaction เกิดขึ้นได้โดยไม่เกี่ยวข้องกับเอนไซม์ โดยเกิดระหว่างหมู่อะมิโนของกรดอะมิโน เปปไทด์ หรือ โปรตีน กับ free carbonyl group ของน้ำตาล เมื่อปฏิกิริยาลึกลับจะเกิดสาร melanoidins ซึ่งเป็นโพลีเมอร์ที่มีไนโตรเจนเป็นองค์ประกอบและมีน้ำตาล โดยระหว่างเกิด Maillard reaction จะมีสารระเหยที่ให้กลิ่นเกิดขึ้นด้วย ส่วน Stecker degradation เป็นปฏิกิริยาระหว่าง Dicarbonyl compounds ซึ่งเป็นผลิตภัณฑ์จาก Maillard reaction กับ - amino groups ของกรดอะมิโน ทำให้ได้ผลิตภัณฑ์สุดท้ายเป็นสารประกอบพวก enaminals ซึ่งจะเกิดเป็นโพลีเมอร์น้ำตาลหรือเกิดการย่อยสลายได้ pyrazines และ pyroles เป็นสารระเหยให้กลิ่นหอม ซึ่งพบในผลิตภัณฑ์อาหารที่ผ่านการให้ความร้อน (Wong, 1989) นอกจากนี้ยังมีสารระเหยที่เกิดจากปฏิกิริยาใช้เอนไซม์และปฏิกิริยาย่อยสลายโปรตีนจากจุลินทรีย์อีกด้วย

รส (Taste) เป็นความรู้สึกที่รับรู้ได้จากปากและลิ้น โดยมีตุ่มรับรสที่ลิ้นเป็นตัวสำคัญที่จะบอกให้ทราบถึงรสชาติที่ผู้บริโภคได้รับโดยทำงานเชื่อมต่อกับระบบประสาท ในปัจจุบันได้มีการแบ่งรสออกเป็น 5 รสด้วยกันคือ รสหวาน รสเปรี้ยว รสเค็ม รสขม และรส umami ซึ่งรสต่างๆ เหล่านี้เกิดขึ้นจากสารประกอบที่มีอยู่ในอาหารได้แก่ กรดนิวคลีโอไทด์ (Nucleotides) กรดอะมิโน เปปไทด์ กรดอินทรีย์ น้ำตาล inorganic ion และพวก organic bases เช่น creatine creatinine betaines เป็นต้น โดยสารประกอบดังกล่าวจะให้รสชาติที่แตกต่างกันไป และรสชาติที่เกิดจากกรดอะมิโนอิสระ จะมีความเข้มข้นมากกว่ารสชาติที่เกิดจากพวกเปปไทด์ (Kimizuka และคณะ, 1963)

สารประกอบที่ให้รสหวาน ประกอบด้วยส่วนของ proton donors และ proton acceptors อยู่ในโมเลกุล ซึ่งจะสร้างพันธะไฮโดรเจนกับหน่วยรับความรู้สึกของรสหวาน เป็นการกระตุ้นให้รู้สึกว่ามีรสหวาน (Nishimura และ Kato, 1988) สารประกอบที่ให้รสหวานได้แก่ น้ำตาลซูโครส แลคโตส กลูโคส ทัญหาวาน saccharin และกรดอะมิโนบางชนิด เป็นต้น สำหรับกรดอะมิโนที่ให้รสหวานได้นั้นต้องมี side chain สั้น จึงจะสามารถสร้างพันธะไฮโดรเจนกับหน่วยรับความรู้สึกของรสหวาน และให้รสหวานได้ ตัวอย่างของกรดอะมิโนที่ให้รสหวาน เช่น L-alanine D-histidine D-tryptophan D-phenylalanine D-tyrosine และ Glycine โดยในกลุ่มนี้ Glycine จะให้รสหวานน้อยที่สุด (Murata และคณะ, 1967)

รสขม เกิดจากกรดอะมิโนที่ไม่ละลายน้ำ (Hydrophobic) ได้แก่ L-tryptophan L-phenylalanine, L-tyrosine, L-isoleucine, L-leucine, L-valine และเปปไทด์ที่มีกรดอะมิโนเหล่านี้เป็นองค์ประกอบ การย่อยสลายโปรตีนเหล่านี้ด้วยเอนไซม์จะก่อให้เกิดรสขมขึ้น ก็เนื่องมาจาก side chain ของกรดอะมิโนที่ไม่ละลายน้ำซึ่งมีอยู่ในสายเปปไทด์นั่นเอง ตัวอย่างของเปปไทด์ที่ให้รสขม ได้แก่ Gly-Leu, Leu-Phe, Leu-Lys และ Arg-Leu เป็นต้น (yamashita และคณะ, 1969) นอกจากนี้ยังพบว่า pyrrolidone-carboxylic acid ซึ่งเป็นสารประกอบที่เปลี่ยนแปลงมาจาก Glutamic acid ก็สามารถให้รสขม "Off-taste" ได้เช่นกัน

รสเปรี้ยว เกิดขึ้นเนื่องจากเปปไทด์ที่มีกรดอะมิโนพวก glutamic acid, aspartic acid acidic amino acid acidic and neutral-amino acid หรือ acidic-and aromatic-amino acid เป็นองค์ประกอบถูกย่อยสลายให้ Hydrogen ion ออกมาและทำปฏิกิริยาเชื่อมต่อกับเยื่อหุ้มเซลล์ของตุ่มรับรสเปรี้ยวบนลิ้น ตัวอย่างของเปปไทด์ที่ให้รสเปรี้ยว ได้แก่ Gly-L-Glu, Gly-L-Asp, L-Ser-L-Asp เป็นต้น

รสเค็ม เกิดขึ้นจากอูรอนของเกลือ กรดอะมิโนอิสระไม่ให้รสเค็ม เปปไทด์ที่ให้รสเค็มจะสร้างพันธะกับสารประกอบบางชนิด เช่น taurine monohydrochloride และ ornithyl monohydrochloride ตัวอย่างของเปปไทด์ที่ให้รสเค็ม เช่น L-ornithyl-2-aminoethane, Sulfonic acid, Hydrochloride ให้รสเค็มเหมือนเกลือแกง

รส Umami เป็นรสที่มีอยู่ทั่วไปทั้งในผักและเนื้อสัตว์ เกิดจากสารประกอบของ Glutamic acid พวก monosodimu glutamate ซึ่งจะช่วยให้เพิ่มความกลมกล่อมให้กับอาหารร่วมกับรสพื้นฐานทั้ง 4

นอกจากนี้ยังมีกรดอะมิโนบางชนิดที่ไม่ให้รสใดๆ (No taste) หรือให้รสอ่อนมาก เช่น D-Ala, D-and L-Arg, D-Glu, L-His เป็นต้น และสำหรับกรดอะมิโนที่ให้รสในแง่พบว่าส่วนใหญ่จะเป็น glutamic และ glycine โดยมี alanine, protine และ serine เป็นตัวให้ความหวานในตัวกึ่ง

2.3 เอนไซม์ที่ใช้ในการย่อยสลายโปรตีน

เอนไซม์ที่ใช้ในการย่อยสลายโปรตีนเป็นกลุ่มเอนไซม์ที่ เรียกว่า Proteolytic enzyme จะทำหน้าที่ในการย่อยสลายพันธะเปปไทด์ ในโมเลกุลโปรตีน ซึ่งสามารถแบ่งได้เป็น 4 กลุ่ม ตามกลไกการเร่งปฏิกิริยา คือ

2.3.1 The serine proteases ตัวอย่างของเอนไซม์กลุ่มนี้ คือ trypsin, chymotrypsins และ thrombin แหล่งของเอนไซม์กลุ่มนี้ จะพบในตับอ่อนของสัตว์ชั้นสูง เช่น วัว, ควาย, หมู รวมทั้งมนุษย์ ซึ่งจะมีกลไกการทำงานคล้ายคลึงกัน

เอนไซม์ในกลุ่ม serine proteases ทั้งหมดเป็น endopeptidases ที่มี Optimum pH ของเอนไซม์กลุ่มนี้อยู่ในช่วง 6.7-9 จึงจัดเป็น alkali protease

2.3.2 The sulfhydryl protease เป็นกลุ่มเอนไซม์ที่ย่อยสลายพันธะเปปไทด์ ในโปรตีน โดยมีหมู่ Sulfhydryl thiol (-SH) ใน active site ซึ่งจะมีมากกว่า 1 หมู่

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

และถูกยับยั้งได้โดยสารประกอบที่สามารถทำปฏิกิริยากับหมู่ sulfhydryl ได้ เช่น ไอออนของโลหะหนัก, alkylating agent, oxidizing agent เป็นต้น

แหล่งของเอนไซม์กลุ่มนี้ ส่วนมากได้จากพืชชั้นสูง และจุลินทรีย์บางชนิด เช่น Papain จากยางมะละกอ และ bromelain จากสับปะรด

2.3.3 Metal-containing proteases เป็นเปปไทด์ที่ย่อยสลายพันธะเปปไทด์ในโปรตีน โดยในบริเวณ Catalytic site จะประกอบด้วย metal ion เช่น Zn^{2+} , Mn^{2+} protease ในกลุ่มนี้ส่วนใหญ่เป็น exopeptidases และถูกยับยั้งโดย Metal-Chelating agent เช่น EDTA

ตัวอย่างของเอนไซม์ในกลุ่มนี้ได้แก่ carboxypeptidases A, carboxypeptidases B และ glycyl-glycine dipeptidase

2.3.4 The acid proteases กลุ่มนี้จะย่อยสลายพันธะเปปไทด์ได้ดีในภาวะที่มี pH เป็นกรด และบริเวณ active site จะมี carboxyl group ตัวอย่างของเอนไซม์กลุ่มนี้ คือ pepsin และ rennin เป็นต้น

Protease จากจุลินทรีย์ เอนไซม์ protease จากจุลินทรีย์ที่นิยมใช้ในอุตสาหกรรมอาหารและมีจำหน่ายในเชิงพาณิชย์แล้ว ได้แก่ Neutral และ Alkaline protease ซึ่งมีชื่อทางการค้า คือ Neutrase[®] และ Alcalase[®] ผลิตโดยบริษัท NOVO Industri A/S Copenhagen Denmark

Alcalase[®] ผลิตจาก *Bacillus licheniformis* โดยวิธีหมักในอาหารเหลว เช่น เดียวกัน มี optimum pH อุณหภูมิที่ 7.5-9.5 และ optimum temperature 55-65 °C

Neutrase[®] ผลิตจาก *Bacillus subtilis* โดยวิธีการหมักในอาหารเหลว มี optimum pH ที่ 5.5-7.5 และ optimum temperature ที่ 45-55 °C เป็น Endoproteolytic Enzyme ที่ทำหน้าที่ย่อยสลายพันธะเปปไทด์ในโมเลกุลของโปรตีน ด้วยการย่อยสลายให้ได้กรดอะมิโนและเปปไทด์สายสั้นๆ ซึ่งจะเป็ตัวให้กลิ่นรสกับผลิตภัณฑ์

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

Sanguandeekul และคณะ (1992) ทดลองผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทจากน้ำนึ่งปลา กุ๋น โดยการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Neutralse ที่สภาวะต่างๆ พบว่าการใช้ Neutralse 0.1-1.5 % ที่ pH 6.5 อุณหภูมิ 55 °C เป็นเวลา 10 นาที จะได้โปรตีนไฮโดรไลเสทที่สามารถนำไปใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรส โดยผลิตเป็นโปรตีนไฮโดรไลเสทแบบเข้มข้น ทดสอบทางประสาทสัมผัสในผลิตภัณฑ์แซนวิชปลา กุ๋น ซึ่งให้กลิ่นและรสชาติที่ผู้บริโภคยอมรับได้

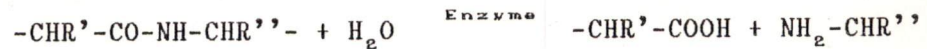
2.4 การย่อยสลายโปรตีน

โปรตีนไฮโดรไลเสท เป็นผลผลิตจากการย่อยสลายโปรตีนให้อยู่ในรูปของกรดอะมิโน และเปปไทด์สายสั้นๆ ซึ่งมีคุณสมบัติในการให้กลิ่นรสที่ดี การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทในอุตสาหกรรมทำได้ 3 วิธี คือ การย่อยสลายด้วยกรด การย่อยสลายด้วยด่าง และการย่อยสลายด้วยเอนไซม์โปรติเอส ซึ่งการย่อยสลายด้วยเอนไซม์นี้เป็นที่นิยมใช้ในอุตสาหกรรมแปรรูปอาหาร เพราะนอกจากจะสามารถเพิ่มผลผลิตในกระบวนการผลิตได้แล้ว ยังสามารถตรึงรูปเอนไซม์เพื่อนำกลับมาใช้ใหม่อีกด้วย จึงเป็นการประหยัดต้นทุนในการผลิต อีกทั้งยังสามารถที่จะควบคุมและปรับปรุงกระบวนการผลิตได้ง่าย (B.Riber Petersen, 1981) Quaglia และ Massacci (1982) ได้แนะนำให้ใช้เอนไซม์โปรติเอสในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทเพื่อใช้ในอาหารมนุษย์ เนื่องจากได้ผลิตภัณฑ์ที่มีคุณค่าทางโภชนาการสูง ด้วยเหตุที่กรดอะมิโนไม่ถูกทำลาย ในขณะที่ย่อยสลายปราศจากปัญหาเรื่องกลิ่นรสและการกีดกร่อน

โปรตีนเป็นสารประกอบอินทรีย์ที่มีขนาดโมเลกุลใหญ่ มีโครงสร้างค่อนข้างซับซ้อนประกอบด้วยกรดอะมิโนต่างๆ จับกันด้วยพันธะเปปไทด์ เกิดเป็นสายโพลีเปปไทด์ของโปรตีนชั้นการทำงานของเอนไซม์โปรติเอส ในการย่อยสลายโปรตีนนั้น เริ่มต้นจากเอนไซม์จะเข้าไปตัดพันธะเปปไทด์ ทำให้ได้เป็นเปปไทด์สายสั้นๆ เช่น di, tri-peptide โดยจะเกิดการแลกเปลี่ยนโปรตอนในหมู่ $-NH_2$ และ $-COOH^-$ ของกรดอะมิโนด้วย และเมื่อมีการย่อยสลายต่อไป ก็จะได้กรดอะมิโนอิสระ ซึ่งเปปไทด์ของกรดอะมิโนเหล่านี้เป็นตัวให้กลิ่นและเป็น precursor ในการเกิดปฏิกิริยาร่วมกับคาร์โบไฮเดรตที่มีอยู่ได้สารให้กลิ่นหอมหลายชนิด กลไกการเกิดปฏิกิริยาในการย่อยสลายโปรตีน เป็นดังนี้

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

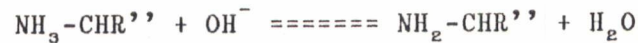
1. Opening of the peptide bond:



2. Proton exchange:



3. Titration of amino group:



$$\text{pK}_a \sim 7.7 (25^\circ\text{C}); 7.1 (50^\circ\text{C})$$

(B. Riber Petersen, 1981)

อย่างไรก็ตาม การย่อยสลายด้วยเอนไซม์นั้นในบางครั้งไม่สามารถที่จะย่อยสลายโปรตีนให้เป็นกรดอะมิโนอิสระที่สมบูรณ์ได้ทั้งหมด อาจได้เพียงโมเลกุลเปปไทด์สายสั้น ๆ เท่านั้น ซึ่งการย่อยสลายโปรตีนเป็นเปปไทด์สายสั้น ๆ นี้ จะทำให้กรดอะมิโนในกลุ่ม Hydrophobic amino acid ในโมเลกุลของโปรตีนซึ่งมีรสขม เกิดการแตกตัวมากขึ้น Taste buds บนลิ้น ซึ่งมีโอกาสสัมผัสกับกรดอะมิโนกลุ่มดังกล่าวได้มากขึ้น ทำให้โปรตีนไฮโดรไลสเสกที่ได้จากการย่อยสลายด้วยเอนไซม์มีรสขม (Motoha and Hata, 1972) แต่เมื่อย่อยสลายถึงระดับหนึ่งแล้วรสขมจะไม่เกิดขึ้นเพราะเปปไทด์สายสั้นๆ ที่ได้จากการย่อยสลายช่วงแรกจะเกิดเป็นกรดอะมิโนอิสระซึ่งมีรสขมน้อยที่สุด และสายเปปไทด์ที่มี Hydrophobic group อยู่ที่ C- หรือ N-terminal ซึ่งมีรสขมน้อยมากขึ้นมาแทนที่ ดังนั้น จึงสามารถควบคุมรสขมได้ด้วยการควบคุมอัตราการย่อยสลาย (Nissen, 1988)

การวิเคราะห์ค่าอัตราการเกิดการย่อยสลายสามารถพิจารณาได้จาก Total free amino acid, Total number of peptide, ความยาวเฉลี่ยของสายเปปไทด์ และอัตราการเกิด Cystein และ ammonia (amide nitrogen) รวมทั้ง amion group ของ Hydroxyamino acid โดยจะพบว่ากรดอะมิโนอิสระที่เกิดขึ้นจากการไฮโดรไลสเสก จะมีอยู่ประมาณ 1 ใน 3 ของปริมาณไนโตรเจนทั้งหมด ส่วนที่เหลือจะเป็นเปปไทด์สายสั้นๆ พวก dipeptide เป็นส่วนใหญ่ Osajima (1989) รายงานเบื้องต้นว่าการย่อยสลายโปรตีนถึงระดับเปปไทด์ อาจจะไม่ได้อัตราตามธรรมชาติของผลิตภัณฑ์ขณะที่การย่อยสลายโปรตีนถึงระดับกรดอะมิโนจะให้กลิ่นรสตามธรรมชาติของผลิตภัณฑ์มากกว่า

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

2.5 การทำแห้งแบบเยือกแข็ง

วิธีการทำแห้งจะเริ่มโดยการแช่แข็งอาหารเสียก่อน จากนั้นจึงนำไปทำการระเหิดน้ำ อาจแบ่งช่วงการทำงานออกเป็น 4 ช่วง คือ 1) การแช่แข็ง 2) การลดความดัน 3) การให้ความร้อนเพื่อให้เกิดการระเหิด และ 4) การทำลายสูญญากาศที่เกิดขึ้น ทั้ง 4 ช่วงนี้ เรียงกันไปตามลำดับ

อัตราเร็วของการแช่แข็งอาหารก่อนการทำแห้ง จะมีผลต่อผลิตภัณฑ์ที่ได้ การใช้วิธีที่มีอัตราเร็วสูง จะได้ผลิตภัณฑ์ขนาดเล็กและกระจายอยู่สม่ำเสมอ ภายหลังการทำแห้ง ช่องว่างที่คงอยู่ภายในชิ้นอาหารจะมีขนาดเล็ก ช่วยเก็บกักกลิ่นรสของอาหารมิให้ระเหยออกไปในระหว่างการทำแห้ง และยังช่วยรักษาโครงสร้างและเนื้อสัมผัสของอาหารหลังการคืนรูปให้ใกล้เคียงของเดิมมากที่สุด แต่เนื่องจากช่องว่างที่เกิดจากผลิตภัณฑ์ขนาดเล็ก การถ่ายเทมวลสารจะเกิดขึ้นได้ช้ากว่า ทำให้ต้องใช้เวลาในการทำแห้งและคืนรูปมากกว่า ในทางตรงกันข้าม การแช่แข็งด้วยวิธีที่มีอัตราเร็วต่ำ จะเกิดผลิตภัณฑ์ขนาดใหญ่ภายนอกแข็ง ซึ่งจะเปื่อยและทำลายเซลล์บางส่วน โดยเฉพาะในอาหารพวกเนื้อสัตว์ซึ่งเซลล์กล้ามเนื้อเกาะเกี่ยวกันไม่ค่อนหนาแน่นนัก เนื้อสัมผัสของอาหารจะถูกทำลาย แต่จากการเกิดผลิตภัณฑ์ขนาดใหญ่ ช่องว่างที่เหลืออยู่ภายในชิ้นอาหารหลังจากการระเหิดก็จะมีขนาดใหญ่ ทำให้การถ่ายเทมวลสารสะดวกขึ้น เวลาที่ต้องการในการทำแห้งและการคืนรูปจะลดลง แต่จะเก็บรักษากลิ่นรสของอาหารไว้ได้ไม่ดีนัก และมีเสถียรภาพในการเก็บรักษาต่ำ จะเห็นว่า อัตราเร็วในการแช่แข็งอาหารมีความสำคัญต่อคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ดังนั้นจะต้องเลือกวิธีที่เหมาะสมเพื่อให้ได้ผลิตภัณฑ์ที่มีขนาดพอเหมาะ ไม่เล็กหรือใหญ่เกินไป สำหรับอาหารจะเลือกวิธีที่มีอัตราเร็วปานกลาง ไม่สูงหรือต่ำเกินไป แต่สำหรับตัวอย่างทางชีววิทยา หรือทางการแพทย์ จะใช้วิธีที่มีอัตราเร็วสูงที่สุดเพื่อส่งวนรักษาโครงสร้างหลังการคืนรูปไว้ให้คงเดิม

หลังจากแช่แข็งจะลดความดันของระบบลงให้เหลือตามต้องการ และให้ความร้อนเพื่อให้เกิดการระเหิดซึ่งอาจจะทำได้หลายลักษณะเช่น โดยการนำความร้อนหรือการแผ่รังสีความร้อน การให้ความร้อนจะต้องระวังมิให้อุณหภูมิของส่วนที่ยังคงเป็นของแข็งสูงเกินไป จะเกิดการละลายทำให้โครงสร้างของชิ้นอาหารพบบตัว เวลาที่ใช้ในการทำแห้งจะขึ้นกับการถ่ายเทความร้อนและมวลสารว่ามีประสิทธิภาพสูงเพียงใด เมื่ออาหารมีความชื้นลดลงจนถึงระดับที่ต้องการ จะ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ทำลายสภาวะอากาศของระบบโดยการปล่อยก๊าซเฉื่อยเข้าไป เพื่อช่วยด้านคุณภาพในการเก็บรักษา ถ้าใช้อากาศแทนก๊าซเฉื่อย เนื่องจากอาหารหลังการทำแห้งจะมีลักษณะโครงสร้างโปร่ง ออกซิเจนที่มีอยู่ในอากาศจะแทรกเข้าไป ทำให้เกิดปฏิกิริยาเคมี เช่น ปฏิกิริยาออกซิเดชัน อาหารนั้นจะมีอายุการเก็บต่ำลง

การควบคุมอุณหภูมิระหว่างกระบวนการเป็นสิ่งสำคัญ อุณหภูมิที่ผิวจะต้องไม่สูงจนเกินไป จนส่วนที่แห้งแล้วไหม้ และอุณหภูมิของส่วนที่ยังคงเป็นน้ำนั้นจะต้องต่ำกว่าอุณหภูมิวิกฤติ เพื่อไม่ให้เนื้อแข็งละลาย อุณหภูมิที่เหมาะสมจะขึ้นอยู่กับชนิดของผลิตภัณฑ์ โดยทั่วไปสำหรับอาหารสภาวะที่ใช้ในการทำแห้งคือ อุณหภูมิที่ผิวสูงสุดจะอยู่ในช่วง 100-180 °F ความดัน 0.1-2.0 ทอร์ แต่สำหรับตัวอย่างทางชีววิทยา วัคซีน และจุลินทรีย์ จะใช้อุณหภูมิที่ผิวสูงสุด 70-90 °C ใช้ความดันต่ำกว่า 0.1 ทอร์ (กิตติพงษ์, 2535)

2.6 การปรับปรุงลักษณะปรากฏของผลิตภัณฑ์ผ่านการทำแห้ง

โดยทั่วไปผลิตภัณฑ์ผ่านการทำแห้งมักจะดูความชื้นได้ง่าย ทำให้ลักษณะปรากฏของผลิตภัณฑ์ไม่ดี วิธีหนึ่งที่จะสามารถแก้ปัญหาได้คือ การเติม Food additive ลงไปในผลิตภัณฑ์ Food additive เป็นสารหรือของผสมที่ใช้เติมลงในอาหารหรือผลิตภัณฑ์ในขบวนการผลิต ขบวนการแปรรูประหว่างการบรรจุ และเก็บรักษา ซึ่งโดยปกติแล้วจะไม่นำสารนี้มาบริโภคเป็นอาหารโดยตรง หรือไม่นำมาเป็นส่วนประกอบของอาหาร เนื่องจาก Food additive สามารถจะเป็นสารที่ให้หรือไม่ให้คุณค่าทางอาหารก็ได้ แต่ไม่รวมถึงสารที่ปนเปื้อนในอาหาร เช่น จุลินทรีย์ สารพิษจากจุลินทรีย์หรือสิ่งแปลกปลอมอื่นๆ (วรรณ, 2534) Food additive แบ่งเป็นหลายประเภทด้วยกัน แต่ที่นิยมนำมาเติมในผลิตภัณฑ์เพื่อเป็นสารป้องกันการเกิดเป็นก้อน เป็นแผ่นหรือป้องกันการดูดความชื้นในผลิตภัณฑ์แห้ง คือ Anticaking agent ซึ่งจะมีคุณสมบัติในการดูดความชื้นจากสารอื่นได้ดี โดยตัวเองไม่เปียกหรือชื้นจึงช่วยให้อาหารแห้งมีลักษณะเป็น free flowing ไม่เกาะตัวเป็นก้อน

Maltodextrin จัดเป็น Food additive ชนิดหนึ่งที่สามารถเติมลงในผลิตภัณฑ์แห้งเพื่อเป็นสารป้องกันความชื้นได้ เนื่องจากมีคุณสมบัติ คือ สามารถใช้เป็น powdering flavor ในผลิตภัณฑ์ต่างๆได้ เพิ่ม Volume expansion ในผลิตภัณฑ์ ทำให้ผลิตภัณฑ์บด

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เป็นผงได้ง่าย ดังนั้นจึงสามารถนำ Maltodextrin มาใช้กับผลิตภัณฑ์ประเภทสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหารแบบแห้งได้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

การทดลอง

วัตถุประสงค์

น้ำต้มกึ่งพินธุ์กลาดำ จากบริษัทยูเนี่ยนโพรสเซนต์ จำกัด ซึ่งได้จากน้ำเหลือทิ้งใน การต้มกึ่งปริมาณ 1-1.5 ตัน ต่อวัน 2-3 ลบ.ม. (ในปริมาณต่อวัน) การเก็บตัวอย่างโดย การใช้ภาชนะสะอาดรองรับน้ำต้มกึ่งประมาณ 20 ลิตร นำตัวอย่างมาที่ห้องทดลอง กรองด้วย ผ้าขาวบาง จะได้น้ำต้มกึ่งที่ไม่มีของแข็งเจือปน จากนั้นนำน้ำต้มกึ่งที่วัดปริมาณของแข็งที่ ละลายน้ำได้ (Total Soluble Solid, TSS) 1% ผ่านเครื่องระเหยสูญญากาศที่อุณหภูมิ 70 °C ปรับความเร็วรอบให้พอเหมาะ (ประมาณ 240 รอบต่อนาที) วัดปริมาณ TSS ให้ได้ 7% จะได้น้ำต้มกึ่งที่มีลักษณะขุ่นเล็กน้อยเป็นวัตถุประสงค์สำหรับงานวิจัย แบ่งตัวอย่างใส่ถุงพลาสติก ถุงละ 150 มิลลิลิตร และเก็บโดยการแช่แข็งที่อุณหภูมิ -20 °C ทันที ก่อนจะนำมาทดลอง ให้ละลายตัวอย่างด้วยความร้อน (ไฟอ่อนๆ) จะใช้เวลาประมาณ 10 นาที

สารเคมี

สารเคมีที่ใช้ในการวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของวัตถุประสงค์และผลิตภัณฑ์

- Boric acid
- Bromocresol green
- Copper sulphate
- Ferric indicator
- Isopropanol
- Heptane
- Hydrochloric acid

Methyl red
Plate Count Agar
Potassium sulfate
Sodium chloride
Sodium hydroxide
Sulphuric acid

สารเคมีที่ใช้ในการวิจัยเพื่อผลิตสารปรุงแต่งกลิ่นรสกึ่ง

Formaldehyde
Hydrochloric acid
Magnesium oxide
Maltodextrin (MAX 1000 , D.E. 8-9.5)
Neutrase^R (0.5 unit/g) NOVO Industri A/S Copenhagen Denmark
Sodium hydroxide

อุปกรณ์

อุปกรณ์ที่ใช้ในการวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์

เครื่องชั่งหยาบ (AND EK-120 A)
เครื่องชั่งละเอียด (Mettler AE 50)
เครื่องชั่งหยาบ (Mettler PE 3000)
เครื่องทำแห้งแบบเยือกแข็ง (FREEZE MOBILE 12SL-UNITOP 200SL)
ชุดวิเคราะห์โปรตีน Buchi 321
ตู้อบลมร้อน (Jouan, Memmert และ WTE Binder, E 53)
Hand refractometer 0-32 °Brix (Atogo NO 1)
Muffle Furnace (Carbolite Furnaces CSF 1100)
pH meter (DHM 61)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

Shaking Water Bath (GFL 1086)

Vacuum rotary evaporator (ROTAVAPOR - R110)

วิธีทดลอง

3.1 วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณจุลินทรีย์ทั้งหมดของวัตถุดิบ

3.1.1 วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของน้ำต้มกุ้งพืงค์กลาดำ (TSS 1 % และ 7 %) ตามวิธีของ AOAC (1980) องค์ประกอบที่วิเคราะห์ ได้แก่ ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน ปริมาณเถ้า ปริมาณคาร์โบไฮเดรต (โดยการคำนวณจากการนำผลรวมขององค์ประกอบที่กล่าวมาแล้วทั้งหมดหักออกจาก 100) รายละเอียดการวิเคราะห์ทางเคมีแสดงในภาคผนวก ก.1

3.1.2 วิเคราะห์ปริมาณจุลินทรีย์ทั้งหมดของน้ำต้มกุ้งพืงค์กลาดำ โดยวิธี Viable Plate Count (Total Plate Count) รายละเอียดการวิเคราะห์ปริมาณจุลินทรีย์แสดงในภาคผนวก ก.2

3.2 ศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทจากน้ำต้มกุ้งด้วยเอนไซม์

3.2.1 ปริมาณเอนไซม์ที่ใช้ในการย่อยสลาย

เอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) มีความหนาแน่น 1.25 g/ml ที่อุณหภูมิ 20 °C เตรียมสารละลายโดยละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) ในน้ำกลั่น ในอัตราส่วน 1 : 9 โดยปริมาตร

ปรับ pH ของน้ำต้มกุ้งแต่ละพืงค์จาก 8.0 เป็น 6.5 ด้วย Hydrochloric acid เข้มข้น 0.1 M จากนั้นเติมสารละลาย Neutrase[®] ในปริมาณที่กำหนด เขย่าใน Shaking water bath ใช้ความเร็ว 125 รอบ ต่อ นาที เป็นเวลา 45 นาที หยุดปฏิกิริยา โดยให้ความร้อนใน Water bath ที่อุณหภูมิ 100 °C เป็นเวลา 2 นาที

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตัวแปรที่ศึกษาในขั้นตอนนี้ ได้แก่ ปริมาณสารละลาย Nutrase[®] 0.5 L ที่ใช้ในการย่อยสลายที่ 0, 0.5, 1.0, 1.5 และ 2.0 % โดยปริมาตร

เลือกภาวะที่ดีที่สุดโดยวิเคราะห์ปริมาณอะมิโนไนโตรเจน (AN) ตามวิธีของ มอก.3-2526 (แสดงดังภาคผนวก ข) และวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติแบบ Completely Randomized Design (CRD) โดยใช้ Statistical Analysis System (SAS, 1985) เปรียบเทียบค่าเฉลี่ยด้วยวิธี Duncan's New Multiple Range Test (DMRT) ทำการทดลองสามซ้ำ

3.2.2 ค่า pH และอุณหภูมิในการย่อยสลาย

เติมสารละลายเอนไซม์ Nutrase[®] ตามปริมาณที่สรุปได้จากข้อ

3.2.1 ลงในน้ำต้มกึ่ง เขย่าใน Shaking water bath เป็นเวลา 45 นาที ใช้ความเร็วรอบเครื่องเขย่า 125 รอบต่อนาที หยุดปฏิกิริยาโดยให้ความร้อนใน Water bath ที่อุณหภูมิ 100 °C เป็นเวลา 2 นาที

ตัวแปรที่ศึกษาในขั้นตอนนี้ ได้แก่

- pH ของน้ำต้มกึ่งแปรเป็น 5.5, 6.5 และ 7.5
- อุณหภูมิที่ใช้ในการย่อยสลาย 50, 55 และ 60 °C

เลือกภาวะที่ดีที่สุดโดยการวิเคราะห์ปริมาณ AN เช่นเดียวกับข้อ 3.2.1 และวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติแบบ Factorial Completely Randomized Design ขนาด 3x3 โดยใช้ Statistical Analysis System (SAS, 1985) เปรียบเทียบค่าเฉลี่ยด้วยวิธี Duncan's New Multiple Range Test (DMRT)

3.3 วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้ เปรียบเทียบกับน้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ (TSS 7 %)

วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้ตามภาวะที่ดีที่สุดที่สรุปได้จากข้อ 3.2 เปรียบเทียบกับน้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ (TSS 7 %) องค์ประกอบที่วิเคราะห์ได้แก่ ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน ปริมาณเถ้า และ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ปริมาณคาร์โบไฮเดรต ตามวิธีในข้อ 3.1

3.4 การใช้ประโยชน์จากโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้ เปรียบเทียบกับน้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ (TSS 7 %) เพื่อใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหาร

3.4.1 การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสท และน้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์แบบผงแห้ง

เตรียมโปรตีนไฮโดรไลเสทตัวอย่างที่ดีที่สุดที่สรุปได้จากข้อ 3.2 และน้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ นำมาเติมลงในภาชนะขนาด 10x10 cm. ภาชนะละ 50 ml. ทั้งหมด 8 ภาชนะ โดยแบ่งเป็นโปรตีนไฮโดรไลเสท 4 ภาชนะ และน้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ 4 ภาชนะ ผ่านเข้าเครื่องทำแห้งแบบเยือกแข็ง (FREEZE MOBILE 12SL-UNITOP 200SL) ที่ความดัน 0.1 mmHg อุณหภูมิ 30 °C จากนั้นนำออกมา ปิดภาชนะให้สนิทด้วยกระดาษฟอยล์ ปรับความชื้นของผลิตภัณฑ์ให้สมดุลใน Dessicator

3.4.2 วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทเปรียบเทียบกับผลิตภัณฑ์น้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ (TSS 7 %) แบบผงแห้ง

วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบผงแห้งที่ผลิตได้ ตามภาวะที่ดีที่สุด ที่สรุปได้จากข้อ 3.4.1 เปรียบเทียบกับผลิตภัณฑ์น้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ (TSS 7 %) แบบผงแห้ง สมบัติที่วิเคราะห์ได้แก่ ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน ปริมาณเถ้า และปริมาณคาร์โบไฮเดรตตามวิธีในข้อ 3.1

3.4.3 การทดลองเติม Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสทและในน้ำต้มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ (TSS 7 %) ทำการผลิตเป็นผงแห้ง

เตรียมโปรตีนไฮโดรไลเสทตามภาวะที่ดีที่สุดที่ผลิตได้ตามข้อ 3.2 ผสมกับสารละลาย Maltodextrin ที่เตรียมโดยการชั่ง Maltodextrin 20 กรัม ละลายในน้ำ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

100 มิลลิกรัม ซึ่งสามารถวัด TSS ของสารละลาย Maltodextrin ได้ 16 % จากนั้นคิด Pearson's square เพื่อปรับ TSS ของโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผสมกับสารละลาย Maltodextrin เป็น 10 % โดยเทียบกับปริมาณของของผสมระหว่างโปรตีนไฮโดรไลเสทกับสารละลาย Maltodextrin ที่ต้องการ ต่อภาค เติมลงในภาค ผ่านเข้าเครื่องทำแห้งแบบเยือกแข็ง เช่นเดียวกับข้อ 3.4.1 และเตรียมน้ำดื่มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ผสมกับสารละลาย Maltodextrin ด้วยวิธีเดียวกัน

3.4.4 วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสท และผลิตภัณฑ์น้ำดื่มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ (TSS 7 %) ที่เติมสารละลาย Maltodextrin ทำการผลิตเป็นผงแห้ง วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสท ผสมสารละลาย Maltodextrin แบบผงแห้งที่ผลิตได้ตามภาวะที่ดีที่สุดที่สรุปได้จากข้อ 3.4.3 เปรียบเทียบกับผลิตภัณฑ์น้ำดื่มกึ่งที่ไม่ได้ผ่านการย่อยด้วยเอนไซม์ (TSS 7 %) ผสมสารละลาย Maltodextrin แบบผงแห้ง สมบัติที่วิเคราะห์ ได้แก่ ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน ปริมาณเถ้า และปริมาณคาร์โบไฮเดรต ตามวิธีในข้อ 3.1

3.5 การทดสอบทางประสาทสัมผัสของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสที่ผลิตได้

3.5.1 การทดสอบทางประสาทสัมผัสของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรส (ผงแห้ง) เภทที่ใช้ในการประเมินผล คือ คณะแผนการทดสอบทางประสาทสัมผัสโดยการตรวจสอบลักษณะด้านสี และกลิ่น ให้ผู้ทดสอบที่คัดเลือกทั่วโลกทั่วไปจำนวน 12 คน ใช้วิธีทดสอบแบบ 9-point hedonic scale โดย 9 หมายถึงระดับความเข้มข้นมากที่สุด และ 1 หมายถึงระดับความเข้มข้นน้อยที่สุด (แบบทดสอบดังภาคผนวก ค.1)

วิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติแบบ Randomized Complete Block Design (RCBD) โดยใช้ Statistical Analysis System (SAS, 1985) เปรียบเทียบกับค่าเฉลี่ยด้วยวิธี Duncan's New Multiple Range Test

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

3.5.2 การทดสอบทางประสาทสัมผัสของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรส (ละลายน้ำ)

เกณฑ์ที่ใช้ในการประเมินผล คือ คะแนนการทดสอบทางประสาทสัมผัสโดยการตรวจสอบลักษณะด้านสี กลิ่น รสหวาน รสขม กลิ่นรสโดยรวม และการยอมรับโดยรวม ใช้ผู้ทดสอบชนิดผู้บริโภครวมจำนวน 12 คน ใช้วิธีทดสอบแบบ 9-point hedonic scale โดย 9 หมายถึงระดับความเข้มข้น/การยอมรับมากที่สุด และ 1 หมายถึงระดับความเข้มข้น/การยอมรับน้อยที่สุด (แบบทดสอบดังกล่าวพบใน ค.2)

วิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติแบบ Randomized Complete Block Design (RCBD) โดยใช้ Statistical Analysis System (SAS, 1985) เปรียบเทียบกับค่าเฉลี่ยด้วยวิธี Duncan's New Multiple Range Test



ผลการทดลอง

4.1 การวิเคราะห์ทางเคมีและทางจุลินทรีย์ของวัตถุดิบ

วัตถุดิบที่ใช้ในการทดลองคือ น้ำต้มกุ้ง พันธ์ูกุลดำ จากบริษัทยูเนี่ยนโพลีเซนต์ จำกัด ซึ่งมีปริมาณของแข็งที่ละลายในน้ำประมาณ 1 % จึงได้มีการเตรียมการกับวัตถุดิบให้ปริมาณของแข็งที่ละลายในน้ำเพิ่มขึ้นเป็น 7 % โดยการนำวัตถุดิบเบื้องต้นมาทำการระเหยด้วยเครื่องระเหยสุญญากาศ ที่อุณหภูมิ 70 °C ความเร็วรอบที่เหมาะสม (ประมาณ 240 รอบต่อนาที) เพื่อให้ได้วัตถุดิบที่มีความเหมาะสมต่อการผลิตต่อไป องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณจุลินทรีย์ของน้ำต้มกุ้งที่ใช้เป็นวัตถุดิบ ดังแสดงในตาราง 4.1

ตารางที่ 4.1 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณจุลินทรีย์ของวัตถุดิบ (1 และ 7 %)

องค์ประกอบทางเคมี	ค่าเฉลี่ย \pm ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน	
	TSS* 1 %	TSS 7 %
ร้อยละของปริมาณความชื้น	98.96 \pm 0.10	95.40 \pm 0.20
ร้อยละของปริมาณโปรตีน (Nx6.25)	0.39 \pm 0.01	2.50 \pm 0.00
ร้อยละของปริมาณไขมัน	0.04 \pm 0.01	0.33 \pm 0.01
ร้อยละของปริมาณเถ้า	0.13 \pm 0.01	1.00 \pm 0.20
ร้อยละของปริมาณคาร์โบไฮเดรต (น้ำหนักต่อปริมาตร)	0.49 \pm 0.10	0.79 \pm 0.03
Total Plate Count**	< 10	-

* ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ (Total Soluble Solid)

** ปริมาณจุลินทรีย์หน่วย CFU/ml

4.2 ศึกษาภาวะที่เหมาะสมในการย่อยสลายน้ำต้มกึ่งด้วยเอนไซม์

4.2.1 ปริมาณเอนไซม์

ปรับ pH ของน้ำต้มกึ่งจาก 8.0 เป็น 6.5 จากนั้นย่อยสลายโปรตีนด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.0, 0.5, 1.0, 1.5 และ 2.0 % โดยปริมาตร ที่อุณหภูมิ 55 °C เป็นเวลา 45 นาที ผลการวิเคราะห์ปริมาณอะมิโนไนโตรเจน (AN) ดังแสดงที่ตาราง 4.2 และกราฟแสดงความสัมพันธ์ระหว่างปริมาณ AN กับปริมาณเอนไซม์ มีดังรูปที่ 4.1

ตารางที่ 4.2 ปริมาณ AN ของน้ำต้มกึ่ง ที่ผ่านการย่อยสลายด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) เป็นปริมาณ 0.0, 0.5, 1.0, 1.5 และ 2.0 % โดยปริมาตร ที่อุณหภูมิ 55 °C เป็นเวลา 45 นาที

ปริมาณสารละลายเอนไซม์

ปริมาณ AN (mg N/ml)

Neutrase[®] (%)

ค่าเฉลี่ย ± ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน

0.0	2.55 ^d ± 0.02
0.5	3.26 ^a ± 0.08
1.0	3.17 ^b ± 0.04
1.5	3.00 ^c ± 0.08
2.0	2.99 ^c ± 0.10

a, b, c, d ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกันจากแถวตั้งเดียวกันแต่ต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ (p < 0.05)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

4.2.2 ค่า pH และอุณหภูมิในการย่อยสลาย

ปรับ pH ของน้ำต้มกึ่งจาก 8.0 เป็น 5.5, 6.5 และ 7.5 ย่อยสลายโปรตีนในน้ำต้มกึ่งด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร ที่อุณหภูมิ 50, 55 และ 60 °C เป็นเวลา 45 นาที ผลการวิเคราะห์ปริมาณ AN ดังตารางที่ 4.3 - 4.5 และกราฟแสดงความสัมพันธ์ระหว่างปริมาณ AN กับค่า pH ที่อุณหภูมิ 50, 55 และ 60 °C ดังรูปที่ 4.2

ตารางที่ 4.3 ปริมาณ AN ของน้ำต้มกึ่ง pH 5.5, 6.5 และ 7.5 ที่ผ่านการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) เป็นปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร ที่อุณหภูมิ 50, 55 และ 60 °C เป็นเวลา 45 นาที

ค่า pH	อุณหภูมิ (°C)	ปริมาณ AN (mg N/ml) ค่าเฉลี่ย + ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน
5.5	50	2.72 ± 0.10
	55	2.56 ± 0.07
	60	2.20 ± 0.09
6.5	50	2.93 ± 0.06
	55	2.32 ± 0.00
	60	2.31 ± 0.19
7.5	50	2.75 ± 0.12
	55	2.28 ± 0.53
	60	1.65 ± 0.53

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

จากการวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติ พบว่า อิทธิพลร่วมระหว่าง pH ของน้ำต้มกึ่งกับอุณหภูมิที่ใช้ในการย่อยสลายมีผลต่อปริมาณ AN อย่างไม่มีนัยสำคัญ แต่ pH ของน้ำต้มกึ่งมีผลต่อปริมาณ AN อย่างมีนัยสำคัญที่ ($p \leq 0.05$) และอุณหภูมิที่ใช้ในการย่อยสลายมีผลต่อปริมาณ AN อย่างมีนัยสำคัญที่ ($p \leq 0.01$) จึงเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยของตัวแปรทั้งสองด้วยวิธี Duncan's New Multiple Range Test ผลการทดลองเปรียบเทียบเทียบดังตารางที่ 4.4-4.5

ตารางที่ 4.4 ผลของ pH ต่อปริมาณ AN ของน้ำต้มกึ่ง ที่ผ่านการย่อยสลายด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร เป็นเวลา 45 นาที

pH	ปริมาณ AN (mg N/ml)
	ค่าเฉลี่ย \pm ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน
5.5	2.50 ^a \pm 0.24
6.5	2.52 ^a \pm 0.32
7.5	2.23 ^b \pm 0.57

a, b, c ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกันจากแถวตั้งเดียวกันแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ($p \leq 0.05$)



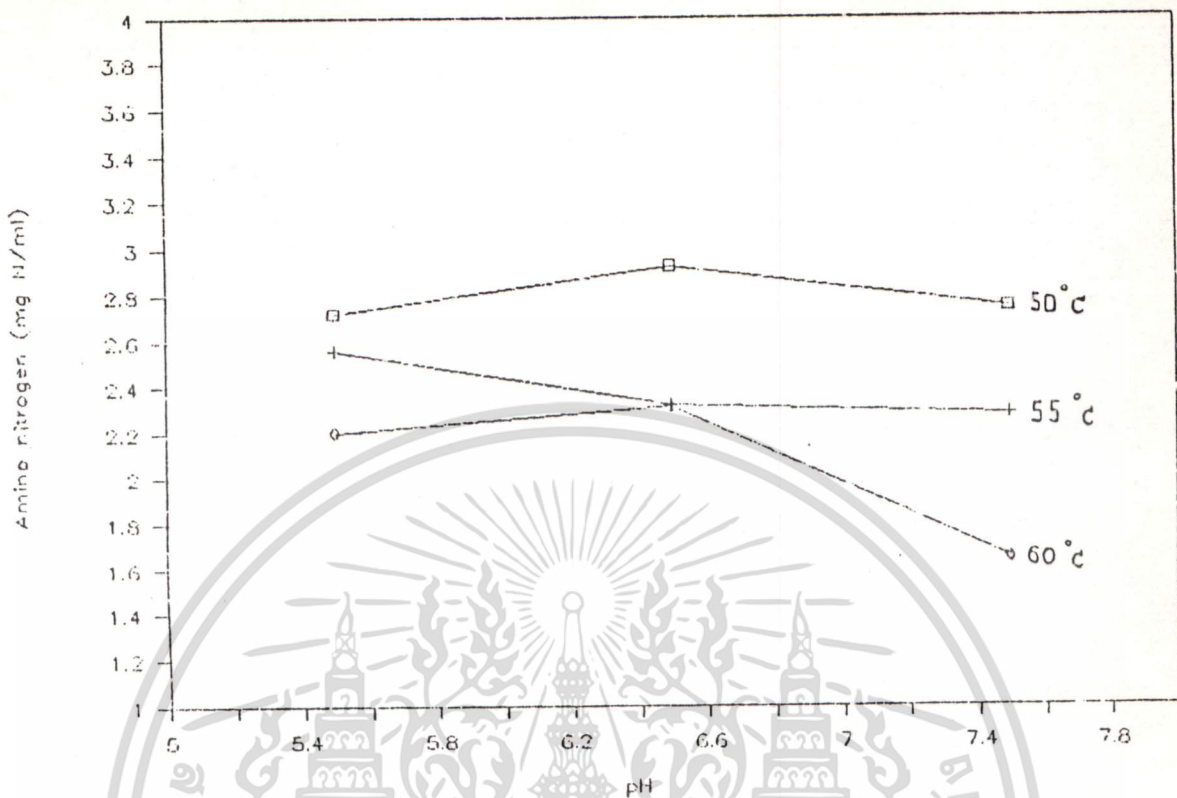
เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ 4.5 ผลของอุณหภูมิ ในการย่อยสลายต่อปริมาณ AN ของน้ำตมกึ่ง ที่ผ่านการย่อยสลายด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร เป็นเวลา 45 นาที

อุณหภูมิ (°C)	ปริมาณ AN (mg N/ml) ค่าเฉลี่ย ± ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน
50	2.80 ^a ± 0.13
55	2.39 ^b ± 0.30
60	2.06 ^c ± 0.36

a, b, c ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกันจากแถวตั้งเดียวกันแต่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p \leq 0.05$)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



รูปที่ 4.2 ปริมาณ AN ในน้ำต้มกึ่งจากการหมักสลายด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutrasc[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร หมักสลายโปรตีนเนื้อหมูที่ 50, 55 และ 60 °C pH ของน้ำต้มกึ่งเป็น 5.5, 6.5 และ 7.5 เวลา 45 นาที

จากการวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติ พบว่า pH ของน้ำต้มกึ่งเป็น 6.5 และอุณหภูมิ 50 °C เป็น pH และอุณหภูมิที่ดีที่สุดสำหรับการหมักสลายด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutrasc[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร เป็นเวลา 45 นาที โปรตีนไฮโดรไลเสกที่ได้มีปริมาณ AN สูงสุดอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$) จึงเลือกสภาวะดังกล่าวสำหรับการทดลองขั้นต่อไป

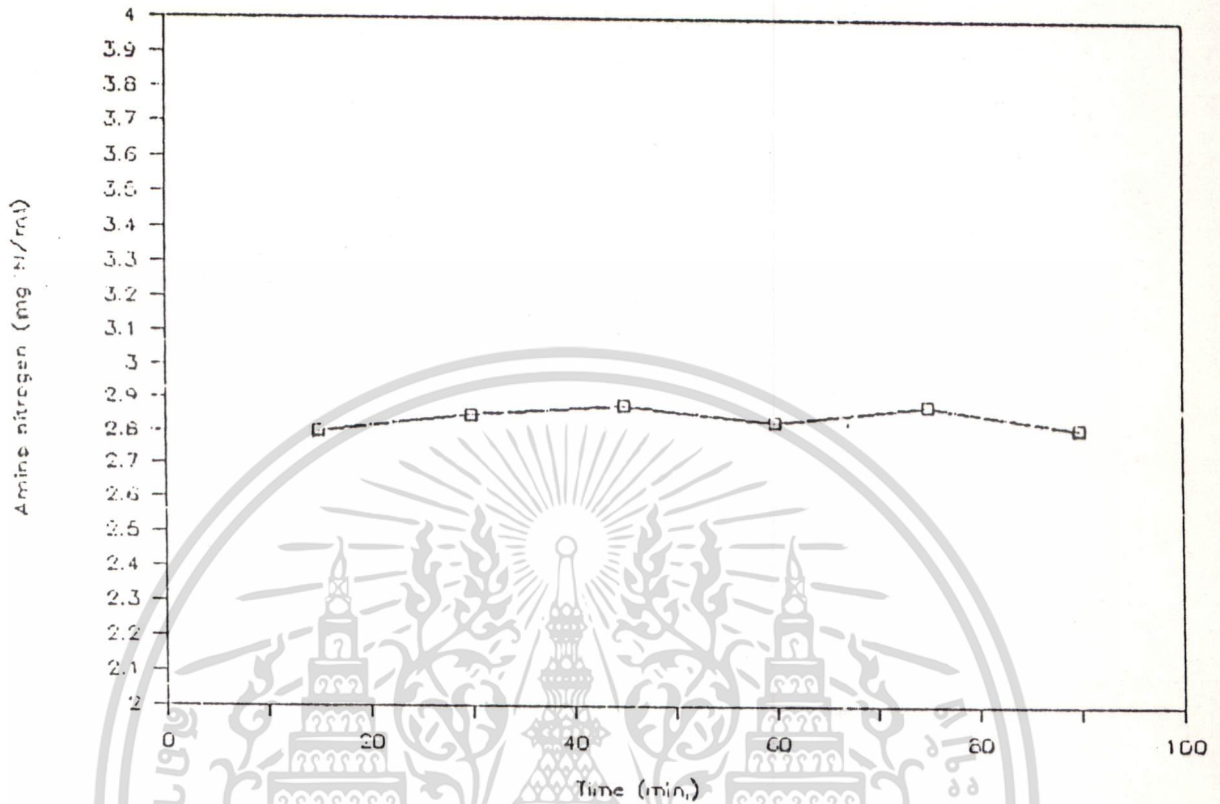
4.2.3 เวลาในการย่อยสลาย

เลือกสภาวะของเวลา ดังนี้ คือ 15, 30, 45, 60, 75 และ 90 นาที
ย่อยสลายด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร
ที่อุณหภูมิ 50 °C pH 6.5 ผลการวิเคราะห์ปริมาณ AN ดังตารางที่ 4.6 และกราฟ
แสดงความสัมพันธ์ระหว่างปริมาณ AN กับเวลาที่ใช้ในการย่อยสลาย ดังรูปที่ 4.3

ตารางที่ 4.6 ผลของเวลาต่อปริมาณ AN ของน้ำต้มกึ่ง ที่ผ่านการย่อยสลายด้วยสารละลาย
เอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร ที่
อุณหภูมิ 50 °C pH 6.5

เวลา (นาที)	ปริมาณ AN (mg N/ml) ค่าเฉลี่ย ± ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน
15	2.80 ^b ± 0.04
30	2.85 ^{ab} ± 0.04
45	2.88 ^a ± 0.01
60	2.83 ^{ab} ± 0.09
75	2.88 ^a ± 0.04
90	2.81 ^b ± 0.05

a, b ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกันจากแถวตั้งเดียวกันแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$)



รูปที่ 4.3 ปริมาณ AN ในน้ำคั้นทิ้ง จากการหมักสลายด้วยสารละลายเอนไซม์ Neutralse[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร ที่ pH 6.5 อุณหภูมิ 50 °C เป็นเวลา 15, 30, 45, 60, 75 และ 90 นาที

จากการวิเคราะห์หาค่าเฉลี่ยทางสถิติ พบว่า การใช้สารละลายเอนไซม์ Neutralse[®] (0.5 unit/g) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร pH 6.5 อุณหภูมิ 50 °C และเวลาในการหมักสลายที่ 15 นาที ไรบัตินไฮโดรไลเซสที่ได้มีปริมาณ AN ไม่แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติกับปริมาณ AN ที่เวลาอื่นๆ ($p \leq 0.05$) จึงเลือกเวลาที่ 15 นาทีในการหมักสลายไรบัตินสำหรับผลิตไรบัตินไฮโดรไลเซสต่อไป

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

4.3 การวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของโปรตีนไฮโดรไลเสทเปรียบเทียบกับน้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %)

วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของโปรตีนไฮโดรไลเสท ที่ผลิตตามภาวะที่ดัดที่ดีที่สุดที่สรุปได้จากข้อ 4.2 เปรียบเทียบกับน้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %) องค์ประกอบที่วิเคราะห์ได้แก่ ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน ปริมาณเถ้า (ตามวิธีในข้อ 4.1) ผลการวิเคราะห์แสดงดังตารางที่ 4.7

ตารางที่ 4.7 องค์ประกอบทางเคมีและปริมาณ AN ของโปรตีนไฮโดรไลเสท เปรียบเทียบกับน้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %)

องค์ประกอบทางเคมี	ค่าเฉลี่ย ± ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน	
	ตัวอย่างที่ 1	ตัวอย่างที่ 2
ร้อยละของปริมาณความชื้น	95.40 ^a ± 0.20	94.51 ^a ± 0.23
ร้อยละของปริมาณโปรตีน (Nx6.25)	2.50 ^a ± 0.00	2.52 ^a ± 0.04
ร้อยละของปริมาณไขมัน	0.33 ^a ± 0.01	0.33 ^a ± 0.00
ร้อยละของปริมาณเถ้า	1.00 ^a ± 0.20	1.77 ^a ± 0.22
ร้อยละของปริมาณคาร์โบไฮเดรต	0.79 ^a ± 0.03	0.88 ^a ± 0.01
ปริมาณ AN (mg N/ml) (น้ำหนักต่อปริมาตร)	3.07 ^b ± 0.00	3.50 ^a ± 0.04

a, b ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกันจากแถวบนเดียวกันแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$)

ตัวอย่างที่ 1 น้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %)

ตัวอย่างที่ 2 โปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

จากการวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติ พบว่า ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน ปริมาณเถ้า และปริมาณคาร์โบไฮเดรตไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ แต่ปริมาณ AN (mg N/ml) มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$) โดยโปรตีนไฮโดรไลเสกที่ผลิตได้มีปริมาณ AN มากกว่าน้ำต้มกึ่งเบองตัน (TSS 7 %)

4.4 การใช้ประโยชน์จากโปรตีนไฮโดรไลเสกที่ผลิตได้เปรียบเทียบกับน้ำต้มกึ่งเบองตัน (7 %) เพื่อเป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรส

4.4.1 การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสกและน้ำต้มกึ่งเบองตัน (TSS 7 %) แบบผงแห้ง การผลิตแบบผงแห้งโดยใช้การทำแห้งแบบเยือกแข็ง จะได้ผลิตภัณฑ์ออกมา มีลักษณะค่อนข้างแห้ง แต่ยังคงมีความเหนียวอยู่จึงบดเป็นผงได้ยาก และดูดความชื้นอย่างรวดเร็ว

4.4.2 วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของโปรตีนไฮโดรไลเสก เปรียบเทียบกับน้ำต้มกึ่งเบองตัน (TSS 7 %) แบบผงแห้ง วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสก เปรียบเทียบกับผลิตภัณฑ์น้ำต้มกึ่งเบองตัน (TSS 7 %) แบบผงแห้ง องค์ประกอบที่วิเคราะห์ ได้แก่ ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน ปริมาณเถ้า และปริมาณคาร์โบไฮเดรต (ตามวิธีในข้อ 4.1) ผลการวิเคราะห์แสดงดังตารางที่ 4.8

ตารางที่ 4.8 องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสท เปรียบเทียบกับผลิตภัณฑ์น้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %) แบบผงแห้ง

องค์ประกอบทางเคมี	ค่าเฉลี่ย \pm ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน	
	ตัวอย่างที่ 1	ตัวอย่างที่ 2
ร้อยละของปริมาณความชื้น	3.80 ^b \pm 0.11	8.33 ^a \pm 0.39
ร้อยละของปริมาณโปรตีน (Nx6.25)	51.89 ^a \pm 0.74	51.28 ^a \pm 0.46
ร้อยละของปริมาณไขมัน	6.57 ^a \pm 0.15	5.87 ^a \pm 0.32
ร้อยละของปริมาณเถ้า	24.76 ^a \pm 0.15	20.86 ^b \pm 0.08
ร้อยละของปริมาณคาร์โบไฮเดรต	12.99 ^a \pm 1.15	13.67 ^a \pm 0.61
ปริมาณ AN (mg N/g) (น้ำหนักต่อน้ำหนัก)	53.81 ^a \pm 0.50	45.55 ^b \pm 0.50

a, b ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกันจากแถวบนเดียวกันแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p \leq 0.05$)

ตัวอย่างที่ 1 ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบแห้ง

ตัวอย่างที่ 2 ผลิตภัณฑ์น้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %) แบบแห้ง

จากการวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติ พบว่า ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน และปริมาณคาร์โบไฮเดรตไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ แต่ปริมาณความชื้น ปริมาณเถ้า และปริมาณ AN (mg N/ml) มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$) โดยผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบผงแห้ง มีปริมาณ AN มากกว่าผลิตภัณฑ์น้ำต้มกุ้งเบื้องต้น (TSS 7 %) แบบผงแห้ง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

4.4.3 การทดลองเติม Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสท และน้ำตาลมูกึ่ง
เบ้องตัน (TSS 7 %) แบบผงแห้ง

การทดลองเติม Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสท และน้ำตาลมูกึ่ง
เบ้องตัน (TSS 7 %) ผ่านการทำแห้งแบบเยือกแข็ง จะได้ผลิตภัณฑ์ออกมามีลักษณะแห้ง สีจาง
กว่าแบบไม่เติม Maltodextrin และบดเป็นผงได้ง่าย

4.4.4 วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์ที่มีการเติม
Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสท เปรียบเทียบกับเติมในน้ำตาลมูกึ่ง
เบ้องตัน (TSS 7 %) แบบผงแห้ง

วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์ที่มีการเติม
Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสท เปรียบเทียบกับเติมในผลิตภัณฑ์น้ำตาลมูกึ่งเบ้องตัน
(TSS 7 %) แบบผงแห้ง องค์ประกอบที่วิเคราะห์ ได้แก่ ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณ
ไขมัน ปริมาณเถ้า และปริมาณคาร์โบไฮเดรต (ตามวิธีในข้อ 4.1) ผลการวิเคราะห์แสดง
ดังตารางที่ 4.9

ตารางที่ 4.9 องค์ประกอบทางเคมี และปริมาณ AN ของผลิตภัณฑ์ที่มีการเติม Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสทเปรียบเทียบกับเติมในผลิตภัณฑ์น้ำตาลมูกึ่งแข็ง (7 %) แบบผงแห้ง

องค์ประกอบทางเคมี	ค่าเฉลี่ย \pm ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน	
	ตัวอย่างที่ 1	ตัวอย่างที่ 2
ร้อยละของปริมาณความชื้น	5.23 ^a \pm 0.02	4.57 ^a \pm 0.38
ร้อยละของปริมาณโปรตีน (Nx6.25)	36.98 ^a \pm 0.16	35.04 ^a \pm 0.32
ร้อยละของปริมาณไขมัน	3.71 ^a \pm 0.26	3.52 ^a \pm 0.06
ร้อยละของปริมาณเถ้า	16.61 ^a \pm 0.29	15.51 ^a \pm 0.35
ร้อยละของปริมาณคาร์โบไฮเดรต	41.98 ^a \pm 0.34	41.36 ^a \pm 0.22
ปริมาณ AN (mg N/g) (น้ำหนักต่อน้ำหนัก)	42.26 ^a \pm 0.50	37.04 ^b \pm 0.00

a, b ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกันจากแถวบนเดี๋ยวกั้นแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$)

ตัวอย่างที่ 1 ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทที่มีการเติม Maltodextrin แบบผงแห้ง

ตัวอย่างที่ 2 ผลิตภัณฑ์น้ำตาลมูกึ่งแข็ง (TSS 7 %) ที่มีการเติม Maltodextrin แบบผงแห้ง

จากการวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติ พบว่า ปริมาณความชื้น ปริมาณโปรตีน ปริมาณไขมัน ปริมาณเถ้า และปริมาณคาร์โบไฮเดรตไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ แต่ปริมาณ AN (mg N/ml) มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$) โดยผลิตภัณฑ์ที่มีการเติม Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสท มีปริมาณ AN มากกว่าผลิตภัณฑ์ที่มีการเติม Maltodextrin ในผลิตภัณฑ์น้ำตาลมูกึ่งแข็ง (TSS 7 %) แบบผงแห้ง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

4.5 การทดสอบทางประสาทสัมผัสของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสที่ผลิตได้

ผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสผลิตได้ 4 แบบคือผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบผงแห้ง ผลิตภัณฑ์น้ำตาลมูกึ่งเบืองตัน (TSS 7 %) แบบผงแห้ง ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทเติมสารละลาย Maltodextrin แบบผงแห้ง และผลิตภัณฑ์น้ำตาลมูกึ่งเบืองตัน (TSS 7 %) เติมสารละลาย Maltodextrin แบบผงแห้ง

4.5.1 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัส ของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสแบบผงแห้ง ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี และกลิ่น ของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสแบบผงแห้งทั้ง 4 แบบ แสดงดังตารางที่ 4.10

ตารางที่ 4.10 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี และกลิ่นของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสแบบผงแห้งจากตัวอย่าง 4 แบบ

ลักษณะ	คะแนนการทดสอบเฉลี่ย			
	ตัวอย่างที่ 1	ตัวอย่างที่ 2	ตัวอย่างที่ 3	ตัวอย่างที่ 4
สี	7.917 ^a	5.917 ^b	3.167 ^c	2.583 ^c
กลิ่น	7.500 ^a	6.250 ^b	3.417 ^c	2.917 ^c

a, b, c ตัวเลขที่มีอักษรกำกับต่างกันจากแถวอนเดี่ยวกั้นแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$)

- ตัวอย่างที่ 1 ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบผงแห้ง
- ตัวอย่างที่ 2 ผลิตภัณฑ์น้ำตาลมูกึ่งเบืองตัน (TSS 7 %) แบบผงแห้ง
- ตัวอย่างที่ 3 ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบผงแห้งผ่านการเติมสารละลาย Maltodextrin
- ตัวอย่างที่ 4 ผลิตภัณฑ์น้ำตาลมูกึ่งเบืองตัน (TSS 7 %) แบบผงแห้ง ผ่านการเติมสารละลาย Maltodextrin

จากการวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติ พบว่า ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบผงแห้งมีคะแนนการทดสอบเฉลี่ยสูงสุดในด้านสี และกลิ่น และแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$)

4.5.2 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรส(ละลายน้ำ)

ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี กลิ่น รสหวาน รสขม รสชาติโดยรวม และการยอมรับโดยรวม ของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสแบบผงแห้งทั้ง 4 แบบ โดยแบ่งการทดสอบออกเป็น 2 ครั้ง คือ ครั้งที่ 1 ทำการทดสอบผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทและผลิตภัณฑ์น้ำตาลมัลทิงเบืองตัน (TSS 7%) (ไม่เติม Maltodextrin) แสดงดังตารางที่ 4.11 และครั้งที่ 2 ทำการทดสอบผลิตภัณฑ์ที่มีการเติม Maltodextrin ในโปรตีนไฮโดรไลเสทและในน้ำตาลมัลทิงเบืองตัน (TSS 7%) แสดงดังตารางที่ 4.12

ตารางที่ 4.11 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี กลิ่น รสหวาน รสขม รสชาติโดยรวม และการยอมรับของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรส 2 ตัวอย่าง

ลักษณะทดสอบ	คะแนนการทดสอบเฉลี่ย	
	ตัวอย่างที่ 1	ตัวอย่างที่ 2
สี	5.75 ^a	5.83 ^a
กลิ่น	5.67 ^a	6.08 ^a
รสหวาน	5.00 ^a	6.00 ^a
รสขม	4.58 ^a	4.25 ^a
รสชาติโดยรวม	5.58 ^a	6.17 ^a
การยอมรับ	5.08 ^a	5.98 ^a

a ตัวเลขที่มีอักษรกำกับเหมือนกันจากแถวบนเดียวกันไม่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$)

ตัวอย่างที่ 1 ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบผงแห้งนำมาละลายน้ำ

ตัวอย่างที่ 2 ผลิตภัณฑ์น้ำตาลมุกเบองตัน (TSS 7%) แบบผงแห้งนำมาละลายน้ำ

จากการวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติ พบว่า ผลิตภัณฑ์ทั้ง 2 ตัวอย่างไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$) ทั้งด้านสี กลิ่น รสหวาน รสขม รสชาติโดยรวมและการยอมรับโดยรวม โดยที่คะแนนการยอมรับโดยรวมอยู่ในระดับปานกลาง

ตารางที่ 4.12 ผลการทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านสี กลิ่น รสหวาน รสขม รสชาติโดยรวม และการยอมรับของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรส 2 ตัวอย่าง

ลักษณะทดสอบ	คะแนนการทดสอบเฉลี่ย	
	ตัวอย่างที่ 1	ตัวอย่างที่ 2
สี	5.67 ^a	5.17 ^a
กลิ่น	5.33 ^a	5.42 ^a
รสหวาน	5.33 ^a	5.00 ^a
รสขม	4.58 ^a	4.42 ^a
รสชาติโดยรวม	5.33 ^a	5.25 ^a
การยอมรับ	5.08 ^a	5.25 ^a

a ตัวเลขที่มีอักษรกำกับเหมือนกันจากแถวบนเดียวกันไม่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$)

ตัวอย่างที่ 1 ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบผงแห้งผ่านการเติมสารละลาย Maltodextrin นำมาละลายน้ำ

ตัวอย่างที่ 2 ผลิตภัณฑ์น้ำตาลมกึ่งเบ้องตัน (TSS 7%) แบบผงแห้ง ผ่านการเติมสารละลาย Maltodextrin นำมาละลายน้ำ

จากการวิเคราะห์ข้อมูลทางสถิติ พบว่า ผลิตภัณฑ์ทั้ง 2 ตัวอย่างไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$) ทั้งด้านสี กลิ่น รสหวาน รสขม รสชาติโดยรวมและการยอมรับโดยรวม โดยที่คะแนนการยอมรับโดยรวมอยู่ในระดับปานกลาง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

วิจารณ์ผลการทดลอง

5.1 วิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีของวัตถุดิบ

น้ำตาลมุกที่ใช้เป็นวัตถุดิบในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสท เพื่อเป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหารนั้น เป็นผลพลอยได้จากอุตสาหกรรมแปรรูปกิ่งตมสุกแช่แข็งพันธุ์กลาด้า จากบริษัท ยูเนียนโพรเซนต์ โปรดักส์ จำกัด มีปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ (Total Soluble Solid) อยู่ประมาณ 1 % เมื่อทำการวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีเบื้องต้น (ตารางที่ 4.1) พบว่า น้ำตาลมุกเริ่มต้นมีปริมาณโปรตีน, คาร์โบไฮเดรตและไขมัน เป็น 0.39, 0.49 และ 0.04 % (โดยปริมาตร) ตามลำดับ ซึ่งจากผลของการวิเคราะห์จะเห็นได้ว่า วัตถุดิบเริ่มต้นมีปริมาณโปรตีนค่อนข้างต่ำ ดังนั้นจึงทำการระเหยน้ำตาลมุกเริ่มต้นให้มีความเข้มข้นมากขึ้น จนมีปริมาณของแข็งละลายน้ำได้ประมาณ 7 % เพื่อให้ได้ปริมาณโปรตีนเริ่มต้นของวัตถุดิบเพิ่มขึ้น เนื่องจากโปรตีน เป็นสารตั้งต้นที่สำคัญสำหรับการย่อยสลายเป็นกรดอะมิโนและ เปปไทด์ ซึ่งมีสมบัติเป็นสารให้กลิ่นรส เมื่อทำการวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีน้ำตาลมุกซึ่งมีปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ 7 % (ตารางที่ 4.1) จะพบว่า ปริมาณโปรตีนเพิ่มขึ้นจากเดิม 0.39 % เป็น 2.50 % โดยปริมาตร ซึ่งอยู่ในระดับที่เข้าจะสามารถผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทได้ ดังนั้นจึงเลือกใช้ น้ำตาลมุกที่มีปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ 7 % เป็นวัตถุดิบเริ่มต้นของกระบวนการผลิต

5.2 ศึกษาภาวะที่เหมาะสมในการย่อยสลายน้ำตาลมุกด้วยเอนไซม์

ในการเลือกเอนไซม์ที่จะใช้ในการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสท จากน้ำตาลมุกนั้นจะพบว่า เอนไซม์ทางการค้าที่นิยมใช้ ในการย่อยสลายโปรตีนมี 2 ชนิด ได้แก่ Alcalase[®] และ Neutrase[®] ซึ่งมีคุณสมบัติและสภาวะที่เหมาะสมในการทำงานต่างกัน โดยเอนไซม์ Alcalase[®] เป็นเอนไซม์ที่ผลิตได้จาก *Bacillus licheniformis* สามารถทำงาน

ได้ดี ที่ pH 7.5-9.5 อุณหภูมิ 55-65 °C ส่วนเอนไซม์ Neutrase[®] ผลิตได้จาก

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

Bacillus subtilis สามารถทำงานได้ดีที่ pH 5.5-7.5 อุณหภูมิ 45-55 °C (NOVO, 1987) ซึ่งเอนไซม์ทั้ง 2 ชนิด เป็น Endopeptidase ที่ทำการตัดพันธะของสายโพลีเปปไทด์แบบ Random เหมือนกัน แต่มี Specific activity ในการย่อยสลายโปรตีนแตกต่างกันไป และเนื่องจาก NOVO (1987) ได้รายงานว่าการย่อยสลายน้ำนิ่งปลาคุณภาพดีรวมที่ pH 7.5 ด้วยเอนไซม์ทั้งสองชนิดที่ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร เป็นเวลา 30 นาที พบว่าโปรตีนไฮโดรไลเซสที่ได้จากการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Alcalase[®] แม้จะมีค่าเปอร์เซ็นต์การย่อยสลาย (Degree of Hydrolysis, DH) สูงกว่าโปรตีนไฮโดรไลเซสที่ได้จากการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Neutrase[®] แต่เมื่อทำการทดสอบทางประสาทสัมผัสจะให้กลิ่นที่ไม่ดี ซึ่งอาจเป็นไปได้ว่าเอนไซม์ Alcalase[®] อาจมี Specific ในการย่อยสลายกรดอะมิโนที่ให้กลิ่นรสไม่ดี เช่น Tryptophan, Tyrosine, Valine เป็นต้น ดังนั้น ในการทดลองครั้งนี้ จึงเลือกใช้เอนไซม์ Neutrase[®] สำหรับผลิตโปรตีนไฮโดรไลเซส

5.2.1 ปริมาณเอนไซม์ที่ใช้ในการย่อยสลาย

การศึกษาดังกล่าวที่เหมาะสมในการผลิต ภาวะแรกคือ ปริมาณสารละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) ที่จะใช้ในกระบวนการผลิต โดยทำการแปรปริมาณเอนไซม์เป็น 0, 0.5, 1.0, 1.5 และ 2.0 % โดยปริมาตร จากผลของการวัดปริมาณอะมิโนไนโตรเจน ซึ่งเป็นค่าที่บอกให้ทราบถึงความสามารถในการย่อยสลายโปรตีนของเอนไซม์และการวิเคราะห์ความแปรปรวนของค่าดังกล่าว (ตารางที่ 4.2) แสดงให้เห็นว่า ปริมาณเอนไซม์ที่ใช้มีผลต่อการย่อยสลายของโปรตีน คือ ปริมาณอะมิโนไนโตรเจน (AN) มีค่าสูงขึ้นเมื่อเพิ่มความเข้มข้นของเอนไซม์มากขึ้น เนื่องจากความเข้มข้นของเอนไซม์ที่เพิ่มสูงขึ้นทำให้โอกาสที่เอนไซม์จะจับกับโคมเพลกซ์ของโปรตีนย่อยมีมากขึ้น จึงเกิดการย่อยสลายเพิ่มมากขึ้นเป็นผลให้ปริมาณ AN มีมากขึ้นด้วย แต่เมื่อเพิ่มปริมาณเอนไซม์มากจนถึงระดับซึ่งเพียงพอกับปริมาณโปรตีนที่มีอยู่ ค่าปริมาณ AN จะอยู่ในระดับคงที่ จากผลการทดลอง ค่าปริมาณ AN ที่ได้ที่ระดับความเข้มข้นต่างๆ อาจจะไม่ตรงตามทฤษฎีมากนัก คาดว่าอาจจะเกิดเนื่องจากให้ระยะเวลาในการย่อยสลาย 45 นาที แต่ทาง NOVO รายงานว่า ที่อุณหภูมิ 55 °C เมื่อเวลาผ่านไปนานเกิน 30 นาที activity ของกระบวนการผลิตนี้โดยใช้เอนไซม์ Neutrase[®] จะลดลง 40 % และเมื่อ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เปรียบเทียบค่าเฉลี่ยด้วยวิธี Duncan's New Multiple Range Test จะเห็นว่า การใช้สารละลายเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) โดยปริมาตร ย่อยสลายน้ำต้มกึ่งที่ 55°C เป็นเวลา 45 นาที ผลผลิตที่ได้นั้นมีปริมาณ AN สูงสุดที่ 3.50 mg N/ml ดังนั้นจึงเลือกใช้ที่ความเข้มข้นเอนไซม์ 0.5 % โดยปริมาตร เนื่องจากจะสามารถประหยัดเอนไซม์ได้มากกว่า

5.2.2 ค่า pH และอุณหภูมิในการย่อยสลาย

การศึกษาผลของ pH ต่อการย่อยสลายโปรตีนด้วยเอนไซม์ โดยแบ่ง pH เป็น 5.5, 6.5 และ 7.5 อุณหภูมิเป็น 50, 55 และ 60 °C

ผลจากการวัดปริมาณ AN และการวิเคราะห์ความแปรปรวนของค่าดังกล่าว (ตารางที่ 4.3 แสดงว่า pH และอุณหภูมิมีผลต่อปริมาณ AN อย่างมีนัยสำคัญ ($p \leq 0.05$) ขณะที่อิทธิพลร่วมของทั้งสองปัจจัยไม่มีผลต่อค่าดังกล่าว ($p < 0.05$) น้ำต้มกึ่งที่ pH 6.5 ให้ค่า AN สูงกว่าน้ำต้มกึ่งที่ pH 5.5 และ 7.5 ค่า pH มีผลต่อประสิทธิภาพการทำงานของเอนไซม์ เพราะเอนไซม์เป็นสารประกอบที่มีสมบัติเป็นโปรตีน pH ที่สูงหรือต่ำเกินไปทำให้โครงสร้างของเอนไซม์ถูกทำลายและสูญเสีย Activity ได้ (ปราณี, 2533) ดังนั้น แม้จะใช้วัตถุดิบชนิดเดียวกันแต่ pH ต่างกัน ก็ให้ปริมาณ AN ที่แตกต่างกันได้ ผลของอุณหภูมิในการย่อยสลายพบว่า เมื่ออุณหภูมิเพิ่มขึ้น จาก 50-55 °C ปริมาณ AN จะเพิ่มขึ้นจนถึงระดับสูงสุดที่ 55 °C จากนั้นปริมาณ AN จะลดลง ทั้งนี้เนื่องจากอุณหภูมิมิมีผลต่อการทำงานและ Activity ของเอนไซม์ คือ อุณหภูมิประมาณ 60 °C เอนไซม์จะมี Activity เพียง 70 % ของที่อุณหภูมิ 55 °C เท่านั้น (Brich และคณะ, 1981) ดังนั้นจึงเลือกที่ระดับอุณหภูมิ 55 °C เป็นอุณหภูมิที่เหมาะสมในกระบวนการผลิต

5.2.3 เวลาในการย่อยสลาย

การศึกษาผลของเวลาในการย่อยสลายโปรตีนด้วยเอนไซม์ โดยแปรเวลาที่ 15, 30, 45, 60, 75 และ 90 นาที

ผลจากการวัดปริมาณ AN และการวิเคราะห์ความแปรปรวนของค่าดังกล่าว พบว่าปริมาณ AN เพิ่มขึ้น ทั้งนี้เพราะเวลาที่เพิ่มมากขึ้นทำให้เอนไซม์ทำปฏิกิริยากับโมเลกุลของโปรตีนได้สมบูรณ์ยิ่งขึ้น ปริมาณโปรตีนที่ย่อยสลายได้และปริมาณ AN จึงเพิ่มขึ้น จากการเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยโดยวิธี Duncan's New Multiple Range Test พบว่า การย่อยสลายน้ำต้มกึ่งที่ pH 6.5 โดยใช้ปริมาณเอนไซม์ Neutrased[®] 0.5 % ที่อุณหภูมิการย่อยสลาย 50 °C เป็นเวลา 15-90 นาที นั้น ปริมาณ AN ที่ได้ไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($p < 0.05$) ดังนั้นจึงเลือกเวลาในการย่อยสลายที่ 15 นาที เพื่อให้ใช้เวลาในการย่อยสลายน้อยที่สุดในกระบวนการผลิต

5.3 การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทจากน้ำต้มกึ่ง

จากผลของการศึกษา สภาวะที่เหมาะสมสำหรับกระบวนการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทจากน้ำต้มกึ่ง ทำให้สามารถผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทได้โดยใช้วัตถุดิบเริ่มต้นซึ่งมีปริมาณของแห้งที่ละลายน้ำได้ 7% pH 6.5 ย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Neutrased[®] (0.5 unit/g) เจือจางในอัตราส่วน 1:9 ในปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร อุณหภูมิในการย่อยสลายเป็น 50 °C เป็นเวลา 15 นาที และเมื่อนำโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้มาทำการวิเคราะห์องค์ประกอบเบื้องต้น (ตารางที่ 4.6) มีปริมาณโปรตีน คาร์โบไฮเดรต และไขมันเป็น 2.52, 0.88 และ 0.33% โดยปริมาตร เมื่อคิดค่าเฉลี่ยเปรียบเทียบกับน้ำต้มกึ่งที่ไม่ผ่านกระบวนการแปรรูปใด โดยวิธี Duncan's New Multiple Range Test พบว่า ในด้านองค์ประกอบเบื้องต้นของน้ำต้มกึ่งทั้ง 2 แบบ (ตารางที่ 4.7) ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่น 95% ($p < 0.05$) แต่ปริมาณ AN ในโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ได้มีค่าเท่ากับ 3.50 mg N/ml โดยมีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติกับน้ำต้มกึ่งที่ไม่ผ่านกระบวนการแปรรูปใดๆ ซึ่งมีปริมาณ AN 3.07 mg N/ml จากผลดังกล่าวแสดงให้เห็นว่าการใช้เอนไซม์ในการย่อยสลายจะทำให้ได้กรดอะมิโนอิสระเพิ่มมากขึ้นในโปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้โดยกรดอะมิโนอิสระเหล่านี้จะเป็นตัวสำคัญที่ทำให้เกิดกลิ่นรสที่ดีในผลิตภัณฑ์

5.4 การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทแบบแห้งเพื่อเป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหาร

การผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทแบบแห้ง ด้วยวิธีทำแห้งแบบเยือกแข็งนั้น เป็นการทำให้ปริมาณน้ำในผลิตภัณฑ์ต่ำลง ความเข้มข้นของสารให้กลิ่นรสสูงขึ้นโดยไม่ทำลายโครงสร้างและคุณลักษณะของผลิตภัณฑ์ ทำให้ผลิตภัณฑ์ที่ได้ภายหลังการทำแห้งมีคุณสมบัติไม่เปลี่ยนแปลง ผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสที่ผ่านการทำแห้งนี้ พบว่ามีสีน้ำตาลเข้ม ให้กลิ่นของกุ้งแห้งชัดเจน และมีลักษณะเกาะติดเป็นแผ่น บดเป็นผงได้ยาก ค่อนข้างดูดความชื้นได้เร็ว ถ้าตั้งทิ้งไว้ที่อุณหภูมิห้องจะดูดความชื้น ทำให้เกิดลักษณะเป็นน้ำเยิ้มเหนียว จึงต้องทำการเก็บในภาชนะที่แห้งและปิดสนิท สี และกลิ่นของผลิตภัณฑ์ที่ได้ นี้ มาจากปฏิกิริยา Maillard reaction และ Streaker degradation ในระหว่างกระบวนการผลิต (Bender, 1978)

เมื่อทำการวิเคราะห์องค์ประกอบเบื้องต้นและปริมาณ AN (ตารางที่ 4.8) พบว่าปริมาณความชื้น, โปรตีน, คาร์โบไฮเดรต, ไขมัน และเถ้า ของผลิตภัณฑ์ที่ได้ มีค่า 3.80, 51.89, 12.99, 6.57 และ 24.76 % ตามลำดับ และมีปริมาณ AN เป็น 53.81 mg N/ml ผลของการวิเคราะห์องค์ประกอบเปรียบเทียบกับค่าเฉลี่ยกับผลิตภัณฑ์แห้งซึ่งไม่ผ่านการย่อยสลายใดๆโดยวิธี Duncan's New Multiple Range Test ($p \leq 0.05$) พบว่าค่าต่างๆไม่มีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ ยกเว้นปริมาณความชื้น โปรตีน เถ้า และปริมาณ AN ซึ่งจะมีความแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ โดยผลิตภัณฑ์แห้งซึ่งไม่ผ่านการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ จะมีปริมาณความชื้นสูงกว่าผลิตภัณฑ์แห้งซึ่งผ่านการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ แต่มีความสามารถในการดูดความชื้นได้ช้า

5.5 การปรับปรุงลักษณะปรากฏของผลิตภัณฑ์แบบแห้ง

ผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสแบบแห้งที่ผลิตได้นั้น มีความสามารถในการดูดความชื้นสูง ดังนั้นจึงได้ทำการปรับปรุงลักษณะของผลิตภัณฑ์ โดยการเติมสารละลาย Maltodextrin ที่มีปริมาณของแข็งซึ่งละลายน้ำได้ 16 % (1:5) ลงไปในโปรตีนไฮโดรไลเสทก่อนการทำแห้ง พบว่า ผลิตภัณฑ์ที่ทำการปรับปรุงนี้เมื่อผ่านการทำแห้ง จะมีลักษณะที่ไม่เหนียวเกาะกันเป็นก้อนดูดความชื้นได้น้อยลง สามารถบดเป็นผงได้ง่าย แต่มีสีน้ำตาลและกลิ่นของกุ้งแห้งที่อ่อนลง คาดว่าเนื่องมาจากสี และปริมาณของสารละลาย Maltodextrin ที่เติมลงไป มีผลต่อความ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เข้มของสีและกลิ่นของผลิตภัณฑ์

ทำการวิเคราะห์องค์ประกอบเบื้องต้นของผลิตภัณฑ์แห่งที่ทำการเติม Maltodextrin (ตารางที่ 4.9) จะเห็นได้ว่ามีปริมาณของคาร์โบไฮเดรต เพิ่มขึ้นมากขึ้นเป็น 41.98 % ทั้งนี้เนื่องจากปริมาณ Maltodextrin ที่เติมลงไปผลิตภัณฑ์ และองค์ประกอบอื่นๆ ก็มีค่าลดลงตามอัตราส่วนที่ทำการผสมกับโปรตีนไฮโดรไลเสท โดยผลของการวิเคราะห์องค์ประกอบเปรียบเทียบกับเฉลี่ยกับผลิตภัณฑ์แห่งที่เติม Maltodextrin ซึ่งไม่ผ่านการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ จะเห็นได้ว่าค่าองค์ประกอบต่างๆ ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ($p < 0.05$) ยกเว้นปริมาณ AN ที่จะแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ โดยที่ผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบแห้งจะให้ค่าที่สูงกว่า

5.6 การทดสอบทางประสาทสัมผัสในสารปรุงแต่งกลิ่นรส

จากการผลิตโปรตีนไฮโดรไลเสทเป็นผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสแบบแห้ง ทำให้ได้ผลิตภัณฑ์ใน 2 ลักษณะ คือ ผลิตภัณฑ์ที่ได้จากโปรตีนไฮโดรไลเสทโดยตรง และผลิตภัณฑ์แห่งที่ได้รับการปรับปรุงโดยเติมสารละลาย Maltodextrin ก่อนการทำแห้ง เมื่อทำการทดสอบทางประสาทสัมผัสเปรียบเทียบกับคุณลักษณะต่างๆในด้านสี กลิ่น และรสชาติ กับผลิตภัณฑ์ที่ไม่ผ่านการบวนการย่อยสลายใดๆ พบว่า ผลของการทดสอบทางประสาทสัมผัสสำหรับผลิตภัณฑ์ทั้ง 4 แบบ คือ ผลิตภัณฑ์ทั้งที่ผ่านและไม่ผ่านการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ ซึ่งมีการเติม Maltodextrin ในด้านระดับความเข้มของสี และ กลิ่น (ตารางที่ 4.10) ให้ค่าแตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ที่ระดับความเชื่อมั่น 95 % สำหรับผลิตภัณฑ์ทั้ง 4 แบบ โดยผลิตภัณฑ์แห่งที่มีการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ซึ่งไม่เติมสารละลาย Maltodextrin มีคะแนนระดับความเข้มของสีและกลิ่นสูงสุด เนื่องจากผลิตภัณฑ์ดังกล่าวมีปริมาณกรดอะมิโนอิสระ ซึ่งได้จากการย่อยสลายด้วยเอนไซม์มากกว่าผลิตภัณฑ์แบบอื่น จึงทำให้มี สีและกลิ่นที่เข้มกว่า

เมื่อนำผลิตภัณฑ์แห่งมาละลายน้ำให้มีปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ 10 % สำหรับผลิตภัณฑ์ทั้ง 4 แบบ และทำการทดสอบทางประสาทสัมผัสในด้านสี กลิ่น รสหวาน รสขม รสชาติโดยรวม และการยอมรับของผลิตภัณฑ์ โดยทำการวิเคราะห์แยกกันระหว่างผลิตภัณฑ์ดั้งเดิมและผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการปรับปรุง (ตารางที่ 4.11 และ 4.12) พบว่าทั้ง 2 กรณี ไม่มี

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ที่ระดับความเชื่อมั่น 95 % กับผลิตภัณฑ์ที่ไม่ผ่านกระบวนการ
 ย่อยสลายใดๆ โดยมีระดับความเข้มและระดับการยอมรับในด้านต่างๆของผลิตภัณฑ์ที่อยู่ในระดับ
 ปานกลางโดยที่จากผลของการทดสอบการยอมรับในรสชาติของผลิตภัณฑ์ ระดับความเข้มของรสใน
 ด้านต่างๆ รวมถึงข้อเสนอแนะของผู้ทดสอบส่วนใหญ่ แสดงให้เห็นว่า สมควรมีการปรับปรุงใน
 ด้านรสชาติของผลิตภัณฑ์ เพราะมีรสขม รสฝาดเล็กน้อย จึงควรทำการศึกษาเพื่อปรับ
 ปรุงคุณสมบัติด้านรสชาติของผลิตภัณฑ์ให้ดีขึ้น เพื่อเพิ่มการนำไปใช้ประโยชน์ในแง่สารปรุงแต่ง
 รสด้วยอีกทางหนึ่ง นอกเหนือจากเป็นสารปรุงแต่งกลิ่นอาหาร เพราะจากผลวิจารณ์ข้างต้นอาจ
 จะกล่าวได้ว่าผลิตภัณฑ์โปรตีนไฮโดรไลเสทแบบแห้งมีคุณลักษณะด้านสี และกลิ่น ค่อนข้างเป็นที่
 ยอมรับของผู้บริโภค



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
 ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สรุปผลการทดลอง

1. ภาวะที่เหมาะสมในการย่อยสลายโปรตีนในน้ำลวกกุ้งพินซ์กุลาค่า เพื่อให้ได้ผลิตภัณฑ์ที่ให้ปริมาณอะมิโนไนโตรเจนมากที่สุด คือ น้ำต้มกุ้ง pH 6.5 ย่อยสลายด้วยเอนไซม์ Neutrase[®] (0.5 unit/g) (เจือจางในอัตราส่วน 1 : 9 โดยปริมาตร) ปริมาณ 0.5 % โดยปริมาตร ที่อุณหภูมิ 50 °C เป็นเวลา 15 นาที โปรตีนไฮโดรไลเสทที่ได้มีปริมาณอะมิโนไนโตรเจนสูงสุด 3.50 mg N/ml
2. โปรตีนไฮโดรไลเสทที่ผลิตได้ ให้ผลการวิเคราะห์องค์ประกอบทางเคมีโดยทั่วไป ดังนี้ ความชื้น 94.51% โปรตีน 2.52% ไขมัน 0.33% เถ้า 1.77% และคาร์โบไฮเดรต 0.88%
3. โปรตีนไฮโดรไลเสทที่ได้เมื่อนำไปทำเป็นผลิตภัณฑ์แห้งโดยการทำแห้งแบบเลือกแห้งเพื่อใช้เป็นสารปรุงแต่งกลิ่นรสมีองค์ประกอบทางเคมีดังนี้ ความชื้น 3.80% โปรตีน 51.89% ไขมัน 6.57% เถ้า 24.76% และคาร์โบไฮเดรต 12.99% แต่ผลิตภัณฑ์ที่ดูความชื้นง่าย
4. การทดลองเติมสารละลายมอลโตเดกซ์ตรินเข้มข้น 20% ก่อนการทำแห้ง เพื่อปรับปรุงลักษณะทางกายภาพของผลิตภัณฑ์ พบว่าผลิตภัณฑ์แห้งที่ได้ดูความชื้นได้ช้าลงและเป็นผงได้ง่าย และม้องค์ประกอบทางเคมีดังนี้ ความชื้น 5.23% โปรตีน 36.98% ไขมัน 3.71% เถ้า 16.61% และคาร์โบไฮเดรต 41.98%
5. การทดสอบทางประสาทสัมผัสผลิตภัณฑ์แห้ง พบว่า ผลิตภัณฑ์ไฮโดรไลเสทแห้งที่ไม่ผ่านการเติมสารละลายมอลโตเดกซ์ตรินจะได้รับคะแนนสูงสุดในด้านสี และกลิ่นกุ้ง ส่วนผลิตภัณฑ์ไฮโดรไลเสทแห้งที่เติมสารละลายมอลโตเดกซ์ตรินจะมีสีและกลิ่นกุ้งอ่อนลง
6. การทดสอบทางประสาทสัมผัสผลิตภัณฑ์เมื่อละลายน้ำ พบว่า ผลิตภัณฑ์ไฮโดรไลเสทและผลิตภัณฑ์น้ำต้มกุ้งที่ไม่ผ่านการย่อยสลายได้รับคะแนนด้านสี กลิ่นกุ้ง รสหวาน รสขม และรสชาติรวมไม่แตกต่างกัน

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เอกสารอ้างอิง

- กิตติพงษ์ ห่วงรักษ์. 2535. กระบวนการแปรรูปอาหาร. กรุงเทพมหานคร : ภาควิชา
อุตสาหกรรมเกษตร คณะเทคโนโลยีการเกษตร สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณ
ทหารลาดกระบัง. 797 หน้า.
- จันทน์ จิตต์ลำพอง. 2535. การสกัดน้ำมันจากหัวกุ้ง. วิทยานิพนธ์ระดับปริญญาโท
ภาควิชาเทคโนโลยีชีวภาพ คณะอุตสาหกรรมเกษตร มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.
- วรรณมา ตั้งเจริญชัย. 2534. เอกสารประกอบการสอนวิชาเคมีอาหาร. กรุงเทพมหานคร :
ภาควิชาอุตสาหกรรมเกษตร คณะเทคโนโลยีการเกษตร สถาบันเทคโนโลยีพระจอม
เกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง.
- วิวัฒน์ หวังเจริญ. 2536. ยีสต์ออกโตไลติก : สารปรุงแต่งกลิ่นรสอาหารจากยีสต์.
อาหาร 23(2): 83-87.
- Association of Official Analytical Chemists (AOAC). 1980. Official
methods of analysis. 13th ed. Washington D.C.: Association of
Official Analytical Chemists.
- Brich, G.G., Blakebrough, N., and Parker, K.J. 1981. Enzyme and food
processing. London : Applied Science Publishers.
- Choi, S.H., Kobayashi, A., and yamanishi, T. 1983. Oudour of cooked
small shrimp, *Acetes japonicus kishinouye* difference between
raw material and fermented product. Agric.Biol. Chem. 47(2):337.
- Josephson, D.B. and Lindsay, R.C. 1986. Enzymic generation of volatile
aroma compounds from fresh fish. Am. Chem. Soc. Symp. Series
317: 201.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- Josephson, D.B., Lindsay, R.C., and Stuiber, D.A. 1983a.
Identification of compounds characterizing the aroma of fresh whitefish (*Coregonus clupeaformis*). *J. Agric. Food Chem.* 31:326.
- Josephson, D.B., Lindsay, R.C., and Stuiber, D.A. 1983b.
Bisulfite suppression of fish aromas. *J. Food Sci.* 48:1064.
- Josephson, D.B., Lindsay, R.C., and Stuiber, D.A. 1984a.
Variations in the occurrences of enzymatically derived volatile aroma compounds in salt and fresh water fish. *J. agric. food Chem.* 32:1344.
- Josephson, D.B., Lindsay, R.C., and Stuiber, D.A. 1984b.
Biogenesis of lipid-derived volatile aroma compounds in the emerald shiner (*Notropis atherinoides*). *J. Agric. Food Chem.* 32:1352.
- Kimizuka, A., Sakurai, K., Kirimura, J. 1963. Presented at the Meetings of Agricultural Chemical Society of Japan, October
- Kubota, K., Shuimaya, H., and Kobayashi, A. 1986. Volatile components of roasted shrimp. *Agric. Biol. Chem.* 50(11):2867.
- Matoba, M., and Hata, T. 1972. Relationship between bitterness of peptides and their chemical structure. *Agr. Biol. Chem.* 36(8): 1423-1431.
- Murata, K., Ikehata, H., Miyamoto, J. 1967. *J. Food Sci.* 32,58.
- Nishimura, T., and Kato, H. 1988. Taste of free amino acids and peptides. *Food Rev. Inter.* 4 (2) : 175-194.
- Nissen, J. A. 1988. Bitterness intensity of protein hydrolysate chemical and organoliptic characterization. *Development in Food Sci.* 17: 63-77.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- Novo Industri A/S. 1984. Novo enzyme (Alcalase[®]). Denmark : Bioindustriail Group of Novo Industri A/S. (Unpublished Manuscript).
- Novo Industri A/S. 1984. Novo enzyme (Neutrase[®]). Denmark : Bioindustriail Group of Novo Industri A/S. (Unpublished Manuscript).
- Osajima, K. 1989. Method ofr preparation of tastable matters consisting primarily of low molecular weight peptides. U.S.Pat. 4,853,231.
- Pan, B.S. 1989. Recovery of Shrimp Waste for Flavourant. In Advance in Fisheries Technology and Biotechnoloty for Increased Profitability , Michael N. Voigt and J. Richard Botta (ed.). 437-444.
- Petersen, B. 1981. The Impact of the Enzymic Hydrolysis Process on Recovery and Use of Proteins. In : Enzymes and Food Processing, G.G.Brigh, N.Blakebrough and K.J. Parker. 149-175.
- Quaglia, G.B. and Massacci, A. 1982. Proteolysates from Slaughter House Blood. J.Food Agri. 33:634.
- Sanguandeeikul, R., Jantawat, P., Sukchaaroensakkul, A. 1982. Production of Protein Hydrolysate as Food Flavor From Tuna Precooking Water. M.D.thesis. Chulalongkorn University, Bangkok 10330, Thailand.
- Wong, D.W.S. 1989. Mechanism and theory in food chemistry. New York: AVI Publishing.
- Yamashita, M., Arai, S., and Fujimaki, M. 1969. Applied proteolytic enzyme on soybean Part IV. A ninhydrin - negative bitter peptide in peptic hydrolysate of soybean protein. Agr. Biol.Chem. 33(3): 321-330.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ภาคผนวก ก

วิธีวิเคราะห์สมบัติทางเคมีและจุลินทรีย์ของวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์

ก.1 วิธีวิเคราะห์ทางเคมี

1. การวิเคราะห์ปริมาณความชื้น

ดัดแปลงจากวิธีของ AOAC (1980)

อุปกรณ์

ตู้อบลมร้อนของ Memmert

วิธีทดลอง

1. ปิเปิดตัวอย่างประมาณ 2 มิลลิกรัม (~ 2 กรัม) ใสในภาชนะอลูมิเนียมแห้งสนิท
2. นำตัวอย่างเข้าอบหาความชื้นในอุปกรณ์ดังกล่าว โดยควบคุมอุณหภูมิให้คงที่ที่ 100 °C เป็นเวลา 2 ชั่วโมง ทำให้เย็นใน Desiccator แล้วชั่งน้ำหนัก
3. อบตัวอย่างจนกระทั่งมีน้ำหนักคงที่

$$\text{ปริมาณความชื้น (\%)} = \frac{\text{น้ำหนักชั่งครั้งที่ภายหลังการอบ (กรัม)} - \text{น้ำหนักตัวอย่าง (กรัม)}}{\text{น้ำหนักตัวอย่าง (กรัม)}} \times 100$$

2. การวิเคราะห์ปริมาณโปรตีน

ดัดแปลงจากวิธีของ AOAC (1980)

อุปกรณ์

ชุดวิเคราะห์โปรตีน Buchi 321

สารเคมี

1. กรดซัลฟูริกเข้มข้น (conc. H_2SO_4)
2. ค่ะตะลิสต์ประกอบด้วย คอปเปอร์ซัลเฟตและโพตัสเซียมซัลเฟต ในปริมาณ 1:8 ($CuSO_4 \cdot 5H_2O : K_2SO_4$)
3. โซเดียมไฮดรอกไซด์เข้มข้น 32 %
4. กรดบอริกเข้มข้น 2 %
5. กรดซัลฟูริกเข้มข้น 0.1 N
6. Mix Indicator (เมทิลเรดและโบรโมครีซอลกรีน ความเข้มข้นร้อยละ 0.1 โดยน้ำหนัก ในอัตราส่วน 1:5)

วิธีทดลอง

1. ปิเปตตัวอย่างของเหลว 10 มิลลิลิตร ลงในขวดย่อยโปรตีน
2. เติมกรดซัลฟูริกเข้มข้น 15 มิลลิลิตร และใส่ค่ะตะลิสต์ประมาณ 7 กรัม
3. ใส่เศษกระเบื้อง 2-3 ชิ้น ป้องกันการเดือดรุนแรง
4. นำขวดย่อยประกอบเข้ากับเครื่องย่อยโปรตีน ใช้เวลาประมาณ 1 ชั่วโมง (ได้สารละลายสีฟ้าอ่อนหรือสีเขียวใส) และทิ้งไว้ให้เย็น
5. นำขวดย่อยที่เย็นแล้วประกอบเข้ากับเครื่องกลั่นโปรตีน (Buchi) โดยรองรับสารที่กลั่นได้ด้วยกรดบอริก 2% ปริมาตร 100 มิลลิลิตร ซึ่งเติม mixed indicator 3-4 หยด
6. เติมน้ำลงในขวดกลั่น 50 มิลลิลิตร และเติมโซเดียมไฮดรอกไซด์ 70 มิลลิลิตร (โดยประมาณ) ลงในขวดกลั่น
7. ตั้งเวลากลั่นโดยใช้เวลาในการกลั่นประมาณ 5 นาที (ทดสอบด้วยกระดาษลิตมัส ไม่มีการเปลี่ยนสี)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

8. นำสารละลายในขวดรองรับที่ได้มาไตเตรด ด้วยสารละลายซัลฟูริกเข้มข้น
0.1 N จนสารละลายเปลี่ยนจากสีเขียวฟ้าเป็นสีชมพู

$$\text{ปริมาณไนโตรเจนทั้งหมด} = \frac{V \times N \times 14 \times 100}{W \times 1000}$$

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

V = ปริมาตรสารละลายกรดซัลฟูริกที่ใช้ไตเตรด เป็น มล.

N = ความเข้มข้นของสารละลายกรดซัลฟูริก เป็น นอร์มอล

W = น้ำหนักหรือปริมาตรของตัวอย่าง เป็น กรัม หรือ มล.



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

3. การวิเคราะห์ปริมาณไขมัน

ดัดแปลงจาก การสกัดน้ำมันจากหัวกุ้ง (จุนท์, 2535)

อุปกรณ์

กรวยแยกไขมัน , ตู้อบร้อน Memmert

สารเคมี

1. เฮปแทน
2. กรดซัลฟูริกเข้มข้น 6% (ประกอบใน Extractant)
3. ไอโซโพรพานอล

วิธีทดลอง

1. ปิเปตตัวอย่างเหลว 10 มิลลิลิตร ลงในกรวยแยกไขมัน
2. ใส่ Extractant (ประกอบด้วย กรด 2 %, ไอโซโพรพานอล 78 %, เฮปแทน 20 %) 25 มิลลิลิตร
3. เขย่า 10 นาที และตั้งทิ้งไว้ให้แยกชั้น 5 นาที
4. ใส่น้ำกลั่น 10 มิลลิลิตร (เพื่อให้แยกชั้นได้ดียิ่งขึ้น)
5. ใส่เฮปแทน 15 มิลลิลิตร เขย่า 20 วินาที ทำทั้งหมด 4 ครั้ง
6. ดูด Solvent ขึ้นบน 5 มิลลิลิตร ใส่ในหลอดทดลองที่ได้อบแห้งดีแล้ว (ซึ่งน้ำหนักแห้งแล้ว) นำไปชั่งน้ำหนัก
7. อบในตู้อบ 104 องศาเซลเซียส 12 ชั่วโมง
8. นำออกมาชั่งน้ำหนัก และคำนวณผล

$$\text{Metyl lolcate (g/l)} = (A-B) \times 420$$

A = น้ำหนักหลอดทดลองที่ใส่ตัวอย่าง 5 มิลลิลิตรภายหลังอบ

B = น้ำหนักหลอดทดลอง

4. ปริมาณเถ้า

ดัดแปลงจากวิธีของ AOAC (1980)

อุปกรณ์

Muffle Furnace (Carbolite Furnaces CSF 1100)

วิธีทดลอง

1. ล้าง porcelain dish แล้วเผาในเตาเผาขนาด 2 ซม. ทำให้เย็นใน desiccator ก่อนนำมาชั่งน้ำหนักที่แน่นอน
2. ชั่งตัวอย่างลงใน porcelain dish 10 มิลลิกรัม (ประมาณ 10 กรัม)
3. เผาตัวอย่างซ้ำๆ บน Hot plate จนกระทั่งเผาไหม้หมด จึงนำ dish วางลงในเตาเผา อุณหภูมิ 550 °C จนกระทั่งตัวอย่างกลายเป็นเถ้าสีขาว
4. นำ dish ออกจากเตาเผา นำไปไว้ใน desiccator ชั่งไว้ให้เย็น นำออกไปชั่งน้ำหนักที่แน่นอน

$$\text{เปอร์เซ็นต์เถ้า} = \frac{\text{น้ำหนักตัวอย่างหลังเผา} \times 100}{\text{น้ำหนักตัวอย่างก่อนเผา}}$$

5. คาร์โบไฮเดรต

ดัดแปลงจาก AOAC (1980)

คำนวณหาปริมาณคาร์โบไฮเดรตโดยการหักลบ

$$\text{ปริมาณคาร์โบไฮเดรต (\%)} = 100 - (\% \text{ ความชื้น} + \% \text{ ปริมาณไขมัน} + \% \text{ ปริมาณโปรตีน} + \% \text{ ปริมาณเถ้า})$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ก.2 วิธีวิเคราะห์ทางจุลินทรีย์

เจือจางตัวอย่าง 3 ระดับ คือ $1:10^{-1}$ $1:10^{-2}$ $1:10^{-3}$ ตรวจวิเคราะห์จำนวนจุลินทรีย์ทั้งหมดด้วยวิธี pour plate โดยใช้ปิเปตตัวอย่างแต่ละความเจือจางใส่ในจานเพาะเชื้อจานละ 1 มล. แต่ละระดับความเจือจางทำ 2 จาน เทอาหารเลี้ยงเชื้อ (PCA) ลงในจานประมาณ 15-20 มิลลิลิตร เขย่าจานโดยหมุนไปทางขวา 15 ครั้งและหมุนไปทางซ้าย 15 ครั้ง ตั้งทิ้งไว้จนวันแข็ง บ่มที่อุณหภูมิ 30-35 °C เป็นเวลา 2-5 วัน

นับจำนวนโคโลนีทั้งบนผิวหน้าและที่ฝังในอาหารเลี้ยงเชื้อ เลือกเฉพาะความเจือจางที่มีโคโลนีระหว่าง 30-300 โคโลนี ต่อจานเพาะเชื้อ นับจำนวนรวมทั้ง 3 จาน แล้วหาค่าเฉลี่ย



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ภาคผนวก ข

วิธีวิเคราะห์ปริมาณอะมิโนไนโตรเจน

ไนโตรเจนจากกรดอะมิโน คือ ผลต่างคิดเป็นกรัมระหว่างฟอร์มัลดีไฮด์ไนโตรเจน (Formaldehyde nitrogen) กับอิมโมเน็สคัลไนโตรเจน ในน้ำต้มกึ่ง 1 ลิตร

ข.1 ฟอร์มัลดีไฮด์ไนโตรเจน (มอก.3-2526)

อุปกรณ์

เครื่องวัดความเป็นกรด-ด่าง (pH Meter)

สารเคมี

1. สารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ ความเข้มข้น 0.1 โมล ต่อ ลิตร
2. สารละลายฟอร์มัลดีไฮด์ที่มีค่าความเป็นกรด-ด่างเท่ากับ 9 โดยการปรับความเป็นกรด-ด่างด้วยสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์

วิธีทดลอง

1. นำตัวอย่างน้ำลวกกึ่งที่เจือจางแล้ว (1:9) มา 10 ml. ปรับ pH เป็น 7 โดยใช้สารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์
2. เติมสารละลายฟอร์มัลดีไฮด์ 10 ml.
3. ไตเตรตด้วยสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ จนกระทั่งได้ค่า pH เป็น 9
4. คำนวณตามสูตร

$$X = 14 yM$$

X คือ ปริมาณของฟอร์มัลดีไฮด์ไนโตรเจนในตัวอย่างน้ำลวกกึ่ง 1 ลิตรเป็นกรัม
y คือ ปริมาตรของสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ที่ใช้ในการไตเตรตเป็น ml.
M คือ ความเข้มข้นของสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์เป็น โมลต่อ ลิตร

๓.2 อิมโมเนย์คัลไนโตรเจน (มอก.3-2526)

อุปกรณ์

ชุดกลั่นโปรตีน Buchi 321

สารเคมี

1. แมกนีเซียมออกไซด์
2. กรดบอริก ความเข้มข้น 4 %
3. สารละลายกรดซัลฟูริก ความเข้มข้น 0.05 โมล ต่อลิตร
4. Mix Indicator (เมทิลเรดและโบรโมครีซอลกรีน ความเข้มข้นร้อยละ 0.1 โดยน้ำหนัก ในอัตราส่วน 1:5)

วิธีทดลอง

1. นำตัวอย่างที่เจือจางตาม ข.1 มา 50 ml. ใส่ในขวดกลั่น
2. เติมแมกนีเซียมออกไซด์ 3 กรัม และน้ำกลั่น 100 ml.
3. กลั่นอิมโมเนย์ที่เกิดขึ้นลงในขวดแก้วที่มีกรดบอริก 4 % ปริมาตร 50 ml. และได้หยดเมทิลเรด-โบรโมครีซอลกรีนอินดิเคเตอร์ 3-4 หยด ตั้งเวลาในการกลั่นประมาณ 10 นาที (ทดสอบด้วยกระดาษลิตมัส ไม่มีการเปลี่ยนแปลงสี)
4. ไตเตรตอิมโมเนย์ที่กลั่นได้ด้วยสารละลายกรดซัลฟูริก จนสารละลายเปลี่ยนจากสีเขียวเป็นสีชมพู
5. คำนวณตามสูตร

$$X = 5.6 yM$$

X คือ ปริมาณอิมโมเนย์คัลไนโตรเจนในตัวอย่างน้ำลวกกึ่ง 1 ลิตร ต่อกรัม

y คือ ปริมาตรของสารละลายกรดซัลฟูริกที่ใช้ในการไตเตรต เป็น ml.

M คือ ความเข้มข้นของสารละลายกรดซัลฟูริกเป็น โมล ต่อลิตร

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ภาคผนวก ค

แบบทดสอบทางประสาทสัมผัส

ค.1 แบบทดสอบทางประสาทสัมผัสด้านกลิ่นและสีของผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสกึ่งแบบผงแห้ง

ชื่อ _____ อายุ _____ ปี เพศ _____
วันที่ _____ เวลา _____

กรุณาทดสอบผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสกึ่งทั้ง 4 ตัวอย่าง แล้วให้คะแนนคุณสมบัติต่างๆ
เปรียบเทียบกันตามเกณฑ์ ดังนี้

- 9 หมายถึง ระดับความเข้มข้นที่สุด
- 7 หมายถึง ระดับความเข้มข้นมาก
- 5 หมายถึง ระดับความเข้มข้นปานกลาง
- 3 หมายถึง ระดับความเข้มข้นต่ำ
- 1 หมายถึง ระดับความเข้มข้นต่ำที่สุด

ลักษณะ	รหัส			
ระดับความเข้มข้น				
ระดับความเข้มข้นกลิ่น				

ชื่อเสนอแนะ _____

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ค.2 แบบทดสอบทางประสาทสัมผัสของผลิตภัณฑ์ปรุงแต่งกลิ่นรสกึ่งเมื่อละลายน้ำ

ชื่อ..... อายุ..... ปี เพศ.....

กรุณาทดสอบผลิตภัณฑ์สารปรุงแต่งกลิ่นรสกึ่งทั้ง 4 ตัวอย่าง แล้วให้คะแนนคุณสมบัติต่างๆ เปรียบเทียบกันตามเกณฑ์ ดังนี้

- 9 หมายถึง มีระดับความเข้ม/การยอมรับมากที่สุด
 7 หมายถึง มีระดับความเข้ม/การยอมรับมาก
 5 หมายถึง มีระดับความเข้ม/การยอมรับปานกลาง
 3 หมายถึง มีระดับความเข้ม/การยอมรับต่ำ
 1 หมายถึง มีระดับความเข้ม/การยอมรับต่ำที่สุด

ลักษณะ	รหัส			
ระดับความเข้มของสี				
ระดับความเข้มของกลิ่น				
ระดับความเข้มรสหวาน				
ระดับความเข้มรสขม				
ระดับความเข้มของกลิ่นรสโดยรวม				
ระดับการยอมรับกลิ่นรสโดยรวม				

ข้อเสนอแนะ _____

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
 ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้