

สำนักหอสมุดกลาง พระจอมเกล้าลาดกระบัง

ใบรับรองปัญหาพิเศษ

เรื่อง

ผลของ Resistant starch จากกล้วยต่อจุลินทรีย์ในลำไส้
(Effect of Resistant Starch from banana on intestinal microorganism)

นางสาวบุดู

นางสาวศิริ

17040810

17040826



ได้รับการพิจารณาเห็นชอบจาก

AKS

(ผศ.ดร.ศศิวิมล ชื่นอ้อม อาเหม็ด)

อาจารย์ที่ปรึกษาปัญหาพิเศษ

ส.ร.

ว 4470

9550

เลขหมู่.....

เลขทะเบียน **85370**

วัน,เดือน,ปี **11 พ.อ. 2551**

120 10893

หอสมุดนี้เป็นเอกสารที่จัดทำขึ้นเพื่อการบริการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้เผยแพร่โดยไม่ได้รับอนุญาต การคัดลอกหรือการนำข้อมูลไปใช้โดยไม่ได้รับอนุญาตถือว่าผิดกฎหมาย

นางสาวบุญญวรรณ ไกรคง และ นางสาวศิริพร บุรณรัช : ผลของ Resistant Starch จากกล้วยต่อ จุลินทรีย์ในลำไส้ (Effect of Resistant Starch from banana on intestinal microorganisms).

สาขาวิชาเทคโนโลยีการหมัก ภาควิชาอุตสาหกรรมเกษตร คณะอุตสาหกรรมเกษตร

สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหาร ลาดกระบัง

ชื่ออาจารย์ที่ปรึกษา ผศ.ดร.ศศิวิมล ชื่นอ้อม อาเหม็ด

ในการทดลองนี้ได้ศึกษาการเตรียมสตาร์ชที่ต้านทานต่อการย่อย (resistant starch : RS) จากกล้วยที่ปลูกในประเทศไทย ได้แก่ กล้วยหอม กล้วยน้ำว้า และกล้วยหักมุก และนำมาทดสอบ คุณสมบัติรีโอบิโอติกของสตาร์ชที่เตรียมได้ โดยศึกษาความสามารถในการใช้ RS จากกล้วยเพื่อ เป็นแหล่งคาร์บอนของ

Bacteroides จากผลการ ของจุลินทรีย์ที่ดีในลำไส้ หักมุก มีแนวโน้มที่จะสนับสนุนการเจริญของ Clostridium

dium และ ในการเจริญ จากกล้วย มีแนวโน้ม E. coli และ



.....
นางสาวบุญญวรรณ ไกรคง

Handwritten signature

นางสาวศิริพร บุรณรัช ผศ.ดร.ศศิวิมล ชื่นอ้อม อาเหม็ด วัน/เดือน/ปี
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

กิตติกรรมประกาศ

การทำปัญหาพิเศษเรื่องผลของ Resistant Starch จากกล้วยต่อจุลินทรีย์ในลำไส้ (Effect of Resistant Starch from banana on intestinal microorganisms) สามารถสำเร็จผ่านไปได้ด้วยดี ทางคณะผู้จัดทำต้องกราบขอบพระคุณท่านอาจารย์ที่ปรึกษา ผศ.ดร.ศศิวิมล ชื่นอ้อม อาเหม็ด เป็นอย่างสูง ทั้งจากการขอรุณที่ใช้ในการทดลอง และจากการให้คำแนะนำที่คมคายต่างๆ ตลอดจนตรวจทานแก้ไขการทำปัญหาพิเศษครั้งนี้ตั้งแต่ต้นจนสำเร็จลุล่วงได้ดี

ขอบคุณเด็กหญิงรัชฎาพิชชา วิจิตรระกะ ที่ให้ความอนุเคราะห์ตัวอย่างอุจจาระที่ใช้ในการทดลองนี้ เพื่อนๆทุกคนที่ให้กำลังใจ ให้คำแนะนำ และน้ำใจเล็กๆน้อยๆในการให้ใช้เครื่องมือและอุปกรณ์ต่างๆ ทำให้การทดลองผ่านไปได้ด้วยรวดเร็วและทันตามกำหนดเวลา ขอขอบคุณครอบครัวที่คอยถามไถ่

รณ ไกรคง
บูรณรัช
51



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญ

	หน้า
บทคัดย่อ.....	ก
กิตติกรรมประกาศ.....	ข
สารบัญ.....	ค
สารบัญตาราง.....	จ
สารบัญรูปภาพ.....	ช
บทนำ.....	1
- ความเป็นมา.....	1
- วัตถุประสงค์.....	1
วาระสารพิธีทัศน์.....	2
- กล้วย.....	2
- แป้ง.....	5
- Resistant Sta.....	6
- โปรไบโอติก.....	10
- แบคทีเรียที่พ.....	13
วัตถุดิบ อุปกรณ์ และวิธี.....	15
- วัตถุดิบ.....	15
- จุลินทรีย์.....	15
- สารเคมี.....	15
- อาหารเลี้ยงเชื้อ.....	15
- อุปกรณ์.....	16
- วิธีการทดลอง.....	17
ผลการทดลองและวิจารณ์.....	19
- ศึกษาการเตรียม Resistant starch จากกล้วยน้ำว้า กล้วยหอมทอง และกล้วยหักมุก.....	19
- ศึกษาคุณสมบัติพรีไบโอติกของสแตร์ชจากกล้วย.....	20
สรุปผลการทดลอง.....	22
ข้อเสนอแนะ.....	23
เอกสารอ้างอิง.....	24
ภาคผนวก ก.....	26

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญ (ต่อ)

	หน้า
ภาคผนวก ข.....	42
ภาคผนวก ค.....	46
ภาคผนวก ง.....	49
ประวัติผู้เขียน.....	51



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญตาราง

หน้า

ตารางที่ 2.1	ปริมาณส่วนประกอบคุณค่าอาหารของกล้วยชนิดต่าง ๆ.....	4
ตารางที่ 2.2	คุณค่าทางอาหารของกล้วยน้ำว้าพันธุ์ต่างๆในผลดิบและผลสุก.....	5
ตารางที่ 2.3	ประเภทของแป้งในอาหารเมื่อพิจารณาตามความสามารถในการถูกย่อยสลายได้.....	6
ตารางที่ 3.1	ชนิดของอาหารเลี้ยงเชื้อและสภาวะในการเจริญของจุลินทรีย์.....	18
ตารางที่ 4.1	ค่าผลได้ (% yield) แป้งและสคาร์ชจากกล้วยน้ำว้ากล้วยหอมทองและกล้วยหักมุก.....	20
ตารางที่ 4.2	ผลการตรึง20
ตารางที่ 4.3	ผลการตรึง21
ตารางที่ 4.4	ผลการตรึง21
ตารางที่ 4.5	ผลการตรึง21
ตารางที่ 4.6	ผลการตรึง21
ตารางที่ ก1.1	ผลได้ (%)27
ตารางที่ ก1.2	ผลได้ (%)27
ตารางที่ ก1.3	ผลได้ (%)27
ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์		
- ตารางที่ ก2.1	28
- ตารางที่ ก2.2		m
agar + polyn	29
- ตารางที่ ก2.3	29
- ตารางที่ ก2.4	จำนวนเชื้อ Bifidobacteria ที่เจริญในอาหาร MRS Agar + Cys-HCl.....	30
ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์ที่เจริญในอาหารที่มี RS จากกล้วยหอมทอง		
- ตารางที่ ก3.1	จำนวนเชื้อ <i>E. coli</i> ที่เจริญในอาหาร MacConkey agar.....	31
- ตารางที่ ก3.2	จำนวนเชื้อ Clostridium ที่เจริญในอาหาร Reinforced Clostridium agar + polymyxinB.....	31
- ตารางที่ ก3.3	จำนวนเชื้อ Bacteroides ที่เจริญในอาหาร K-V laked blood agar.....	32
- ตารางที่ ก3.4	จำนวนเชื้อ Bifidobacteria ที่เจริญในอาหาร MRS Agar + Cys-HCl.....	33
ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์ที่เจริญในอาหารที่มี RS จากกล้วยหักมุก		
- ตารางที่ ก4.1	จำนวนเชื้อ <i>E. coli</i> ที่เจริญในอาหาร MacConkey agar.....	33

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญตาราง(ต่อ)

หน้า

- ตารางที่ ก4.2 จำนวนเชื้อ Clostridium ที่เจริญในอาหาร Reinforced Clostridium agar + polymyxinB.....	34
- ตารางที่ ก4.3 จำนวนเชื้อ Bacteroides ที่เจริญในอาหาร K-V laked blood agar.....	35
- ตารางที่ ก4.4 จำนวนเชื้อ Bifidobacteria ที่เจริญในอาหาร MRS Agar + Cys-HCl.....	35
ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์ที่เจริญในอาหารที่มี RS ทางการค้า	
- ตารางที่ ก5.1 จำนวนเชื้อ E. coli ที่เจริญในอาหาร MacConkey agar.....	36
- ตารางที่ ก5.2	m
agar + polyn36
- ตารางที่ ก5.337
- ตารางที่ ก5.4	ICl.....38
ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์	
- ตารางที่ ก6.138
- ตารางที่ ก6.2	m
agar + polyn39
- ตารางที่ ก6.340
- ตารางที่ ก6.4	ICl.....40



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

สารบัญรูปภาพ

	หน้า
ภาพที่ 2.1 ชนิดของจุลินทรีย์โพรไบโอติก.....	12
ภาพที่ 2.2 <i>Clostridium perfringens</i>	13
ภาพที่ 2.3 <i>Escherichia coli</i>	13
ภาพที่ 2.4 <i>Bacteroides fragilis</i>	14
ภาพที่ จ1 เครื่องมือต่างๆที่ใช้ในการทดลอง.....	50



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

บทที่ 1

บทนำ

1.1 ความเป็นมาและความสำคัญของปัญหา

ประเทศไทยเป็นประเทศที่สามารถผลิตกล้วยได้เป็นจำนวนมาก จึงมีการนำกล้วยมาศึกษาวิจัยคุณสมบัติและองค์ประกอบต่างๆ จากงานวิจัยของเกื้อกุลและกล้าณรงค์ (2546) ส่วนหนึ่งพบว่ากล้วยสามารถใช้เป็นวัตถุดิบในการผลิตเป็น Resistant Starch (RS) หรือแป้งเพื่อสุขภาพ ซึ่งมีประโยชน์ต่อระบบขับถ่ายและระบบหมุนเวียนเลือด สติลลาและศิริพร (2550) ได้ศึกษาเบื้องต้นพบว่า RS

คาร์บอนในการเจริญของ

ปัจจุบันการใช้

เนื่องจากพรีไบโอติกไม่

กระตุ้นการเจริญของจุลินทรีย์

แลคโตบาซิล (Lactoba

ส่งผลดีต่อการทำงานของ

น้ำตาลโอลิโกแซ็กคาไรด์

ซึ่งต้องนำเข้าจากต่างประเทศ

ดังนั้นในการทด

(resistant starch) จาก

เตรียมได้ โดยเปรียบเทียบ

ในลำไส้มนุษย์ ทั้งจุลินทรีย์

coli และ *Bacteroides*

เพื่อเป็นแนวทางในการขยายการใช้ประโยชน์จากกล้วยดิบเพื่อเป็นแหล่ง

ผลิตสารพรีไบโอติกที่มีราคาไม่แพงต่อไป



สุขภาพ

ะจงดต่อการ

teria) และ

โรค และ

นใหญ่เป็น

ละอินนูลิน

้อย

งสตร์ชที่

งจุลินทรีย์

idium , *E.*

1.2 วัตถุประสงค์

1.2.1 เพื่อศึกษาการเตรียมสแตร์ชที่ต้านทานต่อการย่อย (RS) และเปรียบเทียบผลได้ของแป้งกล้วย และสแตร์ชที่เตรียมจากจากกล้วยหอม กล้วยน้ำว้า และกล้วยหักมุก

1.2.2 เพื่อศึกษาผลของ Resistant Starch ที่เตรียมจากแป้งกล้วยหอม กล้วยน้ำว้า และกล้วยหักมุกต่อการเจริญของจุลินทรีย์ในลำไส้มนุษย์

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

บทที่ 2

วารสารปริทัศน์

2.1 กัญญา (เบญจมาศ, 2545)

กัญญาเป็นผลไม้ที่รู้จักกันทั่วไป ซึ่งต้นกัญญาเป็นต้นไม้ที่ให้ประโยชน์ทุกส่วน ตั้งแต่ใบตอง กาบกัญญา ผลกัญญาทั้งสุกและดิบ หน่อกัญญาอ่อน ปลีกกัญญา ราก และลำต้นใต้ดิน โดยเฉพาะส่วนของผลกัญญา สามารถนำมาใช้ประโยชน์ได้หลายหลาก เช่น กัญญา น้ำว่าที่สุกงอมใช้เป็นอาหารสำหรับเลี้ยงเด็กอ่อน โดยกัญญา น้ำว่าที่สุกงอมจะมีคุณค่าทางอาหารที่สูงและทั้งยังย่อยได้ง่าย

กัญญาเป็นผลไม้ที่มีราคาไม่แพง มีปลูกทั่วไปในประเทศไทย ซึ่งยังมีเชิงเสาะปลูกตลอดปี ให้คุณค่าทางอาหารสูง และ
ฉาบ กัญญา
แขก กัญญาเชื่อม ขนมหก

2.1.1. ส่วนประ
ผลกัญญาเจริญ
ผสมพันธุ์ โดยแบบผสม
ผสมพันธุ์ก่อนเจริญเติบโต
แตกหน่อ เนื้อกัญญาคือ
เกสรตัวเมียที่เป็นหมัน
ผลกัญญาทั้งหมด
กลุ่มบนช่อดอก เรียกว่า
ดอกตัวเมียที่หลุดร่วงไป



พันธุ์และไม้
จะต้องนำมา
ปลูก โดยการ
ใส่กัญญาคือ
ดอกแต่ละ
ลูกสีด้า คือ

2.1.2. กัญญา น้ำว่า มีปลูกกันมากทั่วทุกภาคของประเทศไทย เฉพาะเป็นกัญญาที่ทนทานในทุกสภาพดินฟ้าอากาศได้ดีกว่ากัญญาพันธุ์อื่นๆ คนไทยนิยมปลูกในส่วนหลังบ้าน ด้วยความแพร่หลายของกัญญาพันธุ์นี้จึงมีชื่อเรียกต่างกันไปตามท้องถิ่น อย่างเช่น ภาคเหนือจะเรียกว่า กัญญาใต้ คนจันทบุรีเรียกว่า กัญญามะลิอ่อน คนอุบลเรียก กัญญาคานีอ่อน ลำต้นของกัญญา น้ำว่าจะมีความสูงไม่เกิน 3.5 เมตร ก้านใบมีร่องค่อนข้างแคบ ก้านช่อดอกไม่มีขน เครือหนึ่งมี 8-10 หวี หวีหนึ่งมี 13-16 ผล ผลและเปลือกหนากว่ากัญญาไข่ แต่ความยาวใกล้เคียงกับกัญญาไข่เนื้อกัญญาสีขาว แกนกลางเรียกว่าไส้กลาง มีสีเหลือง ขาว หรือชมพู ซึ่งทำให้กัญญาแบ่งเป็น กัญญา น้ำว่าแดง กัญญา น้ำว่าเหลือง กัญญา น้ำว่าขาว

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

กล้วยน้ำวามีประโยชน์มาก ใช้เป็นอาหารของเด็กอ่อน เด็กทารกวัย 3 เดือน ทุกคนต้องผ่านการกินกล้วยน้ำว้าครูดมาแล้วทั้งสิ้น นอกจากนี้เป็นอาหารของทารกแล้วยังนิยมนำมาบริโภคสด และทำขนมอีกด้วย

2.1.3. กล้วยหอมทอง ปัจจุบันนิยมปลูกกันมาก มีการส่งเสริมกันทั่วไป กำลังเป็นที่นิยมของผู้บริโภคทั้งในประเทศและต่างประเทศแต่มีข้อเสียคือไม่ทนทานต่อโรคตายพราย และโรคใบจุด กล้วยหอมจะมีอยู่หลายพันธุ์ ทั้งกล้วยหอมเขียว กล้วยหอมจันทร์ กล้วยหอมเขียวค่อม แต่ที่นิยมมากที่สุดคือ กล้วยหอมทองเพราะว่ามีกลิ่นหอม รสหวาน

กล้วยหอมทองจะมีลำต้นสูงประมาณ 3.5 เมตร เครือหนึ่งจะมี 5-6 หวี หวีหนึ่งมีประมาณ 10-15 ผล ปลายผลจะมีจุดยื่นออกมาให้เห็นได้ชัดเจน เปลือกบาง เมื่อผลกล้วยสุก จะเปลี่ยนเป็นสีเหลืองทอง และรอบๆเขตปริมาตรแม่โจ้, 2548)

ปทุมธานี
วิทยาลัย

2.1.4. กล้วยหัก
ต้นสูง 3-3.5 เมตร กา
หวี หวีหนึ่งมี 12-16
(ฝ่ายส่งเสริมการเกษตร

เ็นวล มีลำ
ระมาณ 7
จึงจะอร่อย

2.1.5. กล้วยค้ำ
กล้วยเป็นผลไม้

รางที่ 2.1)
ยโดยเฉลี่ย

จึงเหมาะสำหรับการบริ
วันละ 4 - 4.5 กิโลกรัม ใช้แทนเนื้อสัตว์ได้ด้วย กล้วยเป็นผลไม้ที่มีคุณค่าพอกับมันฝรั่ง คณะที่ปรึกษาของการวิจัยด้านการเกษตรนานาชาติ (Consultative Group on International Agricultural Research/CGIAR) ภายใต้การสนับสนุนของโครงการสหประชาชาติ (United Nations Development Programme/UNDP) ได้จัดอันดับความสำคัญของกล้วยและกล้วย (Banana and Plantain) ว่าเป็นอาหารที่ประชากรโลกบริโภคสูงเป็นอันดับ 4 ของโลก ในแง่ปริมาณการผลิตรวมรองจากข้าว ข้าวสาลี และนม ตามลำดับ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ 2.1 ปริมาณสารอาหารของกล้วยชนิดต่าง ๆ ในส่วนที่รับประทานได้ 100 กรัม

ชนิดของกล้วย	กล้วยน้ำว้า	กล้วยหอมทอง	กล้วยหักมุก
พลังงานเป็นกิโลแคลอรี	122	131	112
โปรตีนเป็นกรัม	1.2	1.0	1.2
คาร์โบไฮเดรตเป็นกรัม	26.1	31.4	26.3
ไขมันเป็นกรัม	0.3	0.2	0.2
วิตามินต่าง ๆ			
เอ เป็นหน่วยสากล	275	122	116
บีหนึ่ง เป็น			
บีสอง เป็น			
ซี เป็นมิลลิ			
เกลือแร่ เป็น			
แคลเซียม			
ฟอสฟอรัส			
เหล็ก			
น้ำเป็นกรัม			

ที่มา : ฝ่ายส่งเสริมการเกษตร

จะเห็นได้ว่ากล้วย
สารอาหารบางอย่างไม่เท่า
น้ำว้าถึง 3 เท่า เป็นต้น
ทางเคมีที่แตกต่างกันด้วย (ตารางที่ 2.1)

ชนิดอาจมี
ว่าในกล้วย
ก็ประกอบ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ 2.2 คุณค่าทางอาหารของกล้วยน้ำว้าพันธุ์ต่างๆ ในผลดิบและผลสุก

กล้วยน้ำว้า (ในส่วนของ กินได้ 100 กรัม)	อายุกล้วย (%ของ อายุกล้วย สุก)	ส่วนประกอบ					
		ความชื้น	ไขมัน	เยื่อใย	โปรตีน	เถ้า	คาร์โบไฮเดรต
กล้วยน้ำว้า ไส้ขาว	75	64.28	0.29	0.38	0.87	0.73	33.45
	90	64.92	0.31	0.41	0.74	0.87	32.75
	กล้วยสุก	69.36	0.38	0.57	0.73	0.95	28.02
กล้วยน้ำว้า ไส้เหลือง	75	66.32	0.28	0.38	0.84	0.72	31.45
	90						30.76
	กล้วยสุก						27.87
กล้วยน้ำว้า ไส้แดง	75						32.41
	90						31.37
	กล้วยสุก						27.92
กล้วยน้ำว้า ดิบ	กล้วยดิบ						28.70

ที่มา : วิไลลักษณ์ และคณะ

2.2 แป้ง

“แป้ง”ตามความหมายของกรมส่งเสริมการค้าระหว่างประเทศ หมายถึง แป้งที่ทำจากพืชที่มีแป้งสูง เช่น ข้าวโพด ข้าวเจ้า และมันสำปะหลัง (กรมส่งเสริมการค้าระหว่างประเทศ, 2544) และ “สตาร์ช” ซึ่งมีความแตกต่างกันดังนี้

ฟลาว (Flour) หมายถึง คาร์โบไฮเดรตที่มีองค์ประกอบของคาร์บอน ไฮโดรเจน และออกซิเจนเป็นส่วนใหญ่ และมีสิ่งเจือปนอยู่มาก เช่น โปรตีน ไขมัน เกลือแร่ ตัวอย่างเช่น แป้งข้าวโพด (Corn flour) แป้งข้าวเจ้า (Rice flour)

สตาร์ช (Starch) หมายถึง คาร์โบไฮเดรตที่มีองค์ประกอบของคาร์บอน ไฮโดรเจน และออกซิเจนเป็นส่วนใหญ่ และมีการกำจัดสิ่งเจือปนอันหมายถึง โปรตีน ไขมัน เกลือแร่อื่นๆ ออกไป จนเหลือแป้งบริสุทธิ์เป็นส่วนใหญ่ ตัวอย่างเช่น สตาร์ชข้าวโพด (corn starch) สตาร์ชแป้งสาลี (wheat starch) สตาร์ชแป้งมันสำปะหลัง (tapioca starch) เป็นต้น (เกื้อกุล และกล้าณรงค์, 2544)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

แป้ง (starch) เป็นอาหารหลักและแหล่งของพลังงานที่สำคัญชนิดหนึ่งของมนุษย์ สามารถพบอยู่ทั่วไปตามส่วนต่างๆของพืช เช่น ในผลของกล้วย ในเมล็ดของธัญชาติ ในหัวของ มันสำปะหลัง เป็นต้น แป้งเป็นวัตถุดิบที่มีศักยภาพในการผลิตเป็นอาหารเพื่อสุขภาพสูง โดยในปัจจุบันนี้ได้มีการพัฒนาผลิตภัณฑ์อาหารเพื่อสุขภาพจากแป้งหลายชนิด เช่น Maltodextrin เพื่อใช้เป็นสารทดแทนไขมัน (Fat substitutes) (Hassel, 1993; Sobczynska and Setser, 1991) และ แป้งที่ไม่สามารถถูกย่อยได้ด้วยเอนไซม์ในลำไส้เล็กของมนุษย์ (Resistant starch) ที่สามารถใช้ทดแทนเส้นใยอาหารได้ เป็นต้น

แป้งเป็นคาร์โบไฮเดรตชนิดหนึ่ง ที่สามารถถูกย่อยสลายได้โดยเอนไซม์ และได้ผลิตภัณฑ์สุดท้ายเป็นกลูโคส ซึ่งสามารถดูดซึมเข้ากระแสเลือด เพื่อใช้เป็นแหล่งพลังงานของมนุษย์ เมื่อพิจารณาแป้งตามความสามารถในการถูกย่อยสลาย สามารถแบ่งประเภทของแป้งในอาหารได้ดังตารางที่ 2.3

ตารางที่ 2.3 ประเภท

ประเภทแป้ง	ยี่ห้อ
1. แป้งที่สามารถถูกย่อยอย่างรวดเร็ว (Rapidly digestible starch; RDS)	ได้ยี่ห้อ ยี่ห้อ ยี่ห้อ
2. แป้งที่สามารถถูกย่อยอย่างช้าๆ (Slowly digestible starch; SDS)	ยี่ห้อ ยี่ห้อ ยี่ห้อ
3. แป้งที่ไม่สามารถถูกย่อยได้ด้วยเอนไซม์ (Enzyme-resistant starch; RS)	ยี่ห้อ ยี่ห้อ

ที่มา : เกื้อกุล และกล้าณรงค์ (2544)

2.3 Resistant Starch (เกื้อกุล และกล้าณรงค์, 2544)

แป้งที่ไม่สามารถถูกย่อยได้ด้วยเอนไซม์ (Enzyme-resistant starch หรือ Resistant starch) ตามคำนิยามของ European FLAIR-Concerted Action on Resistant starch หมายถึง แป้งและผลิตภัณฑ์ของแป้งที่ไม่สามารถถูกย่อยสลายได้โดยเอนไซม์และไม่ถูกดูดซึมภายในลำไส้เล็กของ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

มนุษย์ซึ่งสามารถแบ่งตามลักษณะและแหล่งที่มาได้เป็น 4 ประเภทคือ

1) RS1 (physically inaccessible starch) คือ แป้งที่มีลักษณะทางกายภาพขัดขวางการทำงานของเอนไซม์ โดยเม็ดแป้งอาจถูกห่อหุ้มอยู่ในร่างแหของโปรตีน หรือถูกตรึงอยู่ภายในเซลล์หุ้มเมล็ดพืชทำให้เอนไซม์ไม่สามารถเข้าไปทำปฏิกิริยาในเม็ดแป้งได้ ได้แก่ ธัญพืช (cereal) และพืชตระกูลถั่ว ที่โครงสร้างของพืชถูกทำลายไปบางส่วน (ผ่านการขัดสีบางส่วนหรืออบคหยาบ) แต่ยังคงสภาพเป็นเมล็ดพืชอยู่ก่อนข้างสมบูรณ์ยังมีเยื่อหุ้มเมล็ดชั้นนอกหุ้มอยู่

2) RS2 (raw starch granules) คือ เม็ดแป้งดิบที่ทนทานต่อการทำงานของเอนไซม์เป็นสารที่มีอนุภาคขนาดเล็กๆกระจายอยู่อย่างอิสระแต่ยังอยู่ในสภาพดิบที่ยังไม่ผ่านความร้อน (native starch granules) หรือ ungelatinized granule ซึ่งจะทนต่อการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ แอลฟา-อะไมเลส จนกว่าจะถูกเจลาติไนซ์ (gelatinized) และเห็นพวกที่มีรูปผลึกตามแบบ x-diffraction เป็น B-type ซึ่งได้แก่ แป้งที่มีอะไมโลสใน และแป้งที่มีอะไมโลสใน

3) RS3 (retrograde resistant starch ชนิด (nongranular starch) เจลาติไนซ์ (gelatinized) ขณะที่เม็ดแป้งพองตัวกับเอนไซม์ (Asp and Bjorndal) ให้เห็นตัว ขนมปิ้ง อาหารด้วย เพราะแป้งที่มีอัตราอะไมโลเพกทินสูงและ

4) RS4 (modified)

หรือทางฟิสิกส์จากเดิมด้วยความร้อน หรือเอนไซม์ โดยมีวัตถุประสงค์ในการผลิตเพื่อการค้า

ากเมล็ดถั่ว

ะมีการเกิด

ขนาดเล็ก

จนแป้งเกิด

ออกมาใน

ร่อยด้วย

เต็มแล้วทั้ง

อะไมโลสสูง

แป้งที่มี

ารเคมี

2.3.1 ผลของ resistant starch ต่อสุขภาพ (Mauro, 1996)

เนื่องจากคุณสมบัติที่สำคัญของ resistant starch คือ ไม่สามารถถูกย่อยสลายได้โดยเอนไซม์ในลำไส้เล็ก จึงทำให้ resistant starch มีคุณสมบัติเหมือนกับใยอาหาร ซึ่งมีประโยชน์ต่อระบบขับถ่าย และระบบหมุนเวียนเลือด โดยจะช่วยป้องกันหรือลดภาวะโรคอ้วน และลดปริมาณคอเลสเตอรอลในเส้นเลือด อีกทั้งยังช่วยลดความเสี่ยงต่อการเกิดโรคต่างๆ เช่น โรคมะเร็ง โรคไขมันอุดตันในเส้นเลือด โรคหัวใจ และโรคเบาหวาน เป็นต้น

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

2.3.1.1. โยอาหารกับสุขภาพ

แม้ว่าโยอาหารจะไม่ถูกดูดซึมในระบบทางเดินอาหาร แต่โยอาหารก็มีประโยชน์ทั้งในแง่การป้องกันและการรักษาโรคบางชนิด จากรายงานการศึกษาทางระบาดวิทยาหลายชิ้น แสดงให้เห็นถึงความสัมพันธ์ ระหว่างการบริโภคเส้นโยอาหารในปริมาณที่ต่ำและโรคบางชนิด เช่น โรคลำไส้งอก (diverticular disease) และโรคเบาหวาน ซึ่งแสดงให้เห็นว่าโยอาหารจากผักมีความสำคัญต่อสุขภาพโดยจะเน้นถึงความสำคัญในการบริโภคโยอาหารจากผักอย่างเหมาะสม ในปี 1985 ข้อกำหนดสารอาหารที่แนะนำให้บริโภคประจำวัน สำหรับคนไทยอายุตั้งแต่ 6 ปีขึ้นไปของไทย (Thai Recommended Daily Intake, Thai RDI) กำหนดว่าควรบริโภคโยอาหาร 25 กรัมต่อวัน

2.3.2.2. Resistant starch กับสุขภาพ (บุษบา, 2543)

2.3.2.2.1 ด้านสุขภาพในลำไส้ใหญ่

resistan

ลำไส้ใหญ่และเกิดการย่อยที่เอื้อประโยชน์ในค่านี ไบมันสายสั้นๆ ได้แก่ กรดไขมันสายสั้นๆ ได้แก่ กรดไขมันที่ได้อาจจะไปยับยั้งค่า pH) ภายในลำไส้ใหญ่ทั้งสามชนิดที่เกิดขึ้นคือ ผลการศึกษาในหนูทดลอง acetic:propionic:butyric สัดส่วนเท่ากับ 81:18:1

สูงสุดในการหมักที่ลำไส้ใหญ่ จากการศึกษาในสภาวะทดลอง (*in vitro*) พบว่ากรดบิวทีริก (butyric acid) มีผลโดยตรงต่อการระงับหรือป้องกันการเกิดเนื้องอก (Tumor) ส่วนกรดโพรพิโอนิก (propionic acid) มีบทบาทโดยตรงในขบวนการเมตาโบลิซึมของน้ำตาลกลูโคสและไขมัน

(ii) resistant starch ที่ไม่ผ่านการหมักโดยจุลินทรีย์ในลำไส้จะช่วยเพิ่มปริมาณอุจจาระได้ดี แต่ได้มีบางรายงานให้ความเห็นว่าปริมาณอุจจาระที่เพิ่มขึ้นอาจเนื่องมาจากการเพิ่มปริมาณของจำนวนจุลินทรีย์ที่เกิดขึ้นในลำไส้ใหญ่เอง โดยมีการพบว่า ในคนปกติทั่วไปเมื่อบริโภคสตาร์ชจากมันฝรั่ง และสตาร์ชจากกล้วย รวมถึงสตาร์ชที่ retrograded แล้ว (ของสตาร์ชจากแป้งสาลี และแป้งข้าวโพด) จะช่วยให้มีการขับถ่ายได้ง่าย คือ ช่วยระบายได้ดี และการเพิ่มปริมาณอุจจาระนี้ จะส่งผลในการป้องกันอาการท้องผูก ช่วยลดสารพิษต่างๆ ในร่างกายที่อาจก่อให้เกิดเซลล์มะเร็ง โรคผนังลำไส้ใหญ่อักเสบ และโรคริดสีดวงทวาร เป็นต้น โรคลำไส้งอก

ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ที่ผ่านเข้าสู่
กันแต่ชนิด
มักได้กรด
บิวทีริก
ช่วย โดย
เป็นกรด-
กรดไขมัน
starch จาก
จะได้กรด
บิวทีริก จะได้
butyric acid

(Diverticular disease) เป็นโรคที่เกิดขึ้นภายในลำไส้ใหญ่ซึ่งมีผลจากการบริโภคอาหารที่มีเส้นใย น้อย นอกจากนี้ยังเป็นผลมาจากท้องอืดและความดันในลำไส้ โดยปกติแล้วโรคนี้อาจอยู่ในภาวะที่ไม่มีอาการแต่ในคนไข้บางรายอาจมีอาการปวดท้องและไม่สบาย โรคมะเร็งลำไส้ใหญ่ (Colon Cancer) โยอาหารมีความเกี่ยวข้องกับการลดความเสี่ยงของโรคมะเร็งลำไส้ใหญ่ โดยการลดความเข้มข้นของสารก่อมะเร็งและเร่งเวลาในการขับถ่าย ซึ่งจะลดโอกาสการพบกันของเนื้อเยื่อลำไส้ใหญ่กับสารก่อมะเร็งที่มีอยู่ นอกจากนี้ยังสามารถปรับความเป็นกรด-ด่าง (pH) ในลำไส้ใหญ่ผ่านการสร้าง Volatile fatty acid โรคท้องผูกและริดสีดวง (Constipation and hemorrhoids) โรคท้องผูกมีลักษณะเฉพาะคือการขับถ่ายไม่เป็นเวลา (น้อยกว่า 3 ครั้งต่อสัปดาห์) เวลาหยุดนิ่งในระบบทางเดินอาหาร 5 วัน หรือมากกว่านั้น การเพิ่มการบริโภคใยอาหารจะช่วยลดอาการท้องผูกและอาการข้างเคียงอื่นๆ เช่น โรคริดสีดวง

2.3.2.2

ไตรกลีเซอไรด์ในเลือด
คอเลสเตอรอลออกจากร
ลดลง

อรอล และ
ช่วยกำจัด
มเลือด

2.3.2.2

เนื่องจากการบริโภค resi
ต่างจากการบริโภคคาร์โบ
ป้องกันไม่ให้เกิดการใช้
hypoglycemia และจาก
เป็นโรคเบาหวาน โดยมี
ผู้ป่วยโรคเบาหวาน ร่วม

ใน
คนานขึ้น
การ
ง
ต่อผู้ป่วยที่
หารของ
ง

2.3.2.2

ทางโภชนาการ ดังนั้นอาหารที่มีปริมาณเส้นใยอาหารสูงจะช่วยลดความเสี่ยงต่อการเป็นโรคอ้วน และช่วยในการลดและควบคุมน้ำหนักได้ โดยการบริโภคผลิตภัณฑ์เสริม resistant starch จะช่วยลดความเข้มข้นของอินซูลินที่เป็นตัวกระตุ้นให้เกิดความอยากอาหาร และ resistant starch ที่ผ่านการหมักโดยจุลินทรีย์จะได้กรดไขมันสายสั้นๆที่จะถูกดูดซึมไปสร้างพลังงานให้กับร่างกาย ได้แก่ 2 kcal/g ของ resistant starch (2 กิโลแคลอรีต่อกรัมของ resistant starch) ซึ่งปริมาณพลังงานจาก resistant starch นี้ จะเป็นเพียงครึ่งหนึ่งของการบริโภคคาร์โบไฮเดรตทั่วไป รวมถึงกรดไขมัน propionic acid ที่ได้จากการหมักในลำไส้ใหญ่จะมีผลโดยตรงต่อขบวนการเมตาโบลิซึมของร่างกาย ดังนั้นเมื่อนำ resistant starch มาใช้เป็นสารประกอบของอาหารต่างๆจะมีผลช่วยลดพลังงาน ลดปริมาณอาหารที่บริโภคเข้าไป และสามารถช่วยลดและควบคุมน้ำหนักได้

วะผิดปกติ



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

2.3.2.2.5 ช่วยลดความเสี่ยงต่อการเกิดโรคอื่นๆ โดยทางอ้อม เช่น

ไส้ติ่งอักเสบ เป็นต้น

ในปัจจุบันมีการผลิต Resistant starch ในเชิงการค้าแล้ว ได้แก่ Novelose (ของบริษัท National Starch and Chemical) ซึ่งมีปริมาณเส้นใยอาหารทั้งหมด (total dietary fiber) 30% มีลักษณะคล้ายผลิตภัณฑ์ที่ได้จากธัญชาติ แต่มีคุณสมบัติที่ดีกว่า คือมีสีขาวกว่า ไม่มีกลิ่นธัญชาติที่ไม่พึงประสงค์ และมีปริมาณไขมันต่ำ และ CrystaLean (ของบริษัท Opta Food ingredients) ซึ่งเป็น retrograded maltodextrin ที่มีปริมาณเส้นใยอาหารทั้งหมด 30% ใช้สำหรับเพิ่มระดับเส้นใยในผลิตภัณฑ์ขนมอบ หรือผลิตภัณฑ์จาก Extruder

ปัจจุบันนี้ในอุตสาหกรรมอาหารนิยมใช้ Resistant starch เป็นส่วนประกอบในผลิตภัณฑ์ แทนการใช้เส้นใยจากแป้ง สามารถใช้เป็นแหล่งเชื้อธัญชาติสำเร็จรูป เป็นอาหารมีลักษณะหยาบ การใช้แหล่งเชื้อใยอื่นๆ และผลิตภัณฑ์จาก Ext เส้นใยอื่นๆ ประกอบเป็นไปได้ในเชิงเทคโนโลยีมากขึ้น รวมทั้งผลิตและผลิตภัณฑ์ต่างๆ

ถ้าไม่มากจึง
ผลิตภัณฑ์
รสสัมผัสของ
รเหมือนกับ
เวกขนมอบ
สูงกว่าแหล่ง
และความ
เนื้ออาหาร
โน โลยีการ

2.4 โพรไบโอติก (Probiotic) (ธารารัตน์, 2542)

คำว่า โพรไบโอติก (Probiotic) ถูกนำมาใช้เป็นครั้งแรกในรายงานการวิจัยทางวิทยาศาสตร์ของ Lilly และ Stillwell ในปี พ.ศ. 2508 เพื่อกล่าวถึงสารที่จุลินทรีย์ชนิดหนึ่งขับออกมา และช่วยกระตุ้นการเจริญเติบโตของจุลินทรีย์อีกชนิดหนึ่ง ซึ่งเป็นการทำงานที่ตรงข้ามกับการทำงานของยาปฏิชีวนะ (antibiotic) ที่จะทำลายจุลินทรีย์เกือบทุกชนิด

ในปี พ.ศ. 2517 Parker ได้ให้คำจำกัดความว่า โพรไบโอติก คือสิ่งมีชีวิตและสารเคมีที่มีผลต่อสมดุลของจุลินทรีย์ในลำไส้ คำจำกัดความล่าสุด ซึ่งเสนอโดย Fuller ในปี พ.ศ. 2532 อธิบายคำว่า โพรไบโอติก คืออาหารเสริมซึ่งเป็นจุลินทรีย์ที่มีชีวิต สามารถก่อประโยชน์ต่อร่างกายของสิ่งมีชีวิตที่มันอาศัยอยู่ โดยการปรับสมดุลของจุลินทรีย์ในร่างกาย

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

แบคทีเรียที่ดีมีประโยชน์ต่อร่างกายเรา ได้แก่ แบคทีเรียที่ผลิตกรดแลคติกได้ ซึ่งอาจเรียกว่า แลคติกแอซิดแบคทีเรีย แบคทีเรียที่ดีเหล่านี้ คือโปรไบโอติกนั่นเอง ได้แก่ แลคโตบาซิลลัส อะซิโดฟิลัส (*Lactobacillus acidophilus*), เอนเทอโรคอกคัส ฟีคาลิส (*Enterococcus faecalis*), สเตรปโตคอกคัส เทอร์โมฟิลัส (*Streptococcus thermophilus*) และ ไบฟิโดแบคทีเรียม ไบฟิเดียม (*Bifidobacterium bifidum*)

แบคทีเรียที่ดี มีประโยชน์ต่อเรานี้ อาศัยอยู่ในลำไส้เล็กและลำไส้ใหญ่ของเรา ตั้งแต่เราเกิด เป็นทารก ทำหน้าที่ช่วยย่อยอาหารและผลิตสารอาหารที่ดีมีประโยชน์ให้กับเรา ได้แก่ กรดอะมิโน กรดแลคติก พลังงาน วิตามินเค วิตามินบี และสารปฏิชีวนะธรรมชาติหลายชนิด ซึ่งจะก่อให้เกิดประโยชน์ต่อร่างกายดังนี้

1. กรดแลคติกที่แบคทีเรียผลิตออกมา จะทำให้สภาวะภายในลำไส้ มีความเป็นกรดมากพอที่จะยับยั้งการเจริญ

2. ทำให้ระบบขับถ่าย การเกิดมะเร็ง โดยเฉพาะ

3. วิตามินบีที่ได้ จะ การผลิตเม็ดเลือดแดงดี

4. ช่วยยับยั้งการเจริญ

5. แลคติกแอซิดแบคทีเรีย

6. นอกจากนี้ ยังผลิตจากการคั่งนม และช่วย



แต่เพียงของ

ะยังทำให้มี

ท้องอืด

2.4.1 ชนิดของ

2.4.1.1

Bifidobacteria เป็นแบคทีเรียแกรมบวก ไม่ต้องการอากาศอย่างแท้จริง มีรูปร่างเป็นแท่งคล้ายตัว Y และไม่ผลิตก๊าซ ถูกค้นพบครั้งแรกโดย Tissier ในปี ค.ศ. 1900 ซึ่งแยกได้จากอุจจาระของเด็กทารก และตั้งชื่อว่า *Bacillus bifidus* และจัดเข้าสู่จีนัส *Bifidobacterium* ในปี ค.ศ. 1920 (Orla-Jensen, 1924) คุณสมบัติที่สำคัญคือสามารถหมักน้ำตาลเฮกโซสได้เป็นกรดแลคติก โดยผ่านวิถีฟอสโฟคีโตเลท (phosphoketolase pathway) เมื่ออยู่ในสภาวะไม่เหมาะสมต่อการเจริญก็จะเกิดการเปลี่ยนแปลงเซลล์ให้มีกิ่งก้านมากมาย ในอาหารที่ขาด เบต้า-เมทิล-ดี-กลูโคซามีน (b-methyl-D-glucosamine) เซลล์ที่มีลักษณะเป็นสองส่วนเท่ากันจะเกิดรูปร่างที่แตกแขนงมากขึ้น (Glick *et al*, 1960) และเมื่อมีการเติมกรดอะมิโนเพียงเล็กน้อยในอาหารเลี้ยงเชื้อ เซลล์ที่เป็นกิ่งก้านมากมายจะเปลี่ยนเป็นแท่งโค้ง *bifidobacteria* นี้ พบได้ในลำไส้เล็ก ลำไส้ใหญ่

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

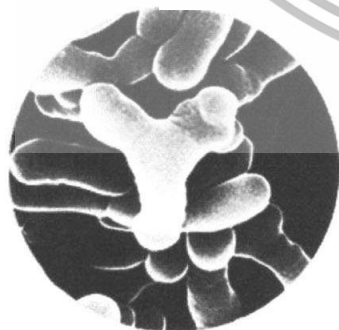
และช่องคลอด ผลิตภัณฑ์ที่เหมาะสมในการเจริญคือ 37-41 องศาเซลเซียส พีเอชที่เหมาะสมคือ 5.5-7.0 ผลิตภัณฑ์แอซิดิก กรดแลคติก ทำให้เพิ่มความเป็นกรดในลำไส้

2.4.1.2 ลักษณะของเชื้อ Lactobacillus (www.vcharkarn.com)

Lactobacilli เป็นแบคทีเรียแกรมบวก ไม่สร้างสปอร์ มีลักษณะเป็นแท่งสั้นๆ เป็นพวก แฟคัลเตดเฟแอนแอโรบ เป็นจุลินทรีย์ที่อาศัยอยู่ในลำไส้ของมนุษย์และสัตว์ ซึ่งเป็นประโยชน์ต่อสุขภาพ แยกได้จากทางเดินอาหาร ในลำไส้เล็กและลำไส้ใหญ่ นอกจากนี้ยังพบบริเวณช่องคลอดอีกด้วย เจริญได้ในสภาวะกรด Lactobacilli สามารถใช้น้ำตาลซึ่งเป็นแหล่งคาร์บอนและผลิตภัณฑ์แลคติกได้มากกว่าร้อยละ 85 ในการหมักแบบโฮโมเฟอร์เมนเททิฟ หรือได้กรดแลคติกร้อยละ 50 คาร์บอนไดออกไซด์ เอทานอล และกรดแอซิดิก ในการหมักแบบเฮเทอโรเฟอร์เมนเททิฟ เจริญได้

ประสิทธิภาพในการต่อ
แข็งแรง 23 คน รับประ
ให้ได้รับเชื้อ E. coli ชนิด
โรค ระยะฟักตัวและระยะ
Saccharomyces boulardii
สัมพันธ์กับการติดเชื้อ
กลุ่มควบคุม 20 คน พบ
ควบคุมที่มีอาการร้อยละ
การติดเชื้อ C. difficile ถึ

ชลเซียส
พันธุ์ที่จะมี
ที่มีสุขภาพ
แล้วลอง
คราการเกิด
รไบโอติก
กที่อรวงที่
ดลอง เป็น
ขกับกลุ่ม
สัมพันธ์กับ



Bifidobacteria



Lactobacillus acidophilus

ภาพที่ 2.1 ชนิดของจุลินทรีย์โพรไบโอติก

ที่มา : www.probiotics.com

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

2.5 แบคทีเรียที่พบในลำไส้ของมนุษย์

2.5.1 *Clostridium perfringens* (สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร, 2548)

C. perfringens เป็นเชื้อแบคทีเรียที่พบในลำไส้ของคนและสัตว์ ย้อมติดสีแกรมลบ รูปท่อน สร้างสปอร์ เคลื่อนที่ไม่ได้ ทนต่อความร้อน แต่ไม่ทนต่อความเย็น เจริญได้ในสภาวะที่ไม่มีออกซิเจน ปล่อยสารพิษในขณะที่สร้างสปอร์ ถ้าปริมาณปนเปื้อนของเชื้อนี้ในอาหารที่รับประทานมากเพียงพอ เชื้อก็จะสร้างพิษขึ้นทำให้เกิดอาหารเป็นพิษได้ *C. perfringens* นี้จะมีสปอร์ซึ่งทนต่อความร้อน การปรุงอาหารที่ความร้อนไม่เกิน 60 องศาเซลเซียสจะไม่สามารถฆ่าเชื้อนี้ได้แม้จะมีระยะเวลาานานก็ตาม อาหารจำพวกเนื้อ เป็ด ไก่ หรือที่มีน้ำขลุกขลิกจะพบมากที่สุด ดังนั้นอาหารที่ปรุงสุกแล้วร้อนๆควรเสิร์ฟทันทีหรือเก็บไว้ที่อุณหภูมิสูงกว่า 60 องศาเซลเซียส

ภาพที่ 2.2 *Clostridium p*
ที่มา : <http://www.technc>

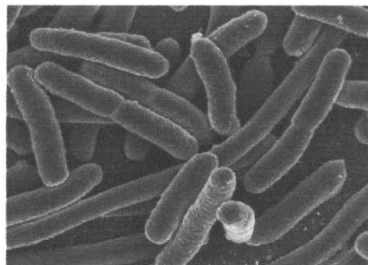
2.5.2 *Escheri*

แบคทีเรีย

โคลิฟอร์ม เป็นตัวชี้การ
มนุษย์ แบคทีเรียชนิดนี้

เหลว หรือเป็นน้ำ แต่อาการมักไม่รุนแรง เพราะทั้งเด็ก และผู้ใหญ่ก็มีภูมิคุ้มกันอยู่บ้างแล้ว เนื่องจาก ได้รับเชื้อนี้เข้าไปทีละน้อยอยู่เรื่อยๆ เชื้อนี้มักปนเปื้อนมากับอาหาร น้ำ หรือ มือของผู้ประกอบอาหาร ปกติเชื้อเหล่านี้อาจพบในอุจจาระได้อยู่แล้วแม้จะไม่มีอาการอะไร

เรียในกลุ่ม
งสัตว์และ
ายอุจจาระ



ภาพที่ 2.3 *Escherichia coli*

ที่มา : <http://www.steve.gb.com>

ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

2.5.3 *Bacteroides fragilis* (สุภาพร ลำเลิศธน, 2550)

เชื้อ *Bacteroides fragilis* เป็นแบคทีเรียกลุ่ม strict anaerobes ที่ไม่สร้าง spore ที่สำคัญในทางการแพทย์อยู่ในวงศ์ Bacteroidaceae รูปร่างท่อน แต่อาจพบหลายแบบ หลายขนาด และความยาวต่างกันได้ มีขนาดกว้าง 0.5 ถึง 0.8 μm ยาว 1.5 ถึง 4.5 μm ติดสีแกรมลบแต่มักมีการติดสีข้อมไม่สม่ำเสมอ มี capsule ที่นอกจากจะช่วยหลบหลีก phagocytosis แล้วยังเกี่ยวข้องกับการทำให้เกิดฝี (abscess) ด้วย แบคทีเรียนี้มี endotoxin ที่ไม่เหมือนปกติ และมีความเป็นพิษต่ออาศัยอยู่ตามส่วนต่างๆของร่างกาย เช่น ในลำไส้ ระบบทางเดินปัสสาวะ ปอด เชิงกราน ตรวจพบเชื้อได้จากสิ่งส่งตรวจหลายชนิดจากผู้ป่วย ที่มีการติดเชื้อที่ระบบต่างๆแทบทุกระบบ การติดเชื้อทำให้เกิดแผลเนื้อตายฝีในปอด เชื้ออุทิวหัวใจอักเสบ

Bacter

และมักคือต่อยาปฏิชีวนะ

ใกล้เคียงกับฤทธิ์ของแบ

ที่ผิวของเชือบุต่างๆ การ

มีอุบัติเหตุเกิดขึ้น นอก

มาแล้ว ยังมี pili ช่วย

phagocytosis และสร้าง

เช่น เชื้อหุ้มสมองอักเสบ



ชื่อได้บ่อย

ธิดา ซึ่งจะ

เชื้อนี้อาศัย

งัด หรือ

ามที่กล่าว

ารต่อต้าน

างๆได้อีก

ภาพที่ 2.4 *Bacteroides fragilis*

ที่มา : <http://schaechter.asmblog.org>

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

บทที่ 3

วัตถุดิบ อุปกรณ์ และวิธีการ

3.1 วัตถุดิบ

3.1.1 กกล้วย

3.1.1.1 กกล้วยน้ำว้าดิบ [*Musa* (ABB group) 'Kluai Num Wa'] ที่มีความแก่ 90-100% จากตลาดหัวตะเข้ จังหวัดกรุงเทพมหานคร

3.1.1.2 กกล้วยน้ำว้าดิบ ที่มีความแก่ 90-100% จากตลาดหัวตะเข้

3.1.1.3 กกล้วยน้ำว้าดิบ ที่มีความแก่ 90-100% จากตลาดหัวตะเข้

3.2 จุลินทรีย์

3.2.1 แบคทีเรียที่ไม่ได้รับยาปฏิชีวนะใด ๆ

3.3 สารเคมี

3.3.1 สารที่

3.3.1.1

3.3.1.2

3.3.1.3 กรดไฮโดรคลอริก (HCl)

3.3.2 สารที่ใช้ในการผลิต Resistant starch จากกล้วย

3.3.2.1 Acetate buffer

3.3.2.2 เอนไซม์ pullulanase (Promozyme[®] D2, Novozymes, Denmark)

(บริษัท EAC จำกัด)

3.4 อาหารเลี้ยงเชื้อ

3.4.1 Reinforced Clostridium agar (RCA) + polymyxin B (ภาคผนวก ค)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่จัดทำขึ้นเพื่อการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้เผยแพร่หรือใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- 3.4.3 K-V laked blood agar (ภาคผนวก ค)
- 3.4.4 MRS Agar + Cys-HCl (ภาคผนวก ค)
- 3.4.5 0.1% Peptone solution (ภาคผนวก ค)
- 3.4.6 Basal culture medium (ภาคผนวก ค)

3.5 อุปกรณ์

3.5.1 เครื่องมือและอุปกรณ์

3.5.1.1 เครื่องชั่งน้ำหนัก 4 ตำแหน่ง (Mettler , AJ 100, Japan)

3.5.1.2 เครื่องหมุนเหวี่ยง (Backman Germany)

3.5.1.3 เครื่องปั่นเหวี่ยง (Mixer) (Mixer)

3.5.1.4

3.5.1.5

3.5.1.6

3.5.1.7

3.5.1.8

3.5.1.9

3.5.1.1

3.5.1.1

3.5.1.1

3.5.1.1

3.5.1.1

3.5.1.1

3.5.1.16 ตู้อบลมร้อน (Hot air oven) (Jouan , Korea)

3.5.1.17 ไมโครเวฟ

3.5.1.18 Anaerobic jar

3.5.1.19 Anaerocult A (Merck , Germany)

3.5.1.20 Desiccator



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

3.6 วิธีการทดลอง

3.6.1 การเตรียมแป้งกล้วย (Banana flour) (Nimsung *et al.*, 2005)

นำกล้วยดิบมาล้างทำความสะอาดและปอกเปลือก และหั่นเป็นแผ่นบางๆตามขวางแล้วนำไปอบที่ตู้อบลมร้อนแบบถาด (Tray dry) ที่อุณหภูมิ 50 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 5 ชั่วโมง หลังจากนั้นนำกล้วยที่ได้มาบดคขนาดด้วยเครื่องบดแห้ง (Blender) และนำไปผ่านเครื่องร่อนแป้ง (sieve) ที่มีขนาด 80 mesh บรรจุแป้งกล้วยในถุงพลาสติกชนิดโพลีโพรพิลีน (PP) ที่อุณหภูมิห้องและพันแสง จากนั้นคำนวณเปอร์เซ็นต์ผลได้ (% yield) จากน้ำหนักเนื้อกล้วย จากสมการ

$$\text{เปอร์เซ็นต์ผลได้ (\% yield)} = \frac{\text{น้ำหนักแป้งกล้วยที่ได้}}{\text{น้ำหนักเนื้อกล้วย}} \times 100$$

3.6.2 การเตรียมแป้ง

(Nimsung *et al.*, 2005)

นำแป้ง

โซเดียมไฮดรอกไซด์คว
500 rpm เป็นเวลา 5 ชั
อุณหภูมิ 25 องศาเซล
ตั้งทิ้งไว้ให้ตกตะกอน
ครั้ง หรือ จนได้ตะกอน
แล้วแยกตะกอนโดยหุ
เซลเซียส จากนั้น นำตะ
นำตะกอนที่ได้มาบดให้
เปอร์เซ็นต์ผลได้ของสตาร์ช (% yield) จากแป้งกล้วย

จาก

ารละลาย
ความเร็วรอบ
120 นาทีที่
ตะกอนที่ได้
ากต้น 2-3
โครคลอริก
25 องศา
มง จากนั้น
ค้มาคำนวณ

3.6.3 การผลิต Resistant starch จากกล้วย (Gonzalez-Soto *et al.*, 2006)

3.6.3.1 การย่อยกิ่งอะไมโลเพกทิน (Debranching)

นำสตาร์ชที่เตรียมได้(จากข้อ 3.6.2) 12.5 กรัม มาละลายในอะซิเตทบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ pH 5.2 ปริมาตร 50 มิลลิลิตร ทำให้สตาร์ชเจลาติไนซ์ (Gelatinized) ที่อุณหภูมิ 100 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที จากนั้นนำไป Autoclave ที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 30 นาที แล้วเติมอะซิเตทบัฟเฟอร์ปริมาตร 62.5 มิลลิลิตรเพื่อให้สตาร์ชละลายมีความเข้มข้น 10 เปอร์เซ็นต์ จากนั้น ลดอุณหภูมิให้เหลือ 50 องศาเซลเซียส แล้วเติมเอนไซม์ Pullulanase (activity = 1350 NPUN/g) ปริมาตร 50 ไมโครลิตร จากนั้นบ่มที่อุณหภูมิ

ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

50 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 24 ชั่วโมง แล้วนำไป Autoclave ที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 30 นาที

3.6.3.2 รีโทรกราเดชัน (Retrogradation)

นำตัวอย่างที่เตรียมได้จากข้อ 3.6.3.1 เก็บที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 24 ชั่วโมง หลังจากนั้นนำไปทำแห้งโดยวิธีไลโอไฟล์ไลซ์ (Lyophilization) จะได้ RS ซึ่งจะนำไปทดสอบคุณสมบัติฟรีไบโอติกต่อไป

3.6.4 การศึกษาคุณสมบัติฟรีไบโอติกของแป้งกล้วย (Schmiedl *et al.*, 1999)

นำอุจจาระเด็กทารก 5 กรัม ผสมในโซเดียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ pH 7.0 ปริมาตร 45 มิลลิลิตร นำไปตีปั่น (Stomacher) เป็นเวลา 2 นาที จากนั้นเปปไตนา 10 มิลลิลิตร เติมน้ำในอาหาร Basal medium ปริมาตร 100 มิลลิลิตร บ่มที่ 37 องศาเซลเซียสใน Anaerobic Jar ทำการเก็บตัวอย่างที่ 0, 5 และ 24 ชั่วโมง

ตารางที่ 3.1 ชนิดของอนุกรมวิธาน

อนุกรมวิธาน	ระยะเวลา
Bifidobacteria	2 ชั่วโมง
Bacteriodes	2 ชั่วโมง
Clostridium	3 ชั่วโมง
<i>E. coli</i>	8 ชั่วโมง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

บทที่ 4

ผลการทดลองและวิจารณ์

4.1 ศึกษาการเตรียม Resistant starch จากกล้วยน้ำว้า กล้วยหอมทอง และกล้วยหักมุก

จากตารางที่ 4.1 พบว่า ผลได้ของแป้งกล้วยน้ำว้า แป้งกล้วยหอมทองและแป้งกล้วยหักมุก มีค่าเท่ากับ 29.70 , 23.52 และ 25.99 เปอร์เซ็นต์ของน้ำหนักเนื้อกล้วย ตามลำดับซึ่งจากผลการทดลองของ Seymour (1993) พบว่า กล้วยแก่ที่ยังไม่สุกจะมีแป้งประมาณ 20-25 เปอร์เซ็นต์ของน้ำหนักเนื้อกล้วย เมื่อของ Nimsung *et al.* (2) กล้วยน้ำว้าเท่ากับ 31.12 ว่าปริมาณแป้งกล้วยที่ไปริมาณสูงในกล้วยดิบ เมื่อทำการสกัดสตาร์ชกล้วยหอมทองมีน้ำหนักแป้งกล้วย แสดงในขั้นตอนการเตรียมสูงมาก ซึ่งต้องทำการแยกที่สุด และตะกอนสีน้ำตาล ในขั้นตอนการล้างตะกอนพบว่าผลได้ของ RS มีค่า 85.04

การทดลอง
ผลิตแป้ง
ซึ่งจะเห็น
ที่พบ
กับ 9.15
เร่เซ็นต์ของ
เนื่องจาก
จำเป้นอยู่
ก่อนค้ำน้อย
ค้ำน้อยที่สุด
ผลิตเป็น RS



ตารางที่ 4.1 ผลได้ (% yield) แป้งและสคาร์ชจากกล้วยน้ำว้า กล้วยหอมทองและกล้วยหักมุก

ชนิดของแป้งกล้วย		ค่าผลได้ (% yield)
Flour	กล้วยน้ำว้า	29.70
	กล้วยหอมทอง	23.52
	กล้วยหักมุก	25.99
Starch	กล้วยน้ำว้า	9.15
	กล้วยหอมทอง	10.02
	กล้วยหักมุก	12.90
RS	กล้วยน้ำว้า	80.67
	กล้วย	
	กล้วย	

4.2 ศึกษาคุณสมบัติ

จากการวิเคราะห์จุลินทรีย์จากลำไส้ของหักมุกเป็นแหล่งคาร์บอนควบคุม (ตารางที่ 4.2) Bifidobacteria และ Clostridium เพิ่มขึ้นประมาณ 1.3 log (ตารางที่ 4.4) ในขณะที่ RS ทางการค้าและกลูโคสมีแนวโน้มสนับสนุนการเจริญของจุลินทรีย์ในลำไส้ถึง 4 ชนิดนี้ (ตารางที่ 4.5 และ 4.6)

ตารางที่ 4.2 การเจริญของจุลินทรีย์เมื่อใช้ RS กล้วยหอมเป็นแหล่งคาร์บอน

เวลา (ชั่วโมง)	ปริมาณเชื้อ (log cfu/g)			
	Bifidobacteria	<i>E. coli</i>	Clostridium	Bacteroides
0	9.73	8.41	10.37	7.47
5	9.30	8.39	10.39	7.41
24	9.47	8.33	10.10	7.52

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้เผยแพร่หรือใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ 4.3 การเจริญของจุลินทรีย์เมื่อใช้ RS กล้วยน้ำว่าเป็นแหล่งคาร์บอน

เวลา (ชั่วโมง)	ปริมาณเชื้อ (log cfu/g)			
	Bifidobacteria	<i>E. coli</i>	Clostridium	Bacteroides
0	7.48	8.45	>9.48	7.95
5	8.94	8.28	9.77	8.45
24	9.44	8.58	10.09	7.93

ตารางที่ 4.4 การเจริญของจุลินทรีย์เมื่อใช้ RS กล้วยหักมุกเป็นแหล่งคาร์บอน

เวลา (ชั่วโมง)	ปริมาณเชื้อ (log cfu/g)	
	B	Bacteroides
0		<6
5		<6
24		<6

ตารางที่ 4.5 การเจริญของ

เวลา (ชั่วโมง)	ปริมาณเชื้อ (log cfu/g)	
	Bi	Bacteroides
0		5.81
5		7.04
24		7.20

ตารางที่ 4.6 การเจริญของจุลินทรีย์เมื่อใช้ กากู โคลส (ควบคุม) เป็นแหล่งคาร์บอน

เวลา (ชั่วโมง)	ปริมาณเชื้อ (log cfu/g)			
	Bifidobacteria	<i>E. coli</i>	Clostridium	Bacteroides
0	9.47	<8.00	10.00	8.39
5	9.97	8.88	10.14	8.70
24	10.08	8.19	10.48	9.02

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

บทที่ 5

สรุปผลการทดลอง

จากการผลการทดลองพบว่าผลได้ของสตาร์ชจากแป้งกล้วยหักมุกมีค่ามากที่สุดคือ 12.90% รองลงมาคือสตาร์ชจากกล้วยหอม และกล้วยน้ำว้า ตามลำดับและเมื่อนำสตาร์ชที่ได้มาผลิตเป็น RS พบว่า Resistant starch จากแป้งกล้วยน้ำว้า และกล้วยหักมุกมีแนวโน้มที่ดีในการเป็น 프리ไบโอติกเนื่องจากสามารถกระตุ้นการเจริญของจุลินทรีย์ที่ดีในลำไส้ คือ Bifidobacteria ได้ โดยเฉพาะอย่างยิ่ง resistant starch จากกล้วยหักมุก มีแนวโน้มที่จะสามารถใช้เป็น 프리ไบโอติกได้ดีกว่า resistant starch จากกล้วยน้ำว้า เนื่องจากสามารถส่งเสริมการเจริญของ Bifidobacteria แต่ไม่ส่งเสริมการเจริญของเชื้อ

การผลิต RS จาก
มีในประเทศจึงเป็นการ
ราคาค่อนข้างถูก ซึ่งหา
เป็นทางเลือกใหม่ในกา

ใช้วัตถุดิบที่
หักมุก ซึ่งมี
งๆ ก็น่าจะ



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ข้อเสนอแนะ

- 1) การนำกล้วยดิบมาแปรรูปเป็นแป้งกล้วยควรตรวจสอบระยะความแก่ของกล้วยดิบ เนื่องจากระยะความแก่มีผลต่อเปอร์เซ็นต์ผลได้ของแป้งกล้วย
- 2) ควรนำ RS ที่ได้ไปประยุกต์ใช้ในผลิตภัณฑ์อาหาร และศึกษาถึงผลทางกายภาพ ชีวภาพ และเคมีด้วย



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เอกสารอ้างอิง

เกื้อกุล ปิยะจอมขวัญ และกล้าณรงค์ ศรีรอด.(2544). แป้งไทยคืออะไร.ข่าวสารวิชาการในวงแป้ง, สิ่งตีพิมพ์ของศูนย์พันธุวิศวกรรมและเทคโนโลยีชีวภาพแห่งชาติ.

เกื้อกุล ปิยะจอมขวัญ และกล้าณรงค์ ศรีรอด.(2546). เทคโนโลยีของแป้ง. พิมพ์ครั้งที่ 3
สำนักพิมพ์มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์; 303 หน้า

คณะเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยมหาสารคาม.(2550). *Clostridium*. ออนไลน์เข้าถึงได้จาก:
www.techno.msu.ac.th (7/04/51)

ธารารัตน์ ศุกศิริ.(2542). PROBIOTIC : แบคทีเรียเพื่อสุขภาพ, วารสารวิทยาศาสตร์
53 (6) 357-360

ชนิดของจุลินทรีย์โปรไบ
(17/02/51)

obiotic.com

บุษบา วิวัฒน์เวทิน.(25
ของมนุษย์. วาร

กล้าได้ใหญ่

เบญจมาศ ศิลาชัย.(253
เบญจมาศ ศิลาชัย.(254

แพงแสน.
57 หน้า

ฝ่ายส่งเสริมการเกษตร
กล้าวย. ออนไลน์

การปลูก

ลักษณะของเชื้อ Bifid
www.vcharkar

เข้าถึงได้จาก:

วิกิพีเดีย สารานุกรมเส
(07/04/51)

ia.org/wiki/

วิไลลักษณ์ รัตอาภา, โพลิน ผู้พัฒนา และจุฬาลักษณ์ จารุบุษ.(2532). การศึกษาคุณค่าทางอาหารของ
กล้าวยในกลุ่ม ABB บางชนิด วารสารอาหาร.19(4):247-256.

สลิลลา สร้อยชัยภูมิ และศิริพร แซ่เอ็ง.(2550). คุณสมบัติพรีไบโอติก (prebiotic) ของ Resistant
Starch จากกล้าวย.ปัญหาพิเศษปริญญาตรีสาขาอุตสาหกรรมเกษตร,สถาบันเทคโนโลยี
พระจอมเกล้าเจ้าคุณทหาร ลาดกระบัง.

สุภาพร ลำเลิศชน.(2550). วิชาจุลวิทยาและวิทยาภูมิคุ้มกัน. ภาควิชาจุลชีววิทยาและปรสิตวิทยา
สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร.(2548). เชื้อโรคในอาหาร. *Clostridium perfringens*.
ออนไลน์เข้าถึงได้จาก: www.dmsh.moph.go.th (06/11/50)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- American society for microbiology.(2008). Bacteroides. ออนไลน์เข้าถึงได้จาก:
<http://schaechter.asmblog.org> (07/04/08)
- Asp, N. and Bjorck, I.(1992). Resistant starch. Trends in Food Science & Technology. 3:111-114.
- Eerlingen, R. C., Van Den Broeck, I., Delcour, J. A., Slade, L., and Levine, H.(1994). Enzyme-Resistant Starch. VI. Influence of Sugars on Resistant Starch Formation. Cereal Chem. 71(5): 472-476.
- Glick, M. C., T. Sall, F. Zilliken, and S. Mudd.(1960). Morphological changes of *Lactobacillus bifidus* var. *pennsylvanicus* produced by a cell wall precursor. Biochem. Biophys. Acta. 37:361-363.
- Gonzalez-Soto, R.A., Mora-Escobedo R, Hernandez-Sanchez H, Sanchez-Rivera M., and Bello-Perez, L on resistant starch format Research International.1. (3):142-144
- Hassel, C.A.(1993). Nutritional aspects of resistant starch. Cereal Foods World. 38(3):142-144
- Mauro, D.J.(1996). An overview of resistant starch. Cereal Foods World. 41(3):142-144
- Nimsung, P., Thongng and Starch fr Conference on Cereal Foods World. 41(3):142-144
- Orla-Jensen (S.).(1924) The nutrition of man. London: Chapman-Hall, Inc.
- Schmiedl, D., Bauerlein butyrogenic res able, London
- Seymor, G. Taylor, J : Chapman-Hall, Inc.
- Sobczynska, D. and Setser, C. S.(1991). Replacement of shortening by maltodextrin-emulsifier combinations in chocolate layer cakes. Cereal Foods World. 36 (12): 1017-1026.
- Steve Cook.(2008). *E. coli*. ออนไลน์เข้าถึงได้จาก: www.steve.gb.com (7/04/08)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
 ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ก1. เเปอร์เซ็นต์ผลได้ (% yield) (Nimsung *et al.*, 2005)

ตารางที่ ก1.1 ผลได้ (% yield) ของแป้งจากกล้วยน้ำว้า กล้วยหอมทอง และกล้วยหักมุก

ตัวอย่าง	น้ำหนักเนื้อกล้วยดิบ (g)	น้ำหนักแป้ง (g)	ผลได้ (%yield)
กล้วยน้ำว้า	1,001.82	297.58	29.70
กล้วยหอมทอง	1,001.22	235.50	23.52
กล้วยหักมุก	980.51	254.90	25.99

ตารางที่ ก1.2 ผลได้ (% yield) สตาร์ชจากกล้วยน้ำว้า กล้วยหอมทอง และกล้วยหักมุก

ตัวอย่าง	ผลได้ (% yield)
แป้งกล้วยน้ำว้า	5
แป้งกล้วยหอมทอง	2
แป้งกล้วยหักมุก	0

ตารางที่ ก1.3 ผลได้ (%)

ตัวอย่าง	ผลได้ (% yield)
RSกล้วยน้ำว้า	7
RSกล้วยหอมทอง	6
RSกล้วยหักมุก	4

วิธีการคำนวณ

$$\text{เปอร์เซ็นต์ผลได้} = \frac{\text{น้ำหนักแป้งที่ได้} \times 100}{\text{น้ำหนักเนื้อกล้วย}}$$

ตัวอย่างการคำนวณ

$$\begin{aligned} \% \text{ yield แป้งกล้วยหอม (flour)} &= \frac{235.50 \times 100}{1001.22} \\ &= 23.52 \\ \% \text{ yield starch กล้วยหอม} &= \frac{10.03 \times 100}{100.06} \\ &= 10.02 \end{aligned}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

$$\begin{aligned} \% \text{ yield RS กล้วยหอม} &= \frac{6.36 \times 100}{12.53} \\ &= 50.76 \end{aligned}$$

ก2. ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์ที่เจริญในอาหารที่มี RS จากด้วยน้ำวัว

ตารางที่ ก2.1 จำนวนเชื้อ *E. coli* ที่เจริญในอาหาร MacConkey agar

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง						
	10^{-5}		10^{-6}		10^{-7}		
	1	2	1	2	1	2	
0	28						
5	21						
24	37						

วิธีการคำนวณ

จำนวนเชื้อ (CFU)

ที่ตรวจนับ

* ความเข้มข้นของอุจจาระ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

$$\begin{aligned} \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{3.80 \times 10^6}{0.01} \text{ CFU/g} \\ &= 3.80 \times 10^8 \text{ CFU/g} \end{aligned}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ ก2.2 จำนวนเชื้อ Clostridium ที่เจริญในอาหาร Reinforced Clostridium agar + polymyxin B

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง						
	10^{-5}		10^{-6}		10^{-7}		
	1	2	1	2	1	2	
0	>30 0	>300	>300	>300	>300	>300	>3.00x10 ⁹
5	>30 0	>300	58	60	6	6	5.95x10 ⁹
24	>30 0						

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

ตารางที่ ก2.3 จำนวนเชื้อ

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง						
	10^{-5}		10^{-6}		10^{-7}		
	1	2	1	2	1	2	
0	10	8	4	7	1	2	9.00x10 ⁷
5	35	22	10	13	7	3	28.50x10 ⁷
24	6	11	<1	<1	<1	<1	8.50x10 ⁷

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{9.00 \times 10^5}{0.01}$	CFU/g
		=	9.00×10^7	CFU/g
ชั่วโมงที่ 5	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{28.50 \times 10^5}{0.01}$	CFU/g
		=	28.50×10^7	CFU/g
ชั่วโมงที่ 24	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{8.50 \times 10^5}{0.01}$	CFU/g
		=	8.50×10^7	CFU/g

ตารางที่ 2.4 จำนวนเชื้อ

ชั่วโมงที่	จำนวนเชื้อ	CFU/g
0	3	
5	168	
24	281	

หมายเหตุ : ไม่สามารถ

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{0.30 \times 10^8}{0.01}$	CFU/g
		=	0.30×10^8	CFU/g
ชั่วโมงที่ 5	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{8.65 \times 10^6}{0.01}$	CFU/g
		=	8.65×10^8	CFU/g
ชั่วโมงที่ 24	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{27.30 \times 10^6}{0.01}$	CFU/g
		=	27.30×10^8	CFU/g

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ก3. ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์ที่เจริญในอาหารที่มี RS จากกล้วยหอมทอง

ตารางที่ ก3.1 จำนวนเชื้อ *E. coli* ที่เจริญในอาหาร MacConkey agar

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง						
	10^{-5}		10^{-6}		10^{-7}		
	1	2	1	2	1	2	
0	35	16	20	7	3	6	2.55×10^8
5	27	22	8	6	<1	4	2.45×10^8
24	18	18	3	2	1	2	2.15×10^8

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

ตารางที่ ก3.2 จำนวนเชื้อ

Polymyxin B

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	10^{-6}		10^{-7}		10^{-8}		
	1	2	1	2	1	2	
0	276	193	112	75	29	35	2.35×10^{10}
5	283	212	91	89	53	43	2.47×10^{10}
24	176	75	32	18	12	7	1.25×10^{10}

วิธีการคำนวณ

$$\begin{aligned} \text{ชั่วโมงที่ 0} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{2.35 \times 10^8}{0.01} \text{ CFU/g} \\ &= 2.35 \times 10^{10} \text{ CFU/g} \end{aligned}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

$$\begin{aligned}
 \text{ชั่วโมงที่ 5} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{2.47 \times 10^8}{0.01} \text{ CFU/g} \\
 &= 2.47 \times 10^{10} \text{ CFU/g} \\
 \text{ชั่วโมงที่ 24} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{1.25 \times 10^8}{0.01} \text{ CFU/g} \\
 &= 1.25 \times 10^{10} \text{ CFU/g}
 \end{aligned}$$

ตารางที่ ก3.3 จำนวนเชื้อ Bacteroides ที่เจริญในอาหาร K-V laked blood agar

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี			จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง			
	1 ⁻⁴	1 ⁻⁴	1 ⁻⁴	
	1			
0	31			
5	27			
24	54			

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

$$= 3.30 \times 10^7 \text{ CFU/g}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ 3.4 จำนวนเชื้อ Bifidobacteria ที่เจริญในอาหาร MRS Agar + Cys-HCl

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง						
	10 ⁻⁵		10 ⁻⁶		10 ⁻⁷		
	1	2	1	2	1	2	
0	394	388	7	129	38	24	5.36x10 ⁹
5	202	196	52	47	12	18	1.99x10 ⁹
24	307	286	86	42	31	8	2.96x10 ⁹

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

ก4. ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์

ตารางที่ 4.1 จำนวนเชื้อ

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	10 ⁻⁵		10 ⁻⁶		10 ⁻⁷		
	1	2	1	2	1	2	
0	128	159	32	30	<1	9	1.44x10 ⁹
5	228	211	35	33	5	<1	2.80x10 ⁹
24	52	61	24	41	13	1	0.57x10 ⁹

วิธีการคำนวณ

$$\begin{aligned}
 \text{ชั่วโมงที่ 0} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{1.44 \times 10^7}{0.01} \quad \text{CFU/g} \\
 &= 1.44 \times 10^9 \quad \text{CFU/g}
 \end{aligned}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

$$\begin{aligned}
 \text{ชั่วโมงที่ 5} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{2.80 \times 10^7}{0.01} \text{ CFU/g} \\
 &= 2.80 \times 10^9 \text{ CFU/g} \\
 \text{ชั่วโมงที่ 24} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{0.57 \times 10^7}{0.01} \text{ CFU/g} \\
 &= 0.57 \times 10^9 \text{ CFU/g}
 \end{aligned}$$

ตารางที่ ก4.2 จำนวนเชื้อ Clostridium ที่เจริญในอาหาร Reinforced Clostridium agar + polymyxin B

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี		จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง		
	1		
0	325		
5	>300		
24	212		

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

$$= 3.00 \times 10^{10} \text{ CFU/g}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ ก4.3 จำนวนเชื้อ Bacteroides ที่เจริญในอาหาร K-V laked blood agar

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง						
	10^{-4}		10^{-5}		10^{-6}		
	1	2	1	2	1	2	
0	<1	<1	<1	<1	<1	<1	$<1.00 \times 10^6$
5	<1	<1	<1	<1	<1	<1	$<1.00 \times 10^6$
24	<1	<1	<1	<1	<1	<1	$<1.00 \times 10^6$

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

ตารางที่ ก4.4 จำนวนเชื้อ

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี						U/g
	10^{-7}		10^{-8}		10^{-9}		
	1	2	1	2	1	2	
0	835	568	14	31	<1	<1	0.23×10^9
5	98	108	336	404	67	<1	1.03×10^9
24	441	437	250	286	49	57	39.90×10^9

วิธีการคำนวณ

$$\text{ชั่วโมงที่ 0} \quad \text{จำนวนเชื้อ} = \frac{0.23 \times 10^7}{0.01} \quad \text{CFU/g}$$

$$= 0.23 \times 10^9 \quad \text{CFU/g}$$

$$\text{ชั่วโมงที่ 5} \quad \text{จำนวนเชื้อ} = \frac{1.03 \times 10^7}{0.01} \quad \text{CFU/g}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษานั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า

ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

$$\begin{aligned}
 &= 1.03 \times 10^9 \text{ CFU/g} \\
 \text{ชั่วโมงที่ 24} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{39.90 \times 10^7}{0.01} \text{ CFU/g} \\
 &= 39.90 \times 10^9 \text{ CFU/g}
 \end{aligned}$$

ก5. ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์ที่เจริญในอาหารที่มี RS ทางการค้า

ตารางที่ ก5.1 จำนวนเชื้อ *E. coli* ที่เจริญในอาหาร MacConkey agar

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี		จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง		
	10^{-5}	10^{-6}	
0			
5			
24			

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

$$= 1.45 \times 10^6 \text{ CFU/g}$$

ตารางที่ ก5.2 จำนวนเชื้อ Clostridium ที่เจริญในอาหาร Reinforced Clostridium agar + polymyxin B

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี				จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง				
	10^{-6}		10^{-7}		
	1	2	1	2	
0	25	16	21	1	1.78×10^9
5	22	23	<1	<1	2.25×10^9
24	<1	12	<1	<1	1.20×10^9

เอกสารนี้เป็นสารที่สละนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่ควรนำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{1.78 \times 10^7}{0.01}$	CFU/g
		=	1.78×10^9	CFU/g
ชั่วโมงที่ 5	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{2.25 \times 10^7}{0.01}$	CFU/g
		=	2.25×10^9	CFU/g
ชั่วโมงที่ 24	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{1.20 \times 10^7}{0.01}$	CFU/g
		=	1.20×10^9	CFU/g

ตารางที่ 5.3 จำนวนเชื้อ

ชั่วโมงที่
0
5
24

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0				
ชั่วโมงที่ 5	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{1.10 \times 10^5}{0.01}$	CFU/g
		=	1.10×10^7	CFU/g
ชั่วโมงที่ 24	จำนวนเชื้อ	=	$\frac{1.60 \times 10^5}{0.01}$	CFU/g
		=	1.60×10^7	CFU/g

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ ก5.4 จำนวนเชื้อ Bifidobacteria ที่เจริญในอาหาร MRS Agar + Cys-HCl

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี				จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง				
	10^{-4}		10^{-5}		
	1	2	1	2	
0	68	53	7	2	5.28×10^9
5	276	203	19	35	25.48×10^9
24	346	222	47	45	37.20×10^9

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

ก6. ผลจำนวนเชื้อจุลินทรีย์

ตารางที่ ก6.1 จำนวนเชื้อ

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี				จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	10^{-6}		10^{-7}		
	1	2	1	2	
0	<1	<1	<1	<1	$<1.00 \times 10^8$
5	10	5	2	5	7.50×10^8
24	11	20	7	3	1.55×10^8

วิธีการคำนวณ

$$\begin{aligned} \text{ชั่วโมงที่ 0} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{<1.00 \times 10^6}{0.01} \text{ CFU/g} \\ &= <1.00 \times 10^8 \text{ CFU/g} \end{aligned}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

$$\begin{aligned}
 \text{ชั่วโมงที่ 5} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{7.50 \times 10^6}{0.01} \text{ CFU/g} \\
 &= 7.50 \times 10^8 \text{ CFU/g} \\
 \text{ชั่วโมงที่ 24} \quad \text{จำนวนเชื้อ} &= \frac{1.55 \times 10^6}{0.01} \text{ CFU/g} \\
 &= 1.55 \times 10^8 \text{ CFU/g}
 \end{aligned}$$

ตารางที่ 6.2 จำนวนเชื้อ Clostridium ที่เจริญในอาหาร Reinforced Clostridium agar + polymyxin B

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี		จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง		
	1	10	
0			
5			
24			

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

$$= 3.03 \times 10^{10} \text{ CFU/g}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ 6.3 จำนวนเชื้อ Bacteroides ที่เจริญในอาหาร K-V laked blood agar

ชั่วโมง ที่	จำนวนโคโลนี				จำนวนเชื้อ (CFU/g)
	ระดับความเจือจาง				
	10 ⁻⁵		10 ⁻⁶		
	1	2	1	2	
0	22	16	2	4	2.45x10 ⁸
5	43	57	12	9	5.00 x10 ⁸
24	98	63	13	13	10.53x10 ⁸

วิธีการคำนวณ

ชั่วโมงที่ 0

ชั่วโมงที่ 5

ชั่วโมงที่ 24

ตารางที่ 6.4 จำนวนเชื้อ

ชั่วโมง ที่					
	1	2	1	2	
0	39	20	4	2	2.98x10 ⁹
5	62	124	29	26	9.30 x10 ⁹
24	133	108	50	51	12.05x10 ⁹

วิธีการคำนวณ

$$\text{ชั่วโมงที่ 0} \quad \text{จำนวนเชื้อ} = \frac{2.98 \times 10^7}{0.01} \quad \text{CFU/g}$$

$$= 2.98 \times 10^9 \quad \text{CFU/g}$$

$$\text{ชั่วโมงที่ 5} \quad \text{จำนวนเชื้อ} = \frac{9.30 \times 10^7}{0.01} \quad \text{CFU/g}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษานั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ชั่วโมงที่ 24	จำนวนเชื้อ	=	9.30×10^9	CFU/g
		=	$\frac{12.05 \times 10^7}{0.01}$	CFU/g
		=	12.05×10^9	CFU/g



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ข1. Deman rogasa and sharp medium-Cysteine Hydrochlorides (MRS agar + Cys-HCl)

- | | |
|---------------------------------|----------------------|
| 1) MRS broth (Merck) | 52.2 กรัมต่อลิตร |
| 2) Agar -agar | 13.0 กรัมต่อลิตร |
| 3) Cysteine Hydrochloride (10%) | 5.0 มิลลิกรัมต่อลิตร |

วิธีการทำ

ละลายส่วนผสมในข้อ 1) และ 2) ในน้ำกรอง 1 ลิตร นำไปฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 118 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที รอให้เย็นลงประมาณ 50 องศาเซลเซียส จึงเติม Cysteine Hydrochloride ก่อนนำไปใช้

ข2. MacConkey agar

วิธีการทำ

ละลาย MacConkey agar 52.2 กรัม ในน้ำกรอง 1 ลิตร นำไปฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 118 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที รอให้เย็นลงประมาณ 50 องศาเซลเซียส จึงเติม Cysteine Hydrochloride ก่อนนำไปใช้

ข3. Reinforced Clostridia

- 1) Reinforced Clostridia
- 2) polymyxin B

วิธีการทำ

ละลาย RCA 51 กรัม ในน้ำกรอง 1 ลิตร นำไปฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 118 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที รอให้เย็นลงประมาณ 50 องศาเซลเซียส จึงเติม polymyxin B ก่อนนำไปใช้

ข4. K-V laked blood agar

- | | | |
|---------------------|-----|------------------|
| 1) Tryptic Soy agar | 40 | กรัมต่อลิตร |
| 2) Agar -agar | 5 | กรัมต่อลิตร |
| 3) Yeast extract | 5 | กรัมต่อลิตร |
| 4) Hemin (1%) | 0.5 | มิลลิกรัมต่อลิตร |

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่สามารถให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

5) Vitamin K1	0.1	มิลลิลิตรต่อลิตร
6) L-Cysteine (10%)	2	มิลลิลิตรต่อลิตร
7) Kanamycin (1%)	10	มิลลิลิตรต่อลิตร
8) Vancomycin (1%)	0.75	มิลลิลิตรต่อลิตร
9) Sheep blood	50	มิลลิลิตรต่อลิตร

วิธีการทำ

ละลาย 1) , 2) และ 3) ในน้ำกรอง 1 ลิตร นำไปฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที รอให้เย็นลงประมาณ 50 องศาเซลเซียส จึงเติม 4) – 9) ก่อนนำไปใช้

๗5. Basal culture med

1) Peptone wat		
2) Yeast extrac		
3) NaCl		
4) $K_2HPO_4 \cdot 3H_2O$		
5) KH_2PO_4		
6) $MgSO_4 \cdot H_2O$		
7) $CaCl_2 \cdot H_2O$		
8) $NaHCO_3$		
9) Cysteine Hy		
10) Bile salts		
11) Tween 80	2.0	มิลลิลิตรต่อลิตร
12) Vitamin K ₁	0.01	มิลลิลิตรต่อลิตร
13) Hemin solution	1.0	มิลลิลิตรต่อลิตร

วิธีการทำ

ละลายส่วนผสมที่เป็นผงทั้งหมดในน้ำกรอง 1 ลิตร นำไปฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที เติม Bile salts , Cysteine Hydrochloride , Vitamin K₁ และ Hemin solution นำมาปรับให้มี pH 7.0 ด้วย HCl นำไป Pre-reduced ใน anaerobic jar บ่มที่ 37 องศาเซลเซียส ประมาณ 16-18 ชั่วโมง ก่อนนำมาใช้

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ข6. สารละลายเปปโตน 0.1 %

- 1) peptone 1 กรัม
- 2) น้ำกรอง 1000 มิลลิลิตร

วิธีการทำ

ชั่ง peptone 1 กรัม ละลายในน้ำกรอง ปิดฝาให้สนิทตลอดหลอดหลอดละ 9 มิลลิลิตร นำไปฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ค1. การเตรียมสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ (NaOH) 0.05 นอร์มอล

ชั่งโซเดียมไฮดรอกไซด์ (Sodium hydroxide) 2 กรัม ละลายด้วยน้ำกลั่นและปรับปริมาตรด้วย Volumetric flask ขนาด 1000 มิลลิลิตร ปิดจุกเขย่าให้สารละลายผสมกัน

ค2. การเตรียม Acetate buffer pH 5.2

A: สาร acetic acid 0.1 โมลาร์ (5.78 กรัม ใน 1000 มิลลิลิตร)

B: สาร sodium acetate 0.1 โมลาร์ (13.6 กรัม ใน 1000 มิลลิลิตร)

ต้องการเตรียม 1 ลิตร จะได้ $10.5 \times 20 = 210$ มิลลิลิตร Acetic acid

$20.5 \times 20 = 700$ มิลลิลิตร Sodium acetate

ค3. การเตรียมสารละลาย

ชั่งโซเดียมไฮดรอกไซด์

ขนาด 25 มิลลิลิตร ปิดจุก

metric flask

ค4. การเตรียม 0.1M Tris

ชั่ง Tris-maleat

ขนาด 100 มิลลิลิตร ปิด

กรัม ละลายด้วยน้ำกลั่น

สารละลายผสมกัน

ic flask

ng CaCl_2 0.4

จุกเขย่าให้

ค5. การเตรียม KOH 2

ชั่ง KOH 11.2 กรัม ละลายด้วยน้ำกลั่นและปรับปริมาตรด้วย Volumetric flask ขนาด 100 มิลลิลิตร ปิดจุกเขย่าให้สารละลายผสมกัน

ค6. การเตรียม HCl 2 นอร์มอล

ชั่ง HCl 16.47 กรัม ละลายด้วยน้ำกลั่นและปรับปริมาตรด้วย Volumetric flask ขนาด 100 มิลลิลิตร ปิดจุกเขย่าให้สารละลายผสมกัน

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ค7. การเตรียม 0.4 โมลาร์ acetate buffer pH 4.75

A: 0.4 โมลาร์ acetic acid 23.1 มิลลิลิตร /1000 มิลลิลิตร

B: 0.4 โมลาร์ sodium acetate ($C_2H_3O_2Na$) 32.8 กรัม / 1000 มิลลิลิตร

ดังนั้นจะได้ 22.75 มิลลิลิตร ของ A + 27.25 มิลลิลิตร ของ B

ค8. การเตรียม Hydrochloric Acid-Potassium Chloride buffer pH 1.5

A: 0.2 โมลาร์ Solution of KCl (14.91 กรัม / 1000 มิลลิลิตร)

B: 0.2 โมลาร์ HCl

ดังนั้นจะได้ 50 มิลลิลิตร ของ A + 33.3 มิลลิลิตร ของ B

ค9. การเตรียม phospho

A: 0.1 โมลาร์ s

กรัม/1000

B: 0.1 โมลาร์ s

กรัม/ 1000

ดังนั้นจะได้ 39

ค10. การเตรียม HCl 1

ซ้ HCl 8.239

ask ขนาด

100 มิลลิลิตร ปิดจุกเขย

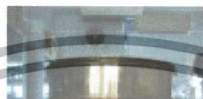




เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



Centrifuge Spectrophotometer Water bath shaker pH-meter

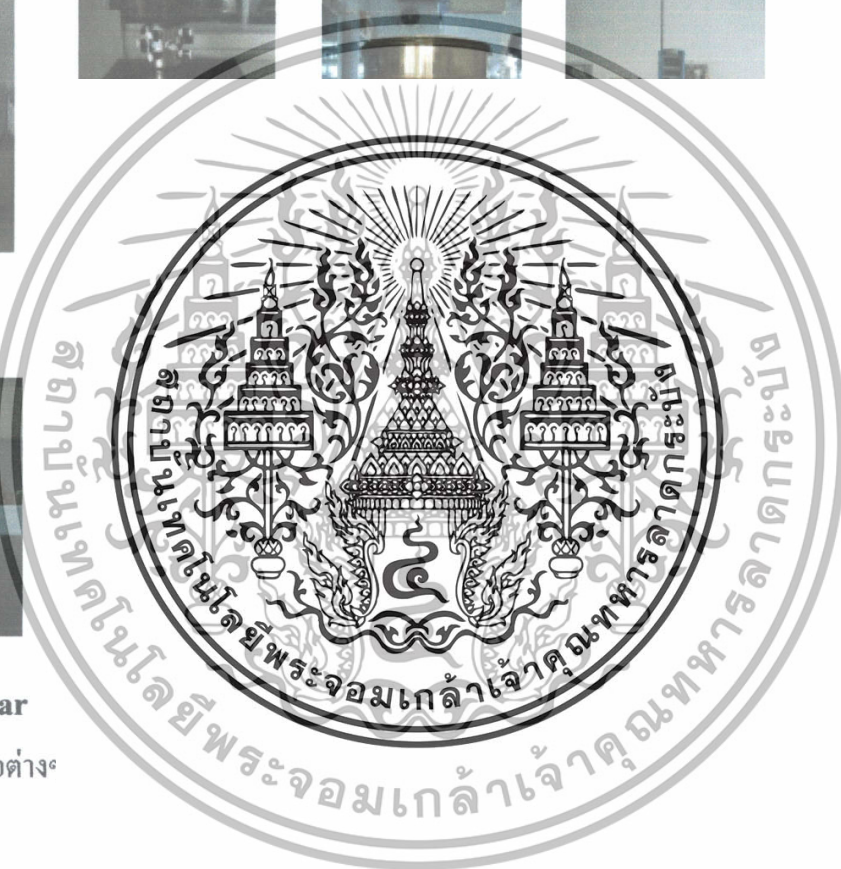


Tray dryer



Anaerobic jar

ภาพที่ 1. เครื่องมือต่าง ๆ



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ประวัติผู้เขียน

นางสาวบุญญวรรณ ไกรคง เกิดวันที่ 25 มิถุนายน พ.ศ.2528 ที่จังหวัดพิษณุโลก สำเร็จการศึกษาในระดับมัธยมศึกษาจากโรงเรียนเฉลิมขวัญสตรี จังหวัดพิษณุโลก ในปีการศึกษา 2545 และเข้าศึกษาต่อระดับปริญญาตรีหลักสูตรวิทยาศาสตรบัณฑิต สาขาเทคโนโลยีการหมัก โครงการคณะอุตสาหกรรมเกษตร สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง และสำเร็จการศึกษาในปีการศึกษา 2550

นางสาวศิริพร บุรณรัช เกิดวันที่ 2 เมษายน พ.ศ. 2529 ที่จังหวัดราชบุรี สำเร็จการศึกษาในระดับมัธยมศึกษาจากโรงเรียนนวมินทราชินูทิศ บดินทรเดชา จังหวัดกรุงเทพมหานคร และเข้าศึกษาต่อระดับปริญญาตรี คณะอุตสาหกรรมเกษตร สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง ในปีการศึกษา 2550



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้