

**สำนักหอสมุดกลาง พระจอมเกล้าลาดกระบัง**

การปรับสภาพแกลบและรำหยาบด้วยเชื้อราไตรโคเดอร์มา  
เพื่อการผลิตไบโอเอทานอล

**PRETREATMENT OF RICE HUSK AND MAIZE BRAN USING  
TRICHODERMA SP. FOR BIOETHANOL PRODUCTION**



T117302



กนกวรรณ แซ่อึ้ง  
ฐป ทร่งพลอย  
อภิชาติ ทรัพย์ศรี

20  
ก.ค.  
2553

เลขที่.....  
เลขทะเบียน **117302**  
วันเดือนปี **20 ก.ค. 2554**

b. 12338631  
i.....

โครงการพิเศษนี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตรวิทยาศาสตรบัณฑิต  
สาขาวิชาเคมีทรัพยากรสิ่งแวดล้อม  
คณะวิทยาศาสตร์

**สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง**

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้.....ปีการศึกษา 2553 .....  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

**PRETREATMENT OF RICE HUSK AND MAIZE BRAN USING  
*TRICHODERMA* SP. FOR BIOETHANOL PRODUCTION**



**A SPECIAL PROJECT SUBMITTED IN PARTIAL FULFILLMENT  
OF THE REQUIRMENT FOR THE DEGREE OF BACHELOR OF SCIENCE  
IN ENVIRONMENTAL RESOURCE CHEMISTRY  
FACULTY OF SCIENCE  
KING MONGKUT'S INSTITUTE OF TECHNOLOGY LADKRABANG**

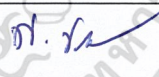

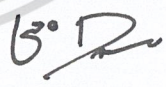
เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับ**ACADEMIC YEAR 2010** มอนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

หัวข้อโครงการพิเศษ การปรับสภาพแกลบและรำหยาบด้วยเชื้อราไตรโคเดอร์มาเพื่อการผลิตไบโอเอทานอล  
Pretreatment of Rice Husk and Maize Bran using *Trichoderma* sp. for Bioethanol Production

ชื่อนักศึกษา นางสาวกนกวรรณ แซ่เอ็ง  
นายรูป ทรงพลอย  
นายอภิชาติ ทรัพย์ศรี

ปริญญา วิทยาศาสตร์บัณฑิต  
สาขาวิชา เคมีทรัพยากรสิ่งแวดล้อม  
อาจารย์ที่ปรึกษา ผศ.ดร.ชลอ จารุสุทธีร์ภักย์

คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง อนุมัติให้โครงการพิเศษนี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตร วิทยาศาสตร์บัณฑิต สาขาวิชาเคมี ทรัพยากรสิ่งแวดล้อม ประจำปีการศึกษา 2553

คณะกรรมการสอบ	ลายมือชื่อ
ผศ.พิสมัย ชัยรัตน์อุทัย	
ผศ.ดร. อูสารัตน์ ถาวรชัยสิทธิ์	
ผศ.ดร.ชลอ จารุสุทธีร์ภักย์	

ลิขสิทธิ์ของคณะวิทยาศาสตร์

สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

หัวข้อโครงการพิเศษ	การปรับปรุงสภาพแกลบและรำหยาบด้วยเชื้อราไตรโคเดอร์มาเพื่อการผลิตไบโอเอทานอล	
ชื่อนักศึกษา	นางสาวกนกวรรณ	แซ่ชิง
	นายรูป	ทรงพลอย
	นายอภิชาติ	ทรัพย์ศรี
ปริญญา	วิทยาศาสตร์บัณฑิต	
สาขาวิชา	เคมีทรัพยากรสิ่งแวดล้อม	
ปีการศึกษา	2553	
อาจารย์ที่ปรึกษา	ผศ.ดร.ชลอ	จารุสุทธิรักษ์

### บทคัดย่อ

โครงการพิเศษนี้เป็นการศึกษาผลของการปรับปรุงสภาพแกลบและรำหยาบเบื้องต้นด้วยวิธีทางเคมี กายภาพ และชีวภาพร่วมกัน โดยการนำแกลบและรำหยาบ ไปต้มด้วยความร้อนในสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ที่อุณหภูมิ 85 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 ชั่วโมง จากนั้นนำแกลบและรำหยาบไปย่อยสลายด้วยเชื้อรา *Trichoderma* sp. สำหรับผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ โดยแปรค่าความเข้มข้นของสารละลายสปอร์เป็น  $10^5$ ,  $10^6$  และ  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร จากนั้นนำหาปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ด้วยวิธี Dinitrosalicylic acid (DNS) ซึ่งให้ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์เท่ากับ 4.18, 4.79 และ 5.06 มิลลิกรัมต่อกรัมของแกลบตามลำดับ โดยที่สารละลายสปอร์ที่มีความเข้มข้น  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตรให้ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์สูงสุดและใช้เวลาการหมักเร็วที่สุดคือ 3 วัน จากนั้นนำน้ำตาลรีดิวซ์ที่ผลิตได้มาผ่านกระบวนการผลิตไบโอเอทานอลโดยการหมักต่อด้วยเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae* เป็นเวลา 4 วัน จากการทดลองขยายขนาดเพื่อผลิตไบโอเอทานอล พบว่า น้ำตาลรีดิวซ์ 1 กรัม ให้ปริมาณเอทานอลเฉลี่ย 0.375 กรัมต่อกรัมกลูโคส คิดเป็น 1.09 มิลลิกรัมต่อกรัมของแกลบ

คำสำคัญ : แกลบ, เชื้อราไตรโคเดอร์มา, น้ำตาลรีดิวซ์, ไบโอเอทานอล, รำหยาบ  
 เอกสารนี้เป็นลิขสิทธิ์ของกรมส่งเสริมการค้าระหว่างประเทศ กระทรวงพาณิชย์  
 ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

<b>Title</b>	Pretreatment of Rice Husk and Maize Bran using <i>Trichoderma</i> sp. for Bioethanol Production	
<b>Students</b>	Kanokwan	Sae-ung
	Thoop	Songploy
	Apichart	Supsree
<b>Degree</b>	Bachelor of Science	
<b>Major Program</b>	Environmental Resource Chemistry	
<b>Academic Year</b>	2010	
<b>Advisor</b>	Asst. Prof. Dr. Chalor Jarusutthirak	

### ABSTRACT

This special project studied pretreatment of rice husk and maize bran by a combination of chemical, physical, and biological treatment. Firstly, rice husk and maize bran were boiled in sodium hydroxide solution at a temperature of 85 °C for 1 hour. Then the components were digested by *Trichoderma* sp. to produce reducing sugar. The concentration of spore solution was varied at  $10^5$ ,  $10^6$ , and  $10^7$  spore/ml. The reducing sugar was measured by Dinitrosalicylic (DNS) method. The amounts of reducing sugar were found to be 4.18, 4.79, and 5.06 mg/g of rice husk, respectively. With the spore concentration of  $10^7$  spore/ml at 3 days of fermentation, reducing sugar was produced at a maximum yield. Produced reducing sugars was simultaneously fermented by *Saccharomyces cerevisiae* for 4 days in a process of bioethanol production. The result of scale upgrading showed that 1 gram of reducing sugar yielded 0.375 gram of ethanol, equivalent to 1.09 mg per gram of rice husk.

**Keywords** : rice husk, *Trichoderma* sp., reducing sugar, bioethanol, maize bran

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

# กิตติกรรมประกาศ

วิทยานิพนธ์เล่มนี้สำเร็จลุล่วงได้ด้วยดี เนื่องจากได้รับคำแนะนำ คำปรึกษา ตลอดจนการดูแลเอาใจใส่เป็นอย่างดีจาก ผศ.ดร.ชลอ จารุสุทธิรักษ์ อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ ผู้วิจัยขอกราบขอบพระคุณเป็นอย่างสูง

ขอกราบขอบพระคุณสาขาวิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง ที่ได้เอื้อเฟื้อเครื่องมือและสถานที่ในการทำวิทยานิพนธ์ อีกทั้งขอขอบพระคุณคุณสาคร สอนพงษ์ คุณรจนา จำกัศ คุณชัชชัช ลัทธิตักขณา คุณปราณี บุญวัฒน์ คุณสุวัฒน์ ศิวาคม และคุณสุพจน์ ศิวาคม ที่ได้ให้ความช่วยเหลือ และคำแนะนำในการใช้เครื่องมือและอุปกรณ์

ขอกราบขอบพระคุณสาขาวิชาชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง ที่ได้เอื้อเฟื้อเครื่องมือและสถานที่ในการทำวิทยานิพนธ์

ขอกราบขอบพระคุณ คุณพ่อ คุณแม่ ที่เคารพรักยิ่ง และขอขอบคุณพี่ๆ น้องๆ และเพื่อนสนิทมิตรสหายทุกท่าน ที่ให้การสนับสนุน และเป็นกำลังใจอย่างดียิ่งในการทำวิทยานิพนธ์เล่มนี้ คุณค่าและประโยชน์อันพึงมีจากวิทยานิพนธ์เล่มนี้ คณะผู้วิจัยขอบแต่ผู้มีพระคุณทุกท่าน

คณะผู้วิจัย

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

# สารบัญ

	หน้า
บทคัดย่อภาษาไทย	I
บทคัดย่อภาษาอังกฤษ	II
กิตติกรรมประกาศ	III
สารบัญ	IV
สารบัญตาราง	VI
สารบัญรูป	VII
<b>บทที่ 1 บทนำ</b>	1
1.1 ที่มาและความสำคัญของโครงการ	1
1.2 วัตถุประสงค์ของการวิจัย	2
1.3 ขอบเขตของการวิจัย	2
1.4 ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ	3
<b>บทที่ 2 ทฤษฎีและงานวิจัยที่เกี่ยวข้อง</b>	4
2.1 รำหยาบและเกลบ	4
2.2 การปรับสภาพเบื้องต้นของวัตถุดิบ	9
2.3 เอนไซม์เซลลูเลสจากเชื้อรา	10
2.4 เชื้อรา <i>Trichoderma</i> sp. ที่ผลิตเอนไซม์เซลลูเลส	12
2.5 กระบวนการผลิตเอทานอล	14
2.6 งานวิจัยที่เกี่ยวข้อง	17
<b>บทที่ 3 การดำเนินการวิจัย</b>	21
3.1 สารเคมี	21
3.2 เครื่องมือและอุปกรณ์	21
3.3 วิธีการทดลอง	22
<b>บทที่ 4 ผลการทดลองและอภิปรายการทดลอง</b>	27
4.1 ลักษณะทางกายภาพของเกลบและรำหยาบที่ได้รับการบำบัดเบื้องต้น	27

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

# สารบัญ (ต่อ)

	หน้า
4.2 ผลการเปรียบเทียบปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นจากการย่อยแกลบ ด้วยเชื้อ <i>Trichoderma</i> sp.	29
4.3 ผลการศึกษาระยะเวลาและระดับความเข้มข้นของสารละลายสปอร์ ที่เหมาะสมในการผลิตน้ำตาลรีดิวซ์จากแกลบด้วยเชื้อ <i>Trichoderma</i> sp.	30
4.4 การหมักแกลบในสเกลที่ขยายใหญ่ขึ้นด้วยเชื้อรา <i>Trichoderma</i> sp.	31
4.5 ผลการทดสอบความสามารถในการผลิตไบโอเอทานอล จากน้ำตาลรีดิวซ์ด้วยเชื้อ	33
<b>บทที่ 5 สรุปผลการทดลองและข้อเสนอแนะ</b>	35
5.1 สรุปผลการทดลอง	35
5.2 ข้อเสนอแนะ	35
<b>เอกสารอ้างอิง</b>	36
<b>ภาคผนวก ก การเตรียมสารเคมี</b>	39
ก-1 การเตรียมอาหาร PDA	40
<b>ภาคผนวก ข เครื่องมือวิเคราะห์และวิธีการวิเคราะห์</b>	41
ข-1 การวิเคราะห์น้ำตาลรีดิวซ์ด้วยวิธี DNS	42
ข-2 การใช้เครื่องยูวีสเปกโตรโฟโตมิเตอร์ (UV-Spectrophotometer) รุ่น T60	44
ข-3 การวิเคราะห์ปริมาณเอทานอล	45
<b>ภาคผนวก ค ผลการทดลอง</b>	47
<b>ภาคผนวก ง วิธีการคำนวณ</b>	55
ง-1 การนับจำนวนสปอร์และการเตรียมสารละลายสปอร์	56
ง-2 ความเข้มข้นและปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์	57
ง-3 การคำนวณปริมาณเอทานอล	58

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

# สารบัญตาราง

	หน้า
ตารางที่ 3.1 พารามิเตอร์ต่างๆ ที่ทำการวิเคราะห์ด้วยเครื่องมือและวิธีการต่างๆ	26
ตารางที่ ก-1 ปริมาณสารละลายที่ใช้ในการสร้างกราฟมาตรฐาน	42
ตารางที่ ค-1 การวัดปริมาณน้ำตาลจากเกลบในสารละลายสปอร์ ที่มีความเข้มข้น $10^5$ สปอร์ต่อมิลลิลิตร	48
ตารางที่ ค-2 การวัดปริมาณน้ำตาลจากเกลบในสารละลายสปอร์ ที่มีความเข้มข้น $10^6$ สปอร์ต่อมิลลิลิตร	49
ตารางที่ ค-3 การวัดปริมาณน้ำตาลจากเกลบในสารละลายสปอร์ ที่มีความเข้มข้น $10^7$ สปอร์ต่อมิลลิลิตร	50
ตารางที่ ค-4 การวัดปริมาณน้ำตาลจากรำหยาบในสารละลายสปอร์ ที่มีความเข้มข้น $10^6$ สปอร์ต่อมิลลิลิตร	51
ตารางที่ ค-5 ค่าดูดกลืนแสงของสารละลายกลูโคสมาตรฐาน ที่มีความยาวคลื่น 540 นาโนเมตร	52
ตารางที่ ค-6 ปริมาณความเข้มข้นของเอทานอลจากอัตราส่วนเอทานอลต่อโพรพานอล	53
ตารางที่ ค-7 พารามิเตอร์ต่างๆ ที่ทำการวิเคราะห์ก่อนและหลังผลิตไบโอเอทานอล	54

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

# สารบัญรูป

	หน้า
รูปที่ 2.1 โครงสร้างทางเคมีของเซลลูโลส	6
รูปที่ 2.2 โครงสร้างทางเคมีของเฮมิเซลลูโลส	8
รูปที่ 2.3 โครงสร้างทางเคมีของลิกนิน	8
รูปที่ 2.4 ลำดับการเข้าทำปฏิกิริยาการย่อยสลายเซลลูโลสของระบบเอนไซม์เซลลูเลส	11
รูปที่ 2.5 กลไกการทำงานของเอนไซม์เซลลูเลสในการย่อยสลายเซลลูโลส	11
รูปที่ 2.6 ลักษณะเชื้อ <i>Trichoderma</i> sp. ที่เจริญบนอาหารเลี้ยงเชื้อ	13
รูปที่ 2.7 กลไกการผลิตเอทานอล	14
รูปที่ 2.8 การเปลี่ยนน้ำตาลกลูโคสเป็นเอทานอลโดยการหมักของยีสต์	15
รูปที่ 2.9 การหมักเอทานอลจากน้ำตาลซูโครส	16
รูปที่ 2.10 การหมักเอทานอลจากแป้ง	16
รูปที่ 3.1 แสดงขั้นตอนการดำเนินงาน	23
รูปที่ 4.1 ลักษณะทางกายภาพของรำหยาบ	27
รูปที่ 4.2 การเปลี่ยนแปลงเชื้อ <i>Trichoderma</i> sp. ที่ระยะเวลาการหมักวันที่ 1-5 วัน	28
รูปที่ 4.3 ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นจากแกลบและรำหยาบเมื่อใช้สารละลายสปอร์ของเชื้อ <i>Trichoderma</i> sp. ที่มีความเข้มข้น $10^6$ สปอร์ต่อมิลลิลิตร	29
รูปที่ 4.4 การเปรียบเทียบปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดจากการหมักแกลบด้วยเชื้อ <i>Trichoderma</i> sp. ที่มีความเข้มข้นของสารละลายสปอร์ต่างๆกัน	31
รูปที่ 4.5 ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นจากการทดลอง	32
รูปที่ 4.6 ชั้นแกลบที่ผ่านการบำบัดเบื้องต้นด้วยวิธีทางเคมีกายภาพ	33
รูปที่ 4.7 เปรียบเทียบปริมาณเอทานอลที่เกิดขึ้นระหว่างการทดลองกับทฤษฎี	34
รูปที่ ค-1 กราฟมาตรฐานของการหาความเข้มข้นของสารละลายกลูโคสมาตรฐาน	52
รูปที่ ค-2 กราฟแสดงปริมาณเอทานอลจากอัตราส่วนระหว่างเอทานอลกับโพพานอลด้วยเทคนิค GC	53
รูปที่ ง-1 สีมาไซโตมิเตอร์	56

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

# บทที่ 1

## บทนำ

### 1.1 ที่มาและความสำคัญของโครงการ

ในปัจจุบัน โลกกำลังประสบกับสภาวะวิกฤตด้านพลังงาน โดยมีสาเหตุมาจากการเพิ่มจำนวนของประชากรโลกและการขยายตัวทางเศรษฐกิจ ส่งผลให้มีจำนวนยานพาหนะเพิ่มขึ้นตามไปด้วย จึงเกิดความต้องการในการใช้น้ำมันเชื้อเพลิงสูงขึ้นอยู่ตลอดเวลา ทำให้เกิดงานวิจัยเพื่อผลิตไบโอดีเซลขึ้นมาผสมกับน้ำมันเบนซินซึ่งเป็นน้ำมันเชื้อเพลิงที่มีการใช้กันอย่างแพร่หลายในทุกประเทศทั่วโลกเพื่อลดปริมาณการใช้น้ำมันเบนซินเป็นที่รู้จักกันดีในชื่อ “แก๊สโซฮอล์” ที่ใช้เอทานอลเป็นตัวเพิ่มค่าออกเทนแทนน้ำมันเบนซิน และเนื่องจากที่ภายในโมเลกุลของเอทานอลประกอบไปด้วยออกซิเจนทำให้การเผาไหม้ในห้องเครื่องสมบูรณ์กว่าการใช้น้ำมันเบนซิน เป็นการลดการปล่อยคาร์บอนมอนอกไซด์ได้มากกว่าจึงทำให้เกิดมลภาวะน้อยกว่า อีกทั้งยังมีต้นทุนในการผลิตที่ต่ำกว่าอีกด้วย (พิศมัย, 2548)

สำหรับประเทศไทยเป็นประเทศเกษตรกรรมที่ประชากรส่วนใหญ่บริโภคข้าวเป็นอาหารหลัก จึงทำให้มีวัสดุเหลือใช้ทางการเกษตรจากโรงสีข้าว คือ รำละเอียดและแกลบ ซึ่งรำละเอียดยังมีประโยชน์ คือสามารถนำไปใช้เป็นอาหารสัตว์ได้ และแกลบยังสามารถนำไปแปรรูปเป็นถ่านอัดแท่ง นอกจากนี้ยังมีรำหยาบซึ่งเป็นส่วนที่อยู่ระหว่างแกลบและรำละเอียด แต่ยังไม่มีการนำไปใช้ประโยชน์ เพราะในรำหยาบยังคงมีปริมาณสารอินทรีย์ที่ย่อยสลายได้ยากอยู่ เช่น เซลลูโลส เฮมิเซลลูโลส และลิกนิน การเปลี่ยนรูปสารอินทรีย์ดังกล่าวในรำหยาบและแกลบไปเป็นน้ำตาลที่เป็นสารตั้งต้นสำหรับการผลิตไบโอดีเซล ส่งผลให้การผลิตไบโอดีเซลมีประสิทธิภาพมากยิ่งขึ้น ดังนั้นจึงมีความจำเป็นต้องมีการบำบัดเบื้องต้นก่อน ซึ่งโดยทั่วไปใช้วิธีการทางกายภาพ ทางเคมีหรือวิธีการทางชีวภาพ เช่นการบดให้รำหยาบมีขนาดเล็กเพื่อให้เส้นใยที่ประกอบด้วยไมโครไฟบริลส่วนที่เป็นผลึกแตกออกและการต้มเป็นการเพิ่มพื้นที่ของรำหยาบ ทำให้เอนไซม์ทำการย่อยสลายรำหยาบได้ง่ายขึ้น วิธีการบำบัดทางเคมี เช่น การใช้กรดในการย่อยสลายโครงสร้างของเซลลูโลสในส่วนที่เป็นคริสตัลไลน์แยกออกจากกัน ส่วนการใช้ด่างเป็นการเพิ่มพื้นที่ผิวของรำหยาบเช่นกัน โดยใช้ร่วมกับการต้ม สำหรับวิธีทางชีวภาพที่ย่อยสลายเซลลูโลส อาจทำได้โดยการย่อยสลายด้วยเอนไซม์เซลลูเลส จากโปรโตซัว แบคทีเรีย หรือเชื้อรา เป็นต้น โดยการย่อยสลายเซลลูโลสทางชีวภาพนี้ทำให้ได้น้ำตาลกลูโคสที่ค่อนข้างบริสุทธิ์อีกทั้งปฏิกิริยาที่เกิดขึ้นไม่รุนแรงและอยู่ในช่วงอุณหภูมิที่สิ่งมีชีวิตสามารถเจริญเติบโตได้ นอกจากนี้ไม่จำเป็นต้องใช้ภาชนะที่ทนต่อการกัดกร่อน ต้นทุนจึงต่ำกว่าและไม่ก่อให้เกิดมลพิษต่อสิ่งแวดล้อม

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

งานวิจัยนี้ทำการศึกษาวิธีการย่อยสลายเซลลูโลสในรำหยาบและแกลบโดยการบำบัดเบื้องต้น ด้วยวิธีทางเคมีและกายภาพร่วมกับวิธีทางชีวภาพ ด้วยเชื้อ *Trichoderma* sp. โดยศึกษาปัจจัยที่มีผล ได้แก่ ปริมาณความเข้มข้นของสารละลายสปอร์ ซึ่งน้ำตาลรีดิวซ์ที่ได้จากการย่อยสลายจะถูกนำไปทดสอบการผลิตไบโอเอทานอลจากโดยเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae* รวมไปถึงศึกษาปัจจัยที่มีผลต่อปริมาณการผลิตไบโอเอทานอล ได้แก่ ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้น

ผลของการศึกษานี้สามารถใช้เป็นแนวทางในการใช้ประโยชน์ จากวัสดุเหลือใช้ทางการเกษตร คือ รำหยาบและแกลบ ในการผลิตไบโอเอทานอล ซึ่งเป็นพลังงานทดแทนอีกทางเลือกหนึ่งในอนาคต

## 1.2 วัตถุประสงค์ของการวิจัย

1. เพื่อศึกษาวิธีการบำบัดเบื้องต้นในการย่อยสลายเซลลูโลส โดยวิธีชีวภาพด้วยเชื้อ *Trichoderma* sp. ร่วมกับวิธีทางเคมีและกายภาพ
2. เพื่อศึกษาความเป็นไปได้ในการที่จะผลิตไบโอเอทานอลจากแกลบที่ผ่านการบำบัดเบื้องต้น

## 1.3 ขอบเขตการวิจัย

1. วัตถุดิบที่ใช้ในการผลิตไบโอเอทานอล คือ รำหยาบและแกลบซึ่งได้จากโรงสีข้าวแห่งหนึ่งในจังหวัดสิงห์บุรี
2. ศึกษาลักษณะทางกายภาพของแกลบและรำหยาบที่ผ่านการต้มด้วยอุณหภูมิ 85 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 ชั่วโมง ในสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์
3. เชื้อ *Trichoderma* sp. ในรูปสารละลายสปอร์ที่ใช้ในการศึกษา ได้จากสาขาชีววิทยาประยุกต์ คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง
4. ศึกษาปัจจัยที่มีผลต่อการบำบัดเบื้องต้น คือ ความเข้มข้นของสารละลายสปอร์ โดยแปรค่าความเข้มข้นของสารละลายสปอร์เป็น  $10^5$ ,  $10^6$ , และ  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร
5. ประสิทธิภาพของการเพิ่มความเข้มข้นเชื้อ *Trichoderma* sp. ในรูปสารละลายสปอร์ ประเมินจากปริมาณน้ำตาลที่ผลิตได้ซึ่งวิเคราะห์ด้วยวิธีการของ Miller ซึ่งใช้ Dinitrosalicylic acid (DNS) ในการทำให้เกิดสี (Miller, 1959)
6. ศึกษาวิธีการแปรรูปน้ำตาลรีดิวซ์ เพื่อผลิตเป็นไบโอเอทานอล โดยเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*
7. ปัจจัยควบคุมในการผลิตไบโอเอทานอล ได้แก่ ค่าพีเอชที่ 5 และ อุณหภูมิที่ 30 องศาเซลเซียส และปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์
8. พารามิเตอร์ที่ศึกษา ได้แก่ ปริมาณเอทานอล ปริมาณของน้ำตาลรีดิวซ์ และค่าพีเอช

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

#### 1.4 ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

1. ทราบถึงแนวทางในการนำวัสดุเหลือใช้ทางการเกษตรมาใช้ในการผลิตไบโอเอทานอล ซึ่งเป็นพลังงานทางเลือกที่ใช้ผสมในน้ำมันเบนซินและเป็นการแก้ปัญหาโลกร้อน
2. เป็นการลดปริมาณวัสดุเหลือใช้ทางการเกษตรและเป็นการเพิ่มมูลค่าของรำหยาบและแกลบ
3. สามารถนำข้อมูลที่ได้จากงานวิจัยมาขยายขนาดการผลิต เพื่อนำไปสู่การผลิตในภาคอุตสาหกรรม
4. สามารถนำงานวิจัยที่เกิดขึ้นไปใช้ประโยชน์กับภาคเกษตรกรรม และภาคอื่นๆที่เกี่ยวข้องได้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## บทที่ 2

# ทฤษฎีและหลักการ

### 2.1 รำหยาบและแกลบ

รำหยาบได้จากการขัดผิวเมล็ดข้าวกล้องมีส่วนผสมของแกลบปนอยู่ ทำให้คุณค่าต่ำกว่ารำละเอียดเพราะมีเยื่อใยสูงและมีแร่ซิลิกาปนในแกลบมาก รำเป็นส่วนผสมของเพอริคาร์ป (pericarp) อะลิวโรนเลเยอร์ (aleurone layer) เยอรม (germ) และบางส่วนของเอนโดสเปิร์ม (endosperm) ของเมล็ด รำหยาบมีโปรตีนประมาณ 8 – 10 เปอร์เซ็นต์ ไขมันประมาณ 7 – 8 เปอร์เซ็นต์ รำมีไขมันสูงจึงไม่ควรเก็บรำไว้นานเกิน 15 – 20 วัน เพราะจะมีกลิ่นจากการหืน รำข้าวที่ได้จากการสีข้าวเก่ามีความชื้นต่ำทำให้เก็บได้นานกว่ารำข้าวใหม่ที่มีความชื้นสูง เชื้อราขึ้นง่ายและเหม็นหืนเร็ว รำข้าวมีคุณค่าทางอาหารสูงได้แก่ โปรตีน ไขมัน ใยอาหาร เถ้า วิตามิน และเกลือแร่ต่างๆ สำหรับรำหยาบยังไม่มี การนำไปใช้ประโยชน์อย่างจริงจัง แต่พบว่ารำหยาบมีสารอินทรีย์อยู่ในปริมาณมาก มีศักยภาพในการนำไปเป็นสารตั้งต้นสำหรับการผลิตก๊าซชีวภาพหรือเอทานอลได้ (ชาติศรี, 2543)

แกลบ คือ ส่วนเปลือกแข็งหุ้มเมล็ดข้าว ได้จากกระบวนการกะเทาะเปลือกข้าวเปลือก ให้เป็นข้าวกล้อง จากการสำรวจ โดยสำนักงานเศรษฐกิจการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์ ในปีหนึ่งๆ มีปริมาณแกลบสูงถึงประมาณ 5,878.14 พันตัน ซึ่งในปัจจุบันนี้แกลบถูกนำไปใช้ประโยชน์เป็นปุ๋ย วัสดุปรองนอนในโรงเรือนเลี้ยงสัตว์ และเชื้อเพลิงสำหรับการผลิตกระแสไฟฟ้า

#### 2.1.1 ลักษณะทางกายภาพและลักษณะพื้นฐานวิทยา

รำหยาบเป็นส่วนที่อยู่ระหว่างแกลบและรำละเอียดที่ได้หลังจากการสีข้าว ส่วนใหญ่มีสีน้ำตาลอ่อนลักษณะเป็นรูปทรงกระบอกหัวท้ายปิดเป็นรูปทรงรีที่มีแกนตามยาวเป็นแนวสมมาตร มีความยาวอยู่ในช่วง 6-10 มิลลิเมตร เส้นผ่านศูนย์กลางประมาณ 2-2.5 มิลลิเมตร มีน้ำหนักประมาณ 22.5-25.2% ของข้าวเปลือก ความหนาของผนังเซลล์ประมาณ 0.1 มิลลิเมตร และมีความหนาแน่น (bulk density) โดยประมาณ 0.148 กรัมต่อลูกบาศก์เซนติเมตร เนื่องจากที่ผิวด้านนอกของรำหยาบมีซิลิกาผสมอยู่เป็นปริมาณสูงทำให้รำหยาบมีคุณสมบัติแตกหักง่าย ซิลิกาในรำหยาบเมื่อเทียบความแข็งตามโมห์สเกล (Mohs scale) มีความแข็งเท่ากับ 5.5 ถึง 6.5 (วนิดา, 2551)

แกลบมีขนาดเล็ก ยาวไม่เกิน 5 มม. และหนาไม่เกิน 2 มม. สีเหลือง แกลบได้มาจากการสีข้าวเปลือก ซึ่งต้องมีความชื้นไม่เกิน 15% ดังนั้นความชื้นของแกลบจึงไม่เกิน 15% ผิวนอกของแกลบมีลักษณะเป็นเซลล์รูปเหลี่ยม ซึ่งมีความเข้มข้นของซิลิกาสูง ถูกปิดทับด้วยคิวติเคิล (Cuticle) หนาและมีขนสั้นๆ อยู่บนผิว ภายในประกอบด้วยเส้นใยและเซลล์ที่ประกอบด้วยเส้นใยต่างๆ ชั้นกลางมีปริมาณซิลิกาอยู่ต่ำกว่าชั้นนอก โดยอาจสรุปโครงสร้างเนื้อเยื่อได้ดังนี้

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาค้นคว้าเท่านั้น มิใช่เพื่อเผยแพร่เป็นการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงชื่อเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- ผนังเซลล์ด้านนอกประกอบด้วยเซลล์ลักษณะเป็นปุ่มที่มีซิลิกาอยู่สูง
- สเคอร์เรนไคมา (Sclerenchyma) มีผนังเซลล์หนามาก ทำให้มีความแข็งแรงทนทานมากประกอบด้วยเส้นใยต่างๆ อันประกอบด้วย ลิกนิน และซิลิกา
- พาเรนไคมา (Parenchyma) เป็นเซลล์ ลักษณะคล้ายฟองน้ำมีรูพรุนและมีรูปร่างแตกต่างกัน
- ผนังชั้นในประกอบด้วยเส้นใยที่มีจุดศูนย์กลางร่วมกัน (สถาบันสิ่งแวดล้อมไทย, 2546)

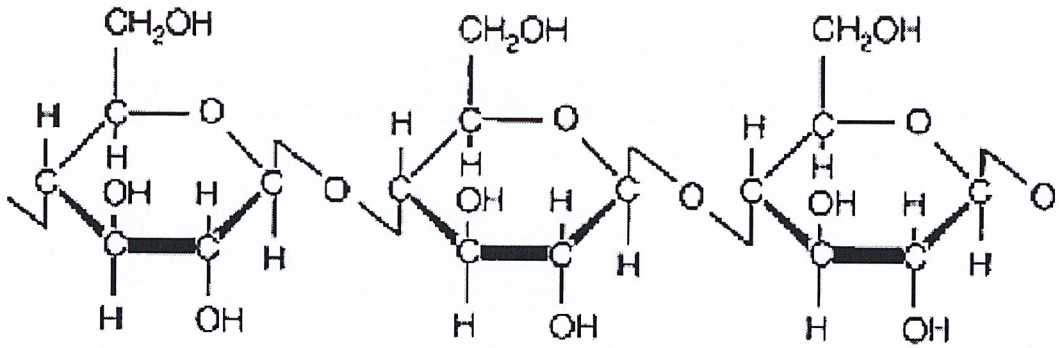
### 2.1.2 องค์ประกอบของรำหยาบและแกลบ

องค์ประกอบของรำหยาบและแกลบจะแตกต่างกันไปตามแหล่งเพาะปลูก แต่ส่วนใหญ่จะเป็นสารอินทรีย์จำพวกเซลลูโลส ลิกนิน และส่วนที่เป็นสารอนินทรีย์ ซึ่งมีซิลิกา ( $\text{SiO}_2$ ) เป็นองค์ประกอบหลัก และสิ่งปนเปื้อน เมื่อวิเคราะห์ปริมาณสารอินทรีย์พบว่าประกอบด้วย คาร์บอน ร้อยละ 51.2 ไฮโดรเจน ร้อยละ 6.9 และออกซิเจน ร้อยละ 41.9 โดยน้ำหนัก ปริมาณสารอินทรีย์ประกอบด้วย ซึ่งองค์ประกอบเหล่านี้ได้แก่ เซลลูโลส 32.7%, เฮมิเซลลูโลส 20.5%, ลิกนิน 21.8%, ซิลิกา 15.1%, ส่วนที่ละลายน้ำได้ 2.8% และ ความชื้น 7.5% (วรรณต์, 2549)

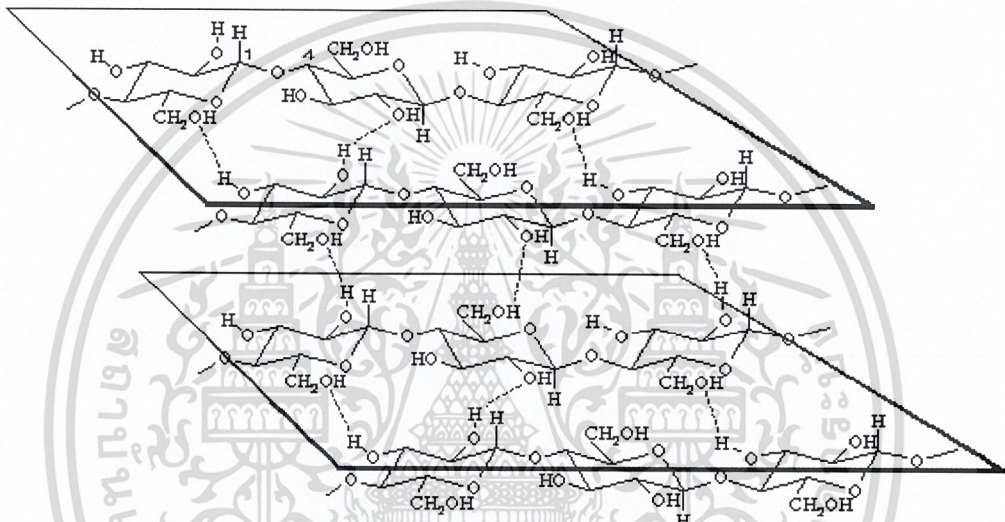
#### ก. เซลลูโลส

เซลลูโลสเป็นโพลีแซคคาไรด์ขนาดใหญ่ชนิดหนึ่งที่ไม่มีการกิ่งก้านสาขา ยาวถึง 2,000 – 10,000 หน่วยกลูโคส ประกอบด้วยหน่วยที่ซ้ำๆ กันของ  $\beta$ -D-Anhydroglucopyranose สูตรอย่างง่ายของเซลลูโลสคือ  $(\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_5)_n$  เมื่อ  $n$  เป็นจำนวนหน่วยของกลูโคสโมโนเมอร์ในสายโซ่พอลิเมอร์ ซึ่งปกติ  $n$  มีค่าตั้งแต่ 30 – 300 หน่วยกลูโคส ทำให้เซลลูโลสมีน้ำหนักโมเลกุลตั้งแต่ 50,000 – 500,000 โดยมีพันธะที่เชื่อมต่อแต่ละหน่วยคือ  $\beta$ -1,4-Glycoside Linkage ระหว่าง  $\text{C}_1$  และ  $\text{C}_4$  ต่อกันเป็นสายตรงโครงสร้างของโมเลกุลเซลลูโลส ดังรูปที่ 2.1(ก) และ 2.1(ข)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



(ก)



(ข)

### รูปที่ 2.1 โครงสร้างทางเคมีของเซลลูโลส

(ก) แสดงโครงสร้างทางเคมีของเซลลูโลส

(ข) แสดงพันธะระหว่างสายเซลลูโลสในชั้นเดียวกันและระหว่างชั้น

โมเลกุลของเซลลูโลสจะเรียงขนานกันเป็นมัด เนื่องจากในแต่ละสายโซ่โมเลกุลประกอบด้วย Intermolecular Hydrogen Bond ระหว่างอะตอมไฮโดรเจนบน  $C_3$  กับ อะตอมออกซิเจนบนวงไพราโนส ( $O_5$ ) แต่ละสายโซ่โมเลกุลจะเชื่อมกันด้วย Inter-chain Hydrogen Bond ระหว่างอะตอมไฮโดรเจนในหมู่ไฮดรอกซิลบน  $C_6$  และอะตอมออกซิเจนในหมู่ไฮดรอกซิลบน  $C_3$  (เทียมใจ, 2539)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เซลลูโลสมีลักษณะการเรียงตัวของสายโซ่โมเลกุลสองแบบ คือ

1. ลักษณะผลึก (Crystalline) มีการจัดเรียงตัวกันเป็นระเบียบโซ่โมเลกุลอยู่รวมกันเป็นเส้นยาวขนานไปตามความยาวของเส้นใย
2. ลักษณะกึ่งผลึก (Semi-crystalline) โมเลกุลบางตอนเรียงตัวกันดี บางตอนเปิดเป็นช่องว่างเกี่ยวพันกัน ไปมาไม่เป็นระเบียบ เรียกว่า Amorphous ยึดอยู่ด้วยกัน

#### สมบัติทางเคมีของเซลลูโลส

เมื่อเซลลูโลสทำปฏิกิริยากับสารเคมีบางชนิดจะเกิดปฏิกิริยาต่างๆดังนี้

- ปฏิกิริยาที่ทำให้เซลลูโลสพองตัวและกระจายตัวโดยไม่ทำให้เซลลูโลสยาวขึ้นหรือเปลี่ยนโครงสร้างของเซลลูโลสในเส้นใย
- ปฏิกิริยาที่ทำให้ความยาวของสายโซ่เซลลูโลสเปลี่ยนเพราะเสื่อมสภาพ
- ปฏิกิริยาที่ทำให้หมู่ไฮดรอกซี (-OH) เปลี่ยนเป็นหมู่ฟังก์ชันอื่นๆ ได้ง่าย ทำให้เกิดอนุพันธ์ของเซลลูโลสต่างๆ เช่น Viscose, Rayon, Cellophane, Cellulose Acetate, Cellulose Propionate, Cellulose Nitrate และ Amidoximate Cellulose เป็นต้น

ปฏิกิริยาทั้งสามชนิดนี้มักจะเกิดร่วมกันเสมอ นอกจากนี้สมบัติทั่วไปของเซลลูโลสคือทนต่อด่างแต่ไม่ทนต่อกรดเข้มข้น เผาไหม้ในอากาศโดยไม่มีกลิ่นเหม็นและเซลลูโลสมีหมู่ไฮดรอกซีสามหมู่ในแต่ละหน่วยย่อยทำให้มีความสามารถในการแลกเปลี่ยนไอออนบวกกับไฮโดรเจนไอออนได้ดี

#### สมบัติทางกายภาพของเซลลูโลส

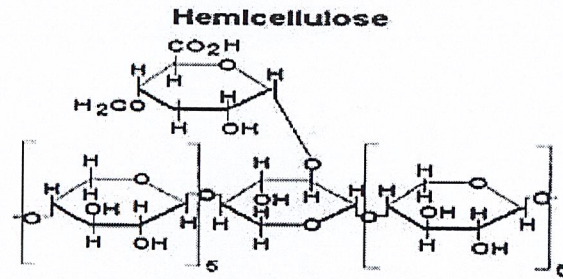
- จุดหลอมเหลวเท่ากับ 260 – 270 องศาเซลเซียส
- การละลายเซลลูโลสสามารถละลายได้ในกรดแก่ ได้แก่ กรดซัลฟูริกเข้มข้น 60 – 65% โดยน้ำหนัก กรดไฮโดรคลอริกเข้มข้นมากกว่า 40% โดยน้ำหนัก กรดฟอสฟอริกเข้มข้น 83% โดยน้ำหนัก

#### ข. เฮมิเซลลูโลส

เฮมิเซลลูโลสเป็น โพลีแซคคาไรด์ที่เกิดขึ้นร่วมกับพวกเซลลูโลสแต่จะอยู่ในรูปอสัณฐานที่มีลักษณะการจัดเรียงตัวของอะตอมทางเคมีต่างกับพวกเซลลูโลสและมีมวลต่ำกว่า เฮมิเซลลูโลสเป็นส่วนประกอบของผนังเซลล์พืช ประกอบด้วยโมเลกุลของน้ำตาลเชิงเดี่ยว (monosaccharide) ชนิดต่างๆ ตั้งแต่สองชนิดขึ้นไปเป็นจำนวน 100 โมเลกุลที่มีคุณสมบัติในการละลายเหมือนกันคือ ละลายได้ในสารละลายด่าง น้ำตาลเชิงเดี่ยวนี้อาจแบ่งได้เป็น 2 ชนิดคือ เพนโทแซนส์ (pentosans) และ เฮกโซแซนส์ที่ไม่ใช่เซลลูโลส (non cellulose hexosans) น้ำตาลเชิงเดี่ยวที่พบมากในเฮมิเซลลูโลสคือ ดี-ไซแลนส์ (D-xylans) และ ดี-กลูโค-ดีแมนแนนส์ (D-gluco-D-mannans) และมีไซค์เซนส์เป็นน้ำตาลเชิงเดี่ยวชนิดอื่นๆ เช่น แอล-อะราบินอส

(L-arabinoses) จากรูปที่ 2.2 จะเห็นได้ว่าโครงสร้างส่วนใหญ่คล้ายกับพวกเซลลูโลสยกเว้นพวก

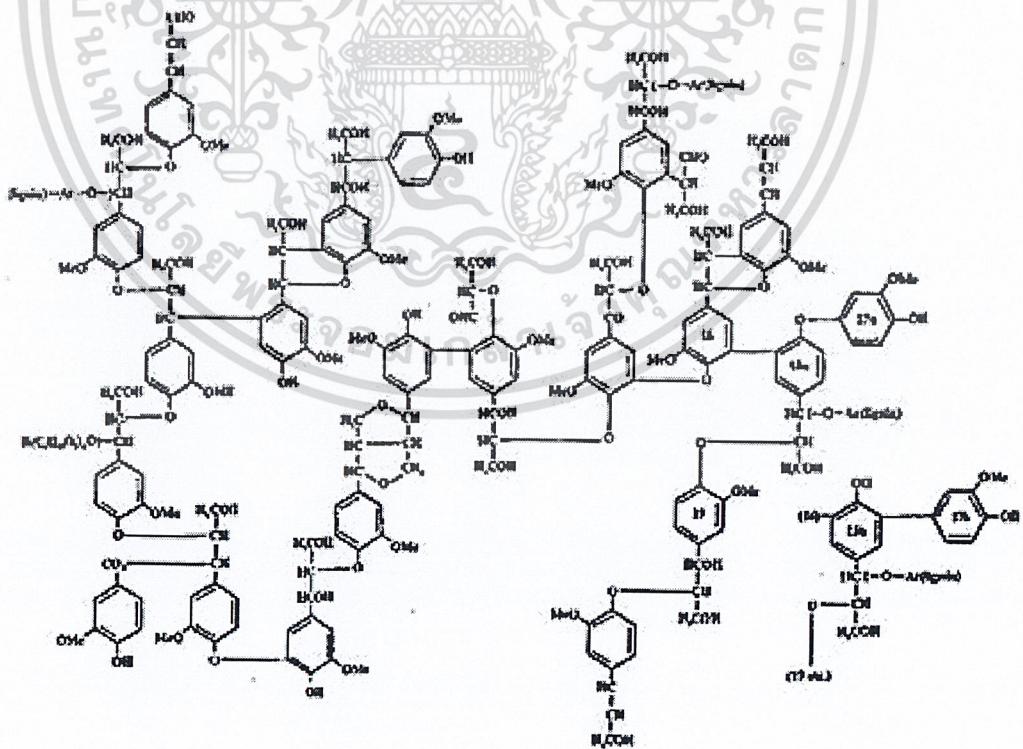
พอลิเมอร์ของเฮมิเซลลูโลสจะประกอบด้วยหน่วยย่อย 50 – 200 หน่วย และต่อกันแบบกิ่งก้านสาขา มากกว่าแบบเส้นตรง (ประทุม, 2540)



รูปที่ 2.2 โครงสร้างทางเคมีของเฮมิเซลลูโลส (ปรีชา, 2528)

### ค. ลิกนิน

ลิกนินเป็นองค์ประกอบหลักที่สำคัญอีกชนิดหนึ่งของพืช ที่เป็นสารประกอบเชิงซ้อนที่มีน้ำหนักโมเลกุลสูง มักพบอยู่ร่วมกับเซลลูโลส ลิกนินไม่ละลายน้ำ ไม่มีสมบัติทางการยืดหยุ่น ประกอบด้วยโครงสร้าง อะโรมาติกของหน่วยฟีนิลโพรเพนที่เชื่อมต่อกันด้วยคาร์บอนสายตรง (Aliphatic chain) ดังรูปที่ 2.3 ซึ่งจะเห็นได้ว่าลิกนินมีคุณสมบัติที่เหมาะสมที่จะเป็นผนังเซลล์ของพืชซึ่งช่วยในการยึดและการเพิ่มความแข็งแรงของเซลล์พืช นอกจากนี้ลิกนินยังอยู่ในรูปออสติฐาน เช่นเดียวกับพวกเฮมิเซลลูโลส (Boerjan, 2003)



รูปที่ 2.3 โครงสร้างทางเคมีของลิกนิน (ปรีชา, 2528)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## 2.2 การปรับสภาพเบื้องต้นของวัตถุดิบ (Pretreatment)

การปรับสภาพเบื้องต้นของวัตถุดิบ (Pretreatment) โดยทั่วไปแบ่งเป็น 4 วิธีการดังนี้

### 2.2.1 วิธีการทางกายภาพ (Physical Pretreatment)

#### 1. การลดขนาดของสารโดยวิธีบดและโม่บด

เป็นการบดผลึก (Crystalline) ของเส้นใยที่ประกอบด้วยไมโครไฟเบอร์จำนวนมากซึ่งในแต่ละไมโครไฟเบอร์นั้นประกอบด้วยส่วนที่เป็นผลึก (Crystalline Region) ให้แตกออกเพื่อให้เอนไซม์ย่อยสลายได้ง่ายขึ้นรวมทั้งเป็นการเพิ่มพื้นที่ผิวของวัตถุดิบ ทำให้เอนไซม์ทำปฏิกิริยาได้ดีขึ้น

#### 2. กระบวนการใช้อุณหภูมิและความดันสูงทำให้เส้นใยแตก (Steam Explosion Process)

หลักการ คือ การทำให้วัตถุดิบที่มีเซลลูโลสเป็นองค์ประกอบนั้นอิมพัลส์ด้วยไอน้ำภายใต้ความดันและอุณหภูมิสูงและลดความดันลงทันที ทำให้น้ำระเหยอย่างรวดเร็วซึ่งจะทำให้เส้นใยแยกออกจากกัน เป็นการเพิ่มขนาดเพื่อให้เอนไซม์เข้าไปทำปฏิกิริยา ความชื้นและอุณหภูมิสูงจะทำให้พืชปลดปล่อยกรดอินทรีย์ออกมา ซึ่งส่วนใหญ่จะเป็นกรดอะซิติก ทำให้เกิดการกระตุ้นการย่อยสลายของเอมิเซลลูโลสให้เป็น โอลิโกแซคคาไรด์และน้ำตาลเพนโทสบางส่วนจะกลายเป็นเฟอฟูรัลรวมทั้งน้ำตาลเฮกโซสบางส่วนเปลี่ยนเป็นไฮดรอกซิล เมทซิล เฟอฟูรัล วิธีนี้จึงจะเป็นผลรวมของทั้งทางกายภาพและเคมี

### 2.2.2 วิธีการทางเคมี (Chemical Pretreatment)

#### 1. การใช้กรด (Acid Pretreatment)

เมื่อใช้กรดแก่ เช่น กรดไฮโดรคลอริก และกรดซัลฟูริก จะทำให้เอมิเซลลูโลสละลายน้ำออกมา

#### 2. การใช้ด่าง (Alkaline Pretreatment)

เมื่อใช้ด่างโซเดียมไฮดรอกไซด์จะมีผลทำให้ลิกนินและเอมิเซลลูโลสละลายออกมารวมทั้งทำให้เกิดการพองตัว (Swelling) เป็นการเพิ่มพื้นที่ผิวของวัตถุดิบ

#### 3. การใช้สารออกซิแดนต์

สารเคมีที่ใช้ได้แก่  $\text{SO}_2$  ตัวทำละลายชนิดอื่นๆ ที่สามารถกำจัดลิกนิน เช่น  $\text{NaClO}_2$ ,  $\text{KB}_2\text{O}_8$ ,  $\text{KIO}_3$  และ  $\text{SO}_3$  โดยจะมีผลต่อการละลายของลิกนิน แต่วิธีการนี้จะทำให้เกิดปัญหาทางด้านสิ่งแวดล้อมขึ้น โดยจะเกิดสาร Lignosulphonate ขึ้น ซึ่งไม่สามารถใช้ในการหมักได้เลยจึงถูกกำจัดออกจากระบบ เป็นปัญหาเดียวกับในอุตสาหกรรม Sulphite Pulping

### 2.2.3 วิธีการทางเคมีกายภาพ (Physico-Chemical Pretreatment)

เป็นการปรับสภาพโดยการใช้วิธีการทางกายภาพร่วมกับวิธีการทางเคมี เช่น การบดและตามด้วยการใช้ความร้อนจะเป็นการเพิ่มประสิทธิภาพของการย่อยสลายด้วยเอนไซม์ของพืชได้

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## 2.2.4 วิธีการทางชีวภาพ (Biological Pretreatment)

ใช้เชื้อรา *Trichoderma reesei* และ *Penicillium funiculosum* เป็นเชื้อราในตระกูล White Rot ที่สามารถผลิตเอนไซม์เซลลูเลสมาทำการย่อยสลายเซลลูโลสให้กลายเป็นกลูโคสได้ ส่วน *Sporotrichum pulverulentum* ซึ่งเป็น Cellulase – Less Mutant ของเชื้อรา White Rot เช่นกัน จะย่อยสลายเฉพาะลิกนินและเฮมิเซลลูโลสเท่านั้นและจะไม่ใช้เซลลูโลส (Rajeev, 2008)

## 2.3 เอนไซม์เซลลูเลสจากเชื้อรา

### 2.3.1 องค์ประกอบของเอนไซม์เซลลูเลส

เอนไซม์ที่ใช้ในปฏิกิริยาการย่อยสลายเซลลูโลส คือ เอนไซม์เซลลูเลส (Cellulase) ซึ่งเป็นเอนไซม์ที่พบในจุลินทรีย์หลายชนิด แบคทีเรียที่เรานิยมนำมาใช้ผลิตเอนไซม์เซลลูเลส คือ *Trichoderma sp.* จากการศึกษาระบบเอนไซม์เซลลูเลสของรา ทำให้ทราบว่าเอนไซม์เซลลูเลสเป็นเอนไซม์ที่ผลิตขึ้นภายในเซลล์ของจุลินทรีย์แล้วปลดปล่อยออกมานอกเซลล์ เอนไซม์เซลลูเลสเป็นเอนไซม์ที่มีหลายองค์ประกอบ (Multicomponent enzyme) ประกอบด้วยเอนไซม์หลัก 3 ชนิดที่ทำงานร่วมกัน (ฉัตรชัย, 2548) ได้แก่

1) endoglucanase หรือ endo- $\beta$ -1,4-glucanohydrolase ทำหน้าที่ย่อยสลายเซลลูโลสที่ผ่านการย่อยสลายขั้นต้นมาก่อน หรือย่อยสลายพวกลูก swollen soluble ย่อยสลายโอลิโกแซคคาไรด์ และยังย่อยสลายเซลลูโลสให้เปลี่ยนเป็นเซลโลไบโอส โดยจะย่อยสลายจากทางด้านปลายรีดิวซ์ (Reducing end) ของสายโซ่เซลลูโลส แต่ไม่สามารถย่อยสลายเซลลูโลสธรรมชาติ โดยเอนไซม์จะตัดพันธะเบตา-1,4 ( $\beta$ -1,4-linkage) ภายในสายเซลลูโลสตรงบริเวณที่เป็นโครงสร้างอสัณฐานอย่างสุ่มทำให้ความยาวของเซลลูโลสสั้นลงอย่างรวดเร็วบริเวณปลายทางของสายเซลลูโลสที่ถูกตัดด้วยเอนไซม์จะมีคุณสมบัติเป็นน้ำตาลรีดิวซ์ ผลผลิตที่ได้จากการย่อยสลาย คือ โอลิโกเซลลูโลส เซลโลไบโอสและกลูโคสในปริมาณที่น้อยมาก

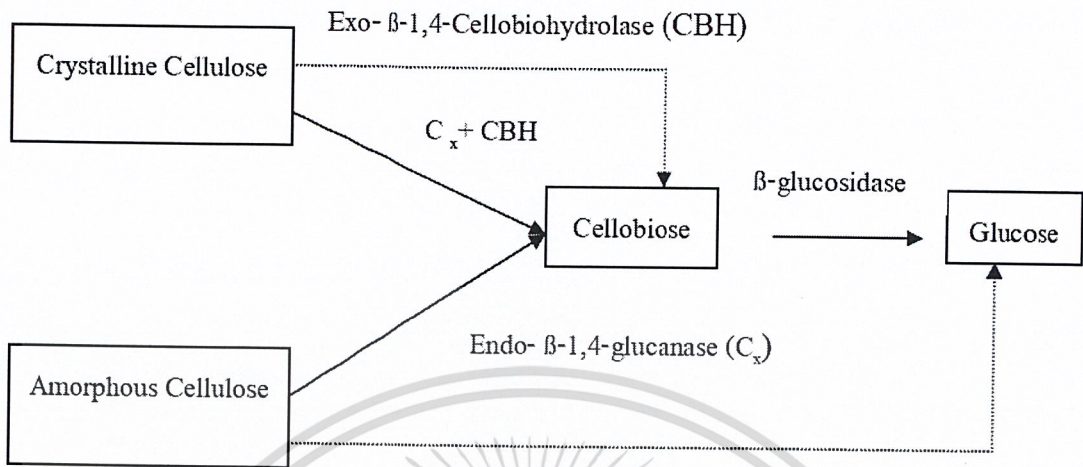
2) exoglucanase หรือ exo- $\beta$ -1,4-glucanohydrolase ทำหน้าที่ย่อยสลายเซลลูโลสและโอลิโกเซลลูโลส ปฏิกิริยาการย่อยสลายจะเกิดขึ้นจากปลายด้านที่ไม่มีความสามารถในการรีดิวซ์ของสายเซลลูโลส ได้ผลิตพันธะเป็นเซลโลไบโอส

3) cellobiase หรือ  $\beta$ -Glucosidase จะเป็นตัวเสริมการทำงานของเอนไซม์-เอนโดกลูคาเนสและเอนไซม์เอกโซกลูคาเนส โดยทำหน้าที่ย่อยสลายเซลโลไบโอสเป็นกลูโคส

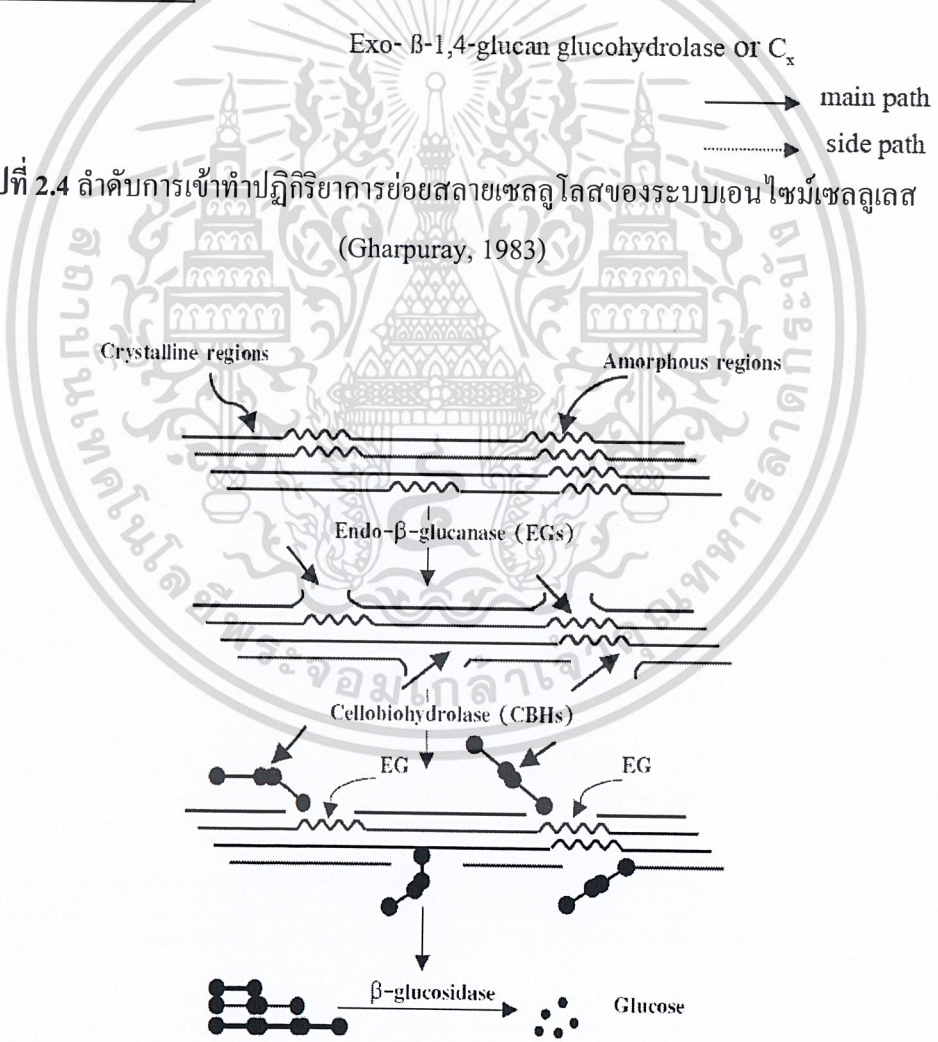
### 2.3.2 กลไกในการย่อยสลายเซลลูโลสด้วยเอนไซม์เซลลูเลส

กลไกของการย่อยสลายเซลลูโลสเริ่มต้นโดยเอนไซม์เซลลูเลสเข้าทำปฏิกิริยากับเซลลูโลสซึ่งเป็นสับสเตรท โดยเอนไซม์เอนโดกลูคาเนส (endoglucanase) จะสลายโครงสร้างเซลลูโลสส่วนที่เป็น amorphous แต่จะทำปฏิกิริยาได้น้อยในส่วนของเซลลูโลสที่เป็น crystalline จากนั้นเอนไซม์เอกโซกลูคาเนส (exoglucanase) จะช่วยสลายโครงสร้างเซลลูโลสให้กลายเป็นเซลโลไบโอสซึ่งเป็นการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

น้ำตาลกลูโคส 2 โมเลกุลและ เอนไซม์เซลโลไบเอส ( $\beta$  - Glucosidase) จะย่อยเซลโลไบโอสให้กลายเป็นน้ำตาลกลูโคส ดังแสดงในรูปที่ 2.4 และ 2.5



รูปที่ 2.4 ลำดับการเข้าทำปฏิกิริยาการย่อยสลายเซลลูโลสของระบบเอนไซม์เซลลูเลส (Gharpuray, 1983)



รูปที่ 2.5 กลไกการทำงานของเอนไซม์เซลลูเลสในการย่อยสลายเซลลูโลส (Tamaru, 1990)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

การทำงานของเอนไซม์เซลลูเลสถูกยับยั้งด้วยปริมาณของสารผลิตภัณฑ์ที่เกิดขึ้นโดยเอนไซม์  $\beta$ -glucosidase ถูกยับยั้งด้วยปริมาณกลูโคสที่เพิ่มขึ้น ซึ่งทำให้มีผลยับยั้งต่อเนื่อง คือทำให้มีการสะสมของ เซลโลไบโอสเพิ่มขึ้น ซึ่งเป็นตัวยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ endoglucanase และ exoglucannase ทำให้ปฏิกิริยาช้าลงและยุติในที่สุด

### 2.3.3 ปัจจัยที่มีผลต่อการทำงานของเอนไซม์

#### ก) อุณหภูมิ (Temperature)

อัตราการเกิดปฏิกิริยาของเอนไซม์จะมีค่าเพิ่มขึ้นเป็นสองเท่าในทุกๆอุณหภูมิที่เพิ่มขึ้น 10 องศาเซลเซียส อัตราการเกิดปฏิกิริยามีค่าสูงสุดที่อุณหภูมิหนึ่ง เรียกว่า “ค่าอุณหภูมิที่เหมาะสมในการทำงาน (Optimum temperature)” เมื่ออุณหภูมิสูงหรือต่ำกว่าจุดนี้ อัตราการเกิดปฏิกิริยาของเอนไซม์จะช้าลง เพราะเอนไซม์เกิดการเสียสภาพ (Denaturation) หรืออยู่ในสถานะที่ไม่เหมาะสมในการเกิดปฏิกิริยา โดย เอนไซม์เซลลูเลส จะเกิดการเสียสภาพที่อุณหภูมิประมาณ 80 องศาเซลเซียส

#### ข) ค่าความเป็นกรด-ด่าง (pH)

เอนไซม์ทำงานได้ดีที่สุดที่พีเอชค่าหนึ่งเรียกว่า ค่าพีเอชที่เหมาะสมในการทำงาน ณ จุดที่พีเอชมีค่าสูงหรือต่ำกว่าค่านี้ กิจกรรม (Activity) ของเอนไซม์จะลดลง เอนไซม์เซลลูเลสจะทำงานได้ดี ที่สุดที่ค่าพีเอชระหว่าง 5.0 ถึง 9.0 ความเข้มข้นของซับสเตรท (Substrate) เมื่อเพิ่มความเข้มข้นของซับสเตรท อัตราการเกิดปฏิกิริยาของเอนไซม์จะมีค่าสูงขึ้นอย่างรวดเร็วในช่วงแรก และลดช้าลงเมื่อความเข้มข้นของซับสเตรทสูงขึ้น จนในที่สุดอัตราเร็วของปฏิกิริยา จะไม่เพิ่มขึ้นอีก

#### ค) ปริมาณเอนไซม์

เมื่ออัตราเร็วของปฏิกิริยาดำเนินไปจนถึงจุดสูงสุด พบว่า อัตราเร็วของปฏิกิริยาจะมีค่าเป็นสัดส่วนโดยตรงกับความเข้มข้นของเอนไซม์

#### ง) ผลของสารยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ (Enzyme Inhibitor)

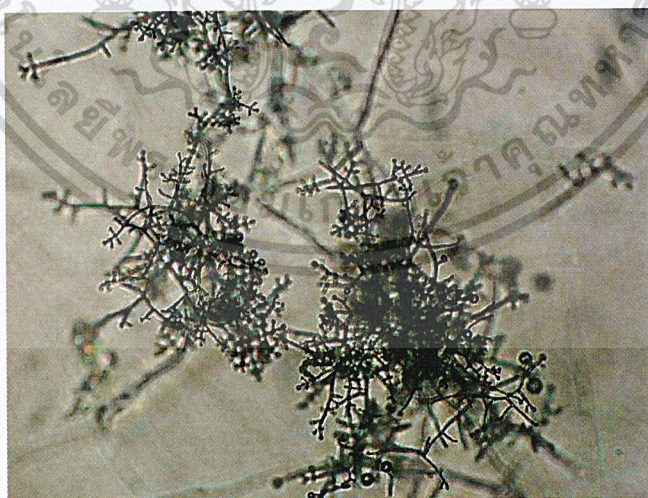
เป็นตัวแปรหนึ่งที่ใช้ในการอธิบายกระบวนการทำงานของเอนไซม์ ความจำเพาะ ของเอนไซม์ต่อซับสเตรท และลักษณะของ Functional group ที่บริเวณ Active site ทำให้เข้าใจและสามารถควบคุมกระบวนการที่เกิดขึ้นได้

### 2.4 เชื้อ *Trichoderma sp.* ที่ผลิตเอนไซม์เซลลูเลส

เชื้อ *Trichoderma sp.* เป็นเชื้อราชั้นสูงที่จัดอยู่ใน subdivision Deuteromycotina และมี teliomorphs อยู่ใน subdivision Ascomycotiana คือ *Hypocrea vinosa* เป็นเชื้อราที่อาศัยอยู่ในดินและเศษซากอินทรีย์วัตถุธรรมชาติและเจริญเติบโตได้ดีที่ 32 องศาเซลเซียส เชื้อ *Trichoderma sp.* มีการสร้างเส้นใยสีขาวได้รวดเร็วและสร้างส่วนที่ขยายพันธุ์ที่เรียกว่าสปอร์ ซึ่ง

เกิดจากการสืบพันธุ์แบบไม่อาศัยเพศ สร้างสปอร์ได้จำนวนมาก รวมกันเป็นกลุ่มมีสีเขียว สามารถไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

มีชีวิตรอดในสภาพธรรมชาติได้ดี ซึ่งอาศัยอาหารจากอินทรีย์วัตถุเศษซากพืชและเชื้อโรค การเจริญบนอาหารเริ่มแรกโคโลนีไม่มีสี (translucent) หรือสีขาวใส (watery white) เจริญบน ราบติดอาหารเลี้ยงเชื้อ ต่อมาโคโลนีจะมีลักษณะเป็นฟูฝ้าย (watery floccose) หรือเป็นกระจุก แน่น มีสีเขียว (green) หรือขาวล้วน (pure white) หรือเป็นลักษณะต่างๆ ในโคโลนีเดียวกัน เส้นใย (mycelium) ของเชื้อรา *Trichoderma sp.* ไม่มีผนังกันเซลล์แต่เป็นผนังเส้นใยเรียบมีการแตกกิ่ง ก้านมากมาย พบว่าการสร้างคลามายโดสปอร์ (chlamydospore) จะขึ้นทั้งระหว่างเส้นใยและปลาย เส้นใย ส่วนใหญ่พบที่ระหว่างเส้นใยมากกว่าปลายเส้นใย ซึ่งสร้างจากเส้นใยที่แตกกิ่งออกมา สั้นๆ รูปร่างกลม (globose) หรือรูปกระสวย (elliposoid) ไม่มีสี ผนังเรียบ และพบ conidiophores มีการแตกกิ่งก้านมากมาย รวมกันเป็นฟูอย่างหลวมๆ หรือหนาแน่น และโดยทั่วไปบริเวณที่มีการสร้างสปอร์มีลักษณะเป็นวงรอบๆ (ring-like zone) หรือเกิดเดี่ยวๆ ไม่เป็นระเบียบบนเส้นใยที่ เจริญอยู่เหนืออาหารเลี้ยงเชื้อจากส่วนแกนกลางของก้าน conidiophore จะแตกกิ่งก้านด้านข้าง (side branch) จำนวนมาก มีขนาดสั้นๆ ซึ่งมีทั้งที่ออกมาเดี่ยวๆ หรือเกิดเป็นกลุ่มจนถึง 3 อัน และ สร้างต่อไปเรื่อยๆ มีขนาดเล็กกล (small side branch) และทำมุมกว้างกับแกนกลาง ทำให้เห็น ลักษณะการแตกกิ่งคล้ายลักษณะของต้นสน ที่ปลายกิ่งก้านแต่ละอันเป็นที่เกิดของ phialide ซึ่งมี รูปร่างแบบขวดชมพูหรือพิน โบว์ลิ่ง บางครั้งยาวรีอย่างลูกแพร์จนถึงรูปไข่ โดยทั่วไปมีฐานแคบ บริเวณกลางๆ พองกว่าและด้านปลายค่อยๆ แคบลง จนถึงปลายคือเป็นรูปกรวย (conical neck) หรือค่อนข้างเป็นรูปทรงกระบอก หรือเกิดห่างสลับกันไปไม่เป็นระเบียบหรือเกิดเป็นคู่อยู่ตรง ข้ามกัน (เกรียงศักดิ์, 2546) ดังรูปที่ 2.6



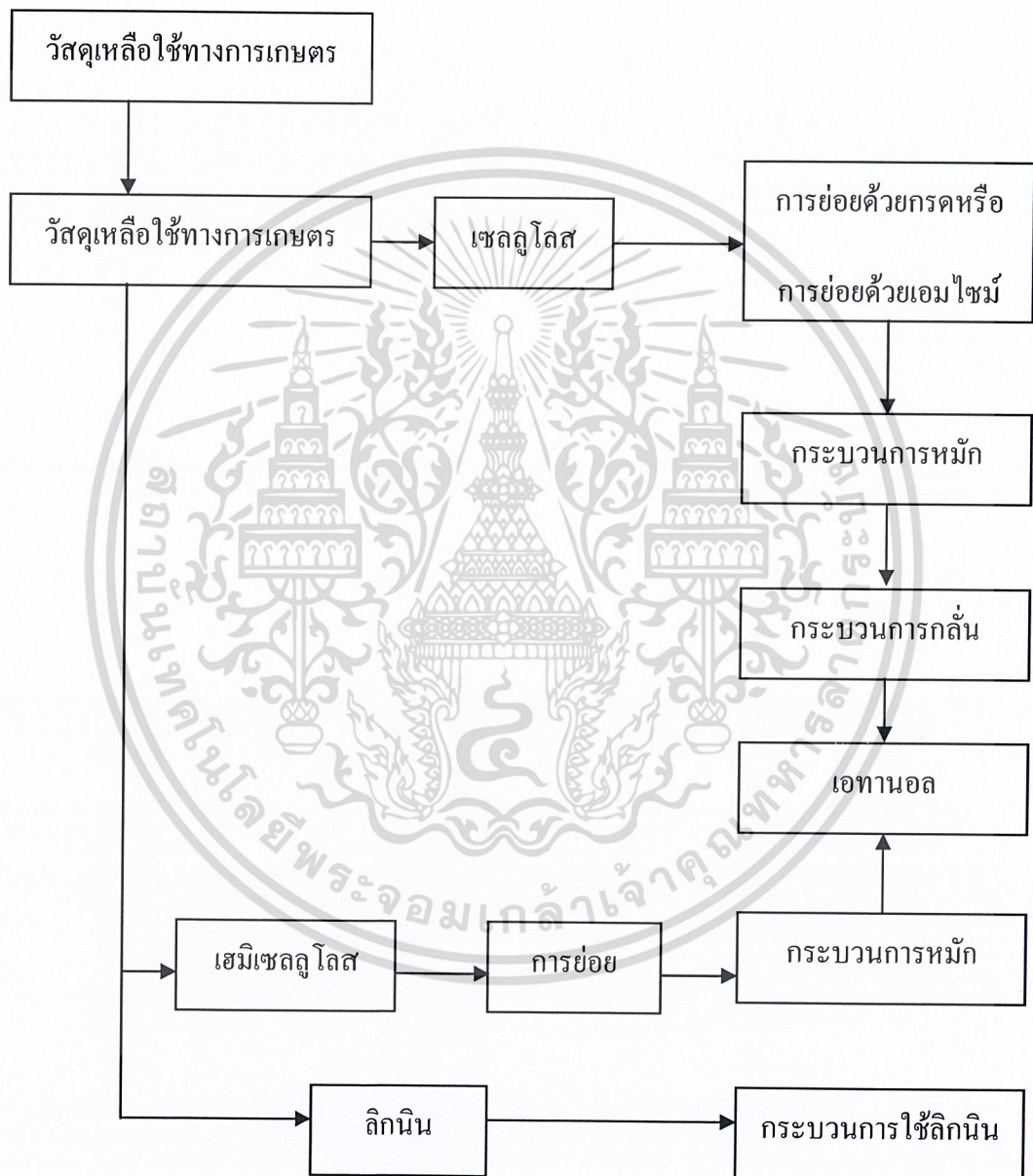
รูปที่ 2.6 ลักษณะเชื้อ *Trichoderma sp.* ที่เจริญบนอาหารเลี้ยงเชื้อ

(Keisoty, 2006)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## 2.5 กระบวนการผลิตเอทานอล

เอทานอล หรือ Ethyl Alcohol เป็นแอลกอฮอล์ที่แปรรูปมาจากพืชจำพวกแป้ง และน้ำตาล รวมทั้งเซลลูโลสและ เฮมิเซลลูโลส โดยผ่านกระบวนการหมัก (Fermentation) วัตถุดิบที่สามารถนำมาใช้ผลิตเอทานอลมีอยู่ด้วยกันหลากหลายชนิด เช่น ข้าว ข้าวฟ่าง ข้าวโพด มันสำปะหลัง ฯลฯ ดังรูปที่ 2.7



รูปที่ 2.7 กลไกการผลิตเอทานอล (ฉัตรชัย, 2548)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น มิได้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

### 2.5.1 กระบวนการหมัก

ในการผลิตเอทานอลด้วยกระบวนการหมักอาศัยกระบวนการทำงานของเชื้อยีสต์โดยเชื้อยีสต์นั้นจะใช้น้ำตาลกลูโคสเป็นอาหารและเปลี่ยนน้ำตาลเป็นเอทานอลผ่านกระบวนการที่เรียกว่าไกลโคไลซิส (Glycolysis) ในสถานะที่ไม่มีออกซิเจน ซึ่งตามทฤษฎีแล้วในกระบวนการหมักน้ำตาลกลูโคสของยีสต์นั้น น้ำตาลกลูโคส 100 กรัม จะถูกเปลี่ยนเป็นเอทานอล 51.11 กรัม และคาร์บอนไดออกไซด์ 48.89 กรัม นอกจากนั้นยังมีพลังงานความร้อนเกิดขึ้นอีก 28.7 กิโลแคลอรี (kcal) แสดงดังรูปที่ 2.8 (สถาบันค้นคว้าและพัฒนาผลิตผลทางการเกษตรและอุตสาหกรรมเกษตร, 2549)



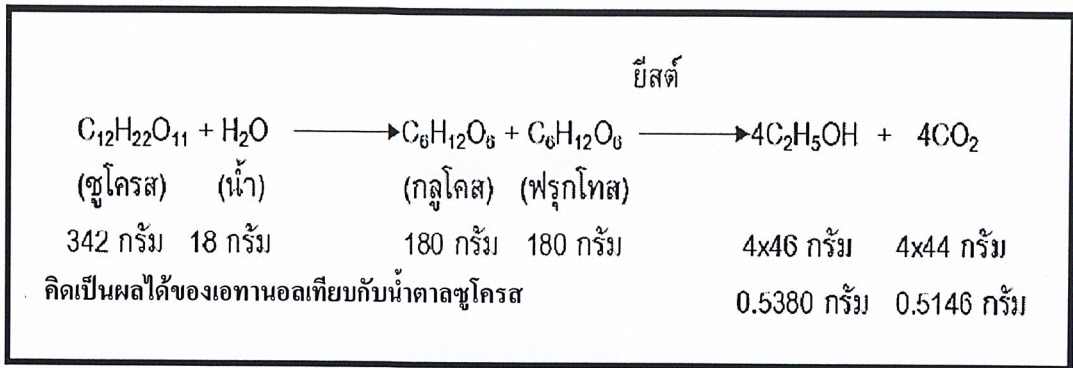
รูปที่ 2.8 การเปลี่ยนน้ำตาลกลูโคสเป็นเอทานอลโดยการหมักของยีสต์

วัตถุดิบที่มีน้ำตาลกลูโคสเป็นองค์ประกอบสามารถนำมาใช้ในการหมักเอทานอลโดยวัตถุดิบที่มีน้ำตาลกลูโคสเป็นองค์ประกอบสามารถแบ่งออกได้เป็น 3 ประเภท ได้แก่ วัตถุดิบ ประเภทน้ำตาล เช่น อ้อย และกากน้ำตาล วัตถุดิบประเภทแป้ง เช่น มันสำปะหลัง ข้าว ข้าวโพด และอื่นๆ และประเภทสุดท้ายคือวัตถุดิบประเภทลิกโนเซลลูโลส (Lignocellulosic material) ที่ประกอบด้วย เซลลูโลส เฮมิเซลลูโลส และลิกนิน เช่น ฟางข้าว กากอ้อย และซังข้าวโพด เป็นต้น

#### 1) การหมักเอทานอลจากวัตถุดิบประเภทน้ำตาล

วัตถุดิบประเภทน้ำตาลที่ใช้การผลิตเอทานอล ได้แก่ อ้อย กากน้ำตาล และบิทน้ำตาล ซึ่งวัตถุดิบเหล่านี้มีองค์ประกอบส่วนใหญ่เป็นน้ำตาลซูโครส ที่เป็นน้ำตาลโมเลกุลคู่ประกอบด้วยน้ำตาลโมเลกุลเดี่ยว 2 ชนิด คือ น้ำตาลกลูโคส และน้ำตาลฟรุกโทส ในการหมักเอทานอลจากน้ำตาลซูโครสนั้นมีขั้นตอนดังนี้ คือ ขั้นแรกน้ำตาลซูโครสจะเกิดปฏิกิริยาไฮโดรไลซิส (Hydrolysis) ได้น้ำตาลกลูโคสและฟรุกโทสอย่างละโมเลกุล จากนั้นน้ำตาลกลูโคสและฟรุกโทสจะถูกยีสต์เปลี่ยนไปเป็นเอทานอลและคาร์บอนไดออกไซด์อย่างละ 4 โมเลกุล ดังรูปที่ 2.9

เอกสารนี้เป็นเอกสารของกรมส่งเสริมการค้าระหว่างประเทศ กระทรวงพาณิชย์ หากมีการนำข้อมูลไปใช้โดยไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



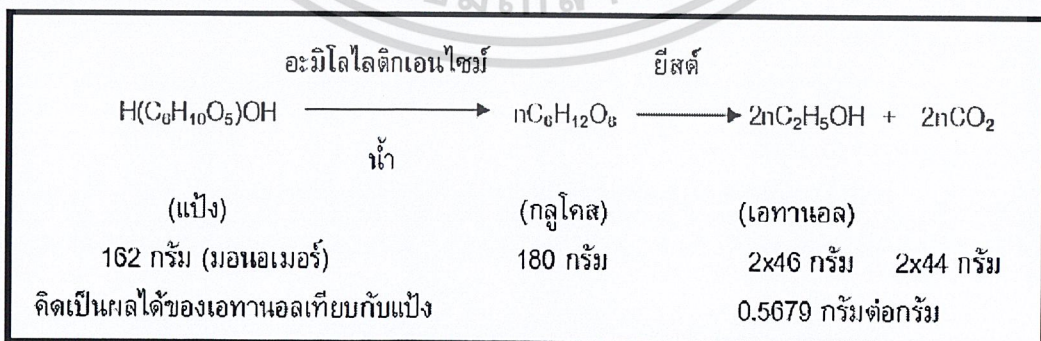
**รูปที่ 2.9** การหมักเอทานอลจากน้ำตาลซูโครส

2) การหมักเอทานอลจากวัตถุดิบประเภทแป้ง

วัตถุดิบประเภทแป้งที่ใช้ในการผลิต ได้แก่ มันสำปะหลัง (ทั้งหัวมันสด และมันเส้น) ข้าวโพด ข้าว และเมล็ดข้าวฟ่าง เป็นต้น โดยแป้งเป็นพอลิเมอร์ของน้ำตาลกลูโคส เมื่อนำแป้งมาผ่านกระบวนการย่อย (Hydrolysis) ด้วยกรดหรือเอนไซม์จะได้น้ำตาลกลูโคสที่สามารถเข้าสู่กระบวนการหมักเอทานอลได้ โดยปัจจุบันจะนิยมย่อยแป้งด้วยเอนไซม์มากกว่ากรด เนื่องจากสามารถควบคุมการย่อยได้ง่ายกว่าและผลิตภัณฑ์ที่ได้จากการย่อยด้วยเอนไซม์มีความบริสุทธิ์มากกว่าการย่อยแป้งด้วยกรด เอนไซม์จะประกอบด้วยการย่อย 2 ครั้ง ดังแสดงในผังรูปที่ 2.11

- การย่อยแป้งครั้งแรกหรือการทำให้แป้งเหลว (Liquefaction) ขั้นตอนนี้จะใช้เอนไซม์แอลฟาอะมิเลส ( $\alpha$ -amylase) ย่อยแป้งที่อุณหภูมิ 90-100 องศาเซลเซียส ใช้เวลาประมาณ 1-2 ชั่วโมง ทำให้ได้ผลิตภัณฑ์ที่เรียกว่าเดกทรินซ์ (Dextrin)

- การย่อยแป้งครั้งสุดท้ายหรือการเปลี่ยนเป็นน้ำตาล (Saccharification) ขั้นตอนนี้จะใช้เอนไซม์กลูโคอะมิเลส (Glucoamylase) ย่อยเดกทรินซ์ที่อุณหภูมิ 55-65 องศาเซลเซียส ให้ได้น้ำตาลกลูโคสซึ่งยีสต์สามารถใช้หมักเป็นเอทานอลได้ โดยกระบวนการหมักเอทานอลจากวัตถุดิบประเภทแป้ง



**รูปที่ 2.10** การหมักเอทานอลจากแป้ง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

3) การหมักเอทานอลจากวัตถุดิบประเภทลิกโนเซลลูโลส

วัตถุดิบประเภทลิกโนเซลลูโลส ได้แก่ ฟางข้าว กากอ้อย ชังข้าวโพด และเศษไม้ เป็นต้น วัตถุดิบประเภทนี้มีองค์ประกอบที่เป็น เซลลูโลส (Cellulose) เฮมิเซลลูโลส (Hemicellulose) และ ลิกนิน (Lignin) โดยเซลลูโลสเป็นพอลิเมอร์ของน้ำตาลกลูโคสต่อกันเป็นสายยาวและอยู่ในรูปผลึก มีลักษณะเป็นเส้นใยเหนียวและไม่ละลายน้ำ เฮมิเซลลูโลสเป็นพอลิเมอร์ของน้ำตาลเพนโทส (Pentose) หลายชนิด เช่น ไซโลส (Xylose) แมนโนส (Mannose) และอะราบิโนส (Arabinose) เป็นต้น ส่วนลิกนินเป็นพอลิเมอร์ของฟีนิลโพรเพน (Phenylpropane) ซึ่งทนต่อการย่อยสลายอย่างมาก

2.6 งานวิจัยที่เกี่ยวข้อง

จิรกานต์ เมืองนาโพธิ์และคณะ (2545) ได้ทำการศึกษาการผลิตเอทานอลจากเหง้ามันสำปะหลัง โดยใช้เซลลูโลสเป็นสารตั้งต้นในการผลิตเอทานอล พบว่าวิธีการปรับสภาพวิธีที่ดีที่สุดคือ การแช่เหง้ามันสำปะหลังในสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์เข้มข้น 2.0 โมลาร์ เป็นเวลา 24 ชั่วโมง นำไปต้มที่อุณหภูมิ 50 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 90 นาที จะได้ตะกอนเหง้ามันสำปะหลังที่มีเซลลูโลสประกอบอยู่ 96.46 % เฮมิเซลลูโลส 1.85% และ ลิกนิน 1.69 % จากเหง้ามันสำปะหลังที่ผ่านการปรับสภาพทางกายภาพโดยการบด แต่ยังไม่ผ่านการปรับสภาพทางเคมี ซึ่งมีส่วนประกอบคือ เซลลูโลส 82.14% เฮมิเซลลูโลส 11.41% และลิกนิน 6.45% ตะกอนเหง้ามันสำปะหลังที่ได้นำไปย่อยด้วยเอนไซม์เซลลูลิวรีกซ์ โดยใช้ความเข้มข้นเท่ากับ 4.079 หน่วย FPU ต่อกรัมเหง้ามันสำปะหลัง ในสารละลายซิเตรตบัฟเฟอร์เข้มข้น 0.05 โมลาร์ ที่มีค่าความเป็นกรดต่างเท่ากับ 4.8 ที่อุณหภูมิ 50 องศาเซลเซียส ใช้เวลาในการย่อย 24 ชั่วโมง ซึ่งเป็นสภาวะที่เหมาะสมต่อการย่อย สามารถผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ได้ 8.30 กรัมต่อลิตร และเปอร์เซ็นต์การเปลี่ยนเหง้ามันสำปะหลังเป็นน้ำตาลรีดิวซ์เท่ากับ 21.62% เมื่อนำน้ำตาลรีดิวซ์ที่ได้จากการย่อยมาเลี้ยงเชื้อ *Zymomonas mobilis* strain TISTR 405 สายพันธุ์เดียวกับ ATCC 10988 พบว่า สภาวะที่เหมาะสมต่อการผลิตเอทานอลคือมีน้ำตาลรีดิวซ์ 25 กรัมต่อลิตร ที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส และปรับค่าพีเอช ให้เหมาะสมกับการเจริญของเชื้อคือที่ 5.0 เมื่อทำการหมักในสภาวะแบบไม่ใช้ออกซิเจนเป็นเวลา 60 ชั่วโมง จะได้เอทานอล 10.60 กรัมต่อลิตร เปอร์เซ็นต์การเปลี่ยนน้ำตาลเป็นผลิตภัณฑ์เป็น 69.84% ค่าผลได้ของเซลล์จากสารอาหารเพื่อการเจริญเติบโต ( $Y_{x/s}$ ) 0.14 กรัมต่อกรัม ค่าผลได้ของผลิตภัณฑ์จากสารอาหาร ( $Y_{p/s}$ ) 0.68 กรัมต่อกรัม และอัตราการผลิตเอทานอล 0.30 กรัมต่อลิตร/ชม.

มานิช โพธิ์สูงและคณะ (2545) ได้ทำการศึกษาการผลิตเอทานอลจากน้ำเชื่อมกลูโคสที่ได้จากการย่อยกากมันสำปะหลังโดยแบคทีเรีย *Zymomonas mobilis* กากมันสำปะหลังเป็นผลพลอยได้จากกระบวนการผลิตแป้งมันสำปะหลัง ได้ทดลองเพื่อศึกษาการผลิตเอทานอลจากน้ำเชื่อมที่ได้จากการย่อยกากมันสำปะหลังด้วยเอนไซม์ 2 ชนิดคือ แอลฟาอะไมเลส และอะไมโลกลูโคซิเดส

ในระดับขวดเขย่าขนาด 500 มิลลิลิตร และในถังปฏิกรณ์ชีวภาพแบบถังกวนขนาด 5 ลิตร ทำการศึกษาเปรียบเทียบแบคทีเรีย *Z. mobilis* และสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการหมักเพื่อผลิตเอทานอล แล่งไนโตรเจนที่เหมาะสมในอาหารเลี้ยงเชื้อสูตรปรับต่ำ และการศึกษาการผลิตเอทานอลในถังปฏิกรณ์ชีวภาพแบบถังกวนขนาด 5 ลิตร โดยใช้อาหารเลี้ยงเชื้อสูตรปรับต่ำ พบว่าแบคทีเรียที่เหมาะสมสำหรับนำไปใช้ในการผลิตเอทานอลคือแบคทีเรีย *Z. mobilis* TISTR 548 สำหรับการผลิตเอทานอล โดยใช้อาหารเลี้ยงเชื้อสูตรอุดม พบว่าสภาวะที่เหมาะสมคือ ใช้น้ำตาลรีดิคซ์เริ่มต้นเท่ากับ 100 กรัมต่อลิตร ที่ค่าพีเอช เริ่มต้นเท่ากับ 5.5 และที่อัตราการเขย่าเท่ากับ 100 รอบต่อนาที ได้ของเอทานอลเท่ากับ 0.463 กรัมเอทานอลต่อกรัมน้ำตาลรีดิคซ์ที่ถูกใช้ไป แล่งไนโตรเจนที่เหมาะสมคือ ใช้เกลือ  $\text{NH}_4\text{Cl}$  ความเข้มข้น 1 กรัมต่อลิตร จะให้ผลได้ของเอทานอลสูงที่สุดคือ 0.419 กรัมเอทานอลต่อกรัมน้ำตาลรีดิคซ์ที่ถูกใช้ไป เมื่อทำการศึกษการผลิตเอทานอลในถังปฏิกรณ์ชีวภาพแบบถังกวนขนาด 5 ลิตร โดยใช้อาหารเลี้ยงเชื้อสูตรปรับต่ำ พบว่าการใช้ความเร็วรอบของใบกวนเท่ากับ 100 รอบต่อนาที จะให้ผลได้ของเอทานอลสูงที่สุดเท่ากับ 0.444 กรัมเอทานอลต่อกรัมน้ำตาลรีดิคซ์ที่ถูกใช้ไป และการใช้ปริมาณกล้าเชื้อเริ่มต้นเท่ากับร้อยละ 10 (โดยปริมาตร) จะให้ผลได้ของเอทานอลสูงที่สุดเท่ากับ 0.412 กรัมเอทานอลต่อกรัมน้ำตาลรีดิคซ์ที่ถูกใช้ไป สำหรับการผลิตเอทานอลในสภาวะค่าพีเอช คงที่เท่ากับ 5.5 จะให้ผลได้ของเอทานอลสูงที่สุดเท่ากับ 0.481 กรัมเอทานอลต่อกรัมน้ำตาลรีดิคซ์ที่ถูกใช้ไป ในขณะที่การหมักแบบกึ่งกะ พบว่าการเติมน้ำตาลรีดิคซ์เท่ากับ 300 กรัมต่อลิตร ปริมาตร 1 ลิตร จำนวน 2 ครั้ง จะให้เอทานอลสูงที่สุดเท่ากับ 71.70 กรัมต่อลิตร

ศิริพงษ์ เปรมจิตและคณะ (2548) ได้ศึกษา การผลิตเอทานอล โดยใช้ปอสา (Paper Mulberry) เป็นวัสดุหมักด้วยกระบวนการหมักแบบต่อเนื่อง ในกระบวนการหมักเอทานอลแบบต่อเนื่อง การทำงานร่วมกันระหว่างเอนไซม์เซลลูเลสกับเชื้อยีสต์ โดยที่เอนไซม์เซลลูเลสจะทำหน้าที่ย่อยสลายเซลลูโลสที่เป็นวัสดุหมักให้เป็นน้ำตาลจากนั้นยีสต์จะทำหน้าที่เปลี่ยนน้ำตาลที่เกิดขึ้นให้เป็นเอทานอลต่อเนื่อง ไปจนถึงสิ้นสุดกระบวนการ พบว่าเชื้อรา ไอโซเลต D2 สามารถผลิตเอนไซม์  $\beta$ -glucosidase ได้ 0.3044, 0.3122 และ 0.3228 U/ml ที่อุณหภูมิ 40 45 และ 50 °C ตามลำดับ ซึ่งสูงกว่าเอนไซม์เซลลูเลสที่ผลิตจาก *Trichoderma reesei* QM 9414 ที่อุณหภูมิเดียวกัน และผลการผลิตเอทานอลโดยใช้ปอสาเป็นวัสดุหมักเทียบกับการใช้ microcrystalline cellulose ด้วยกระบวนการหมักแบบต่อเนื่อง โดยการใช้อินไซม์เซลลูเลสที่ผลิตจากเชื้อรา *Penicillium* sp. ที่คัดแยกได้จากธรรมชาติร่วมกับยีสต์ *Candida krusei* NBRC1664 พบว่าให้ผลผลิตเอทานอลเพียง 0.0328% (0.0109 g/g) และ 0.0298% (0.0099 g/g) ตามลำดับ แต่เมื่อเปลี่ยนมาใช้เอนไซม์เซลลูเลสที่ผลิตจาก *T. reesei* QM9414 ร่วมกับยีสต์ *C. krusei* NBRC1664 โดยใช้วัสดุหมักแบบเดียวกัน สามารถให้ผลผลิตเอทานอลสูงขึ้นถึง 1.3766% (0.4588 g/g) จากปอสา และ 1.6282% (0.5427 g/g) จาก microcrystalline cellulose จากผลการทดลองดังกล่าวพบว่าการใช้อินไซม์เซลลูเลสที่ผลิตจาก

*Trichoderma reesei* QM9414 ให้ผลผลิตเอทานอลสูงกว่าเอนไซม์ที่ผลิตจาก *Penicillium* sp. ทั้งที่ใช้ปอสาและ microcrystalline cellulose เป็นวัสดุหมัก นอกจากนี้ยังแสดงให้เห็นอย่างเด่นชัดว่า เซลลูโลสของปอสานั้นสามารถนำมาใช้เป็นวัสดุหมักเพื่อการผลิตเอทานอลได้เทียบเท่ากับการใช้ microcrystalline cellulose ที่มีราคาสูงกว่า

**ณัฐกานต์ ถมปัดและคณะ(2547)** ได้ทำการศึกษา อิทธิพลของสาร Osmoprotectants ต่อการเจริญและประสิทธิภาพในการผลิตเอทานอลโดย *Zymomonas mobilis* ถึงผลกระทบของอุณหภูมิสูง เอทานอล น้ำตาล และเกลือ โซเดียมคลอไรด์ที่ความเข้มข้นสูงๆ ที่มีต่อการเจริญและประสิทธิภาพในการผลิตเอทานอลโดยเชื้อ *Zymomonas mobilis* รวมทั้งเพื่อศึกษาถึงผลของการเติมสาร osmoprotectants บางชนิดคือ sorbitol ที่มีต่อการเจริญและประสิทธิภาพในการผลิตเอทานอลโดยเชื้อ *Zymomonas mobilis* ภายใต้สภาวะที่ไม่เหมาะสม จากผลการศึกษาพบว่า ภายใต้สภาวะอุณหภูมิสูง หรือที่ความเข้มข้นของเอทานอล น้ำตาล และเกลือ โซเดียมคลอไรด์สูง มีผลทำให้การเจริญและประสิทธิภาพในการผลิตเอทานอลลดลงอย่างมากเมื่อเปรียบเทียบกับรูปแบบการเจริญและการผลิตเอทานอลในชุดการทดลองควบคุมที่เพาะเลี้ยงภายใต้สภาวะที่เหมาะสมต่อการเจริญ อย่างไรก็ตามพบว่า เมื่อมีการเติมสาร sorbitol และ mannitol ลงไปในอาหารเลี้ยงเชื้อในความเข้มข้น 50 มิลลิโมลาร์ การเจริญและประสิทธิภาพในการผลิตเอทานอลโดยเชื้อ *Zymomonas mobilis* เพิ่มขึ้นเมื่อเปรียบเทียบกับสภาวะที่ไม่มีการเติมสารเหล่านี้ลงไป และเมื่อวิเคราะห์ แลบบรตีนโดยใช้เทคนิค SDS-PAGE พบว่า แลบบรตีนที่แยกสกัดได้จากเชื้อที่เพาะเลี้ยงภายใต้สภาวะที่ไม่เหมาะสมแต่มีการเติมสาร sorbitol และ mannitol ลงไป แลบบรตีนไม่มีความแตกต่างกันมากนักเมื่อเทียบกับแลบบรตีนที่แยกสกัดได้จากเซลล์ในชุดควบคุม แสดงให้เห็นว่า สาร sorbitol และ mannitol มีบทบาทสำคัญในการช่วยป้องกันเซลล์ไม่ให้ถูกทำลายภายใต้สภาวะแวดล้อมที่ไม่เหมาะสมดังกล่าวข้างต้น

**เกษร รัตนพันธ์ (2550)** ได้ทำการศึกษาการย่อยวัสดุลิกโนเซลลูโลสด้วยเอนไซม์เพื่อการผลิตเอทานอลการศึกษานี้ศึกษาถึงการย่อยวัสดุลิกโนเซลลูโลสซึ่งเป็นวัสดุเหลือทิ้งทางการเกษตร 3 ชนิด คือ ชานอ้อย ชานข้าวฟ่างหวานและซังข้าวโพดด้วยเอนไซม์กลุ่มเซลลูเลสทางการค้า 2 ผลิตภัณฑ์ คือ Cellubrix L และ Celluclast 1.5 L โดยในการศึกษาสภาวะการย่อยใช้ชานอ้อย เป็นวัตถุดิบตัวอย่างในการศึกษา ก่อนขั้นตอนการย่อยด้วยเอนไซม์ วัตถุดิบจะผ่านการกำจัดลิกนิน จากนั้นเป็นการเปรียบเทียบการย่อยวัตถุดิบในตัวอย่าง (ชานอ้อย) ที่ผ่านและไม่ผ่านการย่อย เหมิเซลลูโลสด้วยเอนไซม์ โดยการย่อยเอนไซม์เซลลูโลสเป็นการย่อยโดยใช้กรดไฮโดรคลอริก 0.5 % โดยปริมาตร ที่ 120 องศาเซลเซียส 180 นาที ซึ่งน้ำตาลรีดิวซ์และน้ำตาลห้าคาร์บอน(C-5) ได้จากการย่อยดังกล่าวเป็น 16.1 และ 8.1 กรัมต่อลิตร ตามลำดับ ปัจจัยที่ศึกษาในการย่อยด้วยเอนไซม์ คือ

เอนไซม์ pH และเวลาที่ใช้อยู่ โดยใช้การออกแบบการทดลองแบบ Central Composite Design (CCD) ของ 3 ปัจจัย เพื่อหาสภาวะที่เหมาะสมต่อการย่อยโดยใช้เอนไซม์แต่ละชนิด อย่างไรก็ตาม

ผลจากการทดลองและผลการวิเคราะห์ความแปรปรวนแสดงว่าเอนไซม์ Cellubrix L มีความสามารถย่อยชานอ้อยได้ดีกว่า Celluclast 1.5 L โดยชานอ้อยที่จะใช้เอนไซม์ย่อยนั้นไม่จำเป็นต้องผ่านการย่อยด้วยกรดอ่อนเพื่อย่อยเฮมิเซลลูโลสออกก่อน นอกจากนี้ผลยังบ่งชี้อีกด้วยว่า อุณหภูมิเป็นปัจจัยที่สำคัญต่อการย่อยชานอ้อยด้วยเอนไซม์ โดยอุณหภูมิที่แสดงแนวโน้มการย่อยชานอ้อยเพื่อให้ได้น้ำตาลสูงคือ ช่วงอุณหภูมิที่ต่ำกว่า 55 องศาเซลเซียส และออกแบบการทดลองแบบ CCD 2 ปัจจัย พบว่าปริมาณเอนไซม์เป็นปัจจัยสำคัญต่อการย่อยอีกปัจจัยหนึ่ง โดยการเพิ่มปริมาณเอนไซม์จะเพิ่มปริมาณน้ำตาลที่ได้จากการย่อยอย่างชัดเจน ดังนั้นในการย่อยวัสดุทั้ง 3 ชนิดคือ ชานอ้อย ชานข้าวฟ่างหวานและชังข้าวโพดในการทดลองสุดท้ายจึงใช้ปริมาณเอนไซม์สูง (200 ไมโครลิตร) โดยย่อยที่ pH 5.0 และแปรผันอุณหภูมิช่วง 35-58 องศาเซลเซียส ผลการย่อยพบว่าน้ำตาลรีดิวซ์ที่ย่อยได้อยู่ในช่วงประมาณ 5-10 กรัมต่อลิตร

สุวิดา ศิวะพิรุฬห์เทพ และคณะ(2552) ได้ทำการศึกษาผลของการปรับสภาพรำหยาบเบื้องต้นทางกายภาพ เคมีและชีวภาพ เพื่อนำไปผลิตก๊าซชีวภาพ โดยการนำรำหยาบ 5 กรัม ต้มที่อุณหภูมิ 85 องศาเซลเซียสในสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ที่มีความเข้มข้น 2% (โดยน้ำหนักต่อปริมาตร) จากนั้นปรับค่าพีเอชด้วยกรดไฮโดรคลอริกที่มีความเข้มข้น 1 นอร์มัล แล้วนำไปทดสอบประสิทธิภาพการผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ด้วยเชื้อรา *Trichoderma* sp. เพื่อหาอัตราส่วนที่เหมาะสมระหว่างรำหยาบต่อเชื้อ *Trichoderma* sp. ในรูปสารละลายสปอร์ที่ให้ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์สูงที่สุด ผลปรากฏว่าอัตราส่วนที่เหมาะสมของรำหยาบและสารละลายสปอร์คือ รำหยาบ 5 กรัมต่อสารละลายสปอร์ปริมาตร 3 มิลลิลิตร ที่ระยะเวลา 4 วัน โดยมีความเข้มข้นเชื้อราไตรโคเดอร์มา ในรูปสารละลายสปอร์เท่ากับ  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตรพบว่าให้ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์เท่ากับ 7.55 มิลลิกรัมต่อกรัมของรำหยาบและใช้ผลิตก๊าซชีวภาพได้เท่ากับ 61.6 มิลลิลิตรต่อวัน

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## บทที่ 3

### การดำเนินงานวิจัย

#### 3.1 สารเคมี

1. สารละลายทีน 80
2. โซเดียมไฮดรอกไซด์ เกรดวิเคราะห์
3. สารละลายกรดไฮโดรคลอริก เกรดวิเคราะห์
4. 3,5-ไดไนโตรซาลิไซลิก เกรดวิเคราะห์
5. โพแทสเซียมโซเดียมทาทเรต เกรดวิเคราะห์
6. โซเดียมไบคาร์บอเนต เกรดวิเคราะห์
7. แอมโมเนียมคลอไรด์ เกรดวิเคราะห์

#### 3.2 เครื่องมือและอุปกรณ์

1. เครื่องชั่ง 2 ตำแหน่ง รุ่น B-3100S บริษัท Sartorius ประเทศเยอรมัน
2. เครื่องชั่ง 4 ตำแหน่ง รุ่น TC-254 บริษัท Denver Instrument Company ประเทศเยอรมัน
3. เครื่องเขย่าควบคุมอุณหภูมิ (Temperature Shaker) รุ่น WNB 22 ยี่ห้อ Memmert ประเทศเยอรมัน
4. เครื่องเขย่า (Shaker) รุ่น gallenkamp บริษัท ไทยโพลีเมติก จำกัด ประเทศไทย
5. เครื่องกรองลดความดัน รุ่น A-35 บริษัท Tokyorikakai จำกัด ประเทศญี่ปุ่น
6. เครื่องวัดค่าดูดกลืนแสง (UV-Vis Spectrophotometer) รุ่น T60 ยี่ห้อ PG Instrument Limited
7. เครื่องวัดพีเอช (pH meter) รุ่น 827 ยี่ห้อ Metrohm ประเทศสวิตเซอร์แลนด์
8. เครื่องวิเคราะห์ปริมาณสารอินทรีย์ (TOC) รุ่น TOC-VCPH บริษัท shimadzu ประเทศญี่ปุ่น
9. เครื่องแก๊สโครมาโตกราฟี (Gas Chromatograph) รุ่น CP-3800 บริษัท Varian จำกัด ประเทศสหรัฐอเมริกา
10. หม้อนึ่งความดันไอ (Autoclave) รุ่น Tomy SS 325 บริษัท Hirayama Manufacturing Corporation HV-50, ประเทศญี่ปุ่น
11. ตู้เป่าเชื้อ (Laminar air flow) รุ่น HS123 บริษัท International Scientific Supply HS123, ประเทศไทย
12. ตู้บ่มเชื้อ (Incubator) รุ่น Plus II บริษัท Gallenkamp, ประเทศอังกฤษ

เอกสารนี้เป็นเอกสารต้นฉบับที่จัดทำขึ้นเพื่อใช้ในการดำเนินงานวิจัยและเพื่อใช้ในการอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

13. ตู้อบ (Oven) รุ่น ISOTEMP บริษัท Fisher Scientific, ประเทศสหรัฐอเมริกา
14. ฮีมาไซโตมิเตอร์ (Haemocytometer) กล้องจุลทรรศน์ ยี่ห้อ Olympus รุ่น CH30 บริษัท ท็อป ออฟ มายด์ จำกัด ประเทศญี่ปุ่น
15. กระดาษกรอง 0.45 ไมครอน ยี่ห้อ ADVANTEC

### 3.3 วิธีการทดลอง

ในการทดลองการผลิตเอทานอลจากแกลบและรำหยาบโดยการปรับสภาพเบื้องต้นด้วยกระบวนการทางเคมี ภายภาพ และเชื้อรา *Trichoderma* sp. มีขั้นตอนการดำเนินงานดังแสดงในรูปที่ 3.1



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



### 3.3.1 วัสดุเหลือใช้ทางการเกษตร

วัสดุเหลือใช้ทางการเกษตรที่ใช้ในการทดลองคือ รำหยาบและแกลบจากโรงสีข้าวแห่งหนึ่งในจังหวัดสิงห์บุรี

### 3.3.2 เชื้อ *Trichoderma* sp.

เชื้อ *Trichoderma* sp. จากกรมวิทยาศาสตร์บริการ โดยได้รับความอนุเคราะห์เชื้อจากสาขาวิชาชีววิทยาประยุกต์ คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง และทำการเตรียมสารละลายสปอร์โดยทำการสับเชื้อลงขวดที่บรรจุอาหาร PDA ทิ้งไว้เป็นเวลา 7 วัน หลังจากนั้นทำการเติมสารละลายทวิน 80 ลงไปและชูดเอาเฉพาะส่วนที่เป็นสปอร์ออกมา (ดูรายละเอียดในภาคผนวก ก-1)

### 3.3.3 ขั้นตอนการบำบัดเบื้องต้น

1. ชั่งแกลบปริมาณ 15 กรัมใส่ขวดรูปชมพู่ขนาด 250 มิลลิลิตร โดยแบ่งออกเป็น 2 ชุดการทดลอง
  - ชุดทดลอง คือ แกลบต้มกับ 2% NaOH และเติมเชื้อ *Trichoderma* sp. ในรูปความเข้มข้นสารละลายสปอร์  $10^5$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร
  - แบลงค์ คือ แกลบต้มกับน้ำกลั่นและไม่เติมเชื้อ *Trichoderma* sp. โดยแต่ละชุดการทดลองมีทั้งหมด 3 ชุด คือที่ระยะเวลาการหมัก 0, 1, 2, 3, 4 และ 5 วัน
2. นำแกลบชุดทดลองเติม 2% NaOH ปริมาตร 100 มิลลิลิตร ต้มที่อุณหภูมิ  $85^{\circ}\text{C}$  ด้วยที่ความเร็ว 180 รอบต่อนาที เป็นเวลา 1 ชั่วโมง (Zhang และ Cai, 2008) และนำแกลบชุดแบลงค์ต้มกับน้ำกลั่นปริมาตร 100 มิลลิลิตร ในสภาวะเดียวกันเป็นเวลา 1 ชั่วโมง จากนั้นทิ้งให้เย็น
3. ล้างแกลบด้วยน้ำกลั่นจนกระทั่งค่าพีเอชของน้ำล้างมีค่าพีเอชเป็น 7 นำรำหยาบที่ล้างใส่ขวดรูปชมพู่ขนาด 250 มิลลิลิตร
4. เติม 1 M HCl จนกระทั่งมีค่าพีเอชเท่ากับ 4.5 (Zhang และ Cai, 2008) ปิดด้วยจุกสำลีและหุ้มปากขวดด้วยถุงพลาสติกอีกครั้ง
5. นำชุดทดลองและแบลงค์ทั้งหมดไปนึ่งฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ  $121^{\circ}\text{C}$  ความดัน 15 บาร์ เป็นเวลา 20 นาที
6. เติมเชื้อ *Trichoderma* sp. ในรูปสารละลายสปอร์ความเข้มข้น  $10^5$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร จำนวน 6 มิลลิลิตร ลงในชุดทดลอง โดยทำการทดลองในตู้ปลอดเชื้อปิดด้วยจุกสำลีและทำการหมักทิ้งไว้เป็นเวลา 5 วัน ที่อุณหภูมิห้องในตู้บ่ม ซึ่งคิดเป็นสัดส่วนระหว่างวัตถุดิบ (แกลบ) ต่อสารละลายสปอร์ เท่ากับ 5 : 3 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร (สุวิดาและคณะ, 2552)

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

7. นำแกลบที่ผ่านการหมักกรองทุกวันตามระยะเวลา 0, 1, 2, 3, 4 และ 5 วัน เติมน้ำกลั่น ปริมาตร 120 มิลลิลิตรนำไปเขย่าด้วยเครื่องเขย่า ความเร็ว 100 รอบต่อนาทีเป็น ระยะเวลา 5 นาทีจากนั้นนำไปกรองด้วยกระดาษกรองขนาด 0.45 ไมครอน และกรวย บุชเนอร์เพื่อนำสารละลายที่ได้ไปตรวจวัดปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์โดยวิธี DNS ตามวิธีของ Miller (ดูรายละเอียดที่ภาคผนวก ข-1)
8. ทำการทดลองเช่นเดียวกับข้อ 1-7 โดยแปรค่าเชื้อความเข้มข้นเชื้อ *Trichoderma* sp. ในรูปสารละลายสปอร์ที่มีความเข้มข้น  $10^6$  และ  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตรตามลำดับ
9. ทำการทดลองเช่นเดียวกับข้อ 1-8 อีก 1 ครั้ง
10. ทำการทดลองเช่นเดียวกับข้อ 1-9 ซ้ำอีกครั้งโดยแปรค่าวัตถุดิบเป็นรำหยาบ และใช้ สารละลายสปอร์เฉพาะความเข้มข้นที่  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

### 3.3.4 การผลิตไบโอเอทานอลโดยยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*

เชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae* สายพันธุ์ TISTR 5596 จากสำนักงานพัฒนา วิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ

#### 1. การเตรียมกล้าเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*

เจียเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae* ลงในอาหารเพาะเลี้ยงเชื้อ Yeast Peptone Dextrose (YPD) เพาะเลี้ยงที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 18 ชั่วโมง บนเครื่อง เขย่า ความเร็ว 150 รอบต่อนาที แล้วถ่ายเชื้อลงในอาหารเพาะเลี้ยงเชื้อ ใหม่ปริมาตร 270 มิลลิลิตรใน ขวดรูปชมพู่ขนาด 500 มิลลิลิตร บ่มบนเครื่องเขย่าความเร็ว 150 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 18 ชั่วโมงจากนั้น นำไปใช้เป็นกล้าเชื้อ (inoculum) ของการหมัก เอทานอลต่อไป (วนิดา, 2551)

#### 2. การผลิตเอทานอลจากน้ำตาลรีดิวซ์โดยยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*

1. นำน้ำตาลรีดิวซ์ที่ผ่านการบำบัดเบื้องต้นจำนวน 100 มิลลิลิตร ใส่ในขวดรูปชมพู่ขนาด 250 มิลลิลิตร โดยแบ่งออกเป็น 4 ชุดการทดลอง
  - ชุดทดลอง คือน้ำตาลรีดิวซ์ 100 มิลลิลิตร เชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*
  - ชุดควบคุม 1 คือน้ำตาลกลูโคส 18 กรัม ละลายในน้ำกลั่น 100 มิลลิลิตร
  - ชุดควบคุม 2 คือน้ำตาลกลูโคสที่มีความเข้มข้นเท่ากับปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์จาก ชุดทดลองที่หมักด้วยเชื้อรา *Trichoderma* sp.
  - แบลงค์ น้ำตาลรีดิวซ์ที่ไม่มีการเติมเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*

2. ปรับพีเอชด้วยโซเดียมอะซิเตทบัฟเฟอร์จน พีเอชเท่ากับ 5

3. เติมเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae* ในรูปสารละลายที่มี OD = 0.5

จำนวน 2 มิลลิลิตรลงในชุดการทดลองซึ่งคิดเป็น 2% ของน้ำตาลรีดิวซ์

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับใช้ภายในเท่านั้น ไม่สามารถเผยแพร่หรือใช้เพื่อการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

(Verma, et al. 2000) โดยทำการทดลองในตู้ปลอดเชื้อ และทำการหมักที่อุณหภูมิห้องในตู้บ่มเชื้อ

4. เก็บตัวอย่าง 2 มิลลิลิตร นำมาวิเคราะห์หาปริมาณเอทานอลที่ผลิตได้จากน้ำตาลรีดิวซ์ ด้วยวิธีแก๊สโครมาโทกราฟี (ยูทศศักดิ์, 2551)
5. ทำการทดลองเช่นเดียวกับข้อ 1-4 ซ้ำอีก 1 ครั้ง

### 3.3.5 พารามิเตอร์ที่ทำการวิเคราะห์

การวิเคราะห์พารามิเตอร์ต่างๆ ในการทดลองมีการใช้เครื่องมือหรือวิธีการดังแสดงในตารางที่ 3.1

ตารางที่ 3.1 พารามิเตอร์ต่างๆ ที่ทำการวิเคราะห์ด้วยเครื่องมือและวิธีการต่างๆ

พารามิเตอร์	เครื่องมือ/วิธีการ	อ้างอิง	หมายเหตุ
น้ำตาลรีดิวซ์	Miller/DNS	สุริย์ ( 2546)	ภาคผนวก ข-1
	UV-Spectrophotometer	-	ภาคผนวก ข-2
เอทานอล	Gas chromatography/FID	ยูทศศักดิ์ (2551)	ภาคผนวก ข-3
pH	pH meter	อรทัย ( 2543)	-

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## บทที่ 4

### ผลการทดลองและการอภิปรายผล

#### 4.1 ลักษณะทางกายภาพของแกลบและรำหยาบที่ได้รับการบำบัดเบื้องต้น

ผลจากการศึกษาลักษณะทางกายภาพของรำหยาบและแกลบที่ได้รับการบำบัดเบื้องต้น โดยการนำรำหยาบและแกลบต้มกับสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ที่อุณหภูมิ 85 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 ชั่วโมง พบว่าแกลบและรำหยาบที่เห็นมีลักษณะเปียกและยุ่ย จากการทดลองของสุวิดา และคณะ (2552) พบว่าการบำบัดรำหยาบเบื้องต้นทำให้มีปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์เพิ่มขึ้นเมื่อเทียบกับรำหยาบที่ยังไม่ได้รับการบำบัดเบื้องต้น เนื่องจากรำหยาบที่ยังไม่ได้รับการบำบัดเบื้องต้นนั้นยังคงสภาพของเฮมิเซลลูโลสและลิกนินอยู่ ซึ่งการบำบัดเบื้องต้นนั้นทำให้สารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์เข้าไปสลายพันธะในสารตั้งต้นดังกล่าวให้กลายเป็นเซลลูโลส อีกทั้งการต้มที่อุณหภูมิ 85 องศาเซลเซียส ยังเป็นการใช้ความร้อนจากการต้มเป็นตัวเร่งปฏิกิริยาในการสลายพันธะให้เร็วขึ้น ซึ่งสังเกตได้จากลักษณะของรำหยาบนั้นมีความยุ่ยและละเอียดมากขึ้นดังแสดงในรูปที่ 4.1



รำหยาบและแกลบ รำหยาบและแกลบที่ต้มกับ NaOH

#### รูปที่ 4.1 ลักษณะทางกายภาพของรำหยาบ

หลังจากที่แกลบและรำหยาบได้ผ่านการปรับสภาพเบื้องต้นแล้ว ถูกนำมาเติมเชื้อรา *Trichoderma* sp. เพื่อผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ เมื่อเวลาผ่านไป 1 วัน เชื้อรา *Trichoderma* sp. เริ่มทำการสร้างโคโลนี และสังเกตเห็นเส้นใยสีขาวได้ในวันที่ 2 ต่อมาในวันที่ 3-5 เชื้อรา *Trichoderma* sp. เริ่มทำการสร้างสปอร์ ซึ่งสังเกตเห็นสปอร์ที่เจริญบนแกลบและรำหยาบที่เป็นสีเขียว ดังรูป 4.2

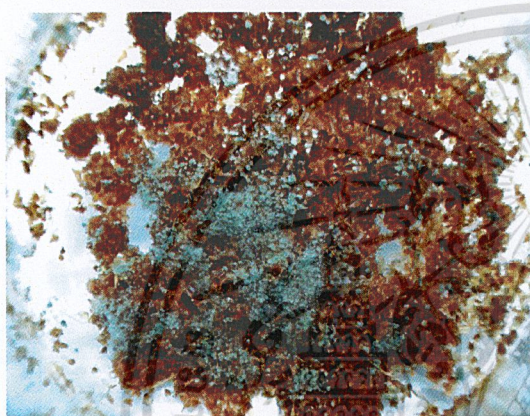
เอกสารนี้เป็นเอกสารสงวนลิขสิทธิ์สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปเผยแพร่โดยไม่ได้รับอนุญาต  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



(ก) 1 วัน



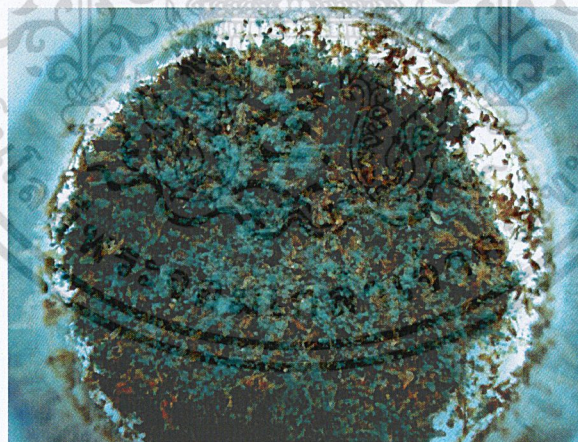
(ข) 2 วัน



(ค) 3 วัน



(ง) 4 วัน



(จ) 5 วัน

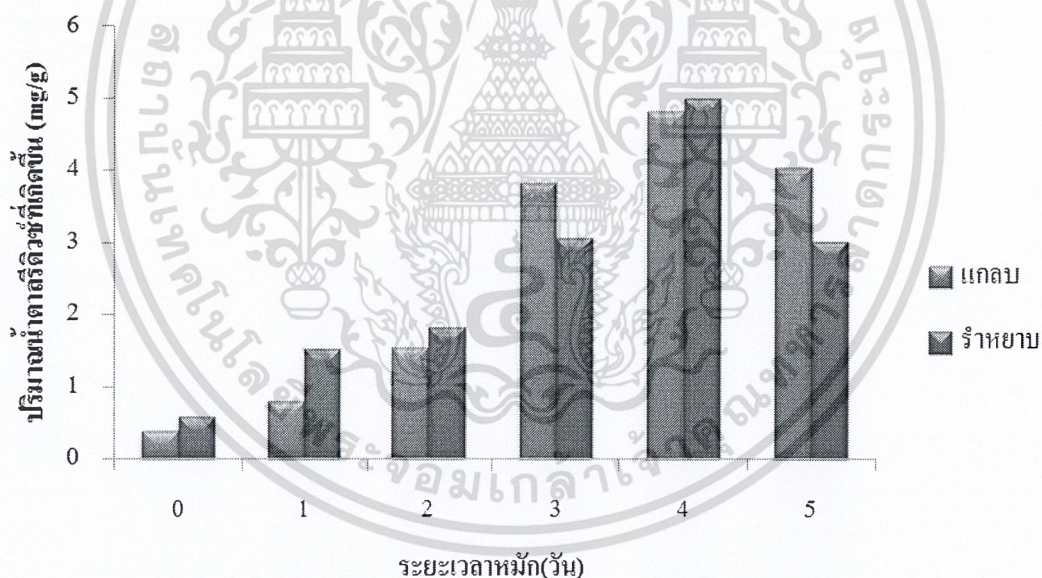
รูปที่ 4.2 การเปลี่ยนแปลงลักษณะทางกายภาพของเชื้อ *Trichoderma* sp. ที่ระยะเวลาการหมักแกลบ และรำหยาบที่ 1-5 วัน

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## 4.2 ผลการเปรียบเทียบปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นจากการย่อยแกลบและรำหยาบด้วยเชื้อ

### *Trichoderma sp.*

จากผลการศึกษาและเปรียบเทียบความสามารถในการผลิตน้ำตาลรีดิวซ์โดยใช้แกลบและรำหยาบที่ผ่านการปรับสภาพวัตถุดิบเบื้องต้นด้วยความร้อนและสารเคมีมาเติมสารละลายสปอร์ของเชื้อ *Trichoderma sp.* ที่มีปริมาณเชื้อ  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร ด้วยอัตราส่วน แกลบต่อปริมาณสปอร์ 5 : 3 โดยคิดเป็นสัดส่วนของน้ำหนัก(กรัม) ต่อปริมาตร(มิลลิลิตร) (สุวิดา และคณะ, 2552) ผลปรากฏว่ารำหยาบสามารถผลิตน้ำตาลปริมาณรีดิวซ์ได้มากกว่าแกลบไม่มากนัก (ดังรูปที่ 4.3) เนื่องจากอุปกรณ์ที่ใช้ในการกรองขณะล้างโซเดียมไฮดรอกไซด์ มีขนาดรูพรุนใหญ่กว่าขนาดของรำหยาบทำให้รำหยาบเกิดการสูญหายระหว่างการล้างน้ำ ส่งผลให้ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ของรำหยาบมีปริมาณไม่แตกต่างจากแกลบ ในการทดลองขั้นต่อไปจึงได้ทำการเลือกใช้แกลบ เพราะแกลบใช้เวลาในการกรองด้วยเครื่องกรองลดความดันน้อยกว่าและยังเกิดการสูญหายขณะล้างน้อยกว่าอีกด้วยเพื่อเป็นสารตั้งต้นในการผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ต่อไป



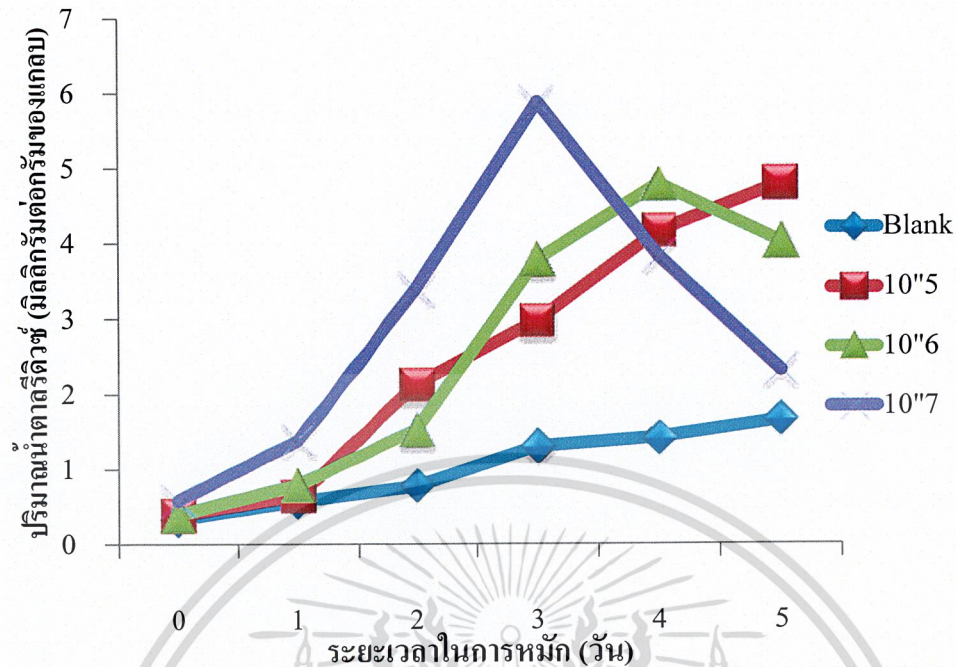
รูปที่ 4.3 ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นจากแกลบและรำหยาบเมื่อใช้สารละลายสปอร์ของเชื้อไตรโคเดอร์มาที่มีความเข้มข้น  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

#### 4.3 ผลการศึกษาระยะเวลาและระดับความเข้มข้นของสารละลายสปอร์ที่เหมาะสมในการผลิต น้ำตาลรีดิวซ์จากแกลบ ด้วยเชื้อ *Trichoderma* sp.

การศึกษาระยะเวลาที่เหมาะสมในการหมักแกลบเพื่อผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ใช้อัตราส่วนโดยน้ำหนักของแกลบ(กรัม) ต่อปริมาตรของสารละลายสปอร์(มิลลิลิตร) คือ 5 : 3 (สุวิดา และคณะ, 2552) โดยแปรค่าระยะเวลาการหมักเป็น 0, 1, 2, 3, 4 และ 5 วัน และค่าความเข้มข้นของสารละลายสปอร์เป็น  $10^5$ ,  $10^6$  และ  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร ทั้งนี้ควบคุมความชื้นให้มีค่าเท่ากันในทุกการทดลอง พบว่าความเข้มข้นของสารละลายสปอร์  $10^5$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร ที่ระยะเวลาการหมักในวันที่ 0-2 มีปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์เกิดขึ้นเพียงเล็กน้อย เมื่อเข้าสู่วันที่ 3 พบว่ามีปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์สูงขึ้นอย่างเห็นได้ชัด และในวันที่ 5 ของการหมักมีปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์เกิดขึ้นมากที่สุด ผลการทดลองแสดงดังรูปที่ 4.3 (ดูรายละเอียด ดังตารางที่ ค-1 ภาคผนวก ค) เมื่อแปรค่าความเข้มข้นของสารละลายสปอร์เป็น  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร พบว่าระยะเวลาในการหมักที่ให้ผลิตน้ำตาลรีดิวซ์สูงสุดคือวันที่ 4 ของการหมัก ส่วนวันที่ 5 นั้นปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ลดลงผลการทดลองแสดงดังรูปที่ 4.4 (รายละเอียดแสดงดังตารางที่ ค-2 ภาคผนวก ค) สำหรับความเข้มข้นของสารละลายสปอร์  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร เห็นได้ว่าระยะเวลาในการหมักที่ให้น้ำตาลรีดิวซ์สูงที่สุดคือในวันที่ 3 และลดลงในวันที่ 4 และ 5 ผลการทดลองแสดงดังรูปที่ 4.4 (ดูรายละเอียด ดังตารางที่ ค-3 ภาคผนวก ค) ที่เป็นเช่นนี้ เพราะว่าเชื้อ *Trichoderma* sp. สามารถนำน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นไปใช้ในการเจริญเติบโตได้ และน้ำตาลรีดิวซ์นั้นอยู่ในโครงสร้างที่เชื้อราสามารถนำไปใช้ได้ง่ายกว่าเซลลูโลส ในรำหยาบซึ่งการทดลองนี้สอดคล้องกับงานวิจัยของ สุวิดา และคณะ (2552)

จากการทดลองสังเกตเห็นได้ว่าชุดแบลงค์ที่มีปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์เพิ่มขึ้นอย่างช้าๆ ในปริมาณน้อย ทั้งนี้อาจเกิดจากการปนเปื้อนของเชื้อรา *Trichoderma* sp. หรือเชื้อในธรรมชาติที่สามารถย่อยแกลบได้เช่นเดียวกับเชื้อรา *Trichoderma* sp. ลงในแกลบขณะที่ทำการลงเชื้อภายในตู้ปลอดเชื้อที่ไม่ปลอดเชื้อ ทำให้พบมีปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์เพิ่มขึ้นในแต่ละวัน ดังรูปที่ 4.4



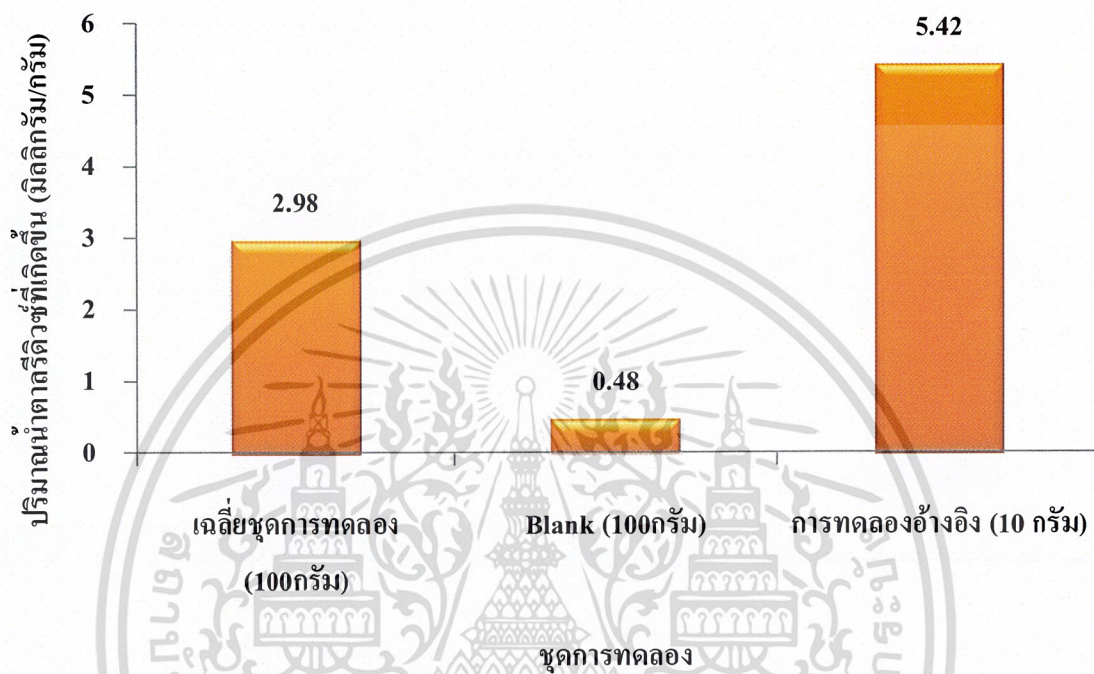
รูปที่ 4.4 การเปรียบเทียบปริมาณน้ำตาลที่เพิ่มขึ้นจากการหมักแกลบด้วยเชื้อ *Trichoderma* sp. ที่ความเข้มข้นของสารละลายสปอร์ต่างๆ กัน

#### 4.4 การผลิตน้ำตาลที่ละลายน้ำได้จากแกลบเชื้อรา *Trichoderma* sp.

จากผลการศึกษาความเข้มข้นของสารละลายสปอร์และระยะเวลาที่เหมาะสมในการผลิตน้ำตาลที่ละลายน้ำได้ พบว่าสภาวะที่เหมาะสมคือ สารละลายสปอร์มีความเข้มข้น  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตรที่ระยะเวลาการหมัก 3 วัน ในอัตราส่วนแกลบต่อสารละลายสปอร์เท่ากับ 5:3 โดยคิดเป็นสัดส่วนของน้ำหนัก (กรัม) ต่อปริมาตร (มิลลิลิตร) จึงได้นำสภาวะนี้มาใช้ในขั้นตอนการขยายขนาดการผลิต โดยใช้แกลบปริมาณ 100 กรัม ใส่ในขวดรูปชมพู่ขนาด 1000 มิลลิลิตร เพื่อจำลองสภาวะของถังหมักที่แท้จริง ผลการทดลองพบว่าปริมาณน้ำตาลที่เพิ่มขึ้นเฉลี่ยเท่ากับ 2.98 มิลลิกรัมต่อกรัม ซึ่งให้ผลผลิตน้ำตาลที่น้อยกว่าผลการทดสอบในช่วงแรกซึ่งมีค่าเท่ากับ 5.42 มิลลิกรัมต่อกรัม แสดงได้ดังรูป 4.5 ทั้งนี้อาจเกิดจากในขณะทำการปรับสภาพเบื้องต้นโดยการต้มด้วยสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ในเครื่องให้ความร้อนแบบเขย่า ปริมาณแกลบในขวดชมพู่ที่มีความสูงมากเกินระดับน้ำในเครื่องให้ความร้อน ทำให้การให้ความร้อนไม่ถึงแกลบที่อยู่ส่วนบนของภาชนะ การบำบัดเบื้องต้นทางเคมีและกายภาพของวัตถุดิบจึงไม่เท่ากันทั่วทั้งภาชนะ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนลิขสิทธิ์และใช้เฉพาะในวงวิชาการเท่านั้น ไม่สามารถนำออกจำหน่ายหรือทำซ้ำโดยไม่ได้รับอนุญาตจากเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

(ดังแสดงในรูปที่ 4.6) ส่งผลให้เชื้อ *Trichoderma* sp. สามารถย่อยวัตถุคิบเป็นน้ำตาลรีดิวซ์ได้น้อยกว่าชุดการทดลองอ้างอิง



รูปที่ 4.5 ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นจากการทดลองเมื่อทำการ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

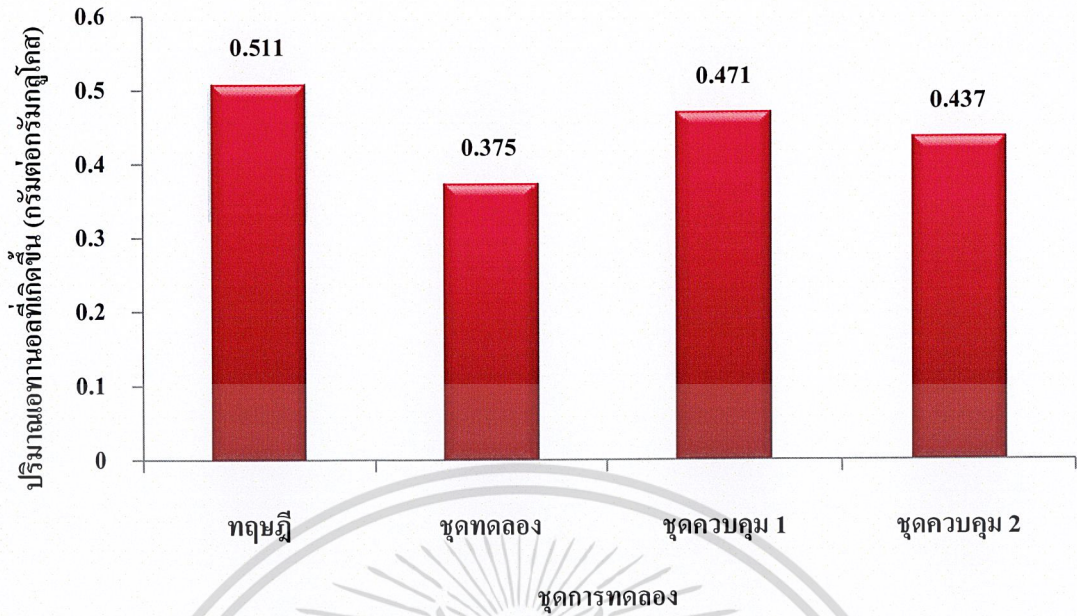


รูปที่ 4.6 ชั้นแกลบที่ผ่านการบำบัดเบื้องต้นด้วยวิธีทางเคมีกายภาพ

#### 4.5 ผลการทดสอบความสามารถในการผลิตไบโอเอทานอลจากน้ำตาลรีดิวซ์ด้วยเชื้อ *Saccharomyces cerevisiae*

ในการทดสอบความสามารถในการผลิตไบโอเอทานอลจากน้ำตาลรีดิวซ์ด้วยเชื้อ *Saccharomyces cerevisiae* ได้แบ่งการทดลองเป็น 3 ชุด คือ ชุดควบคุม 1, ชุดควบคุม 2 และชุดทดลอง เปรียบเทียบกับค่าปริมาณไบโอเอทานอลที่ผลิตได้ตามทฤษฎี พบว่าชุดควบคุม 1 ซึ่งใช้น้ำตาลกลูโคสเป็นวัตถุดิบโดยมีความเข้มข้น 180 กรัมต่อลิตรคิดเป็น 1 โมลต่อลิตร ผลิตไบโอเอทานอลได้ 0.471 กรัมต่อกรัมกลูโคส ชุดควบคุม 2 ใช้น้ำตาลกลูโคสความเข้มข้นเริ่มต้น 0.375 กรัมต่อลิตร ซึ่งเท่ากับปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่ได้จากการทดลอง เมื่อผ่านการหมักด้วยเชื้อ *Saccharomyces cerevisiae* ได้ไบโอเอทานอลเท่ากับ 0.437 กรัมต่อกรัมกลูโคส ส่วนชุดทดลองใช้น้ำตาลรีดิวซ์ที่ได้จากการหมักแกลบและปรับสภาพเบื้องต้นพบว่าสามารถผลิตไบโอเอทานอลได้เท่ากับ 0.375 กรัมต่อกรัมกลูโคส ซึ่งพิจารณาตามทฤษฎีพบว่า กลูโคส 1 กรัม สามารถผลิตเป็นไบโอเอทานอลได้ 0.511 กรัมต่อกรัมกลูโคส แสดงดังรูปที่ 4.7

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



รูปที่ 4.7 เปรียบเทียบปริมาณเอทานอลที่เกิดขึ้นระหว่างการทดลองกับทฤษฎี

จากรูป 4.7 พบว่าไบโอเอทานอลที่ผลิตได้จากชุดควบคุม 1 มีค่าน้อยกว่าปริมาณไบโอเอทานอลที่ควรได้ตามทฤษฎี ที่เป็นเช่นนี้อาจเกิดเนื่องจากปัจจัยควบคุมระหว่างการทดลองนั้นไม่เป็นไปตามทฤษฎีทั้งหมด เช่น ปริมาณสารอาหาร สภาพต่าง และ C:N ratio เป็นต้น

เมื่อพิจารณาปริมาณไบโอเอทานอลที่ผลิตได้จากชุดควบคุม 1 พบว่ามีค่ามากกว่าชุดควบคุม 2 แม้ว่าจะใช้สารตั้งต้นประเภทเดียวกัน คือน้ำตาลกลูโคส ซึ่งสาเหตุเกิดจากความเข้มข้นของน้ำตาลกลูโคสที่ใช้เป็นวัตถุดิบเริ่มต้นในชุดควบคุม 1 มีค่ามากกว่าชุดควบคุม 2 ทำให้เชื้อ *Saccharomyces cerevisiae* มีการเจริญเติบโตได้ดีกว่าและสามารถผลิตเอทานอลได้มากกว่า

ไบโอเอทานอลที่ได้จากการทดลองพบว่ามีค่าน้อยกว่าชุดควบคุม 2 แม้ว่าจะใช้ความเข้มข้นเริ่มต้นของน้ำตาลรีดิวซ์ใกล้เคียงกัน ทั้งนี้อาจมีสาเหตุมาจากการปนเปื้อนของเชื้อรา *Trichoderma* sp. ที่ไม่ได้ทำการนิ่งฆ่าเชื้อ ทำให้เชื้อรา *Trichoderma* sp. ที่ปนเปื้อนอยู่ในน้ำตาลรีดิวซ์นำน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นไปใช้ในการเจริญเติบโตของเซลล์ หรืออาจเกิดจากองค์ประกอบของน้ำตาลรีดิวซ์ที่เกิดขึ้นไม่ได้ประกอบไปด้วยน้ำตาลกลูโคสเพียงอย่างเดียว แต่ยังมีน้ำตาลเพนโทสและเฮกโซสประกอบอยู่ด้วย ซึ่งไม่เหมาะต่อการนำไปใช้ของเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## บทที่ 5

### สรุปผลการทดลองและข้อเสนอแนะ

#### 5.1 สรุปผลการทดลอง

1. จากการทดลองผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ด้วยเชื้อรา *Trichoderma* sp. พบว่า ความเข้มข้นของสารละลายสปอร์และระยะเวลาที่ใช้ในการหมัก มีผลต่อปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ที่ผลิตได้
2. การศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตน้ำตาลรีดิวซ์จากແຄบด้วยเชื้อรา *Trichoderma* sp. พบว่า ปริมาณสารละลายสปอร์  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร ที่ระยะเวลา 3 วัน ได้ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์สูงสุดคือ 5.89 มิลลิกรัมต่อกรัมของແຄบ
3. การขยายขนาดการผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ด้วยเชื้อรา *Trichoderma* sp. โดยเพิ่มปริมาณແຄบเป็น 100 กรัม ในสภาวะที่เหมาะสมสามารถผลิตน้ำตาลรีดิวซ์ได้ 2.98 มิลลิกรัมต่อกรัมของແຄบ
4. การศึกษาการผลิตไบโอเอทานอลจากน้ำตาลรีดิวซ์ พบว่าน้ำตาลรีดิวซ์ให้ปริมาณเอทานอลเฉลี่ย 0.375 กรัมต่อกรัมกลูโคส คิดเป็น 1.09 มิลลิกรัมต่อกรัมของແຄบ

#### 5.2 ข้อเสนอแนะ

1. เมื่อขยายขนาดการทดลอง ควรเลือกภาชนะที่มีปากกว้างหรือทำการปรับสภาพวัตถุดิบนั้นจนกว่าจะอยู่ในสภาพเดียวกันทั้งหมด
2. ก่อนนำน้ำตาลรีดิวซ์ที่ผลิตได้จากการทดลองไปผลิตไบโอเอทานอล ควรนำไปผ่านการฆ่าเชื้อก่อน เพื่อไม่ให้มีเชื้อรา *Trichoderma* sp. ซึ่งเป็นสาเหตุของน้ำตาลรีดิวซ์ที่ลดลง
3. ควรทำการศึกษาการใช้วัสดุเหลือใช้ทางการเกษตรอื่นๆ ที่สามารถผลิตเอทานอล เช่น เม็ดและเปลือกผลไม้ ฟางข้าว วัชพืชต่างๆ เป็นต้น

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## เอกสารอ้างอิง

เกรียงศักดิ์ แสงศรีคำ. 2546. การใช้เชื้อรา *trichoderma* sp. ร่วมกับเชื้อรา *gliocladium* sp. เพื่อควบคุมเชื้อราสาเหตุโรคพืชในดินโดยชีววิธี. ปรินญาวิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต. มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์

เกษร รัตนพันธ์. 2550. “การย่อยวัสดุลิกโนเซลลูโลสิกด้วยเอนไซม์เพื่อการผลิตเอทานอล”. ปรินญาวิทยาศาสตร์บัณฑิต. มหาวิทยาลัยขอนแก่น

ฉัตรชัย ไกรสรพงษ์. 2548. “การผลิตเอทานอลจากของเสียการเกษตรและอุตสาหกรรมการเกษตร”. กรมพลังงานทหาร และ บริษัท ลีอ็อกซ์เลย์ จำกัด (มหาชน)

ชัชชลัยย์ สมิทธีอิชฎี. 2545. “การผลิตก๊าซชีวภาพจากเปลือกสับประรดโดยกระบวนการย่อยสลายภายใต้สภาวะไร้อากาศแบบสองขั้นตอน”. ปรินญาวิทยาศาสตร์บัณฑิต, สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง.

ณัฐกานต์ ถมปีด. 2547. “อิทธิพลของสาร Osmoprotectants ต่อการเจริญและประสิทธิภาพในการผลิตเอทานอลโดย *Zymomonas mobilis*”. ปรินญาวิทยาศาสตร์บัณฑิต. มหาวิทยาลัยขอนแก่น

เทียมใจ คมกฤษ. 2539. กายวิภาคของพดุกษ์. มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.

ชาติรี จีราพันธ์. 2543. อาหารและการให้อาหารสัตว์. นครสวรรค์ : คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี สถาบันราชภัฏนครสวรรค์.

ปรีชา เกียรติกระจาย. 2528. เคมีของเนื้อไม้. ภาควิชาวนผลิตภัณฑ์ คณะวนศาสตร์ มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์

ประทุม พุทธิวนิช, พิมพาภรณ์ ไตรณรงค์สกุล. 2540. “ใยอาหาร สารที่ไม่มีคุณค่าแต่น่าสนใจ”. วารสารกรมวิทยาศาสตร์บริการ 45 (145) : 26-32.

พิศมัย เจนวนิชปัญจกุล, “คุยเฟื่องเรื่องวิทย์”, วารสารวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี, ปีที่ 20 ฉบับที่ 3, 2548, หน้า 12-16

ยุทธศักดิ์ สุขภารี. 2551. “สถานะที่เหมาะสมในการผลิตเอทานอลจากเส้นใยปาล์มโดยใช้วิธี Simultaneous Saccharification and Fermentation (SSF)”. ปรินญาวิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต, มหาวิทยาลัยสงขลาราชนครินทร์

วรนนต์ นาคบรรพต และไพฑิพย์ ชีร์เวชญาณ. 2549. “การพัฒนาแอลกอฮอล์ใช้เป็นตัวดูดซับในการเก็บกลับนิกเกิลจากน้ำล้างชิ้นงานในอุตสาหกรรมการชุบโลหะ”. ปรินญาวิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต. มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีพระจอมเกล้าธนบุรี.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- วนิดา ปานอุทัย, นิคม แผลมสัก, สาโรจน์ ศิริคันสนียกุล, วิรัตน์ วาณิชย์ศิริรัตน และ ประมุข กระจุกสุขสถิตย์. 2553. “การผลิตเอทานอลจากไม้ยูคาลิปตัสโดยกระบวนการย่อยเป็นน้ำตาลและหมักพร้อมกัน”. *ปริญญาวิทยาศาสตร์บัณฑิต. มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์*
- ศิริพงษ์ เปรมจิต. 2548. “การผลิตเอทานอลจากข้าวเหนียวโดยเชื้อราที่เจริญในอุณหภูมิสูงและการหมักเอทานอลจากปอสา”. *ปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต. มหาวิทยาลัยนเรศวร.*
- สถาบันคั่นคว้าและพัฒนาผลิตผลทางการเกษตรและอุตสาหกรรมเกษตร. 2549. *การนำของเสียจากการผลิตเอทานอลมาใช้ประโยชน์เพื่อเพิ่มมูลค่า.* กรุงเทพฯ
- สถาบันสิ่งแวดล้อมไทย. 2546. *พลังงานชีวมวล.* สืบค้นจาก : <http://www.teenet.tei.or.th/>. เข้าถึงเมื่อวันที่ 16 กันยายน 2553
- สุภาภรณ์ ปิติพงษ์. 2551. *ข่าวความลับของสุขภาพ.* หน้า 43-47. หนังสือข่าว. กรุงเทพฯ. ปรมัตถ์การพิมพ์
- สิริลักษณ์ เจียรการ. 2553. *ซีลิกาจากแกลบ.* สืบค้นจาก : <http://nanotec.nano-thailand.com/๒๐๑๐/๐๕/๒๗/ซีลิกาจากแกลบ>. เข้าถึงเมื่อวันที่ 16 กันยายน 2553
- สุรีย์ นานาสมบัติ. 2546. “การเตรียมอาหาร PDA”. หน้า 164. ใน *ปฏิบัติการจุลชีววิทยาที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการแปรรูปอาหาร.* กรุงเทพฯ : โครงการตำรา คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง.
- สุวิดา ศิวะพิรุฬห์เทพ, พงศกร ไชยบุญมา และ ลันดา กิจพิทยาฤทธิ, 2552. “การผลิตน้ำตาลรีดิวซ์โดยเชื้อ *Trichoderma* sp. จากรำหยาบเพื่อผลิตก๊าซชีวภาพ”. *ปริญญาวิทยาศาสตรบัณฑิต, สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง.*
- อรทัย ขวาลภาฤทธิ์. 2543. *คู่มือวิเคราะห์น้ำและน้ำเสีย.* กรุงเทพฯ : วิศวกรรมสถานแห่งประเทศไทย. มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์
- อรุณี คงดี. 2551. *เส้นใยธรรมชาติ.* สืบค้นจาก : [http://www.ap.mju.ac.th/data\\_silo/jar\\_ya/4556.pdf](http://www.ap.mju.ac.th/data_silo/jar_ya/4556.pdf). เข้าถึงเมื่อวันที่ 17 กันยายน 2553

Boerjan, W. Ralph, J. and Baucher, M. (June 2003). "Lignin bios". *Ann. Rev. Plant Biol.* **54**: 519–549.

Gharpuray, M.M. Fan, L.T. and Lee, Y.H. 1983. Caustic pretreatment study for enzymatic hydrolysis of wheat straw. *In: Symp. Food Feed and Chemicals from Wood and Agricultural Residues. 18<sup>th</sup> National AGS Meeting Kansas City, September 12–17, Academic Press, pp. 369–389.*

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- Hemmers, O. Guillemin, R. Kanter, E.P. Krassig, B. Lindle, D.W. Southworth, S.H. Wehlitz, R. Baker, J. Hudson, A. Lotrakul, M. Rolles, D. Stolte, W.C. Tran, I.C. Wolska, A. Yu, S.W. Amusia, M.Ya. Cheng, K.T. Chernysheva, L.V. Johnson, W.R. and Manson, S.T. “Dramatic nondipole effects in low energy photoionization: Experimental and theoretical study of Xe 5s”. **Physical Review Letters**. 91(5);530021-530024
- Jekle, M. 2005. “Gas Chromatography Determination of Ethanol in Wine by Head-Space Gas Chromatography”. Department of Agro-Industry, **Faculty of Food and Agricultural Technology**, Pibulsongkram Rajabhat University.
- Keisotyo. 2005. [Online] *Trichoderma* sp.. Available : [http://ja.wikipedia.org/wiki/AB:Trichoderma\\_sp\\_young\\_conidiophore.jpg](http://ja.wikipedia.org/wiki/AB:Trichoderma_sp_young_conidiophore.jpg) Accessed date: 15 September 2010
- Leonowicz, A. Matuszewska, A. Luterek, J. Ziegenhagen, D. Wojtas-Wasilewska, M. Nam-Seok, C. Hofrichter, M. and Rogalski, J. 1999. “Biodegradation of Lignin by white rot fungi” : review. **Fungal genet. Biol.** 27 : 175-185.
- Sukumaran, R.K. Singhania. R.R. Mathew, G. M. and Pandey, A. 2008, Cellulase production using biomass feed stock and its application in lignocellulose saccharification for bio-ethanol production, **Renewable Energy for Sustainable Development in the Asia Pacific Region** : 421-424
- Verma, G. Nigam, P. Singh, D. Chaudhary, K. 2000. “Bioconversion of starch to ethanol in a single-step process by coculture of amylolytic yeasts and *Saccharomyces cerevisiae*”. **Bioresour. Technol.** 21: 261-266.
- Zhang, Q.Z. and Cai, W.M. 2008. “Enzymatic hydrolysis of alkali-pretreated rice straw by *Trichoderma reesei* ZM4-F3”. **Biomass Bioenergy**, 57: 323-336. Miller, G.L., Use of dinitrosalicylic acid reagent for determination of reducing sugar, *Anal. Chem.*, 31, 426, 1959.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## ก-1 การเตรียมอาหาร PDA

### ส่วนประกอบ

Potato dextrose broth (PDB)	24	กรัม
Agar	18	กรัม
น้ำกลั่น	1000	มิลลิลิตร

### วิธีการเตรียม

ชั่ง PDB 24 กรัม เติม Agar 18 กรัม ละลายในน้ำกลั่น 1000 มิลลิลิตร นำเข้าไปอบด้วยไมโครเวฟเป็นเวลา 1 นาทีจนสารละลายใส แบ่งใส่ขวดแบนขวดละ 20 มิลลิลิตร และนำไปฆ่าเชื้อด้วยหม้อนึ่งฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส ความดัน 15 บาร์ เป็นเวลา 15 นาที พีเอชสุดท้าย  $5.6 \pm 0.2$  จากนั้นนำขวดแบนวางทิ้งไว้ให้เย็นเป็นนม 60 องศา เพื่อให้สารละลายแข็งและอยู่ในลักษณะที่ต้องการ

#### 1. การเลี้ยงเชื้อ *Trichoderma* sp. และการเตรียมสารละลายสปอร์

นำอาหาร PDA จากข้อ 3.3.1.3 มาเลี้ยงเชื้อ *Trichoderma* sp. บ่มที่อุณหภูมิห้องเป็นเวลา 7 วัน ทำการเตรียมสารละลายสปอร์โดยนำสปอร์มาเจือจางด้วยน้ำกลั่นที่ผสมสารละลายทวิน 80 นำเชื้อไปตรวจวัดจำนวนสปอร์

#### 2. การตรวจนับสปอร์ของเชื้อราโดยใช้ฮีมาไซโตมิเตอร์ (Haemocytometer)

1. เตรียมสารละลายสปอร์ โดยนำสปอร์มาเจือจางด้วยน้ำกลั่น 200 มิลลิลิตรที่ผสมสารละลายทวิน 80 0.2 มิลลิลิตร
2. ปิเปตสารละลายสปอร์ที่เตรียมไว้ลงในฮีมาไซโตมิเตอร์ (ที่ปิดด้วยกระจกปิดสไลด์) คูณมา 1-2 หยด และหยดลงด้านข้างของแผ่น cover slip ทิ้งไว้เป็นระยะเวลา 5 นาที เพื่อให้สปอร์กระจายตัว
3. ตรวจนับโดยใช้กล้องจุลทรรศน์กำลังขยาย 40 เท่า
4. นับจำนวนจุลินทรีย์ในแต่ละช่องเล็ก หรือนับช่องใหญ่แล้วนำมาหาค่าเฉลี่ยโดยหารด้วย จำนวนช่องทั้งหมดที่ทำการนับและนำไปคูณด้วยค่า  $4 \times 10^6$  จะได้ปริมาณสปอร์ต่อมิลลิลิตร

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



ภาคผนวก ข

เครื่องมือวิเคราะห์และวิธีการวิเคราะห์

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## ข-1 การวิเคราะห์น้ำตาลรีดิวซ์ด้วยวิธี DNS

### 1. การเตรียมสาร

1. เตรียมสารละลายกลูโคสมาตรฐานความเข้มข้น 1.0 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร
  - ชั่งกลูโคส 1.0000 กรัม ละลายในน้ำกลั่น 500 มิลลิลิตรและปรับปริมาตรให้เป็น 1000 มิลลิลิตรในขวดปรับปริมาตร
2. เตรียม Dinitrosalicylic reagent หรือ DNS reagent
  - ชั่งกรด 3,5 - ไคโตรโตซาลิไซลิก (3,5 - Dinitrosalicylic acid) 10 กรัมในน้ำกลั่น 250 มิลลิลิตร จากนั้นเติมสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์เข้มข้น 2 โมลาร์ ปริมาตร 200 มิลลิลิตร คนให้ละลายเข้ากันจนกระทั่งได้สารละลายใส เติมโซเดียมโพแทสเซียมทราเทรตลงไปที่อย่างน้อยจนครบ 200 กรัมและปรับปริมาตรให้เป็น 1000 มิลลิลิตรในขวดปรับปริมาตร เก็บไว้ในขวดสีชาที่อุณหภูมิห้อง
3. เตรียมสารละลาย 2 M NaOH
  - ชั่งโซเดียมไฮดรอกไซด์ (NaOH) 16 กรัม นำไปละลายในน้ำกลั่น 200 มิลลิลิตร

### 2. การวิเคราะห์หาปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ในสารตัวอย่าง

#### 1. การสร้างกราฟมาตรฐาน (Standard curve)

- เติมปริมาณสารละลายที่ใช้ในการสร้างกราฟมาตรฐานดังตารางที่ ก-1
- ตารางที่ ก-1 ปริมาณสารละลายที่ใช้ในการสร้างกราฟมาตรฐาน

หลอดที่	ปริมาณการเติมสารละลาย		
	สารละลายกลูโคสมาตรฐาน (มิลลิลิตร)	น้ำกลั่น (มิลลิลิตร)	DNS reagent (มิลลิลิตร)
Blank	-	1.00	3.00
1	0.20	-	3.00
2	0.40	-	3.00
3	0.60	-	3.00
4	0.80	-	3.00
5	1.00	-	3.00

- นำหลอดทดลองทั้งหมดไปต้มในน้ำเดือดเป็นเวลา 5 นาทีและทำให้เย็นทันที

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีเมลที่รับผิดชอบเรื่องนี้เป็นของห้องปฏิบัติการของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- เขย่าให้เข้ากันจากนั้นนำไปวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 540

นาโนเมตร

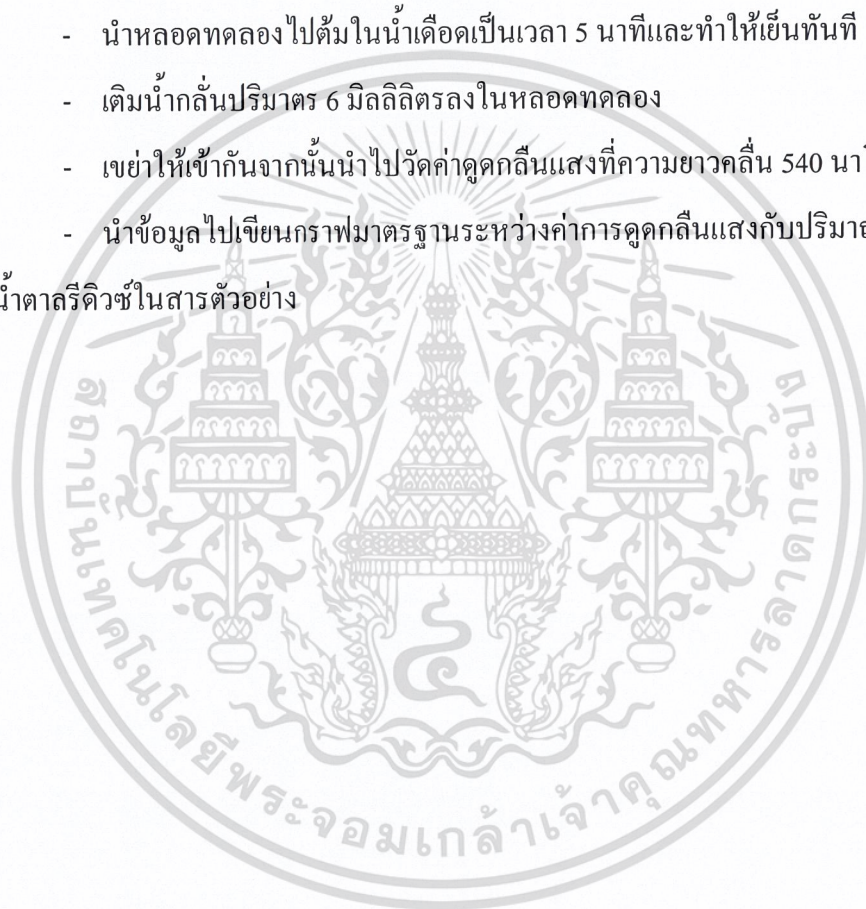
- นำข้อมูลไปเขียนกราฟมาตรฐานระหว่างค่าการดูดกลืนแสงกับปริมาณความเข้มข้นของน้ำตาลกลูโคส

2. การวิเคราะห์หาปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ในสารตัวอย่าง

- ปิเปตสารตัวอย่างปริมาตร 1 มิลลิลิตรใส่ในหลอดทดลอง เติม DNS ปริมาตร 3

มิลลิลิตร

- นำหลอดทดลองไปต้มในน้ำเดือดเป็นเวลา 5 นาทีและทำให้เย็นทันที
- เติมน้ำกลั่นปริมาตร 6 มิลลิลิตรลงในหลอดทดลอง
- เขย่าให้เข้ากันจากนั้นนำไปวัดค่าดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 540 นาโนเมตร
- นำข้อมูลไปเขียนกราฟมาตรฐานระหว่างค่าการดูดกลืนแสงกับปริมาณของน้ำตาลรีดิวซ์ในสารตัวอย่าง



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## ข-2 การใช้เครื่องยูวีสเปกโตรโฟโตมิเตอร์ (UV-Spectrophotometer) รุ่น T60

1. เปิดเครื่องคอมพิวเตอร์
2. เลือกโปรแกรม UV WIN
3. เมื่อเข้าสู่โปรแกรม เลือกฟังก์ชันการทำงานเป็น Quantitative เพื่อหาปริมาณตัวอย่าง โดยเทียบกับ Calibration Curve
4. ตั้งค่าพารามิเตอร์ในการวัดโดยคลิกที่ Measure (R) ในแถบด้านบน จากนั้นเลือก Parameters Setting เพื่อตั้งค่าความยาวคลื่นที่ใช้วัด โดย

### Measurement Method

- ตั้งค่าสำหรับ Method ที่จะใช้ในการทำ Curve ในช่อง Measure Method
- ตั้งค่าความยาวคลื่นที่จะใช้ในการทำ Curve ในช่อง Main ML ซึ่งในการทดลอง ใช้ความยาวคลื่นที่ 540 นาโนเมตร

### Calibration Curve

- เลือกค่าสมการที่ต้องทำ Standard curve ในช่อง Curve equation
  - เลือกหน่วยที่ใช้ในการทำ Standard curve ในช่อง Conc. unit
5. ใช้เบลงค์เป็นตัว Set Zero เมื่อใส่คิวเวตลงในช่องแล้วปิดฝา คลิกที่ AutoZero ในแถบด้านบน เมื่อค่าเป็นศูนย์จึงเปลี่ยนเป็นสารละลายมาตรฐาน จากนั้นคลิกที่ช่องด้านบน คลิก Start เพื่อทำการวิเคราะห์
  6. เมื่อได้ Calibration Curve ทำการวัดสารตัวอย่างโดยคลิกที่ Sample ในช่องด้านล่างให้มีกรอบสีดำปรากฏขึ้นตรงช่อง ID
  7. ทำการวัดสารตัวอย่าง โดยเปรียบเทียบกราฟที่ปรากฏขึ้นทางด้านขวามือ

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

### ข-3 วิธีวิเคราะห์ปริมาณเอทานอล (Jekel, 2005)

วิเคราะห์ปริมาณเอทานอลด้วยเครื่องแก๊สโครมาโทกราฟี(GC) โดยใช้ Headspace ในการฉีดตัวอย่างเข้าไปวิเคราะห์ด้วยเครื่อง GC

สภาวะที่ใช้ในการวิเคราะห์

Column	: DB-WAX (Agilent J&W GC Column)
Column description	: ท่อเส้นผ่านศูนย์กลางภายนอก 0.53 มิลลิเมตร เส้นผ่าศูนย์กลางภายใน 0.25 ไมโครเมตร ความยาว 30 เมตร
Column temperature	: 120 องศาเซลเซียส (15 องศาเซลเซียสต่อนาที จนถึง 120 องศาเซลเซียส)
Inject temperature	: 250 องศาเซลเซียส
Detector	: FID (Flame-Ionized detector)
Carrier gas, flow rate	: Helium อัตราการไหล 40 มิลลิลิตรต่อนาที
Pressure	: 6 psi

1. เตรียมสารละลายมาตรฐานภายในโดยใช้ โพรพานอล (n-propanol) ความเข้มข้นร้อยละ 20 โดยปริมาตรเป็นสารละลายมาตรฐานภายใน (internal standard)
3. เตรียมสารละลายมาตรฐานเอทานอลให้ผสมโพรพานอลในอัตราส่วนดังนี้

น้ำหนักเอทานอล(g)	น้ำหนักโพรพานอล(g)	น้ำหนักน้ำกลั่น(g)
1	5	9
3	5	7
5	5	5

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

4. ใส่น้ำสารมาตรฐานแต่ละความเข้มข้นในขวดแก้วขนาด 20 มิลลิลิตร วางเซปตัม (septum) ที่ปากขวดโดยคว่ำด้านเทฟลอน (Teflon) ลงติดปากขวด จากนั้นจึงปิดด้วยฝาอะลูมิเนียม
5. การวิเคราะห์ปริมาณเอทานอลใช้เทคนิคเฮดสเปซ-แก๊สโครมาโทกราฟี (HS-GC) โดยใช้เครื่องแก๊สโครมาโทกราฟี (GC-17A Chromatograph, Shimadzu)
6. ใช้คอลัมน์ DB-WAX (Agilent J&W GC Column) ความยาว 30 เมตร เส้นผ่านศูนย์กลาง 0.53 มิลลิเมตร ความหนาของฟิล์ม 1 ไมครอน อุณหภูมิของคอลัมน์ 60 องศาเซลเซียส ใช้ตัววัด (detector) ชนิด FID โดยปรับอุณหภูมิเท่ากับ 150 องศาเซลเซียส อุณหภูมิของตำแหน่งฉีดสาร (injector) เท่ากับ 150 องศาเซลเซียส ใช้แก๊สฮีเลียมเป็นพาหะโดยมีความดันคอลัมน์เท่ากับ 6 psi



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



ภาคผนวก ค

ผลการทดลอง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ ค-1 การวัดปริมาณน้ำตาลจากเกลบในสารละลายสปอร์ที่มีความเข้มข้น  $10^5$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

ตัวอย่างที่ (วัน)	ตัวอย่าง (ชุด)	ค่าการดูดกลืนแสงที่ 540 นาโนเมตร			dilution factor	ความเข้มข้นของน้ำตาล (มก./ก. น้ำหนักแห้ง)			
		#1	#2	#3		#1	#2	#3	ค่าเฉลี่ย
0	ชุดทดลอง	0.010	0.009	0.008	2	0.441	0.397	0.353	0.397
	ชุดแบลงค์	0.014	0.018	0.013	1	0.309	0.397	0.287	0.330
1	ชุดทดลอง	0.014	0.011	0.019	2	0.618	0.458	0.838	0.647
	ชุดแบลงค์	0.028	0.024	0.025	1	0.618	0.529	0.551	0.566
2	ชุดทดลอง	0.048	0.043	0.054	2	2.118	1.897	2.382	2.132
	ชุดแบลงค์	0.035	0.038	0.032	1	0.772	0.838	0.706	0.772
3	ชุดทดลอง	0.061	0.074	0.068	2	2.691	3.264	3.000	2.985
	ชุดแบลงค์	0.059	0.061	0.057	1	1.301	1.346	1.257	1.301
4	ชุดทดลอง	0.091	0.104	0.089	2	4.015	4.588	3.926	4.176
	ชุดแบลงค์	0.064	0.064	0.065	1	1.411	1.411	1.434	1.419
5	ชุดทดลอง	0.102	0.119	0.105	2	4.500	5.250	4.632	4.794
	ชุดแบลงค์	0.073	0.072	0.079	1	1.610	1.588	1.743	1.647

สมการของกราฟมาตรฐาน  $y = 0.541x$

\*หมายเหตุ ชุดทดลอง คือ เกลบที่ต้มด้วย 2% NaOH และเติมเชื้อ *Trichoderma sp.* ที่มีความเข้มข้น  $10^5$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

ชุดแบลงค์ คือ เกลบที่ต้มด้วย 2% NaOH และไม่เติมเชื้อ *Trichoderma sp.*

ตารางที่ ค-2 การวัดปริมาณน้ำตาลจากเกลบในสารละลายสปอร์ที่มีความเข้มข้น  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

ตัวอย่างที่ (วัน)	ตัวอย่าง (ชุด)	ค่าการดูดกลืนแสงที่ 540 นาโนเมตร			dilution factor	ความเข้มข้นของน้ำตาล (มก./ก.น้ำหนักแห้ง)			
		#1	#2	#3		#1	#2	#3	ค่าเฉลี่ย
0	ชุดทดลอง	0.011	0.007	0.009	2	0.485	0.309	0.397	0.397
	ชุดแบลงค์	0.014	0.018	0.013	1	0.309	0.397	0.287	0.330
1	ชุดทดลอง	0.017	0.021	0.016	2	0.750	0.927	0.706	0.794
	ชุดแบลงค์	0.028	0.024	0.025	1	0.618	0.529	0.551	0.566
2	ชุดทดลอง	0.037	0.029	0.038	2	1.623	1.279	1.676	1.529
	ชุดแบลงค์	0.035	0.038	0.032	1	0.772	0.838	0.706	0.722
3	ชุดทดลอง	0.084	0.081	0.093	2	3.706	3.574	4.103	3.794
	ชุดแบลงค์	0.059	0.061	0.057	1	1.301	1.346	1.257	1.301
4	ชุดทดลอง	0.104	0.113	0.109	2	4.588	4.985	4.809	4.794
	ชุดแบลงค์	0.064	0.064	0.065	1	1.411	1.411	1.434	1.419
5	ชุดทดลอง	0.097	0.091	0.085	2	4.279	4.015	3.750	4.015
	ชุดแบลงค์	0.073	0.072	0.079	1	1.610	1.588	1.743	1.647

สมการของกราฟมาตรฐาน  $y = 0.541x$

\*หมายเหตุ ชุดทดลอง คือ เกลบที่ต้มด้วย 2% NaOH และเติมเชื้อ *Trichoderma sp.* ที่มีความเข้มข้น  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

ชุดแบลงค์ คือ เกลบที่ต้มด้วย 2% NaOH และไม่เติมเชื้อ *Trichoderma sp.*

ตารางที่ ค-3 การวัดปริมาณน้ำตาลจากเกลบในสารละลายสปอร์ที่มีความเข้มข้น  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

ตัวอย่างที่ (วัน)	ตัวอย่าง (ชุด)	ค่าการดูดกลืนแสงที่ 540 นาโนเมตร			dilution factor	ความเข้มข้นของน้ำตาล (มก./ก.น้ำหนักแห้ง)			
		#1	#2	#3		#1	#2	#3	ค่าเฉลี่ย
0	ชุดทดลอง	0.013	0.016	0.011	2	0.574	0.706	0.485	0.588
	ชุดแบลนด์	0.014	0.018	0.013	1	0.309	0.397	0.287	0.330
1	ชุดทดลอง	0.037	0.026	0.031	2	1.632	1.147	1.367	1.382
	ชุดแบลนด์	0.028	0.024	0.025	1	0.618	0.529	0.551	0.566
2	ชุดทดลอง	0.067	0.073	0.092	2	2.956	3.220	4.059	3.412
	ชุดแบลนด์	0.035	0.038	0.032	1	0.772	0.838	0.706	0.722
3	ชุดทดลอง	0.129	0.135	0.137	2	5.691	5.956	6.044	5.897
	ชุดแบลนด์	0.059	0.061	0.057	1	1.301	1.346	1.257	1.301
4	ชุดทดลอง	0.084	0.092	0.085	2	3.706	4.059	3.750	3.838
	ชุดแบลนด์	0.064	0.064	0.065	1	1.411	1.411	1.434	1.419
5	ชุดทดลอง	0.052	0.054	0.051	2	2.294	2.382	2.250	2.309
	ชุดแบลนด์	0.073	0.072	0.079	1	1.610	1.588	1.743	1.647

สมการของกราฟมาตรฐาน  $y = 0.5911x$

\*หมายเหตุ ชุดทดลอง คือ เกลบที่ต้มด้วย 2% NaOH และเติมเชื้อ *Trichoderma sp.* ที่มีความเข้มข้น  $10^7$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร  
 ชุดแบลนด์ คือ เกลบที่ต้มด้วย 2% NaOH และไม่เติมเชื้อ *Trichoderma sp.*

ตารางที่ ค-4 การวัดปริมาณน้ำตาลจากกราฟในสารละลายสปอร์ที่มีความเข้มข้น  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

ตัวอย่างที่ (วัน)	ตัวอย่าง (ชุด)	ค่าการดูดกลืนแสงที่ 540 นาโนเมตร			dilution factor	ความเข้มข้นของน้ำตาล (มก./ก.น้ำหนักแห้ง)			
		#1	#2	#3		#1	#2	#3	ค่าเฉลี่ย
0	ชุดทดลอง	0.012	0.016	0.015	2	0.529	0.706	0.661	0.632
	ชุดเบลงค์	0.019	0.020	0.017	1	0.419	0.441	0.375	0.412
1	ชุดทดลอง	0.036	0.037	0.039	2	1.588	1.632	1.721	1.647
	ชุดเบลงค์	0.028	0.031	0.031	1	0.618	0.634	0.634	0.662
2	ชุดทดลอง	0.043	0.046	0.046	2	1.897	2.029	2.029	1.985
	ชุดเบลงค์	0.043	0.054	0.049	1	0.949	1.191	1.081	1.074
3	ชุดทดลอง	0.071	0.075	0.081	2	3.132	3.309	3.574	3.338
	ชุดเบลงค์	0.067	0.072	0.078	1	1.478	1.588	1.721	1.596
4	ชุดทดลอง	0.124	0.119	0.127	2	5.470	5.250	5.603	5.441
	ชุดเบลงค์	0.075	0.074	0.083	1	1.654	1.632	1.831	1.706
5	ชุดทดลอง	0.074	0.070	0.079	2	3.265	3.088	3.485	3.279
	ชุดเบลงค์	0.091	0.084	0.084	1	2.007	1.853	1.853	1.904

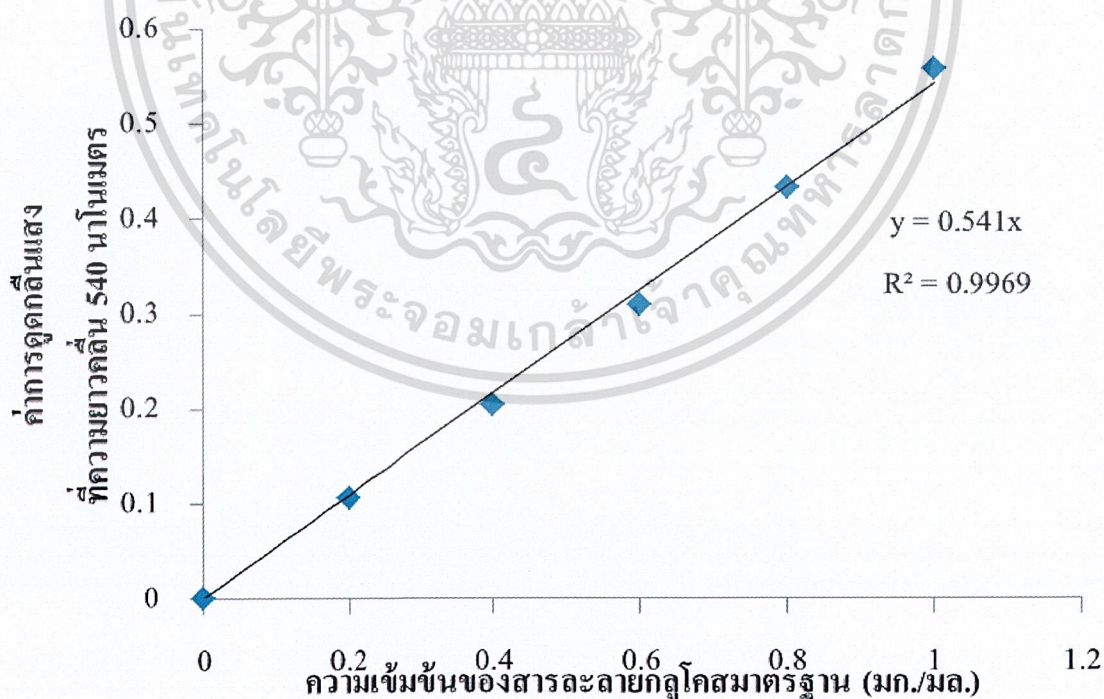
สมการของกราฟมาตรฐาน  $y = 0.5911x$

\*หมายเหตุ ชุดทดลอง คือ ราหยาบที่ต้มด้วย 2% NaOH และเติมเชื้อ *Trichoderma sp.* ที่มีความเข้มข้น  $10^6$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

ชุดเบลงค์ คือ ราหยาบที่ต้มด้วย 2% NaOH และไม่ได้เติมเชื้อ *Trichoderma sp.*

ตารางที่ ก-5 ค่าดูดกลืนแสงของสารละลายกลูโคสมาตรฐาน ที่ความยาวคลื่น 540 นาโนเมตร

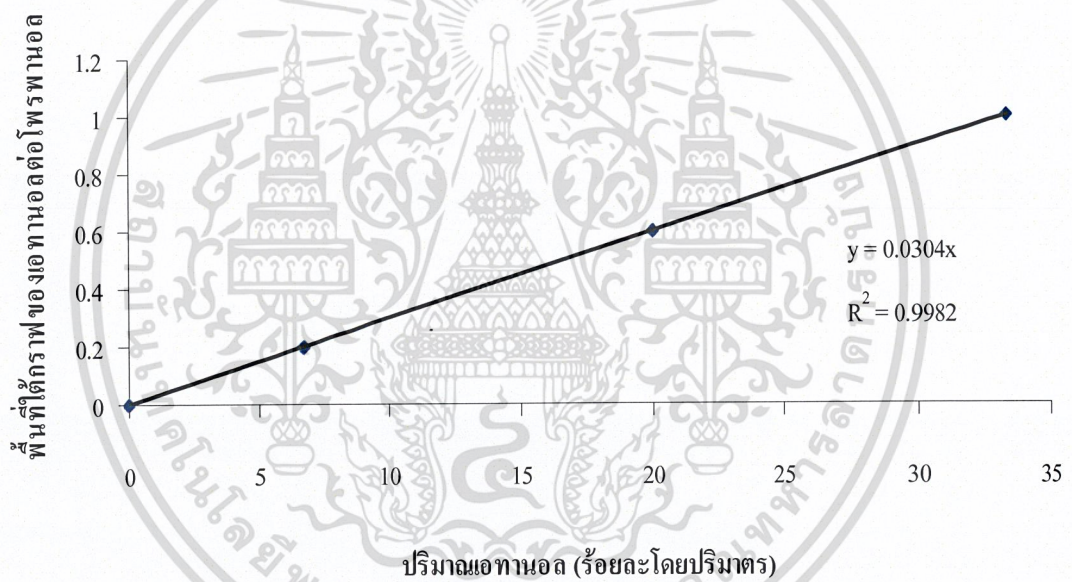
ความเข้มข้นกลูโคส (มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร)	ค่าการดูดกลืนแสง		
	ครั้งที่1	ครั้งที่2	ครั้งที่3
0	0.000	0.000	0.000
0.2	0.106	0.113	0.115
0.4	0.204	0.245	0.249
0.6	0.309	0.364	0.363
0.8	0.432	0.473	0.481
1.0	0.557	0.583	0.659
สมการ	$y = 0.541x$	$y = 0.541x$	$y = 0.541x$



รูปที่ ก-1 ตัวอย่างกราฟมาตรฐานของการหาความเข้มข้นของสารละลายกลูโคสมาตรฐาน เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ ก-6 แสดงปริมาณความเข้มข้นของเอทานอลจากอัตราส่วนเอทานอลต่อโพรพานอล

พื้นที่อัตราส่วนเอทานอลต่อโพรพานอล	ความเข้มข้นเอทานอล (ร้อยละโดยปริมาตร)
0	0.000
0.2	0.067
0.6	0.200
1.0	0.333



รูปที่ ก-2 กราฟแสดงปริมาณเอทานอลจากอัตราส่วนระหว่างเอทานอลกับโพรพานอลด้วย GC

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ ค-7 พารามิเตอร์ต่าง ๆ ที่ทำการวิเคราะห์ก่อนและหลังผลิตไบโอเอทานอล

ตัวอย่าง	ก่อนผลิตไบโอเอทานอล			หลังผลิตไบโอเอทานอล			ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ ที่ถูกใช้ (mg/ml)	พื้นที่ใต้กราฟ ของเอทานอลต่อ โพทานอล	**ปริมาณ เอทานอล (mg/ml)	ปริมาณ เอทานอล (g/ g of glucose)
	ค่า Abs	ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ เริ่มแรก* (mg/ml)	ค่า pH	ค่า Abs	ปริมาณน้ำตาลรีดิวซ์ ที่เหลือ* (mg/ml)	ค่า pH				
ชุดทดลอง	0.251	0.40	4.5	0.012	0.019	4.2	0.381	0.0006	0.15	0.40
ชุดทดลองซ้ำ	0.218	0.35	4.5	0.007	0.004	4.3	0.346	0.0005	0.12	0.35
Blank	0.251	0.44	4.5	0.247	0.39	4.6	0.06	0.0001	0.02	0.02
Blank(ซ้ำ)	0.218	0.40	4.5	0.214	0.34	4.5	0.06	0.0001	0.02	0.02
ชุดควบคุม 1	-	180	4.5	0.644	1.02	4.3	178.98	0.0293	7.607	0.448
ชุดควบคุม 1 (ซ้ำ)	-	180	4.5	0.593	0.95	4.5	179.05	0.0323	8.406	0.493
ชุดควบคุม 2	-	0.375	4.5	0.013	0.02	4.4	0.355	0.0007	0.153	0.431
ชุดควบคุม 2 (ซ้ำ)	-	0.375	4.5	0.017	0.03	4.4	0.345	0.0007	0.153	0.443

หมายเหตุ \*สมการที่ใช้ในการคำนวณน้ำตาลรีดิวซ์  $y = 0.6292x$

\*\*สมการที่ใช้ในการคำนวณปริมาณเอทานอล  $y = 0.0304$

ชุดทดลอง คือ น้ำตาลรีดิวซ์จากการทดลองเติมเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*

Blank คือ น้ำตาลรีดิวซ์จากการทดลองไม่เติมเชื้อยีสต์ *Saccharomyces cerevisiae*

ชุดควบคุม 1 คือ กลูโคส 18 กรัมใส่น้ำกลั่น 100 มิลลิลิตรเติมเชื้อ *Saccharomyces cerevisiae* (ปริมาณน้ำตาลกลูโคสคิดเป็น 0.1 โมล)

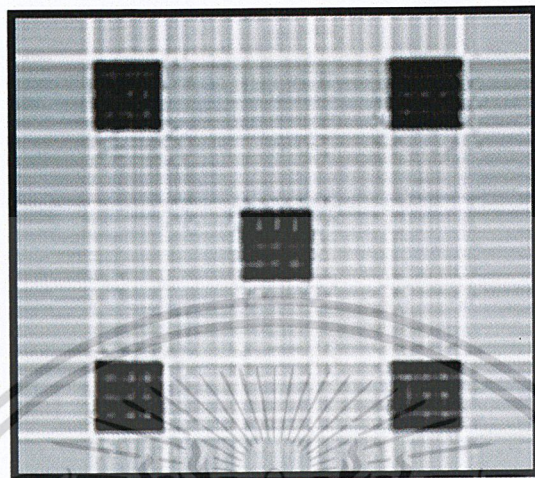
ชุดควบคุม 2 คือ กลูโคส 0.0375 กรัมใส่น้ำกลั่น 100 มิลลิลิตรเติมเชื้อ *Saccharomyces cerevisiae* (ปริมาณน้ำตาลกลูโคสใกล้เคียงกับชุดการทดลอง)



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

### ง-1 การนับจำนวนสปอร์และการเตรียมสารละลายสปอร์

1). แสดงการนับจำนวนสปอร์ภายในฮีมาไซโตมิเตอร์จำนวน 5 ช่องใหญ่คือ ช่องบนซ้าย ช่องบนขวา ช่องล่างขวา ช่องล่างซ้ายและตรงกลาง ดังแสดงในรูป ง-1



รูปที่ ง-1 ฮีมาไซโตมิเตอร์

จำนวนสปอร์ที่นับได้คือ ช่องบนซ้าย = 37

ช่องบนขวา = 20

ช่องล่างขวา = 36

ช่องล่างซ้าย = 25

ตรงกลาง = 41

จำนวนจุลินทรีย์คือ  $\frac{37 + 20 + 36 + 25 + 41}{5} = 31.80$  สปอร์

ดังนั้นปริมาตร 1 ลูกบาศก์เซนติเมตรมีจุลินทรีย์ =  $31.8 \times 4 \times 10^6$   
 $= 1.27 \times 10^9$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร

2). แสดงการคำนวณในการเตรียมสารละลายสปอร์

$$\begin{aligned} \text{จาก} \quad C_1 V_1 &= C_2 V_2 \\ \text{แทนค่า} \quad (1.27 \times 10^9 \text{ สปอร์ต่อมิลลิลิตร})(V_1) &= (10^6 \text{ สปอร์ต่อมิลลิลิตร})(200 \text{ มิลลิลิตร}) \\ V_1 &= \frac{(10^6 \text{ สปอร์ต่อมิลลิลิตร})(200 \text{ มิลลิลิตร})}{(1.27 \times 10^9 \text{ สปอร์ต่อมิลลิลิตร})} \\ V_1 &= 1.57 \times 10^{-1} \text{ มิลลิลิตร} \\ &= 157 \text{ ไมโครลิตร} \end{aligned}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## ง-2 ความเข้มข้นและปริมาณของน้ำตาลรีดิวิซ์

- 1) การคำนวณความเข้มข้นของน้ำตาลรีดิวิซ์จากการวิเคราะห์การเทียบสี เช่น ชุดการทดลองที่มีความเข้มข้นของสารละลายสปอร์  $10^5$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร มีค่าการดูดกลืนแสงเท่ากับ 0.010, 0.009 และ 0.008 ตามลำดับ

$$\text{จากกราฟได้สมการ } y = 0.541x$$

$$\text{แทน } y = 0.010 \text{ (ครั้งที่ 1)}$$

$$x = \frac{0.010}{0.541}$$

$$= 0.03$$

$$\text{แทน } y = 0.009 \text{ (ครั้งที่ 2)}$$

$$x = \frac{0.009}{0.541}$$

$$= 0.03$$

$$\text{แทน } y = 0.008 \text{ (ครั้งที่ 3)}$$

$$x = \frac{0.008}{0.541}$$

$$= 0.02$$

$$\text{ดังนั้นค่าความเข้มข้นของน้ำตาลรีดิวิซ์เฉลี่ย คือ } \frac{0.03+0.03+0.02}{3} = 0.03 \text{ มก./มล.}$$

- 2) การคำนวณปริมาณน้ำตาลรีดิวิซ์ที่เกิดขึ้น

น้ำหนักแกลบของชุดการทดลองของสารละลายสปอร์เข้มข้น  $10^5$  สปอร์ต่อมิลลิลิตร = 10

กรัม

ค่าความเข้มข้นของปริมาณน้ำตาลรีดิวิซ์เฉลี่ย ตัวอย่างที่ 0 (วัน) คือ 0.03 มก./มล.

ปริมาตรน้ำตาลทั้งหมดของชุดการทดลอง คือ 120 มิลลิลิตร

$$\text{ดังนั้น ปริมาณน้ำตาลรีดิวิซ์ที่เกิดขึ้น} = \frac{(0.03 \text{ มก./มล.})(120 \text{ มิลลิลิตร})}{10 \text{ กรัม}}$$

ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

$$= 0.39 \text{ มิลลิกรัมต่อกรัม}$$

### ง-3 การคำนวณปริมาณเอทานอล

จากชุดทดลองข้างอิง สามารถอ่านค่าพื้นที่ใต้กราฟจาก โครมาโทแกรมได้เท่ากับ 0.205 ซึ่งใช้น้ำตาลกลูโคสปริมาณ 18 กรัม ใส่น้ำกลั่นปริมาตร 100 มิลลิลิตร

$$\text{จากสมการ } y = 0.0304x$$

$$x = \frac{y}{0.0304}$$

$$x = \frac{0.0293}{0.0303}$$

$$x = 0.96 \text{ (\%v/v)}$$

ความหนาแน่นของเอทานอลเท่ากับ 0.789 g/ml

$$x = 0.96 \times 0.789$$

$$x = 0.7607 \text{ (\%w/v)}$$

$$x = 0.7607 \text{ g/100ml}$$

$$x = 7.607 \text{ mg/ml}$$

ถ้าหาความเข้มข้นของเอทานอลของน้ำตาลกลูโคสในหน่วยมิลลิกรัมต่อกรัมกลูโคสหาได้ดังนี้

$$\text{ความเข้มข้นของเอทานอล (mg/g กลูโคส)} = \frac{X \left( \frac{\text{mg}}{\text{ml}} \right) \times \text{ปริมาณเอทานอลทั้งหมด (ml)}}{\text{ปริมาณน้ำตาลกลูโคสที่ใช้ไป (g)}}$$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆ ทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหาและต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้