

**บันทึกหอสมุดกลาง พระจอมเกล้าลาดกระบัง**

**การผลิตเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นของสับปะรด**



**โครงการพิเศษนี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตรวิทยาศาสตรบัณฑิต**

**ภาควิชาชีววิทยาประยุกต์**

**คณะวิทยาศาสตร์**

**สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง**

**พ.ศ. 2550**

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## **Bromelain production from pineapple stem**



**A Special Project Submitted in Partial Fulfillment of the Requirement**

**for the Degree of Bachelor of Science**

**Department of Applied Biology, Faculty of Science**

**King Mongkut's Institute of Technology Ladkrabang**

**Academic Year 2007**

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

โครงการพิเศษเรื่อง การผลิตเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นของสับปะรด  
นักศึกษา จุติพร คล้ายศิริ รหัสประจำตัว 47050122  
ปณิตตา น้อยผาดิ รหัสประจำตัว 47050141  
สาขาวิชา เทคโนโลยีชีวภาพ  
ภาควิชา ชีววิทยาประยุกต์  
อาจารย์ที่ปรึกษา ผศ. อารี ฤทธิบูรณ์

ภาควิชาชีววิทยาประยุกต์ คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหาร  
ลาดกระบัง อนุมัติให้ทำโครงการพิเศษนี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตรวิทยาศาสตร  
บัณฑิต

คณะกรรมการตรวจสอบ	ลายมือชื่อ
ประธานกรรมการ รศ. สุขใจ ชูจันทร์	
กรรมการ ผศ. อารี ฤทธิบูรณ์	
กรรมการ อ. วรภัทร์ สงวนไชยไผ่วงศ์	

.....  
(รศ. ดร. นवलพรรณ ณ ระนอง)  
หัวหน้าภาควิชาชีววิทยาประยุกต์

ลิขสิทธิ์ของภาควิชาชีววิทยาประยุกต์ คณะวิทยาศาสตร์  
สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

โครงการพิเศษเรื่อง	การผลิตเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นของสับปะรด
นักศึกษา	ฐิติพร คล้ายศิริ รหัสประจำตัว 47050122 ปณิตดา น้อยผาดิ รหัสประจำตัว 47050141
สาขาวิชา	เทคโนโลยีชีวภาพ
ภาควิชา	ชีววิทยาประยุกต์
อาจารย์ที่ปรึกษา	ผศ. อารี ฤทธิบุรณ์

### บทคัดย่อ

จากการศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากส่วนเหลือทิ้งสับปะรด คือ แกน เปลือก และ ลำต้น โดยการตีปั่นร่วมกับน้ำแข็งปราศจากไอออน เป็นเวลา 5 นาที พบว่าส่วนลำต้นให้ค่ากิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนสูงสุด และเมื่อนำส่วนของลำต้นมาทำการตีปั่นร่วมกับน้ำแข็งปราศจากไอออนเป็นเวลา 5 นาที ร่วมกับไฮโมจิเนส เป็นเวลา 5 นาที จากนั้นกรองด้วยผ้าขาวบางและนำไปปั่นเหวี่ยง นำส่วนใสที่ได้ไปวัดกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนพบว่าค่ากิจกรรมของเอนไซม์สูงกว่าการไม่ใช้เครื่องไฮโมจิเนส จากนั้นนำส่วนใสไปตกตะกอนสองครั้งด้วยอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส โดยให้ความเข้มข้นของอะซิโตนเย็นเริ่มต้นร้อยละ 35 และให้ความเข้มข้นสุดท้ายเป็นร้อยละ 80 นำตะกอนเอนไซม์ที่ได้ไปทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งจะได้เอนไซม์ผง และทำการศึกษาผลของเวลาที่ใช้ในการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งต่อการละลายของเอนไซม์ กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ กิจกรรมจำเพาะทั้งหมด ร้อยละของผลได้ และจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์และพบว่ามี ความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ (วิเคราะห์ทางสถิติในทุกสมรค์) เมื่อทำการศึกษาหาสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการทำงานของเอนไซม์พบว่า เอนไซม์ทำงานได้ดีที่สุดที่พีเอช 7.0 และอุณหภูมิ 60 องศาเซลเซียส ในการศึกษาความคงตัวของเอนไซม์โบรมิเลนพบว่าในสภาวะสารละลาย เอนไซม์มีความคงตัวเมื่ออยู่ในบัฟเฟอร์พีเอช 7.0 และช่วงอุณหภูมิ 30-40 องศาเซลเซียส เอนไซม์มีความคงตัวมากที่สุด และหากทำการเก็บรักษาที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 24 ชั่วโมงพบว่า มีกิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลือเท่ากับร้อยละ 93.86

Special Project Title      Bromelain production from pineapple stem  
Name                              Miss Thitiporn Klaysiri    47050122  
   Miss Pantita Noipati      47050141  
Department                    Applied Biology  
Academic Year                2007  
Special Prjject Advisor      Assisst. Prof. Aree Rittiboon

#### ABSTRACT

The study of bromelain extraction from pineapple wastes which cores peels and stems. There was the stem have the highest bromelain activity in pineapple stems. Bromelain was obtained from stems using blender with deionized ice for 5 minutes, homogenizing for 5 minutes, filtering by a filter cloth and then centrifuging. The absorbance of the supernatant of this process was measured for bromelain activity. The result showed that the proteolytic activity of this extract was higher than non homogenizing extract. The supernatant was then precipitated by 35% cold acetone (4°C). The supernatant was repeatedly precipitated with 80% cold acetone. The first and second precipitates were combined and then freeze dried for 10 hours. The powdered enzyme was statistically analyzed for the effects on the solubility of enzyme, total activity, specific activity, yield and purity factor and the the freeze drying time had significantly effects on all 5 factors of the enzyme. The optimum conditions for activity and stability of powdered bromelain were examined. The result showed that the optimum conditions were at pH 7.0 and 60°C. This enzyme was steadied at pH 7.0 and 30-40 °C. After maintaining at 4°C for 24 hours, bromelain had the residual activity at 93.86%.

## กิตติกรรมประกาศ

โครงการพิเศษนี้ได้จัดทำขึ้นตามหลักสูตรวิทยาศาสตรบัณฑิต สาขาเทคโนโลยีชีวภาพซึ่ง  
ทำสำเร็จได้ด้วยความช่วยเหลือจากบุคคลหลายท่าน

ขอขอบพระคุณ ผศ.อารี ฤทธิบุรณ์ อาจารย์ที่ปรึกษาโครงการพิเศษที่กรุณาให้คำปรึกษา  
ระหว่างการค้นคว้าวิจัยและให้ความอนุเคราะห์อุปกรณ์ที่ใช้ในการทดลอง รวมถึงการตรวจทาน  
แก้ไขโครงการพิเศษให้ถูกต้องและสมบูรณ์ยิ่งขึ้น

ขอขอบพระคุณ รศ. สุขใจ ชูจันทร์และ อ. วรภัทร์ สงวนไชยไผ่วงศ์ ที่เป็นคณะกรรมการ  
ในโครงการพิเศษและช่วยในการตรวจทานแก้ไขโครงการพิเศษให้มีความถูกต้องมากยิ่งขึ้น

ขอขอบพระคุณเจ้าหน้าที่ภาควิชาชีววิทยาประยุกต์ทุกท่านที่เอื้อเฟื้ออุปกรณ์และสารเคมี  
ต่างๆสำหรับใช้ในการทดลอง

ขอขอบพระคุณคุณพ่อคุณแม่ด้วยความเคารพอย่างยิ่ง ขอขอบคุณเพื่อนๆและทุกท่านที่มีได้  
กล่าวนามมา ณ ที่นี้ด้วยที่ทำให้การสนับสนุนและเป็นกำลังใจในการศึกษามาตลอด รวมถึงมีส่วนช่วย  
ให้โครงการพิเศษฉบับนี้เสร็จสมบูรณ์ด้วยดี

ฐิติพร ค้ายศิริ  
ปณิตตา น้อยผาติ

## สารบัญ

	หน้า
บทคัดย่อภาษาไทย	ก
บทคัดย่อภาษาอังกฤษ	ข
กิตติกรรมประกาศ	ค
สารบัญ	ง
สารบัญตาราง	ช
สารบัญรูป	ญ
บทที่ 1 บทนำ	1
1.1 ที่มาและความสำคัญ	1
1.2 วัตถุประสงค์ของโครงการพิเศษ	1
1.3 ขอบเขตของโครงการพิเศษ	2
1.4 ผลที่คาดว่าจะได้รับ	2
บทที่ 2 ทฤษฎีและหลักการ	3
2.1 สับปะรด	3
2.1.1 พฤกษศาสตร์ของสับปะรด	3
2.1.1.1 การจำแนกทางอนุกรมวิธานของสับปะรด	4
2.1.1.2 สันฐานวิทยาและกายวิภาคของสับปะรด	4
2.1.2 องค์ประกอบทางเคมีของสับปะรด	5
2.1.3 พันธุ์สับปะรด	5
2.1.4 พันธุ์สับปะรดที่ปลูกในประเทศไทย	6
2.1.5 การแปรรูปสับปะรด	8
2.2 เอนไซม์โบรมิเลน	8
2.2.1 เอนไซม์โบรมิเลนและการเรียกชื่อเอนไซม์	8
2.2.2 แหล่งของเอนไซม์โบรมิเลน	9
2.2.3 คุณสมบัติทางเคมีของเอนไซม์โบรมิเลน	9
2.2.4 คุณสมบัติทางกายภาพของเอนไซม์โบรมิเลน	9

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## สารบัญ (ต่อ)

	หน้า
2.2.5 คุณสมบัติการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน	10
2.2.6 ประโยชน์ของเอนไซม์โบรมิเลน	11
2.2.7 การผลิตเอนไซม์โบรมิเลน	11
2.2.8 การรักษาความคงตัวของเอนไซม์	13
2.2.9 การตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลน	13
<b>บทที่ 3 วิธีการดำเนินการวิจัย</b>	<b>16</b>
3.1 วัตถุประสงค์	16
3.2 สารเคมี	16
3.3 อุปกรณ์	16
3.4 วิธีการทดลอง	17
3.4.1 ศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากส่วนต่างๆของสับปะรด	17
3.4.2 ศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรด	18
3.4.3 ศึกษาปริมาณความเข้มข้นของอะซิโตนเย็นที่ใช้ในการตกตะกอนเอนไซม์โดยใช้อะซิโตนเย็นเริ่มต้นที่ร้อยละ 35 และใช้อะซิโตนเย็นซ้ำครั้งที่สองเป็นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80	18
3.4.4 ศึกษาปัจจัยที่เหมาะสมกับการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน	20
3.4.3.1 อุณหภูมิ	20
3.4.3.2 พีเอช	20
3.4.4 ศึกษาสภาวะที่มีผลต่อความคงตัวของเอนไซม์	20
3.4.4.1 อุณหภูมิ	20
3.4.4.2 พีเอช	20
3.4.6 ทำการวางแผนการทดลองแบบ Completely Randomized Design (CRD) และทำการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่นร้อยละ 95	21
<b>บทที่ 4 ผลการทดลองและวิจารณ์ผลการทดลอง</b>	<b>22</b>
4.1 ศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากส่วนต่างๆของสับปะรด	22
4.2 ศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรด	23

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## สารบัญ (ต่อ)

	หน้า
4.3 ศึกษาปริมาณความเข้มข้นของอะซิโตนเย็นที่ใช้ในการตกตะกอน เอนไซม์โดยใช้อะซิโตนเย็นเริ่มต้นที่ร้อยละ 35 และใช้อะซิโตน เย็นซ้ำครั้งที่สองเป็นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80	23
4.4 ศึกษาระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งที่มีผลต่อการผลิตเอนไซม์ผง	25
4.5 ศึกษาปัจจัยที่เหมาะสมกับการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน	27
4.5.1 อุณหภูมิ	27
4.5.2 พีเอช	27
4.6 ศึกษาสถานะที่มีผลต่อความคงตัวของเอนไซม์	29
4.6.1 อุณหภูมิ	29
4.6.2 พีเอช	30
บทที่ 5 สรุปผลการทดลอง	33
เอกสารอ้างอิง	34
ภาคผนวก ก	37
ภาคผนวก ข	39
ภาคผนวก ค	43

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## สารบัญตาราง

ตารางที่	หน้า
2.1 ชนิดของกรดอะมิโนที่เป็นองค์ประกอบของเอนไซม์โบรมิเลน	10
4.1 ผลของกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนที่สกัดได้จากส่วนต่างๆของสับปะรด คือ แแกน เปลือก ลำต้น โดยการตีปั่น เป็นเวลา 5 นาที ร่วมกับน้ำแข็งปราศจากไอออน	22
4.2 ผลของวิธีการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรดด้วยวิธีการตีปั่น และการตีปั่นร่วมกับโฮโมจิไนส์ เป็นเวลา 5 นาที	23
4.3 ผลของการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรดโดยอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนซ้ำครั้งที่ 2 เป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 เป็นเวลา 90 นาที อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส	24
4.4 ผลของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อการละลายหลังการแช่เยือกแข็ง กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ ร้อยละของผลได้ และจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์	25
4.5 ค่าความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติของการเก็บรักษาเอนไซม์ ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส ที่เวลา 2, 4, 6, 8, 16, 20 และ 24 ชั่วโมง	30
ตารางภาคผนวกที่ 1 แสดงการผสมกันระหว่างสารละลาย ก และสารละลาย ข ของสารละลายฟอสเฟตบัฟเฟอร์ให้ได้ค่ากรดต่างที่ต้องการ	37
ตารางภาคผนวกที่ 2 แสดงการผสมกันระหว่างสารละลาย ก และสารละลาย ข ของสารละลายซีเตรตบัฟเฟอร์ให้ได้ค่ากรดต่างที่ต้องการ	38
ตารางภาคผนวกที่ 3 การวัดค่าการดูดกลืนแสงของสารละลายมาตรฐานไทโรซีน ที่ 280 นาโนเมตร	39
ตารางภาคผนวกที่ 4 การวัดค่าการดูดกลืนแสงของสารละลายมาตรฐาน โบรติน Bovine serum albumin ที่ 595 นาโนเมตร	41
ตารางภาคผนวกที่ 5 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนที่สกัดได้จากส่วนต่างๆของสับปะรด คือแแกน เปลือก ลำต้น โดยการตีปั่น เป็นเวลา 5 นาที ร่วมกับน้ำแข็งปราศจากไอออน	43

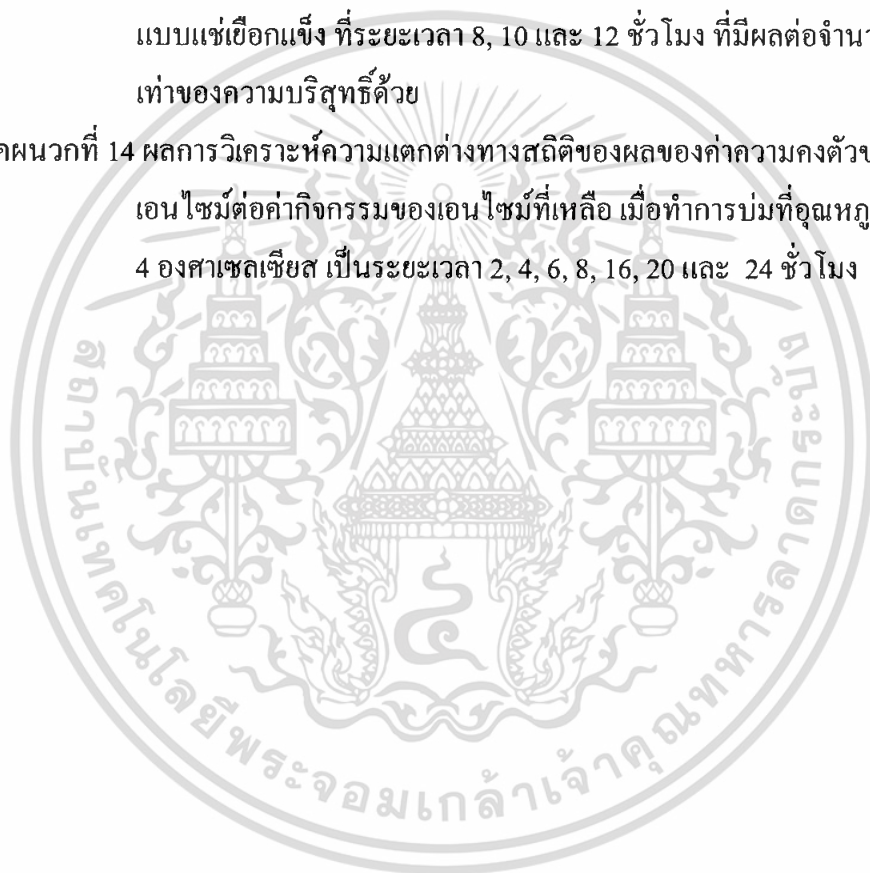
## สารบัญตาราง (ต่อ)

ตารางที่	หน้า
ตารางภาคผนวกที่ 6 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของปริมาณอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนเพิ่มครั้งที่สองเป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 ที่มีผลต่อกิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ในการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลน จากลำต้นสับปะรด	43
ตารางภาคผนวกที่ 7 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของปริมาณอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนเพิ่มครั้งที่สองเป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 ที่มีผลต่อกิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ในการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรด	44
ตารางภาคผนวกที่ 8 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของปริมาณอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนเพิ่มครั้งที่สองเป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 ที่มีผลต่อร้อยละของผลได้ของเอนไซม์ในการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลน จากลำต้นสับปะรด	44
ตารางภาคผนวกที่ 9 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของปริมาณอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนเพิ่มครั้งที่สองเป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 ที่มีผลต่อจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์ของเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรด	45
ตารางภาคผนวกที่ 10 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อการละลายของเอนไซม์หลังจากผ่านการแช่เยือกแข็งและกิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์	45
ตารางภาคผนวกที่ 11 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อการละลายของเอนไซม์หลังจากผ่านการแช่เยือกแข็ง และกิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์	46

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## สารบัญตาราง (ต่อ)

ตารางที่	หน้า
ตารางภาคผนวกที่ 12 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อการละลายของเอนไซม์หลังจากผ่านการแช่เยือกแข็ง และร้อยละของผลได้	46
ตารางภาคผนวกที่ 13 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์ด้วย	47
ตารางภาคผนวกที่ 14 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของผลของค่าความคงตัวของเอนไซม์ต่อค่ากิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลือ เมื่อทำการบ่มที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นระยะเวลา 2, 4, 6, 8, 16, 20 และ 24 ชั่วโมง	47



## สารบัญรูปภาพ

รูปที่	หน้า
2.1	5
4.1	27
4.2	28
4.3	29
4.4	31
4.5	31
รูปภาพผนวกที่ 1	40
รูปภาพผนวกที่ 2	42

# บทที่ 1

## บทนำ

### 1.1 ที่มาและความสำคัญ

สับปะรดเป็นพืชทางเศรษฐกิจชนิดหนึ่งของประเทศไทย มีปริมาณการผลิตจำนวนมาก ซึ่งผลผลิตนี้จะนำไปจัดจำหน่ายโดยตรง และส่วนมากจะนำเข้าสู่อุตสาหกรรมสับปะรดกระป๋อง จากอุตสาหกรรมนี้เองที่ทำให้มีขของเหลือทิ้งจากสับปะรดมากมาย เช่น เปลือก แกน ใบ และลำต้น โดยส่วนที่เหลือทิ้งเหล่านี้ ส่วนใดที่นำไปแปรรูปต่อได้ก็นำไปแปรรูป เช่น ฝูย หรืออาหารสัตว์ ซึ่งผลิตภัณฑ์เหล่านี้มีมูลค่าทางการตลาดต่ำ และจากการค้นคว้าพบว่าในสับปะรดมีเอนไซม์โบรมิเลนอยู่เป็นจำนวนมาก เราจึงคาดว่าน่าจะนำของเหลือทิ้งจากสับปะรดโดยเฉพาะส่วนลำต้น มาเป็นวัตถุดิบในการผลิตเอนไซม์โบรมิเลนซึ่งมีมูลค่าทางการตลาดสูงกว่า

เอนไซม์โบรมิเลนนั้นเป็นเอนไซม์เร่งการย่อยสลายโปรตีน มีน้ำหนักโมเลกุล 23 กิโลดาลตัน มีลักษณะพิเศษ คือมีโอลิโกแซ็กคาไรด์สายเดี่ยวเชื่อมต่อกับพอลิเปปไทด์ และมีคุณสมบัติด้านการอักเสบ และยับยั้งลักษณะการจับตัวเป็นก้อนของเลือด ปัจจุบันถูกนำมาใช้ประโยชน์อย่างมากมาย ไม่ว่าจะเป็นอุตสาหกรรมอาหาร ผงซักฟอก ฟอกหนัง อุตสาหกรรมเกษตรต่างๆ และที่สำคัญคือ อุตสาหกรรมยาซึ่งสามารถนำโบรมิเลนมาใช้รักษาโรคต่างๆ ได้เช่น การอักเสบติดเชื้อต่างๆ โรคไขข้ออักเสบ ถือเป็นเอนไซม์ที่มีประโยชน์หลายด้านในทางการค้า เราจึงศึกษาการผลิตเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรดเพื่อดูแนวโน้มในการผลิตเอนไซม์ เพื่อนำไปใช้ในอุตสาหกรรมในด้านต่างๆ ที่กล่าวมาต่อไป

### 1.2 วัตถุประสงค์ของโครงการพิเศษ

1. เพื่อศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นของสับปะรดและการทำเอนไซม์โบรมิเลนให้บริสุทธิ์
2. เพื่อศึกษาสภาวะที่เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน
3. เพื่อศึกษาสภาวะที่เหมาะสมต่อค่าความคงตัวของเอนไซม์โบรมิเลน
4. เพื่อศึกษากรรมวิธีในการผลิตเอนไซม์โบรมิเลนในรูปแบบผง

### 1.3 ขอบเขตของโครงการพิเศษ

1. ศึกษาวิธีการสกัดเอนไซม์
2. ศึกษาวิธีการทำเอนไซม์โบรมิเลนให้บริสุทธิ์บางส่วนโดยการตกตะกอนด้วยอะซิโตน
3. ศึกษาสภาวะที่เหมาะสมต่อการทำงานและความคงตัวของเอนไซม์โบรมิเลน

### 1.4 ผลที่คาดว่าจะได้รับ

1. เพื่อให้ได้วิธีการที่เหมาะสมในการสกัดและทำให้เอนไซม์บริสุทธิ์บางส่วน
2. ทราบสภาวะที่เหมาะสมในการทำงานและสภาวะที่มีผลต่อค่าความคงตัวของเอนไซม์
3. เพื่อเป็นแนวทางในการใช้ของเหลือทิ้งในการผลิตผลิตภัณฑ์ที่มีมูลค่าสูงขึ้น



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## บทที่ 2

### ทฤษฎีและหลักการ

#### 2.1 สับปะรด (ศิริชัย, 2541)

สับปะรดเป็นพืชใบเลี้ยงเดี่ยวจัดอยู่ใน Family Bromeliaceae มีชื่อวิทยาศาสตร์ว่า *Ananas comosus* ซึ่งเป็นพืชที่มีใบประเทอู่มน้ำ และมีดอกแยกเป็นสามส่วน ใบยาวขึ้นเป็นเกลียวรอบต้น พืชในตระกูลนี้ประกอบด้วย 2000 สปีชีส์ จากทั้งหมด 46 จีนัส เป็นพืชที่ขึ้นในเขตร้อนและร้อนชื้น โดยมีถิ่นกำเนิดอยู่ในทวีปอเมริกา มีเพียงหนึ่งสปีชีส์ที่พบในทวีปแอฟริกาตะวันตก สับปะรดที่เราคุ้นเคยและรับประทานกันมีเพียงสปีชีส์เดียว มีบางสปีชีส์ที่ใช้ปลูกเพื่อใช้ทำเป็นเส้นใย บางชนิดใช้ปลูกเป็นไม้ประดับและเป็นอาหารสัตว์ พืชอีกชนิดหนึ่งชื่อ Bromeliads เป็นไม้ประดับของทวีปอเมริกา จัดเป็นพืชโบราณที่มีวิวัฒนาการเช่นเดียวกับสับปะรด ซึ่งเป็นบรรพบุรุษของสับปะรดบางจีนัส อาจมีความสูงถึง 10 เมตร พืชในจีนัสเหล่านี้ทั้งหมดเป็นพืชที่ขึ้นบนบก มีลำต้นยาว มีรากจำนวนมาก ใบแคบ และมีขนเพื่อช่วยลดการสูญเสียน้ำ สับปะรดซึ่งเดิมมีถิ่นกำเนิดในทวีปอเมริกาใต้ แต่ปัจจุบันได้แพร่กระจายไปยังเขตร้อนและร้อนชื้นทั่วโลก ซึ่งส่วนใหญ่จะเป็นการปลูกเพื่อบริโภคผลสด และทำเป็นน้ำผลไม้ สับปะรดที่ปลูกกันโดยทั่วไปจะมีความสูงประมาณ 1 เมตร ลำต้นจริงๆจะสั้น แต่ส่วนของใบและก้านดอกจะขยายยาวออกมา แหล่งปลูกสับปะรดที่ใหญ่ที่สุดคือที่รัฐฮาวายของสหรัฐอเมริกา ซึ่งมีพื้นที่ปลูก 1 ใน 3 ของโลก และผลิตสับปะรดกระป๋องได้ถึงร้อยละ 60 ของโลก รองลงไปได้แก่ จีน บราซิล และเม็กซิโก

##### 2.1.1 พฤกษศาสตร์ของสับปะรด

การศึกษาทางชีววิทยาด้านพฤกษศาสตร์ของสับปะรด เป็นการศึกษาเพื่อพัฒนาไปสู่ความรู้ทางชีววิทยาด้านอนุกรมวิธาน สัณฐานวิทยาและพันธุศาสตร์ของสับปะรด เพื่อใช้เป็นการเทียบเคียงระหว่างพืชชนิดเดียวกันและพืชในวงศ์ที่ใกล้เคียงกัน สับปะรดถูกจัดอยู่ในประเภทไม้ดิน ซึ่งพืชในวงศ์นี้อาจแบ่งออกได้เป็น 3 ชนิดตามสภาพความเป็นอยู่คือ กลุ่มที่เจริญเติบโตโดยมีรากหาอาหารบนพื้นดิน (terrestrial) กลุ่มที่เจริญเติบโตบนต้นไม้โดยมีรากอากาศคล้ายกล้วยไม้ (epiphytes) และกลุ่มที่เจริญเติบโตอยู่บนผาหินหรือโขดหิน (saxicolous) แม้ว่าสับปะรดจะถูกจัดอยู่ในกลุ่มแรก คือพืชดิน แต่ก็มีลักษณะบางอย่างของพืชในกลุ่มที่ 2 ด้วยเหมือนกัน กล่าวคือสามารถเก็บน้ำเอาไว้ตามซอกใบได้เล็กน้อย และมีเซลล์สำหรับเก็บน้ำเอาไว้ในใบ ทำให้ทนทานต่อสภาพแห้งแล้ง

### 2.1.1.1 การจำแนกทางอนุกรมวิธานของสับปะรด

Kingdom	Plant Kingdom
Sub-kingdom	Spermatophyta
Class	Angiospermae
Sub-class	Monocotyledones
Order	Farinosae
Family	Bromeliaceae
Genera	<i>Ananas</i> and <i>Pseudananas</i>
Species	<i>comosus</i>

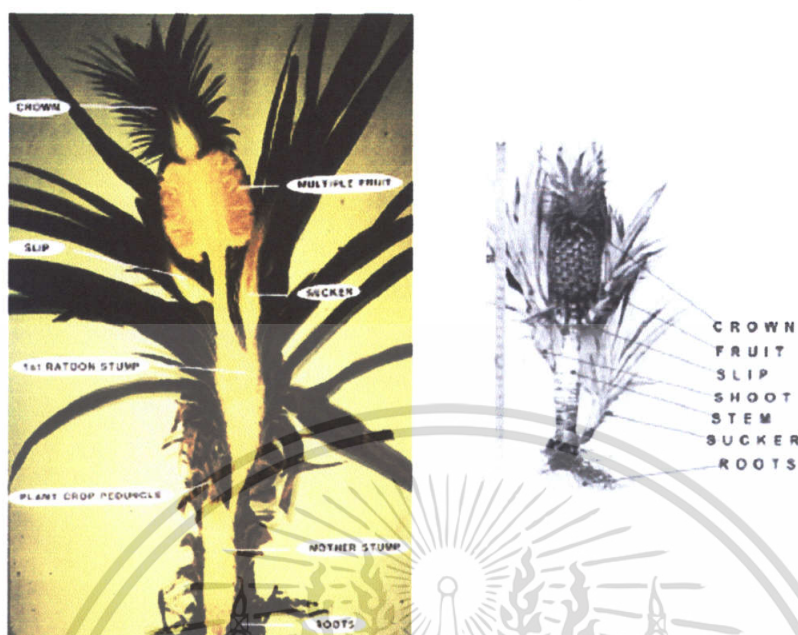
Scientific name ของสับปะรด คือ *Ananas comosus* (L.) Merr.)

### 2.1.1.2 สัณฐานวิทยาและกายวิภาคของสับปะรด

สับปะรดพันธุ์ที่ปลูกเป็นการค้าได้แก่พันธุ์ปีตตาเวีย (Cayenne variety) มีส่วนประกอบที่สำคัญดังนี้

1. ลำต้น (stem) ประกอบด้วยปล้องสั้น ๆ และใบมากมาย
2. ก้านผล (peduncle) คือก้านพวยงผลซึ่ง มีใบเล็ก ๆ ติดอยู่เชื่อมติดกับส่วนบนของลำต้น ก้านผลนี้อาจมีตาเล็กๆ ติดอยู่ถ้าสภาพเหมาะสมจะพัฒนาไปเป็นตะเกียง
3. ตะเกียง (slip) คือ หน่อที่เกิดจากตาบนก้านผล ตะเกียงนี้ถ้านำไปปลูกขยายจะกินเวลา 18 –20 เดือนจึงจะให้ผล
4. ใบ (leaf) รูปร่างแคบ ยาว เรียว จำนวนใบอาจมีถึง 50 – 100 ใบต่อต้น ขึ้นกับความอุดมสมบูรณ์
5. ผล (multiple fruit) จัดเป็นผลรวมที่เกิดจากการเชื่อมติดกันของผลย่อย (จำนวน 100 – 200 ผล) เข้ากับแกนกลางของช่อดอก
6. จุก (crown) ส่วนขยายพันธุ์ที่มีลักษณะคล้ายหน่อ แต่เกิดขึ้นบนส่วนยอดของผลใช้ปลูกขยายพันธุ์ได้ดี ตามปกติหนึ่งผลจะมี 1 จุก ถ้านำไปปลูกขยายพันธุ์จะกินเวลานาน 22 – 24 เดือน
7. หน่ออุ้มลูก (hapas) คือหน่อที่เกิดจากตาในบริเวณจุกเชื่อมระหว่างก้านผล และลำต้นใช้ขยายพันธุ์ได้เช่นเดียวกับหน่อข้าง
8. หน่อข้าง (aerial sucker) คือหน่อที่เกิดจากตาบนลำต้น ใช้ขยายพันธุ์ได้ดีโดยจะกินเวลาประมาณ 14 – 16 เดือนจึงจะให้ผล
9. หน่อดิน (underground sucker) เป็นหน่อที่เกิดจากตาบนลำ ต้นส่วนที่อยู่ใต้ผิวดิน
10. ราก (root) อาจแบ่งได้เป็น 2 พวกคือ รากเหนือดิน และรากใต้ดิน ทำหน้าที่หาอาหารและยึดเหนี่ยวลำต้น

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



รูปที่ 2.1 สัมฐานวิทยาและกายวิภาคของสับปะรด (ศิริชัย, 2541)

### 2.1.2 องค์ประกอบทางเคมีของสับปะรด

จากน้ำหนักของผล 100 กรัมจะประกอบด้วยส่วนต่าง ๆ ดังนี้คือ พลังงาน 47–52 แคลอรี น้ำ 85–87 กรัม โปรตีน 0.4–0.7 กรัม ไขมัน 0.2–0.3 กรัม ปริมาณคาร์โบไฮเดรตสุทธิ 11.6–13.7 กรัม เส้นใย (fiber) 0.4–0.5 กรัม เกลือ 0.3–0.4 กรัม แคลเซียม 17–18 มิลลิกรัม ฟอสฟอรัส 8–12 มิลลิกรัม เหล็ก 0.5 มิลลิกรัม โซเดียม 1–2 มิลลิกรัม โพแทสเซียม 125–146 มิลลิกรัม แครอทิน 32–42 มิลลิกรัม ไทอามิน 0.06–0.08 มิลลิกรัม ไรโบฟลาวิน 0.03–0.04 มิลลิกรัม ไนเอซิน 0.2–0.3 มิลลิกรัม และกรดแอสคอร์บิก 17–61 มิลลิกรัม

### 2.1.3 พันธุ์สับปะรด (เกศิณี, 2539)

พันธุ์สับปะรด สับปะรดที่นิยมปลูกทั่วโลกแบ่งออกได้เป็น 4 กลุ่ม ดังนี้

กลุ่มคายเน (Cayenne) เป็นสับปะรดรับประทานสดและแปรรูปที่สำคัญที่สุดมีกำเนิดในประเทศเวเนซุเอลา เป็นพันธุ์มาตรฐานส่งออกของรัฐฮาวายของประเทศสหรัฐอเมริกา ประเทศฟิลิปปินส์ เคนยา เม็กซิโก ไต้หวัน ออสเตรเลีย แอฟริกาใต้ กินี และเปอร์โตริโก มีพันธุ์ย่อย 2 พันธุ์ คือ พันธุ์คายเนหนาม (Spiny Cayenne) ปัจจุบันไม่นิยมปลูก และพันธุ์คายเนไร้หนาม (Smooth Cayenne) เป็นพันธุ์ที่นิยมปลูก ลักษณะทั่วไป ทรงต้นสูง 20–50 เซนติเมตร ใบมีจำนวน 60–80 ใบ ต่อต้น ยาวประมาณ 100 เซนติเมตร กว้างประมาณ 6.5 เซนติเมตร สีเขียวเข้มด้านหลังใบมีจุดประสีแดง ด้านใต้ใบสีเทาเงิน ขอบใบตรงและเรียบ ที่ส่วนปลายและฐานใบมีหนามขนาดเล็กอยู่ ประปราย ช่อดอก ประกอบด้วยดอกย่อยประมาณ 150 ดอก ก้านช่อดอกยาว 7.5–15.0 เซนติเมตร

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาค้นคว้าเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปเผยแพร่ขึ้นด้านการค้า

ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้คัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ดอกมีสีน้ำเงินปนม่วงอ่อน รูปร่างของผลเกือบจะเป็นทรงกระบอก โดยฐานผลใหญ่กว่าส่วนอื่นเล็กน้อย ผลอ่อน สีเขียวคล้ำ ผลสุกสีเหลืองมีจุดประสีเขียว ผลย่อยหรือตาแบนและกว้าง ขนาดประมาณ 2.5 เซนติเมตร เนื้อแน่นมีสีเหลืองอ่อนจนถึงสีเหลือง รสชาติดีมาก ไม่มีเมล็ด น้ำสับประคมีน้ำตาลร้อยละ 12-16 และกรดร้อยละ 0.5-0.9 มีจุก 1 อัน ตะเกียง 0-10 อัน หน่อ 0-3 อัน อ่อนแอต่อโรคและแมลงหลายชนิดโดยเฉพาะโรคเหี่ยว เช่น พันธุ์ปัดตาเวีย ตาคำ ตาแดง นางแล น้ำผึ้งของไทย St. Michael ของเกาะอะซอร์เลส Cayenne Lisse ของไอโวรีโคสต์ มาร์ตินิก Cayenne ของแอฟริกาใต้ เคนยา และ Hilo ของรัฐฮาวาย สหรัฐอเมริกา

กลุ่มควีน (Queen) เป็นสับประครับประทานสด ปลูกมากที่ออสเตรเลีย และ แอฟริกาใต้ ลักษณะทั่วไป ทรงต้น ใบ และผลขนาดเล็กกว่าพันธุ์คาเยน ขอบใบมีหนามขนาดเล็กอยู่ถี่ๆ ผลแก่ก่อนพันธุ์อื่น ผลหนัก 0.5-1.0 กิโลกรัม ก้านผลยาว 7-12 เซนติเมตร ผลย่อยขนาดเล็กและนุ่ม ผลสุกสีเหลืองทอง เนื้อสีเหลืองทองเข้ม เนื้อกรอบไม่มีเส้นใย กลิ่นและรสชาติดีเยี่ยม ด้านทานโรคดีกว่าพันธุ์คาเยน เช่น พันธุ์ภูเก็ต สวี ลิงคโปร์ ของไทย Macgregor ของออสเตรเลีย Z Queen ของแอฟริกาใต้ Ripley Queen Red ของมาเลเซีย ฟิลิปปินส์ อินเดีย อเมริกาใต้ และ Cabezona ของเปอร์โตริโก

กลุ่มเรดสเปนิช (Red Spanish) เป็นสับประครับประทานสด ปลูกมากที่หมู่เกาะอินดีสตะวันตก คิวบา เปอร์โตริโก และเม็กซิโก ลักษณะทั่วไป ทรงต้น ใบ และผล ขนาดกึ่งกลางระหว่างพันธุ์คาเยนและพันธุ์ควีน ใบ ยาวประมาณ 1.2 เมตร ใบมีหนาม ผลผสมยาว 20-25 เซนติเมตร หนัก 0.9-1.8 กิโลกรัม รูปค่อนข้างสี่เหลี่ยมจัตุรัส ผลย่อยประมาณ 80 ผล ผลย่อยขนาดใหญ่ ผลสุกสีแดงปนส้ม เนื้อสีเหลืองอ่อน มีเส้นใย กลิ่นหอม เป็นที่นิยม รสชาติเปรี้ยวและเผ็ดเล็กน้อย แกนใหญ่ จุกยาว 20-25 เซนติเมตร บนจุกมีใบโค้งและมีหนามยาวมีตะเกียงเกิดอยู่ใกล้กับผล มีความต้านทานต่อโรคและแมลง โดยเฉพาะโรคเหี่ยวและมวน เช่น อินทราชิต ขาวของไทย Sugar Loaf ของอเมริกาเขตร้อน Yellow Mauritius ของศรีลังกา อินเดียตะวันตก และรัฐฟลอริดา ของอเมริกา

กลุ่มสิงคโปร์สเปนิช (Singapore Spanish) เป็นสับประคแปรรูป ปลูกมากที่ประเทศมาเลเซีย ลักษณะทั่วไป ใบ มีจำนวนประมาณ 50 ใบต่อต้น ใบยาว 100 เซนติเมตร ขอบใบเรียบและมีหนามที่ปลายเล็กน้อย ผล ก้านผลเล็กและยาวความยาว 20-25 เซนติเมตร ผลทรงกระบอก ผลสุกสีส้มปนแดง น้ำหนัก 1.6-2.3 กิโลกรัม ผลย่อยเล็ก เนื้อสีเหลืองทอง มีเส้นใย รสชาติดี แกนเล็ก จุกยาว 10-30 เซนติเมตร มักมีหลายอัน ตะเกียง 0-15 อัน ด้านทานโรคและแมลงบางอย่างดี

#### 2.1.4 พันธุ์สับประคที่ปลูกในประเทศไทย

จารุพันธ์ ทองแถม (2526) ระบุว่า มีการปลูกสับประคในประเทศไทยเป็นเวลานานแล้ว โดยการสันนิษฐานว่า ชาวโปรตุเกสเป็นชาติแรกที่นำมาเผยแพร่ยังกรุงศรีอยุธยาในตอนต้น

คริสต์ศตวรรษที่ 16 จากนั้นมีการนำพันธุ์สับประรดเข้ามาอีกหลายครั้ง ซึ่งพันธุ์สับประรดที่ปลูกในปัจจุบันอาจมีชื่อเรียกต่างกันไปตามท้องที่แต่ที่พบมากมีดังนี้คือ

พันธุ์ปัตตาเวีย (Smooth Cayenne ; Sarawak, Kew) สับประรดพันธุ์นี้เริ่มเข้ามาแพร่หลายในประเทศไทยและได้รับความนิยมอย่างมาก โดยเราอาจรู้จักในนามสับประรดศรีราชา ทั้งนี้เพราะบาทหลวงผู้หนึ่งได้นำพันธุ์มาจากอินเดียและทดลองปลูกในไร่ของโรงเรียนอัสสัมชัญศรีราชา จ. ชลบุรี ส่วนที่เรียกว่าสับประรดปัตตาเวียนั้น อาจเป็นเพราะมีชาวมาลายูได้นำเอาพันธุ์สับประรดนี้มาจากประเทศอินโดนีเซีย มาปลูกแพร่หลายที่อำเภอปราณบุรี จ. ประจวบคีรีขันธ์ จนมีผู้รู้จักในนามสับประรดปราณบุรี อย่างไรก็ตามไม่ว่าจะเป็นชื่อ ศรีราชา ปัตตาเวีย และปราณบุรี ทั้งหมดจัดอยู่ในกลุ่มของพันธุ์ Smooth Cayenne ซึ่งเป็นพันธุ์เดียวกับที่ปลูกในแหล่งผลิตสำคัญอื่นๆ ของโลกโดยที่เป็นพันธุ์ที่มีรสหวานและรูปทรงดีจึงเหมาะแก่การปลูกเป็นอุตสาหกรรม สับประรดพันธุ์นี้มีใบสีเขียวเข้ม ผิวใบด้านบนเป็นมันเงา ขอบใบเรียบ กลางใบมักมีสีแดงอมน้ำตาล ปลายใบมีหนามเล็กน้อย ช่อดอกมีดอกย่อยเฉลี่ยประมาณ 150 ดอก กลีบดอกสีม่วงอมน้ำเงินผลอาจมีขนาดใหญ่เปลือกผลสีเขียวปนดำ ตาตุ่ม เนื้อในสีเหลืองอ่อนถึงเหลืองเข้ม

พันธุ์อินทรชิต หรืออินทรชิตแดง (Singapore Spanish ) จัดเป็นสับประรดพันธุ์เก่าแก่ที่สุดของประเทศไทย ซึ่งสันนิษฐานว่าชาวโปรตุเกสเป็นผู้นำเอาเข้ามาเผยแพร่ในประเทศไทยสมัยกรุงศรีอยุธยา และมีการขยายพันธุ์สับต่อกันมาจนกลายเป็นพันธุ์พื้นเมือง สับประรดพันธุ์อินทรชิตมีทรงต้นใหญ่ขนาดเดียวกับพันธุ์ปัตตาเวีย แต่มีหนามคมรูปโค้งงอ มีสีน้ำตาลอมแดงที่ขอบใบ ใบมีสีเขียวอ่อน ลักษณะด้านไม่เป็นมัน ใบไม่เป็นร่องเช่นพันธุ์ปัตตาเวีย ผลมีขนาดเล็กกว่าพันธุ์ปัตตาเวีย ตาลึก เนื้อสีเหลืองทองเมื่อแก่ รสหวานอ่อนไม่หอม มีเส้นใยมาก ผลเล็กเกินกว่าจะบรรจุกระป๋อง อาจมีตะก้างที่ก้อนผล ทนทานต่อโรครากและไส้เน่า

พันธุ์ขาว (Green Spanish) เป็นพันธุ์สับประรดที่มีทรงพุ่มเตี้ย ใบแคบและสั้นกว่าพันธุ์อินทรชิต ขอบใบเต็มไปด้วยหนาม เนื้อมีสีเหลืองทองรสหวานอ่อนคุณภาพของเนื้อไม้ดีนัก ผลมักมีหลายจุก เข้าใจว่าเป็นพันธุ์ที่กลายมาจากอินทรชิต

พันธุ์ภูเก็ท หรือพันธุ์สวี (Mauritius Pine ; Malacca Queen; Ceylon ; Red Ceylon) ใบของสับประรดพันธุ์นี้จะแคบและยาวกว่าพันธุ์ขาวและอินทรชิต ใบมีสีเขียวอ่อนและมีแถบสีแดงตอนกลางใบ ขอบใบเต็มไปด้วยหนามสีแดง ผลมีขนาดเล็ก เนื้อสีเหลืองรสหวานกรอบ มีกลิ่นหอม นิยมบริโภคสด ปลูกกันมากในจังหวัดภูเก็ตและชุมพร

พันธุ์นางแล และพันธุ์น้ำผึ้ง อาจจัดเป็นสายพันธุ์ย่อยของพันธุ์ปัตตาเวีย ซึ่งเป็นพันธุ์ในกลุ่มของ Cayenne โดยมีรูปทรงของใบและดอกคล้ายคลึงกับพันธุ์ปัตตาเวียมาก ขอบใบไม่มีหนาม

แต่มีหนามเล็กน้อยที่ปลายใบ กล่าวกันว่าผู้นำพันธุ์นี้มาจากประเทศศรีลังกาและมาปลูกที่ตำบลนางแล อ.เมือง จ.เชียงราย จึงมีผู้เรียกว่า พันธุ์นางแล

พันธุ์ตราดสีทอง จัดเป็นสับปะรดสายพันธุ์ใหม่ที่ถูกพัฒนาโดยเกษตรกรจังหวัดตราด มีลักษณะผสมระหว่างสับปะรดพันธุ์ปัตตาเวีย และสับปะรดภูเก็ต ผลเล็ก เนื้อนุ่มน้ำและหวาน

### 2.1.5 การแปรรูปสับปะรด (สำนักงานเศรษฐกิจอุตสาหกรรม, 2545)

เนื่องจากสับปะรดหลังจากการเก็บเกี่ยวแล้วอาจเกิดการเน่าเสียโดยง่าย ไม่สามารถรักษาความสดไว้ได้นาน และไม่สะดวกแก่การขนส่งหรือขายระหว่างประเทศ จึงจำเป็นต้องมีการแปรรูปเพื่อให้เก็บรักษาได้นานขึ้นหรืออาจแปรรูปเป็นผลิตภัณฑ์ต่างๆ ได้หลายชนิด

สับปะรดกระป๋องนับว่าเป็นการแปรรูปที่นิยมมากที่สุด เนื่องจากสามารถกำหนดมาตรฐานได้ง่ายและสะดวกแก่การขนส่งและการเก็บรักษา นอกจากนี้โรงงานบางแห่งได้นำผลพลอยได้ คือน้ำสับปะรด มาผลิตในรูปของน้ำสับปะรดเข้มข้นแบบแช่แข็ง (frozen concentrate) แบบปลอดเชื้อ (aseptic concentrate) สับปะรดบดละเอียดที่บรรจุในถุงปลอดเชื้อ (aseptic crushed pineapple) และการสกัดกลิ่นสับปะรด (pineapple essence) เป็นต้น ทั้งนี้ เพื่อให้ผลิตภัณฑ์มีความหลากหลายตอบสนองความต้องการของผู้บริโภคในตลาดเพื่อรักษายอดขายและส่วนแบ่งด้านการตลาดไว้ ส่วนของเหลือทิ้งในการผลิตเช่นเปลือกนั้นพบว่ามีกรรมนำไปขายเพื่อผลิตอาหารสัตว์ในราคาที่ถูก

## 2.2 เอนไซม์โบรมิเลน

### 2.2.1 เอนไซม์โบรมิเลนและการเรียกชื่อเอนไซม์

เอนไซม์โบรมิเลนเป็นเอนไซม์ที่มีความสามารถในการเร่งปฏิกิริยาการย่อยสลายโมเลกุลของสารประเภท โปรตีน จัดอยู่ในกลุ่มของเอนไซม์พวกที่มีกลุ่มซัลไฟดริลในบริเวณเร่ง (sulfhydryl protease) เช่นเดียวกับเอนไซม์ปาเปนจากมะละกอ และเอนไซม์พิซินจากมะเดื่อ (Murachi, 1964) เป็นเอนไซม์ที่อยู่ภายในเซลล์ (intracellular enzyme) พบในเนื้อเยื่อส่วนต่างๆ ของพืชวงศ์บรอมีเลียซีอี เป็นเอนไซม์ที่มีความสามารถในการเร่งปฏิกิริยาการย่อยโปรตีนและเปปไทด์ ยังสามารถเร่งการย่อยสารพวกเอไมด์ (amide) และเอสเทอร์ (ester) ของกรดอะมิโนและเปปไทด์ด้วย เพื่อเป็นการตัดปัญหาความยุ่งยากในการเรียกชื่อเอนไซม์จึงรวบรวมชื่อต่างๆ ของเอนไซม์ที่มีความสามารถในการเร่งปฏิกิริยาการย่อยสารประเภทโปรตีนที่พบในเนื้อเยื่อส่วนต่างๆ ของพืชชนิดต่างๆ ในวงศ์นี้ว่า โบรมิเลน (Bromelain) เพื่อให้การเรียกชื่อเอนไซม์มีความจำเพาะยิ่งขึ้น บ่งบอกถึงส่วนของเนื้อเยื่อ สายพันธุ์ และสกุลของพืชในวงศ์ดังกล่าว จึงมีการใช้ชื่อที่สมบูรณ์ (complete name) ขึ้น โดยจะมีการเติมคำนำหน้าระบุถึงสกุล สายพันธุ์ และส่วนของเนื้อเยื่อที่พบในเอนไซม์ดังกล่าว ตัวอย่างเช่น *Ananas comosus* (L) Merr.variety, stem

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

bromelain ซึ่งหมายถึงเอนไซม์ที่มีความสามารถในการเร่งปฏิกิริยาของการย่อยสารโปรตีน พบในลำต้นของสับปะรดสายพันธุ์ Cayenne ซึ่งมักเรียกสั้นๆโดยทั่วไปว่า stem bromelain (Heinicke และ Cortner, 1957) ปัจจุบันมักมีการใช้รหัสของ Enzyme Commission ซึ่งเป็นรหัส 4 ตัวตามหลังชื่อเอนไซม์ต่างๆไป เช่น Bromelain (E.C.3.4.4.24) ซึ่งรหัส 4 ตัวนี้จะบ่งบอกถึงลักษณะของปฏิกิริยาการเร่งการย่อยของเอนไซมนั้นๆ

### 2.2.2 แหล่งของเอนไซม์โบรมิเลน

โบรมิเลนเป็นเอนไซม์ที่พบในเนื้อเยื่อส่วนต่างๆของพืชในวงศ์บรอมีเลียซึ่ที่รู้จักกันดีคือ สับปะรด (*Ananas comosus* (L) Merr.) เอนไซม์ชนิดนี้พบครั้งแรกเมื่อประมาณศตวรรษที่ 19 ซึ่งพบในน้ำสกัดที่สกัดจากเนื้อเยื่อของผลสับปะรด ต่อมาพบเอนไซม์เดียวกันในส่วนอื่นๆของสับปะรด เช่น ก้าน เปลือก แกน ใบที่ผล ใบที่ต้น หน่อข้างลำต้น และลำต้น โดยเฉพาะในน้ำสกัดจากส่วนของลำต้นจะมีปริมาณเอนไซม์สูงสุด โดยลำต้นสับปะรดที่มีความแก่อ่อนต่างกันจะมีปริมาณต่างกัน ลำต้นที่มีความแก่มากขึ้นจะยังมีปริมาณเอนไซม์มากขึ้น กล่าวคือ ลำต้นอายุ 3 ปี มีเอนไซม์ร้อยละ 53 ในขณะที่ลำต้นอายุ 2 ปี และ 1 ปี มีเอนไซม์อยู่ร้อยละ 36 และร้อยละ 11 ตามลำดับ ส่วนเนื้อเยื่ออ่อนจะมีเอนไซม์เพียงเล็กน้อย (Heinicke และ Cortner, 1957)

### 2.2.3 คุณสมบัติทางเคมีของเอนไซม์โบรมิเลน

เอนไซม์โบรมิเลนเป็นสารประกอบประเภทไกลโคโปรตีน (glycoprotein) โดยมีส่วนโมเลกุลของโอลิโกแซ็กคาไรด์หนึ่งกลุ่มต่อหนึ่งโมเลกุลเอนไซม์ ในหนึ่งกลุ่มนี้จะมีน้ำตาลแมนโนส 3 โมล กลูโคส 1 โมล ไฮโลส 1 โมล และแอล-อะซิติกกลูโคซามีน 2 โมล ซึ่งจับคู่อยู่กับสายเปปไทด์ด้วยพันธะโควาเลนต์ (Scocca และ Lee, 1969) สำหรับชนิดและปริมาณกรดอะมิโนในโมเลกุลโบรมิเลน 1 โมเลกุล ประกอบด้วยกรดอะมิโนจำนวน 285 ตัวและเฮกโซซามีน 4 โมเลกุล มีกรดอะมิโนที่มีคุณสมบัติเป็นเบสอยู่จำนวนมากกว่าพวกที่เป็นกรด ดังตารางที่ 2.1 ในโมเลกุลของเอนไซม์จะมีไกลซีน (glycine) อยู่ทางด้าน C-terminal และวาเลิน (valine) อยู่ทางด้าน N-terminal โมเลกุลประกอบด้วย disulfide bridge 5 ตำแหน่งต่อโมเลกุล แต่จะมีกลุ่มซัลไฟดริลเพียง 1 กลุ่มต่อโมเลกุลเท่านั้นซึ่งจำเป็นสำหรับเร่งปฏิกิริยาการทำงานของเอนไซม์ (Murachi และคณะ, 1964)

### 2.2.4 คุณสมบัติทางกายภาพของเอนไซม์โบรมิเลน

เอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรด จัดเป็นโปรตีนพวกมีคุณสมบัติเป็นเบส (basic protein) สามารถละลายน้ำได้ ไม่ละลายในแอลกอฮอล์ อะซีโตน มีน้ำหนักโมเลกุลประมาณ 30,000 คาลตัน เมื่อเปรียบเทียบกับเอนไซม์ปาเปนจากมะละกอ พบว่าเอนไซม์โบรมิเลนมีคุณสมบัติเป็นเบสมากกว่าและโมเลกุลมีขนาดใหญ่กว่าปาเปนประมาณ 1.5 เท่า มีค่าคงที่ของการตกตะกอน (sedimentation constant,  $S_{20,w}^{\circ}$ ) เท่ากับ 2.73 S ค่าคงที่ของการแพร่ (diffusion constant,

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

$D_{20}^{20, w}$ ) เท่ากับ  $7.77 \times 10^{-7}$  ตารางเซนติเมตรต่อวินาที โมเลกุลจะเกิดการเปลี่ยนแปลงโครงสร้างอย่างถาวรเมื่ออยู่ในสภาพที่กรดค้างสูงกว่า 10.3 (Murachi และคณะ, 1964)

ตารางที่ 2.1 ชนิดของกรดอะมิโนที่เป็นองค์ประกอบของ Stem bromelain

ชนิดของสาร	จำนวนต่อโมเลกุล	ชนิดของสาร	จำนวนต่อโมเลกุล
ไขมัน	20	อะลานีน	30
ฮิสทีดีน	1	ฮาฟ ซีสเตอิน	11
แอมโมเนีย	25	วาเลิน	19
ฮาจีนิน	10	เมไทโอนีน	4
กรดแอสปาดิก	27	ไอโซลิวซีน	20
ทรีโอนีน	12	ลิวซีน	9
ซีรีน	24	ไทโรซีน	19
กรดกลูตามิก	20	เฟนิลอะลานีน	9
โปรตีน	13	ทริฟโตเฟน	8
ไกลซีน	29		
รวม	285		
เฮกโซซามีน	4		

ที่มา : Murachi และคณะ, 1964

### 2.2.5 คุณสมบัติการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน

เอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับประครมีความสามารถในการเร่งปฏิกิริยาการย่อยสารประเภทโปรตีน เป็นเอนไซม์ที่มีกลุ่มซัลไฟดริลในบริเวณเร่ง โดยการเร่งปฏิกิริยาสารตั้งต้นนั้นจะใช้กลุ่มไทออล (thiol group) และกลุ่มอิมิดาโซล (imidazole group) ที่บริเวณเร่งเป็นตัวทำให้เกิดการย่อยพันธะของสารตั้งต้น นอกจากนี้โบรมิเลนจะสามารถเร่งปฏิกิริยาการย่อยสารพวกโปรตีนแล้วยังสามารถย่อยพวกเปปไทด์ เอไมด์ เอสเทอร์ของกรดอะมิโนและเปปไทด์ได้ด้วย เอนไซม์โบรมิเลนเป็นเอนไซม์ที่มีความสามารถเร่งปฏิกิริยาการย่อยเคซีนและซีโมโกลบินได้อย่างรวดเร็ว

สถานะที่เหมาะสมกับการทำงานของเอนไซม์นั้นจะมีพีเอชเท่ากับ 7.0 เมื่อใช้เคซีนเป็นสารตั้งต้น และอุณหภูมิที่เหมาะสมประมาณ 63-65 องศาเซลเซียส (กัลยา, 2520 ; Ball และคณะ, 1941; Glazer และคณะ, 1971) เอนไซม์โบรมิเลนนี้สามารถทำลายด้วยความร้อนที่มีอุณหภูมิสูงกว่า 70 องศา

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้คัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เซลเซียส มีความคงตัวในช่วงพีเอช 3.0-3.5 เมื่อพีเอชต่ำกว่า 2.5 เอนไซม์จะไม่คงตัว (Su และคณะ, 1975)

## 2.2.6 ประโยชน์ของเอนไซม์โบรมิเลน

เนื่องจากเอนไซม์โบรมิเลนมีความสามารถในการเร่งปฏิกิริยาการย่อยสารประเภท โปรตีนเช่นเดียวกับเอนไซม์ปาเปน และโปรตีนอื่นๆ จึงมีการนำไปประยุกต์ใช้ในอุตสาหกรรมต่างๆ เช่นเดียวกัน ในอุตสาหกรรมมีการนำเอนไซม์นี้ไปใช้ในการผลิตเบียร์ เพื่อช่วยป้องกันการเกิดความขุ่นของเบียร์ในขณะเก็บรักษา (Heinicke และ Cortner , 1957 ) ช่วยเพิ่มความยืดหยุ่นและ ปริมาณของขนมปัง ทำให้เนื้อนุ่มขึ้น ช่วยเร่งกระบวนการหมักน้ำตาลไปลาไสตัน (ประเสริฐ, 2526) ยิ่งไปกว่านั้นเอนไซม์โบรมิเลนยังมีความสามารถในการตกตะกอนโปรตีนในน้ำนมได้ ดังนั้นอาจ นำมาประยุกต์ใช้ในการผลิตเนยแข็งแทนเอนไซม์เรนเนทได้ นอกจากนี้ในอุตสาหกรรมยา มีการใช้ เอนไซม์โบรมิเลนในตัวยาลดการย่อยอาหาร ยาถ่ายพยาธิ (Hwang, 1951) ใช้ช่วยละลายเมือกก่อน เอ็กซ์เรย์มดลูก ใช้เป็นยาแก้อักเสบ (Hunter และ Henry, 1955) ยับยั้งการจับตัวเป็นลิ่มหรือก้อน เลือด ปรับปรุงการไหลเวียนของเลือดที่หัวใจและหลอดเลือด ยับยั้งการเจริญของเนื้องอก เอนอ์เอื่อที่ตายออกไปจากบาดแผล ส่งเสริมการดูดซึมตัวยารักษาต่างๆ (Gregory และ N.D., 1996) และยังใช้ในอุตสาหกรรมอื่นๆ เช่นอุตสาหกรรมฟอกหนัง เพื่อทำให้ฟองและนุ่มขึ้น

## 2.2.7 การผลิตเอนไซม์โบรมิเลน

เอนไซม์โบรมิเลนเป็นเอนไซม์ที่อยู่ในเนื้อเยื่อของตับปะรดคั้งนั้นการผลิต เอนไซม์โบรมิเลนจะต้องสกัดโดยการทำให้เซลล์แตกและปลดปล่อยเอนไซม์ออกมาจากเซลล์อย่าง สมบูรณ์ เช่นการบดด้วยทราย การโฮโมจิไนซ์ด้วยเครื่องตีปั่น หรือใช้แรงเฉือนร่วมกับการใช้ ความดันสูงๆอัดเนื้อเยื่อ Heinicke (1957) พบว่าการใช้เครื่องหีบอ้อยที่มีแกนหมุน 3 อัน จะ สามารถสกัดเอนไซม์จากลำต้น ได้มากที่สุดคือสามารถบีบน้ำออกจากลำต้นได้ร้อยละ 36 ของ น้ำหนักลำต้นที่ปอกเปลือก Su และคณะ (1975) สกัดเอนไซม์จากลำต้นตับปะรดด้วยวิธีอัดด้วยความดัน แล้วปั่นเหวี่ยงด้วยความเร็ว 5000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 5 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที นอกจากนี้ในการสกัดเอนไซม์มีการตีปั่นกับน้ำกลั่นและปั่นเหวี่ยงด้วยความเร็ว 10000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที (ทนง, 2529; นกนิตรา และคณะ, 2535) และมีการศึกษาพบว่า การบีบลำต้นตับปะรดด้วยเครื่องไฮโดรริกให้ผลดีกว่าการตีปั่นร้อยละ 21-25 (นิมิตพิสุทธิ์, 2530) เมื่อสกัดเอนไซม์แล้วจะต้องนำมาทำให้มีความเข้มข้นและบริสุทธิ์เพิ่มขึ้น

จูร์รัตน์ (2530) พบว่าความเข้มข้นของอะซิโตนที่เหมาะสมในการตกตะกอนมีค่า ร้อยละ 65 – 70 และมีรายงานว่า การตกตะกอนสองครั้งด้วยอะซิโตนเย็นครั้งที่หนึ่ง ในปริมาณ

ร้อยละ 35 และครั้งที่สองเติมให้ได้ปริมาณร้อยละ 56 จะให้ผลดีที่สุด (ทนง, 2529 ; นกนึรา และคณะ, 2535)

Heinicke (1957) ศึกษาการตกตะกอนเอนไซม์โดยใช้อะซิโตน โดยนำส่วนใสจากน้ำที่สกัดได้มาเติมสารรีดิวส์ซึ่ง (reducing agent) ลงไปให้มีความเข้มข้น 0.005-0.01 โมลาร์ และปรับพีเอชให้อยู่ช่วง 3.5-5.5 แล้วจึงตกตะกอนเอนไซม์ด้วยอะซิโตน 2 ขั้นตอน โดยขั้นแรกจะตกตะกอนด้วยอะซิโตนเย็น (ประมาณ 1 องศาเซลเซียส) เข้มข้นร้อยละ 30-33 โดยปริมาณทั้งหมดเพื่อตกตะกอนโปรตีนส่วนนี้ทิ้งไป หลังจากนั้นจึงนำส่วนใสที่แยกตะกอนออกหมดแล้วมาตกตะกอนด้วยอะซิโตนเย็นร้อยละ 60-66 โดยปริมาณทั้งหมด จะได้ตะกอนเอนไซม์สีขาว นำไปทำแห้งโดยใช้เครื่องทำแห้งแบบแช่แข็ง (freeze dryer) แล้วนำมาบดจะได้เอนไซม์โบรมิเลนเข้มข้นในสภาพแห้งที่มีกิจกรรมของเอนไซม์ประมาณ 300-2200 GDU (Gelatin Digestion Unit) ต่อกรัม

Su และคณะ (1975) ศึกษาพบว่า การตกตะกอนโบรมิเลนด้วยเอธิลแอลกอฮอล์ เข้มข้นร้อยละ 40-60 จะได้ตะกอนเอนไซม์สูงสุด หรืออาจตกตะกอนเป็น 2 ขั้นตอนคือขั้นตอนแรกอาจตกตะกอนด้วยแอมโมเนียมซัลเฟตอิ่มตัวร้อยละ 60 อุณหภูมิ 50 องศาเซลเซียส แยกตะกอนเอนไซม์ด้วยเครื่องเหวี่ยงความเร็ว 6500 รอบต่อนาที เป็นเวลา 10 นาที แล้วตกตะกอนอีกครั้งด้วยแอลกอฮอล์เข้มข้นร้อยละ 50 แล้วเอาไปทำแห้ง เอนไซม์ที่ได้สามารถเก็บไว้นาน 60 วัน โดยปฏิกิริยาลดลงเพียงร้อยละ 13

นิมิตพิสุทธิ (2530) ศึกษาวิธีการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนโดยใช้กรดแทนนิก พบว่าการใช้กรดแทนนิกในช่วงความเข้มข้น 2-4 กรัมต่อลิตรจะได้ช่วงที่ตกตะกอนเอนไซม์ออกมาได้มากที่สุด

Apte (1979) ทำการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อสับปรืดเพื่อสกัดเอนไซม์ และทำให้บริสุทธิ์โดยการตกตะกอนโปรตีนด้วยอะซิโตนต่อด้วยเจลฟิวเตรชั่น โดยใช้เซฟาเด็กซ์จี 100 (Sephadex G 100) แล้วทำการเปรียบเทียบกิจกรรมของเอนไซม์ในแต่ละระยะการเจริญเติบโตของเนื้อเยื่อ

Rowan และคณะ (1988) ค้นพบเอนไซม์อะแนนนาอิน (ananain) ซึ่งเป็นซิสเตอีนโปรตีเอส ที่แยกได้จากสารสกัดหยาบของเอนไซม์โบรมิเลน โดยการทำให้บริสุทธิ์ด้วยกระบวนการโครมาโตกราฟี (affinity chromatography) บน Sepharose-Gly-Phe-glycinaldehyde semicarbazone และโครมาโตกราฟีแบบแลกเปลี่ยนประจุ (cation exchange chromatography) จากการทดลองนี้พบว่า เอนไซม์อะแนนนาอินมีน้ำหนักโมเลกุล 25000 กิโลดาลตัน ใกล้เคียงกับเอนไซม์โบรมิเลนที่มีน้ำหนักโมเลกุล 25000 กิโลดาลตัน ต่างกันตรงที่ความจำเพาะต่อสับปรืดที่เป็นเปปไทด์และโปรตีน

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

Doko (1991) ทำการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากน้ำสับประรด และทำให้บริสุทธิ์โดยใช้ ไมโครฟิวเตรชัน (microfiltration) ใช้เมมเบรนขนาด 8 ไมโครเมตรและทำอัลตราฟิวเตรชันโดยใช้เมมเบรนที่มี molecular weight cut-off 1000 ดาลตัน ต่อจากนั้นทำการตกตะกอนโปรตีน 2 ครั้ง ด้วยแอมโมเนียมซัลเฟตที่อิ่มตัวร้อยละ 60 และ 70 นำไปอัลตราเซนติฟิวส์ที่ 27000 g อุณหภูมิ 2-3 องศาเซลเซียส และนำไปแช่เยือกแข็ง ในการทดลองนี้มีผลได้ร้อยละ 50 สารสกัดที่ได้มีโปรตีนร้อยละ 98 และพบว่าเอนไซม์มีความสามารถในการทำงานลดลงระหว่างกระบวนการทำให้บริสุทธิ์

## 2.2.8 การรักษาความคงตัวของเอนไซม์

เมื่อเอนไซม์อยู่ในสภาวะที่ไม่เหมาะสมอาจทำให้เอนไซม์สูญเสียกิจกรรม ดังนั้นความคงตัวจึงเป็นสิ่งสำคัญมาก โดยเฉพาะหากต้องการผลิตทางการค้า จึงมีการศึกษาวิธีการรักษาความคงตัวของเอนไซม์โบรมิเลน Heinicke (1957) พบว่าการพ่นฟองก๊าซไฮโดรเจนซัลไฟด์ลงไปในน้ำสกัดเอนไซม์จะช่วยรักษาความคงตัวของเอนไซม์ได้ดีขึ้น นอกจากนี้ยังมีการใช้สารรีดิวซ์ซึ่งเป็นตัวช่วยรักษาความคงตัวของเอนไซม์ Heinicke พบว่าสามารถใช้กรดเบนโซเอทเป็นสารเพิ่มความคงตัวได้โดยอาจอยู่ในรูปกรดเบนโซอิก รูปเกลือโซเดียมโพตัสเซียม แอมโมเนีย แคลเซียมแมกนีเซียม ลิเทียมเบนโซเอทและรูปอื่นๆ โดยอาจเติมในช่วงสกัดเอนไซม์ เติมในน้ำสกัดหรือเติมในตะกอนเอนไซม์เปียกก่อนแห้ง จากรายงานของ Wiseman (1978) พบว่าพอลิเอธิลีนไกลคอลกับเกลือของตะกั่วและแบเรียมสามารถช่วยกระตุ้นและรักษาความคงตัวของเอนไซม์ได้ แต่ไม่ควรใช้กับอาหารเนื่องจากอาจได้รับสารพิษ และนิมิตพิสุทธ์ (2530) พบว่าหากใช้โซเดียมเมตาไบซัลไฟด์ ความเข้มข้น 0.01 โมลาร์ หรือซีสเตอีนไฮโดรคลอไรด์ ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ ช่วยทำให้เอนไซม์เสถียร เก็บได้นาน โดยในระยะเวลา 7 วัน กิจกรรมเอนไซม์ลดลงเพียงร้อยละ 8

## 2.2.9 การตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลน

ในการตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนมีหลายวิธีซึ่งในการหากิจกรรมวิธีต่าง ๆ นั้น อาศัยคุณสมบัติในการเร่งการย่อยสลายสารประกอบโปรตีนและการเร่งปฏิกิริยาการจับตัวเป็นก้อนของโปรตีนนม (milk clotting)

Heinicke (1957) ตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนโดยทำปฏิกิริยากับโปรตีนในสารละลายพร่องไขมัน (skim milk solution) ในสภาพที่มีพีเอชเท่ากับ 3.5 แล้วจับเวลาจนกระทั่งโปรตีนในน้ำนมเริ่มแข็งตัวเกาะเป็นก้อน (clot) ซึ่งจะรายงานเป็นหน่วย MCU (Milk Clotting Unit)

Su และคณะ (1975) ได้ดัดแปลงวิธีการหากิจกรรมของเอนไซม์ โดยใช้สารละลายเอนไซม์ 1.0 มิลลิลิตร ทำปฏิกิริยากับสารละลายเคซีน ความเข้มข้นร้อยละ 0.6 ในฟอสเฟตบัฟเฟอร์

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ พีเอช 7.0 จำนวน 5.0 มิลลิลิตร บ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที แล้วหยุดปฏิกิริยาด้วยสารตกตะกอนโปรตีนจำนวน 5 มิลลิลิตร ซึ่งสารละลายตกตะกอนโปรตีนนี้ประกอบด้วยกรดไตรคลอโรอะซิติก (Trichloroacetic acid, TCA) ความเข้มข้น 0.11 โมลาร์ โซเดียมอะซิเตท ความเข้มข้น 0.22 โมลาร์ และกรดอะซิติก ความเข้มข้น 0.33 โมลาร์ บ่มไว้เป็นเวลา 30 นาที กรองเศษที่ตกตะกอนออกด้วยกระดาษกรองแล้วนำไปวัดเปปไทด์ที่ละลายอยู่โดยการวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตร รายงานปฏิกิริยาเอนไซม์ออกมาในรูปแบบ CDU (Casein Digestion Unit) หมายถึง ปฏิกิริยาเอนไซม์ที่น้อยเอซอินที่พีเอช 7.0 อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส แล้วทำให้ค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตรเพิ่มขึ้นเท่ากับไทโรซีน 1 ไมโครกรัม ในเวลา 1 นาที

Shinya (2003) ทำการตรึงเอนไซม์โบรมิเลนและตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลน 2 วิธี วิธีแรก ทำโดยเจือจางเอนไซม์ด้วยฟอสเฟตบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ พีเอช 8.0 ที่มี EDTA ความเข้มข้น 2 มิลลิโมลาร์และซิสเตอิน ความเข้มข้น 2 มิลลิโมลาร์ นำสารละลายโบรมิเลนเจือจาง ปริมาตร 2.5 มิลลิลิตร มาเติมสารตั้งต้น N-benzyl-L-arginine ethyl ester (BAEF) ปริมาตร 2.5 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากัน ไทเทรตด้วยโพตัสเซียม ไฮดรอกไซด์ ความเข้มข้น 0.05 นอร์มอล จนถึงระยะเวลาที่กำหนด คำนวณกิจกรรมจากอัตราเริ่มต้นของการไฮโดรไลซิส BAEF และปริมาณโพตัสเซียมไฮดรอกไซด์ที่ใช้ภายในเวลาที่กำหนด และสร้างกราฟกิจกรรมสัมพันธ์กับเวลา ส่วนวิธีที่ 2 ทำการเจือจางเอนไซม์ตามเดิม นำสารละลายเอนไซม์มา 1 มิลลิลิตร เติมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ พีเอช 8.0 ปริมาตร 2 มิลลิลิตร และสารละลายเคซีนเข้มข้นร้อยละ 2 ปริมาตร 1 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากัน บ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที เติมสารละลายกรดไตรคลอโรอะซิติก ความเข้มข้นร้อยละ 3 เพื่อหยุดปฏิกิริยา นำไปวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตร

Huang (2004) ทำการวิเคราะห์กิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนโดยใช้ Z-L-asparagine-4-nitrophenyl ester ปริมาตร 75 ไมโครลิตรเป็นสารตั้งต้น เติมสารละลายโบรมิเลน 6 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร ปริมาตร 0.2 มิลลิลิตร และอะซิเตตบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 10 มิลลิโมลาร์ พีเอช 4.6 ที่ประกอบด้วยโพตัสเซียมคลอไรด์ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ และแอล-ซิสเตอิน ความเข้มข้น 1.0 โมลาร์ ปริมาตร 3 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากัน และวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 400 นาโนเมตร

Grabovac และคณะ (2006) ทำการตรึงเอนไซม์โบรมิเลนบนเฮปาริน (Heparin) และวิเคราะห์กิจกรรมของเอนไซม์จาก พารา-ไนโตรฟินอล (*p*-nitrophenol) ที่ปล่อยออกมาจาก N- $\alpha$ -CBZ-L-lysine *p*-nitrophenol ester ของเอนไซม์โบรมิเลน โดยเติมโซเดียมอะซิเตต

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

บัพเฟอร์ ความเข้มข้น 30 มิลลิโมลาร์ พีเอช 4.6 ปริมาตร 2.6 มิลลิลิตร และสารละลายโบรมิเลน ปริมาตร 0.1 มิลลิลิตร บ่มที่อุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที หลังจากนั้นเติม N- $\alpha$ -CBZ-L-lysine *p*-nitrophenol ester ความเข้มข้น 50 มิลลิโมลาร์ ปริมาตร 0.1 มิลลิลิตร เพื่อตกตะกอนเฮปทาลิน และนำไปวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 340 นาโนเมตร

Gupta และคณะ (2006) ทำการตรึงเอนไซม์โบรมิเลนบนตัวดูดซับที่เป็นโลหะ และตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์ โดยใช้เคซีนเป็นสารตั้งต้น ปฏิริยาของสารผสมในปริมาตรทั้งหมด 0.5 มิลลิลิตร ประกอบด้วยโบรมิเลนในปริมาณที่เหมาะสม โซเดียมฟอสเฟตบัพเฟอร์ ความเข้มข้น 0.2 โมลาร์ พีเอช 7.5 แอล-ซิสเตอีนความเข้มข้น 5 มิลลิโมลาร์ และโพตัสเซียมคลอไรด์ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ ปฏิริยาเริ่มเมื่อเติมสารละลายเคซีน ความเข้มข้นร้อยละ 1 น้ำหนักต่อปริมาตร ปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร บ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 5 นาที และเติมสารละลายกรดไตรคลอโรแอซิดิก ความเข้มข้นร้อยละ 10 โดยปริมาตร 1 มิลลิลิตร วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 670 นาโนเมตร

Vall'es และคณะ (2007) ตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนโดยเติมสารสกัดหยาบของเอนไซม์โบรมิเลน 0.1 มิลลิลิตร สารละลายเคซีนใน Tris-HCl บัพเฟอร์ ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ พีเอช 8.0 ปริมาตร 1.1 มิลลิลิตร และซิสเตอีน ความเข้มข้น 15 มิลลิโมลาร์ บ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที เติมสารละลายกรดไตรคลอโรแอซิดิก ความเข้มข้นร้อยละ 5 ปริมาตร 1.8 มิลลิลิตร เพื่อหยุดปฏิริยา นำไปปั่นเหวี่ยงด้วยแรง 3000 g นาน 30 นาที วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตร

Habib และคณะ (2007) ทำการตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลน โดยใช้เคซีนเป็นสารตั้งต้น ปฏิริยาพื้นฐานของสารผสมในปริมาตรทั้งหมด 0.5 มิลลิลิตร ประกอบด้วยโบรมิเลนในปริมาณที่เหมาะสม สารละลายซิสเตอีนไฮโดรคลอริก ความเข้มข้น 5 มิลลิโมลาร์ และเคซีน ความเข้มข้นร้อยละ 0.5 ในสารละลายโซเดียมฟอสเฟตบัพเฟอร์ ความเข้มข้น 0.2 โมลาร์ พีเอช 7.0 ปฏิริยาเริ่มจากการเติมเคซีน บ่มที่ 37 องศาเซลเซียส 15 นาที และเติมสารละลายกรดไตรคลอโรแอซิดิก ความเข้มข้นร้อยละ 20 โดยปริมาตรที่เย็น เพื่อไปจับกับเคซีน นำไปวางบนน้ำแข็ง 10 นาที เร่งการตกตะกอนโดยใช้การปั่นเหวี่ยงที่ 2000 รอบต่อนาที 20 นาที นำส่วนใสที่ได้ไปวัดค่าการดูดกลืนแสงของโปรตีนที่ละลายในกรดที่ 275 นาโนเมตร

## บทที่ 3

### วิธีการดำเนินการวิจัย

#### 3.1 วัตถุประสงค์

สืบประวัติจากไร่สับปะรดที่ อำเภอสัตหีบ จังหวัดชลบุรี

#### 3.2 สารเคมี

3.2.1 สารเคมีที่ใช้ทดสอบกิจกรรมของเอนไซม์ คือ EDTA ซิลเตอิน ฟอสเฟตบัฟเฟอร์ เกลือ และกรดไตรคลอโรแอซิดิก

3.2.2 สารเคมีที่ใช้ตกตะกอนเอนไซม์ คือ อะซีโตน

3.2.3 สารเคมีที่ใช้ในการหาโปรตีนโดยวิธีการ Bradford's คือ Bovin Serum Albumin, Bradford's reagent 1X

#### 3.3 อุปกรณ์

3.3.1 เครื่องชั่งสาร

3.3.2 เครื่องวัดพีเอช

3.3.3 ตู้ควบคุมอุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส

3.3.4 เครื่องสเปกโตรโฟโตมิเตอร์ คิวเวตต์ชนิดควอทซ์ และเคมีควอทซ์

3.3.5 เครื่องปั่นเหวี่ยง และหลอดสำหรับปั่นเหวี่ยงขนาดต่างๆ

3.3.6 เครื่องโฮโมจีไนส์แบบใช้คลื่นความถี่สูง (sonic homogenizer) ปีกเปิด และลูกยาง

3.3.7 เครื่องอังน้ำ

3.3.8 เครื่องคนสาร (stirrer) และแท่งแม่เหล็ก

3.3.9 เครื่องตีปั่น (blender)

3.3.10 บีกเกอร์

3.3.11 ออโตปิเปต (autopipette) และทริป

3.3.12 ปีกเปิด และลูกยางหลอดทดลอง

3.3.13 ขวดปรับปริมาตรขนาดต่างๆ และขวดสีชา

3.3.14 หลอดทดลอง และที่วางหลอดทดลอง

3.3.15 ผ้าขาวบาง

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

### 3.4 วิธีการทดลอง

#### 3.4.1 ศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากส่วนต่างๆของสับปะรด

(ดัดแปลงจากภนึราและคณะ, 2535)

3.4.1.1 นำสับปะรดส่วนต่างๆ 3 ส่วน แยกเป็น แกน เปลือก ลำต้น มาสับละเอียด ใส่ในเครื่องตีปั่น เป็นเวลา 5 นาที โดยใส่น้ำแข็งปราศจากไอออน(deionized water) ในอัตราส่วน 1 : 1

3.4.1.2 แยกกากออกด้วยผ้าขาวบาง

3.4.1.3 นำส่วนใสที่ได้ไปทำการปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 10000 รอบต่อนาทีที่ อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที เก็บส่วนใส

3.4.1.4 นำสารละลายเอนไซม์ที่ได้ไปตรวจหากิจกรรม (activity) ของเอนไซม์ และเปรียบเทียบปริมาณเอนไซม์ที่สกัดได้

การวิเคราะห์กิจกรรมของเอนไซม์ (Shinya และคณะ, 2003)

1. นำเอนไซม์ที่ได้มาเติมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ พีเอช 8.0 เติม EDTA ความเข้มข้น 2 มิลลิโมลาร์ และซีลเตอินความเข้มข้น 5 มิลลิโมลาร์ เพื่อเจือจางเอนไซม์ และเร่งปฏิกิริยาผลมให้เข้ากัน

2. นำสารละลายเอนไซม์ที่เจือจาง 1.0 มิลลิลิตร มาทำปฏิกิริยากับเคซีนความเข้มข้นร้อยละ 2 ปริมาตร 1 มิลลิลิตร ในฟอสเฟตบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ พีเอช 8.0 ปริมาตร 2 มิลลิลิตร ใส่หลอดทดลอง บ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที สำหรับ แบลงก์ใช้น้ำปราศจากไอออนแทนสารละลายเอนไซม์เจือจาง

3. เติมสารละลายกรด ไตรคลอโรแอซิดิกความเข้มข้นร้อยละ 3 ปริมาตร 5 มิลลิลิตร เขย่าให้เข้ากัน ตั้งทิ้งไว้ที่ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 30 นาที จากนั้นนำไปปั่นเหวี่ยงด้วยความเร็ว 4000 รอบต่อนาที ที่ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที

4. นำส่วนใสมาวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตร นำค่าที่ได้ ไปหาปริมาณกรดอะมิโน โดยเปรียบเทียบจากกราฟมาตรฐาน

5. ทำกราฟมาตรฐานของกรดอะมิโนไทโรซีน โดยนำสารละลายมาตรฐานที่เตรียมไว้มาเจือจางให้ได้ความเข้มข้น 0, 20, 40, 60, 80 และ 100 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 280 นาโนเมตร นำค่าที่ได้ไปสร้างกราฟมาตรฐาน

6. คำนวนกิจกรรมของเอนไซม์ในหน่วย Casein Digestion Unit (CDU)/ml โดย CDU คือ Casein Digestion Unit หมายถึง ปฏิกิริยาเอนไซม์ที่ย่อยเคซีนที่ พีเอช 8.0 อุณหภูมิ 37

องศาเซลเซียส แล้วทำให้ค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตรเพิ่มขึ้นเท่ากับไทโรซีน 1 ไมโครกรัม ในเวลา 1 นาที

### 3.4.2 ศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลน จากลำต้นสับปะรด

(ดัดแปลงจาก นภนिरา และคณะ, 2535)

3.4.2.1 นำลำต้นสับปะรดมาสับละเอียด ใส่ในเครื่องตีปั่นโดยเปรียบเทียบปริมาณเอนไซม์ที่ได้จากการนำลำต้นสับปะรดมาสับละเอียด ใส่ในเครื่องตีปั่นเป็นเวลา 5 นาที โดยใส่น้ำแข็งปราศจากไอออนในอัตราส่วน 1 : 1 นำไปทำการโฮโมจิไนส์ด้วยเครื่องโฮโมจิไนส์แบบใช้คลื่นความถี่สูง เป็นเวลา 5 นาที แยกกากออกด้วยผ้าขาวบาง นำส่วนใสไปปั่นเหวี่ยงเช่นเดิม

3.4.2.2 นำส่วนใสที่ได้ไปทำการปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 10000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที เก็บส่วนใส

3.4.2.3 นำสารละลายเอนไซม์ที่ได้ไปตรวจหากิจกรรม (activity) ของเอนไซม์ และเปรียบเทียบกิจกรรมเอนไซม์ทั้ง 2 วิธีการ

3.4.3 ศึกษาปริมาณความเข้มข้นของอะซิโตนเย็นที่ใช้ในการตกตะกอนเอนไซม์ โดยใช้อะซิโตนเย็นเริ่มต้นที่ร้อยละ 35 และใช้อะซิโตนเย็นซ้ำครั้งที่สองเป็นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 (ดัดแปลงจาก นภนिरา และคณะ, 2535)

3.4.3.1 นำสารละลายเอนไซม์ที่เตรียมได้ 100 มิลลิลิตร เติมอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียสร้อยละ 35 ของปริมาตรสารละลายเอนไซม์ ทั้งให้ตกตะกอน 90 นาที ที่ 4 องศาเซลเซียส ในสภาวะคนตลอดเวลา

3.4.3.2 ทำการปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 10000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส 20 นาที เก็บตะกอนโดยใช้ฟอตเฟตบัฟเฟอร์ล้างตะกอนที่ได้

3.4.3.3 นำส่วนใสมาเติมอะซิโตนจนกระทั่งมีความเข้มข้นตามที่กำหนด ทั้งให้ตกตะกอนในสภาวะเดิม

3.4.3.4 ปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 10000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส 20 นาที เก็บตะกอนรวมกับตะกอนครั้งแรก

3.4.3.5 นำตะกอนเอนไซม์ที่ได้ไปตรวจหากิจกรรม (activity) ของเอนไซม์ก่อนการทำแห้งด้วยเครื่องทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง (Freeze dryer) เพื่อเปรียบเทียบผลของการทำแห้ง

3.4.3.6 นำไปทำแห้งด้วยเครื่องทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง

### การทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง

1. ทำความสะอาดเครื่อง ตรวจสอบระดับน้ำมัน ปิดปลายท่อน้ำทิ้ง ก่อนทำแห้ง ประมาณ 30 นาทีให้เปิดเครื่อง และเปิดสวิตซ์ลดอุณหภูมิ

2. เปิดฝาเครื่อง นำภาชนะที่บรรจุสารละลายเอนไซม์วางเรียงลงในเครื่อง ปิดฝา เปิดสวิตซ์ลดความดัน ปิดปลายท่ออากาศให้หมดทุกท่อ สภาวะภายในเครื่องจะเป็นสุญญากาศ การทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งจะเริ่มขึ้น

3. เมื่อครบกำหนดระยะเวลา ในที่นี้ใช้ 10 ชั่วโมง ปิดสวิตซ์ลดความดัน เปิดท่อให้อากาศเข้า เปิดฝาเครื่องนำเอนไซม์ผงที่ได้ ออก นำไปชั่งน้ำหนักและเก็บในภาชนะที่เหมาะสม

4. เปิดสวิตซ์เพิ่มอุณหภูมิเพื่อละลายน้ำแข็ง เปิดปลายท่อน้ำทิ้งให้น้ำไหลออก และ เช็ดทำความสะอาดเครื่องให้เรียบร้อย

3.4.3.7 นำเอนไซม์ผงที่ได้ไปตรวจสอบการละลายได้ หากิจกรรม (activity) และปริมาณโปรตีนของเอนไซม์ด้วยวิธี Bradford's (Vall'es และคณะ, 2007) โดยนำเอนไซม์ผงมาละลายในฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 8.0 ให้ได้ความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร แล้วตรวจหากิจกรรมของเอนไซม์และปริมาณโปรตีนตามวิธีดังกล่าว

#### การหาปริมาณโปรตีนโดยวิธี Bradford's มีขั้นตอนต่อไปนี้

1. นำสารละลายเอนไซม์ตัวอย่างมาเจือจางให้ได้ระดับที่ต้องการ

2. ดูดสารละลายเอนไซม์เจือจางปริมาตร 40 ไมโครลิตรใส่ในหลอดทดลอง เดิม Bradford's reagent 1X ปริมาตร 2 มิลลิลิตร สำหรับแปลงค่าใช้น้ำปราศจากไอออนแทนสารละลายเอนไซม์ ตั้งทิ้งไว้ 5 นาที

3. ทำการวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 595 นาโนเมตร นำค่าที่ได้ไปเปรียบเทียบหาปริมาณโปรตีนจากกราฟมาตรฐาน

4. ทำกราฟมาตรฐานโปรตีน โดยเตรียมสารละลายมาตรฐาน Bovin Serum Albumin (B2) ความเข้มข้น 1 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร ทำการเจือจางให้มีระดับความเข้มข้น 100, 200, 300, 400 และ 500 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร ดูดสารละลายมาตรฐานเจือจาง 40 ไมโครลิตรใส่หลอดทดลองและทำตามขั้นตอนเช่นเดียวกับการหาปริมาณโปรตีนในสารละลายเอนไซม์ แล้วนำค่าที่ได้ไปสร้างกราฟมาตรฐาน

3.4.3.8 ทำการศึกษาเปรียบเทียบระยะเวลาการทำแห้งที่เหมาะสมโดยการเก็บผลที่ 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ตรวจสอบการละลายได้ หากิจกรรมและปริมาณโปรตีนของเอนไซม์ด้วยวิธี Bradford's ตามขั้นตอนในหัวข้อ 3.4.1.4 และ 3.4.3.7 ตามลำดับ

### 3.4.4 ศึกษาปัจจัยที่เหมาะสมกับการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน

(คัดแปลงจาก Vall'es และคณะ, 2007)

#### 3.4.4.1 อุณหภูมิ

1. นำเอนไซม์ผง มาละลายในฟอสเฟตบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ พีเอช 8.0 ให้ได้ความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร

2. ปิเปตสารละลายเอนไซม์ 1 มิลลิลิตรทำการตรวจหากิจกรรมของเอนไซม์โดยให้ทำปฏิกิริยากับสารละลายเคซีนที่อุณหภูมิต่างๆ ได้แก่ 30, 40, 50, 60, 70 และ 80 องศาเซลเซียส

#### 3.4.4.2 พีเอช

1. นำเอนไซม์ผงมาละลายในซิเตรตบัฟเฟอร์ (พีเอช 3-6) หรือฟอสเฟตบัฟเฟอร์ (พีเอช 6-9) ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ ให้มีความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตรและมีพีเอชในช่วง 3.0, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0, 8.0 และ 9.0

2. ปิเปตสารละลายเอนไซม์ 1 มิลลิลิตรทำการตรวจหากิจกรรมของเอนไซม์โดยให้ทำปฏิกิริยากับสารละลายเคซีน

### 3.4.5 ศึกษาสถานะที่มีผลต่อความคงตัวของเอนไซม์

#### 3.4.5.1 อุณหภูมิ

1. นำเอนไซม์ผง มาละลายในฟอสเฟตบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ พีเอช 7.0 ให้ได้ความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร

2. ตั้งทิ้งไว้ที่อุณหภูมิต่างๆคือ 30, 40, 50, 60, 70 และ 80 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 ชั่วโมง และอีกชุดหนึ่งบ่มที่ 4 องศาเซลเซียส สุ่มตัวอย่างเอนไซม์เพื่อหากิจกรรมที่เวลา 2, 4, 6, 8, 16, 20 และ 24 ชั่วโมง

3. ปิเปตสารละลายเอนไซม์ 1 มิลลิลิตรทำการตรวจหากิจกรรมของเอนไซม์โดยให้ทำปฏิกิริยากับสารละลายเคซีน

#### 3.4.5.2 พีเอช

1. นำเอนไซม์ผง มาละลายในซิเตรตบัฟเฟอร์ (พีเอช 3-6) หรือฟอสเฟตบัฟเฟอร์ (พีเอช 6-9) ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ ให้ได้ความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร และมีพีเอชในช่วง 3.0, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0, 8.0 และ 9.0 ตั้งทิ้งไว้ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 ชั่วโมง

3. ปิเปตสารละลายเอนไซม์ 1 มิลลิลิตร ทำการตรวจหากิจกรรมของเอนไซม์โดยให้ทำปฏิกิริยากับสารละลายเคซีน

**3.4.6 ทำการวางแผนการทดลองแบบ Completely Randomized Design (CRD) และ  
ทำการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่นร้อยละ 95**

โดยการเปรียบเทียบค่าเฉลี่ยตัวแปรที่ทำการศึกษาโดยวิธี Duncans New Multiple Range Test (DMRT) และทำการวิเคราะห์ข้อมูลโดยใช้โปรแกรมคอมพิวเตอร์ SPSS version 11.5



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## บทที่ 4

### ผลการทดลองและวิจารณ์ผลการทดลอง

#### 4.1 ศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากส่วนต่างๆของสับปะรด

จากการศึกษาการสกัดเอนไซม์จากส่วนต่างๆของสับปะรดที่เหลือทิ้งในอุตสาหกรรมทางการเกษตรแบ่งวิเคราะห์ 3 ส่วน คือ แกน เปลือก ลำต้น โดยนำส่วนดังกล่าวในปริมาณที่เท่ากันมาสกัดโดยการตีปั่นร่วมกับน้ำแข็งปราศจากไอออน อัตราส่วน 1:1 แยกกากออกด้วยผ้าขาวบาง นำส่วนใสที่ได้ไปทำการปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 10000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที เก็บส่วนใสมาสารละลายเอนไซม์ที่ได้ไปตรวจหากิจกรรมของเอนไซม์ พบว่ากิจกรรมของเอนไซม์ที่ได้จากการสกัดทั้ง 3 ส่วนคือ แกน เปลือก และลำต้น มีค่าเท่ากับ 0.56, 0.34 และ 3.16 ตามลำดับ ดังแสดงในตารางที่ 4.1 ซึ่งเมื่อทำการวิเคราะห์ความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่นร้อยละ 95 ของทั้ง 3 ส่วน พบว่าส่วนของลำต้นเป็นส่วนที่พบปริมาณของเอนไซม์มากที่สุดเมื่อเปรียบเทียบกับแกนและเปลือก ซึ่งสอดคล้องกับงานวิจัยของ Heinicke และ Cortner (1957) ที่วิเคราะห์ก้าน เปลือก แกน ใบที่ผล ใบที่ต้น หน่อข้างลำต้น และลำต้น พบว่าโดยเฉพาะในน้ำสกัดจากส่วนของลำต้นจะมีปริมาณเอนไซม์สูงสุด และสอดคล้องกับงานวิจัยของ Laura และคณะ (2005) ที่พบว่าลำต้นของสับปะรดมีปริมาณเอนไซม์สูงสุดเมื่อเทียบกับส่วนต่างๆจากผลของสับปะรด ดังนั้นในการศึกษาในขั้นต่อไปจึงเลือกใช้ส่วนของลำต้นในผลิตเอนไซม์โบรมิเลนเพื่อให้ได้ปริมาณเอนไซม์ที่สูง และคุ้มกับค่าใช้จ่ายในกระบวนการผลิต

ตารางที่ 4.1 ผลของกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนที่สกัดได้จากส่วนต่างๆของสับปะรด คือ แกน เปลือก ลำต้น โดยการตีปั่น เป็นเวลา 5 นาที ร่วมกับน้ำแข็งปราศจากไอออน

ตัวอย่าง	กิจกรรมของเอนไซม์ (CDU/ml.)
แกน	0.56 <sup>b</sup>
เปลือก	0.34 <sup>c</sup>
ลำต้น	3.16 <sup>a</sup>

หมายเหตุ ตัวอักษร a, b และ c หลังตัวเลขที่แตกต่างกันแสดงถึงความแตกต่างทางสถิติอย่างมีนัยสำคัญที่ระดับความเชื่อมั่น ร้อยละ 95

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

#### 4.2 ศึกษาการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับประรด

ในการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นของสับประรดซึ่งมีปริมาณเอนไซม์สูงเมื่อเทียบกับส่วนอื่นๆของสับประรด ได้ทำการศึกษาวิธีการสกัดที่สามารถสกัดแยกเอนไซม์ออกมาได้มากที่สุดสองวิธีการ คือ วิธีการที่หนึ่งการตีปั่นลำต้นสับประรดกับน้ำแข็งปราศจากไอออน และวิธีการที่สองตีปั่นลำต้นสับประรดกับน้ำแข็งปราศจากไอออนร่วมกับนำไปโฮโมจิไนส์ด้วยเครื่องโฮโมจิไนส์แบบใช้คลื่นความถี่สูง พบว่าวิธีการที่หนึ่งและวิธีการที่สองให้ผลของกิจกรรมเอนไซม์เท่ากับ 3.36 และ 4.13 CDU/ml. ตามลำดับ แสดงดังตารางที่ 4.2 ซึ่งวิธีที่สองให้กิจกรรมเอนไซม์สูงกว่า ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากการโฮโมจิไนส์ทำให้เซลล์พืชมีการแตกตัวปลดปล่อยเอนไซม์โบรมิเลนออกมามากขึ้น ดังนั้นวิธีที่สองคือการตีปั่นลำต้นสับประรดกับน้ำแข็งปราศจากไอออนร่วมกับนำไปโฮโมจิไนส์ด้วยเครื่องโฮโมจิไนส์แบบใช้คลื่นความถี่สูงจึงเหมาะสมในการสกัดเอนไซม์ และสอดคล้องกับงานวิจัยของ Heinicke (1961) ที่กล่าวว่า การโฮโมจิไนส์และการบดกับทรายจะทำให้การสกัดเอนไซม์มากขึ้นเพราะว่าสามารถทำให้เซลล์แตกและปลดปล่อยเอนไซม์ออกมาจากส่วนเนื้อเยื่อของสับประรด และงานวิจัยของ Vall'es และคณะ (2007) ได้รายงานว่าการโฮโมจิไนส์ผลไม้ในการสกัดเอนไซม์จะพบว่าน้ำผลไม้หรือสารละลายเอนไซม์ที่ได้มีกิจกรรมของเอนไซม์สูงขึ้น

ตารางที่ 4.2 ผลของวิธีการสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับประรดด้วยวิธีการตีปั่น และการตีปั่นร่วมกับโฮโมจิไนส์ เป็นเวลา 5 นาที

วิธีการสกัด	กิจกรรมของเอนไซม์ (CDU/ml.)
การตีปั่น 5 นาที	3.36
การตีปั่น 5 นาทีร่วมกับโฮโมจิไนส์ 5 นาที	4.13

#### 4.3 ศึกษาปริมาณความเข้มข้นของอะซิโตนเย็นที่ใช้ในการตกตะกอนเอนไซม์ โดยใช้อะซิโตนเย็นเริ่มต้นที่ร้อยละ 35 และใช้อะซิโตนเย็นซ้ำครั้งที่สองเป็นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80

การสกัดเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับประรดโดยวิธีการตีปั่นลำต้นสับประรดกับน้ำแข็งปราศจากไอออน เป็นเวลา 5 นาที ร่วมกับนำไปโฮโมจิไนส์ด้วยเครื่องโฮโมจิไนส์แบบใช้คลื่นความถี่สูง 5 นาที แยกกากออกด้วยผ้าขาวบาง นำส่วนใสที่ได้ไปทำการปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 10000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที นำสารละลายเอนไซม์ที่เตรียมได้ 100 มิลลิลิตร เติมาซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส 35 มิลลิลิตร ทั้งให้ตกตะกอนในสภาวะคน 90 นาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส ทำการปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 10000 รอบต่อนาทีที่อุณหภูมิ 4 องศา-

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้คัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที เก็บตะกอนโดยการล้างด้วยฟอสเฟตบัฟเฟอร์พีเอช 8.0 นำส่วนใสมาดิบอะซิโตนจนกระทั่งมีความเข้มข้นสุดท้ายตามที่กำหนด ทิ้งให้ตกตะกอนในสถานะเดิม ปั่นเหวี่ยงเก็บตะกอนรวมกับตะกอนครั้งแรก นำตะกอนเอนไซม์ที่ได้ไปตรวจหากิจกรรมของเอนไซม์

กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ที่ได้จากการตกตะกอนด้วยอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ความเข้มข้นสุดท้ายที่ร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 มีค่าเท่ากับ 89.1, 94.2, 219 และ 352.78 ยูนิตตามลำดับ แสดงดังตารางที่ 4.3

**ตารางที่ 4.3** ผลของการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับประรด โดยอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนซ้ำครั้งที่ 2 เป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 เป็นเวลา 90 นาที อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส

ร้อยละของอะซิโตนเย็น	กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ (ยูนิต)	กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ (ยูนิตต่อมิลลิกรัมโปรตีน)	ร้อยละของผลได้	จำนวนเท่าของความบริสุทธิ์
50	89.1 <sup>d</sup>	0.94 <sup>d</sup>	18.56 <sup>d</sup>	0.09 <sup>d</sup>
60	94.2 <sup>c</sup>	1.18 <sup>c</sup>	19.60 <sup>c</sup>	0.12 <sup>c</sup>
70	219 <sup>b</sup>	1.50 <sup>b</sup>	45.63 <sup>b</sup>	0.15 <sup>b</sup>
80	352.78 <sup>a</sup>	2.19 <sup>a</sup>	73.99 <sup>a</sup>	0.22 <sup>a</sup>

หมายเหตุ ตัวอักษร a, b, c และ d หลังตัวเลขที่แตกต่างกันในแต่ละสดมภ์แสดงถึงความแตกต่างทางสถิติอย่างมีนัยสำคัญที่ระดับความเชื่อมั่น ร้อยละ 95

ซึ่งเมื่อทำการวิเคราะห์ความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่นร้อยละ 95 พบว่าที่ปริมาณความเข้มข้นของอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ร้อยละ 80 ให้ค่ากิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ ร้อยละของผลได้และจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์ที่ดีที่สุด โดยจากผลดังกล่าวพบว่าการเพิ่มความเข้มข้นของอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ทำให้กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์เพิ่มมากขึ้น ทั้งนี้อาจเกิดมาจากอะซิโตนที่มากขึ้นสามารถลดค่าไดอิเล็กตริกคอนสแตนต์ (dielectric constant) ได้มาก เพราะอะซิโตนจะไปแยกเกาะยึดกับน้ำทำให้วงแหวนรอบๆ โปรตีนหมดไปทำให้โปรตีนตกตะกอน แต่เมื่อมีการทดลองตกตะกอนซ้ำอีกเป็นความเข้มข้นร้อยละ 90 พบว่าได้เอนไซม์เพิ่มขึ้นจากเดิมน้อยมาก ทั้งนี้อาจเกิดจากปริมาณความเข้มข้นของอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ร้อยละ 80 เป็นปริมาณสมมูลที่เหมาะสมในการตกตะกอน ซึ่งสอดคล้องกับงานวิจัยของ Vall'es และคณะ (2007) ที่รายงานว่า การเติมอะซิโตน

4 ใน 5 ของปริมาตรสารละลายเอนไซม์จะทำการเก็บตะกอนได้ถึงร้อยละ 96 และสอดคล้องกับการศึกษาของ Heinicke (1961) ที่พบว่ามีกรดตกตะกอนที่เหมาะสมเมื่อทำการตกตะกอนครั้งที่หนึ่ง โดยใช้ปริมาตรของอะซิโตนเป็น 1 ใน 3 ของปริมาตรสารละลายเอนไซม์ และตกตะกอนเพิ่มจนมีปริมาตรอะซิโตนเป็น 2 ใน 3 ของปริมาตรสารละลายเอนไซม์ นอกจากนี้พบงานวิจัยที่ขัดแย้งคืองานวิจัยของ จูร์รัตน์ (2530) พบว่าความเข้มข้นของอะซิโตนที่เหมาะสมในการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนมีค่าร้อยละ 65 – 70 และงานวิจัยของ ทนง (2529) กับงานวิจัยของ นกนิตรา และคณะ (2535) รายงานว่าการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนสองครั้งด้วยอะซิโตนเย็นครั้งที่หนึ่งในปริมาณร้อยละ 35 และครั้งที่สองเป็นปริมาณร้อยละ 56 จะให้ผลดีที่สุด สำหรับงานวิจัยที่ขัดแย้งนั้นอาจเกิดจากสถานะในการศึกษาต่างกันส่งผลให้ข้อมูลที่ศึกษาได้นั้นมีความแตกต่างกัน

#### 4.4 ศึกษาระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งที่มีผลต่อการผลิตเอนไซม์ผง

ทำการศึกษาระยะเวลาที่เหมาะสมในการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง เพื่อสังเกตการละลายหลังการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งของเอนไซม์ และกิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ที่ดีที่สุด โดยทำการสกัดเอนไซม์และตกตะกอน 2 ครั้งด้วยอะซิโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ให้ความเข้มข้นสุดท้ายเป็นร้อยละ 80 เก็บตะกอนตามขั้นตอนเดิม สังเกตลักษณะการละลายของเอนไซม์ แล้วนำไปทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ทำการเก็บผลที่ 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ได้ค่ากิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์เท่ากับ 379.91, 389.22 และ 152.4 ยูนิต ตามลำดับ แสดงดังตารางที่ 4.4

**ตารางที่ 4.4** ผลของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมงที่มีผลต่อการละลายหลังการแช่เยือกแข็ง กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ ร้อยละของผลได้ และจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์

ระยะเวลาการทำแห้ง (ชั่วโมง)	การละลายหลังการแช่เยือกแข็ง	กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ (ยูนิต)	กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ (ยูนิตต่อมิลลิกรัมโปรตีน)	ร้อยละของผลได้	จำนวนเท่าของความบริสุทธิ์
8	การละลายค่อนข้างดี มีลักษณะคล้ายสภาพก่อนการทำแห้ง	379.91 <sup>b</sup>	0.566 <sup>b</sup>	31.98 <sup>b</sup>	0.345 <sup>b</sup>

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางที่ 4.4 ผลของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมงที่มีผลต่อการละลายหลังการแช่เยือกแข็ง กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ ร้อยละของผลได้ และจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์ (ต่อ)

ระยะเวลาการทำแห้ง (ชั่วโมง)	การละลายหลังการแช่เยือกแข็ง	กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ (ยูนิต)	กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ (ยูนิตต่อมิลลิกรัมโปรตีน)	ร้อยละของผลได้	จำนวนเท่าของความบริสุทธิ์
10	การละลายค่อนข้างดีมาก มีลักษณะคล้ายสภาพก่อนการทำแห้ง	389.22 <sup>a</sup>	0.595 <sup>a</sup>	32.76 <sup>a</sup>	0.363 <sup>a</sup>
12	การละลายไม่ดี มีตะกอนของเอนไซม์แขวนลอยอยู่ในสารละลายอย่างเห็นได้ชัด	152.4 <sup>c</sup>	0.213 <sup>c</sup>	12.83 <sup>c</sup>	0.130 <sup>c</sup>

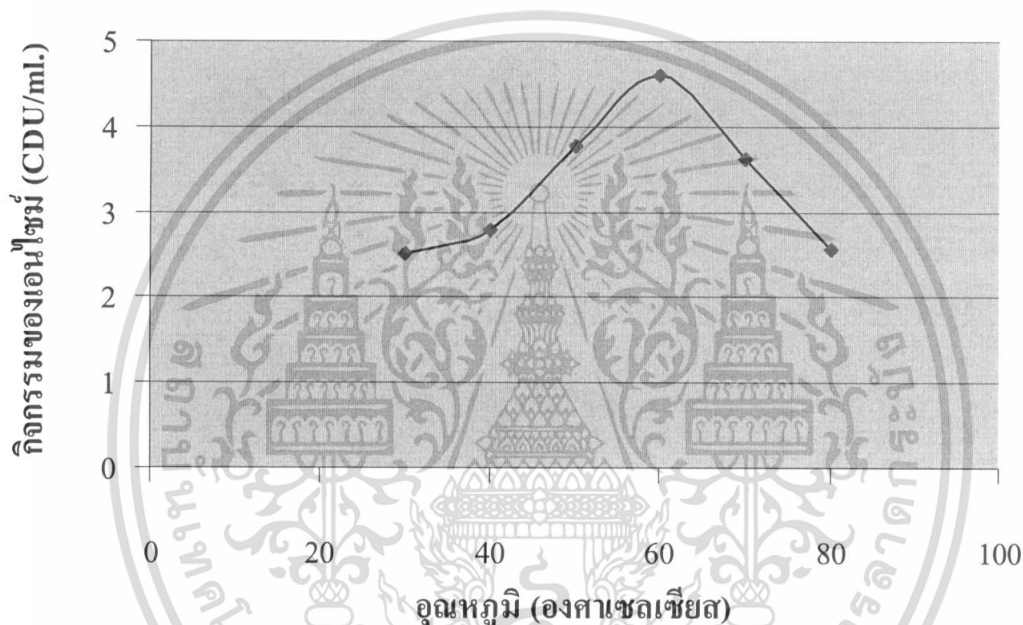
หมายเหตุ ตัวอักษร a, b และ c หลังตัวเลขที่แตกต่างกันในแต่ละสดมภ์แสดงถึงความแตกต่างทางสถิติอย่างมีนัยสำคัญที่ระดับความเชื่อมั่น ร้อยละ 95

ซึ่งเมื่อทำการวิเคราะห์ความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่นร้อยละ 95 โดยดูได้จากตัวอักษรหลังตัวเลขในข้อมูลแต่ละสดมภ์ พบว่าแต่ละระยะเวลาการทำแห้ง ข้อมูลที่นำมาวิเคราะห์ทางสถิติมีลักษณะสัมพันธ์กัน คือระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งที่ชั่วโมงที่ 10 มีการละลาย กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ ร้อยละของผลได้และจำนวนเท่าความบริสุทธิ์ดีที่สุด เมื่อเทียบกับชั่วโมงที่ 8 และ 12 คือมีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติจากการแช่เยือกแข็งเมื่อใช้เวลาน้อยหรือมากกว่า 10 ชั่วโมง ทั้งนี้เนื่องจากระยะเวลาการทำแห้งที่มากเกินไปทำให้เอนไซม์เสียสภาพ ซึ่งสอดคล้องกับงานวิจัยของ Heinicke (1961), Huang (1999) และ Vall'es และคณะ (2007) ที่รายงานว่าการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งเป็นวิธีที่เหมาะสมที่สุดในการเก็บรักษาเอนไซม์

## 4.5 ศึกษาปัจจัยที่เหมาะสมกับการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน

### 4.5.1 อุณหภูมิ

ทำการศึกษาหาอุณหภูมิที่เหมาะสมสำหรับการทำงานของเอนไซม์โดยนำเอนไซม์ผงที่ได้มาละลายในฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 8.0 ให้มีความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร แล้วนำไปหาค่ากิจกรรมที่อุณหภูมิต่างๆ ดังนี้ 30, 40, 50, 60, 70 และ 80 องศาเซลเซียส ได้ค่ากิจกรรม 2.51, 2.797, 3.78, 4.59, 3.62 และ 2.57 CDU/ml. ตามลำดับ ดังแสดงในรูปที่ 4.1



รูปที่ 4.1 ผลของอุณหภูมิที่เหมาะสมต่อกิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนเมื่อทำการบ่มเอนไซม์ที่อุณหภูมิ 30, 40, 50, 60, 70 และ 80 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที

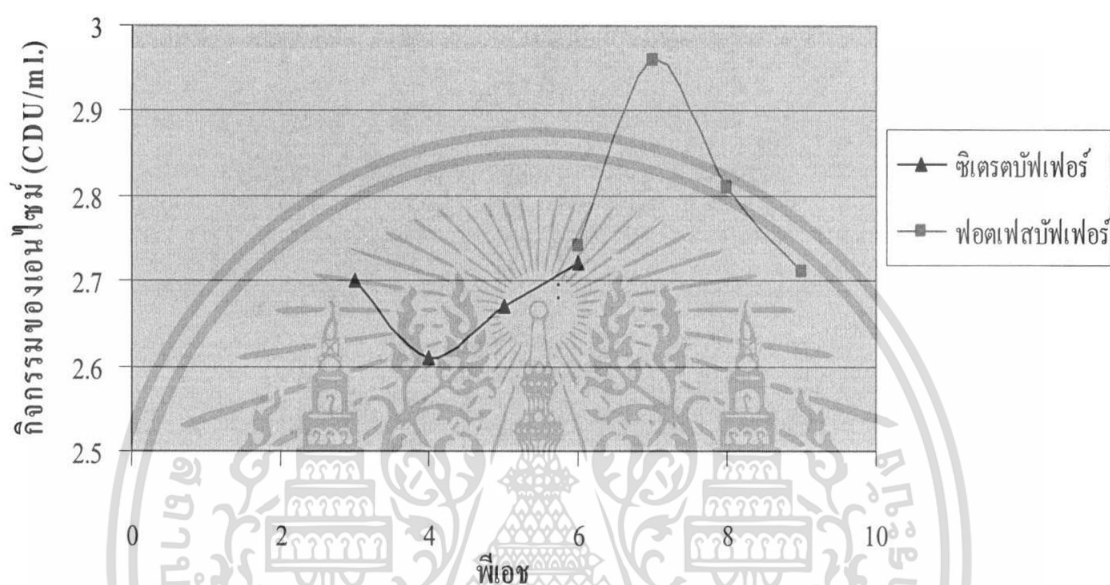
จากกราฟจะเห็นว่า การเพิ่มขึ้นของอุณหภูมิทำให้กิจกรรมของเอนไซม์เพิ่มขึ้นจนถึงอุณหภูมิที่เหมาะสมซึ่งในที่นี้คือที่ 60 องศาเซลเซียส เนื่องจากการเพิ่มอุณหภูมิทำให้สารที่จะเข้าทำปฏิกิริยามีพลังงานมากพอที่จะเข้าสู่สภาพเปลี่ยน (อาร์, 2548) แต่เมื่อผ่านอุณหภูมินี้ไป จะพบว่ากิจกรรมของเอนไซม์จะลดลงอย่างรวดเร็ว เนื่องจากความร้อนที่มากเกินไปทำให้เอนไซม์เสียสภาพตามธรรมชาติซึ่งสอดคล้องกับงานวิจัยของ Gupta และ Saleemuddin (2006) และ Vall'es และคณะ (2007) ที่พบว่าอุณหภูมิ 60 องศาเซลเซียสเป็นอุณหภูมิที่เหมาะสมสำหรับการทำงานของเอนไซม์

### 4.5.2 พีเอช

ทำการศึกษาหาพีเอชที่เหมาะสมสำหรับการทำงานของเอนไซม์โดยนำเอนไซม์ผงที่ได้มาละลายในฟอสเฟตบัฟเฟอร์หรือซิเตรตบัฟเฟอร์ ให้มีค่าพีเอชเท่ากับ 3, 4, 5, 6, 7, 8 และ 9

เอกลักรีนเป็นเอกลักรีนที่สงวนลิขสิทธิ์ไว้เพื่อใช้เพื่อการศึกษาเท่านั้น เมื่ออยู่ในเว็บไซต์นี้จะไม่ขอรับเงินค่า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้คัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

โดยให้มีความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร แล้วนำไปหาค่ากิจกรรมของเอนไซม์ที่พีเอชต่างๆ พบว่าค่ากิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลน ได้สูงสุดที่พีเอช 7 ซึ่งมีค่ากิจกรรมของเอนไซม์เท่ากับ 2.96 CDU/ml. และรองลงมาคือพีเอช 8 และ 6 และให้ค่ากิจกรรมของเอนไซม์เท่ากับ 2.81 และ 2.74 CDU/ml. ตามลำดับ ดังแสดงในรูปที่ 4.2



**รูปที่ 4.2** ผลของพีเอชที่เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน โดยการบ่มเอนไซม์ที่พีเอชต่าง ๆ กัน คือซีเตรตบัฟเฟอร์ (พีเอช 3-6) และใช้ฟอสเฟตบัฟเฟอร์ (พีเอช 6-9) เป็นเวลา 20 นาที

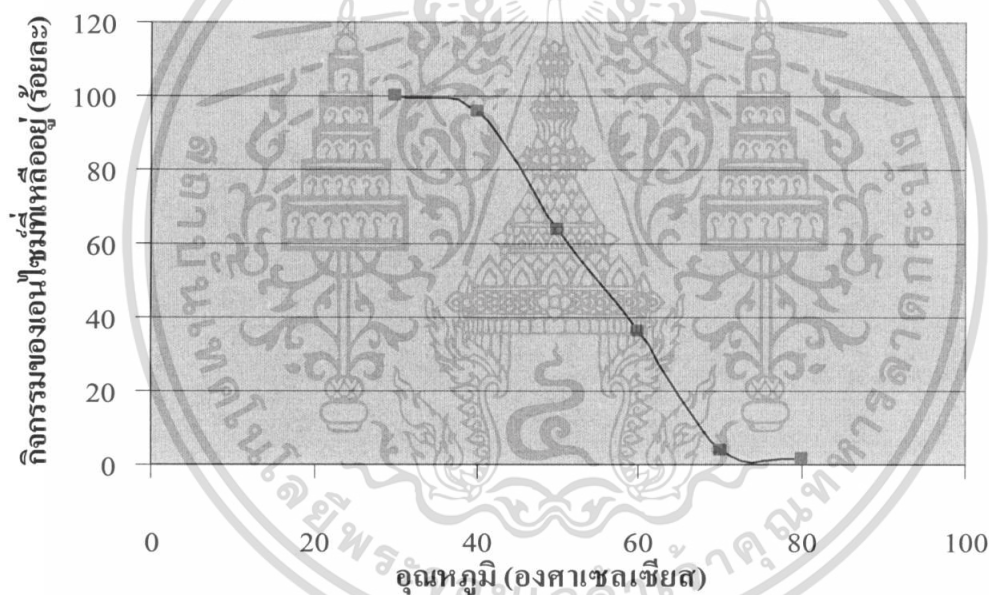
จากกราฟพบว่า เอนไซม์ให้ค่ากิจกรรมสูงสุดที่ฟอสเฟตบัฟเฟอร์พีเอช 7.0 เนื่องจากที่พีเอชนี้ทำให้เอนไซม์มีประจุสุทธิที่ทำให้มีอัตราเร็วของการเกิดปฏิกิริยาสูงส่งผลให้เอนไซม์มีประสิทธิภาพในการทำงาน แต่เมื่อพีเอชเปลี่ยนแปลงไปไม่ว่าจะลดลงหรือเพิ่มขึ้นจะส่งผลให้ประสิทธิภาพการทำงานของเอนไซม์ลดลง เพราะกรดอะมิโนที่เป็นกรดและเบสเกิดการแตกตัวทำให้พันธะไอออนิกในโครงสร้างตติยภูมิสูญเสียไป เอนไซม์สูญเสียสภาพตามธรรมชาติและประจุสุทธิของเอนไซม์โดยเฉพาะบริเวณเร่ง ทำให้ปฏิกิริยาเกิดได้ไม่ดี (อารี, 2548) จึงสามารถกล่าวได้ว่า ฟอสเฟตบัฟเฟอร์พีเอช 7.0 เป็นพีเอชที่เหมาะสมสำหรับการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลน ซึ่งค่อนข้างสอดคล้องกับงานวิจัยของ Huang (1999) ที่รายงานว่าพีเอชที่เหมาะสมที่สุดในการทำงานอยู่ในช่วง พีเอช 6.8-9.0 และเหมาะสมที่สุดที่ 7.8 ส่วนงานวิจัยของ Gupta และ Saleemuddin (2006) พบว่าพีเอชที่เหมาะสมที่สุดในการทำงานคือ พีเอช 7.5

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## 4.6 ศึกษาภาวะที่มีผลต่อความคงตัวของเอนไซม์

### 4.6.1 อุณหภูมิ

ทำการศึกษาหาอุณหภูมิที่มีผลต่อความคงตัวของเอนไซม์ โดยนำเอนไซม์ผงที่ได้มาละลายในฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 7.0 ให้มีความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร นำไปบ่มที่อุณหภูมิต่างๆ ได้แก่ 30, 40, 50, 60, 70 และ 80 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 ชั่วโมง แล้วนำไปหาค่ากิจกรรมของเอนไซม์ พบว่าได้ค่ากิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนเท่ากับ 2.75, 2.63, 1.76, 0.989, 0.108 และ 0.05 CDU/ml. ตามลำดับ คิดเป็นร้อยละของกิจกรรมเอนไซม์ที่เหลืออยู่สูงสุดที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส และรองลงมาคือ 40 และ 50 องศาเซลเซียส ซึ่งให้ค่ากิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลืออยู่เท่ากับร้อยละ 100, 95.64 และ 64 ตามลำดับ ดังแสดงในรูปที่ 4.3



รูปที่ 4.3 ผลของค่าความคงตัวของเอนไซม์โบรมิเลนต่ออุณหภูมิเมื่อทำการบ่มเอนไซม์ที่อุณหภูมิ 30, 40, 50, 60, 70 และ 80 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 ชั่วโมง

จากกราฟพบว่า เอนไซม์มีความคงตัวที่อุณหภูมิในช่วง 30-40 องศาเซลเซียสและสูญเสียความคงตัวอย่างรวดเร็วในช่วงอุณหภูมิ 40-70 องศาเซลเซียส เห็นได้ว่าเมื่ออุณหภูมิสูงขึ้นความคงตัวของเอนไซม์จะลดลงตามลำดับ ซึ่งสอดคล้องการศึกษาก่อนหน้า และคณะ(2535) ที่พบว่าความคงตัวของเอนไซม์ลดลงเมื่ออุณหภูมิสูงมากกว่า 50 องศาเซลเซียส

และเมื่อทำการศึกษาความคงตัวของเอนไซม์เมื่อเก็บไว้ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส ซึ่งเป็นอุณหภูมิที่ใช้ในการเก็บรักษาเอนไซม์ โดยนำเอนไซม์ผงที่ได้มาละลายในฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 7.0 ให้มีความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส ทำการสุ่มตรวจในเอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ในเชิงพาณิชย์ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ชั่วโมงที่ 0, 2, 4, 6, 8, 16, 20 และ 24 ชั่วโมง พบว่าได้ค่ากิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนเท่ากับ 2.93, 2.91, 2.90, 2.89, 2.87, 2.85 และ 2.84 CDU/ml. ซึ่งเมื่อทำการวิเคราะห์ความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่นร้อยละ 95 พบว่ากิจกรรมของเอนไซม์มีค่าลดลงตามระยะเวลาในการเก็บรักษาในทุก 2 ชั่วโมงแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ดังแสดงในตารางที่ 4.5 และเมื่อคิดเป็นกิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลือหลังจากเก็บรักษาเป็นระยะเวลา 24 ชั่วโมง พบว่ามีกิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลือเท่ากับร้อยละ 93.86 ดังแสดงในรูป 4.4 Vall'es และคณะ(2007)ได้ทำการศึกษาโดยเก็บรักษาเอนไซม์ที่อุณหภูมิ 10 องศาเซลเซียส ที่พีเอช 7.0 พบว่าสามารถเก็บรักษาเอนไซม์ได้นานถึง 50 ชั่วโมง โดยไม่สูญเสียค่ากิจกรรมของเอนไซม์อย่างมีนัยสำคัญ ซึ่งแสดงให้เห็นว่าการเก็บรักษาเอนไซม์ที่อุณหภูมิต่ำจะช่วยให้ค่าความคงตัวของเอนไซม์ต่ออุณหภูมิมีมากขึ้น

**ตารางที่ 4.5** ค่าความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติของการเก็บรักษาเอนไซม์ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส ที่เวลา 2, 4, 6, 8, 16, 20 และ 24 ชั่วโมง

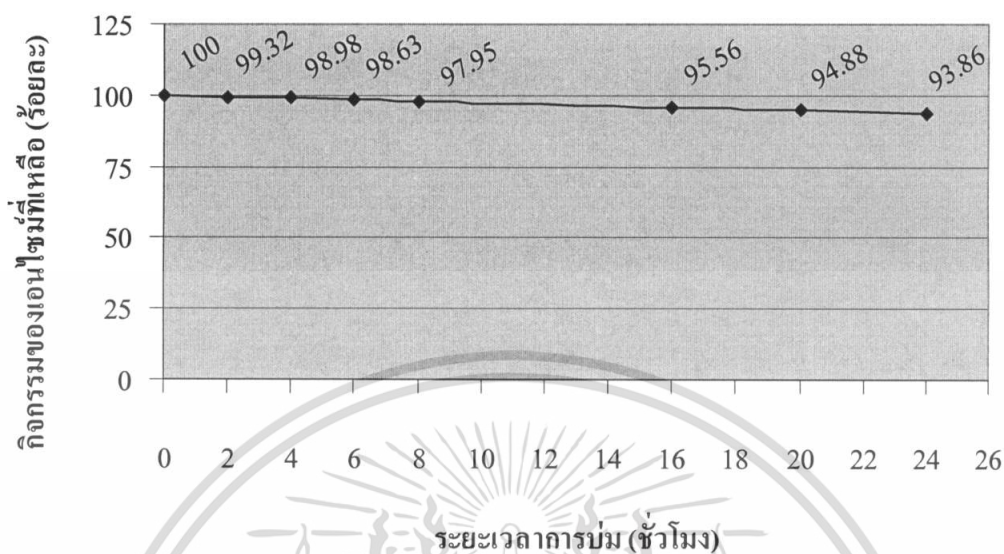
ระยะเวลา (ชั่วโมง)	กิจกรรมของเอนไซม์ (CDU/ml)
0	2.93 <sup>a</sup>
2	2.91 <sup>b</sup>
4	2.90 <sup>bc</sup>
6	2.89 <sup>c</sup>
8	2.87 <sup>d</sup>
16	2.80 <sup>e</sup>
20	2.78 <sup>f</sup>
24	2.75 <sup>g</sup>

หมายเหตุ ตัวอักษร a, b, c, d, e, f และ g หลังตัวเลขที่แตกต่างกันแสดงถึงความแตกต่างทางสถิติอย่างมีนัยสำคัญที่ระดับความเชื่อมั่น ร้อยละ 95

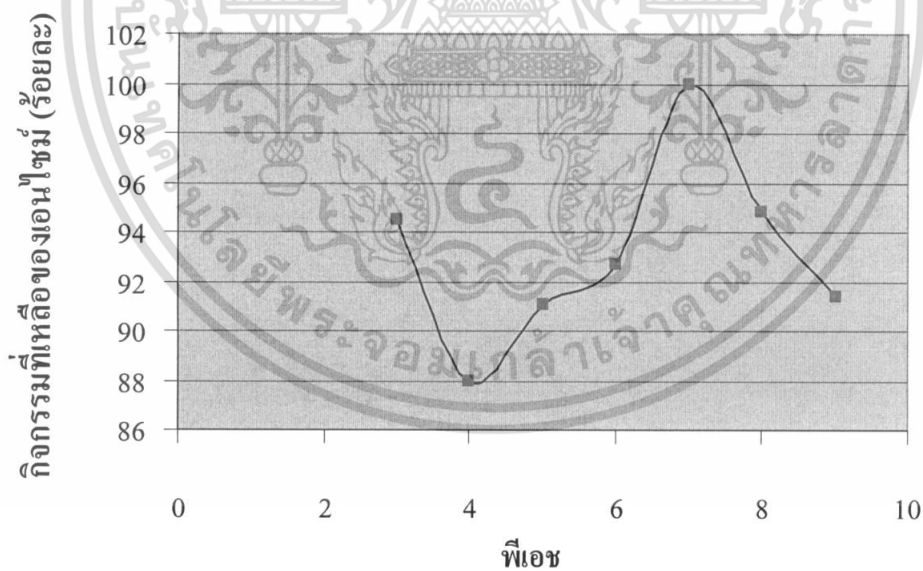
#### 4.6.2 พีเอช

ทำการศึกษหาพีเอชที่มีผลต่อความคงตัวของเอนไซม์ โดยนำเอนไซม์ผงที่ได้มาละลายในฟอสเฟตบัฟเฟอร์หรือซิเตรตบัฟเฟอร์ ที่พีเอชต่างๆ ได้แก่ 3, 4, 5, 6, 7, 8 และ 9 โดยให้มีความเข้มข้น 25 กรัมต่อลิตร นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 1 ชั่วโมง แล้วนำไปหาค่ากิจกรรมของเอนไซม์ พบว่าได้ค่ากิจกรรมของเอนไซม์เท่ากับ 2.75, 2.56, 2.65, 2.69, 2.91, 2.76, 2.66 และ 2.64 CDU/ml. ตามลำดับ คิดเป็นร้อยละของกิจกรรมเอนไซม์ที่เหลือ ดังแสดงในรูปที่ 4.5

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



รูปที่ 4.4 ผลของค่าความคงตัวของเอนไซม์โบรมิเลนต่อค่ากิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลือ เมื่อทำการบ่มที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 2, 4, 6, 8, 16, 20 และ 24 ชั่วโมง



รูปที่ 4.5 ผลของความคงตัวต่อพีเอชของเอนไซม์โบรมิเลนต่อค่าของกิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลือ เมื่อทำการบ่มเอนไซม์ในสารละลายซิงเตรคบัฟเฟอร์ (พีเอช 3-6) และฟอสเฟตบัฟเฟอร์ (พีเอช 6-9) เป็นเวลา 1 ชั่วโมง ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส

จากกราฟพบว่าเอนไซม์มีความคงตัวดีในฟอสเฟตบัฟเฟอร์พีเอช 7.0 และเมื่อพีเอช

เปลี่ยนแปลงไปพบว่าความคงตัวของเอนไซม์ลดลงส่งผลให้ประสิทธิภาพในการทำงานของเอนไซม์ลดลง เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาค้นคว้าเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปเผยแพร่หรือใช้ในการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ตัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

เอนไซม์ลดลงด้วย ดังนั้นหากต้องการเก็บรักษาเอนไซม์ในสภาพสารละลายฟอสเฟสบัฟเฟอร์ พีเอช 7.0 จึงเหมาะสมที่สุดในการเก็บรักษาเอนไซม์ ซึ่งสอดคล้องกับงานวิจัยของ Gupta และ Saleemuddin (2006) พบว่าเมื่อเก็บรักษาเอนไซม์ในบัฟเฟอร์ที่มีพีเอชมากกว่าหรือน้อยกว่าในช่วง พีเอช 7.0-7.5 ความคงตัวของเอนไซม์จะมีค่าลดลง ทั้งนี้เอนไซม์โบรมิเลนที่ได้เป็นเอนไซม์ที่ได้ จากลำต้นของสับประรดซึ่งเป็นเอนไซม์ที่มีความแตกต่างทางโครงสร้างกับเอนไซม์ในส่วนของผล สับประรดดังนั้น พีเอช 4.0 ซึ่งเป็นพีเอชที่อยู่ในน้ำผลสับประรดจึงไม่เหมาะสมในการรักษาความคง- ตตัวของเอนไซม์



เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

## บทที่ 5

### สรุปผลการทดลองและข้อเสนอแนะ

การทดลองนี้เป็นการศึกษากระบวนการผลิตเอนไซม์โบรมิเลน โดยทำการวิเคราะห์ส่วนต่างๆของสับปะรดได้แก่ แกน เปลือกและลำต้น พบว่าลำต้นมีปริมาณเอนไซม์มากที่สุด ซึ่งกระบวนการผลิตเริ่มจาก การนำส่วนของลำต้นมาทำการตีปนร่วมกับน้ำแข็งปราศจากไอออนเป็นเวลา 5 นาที นำไปโฮโมจีไนส์ เป็นเวลา 5 นาที จากนั้นกรองด้วยผ้าขาวบาง และนำไปปั่นเหวี่ยง นำส่วนใสที่ได้ไปตกตะกอน 2 ครั้งด้วยอะซีโตนเย็น 4 องศาเซลเซียส ให้ความเข้มข้นสุดท้ายเป็นร้อยละ 80 นำตะกอนเอนไซม์ที่ได้ไปทำแห้งแบบแช่เยือกแข็งเป็นเวลา 10 ชั่วโมงจะได้เอนไซม์ผงที่มีประสิทธิภาพการละลาย กิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ กิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ ร้อยละของผลได้ และจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์มากที่สุด เมื่อทำการวิเคราะห์หาสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการทำงานของเอนไซม์พบว่า เอนไซม์ทำงาน ได้ดีที่สุดในพีเอช 7.0 และอุณหภูมิ 60 องศาเซลเซียส สำหรับความคงตัวของเอนไซม์พบว่าในสภาวะสารละลายเอนไซม์มีความคงตัวเมื่ออยู่ในบัฟเฟอร์พีเอช 7.0 และช่วงอุณหภูมิ 30-40 องศาเซลเซียสเอนไซม์สามารถรักษาสภาพความคงตัวได้ หากทำการเก็บรักษาที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 24 ชั่วโมงพบว่ามิจิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลือเท่ากับร้อยละ 93.86 ซึ่งสามารถรักษาประสิทธิภาพในการทำงานของเอนไซม์ไว้ได้

#### ข้อเสนอแนะ

เอนไซม์โบรมิเลนเป็นเอนไซม์ที่มีการเสถียรภาพธรรมชาติได้ง่ายเมื่ออยู่ในสภาวะที่ไม่เหมาะสมดังนั้นจึงควรมีการศึกษาการรักษาเสถียรภาพความคงตัวของเอนไซม์โดยวิธีการต่างๆเช่นการเติมสารคงตัวในกระบวนการผลิตเอนไซม์ทั้งนี้สารคงตัวที่ใช้ควรคำนึงถึงอันตรายต่อผู้ผลิต ผู้ใช้เอนไซม์โบรมิเลน

สำหรับขั้นตอนการผลิตเอนไซม์โบรมิเลนที่ได้ศึกษานี้เป็นเพียงการทำให้เอนไซม์บริสุทธิ์ได้เพียงบางส่วนซึ่งจะได้เอนไซม์ผงที่ความบริสุทธิ์เหมาะสมกับงานทางด้านอาหารและจากการค้นคว้าพบว่าเอนไซม์มีความสามารถในการย่อยสลายโปรตีน ดังนั้นจึงควรมีการศึกษาและนำมาใช้ในงานด้านเนื้อสัตว์ที่ใช้การบริโภคในปัจจุบัน โดยสามารถแปรรูปเป็นผลิตภัณฑ์ผงหมักเนื้อได้

นอกจากนี้หากต้องการเอนไซม์โบรมิเลนเพื่อใช้ในงานด้านอื่นเช่น งานการแพทย์ ซึ่งจำเป็นต้องใช้เอนไซม์ที่มีความบริสุทธิ์สูงและมีราคาแพงกว่าเอนไซม์ในด้านอาหารควรมีการศึกษาต่อในด้านการทำเอนไซม์ให้บริสุทธิ์มากขึ้น เช่น การใช้โครมาโตกราฟีแบบแลกเปลี่ยนประจุ การใช้อัลตราฟิวเรชัน

## เอกสารอ้างอิง

- กัลยา วงศ์สินอุดม. 2520. การแยกและการศึกษาคุณสมบัติของเอนไซม์จากลำต้นสับประรดที่สามารถย่อยโปรตีนได้. วิทยานิพนธ์ปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต, มหาวิทยาลัยเชียงใหม่.
- เกศินี ระมิงค์วงศ์. 2539. ตระกูลสับประรด. คณะเกษตรศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่.
- จารุพันธ์ ทองแถม. 2526. สับประรดและอุตสาหกรรมสับประรดในประเทศไทย. กรุงเทพฯ : มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ .
- จूरรัตน์ สมสุข. 2530. การเพิ่มปฏิกิริยาการทำงานของเอนไซม์โบรมิเลนผงจากลำต้นสับประรด. โครงการงานพิเศษวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต, มหาลัยวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.
- ทนง ภักร์ชพันธุ์. 2529. กระบวนการตกตะกอนและความคงตัวของโบรมิเลน. โครงการงานพิเศษวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต, คณะอุตสาหกรรมเกษตร มหาลัยวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.
- นภีรา แสงสุริยะ, สุธานี ดิยะชัยพานิช และ เอื้ออารีย์ พรเศรษฐคุณ. 2535. การผลิตเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับประรด. วิทยานิพนธ์สาขาเทคโนโลยีชีวภาพ บัณฑิตวิทยาลัย, สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง.
- นิมิตพิสุทธิ์ ณรงค์ชวณะ. 2530. การผลิตโบรมิเลนจากต้นสับประรด. วิทยานิพนธ์ปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต, จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย.
- ประเสริฐ กองทิพย์. 2526. การทดลองใช้โบรมิเลนช่วยในการทำน้ำปลา. วิทยานิพนธ์ปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต, ภาควิชาอุตสาหกรรมเกษตร คณะเกษตร มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.
- สำนักงานเศรษฐกิจอุตสาหกรรม. 2545. รายงานภาวะอุตสาหกรรมแปรรูปสับประรด. กรุงเทพฯ : กระทรวงอุตสาหกรรม. 1-31.
- ศิริชัย อุ๋นศรีสง. 2541. สับประรด. ภาควิชาพืชไร่ คณะผลิตกรรมการเกษตร มหาวิทยาลัยแม่โจ้.
- อารี ฤทธิบูรณ์. 2548. ปฏิบัติการเทคโนโลยีของเอนไซม์. ภาควิชาชีววิทยาประยุกต์ คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง.
- อารี ฤทธิบูรณ์. 2550. เทคโนโลยีของเอนไซม์. ภาควิชาชีววิทยาประยุกต์ คณะวิทยาศาสตร์ สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง.
- Apte P.V., Kaklij G. S.and Heble M. R. 1979. Proteolytic enzymes (bromelains) in tissue cultures of *Ananas sativus* (pineapple). *Plant Science Letters*. 14 : 57-62.
- Balls, A.K., Thompson R.R. and Kies M.W. 1941. Bromelain properties and commercial production. *Industrial and Engineering Chemistry*. 33 : 33-35.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- Doko M. B., Bassani V., Casadebaig J., Cavailles L. and Jacob M. 1991. Preparation of proteolytic enzyme extracts from *Ananas comosus* L., Merr. fruit juice using semipermeable membrane, ammonium sulfate extraction, centrifugation and freeze-drying processes. *International Journal of Pharmaceutics*. 76 : 199-206.
- Glazer, A.N. and Smith E.L. 1971. Papain and other plant sulfhydryl proteolytic enzyme. *The enzyme Academic Press*, New York
- Grabovac V. and Bernkop-Schnürch A. 2006. Improvement of the intestinal membrane permeability of low molecular weight heparin by complexation with stem bromelain. *International Journal of Pharmaceutics*. 326 : 153-159.
- Gregory S.K., N.D. 1996. Bromelain: A Literature Review and Discussion of its Therapeutic Applications. *Alternative Medicine Review 1*. 4 : 243-257.
- Gupta P., Saleemuddin M. 2006. Bioaffinity based oriented immobilization of stem Bromelain. *Biotechnol Letter*. 28 : 917-922.
- Gupta P., Maqbool T. and Saleemuddin M. 2007. Oriented immobilization of stem bromelain via the lone histidine on a metal affinity support. *Journal of Molecular Catalysis B: Enzymatic*. 45 : 78-83.
- Habib S. , Khan M.A. , and Younus H.. 2007. Thermal Destabilization of Stem Bromelain by Trehalose . *The Protein Journal*. 26 : 117-124.
- Heinicke. 1961. Process for the preparation of pineapple stem bromelain. [Online]. Available : <http://www.freepatentsonline.com/5106621.html>
- Heinicke, R.M. and Cortnor W.A.. 1957. Stem bromelain a new protease preparation from pineapple plant. *Economic botany*. 11 : 25-28.
- Huang H.H., Liang H.H., Kwok K.C.. 1999. Properties of tea-polyphenol-complexed bromelain. *Food Research International*. 32 : 545-551.
- Huang S.H. and Chen D.H. 2004. Fast separation of bromelain by polyacrylic acid-bound iron oxide magnetic nanoparticles. *Process Biochemistry*. 39 : 2207-2211.
- Hunter, P.G. and Henry S.W. 1955. Cerotokysterocaeping graphy. Fertility and Sterility. 6 : 68-70.
- Hwang, K. and Ivy, A.C. 1951. A review of literature on the potential therapeutic significance of papain. *Annals of the New York Academy of Sciences*. 16 : 54-61.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า  
ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

- Laura P.H., Paula K.G.r, Chau T.T. and Cindy L.J. 2005. Proteinase activity and stability of natural bromelain preparations. *International Immunopharmacology*. 5 : 783-793.
- Murachi, T. and Neurath H. 1964. Fractionation and Specificity studies on stem bromelain. *Journal Biology Chemistry*. 2 : 90-99.
- Rowan A.D., Buttle D.J. and Barrett A. J. 1988. Ananain: A novel cysteine proteinase found in pineapple stem. *Archives of Biochemistry and Biophysics*. 267 : 262- 270.
- Scocca.T. and Lee Y.C. 1969. The composition and structure of the carbohydrate of pineapple stem bromelain. *Journal Biology Chemistry*. 14 : 48-52.
- Shinya Y., Tetsuya T., Michiyoshi K., Takanori H., Masakazu F., Masahito O. and Toshio H. January 2003. Immobilization of bromelain onto porous copoly (  $\gamma$ -methyl-  $\gamma$ -glutamate/-leucine ) beads. *European Polymer*. 39 : 173-180.
- Su, Y.C. ; Chu C.Y. ; Lai Y.T. and Lai. K.S. 1975. Studies on the production of stem bromelain from pineapple waste. *Journal of the Chinese Agricultural Chemical Society*. 10 : 5-10
- Vall'es D. , Furtado S., Cantera A.M.B. 2007. Characterization of news proteolytic enzymes from ripe fruits of *Bromelia antiacantha* Bertol. (Bromeliaceae). *Enzyme and Microbial Technology*. 40 : 409-413.
- Wiseman A. 1978. Topic in enzyme and fermentation biotechnology. *The Quarterly Review of Biology*. 53 : 51-52

## ภาคผนวก ก

### การเตรียมสารละลายฟอสเฟตบัพเฟอร์ (อาร์, 2548)

ทำการเตรียมสารละลาย ก และ ข โดยการทำการเจือจางให้ได้ความเข้มข้นที่ต้องการและนำมาผสมกันให้ได้ค่ากรดต่างที่ต้องการ

สารละลาย ก : สารละลายของโมโนเบสิก โซเดียมฟอสเฟต (ทำการละลาย  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$  27.8 กรัมในน้ำกลั่น 1 ลิตร)

สารละลาย ข : สารละลายของไดเบสิก โซเดียมฟอสเฟต (ทำการละลาย  $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  53.65 กรัมหรือ  $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$  71.7 กรัมในน้ำกลั่น 1 ลิตร)

จำนวนมิลลิลิตรของสารละลาย ก (x) ผสมกับสารละลาย ข (y) เจือจางด้วยน้ำกลั่นเป็น 200 มิลลิลิตร

**ตารางภาคผนวกที่ 1** แสดงการผสมกันระหว่างสารละลาย ก และสารละลาย ข ของสารละลายฟอสเฟตบัพเฟอร์ให้ได้ค่ากรดต่างที่ต้องการ

X	Y	ค่ากรดต่าง	X	Y	ค่ากรดต่าง
93.5	6.5	5.7	45.0	55.0	6.9
92.0	8.0	5.8	39.0	61.0	7.0
90.0	10.0	5.9	33.0	67.0	7.1
87.7	12.3	6.0	28.0	72.0	7.2
85.0	15.0	6.1	23.0	77.0	7.3
81.5	18.5	6.2	19.0	81.0	7.4
77.5	22.5	6.3	16.0	84.0	7.5
73.5	26.5	6.4	13.0	87.0	7.6
68.5	31.5	6.5	10.5	90.5	7.7
62.5	37.5	6.6	8.5	91.5	7.8
56.5	43.5	6.7	7.0	93.0	7.9
51.0	49.0	6.8	5.3	94.7	8.0

### การเตรียมสารละลายซีเตรตบัฟเฟอร์ (อารี, 2548)

ทำการเตรียมสารละลาย ก และ ข โดยการทำการเจือจางให้ได้ความเข้มข้นที่ต้องการและนำมาผสมกันให้ได้ค่ากรดต่างที่ต้องการ

สารละลาย ก : สารละลายของกรดซิตริก ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ (ทำการละลายกรดซิตริก 51.01 กรัมในน้ำกลั่น 1 ลิตร)

สารละลาย ข : สารละลายของโซเดียมซีเตรต (ทำการละลาย  $C_6H_5O_7Na_3 \cdot 2H_2O$  29.41 กรัมในน้ำกลั่น 1 ลิตร)

จำนวนมิลลิลิตรของสารละลาย ก (x) ผสมกับสารละลาย ข (y) เจือจางด้วยน้ำกลั่นเป็น 100 มิลลิลิตร

### ตารางภาคผนวกที่ 2 แสดงการผสมกันระหว่างสารละลาย ก และสารละลาย ข ของสารละลายซีเตรตบัฟเฟอร์ ให้ได้ค่ากรดต่างที่ต้องการ

X	Y	ค่ากรดต่าง	X	Y	ค่ากรดต่าง
46.5	3.5	3.0	23.0	27.0	4.8
43.7	6.3	3.2	20.5	29.5	5.0
40.0	10.0	3.4	18.0	32.0	5.2
37.0	13.0	3.6	16.0	34.0	5.4
35.0	15.0	3.8	13.7	36.3	5.6
33.0	17.0	4.0	11.8	38.2	5.8
31.5	18.5	4.2	9.5	41.5	6.0
28.0	22.0	4.4	7.2	42.8	6.2
25.5	24.5	4.6			

## ภาคผนวก ข

### 1. การหากิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลน

#### สารเคมีที่ใช้

ก. สารละลายเคซีน : ละลายเคซีนความเข้มข้นร้อยละ 2 ในสารละลาย 0.05 โมลาร์ ไดเบตริก โซเดียมฟอสเฟต ( $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ) ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ ปรับพีเอชเป็น 7.0 ด้วยกรดเกลือ 0.1 นอร์มอล โดยเตรียมสารในสภาวะคนและให้ความร้อนตลอดเวลา สารละลายเคซีนต้องเตรียมใหม่ทุกวัน

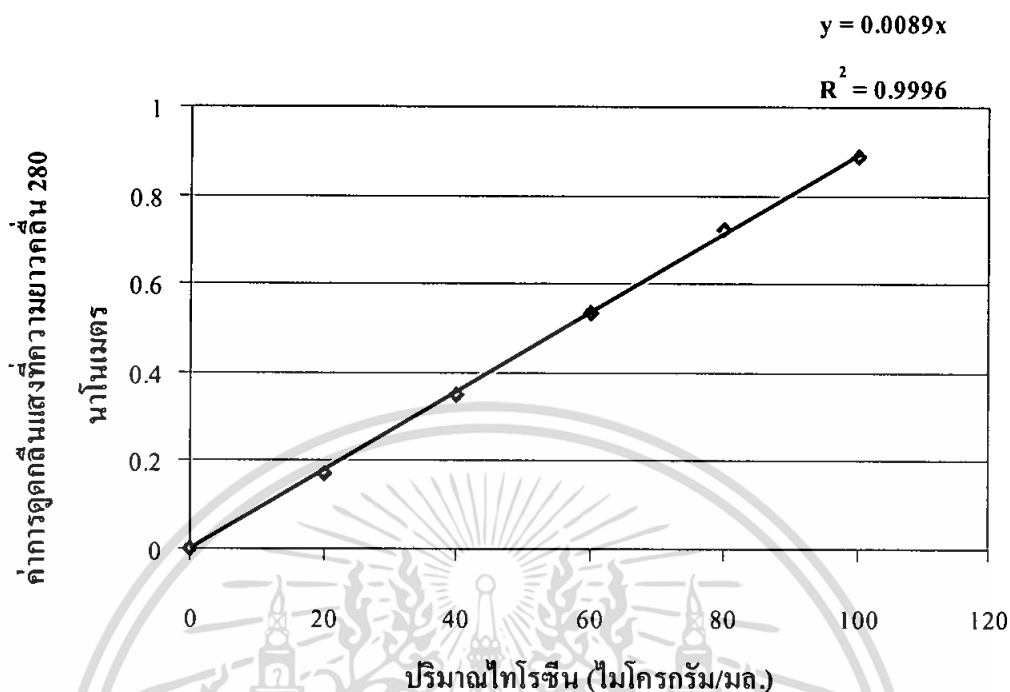
ข. สารละลายที่ใช้เจือจางเอนไซม์ : ฟอสเฟตบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ พีเอช 8.0 เติม EDTA ความเข้มข้น 2 มิลลิโมลาร์ และซีลเตอินความเข้มข้น 5 มิลลิโมลาร์ เตรียมใหม่ทุกวัน

ค. สารละลายกรดไตรคลอโรแอซิดิก : ละลายกรดไตรคลอโรแอซิดิกความเข้มข้นร้อยละ 3 ในน้ำปราศจากไอออนเตรียมใหม่ทุกวัน

#### การหากราฟมาตรฐาน

ตารางภาคผนวกที่ 3 การวัดค่าการดูดกลืนแสงของสารละลายมาตรฐานไทโรซีนที่ 280 นาโนเมตร

ปริมาณไทโรซีน (ไมโครกรัม/มล.)	ค่าการดูดกลืนแสงที่ 280 นาโนเมตร			
	ซ้ำที่ 1	ซ้ำที่ 2	ซ้ำที่ 3	ค่าเฉลี่ย
20	0.172	0.164	0.170	0.171
40	0.356	0.350	0.350	0.350
60	0.521	0.553	0.541	0.532
80	.0710	0.727	0.721	0.724
100	0.899	0.892	0.910	0.890



รูปภาคผนวกที่ 1 กราฟมาตรฐานไทโรซีนค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตร

การหากิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลน

$$\text{กิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลน (ยูนิต/มล.)} = \frac{\text{ไมโครกรัมของไทโรซีน} \times \text{จำนวนเท่าการเจือจางสารละลายเอนไซม์}}{\text{น้ำหนักโมเลกุลของไทโรซีน} \times \text{ระยะเวลาบ่ม} \times \text{ปริมาณเอนไซม์ (มล.)}}$$

จากสมการของกราฟมาตรฐาน  $y = 0.0089x$  เมื่อแทนค่า  $y$  ด้วยค่าการดูดกลืนแสงของไทโรซีนสามารถคำนวณหาความเข้มข้นของไทโรซีน (ไมโครกรัม/มล.) และนำมาคำนวณหาค่ากิจกรรมของเอนไซม์โบรมิเลนได้ในหน่วย Casein Digestion Unit (CDU)/mg และ CDU/ml โดย CDU คือ Casein Digestion Unit หมายถึง ปฏิริยาเอนไซม์ที่ย่อยเคซีนที่ พีเอช 8.0 อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส แล้วทำให้ค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตรเพิ่มขึ้นเท่ากับไทโรซีน 1 ไมโครกรัม ในเวลา 1 นาที

วิธีการคำนวณค่าต่างๆ

1. กิจกรรมของเอนไซม์ทั้งหมด = กิจกรรมของเอนไซม์  $\times$  ปริมาตรของเอนไซม์
2. กิจกรรมจำเพาะของเอนไซม์ทั้งหมด =  $\frac{\text{กิจกรรมของเอนไซม์} \times \text{ปริมาตรของเอนไซม์}}{\text{ปริมาณโปรตีน}}$

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

3. ผลได้ = 
$$\frac{\text{กิจกรรมของเอนไซม์ทั้งหมดในแต่ละขั้นตอนของการทำเอนไซม์ให้บริสุทธิ์} \times 100}{\text{กิจกรรมของเอนไซม์ทั้งหมดของ crude enzyme}}$$
4. จำนวนเท่าของความบริสุทธิ์ของเอนไซม์  
= 
$$\frac{\text{กิจกรรมจำเพาะของแต่ละขั้นตอนของการทำเอนไซม์ให้บริสุทธิ์}}{\text{กิจกรรมจำเพาะของ crude enzyme}}$$

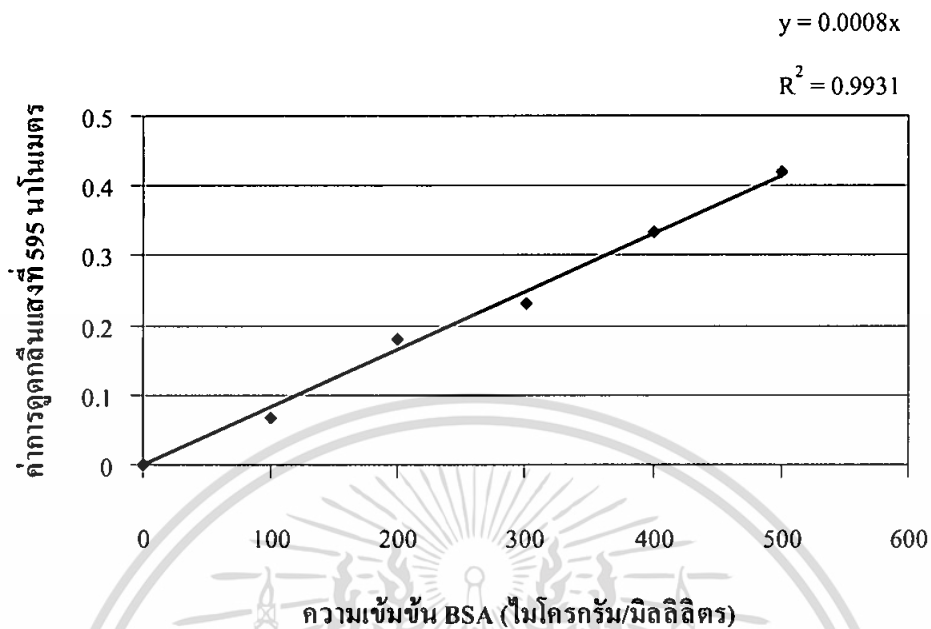
## 2. การหาปริมาณโปรตีนโดยวิธีทำ Brandford's Method

ทำกราฟมาตรฐานโปรตีน โดยเตรียมสารละลายมาตรฐาน Bovin Serum Albumin (B2) ความเข้มข้น 1 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร ทำการเจือจางให้มีระดับความเข้มข้น 100, 200, 300, 400 และ 500 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตรเติม Brand ford reagent 1x ทำการวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 595 นาโนเมตร และสร้างกราฟมาตรฐานปริมาณโปรตีน

ตารางภาคผนวกที่ 4 การวัดค่าการดูดกลืนแสงของสารละลายมาตรฐาน โปรตีน Bovine serum albumin ที่ 595 นาโนเมตร

ปริมาณBovine serum albumin (ไมโครกรัม/มล.)	ค่าการดูดกลืนแสงที่ 595 นาโนเมตร			
	ซ้ำที่ 1	ซ้ำที่ 2	ซ้ำที่ 3	ค่าเฉลี่ย
100	0.052	0.085	0.060	0.066
200	0.136	0.205	0.200	0.180
300	0.219	0.310	0.245	0.230
400	0.415	0.328	0.338	0.333
500	0.405	0.434	0.420	0.420

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้



รูปภาคผนวกที่ 2 กราฟมาตรฐานของ Bovin Serum Albumin ที่ระดับความเข้มข้น 100, 200, 300, 400 และ 500 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร ที่ค่าการดูดกลืนแสงความยาวคลื่น 595 นาโนเมตร

### ภาคผนวก ค

การวิเคราะห์ความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติด้วยโปรแกรม SPSS version 11.5

ตารางภาคผนวกที่ 5 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของกิจกรรมของเอนไซม์ที่ ส ก ค ได้ จากส่วนต่างๆของสับประรด คือแกน เปลือก ลำต้น โดยการตีป่น เป็นเวลา 5 นาที ร่วมกับน้ำแข็งปราศจากไอออน

Duncan

ตัวอย่าง	N	Subset for alpha = .05		
		1	2	3
เปลือก	3	.3400		
แกน	3		.5600	
ลำต้น	3			3.1600
Sig.		1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

ตารางภาคผนวกที่ 6 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของปริมาณอะซิโตนเป็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนเพิ่มครั้งที่สองเป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 ที่มีผลต่อกิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์ในการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้น สับประรด

Duncan

ACETONE	N	Subset for alpha = .05			
		1	2	3	4
50	3	89.1000			
60	3		94.2000		
70	3			219.0000	
80	3				352.7800
Sig.		1.000	1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางภาคผนวกที่ 7 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของปริมาณอะซิโตนเป็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนเพิ่มครั้งที่สองเป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 ที่มีผลต่อกิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์ในการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับประด

Duncan

ACETONE	N	Subset for alpha = .05			
		1	2	3	4
50	3	.9400			
60	3		1.1800		
70	3			1.5000	
80	3				2.1900
Sig.		1.000	1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

ตารางภาคผนวกที่ 8 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของปริมาณอะซิโตนเป็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนเพิ่มครั้งที่สองเป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 ที่มีผลต่อร้อยละของผลได้ของเอนไซม์ในการตกตะกอนเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับประด

Duncan

ACETONE	N	Subset for alpha = .05			
		1	2	3	4
50	3	18.5600			
60	3		19.6000		
70	3			45.6300	
80	3				73.9900
Sig.		1.000	1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางภาคผนวกที่ 9 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของปริมาณอะซิโตนเป็น 4 องศาเซลเซียส ที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 35 และตกตะกอนเพิ่มครั้งที่สองเป็นความเข้มข้นร้อยละ 50, 60, 70 และ 80 ที่มีผลต่อจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์ของเอนไซม์โบรมิเลนจากลำต้นสับปะรด

Duncan

ACETONE	N	Subset for alpha = .05			
		1	2	3	4
50	3	.0900			
60	3		.1200		
70	3			.1500	
80	3				.2200
Sig.		1.000	1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

ตารางภาคผนวกที่ 10 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อการละลายของเอนไซม์หลังจากผ่านการแช่เยือกแข็งและกิจกรรมทั้งหมดของเอนไซม์

Duncan

TIME	N	Subset for alpha = .05		
		1	2	3
12	3	152.4000		
8	3		379.9100	
10	3			389.2200
Sig.		1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่าจะกรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางภาคผนวกที่ 11 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อการละลายของเอนไซม์ หลังจากผ่านการแช่เยือกแข็งและกิจกรรมจำเพาะทั้งหมดของเอนไซม์

Duncan

TIME	N	Subset for alpha = .05		
		1	2	3
12	3	.2130		
8	3		.5660	
10	3			.5950
Sig.		1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

ตารางภาคผนวกที่ 12 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อการละลายของเอนไซม์ หลังจากผ่านการแช่เยือกแข็งและร้อยละของผลได้

Duncan

TIME	N	Subset for alpha = .05		
		1	2	3
12	3	12.8300		
8	3		31.9800	
10	3			32.7600
Sig.		1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้า ไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้

ตารางภาคผนวกที่ 13 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของระยะเวลาการทำแห้งแบบแช่เยือกแข็ง ที่ระยะเวลา 8, 10 และ 12 ชั่วโมง ที่มีผลต่อจำนวนเท่าของความบริสุทธิ์ด้วย

Duncan

TIME	N	Subset for alpha = .05		
		1	2	3
12	3	.1300		
8	3		.3450	
10	3			.3630
Sig.		1.000	1.000	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

ตารางภาคผนวกที่ 14 ผลการวิเคราะห์ความแตกต่างทางสถิติของผลของค่าความคงตัวของเอนไซม์ต่อค่ากิจกรรมของเอนไซม์ที่เหลือ เมื่อทำการบ่มที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นระยะเวลา 2, 4, 6, 8, 16, 20 และ 24 ชั่วโมง

Duncan

TIME	N	Subset for alpha = .05						
		1	2	3	4	5	6	7
24	3	2.7500						
20	3		2.7800					
16	3			2.8000				
8	3				2.8700			
6	3					2.8900		
4	3					2.9000	2.9000	
2	3						2.9100	
0	3							2.9300
Sig.		1.000	1.000	1.000	1.000	.238	.238	1.000

Means for groups in homogeneous subsets are displayed.

a Uses Harmonic Mean Sample Size = 3.000.

เอกสารนี้เป็นเอกสารที่สงวนไว้สำหรับการใช้งานเพื่อการศึกษาเท่านั้น ไม่อนุญาตให้นำไปใช้ประโยชน์ด้านการค้าไม่ว่ากรณีใดๆทั้งสิ้น อีกทั้งห้ามมิให้ดัดแปลงเนื้อหา และต้องอ้างอิงถึงเจ้าของเอกสารทุกครั้งที่มีการนำไปใช้