



การผลิตคีเฟอรันโดยเชื้อผสมของ *Lactobacillus kefiranofaciens* JCM 6985

และยีสต์จากหางนม

Kefiran Production by Mixed Cultures of *Lactobacillus kefiranofaciens*

JCM 6985 and Yeasts from Skim milk

ศิริล้อ ราชบุตร

Sirilaor Radchabut

วิทยานิพนธ์นี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตรปริญญา

วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ

มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

A Thesis Submitted in Partial Fulfillment of the Requirements for the Degree of

Master of Science in Biotechnology

Prince of Songkla University

2552

ถิ่นที่อยู่ของมหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

(1)

(1)

ชื่อวิทยานิพนธ์ การผลิตคีเฟอร์นจากหางนมโดยเชื้อพสมของ *Lactobacillus kefiranofaciens*
JCM 6985 และยีสต์
ผู้เขียน นางสาวศิริล้อ ราชบุตร
สาขาวิชา เทคโนโลยีชีวภาพ

อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์หลัก

(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.เบญจมาส เซียร์ศิลป์)

คณะกรรมการสอบ

.....ประธานกรรมการ
(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.พิพรัตน์ วงศ์กรกิจ)

อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ร่วม

(รองศาสตราจารย์ ดร.อรัญ หันพงศ์กิตติภูมิ)

.....กรรมการ
(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.เบญจมาส เซียร์ศิลป์)

.....กรรมการ
(รองศาสตราจารย์ ดร.อรัญ หันพงศ์กิตติภูมิ)

.....กรรมการ
(รองศาสตราจารย์ ดร.เพ็ญแข วนไชยชนวงศ์)

บันทึกวิทยาลัย มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ อนุมัติให้นับวิทยานิพนธ์นับเป็น
ส่วนหนึ่งของการศึกษา ตามหลักสูตรปริญญาวิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ

.....
(รองศาสตราจารย์ ดร.เกริกชัย ทองหนู)
คณบดีบันทึกวิทยาลัย

ชื่อวิทยานิพนธ์ การผลิตคีเฟอร์รันจากหางนมโดยเชื้อพัฒนา Lactobacillus kefiransfaciens JCM 6985 และยีสต์

ผู้เขียน	นางสาวศิริล้อ ราชบุตร
สาขาวิชา	เทคโนโลยีชีวภาพ
ปีการศึกษา	2551

บทคัดย่อ

คีเฟอร์รันเป็นสารประกอบออกไซโพลิแซ็คคาไรด์ผลิตโดยแบคทีเรียกรดแลคติก *Lactobacillus kefiransfaciens* JCM 6985 ซึ่งแบคทีเรียกรดแลคติกจะมีการผลิตกรดแลคติกควบคู่ไปกับการเติบโต ทำให้เกิดการสะสมของกรดแลคติกและส่งผลขับยั้งการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รัน ในงานวิจัยนี้จึงศึกษาการเลี้ยงแบคทีเรียกรดแลคติกร่วมกับยีสต์ที่มีสมบัติช่วยลดการสะสมของกรดแลคติกภายในระบบและส่งเสริมการผลิตคีเฟอร์รัน และเพื่อการผลิตคีเฟอร์รันในระดับอุตสาหกรรมจึงศึกษาการใช้น้ำตาลแลคโตสจากหางนมซึ่งเป็นวัสดุเศรษฐีจากกระบวนการผลิตเนยแข็งเป็นแหล่งคาร์บอนและคัดเลือกแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสม จากการคัดเลือกยีสต์ 6 สายพันธุ์ ประกอบด้วย *Torulaspora delbruekii* IFO 1626, *Saccharomyces cerevisiae* IFO 0216, *Debaryomyces hansenii* TISTR 5155, *Saccharomyces exiguum* TISTR 5081, *Zygosaccharomyces rouxii* TISTR 5044 และ *Saccharomyces carlsbergensis* TISTR 5018 โดยทำการเลี้ยงร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในอาหารที่มีหางนมเป็นแหล่งคาร์บอน พบว่าการเลี้ยงเชื้อ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 มีผลทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้นเป็น 0.81 และ 0.94 กรัมต่อลิตร ภายใต้สภาวะที่ไม่มีการเร芽และมีการเร芽 ตามลำดับ ซึ่งสูงกว่าการผลิตโดยใช้เชื้อเดียวที่ผลิตได้เพียง 0.58 กรัมต่อลิตร จากการศึกษาแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมพบว่าการใช้ยีสต์สกัดเป็นแหล่งในโตรเจนเพียงชนิดเดียวที่เพียงพอสำหรับการผลิตคีเฟอร์รัน สำหรับการศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตคีเฟอร์รันโดยเชื้อพัฒนา พบว่า การเลี้ยง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ในอาหารที่มีน้ำตาลแลคโตสจากหางนมและยีสต์สกัดความเข้มข้นร้อยละ 4 โดยนำหนักต่อปริมาตร พีออยของอาหารเริ่มต้นเท่ากับ 5.5 โดยมีปริมาณ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 และ *S. cerevisiae* IFO 0216 เริ่มต้นเท่ากับ 2.1×10^7 และ 4.0×10^6 cfu/ml ตามลำดับ ส่งผลให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอร์รันสูงสุด 1.07 กรัมต่อลิตร ภายในระยะเวลา 120 ชั่วโมง และจากการศึกษาการผลิตคีเฟอร์รันโดยเชื้อพัฒนาในถังหมัก พบว่าการเลี้ยงเชื้อพัฒนาภายใต้สภาวะที่มีการควบคุมปริมาณ

ออกซิเจนละลายน้ำร้อยละ 5 ร่วมกับการควบคุมพีเอชของระบบให้คงที่ที่ 5.5 มีผลทำให้ *L. kefir* *lactis* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอรันสูงสุดได้ 2.58 กรัมต่อลิตร ในการหมักแบบกะ และ 3.25 กรัมต่อลิตร ในการหมักแบบกึ่งกะ

Thesis Title	Kefiran production from skim milk by mixed cultures of <i>Lactobacillus kefiranofaciens</i> JCM 6985 and yeasts
Author	Miss Sirilaor Radchabut
Major Program	Biotechnology
Academic Year	2008

ABSTRACT

Kefiran is an exopolysaccharide produced by lactic acid bacteria, *Lactobacillus kefiranofaciens* JCM 6985. Due to the accumulation of lactic acid produced by lactic acid bacteria could inhibit cell growth and kefir production. The aim of this study was to perform the mixed culture of lactic acid bacteria with yeasts that are able to reduce lactic acid and promote kefir production. And also to evaluate the feasibility of producing kefir industrially, lactose from skim milk, a by-product from dairy industry, was used as carbon source and the suitable nitrogen source was investigated. Six strains of yeasts were examined: *Torulaspora delbruekii* IFO 1626, *Saccharomyces cerevisiae* IFO 0216, *Debaryomyces hansenii* TISTR 5155, *Saccharomyces exiguum* TISTR 5081, *Zygosaccharomyces rouxii* TISTR 5044 and *Saccharomyces carlsbergensis* TISTR 5018. The results showed that the mixed culture of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 and *S. cerevisiae* IFO 0216 gave the highest kefir production. The kefir production was increased from 0.58 g/l in the pure culture to 0.81 and 0.94 g/l in the mixed culture under static and shaking conditions, respectively. This study also showed that lactose from skim milk and yeast extract could be a low cost carbon source and a suitable nitrogen source, respectively, for kefir production. The maximum kefir production by the mixed culture of 1.07 g/l was achieved with 4% (w/v) lactose from skim milk, 4% (w/v) yeast extract, initial pH 5.5 and initial amounts of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 and *S. cerevisiae* IFO 0216 of 2.1×10^7 and 4.0×10^6 cfu/ml, respectively, for 120 h of fermentation time. The scale up of mixed culture in fermentor with aeration control at 5% dissolved oxygen and pH control at 5.5 gave of 2.58 g/l kefir production in batch culture and 3.25 g/l in fed-batch culture.

กิตติกรรมประกาศ

ข้าพเจ้าขอรับขอบพระคุณผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. เบญจมาส เซียร์ศิลป์ อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ที่กรุณาให้คำแนะนำในการทำวิจัย การค้นคว้าและการเขียนวิทยานิพนธ์ฉบับนี้ รวมไปถึงแนวทางในการดำเนินชีวิตและโอกาสต่างๆ ที่อาจารย์มอบให้ ขอรับขอบพระคุณรองศาสตราจารย์ ดร. อรัญ หันพงศ์กิตติกุล กรรมการที่ปรึกษาร่วมที่ให้คำแนะนำต่างๆ ในการทำงานวิจัยให้สำเร็จลุล่วงไปได้ด้วยดี ขอรับขอบพระคุณผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. ทิพรัตน์ วงศ์กรศิริประชานกรรมการและรองศาสตราจารย์ ดร. เพ็ญแข วันไชยชนวงศ์ กรรมการสอบที่กรุณาสละเวลาและให้คำแนะนำที่เป็นประโยชน์รวมทั้งตรวจแก้ไขวิทยานิพนธ์ให้ถูกต้องและสมบูรณ์ยิ่งขึ้น

ขอขอบคุณคณะอุตสาหกรรมเกษตรและบัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ ที่ให้ทุนสนับสนุนในการทำวิจัยในครั้งนี้

ขอรับขอบพระคุณ คุณพ่อ คุณแม่ และพี่น้องทุกคน ที่ให้กำลังใจ กำลังทรัพย์ และโอกาสในการศึกษามาโดยตลอด รวมทั้งพี่ๆ เพื่อนๆ น้องๆ และเจ้าหน้าที่ในคณะอุตสาหกรรมเกษตร ตลอดจนทุกๆ ท่านที่มิได้กล่าวนามมา ณ. ที่นี่ ที่มีส่วนช่วยให้วิทยานิพนธ์ฉบับนี้สำเร็จสมบูรณ์ด้วยดี

ศิริลักษณ์ ราชบุตร

สารบัญ

	หน้า
สารบัญ.....	(7)
LIST OF TABLE.....	(8)
LIST OF FIGURE.....	(12)
บทที่	
1 บทนำ.....	1
บทนำต้นเรื่อง.....	1
การตรวจสอบ.....	2
2 วิธีการวิจัย.....	26
วิธีการดำเนินการ.....	26
วัสดุและอุปกรณ์.....	33
3 ผลและวิจารณ์ผลการทดลอง.....	36
4 บทสรุปและข้อเสนอแนะ.....	68
เอกสารอ้างอิง.....	69
ภาคผนวก.....	78
ประวัติผู้เขียน.....	103

LIST OF TABLE

Table	Page
1. Yeasts found in kefir grains.....	15
2. Bacteria found in kefir grains.....	16
3. Typical composition of sweet whey and acid whey.....	24
4. Residual reducing sugar and amount of reducing sugar utilized by yeasts in modified MRS skim milk lactose medium at 48 h under shaken with 60 rpm.....	37
5. Residual lactic acid and amount of lactic acid utilized by yeasts in modified MRS-lactic acid medium at 48 h under shaken with 200 rpm.....	38
6. Cells growth of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under static condition at room temperature	85
7. Total kefiran production of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under static condition at room temperature	86
8. Cells growth of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature	86
9. Total kefiran production of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature.....	87
10. Cells growth by the mixed culture in a modified MRS-skim milk lactose medium with various nitrogen sources at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature.....	87
11. Total kefiran production by the mixed culture in a modified MRS-skim milk lactose medium with various nitrogen sources at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature	88
12. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on cells growth of <i>L. kefiransfaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	88
13. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on cells growth of <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	89

LIST OF TABLE (CONT.)

Table	Page
14. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on total kefiran production by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	89
15. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on reducing sugar in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	90
16. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	90
17. Effects of reducing sugar concentration from skim milk on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	90
18. Effect of yeast extract concentration on cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	91
19. Effect of yeast extract concentration on cells growth of <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	91
20. Effect of yeast extract concentration on total kefiran production by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	92
21. Effect of yeast extract concentration on reducing sugar in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	92
22. Effect of yeast extract concentration on pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	93
23. Effects of yeast extract concentration on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	93
24. Effect of initial pH on cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	93

LIST OF TABLE (CONT.)

Table	Page
25. Effect of initial pH on cells growth of <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	94
26. Effect of initial pH on total kefiran production by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperatur.....	94
27. Effect of initial pH on reducing sugar in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	95
28. Effect of initial pH on pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	95
29. Effects of initial pH on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.	95
30. Effect of yeast amount on cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	96
31. Effect of yeast amount on cells growth <i>S. cerevisiae</i> IFO0216 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	96
32. Effect of yeast amount on total kefiran production by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature..	97
33. Effect of yeast amount on reducing sugar in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	97
34. Effect of yeast amount on pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	98
35. Effects of yeast amount on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	98
36. Effect of aeration on cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 of the mixed culture in batch culture at room temperature	98
37. Effect of aeration on cells growth of <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 of the mixed culture in batch culture at room temperature	99

LIST OF TABLE (CONT.)

Table		Page
38. Effect of aeration on total kefiran production by <i>L. kefiransfaciens</i> JCM 6985 of the mixed culture in batch culture at room temperature		99
39. Effect of aeration on reducing sugar of the mixed culture in batch culture at room temperature.....		100
40. Effect of aeration on pH of the mixed culture in batch culture at room temperature.....		100
41. $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefiransfaciens</i> JCM 6985 in batch culture at room temperature		101
42. Cell growth of <i>L. kefiransfaciens</i> JCM 6985 of the mixed culture in batch and fed-batch culture at room temperature		101
43. Cell growth of <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 of the mixed culture in batch and fed-batch culture at room temperature		101
44. Total kefiran production by <i>L. kefiransfaciens</i> JCM 6985 in batch and fed-batch culture at room temperature		102
45. Residual lactose of the mixed culture in batch and fed-batch culture at room temperature.....		102

LIST OF FIGURE

Figure	page
1. Generalized diagram of the conversion of lactose and galactose to EPS and glycolysis in lactic acid bacteria.....	6
2. Structure of exopolysaccharide from <i>S. thermophilus</i> S3.....	11
3. Structure of exopolysaccharide from <i>L. delbrueckii</i> . subsp. <i>bulgaricus</i> NCFB 2074.....	11
4. Structure of exopolysaccharide from <i>L. delbrueckii</i> ssp. <i>bulgaricus</i> LBB.B26....	11
5. Structure of kefiran.....	13
6. Process of making cheese.....	25
7. Cells growth and total kefiran production of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under static condition at room temperature.....	40
8. Cells growth and total kefiran production of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature.....	41
9. Cells growth and total kefiran production by the mixed culture in a modified MRS-skim milk lactose medium with various nitrogen sources at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature.....	43
10. Effects of reducing sugar concentration from skim milk on cells growth of <i>L. kefirano faciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 and total kefiran production in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	46
11. Effects of reducing sugar concentration from skim milk on reducing sugar and pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	47
12. Effects of reducing sugar concentration from skim milk on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefirano faciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring conditionat 120 rpm at room temperature	48

LIST OF FIGURE (CONT.)

Figure	Page
13. Effects of yeast extract concentration on cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 and total kefiran production in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	50
14. Effects of yeast extract concentration on reducing sugar and pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	51
15. Effects of yeast extract concentration on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	52
16. Effects of initial pH on cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 and total kefiran production in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	54
17. Effects of initial pH on reducing sugar and pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	55
18. Effects of initial pH on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.....	56
19. Effects of yeast amount on cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO0216 and total kefiran production in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm	58
20. Effects of yeast amount on reducing sugar and pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature	59
21. Effects of yeast amount on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm.	60
22. Effects of aeration on cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 and total kefiran production of the mixed culture in batch culture at room temperature	62

LIST OF FIGURE (CONT.)

Figure		page
23.	Effects of aeration on reducing sugar and pH of the mixed culture in batch culture at room temperature.....	63
24.	Yield and productivity of kefiran by <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 in the mixed culture of batch culture at room temperature	64
25.	Cells growth of <i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216 and total kefiran production of the mixed culture in batch and fed-batch culture at room temperature.....	66
26.	Reducing sugar of the mixed culture in batch and fed-batch culture at room temperature.....	67
27.	Composition of skim milk and pretreated skim milk with lactose glucose and gaclactose.....	79
28.	Standard curve of total sugar analyzed by Anthone method.....	81
29.	Standard curve of reducing sugar analyzed by Nelson-Somogyi method.....	82
30.	Standard curve of lactic acid analyzed by HPLC method.....	83
31.	Standard curve of bovine serum albumin by Lowry method.....	84

บทที่ 1

บทนำ

บทนำต้นเรื่อง

คีเฟอรันเป็นสารประกอบออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ที่มีลักษณะเป็นเมือกเหนียวมีความยืดหยุ่นสูง สามารถผลิตได้จากแบคทีเรียกรดแลคติก *Lactobacillus kefiransaciens* ที่สามารถกัดแยกได้จากก้อนเชื้อคีเฟอร์เกرنซึ่งใช้เป็นหัวเชื้อสำหรับหมักนมเปรี้ยวของชนพื้นเมืองในประเทศไทยเช่น ในทางการแพทย์พบว่าคีเฟอรันมีสมบัติเป็นสารต้านมะเร็งสามารถใช้เป็นยาரักษาเนื้องอก (Shiomi *et al.*, 1982) นอกจากนี้ยังพบว่าคีเฟอรันมีสมบัติเป็นสารขับยุงการเติบโตของ จุลินทรีย์ก่อโรคบางสายพันธุ์ และสามารถใช้เป็นสารช่วยสมานแผลที่เกิดจากการติดเชื้อ *Staphylococcus aureus* ในหนู (Rodrigues *et al.*, 2005) รวมทั้งมีรายงานการใช้คีเฟอรันเป็นสารเพิ่มความหวานในอุดสาหกรรมการผลิตเครื่องดื่มและใช้เป็นสารเพิ่มความหนืดหรือสารทดแทนไขมันในอุดสาหกรรมนม (Kobayama *et al.*, 1997; Cheirsilp *et al.*, 2003) จากงานวิจัยที่เกี่ยวข้องกับการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiransaciens* พบว่าเมื่อกระบวนการหมักผ่านไประยะหนึ่ง ปริมาณกรดแลคติกที่สะสมในระบบเพิ่มขึ้น ทั้งนี้เนื่องจากในกระบวนการเมแทบอลิซึมของแบคทีเรียกรดแลคติกจะมีการผลิตกรดแลคติกขึ้นภายในเซลล์และมีการขับออกสู่ภายนอกเซลล์ในเวลาต่อมา มีผลทำให้เกิดการขับยุงการเติบโตและการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiransaciens* นอกจากนี้จากการรายงานการศึกษากลุ่มยีสต์และแบคทีเรียกรดแลคติกอาศัยอยู่ร่วมกันในสภาพพึ่งพา (symbiosis) โดยยีสต์จะอยู่บริเวณส่วนผิวด้านนอกของก้อนคีเฟอร์เกرن โดยทำหน้าที่ควบคุมปริมาณกรดแลคติกและรักษาสภาพไว้อาศาให้กับแบคทีเรียกรดแลคติก ในขณะที่แบคทีเรียกรดแลคติกจะฝังตัวอยู่บริเวณภายในของก้อนเชื้อคีเฟอร์เกرن และมีการผลิตสารบางอย่างที่มีความจำเป็นสำหรับการเติบโตของยีสต์ ทำให้ยีสต์สามารถเติบโตได้ (Marshall *et al.*, 1984; Margulis, 1995; Cheirsilp *et al.*, 2003) ดังนั้นการเลี้ยง *L. kefiransaciens* ร่วมกับยีสต์จึงน่าจะมีส่วนช่วยให้ *L. kefiransaciens* มีการเติบโตและการผลิตคีเฟอรันเพิ่มขึ้น โดยเฉพาะอย่างยิ่งยีสต์ที่สามารถใช้กรดแลคติกได้ จากการศึกษาแหล่งการบัน凶ที่เหมาะสมในการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiransaciens* พบว่านำ้ำตาลแลคโตสเป็นแหล่งการบัน凶ที่ให้การเติบโตและการผลิตคีเฟอรันได้ดีที่สุด (Yokoi and Watanabe, 1992) แต่อย่างไรก็ตามนำ้ำตาลแลคโตสถือเป็นวัตถุดิบที่มีราคาแพง ทำให้ต้นทุนในกระบวนการผลิตสูง ดังนั้นงานวิจัยนี้จึงสนใจวัตถุดิบที่จะใช้แทนนำ้ำตาลแลคโตส คือ หางนม ซึ่งเป็นวัสดุเศรษฐีจากการผลิตเนยแข็งที่ไม่มีราคาแต่คุณค่าของนำ้ำตาลแลคโตส จึงเป็นการช่วยลดต้นทุนในการกระบวนการผลิตคีเฟอรัน อีกทั้งสามารถช่วยลดค่าใช้จ่ายในการนำ้ำดองเสียจากอุดสาหกรรม

แปรรูปเนยแข็งได้อีกด้วย โดยในงานวิจัยครั้งนี้ศึกษาการเพิ่มประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์ันของ *L. kefiransaciens* โดยการเลี้ยงร่วมกับยีสต์สายพันธุ์ที่สามารถลดการสะสมของกรดแอลกอติกภายในระบบและมีสมบัติช่วยส่งเสริมการผลิตคีเฟอร์ันเมื่อใช้งานมเป็นวัตถุคิด รวมทั้งศึกษาพัฒนาปรับเปลี่ยนชนิดและปริมาณแหล่งในไตรเจน เพื่อให้มีความสะดวกในการเตรียมอาหารสำหรับการผลิตคีเฟอร์ันและเป็นการลดต้นทุนในกระบวนการผลิต นอกจากนี้ยังศึกษาสภาพที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์ันของ *L. kefiransaciens* เมื่อเลี้ยงร่วมกับยีสต์ และสุดท้ายศึกษาเปรียบเทียบประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์ันของ *L. kefiransaciens* เมื่อเลี้ยงร่วมกับยีสต์ภายใต้การหมักแบบกระดาษและกึ่งกระดาษ

การตรวจสอบสาร

1. สารประกอบออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ (Exopolysaccharide, EPS)

ออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ (Exopolysaccharide) เป็นสารโพลีเมอร์อินทรีย์ที่ผลิตโดยจุลินทรีย์ในขณะที่เซลล์กำลังเติบโตและขับออกสู่ภายนอกเซลล์ มีลักษณะเป็นเมือกเหนียวหรือเป็นยางหนืด ซึ่งองค์ประกอบส่วนใหญ่เป็นสารในกลุ่มคาร์โบไฮเดรตที่จุลินทรีย์สร้างขึ้นเพื่อป้องกันยั้นตราอย่างแรงด้วยตัวเองที่ไม่เหมาะสมและป้องกันการถูกกิน (phagocytosis) จากโปรตอฟ้า (Van den Berg *et al.*, 1993) โดยทั่วไปออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่ผลิตโดยจุลินทรีย์มักมีมวลโมเลกุลสูงกว่า 10^6 Dalton ตาม Agira (1992 อ้างโดย วรารัตน์ วงศ์ศุภชาติ, 2551)

1.1 การจำแนกประเภทของออกโซโพลิแซ็กคาไรด์

การจัดจำแนกประเภทของออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ขึ้นอยู่กับหลักเกณฑ์ที่ใช้แบ่งซึ่งมีดังต่อไปนี้

1.1.1 การจำแนกตามลักษณะการสร้างสารประกอบของออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ของจุลินทรีย์

การสร้างออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ของจุลินทรีย์มักจะมีความสัมพันธ์กับลักษณะโครงสร้างของเซลล์ ซึ่งการจำแนกสารประกอบของออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ด้วยหลักการดังกล่าวสามารถจัดจำแนกได้ 2 ประเภท คือ

- สารประกอบของออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่เกาะติดรอบผนังเซลล์ (capsular exopolysaccharide) เป็นออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่มีลักษณะรูปร่างแน่นอน โดยมีการเกาะติดรอบๆ ผนังเซลล์ของจุลินทรีย์ Agira (1992 อ้างโดย วรารัตน์ วงศ์ศุภชาติ, 2551)

- สารประกอบของออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่สะสมในน้ำหมัก (broth exopolysaccharide) เป็นออกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่สามารถพบได้โดยทั่วไป มีลักษณะเป็นเมือกเหนียว รูปร่างไม่แน่นอน

ซึ่งการผลิตสารประกอบออกโซพอลิแซ็คคาไรด์ชนิดดังกล่าวมีผลทำให้อาหารเลี้ยงเชื้อมีความหนืดเพิ่มขึ้น (วิลาวัณย์ เจริญจิราบรรกุล, 2530; Gassem *et al.*, 1997)

1.1.2 การจำแนกตามชนิดของโมโนเมอร์ (monomer) ที่เป็นองค์ประกอบ สามารถจำแนกได้ 4 ประเภท คือ (Sutherland, 1995)

1) เอกโซพอลิแซ็คคาไรด์ที่มีสารอินทรีย์เป็นองค์ประกอบ สารอินทรีย์ที่สามารถพบในโครงสร้างของเอกสารอลิแซ็คคาไรด์ได้แก่ อะซิเตต ไพรูเวท ชักซิเนต และโพรพิโอลเอนต ซึ่งสารเหล่านี้จะมีผลต่อประจุโดยรวม (overall charge) ของพอลิแซ็คคาไรด์ นอกจากสามารถกรดละเมืองบางชนิด เช่น ซีริน หรือกรดกลูตามิค เป็นองค์ประกอบภายในโครงสร้างของเอกสารอลิแซ็คคาไรด์ที่ได้จากแบคทีเรียบางสายพันธุ์

2) เอกโซพอลิแซ็คคาไรด์ที่มีสารอินทรีย์ฟอสเฟตเป็นองค์ประกอบ สารอินทรีย์ฟอสเฟตที่พบจะมีลักษณะคล้ายกรด teichoic ที่อยู่ในรูป phosphorelated exopolysaccharide ซึ่งจะพบได้ในส่วนผนังเซลล์ของแบคทีเรียแกรมบวก

3) โซโมพอลิแซ็คคาไรด์ (homopolysaccharide) เป็นเอกสารอลิแซ็คคาไรด์ที่มีโมโนเมอร์หรือนิวคลีโอไทด์ของน้ำตาลเพียงชนิดเดียวต่อกันเป็นสายยาวด้วยพันธะ ไกลโคซิเดิก ซึ่งโดยส่วนใหญ่จะเป็นน้ำตาลกลูโคสหรือน้ำตาลฟรุกโตส สามารถจำแนกได้เป็น 4 กลุ่มย่อยๆ ดังต่อไปนี้

ก. กลุ่ม α - β -glucan เช่น กลูแคน (glucan) ภายในโมเลกุลจะประกอบด้วยน้ำตาลกลูโคสต่อกันเป็นสายยาว โดยแต่ละชนิดจะมีพันธะที่จับแทรกต่างกัน ทำให้สามารถแบ่งกลูแคนได้เป็นหลายชนิด เช่น bacterial cellulose (β -D glucan) pullulan (α -D glucan) และ scleroglucan (1,3- β -D glucan)

ข. กลุ่ม β -D-glucan เช่น curdian (1, 3- β -glucan)

ค. กลุ่ม fructans เช่น ลีแวน (levan) เป็นเอกสารอลิแซ็คคาไรด์ที่มีน้ำตาลฟรุกโตสเป็นนิวคลีโอไทด์จับกันด้วยพันธะ β -2-6 glycosidic พลิตโดย *Streptococcus salivarius* (Cerning, 1990)

ง. กลุ่มอื่น ๆ เช่น polygalactan

4) เอทเทอโรพอลิแซ็คคาไรด์ (heteropolysaccharide) เป็นเอกสารอลิแซ็คคาไรด์ที่สามารถพบได้โดยทั่วไป โครงสร้างภายในประกอบด้วยนิวคลีโอไทด์ของน้ำตาลมากกว่า 1 ชนิดที่ต่อกันเป็นสายด้วยพันธะ ไกลโคซิเดิก เอทเทอโรพอลิแซ็คคาไรด์ที่พบส่วนใหญ่จะมีนิวคลีโอไทด์ของน้ำตาลกลูโคสกับกาแลคโตสเป็นองค์ประกอบ แต่ก็มีที่พบ แรมโนส ฟรุกโตส หรือแมนโนส เป็นองค์ประกอบ นอกจากนี้อาจมีองค์ประกอบอื่น ๆ เช่น sn-glycerol-3-phosphate, N-acetyl aminosugar หรือหมู่ acetyl เป็นองค์ประกอบรวมอยู่ด้วย (ระพีพรรณ เติมดันท์, 2547) การมีองค์ประกอบภายในโมเลกุลที่แตกต่างกัน จะทำให้สมบัติของสารประกอบพอลิแซ็คคาไรด์มีความแตกต่างกัน

1.1.3 การจำแนกตามประจุไฟฟ้าภายในโครงสร้างของเอกโซโพลิแซ็กคาไรด์ (หนึ่ง เดียว สามารถจำแนกได้เป็น 3 ประเภท คือ

1) เอกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่มีประจุลบ (anionic exopolysaccharide) เป็นพอลิแซ็กคาไรด์ที่มีโครงสร้างประกอบด้วยโมเลกุลของกรดญูโรนิก กรดอินทรี หรือ หมู่อะซิติด ตัวอย่างเช่น เจลแลน (gellan) เป็นเอกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่ผลิตโดย *Sphingomonas paucimobilis* ภายในโมเลกุลประกอบด้วยนิวคลีโอไทด์ของกลูโคสต่อกับกรดกลูโคโนนิกและน้ำตาลแรมโนสตามลำดับ หรือเซนแทน (xanthan) ที่มีนิวคลีโอไทด์ของน้ำตาลmannonoสต์กับกรดกลูโคโนนิก (Nampoothiri *et al.*, 2003; Winter, 1978)

2) เอกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่มีประจุเป็นกลาง (neutral exopolysaccharide) เป็นพอลิแซ็กคาไรด์ที่มีเพียงนิวคลีโอไทด์ของน้ำตาลเป็นองค์ประกอบ เช่น เอกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่ผลิตโดย *Streptococcus thermophilus SY* ภายในโมเลกุลประกอบด้วยนิวคลีโอไทด์ของน้ำตาลกลูโคสต่อกับกาแลคโตสและแมนโนส ในอัตราส่วน 2:4.5:1 ตามลำดับ (Ricciardi *et al.*, 2002)

3) เอกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่มีประจุบวก (cationic exopolysaccharide) เป็นพอลิแซ็กคาไรด์ที่พบได้น้อย โดยส่วนใหญ่ผลิตโดยเชื้อราก

1.2 กระบวนการผลิตสารประกอบเอกโซโพลิแซ็กคาไรด์

สารประกอบเอกโซโพลิแซ็กคาไรด์เป็นผลผลิตจากสิ่งมีชีวิตขนาดเล็ก เช่น แบคทีเรีย ยีสต์หรือพืชบางสายพันธุ์ ภายในโมเลกุลจะประกอบด้วยด้วยนิวคลีโอไทด์ของน้ำตาลแบบซ้ำๆ ระหว่าง 3-7 หน่วยต่อกันด้วยพันธะไกโลโคไซดิก (glycosidic bond) ในปัจจุบันมีการนำเอกโซโพลิแซ็กคาไรด์มาใช้กันอย่างแพร่หลายทั่วโลกในการอุดตสาหกรรมเครื่องสำอาง อาหารเพื่อสุขภาพ หรือแม้แต่ในการแพทย์ตาม แต่อย่างไรก็ตามเอกโซโพลิแซ็กคาไรด์ที่มักได้รับการยอมรับจากผู้บริโภค ส่วนใหญ่จะเป็นผลผลิตที่ได้จากจุลินทรีย์ในกลุ่มแบคทีเรียกรดแลคติก ซึ่งเป็นแบคทีเรียที่สามารถพัฒนาโดยทั่วไปในอาหารหมัก จนได้รับการยอมรับว่าเป็นจุลินทรีย์ที่มีความปลอดภัยและไม่เป็นอันตรายต่อผู้บริโภค (Generally Recognize As Safe, GRAS) สำหรับขั้นตอนและกระบวนการสังเคราะห์สารประกอบเอกโซโพลิแซ็กคาไรด์จะเริ่มต้นเมื่อเซลล์แบคทีเรียกรดแลคติกมีการนำโมเลกุลของกาแลคโตส (น้ำตาลโมเลกุลคู่) โครงสร้างประกอบด้วยกลูโคสต่อกับกาแลคโตสด้วยพันธะไกโลโคไซดิก) เข้าสู่เซลล์โดยผ่านช่องโปรตีนที่มีความจำเพาะต่อชนิดของน้ำตาลบริเวณเยื่อหุ้มเซลล์ ด้วยการทำงานของ phosphoenolpyruvate (PEP)-sugar phosphotransferase system (PTS) พร้อมกับมีการเติมหมู่ฟอสเฟตให้กับกาแลคโตส (lactose-6-P) ก่อนจะมีการเคลื่อนที่เข้าสู่ไซโตพลาสซึม เมื่อโมเลกุลของ lactose-6-P

เข้าสู่ภายในเซลล์ lactose-6-P จะถูกสลายพันธะ ไกลโภซิดิกที่จับกันระหว่าง โมเลกุลของกลูโคสและกาแลคโตส ได้เป็น โมเลกุลของกลูโคสและ galactose-6-P โดยมี phospho- β - galactosidase เป็นตัวเร่งปฏิกิริยา สำหรับ โมเลกุลของกลูโคสที่ได้จะเข้าสู่กระบวนการ ไกลโภซีสและกระบวนการ สังเคราะห์ออกไซพอลิแซ็คไครด์ ตัวนี้ โมเลกุลของ galactose-6-P จะถูกเปลี่ยนเป็น tagatose-6-P และ tagatose-1,6-diP โดยมี.enoen ไซม์ galactose-6-phosphate kinase และ tagatose-6-phosphate isomerase เป็นตัวเร่งปฏิกิริยาตามลำดับ ก่อนเข้าสู่กระบวนการ ไกลโภซีส ในขณะที่บาง โมเลกุลของน้ำตาล แผลโตสมีการเคลื่อนที่เข้าสู่เซลล์โดยกระบวนการแพร่ผ่านเยื่อหุ้มเซลล์ซึ่งมี.enoen ไซม์ β -galactoside permease เป็นตัวนำเข้าสู่เซลล์ (ประดิษฐ์ พงศ์ทองคำ, 2546) เมื่อ โมเลกุลของแผลโตสเคลื่อนที่เข้าสู่ภายในเซลล์ ลำดับต่อมาจะเกิดกระบวนการสลายพันธะ ไกลโภซิดิกของน้ำตาลแผลโตสได้เป็น โมเลกุลของกลูโคสและกาแลคโตส โดยมี.enoen ไซม์ β -galactosidase เป็นตัวเร่งปฏิกิริยา และในขณะเดียวกันจะมีการเติมหมู่ฟอสเฟตให้กับ โมเลกุลของกลูโคส โดยมี glucokinase เป็นตัวเร่งปฏิกิริยา ได้เป็น glucose-6-phosphate ซึ่งจะเข้าสู่กระบวนการ ไกลโภซีสและกระบวนการ สังเคราะห์ออกไซพอลิแซ็คไครด์ต่อไป สำหรับ โมเลกุลของน้ำตาลกานแผลโตสจะถูกเติมหมู่ฟอสเฟต โดยมี.enoen ไซม์ galactokinase เป็นตัวเร่งปฏิกิริยา ได้เป็น galactose-1-phosphate และเข้าสู่กระบวนการ สังเคราะห์ออกไซพอลิแซ็คไครด์ เช่นกัน

1.3 การผลิตออกไซพอลิแซ็คไครด์จากแบคทีเรียกรดแผลติก

ในการผลิตออกไซพอลิแซ็คไครด์ของจุลินทรีย์ จำเป็นต้องอาศัยกระบวนการหมักภายในตัวภาพแวดล้อมที่เหมาะสมสำหรับกระบวนการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คไครด์ ซึ่ง Linton และคณะ (1991 อ้างโดย ศุภศิลป์ มณีรัตน์, 2543) รายงานว่า ออกไซพอลิแซ็คไครด์ที่ได้จากจุลินทรีย์จะมีความหลากหลายมากกว่า ออกไซพอลิแซ็คไครด์ที่ได้จากสิ่งที่มีชีวิตชนิดอื่นๆ ทั้งนี้เนื่องจาก จุลินทรีย์แต่ละชนิดมีความสามารถในการผลิตออกไซพอลิแซ็คไครด์ได้แตกต่างกันถึงแม้ว่าจะใช้วัตถุคิบชนิดเดียวกัน นอกจากนี้ยังพบว่า จุลินทรีย์ในสกุลเดียวกันแต่ต่างสายพันธุ์ จะมีการผลิตออกไซพอลิแซ็คไครด์ที่แตกต่างกัน ซึ่งการผลิตออกไซพอลิแซ็คไครด์ของแบคทีเรียกรดแผลติกจะขึ้นอยู่กับองค์ประกอบของอาหารเลี้ยงเชื้อ ได้แก่ แหล่งคาร์บอน แหล่งในไตรเจน และสภาวะแวดล้อมในการเพาะเลี้ยง ได้แก่ อุณหภูมิ พิอช ปริมาณออกซิเจน และระยะเวลาที่ใช้ในการหมัก (Cerning, 1990) รวมทั้งสายพันธุ์ของจุลินทรีย์ Linton และคณะ (1991 อ้างโดย ศุภศิลป์ มณีรัตน์, 2543)

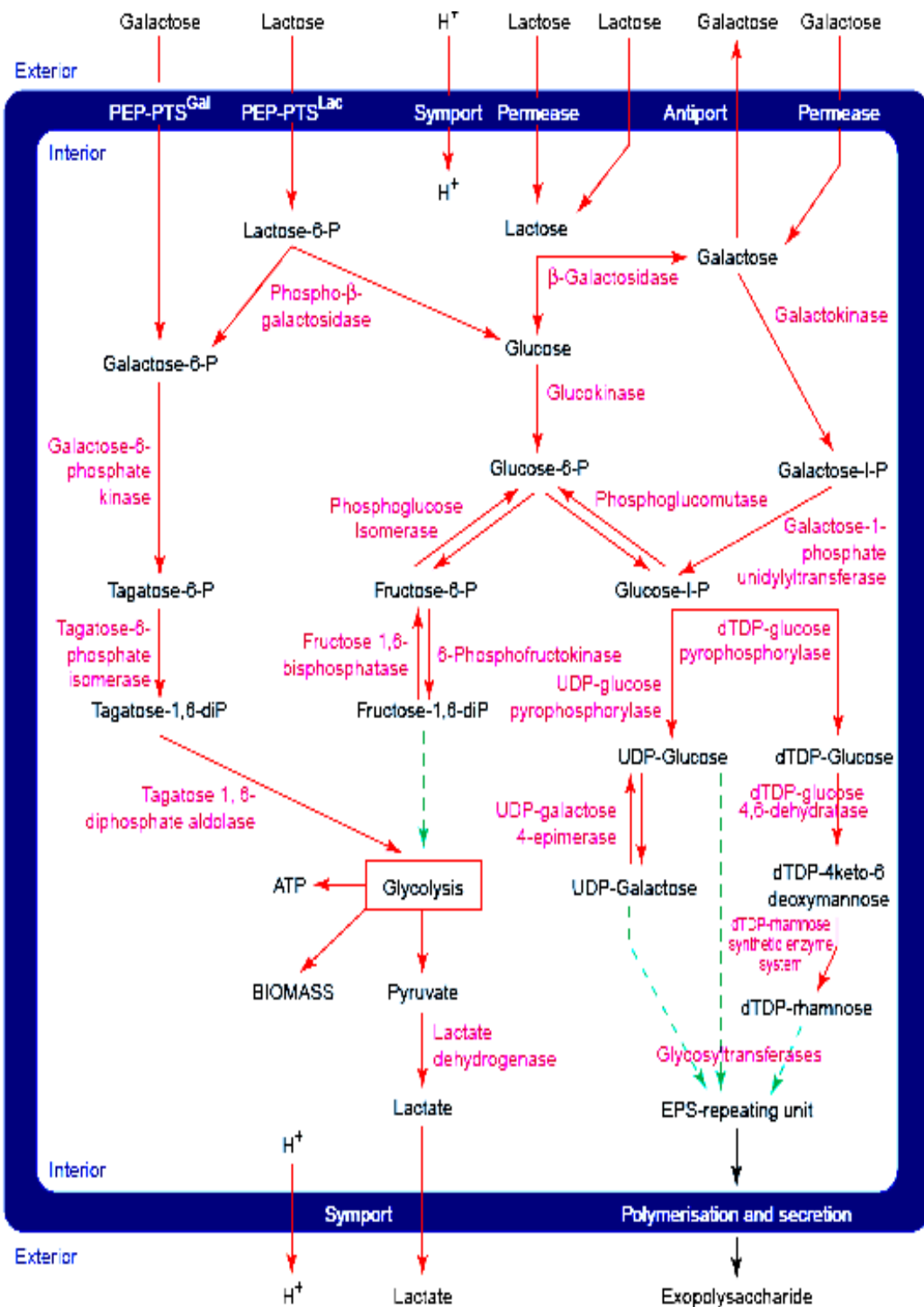


Figure 1. Generalized diagram of the conversion of lactose and galactose to EPS and glycolysis in lactic acid bacteria.

ที่มา : Welman และ Maddox (2003)

1.3.1 แหล่งการบอน

แบคทีเรียกรดแอลกอติกใช้แหล่งการบอนที่เป็นน้ำตาลสำหรับการสังเคราะห์พลังงานเพื่อใช้ในกระบวนการเติบโตและการผลิตເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ ຜຶ່ງໂດຍທ່ານີ້ແບກທີ່ເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ແຕ່ລະສາຍພັນຊູຈະມີຄວາມສາມາດໃນການໃໝ່ນໍາຕາລແຕ່ລະນິດແຕກຕ່າງກັນ ທັງນີ້ເນື່ອງຈາກມີເອນໄຟມໍ່ທີ່ເກີ່ວຂຶ້ອງກັນກະບວນການປັບປຸງແປ່ງໂມເລກຸລຂອງນໍາຕາລໄຟເໜືອນກັນ ດັ່ງທີ່ Cerning ແລະຄະນະ (1994) ສຶກຍາການຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ຂອງ *Lactobacillus casei* CG11 ເມື່ອໃໝ່ນໍາຕາລໜິດຕ່າງໆ ປະກອບດ້ວຍ ນໍາຕາລກຸລໂຄສ ກາແລຄໂຕສ ແລກໂຕສ ມອດໂຕສ ຊູໂຄຣສ ແລະເມລີໄບໂອສ ປົມມາລີ 2-20 ກຣັມຕ່ອລິຕ່າງ ເປັນແຫ່ງການພົບວ່າການໃໝ່ກຸລຸໂຄສປົມມາລີ 20 ກຣັມຕ່ອລິຕ່າງ ທຳໄໝ *L. casei* CG11 ສາມາດຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ສູງສຸດ 160 ມິລິກຣັມຕ່ອລິຕ່າງ ເມື່ອວິເຄາະຫຼັງກີ່ປະກອບທາງເຄີຍຂອງເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ທີ່ໄດ້ພົບວ່າເມື່ອໃໝ່ນໍາຕາລກຸລໂຄສເປັນແຫ່ງການພົບວ່າ *L. casei* CG11 ຈະຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ທີ່ມີກຸລຸໂຄສເປັນອົງກີ່ປະກອບມາກວ່າຮ້ອຍລະ 86 ແຕ່ຫາກໃໝ່ນໍາຕາລແລຄໂຕສເປັນແຫ່ງການພົບວ່າເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ທີ່ໄດ້ມີກຸລຸໂຄສເປັນອົງກີ່ປະກອບເພີ່ມຮ້ອຍລະ 63 ສ່ວນທີ່ແລ້ວເປັນນໍາຕາລກາແລຄໂຕສ ຜຶ່ງສອດຄູ່ອັງກັນກັບພົດກາຣົດໂຄລອງຂອງ Grobien ແລະຄະນະ (1997) ທີ່ສຶກຍາການຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ຂອງ *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* NCFB 2772 ພົບວ່າການໃໝ່ນໍາຕາລກຸລໂຄສເປັນແຫ່ງການພົບວ່າ ທຳໄໝເຊື້ອສາມາດຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ໄດ້ສູງຖື່ງ 95 ມິລິກຣັມຕ່ອລິຕ່າງ ແຕ່ເມື່ອໃໝ່ນໍາຕາລຸໂຮກໂຕສເປັນແຫ່ງການພົບວ່າເຊື້ອສາມາດຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ໄດ້ເພີ່ມ 24 ມິລິກຣັມຕ່ອລິຕ່າງ ໃນຂະນະທີ່ Tallon ແລະຄະນະ (2003) ພົບວ່າການເລື້ອງ *Lactobacillus plantarum* EP56 ໃນອາຫານທີ່ມີແລຄໂຕສເປັນແຫ່ງການພົບວ່າ ທຳໄໝເຊື້ອມີການເຕີບໂຕແລກ ແລະຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ໄດ້ດີທີ່ສຸດ ແຕ່ຫາກທຳການເພີ່ມເລື້ອງໃນອາຫານທີ່ມີນໍາຕາລຸໂຮກໂຕສເປັນແຫ່ງການພົບວ່າເຊື້ອຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ໄດ້ນ້ອຍທີ່ສຸດ ນອກຈາກນີ້ຍັງມີການສຶກຍາການໃໝ່ຫາງນມເປັນແຫ່ງການພົບວ່າສຳຮັບການຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ຂອງ *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* ກາຍໄດ້ຮັບແນບການຜົດແນບຕ່ອນເນື່ອງໄດ້ Shene ແລະ Brovo (2007) ຜຶ່ງພົບວ່າເຊື້ອສາມາດຜົດສາຮາປະກອບເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ໄດ້ສູງສຸດ 860 ມິລິກຣັມຕ່ອລິຕ່າງ ເມື່ອໃໝ່ອັດກາຣາໄຫລຂອງສັບສເຕຣທເທົ່າກັບ 0.36 ລິຕ່ຣັດຕ່ອ່າວ່າໂມງ ແລະຈາກກາຣົດໂຄລອງຂອງ Gassem ແລະຄະນະ (1997) ທີ່ເພີ່ມເລື້ອງ *Lactobacillus delbruekii* ssp. *bulgaricus* RR ໃນອາຫານທີ່ມີຫາງນມເປັນແຫ່ງການພົບວ່າ ກາຍໄດ້ສົກວະທີ່ມີພື້ນຂອງອາຫານເຮັມຕົ້ນ 6.2 ທີ່ອຸ່ນຫຼຸມ 32 ອົງຄາເຊລເຊີບສ ເປັນເວລາ 72 ຂໍ້ວິໂມງ ພົບວ່າການເລື້ອງເກີຍໄດ້ສົກວະດັ່ງກ່າວມີຜົດທຳໃໝ່ອາຫານເລື້ອງເກີຍເຊື້ອມີຄວາມໜຶດເພີ່ມເຂົ້າ ທັງນີ້ເປັນຜົດເນື່ອງຈາກເຊື້ອມີການຜົດເອກໂຫຼພອລີແຊັກຄາໄຣດ໌ແລກຂັບອອກມາກາຍນອກເຊລດ໌ ຜຶ່ງເມື່ອວິເຄາະຫຼັງກີ່ປະກອບທາງເຄີຍໄດ້ພົບວ່າມີປົມມາລີ 0.8 ກຣັມຕ່ອລິຕ່າງ

1.3.2 แหล่งในโตรเจน

แหล่งในโตรเจนมีบทบาทที่สำคัญต่อการเติบโตและการสังเคราะห์oen ไขม์ที่เกี่ยวข้องกับการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ของจุลินทรีย์ จากผลการศึกษาของ Kimmel และคณะ (1998) พบว่าการใช้ bacto-casitone ปริมาณ 30 กรัมต่อลิตร มีผลทำให้ *L. delbrueckii* subsp. *bulgaricus* RR มีการเติบโตและผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์เพิ่มขึ้นเป็น 354 มิลลิกรัมต่อลิตร โดยมีอัตราการผลิตจำเพาะเท่ากับ 101.4 มิลลิกรัมต่อกิโลเมตรเซลล์ Macedo และคณะ (2002) ศึกษาการใช้หางนมเป็นแหล่งในโตรเจนในการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ของ *Lactobacillus rhamnosus* RW-9595M แต่พบว่าหางนมไม่เหมาะสมสำหรับใช้เป็นแหล่งในโตรเจนในการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ ทั้งนี้เนื่องจากมีปริมาณองค์ประกอบของแหล่งในโตรเจนน้อยเกินไป แต่จากที่ VanEngelgem และคณะ (2004) ศึกษาการใช้ whey protein hydrolysis (lactalbumin hydrolysate) เป็นแหล่งในโตรเจนสำหรับการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ของ *Streptococcus thermophilus* ST 111 พบว่าการเติม whey protein hydrolysis ปริมาณร้อยละ 1.6 ทำให้เชื้อมีการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์เพิ่มขึ้นเป็น 5.5×10^8 cfu/ml และ 330 มิลลิกรัมต่อลิตร ตามลำดับ ซึ่งสูงกว่าชุดการทดลองที่ไม่เติม whey protein hydrolysis ที่มีปริมาณเชื้อและออกไซพอลิแซ็คคาไรค์เพียง 2.5×10^8 cfu/ml และ 70 มิลลิกรัมต่อลิตร ตามลำดับ ส่วน Amatayakul และคณะ (2006) ศึกษาผลของสัดส่วนระหว่างโปรตีนเคชันต่อเวย์ต่อการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ของแบคทีเรียกรดแคลคติก 2 สายพันธุ์คือ สายพันธุ์ที่มีลักษณะการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์เป็นแบบสารเมือก (ropy culture) กับสายพันธุ์ที่มีลักษณะการผลิตเป็นแบบเกาะรอบเซลล์ (capsular culture) ซึ่งพบว่าปริมาณโปรตีนเคชันที่เพิ่มขึ้นมีผลทำให้แบคทีเรียทั้ง 2 สายพันธุ์มีการเติบโตเพิ่มขึ้น โดยชุดการทดลองที่มีปริมาณโปรตีนเคชันต่อเวย์ในอัตราส่วน 4:1 ส่งผลให้แบคทีเรียกรดแคลคติกทั้ง 2 สายพันธุ์มีการเติบโตสูงสุด และการใช้โปรตีนเคชันต่อเวย์ในอัตราส่วน 3:1 ทำให้เชื้อแบคทีเรียกรดแคลคติกทั้งสองสายพันธุ์ให้การผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์การผลิตสูงสุด แต่ย่างไรก็ตาม Cerning (1990) มีการรายงานว่าเยสต์สกัดเป็นแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมสำหรับการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ของแบคทีเรียกรดแคลคติก ทั้งนี้เนื่องจากเยสต์สกัดมีวิตามินและแร่ธาตุที่จำเป็น ซึ่งทำหน้าที่เป็นโคเอนไซม์ให้กับเอนไซม์บางชนิดภายในเซลล์ จึงมีผลช่วยส่งเสริมการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ของแบคทีเรียกรดแคลคติก (Cappuccino and Sherman, 2008; สมใจ ศิริโภค, 2547) และจากที่ Ricciardi และคณะ (2002) ศึกษาปริมาณเยสต์สกัดที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ของ *Streptococcus thermophilus* SY พบว่าการใช้เยสต์สกัด 4 กรัมต่อลิตร ทำให้เชื้อมีการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์สูงสุด 152 มิลลิกรัมต่อลิตร แต่เมื่อเพิ่มปริมาณเยสต์สกัดเป็น 8 กรัมต่อลิตร พบว่าเชื้อจะมีการเติบโตเพิ่มขึ้นแต่มีปริมาณการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ลดลง โดยมีปริมาณ 35 มิลลิกรัมต่อลิตร เช่นเดียวกับการศึกษาของ Kimmel และคณะ (1998) ที่พบว่าการใช้ bacto-casitone

มากกว่า 30 กรัมต่อตัวตัว เนื่องจากในไตรเจน ทำให้ *L. delbrueckii* subsp. *bulgaricus* RR มีการเติบโตเพิ่มขึ้นแต่การผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ลดลง ทั้งนี้เนื่องปริมาณแคลอรี่ในไตรเจนที่เพิ่มขึ้นทำให้แบคทีเรียกรดแลคติกมีการเติบโตเพิ่มขึ้น จึงใช้แคลอรี่ในการสังเคราะห์เปปทิโด้ไกลแคน (peptidoglycan) และกรดไทโคอิก (teichoic acid) ซึ่งเป็นองค์ประกอบของผนังเซลล์มากกว่าการสังเคราะห์ออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ (Gassem *et al.*, 1997)

1.3.3 พิ效ของอาหารเลี้ยงเชื้อ

พิ效ของระบบถือเป็นปัจจัยทางเคมีที่มีผลต่อการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ ซึ่งแบคทีเรียกรดแลคติกแต่ละสายพันธุ์จะมีช่วงพิ效ที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์แตกต่างกัน แต่โดยทั่วไปแล้วช่วงพิ效ที่เหมาะสมจะอยู่ในช่วงพิ效ประมาณ 5.5-6.5 (Salminen and Wright, 1998) ทั้งนี้เนื่องจากกระบวนการเปลี่ยนน้ำตาลเป็นสารประกอบออกไซพอลิแซ็คคาไรด์จะมีประสิทธิภาพสูงสุดเมื่ออาหารเลี้ยงเชื้อมีพิ效ประมาณ 5.8 ในขณะที่น้ำตาลจะถูกเปลี่ยนเป็นมวลเซลล์ได้ดีเมื่ออาหารเลี้ยงเชื้อมีพิ效ประมาณ 6.0 (De Vuyst *et al.*, 1998; Van den Berg *et al.*, 1995) และจากที่ Kimmel และคณะ (1998) ศึกษาผลของพิ效ต่อการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ของ *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* RR พบว่าการเลี้ยงเชื้อในอาหารที่มีพิ效 5.0 ทำให้เชื้อสามารถผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ได้สูงสุด 354 มิลลิกรัมต่อตัวตัว Gamar-Nourani และคณะ (1998) พบว่าการเลี้ยง *Lactobacillus rhamnosus* C83 ในอาหารที่มีพิ效 6.2 ทำให้เชื้อผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์สูงสุด 131 มิลลิกรัมต่อตัวตัว โดยคิดเป็นผลผลิตต่อหน่วยเซลล์ได้เท่ากับ 116 มิลลิกรัมต่อกรัมเซลล์ ซึ่งสอดคล้องกับ Ricciardi และคณะ (2002) ที่พบว่าการเลี้ยง *Streptococcus thermophilus* SY ในอาหารที่มีพิ效 6.4 ทำให้เชื้อผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ได้สูงสุด 152 มิลลิกรัมต่อตัวตัว ในขณะที่การเลี้ยงเชื้อในอาหารที่มีพิ效 5.6 พบว่าเชื้อผลิตสารประกอบออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ได้สูงสุดเพียง 40 มิลลิกรัมต่อตัวตัว Mozzi และคณะ (1996) พบว่าการเลี้ยง *Lactobacillus casei* CRL 87 ในอาหารที่มีพิ效 6.0 ทำให้เชื้อสามารถผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ได้สูงสุด 488 มิลลิกรัมต่อตัวตัว ภายในระยะเวลา 72 ชั่วโมง นอกจากนี้ยังมีรายงานว่าการเพาะเลี้ยงแบคทีเรียกรดแลคติกภายใต้ระบบที่มีการควบคุมพิ效ตลอดกระบวนการหมัก จะทำให้แบคทีเรียกรดแลคติกมีการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์เพิ่มขึ้น ดังที่ Gassem และคณะ (1997) ศึกษาการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ของ *Lactobacillus delbrueckii* ssp. *bulgaricus* RR เมื่อเลี้ยงในอาหารที่มีทางน้ำมันเป็นแหล่งคาร์บอน พบรากาศการเลี้ยงเชื้อภายใต้สภาวะที่มีการควบคุมพิ效ของระบบที่ 6.2 ตลอดกระบวนการหมัก ทำให้อาหารเลี้ยงเชื้อมีความหนืดมากกว่าการเลี้ยงในสภาวะที่ไม่มีการควบคุมพิ效 ทั้งนี้อาจเป็นผลเนื่องมาจากการแคลคติกที่เพิ่มขึ้นทำให้ไม่เกิดของออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ถูกย่อยเป็นสายสัม淳 ซึ่งมีผลทำให้ความหนืดของอาหารลดลง (Van den Berg *et al.*,

1995) หรืออาจเป็นผลเนื่องจากเชื้อถูกยับยั้งการเติบโตด้วยกรดแลคติก (Cheirsilp, 2003; Velaso *et al.*, 2006)

1.3.4 อุณหภูมิ

อุณหภูมิที่บันทາทต่อการเติบโตและการทำงานของเอนไซม์ที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการสังเคราะห์酵母乙酸菌 เช่น Cerning และคณะ (1992) กล่าวว่าแบคทีเรียกรดแลคติกแต่ละสายพันธุ์จะมีช่วงอุณหภูมิที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและผลิต酵母乙酸菌 เช่น Gasssem และคณะ (1997) ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อการเติบโตและการผลิต酵母乙酸菌ของ *Lactobacillus delbrueckii* ssp. *bulgaricus* ที่เลี้ยงในอาหารสูตร lactose-enriched sweet whey permeate พบว่าเชื้อสามารถเติบโตและผลิต酵母乙酸菌ได้ดีที่สุดเมื่อเลี้ยงที่อุณหภูมิ 32 องศาเซลเซียส และการเลี้ยงเชื้อภายใต้สภาวะที่มีอุณหภูมิสูงกว่า 32 องศาเซลเซียส พบว่ามีผลทำให้อัตราการผลิต酵母乙酸菌ลดลง เช่นเดียวกับ Ricciardi และคณะ (2002) ที่พบว่า การเพาะเลี้ยง *Streptococcus thermophilus* SY ที่อุณหภูมิ 36 องศาเซลเซียส ทำให้เชื้อผลิต酵母乙酸菌สูงสุด 152 มิลลิกรัมต่อลิตร และการผลิต酵母乙酸菌ของเชื้อจะลดลงเมื่อเลี้ยงที่อุณหภูมิสูงขึ้น ซึ่งสอดคล้องกับ Van Engelgem และคณะ (2004) ที่พบว่า *S. thermophilus* ST 111 มีการเติบโตและการผลิต酵母乙酸菌ได้ดีเมื่อเลี้ยงภายใต้สภาวะที่มีอุณหภูมิ 32-42 องศาเซลเซียส โดยจะมีการเติบโตและสามารถผลิต酵母乙酸菌ได้ดีที่สุดเมื่อเลี้ยงที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส และการผลิตสารประกอบออก酵母乙酸菌จะลดลงเมื่อเลี้ยงที่อุณหภูมิ 49 องศาเซลเซียส ในขณะที่ Tallon และ คณะ (2003) พบว่า *L. plantarum* EP56 สามารถผลิต酵母乙酸菌 ได้สูงสุด 135.8 มิลลิกรัมต่อลิตร เมื่อเลี้ยงที่อุณหภูมิ 18 องศาเซลเซียส และการเลี้ยงที่อุณหภูมิสูงขึ้นเป็น 25 และ 30 องศาเซลเซียส มีผลทำให้เชื้อผลิต酵母乙酸菌ได้น้อยกว่าการเลี้ยงที่อุณหภูมิ 18 องศาเซลเซียส ร้อยละ 16 และ 24 ตามลำดับ ในขณะที่ Aslim และคณะ (2005) ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อการเติบโตและการผลิต酵母乙酸菌ของ *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* B3, *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* G12 และ *Streptococcus thermophilus* พบร่างกายแบบที่เรียกรดแลคติกทั้ง 3 สายพันธุ์ สามารถผลิต酵母乙酸菌ได้สูงสุด 263, 238 และ 127 มิลลิกรัมต่อลิตร ตามลำดับเมื่อเลี้ยงที่อุณหภูมิ 45 องศาเซลเซียส

1.3.5 สายพันธุ์แบคทีเรียกรดแลคติก

จุลินทรีย์แต่ละชนิดมีความสามารถในการผลิตสารประกอบออก酵母乙酸菌ได้แตกต่างกันถึงแม้ใช้วัสดุดินชนิดเดียวกัน นอกจากนี้จุลินทรีย์สกุลเดียวกันแต่ต่างสายพันธุ์จะผลิตสารประกอบออก酵母乙酸菌ที่ต่างกัน ดังที่ Faber และคณะ (2001) ศึกษาลักษณะโครงสร้างของสารประกอบออก酵母乙酸菌ที่ผลิตโดย *Streptococcus thermophilus* S3 เมื่อใช้นมพร่อง

มันเนยเป็นวัตถุคุณภาพว่าลักษณะ โครงสร้างของสารประกอบเอกโซไซพอลิแซ็คคาไรด์ที่ได้ประกอบด้วย น้ำตาลกาแลคโตส (β -D-gal) และแรมโนส (α -L-rha) ในอัตราส่วน 2:1 ดังแสดงใน Figure 2

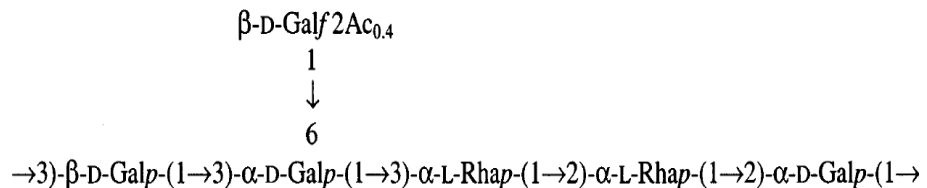


Figure 2. Structure of exopolysaccharide from *S. themophilus* S3.

ที่มา : Faber และคณะ (2001)

Harding และคณะ (2005) ศึกษาโครงสร้างเอกโซไซพอลิแซ็คคาไรด์ที่ได้จาก *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* NCFB 2074 เมื่อใช้นมพร่องมันเนยเป็นวัตถุคุณภาพว่า สารประกอบเอกโซไซพอลิแซ็คคาไรด์ประกอบด้วยน้ำตาลกลูโคส (α -D-Glc) และกาแลคโตส (α,β -D-Gal) ในสัดส่วน 3:4 ดังแสดงใน Figure 3

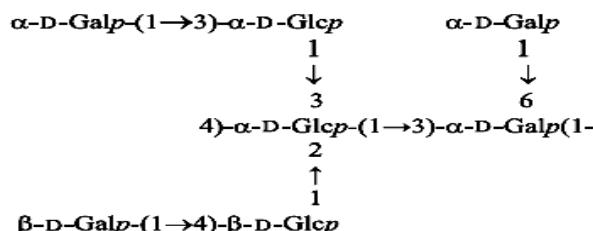


Figure 3. Structure of exopolysaccharide from *L. delbrueckii* subsp. *bulgaricus* NCFB 2074.

ที่มา: Harding และคณะ (2005)

Sanchez-Medina และคณะ (2007) ศึกษาลักษณะ โครงสร้างของสารประกอบเอกโซไซพอลิแซ็คคาไรด์ที่ผลิตโดย *Lactobacillus delbrueckii* ssp. *bulgaricus* LBB.B26 เมื่อใช้นมพร่องมันเนย เป็นวัตถุคุณภาพว่าลักษณะ โครงสร้างสารประกอบเอกโซไซพอลิแซ็คคาไรด์ที่ได้มีองค์ประกอบของ น้ำตาลกลูโคส (α -D-Glc) และกาแลคโตส (α,β -D-Gal) ในอัตราส่วน 2:3 ดังแสดงใน Figure 4

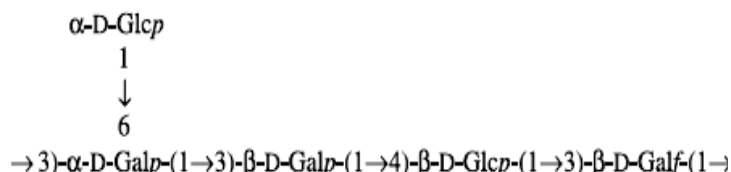


Figure 4. Structure of exopolysaccharide from *L. delbrueckii* ssp. *bulgaricus* LBB. B26.

ที่มา : Sanchez-Medina และคณะ (2007)

1.3.6 การให้อาภัย

การให้อาหารมีผลต่อการเติบโตและการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ของแบคทีเรียกรดแลคติก โดยพบว่าแบคทีเรียกรดแลคติกสามารถผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ได้ภายใต้สภาวะที่มีความเข้มข้นของออกซิเจนต่ำ ซึ่งจากการศึกษาการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ของ *Streptococcus thermophilus* พบร่วมกับความสามารถผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ได้เพิ่มขึ้นเมื่อระบบมีปริมาณออกซิเจนลดลง (De Vuyst *et al.*, 1998) เช่นเดียวกับ Gamar-Nourani และคณะ (1998) ที่ศึกษาการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ของ *Lactobacillus rhamnosus* C83 ภายใต้ระบบที่มีออกซิเจนปริมาณร้อยละ 0, 10, 20, 40, และ 60 พบร่วงเชื้อภายใต้ระบบที่มีออกซิเจนปริมาณร้อยละ 10 ทำให้เชื้อสามารถผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ได้สูงสุด 131 มิลลิกรัมต่อกรัม แต่มีปริมาณออกซิเจนเพิ่มเป็นร้อยละ 40 พบร่วงเชื้อมีการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรด์ลดลงร้อยละ 39 เมื่อเปรียบเทียบกับสภาวะที่มีออกซิเจนร้อยละ 10

1.4 การประยุกต์ใช้สารประกอบออกโซโพลิแซ็กคาไรด์

ปัจจุบันมีการนำสารประกอบออกโซเพอลิแซ็กค่าไร์ดที่ผลิตโดยแบคทีเรียกรดแลคติกมาใช้กันอย่างแพร่หลายในด้านอุตสาหกรรมอาหาร โดยใช้เป็นสารเพิ่มเนื้อสัมผัสหรือใช้เป็นสารทดแทนไขมันในอุตสาหกรรมการผลิตโยเกิร์ต หรือใช้เป็นสารปรุงแต่งในอาหารซึ่งมีความปลอดภัยและราคาถูกกว่าการใช้สารเคมี (Cerning, et al., 1994; Duenas et al., 2003) นอกจากนี้ในการแพทย์พบว่าออกโซเพอลิแซ็กค่าไร์ดบางชนิดมีสมบัติเป็นสารยับยั้งการเติบโตของเชื้อจุลินทรีย์ก่อโรคบางสายพันธุ์ ฉึกทั้งสามารถใช้เป็นตัวยารักษาเนื้องอกหรือลดระดับคลอเรสเทอรอลในเลือดให้กับผู้ป่วยที่เป็นโรคเบาหวานได้เช่นกัน (Shiomi et al., 1982; Maeda et al., 2004; Rodrigues et al., 2005)

2. คีเฟอรัน (Kefiran)

คีเฟอรันเป็นสารประกอบออกไซโพลิแซ็กคาไรด์ที่ประกอบด้วยนิวคลีโอไทด์ของน้ำตาลกลูโคสและกาแลคโตสในอัตราส่วน 1:1 (Kooiman, 1968) ผลิตจากแบคทีเรียกรดแลคติก *L. kefiransfaciens* ที่สามารถคัดแยกได้จากก้อนเชื้อคีเฟอร์เกรนซึ่งเป็นหัวเชื้อที่ใช้สำหรับหมักนมเปรี้ยวของชาวพื้นเมืองในประเทศรัสเซีย โดยมีความเชื่อกันว่าเป็นยาอายุวัฒนะ สำหรับการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiransfaciens* พบร่วมกับ 2 ลักษณะคือ คีเฟอรันที่ถูกขับออกนอกเซลล์ (broth kefiran) และคีเฟอรันที่ยังคงเกาะติดอยู่กับผนังเซลล์ในรูปของแคปซูล (capsular kefiran) โดยทั่วไปมวลโนเกลกูลของคีเฟอรันจะอยู่ในช่วง 1,000-4,000 กิโลโมลตัน โดยมวลโนเกลกูลของคีเฟอรันในส่วน capsular kefiran จะน้อยกว่าในส่วนของ broth kefiran (Yokoi *et al.*, 1990) สำหรับลักษณะของคีเฟอรันที่

สามารถสกัดได้จากน้ำนมกจะมีลักษณะเป็นเมือกเหนียว สีเหลืองนวล และมีความยืดหยุ่นสูง องค์ประกอบภายในโมเลกุลของคีเฟอร์น มีลักษณะดังแสดงใน Figure 5

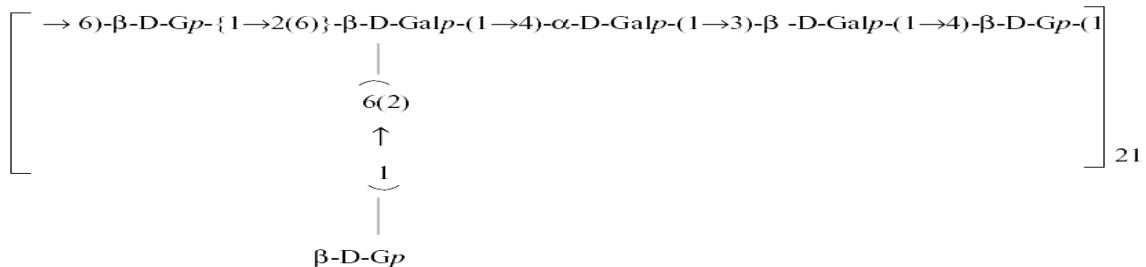


Figure 5. Structure of kefiran.

ที่มา : Kooiman (1968)

2.1 หัวเชื้อคีเฟอร์เกรน (Kefir grains)

คีเฟอร์เกรนเป็นก้อนเชื้อพสมะระหว่างยีสต์และแบคทีเรียกรดแลคติกที่มีการผึ้งตัวอยู่ในสารเมือกเหนียวที่เรียกว่าคีเฟอร์น มีลักษณะเป็นก้อนตะปุ่มตะปุ่มคล้ายดอกมะหลาสีขาว ขนาดตั้งแต่ 5-20 มิลลิเมตร (Arihara *et al.*, 1990) ขณะที่ก้อนเชื้ออยู่ในน้ำนมเชื้อจุลินทรีย์จะมีกระบวนการแบ่งเซลล์เพื่อเพิ่มจำนวนอย่างต่อเนื่องพร้อมกับมีการสร้างสารพอลิแซ็คคาไรด์ (คีเฟอร์น) ควบคู่กันไป ดังนั้นคีเฟอร์เกรนจึงเป็นเสมือนก้อนเชื้อพสมที่ครึ่งตัวเองอยู่บนก้อนสารเมือก ทำให้สามารถใช้เป็นหัวเชื้อในการผลิตได้อย่างต่อเนื่องไม่สิ้นสุด จากการศึกษาลักษณะทางกายภาพของก้อนคีเฟอร์เกรนพบว่าจุลินทรีย์ภายในก้อนคีเฟอร์เกรนประกอบด้วยยีสต์และแบคทีเรียกรดแลคติก สำหรับสายพันธุ์ของยีสต์ภายในก้อนคีเฟอร์เกรนมีการรายงานไว้แตกต่างกันโดย La Riviere และ Kooiman (1967) รายงานว่า yisst ที่พบร้อยละ 90 เป็น *Saccharomyces delbrueckii* ซึ่งไม่สามารถใช้น้ำตาลแอลกอฮอล์สำหรับกระบวนการเมแทบอลิซึมภายในเซลล์ได้ ในขณะที่ Iwasawa และคณะ (1982) รายงานว่า *Saccharomyces exiguous* เป็นยีสต์ที่พบมากในก้อนเชื้อคีเฟอร์เกรน นอกจากนี้สามารถพบ *Candida (Torula) kefir* และ *Candida pseudotropicalis* ในคีเฟอร์เกรนที่ได้จากแหล่งอื่นๆ สำหรับแบคทีเรียกรดแลคติกที่พบส่วนใหญ่คือ *Lactobacillus* spp. และพบ *Leuconostoc* spp. และ *Streptococcus* spp. อัตราประมาณร้อยละ 1 และ 0.1 ตามลำดับ โดยในช่วงแรกที่มีการศึกษาสายพันธุ์ของแบคทีเรียกรดแลคติกในก้อนเชื้อคีเฟอร์เกรนพบว่าส่วนใหญ่ที่พบเป็นกลุ่มเดอโรเฟอร์เมนเทฟ (heterofermentative) ได้แก่ *Lactobacillus brevis* จึงมีข้อสันนิฐานว่าแบคทีเรียสายพันธุ์ดังกล่าวมีบทบาทในการสร้างสารเมือก (La Riviere and Kooiman, 1967) แต่ต่อมาเมื่อรายงานการพบแบคทีเรียนิดใหม่ที่มีชื่อว่า *Lactobacillus kefiranofaciens* ซึ่งเป็นสายพันธุ์ที่มีการสร้างคีเฟอร์นอย่างแท้จริง (Toba *et al.*, 1986; Fujisawa *et al.*, 1988) สำหรับการอยู่ร่วมกันระหว่างยีสต์และแบคทีเรียกรดแลคติกภายในก้อนเชื้อคีเฟอร์เกรน พบว่าเป็นการอยู่ร่วมกันในลักษณะการพึ่งพาอาศัยกัน

(symbiosis) (Margulis, 1995) เนื่องจากชีสต์ที่พบส่วนใหญ่เป็นสายพันธุ์ที่ไม่สามารถใช้น้ำตาลและโถสินน้ำนมสำหรับกระบวนการเมแทบอลิซึมได้ จึงจำเป็นต้องอาศัยสารอาหารบางอย่างที่สังเคราะห์โดยแบคทีเรียกรดแลคติกสำหรับการเติบโต ในขณะที่แบคทีเรียกรดแลคติกมีความจำเป็นที่ต้องใช้สารส่างเสริมการเติบโตที่ได้จากเซลล์ชีสต์ที่ตายแล้ว จากการศึกษาด้วยกล้องจุลทรรศน์อิเล็กตรอนพบว่าแบคทีเรียกรดแลคติกที่อยู่ภายในก้อนเชื้อผสมมีรูปร่างลักษณะเป็นแท่งสั้น (short rod) และแท่งโค้งงา (curved rod) เมื่อสังเกตลักษณะการเปลี่ยนแปลงของกล้าเชื้อผสม พบว่าก่อนที่กล้าเชื้อจะมีลักษณะเป็นตะปุ่นตะปุ่นจะมีรูปร่างลักษณะเป็นผิวเรียบและผิวขุ่น ด้านเรียบจะประกอบด้วยแบคทีเรียที่มีรูปร่างเป็นแท่งสั้นๆ ส่วนด้านขุ่นจะประกอบด้วยชีสต์และแบคทีเรียที่มีรูปร่างเป็นแท่งโค้งงาที่ฝังตัวอยู่ในสารเมือก ดังนั้นจึงมีข้อสันนิฐานว่าแบคทีเรียชนิดดังกล่าวเป็นตัวสร้างคีเพอร์วัน (Marshall *et al.*, 1984) ซึ่งต่อมาระบุว่าแบคทีเรียดังกล่าวคือ *L. kefiransfaciens* และเป็นแบคทีเรียที่มีการผลิตคีเพอร์วัน (Toba *et al.*, 1986; Fujisawa *et al.*, 1988) นอกจากนี้ยังมีผู้สนใจศึกษาด้วยกล้องจุลทรรศน์และแบคทีเรียกรดแลคติกที่เป็นองค์ประกอบภายในก้อนเชื้อคีเพอร์วันเป็นจำนวนมาก โดยพบว่าชีสต์และแบคทีเรียกรดแลคติกที่เป็นองค์ประกอบภายในก้อนเชื้อคีเพอร์วันประกอบด้วยสายพันธุ์ต่างๆ ดัง Table 1 และ 2 ตามลำดับ

สำหรับสมบัติเฉพาะที่น่าสนใจของก้อนเชื้อคีเพอร์วันสามารถจำแนกได้ดังต่อไปนี้ (Arihara *et al.*, 1990)

- 1) เซลล์ในก้อนเชื้อสามารถเพิ่มขนาดและจำนวน ได้อย่างต่อเนื่องโดยเชื้อจุลทรรศน์ทั้งหมดคงตระวงอยู่ในก้อนเมือก……………
- 2) โดยปกติก้อนเชื้อสามารถเกิดการหมักได้เป็นเวลานาน ถ้าอยู่ในสภาพเพาะเลี้ยง เช่นเดิม
- 3) ถึงแม้ว่าสภาพที่ใช้ในการหมักจะมิได้ปลอดเชื้อแต่จะ ไม่พบรากเป็นปืนในกระบวนการหมัก ด้วยเหตุผลที่ยังไม่ทราบแน่ชัดแต่คาดว่าอาจจะเนื่องจากการที่เชื้อต้องตัวในสารเมือกนั้นส่งผลให้เซลล์มีระบบป้องกันและสามารถดำเนินบทบาทของตัวเองต่อไปได้”
- 4) การอยู่ร่วมกันของเซลล์ชีสต์และแบคทีเรียกรดแลคติกในก้อนเชื้อ ทำให้เกิดกระบวนการหมักที่สามารถผลิตสารที่มีคุณค่าทางโภชนาการและมีฤทธิ์ทางเภสัชวิทยา

Table 1. Yeasts found in kefir grains.

Strains	Reference
<i>Kluyveromyces marxianus</i>	Koreleva (1991); Lin <i>et al.</i> (1999); Ottogalli <i>et al.</i> (1973)
<i>Saccharomyces sp.</i>	Garrote <i>et al.</i> (2001)
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	Koreleva (1991); Rosi (1978); Dousset and Caillet (1993)
<i>Saccharomyces unisporus</i>	Pintado <i>et al.</i> (1996); Wyder and Puhan (1997); Engel <i>et al.</i> (1986)
<i>Saccharomyces exiguum</i>	Iwasawa <i>et al.</i> (1982)
<i>Saccharomyces turicensis</i>	Wyder and Puhan (1997)
<i>Saccharomyces delbrueckii</i>	Rosi (1978)
<i>Saccharomyces dairensis</i>	Rohm <i>et al.</i> (1992)
<i>Torulaspora delbrueckii</i>	Koreleva (1991); Wyder and Puhan (1997); Angulo <i>et al.</i> (1993)
<i>Brettanomyces anomalus</i>	Wyder and Puhan (1997);
<i>Issatchenka occidentalis</i>	Engel <i>et al.</i> (1986)
<i>Candida friedrichii</i>	Rohm <i>et al.</i> (1992)
<i>Candida pseudotropicalis</i>	Ottogalli <i>et al.</i> (1973)
<i>Candida tenuis</i>	Ottogalli <i>et al.</i> (1973)
<i>Candida inconspicua</i>	Simova <i>et al.</i> (2002)
<i>Candida maris</i>	Simova <i>et al.</i> (2002)
<i>Candida lambica</i>	Engel <i>et al.</i> (1986)
<i>Candida tannatelerans</i>	Dousset and Caillet (1993)
<i>Candida valida</i>	Dousset and Caillet (1993)
<i>Candida kefyr</i>	Koreleva (1991); Engel <i>et al.</i> (1986); Rohm <i>et al.</i> (1992)
<i>Candida holmi</i>	Engel <i>et al.</i> (1986); Angulo <i>et al.</i> (1993)
<i>Pichia fermentans</i>	Lin <i>et al.</i> (1999); Angulo <i>et al.</i> (1993); Rohm <i>et al.</i> (1992)

ที่มา: ดัดแปลงจาก Farnworth (2005)

Table 2. Bacteria found in kefir grains.

Strains	Reference
Lactobacilli	
<i>Lactobacillus kefir</i>	Koreleva (1991); Pintado <i>et al.</i> (1996); Simova <i>et al.</i> (2002)
<i>Lactobacillus kefiranofaciens</i>	Fujisawa <i>et al.</i> (1998); Takisawa <i>et al.</i> (1994); Santos <i>et al.</i> (2003)
<i>Lactobacillus kefirgramum</i>	Takisawa <i>et al.</i> (1994)
<i>Lactobacillus parakefir</i>	Takisawa <i>et al.</i> (1994); Garrote <i>et al.</i> (2001)
<i>Lactobacillus brevis</i>	Ottogalli <i>et al.</i> (1973); Simova <i>et al.</i> (2002); Santos <i>et al.</i> (2003)
<i>Lactobacillus plantarum</i>	Garrote <i>et al.</i> (2001); Santos <i>et al.</i> (2003)
<i>Lactobacillus helveticus</i>	Koreleva (1991); Lin <i>et al.</i> (1999); Simova <i>et al.</i> (2002)
<i>Lactobacillus acidophilus</i>	Ottogalli <i>et al.</i> (1973); Santos <i>et al.</i> (2003); Angulo <i>et al.</i> (1993)
<i>Lactobacillus delbrueckii</i>	Koreleva (1991); Simova <i>et al.</i> (2002) Santos <i>et al.</i> (2003)
<i>Lactobacillus rhamnosus</i>	Koreleva (1991); Angulo <i>et al.</i> (1993)
<i>Lactobacillus casei</i>	Simova <i>et al.</i> (2002)
<i>Lactobacilli paracasei</i>	Santos <i>et al.</i> (2003)
<i>Lactobacillus fructivorans</i>	Yoshida and Toyoshima (1994)
<i>Lactobacillus hilgardii</i>	Yoshida and Toyoshima (1994)
<i>Lactobacillus fermentum</i>	Angulo <i>et al.</i> (1993)
<i>Lactobacillus viridescens</i>	Angulo <i>et al.</i> (1993)
Lactococci	
<i>Lactococcus lactis</i> subsp. <i>lactis</i>	Koreleva (1991); Pintado <i>et al.</i> (1996); Dousset and Caillet (1993) Ottogalli <i>et al.</i> (1973); Simova <i>et al.</i> (2002); Garrote <i>et al.</i> (2001)
<i>Lactococcus lactis</i> subsp. <i>cremoris</i>	Koreleva (1991); Yuksekdag <i>et al.</i> (2004); Dousset and Caillet (1993)
Streptococci	
<i>Streptococcus thermophilus</i>	Yuksekdag <i>et al.</i> (2004); Simova <i>et al.</i> (2002)
Enterococci	
<i>Enterococcus durans</i>	Rosi (1978); Yuksekdag <i>et al.</i> (2004)
Leuconostocs	
<i>Leuconostoc</i> sp.	Angulo <i>et al.</i> (1993)
<i>Leuconostoc mesenteroides</i>	Koreleva (1991); Lin <i>et al.</i> (1999); Ottogalli <i>et al.</i> (1973)

Table 2. (cont.)

strains	Reference
Acetic acid bacteria	
<i>Acetobacter</i> sp.	Garrote <i>et al.</i> (2001)
<i>Acetobacter pasteurianus</i>	Ottogalli <i>et al.</i> (1973)
<i>Acetobacter aceti</i>	Koreleva (1991); Rosi (1978)
Other bacteria	
<i>Bacillus</i> sp.	Angulo <i>et al.</i> (1993)
<i>Bacillus subtilis</i>	Ottogalli <i>et al.</i> (1973)
<i>Micrococcus</i> sp.	Angulo <i>et al.</i> (1993)
<i>Escherichia coli</i>	Angulo <i>et al.</i> (1993)

ที่มา: ดัดแปลงจาก Farnworth (2005)

2.2 สมบัติของคีเพอร์รัน

สารประกอบโพลีแซคคาไรด์ที่ผลิตโดยจุลินทรีย์หรือพืชชั้นสูงบางชนิด สามารถนำมาใช้ประโยชน์ในการแพทย์ได้ ซึ่งคีเพอร์รันก็เป็นโพลีแซคคาไรด์อิกนิดที่มีสมบัติเป็นสารต่อต้านมะเร็ง (antitumor) สามารถใช้ผลิตยารักษาโรคเนื่องอกได้ อิอกทั้งยังมีสมบัติเป็นสารที่ช่วยบำรุงร่างกาย (Shiomi *et al.*, 1982) Rodrigues และคณะ (2005) ศึกษาสมบัติในการช่วยสมานแผลจากการติดเชื้อ *Staphylococcus aureus* ในหนู Wistar และฤทธิ์ต้านเชื้อจุลินทรีย์ก่อโรคบางสายพันธุ์ของสารสกัดจากคีเพอร์และคีเพอร์รัน พบว่าตัวอย่างหนูที่ได้รับเจลคีเพอร์ปริมาณร้อยละ 70 สามารถลดการอักเสบและเพิ่มการเขื่อนติดของแผลได้ภายใน 7 วัน โดยพบว่าการใช้เจลคีเพอร์ให้ผลในการสมานแผลดีกว่าการใช้สาร neomycin-clostebol emulsion ที่มีความเข้มข้น 5 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร ส่วนการศึกษาฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ก่อโรคของสารสกัดจากคีเพอร์และคีเพอร์รัน พบว่าสารสกัดทั้งสองสามารถยับยั้งการเติบโตของจุลินทรีย์ก่อโรค 8 สายพันธุ์ ได้แก่ *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus salivarius*, *Streptococcus pyogenes*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Salmonella typhimurium*, *Listeria monocytogenes* และ *Escherichia coli* ได้ นอกจากนี้ Santos และคณะ (2003) ได้ศึกษาฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ของแบคทีเรียกรดแลคติกสายพันธุ์ *Lactobacillus* spp. จำนวน 58 สายพันธุ์ ที่สามารถคัดแยกได้จากน้ำมูกคีเพอร์ โดยทำการศึกษากับ Caco-2 cells ซึ่งมีลักษณะคล้ายลำไส้มนุษย์ที่มีความทนต่อกรดและเกลือน้ำได้ จากการศึกษาพบว่าแบคทีเรียกรดแลคติกทั้ง 58 สายพันธุ์ สามารถยับยั้งการเติบโตของ *Salmonella typhimurium* ใน Caco-2 cells ได้ โดย *L. acidophilus*

CYC 10051 และ *L. kefiransfaciens* CYC 10058 มีฤทธิ์ด้านการเติบโตของ *S. typhimurium* ได้ดีที่สุด นอกจากนี้ยังพบว่า *L. kefiransfaciens* CYC 10058 สามารถผลิตสารประกอบคีเฟอร์อันซึ่งมีสมบัติเป็นสารด้านมะเร็งได้ ส่วน Maeda และคณะ (2004) ศึกษาสมบัติของคีเฟอร์อันต่อการลดระดับไขมันปริมาณน้ำตาล และอาการท้องผูกในหนู โดยทำการทดสอบคีเฟอร์อันที่ผลิตโดย *L. kefiransfaciens* ในอาหารสูตร rice hydrolyzate เพื่อเป็นอาหารสำหรับหนู จากการศึกษาพบว่าระดับคลอเลสเตอรอล ความดันโลหิต และปริมาณน้ำตาลในเลือดของหนูลดลงเมื่อหนูได้รับอาหารที่ผสมคีเฟอร์อัน และพบว่าระดับความรุนแรงของโรคเบาหวานและการทองผูกของหนูลดลง เช่นกัน สำหรับในอุตสาหกรรมการผลิตอาหารและเครื่องดื่มพบว่ามีการนำคีเฟอร์มาใช้เป็นสารเพิ่มความหวานในอุตสาหกรรมการผลิตเครื่องดื่มและโยเกิร์ต ซึ่งในทางการแพทย์พบว่าคีเฟอร์สามารถตอบสนองต่อระบบ immune response system ของร่างกาย ช่วยให้เกิดความรู้สึกผ่อนคลายในคนที่เกิดอาการเครียด (Kobayama *et al.*, 1997; Cheirsilp *et al.*, 2003) สำหรับประโยชน์ทางด้านสุขภาพอีกอย่างของ พลิตภัณฑ์นมหมักคีเฟอร์และคีเฟอร์คือความสามารถในการรักษาอาการภูมิแพ้ และการช่วยบำบัดอาการผิดปกติเกี่ยวกับระบบของระบบทะ夷าหารและลำไส้เล็ก และจากการสำรวจผู้บริโภคที่บริโภค พลิตภัณฑ์นมหมักคีเฟอร์หรือโยเกิร์ตที่มีส่วนผสมของคีเฟอร์เป็นประจำพบว่าพลิตภัณฑ์ดังกล่าวมี การตอบสนองต่อร่างกายผู้บริโภคดังต่อไปนี้ (Saloff-coe, 2005; Farnworth, 2005)

1) ช่วยเพิ่มความสามารถในการย่อยพลิตภัณฑ์นม ในผู้ป่วยบางรายที่ขาดเออนไซม์เบต้า กาแลคโตซิเดส ทำให้มีอาการท้องเสียเมื่อรับประทานนม เนื่องจากร่างกายไม่สามารถย่อยสลายน้ำตาลแแลคโตสในนมได้ การรับประทานนมหมักคีเฟอร์จะช่วยเพิ่มปริมาณจุลินทรีย์ที่มีชีวิตและเออนไซม์เบต้า กาแลคโตซิเดสในระบบทางเดินอาหาร ทำให้ผู้ป่วยสามารถรับประทานนมได้

2) รักษาอาการท้องร่วง องค์กรอนามัยโลก (World Health Organization: WHO) แนะนำให้ผู้ป่วยของรักษาอาการท้องร่วงในเด็กโดยให้เด็กรับประทานโยเกิร์ตหรือนมหมักแทนนมสดชั่วคราว เพื่อรักษาอาการท้องร่วง รวมทั้งยังเป็นการช่วยป้องกันการขาดสารอาหารในเด็กขณะที่เกิดอาการท้องร่วง ได้อีกด้วย

3) การตอบสนองต่อระบบภูมิคุ้มกันของร่างกาย สารที่มีสมบัติเป็นสาร prebiotic ใน พลิตภัณฑ์นมหมักคีเฟอร์จะทำหน้าที่เป็นตัวกระตุ้นระบบภูมิคุ้มกันของร่างกายให้เพิ่มจำนวนของ B-lymphocytes เพิ่มกิจกรรมการสังเคราะห์ natural killer cells และลดการเกิดภูมิแพ้จากอาการ

4) ลดอัตราเสี่ยงต่อการเกิดมะเร็ง แพทย์สาขาวิชาโรคด้วทยาในฝรั่งเศสมีการศึกษาพบว่าการบริโภคอาหารในปัจจุบันมีโอกาสเสี่ยงต่อการเป็นโรคมะเร็งสูงขึ้น แต่สำหรับผู้ที่บริโภคนมหมักคีเฟอร์เป็นประจำ จะช่วยรักษาอาการอักเสบของระบบทะ夷าหาร อีกทั้งช่วยให้เซลล์ที่ผิดปกติในลำไส้ลีบฟื้อ จึงเป็นการช่วยลดภัยการเสี่ยงต่อการเกิดโรคมะเร็งในระบบทางเดินอาหาร

5) ควบคุมระดับคอเลสเตอรอลในเลือด เนื่องจากสารที่ให้ความหวานในผลิตภัณฑ์คือเฟอร์มีระดับคอเลสเตรอรอลต่ำ (hypocholesterolemic properties) จึงไม่ก่อให้เกิดการสะสมของระดับคอเลสเตรอรอลในเลือดทั้งยังสามารถช่วยป้องกันหลอดเลือดหัวใจอุดตันได้อีกด้วย

2.3 การผลิตคีเฟอร์รัน

ในปัจจุบันหลายประเทศกำลังให้ความสนใจกับการผลิตคีเฟอร์รันอย่างจริงจัง เนื่องจากคีเฟอร์รันเป็นสารที่มีประโยชน์สามารถนำไปใช้ในอุตสาหกรรมอาหาร ได้อย่างกว้างขวาง รวมทั้งสามารถนำไปประยุกต์ใช้ในการแพทย์ได้ การผลิตคีเฟอร์รันเริ่มต้นจากที่ Toba และคณะ (1986) คัดแยก *Lactobacillus kefiransaciens* ได้จากก้อนเชื้อคีเฟอร์ร์กรน และเมื่อนำ *L. kefiransaciens* ไปเลี้ยงในอาหารที่มีไวน์ขาวเป็นองค์ประกอบพบว่า *L. kefiransaciens* สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้ 80 มิลลิกรัมต่อลิตร ต่อมา Yokoi และคณะ (1990) คัดแยกแบคทีเรียกรดแลคติกที่มีการผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ในลักษณะที่เกาะติดรอบเซลล์ จากก้อนเชื้อคีเฟอร์ร์กรนจำนวน 5 สายพันธุ์ ประกอบด้วย KPB-167A, KPB-167B, KPB-167C, KPB-167D และ KPB-167E และเมื่อนำไปเลี้ยงในอาหารที่มีหางนมเป็นองค์ประกอบพบว่าแบคทีเรียกรดแลคติกทั้ง 5 สายพันธุ์ สามารถผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ที่มีน้ำตาลกลูโคสและกาแลคโตสเป็นองค์ประกอบ ในอัตราส่วน 1:1 ปริมาณ 300-400 มิลลิกรัม โดยมีการปลดปล่อยสารดังกล่าวออกสู่น้ำหมักร้อยละ 60-80 ของปริมาณการผลิตทั้งหมด ต่อมาในปี 1992 Yokoi และ Watanabe ทำการศึกษาเลี้ยง *Lactobacillus* sp. KPB-167B ในอาหารสูตร Man-Rogosa Sharpe Lactose (MRSL) ที่มีน้ำตาลแกลคโตสเป็นองค์ประกอบ พบว่า *Lactobacillus* sp. KPB-167B สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้ปริมาณสูงกว่า *L. kefiransaciens* ที่เคยศึกษามา และในปี 1998 Mitsue และคณะ ศึกษาคัดแปลงลักษณะทางพันธุ์ของ *Lactobacillus kefiransaciens* KF-75 โดยใช้แสงอัลตร้าไวโอเลตเพื่อเพิ่มประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์รันเชื้อใหม่มีความเหมาะสมสำหรับการผลิตในระดับอุตสาหกรรม และเมื่อนำเชื้อที่ถูกซักนำให้เกิดการกลایพันธุ์มาเพาะเลี้ยงด้วยระบบกะสามารถผลิตคีเฟอร์รันได้ปริมาณ 2.5 กรัมต่อลิตร ภายในระยะเวลา 7 วัน ต่อจากนั้น Mitsue และคณะ (1999) ทำการศึกษาการเพิ่มประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* KF-75 โดยการเลี้ยงร่วมกับ *Torulaspora delbrueckii* IFO 1626 ซึ่งเป็นยีสต์ที่สามารถคัดแยกได้จากก้อนเชื้อคีเฟอร์ร์กรน และพบว่าการเลี้ยงเชื้อผสมทำให้ *L. kefiransaciens* KF-75 ผลิตคีเฟอร์รันสูงขึ้นเป็น 3.74 กรัมต่อลิตร เมื่อเปรียบเทียบกับการผลิตที่ใช้ *L. kefiransaciens* KF-75 เพียงอย่างเดียว (1.88 กรัมต่อลิตร)

Cheirsilp และคณะ (2001) ศึกษาสภาวะที่เหมาะสมต่อการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 เพื่อสร้างแบบจำลองทางคณิตศาสตร์สำหรับการผลิตคีเฟอร์รันโดยเชื้อแบคทีเรียพันธุ์ดังกล่าว ซึ่งจากการเลียนแบบจำลองพบว่าสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตคีเฟอร์รันคือการเลี้ยงเชื้อในอาหารสูตร MRSL ที่มีพีเอชเริ่มต้น 5.0 ซึ่งเป็นช่วงพีเอชที่เหมาะสมสำหรับ

การเติบโตของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในช่วงแรก จากนั้นจึงค่อยปรับพิธีเชิงองค์รวมมักเป็น 4.5 เพื่อให้เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในช่วงหลัง ทำให้ *L. kefiransfaciens* สามารถผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้นร้อยละ 20 เมื่อเปรียบเทียบกับการเลี้ยง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในระบบที่มีพิธีเชิงองค์ที่ 5.0 ต่อมาก Cheirsilp และคณะ (2003) ศึกษาเปรียบเทียบอัตราการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ระหว่างการเลี้ยงเชื้อเดียวกับการเลี้ยงเชื้อผสมร่วมกับ *Saccharomyces cerevisiae* ซึ่งเป็นยีสต์ที่คัดแยกได้จากก้อนเชื้อคีเฟอร์กราน พบร่วมกับการเลี้ยงเชื้อผสม ทำให้อัตราการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 เพิ่มขึ้นเป็น 36 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง ในขณะที่การเลี้ยงเชื้อเดียว *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีอัตราการผลิตคีเฟอร์รันเพียง 24 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง และพบว่าอัตราการผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้นเป็น 44 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง เมื่อเลี้ยงเชื้อผสมภายใต้ระบบที่มีการให้อาหาร นอกจากนี้ Tada และคณะ (2007) ได้ศึกษาพัฒนาการเพิ่มประสิทธิภาพในการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 โดยการเลี้ยงร่วมกับ *Saccharomyces cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้ระบบที่มีการหมักแบบถัง กะที่มีการเติมสารอาหารใหม่แก่ระบบในลักษณะ Feedback และ Feedforward ในช่วง 92-102 ชั่วโมง เพื่อควบคุมสมดุลการเติบโตของยีสต์และแบคทีเรียกรดแลคติก ทำให้ปริมาณกรดแลคติกภายในระบบคงที่ ผลการทดลองพบว่าการเลี้ยงเชื้อผสมภายใต้ระบบดังกล่าวทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้ 6.3 กรัมต่อลิตร ซึ่งมีปริมาณสูงกว่าการเลี้ยงเชื้อผสมภายใต้การหมักแบบกะที่ผลิตคีเฟอร์รันได้เพียง 4.5 กรัมต่อลิตร

2.4 ปัจจัยที่มีผลต่อการผลิตคีเฟอร์รันจากแบคทีเรียกรดแลคติก

2.4.1 องค์ประกอบของอาหารเลี้ยงเชื้อ

ก. แหล่งคาร์บอน

Yokoi และ Watanabe (1992) ศึกษานิodic และปริมาณของแหล่งคาร์บอนที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันของ *Lactobacillus* sp. KPB-67bB พบร่วมกับน้ำตาลแลคโตสที่ความเข้มข้นเริ่มต้นร้อยละ 10 มีความเหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันของ *Lactobacillus* sp. KPB-67bB ซึ่งสอดคล้องกับ Micheli และคณะ (1999) ที่พบว่า *Lactobacillus* LM 17 มีการผลิตคีเฟอร์รันปริมาณ 2 กรัมต่อลิตร เมื่อใช้น้ำตาลแลคโตสเป็นแหล่งคาร์บอน Cheirsilp และคณะ (2001) ศึกษาผลของการเพิ่มความเข้มข้นของน้ำตาลแลคโตสเริ่มต้นต่ออัตราการเจริญเจ้าเพาะและการใช้สารตั้งต้นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 พบร่วมกับความเข้มข้นของน้ำตาลแลคโตสเริ่มต้นมากกว่า 20 กรัมต่อลิตร มีผลทำให้อัตราการเจริญเจ้าเพาะของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ลดลงในขณะที่อัตราการใช้สารตั้งต้นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 จะลดลงเมื่อใช้ความเข้มข้นของน้ำตาลแลคโตสเริ่มต้นมากกว่า 60 กรัมต่อลิตร Taniguchi และคณะ (2001) พบร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้สูงสุด 1040 มิลลิกรัมต่อลิตร เมื่อใช้น้ำตาลแลคโตสปริมาณ 75

กรัมต่อลิตร เป็นแหล่งคาร์บอน นอกจากการใช้น้ำแลกโถสเป็นแหล่งคาร์บอนแล้วยังมีงานวิจัยที่ใช้แบ่งสาคูเป็นแหล่งคาร์บอนสำหรับผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 โดย Yeesang และคณะ (2008) ชี้งพบว่า *L. kefiranofaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้สูงสุด 0.85 กรัมต่อลิตร เมื่อใช้แบ่งสาคูเริ่มต้นร้อยละ 4 เป็นแหล่งคาร์บอน

บ. แหล่งในโตรเจน

Yokoi และ Watanabe (1992) ศึกษาปริมาณแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันของ *Lactobacillus* sp. KPB-167B พบว่าแหล่งในโตรเจนที่ประกอบด้วยทริปโติน เนื้อสักด ยีสต์สักด และไตรแอมโนเนียมซิเดรต ร้อยละ 2, 2, 1 และ 0.4 ตามลำดับ มีผลทำให้เชื้อสามารถผลิตคีเฟอร์รันได้สูงสุด 1.69 กรัมต่อลิตร ในขณะที่ Taniguchi และคณะ (2001) ศึกษาผลของยีสต์สักดต่อการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 พบว่า การเติมยีสต์สักด 5 กรัมต่อลิตร มีผลช่วยส่งเสริมการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รัน ทำให้เชื้อผลิตคีเฟอร์รันได้ปริมาณเพิ่มขึ้นเป็น 460 มิลลิกรัมต่อลิตร นอกจากนี้ Cheirsilp และคณะ (2003) ศึกษาพัฒนาและเพิ่มประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiranofaciens* โดยการเลี้ยง *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ร่วมกับ *Saccharomyces cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้ระบบที่มีการหมักแบบถังคง (fed batch) ที่มีการเติมสารอาหารใหม่ซึ่งประกอบด้วยน้ำตาลแลกโถส 300 กรัมร่วมกับยีสต์สักด 100 กรัม เช้าสู่ระบบที่ 46 และ 60 ชั่วโมง พบว่ามีผลทำให้ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้นเป็น 5.41 กรัมต่อลิตร ซึ่งมีปริมาณสูงกว่าการผลิตภายใต้การหมักแบบคงที่เชื้อผลิตคีเฟอร์รันได้เพียง 2.64 กรัมต่อลิตร

2.4.2 สภาวะการเพาะเลี้ยง

ก. พีอช

Yokoi และคณะ (1991) ศึกษาสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันของ *Lactobacillus* sp. KPB-167B พบว่าการเลี้ยงเชื้อในอาหารสูตร MRSL ที่มีพีอชของอาหารเริ่มต้น 5.5 เป็นสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รัน เช่นเดียวกับ Cheirsilp และคณะ (2001) ที่พบว่าการเลี้ยง *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ในอาหารสูตร Man-Rogosa Sharpe Lactose (MRSL) ที่มีพีอชอยู่ในช่วง 5.5 เป็นช่วงที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รัน ซึ่งสอดคล้องกับ Taniguchi และคณะ (2001) ที่พบว่าการเลี้ยง *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ในอาหารสูตร MRSL พีอชเริ่มต้น 5.5 ทำให้เชื้อผลิตคีเฟอร์รันได้สูงสุด 460 และ 650 มิลลิกรัมต่อลิตร ภายใต้ระบบที่ไม่มีการควบคุมพีอชและมีการควบคุมพีอชตามลำดับ เช่นเดียวกับ จิตรา ยี่แสง (2550) ที่พบว่า *L. kefiranofaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้สูงสุด 0.51 และ 0.85 มิลลิกรัมต่อ มิลลิลิตร เมื่อเพาะเลี้ยงในอาหารที่มีแบ่งสาคูเป็นแหล่งคาร์บอนภายใต้ระบบที่ไม่มีการควบคุมพีอช และมีการควบคุมพีอชตามลำดับ

ข. อุณหภูมิ

Yokoi และ Watanabe (1992) ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์นของ *Lactobacillus* sp. KPB-167B พบร่วมกับการเติบโตในอาหารสูตรอาหาร MRSL ภายใต้ระบบที่มีการควบคุมพิเศษ ที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส ทำให้ *Lactobacillus* sp. KPB-167B สามารถเติบโตและผลิตคีเฟอร์นได้สูงร้อยละ 87 เช่นเดียวกับ Taniguchi และคณะ (2001) ที่พบร่วมกับการเติบโต *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในอาหารสูตร MRSL ภายใต้ระบบที่มีการควบคุมพิเศษ ที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์นได้สูงสุด 650 มิลลิกรัมต่อลิตร ในขณะที่ Yeesang และคณะ (2008) ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 เมื่อใช้ปั่นสาคูปริมาณร้อยละ 2 เป็นวัตถุดิน พบว่าเชื้อสามารถเติบโตและผลิตคีเฟอร์นได้สูงสุด 0.65 กรัมต่อลิตร เมื่อเพาะเลี้ยงที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียสเช่นกัน

ค. การให้อากาศ

Cheirsilp และคณะ (2003) ศึกษาผลของการให้อากาศและอัตราการกวนต่อการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 พบร่วมกับการเพ้นก้าซคาร์บอนไดออกไซด์และก้าซไนโตรเจนเข้าสู่ระบบถังหมักเพื่อรักษาสภาพไว้อาภาคให้แก่ระบบ ไม่มีส่วนช่วยส่งเสริมการผลิตคีเฟอร์นของเชื้อแบคทีเรียกรดแลคติกและเมื่อเพาะเลี้ยงเชื้อภายในระบบที่มีการให้อาภาค พบร่วมกับเชื้อการเติบโตเพิ่มขึ้นแต่การผลิตคีเฟอร์นลดลง ส่วนการศึกษาผลของการกวนภายใต้สภาพไว้อาภาคต่อการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 พบร่วมกับการกวนที่เพิ่มขึ้นมีผลทำให้การเติบโตของเชื้อเพิ่มขึ้นแต่การผลิตคีเฟอร์นลดลง ซึ่งเป็นไปในทิศทางเดียวกับการศึกษาการให้อาภาค

ง. การเติมເອທານອລ

Cheirsilp และคณะ (2003) ศึกษาผลของการเติมເອທານອລในกระบวนการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ทั้งนี้เนื่องจาก *L. kefiransfaciens* JCM 6985 เป็นเชื้อแบคทีเรียที่อาศัยร่วมกับยีสต์ภายในก้อนเชื้อคีเฟอร์เกรน จึงมีข้อสังนิจฐานว่าເອທານອລที่ผลิตโดยยีสต์ อาจมีส่วนช่วยกระตุ้นการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 แต่จากการศึกษาพบว่า การเติมເອທານອລปริมาณร้อยละ 2 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร มีผลทำให้การเติบโตและการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ลดลง

จ. การหมักแบบกึ่งคง

การหมักแบบกึ่งคง (fed-batch) เป็นการหมักที่มีการเติมสารอาหารบางอย่างเพิ่มลงในอาหารที่ใช้หมักจุลินทรีย์เป็นระยะ เพื่อให้จุลินทรีย์เติบโตและใช้สารอาหารได้อย่างเต็มที่ โดยไม่มีการถ่ายอาหารออก การหมักแบบนี้ส่วนใหญ่ใช้เพื่อแก้ปัญหาเกี่ยวกับข้อจำกัดในเรื่องความเข้มข้นของสารอาหารเริ่มต้น ซึ่งถ้าใช้มากเกินไปอาจมีผลยับยั้งการเติบโตของจุลินทรีย์ หรืออาจทำให้มี

ปัญหาในการให้ออกซิเจนในปริมาณที่เพียงพอ ดังนั้นมีการนำระบบการหมักแบบกึ่งกรรมมาใช้ในอุตสาหกรรมหลายประเภท เช่น การผลิตเชลล์ยีสต์ การผลิตเอนไซม์ หรือยาปฏิชีวนะบางชนิด ซึ่งการผลิตในระบบกึ่งกรรมสามารถควบคุมปริมาณสับสเตรทที่เหลือให้มีความเข้มข้นต่ำมาก ๆ ข่วยลด repressive effect ของแหล่งคาร์บอนที่จุลินทรีย์ใช้ได้อย่างรวดเร็วและสามารถลดความเป็นพิษของส่วนประกอบบางชนิดของอาหารเลี้ยงเชื้อ ในการศึกษาการผลิตคีเฟอรันของ Cheirsilp และคณะ (2003) ที่เปรียบเทียบประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 เมื่อเทียบกับ *S. cerevisiae* IFO0216 ภายใต้การหมักแบบกะและกึ่งกะ พบร่วมกับการหมักแบบกึ่งกะที่มีการเติมสารอาหารใหม่ในชั่วโมงที่ 46 มีผลทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอรันได้ปริมาณ 4.14 กรัมต่อลิตร ซึ่งสูงกว่าการหมักแบบกะที่ผลิตคีเฟอรันได้เพียง 2.64 กรัมต่อลิตร ในขณะที่ Tada และคณะ (2007) พบร่วมกับการผลิตคีเฟอรันโดยเชื้อสมระหัวงว่าง *L. kefiransaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้การหมักแบบกึ่งกะที่มีการเติมสารอาหารแบบ Feedback/Feedforward ในชั่วโมงที่ 92-102 เพื่อรักษาสมดุลการเติบโตระหว่างแบคทีเรียกรดแลคติกและยีสต์ทำให้สามารถควบคุมปริมาณกรดแลคติกตลอดกระบวนการหมักให้มีปริมาณไม่เกิน 6 กรัมต่อลิตร ส่วนผลให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 สามารถเจริญและผลิตคีเฟอรันได้ปริมาณ 6.3 กรัมต่อลิตร โดย *L. kefiransaciens* JCM 6985 สามารถใช้น้ำตาลแลคโตสได้สูงสุดถึง 190 กรัม คิดเป็นผลผลิตต่อหน่วยสับสเตรทเท่ากับ 0.033 กรัมต่อกรัมสับสเตรท ซึ่งสูงกว่าการผลิตคีเฟอรันโดยเชื้อสมภายในได้ การหมักแบบกะที่ผลิตคีเฟอรันได้เพียง 4.5 กรัมต่อลิตร ซึ่งคิดเป็นผลผลิตต่อหน่วยสับสเตรทเท่ากับ 0.027 กรัมต่อกรัมสับสเตรท

3. วัสดุเชyleเหลือจากอุตสาหกรรมนม

3.1 กระบวนการผลิตเนยแข็ง

ประเทศไทยเป็นประเทศเกษตรกรรมที่มีการผลิตสินค้าทางการเกษตรออกจำหน่ายสู่ท้องตลาดเป็นจำนวนมาก จากกระบวนการแปรรูปสินค้ามักมีวัสดุเชyleเหลือที่สามารถนำมาใช้เป็นวัตถุคินสำหรับการผลิตสินค้านางประภากโดยเชื้อจุลินทรีย์ได้ ดังเช่นในกระบวนการผลิตเนยแข็งซึ่งมีขั้นตอนและวิธีการดัง Figure 6 จากกระบวนการผลิตพบว่ามีสัด 1 กิโลกรัมสามารถผลิตเนยแข็งได้ 1 กิโลกรัม ส่วนที่เหลือ 9 กิโลกรัม เป็นของเหลวที่ต้องระบายน้ำทิ้งออกจากกระบวนการซึ่งเรียกว่าหางนม (Akasu and Eren, 2005) หางนมโดยทั่วไปมีองค์ประกอบส่วนใหญ่เป็นสารประกอบอินทรีย์ในกลุ่มน้ำตาลแลคโตส ซึ่งสามารถใช้เป็นวัตถุคินหรือเป็นแหล่งน้ำหนึ่งสำหรับเชื้อจุลินทรีย์บางสายพันธุ์ เพื่อใช้ในการผลิตสินค้านางประภาก หางนมสามารถแบ่งได้เป็น 2 ประเภท คือ หางนมเปรี้ยว (acid whey) และ หางนมหวาน (sweet whey) (Panesar et al., 2007)

- หางนมเปรี้ยว (acid whey) เป็นหางนมที่แยกได้จากการกระบวนการผลิตเนยแข็ง โดยการใช้กรดเคมีอินทรีย์ในการตัดตะกอนแยกโปรตีน

- หางนมหวาน (sweet whey) เป็นหางนมที่แยกได้จากการกระบวนการผลิตเนยแข็ง โดยการใช้อ่อนไขมันเรนเนಥในการตัดตะกอนโปรตีน

จากการศึกษาปริมาณและองค์ประกอบทางเคมีของหางนมแต่ละประเภท พบว่าหางนมหวานมีปริมาณน้ำตาลแอลกออลสูงกว่าหางนมเปรี้ยวเดือนน้อย ในขณะที่ส่วนประกอบอื่นๆ มีปริมาณใกล้เคียงกัน ซึ่งแสดงดัง Table 3

Table 3. Typical composition of sweet whey and acid whey.

Element	Amount (g/l)	
	sweet whey	acid whey
Total solid	63 - 70	63 - 70
Lactose	46 - 52	44 - 46
Protein	6 - 10	6 - 8
Phosphate	1 - 3	1.2 - 1.6
Lactate	2	2 - 4.5
Chloride	1.1	6.4
Calcium	0.4 - 0.6	1.1

ที่มา: Jelen (2003 อ้างโดย Panesar *et al.*, 2007)

3.2 การใช้ประโยชน์จากหางนม

การผลิตเนยแข็งจะมีหางนมเป็นวัสดุเศษเหลือจากการกระบวนการผลิตเป็นจำนวนมาก หากไม่มีกระบวนการจัดการที่ดี อาจก่อให้เกิดการหมักหมมของของเสียซึ่งจะส่งผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมและอาจเป็นสาเหตุของการเกิดโรคบางอย่างที่ไม่พึงประสงค์ เนื่องจากหางนมมีองค์ประกอบหลักที่สำคัญคือน้ำตาลแอลกออล จึงมีผู้สนใจการนำหางนมมาใช้เป็นแหล่งคาร์บอนสำหรับจุลินทรีย์เพื่อลดต้นทุนในกระบวนการผลิตสินค้า ดังเช่น Aksu และ Eren (2005) ศึกษาการผลิตแครอทีนอยด์ของ *Rhodotorula mucilaginosa* เมื่อการใช้กากน้ำตาลและหางนมเป็นแหล่งคาร์บอน ซึ่งพบว่า *R. mucilaginosa* สามารถผลิตแครอทีนอยด์ได้สูงสุด 89 มิลลิกรัมต่อลิตรเมื่อใช้กากน้ำตาลปริมาณ 20 กรัมต่อลิตร และสามารถผลิตแครอทีนอยด์ได้สูงสุด 35 มิลลิกรัมแครอทีนอยด์ต่อกิโลเมตรเซลล์หนานกเซลล์แห้งเมื่อใช้หางนม 13.2 กรัมต่อลิตร เป็นวัตถุคุณภาพ ในขณะที่ Rodrigues และคณะ (2006) พบว่าการใช้หางนมและการนำน้ำตาลเป็นแหล่งคาร์บอน ทำให้ *Lactococcus lactis* 53

และ *Streptococcus thermophilus A* ผลิตสารลดแรงตึงผิวได้ 1.2-1.5 เท่า ของผลผลิตต่อน้ำหนักเซลล์แห้ง และพบว่าการใช้หางนมและการน้ำตาลเป็นวัตถุคิบสามารถลดต้นทุนการผลิตได้ถึงร้อยละ 60-80 นอกจานี้ Koutinas และคณะ (2007) พบว่าหางนมสามารถใช้เป็นวัตถุคิบสำหรับการผลิต蛾 ทานอล โดยมีสัดส่วนสายพันธุ์ที่คัดแยกจากก้อนเชือกีเฟอร์เกรน

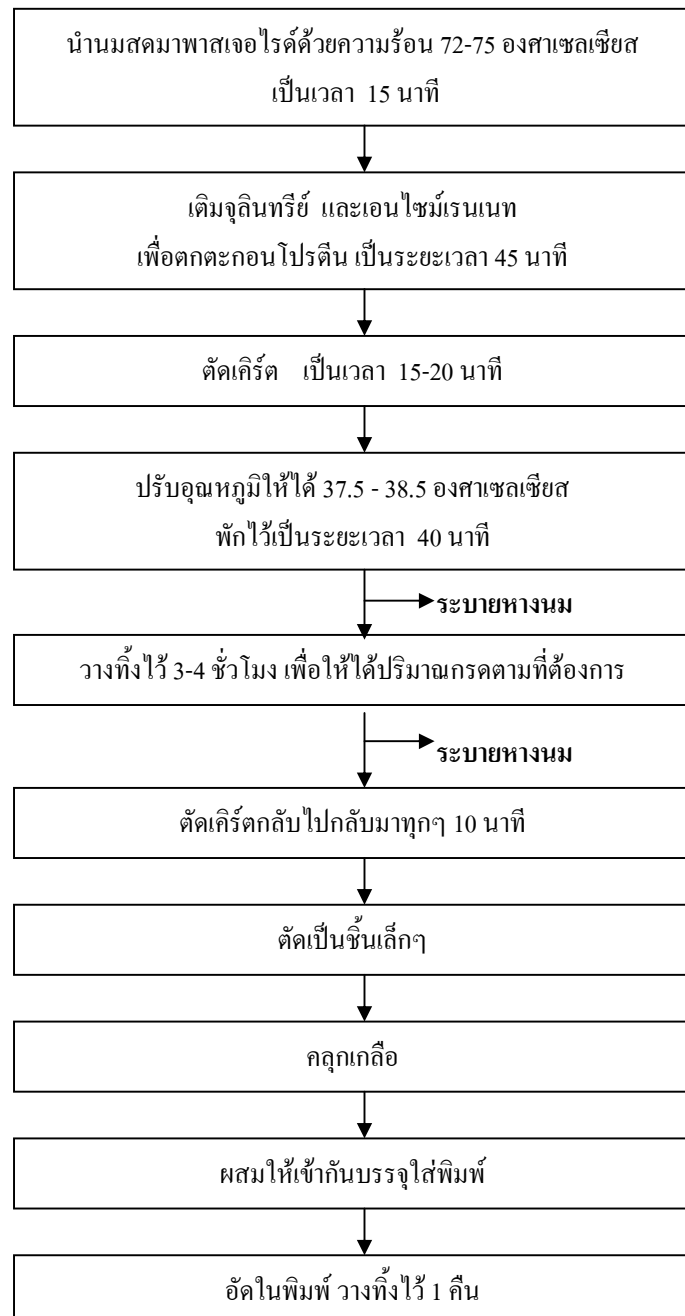


Figure 6. Process of making cheese.

ที่มา: เนยแพ็งเชคดา (2004)

บทที่ 2

วิธีการวิจัย

วิธีดำเนินการ

1. วิธีการวิเคราะห์

1.1 การวัดค่าพีอีอช

ค่าพีอีอของสารละลายน้ำด้วยเครื่องวัดพีอีอช

1.2 การเตรียมหัวเชื้อเริ่มต้น

ก. แบปทิเรีย

ถ่าย *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ปริมาตร 1 มิลลิลิตร จากหัวเชื้อที่เก็บในกลีเซอรอล ที่อุณหภูมิ -20 องศาเซลเซียส ลงในอาหารสูตร MRS (Hi-media) ที่มีพีอีอช 5.5 ปริมาตร 9 มิลลิลิตร นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30 ± 2 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง

ข. ยีสต์

ถ่ายหัวเชื้อยีสต์แต่ละสายพันธุ์ที่เก็บในกลีเซอรอล ที่อุณหภูมิ -20 องศาเซลเซียส ปริมาตร 1 มิลลิลิตร ลงในอาหารสูตร YP ที่มีพีอีอช 5.5 ปริมาตร 9 มิลลิลิตร นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30 ± 2 องศาเซลเซียส เบ่าด้วยความเร็ว 200 รอบต่อนาที เป็นเวลา 24 ชั่วโมง

1.3 การวัดการเจริญของจุลินทรีย์

- แบปทิเรีย *L. kefiransfaciens* JCM 6985

เจือจางตัวอย่างอาหารเลี้ยงเชื้อจากข้อ 1.2 ก. 10 เท่า ด้วยสารละลายน้ำซึ่งเดิมคลอไรด์ร้อยละ 0.85 นำไปวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ช่วงความยาวคลื่น 660 นาโนเมตร (OD_{660}) หรือตรวจวัดจำนวนด้วยวิธี drop plate (ดักแปลงจาก ชนูสรา เหล้าเจริญสุข, 2546) โดยการขิดแบ่งพื้นที่บนผิวน้ำอาหาร MRS-agar เป็นสามส่วนและหยดตัวอย่างเชื้อแบปทิเรียที่เจือจางตามความเข้มข้นที่เหมาะสม ปริมาตร 10 ไมโครลิตร ลงบนผิวน้ำอาหาร โดยแต่ละส่วนหยดสารละลายน้ำด้วยตัวอย่างจำนวน 5 จุล รอจนสารละลายน้ำคงอยู่บนผิวน้ำอาหาร นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30 ± 2 องศาเซลเซียส ภายในโดยประมาณ 72 ชั่วโมง ตรวจนับจำนวนโคโลนีที่เจริญบนผิวน้ำอาหาร คำนวณและรายงานผลปริมาณเชื้อทั้งหมดในรูป cfu/ml

- ยีสต์

เจือจางด้าวอ่าย่างอาหารเดียงเชื้อจากข้อ 1.2 ข. 10 เท่า ด้วยสารละลายน้ำเดิมคลอไรด์ร้อยละ 0.85 นำไปวัดค่าการคุณค่าลีนแสลงที่ช่วงความยาวคลื่น 660 นาโนเมตร (OD_{660}) หรือตรวจวัดจำนวนด้วยวิธี spread plate โดยหยดสารละลายน้ำอ่าย่างของยีสต์ที่เจือจางตามความเข้มข้นที่เหมาะสมปริมาณ 0.1 มิลลิลิตร บนผิวน้ำอาหาร YP-agar ทำการ spread plate บนผิวน้ำอาหารแห้ง นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30 ± 2 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง ตรวจนับจำนวนโโคโลนีที่เจริญบนผิวน้ำอาหาร คำนวณและรายงานผลปริมาณเชื้อทั้งหมดในรูป cfu/ml โดยทำการทดลองเป็นจำนวน 3 ชุด

1.4 การวิเคราะห์ปริมาณคีเฟอรัน (Cheirsilp *et al.*, 2001)

ปริมาณคีเฟอรันที่รายงานอยู่ในรูปของผลรวมระหว่างคีเฟอรันในส่วนไขสของอาหารเดียงเชื้อ (broth kefiran) กับคีเฟอรันที่เกาะรอบเซลล์ (capsular kefiran) ของแบคทีเรียกรดแลกติก

ก. การวัดปริมาณคีเฟอรันในส่วนไขสของอาหารเดียงเชื้อ (broth kefiran)

นำส่วนไขสที่ได้จากการปั่นเหวี่ยงแยกเซลล์ปริมาณ 1 มิลลิลิตร ตกละกอนคีเฟอรันด้วยการทำความเข้มข้นร้อยละ 95 (-20 องศาเซลเซียส) ในอัตราส่วน 1:1 วางทึ้งไว้ 30 นาที นำไปปั่นเหวี่ยงด้วยความเร็ว 10,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที แยกส่วนไขสออกจากตะกอน ละลายน้ำตาลที่ได้ด้วยน้ำกลั่นปริมาณ 1 มิลลิลิตร นำสารละลายน้ำกลั่นไว้ไปปั่นเหวี่ยงที่ความเร็วรอบเท่าเดิมนาน 10 นาที แยกส่วนไขสออกจากตะกอน ตกละกอนส่วนไขสเข้าอีกรังด้วยการทำความเข้มข้นและอัตราส่วนเท่าเดิม วางทึ้งไว้เป็นเวลา 30 นาที นำมาปั่นเหวี่ยงด้วยความเร็วรอบเท่าเดิมนาน 10 นาที แยกตะกอนออกจากส่วนไขส ละลายน้ำตาลที่ได้ด้วยน้ำกลั่นปริมาณ 1 มิลลิลิตร เจือจางสารตัวอ่าย่างให้มีความเข้มข้นอยู่ในช่วงที่เหมาะสมเพื่อวิเคราะห์ปริมาณน้ำตาลทั้งหมดด้วยวิธีแอนโทรนโดยคุณค่าสารละลายน้ำอ่าย่างปริมาณ 0.1 มิลลิลิตร ใส่ลงในหลอดทดลองขนาดเล็ก เติมสารละลายน้ำอ่าย่างแอนโทรนในกรดซัลฟูริกเข้มข้น ($conc. H_2SO_4$) ปริมาณ 1.0 มิลลิลิตร นำไปต้มในน้ำเดือดนาน 10 นาที ทำให้เข็นทันทีวัดค่าการคุณค่าลีนแสลงในช่วงความยาวคลื่น 620 นาโนเมตร และคำนวณปริมาณคีเฟอรันโดยเปรียบเทียบค่าที่วัดได้กับกราฟมาตรฐานของน้ำตาลแลกโടสที่ความต่างๆ ดังแสดงในภาคผนวก ข. 1

ข. การวัดปริมาณคีเฟอรันที่เกาะรอบเซลล์ (capsular kefiran)

ละลายน้ำตาลที่แยกได้จากส่วนไขสแลกด้วยน้ำกลั่นปริมาณ 1 มิลลิลิตร นำไปต้มในน้ำเดือดนาน 30 นาที ปั่นเหวี่ยงสารผสมที่ได้ด้วยความเร็วรอบ 10,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที แยกสารละลายน้ำที่ได้จากตะกอนเซลล์ ซึ่งการตกละกอนและวิเคราะห์ปริมาณคีเฟอรันในส่วนของ capsular kefiran โดยทำการตกละกอนและวิเคราะห์ปริมาณคีเฟอรันในส่วนไขส (broth kefiran) ในข้อ ก.

1.5 การวิเคราะห์ปริมาณน้ำตาลรีดิวช์โดยวิธี Nelson-Somogyi (ธนูสรา เหล่าเจริญสุข, 2546)

ปั่นเหวี่ยงสารละลายตัวอย่างปริมาตร 1 มิลลิลิตร ด้วยความเร็วรอบ 10,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที นำส่วนใสที่ได้มาวิเคราะห์หาปริมาณน้ำตาลรีดิวช์ โดยจีจ่องสารตัวอย่างให้มีความเข้มข้นของน้ำตาลอ้อยในช่วงที่เหมาะสม ดูดสารตัวอย่างปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร ใส่ในหลอดทดลองขนาดกลางเติมสารละลายคงปะออร์ปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร เขย่าให้เข้ากัน นำไปต้มในน้ำเดือดนาน 10 นาที ทำให้เย็นพ้นที่เติมสารละลายเหล้นปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากัน Wang ที่อุณหภูมิห้องเป็นเวลา 15 นาที เมื่อครบกำหนดจึงเติมน้ำกลั่นปริมาตร 5 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากันและวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ช่วงความยาวคลื่น 520 นาโนเมตร (OD_{520}) และคำนวณปริมาณน้ำตาลรีดิวช์โดยเปรียบเทียบกับกราฟมาตรฐานของน้ำตาลแอลโಟสที่ความเข้มข้นต่างๆ ดังแสดงในภาคผนวก ข. 2

1.6 การวิเคราะห์ปริมาณกรดแอลกอติกโดยเทคนิค High Performance Liquid Chromatography (HPLC) (ดัดแปลงตามวิธี Olano-Martin *et al.*, 2000)

ปั่นเหวี่ยงสารละลายตัวอย่างปริมาตร 1 มิลลิลิตร ด้วยความเร็วรอบ 10,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 10 นาที แยกส่วนใสออกจากตะกอน กรองสารละลายตัวอย่างผ่านกระดาษกรองในลอนขนาด 0.2 ไมโครเมตรช้ำอิกครั้ง และฉีดตัวอย่างปริมาตร 20 ไมโครลิตรเข้าสู่คอลัมน์ (BIO-RAD Aminex HPX-87 H Ion Exclusion column ขนาด 300 mm x 7.8 mm) ภายใต้สภาวะที่มีกรดซัลฟูริกความเข้มข้น 0.005 โมลาร์ เป็นตัวทำละลายเคลื่อนที่ (mobile phase) โดยมีอัตราการไหล 0.6 มิลลิลิตรต่อนาที คำนวณปริมาณกรดแอลกอติก โดยเปรียบเทียบกับพื้นที่ได้กราฟของสารมาตรฐานของกรดแอลกอติกที่ความเข้มข้นต่างๆ ดังแสดงในภาคผนวก ข. 3

1.7 การวิเคราะห์ปริมาณโปรตีน (ดัดแปลงตามวิธี Lowry *et al.*, 1951)

ดูดสารละลายตัวอย่างที่จีจ่องให้อ้อยในช่วงความเข้มข้นที่เหมาะสมปริมาตร 0.1 มิลลิลิตร ใส่ลงในหลอดทดลองขนาดเล็ก เติมสารละลายอัลคาไลน์คงปะออร์ (alkaline copper reagent) (ประกอบด้วย Na_2CO_3 ร้อยละ 2, $CuSO_4$ ร้อยละ 1, และ $NaKC_4H_4O_6 \cdot 4H_2O$ ร้อยละ 2) ในอัตราส่วน 100:1:1 ปริมาตร 3 มิลลิลิตร วางทิ้งไว้ที่อุณหภูมิห้อง 10 นาที เติมสารละลายโฟลิน (Folin-Ciocalteu' phenol reagent) ที่จีจ่องด้วยน้ำกลั่นในอัตราส่วน 1:1 ปริมาตร 0.3 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากัน Wang ที่ 30 นาที วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ช่วงความยาวคลื่น 750 นาโนเมตร คำนวณปริมาณโปรตีน โดยเปรียบเทียบกับกราฟมาตรฐานของสารละลายมาตราฐาน bovine serum albumin (BSA) ที่ความเข้มข้นต่างๆ ดังแสดงในภาคผนวก ข. 4

1.8 การวิเคราะห์ชนิดน้ำตาลด้วยเทคนิค Thin-Layer Chromatography (TLC)

(ดัดแปลงตามวิธี วิจารณ์ ไชยศร, 2551)

จุดสารละลายมาตรฐานของน้ำตาลแอลกอฮอล์ กลูโคส กาแลกโตส และตัวอย่างหางนมที่ผ่านการเตรียมแล้วลงบนแผ่น TLC ชนิด TLC aluminium sheet siliga gel 60 F254 เป้าให้แห้ง นำไปแช่ในแซมเบอร์ที่มีตัวทำละลายเคลื่อนที่ประกอบด้วย isopropyl alcohol:ethyl acetate:H₂O ในอัตราส่วน 3:3:1 เมื่อตัวทำละลายเคลื่อนที่เคลื่อนที่ถึงระยะทางที่ต้องการบนแผ่น TLC ออกจากแซมเบอร์ เป้าให้แห้ง จุ่มลงในตัววิเคราะห์ที่ประกอบด้วย N-(1-naphthylethylene diamine) 0.3 กรัมในร้อยละ 5 กรดซัลฟูริกในเมทานอลและอบที่อุณหภูมิ 105 องศาเซลเซียส นาน 15 นาที เปรียบเทียบระยะทางการเคลื่อนที่ของสารแต่ละตัว (R_f) ซึ่งสามารถคำนวณได้ตามสมการดังต่อไปนี้

$$R_f = \frac{\text{ระยะทางที่สารเคลื่อนที่}}{\text{ระยะทางที่ตัวทำละลายเคลื่อนที่}}$$

2. วิธีการศึกษา

2.1 การคัดเลือกสายพันธุ์ยีสต์ที่เหมาะสมสำหรับเลี้ยงร่วมกับ *L. kefirancifaciens* JCM 6985 ในการผลิตคีเฟอร์รัน

2.1.1 ความสามารถในการใช้น้ำตาลรีดิวช์ของยีสต์แต่ละสายพันธุ์

ถ่ายหัวเชื้อยีสต์เริ่มต้นที่เตรียมจากข้อ 1.2 ข. ปริมาตร 1 มิลลิลิตร ลงในอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีน้ำตาลรีดิวช์จากหางนมร้อยละ 2 เป็นแหล่งคาร์บอนโดยมีพิเอชเริ่มต้นของอาหารเท่ากับ 5.5 ปริมาตร 9 มิลลิลิตร นำไปปั่นที่อุณหภูมิ 30±2 องศาเซลเซียส เขย่าด้วยความเร็ว 60 รอบต่อนาที เป็นเวลา 48 ชั่วโมง เก็บตัวอย่างวิเคราะห์ปริมาณน้ำตาลรีดิวช์ที่เหลือด้วยวิธี Nelson-Somogyi เปรียบเทียบปริมาณการใช้น้ำตาลรีดิวช์ของยีสต์แต่ละสายพันธุ์ กัดเลือกสายพันธุ์ยีสต์ที่ไม่สามารถใช้น้ำตาลรีดิวช์เพื่อทำการศึกษาสมบัติขั้นต่อไป

2.1.2 ความสามารถในการใช้กรดแอลกอติกของยีสต์แต่ละสายพันธุ์

คุดหัวเชื้อเริ่มต้นของยีสต์ที่ผ่านการคัดเลือกจากข้อ 2.1.1 ปริมาตร 10 มิลลิลิตร ถ่ายลงในอาหารสูตร modified MRS - lactic acid ที่มีกรดแอลกอติกร้อยละ 2 โดยน้ำหนักต่อปริมาตรเป็นองค์ประกอบ และมีพิเอชของอาหารเริ่มต้นเท่ากับ 5.0 ปริมาตร 90 มิลลิลิตร นำไปปั่นที่อุณหภูมิ 30±2 องศาเซลเซียส เขย่าที่ความเร็ว 200 รอบต่อนาที เป็นเวลา 48 ชั่วโมง เก็บตัวอย่างวิเคราะห์ปริมาณกรดแอลกอติกที่เหลือด้วยเทคนิค HPLC ตามวิธีในภาคผนวก ข.3 เปรียบเทียบปริมาณการใช้กรดแอลกอติกของยีสต์แต่ละสายพันธุ์ กัดเลือกสายพันธุ์ยีสต์ที่มีการใช้กรดแอลกอติกเพื่อทำการศึกษาสมบัติขั้นต่อไป

2.1.3 ความสามารถในการส่งเสริมการผลิตคีเฟอร์นของยีสต์แต่ละสายพันธุ์

คุณหัวเชื้อ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร ผสมกับหัวเชื้อยีสต์แต่ละสายพันธุ์ที่ผ่านการคัดเลือกจากข้อ 2.2.2 ปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร ถ่ายลงอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีพีเอช 5.5 ปริมาตร 9 มิลลิลิตร นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30 ± 2 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 120 ชั่วโมง โดยไม่มีการเทขาย เก็บตัวอย่างที่ 60 และ 120 ชั่วโมง วิเคราะห์การเติบโตของเชื้อผสมด้วยการวัดค่าการคุณค่าลีนแสลงในช่วงความยาวคลื่น 660 นาโนเมตร และปริมาณคีเฟอร์นที่ผลิตโดย *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในแต่ละชุดการทดลอง เปรียบเทียบผลการทดลองระหว่างการเลี้ยงเชื้อสมภัยได้สภาวะไว้อาการกับสภาวะที่มีการให้อาหารโดยการขายด้วยความเร็ว 60 รอบต่อนาที คัดเลือกสายพันธุ์ยีสต์ที่มีสมบัติส่งเสริมให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์นสูงสุด เพื่อทำการศึกษาขั้นต่อไป

2.2 การคัดเลือกแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์นโดยเชื้อผสม

เพื่อคัดเลือกแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสม เตรียมอาหารสูตร modified MRS-skim milk lactose ในหลอดทดลองขนาดกลาง (16×150 mm) ปริมาตร 10 มิลลิลิตร พีอชของอาหารเริ่มต้นเท่ากับ 5.5 โดยในแต่ละชุดการทดลองประกอบด้วยแหล่งในโตรเจนชนิดและปริมาณต่างๆ ดังต่อไปนี้ กือ

การทดลองที่ 1	ประกอบด้วย ทริปโตันร้อยละ 2, เนื้อสักด (Meat extract) ร้อยละ 2 และยีสต์สักดร้อยละ 1 โดยนำหนักต่อปริมาตร
การทดลองที่ 2	ประกอบด้วย ยีสต์สักดร้อยละ 5 โดยนำหนักต่อปริมาตร
การทดลองที่ 3	ประกอบด้วย ทริปโตันร้อยละ 5 โดยนำหนักต่อปริมาตร
การทดลองที่ 4	ประกอบด้วย เนื้อสักดร้อยละ 5 โดยนำหนักต่อปริมาตร

ถ่าย *L. kefiransfaciens* JCM 6985 และยีสต์ที่ผ่านการคัดเลือกจากข้อ 2.1 ลงในอาหารแต่ละชุดการทดลอง โดยกำหนดปริมาณแบนคที่เริ่กรดแลคติกและยีสต์เริ่มต้นประมาณ 2.1×10^7 cfu/ml และ 4×10^6 cfu/ml ตามลำดับ นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30 ± 2 องศาเซลเซียส ภายใต้สภาวะที่มีความเหมาะสมตามข้อ 2.1.3 เก็บตัวอย่างที่ 60 และ 120 ชั่วโมง วิเคราะห์การเติบโตของเชื้อผสมด้วยการวัดค่าการคุณค่าลีนแสลงในช่วงความยาวคลื่น 660 นาโนเมตร และปริมาณคีเฟอร์นที่ผลิตโดย *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในแต่ละชุดการทดลอง คัดเลือกชนิดของแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์นโดยเชื้อผสมเพื่อทำการศึกษาขั้นต่อไป

2.3 การศึกษาสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์นโดยเชื้อผสม

2.3.1 ปริมาณแหล่งคาร์บอนที่เหมาะสม

เครื่อมอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีปริมาณน้ำตาลรีดิวช์จากหางนมเริ่มต้นร้อยละ 2, 4, 6 และ 8 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร เป็นแหล่งคาร์บอน โดยใช้แหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมจากข้อ 2.2 ร้อยละ 5 ปริมาตร 100 มิลลิลิตร ใน恢ดคูแรนขนาด 100 มิลลิลิตร ถ่าย *L. kefiransaciens* JCM 6985 และยีสต์ที่ผ่านการคัดเลือกจากข้อ 2.1 ลงในอาหารแต่ละชุดการทดลอง โดยกำหนดปริมาณแบคทีเรียกรดแลคติกและยีสต์เริ่มน้ำหนัก 2.1×10⁷ cfu/ml และ 4×10⁶ cfu/ml ตามลำดับ นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 30±2 องศาเซลเซียส ควบคู่ความเร็ว 120 รอบต่อนาที เป็นเวลา 120 ชั่วโมง เก็บตัวอย่างทุกๆ 24 ชั่วโมง ตรวจนับการเติบโตของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 และยีสต์ ด้วยวิธี drop plate และ spread plate ตามลำดับ วิเคราะห์ปริมาณคีเฟอร์น น้ำตาลรีดิวช์ที่เหลือ และพีอีซอชน้ำหมัก คำนวณผลผลิตต่อหน่วยสับสเตรทที่ใช้ ($Y_{p/s}$) ตามสมการ

$$Y_{p/s} = \left(\frac{\text{ปริมาณคีเฟอร์นทั้งหมด}}{\text{ปริมาณน้ำตาลรีดิวช์ที่ใช้}} \right) \times 100$$

และประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 โดยการหาความชันของการผลิตคีเฟอร์นในช่วงชั่วโมงที่ 0-48 ของแต่ละชุดการทดลอง คัดเลือกชุดการทดลองที่ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ให้ประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์นสูงสุดเพื่อนำไปใช้ในการศึกษาขั้นต่อไป

2.3.2 ปริมาณแหล่งในโตรเจนเริ่มต้นที่เหมาะสม

เครื่อมอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมจากข้อ 2.2 ปริมาณร้อยละ 2, 4, 5 และ 6 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร โดยใช้น้ำตาลรีดิวช์จากหางนมในปริมาณที่เหมาะสมตามข้อ 2.3.1 เป็นแหล่งคาร์บอน ถ่าย *L. kefiransaciens* JCM 6985 และยีสต์ที่ผ่านการคัดเลือกจากข้อ 2.1 ลงในอาหารดังกล่าวที่มีพีอีซอของอาหารเริ่มต้น 5.5 ปริมาตร 100 มิลลิลิตร ทำการทดลองเช่นเดียวกับข้อ 2.3.1 คัดเลือกชุดการทดลองที่ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ให้ประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์นสูงสุด เพื่อนำไปใช้ในการศึกษาขั้นต่อไป

2.3.3 พีอีซอเริ่มต้นที่เหมาะสม

เครื่อมอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่ประกอบด้วยน้ำตาลรีดิวช์จากหางนมและแหล่งในโตรเจนในปริมาณที่เหมาะสมจากข้อ 2.3.1 และ 2.3.2 ปริมาตร 100 มิลลิลิตร โดยมีพีอีซอของอาหารเริ่มต้นที่ 4.5, 5.0, 5.5 และ 6.0 ตามลำดับ ทำการทดลองเช่นเดียวกับข้อ 2.3.1 คัดเลือกชุดการทดลองที่ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ให้ประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์นสูงสุด เพื่อนำไปใช้ในการศึกษาขั้นต่อไป

2.3.4 ปริมาณเชื้อยีสต์ที่เหมาะสม

เตรียมอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่ประกอบด้วยน้ำตาลรีดิวช์จากหางนมและแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมจากข้อ 2.3.1 และ 2.3.2 โดยมีพิอชของอาหารเริ่มต้นที่เหมาะสมตามข้อ 2.3.3 ปริมาตร 100 มิลลิลิตร ถ่าย *L. kefiransfaciens* JCM 6985 และยีสต์ลงในอาหารดังกล่าว โดยกำหนดปริมาณเชื้อแบคทีเรียกรดแลคติกเริ่มต้นเท่ากับ 2.1×10^7 cfu/ml ในขณะที่ยีสต์ปริมาณเชื้อเริ่มต้นเท่ากับ 1.6×10^6 cfu/ml, 4×10^6 cfu/ml และ 9.1×10^6 cfu/ml ตามลำดับ ทำการทดลองเช่นเดียวกับข้อ 2.3.1 เปรียบเทียบผลการทดลองแต่ละชุดการทดลองกับเลือกชุดการทดลองที่ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ให้ประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์รันสูงสุดเพื่อนำไปใช้ในการศึกษาขั้นต่อไป

2.4 การผลิตคีเฟอร์รันในถังหมัก

2.4.1 การหมักแบบคง

เตรียมอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่ประกอบด้วยน้ำตาลรีดิวช์จากหางนมและแหล่งในโตรเจนในปริมาณที่เหมาะสมจากข้อ 2.3.1 และ 2.3.2 ปริมาตร 1 ลิตรลงในถังหมักขนาด 2 ลิตร โดยมีพิอชของอาหารเริ่มต้นที่เหมาะสมตามข้อ 2.3.3 ถ่าย *L. kefiransfaciens* JCM 6985 และยีสต์ลงในถังหมัก โดยกำหนดปริมาณยีสต์ที่เหมาะสมจากข้อ 2.3.4 เก็บตัวอย่างทุกๆ 12 ชั่วโมง วิเคราะห์การเติบโตของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 และยีสต์ ปริมาณคีเฟอร์รัน ปริมาณน้ำตาลรีดิวช์ที่เหลือ พิอชน้ำหมัก เปรียบเทียบผลการทดลองในแต่ละชุดการทดลองซึ่งประกอบด้วย

การทดลองชุดที่ 1 ควบคุมความเร็ว 100 รอบต่อนาที

การทดลองชุดที่ 2 ควบคุมปริมาณออกซิเจนคงที่เรือyle 5 ของออกซิเจนคงที่น้ำอิ่มตัวที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส (โดยกำหนดอัตราการกวนสูงสุดไม่เกิน 500 รอบต่อนาที)

การทดลองชุดที่ 3 ควบคุมปริมาณออกซิเจนคงที่เรือyle 5 ของออกซิเจนคงที่น้ำอิ่มตัวที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส (โดยกำหนดอัตราการกวนสูงสุดไม่เกิน 500 รอบต่อนาที) ร่วมกับการควบคุมพิอชคงที่ที่ 5.5 โดยใช้สารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ความเข้มข้น 5 มอลาร์

กับเลือกชุดการทดลองที่ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ให้ประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์รันสูงสุดเพื่อทำการศึกษาขั้นต่อไป

2.4.2 การหมักแบบกึ่งกะ

เตรียมอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่ประกอบด้วยน้ำตาลรีดิวซ์จากหางนมและแหล่งในโตรเจนในปริมาณที่เหมาะสมตามข้อ 2.3.1 และ 2.3.2 ปริมาตร 1 ลิตรลงในถังหมักขนาด 2 ลิตร โดยมีพิเชชของอาหารเริ่มต้นที่เหมาะสมตามข้อ 2.3.3 ถ่ายเชื้อ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 และยีสต์ลงในถังหมัก โดยกำหนดปริมาณยีสต์ที่เหมาะสมจากข้อ 2.3.4 ลงในถังหมัก ภายใต้สภาวะที่เหมาะสมจากข้อ 2.4.1 และเติมสารอาหารใหม่ที่มีน้ำตาลรีดิวซ์จากหางนมปริมาณ 30 กรัม ปริมาตร 250 มิลลิลิตร ที่ชั่วโมงที่ 24 และ 48 ทำการวิเคราะห์เช่นเดียวกับข้อ 2.4.1 เปรียบเทียบปริมาณการผลิตคือเฟอร์นระหัว่งการผลิตแบบปกติและกึ่งกะ

วัสดุและอุปกรณ์

1. วัตถุดิบสำหรับการผลิตคีเฟอร์น

หางนมผง (skim milk powder) จัดซื้อจากร้านสะดวกซื้อ ในตลาดสดเขตบางกะปิ กรุงเทพมหานคร เพื่อใช้เป็นวัตถุดิบทาเบอร์ เตรียมวัตถุดิบโดยชั่งหางนมผง 20 กรัม ละลายในน้ำกลั่นปริมาตร 100 มิลลิลิตร ปรับพิเชชสารละลายเป็น 4.5 ด้วยกรดไฮโดรคลอริกความเข้มข้น 5 โนลาร์ และให้ความร้อนที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที รอให้เย็น นำสารละลายที่ได้ไปปั่นเหวี่ยงด้วยความเร็ว 10,000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 10 นาที แยกส่วนใส่ที่เป็นน้ำตาลรีดิวซ์ เพื่อใช้เป็นวัตถุดิบเริ่มต้นสำหรับการผลิตคีเฟอร์น (ดัดแปลงจาก Shene and Brovo, 2007)

2. ชุดน้ำยา

Lactobacillus kefiransfaciens JCM 6985 เป็นแบคทีเรียกรดแลคติกที่ใช้สำหรับการผลิตคีเฟอร์น สั่งซื้อจาก Japan Collection of Microorganisms เก็บห้าเชื้อเริ่มต้นในกลีเซอรอลที่มีความเข้มข้นร้อยละ 25 ภายในอุณหภูมิ -20 องศาเซลเซียส ล้วนยีสต์สำหรับการศึกษาสมบัติที่ช่วยส่งเสริมการผลิตคีเฟอร์นของแบคทีเรียกรดแลคติกประกอบด้วยสายพันธุ์ต่างๆ ดังต่อไปนี้ กือ *Torulaspora delbruekii* IFO 1626, *Saccharomyces cerevisiae* IFO 0216, *Debaryomyces hansenii* TISTR 5155, *Saccharomyces exiguum* TISTR 5081, *Zygosaccharomyces rouxii* TISTR 5044 และ *Saccharomyces carlsbergensis* TISTR 5018 สั่งซื้อจากสถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งประเทศไทย (วว.) เก็บห้าเชื้อเริ่มต้นของยีสต์แต่ละสายพันธุ์ในกลีเซอรอลที่มีความเข้มข้นร้อยละ 25 ภายในอุณหภูมิ -20 องศาเซลเซียส

3. อาหารเลี้ยงเชื้อ

3.1 อาหารสำหรับเลี้ยงหัวเชื้อ

- อาหารเลี้ยงเชื้อสำหรับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 คืออาหารสูตร Man-Rogosa Sharpe (MRS) ซึ่งมีส่วนประกอบดังต่อไปนี้ เปปโตันร้อยละ 1, ยีสต์สกัดร้อยละ 0.5, เนื้อสกัดร้อยละ 0.2, กลูโคสร้อยละ 2, K_2HPO_4 ร้อยละ 0.1, triammonium citrate ร้อยละ 0.2, sodium acetate ร้อยละ 0.5, Polyrorbate 80 ร้อยละ 0.1, $MnSO_4 \cdot 4H_2O$ ร้อยละ 0.005 และ $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ ร้อยละ 0.01

- อาหารเลี้ยงเชื้อสำหรับยีสต์ คืออาหารสูตร Yeast-Peptone (YP) ที่ประกอบด้วย กลูโคสร้อยละ 1, โพลีเปปโตันร้อยละ 1 และยีสต์สกัดร้อยละ 1

3.2 อาหารสำหรับผลิตคีเพอรัน

การผลิตคีเพอรันใช้อาหารสูตร MRS คัดแปลง (Cheirsilp *et al.*, 2003) ซึ่งมีส่วนประกอบดังต่อไปนี้ ทริปโตันร้อยละ 2, ยีสต์สกัดร้อยละ 1, เนื้อสกัดร้อยละ 2, K_2HPO_4 ร้อยละ 0.2, triammonium citrate ร้อยละ 0.4, sodium acetate ร้อยละ 0.5, Tween 80 ร้อยละ 0.1, $MnSO_4 \cdot 4H_2O$ ร้อยละ 0.028, $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ ร้อยละ 0.058, $CaCl_2 \cdot H_2O$ ร้อยละ 0.074 และมีน้ำตาลรีดิวช์จากหางนมร้อยละ 2 เป็นแหล่งการรับอนแทนกลูโคส

3.3 อาหารสำหรับตรวจนับการเติบโตของจุลินทรีย์

- อาหาร MRS-agar (Difco, USA) ที่เติมไซโคเลเซกซาไมค์ (cyclohexamide) ร้อยละ 0.0005 สำหรับตรวจนับเชื้อ *L. kefiransfaciens* JCM 6985

- อาหาร YP-agar ที่ประกอบด้วย กลูโคสร้อยละ 1, โพลีเปปโตันร้อยละ 1, ยีสต์สกัดร้อยละ 1 และผงวุ่นร้อยละ 1.5 สำหรับตรวจนับยีสต์

3.4 อาหารสำหรับวิเคราะห์สมบัติของยีสต์แต่ละสายพันธุ์

อาหารเลี้ยงเชื้อสำหรับวิเคราะห์สมบัติการใช้น้ำตาลรีดิวช์และกรดแลคติกของยีสต์แต่ละสายพันธุ์ คืออาหารสูตร MRS คัดแปลง modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีน้ำตาลรีดิวช์ร้อยละ 2 และอาหารสูตร modified MRS-lactic acid ที่มีกรดแลคติกร้อยละ 2 แทนแหล่งการรับอนที่เป็นกลูโคส

4. สารเคมี

- ก. สารเคมีสำหรับตรวจวิเคราะห์ปริมาณน้ำตาลรีดิวช์ (Nelson-Somogyi method)
- ข. สารเคมีสำหรับตรวจวิเคราะห์ปริมาณโปรตีน (Lowry method)
- ค. สารเคมีสำหรับตรวจวิเคราะห์ชนิดน้ำตาล (Thin-Layer Chromatography)
- ง. สารเคมีสำหรับตรวจวิเคราะห์ปริมาณคีเพอรัน (Anthrone method)
- จ. สารเคมีที่ใช้เป็นองค์ประกอบในอาหารเลี้ยงเชื้อ

5. อุปกรณ์

5.1 อุปกรณ์สำหรับเพาะเลี้ยงจุลินทรีย์

- ขวดดูแรนมีฝาปิดขนาด 100 มิลลิลิตร
- โถดูดความชื้น (Desiccator)
- ตู้เก็บเชื้ออุณหภูมิ -20 องศาเซลเซียส รุ่น SF-C697 (GYN) บริษัท Sanyo, Thailand
- หม้อนึ่งฆ่าเชื้อ รุ่น SS-325 บริษัท Tomy Seiko Co., Ltd, Japan
- ตู้ปลดตัวเร็ว (Laminar air flow) รุ่น 527044 บริษัท Hotpack, China
- เครื่องวนสาร (stirrer) รุ่น ST5 บริษัท FinePCR, Korea
- เครื่องให้ความร้อน (hot plate) รุ่น HS115 บริษัท Ika Labotechnic, Germany
- แท่นการแแม่เหล็ก (magnetic stirrer) รุ่น RO 5 บริษัท Ika Labotechnic, Germany
- เครื่องปั่นเหวี่ยงควบคุมอุณหภูมิ (Centrifuge) รุ่น 5203 บริษัท Hitachi, Japan
- ตู้อบความร้อนแห้ง (Universal oven) รุ่น UM 200-800 บริษัท Memmert, Germany
- เครื่องอบเชื้อ รุ่น Contomate MOII บริษัท B. Braun Biotech International, Germany
- ถังหมัก รุ่น Biostat B บริษัท B. Braun Biotech International, Germany
- เครื่องแก้วสำหรับวิเคราะห์ทางจุลินทรีย์

5.2 อุปกรณ์สำหรับการวิเคราะห์

- เครื่องวัดพีอีช รุ่น 420 A บริษัท Orion Research, Inc., Japan
- เครื่องปั่นเหวี่ยงควบคุมอุณหภูมิ รุ่น 5403 บริษัท Eppendorf, Germany
- อ่างน้ำควบคุมอุณหภูมิ (Water bath) รุ่น W350 บริษัท Memmert, Germany
- เครื่องสเปกโตรโฟโตมิเตอร์ รุ่น U-2000 บริษัท Technical Cooperation, Japan
- เครื่องชั่งละอีดทศนิยม 4 ตำแหน่ง รุ่น BP210-s บริษัท Sartorius, Germany
- เครื่องชั่งละอีดทศนิยม 2 ตำแหน่ง รุ่น HF-1200 บริษัท A&D Company, Ltd, Japan

บทที่ 3

ผลและวิจารณ์ผลการทดลอง

1. การคัดเลือกสายพันธุ์ยีสต์ที่เหมาะสมสำหรับเลี้ยงร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในการผลิตคีเฟอร์รัน

1.1 การใช้น้ำตาลรีดิวช์จากหางนมของยีสต์แต่ละสายพันธุ์

จากการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับการผลิตคีเฟอร์รันพบว่า *L. kefiransfaciens* สามารถใช้น้ำตาลแอลกอโอลสเป็นแหล่งคาร์บอนสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันได้ดีที่สุด (Yokoi and Watanabe, 1992) ดังนั้นในงานวิจัยนี้จึงสนใจการผลิตคีเฟอร์รันจากหางนม โดยการเลี้ยง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ร่วมกับยีสต์ และเพื่อทดสอบการเย่งแหน่งการ์บอนที่ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 จะนำไปใช้ในการเจริญและการผลิตคีเฟอร์รัน และลดการสะสมของกรดแอลกอติกที่เกิดจากการเจริญของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 จึงทำการคัดเลือกยีสต์ที่ใช้น้ำตาลรีดิวช์จากหางนมได้น้อยหรือไม่สามารถใช้น้ำตาลรีดิวช์ได้ แต่สามารถใช้กรดแอลกอติกในการเจริญได้มาเลี้ยงร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ซึ่งจากการเลี้ยงยีสต์สายพันธุ์ต่างๆ ประกอบด้วย *Torulaspora delbruekii* IFO 1626, *Saccharomyces cerevisiae* IFO 0216, *Debaryomyces hansenii* TISTR 5155, *Saccharomyces exiguis* TISTR 5081, *Zygosaccharomyces rouxii* TISTR 5044 และ *Saccharomyces carlsbergensis* TISTR 5018 ในอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ภายใต้สภาวะที่มีการเบ่าด้วยความเร็ว 60 รอบต่อนาที เป็นเวลา 48 ชั่วโมง พบว่ายีสต์ส่วนใหญ่ไม่สามารถใช้น้ำตาลรีดิวช์จากหางนมเป็นแหล่งการ์บอนได้ยกเว้น *T. delbruekii* IFO 1626 โดยที่ *T. delbruekii* IFO 1626 มีการใช้น้ำตาลรีดิวช์จากหางนมสูงถึง 4.34 กรัมต่อลิตร ภายในเวลา 48 ชั่วโมง ดังแสดงในตารางที่ 4 ถึงแม้ Mitsue และ Fujio (1999) จะมีรายงานว่า *T. delbruekii* IFO 1626 ซึ่งสามารถคัดแยกได้จากก้อนเชื้อคีเฟอร์เกรน มีผลช่วยส่งเสริมให้ *L. kefiransfaciens* KF-75 ผลิตคีเฟอร์รันได้สูงสุดเมื่อใช้น้ำตาลแอลกอโอลสเป็นแหล่งการ์บอน เมื่อเปรียบเทียบกับ *Saccharomyces cerevisiae* IFO 0216 และ *Candida kefir* IFO 10278 แต่จากการทดลองนี้ *T. delbrueckii* IFO 1626 มีการใช้น้ำตาลรีดิวช์เป็นแหล่งการ์บอนจึงไม่เหมาะสมที่จะนำมาเลี้ยงร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 เพราะอาจเกิดการเย่งแหน่งการ์บอน และทำให้ประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์รันลดลง ดังนั้นในขั้นตอนนี้จึงคัดเลือกสายพันธุ์ยีสต์ที่ไม่สามารถใช้น้ำตาลรีดิวช์จากหางนม ซึ่งประกอบด้วย *S. cerevisiae* IFO 0216, *D. hansenii* TISTR 5155, *S. exiguis* TISTR 5081, *Z. rouxii* TISTR 5044 และ *S. carlsbergensis* TISTR 5018 เพื่อไปคัดเลือกยีสต์ที่มีความสามารถในการใช้กรดแอลกอติกต่อไป

1.2 การใช้กรดแลคติกของยีสต์แต่ละสายพันธุ์

การเจริญและการผลิตคีเพอร์วันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มักมีการผลิตกรดแลคติกเป็นผลพลอยได้ ทำให้ระบบมีปริมาณกรดแลคติกเพิ่มขึ้น ส่งผลให้การเจริญและการผลิตคีเพอร์วันลดลง ดังนั้นในงานวิจัยนี้จึงสนใจการเลี้ยง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ร่วมกับยีสต์สายพันธุ์ที่สามารถใช้กรดแลคติกได้ เพื่อใช้ยีสต์เป็นตัวควบคุมปริมาณกรดแลคติกในระบบ ซึ่งจากการศึกษา สมบัติการใช้กรดแลคติกของยีสต์แต่ละสายพันธุ์ที่ผ่านการคัดเลือกจากข้อ 1.1 ในอาหารสูตร modified-MRS lactic acid ที่มีกรดแลคติกปริมาณร้อยละ 2 โดยน้ำหนักต่อปริมาตรเป็นองค์ประกอบภายในได้สภาวะที่มีเบ่าด้วยความเร็ว 200 รอบต่อนาที เป็นเวลา 48 ชั่วโมง ผลการทดลองดังแสดงใน Table 5 พบว่ายีสต์ทุกสายพันธุ์สามารถใช้กรดแลคติกเป็นแหล่งคาร์บอนได้ยกเว้น *Z. rouxii* TISTR 5044 โดย *S. cerevisiae* IFO 0216 เป็นยีสต์ที่สามารถใช้กรดแลคติกได้ดีที่สุดคือ 6.23 กรัมต่อลิตร รองลงมาคือ *S. exiguis* TISTR 5081 (2.46 กรัมต่อลิตร) ซึ่งการใช้กรดแลคติกของยีสต์จะเกิดขึ้นเมื่อภายในระบบมีพิษกรดแลคติกเป็นแหล่งคาร์บอน โดยยีสต์สามารถใช้กรดแลคติกได้โดยการเปลี่ยนแลคเตตเป็นไฟรูเวต (pyruvate) จากนั้นไฟรูเวตจะถูกเปลี่ยนเป็นออกชาโลอะซิตेट (oxaloacetate) โดยมีเอนไซม์ไฟรูเวตкарบอคไซเลส (pyruvate carboxylase) เป็นตัวเร่งปฏิกิริยา ก่อนที่จะเข้าสู่กระบวนการสังเคราะห์กลูโคสเพื่อนำมาใช้เป็นแหล่งพลังงานของเซลล์ (ยุพดี ชัยสุขสันต์, 2548) จึงคัดเลือกยีสต์ทั้ง 4 สายพันธุ์ที่สามารถใช้กรดแลคติกเป็นแหล่งคาร์บอนได้ ประกอบด้วย *S. cerevisiae* IFO 0216, *D. hansenii* TISTR 5155, *S. exiguis* TISTR 5081 และ *S. carlsbergensis* TISTR 5018 มาเลี้ยงร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในการผลิตคีเพอร์วันจากหางนม

Table 4. Residual reducing sugar and amount of reducing sugar utilized by yeasts in modified MRS-skim milk lactose medium at 48 h under shaking condition at 60 rpm.

Strain	Residual reducing [*] sugar (g/l)	Amount of reducing sugar utilized (g/l)
<i>Torulaspora delbruekii</i> IFO 1626	21.90 ± 0.11	4.34 ± 0.1 ^a
<i>Saccharomyces cerevisiae</i> IFO 0216	25.27 ± 1.12	0.97 ± 0.5 ^b
<i>Debaryomyces hansenii</i> TISTR 5155	25.93 ± 1.83	0.31 ± 0.5 ^b
<i>Saccharomyces exiguis</i> TISTR 5081	26.97 ± 0.90	0.00 ± 0.0 ^b
<i>Zygosaccharomyces rouxii</i> TISTR 5044	25.95 ± 1.09	0.29 ± 0.3 ^b
<i>Saccharomyces carlsbergensis</i> TISTR 5018	25.48 ± 0.33	0.75 ± 0.1 ^b

* Initial reducing sugar concentration was 26.24 ± 0.41 g/l.

Different letters in the same parameter studied indicate significant differences ($p < 0.05$).

Table 5. Residual lactic acid and amount of lactic acid utilized by yeasts in modified MRS-lactic acid medium at 48 h under shaking condition at 200 rpm.

Strain	Residual lactic acid [*] (g/l)	Amount of utilized lactic acid (g/l)
<i>Saccharomyces cerevisiae</i> IFO 0216	14.3 ± 0.5	6.2 ± 0.5 ^a
<i>Debraryomyces hansenii</i> TISTR 5155	19.2 ± 0.5	1.2 ± 0.5 ^a
<i>Saccharomyces exiguum</i> TISTR 5081	17.9 ± 0.7	2.5 ± 0.7 ^a
<i>Zygosaccharomyces rouxii</i> TISTR 5044	20.1 ± 0.9	0.0 ± 0.9 ^b
<i>Saccharomyces carlsbergensis</i> TISTR 5018	18.6 ± 1.6	1.8 ± 1.6 ^a

* Initial lactic acid concentration was 20.4 ± 1.8 g/l.

Different letters in the same parameter studied indicate significant differences ($p < 0.05$).

1.3 การส่งเสริมการผลิตคีเพอร์รันของยีสต์แต่ละสายพันธุ์

จากการศึกษาสมบัติที่ช่วยส่งเสริมการผลิตคีเพอร์รันของยีสต์แต่ละสายพันธุ์เมื่อเลี้ยงร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีน้ำตาลริบิตจากหางนมร้อยละ 2 โดยนำหนักต่อปริมาตรเป็นองค์ประกอบ ภายใต้สภาวะที่ไม่มีการเข่า ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 7 พบว่าภายใต้สภาวะที่ไม่มีการเข่าชุดการทดลองที่เลี้ยงเชื้อพสมระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *D. hansenii* TISTR 5155 มีการเติบโตสูงที่สุด โดยสามารถวัดค่าการดูดกลืนแสงในช่วงความยาวคลื่น 660 นาโนเมตร (OD₆₆₀) ได้เท่ากับ 8.07 ที่ 120 ชั่วโมง ซึ่งสูงกว่าการเลี้ยงเชื้อเดียวที่สามารถวัดค่าการดูดกลืนแสงได้ 6.83 และพบว่าการเลี้ยงเชื้อพสมระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับยีสต์แต่ละสายพันธุ์มีผลทำให้การผลิตคีเพอร์รันเพิ่มขึ้นโดยชุดการทดลองที่เลี้ยงเชื้อพสมระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการผลิตคีเพอร์รันสูงที่สุด 0.81 กรัมต่อลิตรในเวลา 120 ชั่วโมง รองลงมาคือชุดการทดลองที่เลี้ยงเชื้อพสมระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. carlsbergensis* TISTR 5018 ที่มีการผลิตคีเพอร์รัน 0.79 กรัมต่อลิตร ในขณะที่การเลี้ยงเชื้อเดียวของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ภายใต้สภาวะที่ไม่มีการเข่าพบว่ามีการผลิตคีเพอร์รันได้เพียง 0.57 กรัมต่อลิตร (Figure 7b) อย่างไรก็ตามจากการวิเคราะห์ทางสถิติพบว่าค่าการดูดกลืนแสงของเชื้อเดียวและเชื้อพสมไม่มีความแตกต่างในทางสถิติ ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากภายใต้สภาวะที่ไม่มีการเข่ายีสต์อาจจะมีการเติบโตเพียงเล็กน้อย (Figure 7a) ดังนี้เพื่อเพิ่มการเติบโตของยีสต์ในการเลี้ยงร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 จึงมีการศึกษาการเลี้ยงเชื้อพสมภายใต้สภาวะที่มีการให้อาหารโดยการเข่าด้วยความเร็ว 60 รอบต่อนาที ผลการทดลองดังแสดง

ใน Figure 8 พบว่าการเลี้ยงเชื้อ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 เดี่ยวภายใต้สภาวะที่มีการเบ่าด้วยความเร็ว 60 รอบต่อนาที ไม่ทำให้การเติบโตของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ลดลง เมื่อเปรียบเทียบกับการเลี้ยงภายใต้สภาวะที่ไม่เบ่า และพบว่าเชื้อผสมมีการเติบโตเพิ่มขึ้น โดยชุดการทดลองที่เลี้ยงเชื้อผสมระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *Z. rouxii* TISTR 5044 มีการเติบโตสูงสุดสามารถวัดค่าการคุณลักษณะที่ 120 ชั่วโมงได้ 9.90 (Figure 8a) แต่เมื่อพิจารณาการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 เมื่อเลี้ยงร่วมกับเชื้อสต์สายพันธุ์ต่างๆ พบว่าการเลี้ยงเชื้อผสมระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. exiguis* TISTR 5081, *Z. rouxii* TISTR 5044 และ *D. hansenii* TISTR 5155 ภายใต้สภาวะที่มีการเบ่าทำให้การผลิตคีเฟอร์รันลดลง เมื่อเปรียบเทียบกับการเลี้ยงเชื้อผสมภายใต้สภาวะที่ไม่เบ่า (Figure 7b และ 8b) ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากการใต้สภาวะที่มีการเบ่ายิ่งสต์มีการเติบโตเพิ่มขึ้น ทำให้เกิดการแยกชิ้นแหล่งในโครงสร้างของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มากกว่าสภาวะที่ไม่มีการเบ่า ในขณะที่การเลี้ยงเชื้อผสมระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้สภาวะที่มีการเบ่า พบว่า *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้นเป็น 0.94 กรัมต่อลิตร ซึ่งสูงกว่าสภาวะที่ไม่มีการเบ่า (Figure 7b และ 8b) โดยผลการทดลองเป็นไปในท่านองเดียวกับ Cheirsilp และคณะ (2003) ที่พบว่า *S. cerevisiae* IFO 0216 เป็นเชื้อสต์ที่มีสมบัติช่วยส่งเสริมการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 โดย *L. kefiransfaciens* JCM 6985 จะมีอัตราการผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้นจาก 24 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมงเมื่อเลี้ยงเชื้อเดี่ยวเป็น 36 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง เมื่อเลี้ยง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้สภาวะไร้อากาศ และมีอัตราการผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มเป็น 44 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง เมื่อเลี้ยงเชื้อผสมภายใต้สภาวะที่มีการให้อากาศ นอกจากนี้ Tada และคณะ (2007) พบว่าการเลี้ยงเชื้อผสมระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้การหมักแบบกึ่งกะที่มีการเติมสารอาหารใหม่ในช่วงชั่วโมงที่ 92-102 ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอร์รันได้เพิ่มขึ้น 6.3 กรัมต่อลิตร ภายในระยะเวลา 102 ชั่วโมง คิดเป็นผลผลิตต่อหน่วยสัมภาระที่ได้เท่ากับ 0.033 กรัมต่อกิโลกรัมสัมภาระ และจากการศึกษาความสัมพันธ์ระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 โดย Cheirsilp และคณะ (2003) พบว่าการสัมผัสกันระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการสร้างคีเฟอร์รันในส่วนที่เกาะรอบเซลล์ (capsular kefiran) เพิ่มขึ้นจึงทำให้ปริมาณคีเฟอร์รันทั้งหมดเพิ่มขึ้น จากผลการทดลองที่พบว่าการเลี้ยง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้สภาวะที่มีการเบ่า ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้น ดังนั้นจึงเลือก *S. cerevisiae* IFO 0216 และสภาวะที่มีการเบ่าสำหรับการศึกษาผลิตคีเฟอร์รันในขั้นตอนต่อไป

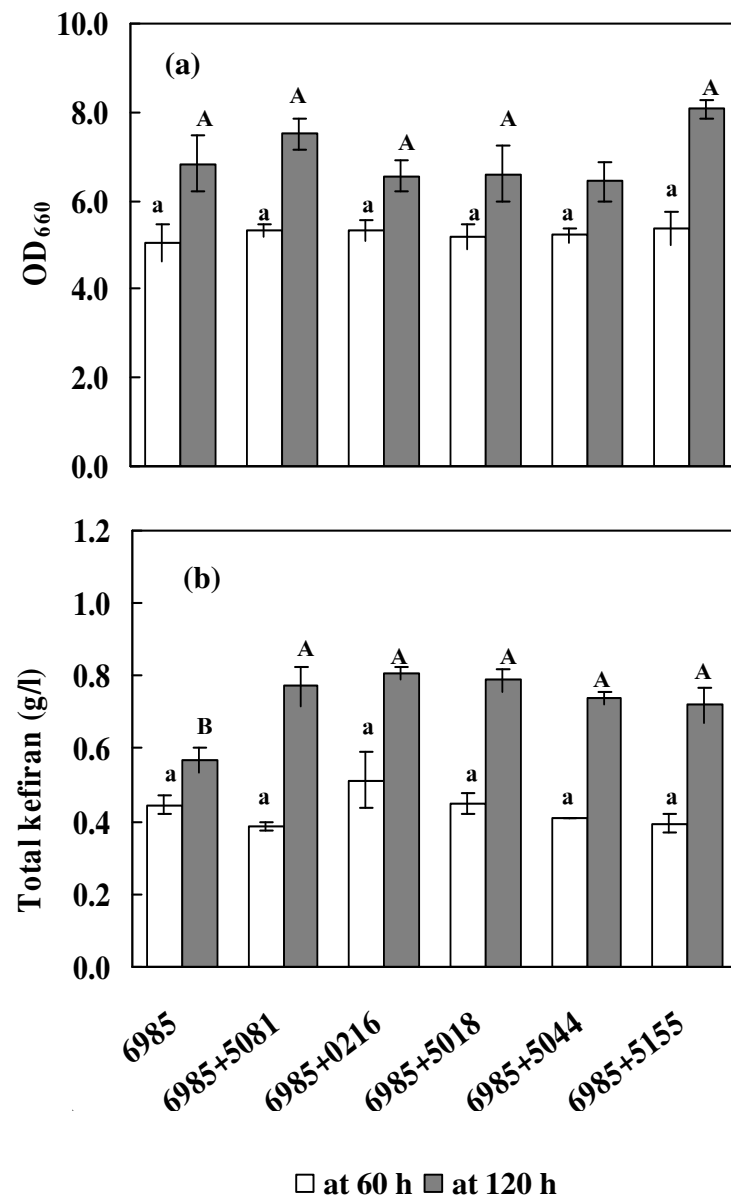


Figure 7. Cells growth (a) and total kefiran production (b) of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under static condition at room temperature. Different letters (A-B, a) in the same parameter studied indicate significant differences ($p < 0.05$).

- 6985 : pure culture of *L. kefiranofaciens* JCM 6985
- 6985+5081 : mixed culture of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 and *S. exiguum* TISTR 5081
- 6985+0216 : mixed culture of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 and *S. cerevisiae* IFO 0216
- 6985+5018 : mixed culture of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 and *S. carlsbergensis* TISTR 5018
- 6985+5044 : mixed culture of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 and *Z. rouxii* TISTR 5044
- 6985+5155 : mixed culture of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 and *D. hansenii* TISTR 5155

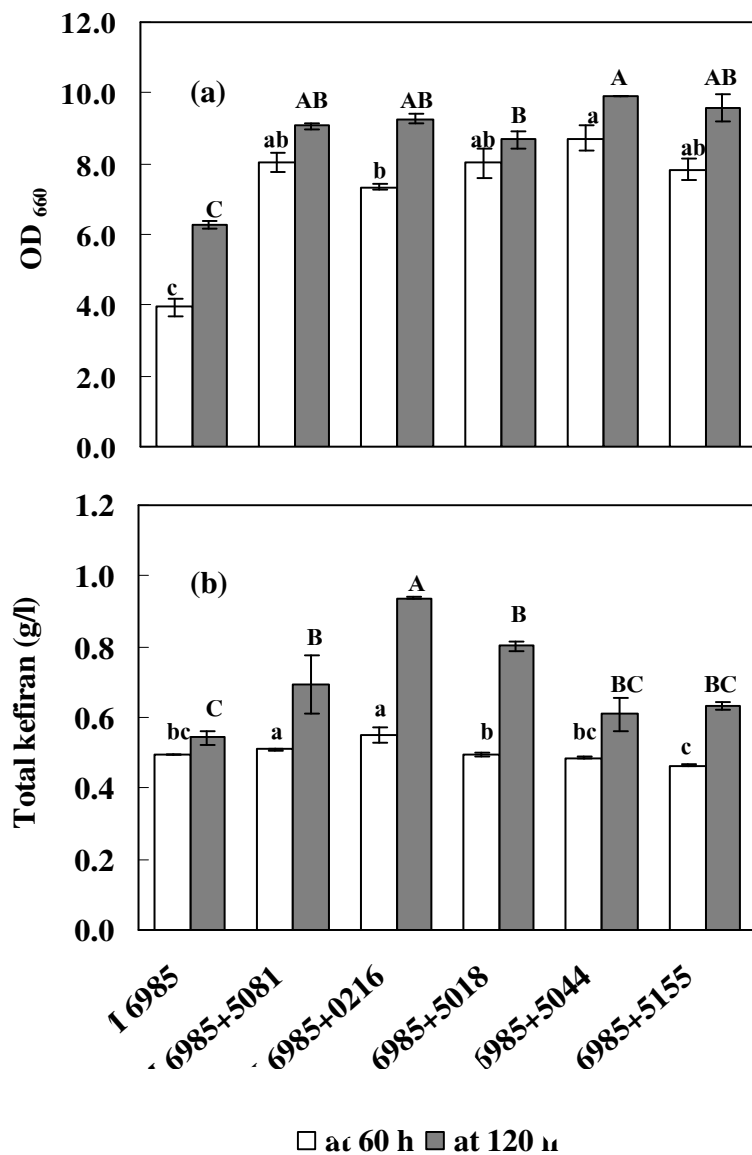


Figure 8. Cells growth (a) and total kefiran production (b) of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature. Different letters (A-B, a) in the same parameter studied indicate significant differences ($p < 0.05$).

- 6985 : pure culture of *L. kefirano faciens* JCM 6985
- 6985+5081 : mixed culture of *L. kefirano faciens* JCM 6985 and *S. exiguum* TISTR 5081
- 6985+0216 : mixed culture of *L. kefirano faciens* JCM 6985 and *S. cerevisiae* IFO 0216
- 6985+5018 : mixed culture of *L. kefirano faciens* JCM 6985 and *S. carlsbergensis* TISTR 5018
- 6985+5044 : mixed culture of *L. kefirano faciens* JCM 6985 and *Z. rouxii* TISTR 5044
- 6985+5155 : mixed culture of *L. kefirano faciens* JCM 6985 and *D. hansenii* TISTR 5155

2. ชนิดของแหล่งในโตรเจนอินทรีย์ที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์รันโดยเชื้อผสมภายใต้สภาวะที่มีการเขย่า

อาหาร MRS ที่ใช้ในการศึกษาครั้งนี้เป็นสูตรอาหารสำหรับการเพาะเลี้ยงแบคทีเรียกรดแลคติกโดยทั่วไป ซึ่งมีแหล่งในโตรเจนอินทรีย์ประกอบด้วย ยีสต์สกัด ทริปโทน และ เนื้อสกัดร้อยละ 1, 2 และ 2 ตามลำดับ นอกจากนี้มีสารประกอบสารอนินทรีย์อื่นๆ ที่เป็นองค์ประกอบ ซึ่งการมีองค์ประกอบหลายชนิดทำให้ขั้นตอนและวิธีการเตรียมมีความซับซ้อนไม่เหมาะสมสำหรับการผลิตในระดับอุตสาหกรรม ดังนี้เพื่อลดขั้นตอนที่ซับซ้อนจึงมีการศึกษาคัดเลือกชนิดของแหล่งในโตรเจนอินทรีย์ที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์รันโดยเชื้อผสมของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ทำการทดลองโดยเลี้ยงในอาหาร modified MRS-skim milk lactose ที่มีน้ำตาลรีดิวช์ร้อยละ 2 และมีแหล่งในโตรเจนอินทรีย์ชนิดต่างๆ ได้แก่ ยีสต์สกัด เนื้อสกัด ทริปโทน และแหล่งในโตรเจนผสมความเข้มข้นร้อยละ 5 ภายใต้สภาวะที่มีการเขย่าด้วยความเร็ว 60 รอบต่อนาที เป็นเวลา 120 ชั่วโมง ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 9 เมื่อพิจารณาการเติบโตของเชื้อสมพบร่วมกับการลดลงที่เดjm ยีสต์สกัดร้อยละ 5 แทนแหล่งในโตรเจนทั้งหมด ทำให้เชื้อสมมีการเติบโตสูงที่สุด โดยสามารถวัดค่าการคูณกลืนแสงได้ 10.21 ที่ 120 ชั่วโมง (Figure 9a) รองลงมาคือ ชุดการทดลองที่เติมน้ำสกัดร้อยละ 5 ซึ่งสามารถวัดค่าการคูณกลืนแสงได้ 8.02 ส่วนปริมาณการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 พบร่วมกับการทดลองที่เติมยีสต์สกัดร้อยละ 5 ทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์รันสูงสุด 0.84 กรัมต่อลิตร ที่ 120 ชั่วโมง ซึ่งมีปริมาณไม่แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญกับการใช้แหล่งในโตรเจนผสมที่ผลิตคีเฟอร์รันได้ 0.79 กรัมต่อลิตร (Figure 9b) ในขณะที่ชุดการทดลองที่เติมน้ำสกัดและทริปโทนร้อยละ 5 พบร่วมกับ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอร์รันได้เพียง 0.62 และ 0.57 กรัมต่อลิตร ตามลำดับ (Figure 9b) ดังนั้นจะเห็นได้ว่าการใช้ยีสต์สกัดเป็นแหล่งในโตรเจนอินทรีย์เพียงชนิดเดียวที่เพียงพอสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ทั้งนี้เนื่องจากยีสต์สกัดเป็นแหล่งในโตรเจนที่อุดมด้วยกรดอะมิโนและวิตามินหลายชนิดที่มีความจำเป็นสำหรับการเติบโตของเซลล์ชีวนิตรีย์ (สมใจ ศรีโภค, 2547) ในขณะที่เนื้อสกัดจะมีเพียงกรดอะมิโนบางชนิดที่เป็นองค์ประกอบของโปรตีนในเนื้อสัตว์ ส่วนทริปโทนที่มีเพียงกรดอะมิโนบางชนิดที่อยู่ในโปรตีนเคเซินซึ่งได้จากการไฮโดรไลซ์ด้วยเอนไซม์ทริปซิน นอกจากนี้ Yokoi และคณะ (1990) รายงานว่า yีสต์สกัดเป็นแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์รันของ *Lactobacillus* sp. KPB-167B เช่นเดียวกับ Cerning (1990) ที่พบว่า yีสต์สกัดเป็นแหล่งในโตรเจนที่มีความเหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตออกโซพอลิแซ็กคาไรด์ของแบคทีเรียกรดแลคติก นอกจากนี้ Taniguchi และคณะ (2001) ที่ศึกษาผลของยีสต์สกัดต่อการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 พบร่วมกับการใช้yีสต์สกัดปริมาณ 5 กรัมต่อลิตร ทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์รันเท่ากับ 650 มิลลิกรัมต่อลิตร ซึ่งสูงกว่าการใช้yีสต์สกัด

ปริมาณ 2.5 กรัมต่อลิตร ที่ผลิตคือเฟอร์นันได้เพียง 300 มิลลิกรัมต่อลิตรสอดคล้องกับ Ricciardi และคณะ (2002) ที่พบว่าการใช้เยสต์สกัด 4 กรัมต่อลิตร ทำให้ *Streptococcus thermophilus* มีการผลิตเอกโซไซด์ เช่นเดียวกัน คาดว่าเพิ่มเป็น 152 มิลลิกรัมต่อลิตร คิดเป็นผลผลิตต่อสัปดาห์ได้ร้อยละ 3.8

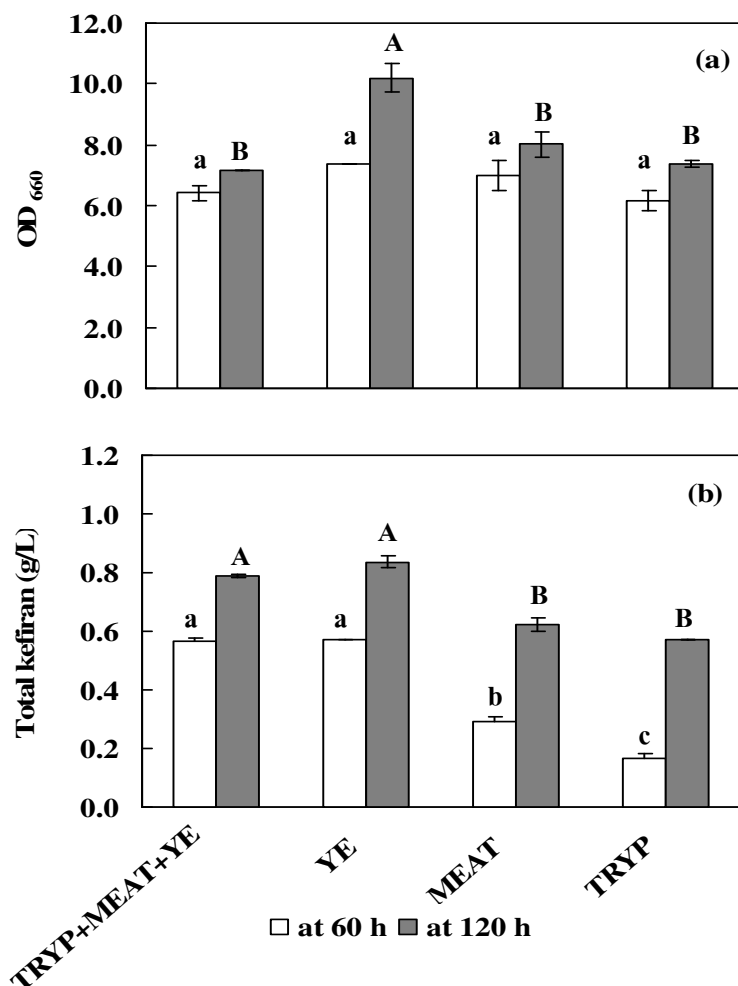


Figure 9. Cells growth (a) and total kefiran production (b) by the mixed culture in a modified MRS-skim milk lactose medium with various nitrogen sources at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature. Different letters (A-B, a) in the same parameter studied indicate significant differences ($p < 0.05$).

TRY+MEAT+YE : 2% tryptone, 2% meat extract and 1% yeast extract

YE : 5% yeast extract

MEAT : 5% meat extract

TRYP : 5% tryptone

3. การศึกษาสภาวะที่เหมาะสมสำหรับผลิตคีเฟอรันโดยเชื้อพัฒนา

3.1 ความเข้มข้นของแหล่งการรับอนเริ่มต้นที่เหมาะสม

แหล่งการรับอนถือเป็นแหล่งพลังงานที่สำคัญสำหรับการเติบโตของจุลินทรีย์จากการศึกษาปริมาณของแหล่งการรับอนที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอรันโดยเชื้อพัฒนาห่างว่าง *L. kefiransaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 เมื่อใช้หางนมที่มีน้ำตาลรีดิวช์เริ่มต้นร้อยละ 2, 4, 6 และ 8 ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 10 และ 11 พบว่าเมื่อใช้หางนมที่มีน้ำตาลรีดิวช์ร้อยละ 2 *L. kefiransaciens* JCM 6985 มีการเติบโตอย่างต่อเนื่องและสูงสุดเท่ากับ 1.1×10^9 cfu/ml ที่ชั่วโมงที่ 96 และการเติบโตของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 จะลดลงเท่ากับ 5.1×10^8 cfu/ml เมื่อใช้หางนมที่มีน้ำตาลรีดิวช์ร้อยละ 8 (Figure 10a) ในขณะที่การเติบโตของยีสต์สูงสุดที่ 48 ชั่วโมง หลังจากนั้นการเติบโตของยีสต์จะลดลงในทุกชุดการทดลอง (Figure 10b) และพบว่า *L. kefiransaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอรันควบคู่ไปกับการเติบโตโดยมีการผลิตคีเฟอรันสูงสุดที่ 120 ชั่วโมง ซึ่งมีปริมาณเท่ากับ 0.90, 1.01, 1.03 และ 1.00 กรัมต่อลิตร เมื่อใช้หางนมที่มีน้ำตาลรีดิวช์ร้อยละ 2, 4, 6 และ 8 ตามลำดับ (Figure 10c) โดยปริมาณการผลิตคีเฟอรันเมื่อใช้หางนมที่มีน้ำตาลรีดิวช์ร้อยละ 4, 6 และ 8 ไม่แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ สำหรับการใช้น้ำตาลรีดิวช์พบว่า *L. kefiransaciens* JCM 6985 สามารถใช้น้ำตาลรีดิวช์ได้เท่ากับ 23.09, 26.30, 27.37 และ 29.42 กรัมต่อลิตร (Figure 11a) คิดเป็นผลผลิตต่อหน่วยสับสเตรทไดร้อยละ 3.9, 3.8, 3.8 และ 3.4 โดยน้ำหนัก เมื่อใช้ความเข้มข้นของหางนมที่มีน้ำตาลรีดิวช์เริ่มต้นร้อยละ 2, 4, 6 และ 8 ตามลำดับ แต่อย่างไรก็ตามในแต่ละชุดการทดลอง *L. kefiransaciens* JCM 6985 ไม่สามารถใช้น้ำตาลรีดิวช์ได้หมด ทั้งนี้เนื่องจากในการเติบโตของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 มีการผลิตกรดแลคติกเป็นผลผลอยได้ ทำให้พื้อของน้ำนมกลดลงน้อยกว่า 3.86 ซึ่งเป็นช่วงพื้อของกรดแลคติกมีผลยับยั้งการเติบโตของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ทำให้การใช้สับสเตรทสีน้ำเงิน (นงลักษณ์ สุวรรณพินิช และ บริชา สุวรรณพินิช, 2547; Cheirsilp, 2003) แต่หากมีการควบคุมพื้อของระบบให้คงที่ตลอดการกระบวนการหมัก จะทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 สามารถใช้น้ำตาลรีดิวช์และการผลิตคีเฟอรันได้เพิ่มขึ้น (Yeesang และคณะ, 2008; Gassem และคณะ, 1997) จากการพิจารณาประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 โดยการคำนวณอัตราการผลิตคีเฟอรันในช่วง 0-48 ชั่วโมง พบว่าการใช้น้ำตาลรีดิวช์จากหางนมร้อยละ 4 ทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 มีประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอรันสูงที่สุด โดยมีค่าเท่ากับ 15.09 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง ในขณะที่การใช้น้ำตาลรีดิวช์จากหางนมที่ความเข้มข้นมากกว่าร้อยละ 4 มีผลทำให้ประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ลดลงโดยมีค่าเท่ากับ 14.59 และ 14.42 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง เมื่อใช้น้ำตาลรีดิวช์ในหางนมร้อยละ 6 และ 8 ตามลำดับ (Figure 12) ซึ่งผลการทดลองที่ได้สอดคล้องกับการทดลองของ Cheirsilp และคณะ (2003)

ที่พบว่าการใช้น้ำตาลแลกโトイสามารถกว่าร้อยละ 4 มีผลทำให้อัตราการเติบโตจำเพาะและการใช้สารตั้งต้นจำเพาะของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ลดลง เช่นเดียวกับ Yeesang และคณะ (2008) ที่พบว่าการผลิตคีเฟอร์นจากแป้งสาคูด้วยกระบวนการ Simultaneous Saccharification and Fermentation (SSF) หากใช้แป้งสาคูมากกว่าร้อยละ 4 มีผลทำให้อัตราการเติบโตและอัตราการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ลดลง ในขณะที่ Petry และคณะ (2000) พบร่วมกันว่าการใช้น้ำตาลกลูโคสสามารถกว่าร้อยละ 1 มีผลทำให้ *L. delbrueckii* subsp. *bulgaricus* ผลิตออกไซพอลิแซ็คคาไรค์ลดลง ทั้งนี้เป็นผลเนื่องจากความเข้มข้นของสารตั้งต้นที่สูงเกินไปมีผลยับยั้งการเติบโตของจุลินทรีย์ (Bebic *et al.*, 2000) ดังนั้นในขั้นตอนการศึกษาความเข้มข้นของน้ำตาลเริ่ดิวซ์จากหางนมที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 เมื่อเทียบกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 จึงสรุปได้ว่าการใช้น้ำตาลเริ่ดิวซ์จากหางนมร้อยละ 4 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร เป็นความเข้มข้นที่มีความเหมาะสมที่ให้ประสิทธิภาพในการผลิตคีเฟอร์นสูงสุด เมื่อเปรียบเทียบกับการใช้น้ำตาลเริ่ดิวซ์จากหางนมร้อยละ 2, 6 และ 8

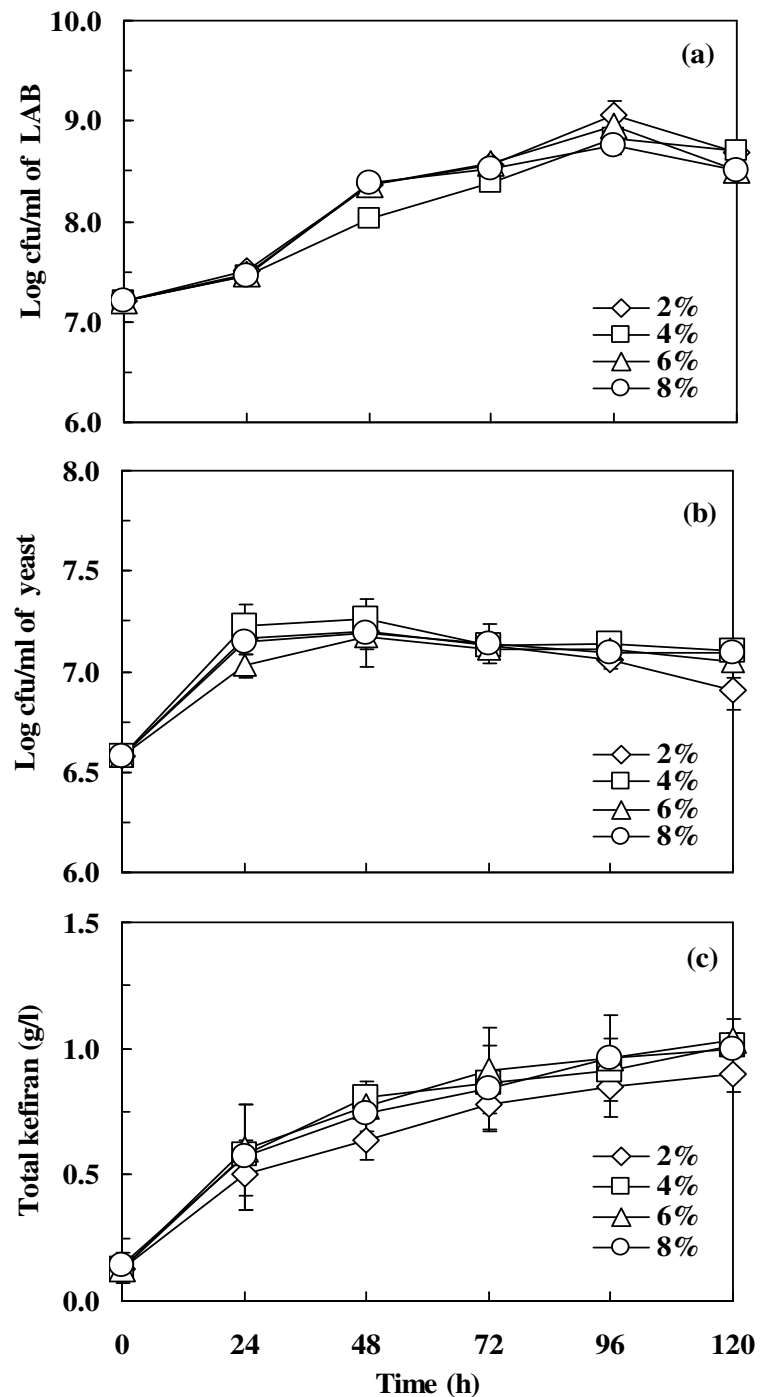


Figure 10. Effects of reducing sugar concentration from skim milk on cells growth of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 (a) and *S. cerevisiae* IFO 0216 (b) and total kefiran production (c) in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

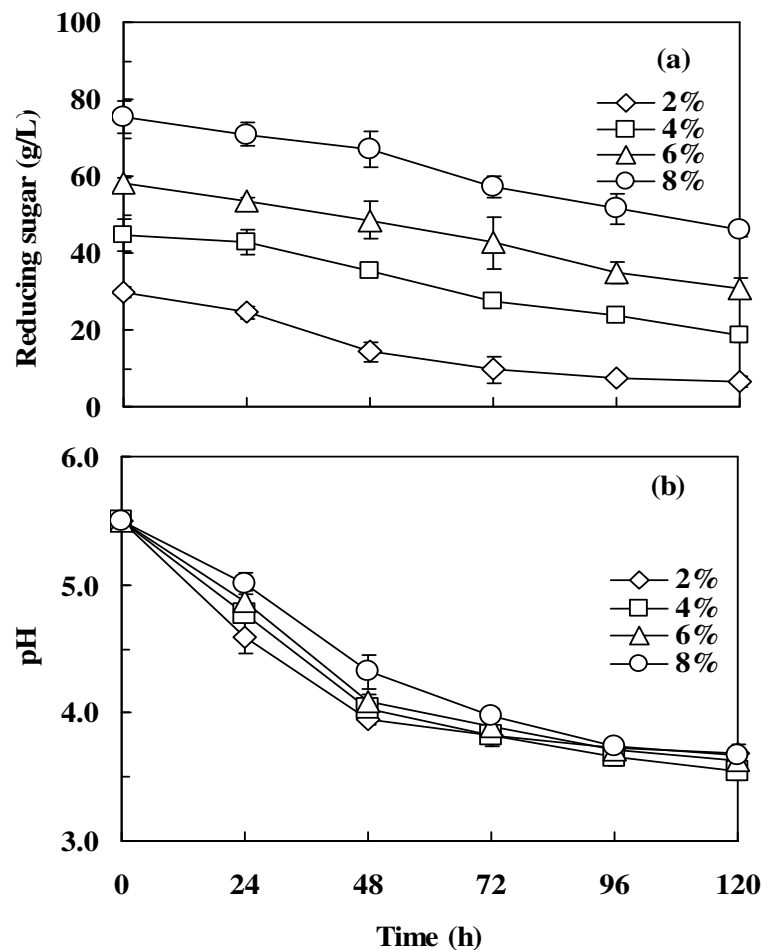


Figure 11. Effects of reducing sugar concentration from skim milk on reducing sugar (a) and pH (b) in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

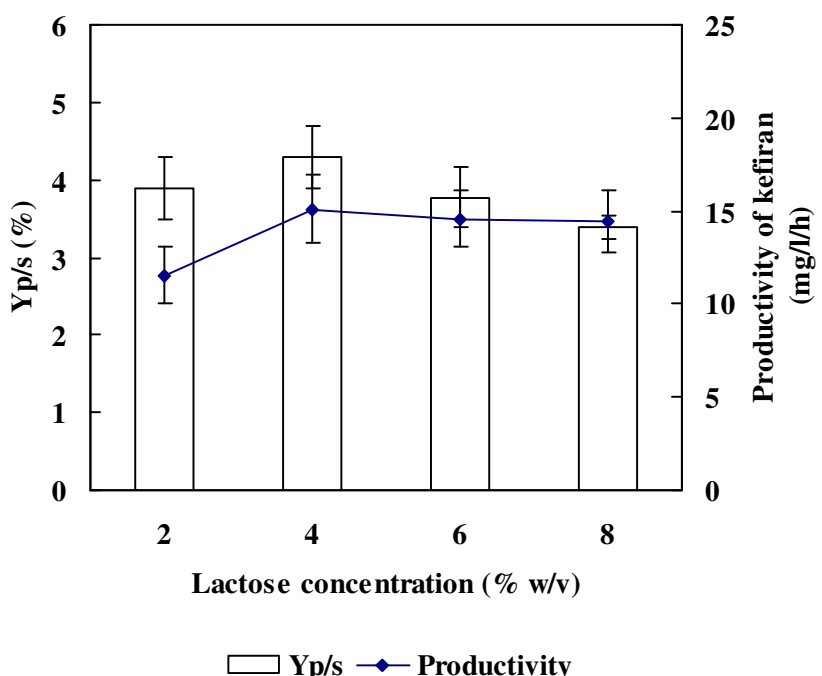


Figure 12. Effects of reducing sugar concentration from skim milk on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

3.2 ความเข้มข้นของแหล่งไนโตรเจนที่เหมาะสม

จากการคัดเลือกแหล่งไนโตรเจนที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอรัน พบว่าการใช้ยีสต์สักดีเป็นแหล่งไนโตรเจนเพียงชนิดเดียวที่เพียงพอสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ในกระบวนการศึกษาความเข้มข้นของยีสต์สักดีที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 เมื่อเทียบกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ในอาหารสูตร modified MRS-skim milk ลดแหล่งน้ำตาลรีดิวซ์จากหางนมร้อยละ 4 เป็นแหล่งคาร์บอน โดยใช้ความเข้มข้นยีสต์สักดีเท่ากับร้อยละ 2, 4, 5 และ 6 ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 13 และ 14 พบว่า *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการเติบโตใกล้เคียงกันในทุกชุดการทดลอง โดยจะเติบโตสูงสุดที่ 48 ชั่วโมง (Figure 13b) ในขณะที่พบว่าการเติบโตของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 เพิ่มขึ้นเมื่อใช้ยีสต์สักดีเพิ่มขึ้น โดยชุดการทดลองที่เติมยีสต์สักดีร้อยละ 6 *L. kefiranofaciens* JCM 6985 มีการเติบโตสูงสุดเท่ากับ 1.4×10^9 cfu/ml ที่ 96 ชั่วโมง (Figure 14a) และเมื่อพิจารณาการผลิตคีเฟอรันพบว่า *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอรันเพิ่มขึ้นอย่างต่อเนื่องจนกระทั่งลึงชั่วโมงที่ 120 ซึ่งเมื่อใช้ยีสต์สักดีร้อยละ 2 พบว่า *L. kefiranofaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอรันได้เพียง 0.53 กรัมต่อลิตร แต่เมื่อเพิ่มความเข้มข้นของยีสต์สักดีเป็นร้อยละ 4, 5 และ 6 *L. kefiranofaciens* JCM 6985 จะผลิตคีเฟอรันเพิ่มขึ้นเป็น 1.07, 1.14 และ 1.19 กรัมต่อลิตรตามลำดับ ซึ่งไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญในเชิง

สถิติ (Figure 13c) ส่วนการใช้น้ำตาลรีดิวช์ของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 พบว่าในทุกชุดการทดลองมีปริมาณการใช้ไกลส์เคียงกันในช่วง 29-31 กรัมต่อลิตร (Figure 15a) สามารถคำนวณเป็นผลผลิตคือการเพอรันต่อหน่วยสับสเตรทได้ร้อยละ 1.8, 3.5, 3.7, และ 4.1 โดยน้ำหนัก เมื่อใช้ยีสต์สกัดเริ่มต้นร้อยละ 2, 4, 5 และ 6 ตามลำดับ จากการพิจารณาประสิทธิภาพการผลิตคือการเพอรันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 โดยการคำนวณอัตราเร็วการผลิตคือการเพอรันในช่วง 0-48 ชั่วโมง พบว่าการใช้ยีสต์สกัดมากกว่าร้อยละ 2 เป็นแหล่งในไตรเจน มีผลทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 มีประสิทธิภาพการผลิตคือการเพอรันเพิ่มขึ้น โดยจะเห็นได้ว่าการใช้ยีสต์สกัดเพิ่มเป็นร้อย 4 และ 5 ทำให้อัตราการผลิตคือการเพอรันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 เพิ่มขึ้นเป็น 15.2 และ 16.6 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง ตามลำดับ แต่ยังไร์ก์ตามหากมีการใช้ยีสต์สกัดมากกว่าร้อยละ 5 จะพบว่าอัตราการผลิตคือการเพอรันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ลดลง ซึ่งผลการทดลองมีความสอดคล้องกับ Lo และคณะ (1997) ที่ศึกษาผลของสัดส่วนระหว่างกลูโคสกับยีสต์สกัดต่อการเติบโตและการผลิตแซนแทนของ *Xanthomonas campestris* และพบว่าสัดส่วนระหว่างกลูโคสกับยีสต์สกัดที่ลดลงหรือการเพิ่มปริมาณยีสต์สกัดมีผลทำให้ *X. campestris* มีอัตราการเติบโตเพิ่มขึ้นแต่อัตราการผลิตแซนแทนไม่เพิ่มขึ้น เช่นเดียวกับการทดลองของ Ricciardi และคณะ (2002) ที่พบว่าการใช้ยีสต์สกัด 4 กรัมต่อลิตร มีผลช่วยกระตุ้นให้ *S. thermophilus* มีการเติบโตและผลิตออกไซโพลิแซ็กคาไรด์เพิ่มขึ้น เมื่อเปรียบเทียบกับการใช้ยีสต์สกัด 2 กรัมต่อลิตร แต่เมื่อเพิ่มปริมาณยีสต์สกัดเป็น 8 กรัมต่อลิตร พบว่า *S. thermophilus* มีการเติบโตเพิ่มขึ้นแต่การผลิตออกไซโพลิแซ็กคาไรด์ไม่เพิ่มขึ้น ทั้งนี้เนื่องจากการมีแหล่งในไตรเจนมากเกินไป ทำให้แบคทีเรียครดแอลกอติกมีการเติบโตอย่างรวดเร็ว และใช้แหล่งคาร์บอนในการสังเคราะห์เปปทิโภสฟอลแคนและกรดไทโคอิกซึ่งเป็นองค์ประกอบของผนังเซลล์มากกว่าการสังเคราะห์ออกไซโพลิแซ็กคาไรด์ (Gassem et al., 1997) ดังนั้นในขั้นตอนการศึกษาความเข้มข้นของยีสต์สกัดที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคือการเพอรันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 เมื่อเทียบกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 พบว่าการใช้ยีสต์สกัดร้อยละ 4 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร เป็นความเข้มข้นที่มีความเหมาะสมที่ให้การผลิตคือการเพอรันและประสิทธิภาพการผลิตสูง ไม่แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ เมื่อเปรียบเทียบกับการใช้ยีสต์สกัดปริมาณร้อยละ 5 และ 6

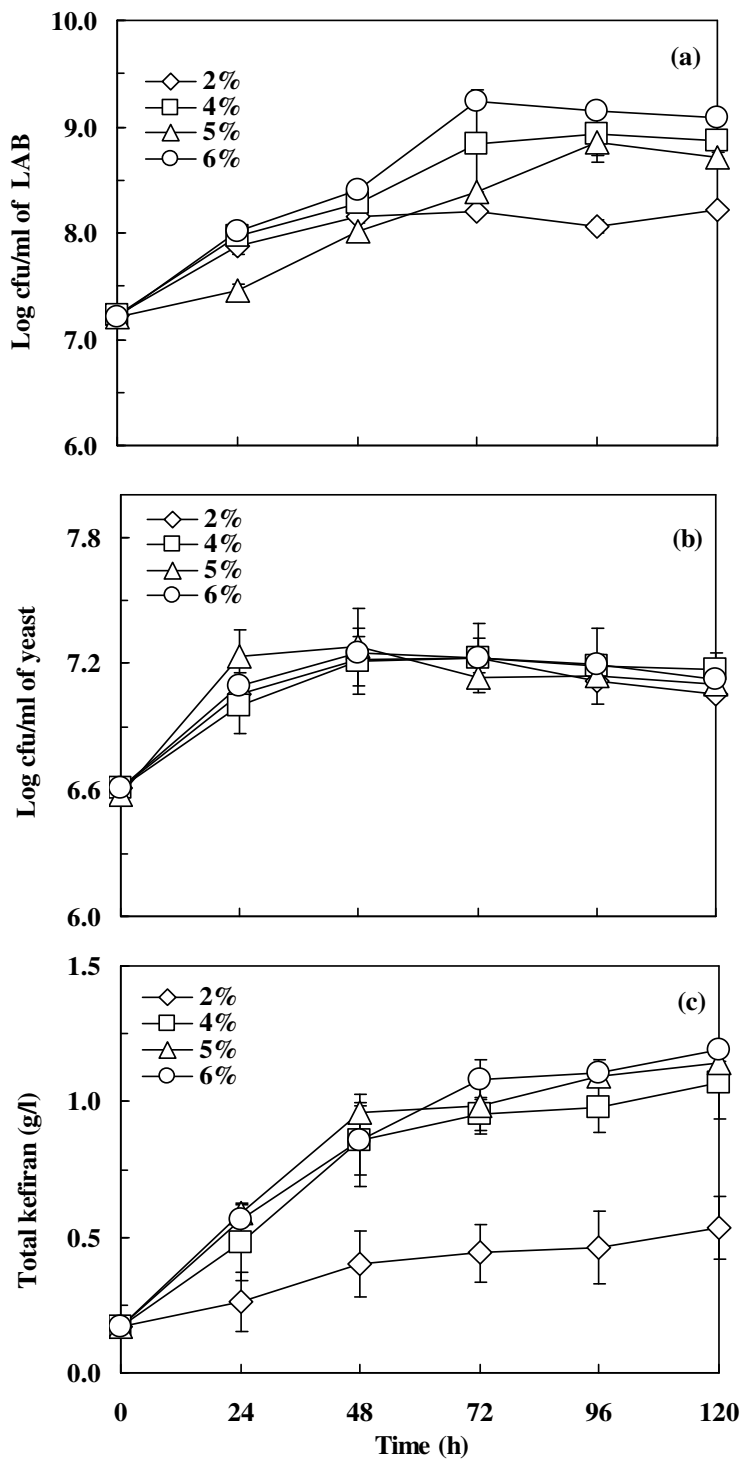


Figure 13. Effects of yeast extract concentration on cells growth of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 (a) and *S. cerevisiae* IFO 0216 (b) and total kefiran production (c) in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

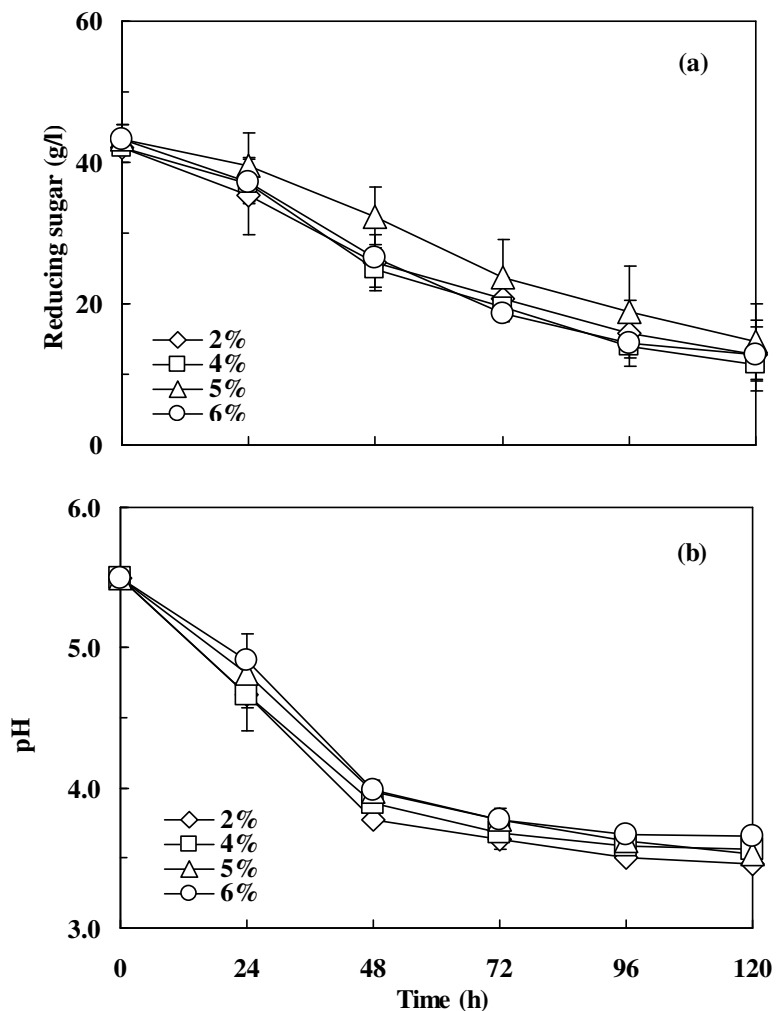


Figure 14. Effects of yeast extract concentration on reducing sugar (a) and pH (b) in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

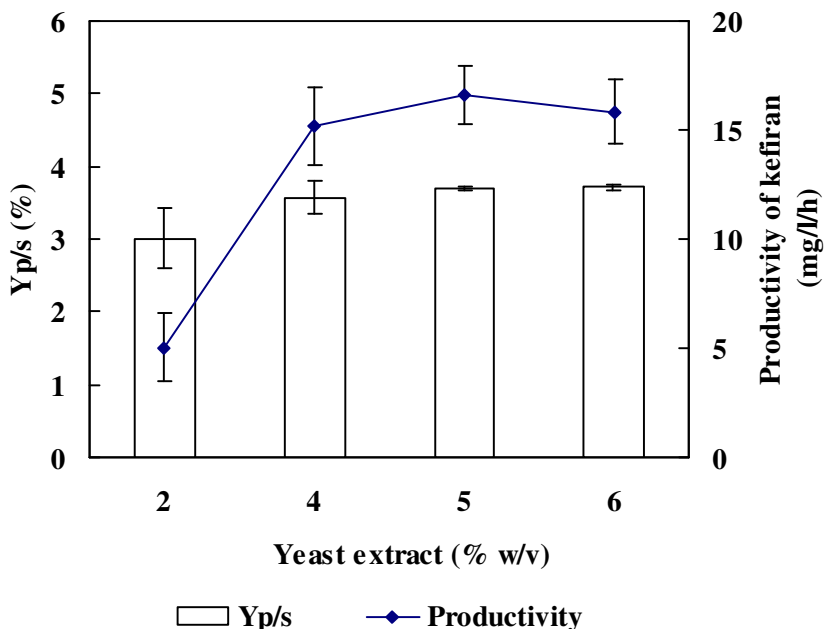


Figure 15. Effects of yeast extract concentration on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by *L. kefirano faciens* JCM6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

3.3 พิ效เริ่มต้นที่เหมาะสม

พิ效เริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อเป็นปัจจัยทางเคมีที่เป็นตัวกำหนดทิศทางการเติบโต และการผลิตสารประกอบออกไซพอลิแซ็คไครเดร์ของ *L. kefirano faciens* JCM 6985 จากการศึกษาพิ效เริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอรันโดย *L. kefirano faciens* JCM 6985 เมื่อเลี้ยงร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ในอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีน้ำตาลรีดิวซ์และยีสต์สักดีปริมาณร้อยละ 4 เป็นแหล่งคาร์บอนและแหล่งไนโตรเจนตามลำดับ โดยมีพิ效ของอาหารเริ่มต้น 4.5, 5.0, 5.5 และ 6.0 ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 16 และ 17 พบว่า *L. kefirano faciens* JCM 6985 มีการเติบโตอย่างต่อเนื่องโดยมีปริมาณสูงสุดที่ 96 ชั่วโมง โดยชุดการทดลองที่มีพิ效ของอาหารเริ่มต้น 5.5 *L. kefirano faciens* JCM 6985 มีการเติบโตสูงสุดเท่ากับ 1.3×10^9 cfu/ml ในขณะที่ชุดการทดลองที่มีพิ效ของอาหารเริ่มต้น 4.5 *L. kefirano faciens* JCM 6985 มีการเติบโตน้อยที่สุดโดยมีปริมาณเท่ากับ 4.6×10^7 cfu/ml (Figure 16a) และพบว่า *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการเติบโตสูงสุดที่ 48 ชั่วโมง โดยชุดการทดลองที่มีพิ效ของอาหารเริ่มต้น 6.0 *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการเติบโตสูงสุดเท่ากับ 2.0×10^7 cfu/ml ในขณะที่ชุดการทดลองที่มีพิ效ของอาหารเริ่มต้น 4.5 *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการเติบโตน้อยที่สุดเท่ากับ 1.0×10^7 cfu/ml เช่นเดียวกับ *L. kefirano faciens* JCM 6985 (Figure 16b) สำหรับการผลิตคีเฟอรันพบว่าเมื่อเลี้ยงเชื้อผสมในอาหารที่มีพิ效เริ่มต้น 4.5, 5.0, 5.5 และ 6.0 *L. kefirano faciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอรันได้เท่ากับ 0.60, 0.72,

1.07 และ 0.86 กรัมต่อลิตรตามลำดับ (Figure 16c) และมีการใช้น้ำตาลรีดิวซ์เท่ากับ 20.5, 23.0, 30.6 และ 21.2 กรัมต่อลิตร (Figure 17a) คิดเป็นผลผลิตกีเพอร์เซนต์ของสับสเตรทไดร์อยละ 2.9, 3.8, 3.6 และ 3.4 โดยน้ำหนักตามลำดับ (Figure 18) โดยในชุดการทดลองที่มีพิอุชของอาหารเริ่มต้นเท่ากับ 5.5 *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการใช้น้ำตาลรีดิวซ์ได้สูงสุด ในขณะที่ชุดการทดลองที่มีของอาหารเริ่มต้น 4.5 *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการใช้น้ำตาลรีดิวซ์ได้น้อยที่สุด ทั้งนี้เป็นผลเนื่องจากระบบที่ใช้พิอุชเริ่มต้นต่ำ เมื่อปริมาณกรดแลคติกที่สะสมในน้ำนมก้าเพิ่มขึ้น จะทำให้พิอุชของระบบลดลงอย่างรวดเร็ว จึงทำให้การเติบโตและการผลิตกีเพอร์เซนต์ของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ลดลง และทำให้การใช้สับสเตรಥอง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 สิ้นสุดลง นอกจากนี้ยังพบว่าการเลี้ยงเชื้อในอาหารที่มีพิอุชเริ่มต้น 5.5 ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีอัตราการผลิตกีเพอร์เซนต์สูงที่สุด 15.2 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง ในขณะที่การเลี้ยงผสมในอาหารที่มีพิอุชเริ่มต้น 4.5 พบร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 จะมีอัตราการผลิตกีเพอร์เซนต์สูงที่สุด (Figure 18) เช่นเดียวกัน การเติบโต การผลิตกีเพอร์เซนต์ และการใช้สับสเตรಥอง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ซึ่งผลการทดลองมีความสอดคล้องกับ Cheirsilp (2003) ที่ศึกษาผลของการทดลองแลคติกต่ออัตราการเติบโตจำเพาะ และอัตราใช้สารตั้งต้นจำเพาะของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 พบร่วมกับปริมาณกรดแลคติกในระบบที่เพิ่มขึ้นทำให้อัตราการเติบโตจำเพาะและอัตราการใช้สารตั้งต้นจำเพาะของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ลดลง เช่นเดียวกับ Velasco และคณะ (2006) ที่พบร่วมกับ *Pediococcus parvulus* มีการเติบโตลดลง ดังนั้นในขั้นตอนการศึกษาพิอุชของอาหารเลี้ยงเชื้อที่เหมาะสมสำหรับการผลิตกีเพอร์เซนต์ของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 เมื่อเลี้ยงร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 พบร่วมกับปริมาณกรดแลคติกที่เพิ่มขึ้นทำให้ *Pediococcus parvulus* มีการเติบโตลดลง ดังนั้นในขั้นตอนการศึกษาพิอุชของอาหารเลี้ยงเชื้อที่เหมาะสมสำหรับการผลิตกีเพอร์เซนต์ของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ได้คิดที่สุดเมื่อเลี้ยงในอาหารที่มีพิอุชเริ่มต้น 5.5 เช่นเดียวกับ Cheirsilp และคณะ (2003) ที่พบร่วมกับ *Lactobacillus* sp. KPB-167 (*L. kefiransfaciens*) มีการเติบโตและการผลิตกีเพอร์เซนต์สูงที่สุด เมื่อเลี้ยงในอาหารที่มีพิอุชเริ่มต้น 5.5 เช่นเดียวกับ Cheirsilp และคณะ (2003) ที่พบร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการเติบโตและการผลิตกีเพอร์เซนต์สูงที่สุด เมื่อเลี้ยงในอาหารสูตร Man-Rogosa Sharpe lactose (MRSL) ที่มีพิอุชเริ่มต้น 5.5 นอกจากนี้ในงานวิจัยของ Yeesang และคณะ (2008) ที่ศึกษาพิอุชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อที่เหมาะสมสำหรับการผลิตกีเพอร์เซนต์ของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 เมื่อใช้แป้งสาลูเป็นวัตถุคุณภาพ พบร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 สามารถเติบโตและผลิตกีเพอร์เซนต์สูงสุด เมื่อเลี้ยงในอาหารที่มีพิอุชเริ่มต้น 5.5 ในขณะที่ Taniguchi และคณะ (2001) พบร่วมกับ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตกีเพอร์เซนต์สูงสุด เมื่อเลี้ยงในอาหารที่มีพิอุชเริ่มต้น 5.5 ในขณะที่ Gassem และคณะ (1997) ที่พบร่วมกับ *Lactobacillus delbrueckii* ssp. *bulgaricus* RR มีการผลิตออกไซพอลิแซ็กคาไรด์เพิ่มขึ้น เมื่อเลี้ยงเชื้อกายใต้สภาพที่มีการควบคุมพิอุช

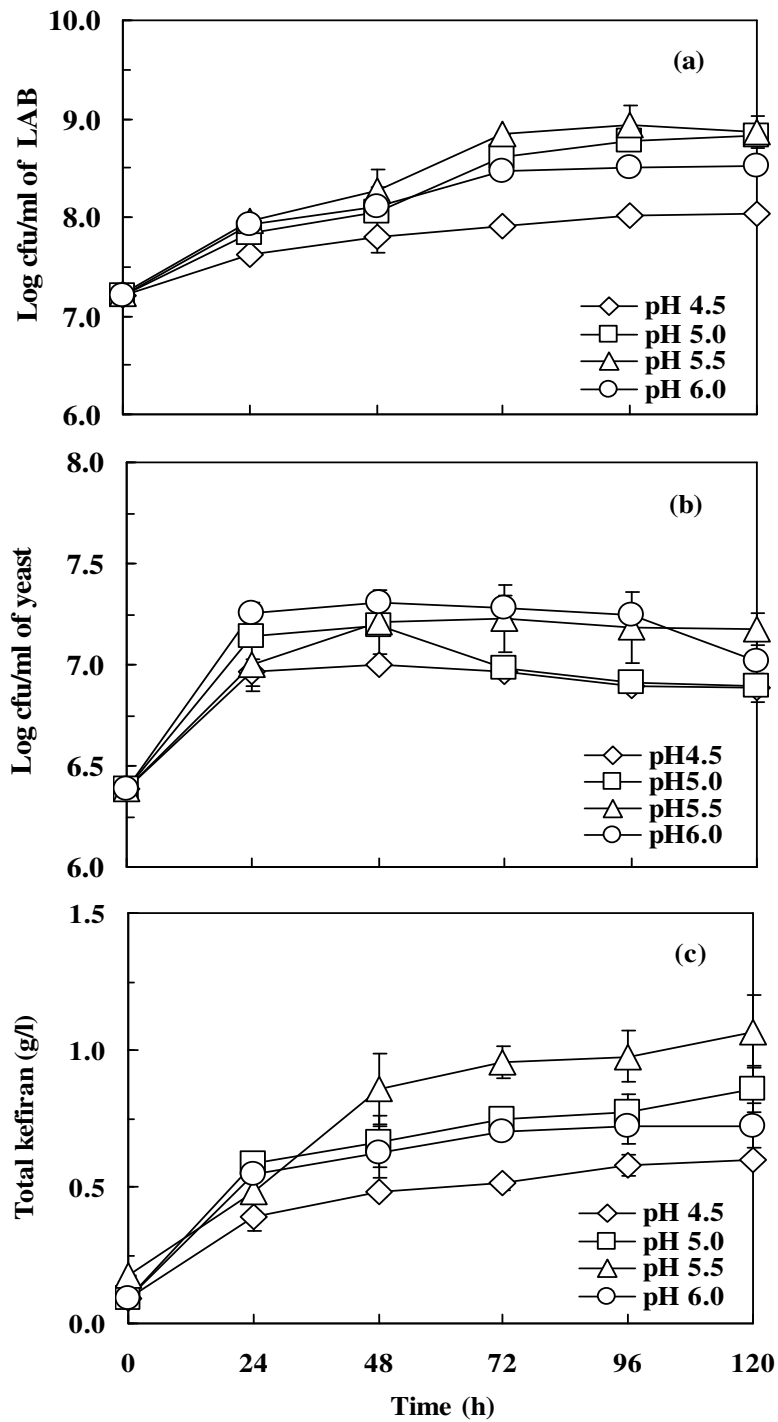


Figure 16. Effects of initial pH on cells growth of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 (a) *S. cerevisiae* IFO 0216 (b) and total kefiran production in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

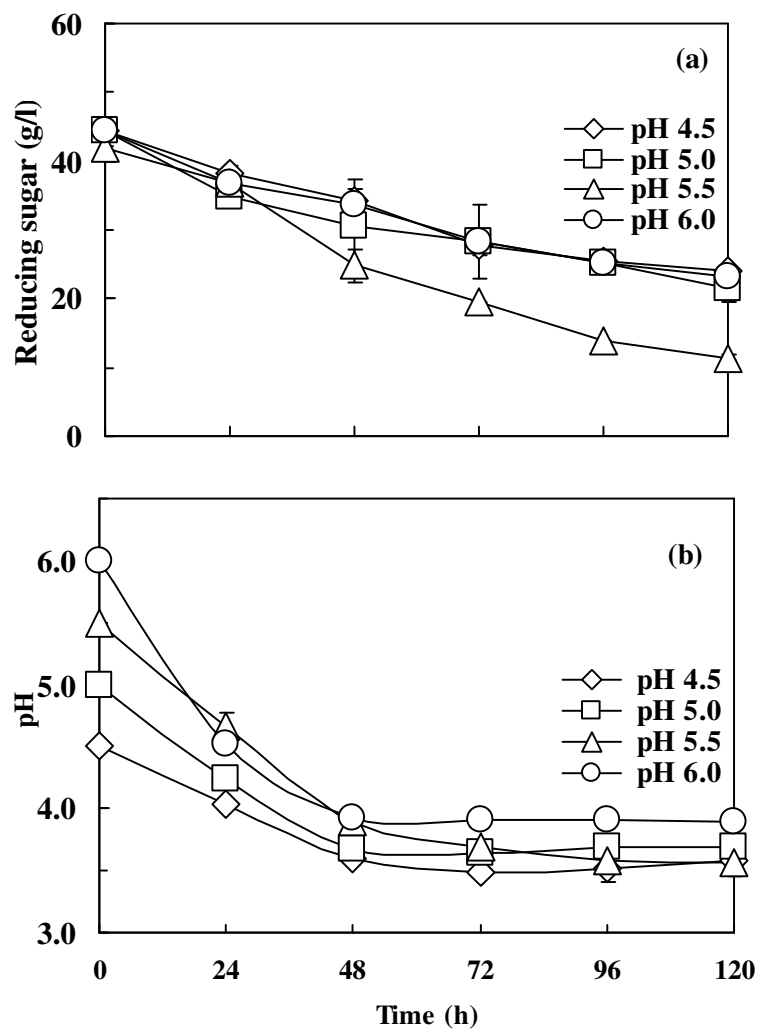


Figure 17. Effects of initial pH on reducing sugar (a) and pH (b) in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

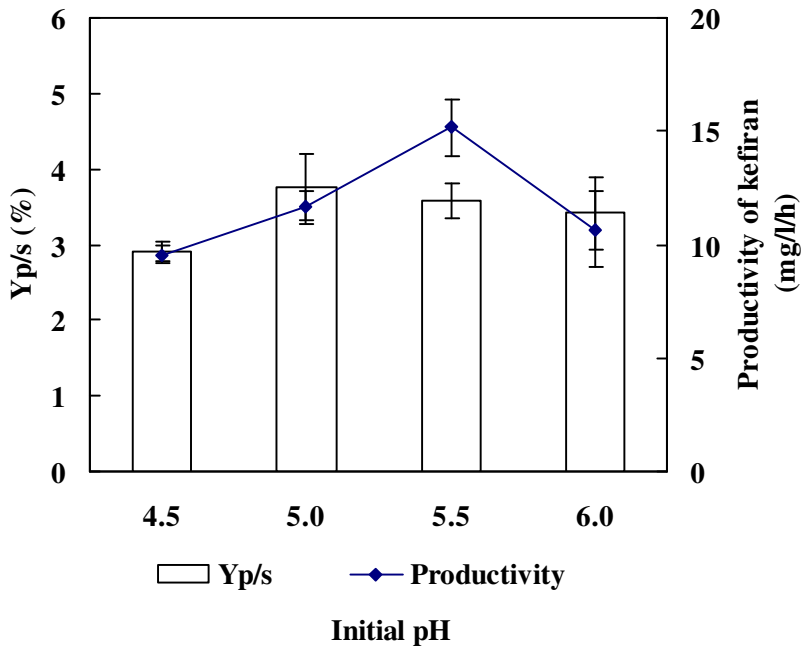


Figure 18. Effects of initial pH on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

3.4 ปริมาณยีสต์ที่เหมาะสม

ในการศึกษาปริมาณ *S. cerevisiae* IFO 0216 เริ่มต้นต่อการเติบโตและการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 เมื่อเลี้ยงร่วมกันในอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีน้ำตาลรีดิวช์และยีสต์สกัดรื้อขยะ 4 เป็นแหล่งคาร์บอนและแหล่งไนโตรเจนตามลำดับ ใช้อาหารเริ่มต้น 5.5 โดยใช้ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 เริ่มต้นเท่ากับ 2.1×10^7 cfu/ml และใช้ปริมาณยีสต์เริ่มต้นแตกต่างกัน 3 ระดับ คือ 1.6×10^6 , 4.0×10^6 และ 9.1×10^6 cfu/ml ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 19 และ 20 พบร่วมกันของการเพิ่มปริมาณยีสต์ทำให้ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 มีการเติบโตเพิ่มขึ้นและสูงสุดที่ 96 ชั่วโมงเท่ากับ 4.5×10^8 , 8.5×10^8 และ 2.3×10^9 cfu/ml เมื่อเลี้ยงร่วมกับปริมาณยีสต์เริ่มต้นเท่ากับ 1.6×10^6 , 4.0×10^6 และ 9.1×10^6 cfu/ml ตามลำดับ (Figure 19a) และพบว่ายีสต์มีการเติบโตสูงสุดที่ 48 ชั่วโมง และหลังจากนั้นการเติบโตของยีสต์จะลดลงในทุกชุดการทดลองทั้งนี้อาจเป็นผลเนื่องจากการเพาะเลี้ยงในสภาพแวดล้อมคล่องตัวมีปริมาณออกซิเจนในระบบน้อยไม่เพียงพอสำหรับการเติบโตของยีสต์ (Figure 19b) และเมื่อพิจารณาการผลิตคีเฟอรันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 พบร่วมกับปริมาณเพิ่มขึ้นเมื่อใช้ปริมาณยีสต์เริ่มต้นเพิ่มขึ้น โดยจะมีการผลิตคีเฟอรันสูงสุดเท่ากับ 0.90, 1.07 และ 1.15 กรัมต่อลิตรที่ 120 ชั่วโมง เมื่อเลี้ยงร่วมกับยีสต์ในปริมาณเริ่มต้นเท่ากับ 1.6×10^6 , 4.0×10^6 และ 9.1×10^6 cfu/ml ตามลำดับ (Figure 19c) สำหรับปริมาณการใช้น้ำตาลรีดิวช์ของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 ในแต่ละชุดการทดลองพบว่าอยู่ในช่วง 29-30 กรัมต่อลิตร (Figure 20a) ซึ่งคิดเป็นผลผลิตคีเฟอรันต่อหน่วยสัมสเตรทไดร์รื้อขยะ 3.0, 3.6 และ 3.8 โดยยาน้ำหนัก และพบว่า *L.*

kefiransfaciens JCM 6985 จะมีประสิทธิภาพในการผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้นเมื่อใช้ปริมาณยีสต์เริ่มต้นเพิ่มขึ้น ทั้งนี้อาจเนื่องมาจาก *S. cerevisiae* IFO 0216 เป็นยีสต์ที่สามารถใช้กรดแลคติกเป็นแหล่งคาร์บอนสำหรับการเติบโตได้ ดังนั้นการเพิ่มปริมาณยีสต์จึงทำให้ปริมาณการสะสมของกรดแลคติกในน้ำหมักลดลง ส่งผลให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 สามารถเติบโตและผลิตคีเฟอร์รันได้เพิ่มขึ้น ซึ่งสอดคล้องกับ Cheirsilp และคณะ (2003) ที่พบว่า *S. cerevisiae* IFO 0216 สามารถใช้กรดแลคติกเป็นแหล่งคาร์บอนสำหรับการเติบโตได้ จึงทำให้ระบบที่เลี้ยง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการสะสมของกรดแลคติกเพียง 63 กรัมต่อลิตร ในขณะที่การเลี้ยงเชื้อเดียวของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีกรดแลคติกสะสมในระบบสูงกว่า 100 กรัมต่อลิตร นอกจากนี้ยังพบว่าการสัมผัสน้ำท่วงระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้เพิ่มขึ้น (Cheirsilp, 2003) แต่อย่างไรก็ตามในการทดลองนี้พบว่าการเพิ่มปริมาณยีสต์เริ่มต้นมากกว่า 4.0×10^6 cfu/ml ไม่ได้ส่งเสริมให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีอัตราการผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้น (Figure 21) ซึ่งสอดคล้องกับที่ Cheirsilp (2003) ศึกษาผลของการเพิ่มปริมาณ *S. cerevisiae* IFO 0216 เริ่มต้นต่อการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ภายใต้สภาวะไร้อากาศ และพบว่าสัดส่วนของยีสต์ที่เพิ่มขึ้นไม่มีส่วนช่วยให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์รันเพิ่มขึ้น ทั้งนี้เนื่องจากภายในสภาพอากาศของ *S. cerevisiae* IFO 0216 ไม่สามารถเติบโตได้เท่าที่ควร จึงทำให้การใช้กรดแลคติกเกิดขึ้นได้ไม่สมบูรณ์ ในขณะที่ Tada และคณะ (2007) ศึกษาการพัฒนาและเพิ่มประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 โดยการเลี้ยงร่วมกับเชื้อ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้การหมักแบบถัง กะ โดยมีปริมาณ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 และ *S. cerevisiae* IFO 0216 เริ่มต้นเท่ากับ 1×10^8 cfu /ml และ 4×10^7 cfu /ml ตามลำดับ ส่งผลให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์รันสูงถึง 6.3 กรัมต่อลิตร โดยมีการใช้น้ำตาลรีดิวช์ 190 กรัม คิดเป็นผลผลิตต่อหน่วยสัปดาห์ได้เท่ากับ 0.033 กรัมต่อกรัมสัปดาห์ จากการศึกษาปริมาณของยีสต์ที่เหมาะสมสำหรับการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 พบร่วมกับปริมาณยีสต์เริ่มต้นที่ 4.0×10^6 และ 9.1×10^6 cfu/ml ให้การผลิตคีเฟอร์รันไม่แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญ ดังนั้นจึงเลือกใช้ปริมาณยีสต์เริ่มต้นเท่ากับ 4.0×10^6 cfu/ml ใน การศึกษาขั้นต่อไป

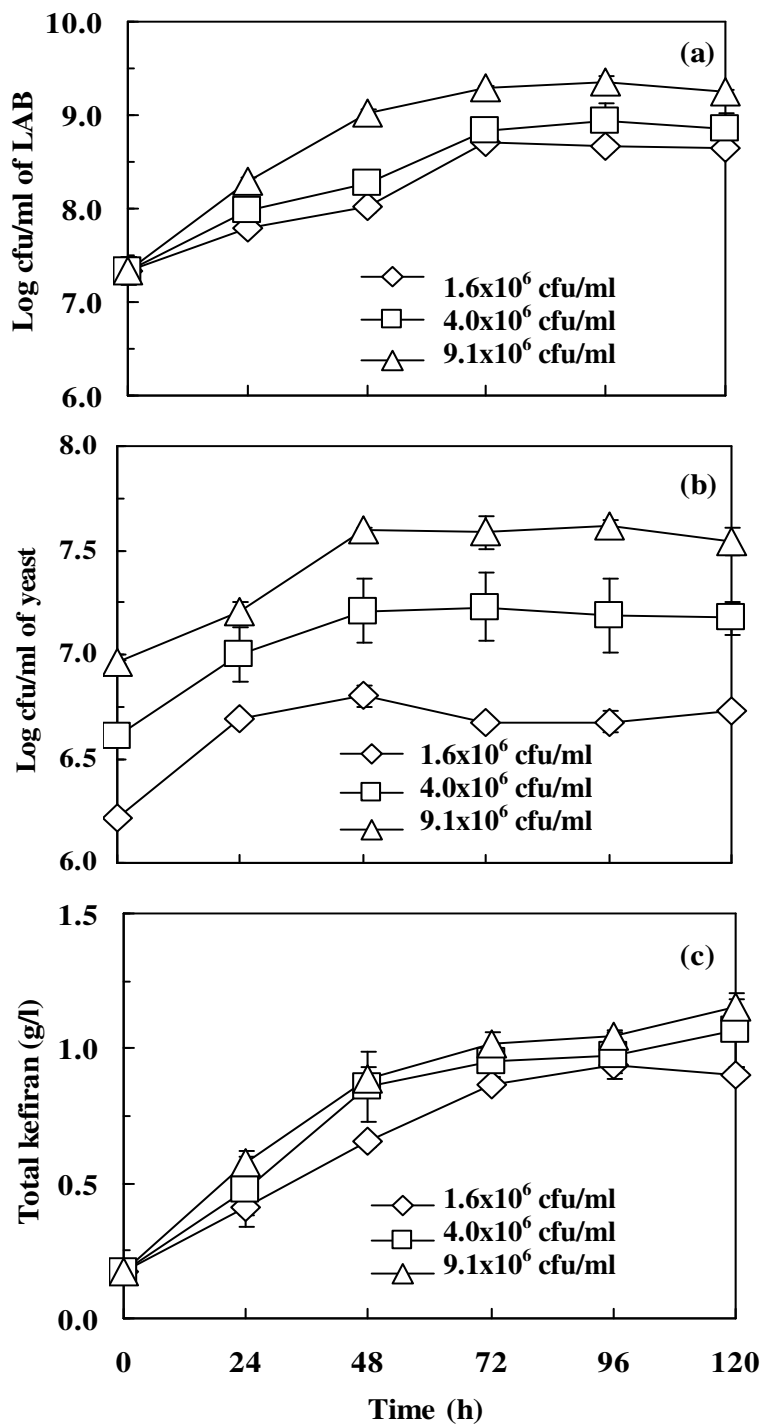


Figure 19. Effects of yeast amount on cells growth of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 (a) and *S. cerevisiae* IFO0216 (b) and total kefiran production (c) in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

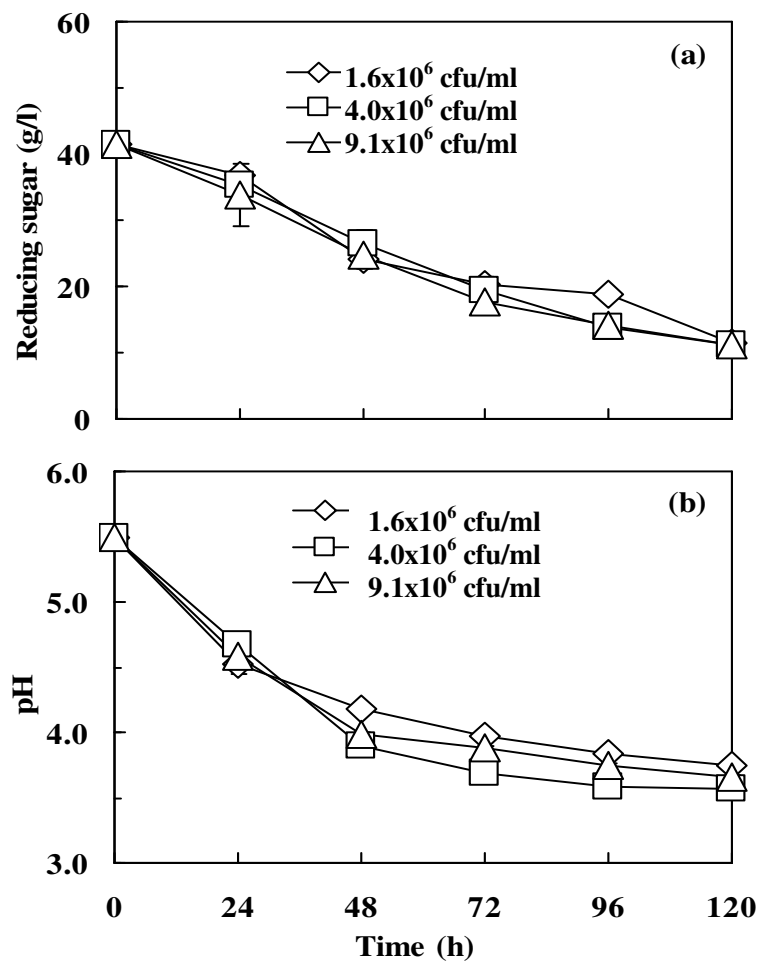


Figure 20. Effects of yeast amount on reducing sugar (a) and pH (b) in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

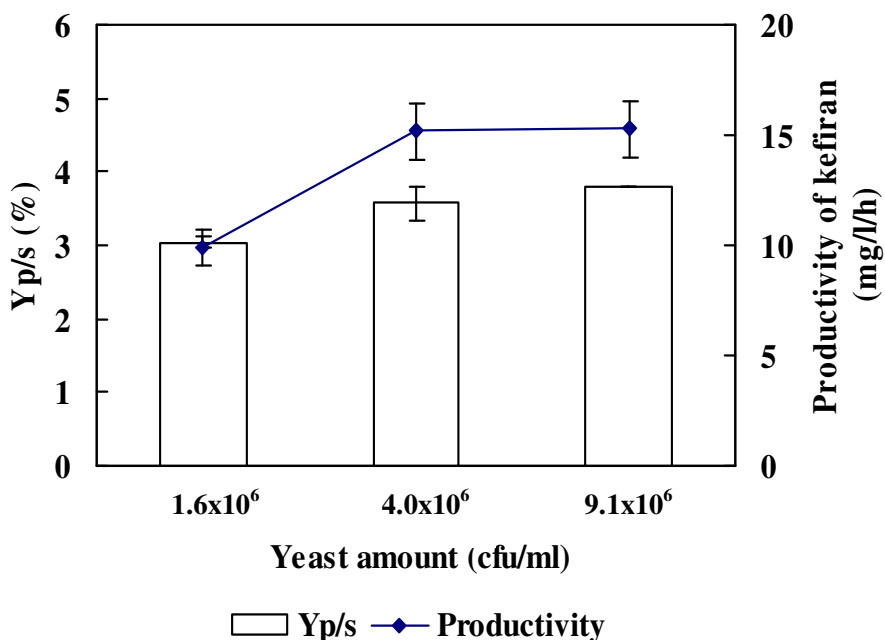


Figure 21. Effects of yeast amount on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

4. การผลิตคีเพอรันในถังหมัก

จากการศึกษาสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการเติบโตและการผลิตคีเพอรันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 เมื่อเลี้ยงร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ซึ่งเป็นยีสต์ที่สามารถพบรได้ในก้อนเชื้อคีเพอร์เกรนและมีสมบัติช่วยส่งเสริมการผลิตคีเพอรันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 จึงนำไปสู่การศึกษาการผลิตคีเพอรันโดยเชื้อผสมในถังหมักแบบงวด (batch culture) และกึ่งกง (fed-batch culture)

4.1 การหมักแบบงวด

จากการศึกษาการผลิตคีเพอรันของ *L. kefiranofaciens* JCM 6985 เมื่อเลี้ยงร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ในถังหมักขนาด 2 ลิตร ที่บรรจุอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีน้ำตาลรีดิวซ์จากหางนมและยีสต์สกัดร้อยละ 4 เป็นแหล่งคาร์บอนและแหล่งไนโตรเจนตามลำดับ พิเศษของอาหารเริ่มต้น 5.5 ปริมาตร 1 ลิตร ภายใต้การเลี้ยง 3 สภาวะคือ สภาวะที่ไม่มีการให้อากาศ สภาวะที่มีการให้อากาศโดยมีปริมาณออกซิเจนละลายน้ำร้อยละ 5 ของออกซิเจนละลายน้ำอิมตัว และสภาวะที่มีการให้อากาศโดยมีปริมาณออกซิเจนละลายน้ำร้อยละ 5 ของออกซิเจนละลายน้ำอิมตัวร่วมกับการควบคุมพีเอชที่ 5.5 ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 22 และ 23 พบว่าการเลี้ยงเชื้อผสมภายใต้ระบบที่มีการให้อากาศร่วมกับการควบคุมพีเอช มีผลทำให้ *S. cerevisiae* IFO0216 มีการเติบโตเพิ่มขึ้นเท่ากับ 1.4×10^8 ที่ 48 ชั่วโมง เมื่อเปรียบเทียบกับการเลี้ยงเชื้อผสมภายใต้สภาวะที่ไม่

มีการให้อาอากาศ จากการเติบโตของ *S. cerevisiae* IFO 0216 ที่เพิ่มขึ้นเมื่อเลี้ยงภายใต้สภาวะที่มีการให้อาอากาศและการควบคุมพิเชช จึงส่งผลให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์นเพิ่มขึ้น โดย *L. kefiransfaciens* JCM สามารถผลิตคีเฟอร์นได้ 2.58 กรัมต่อลิตร ภายในระยะเวลา 120 ชั่วโมง และเมื่อพิจารณาปริมาณการใช้น้ำตาลรีดิวซ์ของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 พบว่าภายใต้สภาวะที่มีการให้อาหารร่วมกับการควบคุมพิเชชทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการใช้น้ำตาลรีดิวซ์ 43 กรัมต่อลิตร ในขณะที่การเลี้ยงเชื้อพสมภายในภายใต้สภาวะที่ไม่มีการให้อาอากาศ พบว่ามีการใช้น้ำตาลรีดิวซ์เพียง 27 กรัมต่อลิตร ซึ่งคำนวณเป็นผลผลิตต่อหน่วยสับสเตรทได้ร้อยละ 5.9 และ 4.5 โดยน้ำหนัก ตามลำดับ ส่วนประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ซึ่งสามารถคำนวณจากอัตราเร็วการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ในช่วง 0-48 ชั่วโมง พบว่าเมื่อเลี้ยงเชื้อพสมภายในภายใต้สภาวะที่ไม่มีการให้อาอากาศ สภาวะที่มีการให้อาอากาศ และ สภาวะที่มีการให้อาหารร่วมกับการควบคุมพิเชช *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีอัตราการผลิตคีเฟอร์น 14.49, 16.47 และ 20.27 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง ตามลำดับ โดยจะเห็นว่าการเลี้ยงเชื้อพสมภายในภายใต้สภาวะที่ไม่ได้ให้อาหาร *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการเติบโตน้อย ทำให้พิเชชของระบบลดลงอย่างรวดเร็ว ส่งผลให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ถูกยับยั้งการเติบโตด้วยกรดแลคติก ส่วนการเลี้ยงเชื้อพสมภายในภายใต้สภาวะที่มีการให้อาหาร พบว่ามีผลทำให้ *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการเติบโตเพิ่มขึ้น เมื่อเปรียบเทียบกับการเลี้ยงเชื้อพสมภายในภายใต้สภาวะที่ไม่ได้ให้อาหาร แต่อย่างไรก็ตามพิเชชของระบบยังคงลดลง ทั้งนี้เนื่องจากในกระบวนการเมแทบอลิซึมของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ภายใต้ระบบที่มีน้ำตาลรีดิวซ์มากกว่า 20 กรัมต่อลิตร แบคทีเรียกรดแลคติกจะมีการขับน้ำตาลมาแลคโตสบางส่วน ซึ่งเป็นผลผลิตจากการสลายน้ำตาลรีดิวซ์ออกสูญภายนอกเซลล์ (Cheirsilp, 2003) ซึ่งอาจทำให้ *S. cerevisiae* IFO 0216 ใช้น้ำตาลมาแลคโตสเป็นแหล่งคาร์บอนมากกว่ากรดแลคติก ดังนั้น พิเชชของระบบจึงยังคงลดลง อย่างไรก็ตาม Cheirsilp และคณะ (2003) มีรายงานว่า *S. cerevisiae* IFO 0216 มีส่วนช่วยส่งเสริมการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 โดยการสัมผัสน้ำที่มี *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการสร้างคีเฟอร์นในส่วนที่เกาะรอบเซลล์ (capsular kefirin) เพิ่มขึ้น จึงทำให้ปริมาณคีเฟอร์นทั้งหมดเพิ่มขึ้น สำหรับการเลี้ยงเชื้อพสมภายในภายใต้สภาวะที่มีการให้อาหารร่วมกับการควบคุมพิเชช *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการเติบโตได้ดี และพิเชชของระบบที่คงที่ ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ไม่ถูกยับยั้งการเจริญด้วยกรดแลคติก ส่งผลให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์นเพิ่มขึ้น ซึ่งผลการทดลองสอดคล้องกับ Cheirsilp (2003) ที่พบว่าการเลี้ยงเชื้อพสมภายในภายใต้สภาวะที่มีการให้อาหารทำให้ *S. cerevisiae* IFO 0216 มีการเติบโตและการใช้กรดแลคติกเพิ่มขึ้น ในขณะที่การควบคุมพิเชชของระบบทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์นเพิ่มขึ้น

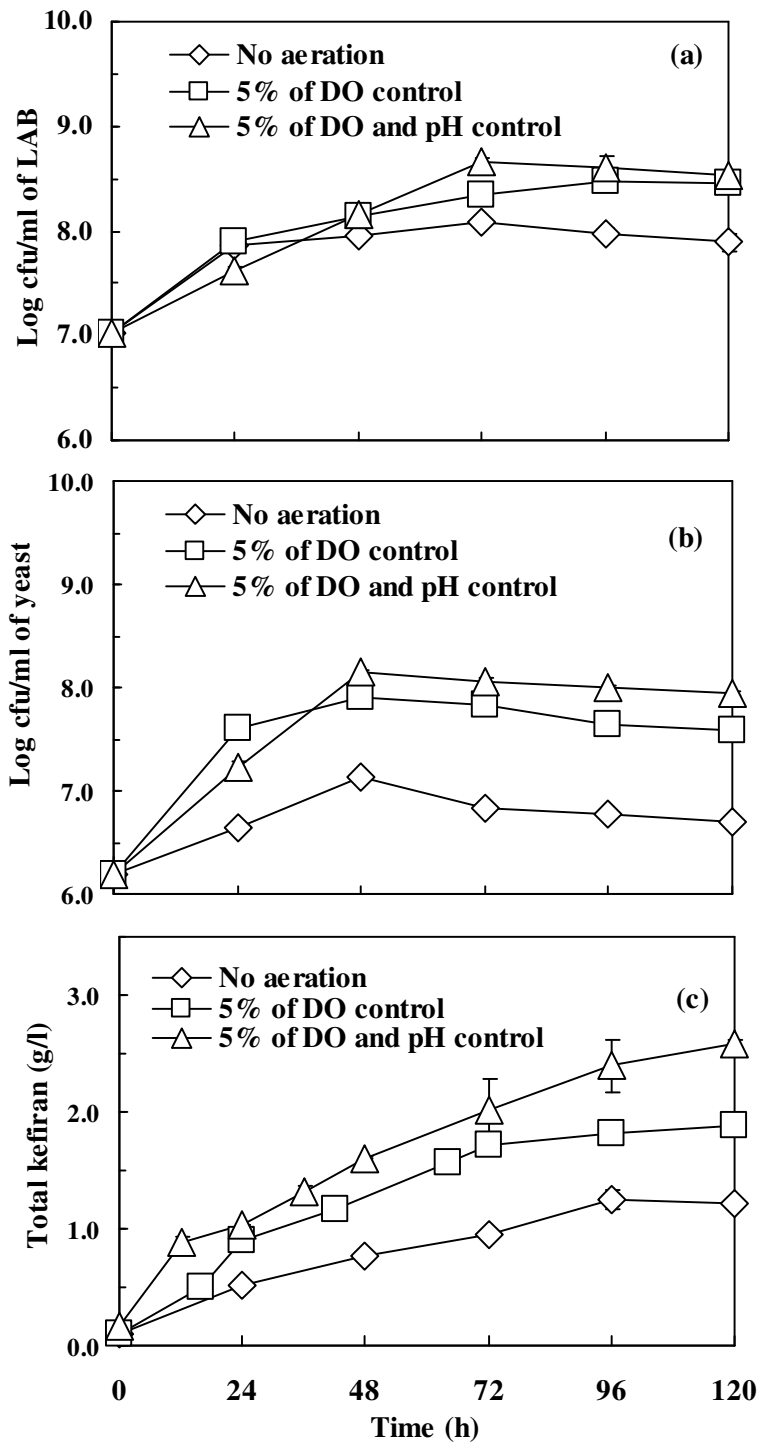


Figure 22. Effects of aeration on cells growth of *L. kefiransfaciens* JCM 6985 (a) and *S. cerevisiae* IFO 0216 (b) and total kefiran production (c) of the mixed culture in batch culture at room temperature.

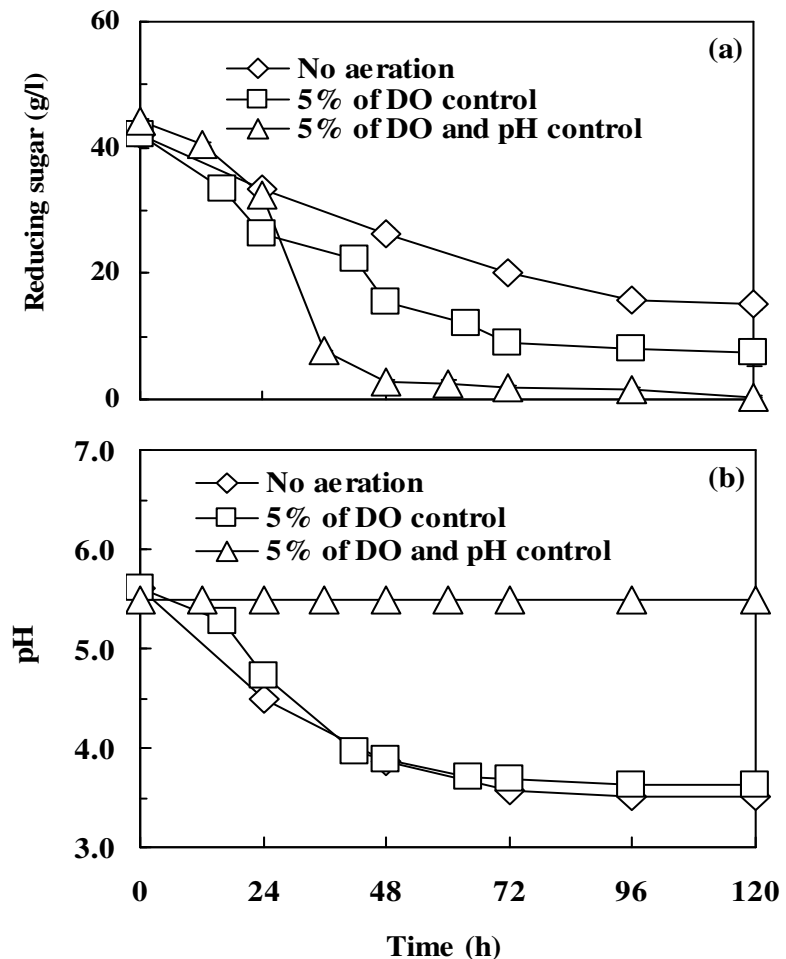


Figure 23. Effects of aeration on reducing sugar (a) and pH (b) of the mixed culture in batch culture at room temperature.

เช่นเดียวกับ Petry และคณะ(2000) และ Gassem และคณะ (1997) ที่พบว่าการเลี้ยง *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* ภายใต้ระบบที่มีการควบคุมพิโ袖 ทำให้เชื้อมีการเติบโต และการผลิตออกโซพอลิแซ็คคาไรด์เพิ่มขึ้น เมื่อเปรียบเทียบกับการเลี้ยงเชื้อกายใต้ระบบที่ไม่มีการควบคุมพิโ袖

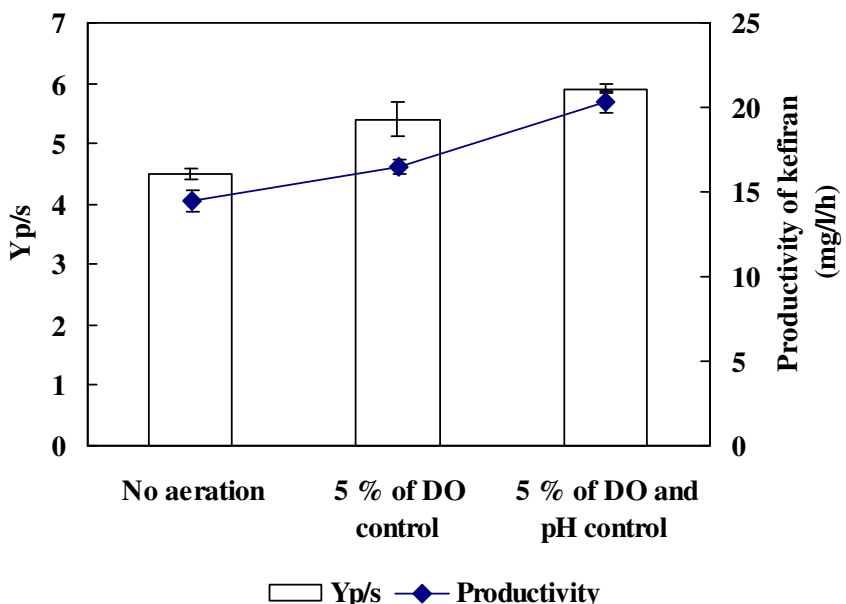


Figure 24. Yield and productivity of kefiran by *L. kefirano faciens* JCM 6985 in the mixed culture of batch culture at room temperature.

4.2 การหมักแบบกึ่งกะ

จากการศึกษาความเข้มข้นของน้ำตาลรีดิวช์จากหางนมเริ่มต้นที่เหมาะสมต่อการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefirano faciens* JCM 6985 พบว่าการเพิ่มความเข้มข้นของน้ำตาลรีดิวช์เริ่มต้น ทำให้ *L. kefirano faciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอร์นเพิ่มขึ้น แต่การเพิ่มความเข้มข้นของน้ำตาลรีดิวช์เริ่มต้นที่สูงเกินไป จะมีผลบัധิ้งการเติบโตและการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefirano faciens* JCM 6985 (Cheirsilp et al., 2001) ด้วยเหตุผลดังกล่าวจึงนำไปสู่การศึกษาการหมักแบบกึ่งกะ โดยการเติมสารอาหารใหม่ที่มีน้ำตาลรีดิวช์จากหางนม 30 กรัม ปริมาตร 250 มิลลิลิตร เข้าสู่ระบบที่ชั่วโมงที่ 24 และ 48 เพื่อรักษาระดับความเข้มข้นของน้ำตาลรีดิวช์ในระบบให้คงที่ที่ 40 กรัมต่อลิตร เนื่องจากในขั้นตอนการศึกษาความเข้มข้นของน้ำตาลรีดิวช์ที่เหมาะสม พบว่าการใช้น้ำตาลรีดิวช์เริ่มต้น 40 กรัมต่อลิตร ทำให้ *L. kefirano faciens* JCM 6985 มีประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์นสูงสุด ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 25 พบว่าภายใต้การหมักแบบกึ่งกะ ทำให้ *L. kefirano faciens* JCM 6985 มีการเติบโตสูงกว่าการหมักแบบกะ (Figure 25a) ในขณะที่พบว่าการเติบโตของ *S. cerevisiae* IFO 0216 ใกล้เคียงกันทั้งการหมักแบบกะและกึ่งกะ (Figure 25b) และพบว่าในการหมักแบบกึ่งกะทำให้ *L. kefirano faciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอร์นสูงสุดเท่ากับ 3.25 กรัมต่อลิตร ที่ 96 ชั่วโมง โดยมีการใช้น้ำตาลรีดิวช์ 86.3 กรัม คิดเป็นผลผลิตต่อสัปดาห์ได้ร้อยละ 5.6 โดยน้ำหนัก ในขณะที่การหมักแบบกะ *L. kefirano faciens* JCM 6985 ผลิตคีเฟอร์นได้เพียง 2.58 กรัมต่อลิตร (Figure 25c) คิดเป็นผลผลิตต่อสัปดาห์เท่ากับร้อยละ

5.9 โดยน้ำหนัก สำหรับประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์นของ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 พบว่า *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีอัตราการผลิตคีเฟอร์น 22.6 และ 35.9 กรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง เมื่อหมักแบบกะและกึ่งกะตามลำดับ โดยจะเห็นว่าการหมักแบบกึ่งกะ ทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีประสิทธิภาพการผลิตคีเฟอร์นเพิ่มขึ้น ซึ่งผลการทดลองสอดคล้องกับ Cheirsilp และคณะ (2003) ที่พบว่า *L. kefiransfaciens* JCM 6985 มีการผลิตคีเฟอร์นเพิ่มขึ้นเมื่อเลี้ยงร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้การหมักแบบกึ่งกะ โดย *L. kefiransfaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์นได้ 4.14 กรัมต่อลิตร ซึ่งสูงกว่าการหมักแบบกะที่ผลิตคีเฟอร์นได้เพียง 2.64 กรัมต่อลิตร เช่นเดียวกับ Tada และคณะ (2007) ที่พบว่าการเลี้ยง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 ร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้การหมักแบบกึ่งกะ ที่มีการเติมสารอาหารใหม่แบบ feedback และ feedforward ในช่วงชั่วโมงที่ 96-102 โดยใช้พื้นที่ของระบบเป็นตัวควบคุมปริมาณการเติมสารอาหาร เพื่อควบคุมสมดุลการเติบโตระหว่าง *L. kefiransfaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 มีผลทำให้ *L. kefiransfaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์นได้ 6.3 กรัมต่อลิตร ซึ่งมีปริมาณสูงกว่าการหมักแบบกะที่ผลิตคีเฟอร์นได้เพียง 4.5 กรัมต่อลิตร คิดเป็นผลผลิตต่อหน่วยสับสเตรทได้ 0.033 กรัมต่อกิโลกรัมแลคโตส และ 0.027 กรัมต่อกิโลกรัมแลคโตส ตามลำดับ นอกจากนี้ Kim และคณะ (2006) พบว่าการหมัก *Ganoderma resinaceum* แบบกึ่งกะที่มีการเติมสารอาหารใหม่เมื่อระยะเวลาผ่านไป 6 วัน ทำให้ *G. Resinaceum* สามารถผลิตออกโซพอลิแซ็คคาไรด์ได้เพิ่มขึ้นเท่ากับ 3.04 กรัมต่อลิตร เมื่อเปรียบเทียบกับการหมักแบบกะที่ผลิตออกโซพอลิแซ็คคาไรด์ได้เพิ่มขึ้นเท่ากับ 1.49 กรัมต่อลิตร เช่นเดียวกับ Tang และคณะ (2002) ที่พบว่าการหมัก *G. lucidum* แบบกึ่งกะ โดยมีการเติมสารอาหารใหม่ในวันที่ 10 ทำให้ *G. lucidum* สามารถผลิตออกโซพอลิแซ็คคาไรด์เพิ่มขึ้นเป็น 0.87 กรัมต่อลิตร เมื่อเปรียบเทียบกับการหมักแบบกะที่ผลิตออกโซพอลิแซ็คคาไรด์ได้เพียง 0.61 กรัมต่อลิตร

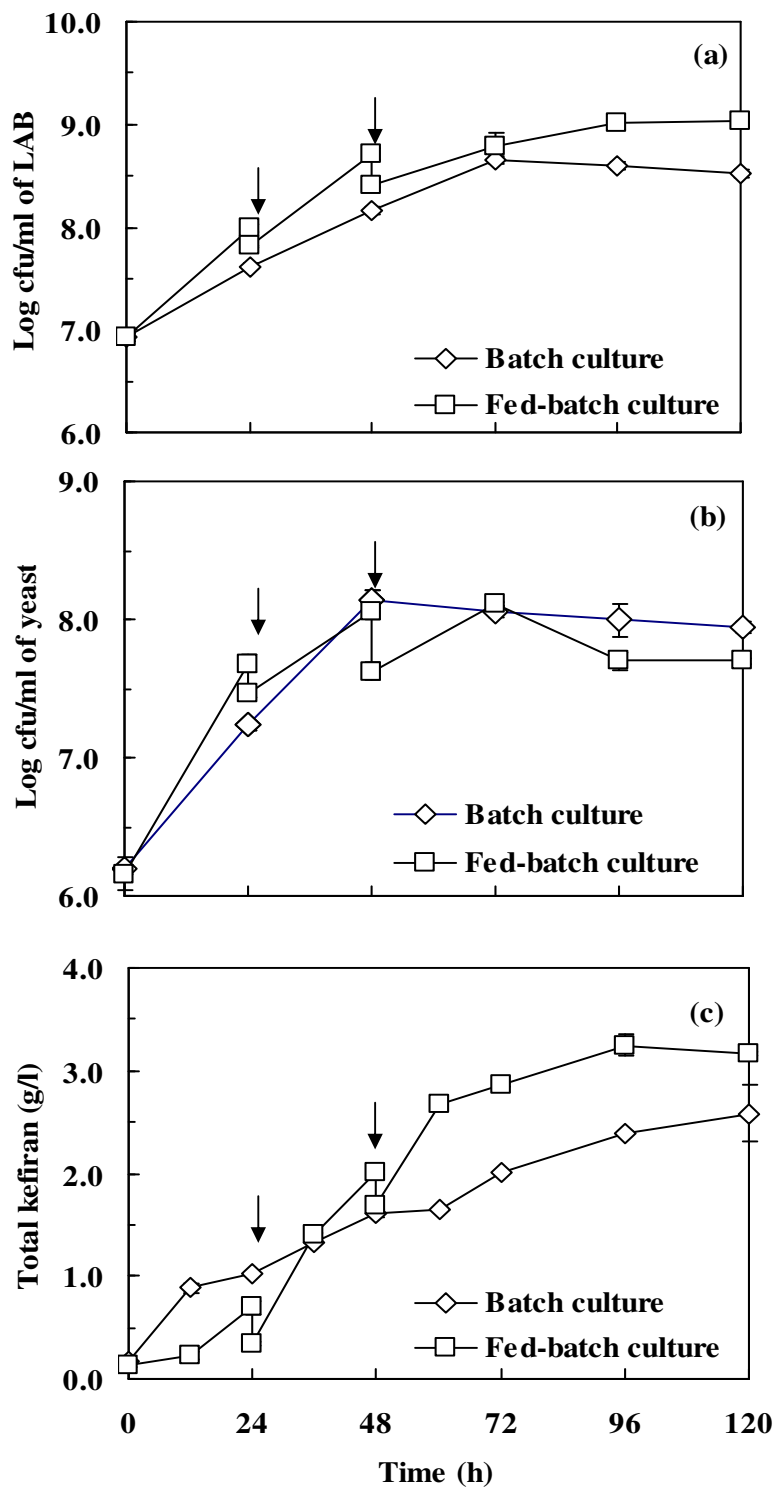


Figure 25. Cells growth of *L. kefiransfaciens* JCM 6985 (a) and *S. cerevisiae* IFO 0216 (b) and total kefiran production (c) of the mixed culture in batch and fed batch culture. Arrows indicated lactose addition time in fed-batch culture at room temperature.

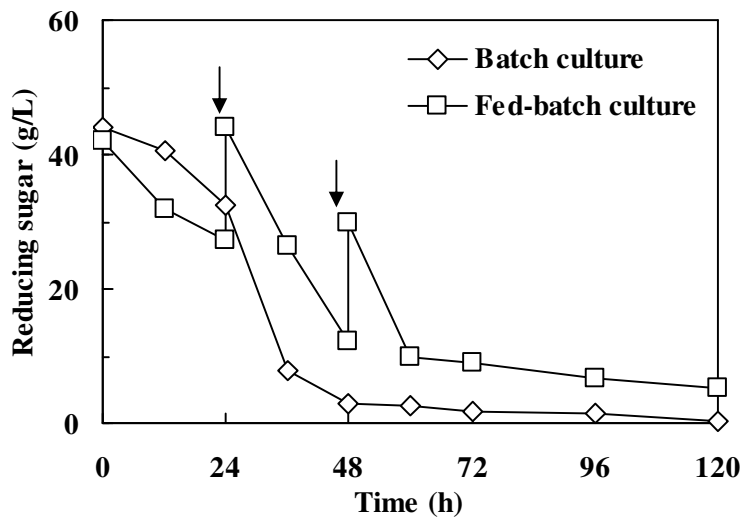


Figure 26. Reducing sugar of the mixed culture in batch and fed batch culture. Arrows indicated lactose addition time in fed-batch culture at room temperature.

บทที่ 4

บทสรุปและข้อเสนอแนะ

จากการศึกษาคัดเลือกสายพันธุ์ยีสต์เพื่อเลี้ยงร่วมกับ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ใน การผลิตคีเฟอร์รันพบว่า *S. cerevisiae* IFO 0216 เป็นสายพันธุ์ที่เหมาะสม เนื่องจาก *S. cerevisiae* IFO 0216 สามารถใช้กรดแอลกอติกเป็นแหล่งคาร์บอนได้ อีกทั้งมีสมบัติช่วยส่งเสริมการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ทั้งภายในสภาพที่ไม่มีการเบ่าและมีการให้อาหารโดยการเข้าด้วย ความเร็ว 60 รอบต่อนาที โดยพบว่าการเลี้ยงเชื้อผสมระหว่าง *L. kefiransaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายใต้สภาพที่มีการเบ่าทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 สามารถผลิต คีเฟอร์รันได้สูงสุด 0.94 กรัมต่อลิตร ภายในระยะเวลา 120 ชั่วโมงกว่าการเลี้ยงเชื้อเดียวที่ผลิตได้เพียง 0.57 กรัมต่อลิตร และการเลี้ยงเชื้อผสมภายใต้สภาพที่ไม่มีการเบ่าที่ผลิตได้ 0.81 กรัมต่อลิตร และ พบว่าการใช้ยีสต์สกัดเป็นแหล่งในโตรเจนอินทรีย์เพียงชนิดเดียวที่เพียงพอสำหรับการเติบโตและการ ผลิตคีเฟอร์รัน ในการศึกษาสภาพที่เหมาะสมในการผลิตคีเฟอร์รันโดยเชื้อผสมระหว่าง *L. kefiransaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 พบว่าอาหารสูตร modified MRS-skim milk reducing sugar ที่มีน้ำตาลรีดิวซ์จากหางนมและยีสต์สกัดเริ่มต้นร้อยละ 4 เป็นแหล่งคาร์บอนและแหล่ง ในโตรเจน พื้นของอาหารเริ่มต้น 5.5 โดยมีปริมาณ *L. kefiransaciens* JCM 6985 และ *S. cerevisiae* IFO 0216 เริ่มต้นเท่ากับ 2.1×10^7 cfu/ml และ 4.0×10^6 cfu/ml ตามลำดับ ภายใต้สภาพที่มีการควบ ด้วยความเร็ว 120 รอบต่อนาที ทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้สูงสุด 1.07 กรัมต่อลิตร และมีประสิทธิภาพการผลิตเท่ากับ 15.2 มิลลิกรัมต่อลิตรต่อชั่วโมง และจาก การศึกษาการผลิตคีเฟอร์รันโดยเชื้อผสมระหว่าง *L. kefiransaciens* JCM 6985 กับ *S. cerevisiae* IFO 0216 ภายในถังหมักขนาด 2 ลิตร ที่บรรจุอาหารปริมาตร 1 ลิตร พบว่าการหมักแบบภายนอก ให้ระบบ ที่มีการให้อาหารโดยมีปริมาณออกซิเจนและล้าน้ำร้อยละ 5 ร่วมกับการควบคุมพื้นที่ 5.5 ทำให้ *L. kefiransaciens* JCM 6985 สามารถผลิตคีเฟอร์รันได้สูงสุด 2.58 กรัมต่อลิตร ภายในระยะเวลา 120 ชั่วโมง และการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 จะเพิ่มเป็น 3.25 กรัมต่อลิตร ภายใน ระยะเวลา 96 ชั่วโมง เมื่อหมักแบบกึ่งกะ อย่างไรก็ตามเพื่อให้งานวิจัยเกี่ยวกับการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ที่เลี้ยงร่วมกับ *S. cerevisiae* IFO0216 โดยใช้หางนมเป็นวัตถุดิบมีความ สมบูรณ์แบบมากขึ้น ในขั้นตอนการผลิตคีเฟอร์รันโดยใช้ระบบการผลิตแบบกึ่งกะที่มีการเติม สารอาหารใหม่ในชั่วโมงที่ 24 และ 48 ครั้งมีการเติมเม็ดสกัดร่วมด้วย เพื่อเพิ่มการเติบโต และการ ผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 ให้สูงขึ้น นอกจากนี้ควรมีการศึกษาผลกระทบของการใช้ แหล่งในโตรเจนอินทรีย์ในการผลิตคีเฟอร์รันของ *L. kefiransaciens* JCM 6985 เพื่อลดต้นทุนการ ผลิตในระดับอุตสาหกรรม

เอกสารอ้างอิง

- จิตตรา ยี่แสง. 2550. การผลิตคีเฟอร์นจากแบ่งสาคูโดยเชื้อ *Lactobacillus kefiransfaciens*. วิทยานิพนธ์ วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต. สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.
- ชนินาถ รุ่งทิวาสุวรรณ. 2548. การศึกษาปัจจัยที่มีผลต่อการแยกโปรตีนเคชินจากน้ำนมเพื่อส่งเสริมโภชนาการในพื้นที่ห่างไกล (ออนไลน์). สืบค้นจาก: http://202.29.77.139/articles/articles_detail.asp?ID=128. (14 กรกฎาคม 2548)
- ระพีพรรณ เติมตันท์. 2547. องค์ประกอบและสมบัติของสารชีวภาพจากแบคทีเรียที่เรียกน้ำ론 *Acinebacter* sp. FT3 และ *Gemella* sp. CH11. วิทยานิพนธ์วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต. สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.
- ธนุสรา เหล่าเจริญสุข. 2546. วิเคราะห์ปริมาณน้ำตาลรีดิวช์. ใน จุลชีววิทยาในอุตสาหกรรม. หน้า 12-13. ปัจจุบัน: ภาควิชาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.
- นงลักษณ์ สุวรรณพนิช และ ปรีชา สุวรรณพนิช. 2547. จุลชีววิทยาทั่วไป. พิมพ์ครั้งที่ 4. สำนักพิมพ์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย.
- ประดิษฐ์ พงศ์ทองคำ. 2546. พันธุ์ศาสตร์. พิมพ์ครั้งที่ 3. สำนักพิมพ์มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์. กรุงเทพมหานคร.
- มนตรี จุฬาตันพล และคณะ. 2542. ชีวเคมี. ภาควิชาชีวเคมี คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล กรุงเทพมหานคร.
- ยุพดี ชัยสุขสันต์. 2548. เอกสารประกอบการเรียนวิชาชีวเคมี. ภาควิชาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ วิทยาเขตปัจจุบัน.
- วรารัตน์ วงศุขชาติ. 2551. การคัดเลือกแบคทีเรียกรดแลคติกที่ผลิตออกไซโพลิแซ็กคาไรด์จากอาหารหมักพื้นบ้านและสภาวะที่เหมาะสมในการผลิต. วิทยานิพนธ์วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต. สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.
- วิภาวดี เจริญจิรประภูม. 2530. จุลินทรีย์ที่มีความสำคัญด้านอาหาร. ใน จุลชีววิทยาทางอาหาร. หน้า 1-16. ภาควิชาจุลชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

วิไลวรรณ ไชยศร. 2551. การผลิตและสมบัติของพอลิเมอร์จากแบคทีเรียทอนและการใช้ในการบำบัดน้ำทิ้ง โรงงานสกัดน้ำมันปาล์ม. วิทยานิพนธ์วิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต. สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

ศุภศิลป์ มณีรัตน์. 2543. เอ็กไซโพลิแซคคาไรด์จากแบคทีเรียกรดแลคติก. ว. สงขลานครินทร์ (วิทย.). 3: 397-402.

สมใจ ศิริโภค. 2547. จุลชีววิทยาอุตสาหกรรม. พิมพ์ครั้งที่ 2. ศูนย์สื่อเสริมกรุงเทพ. กรุงเทพมหานคร.
หนึ่ง เติยอ่าง. 2532. การผลิตสเกเลอ โรกลูแคนจากเชื้อรา *Sclerotium rotsii*. วิทยานิพนธ์วิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต. สาขาวิชาจุลวิทยาอุตสาหกรรม จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย.

เนยแข็งเชดดา (ออนไลน์). 2004. สืบค้นจาก : <http://kanchanapisek.or.th/kp1/data.html>
(30 กันยายน 2550)

Agira, H., Urasshima, E., Ito, M., Morizono, N., Kimura, T. and Takahashi, S. 1992. Extracellular polysaccharide from encapsulated *Streptococcus salivalivallius* subsp. *themophilus* OR 901 isolated from commercial yogurt. J. Food Sci. 57: 624-628.

Aksu, Z. and Eren, T. 2005. Carotenoids production by the yeast *Rhodotorula mucilaginosa*: Use of agricultural wastes as a carbon source. Process Biochem. 40: 2985-2991.

Arihara, F. K., Toba, T. and Adachi, S. 1990. Immunofluorescence microscopic studied on distribution of *Lactobacillus kefiransaciens* and *Lactobacillus kefir* in kefir grain. Int. J. Food Microbiol. 11: 127-134.

Amatayakul, T., Halmos, A. L., Sherkat, F. and Shah, N. P. 2006. Physical characteristics of yoghurts made using exopolysaccharide producing starter cultures and varying casein to whey protein ratios. Int. Dairy J. 16: 40–51.

Aslim, B., Yuksekdag, Z., Beyatli, N. and Mercen, N. 2005. Exopolysaccharide production by *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* and *Streptococcus thermophilus* strains under different growth condition. World J. Microbiol. Biotechnol. 21: 673-677.

Bebic, Z., Jakovljevic, J. and Baras, J. 2000. The corn starch hydrolyzate as a fermentation substrate for ethanol production. Chem. Ind. 54: 5-9.

- Cappuccino, J. and Sherman, N. 2008. Cultivation of Microorganisms: Nutritional and Physical Requirements, and Enumeration of Microbial Population. In *Microbiology a laboratory manual*. (Novak, D., ed.). p. 95-96. Pearson Benjamin Cummings. San Francisco.
- Cerning, J. 1990. Exocellular polysaccharides produced by lactic acid bacteria. *FEMS Microbiol. Rev.* 87: 113-130.
- Cerning, J., Renard, C. M. G. C., Thibault, J. F., Boullanne, C., Landon, M., Desmazeaud, M. and Topisirovic, L. 1994. Carbon source and requirement for exopolysaccharide production by *Lactobacillus casei* CG11 and partial structure analysis of the polymer. *Appl. Environ. Microbiol.* 60: 3914-3915.
- Cerning, J., Bouillanne, C., Landon, M. and Desmazeaud, M. 1992. Isolation and characterization of exopolysaccharide from slime-forming mesophilic lactic acid bacteria. *J. Dairy Sci.* 75: 692-699.
- Cheirsilp, B. 2003. Development of kefiran fermentation process by *Lactobacillus kefiranofaciens*. Ph.D. Dissertation. Osaka University.
- Cheirsilp, B., Shimizu, H. and Shioya, S. 2003. Enhanced kefiran production by mixed culture of *Lactobacillus kefiranofaciens* and *Saccharomyces cerevisiae*. *J. Biotechnol.* 100: 43-53.
- Cheirsilp, B., Shimizu, H. and Shioya, S. 2001. Modelling and optimization of environmental conditions for kefiran production by *Lactobacillus kefiranofaciens*. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 57: 639-646.
- De Vuyst, L., Vanderveken, F., Van de Ven, S. and Degeest, B. 1998. Production by and isolation of exopolysaccharides from *Streptococcus thermophilus* grown in a milk medium and evidence for their growth-associated biosynthesis. *J. Appl. Microbiol.* 84:1059-1068.
- Duenas, M., Munduate, A., Perea, A. and Irastorza, A. 2003. Exopolysaccharide production by *Pediococcus damnosus* 2.6 in semidefined medium under different growth conditions. *J. Food Microbiol.* 87: 113-120.

- Faber, E. J., Haak, M. J., Kamerling, P. and Vliegenthart, J. F. G. 2001. Structure of the exopolysaccharide produced by *Streptococcus thermophilus* S3. Carbohydr. Res. 331: 173-182.
- Farah, Z. and Riesen, M. F. 1985. Separation and characterization of major components of camel milk casein. Milchwissenschaft. 40: 669-671.
- Farnworth, E. D. 2005. Kefir a complex probiotic (Online). Available: <http://www.foodsciencecentral.com/fsc/bulletin-ff-free.html>. (14 August 2008)
- Fujisawa, T., Adachi, S., Toba, T., Arihara, K. and Mitsuoka, T. 1988. *Lactobacillus kefiranofaciens* sp. nov. isolated from kefir grain. J. Systematic Bacteriol. 38: 12-14.
- Gamar-Nourani, L., Blondeau, K. and Simonet, J. M. 1998. Influence of culture condition on exopolysaccharide production by *Lactobacillus Rhamnosus* strain C83. J. Appl. Microbiol. 85: 664-672.
- Gassem, M. A., Schmidt, K. A. and Frank, J. F. 1997. Exopolysaccharide production from whey lactose by fermentation with *Lactobacillus delbrueckii* ssp. *bulgaricus*. J. Food Sci. 62: 171-173, 207.
- Grobben, G. J., Van Casteren, W. H. M., Schols, H. A., Oosterveld, A., Sala, G., Smith, M. R., Sikkema, J. and De Bont, J. A. M. 1997. Analysis of exopolysaccharide production by *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* NCFB 2772 growth in continuous culture on glucose and fructose. Appl. Microbiol. Biotechnol. 48: 516-532.
- Harding, L. P., Marshall, V. M., Hernandez, Y., Gu, Y., Maqsood, M., McLay, N. and Laws, A. P. 2005. Structural characterization of highly branched exopolysaccharide production by *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* NCFB 2074. Carbohydr. Res. 331: 173-182.
- Iwasawa, S., Ueda, M., Miyata, N., Hirota, T., and Ahiko, K. 1982. Identification and fermentation character of kefir yeast. Agri. Biol. Chem. 46: 2631-2636.

- Kim, H. M., Paik, S. Y., Soo R. K., Boo K. K., Yun, J. W. and Choi, J. W. 2006. Enhanced production of exopolysaccharides by fed-batch culture of *Ganoderma resinaceum* DG-6556. *J. Gen. Microbiol.* 44: 233-242.
- Kimmel, S. A., Roberts, R. F. and Ziegler, G. R. 1998. Optimization of exopolysaccharide production by *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* RR grown in a semi defined medium. *Appl. Environ. Microbiol.* 64: 659-664.
- Kobayama, S., Osada, K., Tachibana, H., Katakura, Y. and Shirahata, S. 1997. Enhancing effects of food components on the production of interferon B from animal cells suppressed by stress hormones. *Cytotechnology*. 23: 119-125.
- Kooiman, P. 1968. The chemical structure of kefiran, the water soluble polysaccharide of the kefir grain. *Carbohydr. Res.* 7: 220-211
- Koutinas, A. A., Athanasiadis, I., Bekatorou, A., Psarianos, P., Kanellaki, M., Agouridis, N. and Blekas, G. 2007. Industrial scale-up of alcoholic fermentation of whey, promoted by rasin extracts, using kefir granular biomass. *Enzyme Microb. Technol.* 141: 189 – 229.
- La Riviere, J. W. M. and Kooiman, P. 1967. Kefiran, a novel polysaccharide produced in the kefir grain by *Lactobacillus brevis*. *J. Gen. Microbiol.* 59: 269-278.
- Lo, Y. M., Yang, S. T. and Min, D. B. 1997. Effects of yeast extract and glucose on xanthan production and cell growth in batch culture of *Xanthomonas campestris*. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 47: 689-694.
- Lowry, O. H., Rosebrough, J., Farr, A. L. and Randall, R. J. 1951. Protein measurement with the folin phenol reagent. *Biol. Chem.* 193: 265-275.
- Maeda, H., Zhu, X., Omura, K., Suzuki, S. and Kitamura, S. 2004. Effects of exopolysaccharide (kefiran) on lipid, blood pressure, blood glucose, and constipation. *J. Biosci. Microfora.* 23: 149-153.
- Macedo, M. G., Lacroix, C., Garder, N. J. and Champagne, C. P. 2002. Effect of medium supplementation on exopolysaccharide production by *Lactobacillus rhamnosus* RW-9595M in whey permeate. *Int. Dairy J.* 12: 419-426.

- Margulis, L. 1995. From kefir to death. In How things are: 69-78. Brockman, J. and Matson, K., editor. William Morrow and Co., New York, USA.
- Marshall, V., Cole, M. and Brooker, B. E. 1984. Observations on the structure of kefir grain and the distribution of the microflora. *J. Appl. Bacteriol.* 59: 491-497.
- Micheli, L., Uccelletti, C., Palleschi, C. and Crescenzi, V. 1999. Isolation and characterization of aropy *Lactobacillus* strain producing the exopolysaccharide, kefiran. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 53: 69-74.
- Mitsue, T., Tachibana, K. and Fujio, Y. 1998. Isolation of kefiran producing lactic acid bacteria from kefir grain and improvement of kefiran productivity. *Seibutsukougakudaishi*. 76: 447-450 (in Japanese).
- Mitsue, T., Tachibana, K. and Fujio, Y. 1999. Efficient kefir production by mixed culture of *Lactobacillus kefiranofaciens* KF-75 and yeast strains. *Seibutsukougakudaishi*. 77: 90-103 (in Japanese).
- Mozzi, F., De Giori, G. S., Oliver, G. and De Valdez, G. F. 1996. Exopolysaccharide production by *Lactobacillus casei* under controlled pH. *Biotechnol. Lett.* 18: 435-439.
- Nampoothiri, K. M., Singhania, R. R., Sabarinath, C. And Pandey, A. 2003. Fermentative production of gellan using *Sphingomonas paucimobilis*. *Process Biochem.* 38: 1513-1519.
- Olano-Martin, E., Mountzouris, K. C., Gibson, G. R. and Rastall, R. A. 2000. In vitro fermentability of dextran, oligodextran and maltodextrin by human gut bacteria. *Brit. J. Nutr.* 83: 247-255.
- Panesar, P. S., Kennedy, J. F., Gandhi, D. N. and Bunko, K. 2007. Bioutilisation of whey for lactic acid production. *Food Chem.* 105: 1-14.
- Petry, S., Furlan, S. and Crepeau, M. J. 2000. Factors affection exocellular polysaccharide production by *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* grown in a chemically defined medium. *Appl. Environ. Microbiol.* 66: 3427-3431.

- Ricciardi, A., Parente, E., Crudele, M.A., Zanetti, F., Scolari, G. and Mannazzu, I. 2002. Exopolysaccharide production by *Streptococcus thermophilus* SY: production and preliminary characterization of the polymer. *J. Appl. Microbiol.* 92: 297-306.
- Rodrigues, K. L., Caputo, L. G., Carvalho, J. T., Evangelista, J. and Schneedorf, J. M. 2005. Antimicrobial and healing activity of kefir and kefiran extract. *Int. J. Antimicrob. Agents*. 25: 404-408.
- Rodrigues, L. R., Teixeira, J. A. and Oliveira, R. 2006. Low cost fermentative medium for biosurfactant production by probiotic bacteria. *Biochem. Eng. J.* 32: 135-142.
- Salminen, S. and Wright, A. V. 1998. Industrial Use and Production of Lactic Acid Bacteria. In Lactic Acid Bacteria Microbiology and Functional Aspects. Vol. III. Ed. (Salminen, S. and Wright, A.V., ed). p. 73-102. Marcel Dekker. New York.
- Saloff-coe, C. J. 2005. Kefir grains (Online). Available: <http://www.torontoadvisors.com/Kefir/article.html>. (24 August 2007)
- Sanchez-Medina, I., Gerwig, G. J., Urshev, Z. L. and Kamerling, P. J. 2007. Structure of a neutral exopolysaccharide produced by *Lactobacillus delbrueckii* ssp. *bulgaricus* LBB.B26. *Carbohydr. Res.* 342: 2430-2439.
- Santos, A., Mauro, M. S., Sanchez, A., Torres, J. M. and Marquina, D. 2003. The antimicrobial properties of different strains of *Lactobacillus* spp. Isolated from kefir. *System Appl. Microbiol.* 26: 434-437.
- Shene, C. and Brovo, S. 2007. Whey fermentation by *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* for exopolysaccharide production in continuous culture. *Enzyme Microb. Technol.* 26: 87-95.
- Shiomi, M., Sasaki, K., Murofushi, M. and Aibara, K. 1982. Antitumor activity in mice of orally administered polysaccharide from kefir grain. *Japan J. Med. Sci. Biol.* 35: 75-80.
- Sutherland, I. W. 1995. Biosynthesis and composition of gram-negative bacteria extracellular and cell wall polysaccharides. *Annu. Rev. Microbiol.* 39: 243-270.

- Tada, S., Katakura, Y., Ninomiya, K. and Shioya, S. 2007. Fed-batch coculture of *Lactobacillus kefiranofaciens* with *Saccharomyces cerevisiae* for effective production of kefiran. *J. Biosci. Bioeng.* 103: 557-562.
- Tang, Y. J. and Zhong, J. J. 2002. Fed-batch fermentation of *Ganoderma lucidum* for hyperproduction of polysaccharide and ganoderic acid. *Enzyme Microb. Technol.* 31: 20-28.
- Taniguchi, M., Nomura, M., Itaya, T and Tanaka, T. 2001. Kefiran production by *Lactobacillus kefiranofaciens* under the culture conditions established by mimicking the existence and activities of yeast in kefir grain. *Food Sci. Technol. Res.* 7: 333-337.
- Tallon, R., ressolier, P. and Ucadi, M. C. 2003. Isolation and characterization of two exopolysaccharide production by *Lactobacillus plantarum* EP56. *Res. Microbiol.* 154: 705-712.
- Toba, T., Abe, S., Arihara, K. and Adachi, S. 1986. A medium for the isolation of capsular bacteria from kefir grain . *Agri. Biol. Chem.* 50: 2673-2674.
- Van den Berg, D. J. C., Robijn, G. W., Janssen, A. C., Giuseppin, M. L. F., Vreeker, R., Kamering, J. P., Vliegenthart, J. F. G., Ledeboer, A. M. and Verrips, C. T. 1995. Production of a novel extracellular polysaccharide by *Lactobacillus sake* 0-1 and characterization of the polysaccharide. *Appl. Environ. Microbiol.* 61: 2840-2844.
- Van dern Berg, D.J.C., Smits, A., Pot, B., Leader, A. M., Kerster, S. M. A. and Verrips, C. T. 1993. Isolation screening and identification of lactic acid bacteria from traditional food fermentation process and culture collections. *Food Biotechnol.* 7: 189-205
- Vaningelgem, F., Zamfir, M., Adriany, T. and De Vuyst, L. 2004. Fermentation conditions affecting the bacterial growth and exopolysaccharide production by *Streptococcus thermophilus* ST 111 I the milk-based medium. *J. Appl. Microbiol.* 97: 1257-1273.
- Velasco, S., Arskold, E., Paese, M., Grage, H., Irastorza, A., Radstrom, P. and Van Niel, E. W. J. 2006. Environmental factors influencing growth of and exopolysaccharide formation by *Pediococcus parvulus* 2.6. *J. Food Microbiol.* 111: 252-258.

- Welman, A.D., Maddox, I.S. 2003. Exopolysaccharide and extracellular metabolite production by *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* growth on lactose in continuous culture. Biotechnol. Lett. 25: 1515-1520.
- Winter, R. 1978. Xanthan gum. (Online) Available: <http://food.oregonstate.edu/glossary/x/xanthangum.html>. (26 February 2009)
- Yeesang, C., Chanthachum, S. and Cheirsilp, B. 2008. Sago starch as a low-cost carbon source for exopolysaccharide production by *Lactobacillus kefiranofaciens*. World J. Microbiol. Biotechnol. 24: 1195-1201.
- Yokoi, H. and Wantanabe, T. 1992. Optimum culture condition of production of kefiran by *Lactobacillus* sp. KPB-167B isolated from kefir grain. J. Ferment. Bioeng. 74: 327-329.
- Yokoi, H., Watanabe, T. and Fujio, Y., Fujii, Y., Mukai, T., Toba, T. and Adachi, S. 1991. Some taxonomical characteristics of encapsulated *Lactobacillus* sp. KPB-167B isolated from kefir grain and characterization of its extracellular polysaccharide. J. Food Microbiol. 13: 257-264.
- Yokoi, H., Watanabe, T. and Fujio, Y. 1990. Isolation and characterization of polysaccharide producing bacteria from kefir grain. J. Dairy Sci. 73: 1684-1689.

ภาคผนวก

ภาคผนวก ก

การเตรียมวัตถุดิบและอาหารเลี้ยงเชื้อ

1. การเตรียมหางนม (ดัดแปลงจาก Shene and Brovo, 2007)

สารเคมี

หางนม

กรดไฮโดรคลอริก (HCl) ความเข้มข้น 5 โมลาร์

วิธีการเตรียม

ชั้งหางนม 20 กรัม ละลายในน้ำககலில் ปริมาตร 100 มิลลิลิตร ปรับพีเอชของสารละลายหางนมเป็น 4.5 ($\text{pH} = \text{pI}$ ของโปรตีนเคชิน) ด้วยกรดไฮโดรคลอริก (HCl) ความเข้มข้น 5 โมลาร์ ให้ความร้อนแก่สารละลายหางนมที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที รอให้เย็น จึงนำสารละลายที่ได้ไปป่นให้ละเอียด ความเร็ว 10,000 รอบต่อนาที นาน 10 นาที แยกส่วนไขอกจากตะกอน และจากการวิเคราะห์ปริมาณโปรตีนและน้ำตาลวิวัชช์ในส่วนไขอก พบว่ามีปริมาณร้อยละ 0.40 และ 15.81 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร ตามลำดับ เมื่อวิเคราะห์ชนิดของน้ำตาลด้วยเทคนิค Thin-Layer Chromatography (TLC) พบว่าองค์ประกอบในสารละลายส่วนไขอยู่ช่วงเป็นน้ำตาลวิวัชซ์ที่มีลักษณะคล้ายคลึงกับน้ำตาลวิวัชซ์ในสารละลายหางนมก่อนมีการให้ความร้อน ซึ่งมีค่า R_f เท่ากับ 0.20, 0.19 และ 0.20 ตามลำดับ ดังแสดงใน Figure 27

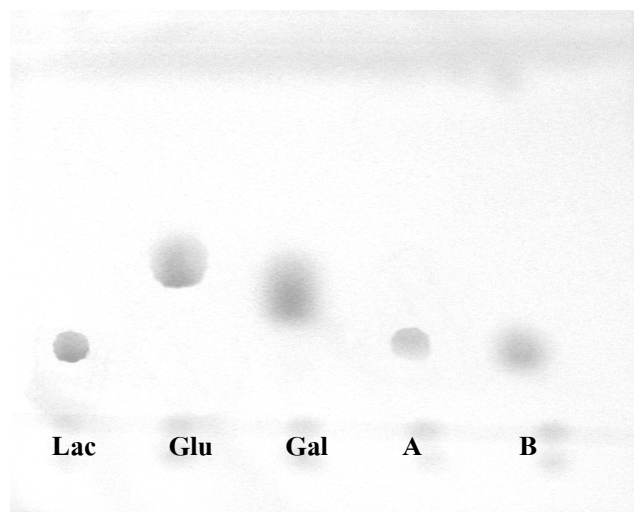


Figure 27. Composition of skim milk (A) and pretreated skim milk (B) with lactose (Lac) glucose (Glu) and galactose (Gal).

2. อาหารเลี้ยงเชื้อ Man Rogosa Sharpe (MRS) สำหรับเชื้อแบคทีเรียกรดแอลกอติก

สารเคมี	ปริมาณ (กรัมต่อลิตร)
Dipotassium phosphate	10.00
Beef extract	2.00
Yeast extract	5.00
Dextrose	20.00
Polysorbate 80	1.00 มิลลิลิตรต่อลิตร
Ammonium citrate	2.00
Sodium acetate	5.00
Magnesium sulphate	0.10
Manganese sulphate	0.05
Proteose peptone	10.00

วิธีการเตรียม

ชั่งอาหารหนัก 52 กรัม ละลายในน้ำกลั่นบริมาตร 1 ลิตร คนให้ส่วนผสมเข้ากัน ปรับพิอิออกเป็น 5.5 บรรจุใส่หลอดทดลองขนาดกลางปริมาตร 9 มิลลิลิตร และนำไปปั่นจนเชื้อภายในหม้อนึ่งความดัน ที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที

3. อาหารเลี้ยงเชื้อ Yeast-Peptone (YP) สำหรับยีสต์

สารเคมี	ปริมาณ (กรัมต่อลิตร)
Glucose	10
Polypeptone	10
Yeast extract	10

วิธีการเตรียม

ชั่งสารเคมีตามสัดส่วนที่ระบุไว้ข้างต้น ละลายด้วยน้ำกลั่นบริมาตร 1 ลิตร คนให้เข้ากัน ปรับพิอิออกให้ได้ 5.5 บรรจุใส่หลอดทดลองขนาดกลางปริมาตร 9 มิลลิลิตร และนำไปปั่นจนเชื้อภายในหม้อนึ่งความดัน ที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที

ภาคผนวก ข

วิธีการวิเคราะห์

1. วิธีการวิเคราะห์ปริมาณคีเพอร์รัน (Cheirsilp *et al.*, 2001)

สารเคมี

ก. Sulfuric acid (conc. H_2SO_4)

ก. Anthone

วิธีการ

ดูดสารละลายน้ำออย่างปริมาตร 0.1 มิลลิลิตร ใส่ลงในหลอดทดลองขนาดเล็ก เติมสารละลายน้ำละลายน้ำอ่อน โกรอนในกรดซัลฟูริกเข้มข้น (conc. H_2SO_4) ปริมาตร 1.0 มิลลิลิตร นำไปต้มในน้ำเดือดนาน 10 นาที ทำให้เย็นทันที วัดค่าการดูดกลืนแสงในช่วงความยาวคลื่น 620 นาโนเมตร และคำนวณปริมาณคีเพอร์รันโดยเปรียบเทียบค่าที่วัด ได้กับกราฟมาตรฐานของน้ำตาลรีดิวช์ที่ความเข้มข้น 0, 0.1, 0.2, 0.3 และ 0.5 กรัมต่อลิตร

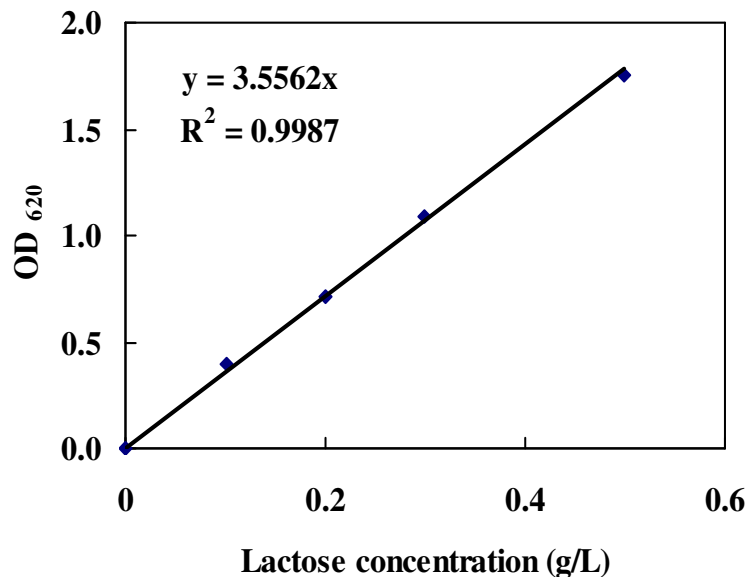


Figure 28. Standard curve of total sugar analyzed by Anthone method.

2. การวิเคราะห์ปริมาณน้ำตาลรีดิวช์ (ธนุสรา เหล่าเจริญสุข, 2546)

สารเคมี

ก. สารละลายน้ำ

ข. สารละลายน้ำ

วิธีการ

เก็บตัวอย่างให้มีความเข้มข้นของน้ำตาลอ้อยในช่วงที่เหมาะสม คือตัวอย่างปริมาณ 0.5 มิลลิลิตร ใส่ในหลอดทดลองขนาดกลางเดิมสารละลายน้ำ 0.5 มิลลิลิตร ให้เข้ากันนำไปต้มในน้ำเดือดนาน 10 นาที ทำให้เย็นทันที เดิมสารละลายน้ำ 0.5 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากัน Wang ทึ่งไว้ที่อุณหภูมิห้องเป็นเวลา 15 นาที เมื่อครบกำหนดจึงเดิมน้ำกลั่นปริมาณ 5 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากันและวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ช่วงความยาวคลื่น 520 นาโนเมตร (OD_{520}) และคำนวณปริมาณน้ำตาลรีดิวช์โดยเปรียบเทียบกับกราฟมาตรฐานของน้ำตาลรีดิวช์ที่ความเข้มข้น 0, 0.05, 0.1, 0.3, 0.5 และ 0.7 กรัมต่อลิตร

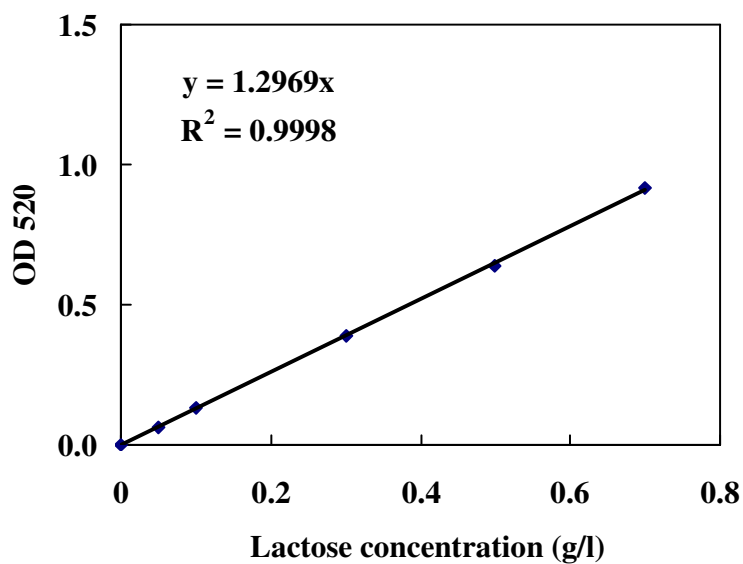


Figure 29. Standard curve of reducing sugar analyzed by Nelson-Somogyi method .

3. การวิเคราะห์ปริมาณกรดแลคติกโดยเทคนิค High Performance Liquid Chromatography (HPLC) (ดัดแปลงตามวิธี Olano-Martin *et al.*, 2000)

สารเคมี

ก. สารมาตรฐานกรดแลคติก

ข. กรดซัลฟูริก

เครื่องมือ

Column : BIO-RAD Aminex HPX-87 H Ion Exclusion column (300 mm x 7.8mm)

Mobile phase : 0.005 M H_2SO_4

Flow rate : 0.6 ml/min

Temp : 50 °C

Detecter : UV 215 nm

Inject : 20 μL

วิธีการ

ปั้นเหวี่ยงตัวอย่างด้วยความเร็ว 13,000 รอบต่อนาที อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที แยกส่วนใส่อกจากตะกอน นำส่วนใส่ที่ได้กรองผ่านกระดาษกรองในลอนขนาด 0.2 ไมโครเมตร และนឹดตัวอย่างปริมาตร 20 ไมโครลิตร เข้าสู่คอลัมน์ เบริخيนเทียนปริมาณสารที่ได้กับสารมาตรฐานของกรดแลคติกที่ความเข้มข้น 200, 50, 25 และ 2.5 มิลลิโมลาร์

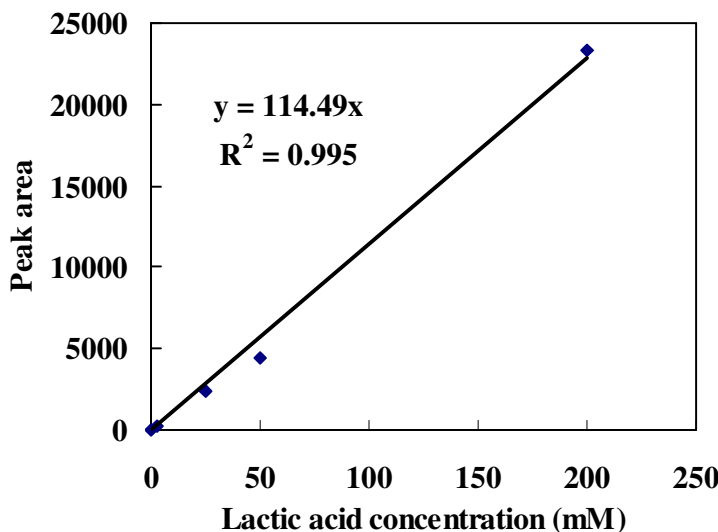


Figure 30. Standard curve of lactic acid analyzed by HPLC method

4. การวิเคราะห์ปริมาณโปรตีนโดยวิธี Lowry (ดัดแปลงตามวิธี Lowry *et al.*, 1951)

สารเคมี

ก. สารละลายน I ละลายน Na_2CO_3 ความเข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ ใน 1 นอร์มอล โซเดียม ไฮดรอกไซด์

ข. สารละลายน II เตรียม $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ความเข้มข้น 1 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายน Sodium potassium tartrate ความเข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์

ค. สารอัลคาไลน์คอเปอร์ (alkaline copper solution) เตรียมโดยผสมสารละลายน I ปริมาตร 50 มิลลิลิตร และสารละลายน II ปริมาตร 1 มิลลิลิตร ผสมสารละลายน ก:ข:ค ในอัตราส่วน 50:1:1

ง. สารละลายน Folin – ciocolteau เตรียมโดยเจือจากด้วยน้ำกลันในอัตราส่วน 1:1 อายุร่วงก่อนใช้

วิธีทำ

ดูดสารละลายนตัวอย่างที่เจือจากให้อยู่ในช่องความเข้มข้นที่เหมาะสมตามปริมาตร 0.1 มิลลิลิตร ใส่ลงในหลอดทดลองขนาดเล็ก เติมสารละลายนอัลคาไลน์คอเปอร์ปริมาตร 3 มิลลิลิตร วางทึ้งไว้ที่อุณหภูมิห้อง 10 นาที เติมสารละลายน Folin-Ciocalteu ปริมาตร 0.3 มิลลิลิตร ผสมให้เข้ากันวางทึ้งไว้ 30 นาที วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ช่วงความยาวคลื่น 750 นาโนเมตร คำนวณปริมาณโปรตีนโดยเปรียบเทียบกับกราฟมาตรฐานของสารละลามาตรฐาน bovine serum albumin (BSA) ที่ความเข้มข้น 0, 0.2, 0.4 และ 0.6 กรัมต่อลิตร

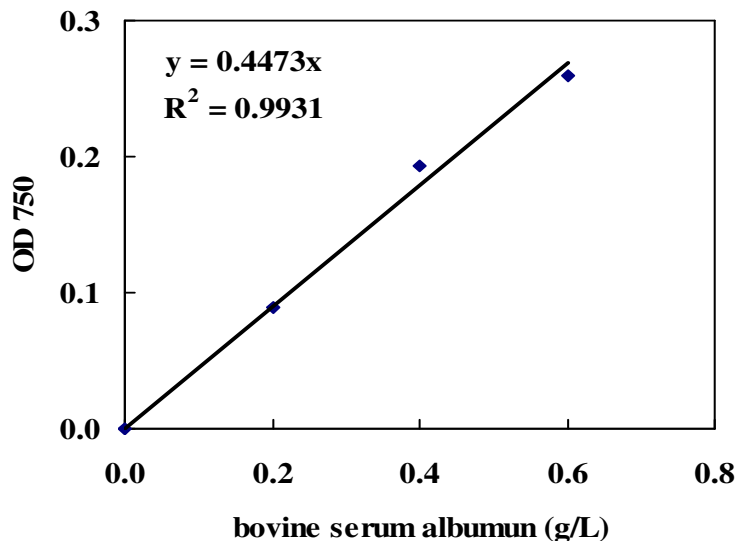


Figure 31. Standard curve of bovine serum albumin analyzed by Lowry method.

ກາຄພນວກ ດ

ຜລກາຮຖດລອງ

Table 6. Cells growth of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under static condition at room temperature.

Culture	OD ₆₆₀	
	At 60 h	At 120h
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985	5.05 ± 0.41	6.83 ± 0.63
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. exiguum</i> TISTR 5081	5.34 ± 0.13	7.51 ± 0.36
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216	5.32 ± 0.23	6.56 ± 0.34
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. carlsbergensis</i> TISTR 5018	5.18 ± 0.27	6.60 ± 0.62
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>Z. rouxii</i> TISTR 5044	5.22 ± 0.16	6.43 ± 0.46
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>D. hansenii</i> TISTR 5155	5.37 ± 0.37	8.07 ± 0.21

Table 7. Total kefiran production of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under static condition at room temperature.

Culture	Total kefiran (g/l)	
	At 60 h	At 120 h
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985	0.45 ± 0.03	0.57 ± 0.03
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. exiguum</i> TISTR 5081	0.39 ± 0.01	0.77 ± 0.05
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216	0.51 ± 0.08	0.81 ± 0.02
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. carlsbergensis</i> TISTR 5018	0.45 ± 0.03	0.79 ± 0.03
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>Z. rouxii</i> TISTR 5044	0.41 ± 0.00	0.74 ± 0.02
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>D. hansenii</i> TISTR 5155	0.39 ± 0.03	0.72 ± 0.05

Table 8. Cells growth of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature.

Culture	OD ₆₆₀	
	At 60 h	At 120 h
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985	3.96 ± 0.25	6.27 ± 0.11
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. exiguum</i> TISTR 5081	8.04 ± 0.30	9.07 ± 0.07
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216	7.34 ± 0.11	9.27 ± 0.15
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. carlsbergensis</i> TISTR 5018	8.01 ± 0.44	8.67 ± 0.27
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>Z. rouxii</i> TISTR 5044	8.71 ± 0.35	9.90 ± 0.00
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>D. hansenii</i> TISTR 5155	7.83 ± 0.30	9.60 ± 0.38

Table 9. Total kefiran production of the pure culture and the mixed cultures at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature.

NO.	Total kefiran (g/l)	
	At 60 h	At 120 h
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985	0.49 ± 0.00	0.54 ± 0.02
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. exiguum</i> TISTR 5081	0.51 ± 0.01	0.69 ± 0.06
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. cerevisiae</i> IFO 0216	0.55 ± 0.02	0.94 ± 0.01
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>S. carlsbergensis</i> TISTR 5018	0.50 ± 0.01	0.80 ± 0.02
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>Z. rouxii</i> TISTR 5044	0.49 ± 0.00	0.61 ± 0.04
<i>L. kefiranofaciens</i> JCM 6985 and <i>D. hansenii</i> TISTR 5155	0.46 ± 0.01	0.63 ± 0.01

Table 10. Cells growth by the mixed culture in a modified MRS-skim milk lactose medium with various nitrogen sources at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature.

Nitrogen source	OD ₆₆₀	
	At 60 h	At 120 h
2% Tryptone, 2% Meat extract and 1% Yeast extract	6.43 ± 0.23	7.16 ± 0.00
5% of Yeast extract	7.39 ± 0.00	10.21 ± 0.49
5% of Meat extract	6.99 ± 0.51	8.02 ± 0.42
5% of Tryptone	6.17 ± 0.33	7.37 ± 0.11

Table 11. Total kefiran production by the mixed culture in a modified MRS-skim milk lactose medium with various nitrogen sources at 60 h and 120 h under shaking condition at 60 rpm at room temperature.

Nitrogen source	Total kefiran (g/l)	
	At 60 h	At 120 h
2% Tryptone, 2% Meat extract and 1% Yeast extract	0.57 ± 0.01	0.79 ± 0.01
5% of Yeast extract	0.57 ± 0.00	0.84 ± 0.02
5% of Meat extract	0.29 ± 0.01	0.62 ± 0.02
5% of Tryptone	0.16 ± 0.02	0.57 ± 0.00

Table 12. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on cells growth of *L. kefiransfaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)			
	2%	4%	6%	8%
0	7.20 ± 0.01	7.20 ± 0.01	7.20 ± 0.01	7.20 ± 0.01
24	7.51 ± 0.01	7.46 ± 0.07	7.47 ± 0.02	7.46 ± 0.06
48	8.37 ± 0.01	8.02 ± 0.07	8.36 ± 0.01	8.38 ± 0.02
72	8.56 ± 0.01	8.38 ± 0.01	8.57 ± 0.01	8.53 ± 0.01
96	9.05 ± 0.15	8.83 ± 0.17	8.95 ± 0.06	8.76 ± 0.00
120	8.68 ± 0.05	8.71 ± 0.05	8.51 ± 0.09	8.51 ± 0.03

Table 13. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on cells growth of *S. cerevisiae* IFO 0216 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)			
	2%	4%	6%	8%
0	6.58 ± 0.04	6.58 ± 0.04	6.58 ± 0.04	6.58 ± 0.04
24	7.16 ± 0.08	7.23 ± 0.12	7.03 ± 0.05	7.15 ± 0.18
48	7.20 ± 0.07	7.26 ± 0.18	7.17 ± 0.06	7.19 ± 0.17
72	7.13 ± 0.01	7.13 ± 0.02	7.11 ± 0.01	7.14 ± 0.10
96	7.06 ± 0.05	7.14 ± 0.03	7.11 ± 0.01	7.09 ± 0.03
120	6.91 ± 0.10	7.10 ± 0.03	7.05 ± 0.08	7.09 ± 0.03

Table 14. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on total kefirin production by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Total kefirin (g/l)			
	2%	4%	6%	8%
0	0.13 ± 0.06	0.13 ± 0.05	0.13 ± 0.05	0.14 ± 0.04
24	0.50 ± 0.14	0.58 ± 0.13	0.60 ± 0.18	0.57 ± 0.21
48	0.64 ± 0.08	0.81 ± 0.14	0.77 ± 0.10	0.74 ± 0.10
72	0.78 ± 0.10	0.86 ± 0.12	0.91 ± 0.17	0.84 ± 0.17
96	0.85 ± 0.12	0.91 ± 0.13	0.96 ± 0.08	0.96 ± 0.17
120	0.90 ± 0.07	1.01 ± 0.07	1.03 ± 0.03	1.00 ± 0.12

Table 15. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on reducing sugar in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Reducing sugar (g/l)			
	2%	4%	6%	8%
0	29.75 ± 1.47	44.73 ± 4.33	58.22 ± 11.22	75.25 ± 4.25
24	24.49 ± 1.60	42.77 ± 3.40	53.36 ± 0.95	70.88 ± 2.99
48	14.30 ± 2.65	35.31 ± 0.67	48.59 ± 4.92	66.96 ± 4.44
72	9.54 ± 3.66	27.58 ± 0.34	42.66 ± 6.75	57.19 ± 2.84
96	7.34 ± 0.97	23.51 ± 0.71	34.86 ± 2.65	51.40 ± 4.10
120	6.66 ± 1.34	18.43 ± 1.60	30.85 ± 2.52	45.83 ± 1.64

Table 16. Effect of reducing sugar concentration from skim milk on pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	pH of broth			
	2%	4%	6%	8%
0	5.50 ± 0.00	5.50 ± 0.00	5.50 ± 0.00	5.50 ± 0.00
24	4.59 ± 0.13	4.77 ± 0.19	4.87 ± 0.15	5.01 ± 0.09
48	3.95 ± 0.04	4.03 ± 0.04	4.09 ± 0.05	4.32 ± 0.13
72	3.82 ± 0.08	3.83 ± 0.07	3.89 ± 0.08	3.97 ± 0.06
96	3.72 ± 0.04	3.65 ± 0.06	3.71 ± 0.04	3.74 ± 0.03
120	3.68 ± 0.08	3.54 ± 0.07	3.63 ± 0.01	3.67 ± 0.03

Table 17. Effects of reducing sugar concentration from skim milk on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Whey lactose concentration (%w/v)	$Y_{p/s}$ (%w/w)	Productivity of kefiran (mg/l/h)
2	3.9 ± 0.4	11.6 ± 1.5
4	4.3 ± 0.4	15.1 ± 1.8
6	3.8 ± 0.4	14.6 ± 1.5
8	3.4 ± 0.2	14.4 ± 1.7

Table 18. Effect of yeast extract concentration on cells growth of *L. kefiransaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)			
	2%	4%	5%	6%
0	7.22 ± 0.09	7.22 ± 0.09	7.21 ± 0.01	7.21 ± 0.09
24	7.87 ± 0.07	7.97 ± 0.04	7.46 ± 0.07	8.02 ± 0.03
48	8.15 ± 0.02	8.27 ± 0.05	8.02 ± 0.07	8.40 ± 0.00
72	8.20 ± 0.03	8.84 ± 0.71	8.38 ± 0.01	9.24 ± 0.02
96	8.06 ± 0.06	8.93 ± 0.20	8.85 ± 0.17	9.15 ± 0.03
120	8.21 ± 0.02	8.86 ± 0.16	8.71 ± 0.05	9.09 ± 0.00

Table 19. Effect of yeast extract concentration on cells growth of *S. cerevisiae* IFO 0216 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)			
	2%	4%	5%	6%
0	6.61 ± 0.02	6.61 ± 0.02	6.58 ± 0.04	6.61 ± 0.02
24	7.05 ± 0.04	7.00 ± 0.13	7.23 ± 0.12	7.09 ± 0.06
48	7.22 ± 0.05	7.21 ± 0.16	7.28 ± 0.18	7.25 ± 0.07
72	7.23 ± 0.01	7.23 ± 0.16	7.13 ± 0.02	7.22 ± 0.10
96	7.12 ± 0.01	7.19 ± 0.18	7.14 ± 0.03	7.20 ± 0.05
120	7.06 ± 0.02	7.17 ± 0.08	7.10 ± 0.03	7.12 ± 0.03

Table 20. Effect of yeast extract concentration on total kefiran production by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Total kefiran (g/l)			
	2%	4%	5%	6%
0	0.17 ± 0.00	0.17 ± 0.00	0.17 ± 0.00	0.17 ± 0.00
24	0.26 ± 0.11	0.48 ± 0.14	0.59 ± 0.04	0.57 ± 0.02
48	0.40 ± 0.12	0.86 ± 0.13	0.96 ± 0.04	0.86 ± 0.17
72	0.44 ± 0.11	0.95 ± 0.06	0.98 ± 0.10	1.08 ± 0.07
96	0.46 ± 0.14	0.98 ± 0.09	1.09 ± 0.00	1.10 ± 0.05
120	0.53 ± 0.11	1.07 ± 0.13	1.14 ± 0.01	1.19 ± 0.02

Table 21. Effect of yeast extract concentration on reducing sugar in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Reducing sugar (g/l)			
	2%	4%	5%	6%
0	42.17 ± 0.13	41.98 ± 0.27	41.79 ± 0.05	41.98 ± 0.27
24	35.28 ± 5.51	36.88 ± 2.40	36.08 ± 0.04	37.27 ± 3.11
48	25.83 ± 3.91	24.79 ± 2.52	29.24 ± 0.02	26.51 ± 1.85
72	20.77 ± 6.01	19.44 ± 0.17	19.85 ± 0.01	18.60 ± 1.18
96	15.75 ± 4.62	13.88 ± 0.04	14.21 ± 0.01	14.53 ± 1.47
120	12.72 ± 5.04	11.41 ± 0.50	10.88 ± 0.02	12.84 ± 3.87

Table 22. Effect of yeast extract concentration on pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	pH of broth			
	2%	4%	5%	6%
0	5.50 ± 0.00	5.50 ± 0.00	5.50 ± 0.00	5.50 ± 0.00
24	4.66 ± 0.25	4.67 ± 0.10	4.81 ± 0.07	4.91 ± 0.19
48	3.78 ± 0.04	3.90 ± 0.05	3.97 ± 0.08	3.99 ± 0.01
72	3.63 ± 0.07	3.69 ± 0.04	3.77 ± 0.08	3.77 ± 0.01
96	3.50 ± 0.01	3.59 ± 0.02	3.63 ± 0.04	3.66 ± 0.01
120	3.46 ± 0.01	3.57 ± 0.01	3.53 ± 0.01	3.66 ± 0.03

Table 23. Effects of yeast extract concentration on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by *L. kefiranofaciens* JCM6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Yeast extract concentration (%w/v)	$Y_{p/s}$ (%w/w)	Productivity of kefiran (mg/l/h)
2	3.0 ± 0.91	5.0 ± 3.5
4	3.6 ± 0.23	15.2 ± 1.8
5	3.7 ± 0.03	16.6 ± 1.4
6	3.7 ± 0.04	15.8 ± 1.5

Table 24. Effect of initial pH on cells growth of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)			
	pH 4.5	pH 5.0	pH 5.5	pH 6.0
0	7.20 ± 0.00	7.20 ± 0.00	7.22 ± 0.00	7.20 ± 0.00
24	7.62 ± 0.04	7.85 ± 0.04	7.97 ± 0.01	7.93 ± 0.05
48	7.81 ± 0.02	8.06 ± 0.73	8.27 ± 0.04	8.10 ± 0.09
72	7.91 ± 0.01	8.61 ± 0.00	8.84 ± 0.00	8.46 ± 0.01
96	8.01 ± 0.02	8.77 ± 0.06	8.93 ± 0.20	8.50 ± 0.03
120	8.05 ± 0.02	8.84 ± 0.02	8.86 ± 0.16	8.52 ± 0.05

Table 25. Effect of initial pH on cells growth of *S. cerevisiae* IFO 0216 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)			
	pH 4.5	pH 5.0	pH 5.5	pH 6.0
0	6.39 ± 0.00	6.39 ± 0.00	6.39 ± 0.02	6.39 ± 0.00
24	6.96 ± 0.07	7.14 ± 0.04	7.00 ± 0.13	7.25 ± 0.06
48	7.00 ± 0.00	7.19 ± 0.03	7.21 ± 0.16	7.31 ± 0.03
72	6.96 ± 0.01	6.98 ± 0.00	7.23 ± 0.16	7.28 ± 0.06
96	6.89 ± 0.03	6.91 ± 0.02	7.19 ± 0.18	7.24 ± 0.01
120	6.89 ± 0.07	6.90 ± 0.03	7.17 ± 0.08	7.02 ± 0.03

Table 26. Effect of initial pH on total kefiran production by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Total kefiran (g/l)			
	pH 4.5	pH 5.0	pH 5.5	pH 6.0
0	0.09 ± 0.04	0.09 ± 0.04	0.17 ± 0.00	0.09 ± 0.04
24	0.39 ± 0.02	0.58 ± 0.04	0.48 ± 0.14	0.54 ± 0.01
48	0.48 ± 0.01	0.66 ± 0.02	0.86 ± 0.13	0.62 ± 0.09
72	0.51 ± 0.02	0.75 ± 0.02	0.95 ± 0.06	0.70 ± 0.01
96	0.58 ± 0.04	0.77 ± 0.03	0.98 ± 0.09	0.72 ± 0.06
120	0.60 ± 0.01	0.86 ± 0.01	1.07 ± 0.13	0.72 ± 0.08

Table 27. Effect of initial pH on reducing sugar in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Reducing sugar (g/l)			
	pH 4.5	pH 5.0	pH 5.5	pH 6.0
0	44.52 ± 1.09	44.52 ± 1.09	41.98 ± 0.27	44.52 ± 1.09
24	38.22 ± 1.26	34.95 ± 0.67	36.88 ± 2.40	36.91 ± 1.60
48	34.12 ± 1.51	30.43 ± 6.89	24.79 ± 2.52	33.76 ± 2.19
72	27.64 ± 1.09	28.35 ± 5.46	19.44 ± 0.17	28.18 ± 1.77
96	25.50 ± 0.92	25.26 ± 0.42	13.88 ± 0.04	25.26 ± 0.42
120	24.01 ± 0.67	21.52 ± 2.02	11.41 ± 0.50	23.30 ± 0.50

Table 28. Effect of initial pH on pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	pH of broth			
	pH 4.5	pH 5.0	pH 5.5	pH 6.0
0	4.50 ± 0.00	5.00 ± 0.00	5.50 ± 0.00	6.00 ± 0.00
24	4.04 ± 0.01	4.24 ± 0.01	4.67 ± 0.10	4.53 ± 0.01
48	3.60 ± 0.06	3.67 ± 0.01	3.90 ± 0.05	3.93 ± 0.01
72	3.49 ± 0.05	3.65 ± 0.06	3.69 ± 0.04	3.91 ± 0.01
96	3.52 ± 0.11	3.69 ± 0.06	3.59 ± 0.02	3.91 ± 0.03
120	3.58 ± 0.13	3.70 ± 0.02	3.57 ± 0.01	3.90 ± 0.03

Table 29. Effects of initial pH on $Y_{p/s}$ and productivity of kefir by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Initial pH	$Y_{p/s}$ (%w/w)	Productivity of kefiran (mg/l/h)
4.5	2.9 ± 0.1	9.6 ± 0.4
5.0	3.8 ± 0.4	11.7 ± 0.7
5.5	3.6 ± 0.2	15.2 ± 1.2
6.0	3.4 ± 0.5	10.7 ± 1.7

Table 30. Effect of yeast amount on cells growth of *L. kefirano faciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)		
	1.4×10^6 cfu/ml	4.0×10^6 cfu/ml	9.1×10^6 cfu/ml
0	7.33 ± 0.15	7.33 ± 0.15	7.33 ± 0.15
24	7.79 ± 0.04	7.97 ± 0.01	8.30 ± 0.04
48	8.01 ± 0.05	8.27 ± 0.04	9.02 ± 0.05
72	8.70 ± 0.04	8.84 ± 0.00	9.28 ± 0.04
96	8.67 ± 0.05	8.93 ± 0.20	9.36 ± 0.05
120	8.64 ± 0.02	8.86 ± 0.16	9.24 ± 0.02

Table 31. Effect of yeast amount on cells growth *S. cerevisiae* IFO0216 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)		
	1.4×10^6 cfu/ml	4.0×10^6 cfu/ml	9.1×10^6 cfu/ml
0	6.21 ± 0.01	6.61 ± 0.02	6.96 ± 0.01
24	6.69 ± 0.01	7.00 ± 0.13	7.20 ± 0.05
48	6.80 ± 0.05	7.21 ± 0.16	7.60 ± 0.02
72	6.67 ± 0.01	7.23 ± 0.16	7.59 ± 0.08
96	6.68 ± 0.05	7.19 ± 0.18	7.62 ± 0.03
120	6.73 ± 0.03	7.17 ± 0.08	7.54 ± 0.07

Table 32. Effect of yeast amount on total kefiran production by *L. kefirancaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Total kefiran (g/l)		
	1.4×10^6 cfu/ml	4.0×10^6 cfu/ml	9.1×10^6 cfu/ml
0	0.17 ± 0.00	0.17 ± 0.00	0.17 ± 0.00
24	0.41 ± 0.03	0.48 ± 0.14	0.58 ± 0.02
48	0.65 ± 0.02	0.86 ± 0.13	0.89 ± 0.04
72	0.86 ± 0.01	0.95 ± 0.06	1.02 ± 0.04
96	0.93 ± 0.03	0.98 ± 0.09	1.05 ± 0.02
120	0.90 ± 0.03	1.07 ± 0.13	1.15 ± 0.03

Table 33. Effect of yeast amount on reducing sugar in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	Reducing sugar (g/l)		
	1.4×10^6 cfu/ml	4.0×10^6 cfu/ml	9.1×10^6 cfu/ml
0	41.37 ± 0.59	41.37 ± 0.59	41.37 ± 0.59
24	36.67 ± 4.62	35.19 ± 1.68	33.82 ± 2.77
48	24.19 ± 2.10	26.57 ± 1.93	24.79 ± 1.09
72	20.33 ± 1.34	19.32 ± 2.27	17.77 ± 1.26
96	18.84 ± 1.09	13.85 ± 0.92	14.21 ± 2.61
120	11.59 ± 0.92	11.06 ± 0.34	11.12 ± 1.43

Table 34. Effect of yeast amount on pH in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Time (h)	pH of broth		
	1.4×10^6 cfu/ml	4.0×10^6 cfu/ml	9.1×10^6 cfu/ml
0	5.50 ± 0.00	5.50 ± 0.00	5.50 ± 0.00
24	4.52 ± 0.07	4.67 ± 0.10	4.59 ± 0.04
48	4.18 ± 0.03	3.90 ± 0.05	3.99 ± 0.02
72	3.97 ± 0.01	3.69 ± 0.04	3.88 ± 0.01
96	3.83 ± 0.01	3.59 ± 0.02	3.75 ± 0.01
120	3.75 ± 0.01	3.57 ± 0.01	3.65 ± 0.03

Table 35. Effects of yeast amount on $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in the mixed culture under stirring condition at 120 rpm at room temperature.

Yeast amount (cfu/ml)	$Y_{p/s}$ (%w/w)	Productivity of kefiran (mg/l/h)
1.4×10^6	3.0 ± 0.1	9.9 ± 0.8
4.0×10^6	3.6 ± 0.2	15.2 ± 1.2
9.1×10^6	3.8 ± 0.0	15.3 ± 1.3

Table 36. Effect of aeration on cells growth of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 of the mixed culture in batch culture at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)		
	No aeration	5 % of DO control	5 % of DO and pH control
0	7.02 ± 0.07	7.02 ± 0.06	7.02 ± 0.03
24	7.85 ± 0.03	7.90 ± 0.08	7.62 ± 0.03
48	7.96 ± 0.02	8.14 ± 0.05	8.16 ± 0.06
72	8.09 ± 0.02	8.34 ± 0.03	8.66 ± 0.04
96	7.97 ± 0.05	8.47 ± 0.03	8.60 ± 0.12
120	7.89 ± 0.08	8.46 ± 0.03	8.52 ± 0.04

Table 37. Effect of aeration on cells growth of *S. cerevisiae* IFO 0216 of the mixed culture in batch culture at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)		
	no aeration	5 % of DO control	5 % of DO and pH control
0	6.20 ± 0.17	6.20 ± 0.01	6.20 ± 0.03
24	6.65 ± 0.07	7.61 ± 0.05	7.23 ± 0.05
48	7.14 ± 0.07	7.90 ± 0.01	8.15 ± 0.02
72	6.84 ± 0.01	7.83 ± 0.00	8.05 ± 0.04
96	6.78 ± 0.03	7.65 ± 0.07	8.00 ± 0.02
120	6.70 ± 0.08	7.58 ± 0.05	7.95 ± 0.02

Table 38. Effect of aeration on total kefirin production by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 of the mixed culture in batch culture at room temperature.

Time (h)	no aeration	Total kefirin (g/l)		
		Time (h)	5 % of DO control	5 % of DO and pH control
0	0.10 ± 0.00	0	0.10 ± 0.00	0
24	0.52 ± 0.01	16	0.51 ± 0.01	12
48	0.77 ± 0.02	24	0.89 ± 0.01	24
72	0.95 ± 0.03	42	1.16 ± 0.05	36
96	1.24 ± 0.08	64	1.56 ± 0.02	48
120	1.22 ± 0.02	72	1.71 ± 0.01	72
		96	1.82 ± 0.00	96
		120	1.88 ± 0.06	120
				2.58 ± 0.03

Table 39. Effect of aeration on reducing sugar of the mixed culture in batch culture at room temperature.

Time (h)	Reducing sugar (g/l)			5 % of DO and pH control
	No aeration	Time (h)	5 % of DO control	
0	42.17 ± 1.77	0	42.17 ± 2.02	0
24	33.29 ± 0.34	16	33.35 ± 0.76	12
48	26.27 ± 1.01	24	26.15 ± 0.17	24
72	20.21 ± 0.17	42	22.23 ± 0.67	36
96	15.75 ± 0.92	48	15.39 ± 0.92	48
120	15.10 ± 1.01	64	12.13 ± 0.67	60
		72	8.98 ± 1.43	72
		96	8.14 ± 1.09	96
		120	7.43 ± 2.10	120
				0.41 ± 0.17

Table 40. Effect of aeration on pH of the mixed culture in batch culture at room temperature.

Time (h)	pH of broth			5 % of DO and pH control
	No aeration	Time (h)	5 % of DO control	
0	5.5	0	5.5	0
24	4.5	16	5.28	12
48	3.86	24	4.72	24
72	3.56	42	3.96	36
96	3.51	48	3.89	48
120	3.51	64	3.7	60
		72	3.68	72
		96	3.62	96
		120	3.62	120
				5.5

Table 41. $Y_{p/s}$ and productivity of kefiran by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in batch culture at room temperature.

Conditions	$Y_{p/s}$ (%w/w)	Productivity of kefiran (mg/l/h)
No aeration	4.5 ± 0.1	14.5 ± 0.6
5 % of DO control	5.4 ± 0.3	16.5 ± 0.4
5 % of DO and pH control	5.9 ± 0.1	20.3 ± 0.6

Table 42. Cell growth of *L. kefiranofaciens* JCM 6985 of the mixed culture in batch and fed-batch culture at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)	
	Batch culture	Fed-batch culture
0	6.93 ± 0.03	6.93 ± 0.04
24	7.62 ± 0.03	8.00 ± 0.04
24	7.62 ± 0.03	7.81 ± 0.02
48	8.16 ± 0.03	8.71 ± 0.05
48	8.16 ± 0.03	8.41 ± 0.03
72	8.66 ± 0.04	8.79 ± 0.13
96	8.60 ± 0.12	9.01 ± 0.06

Table 43. Cell growth of *S. cerevisiae* IFO 0216 of the mixed culture in batch and fed-batch culture at room temperature.

Time (h)	Cell growth (Log cfu/ml)	
	Batch culture	Fed-batch culture
0	6.20 ± 0.03	6.16 ± 0.12
24	7.23 ± 0.03	7.68 ± 0.06
24	7.23 ± 0.03	7.47 ± 0.03
48	8.15 ± 0.06	8.06 ± 0.06
48	8.15 ± 0.06	7.63 ± 0.07
72	8.05 ± 0.04	8.11 ± 0.01
96	8.00 ± 0.12	7.70 ± 0.06
120	7.95 ± 0.04	7.70 ± 0.02

Table 44. Total kefiran production by *L. kefiranofaciens* JCM 6985 in batch and fed-batch culture at room temperature.

Time (h)	Total kefiran (g/l)	
	Batch culture	Fed-batch culture
0	0.16 ± 0.01	0.13 ± 0.02
12	0.88 ± 0.05	0.23 ± 0.03
24	1.03 ± 0.00	0.70 ± 0.07
24	1.03 ± 0.00	0.34 ± 0.02
36	1.32 ± 0.04	1.40 ± 0.02
48	1.61 ± 0.00	2.01 ± 0.02
48	1.61 ± 0.00	1.69 ± 0.06
60	1.66 ± 0.00	2.68 ± 0.07
72	2.01 ± 0.27	2.86 ± 0.01
96	2.40 ± 0.23	3.25 ± 0.11
120	2.58 ± 0.03	3.17 ± 0.02

Table 45. Reducing sugar of the mixed culture in batch and fed-batch culture at room temperature.

Time (h)	Reducing sugar (g/l)	
	Batch culture	Fed-batch culture
0	44.09 ± 0.30	42.06 ± 0.61
12	40.47 ± 0.41	31.84 ± 1.42
24	32.47 ± 0.88	27.26 ± 0.74
24	32.47 ± 0.88	43.92 ± 0.95
36	7.78 ± 0.03	26.40 ± 1.01
48	2.87 ± 0.34	12.27 ± 0.20
48	2.87 ± 0.34	29.88 ± 1.08
60	2.54 ± 0.41	9.88 ± 0.20
72	1.82 ± 0.27	9.12 ± 0.61
96	1.51 ± 0.24	6.59 ± 0.54
120	0.41 ± 1.17	5.20 ± 1.15

ประวัติผู้เขียน

รหัสประจำตัวนักศึกษา 5011020034

ວຸฒນິກາຣສຶກຍາ

៤៧

วิทยาศาสตร์น้ำมันทิ่ต

(เคมี-ชีววิทยา)

ชื่อสถาบัน

มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

ปีที่สำเร็จการศึกษา

2549

ทันการศึกษา (ที่ได้รับในระหว่างการศึกษา)

- ทุนความเป็นเลิศ คณะอุตสาหกรรมเกษตร (ประเภท บ.) มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ พ.ศ. 2551

การตีพิมพ์เผยแพร่ผลงาน

Sirilaor Radchabut, Aran H-Kittikun and Benjamas Cheirsilp. 2008. Screening of yeast strains for mixed culture with *Lactobacillus kefiranofaciens* to enhance kefiran production. The 20th Annual Meeting and International Conference of the Thai Society for Biotechnology, TSB 2008 : Biotechnology for Global Care. Taksila Hotel, Maha Sarakham, Thailand. 14-17 October 2008.