

การคัดแยกและจำแนกเชื้อที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสและการประยุกต์ใช้ เอนไซม์คอลลาจิเนสในการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลา Isolation and Characterization of Collagenase Producing Bacteria and Application of Collagenase for Collagen Extraction from Fish Skin

> วริญดา สุภัทรประทีป Warinda Suphattharaprateep

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

ลิขสิทธิ์ของมหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

(1)

| ชื่อวิทยานิพนธ์ | การคัดแยกและจำแนกเชื้อที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสและการประยุกต์ใช้ | | |
|-----------------|---|--|--|
| | เอนไซม์คอลลาจิเนสในการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลา | | |
| ผู้เขียน | นางสาววริญดา สุภัทรประทีป | | |
| สาขาวิชา | เทคโนโลยีชีวภาพ | | |
| | | | |

| อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์หลัก | คณะกรรมการสอบ |
|--|---|
| (ผู้ช่วยศาสตราจารย์ คร.เบญจมาส เชียรศิลป์) | ประธานกรรมการ (รองศาสตราจารย์ คร.อรัญ หันพงศ์กิตติกูล) |
| อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ร่วม | กรรมการ (ผู้ช่วยศาสตราจารย์ คร.เบญจมาส เชียรศิลป์) |
| | กรรมการ (ดร.เอกสิทธ์ จงเจริญรักษ์) |
| | กรรมการ |

(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ คร.สมชาย ใกรรักษ์)

บัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ อนุมัติให้นับวิทยานิพนธ์ฉบับนี้เป็น ส่วนหนึ่งของการศึกษา ตามหลักสูตรปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ

> (รองศาสตราจารย์ คร.เกริกชัย ทองหนู) คณบดีบัณฑิตวิทยาลัย

| การกัดแยกและจำแนกเชื้อที่ผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสและการประยุกต์ใช้ | | |
|---|--|--|
| เอนไซม์คอลลาจิเนสในการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลา | | |
| นางสาววริญดา สุภัทรประที่ป | | |
| เทคโนโลยีชีวภาพ | | |
| 2551 | | |
| | | |

บทคัดย่อ

เอนไซม์คอลลาจิเนสเป็นเอนไซม์ที่ย่อยคอลลาเจนและเจลาตินได้ โดยทั่วไป เอนไซม์คอลลาจิเนสใช้ในอุตสาหกรรมอาหาร ยา ห้องปฏิบัติการ และทางการเกษตร ในงานวิจัยนี้ ้ ได้ทำการแยกเชื้อจุลินทรีย์ที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากอาหารหมักปลาและคินที่มีการปนเปื้อน ้ของเศษเหลือจากปลา โดยคัดแยกบนอาหารแข็งที่เสริมเจลาตินซึ่งมีพีเอช 2 สภาวะคือ พีเอชที่เป็น กลาง (pH 7.5) และพีเอชที่เป็นกรด (pH 4.8) พบเชื้อที่สามารถย่อยเจลาตินได้ 83 โคโลนี ที่พีเอช 7.5 และ 62 โคโลนี ที่พีเอช 4.8 เมื่อศึกษาการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสในอาหารเหลว พบว่าเชื้อที่ ให้การผลิตเอนไซม์คอลลางิเนสสูงสุดที่พีเอช 7.5 และ 4.8 คือ เชื้อ *Bacillus cereus* CNA1 และ Klebsiella pneumoniae CNL3 ตามลำดับ จากนั้นทำการศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิต เอนไซม์กอลลาจิเนส ผลการทดลองพบว่าเมื่อใช้กลีเซอรอลเป็นแหล่งการ์บอน ทั้งสองเชื้อให้การ ้ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสุงสุด เมื่อเทียบกับกลูโคส ซูโครส และแลคโตส พีเอชที่เหมาะสมสำหรับ การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 คือพีเอช 7.5 และ 6.0 ตามลำคับ อุณหภูมิที่ ้เหมาะสมสำหรับทั้งสองเชื้อ คือ 37 องศาเซลเซียส เมื่อใช้กลีเซอรอลที่ความเข้มข้นร้อยละ 0.5 และ เจลาตินร้อยละ 1.0 น้ำหนักต่อปริมาตร เชื้อ CNA1 ให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 20.99 ยูนิตต่อมิลลิลิตร และเชื้อ CNL3 ให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 9.77 ยูนิตต่อ มิลลิลิตร จากการศึกษาคุณสมบัติของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 ที่ผ่านการทำบริสุทธิ์ ้บางส่วน พบว่าเอนไซม์มีกิจกรรมการทำงานสูงสุดที่พีเอช 7 และอุณหภูมิ 45 องศาเซลเซียส และมี ความคงตัวในช่วงพีเอช 6-8 และอุณหภูมิต่ำกว่า 40 องศาเซลเซียส ในขณะที่เอนไซม์ คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 ที่ผ่านการทำบริสุทธิ์บางส่วน พบว่ามีกิจกรรมการทำงานสูงสุดที่พีเอช 6 และอุณหภูมิ 40 องศาเซลเซียส และมีความคงตัวในช่วงพีเอช 5-7 และอุณหภูมิต่ำกว่า 37 ้องศาเซลเซียส โคยเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 ที่แยกได้ในสภาวะที่เป็นกรค มีความคงตัว ้ ที่พีเอชต่ำได้ดีกว่าเอนไซม์จากเชื้อ CNA1 ที่แยกได้ในสภาวะที่เป็นกลาง ในการประยุกต์ใช้เอนไซม์ ้คอลลาจิเนสเพื่อสกัคคอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอนซึ่งเป็นวัสคุเศษเหลือจากโรงงานแปรรูป

อาหารทะเล ผลการทดลองพบว่า การสกัดโดยใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และเชื้อ CNL3 ให้ผลผลิตคอลลาเจนร้อยละ 3.70 และ 2.26 โดยน้ำหนักแห้ง ตามลำดับ ซึ่งให้ผลที่น้อยกว่า การสกัดด้วยกรดอะซิติกความเข้มข้น 0.5 โมลาร์ ที่ให้ผลผลิตกอลลาเจนร้อยละ 36.5 อย่างไรก็ตาม การใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และเชื้อ CNL3 ร่วมกับการใช้กรด อะซิติกความเข้มข้น 0.5 โมลาร์ พบว่าสามารถเพิ่มผลผลิตกอลลาเจนทั้งหมดเป็นร้อยละ 54.56 และ 53.93 ตามลำดับ และจากการศึกษาขนาดของคอลลาเจนที่สกัดได้พบว่า คอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอน ประกอบด้วยสาย α ที่ต่างกัน 2 สายคือ α1 และ α2 และจำแนกได้เป็นชนิดที่ 1 ไม่มีพันธะ ไดซัลไฟด์ ซึ่งผลจากการสกัดด้วยกรดและเอนไซม์พบว่าขนาดของสายคอลลาเจนที่ได้ไม่มีความ แตกต่างกัน

| Thesis Title | Isolation and characterization of collagenase producing bacteria and | |
|---------------|--|--|
| | application of collagenase for collagen extraction from fish skin | |
| Author | Miss Warinda Suphattharaprateep | |
| Major Program | Biothechnology | |
| Academic Year | 2008 | |

ABSTRACT

Collagenases are enzyme that can hydrolyze both native collagen and gelatin. Collagenases are generally used in food industry, pharmaceutical, laboratory work and agriculture. In this study, collagenase producing bacterium were isolated from fermented fish and fish waste contaminated soil. 83 and 62 colonies which could hydrolyze gelatin when grown on gelatin agar plate were isolated at neutral pH (pH 7.5) and acidic pH (pH 4.8), respectively. Two isolates that gave the highest collagenase activity in broth medium at pH 7.5 and 4.8 were Bacillus cereus CNA1 and Klebsiella pneumoniae CNL3, respectively. The culture conditions for collagenase production from both strains were optimized. Glycerol was the suitable carbon source for the highest collagenase production from both strains among glucose, sucrose and lactose determined. The optimal initial pH for collagenase production by CNA1 and CNL3 were observed at pH 7.5 and 6.0, respectively, and the optimum temperature was found at 37 $^{\circ}$ C for both strains. The maximum collagenase production by CNA1 (20.99 U/ml) and CNL3 (9.77 U/ml) were observed at the concentration of 0.5% (w/v) glycerol and 1.0% (w/v) gelatin. The maximum activity of partial purified collagenase from CNA1 were observed at pH 7 and 45 °C and its pH stability and thermal stability were in the range of 6-8 and below 40 °C, respectively. While the maximum activity of partial purified collagenase from CNL3 were observed at pH 6.0 and 40 °C and its pH stability and thermal stability were in the range of 5-7 and below 37 °C, respectively. It was found that collagenase from CNL3 which was isolated at acidic pH showed higher stability at low pH compared to that from CNA1 which was isolated at neutral pH. Collagenase from both strains was applied for collagen extraction from salmon skin, wastes from seafood processing plant. The results found that collagenases from CNA1 and CNL3 could extract collagen from salmon skin only 3.70 and 2.26% base on dry weight, respectively, which were much lower than treating with 0.5 M acetic acid (36.51%). However, the combination of each collagenase from CNA1 and CNL3 with 0.5 M acetic acid treatment could yield high collagen of 54.56 and 53.93%, respectively. Moreover, the study of collagen size showed that collagen from salmon fish skin consisted of two different α chains (α 1 and α 2), and was characterized as collagen type I with no disulfide bond. There was no difference in size of collagen extracted by acid and collagenase.

กิตติกรรมประกาศ

ง้าพเจ้าขอกราบขอบพระคุณ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ คร. เบญจมาส เซียรศิลป์ อาจารย์ ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ที่กรุณาให้คำแนะนำในการวิจัย การค้นคว้าและการเขียนวิทยานิพนธ์ฉบับนี้ รวมไปถึงแนวทางในการคำเนินชีวิตและ โอกาสคีๆ ที่อาจารย์มอบให้ ขอขอบพระคุณ คร. เอกสิทธ์ จงเจริญรักษ์ กรรมการที่ปรึกษาร่วมที่ให้คำแนะนำต่างๆ ในการทำวิจัยให้สำเร็จลุล่วงไปได้ด้วยคื ขอขอบพระคุณ รองศาสตราจารย์ คร. อรัญ หันพงศ์กิตติกูล ประธานกรรมการวิทยานิพนธ์ และ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ คร. สมชาย ไกรรักษ์ กรรมการสอบวิทยานิพนธ์ที่กรุณาให้คำแนะนำที่เป็น ประโยชน์และตรวจทานแก้ไขวิทยานิพนธ์ให้ถูกต้องสมบูรณ์ยิ่งขึ้น

ขอขอบคุณบัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ ที่ให้ทุนอุคหนุนในการ ทำวิจัยครั้งนี้

ขอกราบขอบพระคุณ คุณพ่อ คุณแม่ และพี่น้องทุกคน ที่ให้กำลังใจ กำลังทรัพย์ และ โอกาส ในการศึกษา โดยตลอด ขอขอบพระคุณอาจารย์และเจ้าหน้าที่ ในภาควิชา เทค โนโลยีชีวภาพอุตสาหกรรมทุกท่าน สำหรับคำแนะนำ แก้ไข และชี้แนวทางในการทำวิจัยใน ครั้งนี้ ขอขอบพระคุณ ศาสตราจารย์ คร. สุทธวัฒน์ เบญจกุล ภาควิชาเทค โนโลยีอาหารที่เอื้อเฟื้อ อุปกรณ์ในการทำวิจัยครั้งนี้ ขอบคุณเพื่อนๆ พี่ๆ และน้องๆ สำหรับการช่วยเหลือในการทำวิจัยและ กำลังใจในการทำวิจัยในครั้งนี้ให้ลุล่วงไปได้ด้วยดี

วริญดา สุภัทรประทีป

สารบัญ

| Y |
|------|
| หกัก |
| 1110 |

| สารบัญ | | | |
|--------------------------|------|--|--|
| LIST OF TABLES | | | |
| LIST OF FIGURES | (11) | | |
| บทที่ | | | |
| 1 บทนำ | 1 | | |
| บทนำต้นเรื่อง | 1 | | |
| บทตรวจเอกสาร | 3 | | |
| วัตถุประสงค์ | 24 | | |
| 2 วิธีการวิจัย | 25 | | |
| วิธีดำเนินการ | 25 | | |
| วัสคุและอุปกรณ์ | 34 | | |
| 3 ผลและวิจารณ์ผลการทคลอง | 36 | | |
| 4 บทสรุปและ | 65 | | |
| เอกสารอ้างอิง | | | |
| ภาคผนวก | | | |
| ประวัติผ้เขียน | | | |
| ຊມ | | | |

LIST OF TABLES

| Table | | |
|-------|--|--|
| 1. | Type of collagen | |
| 2. | Amino acid composition of collagen (residues/ 1000 residues) | |
| 3. | Microbial growth and alkaline protease production from <i>B. licheniformis</i> MIR | |
| | 29 with different sources | |
| 4. | Effect of medium composition on growth of Salinivibrio genus 18AG and | |
| | protease production | |
| 5. | Morphology and partial biochemical test of gelatin hydrolysis isolates in | |
| | liquid medium pH 7.5 | |
| 6. | Morphology and partial biochemical test of gelatin hydrolysis isolates in | |
| | liquid medium pH 4.8 | |
| 7. | Total and yields of collagen by acid extraction and collagenase of CNA1 and | |
| | CNL3 extraction | |
| 8. | pH and temperature of sample for isolated bacteria | |
| 9. | Growth and collagenase production from 8 isolates in liquid medium pH 7.5 | |
| | incubated at 37 °C for 48 h | |
| 10. | Growth and collagenase production from 13 isolates in liquid medium pH 4.8 | |
| | incubated at 37 °C for 48 h | |
| 11. | Effects of carbon sources on growth and collagenase production by CNA1 | |
| | strain Samples were withdrawn after incubation for 48 h at 37°C | |
| 12. | Effects of carbon sources on growth and collagenase production by CNL3 | |
| | strain. Samples were withdrawn after incubation for 48 h at 37°C | |
| 13. | Effects of initial pH on growth and collagenase production by CNA1 strain. | |
| | Samples were withdrawn after incubation for 48 h at 37°C | |
| 14. | Effects of initial pH on growth and collagenase production by CNL3 strain. | |
| | Samples were withdrawn after incubation for 48 hours at 37°C | |
| 15. | Effects of incubation temperature on growth and collagenase production by | |
| | CNA1 strain. Samples were withdrawn after incubation for 48 h | |

LIST OF TABLES

| Table | | Page |
|-------|--|------|
| 16. | Effects of incubation temperature on growth and collagenase production by | 83 |
| | CNL3 strain. Samples were withdrawn after incubation for 48 h | |
| 17. | Effect of glycerol concentration on growth and collagenase production from | 84 |
| | CNA1 incubated at 37 °C | |
| 18. | Effect of glycerol concentration on growth and collagenase production from | 85 |
| | CNL3 incubated at 37 °C | |
| 19. | Effect of gelatin concentration on growth and collagenase production from | 86 |
| | CNA1 incubated at 37 °C | |
| 20. | Effect of gelatin concentration on growth and collagenase production from | 88 |
| | CNL3 incubated at 37 °C | |
| 21. | Effect of pH on collagenase activity at 37 °C from CNA1 strain | 89 |
| 22. | Effect of pH on collagenase activity at 37 °C from CNL3 strain | 89 |
| 23. | Effect of temperature on collagenase activity from CNA1 strain at pH 7.0 | 90 |
| 24. | Effect of temperature on collagenase activity from CNL3 strain at pH 6.0 | 90 |
| 25. | Effect of pH on collagenase stability from CNA1 strain | 90 |
| 26. | Effect of pH on collagenase stability from CNL3 strain | 91 |
| 27. | Effect of temperature collagenase stability from CNA1 strain | 91 |
| 28. | Effect of temperature collagenase stability from CNL3 strain at pH 6.0 | 92 |
| 29. | Dry weight of fish skin | 92 |

LIST OF FIGURES

| Figure | | Page |
|--------|---|------|
| 1. | Schematic representation of the conformation of tropocollagen | 4 |
| 2. | Build up of a collagen fiber (a) from tropocollagen (b) molecules | 4 |
| 3. | Effect of glucose concentration (0–2 %, w/v) on growth (\bullet) and protease | 16 |
| | activity (▲) | |
| 4. | Effect of different carbon sources on growth and protease production. The | 17 |
| | incubation was carried out at 30 °C for 48 h (A). Effect of glycerol | |
| | concentration on growth and protease production (B) | |
| 5. | Effect of gelatin concentration (0-2%, w/v) on growth (\bullet) and protease | 18 |
| | activity (▲). | |
| 6. | Effect of pH on activity of collagenase for collagen hydrolysis | 20 |
| 7. | Effect of pH on collagenolytic activity | 21 |
| 8. | Effect of temperature on activity (A) and stability of protease (B) | 22 |
| 9. | Clear zone of gelatin hydrolysis after addition of trichoroacetic acid | 37 |
| 10. | Growth and collagenase production from 6 isolates in liquid medium pH 7.5 | 41 |
| | incubated at 37 °C for 48 h | |
| 11. | Growth and collagenase production from 8 isolates in liquid medium pH 4.8 | 41 |
| | incubated at 37 °C for 48 h | |
| 12. | Effects of carbon sources on growth and collagenase production by CNA1 | 43 |
| | strain (a) and CNL3 strain (b). Samples were withdrawn after incubation for | |
| | 48 h at 37 [°] C | |
| 13. | Effects of initial pH on growth and collagenase production by CNA1 strain | 45 |
| | (a) and CNL3 strain (b). Samples were withdrawn after incubation at $37^{\circ}C$ | |
| | for 48 h | |
| 14. | Effects of incubation temperature on growth and collagenase production by | 47 |
| | CNA1 strain (a) and CNL3 strain (b). | |

(11)

LIST OF FIGURES

| Figure | | Page |
|--------|---|------|
| 15. | Effect of glycerol concentration on growth (a) and collagenase production (b) | 49 |
| | from CNA1 incubated at 37 °C | |
| 16. | Effect of glycerol concentration on growth (a) and collagenase production (b) | 50 |
| | from CNL3 incubated at 37 °C | |
| 17. | Effect of gelatin concentration on growth (a) and collagenase production (b) | 52 |
| | from CNA1 incubated at 37 °C | |
| 18. | Effect of gelatin concentration on growth (a) and collagenase production (b) | 53 |
| | from CNL3 incubated at 37 °C | |
| 19. | Effect of pH on activity of collagenase from CNA1 strain (a) and CNL3 strain | 55 |
| | (b) at 37 °C | |
| 20. | Effect of temperature on activity of collagenase from CNA1 strain (a) at pH | 57 |
| | 7.0 and CNL3 strain (b) at pH 6.0 | |
| 21. | Effect of pH on stability of collagenase from CNA1 strain (a) and CNL3 | 59 |
| | strain (b) | |
| 22. | Effect of temperature on stability of collagenase from CNA1 strain (a) at pH | 60 |
| | 7.0 and CNL3 strain (b) at pH 6.0 | |
| 23. | SDS PAGE pattern of collagen from salmon skin under reducing and non- | 64 |
| | reducing condition. Lane 1: high MW protein markers; lane 2: collagen type | |
| | I; lane 3, 4 and 5: collagen from acid extraction, collagen from collagenase of | |
| | CNA1 and collagen from collagenase of CNL3, respectively, under non- | |
| | reducing condition; lane 6, 7 and 8: collagen from acid extraction, collagen | |
| | from collagenase of CNA1 and collagen from collagenase of CNL3, | |
| | respectively, under reducing condition | |
| 24. | Standard curve glycines at 750 nm | 77 |
| 25. | Standard curve proteins at 750 nm | 79 |

บทนำ

บทนำต้นเรื่อง

เอนไซม์คอลลาจิเนสสามารถย่อยสลายคอลลาเจนและคอลลาเจนที่เสียสภาพหรือ ้เจลาตินได้ ซึ่งเอนไซม์คอลลาจิเนสไม่ได้ใช้ในทางเคมีหรืออตสาหกรรมยาเพียงอย่างเดียวเท่านั้น แต่สามารถใช้ในทางอาหารและวิทยาศาสตร์ชีวภาพได้อีกด้วย (Tran and Nagano, 2002) ้คอลลาเจนเป็นโปรตีนที่มีความสำคัญอย่างยิ่งต่อร่างกาย อยู่ใต้ชั้นหนังแท้เป็นตัวช่วยสร้างความตึง กระชับให้กับผิว ปัจจุบันนิยมนำคอลลาเจนมาประยุกต์ใช้ในชีวิตประจำวัน โดยใช้เป็นส่วนผสมอยู่ ในผลิตภัณฑ์ต่างๆ เช่น ผลิตภัณฑ์เสริมความงาม ผสมในอาหารบำรุงสุขภาพ ยารักษาโรค เนื่องจากปัจจุบันคนเราหันมาสนใจสุขภาพร่างกายทั้งภายในและภายนอก โดยเฉพาะผู้หญิงจะให้ ้ความสนใจต่อผิวพรรณภายนอก เมื่ออายุมากขึ้นจะเกิดความเหี่ยวย่นของผิวหนัง ผิวเกิดริ้วรอย ้หยาบกระด้าง ไม่ ยืดหยุ่น อันเนื่องมาจากโปรตีนในร่างกายถูกทำลาย ทำให้การสร้างคอลลาเจนใน ้ ร่างกายลคลง ซึ่งคอลลาเจนสามารถสกัคได้จากเนื้อสัตว์ กระดูก หนังสัตว์ และเกล็ด ส่วนใหญ่นิยม สกัดกอลลาเจนจากหมูและวัว ซึ่งกอลลาเจนที่ได้ทนต่อกวามร้อนได้ดี แต่ด้วยปัญหาผลิตภัณฑ์จาก หมูจะไม่ได้รับฮาลาลสำหรับผู้นับถือศาสนาอิสลาม ส่วนวัวจะมีปัญหาการเป็นโรคต่างๆ เช่นโรค แอนแทรกซ์ โรคปากเท้าเปื่อย โรคไข้สมองอักเสบ ซึ่งมีความกังวลว่าจะส่งผลต่อผู้บริโภคได้ (Zhang et al., 2007) ดังนั้นจึงได้มีการศึกษาการใช้วัสดุเศษเหลือจากอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่น หนัง กระดูก และเกล็คปลา มาใช้เป็นวัตถุดิบในการสกัด ซึ่งนอกจากคอลลาเจนจากหนังปลาจะมี คุณลักษณะเหมือนกับคอลลาเจนจากหนังหมูแล้ว ยังเป็นการลดต้นทุนการผลิตคอลลาเจนและยัง ้เป็นการเพิ่มมูลค่าให้แก่วัสดุเศษเหลืออีกด้วย คอลลาเจนสามารถสกัดได้หลายวิชี เช่น การใช้กรด (Nagai and Suzuki, 2000) และการใช้เอนไซม์คอลลาจิเนส (Nagai and Suzuki, 2000; Zhang et al., 2006) ปัจจุบันมีงานวิจัยที่ศึกษาการสกัดคอลลาเจน โดยเอนไซม์ที่สกัดจากกระเพาะของสิ่งมีชีวิต (Jongjareonrak et al., 2005; Zhang et al., 2006) และพบว่าคุณลักษณะของคอลลาเงนที่สกัดโดย เอนไซม์มีลักษณะพิเศษกว่าการสกัดโดยสารเคมี และได้ผลผลิตที่สูงกว่า (Zhang et al., 2007) ้อย่างไรก็ตามการสกัดเอนไซม์จากกระเพาะของสิ่งมีชีวิตมีข้อจำกัดคือ ได้ปริมาณน้อย ดังนั้นผู้วิจัย ้จึงสนใจที่จะเลือกใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตจากจุลินทรีย์ในการย่อยหนังปลาเพื่อสกัค ้คอลลาเจน เนื่องจากเอนไซม์จากจุลินทรีย์สามารถผลิตได้ในปริมาณที่สูง และไม่เป็นอันตรายต่อ ้ร่างกายของคน อีกทั้งยังเป็นการลดปริมาณสารตกค้างจากการสกัดด้วยสารเคมีได้ และในการศึกษา

การสกัดคอลลาเจนจากหนังปลา โดยส่วนใหญ่จะสกัดด้วยกรดเนื่องจากคอลลาเจนละลายได้ดีใน สภาวะที่เป็นกรด ดังนั้นเอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิต โดยเชื้อจุลินทรีย์กวรจะทำงานได้ดีในสภาวะที่ เป็นกรดด้วย อย่างไรก็ตามจากรายงานวิจัยที่ผ่านมาพบว่า เอนไซม์ย่อยโปรตีนจากเชื้อจุลินทรีย์ส่วน ใหญ่ จะทำงานได้ดีในสภาวะที่เป็นกลางหรือด่าง ในงานวิจัยนี้จึงกัดแยกเชื้อจุลินทรีย์ทั้งในสภาวะ ที่เป็นกลางและเป็นกรด เพื่อให้ได้เอนไซม์คอลลาจิเนสที่มีกิจกรรมสูงทั้งในสภาวะที่เป็นกลางและ เป็นกรด โดยงานวิจัยเริ่มจากกัดแยกจุลินทรีย์ที่จะนำมาใช้ในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจาก แหล่งดินที่มีการสะสมของวัสดุเศษเหลือประเภทโปรตีน และอาหารหมักปลาพื้นบ้าน โดยจะทำ การกัดแยกภายใต้สภาวะที่เป็นกลางและเป็นกรดเพื่อให้ได้เชื้อที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสที่มี กิจกรรมต่างกัน จากนั้นจึงทำการคัดเลือกจุลินทรีย์ที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสได้ปริมาณสูง และทำการศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส ได้ปริมาณสูง และทำการศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส รวมทั้งศึกษาคุณสมบัติบาง ประการของเอนไซม์คอลลาจิเนสและลักษณะของคอลลาเจนที่สกัดได้โดยใช้เอนไซม์ คอลลาจิเนสจากจุลินทรีย์และเปรียบเทียบกับการใช้กรดสกัด เพื่อเป็นข้อมูลพื้นฐานในการนำไป ประยุกต์ใช้ในอุตสาหกรรมต่อไป

การตรวจเอกสาร

1. วัสดุเศษเหลือจากโรงงานอุตสาหกรรมแปรรูปอาหารทะเล

้อุตสาหกรรมการแปรรูปอาหารทะเลกำลังเป็นอุตสาหกรรมที่สำคัญของประเทศ ซึ่งมีมูลค่าการส่งออกสูงในปี 2548 ยังมีแนวโน้มสูงขึ้น และการนำเข้าอาหารทะเลเพื่อนำมาแปรรูป ้มีปริมาณสูงเช่นกัน ในปี 2548 มีการนำเข้าปลาแซลมอนปริมาณร้อยละ 10 ของปริมาณทั้งหมดของ สินค้าที่นำเข้าและเป็นอันดับ 2 ของการนำเข้าจากประเทศชิลี (ศูนย์สารสนเทศการเกษตร, 2549) เพื่อนำมาแปรรูปเป็นผลิตภัณฑ์ต่างๆ แล้วส่งออกผลิตภัณฑ์ที่ผ่านการแปรรูป ซึ่งจากกระบวนการ ้ผลิตมักมีวัสดุเศษเหลือเพิ่มสูงขึ้นตามมาด้วย วิธีการดั้งเดิมในการกำจัดวัสดุเศษเหลือทิ้งจากการ แปรรูปอาหารทะเล คือการนำไปทิ้งทะเล ซึ่งเป็นการเพิ่มต้นทุนในด้านแรงงานและพลังงาน เมื่อ ้มองถึงคุณค่าทางโภชนาการ พบว่าในวัสดุเศษเหลือเหล่านี้มีองค์ประกอบ เช่น โปรตีน ไขมัน ซึ่ง การนำไปทิ้งเป็นการสูญเสียสิ่งที่นำมาใช้ประโยชน์ได้ ในการกระบวนการแปรรูปปลาแซลมอนมี ้วัสดเศษเหลือประมาณร้อยละ 15 ของน้ำหนักเปียก (Arnesen and Gildberg, 2007) ซึ่งวัสดเศษเหลือ ้เหล่านี้ได้แก่ หนัง กระดูก เกล็ด ครีบ โดยหนังมีปริมาณมากที่สุด องค์ประกอบที่สำคัญในหนัง ปลาแซลมอนคือ คอลลาเจน ซึ่งในหนังปลาจะมีปริมาณของคอลลาเจนอยู่สูงประมาณร้อยละ 50-70 ของปริมาณวัตถุดิบ (Kittiphattanabawon et al., 2005) การสกัดคอลลาเจน โดยใช้กรดอะซิติก (acidcollagen) และการใช้เอนไซม์เปปซิน (pepsin-soluble collagen) พบว่าสามารถสกัด soluble คอลลาเจนได้เท่ากับร้อยละ 23.7 และ 70.5 ของคอลลาเจนทั้งหมด ตามลำดับ (Aidos *et al.*, 1999)

Arnesen และ Gildberg (2007) ศึกษาการสกัดเจลาตินจากหนังปลาแซลมอน โดย ใช้กรดอะซิติก เข้มข้น 0.5 โมลาร์ (acid-soluble collagen) ซึ่งให้ผลการสกัดเท่ากับร้อยละ 39.7 โดย น้ำหนักเปียกของหนังปลาแซลมอน โดยเมื่อเทียบกับหนังปลาคอคมีองก์ประกอบของกรดอะมิโน เหมือนกัน ดังแสดงในตารางที่ 1 แต่ปริมาณกรดอิมิโน (โพรลีนและไฮดรอกซีโพรลีน) ของหนัง ปลาแซลมอนมีปริมาณสูงกว่าปลาคอดร้อยละ 1.2 ทำให้อุณหภูมิเสียสภาพของเจลาตินจากหนัง ปลาแซลมอนสูงกว่าเจลาตินจากหนังปลาคอด

2. คอลลาเจน (Collagen) และเจลาติน (Gelatin)

2.1 โครงสร้างของคอลลาเจน

องค์ประกอบหลักของเนื้อเยื่อเกี่ยวพัน (connective tissue) ของสัตว์ คือ คอลลาเจน ซึ่งองค์ประกอบนี้เป็นส่วนสำคัญในการช่วยให้ความแข็งแรงแก่กล้ามเนื้อของสัตว์ คอลลาเจน บางส่วนสามารถละถายได้ในสารละถายเกลือ บางส่วนละถายในสารละถายกรด บางส่วนไม่ สามารถละถายได้ (Foegeding *et al.*, 1996) คอลถาเจนในสัตว์เลี้ยงลูกด้วยนมมีประมาณร้อยละ 20-25 ของโปรตีนทั้งหมด (Burghagen, 1999) คอลถาเจนมีขนาดโมเลกุล 300 กิโลดาลตัน โมเลกุล ของคอลลาเจนเรียกว่า โทรโพคอลลาเจน (tropocollagen) มีลักษณะเป็นรูปทรงกระบอกยาว ประมาณ 2800 อังสตอม และเส้นผ่านศูนย์กลาง 14–15 อังสตอม ซึ่งประกอบด้วยสายโพลีเปปไทด์ 3 สาย มี 2 สายที่มีลักษณะเหมือนกัน ซึ่งสายโพลีเปปไทด์ 2 สายที่มีลักษณะที่เหมือนกันเป็นชนิด แอลฟา 1 และอีกหนึ่งสายเป็นชนิดแอลฟา 2 (Foegeding *et al.*, 1996) ทั้ง 3 สายพันกันเป็นเกลียว (triple helix) ดังแสดงใน Figure 1



Figure 1. Schematic representation of the conformation of tropocollagen. ที่มา: Burghagen (1999)

โมเลกุลของโทรโพคอลลาเจน จะเชื่อมต่อกันระหว่างหัวต่อปลาย (head-to-tail) ซึ่งจะต่อเหลื่อมกันทำให้เกิดเป็นลายขวางบนเส้นใยคอลลาเจน (Foegeding *et al.*, 1996) ดังแสดง ใน Figure 2 ทำให้โครงสร้างคอลลาเจนมีลักษณะเป็นตาข่าย ซึ่งช่วยเพิ่มความแข็งแรงให้กับเนื้อเยื่อ เกี่ยวพัน (Burghagen, 1999)



Figure 2. Build up of a collagen fiber (a) from tropocollagen (b) molecules. ที่มา: Burghagen (1999)

ชนิดของกอลลาเจนจะมีกวามแตกต่างของเปปไทด์และองก์ประกอบของโมเลกุล ในสิ่งมีชีวิตที่ต่างกัน และในชั้นของเนื้อเยื่อเกี่ยวพันก็มีกวามแตกต่างเช่นกัน (Burghagen, 1999) ดัง แสดงใน Table 1

้กรดอะมิโนที่เป็นองค์ประกอบหลักในโมเลกุลของคอลลาเจนประกอบด้วย ใกลซีน โพรลีน และไฮครอกซีโพรลีน (Burghagen, 1999) ซึ่งไกลซีนจะมี 1 ใน 3 ของกรคอะมิโน ทั้งหมด และกระจายอยู่ทุกๆ ตำแหน่งที่สามของสายโซ่เปปไทด์ ซึ่งจะต่อกันในลักษณะ –Gly-Pro-X- (- ใกลซีน-โพรลีน-X-) ซึ่ง X อาจจะเป็นไฮครอกซี โพลีน หรือกรคอะมิโนตัวอื่นๆ (Suzuki et al., 2006) ยกเว้นช่วงของกรคอะมิโน 14 ตัวแรกนับจากปลายในโตรเจน และช่วงกรคอะมิโน 10 ตัว แรกนับจากปลายการ์บอนจะไม่มีการจัดเรียงในลักษณะดังกล่าว ปริมาณของกรดอะมิโนแต่ละชนิด ที่เป็นองค์ประกอบของคอถลาเจนแสดงใน Table 2 พบว่าปริมาณของกรคอิมิโน ได้แก่ โพรลีนและ ้ไฮครกซีโพรลีน ของปลามีปริมาณน้อยกว่าสัตว์เลี้ยงถูกค้วยนมเช่น หมูและวัว ซึ่งมีผลต่อความ เสถียรของสายคอลลาเจน (Foegeding et al., 1996) เนื่องจากโครงสร้างที่เป็นวงของโพรลีน และ การมีหมู่ไฮดรอกซีของไฮครอกซีโพรลีนจะเกิดการสร้างพันธะไฮโครเจนระหว่างสายโพลีเปปไทด์ ทำให้โครงสร้างมีความแข็งแรงมากขึ้น (Zhang et al., 2007)

| | Type of conagen. | |
|----------|------------------|-------|
| T | | M - 1 |

Table 1 Type of colleger

| Туре | Peptide chains ^a | Molecular composition | Occurrence |
|------|---|---|---|
| Ι | α^{1}, α^{2} | $\left[\boldsymbol{\alpha}^{1}(\mathbf{I})\right]_{2}\boldsymbol{\alpha}^{2}(\mathbf{I})$ | Skin, tendons, bones, muscle (epimysium) |
| II | α^{1} | $[\mathbf{\alpha}^{1}(\mathrm{II})]_{3}$ | Cartilage |
| III | α^{1} | $[\boldsymbol{\alpha}^{1}(\mathrm{III})]_{3}$ | Fetal skin, cardiovascular system, synovial |
| | | | membranes, inner organs, muscle |
| | | | (perimysium) |
| IV | $\boldsymbol{\alpha}^{\scriptscriptstyle 1}$, $\boldsymbol{\alpha}^{\scriptscriptstyle 2}$ | $\left[\mathbf{\alpha}^{1}(\mathrm{IV})\right]_{3}(?)^{\mathrm{b}}$ | Basal membrane, capsule of lens, glomeruli |
| | | | Placental membrane, lung, muscle |
| | | (?) | (endomysium) |
| V | α A, α B, α C (?) | $[\alpha B]_2 \alpha A$ or | Placental membrane, cardiovascular |
| | | $(\alpha B)_3 + (\alpha A)_3$ or | system, lung, muscle (endomysium), |
| | | $(\mathrm{OLC})_3(?)$ | secondary component of many tissues |

^aSince the α chains of various type of collagen differ, they are called $\alpha^{1}(I)$, $\alpha^{1}(II)$, α A etc.

^b(?) Not completely elucidated

ที่มา : Burghagen (1999)

| Amino | Grass | Pig skin | Calf | Bigeye | Cod | Salmon | Ocellate |
|-------|-----------|----------|----------|----------|-------|--------|----------|
| acid | carp skin | collagen | skin | snapper | skin* | skin* | puffer |
| | collagen | | collagen | skin | | | collagen |
| | | | | collagen | | | |
| Нур | 65 | 97 | 94 | 77 | 56 | 60 | 67 |
| Asp | 42 | 44 | 45 | 51 | 52 | 54 | 50 |
| Thr | 24 | 16 | 18 | 29 | 23 | 23 | 25 |
| Ser | 39 | 33 | 33 | 36 | 63 | 46 | 48 |
| Glu | 61 | 72 | 75 | 78 | 71 | 74 | 87 |
| Pro | 121 | 123 | 121 | 116 | 98 | 106 | 103 |
| Gly | 334 | 341 | 330 | 286 | 358 | 366 | 351 |
| Ala | 135 | 115 | 119 | 136 | 103 | 104 | 106 |
| Cys | 4 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 2 |
| Val | 31 | 22 | 21 | 22 | 17 | 15 | 17 |
| Met | 10 | 6 | 6 | 12 | 17 | 18 | 12 |
| Ile | 10 | 10 | 11 | 5 | 11 | 9 | 12 |
| Leu | 22 | 22 | 23 | 24 | 20 | 19 | 23 |
| Tyr | 2 | 1 | 3 | 4 | 5 | 3 | 4 |
| Phe | 17 | 12 | 3 | 15 | 12 | 13 | 10 |
| Hyl | 8 | 7 | 7 | 10 | 0 | 0 | 0 |
| Lys | 23 | 27 | 26 | 31 | 24 | 24 | 19 |
| His | 5 | 5 | 5 | 10 | 13 | 13 | 8 |
| Arg | 57 | 48 | 50 | 60 | 53 | 53 | 54 |
| Total | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 |
| Imino | 186 | 220 | 215 | 193 | 166 | 166 | 170 |
| acid | | | | | | | |

Table 2. Amino acid composition of collagen (residues/ 1000 residues).

ที่มา : Zhang และคณะ (2007), * Arnesen และ Gildberg (2007)

2.2 เจลาติน (Gelatin)

เจลาติน (gelatin) ได้มาจากการแปรรูปคอลลาเจน (collagen) ที่มีอยู่ในผิวหนัง กระดูก รวมทั้งเนื้อเยื่อเกี่ยวพันของสัตว์ซึ่งเป็นวัตถุดิบที่นิยมนำมาทำการผลิต โดยการใช้ความร้อน และใช้สารอื่นช่วย เช่น กรดหรือด่าง หรือการใช้เอนไซม์ ทำให้โครงสร้างคอลลาเจนถูกทำลายและ เปลี่ยนแปลงเป็นเจลาติน ซึ่งเจลาตินสามารถละลายน้ำได้ ปัจจุบันมีการนำเจลาตินมาใช้เป็น ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์หลายชนิด เช่น เครื่องสำอาง ยา อาหาร และฟิล์มถ่ายรูป โดยเฉพาะ ทางด้านอุตสาหกรรมอาหารซึ่งเป็นตลาดที่ใหญ่ที่สุดของเจลาติน ตลาดที่ใหญ่รองลงมาคือ อุตสาหกรรมการผลิตยาโดยใช้เจลาตินในการเคลือบเม็ดยาและผลิตเป็นแคปซูล ทั้งชนิดแกปซูล แข็งและแคปซูลนิ่ม (Kittiphattanabawon *et al.*, 2005)

2.3 การสกัดคอลลาเจน

โดยทั่วไปคอลลาเจนสามารถสกัดจากหนังและกระดูกของหมูและวัว แต่ด้วย ปัญหาผลิตภัณฑ์จากหมูจะไม่ได้รับฮาลาลสำหรับผู้นับถือศาสนาอิสลาม ส่วนวัวจะมีปัญหาการเป็น โรคต่างๆ เช่นโรคแอนแทรกซ์ โรคปากเท้าเปื่อย โรคไข้สมองอักเสบ ซึ่งมีความกังวลว่าจะส่งผลต่อ ผู้บริโภคได้ (Zhang et al., 2007) ปัจจุบันได้มีการพัฒนาการสกัดคอลลาเจนจากวัสดุเศษเหลือจาก ปลา เช่น หนัง เกล็ด และกระดูกปลา (Nagai and Suzuki, 2000; Morimura et al., 2002; Jongjareonrak et al., 2005; Kittiphattanabawon et al., 2005; Zhang et al., 2006) ซึ่งวิธีการสกัดมีทั้ง การใช้กรดและการใช้เอนไซม์ ซึ่งเมื่อเปรียบเทียบผลผลิตที่ได้ พบว่าการสกัดโดยใช้กรดจะให้ผล ผลิตต่ำกว่าการใช้เอนไซม์ (Kittiphattanabawon et al., 2005)

2.3.1 การสกัดโดยการใช้กรด

คอลลาเจนสามารถสกัดได้โดยการใช้กรด (acid-soluble collagen) จากรายงานของ Kittiphattanabawon และคณะ (2005) ศึกษาการสกัดคอลลาเจนจากหนังและกระดูกของปลา ตาหวานโดยการใช้กรดอะซิติก เข้มข้น 0.5 โมลาร์ ให้ผลผลิตร้อยละ 10.94 และ 1.59 โดยน้ำหนัก เปียก ตามลำดับ เมื่อนำไปหาขนาดโมเลกุลโดย SDS-PAGE พบว่ามีแถบ 2 แถบ คือ **α**1 และ **α**2 ซึ่งจำแนกได้เป็นคอลลาเจนชนิดที่ 1 งานวิจัยของ Hwang และคณะ (2007) ศึกษาการทำคอลลาเจน บริสุทธิ์ซึ่งสกัดมาจากหนังปลา โดยใช้กรดอะซิติกเข้มข้น 0.5 โมลาร์ ได้ผลผลิตร้อยละ 8.9 โดย น้ำหนักเปียก เมื่อหาขนาดโมเลกุลโดย SDS-PAGE พบว่ามีแถบ 2 แถบ คือ **α**1 และ **α**2 ซึ่งจำแนก ได้เป็นคอลลาเจนชนิดที่ 5 คอลลาเจนที่สกัดได้มีก่าอุณหภูมิที่คอลลาเจนเสียสภาพ (Temperature degeneration, T₄) เท่ากับ 28 องศาเซลเซียส และในงานวิจัยของ Liu และคณะ (2007) ศึกษาการสกัด คอลลาเจนจากหนังปลา channel cattish โดยการใช้กรดอะซิติก เข้มข้น 0.5 โมลาร์ (acid-soluble collagen) ได้ผลผลิตร้อยละ 25.8 โดยน้ำหนักเปียก เมื่อนำไปหาขนาดโมเลกุลโดย SDS-PAGE พบว่ามี 2 แถบ คือ α1 และ α2 ซึ่งจำแนกได้เป็นคอลลาเจนชนิดที่ 1 และมีปริมาณไกลซีน ไฮดรอกซีโพรลีน โพรลีน เท่ากับร้อยละ 23.99, 7.3 และ 9.79 ตามลำดับ ซึ่งเหมือนกับคอลลาเจนที่ สกัดจากหมู และปริมาณองค์ประกอบของกรดอะมิโนใกล้เคียงกับของคอลลาเจนจากหมู คอลลาเจนที่สกัดได้มีค่าอุณหภูมิที่คอลลาเจนเสียสภาพ (T_d) เท่ากับ 32.5 องศาเซลเซียส ซึ่งต่ำกว่า กอลลาเจนจากหนังหมู

2.3.2 การสกัดโดยการใช้เอนไซม์

Morimura และคณะ (2002) ศึกษาการใช้เอนไซม์โปรติเอสชนิดต่างๆ ในการสกัด คอลลาเจนจากหนังปลาและกระดูกของปลาข้างเหลือง พบว่าเอนไซม์โปรติเอส เค จากเชื้อ Bacillus subtilis ที่พีเอช 7 จะให้อัตราการย่อยสลายร้อยละ 69.2 และในกระคกมีปริมาณไกลซีน โพรลีน ใฮครอกซีโพรลีน เท่ากับร้อยละ 27.2, 11.1 และ 6.5 ตามลำคับ แต่จะมีปริมาณต่ำกว่า คอลลาเจน จากหนังหมู ในงานวิจัยของ Jongjareonrak และคณะ (2005) ศึกษาการสกัคคอลลาเจนจากหนังของ ปลาตาหวานโดยการใช้เอนไซม์เปปซิน (pepsin-soluble collagen) ได้ผลผลิตร้อยละ 4.7 โดย ้น้ำหนักเปียก เมื่อนำไปหางนาดโมเลกุลโดย SDS-PAGE พบว่ามี 2 แถบคือ lpha 1 และ lpha 2 ซึ่ง ้ จำแนกได้เป็นคอลลาเจนชนิดที่ 1 โดยประกอบด้วยโมเลกุลที่เกิด cross link มีขนาดเล็กกว่าการ สกัดโดยใช้กรดและมีปริมาณใกลซีน ไฮครอกซีโพรลีน โพรลีน เท่ากับ 235. 86 และ 135 ต่อ ปริมาณ 1000 ของกรดอะมิโนทั้งหมด ตามลำดับ ในงานวิจัยของ Liu และคณะ (2007) ศึกษาการ สกัดคอลลาเงนงากหนังปลา channel catfish โดยการใช้เอนไซม์เปปซิน (pepsin-soluble collagen) ้ ใค้ผลผลิตร้อยละ 38.4 โคยน้ำหนักเปียก เมื่อนำไปหาขนาคโมเลกุลโคย SDS-PAGE พบว่ามี 2 แถบคือ lpha1 และ lpha 2 ซึ่งจำแนกได้เป็นคอลลาเจนชนิดที่ 1 และมีปริมานไกลซีน ไฮดรอกซีโพรลีน ์ โพรลีน เท่ากับร้อยละ 23.33, 7.59 และ 10.13 ตามลำคับ ซึ่งเหมือนกับคอลลาเจนที่สกัดจากหนังหม และในงานวิจัยของ Zhang และคณะ(2007) ศึกษาการสกัคคอลลาเจนจากหนังปลาคาร์พ โดยการ ใช้เอนไซม์เปปซิน(pepsin-soluble collagen) ได้ผลผลิตร้อยละ 46.6 โดยน้ำหนักแห้ง เมื่อนำไปหา งนาคโมเลกุลโคย SDS-PAGE พบว่ามี 2 แถบคือ lpha 1 และ lpha 2 และเปรียบเทียบกับคอลลาเจนจาก หนังวัวพบว่ามีแถบเหมือนกัน แต่มีปริมาณของกรคอิมิโนต่ำกว่าคอถลาเจนจากสัตว์เลี้ยงลกด้วยนม มีผลให้ค่าอุณหภูมิที่คอลลาเจนเสียสภาพ (T,) เท่ากับ 24.6 องศาเซลเซียส ซึ่งต่ำกว่าคอลลาเจนจาก ้หมเช่นกัน โครงสร้างของคอลลาเจนมีลักษณะมีรพรน เป็นตาข่ายเมื่อศึกษาใต้กล้องจลทรรศน์ อิเล็กตรอนแบบสแกน (SEM) ซึ่งมีลักษณะที่เหมือนกับคอลลาเจนจากหนังวัว

3. เอนไซม์ย่อยโปรตีน (Proteolytic enzyme)

เอนไซม์ย่อยโปรตีน (peptide hydrolase, EC. 3.4) หรือที่รู้จักกันในชื่อเรียกทั่วไป ว่าเปปทิเดส (peptidase), โปรติเอส (protease), โปรติเนส (proteinase) และโปรติโอไลติกเอนไซม์ (proteolytic enzyme) จัดอยู่ในกลุ่มของเอนไซม์ประเภทที่เร่งปฏิกิริยาการสลายพันธะต่างๆ ด้วยน้ำ (hydrolase หรือ hydrolytic enzyme) ซึ่งแบ่งเป็น 2 กลุ่มใหญ่ๆ โดยพิจารณาจากตำแหน่งของ พันธะเปปไทด์ที่เอนไซม์เข้าไปเร่งปฏิกิริยาการสลาย คือ

- เอนไซม์เปปทิเคส (peptidase, EC. 3.4.11-19) เป็นเอนไซม์ที่เร่งการตัด พันธะเปปไทด์ของกรดอะมิโนที่อยู่ตรงปลายของสายโพลีเปปไทด์ (exopeptidase) ซึ่งได้แก่ อะมิโนเปปทิเคส (aminopeptidase, EC. 3.4.11) ใดเปปทิเคส (dipeptidase, EC. 3.4.13, 15) และ การ์บอกซีเปปทิเคส (carboxypeptidase, EC. 3.4.16-17)

 เอนไซม์โปรติเนส (proteinase, EC. 3.4.21-24) เป็นเอนไซม์ที่เร่งการตัดพันธะ ภายใน(endopeptidase) ของสายโพลีเปปไทด์ แบ่งได้เป็น 4 กลุ่มย่อย ตามชนิดของกรดอะมิโน สำคัญที่อยู่ตรงบริเวณเร่ง (active site) ของเอนไซม์ ซึ่งใช้ในการจับกับอะตอมคาร์บอนของหมู่ การ์บอนิล (carbonyl group –C=O) ตรงบริเวณพันธะเปปไทด์ของสับสเตรท ได้แก่ ซีรีนโปรติเนส (serine proteinase, EC. 3.4.21), ซีสเตอีนโปรติเนส (cysteine proteinase, EC. 3.4.22) แอซิด โปรติเนส (acid proteinase, EC. 3.4.23) และเมทาลโลโปรติเนส (metalloproteinase, EC. 3.4.24) (Ward, 1983 อ้างโดย อนงนาฏ ไพนุพงศ์, 2541)

เปปไทด์ไฮโดรเลสที่มีความสำคัญในทางการค้า จัดเป็นโปรติเนสมากกว่า เปปทิเดส ได้แก่ ซีรีนโปรติเนส ซึ่งสามารถผลิตได้จากเชื้อ *Aspergillus* spp. ที่คัดแยกจากดิน โดยใช้ คอลลาเจนและเจลาตินเป็นแหล่งอาหาร จากการศึกษาการคัดแยกเชื้อที่ผลิตเอนไซม์โปรติเอสจาก ดินที่มีความเก็ม ในสภาวะที่เป็นด่าง พบว่าเชื้อที่คัดแยกได้ส่วนใหญ่เป็น *Bacillus* sp. (Nakayama *et al.*, 2000), *Bacillus subtilis* (Tran and Nagano, 2002), *Bacillus mojavensis* (Beg and Gupta, 2003), *Bacillus* sp. (Patel *et al.*, 2005) และ *Bacillus cereus* (Nilegaonkar *et al.*, 2007)

3.1 เอนไซม์โปรติเนส (proteinase, EC. 3.4.21-24)

เอนไซม์โปรติเนสจากจุลินทรีย์มักเป็นเอนไซม์ที่หลั่งออกสู่นอกเซลล์ ทั้งนี้เพื่อใช้ ย่อยโปรตีนชนิคต่างๆ ที่อยู่ในสิ่งแวคล้อมภายนอก ให้ได้เป็นกรคอะมิโนสำหรับดูคซึมเข้าสู่เซลล์ เพื่อใช้ในการเติบโต ซึ่งเอนไซม์โปรติเนสแบ่งตามกลไกการทำงานได้เป็น

3.1.1 ซีรีนโปรติเนส (serine proteinase)

เป็นกลุ่มของเอนไซม์ย่อยโปรตีนจากจุลินทรีย์ที่มีผู้ศึกษากันมาก เป็นเอนไซม์ย่อย โปรตีนที่ทำงานได้ดีในช่วงพีเอชเป็นกลางถึงค่าง มีหมู่อิมิดาโซลตรงบริเวณเร่ง ซึ่งจะถูกยับยั้งโดย DPF (diisopropyl-phospho-fluoridate) ที่ทำปฏิกิริยากับหมู่ –OH ของอนุมูลซีริล (seryl residue) ที่ บริเวณเร่ง

เอนไซม์ซีรีนโปรติเนสจากจุลินทรีย์ สามารถแบ่งได้เป็น 4 กลุ่มย่อยคือ

 ซีรีนโปรติเนสที่คล้ายกับทริปซิน เอนไซม์กลุ่มนี้ทำงานได้ดีในช่วงพีเอช ประมาณ 8 และยังมีความจำเพาะต่อการย่อยพันธะเปปไทด์ ตรงตำแหน่งกรดอะมิโนที่เป็นเบส คือ อาร์จินีน (arginie, Arg), ไลซีน (lysine, Lys)

2) ซีรีนโปรติเนสที่ทำงานได้ดีในสภาวะด่าง เอนไซม์กลุ่มนี้มีความสามารถ ทำงานได้ดีในช่วงพีเอชประมาณ 10 มีความจำเพาะต่อสับสเตรทที่เป็นกรดอะมิโนซึ่งมีหมู่แทนที่ เป็นวงแหวน เช่น ไทโรซีน (tyrosine, Tyr) และฟีนิลอะลานีน (phenylalanine, Phe) ตลอดจน กรดอะมิโนที่ไม่ชอบน้ำ เช่น ลิวซีน (leucine, Leu) โดยเชื้อที่ผลิตเอนไซม์ซีรีนอัลคาไลน์โปรติเอส ได้แก่ *Bacillus mojavensis* ซึ่งคัดแยกเชื้อจากดิน (Beg and Gupta (2003), *Bacillus* sp. คัดแยกจาก ดินที่มีความเก็ม (Patel *et al.*, 2005) และ *Bacillus proteolyticus* คัดแยกจากของเสียของ กระบวนการแปรรูปปลา (Bhaskar *et al.*, 2007)

 ซีรีนโปรติเนสที่ผลิตจากแบคทีเรียกลุ่ม Myxobacterium (Myxobacter α-lytic proteinase) เป็นเอนไซม์ในกลุ่มที่มีผลทำลายแบคทีเรียชนิดต่างๆ โดยทั่วไปมีความจำเพาะต่อ กรดอะมิโนอะลานีน (alanine, Ala) และวาลีน (valine, Val) เอนไซม์จะถูกยับยั้งการทำงานได้ด้วย DPF

4) ซีรีนโปรติเนสที่ผลิตจาก *Staphylococcus* spp. (Staphylococcal proteinase) เอนไซม์ชนิดนี้ผลิตโดยเชื้อ *Staphylococcus aureus* V8 มีความไวต่อสาร DPF มีความจำเพาะต่อ การตัดพันธะเปปไทด์ตรงบริเวณกรดอะมิโนแอสพาร์ติก (aspartic acid, Asp) หรือกลูตามิก (glutamic acid, Glu) (Ward, 1983 อ้างโดย อนงนาฏ ไพนุพงศ์, 2541)

3.1.2 ซิสเตอินโปรติเนส

เอนไซม์ในกลุ่มนี้มีหมู่ sulfhydryl อยู่ตรงบริเวณเร่ง ส่วนใหญ่สามารถทำงานได้ดี ในช่วงพีเอชเป็นกลาง คือ 6-7.5 และมีความคงทนต่ออุณหภูมิในช่วง 60-80 องศาเซลเซียส เอนไซม์ ในกลุ่มนี้จะถูกยับยั้งโดยสารที่เรียกว่า sulfhydryl reagents หรือ sulfhydryl group (-SH) หรือกลุ่ม ไทออล (-SH) ทำให้หมู่ซัลไฟริลที่บริเวณเร่งได้รับความกระทบกระเทือน

3.1.3 แอซิดโปรติเนส

แอซิคโปรติเอส หมายถึง โปรติเอสที่มีช่วงพีเอชของการทำปฏิกิริยาการย่อยสลาย อยู่ในช่วงพีเอชของกรค เอนไซม์ชนิคนี้สามารถพบได้ส่วนใหญ่ในราและยีสต์ แต่พบน้อยมากใน แบคทีเรีย มีความสามารถทำงานได้ดีในช่วงพีเอช 2-4 เอนไซม์มีความจำเพาะกับกรดอะมิโนที่มีหมู่ แทนที่เป็นวงแหวน และกรดอะมิโนที่มีขนาดใหญ่ เช่น ไทโรซีนและฟีนิลอะลานีน

3.1.4 เมทาลโลโปรติเนส

เป็นเอน โคเปปทิเคสที่มีอิออนของ โลหะเป็นส่วนประกอบในบริเวณเร่งหรือร่วม ในปฏิกิริยาการย่อยสลายกล่าวคือ อยู่ในลักษณะ โคแฟคเตอร์ ซึ่ง โลหะส่วนใหญ่ได้แก่ Zn²⁺ ซึ่งทำ หน้าที่สำคัญคือจับกับสับสเตรท ดังนั้นการทำงานของเอนไซม์กลุ่มนี้จึงถูกยับยั้งการทำงานด้วย EDTA เอนไซม์ในกลุ่มนี้มีช่วงปฏิกิริยาที่พีเอชเป็นกลาง (พีเอช 6.5-7.5)

3.2 เอนไซม์คอลลาจิเนส

เอนไซม์คอลลาจิเนส เป็นเอนไซม์โปรติเอสชนิดหนึ่งในกลุ่มเอนไซม์โปรติเนสที่ สามารถย่อยสลาย native collagen ได้ (Tran and Nagano, 2002) เอนไซม์คอลลาจิเนสที่รู้จักในสัตว์ เลี้ยงลูกด้วยนม คือ เปปซิน (pepsin) ทริปซิน (trypsin) ไคโมทริปซิน (chymotrypsin) หรือจากพืช คือ ปาเปน (papain) (Harrington, 1996) เอนไซม์คอลลาจิเนสสามารถผลิตได้จากจุลินทรีย์ เช่น *Clostridium histolyticum* (Matsushita *et al.*, 1999), *Bacillus subtilis* (Nagano and To, 1999), *Bacillus* sp. (Nakayama *et al.*, 2000; Okamoto *et al.*, 2001) จุลินทรีย์เหล่านี้สามารถคัดแยกได้จาก ดิน อาหารที่มีการหมักปลา เช่น น้ำปลา (Nagano and To, 1999; Tran and Nagano, 2002) โดยทั่วไปเอนไซม์คอลลาจิเนสที่ย่อยกอลลาเจนจะต้องมี Zn^{2+} เป็นโดเฟคเตอร์ตรงบริเวณเร่ง ซึ่ง จัดเป็นเมทาลโลโปรติเนส (Tsuruoka *et al.*, 2003) บางชนิดจัดเป็นซีรีนโปรติเนสและโปรติเอส อื่นๆ รองลงมา (Watanabe, 2004) เอนไซม์คอลลาจิเนสชนิดเมทาลโลโปรติเนสย่อยสลายสาย คอลลาเจนตรงพันธะเปปไทด์ระหว่างกรดอะมิโนชนิดอื่น กับ ไกลซีน-โพรลีน (Watanabe, 2004)

Kawahara และคณะ (1993) ศึกษาการคัดแยกและจำแนกแบคทีเรียที่ผลิตเอนไซม์ คอลลาจิเนสจากคิน โดยใช้คอลลาเจนเป็นแหล่งคาร์บอนและในโตรเจน เมื่อบ่งชี้สายพันธุ์จุลินทรีย์ พบว่าเป็นเชื้อ Bacillus alvei DC-1 และเมื่อทำบริสุทธิ์เอนไซม์คอลลาจิเนสโดยการตกตะกอนด้วย เกลือแอม โมเนียมซัลเฟตร้อยละ 80 และศึกษาสมบัติของเอนไซม์คอลลาจิเนส พบว่าเอนไซม์ คอลลาจิเนสสามารถทำงานได้ดีที่พีเอช 4.5 6.0 และ 7.0 ซึ่งสามารถสรุปได้ว่าเชื้อสายพันธุ์นี้ผลิต เอนไซม์กอลลาจิเนสชนิดใหม่ที่มีกิจกรรมที่พีเอชเป็นกรด ในงานวิจัยของ Nagano และ To (1999) ศึกษาการทำบริสุทธิ์เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus subtilis FS-2 ที่กัดแยกได้จากการหมัก น้ำปลาแบบดั้งเดิม ในอาหารที่มีการเสริมเจลาติน พีเอชของอาหารเลี้ยงเชื้อเท่ากับ 7.5 บ่มที่อุณหภูมิ 35 องศาเซลเซียส พบว่าขนาดโมเลกุลของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากการศึกษาด้วย SDS-PAGE เท่ากับ 125 กิโลดาลตัน เอนไซม์มีความเสถียรต่อพีเอชในช่วง 5-10 และเอนไซม์คอลลาจิเนสจะถูก ยับยั้งด้วย 2-β-mercaptoethanol และ diisopropyl-phospho-fluoridate (DPF) สามารถจัดเอนไซม์ คอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus subtilis FS-2 เป็นเอนไซม์ในกลุ่มซีรีนโปรติเนส ในการศึกษาของ Lund และ Granum (1999) ศึกษาการผลิตเอนไซม์ย่อยคอลลาเจนจากเชื้อ Bacillus cereus ในอาหาร CGY medium เลี้ยงที่อุณหภูมิ 32 องศาเซลเซียส เอนไซม์คอลลาจิเนสที่มีขนาดโมเลกุลจาก การศึกษาด้วย SDS-PAGE เท่ากับ 105 กิโลดาลตัน เอนไซม์คอลลาจิเนสจะถูกยับยั้งด้วย EDTA และ 1,10-phenanthroline และเมื่อเพิ่มความเข้มข้นของ ZnCl, จะทำให้กิจกรรมของเอนไซม์เพิ่มขึ้น ทำให้สามารถจัคเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus cereus เป็นเอนไซม์ในกล่ม เมทาลโลโปรติเนส นอกจากนี้ Nakayama และคณะ (2000) ศึกษากิจกรรมของเอนไซม์ คอลลาจิเนสทนอุณหภูมิสูงและทนกรดจากเชื้อ Bacillus sp. strain NTAP-1 โดยมีเจลาตินเป็นแหล่ง ในโตรเจน พบว่าเอนไซม์สามารถทำงานได้ดีที่พีเอช 3.9 และไม่ถูกยับยั้งโดย EDTA ความเข้มข้น 10 มิลลิโมลาร์ และเอนไซม์คอลลาจิเนสมีกิจกรรมเหลืออยู่ร้อยละ 80 ที่อุณหภูมิ 60 องศาเซลเซียส เมื่อบ่มเป็นเวลา 4 ชั่วโมง จากงานของ Okamoto และคณะ (2001) ศึกษาการผลิตเอนไซม์ย่อย คอลลาเจนจากเชื้อ Bacillus sp. MO-1 ในอาหารที่มีการเติมคอลลาเจนลงไป พีเอชของอาหารเลี้ยง ้เชื้อเท่ากับ 7.2 บ่มที่อุณหภูมิ 65 องศาเซลเซียส พบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสที่ได้มีขนาคโมเลกุลจาก การศึกษาด้วย SDS-PAGE เท่ากับ 105 กิโลดาลตัน ตำแหน่งเฉพาะที่เอนไซม์ตัดพันธะเปปไทด์ คือ ้ถิวซีน ไทโรซีน ฮิสทิคีน อะลานีน และไลซีน เอนไซม์กอลลาจิเนสจะถูกยับยั้งค้วย DPF และ phenylmethylsulfonylfluoride ทำให้สามารถจัดเอนไซม์กอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus sp. MO-1 เป็นเอนไซม์ในกลุ่มซีรีนโปรติเนส ในการศึกษาของ Tsuruoka และคณะ (2003) ศึกษาการทำ บริสุทธ์และคุณลักษณะของเอนไซม์โปรติเอสที่ย่อยสลายคอลลาเจน จากเชื้อ Alicyclobacillus sendaiensis NTAP-1 ในอาหารเดกโตรส มีพีเอชเท่ากับ 4.8 เลี้ยงที่อุณหภูมิ 55 องศาเซลเซียส เอนไซม์กอลลาจิเนสที่ได้มีขนาดโมเลกุลจากการศึกษาด้วย SDS-PAGE เท่ากับ 40 กิโลดาลตัน เอนไซม์มีความเสถียรต่อพีเอชในช่วง 3.5-5.0 เอนไซม์จะถูกยับยั้งด้วย EDTA, 2-βmercaptoethanol และ phenylmethylsulfonylfluoride ทำให้สามารถจัด เป็นเอนไซม์ในกลุ่มซีรีน โปรติเนส นอกจากนี้ยังมีงานวิจัยของ Kanayama และ Sakai (2005) ศึกษาการทำบริสุทธิ์และ คุณสมบัติของเอนไซม์โปรติเอสชนิคใหม่จากเชื้อ Microbacterium liquefaciens ซึ่งคัดแยกจากคิน ้บริเวณโรงงานอุตสาหกรรมการผลิตเจลาติน โดยเลี้ยงเชื้อในอาหารที่มีเจลาตินเป็นแหล่ง ในโตรเจน พบว่าเอนไซม์โปรติเอสมีขนาคโมเลกุล 21 กิโลคาลตัน สามารถย่อยเจลาตินที่มีขนาค 100 กิโลดาลตัน ได้เป็นขนาด 60 และ 40 กิโลดาลตัน แต่ไม่สามารถย่อยสายคอลลาเจนได้

4. ปัจจัยที่มีผลต่อการการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

การเลี้ยงเชื้อที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสให้มีการเติบโตของเชื้อสูงและมีการผลิต เอนไซม์คอลลาจิเนสปริมาณสูง ขึ้นอยู่กับปัจจัยต่างๆ เช่นเดียวกับการผลิตเอนไซม์โปรติเอส ทั่วๆไป ดังนี้

4.1 แหล่งการ์บอนและกวามเข้มข้นที่เหมาะสม

การ์บอนเป็นแหล่งพลังงานที่สำคัญต่อการเติบโตของจุลินทรีย์ ซึ่งส่วนใหญ่แหล่ง การ์บอนจะเป็นการ์โบไฮเดรต เช่น แป้ง กลูโกส ซูโกรส อะราบิโนส เป็นต้น โดย Ferrero และคณะ (1996) ศึกษาการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ *Bacillus licheniformis* MIR 29 โดยเลี้ยงเชื้อที่ สภาวะ 45 องศาเซลเซียส และพีเอชเท่ากับ 7.5 และเปรียบเทียบแหล่งการ์บอนต่างๆ คือ ซูโกรส กาแลกโตส ราฟฟิโนส ไซโลส แป้ง เมลิไบโอส แลกโตส กลีเซอรอล กลูโคส อินนูลิน มอลโตส และเคซีน พบว่า การเติบโตของเชื้อ *B. licheniformis* MIR 29 ในอาหารที่มีเคซีนจะให้การเติบโต ของเชื้อสูงสุด และรองลงมาในอาหารที่มีน้ำตาลเมลิไบโอสและแป้ง สำหรับการผลิตเอนไซม์ โปรติเอส พบว่าเคซีนให้การผลิตเอนไซม์โปรติเอสสูงสุดเท่ากับ 71.5 เอพียูต่อมิลลิลิตร และน้ำตาล กลูโคสกับกลีเซอรอลให้การผลิตสูงรองลงมาเท่ากับ 16.2 และ 17.7 เอพียูต่อมิลลิลิตร ตามลำดับ ดัง แสดงใน Table 3

Lama และคณะ (2005) ศึกษาการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Salinivibrio genus ซึ่งคัดแยกจากน้ำทะเล ในอาหาร saline solution yeast extract (SSY medium) มีพีเอชเท่ากับ 9 และศึกษาความแตกต่างของแหล่งคาร์บอน คือ กลูโคส มอลโตส ซูโครส กาแลคโตส ฟรุคโตส อะซิเตท แมนโนส แลคโตส กลีเซอรอล โดยใช้ความเข้มข้นร้อยละ 1 (น้ำหนักต่อปริมาตร) และบ่ม ที่ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 ชั่วโมง พบว่า แมนโนส กลูโคส และซูโครส ให้การเติบโตของเชื้อ สูงสุดเมื่อวัดการเติบโตที่ 540 นาโนเมตร แต่การผลิตเอนไซม์โปรติเอสพบว่า กลีเซอรอล แลคโตส และ อะซิเตตให้การผลิตเอนไซม์โปรติเอสสูง ดังแสดงใน Table 4

| Carbon source | Biomass (A ₅₆₀) | Enzyme production (APU/ml) |
|-----------------|-----------------------------|----------------------------|
| Sucrose | 0.95 | 0.00 |
| D-(+)-Galactose | 2.65 | 4.16 |
| Ramnose | 2.85 | 5.73 |
| D-(+)-Xylose | 2.55 | 0.00 |
| Starch | 3.14 | 12.3 |
| D-(+)-Melibiose | 3.20 | 5.97 |
| Lactose | 1.80 | 6.33 |
| Glycerol | 1.28 | 17.7 |
| Glucose | 2.15 | 16.2 |
| Inulin | 0.72 | 8.39 |
| Maltose | 1.55 | 0.00 |
| Casein | 3.78 | 71.5 |

 Table 3. Microbial growth and alkaline protease production from *B. licheniformis* MIR 29 with different sources.

ที่มา : Ferrero และคณะ (1996)

Patel และคณะ (2005) ศึกษาผลความเข้มข้นของแหล่งคาร์บอนต่อการเติบโตและ การผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ *Bacillus* sp. โดยใช้กลูโคสในช่วงร้อยละ 0.5-2 (น้ำหนักต่อ ปริมาตร) มีค่าพีเอชเท่ากับ 10 บ่มที่ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง พบว่าที่ความเข้มข้นของ กลูโคสร้อยละ 0.5 (น้ำหนักต่อปริมาตร) จะให้การเติบโตของเชื้อ *Bacillus* sp. สูงสุด และให้ก่า กิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสสูงสุด (Figure 3)

| Nutrient | Cell growth | Protease units | Protease production |
|----------------------------|----------------------|----------------|------------------------|
| | (OD ₅₄₀) | | (U/OD ₅₄₀) |
| SSY medium pH 9.0 | 1.9 | 15 | 7.9 |
| SSY medium pH 7.5 | 1.5 | 8 | 5.3 |
| SSY medium + gelatin (10%) | 2.0 | 16 | 8.0 |
| gelatin (10%) | 2.1 | 67 | 32.0 |
| Glucose | 2.0 | 2.5 | 1.25 |
| Maltose | 1.8 | 5.7 | 3.2 |
| Sucrose | 2.0 | 3.5 | 1.75 |
| Galactose | 1.9 | 0.8 | 0.4 |
| Fructose | 2.0 | 0.9 | 0.45 |
| Acetate | 0.8 | 7.0 | 8.7 |
| Mannose | 2.1 | 4.0 | 1.9 |
| Lactose | 1.4 | 11.5 | 8.2 |
| Threalose | 2.0 | 7.5 | 3.75 |
| Glycerol | 1.7 | 19.0 | 11.0 |

Table 4. Effect of medium composition on growth of *Salinivibrio* genus 18AG and protease production.

ที่มา : Lama และคณะ (2005)



Figure 3. Effect of glucose concentration (0-2 %, w/v) on growth (●) and protease activity (▲). Samples were withdrawn after incubation for 66 h at 37 °C. ที่มา: Patel และคณะ (2005)

Gupta และ Khare (2007) ศึกษาผลความเข้มข้นของแหล่งคาร์บอนต่อการเติบโต และการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ *Pseudomonas aeruginosa* PseA ซึ่งเลี้ยงในอาหารเลี้ยงเชื้อพี เอช 7.0 และบ่มที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส โดยศึกษาความแตกต่างของแหล่งคาร์บอน คือ กลีเซอรอล กลูโคส คาร์บอกซีเมตทิว-เซลลูโลส (CM-cellulose) ซูโครส มอลโตส และ ฟรุคโตส เปรียบเทียบกับชุดควบคุม ดังแสดงใน Figure 4A พบว่าเชื้อสามารถใช้คาร์โบไฮเดรตในการผลิต เอนไซม์โปรติเอส ยกเว้นกลูโคสซึ่งมีผลต่อการยับยั้งกลไก catabolic repression ของการสังเคราะห์ เอนไซม์ ส่วนการ์บอกซีเมตทิว-เซลลูโลส (CM-cellulose) มีผลต่อการผลิตเอนไซม์โปรติเอสสูงสุด รองลงมาคือ กลีเซอรอล ซูโครส มอลโตส และ ฟรุคโตส แต่เนื่องจากการ์บอกซีเมตทิว-เซลลูโลส (CM-cellulose) มีราคาสูง ผู้วิจัยจึงศึกษาความเข้มข้นของกลีเซอรอลที่เหมาะสม และพบว่าที่ความ เข้มข้นร้อยละ 0.7 ให้การผลิตเอนไซม์โปรติเอสสูงสุด (Figure 4B)



Figure 4. Effect of different carbon sources on growth and protease production. The incubation was carried out at 30 °C for 48 h (A). Effect of glycerol concentration on growth and protease production (B).

ที่มา : Gupta และ Khare (2007)

4.2 ความเข้มข้นของแหล่งในโตรเจนที่เหมาะสม

แหล่งในโตรเจนที่ใช้ในอาหารเลี้ยงเชื้อของจุลินทรีย์มีทั้งสารอินทรีย์ที่เป็นสาร ผสมเชิงซ้อน เช่น ยีสต์สกัด เปปโตน ทริปโตน และสารที่มีองก์ประกอบของกรดอะมิโน เช่น โปรตีนต่างๆ และแหล่งในโตรเจนที่เป็นสารอนินทรีย์ เช่น เกลือแอมโมเนียม และเกลือในเตรท แต่ การผลิตเอนไซม์โปรติเอสนิยมใช้โปรตีนชนิดต่างๆ เป็นแหล่งในโตรเจน เนื่องจากเอนไซม์ โปรติเอสจะถูกสร้างขึ้นเพื่อทำหน้าที่ในการเร่งปฏิกิริยาการย่อยพันธะเปปไทด์ของสาย โพลีเปปไทด์ในโปรตีน

Lama และคณะ (2005) ศึกษาการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ *Salinivibrio* genus ที่คัดแขกจากน้ำทะเล ในอาหาร saline solution yeast extract (SSY medium) ที่มีพีเอชเท่ากับ 9 และศึกษาการเติมเจลาตินใน SSY medium ที่ความเข้มข้นร้อยละ 10 และ 12 (กรัมต่อลิตร) เปรียบเทียบกับที่ไม่เติมเจลาติน พบว่าการเติบโตของเชื้อเพิ่มขึ้นเมื่อความเข้มข้นของเจลาติน เพิ่มขึ้น พบว่าเมื่อเติมเจลาตินร้อยละ 10 และ 12 (กรัมต่อลิตร) สามารถผลิตเอนไซม์โปรติเอสได้สูง กว่าอาหารที่ไม่เติมเจลาติน ในการศึกษาของ Patel และคณะ (2005) ศึกษาแหล่งไนโตรเจนในการ ผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ *Bacillus* sp. ได้แก่ โซยาเปปโตน ทริปโตน เคซิไอโตน เจลาติน กรด คาซามิโน เปปโตน และยีสต์สกัด พบว่าเจลาตินให้การเติบโตของเชื้อ *Bacillus* sp. และกิจกรรม ของเอนไซม์โปรติเอสดีที่สุด และเมื่อศึกษาความเข้มข้นที่เหมาะสมในช่วงร้อยละ 0-2 (น้ำหนักต่อ ปริมาตร) พบว่าที่ความเข้มข้นของเจลาตินร้อยละ 1.5 (น้ำหนักต่อปริมาตร) ให้การเติบโตสูงสุด และค่ากิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสเพิ่มขึ้นเมื่อเพิ่มความเข้มข้นของเจลาตินเพิ่มขึ้นดังแสดงใน Figure 5



Figure 5. Effect of gelatin concentration (0-2%, w/v) on growth (●) and protease activity (▲). Samples were withdrawn after incubation for 66 h at 37 °C.

4.3 พีเอชเริ่มต้นที่เหมาะสม

พีเอชในอาหารเลี้ยงเชื้อมีผลต่อการผลิตเอนไซม์โปรติเอส ตลอดจนโครงสร้าง และหน้าที่ของเอนไซม์ การเติบโตของจุลินทรีย์อาจมีพีเอชที่เหมาะสมต่อการเติบโตแตกต่างจาก พีเอชที่เหมาะสมต่อการผลิตเอนไซม์ ซึ่งเชื้อชนิดเดียวกันอาจมีพีเอชที่เหมาะสมต่างกันขึ้นอยู่กับ สูตรอาหารเลี้ยงเชื้อและสภาวะอื่นๆ ในการศึกษาของ Patel และคณะ (2005) ศึกษาผลของพีเอชต่อ กิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสและการเติบโตของเชื้อ *Bacillus* sp. ในช่วงพีเอช 7-10 ในอาหาร CMB medium พบว่าที่พีเอช 7-8 ให้การเติบโตสูงสุด และเมื่อพีเอชเป็น 9 กิจกรรมของเอนไซม์จะ ลดลง นอกจากนี้ Gupta และ Khare (2007) ได้ศึกษาผลของพีเอชต่อการเติบโตและการผลิต เอนไซม์ โปรติเอสจากเชื้อ Pseudomonas aeruginosa PseA ซึ่งศึกษาที่พีเอช 6.0-10.0 บ่มที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส พบว่าที่พีเอช 7 ให้การเติบโตและการผลิตเอนไซม์โปรติเอสสูงสุด โดยการผลิต เอนไซม์โปรติเอสจะลดลงเมื่อพีเอชเท่ากับ 10 ซึ่งมีสภาวะเป็นด่าง และในการศึกษาของ Nilegaonkar และคณะ (2007) ศึกษาผลของพีเอชต่อกิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสและการเติบโต ของเชื้อ Bacillus cereus MCM B-326 ซึ่งเลี้ยงเชื้อในอาหารที่มีถั่วเหลืองเป็นองค์ประกอบ โดย ศึกษาผลของพีเอชในช่วง 4-12 พบว่าพีเอชที่เหมาะสมที่ให้กิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสสูงคือพี เอช 9 และเมื่อพีเอชสูงขึ้นเป็น 10 ก่ากิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสจะลดลง

4.4 อุณหภูมิที่เหมาะสม

จุลินทรีย์สามารถแบ่งออกเป็น 3 กลุ่ม ตามอุณหภูมิที่ใช้ในการเติบโต คือ กลุ่มที่ เติบโตที่อุณหภูมิต่ำกว่า 20 องศาเซลเซียส (Psychrophiles) กลุ่มที่เติบโตที่อุณหภูมิห้องประมาณ 40 องศาเซลเซียส (mesophiles) และกลุ่มที่เติบโตสูงกว่า 50 องศาเซลเซียส (thermophiles) ซึ่งการผลิต เอนไซม์จะขึ้นอยู่กับอุณหภูมิ แต่อุณหภูมิที่เหมาะสมต่อการเติบโตอาจจะแตกต่างจากอุณหภูมิที่ เหมาะสมต่อการผลิตเอนไซม์ จากการศึกษาของ Bhaskar และคณะ (2007) ศึกษาอุณหภูมิที่ เหมาะสมในการเติบโตของเชื้อ *Bacillus proteolyticus* CFR 3001 และกิจกรรมของเอนไซม์โปรติ เอส ในช่วงอุณหภูมิ10-60 องศาเซลเซียส พบว่าอุณหภูมิที่ 37 องศาเซลเซียส เชื้อมีการเติบโตดีและ ให้ก่ากิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสสูงสุด และพบว่าที่อุณหภูมิ 45 องศาเซลเซียส เอนไซม์โปรติ เอสจะมีกิจกรรมอดลงร้อยละ 18 และงานในการศึกษาของ Gupta และ Khare (2007) ศึกษาผลของ อุณหภูมิต่อการเติบโตและการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ *Pseudomonas aeruginosa* PseA พบว่าเชื้อ *P. aeruginosa* PseA เติบโตได้ที่อุณหภูมิ 20 ถึง 40 องศาเซลเซียส และอุณหภูมิที่ เหมาะสมต่อการเติบโตและการผลิตเอนไซม์โปรติเอสลีอ 30 องศาเซลเซียส

4.5 ความเข้มข้นของโซเดียมคลอไรด์

ความเข้มข้นของเกลือมีผลต่อชนิดของเอนไซม์ ว่าเป็นชนิดชอบเกลือหรือไม่ชอบ เกลือและมีผลต่อการทำงานของเอนไซม์และการเติบโตของเชื้อ โดยในการศึกษาของ Tran และ Nagano (2002) ศึกษาผลความเข้มข้นของโซเดียมคลอไรด์ต่อการเติบโตของเชื้อ *Bacillus subtilis* และการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส ในช่วงความเข้มข้นร้อยละ 0-8 พบว่าที่ความเข้มข้นของโซเดียม คลอไรด์ร้อยละ 1 ให้การเติบโตสูงขึ้น แต่ให้กิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสลดลง ซึ่งในชุด ทดลองที่ไม่เติมโซเดียมคลอไรด์ พบว่าจะให้กิจกรรมเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุด นอกจากนี้ยังมี การศึกษาของ Gupta และคณะ (2005) ศึกษาผลของโซเดียมคลอไรด์ต่อกิจกรรมของเอนไซม์ โปรติเอสที่ผลิตจากเชื้อ *Bacillus* sp. ที่คัดแยกได้จากดิน ซึ่งศึกษาในช่วงความเข้มข้น 0-0.17 โมลาร์ พบว่าที่ความเข้มข้นของโซเดียมคลอไรด์ 0.03 โมลาร์ ให้ก่ากิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสสูงสุด และในการศึกษาของ Patel และคณะ (2005) ศึกษาผลของโซเดียมคลอไรด์ต่อการเติบโตของเชื้อ Bacillus sp. และการผลิตเอนไซม์โปรติเอส ที่ความเข้มข้นของโซเดียมคลอไรค์ในช่วงร้อยละ 0-20 (น้ำหนักต่อปริมาตร) ในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอชเท่ากับ 9.0 พบว่าความเข้มข้นโซเดียมคลอไรด์ที่ เหมาะสมต่อการเติบโตของเชื้อเท่ากับร้อยละ 10 (น้ำหนักต่อปริมาตร) และกิจกรรมของเอนไซม์ โปรติเอสที่มีค่าสูงสุดเท่ากับร้อยละ 10 (น้ำหนักต่อปริมาตร) เช่นกัน ซึ่งได้จัดเชื้อ Bacillus sp. เป็น แบกทีเรียชอบเกลือ

5. กิจกรรมการทำงานและความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนส

5.1 พีเอชที่เหมาะสมในการทำงานและความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนส

Kawahara และคณะ (1993) ศึกษาผลของพีเอชต่อกิจกรรมของเอนไซม์ กอลลาจิเนสและการเติบโตของเชื้อ *Bacillus alvei* DC-1 ซึ่งคัคแยกจากคิน พบว่าสามารถทำงานได้ ดีที่พีเอช 4.5, 6.0 และ 7.0 ซึ่งเชื้อสายพันธุ์นี้ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสชนิดใหม่ที่มีกิจกรรมที่พีเอช เป็นกรด (Figure 6)



Figure 6. Effect of pH on activities of collagenase for collagen hydrolysis. ที่มา: Kawahara และคณะ (1993)

Nagano และ To (1999) ศึกษาผลของพีเอชต่อกิจกรรมและความคงตัวของ เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ *Bacillus subtilis* FS-2 ซึ่งคัดแยกจากน้ำปลา ในช่วงพีเอช 5-10 พบว่า ที่พีเอช 9.0 ให้ค่ากิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุด และเอนไซม์คอลลาจิเนสมีความเสถียร ต่อพีเอชในช่วง 5-10 และการศึกษาของ Nakayama และคณะ (2000) ศึกษาผลของพีเอชต่อกิจกรรม ของเอนไซม์คอลลาจิเนสและการเติบโตจากเชื้อ *Bacillus* sp. NTAP-1 ในช่วงพีเอช 2-10 พบว่าที่ พีเอช 3.9 ให้ค่ากิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุด (Figure 7)



Figure 7. Effect of pH on collagenolytic activity. ที่มา : Nakayama และคณะ (2000)

5.2 อุณหภูมิที่เหมาะสมในการทำงานและความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนส

Ferrero และคณะ (1996) ศึกษาการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Bacillus licheniformis MIR 29 โดยศึกษาความสามารถในการทำงานและความเสถียรต่ออุณหภูมิของ เอนไซม์โปรติเอสในช่วง 30-70 องศาเซลเซียส พบว่าอุณหภูมิที่ให้กิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอส สูงสุดคือที่ 60 องศาเซลเซียส และเมื่ออุณหภูมิเพิ่มขึ้นเป็น 70 องศาเซลเซียส เอนไซม์โปรติเอสจะ เสียสภาพ ทำให้กิจกรรมของเอนไซม์ลดลงเหลือร้อยละ70 ในการศึกษาของ Gupta และคณะ (2005) ศึกษาการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Bacillus sp. ที่กัดแยกจากดิน และศึกษาอุณหภูมิที่ เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์ในช่วง 5-50 องศาเซลเซียส และความเสถียรต่ออุณหภูมิของ เอนไซม์โปรติเอส ในช่วง 37-90 องศาเซลเซียส พบว่าเอนไซม์โปรติเอสมีกิจกรรมสูงที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส (Figure 8A) และโดยผลของการบ่มที่อุณหภูมิ 45 และ 50 องศาเซลเซียส พบว่า เอนไซม์จะมีกิจกรรมลดลงเหลือร้อยละ 92 และ 85 ตามลำดับ และกิจกรรมของเอนไซม์ลดลงเหลือ น้อยมากเมื่อบ่มที่อุณหภูมิสูงขึ้นเป็น 80 และ 90 องศาเซลเซียส (Figure 8B) เนื่องจากอุณหภูมิทำให้ เอนไซม์เสียสภาพ



Figure 8. Effect of temperature on activity (A) and stability of protease (B). ที่มา : Gupta และคณะ (2005)

Kanayama และ Sakai (2005) ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อกิจกรรมของเอนไซม์ โปรติเอสชนิดใหม่จากเชื้อ Microbacterium liquefaciens ซึ่งกัดแยกจากดินบริเวณโรงงาน อุตสาหกรรมการผลิตเจลาติน โดยเลี้ยงเชื้อในอาหารที่มีเจลาตินเป็นแหล่งในโตรเจน พบว่า เอนไซม์โปรติเอสมีกิจกรรมการทำงานสูงที่อุณหภูมิ 37-42 องศาเซลเซียส และผลของอุณหภูมิต่อ กวามกงตัวของเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Microbacterium liquefaciens พบว่าที่อุณหภูมิต่ำกว่า 30 องศาเซลเซียส เอนไซม์โปรติเอสมีกวามกงตัวมากกว่าร้อยละ 60 แต่เมื่ออุณหภูมิเพิ่มสูงกว่า 40 องศาเซลเซียส เอนไซม์โปรติเอสจะสูญเสียกิจกรรมหมด แต่เมื่อเก็บเอนไซม์ไว้ที่ -80 ถึง 0 องศาเซลเซียส พบว่าไม่มีการสูญเสียกิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอส

6. การประยุกต์ใช้เอนไซม์ย่อยโปรตีนที่ผลิตจากจุลินทรีย์

การนำเอนไซม์ย่อยโปรตีนมาใช้แทนสารเคมี ในขั้นตอนการย่อยสลายโปรตีนของ กระบวนการผลิตในอุตสาหกรรมต่างๆ นั้น มีข้อได้เปรียบบางประการ คือ ปฏิกิริยาของเอนไซม์มี ความไวและความจำเพาะสูง อีกทั้งคำเนินไปภายใต้สภาวะที่รุนแรงน้อยกว่า ดังนั้นจึงทำให้สามารถ ควบคุมอัตราการผลิตตลอดจนคุณภาพของผลผลิตได้ง่าย โดยเฉพาะในอุตสาหกรรมอาหาร ซึ่งการ ประยุกต์ใช้เอนไซม์ย่อยโปรตีนที่ผลิตจากจุลินทรีย์ได้รับความสนใจมากในอุตสาหกรรมต่างๆ ดังนี้

6.1 การไฮโดรไลส์โปรตีน (Protein hydrolysis)

การพัฒนากระบวนการผลิตเอนไซม์สำหรับอุตสาหกรรมการไฮโครไลส์โปรตีน เนื้อปลา และเนื้อต่างๆ ซึ่งปัจจัยสำคัญที่มีผลต่อการย่อยสลายโปรตีนโคยเอนไซม์ได้แก่ ความจำเพาะของเอนไซม์ ขอบเขตในการทำลายสภาพธรรมชาติของโปรตีน ความเข้มข้นของ สับสเตรทและเอนไซม์ อุณหภูมิและพีเอช โปรตีนในธรรมชาติโดยทั่วไปไม่มีความไวต่อการย่อย สลายโดยเอนไซม์โปรติเอส เนื่องจากมีโครงสร้างที่แข็งแรง การทำลายสภาพธรรมชาติของโปรตีน เป็นผลจากการคลายตัวของโมเลกุลโปรตีนออกมา ทำให้พันธะเปปไทค์สัมผัสกับภายนอก และมี ความไวต่อการย่อยสลายโดยเอนไซม์เพิ่มขึ้น ผลผลิตที่ได้จากการไฮโครไลส์เจลาติน สามารถใช้ ประโยชน์ได้ เช่น ใช้เป็นสารให้ฟองในแชมพู ใช้เป็นส่วนผสมในเครื่องสำอาง ใช้เป็นส่วนผสมใน เครื่องดื่มที่ให้พลังงานต่ำ

6.2 การรักษาโรค

ใช้เป็นส่วนประกอบในยาที่ใช้รักษาโรค เช่น อาหารปวดท้องอย่างรุนแรงใน ทางเดินอาหาร อาการเจ็บรกในครรภ์ ช่วยกำจัดเชื้อก่อโรคต่างๆ และช่วยยับยั้งการเกิดโรคมะเร็ง (Watanabe, 2004)

6.3 ใช้ในห้องปฏิบัติการ

ใช้ในการแขกเซลล์ตับของหนูออกมา และการย่อยคอลลาเจนเพื่อนำไป ประยุกต์ใช้ในอุตสาหกรรมอาหาร (Watanabe, 2004) ใช้ในการทดสอบทางชีวเคมี (Okamoto *et al.*, 2001) ใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ *Staphylococcus aureus* V8 ในการศึกษาแผนที่เปปไทด์ของ คอลลาเจน (Jongjareonrak *et al.*, 2005)

วัตถุประสงค์

- 1. เพื่อคัดแยกเชื้อแบคทีเรียที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส
- 2. เพื่อศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส
- 3. เพื่อศึกษาการทำเอนไซม์ให้บริสุทธิ์บางส่วนและสมบัติของเอนไซม์คอลลาจิเนส

เพื่อศึกษาการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลาโดยเอนไซม์คอลลาจิเนสเปรียบเทียบกับการ

ใช้กรด

ขอบเขตงานวิจัย

คัดแยกเชื้อแบคทีเรียที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากตัวอย่างคิน ซึ่งมีการสะสม ของแหล่งโปรตีน เช่น คินรอบโรงงานแปรรูปอาหารทะเล คินบริเวณรอบตลาคสค และอาหาร พื้นบ้านที่ใช้ปลาหมัก เช่น น้ำปลาที่อยู่ระหว่างการหมัก จากนั้นจึงจำแนกเชื้อที่คัดแยกได้โดยวิธี ทางสัณฐานวิทยาและทางชีวเคมี และศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการเติบโตและการผลิตเอนไซม์ คอลลาจิเนสจากเชื้อที่คัดเลือกได้ รวมทั้งศึกษาการทำเอนไซม์ให้บริสุทธิ์บางส่วนและสมบัติของ เอนไซม์กอลลาจิเนส รวมถึงการประยุกต์ใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสที่ได้ในการย่อยหนังปลาเพื่อสกัด คอลลาเจนโดยเปรียบเทียบกับการสกัดด้วยกรด และศึกษาคุณลักษณะของคอลลาเจนที่สกัดได้
บทที่ 2

ວີ້ສີ່ຄາຽວີຈັຍ

วิชีดำเนินการ

1. วิชีวิเคราะห์

1.1 การวัดการเติบโตของเชื้อ

นำน้ำหมักไปวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตร โดยเจือจางน้ำหมักให้ก่าการ ดูดกลืนแสงอยู่ในช่วง 0.2-0.8

1.2 การย้อมแกรมแบคทีเรีย (Gram staining)

หยดน้ำกลั่น 1 หยดลงบนแผ่นสไลด์ สเมียร์ (smear) เชื้อให้กระจายและรอให้แห้ง ตรึงเซลล์โดยนำสไลด์ไปผ่านเปลวไฟ หยดสีคริสตัลไวโอเลต บนเชื้อที่สเมียร์ ทิ้งไว้ประมาณ 1 นาที เทสีทิ้งล้างด้วยน้ำประปา หยดสารละลายแกรมไอโอดีน ทิ้งไว้ประมาณ 1 นาที ล้างน้ำและซับ น้ำจนแห้ง หยดเอทานอล ร้อยละ 95 จนสีถูกชะออกหมด ล้างด้วยน้ำ จากนั้นหยดสีซะฟรานิน ทิ้ง ไว้ประมาณ 30 วินาที ล้างสีด้วยน้ำ นำไปดูด้วยกล้องจุลทรรศน์

> หมายเหตุ : เซลล์ติดสีม่วงของ crystal violet – Gram positive bacteria เซลล์ติดสีชมพูของ safranin – Gram negative bacteria

1.3 การย้อมสปอร์แบคทีเรีย

หยดน้ำกลั่น 1 หยดลงบนแผ่นสไลด์ สเมียร์เชื้อให้กระจายและรอให้แห้ง ตรึง เซลล์โดยนำสไลด์ไปผ่านเปลวไฟ หยดสารมาลาไกต์กรีนร้อยละ 0.5 ให้ท่วมบริเวณที่สเมียร์เชื้อไว้ นำสไลด์ไปอังเหนืออ่างน้ำเดือด ทิ้งไว้ประมาณ 10 นาที (กอยเติมมาลาไกต์กรีนอยู่เสมอ ระวังอย่า ให้แห้ง) ล้างสีด้วยน้ำ หยดสีซะฟรานิน ทิ้งไว้ประมาณ 30 วินาที ล้างสีด้วยน้ำ นำไปดูด้วยกล้อง จุลทรรศน์

> หมายเหตุ : ส่วนที่ติดสีเขียว – เอนโดสปอร์ของแบกทีเรีย ส่วนที่ติดสีชมพู – เซลล์ส่วนอื่นที่ไม่ใช่เอนโดสปอร์

1.4 การทดสอบการสร้างเอนใชม่แคทาเลส

ใช้เข็มเขี่ยแตะตรงกลางโคโลนีของแบคทีเรียที่มีอายุ 18-24 ชั่วโมง วางบนสไลด์ แล้วหยคสารละลายไฮโครเจนเปอร์ออกไซค์ร้อยละ 3 ลงบนแบคทีเรียคังกล่าว (ใช้เข็มเขี่ยผสม แบคทีเรียกับไฮโครเจนเปอร์ออกไซค์) ตรวจดูผลจากฟองแก็สที่เกิคขึ้นทันทีทันใค ถ้ามีฟองเกิคขึ้น บันทึกผลเป็นบวก คือ แบคทีเรียคังกล่าวสามารถสร้างเอนไซม์แคทาเลสได้ จึงสลายไฮโครเจน เปอร์ออกไซด์ได้น้ำ และแก็สออกซิเจนเกิดขึ้น แต่ถ้าหากไม่เกิดฟองแก็สแสดงว่าให้ผลเป็นลบหรือ แบคทีเรียนั้นไม่สร้างเอนไซม์แคทาเลส

1.5 การตรวจวัดกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส

การตรวจวัดการย่อยเจลาตินบนอาหารแข็ง โดยการเททับด้วยกรดไตรคลอโร อะซิติกเข้มข้นร้อยละ 35 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร (Medina and Baresi, 2007) วัดขนาดวงใสและ ขนาดของโคโลนี นำมากำนวณ เพื่อหาก่า Degree of hydrolysis

> Degree of hydrolysis = เส้นผ่านศูนย์กลางของวงใส เส้นผ่านศูนย์กลางของโคโลนี

การตรวจวัดกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสในสารละลายเชิงปริมาณ ทำตามวิธี ของ Tran และ Nagano (2002) นำตัวอย่างเอนไซม์ 0.1 มิลลิลิตร เติมเจลาตินเข้มข้นร้อยละ 0.2 (โดย น้ำหนักต่อปริมาตร) ปริมาตร 0.3 มิลลิลิตร และเติม Tris-HCl พีเอช 7.5 เข้มข้น 0.15 โมลาร์ ที่มี แคลเซียมคลอไรด์เข้มข้น 0.012 โมลาร์ ปริมาตร 0.2 มิลลิลิตร นำสารผสมไปบ่มที่ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 30 นาที หยุดปฏิกิริยาด้วยกรดไฮโดรคลอริกเข้มข้น 0.1 โมลาร์ ปริมาตร 0.6 มิลลิลิตร เขย่าให้เข้ากัน เติมสารละลายโซเดียมไฮครอกไซด์เข้มข้น 0.1 โมลาร์ ปริมาตร 0.6 มิลลิลิตร เขย่าให้เข้ากัน นำไปทำปฏิกิริยากับสารละลายนินไฮครินเข้มข้น 5.1 โมลาร์ 1.1 ดูดกลืนแสงที่ 570 นาโนเมตร (ชุดควบคุมเติมตัวอย่างเอนไซม์และเติมกรดไฮโดรคลอริกก่อนเติม เจลาติน และ Tris-HCI นำไปบ่มเช่นเดียวกัน) ใช้แบล็งก์เป็นบัฟเฟอร์ (buffer) แทนสารละลาย เอนไซม์ แล้วนำค่าที่ได้ไปเปรียบเทียบกับกราฟมาตรฐานของไกลซีน

1 หน่วยของเอนไซม์ย่อยโปรตีน หมายถึง กิจกรรมการย่อยสลายโปรตีนได้เป็น กรคอะมิโนไกลซีน ปริมาณ 1 ไมโครกรัมต่อนาที ภายใต้สภาวะที่กำหนด

หมายเหตุ : ในสภาวะที่เป็นกรค ตรวจวัคกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส โคย นำตัวอย่างเอนไซม์ 0.1 มิลลิลิตร เติมเจลาตินเข้มข้นร้อยละ 0.2 (โคยน้ำหนักต่อปริมาตร) ปริมาตร 0.3 มิลลิลิตร และเติม Tris-HCl พีเอช 4.8 เข้มข้น 0.15 โมลาร์ ที่มีแกลเซียมคลอไรค์เข้มข้น 0.012 โมลาร์ ปริมาตร 0.2 มิลลิลิตร นำไปบ่มเช่นเคียวกับข้างต้น

1.6 การวิเคราะห์หาปริมาณโปรตีนของเอนไซม์คอสลาจิเนส (ดัดแปลงจาก Lowry et al., 1951)

นำสารละลายตัวอย่างปริมาตร 200 ใมโครลิตร มาทำปฏิกิริยากับสารละลาย แอลคาไลน์คอปเปอร์ (alkaline copper reagent) (ประกอบด้วย Na₂CO₃ ร้อยละ ใน NaOH ความ เข้มข้น 0.1 โมลาร์, CuSO₄ ร้อยละ 1 และ NaKC₄H₄O₆·H₂O ร้อยละ 2 ในอัตราส่วน 100:1:1) ปริมาตร 2.5 มิลลิลิตร วางทิ้งไว้ที่อุณหภูมิห้อง 10 นาที แล้วจึงเติมสารละลายโฟลิน (Folin-Ciocalteau's phenol reagent) ซึ่งเจือจางในอัตราส่วน 1:1 ด้วยน้ำกลั่น ปริมาตร 250 ไมโครลิตร ลง ไปผสมให้เข้ากัน วางทิ้งไว้ที่อุณหภูมิห้องเป็นเวลา 30 นาที นำไปวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาว กลิ่น 650 นาโนเมตร เทียบกับแบลึงค์ ซึ่งใช้น้ำกลั่นหรือบัฟเฟอร์ (buffer) แทนสารละลายตัวอย่าง แล้วนำค่าที่ได้ไปคำนวณความเข้มข้นของโปรตีนโดยเปรียบเทียบกับสารละลายมาตรฐาน Bovine serum albumin (BSA) ที่ความเข้มข้นเท่ากับ 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8 และ 1.0 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร ตามลำดับ

1.7 การทำโพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ (SDS-PAGE) (ดัดแปลงวิธี ของ Laemmli, 1970)

์ ตรวจหาขนาคโมเลกุลขององค์ประกอบโปรตีนในคอลลาเจนที่สกัคได้ โดยใช้ โซเคียมโคเคซิลซัลเฟตโพลีอะคริลาไมค์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิส (sodium dodecyl sulfatepolyacylamide gel electrophoresis, SDS-PAGE) โดยนำตัวอย่างคอสลาเจน 50 มิสลิกรัม ละลายใน ์ โซเดียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 7.2 เข้มข้น 0.02 โมลาร์ ที่มีโซเดียมโคเคซิลซัลเฟตเข้มข้นร้อยละ 1 ้โดยน้ำหนักต่อปริมาตร ปริมาตร 5 มิลลิลิตร กวนต่อเนื่องเป็นเวลา 12 ชั่วโมง ที่อุณหภูมิ 4 องศา เซลเซียส นำไปปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 3 นาที ้นำส่วนใสหาปริมาณโปรตีน และเจื้อจางโปรตีนในสารละลายโซเดียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์พีเอช 7.2 เข้มข้น 0.02 โมลาร์ ที่มีโซเคียมโคเคซิลซัลเฟต เข้มข้นร้อยละ 1 โคยน้ำหนักต่อปริมาตร ให้ได้ ความเข้มข้นสุดท้าย 4 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร นำตัวอย่างที่ได้มา 150 ใมโครลิตร มาเจือจางด้วย บัฟเฟอร์ Tris-HCl พีเอช 6.8 เข้มข้น 0.5 โมลาร์ ที่มีโซเคียมโคเคซิลซัลเฟตเข้มข้นร้อยละ 4 โคย น้ำหนักต่อปริมาตร และกลีเซอรอลเข้มข้นร้อยละ 20 โดยปริมาตรต่อปริมาตร เติมและไม่เติม β-mercaptoethanol (βME) ในอัตราส่วน 1 ต่อ 1 โดยปริมาตรต่อปริมาตร แล้วนำไปแยกโปรตีน ้ โดยหยอดสารละลายของโปรตีนให้ได้ปริมาณโปรตีน 20 ใมโครกรัม ลงบนเจลโพลีอะคริลาไมด์ที่ มีเจล staching ความเข้มข้นร้อยละ 4 และ เจล separating ความเข้มข้นร้อยละ 7.5 และนำไปแยก โดยใช้กระแสไฟ 15 มิลลิแอมแปร์ หลังจากนั้นย้อมเจลโดยใช้ Coomassie blue R-250 เข้มข้น ้ร้อยละ 0.05 น้ำหนักต่อปริมาตร ในเมทานอลเข้มข้นร้อยละ 15 ปริมาตรต่อปริมาตร ที่มีกรคอะซิติก เข้มข้นร้อยละ 5 ปริมาตรต่อปริมาตร จากนั้นล้างด้วยเมทานอลเข้มข้นร้อยละ 30 ปริมาตรต่อ ปริมาตร ที่มีกรคอะซิติกเข้มข้นร้อยละ 10 ปริมาตรต่อปริมาตร โคยใช้โปรตีนมาตรฐานซึ่งมี ้น้ำหนักโมเลกูลในช่วง 53-212 กิโลคาลตัน ชนิคโปรตีนที่เป็นองก์ประกอบในโปรตีนมาตรฐาน (High molecular weight protein markers) ได้แก่ Myosin ขนาด 212 กิโลดาลตัน α_2 -Macroglobulin ขนาด 170 กิโลดาลตัน β-Galactosidase ขนาด 116 กิโลดาลตัน Transfernin ขนาด 76 กิโลดาลตัน

Normal-subunit of α₂-Macroglobulin ขนาด 70 กิโลดาลตัน Glutamic-dehydrogenase ขนาด 53 กิโลดาลตัน โดยสาย α1 ของคอลลาเจนชนิดที่ 1 มีขนาดประมาณ 116 ดาลตัน ซึ่งใหญ่กว่าสาย α2 ที่มีขนาด89 กิโลดาลตัน เมื่อทำโพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ (Jongjareonrak *et al.*, 2005)

1.8 การวิเคราะห์ค่าทางสถิติ

ในแต่ละขั้นตอนของการศึกษาจะมีการวางแผนการทดลองแบบสุ่มตลอด (Completely Randomized Design, CRD) โดยกำหนดให้จำนวนซ้ำ (replication) ในการศึกษาแต่ละ ครั้งเท่ากับ 3 ซ้ำ และวิเคราะห์ความแตกต่างของค่าเฉลี่ยโดยวิเกราะห์ความแปรปรวนทางเดียว (One-way ANOVA) โดยใช้โปรแกรมสำเร็จรูป SPSS (Statistic Package for Social Science) Version 10

2. วิธีการทดลอง

2.1 การคัดเลือกและจำแนกเชื้อที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

2.1.1 การคัดแยกเชื้อแบคทีเรียที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสบนอาหารแข็ง

ชั่งตัวอย่างดิน 1.0 กรัม หรือตัวอย่างอาหารหมัก 1 มิลลิลิตร ใส่ลงหลอดทดลองที่ เติมสารละลายโซเดียมคลอไรด์ร้อยละ 0.85 ปริมาตร 9 มิลลิลิตร ดูดตัวอย่าง 1 มิลลิลิตร ใส่ลงใน ฟลาส์กขนาด 250 มิลลิลิตรที่มีอาหารเลี้ยงเชื้อปริมาตร 100 มิลลิลิตร (จำนวน 3 ซ้ำ) เขย่าด้วยเครื่อง เขย่าให้เข้ากันด้วยความเร็ว 200 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง ดูด ด้วอย่างจากฟลาส์กมา 10 มิลลิลิตร ใส่ลงในฟลาส์กขนาด 250 มิลลิลิตรที่มีอาหารเลี้ยงเชื้อปริมาตร 90 มิลลิลิตร เขย่าด้วยเกรื่องเขย่าให้เข้ากันด้วยความเร็ว 200 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง ทำซ้ำเช่นนี้ 2 ครั้ง เจือจางเชื้อให้มีความเข้มข้นเหมาะสม ประมาณ 10⁻¹-10⁻³ เท่า ดูดตัวอย่างที่เรือจางแล้วปริมาตร 0.1 มิลลิลิตร ใส่ลงในอาหารเลี้ยงเชื้อ เกลี่ย เชื้อ (spread plate) ให้กระจายทั่วจานอาหารแข็ง แล้วนำไปบ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็น เวลา 12 ชั่วโมง เลือกโคโลนีที่เกิดขึ้นมาทำการ restreak บนอาหาร ทำซ้ำ 2-3 ครั้ง เพื่อให้ได้เป็น โคโลนีเดี่ยว นำไป spot บนอาหารเลี้ยงเชื้อแข็งที่มีเจลาตินอยู่ร้อยละ 1.5 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร บ่มที่ 37 องศาเซลเซียส นาน 12 ชั่วโมง และตรวจดูวงใสรอบโคโลนีหลังจากเททับด้วย กรดไตรกลอโรอะซีติกเข้มข้นร้อยละ 35 โดยน้ำหนักต่อปริมาตร (Medina and Baresi, 2007) วัด วงใส เพื่อหาก่า degree of hydrolysis

2.1.2 การคัดแยกเชื้อแบคทีเรียที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสเชิงปริมาณ

เลือกโคโลนีที่เกิดวงใสและให้ค่า Degree of hydrolysis สูงมาเลี้ยงในอาหารเหลว เพื่อศึกษากิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส โดยเพาะเลี้ยงเชื้อแบคทีเรียที่คัดเลือกได้ในอาหารเหลว 10 มิลลิลิตร ในหลอดทดลองขนาด 16 x 150 มิลลิเมตร ใช้เชื้อเริ่มต้น (inoculum) ที่เพาะเลี้ยง มาแล้วเป็นเวลา 24 ชั่วโมง (วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตรให้มีค่าเท่ากับ 1.0) ปริมาณร้อย ละ 5 ของปริมาตรอาหารเลี้ยงเชื้อ บ่มบนเครื่องเขย่าความเร็วรอบ 200 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง นำสารละลายที่ปั่นเหวี่ยงแยกเชื้อแล้วไปศึกษากิจกรรมของ เอนไซม์กอลลาจิเนสเชิงปริมาณ และเลือกเชื้อที่ให้กิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสสูง เพื่อนำไป ศึกษาต่อไป

2.1.3 การจัดจำแนกลักษณะทางสัณฐานวิทยาและชีวเคมีของเชื้อแบคทีเรียที่คัดแยกได้

ศึกษาลักษณะทางสัณฐานวิทยา ได้แก่ รูปร่าง, การติดสีแกรม และย้อมสปอร์ (endospore) ของแบคทีเรีย และลักษณะทางชีวเคมี โดยทดสอบการสร้างเอนไซม์แกทาเลส

2.1.4 การจำแนกแบคทีเรียที่คัดแยกได้

จัดจำแนกแบกทีเรียที่กัดแยกได้ โดยใช้ 16S rRNA โดยการส่งตัวอย่างวิเคราะห์ เพื่อหา ลำดับเบสที่ คณะวิทยาศาสตร์มหาวิทยาลัยมหิดล แล้วนำลำดับเบส 16S rRNA ที่ได้ไป เปรียบเทียบลำดับเบสที่มีอยู่ใน database ซึ่งมีข้อมูลอยู่ในอินเตอร์เน็ต โดยใช้เว็บไซด์ของ http://www.ncbi.nlm.nim.gov ด้วยโปรแกรม BLAST

2.2 ศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อแบคทีเรียที่คัดเลือกได้

2.2.1 ขั้นตอนการเตรียมกล้าเชื้อเริ่มต้น

การเตรียมกล้าเชื้อจะทำการเขี่ยเชื้อจากข้อ 1.2 ลงในอาหารเหลวปริมาตร 20 มิลลิลิตร ที่บรรจุในขวค Erlenmeyer flask ขนาค 50 มิลลิลิตร นำไปบ่มบนเครื่องเขย่าความเร็วรอบ 200 รอบต่อนาที นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 24 ชั่วโมง จากนั้นนำน้ำหมักที่ ได้มาปรับปริมาณเชื้อให้ได้ค่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตร เท่ากับ 1.0 ใช้ปริมาณเชื้อเริ่มต้น 5 เปอร์เซ็นต์ เป็นกล้าเชื้อเริ่มต้น

2.2.2 แหล่งคาร์บอนที่เหมาะสม

เตรียมอาหารเลี้ยงเชื้อโดยใช้กลูโคส ซูโครส มอลโตส แลคโตส และกลีเซอรอล เป็นแหล่งการ์บอน ที่ความเข้มข้นร้อยละ 0.5 น้ำหนักต่อปริมาตร ปริมาตร 9.5 มิลลิลิตร เติมกล้า เชื้อเริ่มต้นปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร นำไปบ่มบนเครื่องเขย่าความเร็วรอบ 200 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง และเก็บตัวอย่างเพื่อหาการเติบโตของเชื้อแบคทีเรีย โดย นำไปวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตร การเปลี่ยนแปลงค่าพีเอช และปั่นแยกเซลล์แบคทีเรีย ด้วยเครื่องหมุนเหวี่ยงอัตราเร็ว 8000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 15 นาที ที่ 4 องศาเซลเซียส นำ สารละลายส่วนใสมาวิเคราะห์หากิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส เลือกแหล่งคาร์บอนที่ให้ ปริมาณเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสูดเพื่อใช้ในการทดลองขั้นตอนต่อไป

2.2.3 พีเอชเริ่มต้นที่เหมาะสม

เตรียมอาหารเลี้ยงเชื้อโดยใช้แหล่งการ์บอนที่เหมาะสมจากข้อ 2.1 ปรับพีเอช เริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อ เป็น 4, 4.8, 6, 7.5 และ 8.5 ปริมาตร 9.5 มิลลิลิตร เติมกล้าเชื้อเริ่มต้น ปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร นำไปบ่มบนเครื่องเขย่าความเร็วรอบ 200 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 37 องสาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง และเก็บตัวอย่างเพื่อหาการเติบโตของเชื้อแบคทีเรีย โดยนำไป วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตร การเปลี่ยนแปลงค่าพีเอช และปั่นแยกเซลล์แบคทีเรียด้วย เครื่องหมุนเหวี่ยงอัตราเร็ว 8000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 15 นาที ที่ 4 องสาเซลเซียส นำสารละลาย ส่วนใสมาวิเคราะห์หากิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส เลือกพีเอชที่ให้ปริมาณเอนไซม์ คอลลาจิเนสสูงสูดเพื่อใช้ในการทดลองขั้นตอนต่อไป

2.2.4 อุณหภูมิที่เหมาะสม

เตรียมอาหารเลี้ยงเชื้อโดยใช้แหล่งการ์บอนที่เหมาะสมจากข้อ 2.1 โดยปรับพีเอช เริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อตามข้อ 2.2 ปริมาตร 9.5 มิลลิลิตร เติมกล้าเชื้อเริ่มต้นปริมาตร 0.5 มิลลิลิตร นำไปบ่มบนเกรื่องเขย่ากวามเร็วรอบ 200 รอบต่อนาที บ่มที่อุณหภูมิ 30, 37, 40 และ 45 องสาเซลเซียส เป็นเวลา 48 ชั่วโมง และเก็บตัวอย่างเพื่อหาการเติบโตของเชื้อแบกทีเรีย โดยนำไป วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตร การเปลี่ยนแปลงก่าพีเอช และปั่นแยกเซลล์แบกทีเรียด้วย เครื่องหมุนเหวี่ยงอัตราเร็ว 8000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 15 นาที ที่ 4 องศาเซลเซียส นำสารละลาย ส่วนใสมาวิเคราะห์หากิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส เลือกอุณหภูมิที่ให้ปริมาณเอนไซม์ กอลลาจิเนสสูงสูดเพื่อใช้ในการทดลองขั้นตอนต่อไป

2.2.5 ความเข้มข้นของแหล่งการ์บอนที่เหมาะสม

เมื่อได้แหล่งการ์บอนที่ให้การผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสสูงสุด นำมาศึกษากวาม เข้มข้นที่ร้อยละ 1, 2, 3 และ 4 น้ำหนักต่อปริมาตร โดยปรับพีเอชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อตามข้อ 2.2 ปริมาตร 95 มิลลิลิตร เติมกล้าเชื้อเริ่มต้นปริมาตร 5 มิลลิลิตร นำไปบ่มบนเครื่องเขย่ากวามเร็ว รอบ 200 รอบต่อนาที บ่มที่อุณหภูมิที่เหมาะสมจากข้อ 2.3 เป็นเวลา 48 ชั่วโมง และเก็บตัวอย่าง ปริมาตร 2 มิลลิลิตร ที่เวลา 0, 6, 12, 24, 36, 48, 60 ชั่วโมง เพื่อหาการเติบโตของเชื้อแบกทีเรีย โดย นำไปวัดก่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตร การเปลี่ยนแปลงก่าพีเอช และปั่นแยกเซลล์แบกทีเรีย ด้วยเครื่องหมุนเหวี่ยงอัตราเร็ว 8000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 15 นาที ที่ 4 องศาเซลเซียส นำ สารละลายส่วนใสมาวิเกราะห์หากิจกรรมของเอนไซม์กอลลาจิเนส เลือกอุณหภูมิที่ให้ปริมาณ เอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสูด เลือกความเข้มข้นของแหล่งคาร์บอนที่ให้ปริมาณเอนไซม์ คอลลาจิเนสสูงสูดเพื่อใช้ในการทดลองขั้นตอนต่อไป

2.2.6 ความเข้มข้นเจลาตินที่เหมาะสม

เตรียมอาหารเลี้ยงเชื้อโดยใช้แหล่งคาร์บอนที่เหมาะสมจากข้อ 2.1 และความ เข้มข้นของแหล่งการ์บอนที่เหมาะสมจากข้อ 2.4 กำหนดความเข้มข้นเจลาตินที่ร้อยละ 0.5, 1.0, 1.5 และ 2.0 น้ำหนักต่อปริมาตร ปรับพีเอชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อตามข้อ 2.2 ปริมาตร 95 มิลลิลิตร เติมกล้าเชื้อเริ่มต้นปริมาตร 5 มิลลิลิตร นำไปบ่มบนเครื่องเขย่าความเร็วรอบ 200 รอบต่อนาที บ่มที่ อุณหภูมิที่เหมาะสมจากข้อ 2.3 เป็นเวลา 48 ชั่วโมง และเก็บตัวอย่างปริมาตร 2 มิลลิลิตร ที่เวลา 0, 6, 12, 24, 36, 48, 60 ชั่วโมง เพื่อหาการเติบโตของเชื้อแบกทีเรีย โดยนำไปวัดก่าการดูดกลืนแสง ที่ 660 นาโนเมตร การเปลี่ยนแปลงก่าพีเอช และปั่นแยกเซลล์แบคทีเรียด้วยเครื่องปั่นเหวี่ยง อัตราเร็ว 8000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 15 นาที ที่ 4 องศาเซลเซียส นำสารละลายส่วนใสมาวิเคราะห์ หากิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส เลือกอุณหภูมิที่ให้ปริมาณเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสูด เพื่อ เลือกกวามเข้มข้นเจลาตินที่ให้ปริมาณเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสูด

2.3 การศึกษาสมบัติของเอนไซม์คอลลาจิเนส

นำเชื้อที่ได้จากข้อ 1 มาเลี้ยงในสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส (ข้อ 2) แล้วนำสารละลายมาปั่นแยกเซลล์แบคทีเรียออกที่ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่ 4 องสาเซลเซียส นาน 15 นาที วัคปริมาตรส่วนใส แล้วทำการวัคกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส และหาปริมาณ โปรตีน จากนั้นนำไปทำให้บริสุทธิ์โดยการตกตะกอนโปรตีนด้วยแอมโมเนียม ซัลเฟตความเข้มข้นร้อยละ 80 น้ำหนักต่อปริมาตร ทิ้งไว้12 ชั่วโมง นำไปเซ็นตริฟิวจ์ 8,000 รอบต่อ นาที ที่ 4 องสาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที ละลายตะกอนด้วยสารละลายบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 150 มิลลิโมลาร์ นำไปไดอะไลซิส (dialysis) โดยใช้ถุงใดอะไลซิสที่มีขนาด molecular weight cut-off เท่ากับ 8,000 ดาลตัน ด้วยบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 20 มิลลิโมลาร์ ที่อุณหภูมิ 4 องสาเซลเซียส เป็นเวลา 12 ชั่วโมง (เปลี่ยนสารละลายทุกๆ 4 ชั่วโมง) นำสารละลายที่ได้ศึกษาสมบัติของเอนไซม์

2.3.1 การทดสอบพีเอชที่เหมาะสม

ปรับพีเอชของสารละลายเจลาติน และเจือจางเอนไซม์คอลลาจิเนสในสารละลาย บัฟเฟอร์ พีเอช 4–9 (0.15 โมลาร์ อะซิเตทบัฟเฟอร์ (พีเอช 4-6), 0.15 โมลาร์ ฟอสเฟตบัฟเฟอร์ (พีเอช 6-7) และ 0.15 โมลาร์ ทริสไฮโครคลอริกบัฟเฟอร์ (พีเอช 7-9)) ทำปฏิกิริยาที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียส นาน 30 นาที วัคอัตราการย่อยเจลาติน

2.3.2 การทดสอบอุณหภูมิที่เหมาะสม

ปรับพีเอชของสารละลายเจลาติน และเจือจางเอนไซม์คอลลาจิเนสในสารละลาย บัฟเฟอร์ พีเอชที่เหมาะสมจากข้อ 3.1 ใช้อุณหภูมิในการทำปฏิกิริยาที่อุณหภูมิ 30, 37, 40, 45, 50 และ 55 องศาเซลเซียส นาน 30 นาที วัดอัตราการย่อยเจลาติน

2.3.3 การทดสอบความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสที่พีเอชต่าง ๆ

เจือจางเอนไซม์คอลลาจิเนสในสารละลายบัฟเฟอร์ พีเอช 4–9 (0.15 โมลาร์ อะซิเตทบัฟเฟอร์ (พีเอช 4-6), 0.15 โมลาร์ ฟอสเฟตบัฟเฟอร์ (พีเอช 6-7) และ 0.15 โมลาร์ ทริสไฮโครคลอริกบัฟเฟอร์ (พีเอช 7-9)) นำไปบ่มที่อุณหภูมิจากข้อ 3.2 เป็นเวลา 60 นาที แล้วนำ เอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผ่านการบ่มที่พีเอชต่างๆ มาวัคกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสที่เหลือใน สภาวะที่หาได้จากข้อ 3.1 และ 3.2

2.3.4 การทดสอบความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสที่อุณหภูมิต่าง ๆ

เจือจางเอนไซม์คอลลาจิเนสในสารละลายบัฟเฟอร์พีเอชที่เหมาะสมจากข้อ 3.1 แล้วนำสารละลายเอนไซม์คอลลาจิเนสไปบ่มที่อุณหภูมิ 4, 20, 30, 37, 40, 45, 50 และ 55 องศาเซลเซียส นาน 60 นาที แล้วนำเอนไซม์ที่ผ่านการบ่มที่อุณหภูมิต่างๆ มาวัดกิจกรรมของ เอนไซม์คอลลาจิเนสที่เหลือในสภาวะที่หาได้จากข้อ 3.1 และ 3.2

2.4 เปรียบเทียบการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอนโดยใช้กรดและเอนไซม์คอลลาจิเนส2.4.1 การปรับสภาพหนังปลาก่อนการสกัดคอลลาเจน

การปรับสภาพหนังปลาก่อนการสกัดคอลลาเจน ดัดแปลงจาก Jongjareonrak และ กณะ (2005) โดยนำหนังปลาแซลมอน ที่เก็บไว้ที่ -20 องศาเซลเซียส มาทำความสะอาดโดยล้าง ด้วยน้ำประปา ตัดให้เป็นชิ้นเล็กๆ ขนาดประมาณ 1.0 × 1.0 เซนติเมตร เก็บไว้ที่ 4 องศาเซลเซียส นำมากำจัดโปรตีนที่ไม่ใช่คอลลาเจน โดยแช่หนังปลาในสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ความ เข้มข้น 0.1 โมลาร์ (อัตราส่วนตัวอย่างต่อสารละลาย เป็น 1:10 น้ำหนักต่อปริมาตร) แช่เป็นเวลา 24 ชั่วโมง เปลี่ยนสารละลายทุกๆ 6 ชั่วโมง ล้างด้วยน้ำกรองจนมีค่าพีเอชเป็นกลาง จากนั้นกำจัดไขมัน ออกจากหนังปลา โดยการแช่ในไอโซโพรพานอลความเข้มข้นร้อยละ 10 (อัตราส่วนตัวอย่างต่อ สารละลาย เป็น 1:10 น้ำหนักต่อปริมาตร) แช่เป็นเวลา 24 ชั่วโมง เปลี่ยนสารละลายทุกๆ 6 ชั่วโมง ล้างด้วยน้ำกรองจนพีเอชเป็นกลาง

2.4.2 การศึกษาการสกัดโดยการใช้กรด (ดัดแปลงจาก สิทธิพงศ์ นลินานนท์, 2549)

นำหนังปลาที่ปรับสภาพแล้วแช่ในสารละลายกรดอะซิติกความเข้มข้น 0.5 โมลาร์ (อัตราส่วนตัวอย่างต่อสารละลาย เป็น 1:15 น้ำหนักต่อปริมาตร) กวนเป็นเวลา 24 ชั่วโมง ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นำไปปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นาน 30 นาที นำส่วนใสไปตกตะกอนคอลลาเจน โดยนำสารละลายคอลลาเจนที่สกัดได้เติมด้วย ทริสไฮโครคลอริกบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ อัตราส่วน 1:1 แล้วตกตะกอนด้วยเกลือโซเคียม กลอไรค์ให้ความเข้มข้นสุดท้ายเป็น 2.6 โมลาร์ นำไปปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที ละลายตะกอนด้วยกรดอะซิติกความเข้มข้น 0.5 โมลาร์ นำไป ใดอะไลซิส (dialysis) โดยใช้ถุงใดอะไลซิสที่มีขนาด molecular weight cut-off เท่ากับ 8,000 คาลตัน ด้วยกรดอะซิติกความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 12 ชั่วโมง (เปลี่ยนสารละลายทุกๆ 4 ชั่วโมง) จากนั้นใดอะไลซิสด้วยน้ำกลั่นจนพีเอชเป็นกลาง แล้วนำไปทำ แห้งเยือกแข็ง (freeze-dried) คำนวณปริมาณผลผลิตที่ได้ ศึกษาขนาดโมเลกุลด้วยการทำ โพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ (SDS-PAGE)

2.4.3 การศึกษาการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลาที่ผ่านการสกัดด้วยกรดแล้วโดยเอนไซม์ คอลลาจิเนสจากเชื้อที่คัดแยกได้ (ดัดแปลงจาก สิทธิพงศ์ นลินานนท์, 2549)

้นำหนังปลาที่ปรับสภาพแล้วมาแช่ในสารละลายกรคอะซิติกความเข้มข้น 0.5 ์ โมลาร์ (อัตราส่วนตัวอย่างต่อสารละลาย เป็น 1:15 น้ำหนักต่อปริมาตร) กวนเป็นเวลา 24 ชั่วโมง ที่ ้อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นำไปปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส ้นาน 30 นาที นำส่วนที่เหลือล้างค้วยน้ำกลั่นจนมีพีเอชเป็นกลาง นำไปแช่ในสารละลายบัฟเฟอร์ที่มี พีเอชที่เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์คอถลาจิเนสจากเชื้อที่คัดแยกได้ โดยมีเอนไซม์ คอลลาจิเนสความเข้มข้นสุดท้ายเท่ากับ 100 ยูนิตต่อกรัมหนัง (อัตราส่วนหนังต่อสารละลาย 1:15 ้น้ำหนักต่อปริมาตร) กวนเป็นเวลา 24 ชั่วโมง ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นำไปปั่นเหวี่ยงที่ ้ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นาน 30 นาที นำส่วนใสไปตกตะกอน ้คอลลาเจน โคยนำสารละลายคอลลาเจนที่สกัดได้เติมด้วยทริสไฮโครคลอริกบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ อัตราส่วน 1:1 แล้วตกตะกอนด้วยเกลือโซเดียมคลอไรด์ให้ความเข้มข้นสดท้ายเป็น 2.6 ์ โมลาร์ นำไปปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที ละลาย ตะกอนด้วยสารละลายบัฟเฟอร์ที่มีพีเอชที่เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนสนำไป ใดอะไลซิส (dialysis) โดยใช้ถุงไดอะไลซิสที่มีขนาด molecular weight cut-off เท่ากับ 8,000 ้ดาลตัน ด้วยสารละลายบัฟเฟอร์ที่มีพีเอชที่เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนส ที่ อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 12 ชั่วโมง โดยเปลี่ยนสารละลายทุกๆ 4 ชั่วโมง จากนั้นนำไป ใดอะ ไลซิสด้วยน้ำกลั่นจนพีเอชเป็นกลาง นำไปทำแห้งเยือกแข็ง (freeze-dried) คำนวณปริมาณ ผลผลิตที่ได้ ศึกษาขนาดโมเลกุลด้วยการทำโพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ (SDS-PAGE)

2.4.3 การศึกษาการสกัดโดยเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 และเชื้อ CNA1 (ดัดแปลง จาก สิทธิพงศ์ นลินานนท์, 2549)

นำหนังปลาที่ปรับสภาพแล้วมาแช่ในสารละลายบัฟเฟอร์ที่มีพีเอชที่เหมาะสมต่อ การทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อที่คัดแยกได้ โดยมีเอนไซม์คอลลาจิเนสความเข้มข้น สุดท้ายเท่ากับ 100 ยูนิตต่อกรัมหนัง (อัตราส่วนหนังต่อสารละลาย 1:15 น้ำหนักต่อปริมาตร) กวน เป็นเวลา 24 ชั่วโมง ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นำไปปั่นเหวี่ยงที่ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่ อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นาน 30 นาที นำส่วนใสไปตกตะกอนคอลลาเจน โดยนำสารละลาย คอลลาเจนที่สกัดได้เดิมด้วยทริสไฮโดรคลอริกบัฟเฟอร์ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ อัตราส่วน 1:1 แล้ว ตกตะกอนด้วยเกลือโซเดียมคลอไรด์ให้ความเข้มข้นสุดท้ายเป็น 2.6 โมลาร์ นำไปปั่นเหวี่ยงที่ ความเร็ว 8,000 รอบต่อนาที ที่ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 20 นาที ละลายตะกอนด้วยสารละลาย บัฟเฟอร์ที่มีพีเอชที่เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนสนำไปไดอะไลซิส (dialysis) โดยใช้ถุงไดอะไลซิสที่มีขนาด molecular weight cut-off เท่ากับ 8,000 ดาลตัน ด้วยสารละลาย บัฟเฟอร์ที่มีพีเอชที่เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนส ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 12 ชั่วโมง โดยเปลี่ยนสารละลายทุกๆ 4 ชั่วโมง จากนั้นนำไปไดอะไลซิสด้วยน้ำกลั่นจน พีเอชเป็นกลาง นำไปทำแห้งเยือกแข็ง (freeze-dried) คำนวณปริมาณผลผลิตที่ได้ ศึกษาขนาด โมเลกุลด้วยการทำโพลีอะกริลาไมด์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ (SDS-PAGE)

วัสดุและอุปกรณ์

1. แหล่งตัวอย่างสำหรับการคัดแยกเชื้อแบคทีเรียที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

 คินบริเวณที่มีการสะสมของเศษปลา ได้แก่ คินรอบโรงงานแปรรูปอาหารทะเลจาก บริษัท คิวฟู้ด จำกัด จังหวัดสงขลา คินบริเวณตลาดสดคลองเรียน

1.2 อาหารหมักปลาพื้นบ้าน ได้แก่ น้ำปลาที่อยู่ระหว่างการหมัก ปลาส้ม ปลาแป้งแดง ปลาร้า

2. อาหารเลี้ยงเชื้อ

2.1 อาหารเลี้ยงเชื้อสำหรับการคัดแยกเชื้อแบคทีเรียที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส (ดัดแปลงจาก Tran and Nagano, 2002)

อาหารแข็งสำหรับคัคเลือกเชื้อที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส ประกอบด้วย กลูโคส ร้อยละ 0.5, ยีสต์สกัดร้อยละ 0.1, K2HPO4 ร้อยละ 0.7, KH2PO4 ร้อยละ 0.2, MgSO4·7H2O ร้อยละ 0.01, CaCl₂·2H₂O ร้อยละ 0.01, เจลาตินร้อยละ 0.5 และวุ้นร้อยละ 1.5 ปรับพีเอชเป็น 7.5 จากนั้น นำไปนึ่งฆ่าเชื้อที่ 121 องศาเซลเซียส ความคัน 15 ปอนค์ต่อตารางนิ้ว เป็นระยะเวลา 15 นาที

 2.2 อาหารเลี้ยงเชื้อสำหรับศึกษาการเติบโตของเชื้อแบคทีเรียและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส (คัดแปลงจาก Tran and Nagano, 2002)

> มืองค์ประกอบเช่นเดียวกับข้อ 2.1 แต่ไม่เติมวุ้น หมายเหตุ: การกัดแยกเชื้อในสภาวะที่เป็นกรดจะใช้อาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 4.8

3. วัตถุดิบหนังปลา

หนังปลาแซลมอนจาก บริษัท นิสซุย (ประเทศไทย) จำกัด จังหวัดสงขลา

4. สารเคมี (ภาคผนวก ก)

4.1 สารเคมีที่ใช้การวิเคราะห์กิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส

4.2 สารเคมีที่ใช้ในการวิเคราะห์ปริมาณโปรตีน

4.3 สารเคมีที่ใช้ในการทำโพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ (SDS-PAGE)

5. อุปกรณ์

5.1 อุปกรณ์สำหรับการเพาะเลี้ยงจุลินทรีย์

5.1.1 เกรื่องแก้วสำหรับการเพาะเลี้ยงทางจุลินทรีย์ เช่น ฟลาก์ส หลอดทดลอง ขวดดูแรน ปีเปต จานเพาะเชื้อ

5.1.2 เครื่องเขย่า รุ่น VRN-480 บริษัท Gwmmy industrial corporation

5.1.3 หม้อนึ่งฆ่าเชื้อ รุ่น SS-325 บริษัท Tomy Seiko Co., Ltd

5.1.4 ตู้ปลอดเชื้อ (Laminar air flow) รุ่น 527044 บริษัท Hotpack

5.1.5 ตู้บ่มเชื้อ รุ่น MIR-153 บริษัท Sanyo

5.2 อุปกรณ์ที่ใช้ในการวิเคราะห์

5.2.1 เครื่องวัคพีเอช รุ่น 420A บริษัท Orion Research, Inc.

5.2.2 เครื่องมือในการทำเจลอิเล็กโทรฟอรีซิส

5.2.3 เครื่องสเปกโตรโฟโตมิเตอร์ รุ่น U-2000 บริษัท Technical Cooperation

5.2.4 เครื่องหมุนเหวี่ยงควบคุมอุณหภูมิ รุ่น 5430 บริษัท Eppendrof

ผลและวิจารณ์ผลการทดลอง

1. การคัดแยกและจำแนกเชื้อที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

ทำการคัดแยกแบคทีเรียที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากตัวอย่างดินรอบ ์ โรงงานแปรรูปอาหารทะเล คินรอบตลาคสคคลองเรียนที่มีการปนเปื้อนของเศษเหลือจากปลา และ ้จากตัวอย่างอาหารหมักปลา เช่น น้ำปลาที่อยู่ระหว่างการหมัก ปลาส้ม ปลาร้ำ และปลาแป้งแคง ทั้งหมด 12 ตัวอย่าง ซึ่งแยกโดยอาศัยลักษณะ สี ขนาดโคโลนี และศึกษาการย่อยเจลาตินบนอาหาร แข็งโดยการเททับด้วยกรดไตรคลอโรอะซิติกเข้มข้นร้อยละ 3 จะพบวงใสบริเวณรอบๆ โคโลนี ้ของเชื้อคังแสคงใน Figure 9 ซึ่งเกิคจากเชื้อจุลินทรีย์สร้างเอนไซม์กอลลาจิเนสเพื่อย่อยเจลาตินซึ่ง ้เป็นโปรตีนให้ได้เป็นกรดอะมิโนเพื่อดูดซึมเข้าตัวเซลล์ของจุลินทรีย์ สำหรับบริเวณที่ไม่ถูกย่อยจะ ้มีสีขาวขุ่นเนื่องจากโปรตีนเกิดการตกตะกอนเมื่อเททับด้วยกรดไตรคลอโรอะซิติก ผลการทคลอง ้คัดแยกในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีเจลาตินเป็นองค์ประกอบและที่มีพีเอชเป็นกลาง 7. และพีเอชเป็นกรค 4.8 พบว่ามีเชื้อที่สามารถเติบโตได้ที่พีเอช 7. เท่ากับ 124 ไอโซเลต โดย 81 ไอโซเลตมาจากแหล่ง ดินและ 2 ใอโซเลตมาจากอาหารหมักปลา และพีเอช 4.8 เท่ากับ 89 ใอโซเลตโดย 9 ใอโซเลตมา ้งากแหล่งดินและ 30 ไอโซเลตมางากอาหารหมักปลา งากการศึกษาการเกิดวงใสในอาหารเลี้ยงเชื้อ ที่มีพีเอชที่ 7. พบเชื้อที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสได้ทั้งหมด 83 ไอโซเลต คิคเป็นร้อยละ 67 และในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 4.8 ทั้งหมด 62 ไอโซเลต คิดเป็นร้อยละ 70 และจากการศึกษาค่า degree of hydrolysis ในอาหารเลี้ยงเชื้อมีพีเอชเท่ากับ 7. พบว่ามี 16 ไอโซเลต ที่ให้ค่า degree of hydrolysis สูงมากกว่า 3.8 สำหรับอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอชเท่ากับ 4.8 พบเชื้อ 8 ไอโซเลต ที่ให้ค่า degree of hydrolysis สูงมากกว่า 2.0 นอกจากนี้ยังพบว่าการสร้างเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อที่ แยกในอาหารเลี้ยงเชื้อพีเอช 4.8 จะให้ก่า degree of hydrolysis ต่ำกว่าเชื้อที่แยกในอาหารเลี้ยงเชื้อ พีเอช 7. จากการศึกษาของ Tran และ Nagano (2002) ซึ่งคัดแยกเชื้อที่สามารถผลิตเอนไซม์ ้คอลลาจิเนสจากน้ำปลาในอาหารเลี้ยงเชื้อที่เสริมเจลาตินเป็นแหล่งในโตรเจน พบว่าจากการคัดแยก ้จากตัวอย่าง 17 ตัวอย่าง พบเชื้อ 12 โคโลนี ที่ให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสบนอาหารแข็งและ พบว่าเชื้อที่ให้การผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสสูงสุดในอาหารเหลวเป็นเชื้อแกรมบวก รูปร่างเป็นแท่ง เมื่อบ่งชี้สายพันธุ์คือเชื้อ Bacillus subtilis CN2 Nakayama และคณะ (2000) ศึกษาการคัดแยกเชื้อที่ สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากสิ่งแวคล้อมในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีเจลาตินเป็นแหล่ง ในโตรเจนและมีพีเอชของอาหารเลี้ยงเชื้อเป็น 4.8 พบว่าเชื้อที่ให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูง

สุดคือ Bacillus sp. strain NTAP-1 และจากการศึกษาของ Kawahara และคณะ (1993) ที่คัดแยกเชื้อ ที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากดินในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีคอลลาเจนเป็นแหล่งในโตรเจน และมีพีเอชของอาหารเลี้ยงเชื้อเป็น 7.0 พบว่าเชื้อที่ให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเป็นเชื้อ แกรมบวก รูปร่างเป็นแท่ง สร้างสปอร์ เมื่อบ่งชี้สายพันธุ์คือเชื้อ Bacillus alvei DC-1 เช่นเดียวกับ การทดลองของ Okamoto และคณะ (2001) ที่ศึกษาการคัดแยกเชื้อที่สามารถผลิตเอนไซม์ คอลลาจิเนสจากดินในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 7.2 พบว่าเชื้อที่ให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูง สุดในอาหารเหลวเป็นเชื้อแกรมบวก รูปร่างเป็นแท่ง สร้างสปอร์ ซึ่งเมื่อบ่งชี้สายพันธุ์คือเชื้อ Bacillus sp. strain MO-1

จาก Table แสดงลักษณะทางสัณฐานวิทยาและชีวเคมีเบื้องด้นของเชื้อที่ให้ก่า degree of hydrolysis สูงในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 7. พบว่าเชื้อที่กัดแยกจากตัวอย่างดินรอบ โรงงานแปรรูปอาหารทะเล 7 ไอโซเลต ให้ก่า degree of hydrolysis ในช่วง 3. - .3 เชื้อที่กัดแยกจาก ตัวอย่างน้ำปลาที่อยู่ระหว่างการหมัก 7 ไอโซเลต ให้ก่า degree of hydrolysis ในช่วง 3.6-4.2 และ เชื้อที่กัดแยกจากตัวอย่างดินรอบตลาดสดกลองเรียนที่มีการปนเปื้อนของเสษเหลือจากปลา 2 ไอโซเลต ให้ก่า degree of hydrolysis เท่ากับ 3. ซึ่งเชื้อที่กัดแยกในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 7. ส่วนใหญ่เป็นเชื้อแกรมบวก มีรูปร่างเป็นแท่ง สร้างสปอร์ และสามารถสร้างเอนไซม์แกทาเลสได้ แต่พบว่ามี 2 ไอโซเลต มีรูปร่างเป็นแท่งสั้น ไม่สร้างสปอร์ และไม่สร้างเอนไซม์แกทาเลส ซึ่ง กัดแยกจากตัวอย่างดินรอบโรงงานแปรรูปอาหารทะเลและน้ำปลาที่อยู่ระหว่างการหมัก



Figure 9. Clear zone of gelatin hydrolysis after addition of trichoroacetic acid.

| Isolate | Source | Degree of | Gram | <u>Chara</u> | Spore | Catalase |
|---------|-----------------------------|------------|-------|--------------|-------|----------|
| | | hydrolysis | stain | forming | test | |
| CNA1 | soil from sea food industry | .3 | + | rod | + | + |
| CNA | soil from sea food industry | 3.6 | + | rod | + | + |
| CNA13 | soil from sea food industry | 3.6 | + | rod | + | + |
| CND4 | soil from sea food industry | 3.7 | + | rod | + | + |
| CND7 | soil from sea food industry | 3. | + | short rod | - | - |
| CND11 | soil from sea food industry | 4.0 | + | rod | + | + |
| CND1 | soil from sea food industry | 3. | + | rod | + | + |
| CNB6 | fish sauce | 3.6 | + | rod | + | + |
| CNB10 | fish sauce | 3.8 | + | rod | + | + |
| CNB12 | fish sauce | 3.9 | + | rod | + | + |
| CNB13 | fish sauce | 4.2 | + | rod | + | + |
| CNC6 | fish sauce | 3.6 | + | short rod | - | - |
| CNC10 | fish sauce | 3.8 | + | rod | + | + |
| CNC12 | fish sauce | 3.9 | + | rod | + | + |
| CNE24 | soil from fresh market | 3. | + | rod | + | + |
| CNE27 | soil from fresh market | 3. | + | rod | + | + |

Table . Morphology and partial biochemical test of gelatin hydrolysing isolates in liquid medium pH 7. .

จาก Table 6 แสดงลักษณะทางสัณฐานวิทยาและชีวเคมีเบื้องต้นของเชื้อที่ให้ค่า degree of hydrolysis สูงในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 4.8 พบว่าเชื้อที่คัดแยกจากตัวอย่างปลาส้ม 1 ใอโซเลต ให้ค่า degree of hydrolysis เท่ากับ 2.0 เชื้อที่คัดแยกจากตัวอย่างปลาร้า 1 ใอโซเลต ให้ค่า degree of hydrolysis เท่ากับ 2.2 เชื้อที่คัดแยกจากตัวอย่างปลาแป้งแดง 3 ใอโซเลต ให้ค่า degree of hydrolysis เท่ากับ 2.0 และเชื้อที่คัดแยกจากตัวอย่างน้ำปลาที่อยู่ระหว่างการหมัก 7 สายพันธุ์ ให้ค่า degree of hydrolysis ในช่วง 3.2-3.4 ซึ่งเชื้อที่คัดแยกในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 4.8 ส่วนใหญ่เป็น เชื้อแกรมลบ มีรูปร่างเป็นแท่ง สามารถสร้างเอนไซม์แคทาเลส แต่ไม่สร้างสปอร์

Table 6. Morphology and partial biochemical test of gelatin hydrolysing isolates in liquid medium pH 4.8.

| Isolate | Source | Degree of | Gram | Sh are a | Spore | Catalase |
|---------|---------------|------------|-------|-----------|---------|----------|
| | | hydrolysis | stain | Snape | forming | test |
| CNI1 | pla-som | 2.0 | - | short rod | - | + |
| CNJ3 | pla-ra | 2.2 | - | rod | - | + |
| CNK4 | pla-pang-dang | 2.0 | - | rod | - | + |
| CNK18 | pla-pang-dang | 2.0 | - | rod | - | + |
| CNK19 | pla-pang-dang | 2.0 | - | rod | - | + |
| CNL3 | fish sauce | 3.2 | - | rod | - | + |
| CNL6 | fish sauce | 3.4 | - | rod | - | + |
| CNL8 | fish sauce | 3.3 | - | rod | - | + |

เมื่อนำเชื้อที่คัดแยกได้บนอาหารแข็งมาศึกษาการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสเชิงปริมาณใน อาหารเหลวปริมาตร 10 มิลลิลิตร ในหลอดทดลองขนาด 16×1 0 มิลลิเมตร โดยการวัดกิจกรรม เอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อที่คัดแยกจากอาหารที่มีพีเอช 7. จะวัดที่พีเอช 7. และเชื้อที่คัดแยก จากอาหารที่มีพีเอช 4.8 จะวัดที่พีเอช 4.8 ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 10 พบว่าในอาหาร เหลวที่มีพีเอช 7. เชื้อ CNA1, CNB13 และ CND4 ให้การเติบโตของเชื้อสูงไม่แตกต่างกันอย่างมี นัยสำคัญโดยให้ก่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตรในช่วง 3.79-3.92 เมื่อบ่มเป็นเวลา 48 ชั่วโมง สำหรับการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส พบว่าเชื้อ CNA1, CNB13 และ CND4 ให้การผลิตเอนไซม์ คอลลาจิเนสสูงอยู่ในช่วง 1 .70-16.1 ยูนิตต่อมิลลิลิตร แต่เชื้อ CNA1 ให้การผลิตเอนไซม์ คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 16.1 ยูนิตต่อมิลลิลิตร ดังนั้นจึงเลือกเชื้อ CNA1 เพื่อศึกษาการผลิต เอนไซม์คอลลาจิเนสต่อไป สำหรับในอาหารเหลวที่มีพีเอช 4.8 จาก Figure 11 พบว่าเชื้อทั้ง 8 ให้ การเติบโตของเชื้อต่ำโดยให้ก่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตรในช่วง 0.81-1.69 และการผลิต เอนไซม์คอลลาจิเนสต่ำในช่วง 0.2 -0.48 ยูนิตต่อมิลลิลิตร โดยพบว่าเชื้อ CNL3 ให้การเติบโตของ เชื้อสูงสุดเมื่อบ่มเป็นเวลา 48 ชั่วโมง และให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 0.48 ยูนิตต่อมิลลิลิตร ดังนั้นจึงเลือกเชื้อ CNL3 เพื่อศึกษาการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 0.48 ยูนิตต่อมิลลิลิตร ดังนั้นจึงเลือกเชื้อ CNL3 เพื่อศึกษาการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 0.48 เชื้อต่างกัน พบว่าในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 4.8 จะให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสและการเดิบโต ของเชื้อต่างกัน พบว่าในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 7. ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากอาหารที่พีเอชเป็นกรด ไม่ เหมาะสมต่อการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส Russell และคณะ (1979) รายงานว่า ที่ พีแอชต่ำทำให้แบคทีเรียมีพลังงานไม่เพียงพอต่อการดึงโปรตอนผ่านเยื่อหุ้มเซลล์ ขณะที่พีเอชสูงทำ ให้มีพลังงานไม่เพียงพอต่อการสังเคราะห์ ATP ซึ่งแบคทีเรียโดยทั่วไปเดิบโตได้ดีในช่วงพีเอชเป็น กลาง 6-8 แต่อย่างไรก็ตามมีแบคทีเรียที่สามารถทนต่อสภาวะแวคล้อมที่เป็นกรดได้ (Teresa Thiel, 1999)

จากการศึกษาการบ่งชี้ชนิดของแบคทีเรียสายพันธุ์ CNA1 และ CNL3 โดยวิธีทาง กายภาพและชีวภาพเบื้องต้น พบว่าแบคทีเรียไอโซเลต CNA1 ที่คัดแยกได้จากตัวอย่างดินรอบ ้โรงงานแปรรูปอาหารทะเลในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 7. เป็นเชื้อแบคทีเรียแกรมบวก มีรูปร่าง แท่ง มีการสร้างสปอร์ และสามารถผลิตเอนไซม์แกทาเลสได้ ส่วนแบกทีเรียไอโซเลต CNL3 ้ คัดแยกได้จากตัวอย่างน้ำปลาที่อยู่ระหว่างการหมักในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 4.8 เป็นเชื้อแบคทีเรีย แกรมลบ รูปร่างแท่ง และสามารถผลิตเอนไซม์แคทาเลสได้ ไม่มีการสร้างสปอร์ และเพื่อความ แม่นยำในการจำแนกเชื้อแบคทีเรีย จึงศึกษาลักษณะทางพันธุกรรมโดยการวิเคราะห์ลำดับเบส บริเวณ 16S rDNA พบว่าเชื้อแบคทีเรียไอโซเลต CNA1 คือเชื้อ Bacillus cereus ซึ่งมีความเหมือน เท่ากับ 100 เปอร์เซ็นต์ และเชื้อแบคทีเรียไอโซเลต CNL3 คือเชื้อ Klebsiella (identities) pneumoniae ซึ่งมีความเหมือน (identities) เท่ากับ 100 เปอร์เซ็นต์ ซึ่งเชื้อที่คัดแยกได้ในงานวิจัยนี้ ้สอดกล้องกับงานวิจัยอื่นที่พบว่าเชื้อที่ผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสภายใต้สภาวะที่อาหารเลี้ยงเชื้อที่มี พีเอชเป็นกลางส่วนใหญ่เป็นเชื้อ Bacillus sp. ซึ่งได้แก่ Bacillus subtilis CN2 (Tran and Nagano, 2002), Bacillus alvei DC-1 (Kawahara et al., 1993), Bacillus sp. strain MO-1 (Okamoto et al., 2001), Bacillus cereus (Lund and Granum, 1999), Bacillus sp. strain NTAP-1 (Nakayama et al., 2000) และ Bacillus subtilis FS-2 (Nagano and To, 1999) นอกจากนี้ยังมีเชื้อที่คัดแยกภายใต้ สภาวะที่มีพีเอชเป็นกรค ใค้แก่ Bacillus sp. strain NTAP-1 (Nakayama et al., 2000),





Figure 10. Growth and collagenase production from 6 isolates in liquid medium pH 7. incubated at 37 $^{\circ}$ C for 48 h.



Figure 11. Growth and collagenase production from 8 isolates in liquid medium pH 4.8 incubated at 37 $^{\circ}$ C for 48 h. Different letters in the same parameter indicate significant difference (p<0.0).

2. การศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม่คอลลาจิเนสจากเชื้อที่คัดแยกได้

2.1 แหล่งคาร์บอนที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

แหล่งการ์บอนมีความสำคัญสำหรับการเติบโตของเชื้อจุลินทรีย์ ซึ่งการใช้แหล่ง คาร์บอนแต่ละชนิดขึ้นอยู่กับสายพันธุ์ของเชื้องุลินทรีย์ ในการศึกษาแหล่งการ์บอนที่เหมาะสม ้สำหรับการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 และ CNL3 แหล่งคาร์บอนที่ใช้ ในการศึกษา คือ กลโคส มอลโตส ซโครส แลคโตส และกลีเซอรอล ที่ระคับความเข้มข้นร้อยละ 0. น้ำหนักต่อปริมาตร บ่มที่อณหภมิ 37 องศาเซลเซียส ระยะเวลา 48 ชั่วโมง จาก Figure 12a ์ แสดงการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 พบว่ากลุโคส มอลโตส และ ซุโครส ให้การเติบโตของเชื้อสูงสุดไม่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ (p<0.0) โดยให้ค่าการดูดกลืน แสงที่ 660 นาโนเมตรในช่วง 4.02-4.21 และแลคโตสกับกลีเซอรอลให้การเติบโตของเชื้อต่ำสุด ้สำหรับการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส พบว่ากลูโคส มอลโตส ซูโครส และแลคโตส ให้การผลิต เอนไซม์คอลลาจิเนสไม่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ (p<0.0) และพบว่ากลีเซอรอลให้การผลิต เอนไซม์คอลลางิเนสสูงสุดเท่ากับ 23.07 ยูนิตต่อมิลลิลิตร จึงเลือกกลีเซอรอลในการศึกษาการผลิต เอนไซม์กอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 สำหรับการเติบโตและการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 (Figure 12b) พบว่าซูโครสให้การเติบโตสูงสุดโดยให้ก่าการดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตร เท่ากับ 1.42 รองลงมาคือ มอลโตสและกลูโคส สำหรับแลคโตสและกลีเซอรอลให้การเติบโตต่ำ กว่า ในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส พบว่ากลูโคส มอลโตส ซูโครส และแลคโตสให้การผลิต เอนไซม์กอลลาจิเนสไม่แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญ (p<0.0) ซึ่งต่ำกว่ากลีเซอรอลที่ให้การผลิต เอนไซม์กอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ .36 ยูนิตต่อมิลลิลิตร จึงเลือกกลีเซอรอลในการศึกษาการผลิต เอนไซม์คอลลาจิเนสของ CNL3 เช่นเคียวกับเชื้อ CNA1 ซึ่งจะเห็นได้ว่า กลูโคส มอลโตส ซูโครส ้และแลกโตส มีการส่งเสริมการเติบโตแต่ไม่ส่งเสริมการผลิตเอนไซม์กอลลางิเนส ซึ่งสอดกล้องกับ การศึกษาผลของชนิดของแหล่งคาร์บอนต่อการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Bacillus licheniformis MIR29 (Ferrero et al., 1996), Salinivibrio genus (Lama et al., 200) และเชื้อ Pseudomonas aeruginosa PseA (Gupta and Khare, 2007) ที่พบว่ากลีเซอรอลให้การผลิตเอนไซม์ ้ โปรติเอสสูงสุดเมื่อเทียบกับแหล่งคาร์บอนอื่นๆ และพบว่ากลูโคสจะยับยั้งการผลิตเอนไซม์ ์ โปรติเอส โดยจากการทคลองของ Patel และคณะ (200) ที่ศึกษาการผลิตเอนไซม์ โปรติเอสจากเชื้อ Bacillus sp. พบว่าในการสังเคราะห์เอนไซม์โปรติเอสจะต้องมีตัวชักนำให้เกิดการผลิตเอนไซม์ ้โปรติเอส และพบว่าการใช้กลูโคสเป็นแหล่งคาร์บอนจะทำให้เกิดการยับยั้งการผลิตเอนไซม์ ซึ่ง เรียกว่า catabolite repression



Figure 12. Effect of carbon source on growth and collagenase production by CNA1 strain (a) and CNL3 strain (b). Samples were withdrawn after incubation for 48 h at 37°C. Different letters in the same parameter indicate significant difference (p<0.0).</p>

2.2 พีเอชเริ่มต้นที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

้จุลินทรีย์มีความไวต่อการเปลี่ยนแปลงความเข้มข้นของไฮโครเจนไอออนใน ้สิ่งแวคล้อม โคยเฉพาะในการผลิตเอนไซม์ ซึ่งจากการศึกษาผลของพีเอชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อ ้ต่อการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลางิเนสงากเชื้อ CNA1 และเชื้อ CNL3 โดยเลี้ยงเชื้อใน อาหารเลี้ยงเชื้อที่มีกลีเซอรอลเป็นแหล่งคาร์บอน และมีค่าพีเอชเริ่มต้นเป็น 4.0, 4.8, 6.0, 7. และ จาก Figure 13a แสดงการเติบโตและการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 ที่พีเอช 8. ้เริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อต่างๆ พบว่าเมื่อพีเอชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อเพิ่มสูงขึ้นจากพีเอช 4.0 ถึง 7. การเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 เพิ่มสูงขึ้นด้วย ซึ่งการเติบโต และการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดที่พีเอชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อเท่ากับ 7. โดยให้การ ้ผลิตเอนไซม์คอลลางิเนสสุงสุดเท่ากับ 23.07 ยูนิตต่อมิลลิลิตร และเมื่อพีเอชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยง ้เชื้อเป็น 8. พบว่าเชื้อ CNA1 มีการเติบโตและการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสลดลง จัดได้ว่าเชื้อ CNA1 เป็นเชื้อแบคทีเรียที่สามารถเติบโตได้ดีในสภาวะที่เป็นกลาง สำหรับผลของพีเอชเริ่มต้นของ อาหารเลี้ยงเชื้อต่อการเติบโตของเชื้อ CNL3 (Figure 13b) พบว่าเชื้อสามารถเติบโตได้ในอาหาร ้เลี้ยงเชื้อที่มีพีเอชต่ำในช่วง 4–6 และมีการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดที่พีเอช ้เริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อเท่ากับ 6 โดยให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 7.10 ยูนิตต่อ ้มิลลิลิตร และการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสลคลงเมื่อพีเอชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อต่ำกว่าหรือสูง กว่าพีเอช 6.0 จึงจัดได้ว่าเชื้อ CNL3 เป็นเชื้อแบคทีเรียที่สามารถเติบโตได้ดีในสภาวะที่เป็นกรดอ่อน เมื่อเปรียบเทียบการเติบโตของเชื้อ CNA1 และ CNL3 พบว่าก่าการดูคกลืนแสงสูงสุดไม่แตกต่างกัน มากนักแต่กิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 จะสูงกว่าเชื้อ CNL3 ทั้งนี้อาจ เนื่องมาจากพีเอชที่ใช้ในการวัดกิจกรรมของเอนไซม์ต่างกันโดยเชื้อ CNA1 ที่คัดแยกจากอาหารที่มี พีเอชเป็นกลางจะวัดกิจกรรมที่พีเอช 7. และเชื้อ CNL3 ที่คัดแยกจากอาหารที่มีพีเอชเป็นกรคจะวัด กิจกรรมที่พีเอช 4.8 ในการศึกษาผลของพีเอชในงานวิจัยนี้พบว่าสอดคล้องกับงานวิจัยของ Kawahara และคณะ (1993) ที่ศึกษาการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสที่ทำงานได้ดีในสภาวะที่เป็นกรด ้งากเชื้อ Bacillus alvei DC-1 และพบว่าการผลิตเอนไซม์คอลลางิเนสงะลคลงเมื่อพีเอชต่ำกว่า 6.0 เช่นเดียวกับการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Bacillus sp. (Patel et al., 200), Aureobasidium pullulans (Chi et al., 2007), Conidiobolus coronatus (Laxman et al., 200) une Pseudomonas aeruginosa PseA (Gupta and Khare, 2007) ที่ผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสได้ตั้งแต่พีเอชเริ่มต้นของ อาหารเลี้ยงเชื้อเท่ากับ 6-8 และจากรายงานของ Sharmin และคณะ (200) พบว่าเชื้อ Bacillus amovivorus WP มีการผลิตเอนไซม์โปรติเอสสูงสุดที่พีเอช 8. แต่การเติบโตของเชื้อสูงสุดที่พีเอช เริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อเท่ากับ 7



Figure 13. Effect of initial pH on growth and collagenase production by CNA1 strain (a) and CNL3 strain (b). Samples were withdrawn after incubation at 37°C for 48 h. Different letters in the same parameter indicate significant difference (p<0.0).

2.3 อุณหภูมิที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

้อุณหฏมิมีผลต่ออัตราการทำปฏิกิริยาทางชีวเคมีหรือเป็นตัวชักนำหรือตัวยับยั้งการ ้ผลิตเอนไซม์โปรติเอส ซึ่งการเติบโตของเชื้อจลินทรีย์จะถกยับยั้งที่อณหภมิหนึ่งแต่จะถกกระต้นที่ ้อุณหภูมิอื่นๆ ดังนั้นการบ่มเชื้องุลินทรีย์ที่อุณหภูมิที่เหมาะสมจึงเป็นสิ่งจำเป็นเพื่อการเติบโตและ การผลิตเอนไซม์สูงสุด (Sharmin et al., 200) การศึกษาผลของอุณหภูมิต่อการเติบโตและการผลิต เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 โดยเลี้ยงเชื้อในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีกลีเซอรอลเป็น แหล่งการ์บอน พีเอชของอาหารเลี้ยงเชื้อ 7. สำหรับเชื้อ CNA1 และ 6.0 สำหรับเชื้อ CNL3 และ ศึกษาการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสที่อุณหภูมิ 30, 37, 40 และ 4 องศาเซลเซียส ผล การทดลองดังแสดงใน Figure 14 พบว่าอุณหภูมิที่เหมาะสมต่อการเติบโตและการผลิตเอนไซม์ ้คอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 คืออุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส โดยให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูง ้สุดเท่ากับ 23.07 ยูนิตต่อมิลลิลิตร และเมื่ออุณหภูมิสูงกว่า 37 องศาเซลเซียส พบว่าการเติบโตและ การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อลคลงเล็กน้อย สำหรับอุณหภูมิที่เหมาะสมต่อการเติบโตและ การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อ CNL3 คืออุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เช่นเดียวกับเชื้อ CNA1 โดยให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 7.13 ยูนิตต่อมิลลิลิตร การเติบโตและการผลิต เอนไซม์กอลลาจิเนสจะต่ำลงเมื่ออุณหภูมิสูงขึ้นเป็นผลเนื่องมาจากจุลินทรีย์ไม่สามารถเติบโตได้ที่ ้อุณหภูมิสูงและเอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตขึ้นจะสูญเสียความคงตัวที่อุณหภูมิสูง ซึ่งสอดคล้องกับ รายงานของ Sharmin และคณะ (200) ที่ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจาก เชื้อ Bacillus amovivorus WP พบว่าอุณหภูมิที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์โปรติเอสและการ เติบโตของเชื้อสูงสุดที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส จากรายงานการศึกษาผลของอุณหภูมิต่อการผลิต เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus sp. I-312 พบว่าอุณหภูมิที่เหมาะสมต่อการผลิตเอนไซม์ คอลลาจิเนสคืออุณหภูมิ 32 องศาเซลเซียส (Joo and Chang, 200) นอกจากนี้ยังมีงานวิจัยของ Gupta และ Khare (2007) พบว่าอุณหภูมิต่ำในช่วง 2 -28 องศาเซลเซียส เหมาะสมกับการผลิต เอนไซม์โปรติเอส จากเชื้อ Pseudomonas aeruginosa PseA พบว่าอุณหภูมิที่เหมาะสมสำหรับการ ผลิตเอนไซม์โปรติเอสคืออุณหภูมิ 2 องศาเซลเซียส และจากการศึกษาของ Laxman และคณะ (200) ที่ศึกษาการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ Conidiobolus coronatus พบว่าอุณหภูมิที่ เหมาะสมสำหรับการผลิตเอนไซม์โปรติเอสกืออุณหภูมิ 28 องศาเซลเซียส และการผลิตเอนไซม์ ้โปรติเอสจะลคลงเมื่อบ่มที่อุณหภูมิสูงกว่า 37 องศาเซลเซียส และเมื่อบ่มที่อุณหภูมิ 0 องศาเซลเซียส พบว่าไม่มีการเติบโตและการผลิตเอนไซม์โปรติเอส



Figure 14. Effect of incubation temperature on growth and collagenase production by CNA1 strain (a) and CNL3 strain (b). Samples were withdrawn after incubation for 48 h. Different letters in the same parameter indicate significant difference (p<0.0).

2.4 ความเข้มข้นที่เหมาะสมของแหล่งคาร์บอนในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

จากการทดลองศึกษาแหล่งการ์บอนที่เหมาะสมพบว่ากลีเซอรอลเหมาะสมในการ ผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 และ CNL3 เมื่อศึกษากวามเข้มข้นของกลีเซอรอลที่ระดับ กวามเข้มข้นร้อยละ 0-1. น้ำหนักต่อปริมาตร พีเอชของอาหารเลี้ยงเชื้อ 7. สำหรับเชื้อ CNA1 และ 6.0 สำหรับเชื้อ CNL3 และบ่มเชื้อทั้งสองที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส Figure 1 แสดงการเติบโต และการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 เมื่อใช้กวามเข้มข้นกลีเซอรอลต่างกัน ผลการ ทดลองพบว่าเชื้อ CNA1 มีการเติบโตและการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสสูงสุดที่ 48 ชั่วโมง การ เติบโตและการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสเพิ่มขึ้นเมื่อมีการเติมกลีเซอรอล โดยที่กวามเข้มข้นกลีเซ อรอลร้อยละ 0. ให้การเติบโตสูงสุดและไม่แตกต่างกับที่กวามเข้มข้นร้อยละ 1.0 โดยให้ก่าการ ดูดกลืนแสงที่ 660 นาโนเมตร ในช่วง .87- .92 และพบว่าการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสมี กวามสัมพันธ์กับการเติบโตของเชื้อ CNA1 โดยที่กวามเข้มข้นของกลีเซอรอลร้อยละ 0. ให้การ

ระดับความเข้มข้นของกลีเซอรอลร้อยละ 1.0 แต่การเพิ่มความเข้มข้นของกลีเซอรอลเป็นร้อยละ 1. ทำให้เกิดการยับยั้งการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส โดยการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเน ้สลุดลงและ ไม่แตกต่างอย่างมีนัยสำคัญกับชุดการทุดลองที่ไม่เติมกลีเซอรอล จาก Figure 16 แสดง การเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อ CNL3 ที่ความเข้มข้นกลีเซอรอลต่างกัน ผล การทคลองพบว่าเชื้อ CNL3 มีการเติบโตและการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสสูงสุดหลังจากบ่มเป็น ้เวลา 24 ชั่วโมง การเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสเพิ่มขึ้นเมื่อมีการเติมกลีเซอรอล โดยที่ ้ความเข้มข้นของกลีเซอรอลร้อยละ 0. พบว่าเชื้อ CNL3 มีการเติบโตสูงสุดโดยให้ก่าการดูดกลืน แสงที่ 660 นาโนเมตร เท่ากับ 2.601 และพบว่าการผลิตเอน ไซม์คอลลาจิเนสมีความสัมพันธ์กับการ ้เติบโตของเชื้อ CNL3 โดยที่ความเข้มข้นของกลีเซอรอลร้อยละ 0. ให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเน ้สสูงสุดเท่ากับ 9.47 ยูนิตต่อมิลลิลิตร และพบว่ามีการยับยั้งการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส โดยสารตั้ง ้ต้น โดยการเติบโตและการผลิตเอนไซม์ คอลลาจิเนสลดลงเมื่อเพิ่มความเข้มข้นกลีเซอรอลจนลึง ้ร้อยละ 1. เช่นเดียวกับเชื้อ CNA1 และจากผลการทดลองพบว่าการเติบโตและการผลิตเอนไซม์ ้คอลลาจิเนสของทั้งสองเชื้อเมื่อไม่มีการเติม กลีเซอรอลเป็นแหล่งคาร์บอน เชื้อทั้งสองสามารถ ้เติบโตและผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสได้ แต่การเติบโตของเชื้อทั้งสองจะต่ำกว่าชุดที่มีการเติมกลีเซ ้อรอล โดยในชุดการทดลองที่ไม่เติมกลีเซอรอล พบว่าเชื้อ CNA1 จะมีการเติบโตจนถึง 36 ชั่วโมง แต่หลังจากชั่วโมงที่ 36 การเติบโตของเชื้อ CNA1 จะคงที่



Figure 1 . Effect of glycerol concentration on growth (a) and collagenase production (b) from CNA1 incubated at 37 $^{\circ}$ C.

สำหรับเชื้อ CNL3 จะมีการเติบโตจนถึง 6 ชั่วโมง และหลังจากชั่วโมงที่ 6 การเติบโตของเชื้อ CNL3 จะลดลง เนื่องจากในช่วงแรกเชื้อจะมีสารอาหารจากยีสต์สกัดทำให้สามารถเติบโตได้หลังจากนั้น สารอาหารก็จะลดลงและไม่เพียงพอที่จะนำไปสร้างเซลล์ได้ ซึ่งทำให้การเติบโตและการผลิต เอนไซม์ของเชื้อลดลงนอกจากนี้ยังพบว่าเชื้อ CNL3 มีการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสน้อยกว่าเชื้อ CNA1 ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากพีเอชในการวัดกิจกรรมของเอนไซม์ต่างกัน โดยเชื้อ CNA1 ที่กัดแยก



Figure 16. Effect of glycerol concentration on growth (a) and collagenase production (b) from CNL3 incubated at 37 $^{\circ}$ C.

จากอาหารที่มีพีเอชเป็นกลางจะวัดกิจกรรมที่พีเอช 7. และเชื้อ CNL3 ที่คัดแยกจากอาหารที่มีพีเอช เป็นกรด จะวัดกิจกรรมที่พีเอช 4.8 จากการศึกษาผลความเข้มข้นที่เหมาะสมของกลีเซอรอล สอดคล้องกับรายงานการศึกษาผลของความเข้มข้นของกลีเซอรอลต่อการผลิตเอนไซม์โปรติเอส จากเชื้อ *Pseudomonas aeruginosa* PseA ที่พบว่าการผลิตเอนไซม์โปรติเอสสูงสุดที่ระดับความ เข้มข้นของกลีเซอรอลร้อยละ 0.7 และมีการยับยั้งโดยกลีเซอรอล ซึ่งการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส เพิ่มขึ้นเมื่อความเข้มข้นของกลีเซอรอลเพิ่มขึ้นเป็นร้อยละ 0.7 และการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเน สจะลดลงเมื่อเพิ่มความเข้มข้นกลีเซอรอลจนถึงร้อยละ 1. (Gupta and Khare, 2007)

2.5 ความเข้มข้นที่เหมาะสมของเจลาตินในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

จุลินทรีย์ส่วนใหญ่ใช้แหล่งในโตรเจนในการผลิตกรดอะมิโน กรดนิวคลีอิก โปรตีน และองค์ประกอบของผนังเซลล์ โดยเอนไซม์โปรติเอสประกอบด้วยในโตรเจนร้อยละ 1 .6 และการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจะขึ้นอยู่กับแหล่งในโตรเจนในอาหารเลี้ยงเชื้อ (Thumar and Singh, 2007) ในการศึกษาครั้งนี้ใช้เจลาตินเป็นแหล่งในโตรเจนในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส โดยศึกษา ความเข้มข้นที่เหมาะสมของเจลาตินต่อการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสในช่วงความเข้มข้นร้อยละ 0. -2.0 น้ำหนักต่อปริมาตร โดยเลี้ยงเชื้อในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีกลีเซอรอลเป็นแหล่งการ์บอนความ เข้มข้นร้อยละ 0. น้ำหนักต่อปริมาตร พีเอชของอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีกลีเซอรอลเป็นแหล่งการ์บอนความ เข้มข้นร้อยละ 0. น้ำหนักต่อปริมาตร พีเอชของอาหารเลี้ยงเชื้อ 7. สำหรับเชื้อ CNA1 และ 6.0 สำหรับเชื้อ CNL3 และบ่มเชื้อทั้งสองที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 17 และ Figure 18 พบว่าการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 สูงสุด หลังจากบ่มเป็นเวลา 48 ชั่วโมง การเพิ่มความเข้มข้นของเจลาตินจากร้อยละ 0. เป็น 1.0 ทำให้การ เติบโตของเชื้อ CNA1 และ CNL3 เพิ่มสูงขึ้น แต่การเติบโตจะลดค่ำลงเมื่อความเข้มข้นสูงกว่าร้อย ละ 1. และพบว่าการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 มีการผลิตสูงขึ้นเมื่อเพิ่มความ เข้มข้นของ เจลาติน โดยพบว่าที่ความเข้มข้นของเจลาตินร้อยละ 1.0ให้การผลิตเอนไซม์

คอลลาจิเนสเท่ากับ 20.99 ยูนิตต่อมิลลิลิตร ซึ่งไม่แตกต่างจากที่ความเข้มข้นของเจลาตินร้อยละ 1. และ 2.0 มากนัก จึงเลือกความเข้มข้นของเจลาตินร้อยละ 1.0 ในการศึกษาต่อไป สำหรับเชื้อ CNL3 พบว่าการเติบโตและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสของเชื้อ CNA1 สูงสุดหลังจากบ่มเป็นเวลา 24 ชั่วโมง (Figure 18) การเพิ่มความเข้มข้นของเจลาตินจากร้อยละ 0. เป็น 1.0 จะทำให้การเติบโตเพิ่ม สูงขึ้น แต่การเติบโตจะลดต่ำลงเมื่อความเข้มข้นสูงกว่าร้อยละ 1. และพบว่าการผลิตเอนไซม์ ้คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 มีการผลิตสูงขึ้นเมื่อเพิ่มความเข้มข้นของเจลาตินเช่นเคียวกับเชื้อ CNA1 ที่ความเข้มข้นของเจลาตินร้อยละ 1.0 ให้การผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสเท่ากับ 9.77 ยูนิตต่อมิลลิลิตร และเมื่อเพิ่มความเข้มข้นของเจลาตินเป็นร้อยละ 2.0 ให้การผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสสูงสุดเท่ากับ 10.84 ยูนิตต่อมิลลิลิตร แต่เมื่อพิจารณาปริมาณแหล่งใน โตรเจนที่เพิ่มขึ้นเป็น 2 เท่า แต่กิจกรรม เอนไซม์คอลลาจิเนสเพิ่มขึ้นเพียงเล็กน้อย ซึ่งไม่แตกต่างจากผลของความเข้มข้นของเจลาตินที่ ร้อยละ 1.0 และ 1. มากนัก จึงเลือกความเข้มข้นของเจลาตินที่ต่ำกว่าแต่ให้กิจกรรมเอนไซม์สูงคือ ้ร้อยละ 1.0 ในการศึกษาต่อไปเช่นเดียวกับเชื้อ CNA1 นอกจากนี้ยังพบว่าการเติบโตของเชื้อ CNA1 และ CNL3 จะถูกยับยั้งที่กวามเข้มข้นของเจลาตินสูง เนื่องมาจากเมื่อกวามเข้มข้นของเจลาตินสูงจะ ้มีผลต่อความหนืดของอาหารเลี้ยงเชื้อทำให้การแพร่ของอากาศลดลง นอกจากนี้เชื้อยังสัมผัสกับ ้อาหารเลี้ยงเชื้อลคลงด้วย จากรายงานการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Bacillus sp.นอกจากนี้เชื้อ ้ยังสัมผัสกับอาหารเลี้ยงเชื้อลคลงด้วย จากรายงานการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Bacillus sp.



Figure 17. Effect of gelatin concentration on growth (a) and collagenase production (b) from CNA1 incubated at 37 $^{\circ}$ C.

โดยใช้เจลาตินเป็นแหล่งในโตรเจน พบว่าการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจะสูงในช่วงความเข้มข้นของ เจลาตินร้อยละ 0-2 (Patel et al., 200) ซึ่งสอดคล้องกับรายงานการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Salinivibrio genus ที่มีการผลิตสูงขึ้นเมื่อมีการเพิ่มความเข้มข้นของเจลาตินจากร้อยละ 1 ถึง 2 (Lama et al., 200) และจากการศึกษาแหล่งในโตรเจนในการผลิตเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Streptomyces clavuligerus Mit-1 พบว่าเจลาตินให้การผลิตเอนไซม์โปรติเอสสูงสุด โดยให้การผลิต 100 ยูนิตต่อมิลลิลิตร ที่ระดับความเข้มข้นร้อยละ 1 (Thumar and Singh, 2007) และจากงานวิจัยของ Patel และคณะ (200) พบว่าเจลาตินเป็นแหล่งอินทรีย์ในโตรเจนที่เป็นตัวชักนำให้มีการผลิต เอนไซม์โปรติเอสได้ดีสำหรับเชื้อ Bacillus sp.



Figure 18. Effect of gelatin concentration on growth (a) and collagenase production (b) from CNL3 incubated at 37 $^{\circ}$ C.

3. การศึกษาสมบัติของเอนไซม์คอลลาจิเนส

ศึกษาสมบัติของเอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตได้จากเชื้อ CNA1 และ CNL3 โดยนำ สารละลายเอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตได้ทำบริสุทธิ์บางส่วนด้วยการตกตะกอนด้วยแอมโมเนียม ซัลเฟตร้อยละ 80 และนำมาทดสอบสมบัติของเอนไซม์คอลลาจิเนส

3.1 การทดสอบพีเอชที่เหมาะสมในการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนส

การเร่งปฏิกิริยาโคยเอนไซม์จะขึ้นอย่กับความเข้มข้นของไฮโครเจนไอออน (H⁺) การเปลี่ยนแปลงพีเอชจะมีผลต่อการแตกตัวของหมู่แขนงข้าง R ของกรคอะมิโนที่อยู่บริเวณ แอกทีฟของของเอนไซม์ที่จำเป็นต่อการเร่งปฏิกิริยาของเอนไซม์ (พัชรา วีระกะลัส. 2-43) การศึกษาผลของสารละลายบัฟเฟอร์ที่พีเอชต่างๆ ต่อกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 โดยใช้สารละลายเอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผ่านการทำให้บริสทธิ์บางส่วนมา ทคสอบกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสในช่วงพีเอช 4–9 โคยใช้สารละลาย อะซิเตทบัฟเฟอร์ เข้มข้น 0.1 โมลาร์ (พีเอช 4- 6) ฟอสเฟตบัฟเฟอร์เข้มข้น 0.1 โมลาร์ (พีเอช 6-7) และทริสไฮโคร-คลอริกบัฟเฟอร์เข้มข้น 0.1 โมลาร์ (พีเอช 7-9) ผลการทคลองคังแสคงใน Figure 19 จาก Figure ี่ 19a พบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 ที่คัดแยกจากอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอชเป็นกลางมี ้กิจกรรมสูงสุดที่พีเอช 7ในสารละลายทริสไฮโครคลอริกบัฟเฟอร์เข้มข้น 0.1 โมลาร์ และพบว่า เอนไซม์จะทำงานได้ดีในช่วงพีเอช 6-8 โดยมีกิจกรรมลดลงเหลือร้อยละ 73.9 ที่พีเอช 6 และร้อยละ 86.7 ที่พีเอช 8 ซึ่งค่าพีเอชจะมีผลต่อปริมาณของสับสเตรทที่อยู่ในรูปของไอออนที่สามารถจับกับ เอนไซม์ได้ เนื่องจากสับสเตรทอาจแตกตัวได้ ซึ่งเอนไซม์มีความจำเพาะต่อสับสเตรทที่อยู่ในสภาพ ใอออนแบบใดแบบหนึ่งเท่านั้น (พัชรา วีระกะลัส, 2–43) จากรายงานการทดลอง Nagano และ To (1999) ที่ศึกษาพีเอชที่เหมาะสมต่อกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus subtilis FS-2 ที่คัดแยกได้จากน้ำปลา พบว่าเอนไซม์มีกิจกรรมสูงสุดที่พีเอช 9.0 จากผลการทดลองของ Kanayama และ Sakai (200) ที่ศึกษาผลของพีเอชที่เหมาะสมต่อกิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอส ้จากเชื้อ Microbacterium liquefaciens พบว่าช่วงของพีเอชที่เหมาะสมต่อการทำงานของเอนไซม์ ้โปรติเอสคือ พีเอช . -7.0 และเอนไซม์โปรติเอสมีกิจกรรมลดลงเหลือร้อยละ 40 เมื่ออยู่ภายใต้ ้สภาวะที่เป็นค่าง (พีเอช 9.0) สำหรับผลของพีเอชต่อกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 ที่คัคแยกจากอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอชเป็นกรด ผลการทดลองพบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสจาก เชื้อ CNL3 ทำงานได้ดีที่สุดที่พีเอช 6 ในสารละลายอะซิเตทบัฟเฟอร์เข้มข้น 0.1 โมลาร์ (Figure 19b) และเอนไซม์มีกิจกรรมสูงในช่วงพีเอชที่เป็นกรคระหว่างพีเอช 4-6 โดยกิจกรรมของเอนไซม์ คอลลาจิเนสลคลงเหลือมากกว่าร้อยละ 90 ที่พีเอช 4 จากรายงานของ Kawahara และคณะ (1993) ที่ ้ศึกษาผลของพีเอชต่อกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus alvei DC-1 ที่เลี้ยงใน

อาหารที่มีคอลลาเจนเป็นแหล่งในโตรเจน พบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสมีกิจกรรมสูงในช่วงพีเอช 4. 6.0 และ 7.0 ซึ่งเป็นเอนไซม์ที่สามารถทำงานได้ในสภาวะที่มีพีเอชเป็นกรค จากรายงานของ Sela และคณะ (1998) ที่ศึกษาผลของพีเอชต่อกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ *Bacillus cereus* ที่เลี้ยงในอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีคอลลาเจนเป็นสับสเตรท พบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสมีกิจกรรมสูง ในช่วงพีเอช .4-8.2 และ 8.9-9.3 โดยพบว่ากิจกรรมของเอนไซม์ลคลงร้อยละ 0 เมื่อพีเอชมีก่าต่ำ กว่า .4 และช่วงพีเอช 9.4-10.2 ไม่พบกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส



Figure 19. Effect of pH on activity of collagenase from CNA1 strain (a) and CNL3 strain (b) at 37 °C.

3.2 การทดสอบอุณหภูมิที่เหมาะสมในการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนส

การศึกษาผลของอุณหภูมิต่อกิจกรรมการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 ในช่วงอุณหภูมิ 30-60 องศาเซลเซียส ผลการทดลองดังแสดงใน Figure 20 พบว่าการเพิ่มอุณหภูมิสูงขึ้นทำให้กิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 เพิ่มสูงขึ้น ทั้งนี้ ้อาจเนื่องมาจากเอนไซม์คอลลาจิเนสสามารถจับกับสับสเตรท (เจลาติน) ได้มากขึ้น และพบว่า เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 มีกิจกรรมสูงในช่วงอุณหภูมิ 37- 0 องศาเซลเซียส โคยมี ้กิจกรรมสูงสุดที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส และจากนั้นการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนสจะลด ้ลงเล็กน้อย โดยที่อุณหฏมิ 0 องศาเซลเซียส เอนไซม์มีกิจกรรมการทำงานสูงกว่าร้อยละ 90 ดัง แสดงใน Figure 20a สำหรับการทำงานของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 พบว่าเอนไซม์มี กิจกรรมสูงในช่วงอุณหภูมิ 37-4 องศาเซลเซียส โดยกิจกรรมเอนไซม์จะสูงขึ้นเมื่อเพิ่มอุณหภูมิ ้สูงขึ้นและสูงสุดที่อุณหภูมิ 40 องศาเซลเซียส ดังแสดงใน Figure 20b และเมื่ออุณหภูมิสูงกว่า 40 ้องศาเซลเซียส กิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจะลคลงเล็กน้อย โดยที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เอนไซม์ยังคงมีกิจกรรมการทำงานเหลือสูงกว่าร้อยละ 9 และที่อุณหภูมิ 0 องศาเซลเซียส เอนไซม์ยังคงมีกิจกรรมการทำงานเหลือสูงกว่าร้อยละ 80 ซึ่งการเพิ่มอุณหภูมิจะช่วยเพิ่มพลังงาน ้งลน์ที่โมเลกุลของสารส่งผลให้เกิดการชนกันในปฏิกิริยาได้มากขึ้นต่อหน่วยเวลา สำหรับปฏิกิริยา ้ของเอนไซม์ก็เช่นกัน อย่างไรก็ตามเนื่องจากเอนไซม์เป็นสารประกอบเชิงซ้อนของโปรตึนและ กิจกรรมการเร่งปฏิกิริยาจะเกิดเนื่องจากโครงสร้างตติยภูมิ (tertiary structure) เรียงตัวอย่างมี ระเบียบในทิศทางที่จะต้องจับกับสับสเตรทที่บริเวณจับและบริเวณเร่งปฏิกิริยา ดังนั้นหากเพิ่ม อุณหภูมิในการทำปฏิกิริยาของเอนไซม์สูงเกินไป กิจกรรมของเอนไซม์จะลคลงอย่างรวคเร็ว เนื่องจากโครงสร้างของเอนไซม์ระดับตติยภูมิเป็นโครงสร้างที่ละเอียดอ่อนมาก โดยมีพันธะอ่อนที่ ้ไม่ใช่พันธะ โควาเลนต์จำนวนมาก เมื่ออุณหภูมิในการทำปฏิกิริยาสูง จะทำให้โมเลกุลของสาร ปฏิกิริยามีพลังงานมากเกินไปจนทำให้โครงสร้างตติยภูมิของเอนไซม์เสียหาย (disrupt) มีผลให้ เอนไซม์เสียสภาพธรรมชาติและสูญเสียกิจกรรมไป (ปราณี อ่านเปรื่อง, 2 47) ซึ่งผลการศึกษา อุณหภูมิที่เหมาะสมในการทำงานของเอนไซม์คอลลา จิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 สอดคล้อง กับรายงานของ Kanayama และ Sakai (200) ที่ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อกิจกรรมของเอนไซม์โปรติ เอสจากเชื้อ Microbacterium liquefaciens และพบว่าเอนไซม์โปรติเอสมีกิจกรรมการทำงานสูง ในช่วงอุณหภูมิ 37-42 องศาเซลเซียส จากรายงานของ Nagano และ To (1999) ที่ศึกษาผลของ อุณหภูมิต่อกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus subtilis FS-2 พบว่าเอนไซม์คอลลา จิเนสมีกิจกรรมการทำงานสูงที่อุณหภูมิ 0 องศาเซลเซียส นอกจากนี้ Lama และคณะ(200) ยัง รายงานว่าเอนไซม์โปรติเอสที่มีกิจกรรมที่อุณหภูมิสูงจากเชื้อ *Salinivibrio* genus มีกิจกรรมการ

ทำงานสูงที่อุณหภูมิสูงถึง 60 องศาเซลเซียส เช่นเดียวกับการศึกษาของ Joo และ Chang (200) ที่ ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อกิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ *Bacillus* sp. I-312 และพบว่า เอนไซม์โปรติเอสมีกิจกรรมการทำงานสูงที่อุณหภูมิสูงถึง 60-6 องศาเซลเซียส แต่กิจกรรมของ เอนไซม์โปรติเอสจะลดลงอย่างรวดเร็วเมื่ออุณหภูมิสูงถึง 70 องศาเซลเซียส



Figure 20. Effect of temperature on activity of collagenase from CNA1 strain (a) at pH 7.0 and CNL3 strain (b) at pH 6.0.

3.3 การทดสอบความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสที่พีเอชต่างๆ

จากผลการทคสอบความคงตัวของเอนไซม์กอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 โดยบ่มสารละลายเอนไซม์คอลลาจิเนสในสารละลายบัฟเฟอร์พีเอช 4-9 ที่อุณหภูมิที่เหมาะสมต่อ การทำงานของเอนไซม์คือที่ 4 และ 40 องศาเซลเซียส ตามลำคับ เป็นเวลา 60 นาที จากนั้นนำมาวัค ้กิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนสที่เหลือ จาก Figure 21a พบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 ที่คัดแยกจากอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอชเป็นกลางมีความคงตัวสูงในช่วงพีเอช 6-8 โดยมี ้กิจกรรมที่เหลือสูงกว่าร้อยละ 80 ที่ช่วงพีเอชคังกล่าว เมื่อบ่มเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 ในสารละลายบัฟเฟอร์ที่มีพีเอช 4 หรือ 9 ความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสจะลดลงเหลือเพียง ร้อยละ 37.7 และร้อยละ 9.1 ตามลำคับ จาก Figure 21b พบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 ที่คัดแยกจากอาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอชเป็นกรคมีความคงตัวสูงในช่วงพีเอช -7 โดยมีกิจกรรมที่ ้เหลือสูงกว่าร้อยละ 80 ในช่วงพีเอชดังกล่าว และพบว่าเมื่อบ่มในสารละลายบัฟเฟอร์ที่พีเอช 4 และ ความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสจะลดลงเหลือร้อยละ 42. และร้อยละ 9 .9 ตามลำคับ และ เมื่อบุ่มเอนไซม์คอลลาจิเนสในสารละลายบัฟเฟอร์ที่มีพีเอช 9 ความคงตัวของเอนไซม์คอลลา ้จิเนสจะลดลงเหลือร้อยละ 41. พีเอชมีผลต่อความคงตัวของเอนไซม์โดยที่ก่าความเป็นกรคสูง ้กิจกรรมของเอนไซม์จะลคลงเนื่องจากเอนไซม์เป็นโปรตีน ซึ่งที่พีเอชต่ำหรือสูงเกินไปจะทำให้ ้ถักษณะ โครงสร้างของเอนไซม์เปลี่ยนไปและเสียสภาพ ส่งผลให้ประสิทธิภาพในการทำงานของ เอนไซม์หรือการจับกับสับสเตรทลคลงด้วย จากผลการทคลองพบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 มีความคงตัวที่พีเอชต่ำได้สูงเอนไซม์จากเชื้อ CNA1 ซึ่งเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 ้ถือว่ามีศักยภาพในการประยุกต์ใช้สกัดคอลลาเงนในสภาวะที่เป็นกรดได้ ผลการศึกษาความคงตัว ของเอนไซม์คอลลาจิเนส สอดคล้องกับรายงานของ Kanayama และ Sakai (200) ที่ศึกษาผลของพี เอชต่อความคงตัวของเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Microbacterium liquefaciens และพบว่าเอนไซม์ ์ โปรติเอสมีความคงตัวในช่วงพีเอช 3-9 และรายจากงานของ Joo และ Chang (200) ที่ศึกษาผลของ พีเอชต่อกวามกงตัวของเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ *Bacillus* sp. I-312 พบว่าเอนไซม์ โปรติเอสมี ความคงตัวในช่วงพีเอช 4. -12 เมื่อบ่มไว้ 72 ชั่วโมง



Figure 21. Effect of pH on stability of collagenase from CNA1 strain (a) and CNL3 strain (b).

3.4 การทดสอบความคงตัวของเอนใชม์คอลลาจิเนสที่อุณหภูมิต่างๆ

การศึกษาความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 โดยบ่ม ในช่วงอุณหภูมิ 4- องศาเซลเซียส เป็นเวลา 60 นาที แล้วนำมาหากิจกรรมของเอนไซม์คอลลา จิเนสที่เหลือ ผลการทคลองดังแสดงใน Figure 22a พบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 มี ความคงตัวในช่วงอุณหภูมิ 4-40 องศาเซลเซียส โดยมีความคงตัวมากกว่าร้อยละ 80 เมื่อบ่มที่ อุณหภูมิต่ำกว่า 40 องศาเซลเซียส แต่เมื่ออุณหภูมิเพิ่มสูงขึ้นความคงตัวของเอนไซม์จะลดลงอย่าง รวดเร็ว โดยที่อุณหภูมิ องศาเซลเซียส พบว่ามีกิจกรรมเหลืออยู่เพียงร้อยละ 28.6 จาก Figure 22b ที่แสดงความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 พบว่าเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 มีความคงตัวในช่วงอุณหภูมิ 4-37 องศาเซลเซียส โดยเอนไซม์มีความคงตัวมากกว่าร้อยละ 80 ที่อุณหภูมิต่ำกว่า 37 องศาเซลเซียส แต่เมื่ออุณหภูมิเพิ่มสูงกว่า 37 องศาเซลเซียส ความคงตัวของ เอนไซม์จะลดลงอย่างรวดเร็ว และเมื่อบ่มเอนไซม์ที่อุณหภูมิ องศาเซลเซียส พบว่ามีกิจกรรม เหลืออยู่เพียงร้อยละ 18. ความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสลดลงอย่างรวดเร็วเมื่ออยู่ในที่ที่มี อุณหภูมิสูง เนื่องจากเอนไซม์เป็นโปรตีนเมื่อถูกเก็บไว้ที่อุณหภูมิสูงจะทำให้โครงสร้างสามมิติของ เอนไซม์เปลี่ยนไป ส่งผลให้ประสิทธิภาพในการทำงานของเอนไซม์หรือการจับกับสับสเตรทลดลง อีกทั้งเอนไซม์คอลลาจิเนสเป็นเอนไซม์ที่ย่อยโปรตีนจึงสามารถย่อยสลายตัวเองได้ (autolysis) (Kanayama and Sakai, 200)



Figure 22. Effect of temperature on stability of collagenase from CNA1 strain (a) at pH 7.0 and CNL3 strain (b) at pH 6.0.
โดยเอนไซม์กอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 มีกวามกงตัวต่ออุณหภูมิใกล้เกียงกัน Gupta และกณะ (200) ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อกวามกงตัวของเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Bacillus sp. พบว่าเอนไซม์โปรติเอสมีกิจกรรมเหลืออยู่ร้อยละ 8 เมื่อบ่มที่อุณหภูมิ 0 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 40 นาที และเอนไซม์โปรติเอสมีกิจกรรมเหลืออยู่ร้อยละ 18 ที่อุณหภูมิ 0 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 40 นาที และเอนไซม์โปรติเอสมีกิจกรรมเหลืออยู่ร้อยละ 18 ที่อุณหภูมิ 0 องศาเซลเซียส เช่นเดียวกันกับการทดลองของ Kanayama และ Sakai (200) ที่ศึกษาผลของอุณหภูมิต่อกวามคงตัว ของเอนไซม์โปรติเอสจากเชื้อ Microbacterium liquefaciens พบว่าเอนไซม์โปรติเอสมีกวามคงตัว มากกว่าร้อยละ 60 ที่อุณหภูมิต่ำกว่า 30 องศาเซลเซียส แต่เมื่ออุณหภูมิเพิ่มสูงกว่า 40 องศาเซลเซียส เอนไซม์จะสูญเสียกิจกรรมหมด แต่เมื่อเก็บเอนไซม์ไว้ที่ -80 ถึง 0 องศาเซลเซียส พบว่าไม่มีการ สูญเสียกิจกรรมของเอนไซม์โปรติเอส นอกจากนี้จากงานวิจัยของ Nagano และ To (1999) ที่ศึกษา ผลของอุณหภูมิต่อกวามกงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ Bacillus subtilis FS-2 พบว่า เอนไซม์กอลลาจิเนสมีกิจกรรมเหลือร้อยละ 1 เมื่อบ่มที่อุณหภูมิ 60 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 30 นาที

4. การประยุกต์ใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสในการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอน

4.1 การศึกษาการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอน

้งากการศึกษาการสกัดคอลลาเงนงากหนังปลาแซลมอนโดยการใช้เอนไซม์ คอลลาจิเนสที่ผลิตจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 การใช้กรคอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ และการ ใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสสกัดหลังจากการสกัดด้วยกรดอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ ผลการ ทดลองคังแสคงใน Table 7 พบว่าคอลลาเจนที่ได้จากการสกัคทั้งสามวิธีมีลักษณะเป็น เจลใส ไม่ ้ละลายน้ำ เมื่อนำไปทำแห้งเยือกแข็งพบว่าการสกัด โดยใช้เอนไซม์กอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 ให้ ผลผลิตคอลลาเจนร้อยละ 3.70 โดยน้ำหนักแห้ง และการสกัด โดยใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 ให้ผลผลิตคอลลาเจนร้อยละ 2.26 โดยน้ำหนักแห้ง ซึ่งน้อยกว่าการสกัดโดยใช้กรคอะซิติก ความเข้มข้น 0. โมลาร์ ที่ให้ผลผลิตคอลลาเจนร้อยละ 36. 1 โดยน้ำหนักแห้ง ในการสกัดคอลลา เจนจากหนังปลาที่ผ่านการสกัคด้วยกรดอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ แล้วด้วยเอนไซม์คอลลา ้จิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 ให้ผลผลิตคอลลาเจนทั้งหมคร้อยละ 4. 6 โดยน้ำหนักแห้ง และ 3.93 โดยน้ำหนักแห้ง ตามถำดับ การสกัดหนังปลาที่ผ่านการสกัดด้วยกรดโดยใช้เอนไซม์คอลลา ้จิเนสจากเชื้อ CNA1 และเชื้อ CNL3 ให้ผลผลิตคอลลาเจนสูงกว่าการสกัดโดยใช้เอนไซม์คอลลา ้จิเนสจากเชื้อ CNA1 และเชื้อ CNL3 เพียงอย่างเดียว เนื่องมาจากหนังปลาที่ผ่านการถูกย่อยด้วยกรด ้แล้วทำให้โครงสร้างหนังปลายุ่ยขึ้นและทำให้เอนไซม์คอลลาจิเนสสามารถย่อยหนังปลาได้ง่ายขึ้น ้นอกจากนี้ยังพบว่าการใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 จะให้ผลผลิตคอลลาเจนสูงกว่าการ

สกัดโดยใช้เอนไซม์กอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 แสดงให้เห็นว่าเอนไซม์กอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 มีความสามารถในการสกัดได้ดีกว่าเอนไซม์กอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 จากรายงานการศึกษาการ สกัดกอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอนโดยการใช้กรดและการใช้กรดร่วมกับเอนไซม์เปปซิน พบว่า การใช้กรดอะซิติกกวามเข้มข้น 0. โมลาร์ให้ผลผลิตกอลลาเจนร้อยละ 33.8 โดยน้ำหนักเปียก และ การใช้เอนไซม์เปปซินหลังจากการสกัดด้วยกรดแล้วให้ผลผลิตกอลลาเจนทั้งหมดเพิ่มขึ้นเป็นร้อย ละ 9.2 โดยน้ำหนักเปียก (Aidos et al., 1999) จากการรายงานการสกัดกอลลาเจนจากหนังของปลา ตาโตโดยการใช้กรดอะซิติกกวามเข้มข้น 0. โมลาร์ ได้ผลผลิตร้อยละ 9 โดยน้ำหนักเปียก และการ ใช้เอนไซม์เปปซินหลังจากการใช้กรดอะซิติกกวามเข้มข้น 0. โมลาร์ได้ผลผลิตเพิ่มขึ้นอีกร้อยละ 4.7 โดยน้ำหนักเปียก (Jongjareonrak et al., 200) การสกัดกอลลาเจนจากหนังปลาการ์พโดยการใช้ เอนไซม์เปปซินหลังจากการสกัดด้วยกรดอะซิติกกวามเข้มข้น 0. โมลาร์ได้ผลผลิตเพิ่มขึ้นอีกร้อยละ 4.6 โดยน้ำหนักแห้ง (Zhang et al., 2007) และการศึกษาการสกัดกอลลาเจนจากหนังปลา channel catfish โดยการใช้กรดอะซิติกกวามเข้มข้น 0. โมลาร์ ได้ผลผลิตร้อยละ 2 .8 โดยน้ำหนักเปียก และการใช้เอนไซม์เปปซินหลังจากการใช้กรดอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ ได้ผลผลิตร้อยละ 2 .8 โดยน้ำหนังเปียก และการใช้เอนไซม์เปปซินหลังจากการใช้กรดอะซิติกลามเข้มข้น 0. โมลาร์ ได้ผลผลิตร้อยละ 2 .8 โดยน้ำหนังเปียก และการใช้เอนไซม์เปปซินหลังจากการใช้กรดอะซิติกลวามเข้มข้น 0. โมลาร์ ได้ผลผลิตร้อยละ 38.4 โดยน้ำหนักเปียก (Liu et al., 2007)

Table 7. Total and yields of collagen by acid extraction and collagenase of CNA1 and CNL3 extraction.

| Treatment | Collagen weight (mg, dry weight) | % (dry weight) |
|--------------------------------------|----------------------------------|----------------|
| Collagenase from CNA1 | 41.3 (7.4) | 3.70 (0.66) |
| Collagenase from CNL3 | 2 .2 (6.) | 2.26 (0. 8) |
| 0. M Acetic acid | 407.6 | 36. 1 |
| Collagenase from CNA1 after treating | 201. (20.1) | 18.0 (1.73) |
| with 0. M Acetic acid | | |
| Collagenase from CNL3 after treating | 184. (1 .4) | 16. 2 (1.38) |
| with 0. M Acetic acid | | |

* In parentheses show control of collagen extraction in 0.1 M tris-HCl buffer and 0.1 M acetate buffer for collagenase of CNA1 and CNL3, respectively.

4.2 การศึกษาการทำโพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ (SDS-PAGE) ของ คอลลาเจนจากหนังปลาแชลมอน

ำกการศึกษาการทำโพลีอะคริลาไมด์เกลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ (SDS-PAGE) ของคอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอน Figure 23 แสดงรูปแบบของคอลลาเจนจาก หนังปลาแซลมอนที่สกัดโดยใช้กรดอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ และการใช้กรดอะซิติกความ เข้มข้น 0. โมลาร์ ร่วมกับการใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 ที่เติมและ ไม่เติม β-mercaptoethanol (βME) การเติม βME เพื่อทำลายพันธะไดซัลไฟด์ (disulfide bonds) ระหว่างหรือภายในโมเลกุลซึ่งหากสายของโปรตีนถูกแยกออกเป็นสายสั้นแสดงถึงการมีพันธะ ใดซัลไฟค์เชื่อมประสานระหว่างสายโมเลกลของโปรตีน ซึ่งการมีพันธะไดซัลไฟค์อาจบอกถึงการ มีกรคอะมิโนซิสเตอีนอย่ภายในโมเลกลและสามารถบ่งชี้ชนิดของคอลลาเจนได้ (Cheung *et al.*, 1983) ผลการทคลองดังแสดงในภาพที่ 23 โดยแถบที่ 1 คือ MW protein markers แถบที่ 2 คือ คอลลาเจนมาตรฐานชนิดที่ 1 จากหนังลกวัว (Calf skin collagen type I) แถบที่ 3. 4 และ คือ คอลลาเจนที่สกัค โดยกรคอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ คอลลาเจนที่สกัค โดยกรคอะซิติกความ เข้มข้น 0. โมลาร์ ร่วมกับการใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตจากเชื้อ CNA1 และคอลลาเจนที่สกัด โดยกรดอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ ร่วมกับการใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตจากเชื้อ CNL3 ตามลำคับ ภายใต้สภาวะที่ไม่เติม βME แถบที่ 6, 7 และ 8 คือคอลลาเจนที่สกัดโดยกรคอะซิติก ้ความเข้มข้น 0. โมลาร์ คอลลาเจนที่สกัคโดยกรคอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ ร่วมกับการใช้ เอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตจากเชื้อ CNA1 คอลลาเจนที่สกัคโคยกรคอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ ร่วมกับการใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสที่ผลิตจากเชื้อ CNL3 ภายใต้สภาวะที่เติม βME จากผล การทำ SDS-PAGE พบว่าเมื่อเติม βME ลงไป ลักษณะแถบที่เกิดขึ้นไม่มีความแตกต่างจากชุดที่ไม่ เติม βME แสดงว่าคอลลาเจนที่สกัดจากทั้งสามชุดการทคลองไม่มีพันธะไคซัลไฟด์เชื่อมระหว่าง ้สายของ โมเลกุล ซึ่งอาจเนื่องมาจากไม่มีกรคอะมิโนซิสเตอีนในโมเลกุล และพบว่าคอลลาเจนทั้ง สามชุดการทดลองประกอบด้วยสายโซ่โพลีเปปไทด์ ซึ่งมี 2 สายที่มีลักษณะเหมือนกันโดยสายโซ่ โพลีเปปไทค์ 2 สายที่มีลักษณะที่เหมือนกันเป็นชนิค lpha1 และอีกหนึ่งสายโซ่เป็น lpha2 คังนั้นสายโซ่ α1 และสายโซ่ α2 เป็นองค์ประกอบหลักของคอลลาเจนทั้งสามชุดการทคลอง และพบว่า องก์ประกอบที่มีขนาดโมเลกุลใหญ่ประกอบด้วย β-components ซึ่งเป็นสายคอลลาเจนสองสายเกิด cross-linked เป็นโมเลกุลที่มีขนาดใหญ่ ซึ่งการเกิดโมเลกุลที่มี cross-linked จะมีเพิ่มสูงขึ้นตามอายุ ้ของสัตว์ (Foegeding *et al.*, 1996) จากผลการทคลองพบว่าแถบ lpha1 ของคอลลาเจนทั้งสามชุดการ ทดลอง จะมีความเข้มของแถบมากกว่าแถบ α_2 อยู่สองเท่า ซึ่งการพบ แถบ α_1 และแถบ α_2 เช่นเดียวกับกอลลาเจนมาตรฐานชนิดที่ 1 (แถบที่ 2) จึงสรุปได้ว่ากอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอน

เป็นคอลลาเจนชนิดที่ 1 (Type I) ซึ่งคล้ายกับคอลลาเจนจากหนังของปลาตาหวาน (Jongjareonrak *et al.*, 200) หนังปลา deep-sea redfish (Wang *et al.*, 2008) และหนังปลา channel catfish (Liu *et al.*, 2007) พบว่ามี 2 แถบคือ α1 และ α2 ซึ่งจำแนกได้เป็นคอลลาเจนชนิดที่ 1 Jongjareonrak และ คณะ (200) รายงานว่าการทำเจลอิเล็กโทรฟอรีซิสของคอลลาเจนชนิดที่ 1 จะพบเพียงสาย α1 และ สาย α2 เท่านั้น และไม่พบสาย α3 อาจเนื่องมาจากไม่สามารถแยกสาย α3 จากสาย α1 ได้จาก การทำเจลอิเล็กโทรฟอรีซิส เมื่อเปรียบเทียบลักษณะของคอลลาเจนที่ได้จากการสกัดด้วยกรดกับ การสกัดด้วยเอนไซม์คอลลาจิเนส พบว่าไม่แตกต่างกัน แต่การใช้เอนไซม์ร่วมกับการใช้กรดจะทำ ให้สามารถสกัดคอลลาเจนได้มากขึ้น ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากเอนไซม์สามารถย่อยพันธะภายในหนัง ปลาได้มากกว่าการย่อยด้วยกรดเพียงอย่างเดียว



Figure 23. SDS PAGE pattern of collagen from salmon skin under reducing and non-reducing condition. Lane 1: high MW protein markers; lane 2: collagen type I; lane 3, 4 and : collagen from acid extraction, collagen from collagenase of CNA1 and collagen from collagenase of CNL3, respectively, under non-reducing condition; lane 6, 7 and 8: collagen from acid extraction, collagen from collagenase of CNA1 and collagen from collagenase of CNL3, respectively, under reducing condition.

บทสรุป

จากการคัดแขกแบกทีเรียที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากตัวอย่างดินรอบ โรงงาน แปรรูปอาหารทะเล ดินรอบตลาดสดกลองเรียนที่มีการปนเปื้อนของเสษเหลือจากปลา และ จากตัวอย่างอาหารหมักปลา เช่น น้ำปลาที่อยู่ระหว่างการหมัก ปลาส้ม ปลาร้า ปลาแป้นแดง ผลการ ทดลองจากการแขกในสภาวะของอาหารเลี้ยงเชื้อ 2 สภาวะ คือ อาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 7. ซึ่ง พบว่ามีเชื้อที่สามารถเติบโตได้ 124 ใอโซเลต และอีกสภาวะหนึ่ง คือ อาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 7. ซึ่ง พบเชื้อ 89 ใอโซเลขต สำหรับการตรวจสอบการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสเชิงคุณภาพโดยดูการเกิด วงใส พบว่าในสภาวะอาหารเลี้ยงเชื้อมีพีเอช 7. พบเชื้อที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสได้มี ทั้งหมด 83 ใอโซเลขต สำหรับการตรวจสอบการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสเชิงคุณภาพโดยดูการเกิด วงใส พบว่าในสภาวะอาหารเลี้ยงเชื้อมีพีเอช 7. พบเชื้อที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสได้มี ทั้งหมด 83 ใอโซเลขต ลำครับการตรวจสอบการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสเชิงคุณภาพโดยดูการเกิด วงใส พบว่าในสภาวะอาหารเลี้ยงเชื้อมีพีเอช 7. เห็งเชื้อที่สามารถผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสได้มี ทั้งหมด 83 ใอโซเลขต ลำครับการตรวจสอบการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสเชิงคุณภาพโดยดูการเกิด เอนไซม์กอลลาจิเนสมีทั้งหมด 62 ใอโซเลต กิดเป็นร้อยละ 70 หลังจากนั้นทำศึกษาการผลิต เอนไซม์กอลลาจิเนสมีทั้งหมด 62 ใจโซเลต กิดเป็นร้อยละ 70 หลังจากนั้นทำศึกษาการผลิต เอนไซม์กอลลาจิเนสสูงปริมาฉในอาหารเหลวพบว่าในสภาวะอาหารเหลวที่มีพีเอช 7. เชื้อ CNA1 ให้การเติบโตของเชื้อและการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสสูงสุด สำหรับในสภาวะอาหารเหลวที่มี พีเอช 4.8 พบว่าเชื้อ CNL3 ให้การเติบโตของเชื้อและการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสสูงสุด ในการกัด แขกแบกทีเรียที่มีความสามารถในการผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสในสภาวะที่พีเอชของอาหารเลี้ยง เชื้อต่างกัน พบว่าในสภาวะที่มีพีเอช 4.8 จะให้การผลิตเอนไซม์กอลลาจิเนสและการเติบโตของเชื้อ แบกทีเรียด่ากว่าในสภาวะที่มีพีลอช 7.

เมื่อนำเชื้อ CNA1 และเชื้อ CNL3 ที่คัดเลือกได้มาบ่งชี้สายพันธุ์ของแบคทีเรียโดย จำแนกลักษณะทางสัณฐานวิทยาและชีวเคมีเบื้องต้นพบว่าแบคทีเรียสายพันธุ์ CNA1 ที่คัดแยกได้ จากตัวอย่างดิน เป็นแบคทีเรียแกรมบวก รูปแท่ง มีสปอร์ และสามารถผลิตเอนไซม์แคทาเลสได้ ส่วนแบคทีเรียสายพันธุ์ CNL3 ที่คัดแยกได้จากตัวอย่างน้ำปลา เป็นแบคทีเรียแกรมลบ รูปแท่ง และ สามารถผลิตเอนไซม์แคทาเลสได้ จากการศึกษาลักษณะทางพันธุกรรมโดยการวิเคราะห์ลำดับเบส บริเวณ 16S rDNA พบว่าเชื้อ CNA1 คือเชื้อ *Bacillus cereus* ซึ่งมีความเหมือน (identities) เท่ากับ 100 เปอร์เซ็นต์ และเชื้อ CNL3 คือเชื้อ *Klebsiella pneumoniae* ซึ่งมีความเหมือน (identities) เท่ากับ

จากการศึกษาสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 ที่ คัดเลือกได้พบว่าสภาวะที่เหมาะสมในการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนสคือ การใช้กลีเซอรอลเป็นแหล่ง การ์บอนที่ระดับความเข้มข้นร้อยละ 0. น้ำหนักต่อปริมาตร และเจลาตินเป็นแหล่งไนโตรเจนที่ ระดับความเข้มข้นร้อยละ 1.0 น้ำหนักต่อปริมาตร โดยมีพีเอชเริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อเท่ากับ 7. และบ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส สำหรับพบว่าสภาวะที่เหมาะสมการผลิตเอนไซม์ กอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 ที่คัคเลือกได้คือ การใช้กลีเซอรอลเป็นแหล่งคาร์บอนที่ระดับความ เข้มข้นร้อยละ 0. และเจลาตินเป็นแหล่งในโตรเจนที่ระดับความเข้มข้นร้อยละ 1.0 โดยมีพีเอช เริ่มต้นของอาหารเลี้ยงเชื้อเท่ากับ 6.0 และบ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส

เมื่อนำเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 มาทำบริสุทธิ์บางส่วนด้วย การตกตะกอนด้วยเกลือแอม โมเนียมซัลเฟต เพื่อศึกษาคุณสมบัติของเอนไซม์คอลลาจิเนส พบว่า เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 มีกิจกรรมการทำงานที่เหมาะสมที่พีเอช 7 และอุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส และเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 มีกิจกรรมการทำงานที่เหมาะสมที่พีเอช 6 และอุณหภูมิ 40 องศาเซลเซียส เมื่อทำการทดสอบความคงตัวของเอนไซม์คอลลาจิเนส พบว่า เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 มีกวามคงตัวในช่วงพีเอช 6-8 และที่อุณหภูมิต่ำกว่า 40 องศา เซลเซียส สำหรับเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 มีความคงตัวในช่วงพีเอช -7 และมีความคง ตัวที่อุณหภูมิต่ำกว่า 37 องศาเซลเซียส

จากการศึกษาการสกัดคอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอนโดยการใช้เอนไซม์ กอลลาจิเนสที่ผลิตจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 การใช้กรดอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ และการ ใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสสกัดหลังจากการสกัดด้วยกรดอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ ผลการ ทดลองพบว่ากอลลาเจนที่ได้จากการสกัดทั้งสามวิธีมีลักษณะเป็น เจลใส ไม่ละลายน้ำ เมื่อทำแห้ง เยือกแข็งพบว่าการสกัดโดยใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 ให้ผลผลิตคอลลาเจนร้อยละ 3.70 โดยน้ำหนักแห้ง และการสกัดโดยใช้เอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNL3 ให้ผลผลิตคอลลา เจนร้อยละ 2.26 โดยน้ำหนักแห้ง ซึ่งน้อยกว่าการสกัดโดยใช้กรดอะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ ที่ ให้ผลผลิตคอลลาเจนร้อยละ 36. 1โดยน้ำหนักแห้ง ในการสกัดคอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 สกัดด้วยกรด อะซิติกความเข้มข้น 0. โมลาร์ ด้วยเอนไซม์คอลลาจิเนสจากเชื้อ CNA1 และ CNL3 ให้ผลผลิตคอลลาเจนทั้งหมดร้อยละ 4. 6 โดยน้ำหนักแห้ง และ 3.93 โดยน้ำหนักแห้ง ตามลำดับ จากการศึกษาการทำโพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรฟอรีซิสแบบแปลงสภาพ

(SDS-PAGE) ของคอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอน พบว่าคอลลาเจนที่สกัดจากทั้งสามชุดการ ทดลองไม่มีพันธะ ใดซัลไฟด์ภายในโมเลกุล ซึ่งไม่มีกรดอะมิโนซิสเตอีนในโมเลกุล และพบว่า คอลลาเจนทั้งสามชุดการทดลองประกอบด้วย สายโซ่ α1 และสายโซ่ α2 และโมเลกุลใหญ่ ประกอบด้วย β-components ซึ่งมีลักษณะแถบเหมือนกับคอลลาเจนมาตรฐานชนิดที่ 1 จึงสรุปได้ว่า คอลลาเจนจากหนังปลาแซลมอนเป็นคอลลาเจนชนิดที่ 1

เอกสารอ้างอิง

ปราณี อ่านเปรื่อง. 2547. เอนไซม์ทางอาหาร. กรุงเทพฯ: สำนักพิมพ์แห่งจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย. พัชรา วีระกะลัส. 2543. เอนไซม์. กรุงเทพฯ: สำนักพิมพ์แห่งจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย. ศูนย์สารสนเทศการเกษตร. 2549. การค้าระหว่างไทย-ชิลี (ออนไลน์). สืบค้นจาก :

http://www.oae.go.th/CountryProfile/datamarch49/chile.htm

(20 กรกฎาคม 2550)

- สิทธิพงศ์ นลินานนท์. 2549. การใช้เปปซินในการสกัดคอลลาเจนและเจลาตินจากหนังปลา ตาหวาน. วิทยานิพนธ์วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต. มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.
- อนงนาฏ ไพนุพงศ์. 2541. การทำให้บริสุทธิ์และการศึกษาสมบัติของเอนไซม์ย่อยโปรตีนที่ผลิตจาก Bacillus sp. PS719 ซึ่งเติบโตได้ดีในสภาวะด่างและอุณหภูมิสูง. วิทยานิพนธ์วิทยาศาสตร มหาบัณฑิต. มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.
- Aidos, I., Lie, O. and Espe, M. 1999. Collagen content in farmed Atlantic salmon (Salmo salar L.). J. Agric. Food. Chem. 47: 1440-1444.
- Arnesen, J. A., and Gildberg, A. 2007. Extraction and characterisation of gelatine from Atlantic salmon (*Salmo salar*) skin. Bioresour. Technol. 98: 53–57.
- Beg, Q. K. and Gupta, R. 2003. Purification and characterization of an oxidation-stable, thioldependent serine alkaline protease from *Bacillus mojavensis*. Enzyme Microb. Technol. 32: 294–304.
- Bhaskar, N., Sudeepa, E. S., Rashmi, H. N. and Selvi, A. T. 2007. Partial purification and characterization of protease of *Bacillus proteolyticus* CFR3001 isolated from fish processing waste and its antibacterial activities. Bioresour. Technol. 98: 2758–2764.
- Burghagen, M. 1999. Collagen. *In* Food chemistry. 2rd ed. (Belitz, H.D. and Grosch, W., eds.). pp. 540-547. Springer-verlag, Berlin.
- Cheung, D. T., Dicesare, P., Benya, P. D., Libaw, E. and Nimni, M. E. 1983. The presence of intermolecular disulfide cross-links in type III collagen. J. Biol. Chem. 258: 7774-7778.
- Chi, Z., Ma, C., Wang, P. and Li, H. F. 2007. Optimization of medium and cultivation conditions for alkalineprotease production by the marine yeast *Aureobasidium pullulans*. Bioresour. Technol. 98: 534–538.

- Ferrero, M. A., Castro, G. R., Abate, C. M., Baigoro, M. D. and Sineriz, F. 1996. Thermostable alkaline proteases of *Bacillus licheniformis* MIR 29: isolation, production and characterization. Appl. Microb. Biotechnol. 45: 327-332.
- Foegeding, E. A., Lanier, T. C. and Hutin, H. O. 1996. Characteristic of Edible Muscle Tissues. *In* Food Chemistry. 3rd ed. (Fennema, O.R., ed.). pp. 902-906. Marcel Dekker. Newyork.
- Gupta, A. and Khare, S.K. 2007. Enhanced production and characterization of a solvent stable protease from solvent tolerant *Pseudomonas aeruginosa* PseA. Enzyme Microb. Technol. 42: 11-16.
- Gupta, A., Roy, I., Patel, R. K., Singh, S. P., Khare, S. K. and Gupta, M. N. 2005. One-step purification and characterization of an alkaline protease from haloalkaliphilic *Bacillus* sp. J. Chromatogr. A. 1075: 103–108.
- Harrington, D.J. 1996. Bacterial collagenases and collagen-degrading enzymes and their potential role in human disease. Infect. Immun. 64: 1885–1891.
- Hwang, J. H., Mizuta, S., Yokoyama, Y. and Yoshinaka, R. 2007. Purification and characterization of molecular species of collagen in the skin of skate (*Raja kenojei*). Food Chem. 100: 921-925.
- Jongjareonrak, A., Benjakul, S., Visessanguan, W., Nagai, T. and Tanaka, M. 2005. Isolation and characterisation of acid and pepsin-solubilised collagens from the skin of Brownstripe red snapper (*Lutjanus vitta*). Food Chem. 93: 475–484.
- Joo, H. S. and Chang, C. S. 2005. Production of protease from a new alkalophilic *Bacillus* sp. I-312 grown on soybean meal: optimization and some properties. Process Biochem. 40: 1263-1270.
- Kanayama, Y. and Sakai, Y. 2005. Purification and properties of a new type of protease produced by *Microbacterium liquefaciens*. Biosci. Biotechnol. Biochem. 69: 916-921.
- Kawahara, H., Kusumoto, M. and Obata, H. 1993. Isolation and characterization of a new type of collagenase producing bacterium, *Bacillus alvei* DC-1. Biosci. Biotechnol. Biochem. 57: 1372-1373.
- Kittiphattanabawon, P., Benjakul, S., Visessanguan, W., Nagai, T. and Tanaka, M. 2005. Characterisation of acid-soluble collagen from skin and bone of bigeye snapper (*Priacanthus tayenus*). Food Chem. 89: 363–372.

- Labadie, J. 1982. Isolation of a collagenolytic gram negative yellow pigmented bacterium. Agric. Biol. Chem. 46: 2903-2907.
- Lama, L., Romano, I., Calandrelli, V., Nicolaus, B. and Gambacorta, A. 2005. Purification and characterization of a protease produced by an aerobic haloalkaliphilic species belonging to the *Salinivibrio* genus. Research Microb. 156: 478–484.
- Laemmli, U. K. (1970). Cleavage of structural proteins during the assembly of head of bacteriophage T4. Nature. 227: 680–685.
- Laxman, R. S., Sonawane , A. P., More, S. V., Rao, B. S., Rele, M. V., Jogdand , V. V., Deshpande, V. V. and Rao, M.B. 2005.Optimization and scale up of production of alkaline protease from *Conidiobolus coronatus*. Process Biochem. 40: 3152–3158.
- Liu, H. Y., Li, L. D. and Guo, S. D. 2007. Studies on collagen from the skin of channel catfish (*Ictalurus punctaus*). Food Chem. 101: 621-625.
- Lowry, O. H., Rosebrough, N. J., Farr, A. L. and Randall, R. T. 1951. Protein measurement with the Folin phenol reagent. J. Biol. Chem. 193: 262-275.
- Lund, T. and Granum, P. E. 1999. The 105-kDa protein component of *Bacillus cereus* nonhaemolytic enterotoxin (Nhe) is a metalloprotease with gelatinolytic and collagenolytic activity. FEMS Microb. Letters. 178: 355-361.
- Matsushita, O., Jung, C. M., Katayama, S., Minami, J., Takahashi, Y. and Okabe, A. 1999. Gene duplication and multiplicity of collagenases in *Clostridium histolyticum*. J. Bacteriol. 181: 923–933.
- Medina, P. and Baresi, L. 2007. Rapid identification of gelatin and casein hydrolysis using TCA.J. Microb. Meth. 69: 391–393.
- Morimura, S., Nagata, H., Uemura, Y., Fahmi, A. and Shigematsu, T. 2002. Development of an effective process for utilization of collagen from livestock and fish waste. Process Biochem. 37: 1403–1412.
- Nagai, T., Araki, Y. and Suzuki, N. 2002. Collagen of the skin of ocellate puffer fish (*Takifugu rubripes*). Food Chem. 78: 173–177.
- Nagai, T. and Suzuki, N. 2000. Isolation of collagen from fish waste material- skin, bone and fins. Food Chem. 68: 277–281.

- Nagano, H. and To, K. A. 1999. Purification of collagenase and specificity of its releated enzyme from *Bacillus subtilis* FS-2. Biosci. Biotechnol. Biochem. 63: 181-183.
- Nakayama, T., Tsuruoka, N., Akai, M. and Nishino, T. 2000. Thermostable collagenolytic activity of a novel thermophilic isolate, *Bacillus* sp. strain NTAP- 1. J. Biosci. Bioeng. 89: 612-614.
- Nilegaonkar, S. S., Zambare, V. P., Kanekar, P. P., Dhakephalkar, P. K. and Sarnaik, S. S. 2007. Production and partial characterization of dehairing protease from *Bacillus cereus* MCM B-326. Bioresour. Technol. 98: 1238 – 1245.
- Okamoto, M., Yonejima, Y., Tsujimoto, Y., Suzuki, Y. and Watanabe, K. 2001. A thermostable collagenolytic protease with a very large molecular mass produced by thermophilic *Bacillus* sp. strain MO-1. Appl. Microb. Biotechnol. 57: 103–108.
- Patel, R., Dodia, M. and Singh, S. P. 2005. Extracellular alkaline protease from a newly isolated haloalkaliphilic *Bacillus* sp.: Production and optimization. Process Biochem. 40: 3569– 3575.
- Petrova, D., Derekova, A. and Vlahov, S. 2006. Purification and properties of individual collagenases from *Streptomyces* sp. strain 3B. Folia Microbiol. 51: 93-98.
- Russell, J. B., Sharp, W. M. and Baldwin, R. L. 1979. The effect of pH on maximum bacterial growth rate and its possible role as a determinant of bacterial competition in the rumen. J.Anim. Sci. 48: 251-255.
- Sela, S., Schickler, H., Chet, I. and Spiegel, Y. 1998. Purification and characterization of a *Bacillus cereus* collagenolytic/proteolytic enzyme and its effect on *Meloidogyne javanica* cuticular proteins. Eur. J. Plant Pathol. 104: 59-67.
- Sharmin, S., Hossain, Md. T. and Anwar, M. N. 2005. Isolation and characterization of protease producing bacteria *Bacillus amovivorus* and optimization of some factors of culture conditions for protease production. J. Biol. Sci. 5: 358-362.
- Shehri, A. S., Abdulrahman, M. and Yasser, M. S. 2004. Production and some properties of protease produced by *Bacillus licheiformis* isolated from Tihamet Aseer, Saudi Arabia. J. Biol.Sci. 7: 1631-1635.
- Suzuki, Y., Tsujimoto, Y., Matsui, H. and Watanabe, K. 2006. Decomposition of extremely hardto-degrade animal proteins by thermophilic bacteria. J. Biosci. Bioeng. 102: 73–81.

- Teresa Thiel. 1999. Department of Biology. University of Missouri. St. Louis. (ออนไลน์). สืบค้น จาก : <u>http://www.umsl.edu/~microbes/pdf/introductiontobacteria.pdf</u> (10 มิถุนายน 2552)
- Thumar, J. T. and Singh, S. P. 2007. Secretion of an alkaline protease from a salt-tolerant and alkaliphilic, *Streptomyces clavuligerus* strain MIT-1. Braz. J. microbiol. 38: 766-772.
- Tondo, E. C., Lakus, F. R., Oliveira, F. A. and Brandelli, A. 2004. Identification of heart stable protease of *Klebsiella Oxytoca* isolated from raw milk. Lett. Appl. Microbiol. 38: 146-150.
- Tran, L. H. and Nagano, H. 2002. Isolation and characteristics of *Bacillus subtilis* CN2 and its collagenase production. J. Food Sci. 67: 1184-1187.
- Tsuruoka, N., Nakayama, T., Ashida, M., Hemmi, H., Nakao, M., Minakata, H., Oyama, H., Oda,
 K. and Nishino1, T. 2003. Collagenolytic Serine-Carboxyl Proteinase from *Alicyclobacillus sendaiensis* Strain NTAP-1: Purification, Characterization, Gene Cloning, and Heterologous Expression. Appl. Environ. Microb. 69:162–169.
- Wang, L., An, X., Yang, F., Xin, Z., Zhao, L. and Hu, Q. 2008. Isolation and characterization of collagens from the skin, scale and bone of deep-sea redfish (*Sebastes mentella*). Food Chem. 108: 616-623.
- Ward, O. P. 1983. Proteinase. In Microbial enzymes and biotechnology (ed. W.M. Fogarty). pp 251-31. London Appiled Science Publishers.
- Watanabe, K. 2004. Collagenolytic proteases from bacteria. Appl. Microb. Biotechnol. 63: 520–526.
- Zhang, Y., Liu, W., Li, G., Shi, B., Miao, Y. and Wu, X. 2007. Isolation and partial characterization of pepsin-soluble collagen from the skin of grass carp (*Ctenopharyngodon idella*). Food Chem. 103: 906-912.
- Zhang, Z. K., Li, G. Y. and Shi, B. 2006. Physicochemical properties of collagen, gelatin and collagen hydrolysate derived from bovine limed split wastes. J. Soc. Leather Technol. Chem. 90: 23–28.

ภาคผนวก

ภาคผนวก ก

สูตรอาหารและการเตรียมสารเคมี

1. อาหารเลี้ยงเชื้อ สำหรับการคัดแยกเชื้อแบคทีเรียที่ผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

ดัดแปลงจาก Tran and Nagano, 2002 ประกอบด้วย

| - Glucose | 5.0 กรัม |
|-----------------------------------|-----------|
| - Yeast extract | 1.0 กรัม |
| - K ₂ HPO ₄ | 7.0 กรัม |
| - KH ₂ PO ₄ | 2.0 กรัม |
| - $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ | 0.10 กรัม |
| - $CaCl_2 \cdot 2H_2O$ | 0.10 กรัม |
| - Gelatin | 15.0 กรัม |
| - Agar | 15.0 กรัม |

นำส่วนประกอบทั้งหมดมาละลายในน้ำกลั่นปริมาตร 1000 มิลลิลิตร ปรับพีเอช เป็น 7.5 จากนั้นนำไปนึ่งฆ่าเชื้อที่ 121 องศาเซลเซียส ความดัน 15 ปอนด์ต่อตารางนิ้ว เป็นระยะเวลา 15 นาที

2. อาหารเลี้ยงเชื้อสำหรับศึกษาการเจริญของเชื้อแบคทีเรียและการผลิตเอนไซม์คอลลาจิเนส

เตรียมอาหารเลี้ยงเชื้อมืองค์ประกอบเช่นเดียวกับข้อ 1 ในน้ำกลั่นปริมาตร 1000 มิลลิลิตร ปรับพีเอชเป็น 7.5 แต่ไม่เติมวุ้นจากนั้นนำไปนึ่งฆ่าเชื้อที่ 121 องศาเซลเซียส ความคัน 15 ปอนด์ต่อตารางนิ้ว เป็นระยะเวลา 15 นาที

้หมายเหตุ : การคัดแยกเชื้อในสภาวะที่เป็นกรคจะใช้อาหารเลี้ยงเชื้อที่มีพีเอช 4.8

3. สารละลายบัฟเฟอร์ เก็บที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส

สารละลายอะซิเตทบัฟเฟอร์ (acetate buffer) เตรียมได้โดยผสมสารละลาย A กับสารละลาย
 B ตามค่าพีเอชที่ต้องการคือ 4.0, 5.0 และ 6.0

- สารละลาย A : 0.15 โมลาร์ sodium acetate (ละลาย CH₃COONa 2.46 กรัม ใน น้ำกลั่น ปรับปริมาตรเป็น 1.0 ลิตร) - สารละลาย B : 0.15 โมลาร์ acetic acid (ผสม CH₃COOH เข้มข้น ปริมาตร 1.725 มิลลิลิตร ในน้ำกลั่น ปรับปริมาตรเป็น 1.0 ลิตร)

3.2 สารละลายฟอสเฟตบัฟเฟอร์ (phosphate buffer) เตรียมได้โดยผสมสารละลาย A กับ สารละลาย B ตามค่าพีเอชที่ต้องการคือ 6.0 และ 7.0

- สารละลาย A : 150 0.15 โมลาร์ monobasic sodium phosphate (ละลาย NaH₂PO₄·2H₂O 4.68 กรัม ในน้ำกลั่น ปรับปริมาตรเป็น 1.0 ลิตร)

- สารละลาย B : 0.15 โมลาร์ dibasic sodium phosphate (ละลาย $Na_2HPO_4 \cdot 7H_2O$ 8.055 กรัม ในน้ำกลั่น ปรับปริมาตรเป็น 1.0 ลิตร)

3.3 สารละลายทริสไฮโดรคลอริกบัฟเฟอร์ (Tris-HCl buffer) 0.15 โมลาร์ เตรียมได้โดยชั่ง Tris (hydroxymethyl) aminomethane Hydrochloride 18.171 กรัม ละลายในน้ำกลั่น ปรับพีเอชด้วยกรด ไฮโดรคลอริกเข้มข้น 1 โมลาร์ ตามค่าพีเอชที่ต้องการคือ 6.0 และ 7.0 ปรับปริมาตรเป็น 1.0 ลิตร

4. จุดอิ่มตัวของแอมโมเนียมซัลเฟต

| | | 10 | 20 | 25 | 30 | 33 | 35 | 40 | 45 | 50 | 55 | 60 | 65 | 70 | 75 | 80 | 90 | 100 |
|-------------------|----|----|-----|-----|-------|-------|------|-------|---------|---------|--------|------|--------|------|--------|-----|-----|-----|
| | | | | G | irams | solid | ammo | onium | n sulpl | hate to | o be a | dded | to 1.0 | L of | soluti | on | | |
| | 0 | 56 | 113 | 144 | 176 | 196 | 209 | 243 | 277 | 313 | 351 | 390 | 430 | 472 | 516 | 561 | 622 | 767 |
| | 10 | | 57 | 86 | 118 | 137 | 150 | 183 | 216 | 251 | 288 | 326 | 365 | 406 | 449 | 494 | 592 | 694 |
| n | 20 | | | 29 | 59 | 78 | 91 | 123 | 155 | 189 | 225 | 262 | 300 | 340 | 382 | 424 | 520 | 618 |
| uratio | 25 | | | | 30 | 49 | 61 | 93 | 125 | 158 | 193 | 230 | 267 | 307 | 348 | 390 | 485 | 583 |
| % satı | 30 | | | | | 19 | 30 | 62 | 94 | 127 | 162 | 198 | 265 | 273 | 314 | 356 | 449 | 516 |
| hate ^o | 33 | | | | | | 12 | 43 | 74 | 107 | 142 | 177 | 214 | 252 | 292 | 333 | 426 | 522 |
| sulp] | 35 | | | | | | | 31 | 63 | 94 | 129 | 164 | 200 | 238 | 278 | 319 | 411 | 506 |
| mium | 40 | | | | | | | | 31 | 63 | 97 | 132 | 168 | 205 | 245 | 285 | 375 | 469 |
| ummo | 45 | | | | | | | | | 32 | 65 | 99 | 134 | 171 | 210 | 250 | 339 | 431 |
| n of a | 50 | | | | | | | | | | 33 | 66 | 101 | 137 | 176 | 214 | 302 | 392 |
| tratio | 55 | | | | | | | | | | | 33 | 67 | 103 | 141 | 179 | 264 | 353 |
| ncen | 60 | | | | | | | | | | | | 34 | 69 | 105 | 143 | 227 | 314 |
| ial cc | 65 | | | | | | | | | | | | | 34 | 70 | 107 | 109 | 275 |
| Init | 70 | | | | | | | | | | | | | | 35 | 72 | 153 | 237 |
| | 75 | | | | | | | | | | | | | | | 36 | 115 | 198 |
| | 80 | | | | | | | | | | | | | | | | 77 | 157 |
| | 90 | | | | | | | | | | | | | | | | | 79 |

Final concentration of ammonium sulphate % saturation

ภาคผนวก ข

วิชีวิเคราะห์

1. การวิเคราะห์กิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส

สารเคมีที่ใช้ในการวิเคาระห์

- เจลาติน (Gelatin)
- Tris-HCl
- แคลเซียมคลอไรด์ (CaCl₂)
- กรดไฮโครคลอริก (HCl)
- โซเดียมไฮดรอกไซด์ (NaOH)
- นินไฮดริน (Ninhydrin)
- ไกลซีน

วิชีเตรียมสารเคมี

ก เตรียม Tris-HCl พีเอช 7 5 เข้มข้น 150 มิลลิโมลาร์ ที่มีแกลเซียมคลอไรค์เข้มข้น 12 มิลลิโมลาร์

ง เตรียมสารละลายนินไฮคริน โคยชั่งนินไฮคริน 0 35 กรัม ละลายในเอทานอล ร้อยละ 95 ปรับปริมาตรเป็น 100 มิลลิลิตร

วิชีการวิเคราะห์

1.1 วิธีเตรียมกราฟมาตรฐานของใกลซีน

ก เตรียมสารละลายใกลซีนให้มีความเข้มข้น 200, 250, 300 และ 350 ไมโครกรัม ต่อมิลลิลิตร

ข นำสารละลายใกลซีนจากข้อ ก มา 0 1 มิลลิลิตร ลงในหลอดทดลอง (ใช้แบลึงค์ เป็นบัฟเฟอร์ (buffer))

ค เติมเจลาตินเข้มข้นร้อยละ 0 2 (โดยน้ำหนักต่อปริมาตร) ปริมาตร 0 3 มิลลิลิตร

ง เติม Tris-HCl พีเอช 7 5 เข้มข้น 0 15 โมลาร์ ที่มีแคลเซียมคลอไรค์เข้มข้น 0 012 .

โมลาร์ ปริมาตร 0 2 มิลลิลิตร

จ นำสารผสมไปบ่มที่ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 30 นาที

ณ หยุคปฏิกิริยาด้วยกรดไฮโดรคลอริกเข้มข้น 0 1 โมลาร์ ปริมาตร 0 6 มิลลิลิตร เขย่าให้เข้ากัน ทิ้งไว้ 10 นาที ช เติมสารละลายโซเดียมไฮครอกไซค์เข้มข้น 0 1 โมลาร์ ปริมาตร 0 6 มิลลิลิตร ซ เติมสารละลายนินไฮครินปริมาตร 0 36 มิลลิลิตร นำไปต้มนาน 5 นาที วัคค่า การดูคกลืนแสงที่ 570 นาโนเมตร

1.2 วิธีการวิเคราะห์ตัวอย่าง

นำตัวอย่างสารละลายเอนไซม์ ที่ปั่นแยกเซลล์ออกแล้วเจือจางให้เหมาะสม ปริมาตร 0 1 มิลลิลิตร แล้วนำไปวิเคราะห์หากิจกรรมเช่นเดียวกับข้อ 1 1

(ชุดควบคุมเติมตัวอย่างเอนไซม์และเติมกรดไฮโดรคลอริกก่อนเติมเจลาติน และ Tris-HCl นำไปบ่มเช่นเดียวกัน) แล้วนำค่าที่ได้ไปเปรียบเทียบกับกราฟมาตรฐานของไกลซีน



Figure 24 Standard curve of glycine at 750 nm

1 หน่วยของเอนไซม์ย่อยโปรตีน หมายถึง กิจกรรมการย่อยสลายโปรตีนได้เป็น กรคอะมิโนไกลซีน ปริมาณ 1 ไมโครกรัมต่อนาที ภายใต้สภาวะที่กำหนด

หมายเหตุ : ในสภาวะที่เป็นกรด ตรวจวัดกิจกรรมของเอนไซม์คอลลาจิเนส โดย นำตัวอย่างเอนไซม์ 0 1 มิลลิลิตร เติมเจลาตินเข้มข้นร้อยละ 0 2 (โดยน้ำหนักต่อปริมาตร) ปริมาตร 0 3 มิลลิลิตร และเติม Tris-HCl พีเอช 4 8 เข้มข้น 0 15 โมลาร์ ที่มีแคลเซียมคลอไรด์เข้มข้น 0 012 โมลาร์ ปริมาตร 0 2 มิลลิลิตร นำไปวิเคราะห์หากิจกรรมเช่นเดียวกับข้อ 1 1

2. การหาปริมาณโปรตีนทั้งหมด โดยใช้ Folin – Ciocalteau reagent (Lowry, 1951)

สารเคมีที่ใช้ในการวิเคราะห์

- โซเดียมการ์บอเนต (Na₂CO₃)
- คอปเปอร์ซัลเฟต (CuSO₄·5H₂O)
- โซเดียมโพแทสเซียมทาร์เทรต (NaKC₄H₄O₆·4H₂O)
- โฟลินฟินอลรีเอเจนต์ (Folin Ciocalteau reagent)
- โซเคียมไฮครอกไซค์ (NaOH)
- โบไวน์ซีรัมอัลบูมิน (Bovine serum albumin)

วิธีเตรียมสารเคมี

ก เตรียมสารละลายโซเคียมคาร์บอเนตร้อยละ 2 ในสารละลายโซเคียมไฮครอก ไซค์ 0 1 N

ข เตรียมสารละลายคอปเปอร์ซัลเฟตร้อยละ 0 5 ในสารละลายโซเดียม โพแทสเซียมทาร์เทรตร้อยละ 1

ค เตรียมสารละลาย Alkali copper โดยผสมสารละลายในข้อ ก 50 มิลลิลิตร กับ สารละลายในข้อ ข 1 มิลลิลิตร (เตรียมก่อนใช้)

ง เตรียมสารละลาย Folin – Ciocalteau reagent โดยเจือจางโฟลินฟีนอลรีเอเจนต์ กับน้ำกลั่นอัตราส่วน 1:1 (เตรียมก่อนใช้)

วิชีการวิเคราะห์

2.1 วิธีเตรียมกราฟมาตรฐานของโปรตีน

ก เตรียมสารละลาย Bovine serum albumin ให้มีความเข้มข้น 0, 50, 100, 200 และ 250 ใมโครกรัมต่อลิตร

ง ปีเปตสารละลายในข้อ ก มาความเข้มข้นละ 0 5 มิลลิลิตร ลงในหลอดทดลอง (blankใช้น้ำกลั่น 0 5 มิลลิลิตร แทน)

ค เติมสารละลาย alkali copper ปริมาตร 0 3 มิลลิลิตร เขย่าให้เข้ากัน ทิ้งไว้ 10 นาที ที่อุณหภูมิห้อง

ง เติมสารละลาย Folin – Ciocalteau reagent ปริมาตร 0 3 มิลลิลิตร เขย่าให้เข้ากัน ทิ้งไว้ 30 นาที ที่อุณหภูมิห้อง

จ นำไปวัดค่าดูดกลืนแสงที่ความยาวกลื่น 750 นาโนเมตร

ฉ นำค่าที่ได้ไปเขียนกราฟมาตรฐาน แสดงความสัมพันธ์ระหว่าง ปริมาณโปรตีน และค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวกลื่น 750 นาโนเมตร

2.2 วิธีการวิเคราะห์ตัวอย่าง

ปีเปตสารละลายตัวอย่างที่เจือจางได้เหมาะสม ปริมาตร 0 5 มิลลิลิตร ลงในหลอด ทดลอง แล้วนำไปวิเคราะห์หาปริมาณโปรตีนเช่นเดียวกับข้อ 2 1



Figure 25 Standard curve of protein at 750 nm

ภาคผนวก ค

ผลการทดลอง

Table 8. pH and temperature of sample for isolated bacteria.

| | Factor | | | | |
|-----------------------------|--------|-------------------------------|--|--|--|
| Sample — | рН | Temperature (^o C) | | | |
| soil from sea food industry | 6.8 | 36 | | | |
| soil from fresh market | 7.2 | 33 | | | |
| fish sauce | 6.1 | 29 | | | |
| pla-som | 5.2 | 30 | | | |
| pla-ra | 5.8 | 31 | | | |
| pla-pang-dang | 5.6 | 31 | | | |

Table 9. Growth and collagenase production from 8 isolates in liquid medium pH 7.5 incubated at $37 \ ^{\circ}C$ for 48 h.

| Isolate | OD660nm | SD | Activity (U/ml) | SD |
|---------|---------|-------|-----------------|-------|
| CNA1 | 3.065 | 0.049 | 2.075 | 0.023 |
| CNB10 | 1.24 | 0.035 | 0.989 | 0.284 |
| CNB13 | 3.027 | 0.081 | 1.834 | 0.136 |
| CNC10 | 2.223 | 0.046 | 1.576 | 0.068 |
| CND4 | 3.052 | 0.057 | 1.818 | 0.136 |
| CND11 | 2.488 | 0.088 | 0.965 | 0.114 |
| | | | | |

| Isolate | OD 660 nm | SD | Activity (U/ml) | SD |
|---------|-----------|-------|-----------------|-------|
| CNI1 | 0.813 | 0.095 | 0.245 | 0.109 |
| CNJ3 | 1.088 | 0.039 | 0.346 | 0.171 |
| CNK4 | 0.853 | 0.060 | 0.362 | 0.193 |
| CNK18 | 1.215 | 0.057 | 0.418 | 0.114 |
| CNK19 | 1.345 | 0.127 | 0.434 | 0.023 |
| CNL3 | 1.685 | 0.064 | 0.475 | 0.193 |
| CNL6 | 1.365 | 0.057 | 0.29 | 0.091 |
| CNL8 | 1.283 | 0.067 | 0.362 | 0.102 |

Table 10. Growth and collagenase production from 13 isolates in liquid medium pH 4.8 incubated at 37 $^{\circ}$ C for 48 h.

Table 11. Effects of carbon sources on growth and collagenase production by CNA1 strain Samples were withdrawn after incubation for 48 h at 37°C.

| Carbon source | OD660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|---------------|---------|-------|----------------|-------|
| glucose | 4.023 | 0.053 | 17.491 | 1.156 |
| maltose | 4.175 | 0.085 | 19.957 | 0.183 |
| sucrose | 4.208 | 0.067 | 19.775 | 0.714 |
| lactose | 3.05 | 0.247 | 20.236 | 0.464 |
| glycerol | 2.655 | 0.049 | 23.067 | 0.698 |

| Carbon source | OD660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|---------------|---------|-------|----------------|-------|
| glucose | 1.25 | 0.028 | 1.957 | 0.302 |
| maltose | 1.38 | 0.078 | 1.92 | 0.225 |
| sucrose | 1.42 | 0.12 | 1.834 | 0.395 |
| lactose | 1.04 | 0.028 | 1.979 | 0.168 |
| glycerol | 0.973 | 0.035 | 5.357 | 0.243 |

Table 12. Effects of carbon sources on growth and collagenase production by CNL3 strain. Samples were withdrawn after incubation for 48 h at 37° C.

Table 13. Effects of initial pH on growth and collagenase production by CNA1 strain. Samples were withdrawn after incubation for 48 h at 37^oC.

| pН | OD 660 nm | SD | Activity (U/ml) | SD |
|-----|-----------|-------|-----------------|-------|
| 4 | 0.595 | 0.021 | 2.263 | 0.13 |
| 4.8 | 1.383 | 0.032 | 8.622 | 0.681 |
| 6 | 2.413 | 0.011 | 13.072 | 0.209 |
| 7.5 | 2.655 | 0.049 | 23.067 | 0.698 |
| 8.5 | 2.003 | 0.048 | 18.145 | 0.358 |

Table 14. Effects of initial pH on growth and collagenase production by CNL3 strain. Samples were withdrawn after incubation for 48 h at 37°C.

| рН | OD 660 nm | SD | Activity | SD |
|-----|-----------|-------|----------|-------|
| 4 | 0.93 | 0.008 | 2.933 | 0.089 |
| 4.8 | 1.028 | 0.032 | 5.373 | 0.043 |
| 6 | 1.523 | 0.046 | 7.099 | 0.067 |
| 7.5 | 1.155 | 0.12 | 4.113 | 0.265 |
| 8.5 | 1.013 | 0.049 | 3.351 | 0.159 |

| Temperature ([°] C) | OD 660 nm | SD | Activity (U/ml) | SD |
|-------------------------------|-----------|-------|-----------------|-------|
| 30 | 2.255 | 0.014 | 20.654 | 0.596 |
| 37 | 2.655 | 0.049 | 23.067 | 0.698 |
| 40 | 2.545 | 0.007 | 20.944 | 0.558 |
| 45 | 2.008 | 0.074 | 18.831 | 0.281 |

Table 15. Effects of incubation temperature on growth and collagenase production by CNA1strain. Samples were withdrawn after incubation for 48 h.

Table 16. Effects of incubation temperature on growth and collagenase production by CNL3strain. Samples were withdrawn after incubation for 48 h.

| Temperature (^o C) | OD 660 nm | SD | Activity (U/ml) | SD |
|-------------------------------|-----------|-------|-----------------|-------|
| 30 | 1.46 | 0.035 | 6.097 | 0.147 |
| 37 | 1.53 | 0.046 | 7.13 | 0.077 |
| 40 | 1.475 | 0.042 | 5.528 | 0.125 |
| 45 | 1.15 | 0.028 | 4.638 | 0.052 |

| Concentration (%, w/v) | Time (h) | OD 660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|------------------------|----------|----------|-------|----------------|-------|
| 0% | 0 | 0.2 | 0.015 | 0.574 | 0.193 |
| | 6 | 0.459 | 0.053 | 1.957 | 0.261 |
| | 12 | 1.575 | 0.127 | 6.863 | 0.547 |
| | 24 | 2.628 | 0.180 | 9.609 | 0.322 |
| | 36 | 3.995 | 0.191 | 12.991 | 0.376 |
| | 48 | 4.085 | 0.177 | 15.903 | 0.130 |
| | 60 | 4.070 | 0.071 | 14.971 | 0.675 |
| 0.50% | 0 | 0.203 | 0.008 | 0.542 | 0.105 |
| | 6 | 0.456 | 0.031 | 3.115 | 0.123 |
| | 12 | 1.535 | 0.156 | 9.126 | 0.799 |
| | 24 | 2.885 | 0.064 | 15.764 | 0.587 |
| | 36 | 5.525 | 0.163 | 20.236 | 0.232 |
| | 48 | 5.87 | 0.127 | 21.094 | 0.093 |
| | 60 | 5.795 | 0.106 | 19.989 | 0.322 |
| 1.00% | 0 | 0.207 | 0.004 | 0.654 | 0.049 |
| | 6 | 0.454 | 0.016 | 2.563 | 0.256 |
| | 12 | 1.720 | 0.085 | 9.609 | 0.165 |
| | 24 | 2.895 | 0.021 | 15.979 | 0.627 |
| | 36 | 5.110 | 0.184 | 19.121 | 0.469 |
| | 48 | 5.920 | 0.141 | 19.946 | 0.201 |
| | 60 | 5.815 | 0.134 | 17.651 | 0.456 |
| 1.50% | 0 | 0.2 | 0.004 | 0.676 | 0.043 |
| | 6 | 0.455 | 0.010 | 2.016 | 0.139 |
| | 12 | 1.490 | 0.007 | 5.673 | 0.353 |

Table 17. Effect of glycerol concentration on growth and collagenase production from CNA1 incubated at 37 $^{\circ}$ C.

Table 17. Cont.

| Concentration (%, w/v) | Time (h) | OD 660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|------------------------|----------|----------|-------|----------------|-------|
| | 24 | 2.638 | 0.046 | 9.319 | 0.322 |
| | 36 | 4.230 | 0.127 | 15.217 | 0.474 |
| | 48 | 4.495 | 0.092 | 16.187 | 0.639 |
| | 60 | 4.200 | 0.113 | 15.013 | 0.362 |

Table 18. Effect of glycerol concentration on growth and collagenase production from CNL3 incubated at 37 $^{\circ}$ C.

| Concentration (%, w/v) | Time (h) | OD 660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|------------------------|----------|----------|-------|----------------|-------|
| 0.0% | 0 | 0.195 | 0.008 | 0.558 | 0.107 |
| | 6 | 0.592 | 0.000 | 2.054 | 0.246 |
| | 12 | 0.535 | 0.007 | 6.702 | 0.488 |
| | 24 | 0.493 | 0.004 | 8.064 | 0.189 |
| | 36 | 0.439 | 0.002 | 7.592 | 0.201 |
| | 48 | 0.417 | 0.008 | 7.271 | 0.418 |
| 0.5% | 0 | 0.207 | 0.008 | 0.477 | 0.089 |
| | 6 | 1.128 | 0.059 | 3.003 | 0.288 |
| | 12 | 1.437 | 0.013 | 7.485 | 0.521 |
| | 24 | 2.601 | 0.055 | 9.469 | 0.186 |
| | 36 | 1.950 | 0.017 | 9.040 | 0.447 |
| | 48 | 1.443 | 0.021 | 8.504 | 0.381 |
| 1.0% | 0 | 0.217 | 0.007 | 0.622 | 0.073 |
| | 6 | 1.377 | 0.208 | 2.032 | 0.267 |
| | 12 | 1.938 | 0.136 | 6.842 | 0.559 |

Table 18. Cont.

| Concentration (%, w/v) | Time (h) | OD 660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|------------------------|----------|----------|-------|----------------|-------|
| | 24 | 1.722 | 0.017 | 7.592 | 0.286 |
| | 36 | 1.680 | 0.017 | 8.483 | 0.535 |
| | 48 | 1.659 | 0.038 | 7.421 | 0.250 |
| 1.5% | 0 | 0.205 | 0.005 | 0.488 | 0.177 |
| | 6 | 1.209 | 0.038 | 1.769 | 0.105 |
| | 12 | 1.587 | 0.030 | 6.177 | 0.348 |
| | 24 | 1.407 | 0.021 | 7.635 | 0.122 |
| | 36 | 1.194 | 0.127 | 8.901 | 0.355 |
| | 48 | 1.137 | 0.021 | 8.429 | 0.336 |

Table 19. Effect of gelatin concentration on growth and collagenase production from CNA1 incubated at 37 $^{\circ}$ C.

| Concentration (%, w/v) | Time (h) | OD660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|------------------------|----------|---------|-------|----------------|-------|
| 0.5% | 0 | 0.227 | 0.008 | 0.670 | 0.107 |
| | 6 | 0.476 | 0.016 | 1.796 | 0.304 |
| | 12 | 1.845 | 0.014 | 6.853 | 0.541 |
| | 24 | 2.735 | 0.071 | 9.330 | 0.621 |
| | 36 | 3.885 | 0.042 | 13.066 | 0.520 |
| | 48 | 3.945 | 0.106 | 16.214 | 0.759 |
| | 60 | 3.810 | 0.042 | 14.166 | 0.277 |
| 1.0% | 0 | 0.210 | 0.009 | 0.756 | 0.043 |
| | 6 | 0.450 | 0.012 | 3.619 | 0.234 |
| | 12 | 1.560 | 0.049 | 9.394 | 0.442 |

Table 19. Cont.

| Concentration (%, w/v) | Time (h) | OD660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|------------------------|----------|---------|-------|----------------|-------|
| | 24 | 2.913 | 0.046 | 15.464 | 0.371 |
| | 36 | 5.205 | 0.035 | 19.753 | 0.064 |
| | 48 | 5.910 | 0.057 | 20.987 | 0.019 |
| | 60 | 5.585 | 0.078 | 18.885 | 0.402 |
| 1.50% | 0 | 0.220 | 0.002 | 0.579 | 0.128 |
| | 6 | 0.445 | 0.013 | 3.743 | 0.271 |
| | 12 | 1.900 | 0.035 | 10.542 | 0.389 |
| | 24 | 2.940 | 0.042 | 16.418 | 0.446 |
| | 36 | 5.310 | 0.042 | 19.979 | 0.295 |
| | 48 | 5.925 | 0.078 | 21.437 | 0.492 |
| | 60 | 5.205 | 0.120 | 19.099 | 0.420 |
| 2.00% | 0 | 0.218 | 0.005 | 0.413 | 0.261 |
| | 6 | 0.439 | 0.006 | 3.651 | 0.271 |
| | 12 | 1.443 | 0.018 | 10.359 | 0.773 |
| | 24 | 2.468 | 0.032 | 16.890 | 0.257 |
| | 36 | 4.175 | 0.078 | 19.893 | 0.359 |
| | 48 | 4.680 | 0.042 | 22.306 | 0.957 |
| | 60 | 4.285 | 0.035 | 19.239 | 0.275 |

| Concentration (%, w/v) | Time (h) | OD660nm | SD | Activity(U/ml) | SD |
|------------------------|----------|---------|-------|----------------|-------|
| 0.5% | 0 | 0.218 | 0.008 | 0.306 | 0.064 |
| | 6 | 0.550 | 0.006 | 1.898 | 0.263 |
| | 12 | 1.120 | 0.057 | 6.102 | 0.322 |
| | 24 | 2.145 | 0.042 | 7.367 | 0.348 |
| | 36 | 2.033 | 0.025 | 5.973 | 0.400 |
| | 48 | 1.915 | 0.028 | 4.815 | 0.103 |
| 1.0% | 0 | 0.215 | 0.008 | 0.375 | 0.076 |
| | 6 | 0.587 | 0.016 | 3.496 | 0.089 |
| | 12 | 1.258 | 0.018 | 7.528 | 0.211 |
| | 24 | 2.253 | 0.018 | 9.769 | 0.474 |
| | 36 | 2.125 | 0.049 | 8.601 | 0.437 |
| | 48 | 1.963 | 0.039 | 7.850 | 0.678 |
| 1.5% | 0 | 0.217 | 0.001 | 0.408 | 0.049 |
| | 6 | 0.567 | 0.029 | 2.290 | 0.217 |
| | 12 | 1.265 | 0.028 | 7.727 | 0.323 |
| | 24 | 2.290 | 0.071 | 10.531 | 0.650 |
| | 36 | 2.055 | 0.057 | 8.794 | 0.037 |
| | 48 | 1.950 | 0.007 | 7.082 | 0.098 |
| 2.0% | 0 | 0.221 | 0.007 | 0.445 | 0.083 |
| | 6 | 0.557 | 0.011 | 2.820 | 0.317 |
| | 12 | 1.243 | 0.039 | 8.193 | 0.415 |
| | 24 | 1.960 | 0.042 | 10.842 | 0.170 |
| | 36 | 1.858 | 0.025 | 8.386 | 0.335 |
| | 48 | 1.790 | 0.049 | 7.689 | 0.056 |

Table 20. Effect of gelatin concentration on growth and collagenase production from CNL3 incubated at 37 $^{\circ}$ C.

| Buffer | pН | Activity(U/ml) | SD | Relative activity (%) |
|------------------|-----|----------------|-------|-----------------------|
| acetate buffer | 4.0 | 69.169 | 5.572 | 37.18 |
| acetate buffer | 5.0 | 99.732 | 4.021 | 53.60 |
| acetate buffer | 6.0 | 134.584 | 9.992 | 72.33 |
| phosphate buffer | 6.0 | 137.534 | 5.572 | 73.92 |
| phosphate buffer | 7.0 | 167.292 | 8.847 | 89.91 |
| phosphate buffer | 7.5 | 157.105 | 9.927 | 84.44 |
| Tris-HCl buffer | 7.0 | 186.059 | 9.927 | 100.00 |
| Tris-HCl buffer | 7.5 | 168.097 | 5.800 | 90.35 |
| Tris-HCl buffer | 8.0 | 161.394 | 9.663 | 86.74 |
| Tris-HCl buffer | 9.0 | 124.397 | 9.992 | 66.86 |

Table 21. Effect of pH on collagenase activity at 37 $^{\circ}$ C from CNA1 strain

Table 22. Effect of pH on collagenase activity at 37 ^oC from CNL3 strain.

| Buffer | pН | Activity(U/ml) | SD | Relative activity (%) |
|------------------|-----|----------------|-------|-----------------------|
| acetate buffer | 4.0 | 67.560 | 3.389 | 88.98 |
| acetate buffer | 5.0 | 68.633 | 1.034 | 90.40 |
| acetate buffer | 6.0 | 75.925 | 3.953 | 100.00 |
| phosphate buffer | 6.0 | 70.456 | 7.907 | 92.80 |
| phosphate buffer | 7.0 | 63.914 | 4.508 | 84.18 |
| phosphate buffer | 7.5 | 61.765 | 1.930 | 81.36 |
| Tris-HCl buffer | 7.5 | 51.582 | 2.600 | 67.94 |
| Tris-HCl buffer | 8.0 | 42.359 | 2.457 | 55.79 |
| Tris-HCl buffer | 9.0 | 34.531 | 5.008 | 45.48 |

| Temperature (^o C) | Activity(U/ml) | SD | Relative activity (%) |
|-------------------------------|----------------|-------|-----------------------|
| 30.0 | 104.343 | 5.722 | 69.25 |
| 37.0 | 121.287 | 1.114 | 80.50 |
| 40.0 | 135.335 | 3.587 | 89.82 |
| 45.0 | 150.670 | 4.655 | 100.00 |
| 50.0 | 140.590 | 6.530 | 93.31 |
| 55.0 | 115.603 | 0.186 | 76.73 |

Table 23. Effect of temperature on collagenase activity from CNA1 strain at pH 7.0.

Table 24. Effect of temperature on collagenase activity from CNL3 strain at pH 6.0.

| Temperature (^o C) | Activity(U/ml) | SD | Relative activity (%) |
|-------------------------------|----------------|-------|-----------------------|
| 30.0 | 30.349 | 1.720 | 61.72 |
| 37.0 | 44.987 | 1.310 | 82.33 |
| 40.0 | 49.169 | 0.825 | 100.00 |
| 45.0 | 47.936 | 1.813 | 97.49 |
| 50.0 | 39.571 | 0.580 | 80.48 |
| 55.0 | 31.580 | 0.760 | 64.23 |

Table 25. Effect of pH on collagenase stability from CNA1 strain.

| Buffer | pН | Activity(U/ml) | SD | Relative activity (%) |
|------------------|-----|----------------|-------|-----------------------|
| acetate buffer | 4.0 | 72.386 | 2.900 | 37.71 |
| acetate buffer | 5.0 | 94.906 | 6.282 | 49.44 |
| phosphate buffer | 6.0 | 167.024 | 9.528 | 87.01 |
| phosphate buffer | 7.0 | 191.957 | 4.914 | 100.00 |
| Tris-HCl buffer | 8.0 | 184.779 | 9.246 | 96.27 |
| Tris-HCl buffer | 9.0 | 113.405 | 9.651 | 59.08 |

| Buffer | pН | Activity(U/ml) | SD | Relative activity (%) |
|------------------|-----|----------------|-------|-----------------------|
| acetate buffer | 4.0 | 53.887 | 5.956 | 42.51 |
| acetate buffer | 5.0 | 121.609 | 5.565 | 95.94 |
| phosphate buffer | 6.0 | 126.756 | 8.094 | 100.00 |
| phosphate buffer | 7.0 | 107.453 | 2.828 | 84.77 |
| Tris-HCl buffer | 8.0 | 61.448 | 7.387 | 48.48 |
| Tris-HCl buffer | 9.0 | 52.601 | 3.014 | 41.50 |

Table 26. Effect of pH on collagenase stability from CNL3 strain.

Table 27. Effect of temperature collagenase stability from CNA1 strain.

| Temperature (^o C) | Activity(U/ml) | SD | Relative activity (%) |
|-------------------------------|----------------|-------|-----------------------|
| 4 | 287.399 | 2.260 | 93.77 |
| 20 | 296.836 | 5.944 | 96.85 |
| 30.0 | 297.694 | 6.183 | 97.13 |
| 37.0 | 306.488 | 3.302 | 100.00 |
| 40.0 | 266.810 | 6.183 | 87.05 |
| 45.0 | 193.029 | 3.582 | 62.05 |
| 50.0 | 160.858 | 3.861 | 52.48 |
| 55.0 | 87.721 | 1.619 | 28.62 |

| Temperature (^o C) | Activity(U/ml) | SD | Relative activity (%) |
|-------------------------------|----------------|-------|-----------------------|
| 4 | 96.086 | 0.810 | 98.46 |
| 20 | 95.121 | 3.971 | 97.47 |
| 30.0 | 97.587 | 2.919 | 100.00 |
| 37.0 | 86.220 | 2.320 | 88.35 |
| 40.0 | 68.097 | 3.756 | 69.78 |
| 45.0 | 40.858 | 4.640 | 41.87 |
| 50.0 | 30.670 | 4.199 | 31.43 |
| 55.0 | 18.016 | 3.654 | 18.46 |

Table 28. Effect of temperature collagenase stability from CNL3 strain at pH 6.0.

Table 29. Dry weight of fish skin.

| | Fish skin wet | Evaporating | Evaporating | Fish skin dry | |
|---|---------------|-------------|------------------|---------------|--|
| | weight (g) | dish (g) | dish + fish skin | weight (g) | |
| | | | dry weight (g) | | |
| 1 | 5.0332 | 55.7210 | 56.8801 | 1.1591 | |
| 2 | 5.0909 | 60.0204 | 61.1510 | 1.1306 | |
| 3 | 5.0721 | 58.5309 | 59.5908 | 1.0599 | |
| | Average | | | | |

ผลการพิสูจน์เชื้อแบคทีเรียในระดับสปีชีส์ โดยการทำ DNA sequencing 16s 500 base pairs ของเชื้อสายพันธุ์ CNA1

```
gb [EU557028.1] Bacillus cereus strain KU206-3 16S ribosomal RNA gene,
partial sequence
Length=1429
Score = 1109 bits (600), Expect = 0.0
Identities = 600/600 (100%), Gaps = 0/600 (0%)
Strand=Plus/Plus
       TTAGAGCTTGCTCTTATGAAGTTAGCGGCGGACGGGTGAGTAACACGTGGGTAACCTGCC
Query
   1
                                               60
        Sbjct
    31
       TTAGAGCTTGCTCTTATGAAGTTAGCGGCGGACGGGTGAGTAACACGTGGGTAACC
                                                90
Query
    61
       CATAAGACTGGGATAACTCCGGGAAACCGGGGCTAATACCGGATAACATTTTGAACCGCA
                                               120
        Sbjct
       CATAAGACTGGGATAACTCCGGGGAAACCGGGGGCTAATACCGGATAACATTTTGAACCGCA
    91
                                               150
Query
    121
       180
       Sbjct
    151
       210
Query
    181
       CTAGTTGGTGAGGTAACGGCTCACCAAGGCAACGATGCGTAGCCGACCTGAGAGGGTGAT
                                               240
       Sbjct
    211
       CTAGTTGGTGAGGTAACGGCTCACCAAGGCAACGATGCGTAGCCGACCTGAGAGGGCTGAT
                                                270
Query
    241
       CGGCCACACTGGGACTGAGACACGGCCCAGACTCCTACGGGAGGCAGCAGTAGGGAATCT
                                                300
        Sbjct
    271
       CGGCCACACTGGGACTGAGACACGGCCCAGACTCCTACGGGAGGCAGCAGTAGGGAATCT
                                               330
Query
    301
       360
        Sbjct
    331
       390
Query
    361
       GTAAAACTCTGTTGTTAGGGAAGAACAAGTGCTAGTTGAATAAGCTGGCACCTTGACGGT
                                               420
        Sbjct
    391
       GTAAAACTCTGTTGTTAGGGAAGAACAAGTGCTAGTTGAATAAGCTGGCACCTTGACGGT
                                                450
    421
       ACCTAACCAGAAAGCCACGGCTAACTACGTGCCAGCAGCCGCGGTAATACGTAGGTGGCA
Query
                                                480
        Sbjct
    451
       ACCTAACCAGAAAGCCACGGCTAACTACGTGCCAGCAGCCGCGGTAATACGTAGGTGGCA
                                                510
    481
       AGCGTTATCCGGAATTATTGGGCGTAAAGCGCGCGCGGGGTGGTTTCTTAAGTCTGATGTG
Ouerv
                                               540
        Sbjct
    511
       AGCGTTATCCGGAATTATTGGGCGTAAAGCGCGCGCGGGGGGGTGGTTTCTTAAGTCTGATGTG
                                                570
Query
    541
       AAAGCCCACGGCTCAACCGTGGAGGGTCATTGGAAACTGGGAGACTTGAGTGCAGAAGAG
                                                600
        Sbict 571
       AAAGCCCACGGCTCAACCGTGGAGGGTCATTGGAAACTGGGAGACTTGAGTGCAGAAGAG
                                                630
```

ผลการพิสูจน์เชื้อแบคทีเรียในระดับสปีชีส์ โดยการทำ DNA sequencing 16s 500 base pairs ของเชื้อสายพันธุ์ CNL3

gb[AY918489.1] Klebsiella pneumoniae strain 1.3T 16S ribosomal RNA gene, partial sequence Length=1114 Score = 1109 bits (600), Expect = 0.0 Identities = 600/600 (100%), Gaps = 0/600 (0%) Strand=Plus/Plus Query 1 AGCTTGCTCTCGGGTGACGAGCGGCGGACGGGTGAGTAATGTCTGGGAAACTGCCTGATG 60 Sbjct AGCTTGCTCTCGGGTGACGAGCGGCGGACGGGTGAGTAATGTCTGGGAAACTGCCTGATG 19 78 Query 61 GAGGGGGATAACTACTGGAAACGGTAGCTAATACCGCATAATGTCGCAAGACCAAAGTGG 120 Sbjct 79 GAGGGGGATAACTACTGGAAACGGTAGCTAATACCGCATAATGTCGCAAGACCAAAGTGG 138 121 GGGACCTTCGGGCCTCATGCCATCAGATGTGCCCAGATGGGATTAGCTAGTAGGTGGGGT Query 180 Sbjct 139 GGGACCTTCGGGCCTCATGCCATCAGATGTGCCCAGATGGGATTAGCTAGTAGGTGGGGT 198 Query 181 AACGGCTCACCTAGGCGACGATCCCTAGCTGGTCTGAGAGGATGACCAGCCACACTGGAA 240 Sbjct 199 AACGGCTCACCTAGGCGACGATCCCTAGCTGGTCTGAGAGGATGACCAGCCACACTGGAA 258 241 CTGAGACACGGTCCAGACTCCTACGGGAGGCAGCAGTGGGGAATATTGCACAATGGGCGC Query 300 Sbjct 259 CTGAGACACGGTCCAGACTCCTACGGGAGGCAGCAGTGGGGGAATATTGCACAATGGGCGC 318 Query 301 AAGCCTGATGCAGCCATGCCGCGTGTATGAAGAAGGCCTTCGGGTTGTAAAGTACTTTCA 360 Sbjct 319 AAGCCTGATGCAGCCATGCCGCGTGTATGAAGAAGGCCTTCGGGTTGTAAAGTACTTTCA 378 Query 361 GCGGGGAGGAAGGCGATAAGGTTAATAACCTTGTCGATTGACGTTACCCGCAGAAGAAGC 420 Sbjct 379 GCGGGGAGGAAGGCGATAAGGTTAATAACCTTGTCGATTGACGTTACCCGCAGAAGAAGC 438 Query ACCGGCTAACTCCGTGCCAGCAGCCGCGGGTAATACGGAGGGTGCAAGCGTTAATCGGAAT 421 480 Sbict 439 ACCGGCTAACTCCGTGCCAGCAGCCGCGGTAATACGGAGGGTGCAAGCGTTAATCGGAAT 498 Query 481 TACTGGGCGTAAAGCGCACGCAGGCGGTCTGTCAAGTCGGATGTGAAATCCCCCGGGCTCA 540 Sbjct 499 TACTGGGCGTAAAGCGCACGCAGGCGGTCTGTCAAGTCGGATGTGAAATCCCCGGGCTCA 558 Ouerv 541 ACCTGGGAACTGCATTCGAAACTGGCAGGCTAGAGTCTTGTAGAGGGGGGGTAGAATTCCA 600 Sbict 559 ACCTGGGAACTGCATTCGAAACTGGCAGGCTAGAGTCTTGTAGAGGGGGGGTAGAATTCCA 618

ประวัติผู้เขียน

 ชื่อ สกุล
 นางสาววริญดา สุภัทรประทีป

 รหัสประจำตัวนักศึกษา
 5011020031

 วุฒิการศึกษา
 5011020031

 วุฒิการศึกษา
 ขื่อสถาบัน

 วุฒิ
 ชื่อสถาบัน

 บีที่สำเร็จการศึกษา

 วิทยาศาสตรบัณฑิต
 มหาวิทยาลัยสงขลานกรินทร์

 (เกมี-ชีววิทยา)

การตีพิมพ์เผยแพร่ผลงาน

Suphatharaprateep, W., Cheirsilp, B. and Jongjareonrak, A. 2008. Screening and Characterization of Collagenase producing Bacterium from Fermented Fish and Soil. Oral presentation at The 20th Annual Meeting and International Conference of the Thai Society for Biotechnology. TSB 2008: Biotechnology for Global Care. Taksila Hotel, Maha Sarakham, Thailand. 14th-17th October 2008. pp. 166-172.