

การศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของส้มจูกโดยเครื่องหมายอาร์เอปีดี
A Study on Genetic Diversity of Neck Orange (*Citrus reticulata* Blanco)
Based on Random Amplified Polymorphic DNA (RAPD)

รสริน ชัยกาน

Rossarin Chuaykarn

เลขที่	SB390.07	ว. 754 ๘๖๓
Bib Key	440699	
		11 ม.ย. 2563

วิทยานิพนธ์นี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตรปริญญา
วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต สาขาวิชาพืชศาสตร์
มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

A Thesis Submitted in Partial Fulfillment of the Requirements for the
Degree of Master of Science in Plant Science

Prince of Songkla University

2563

ลิขสิทธิ์ของมหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

(2)

ชื่อวิทยานิพนธ์ การศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของสัมภูกโดยเครื่องหมายอาร์เอ็ปี

ผู้เขียน นางสาวรสริน ช่วยการ

สาขาวิชา พีชศาสตร์

อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์หลัก

..... กกฯ ๒๖๖๙

(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.กรกษ นาคค่อน)

คณะกรรมการสอน

ประธานกรรมการ

(รองศาสตราจารย์ ดร.สายัณห์ สุดี)

อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ร่วม (ตัวมี)

..... อ.ส.๗ ๘๘๘๘

(รองศาสตราจารย์ ดร.จรัสศรี นวลศรี)

..... กกฯ ๒๖๖๙ กรรมการ

(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.กรกษ นาคค่อน)

กรรมการ

(รองศาสตราจารย์ ดร.จรัสศรี นวลศรี)

กรรมการ

(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ระวี เจียรวิภา)

บันทึกวิทยาลัย มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ อนุมัติให้นับวิทยานิพนธ์ฉบับนี้
เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษา ตามหลักสูตรปริญญาวิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต สาขาวิชาพีชศาสตร์

ศาสตราจารย์ ดร.คำรงศักดิ์ ฟ้ารุ่งสถา

คณบดีบันทึกวิทยาลัย

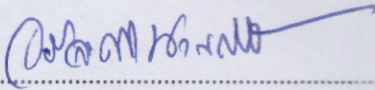
(3)

ขอรับรองว่า ผลงานวิจัยนี้มาจากการศึกษาวิจัยของนักศึกษาเอง และได้แสดงความขอบคุณบุคคลที่มีส่วนช่วยเหลือเด็ดขาด

ลงชื่อ ดร. นิตยา นาโนนนท์

(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. กรกช นาคค่อน)

อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์หลัก

ลงชื่อ 

(รองศาสตราจารย์ ดร. จรัสศรี นวลศรี)

อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ร่วม

ลงชื่อ ดร. นิตยา นาโนนนท์

(นางสาวรสริน ช่วยการ)

นักศึกษา

(4)

ข้าพเจ้าขอรับรองว่า ผลงานวิจัยนี้ไม่เคยเป็นส่วนหนึ่งในการอนุมัติปริญญาในระดับใดมาก่อน และไม่ได้ถูกใช้ในการยื่นขออนุมัติปริญญาในขณะนี้

ลงชื่อ *กานต์ พัฒนา*

(นางสาวรสริน ช่วยการ)

นักศึกษา

ชื่อวิทยานิพนธ์	การศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของส้มจูกโดยเครื่องหมาย商์เอปี
ผู้เขียน	นางสาวรสริน ช่วยการ
สาขาวิชา	พัชศาสตร์
ปีการศึกษา	2562

บทคัดย่อ

ส้มจูกมีแหล่งปลูกเดิมอยู่ที่ อ.จะนะ จ.สงขลา แต่ปัจจุบันพื้นที่ปลูกลดลงไปมาก ดังนั้นวัตถุประสงค์ของการศึกษารั้งนี้เพื่อ รวบรวม และวิเคราะห์พันธุกรรมของส้มจูก โดยอาศัยลักษณะสัณฐานวิทยาของผล และเครื่องหมายดีเอ็นเอ ทำการเก็บรวบรวมส้มจูกจากพื้นที่จังหวัดสงขลา ตรัง และสุราษฎร์ธานีทั้งหมดจำนวน 95 ตัวอย่าง นำมาศึกษาลักษณะสัณฐานวิทยาของผล ส้มจูกจำนวน 74 ตัวอย่าง พบว่าคุณสมบัติทางกายภาพ ได้แก่ น้ำหนักผลสดอยู่ในช่วง 201-250 กรัม ค่าเฉลี่ยเส้นผ่านศูนย์กลาง 7.52 เซนติเมตร ความสูงข้อผลมีค่าเฉลี่ย 1 เซนติเมตร และอยู่ในช่วง 1.01-1.50 เซนติเมตร คุณสมบัติทางเคมี ได้แก่ ปริมาณน้ำค้าง น้ำค่าเฉลี่ย 35.5 เปอร์เซ็นต์ ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ (total soluble solids, TSS) ปริมาณกรดที่ไทเทเรตได้ (titratable acidity, TA) และอัตราส่วนระหว่างปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้กับปริมาณกรดที่ไทเทเรตได้ (TSS/TA) อยู่ในช่วง 8-10 องศาบริกซ์, 0.31-0.50 เปอร์เซ็นต์ และ 15.1-20.0 ตามลำดับ สำหรับการศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของส้มจูกจำนวน 95 ตัวอย่าง โดยใช้จำนวน 5 ไพรเมอร์ ได้แก่ OPA-10, OPA-12, OPA-18, OPB-01 และ OPZ-11 ผลจากการสร้าง денโตรแกรมด้วยเครื่องหมาย商์เอปีดี พบว่าสามารถจัดกลุ่มได้เป็น 2 กลุ่ม มีค่าดัชนีความใกล้ชิดทางพันธุกรรมอยู่ในช่วง 0.48-0.98 มีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 0.73 ความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าส้มจูกจากผลของต้นแม่จำนวน 6 ต้น ทดสอบด้วยเทคนิคการ์เอปีดีจำนวน 2 ไพรเมอร์ คือ OPA-18 และ OPZ-11 พบว่าต้นกล้ามีการงอก 1 ถึง 4 ต้นกล้าต่อเมล็ด โดยมีเปอร์เซ็นต์โพลีเอนบริโอนีเฉลี่ย 42.5 เปอร์เซ็นต์ แสดงให้เห็นว่าส้มจูกที่ได้จากการเพาะเมล็ดมีความแปรปรวนเกิดขึ้น ดังนั้นเกษตรกรสามารถขยายพันธุ์ด้วยเมล็ด ได้แต่จะต้องพิสูจน์ให้ได้ว่าต้นกล้าที่ได้เป็นนิวเชลลัส

Thesis Title	A Study on Genetic Diversity of Neck Orange (<i>Citrus reticulata</i> Blanco) Based on Random Amplified Polymorphic DNA (RAPD)
Author	Miss Rossarin Chuaykarn
Major Program	Plant Science
Academic Year	2019

Abstract

Neck orange has the original planting area in Chana District, Songkhla Province. However, the planting area has dramatically decreased. The aims of this study are to collect and assess genetic diversity of neck orange by using fruit morphology and DNA markers. In this study, ninety-five samples were collected from Songkhla, Trang and Surat Thani provinces. Seventy-four samples were using for fruit morphological characterization. According to fruit physical characteristics, fruit weight was in the range of 201-250 g. An average fruit diameter was 7.52 cm. The high of fruit polar was on average 1.0 cm with ranged from 1.01-1.50 cm. Fruit chemical characteristics including juice content was on an average 35.5 percent. Total soluble solids (TSS), titratable acidity and the ratio between total soluble solids and titratable acidity (TSS/TA) were ranged from 8-10 °Brix, 0.31-0.50 percent and 15.1-20.0, respectively. Genetic diversity of ninety-five samples was analyzed by five RAPD primers including OPA-10, OPA-12, OPA-18, OPB-01, and OPZ-11. Result from a dendrogram analysis based on RAPD markers, 2 clusters could be separated with similarity coefficients ranging from 0.48-0.98 with an average of 0.73. Genetic variability of neck orange progenies from 6 mother plants was investigated by two RAPD primers (OPA-18 and OPZ-11). There were 1 to 4 seedlings per seed with an average percentage of polyembryony was 42.5 percent. Therefore, seed propagation of neck orange may result in genetic variation. Farmers can propagate by seeds but they have to prove that seedlings are nucellus.

กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบพระคุณผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.กรกช นาคคนอง อารยธรรมที่ปรึกษา
วิทยานิพนธ์หลัก รองศาสตราจารย์ ดร.จรัสศรี นวลศรี อารยธรรมที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ร่วม ที่ให้
คำแนะนำ ชี้แนะ เพื่อที่จะแก้ไขปัญหาที่เกิดขึ้นระหว่างทำงานวิจัย งานนวัตกรรมสำเร็จลุล่วง

ขอขอบคุณรองศาสตราจารย์ ดร.สาษณะ สดุดี ประธานกรรมการสอบ
วิทยานิพนธ์ และผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ระวี เจียรวิกา กรรมการสอบวิทยานิพนธ์ที่กรุณาให้
คำแนะนำ ตรวจสอบ และแก้ไขความถูกต้องของวิทยานิพนธ์ในครั้งนี้

วิทยานิพนธ์นี้ได้รับทุนอุดหนุนการวิจัยจากงบประมาณแผ่นดิน
มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ภายใต้โครงการอนุรักษ์พันธุกรรมพืชอันเนื่องมาจากพระราชดำริ
สมเด็จพระเทพรัตนราชสุดาฯ สยามบรมราชกุมารี ประจำปีงบประมาณ 2560 และได้รับการ
สนับสนุนจากสถานวิจัยความเป็นเลิศเทคโนโลยีชีวภาพเกณฑ์และทรัพยากรธรรมชาติ ระยะที่ 2

ขอขอบคุณสำนักคณะกรรมการอุดมศึกษา บัณฑิตวิทยาลัย และภาควิชาพืช
ศาสตร์ คณะทรัพยากรธรรมชาติ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ ที่ให้ความอนุเคราะห์ห้องปฏิบัติการ
ตลอดจนเข้าหน้าที่ทุกท่าน ที่ช่วยเหลือ สนับสนุน และให้คำแนะนำในการใช้วัสดุอุปกรณ์ต่างๆ

ขอขอบคุณเกย์ตรรผู้ปลูกสืบจากทุกท่าน ที่ให้การช่วยเหลือ ให้ข้อมูลที่เป็น
ประโยชน์ในส่วนของสืบสาน และดูแลตลอดระยะเวลาการเก็บข้อมูลในขณะที่ทำวิจัย

ขอบคุณสมาชิกทุกคน ในห้องปฏิบัติการที่แนะนำ คดอยแนะนำ ช่วยเหลือจนทำให้
งานวิจัยครั้งนี้เสร็จสมบูรณ์

สุดท้ายนี้ขอขอบคุณครอบครัว ที่คอยให้กำลังใจ และสนับสนุนในทุกๆด้าน
ขอบคุณเดวองที่ผ่านอุปสรรคที่เกิดขึ้นระหว่างการทำงานวิจัยงานนวัตกรรมสำเร็จลุล่วงอย่างที่ตั้งใจไว้

รสริน ช่วยการ

สารบัญ	หน้า
สารบัญ	
รายการตาราง	(9)
รายการภาพประกอบ	(10)
รายการตารางภาคผนวก	(11)
รายการภาพภาคผนวก	(12)
บทที่	
1. บทนำ	
บทนำต้นเรื่อง	1
ตรวจสอบสาร	2
วัตถุประสงค์	10
2. วิธีการวิจัย	11
วัสดุอุปกรณ์	11
วิธีดำเนินการ	13
3. ผลการวิจัย	18
4. วิจารณ์	42
5. สรุป	49
เอกสารอ้างอิง	51
ภาคผนวก	58
ประวัติผู้เขียน	65

รายการตาราง

ตารางที่	หน้า
1 ข้อมูลพื้นที่เก็บตัวอย่างสัมภูกจำนวน 20 แปลง	16
2 น้ำหนักสด น้ำหนักเนื้อ ความกรวঁงผล ความยาวผล ความยาวสุก เส้นผ่าศูนย์กลาง และความหนาเปลือก	20
3 จำนวนเมล็ดทั้งหมด จำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์ จำนวนเมล็ดที่ไม่สมบูรณ์ และความยาวเมล็ด	21
4 คุณภาพผลสัมภูก ได้แก่ ปริมาณน้ำดัน ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ (TSS) ปริมาณกรดที่ไห่雷 (TA) และอัตราส่วนระหว่างปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ ต่อปริมาณกรดที่ไห่雷 (TSS/TA)	28
5 รูปแบบดีเย็นเอกสารที่ได้จากการคัดเลือกไพรเมอร์จำนวน 42 ไพรเมอร์	29
6 ชนิดของไพรเมอร์ที่คัดเลือกตามเบส จำนวนแบบดีเย็นเอกสารทั้งหมด จำนวนเด่น ดีเย็นเอกสารที่เหมือนกัน และจำนวนแบบดีเย็นเอกสารที่ต่างกันจากการใช้เทคนิคการอพีดีในสัมภูก	29
7 จำนวนเมล็ดสัมภูกทั้งอกเป็นตันกล้า และจำนวนตันกล้าต่อเมล็ดจากตัวอย่างตันแม่ 6 ตัน	39

รายการภาพประกอบ

ภาพที่	หน้า
1 การพัฒนาของเม็ดที่มีการอาศัยเพคและไม่อาศัยเพคในสัมผัส	6
2 ลักษณะสัณฐานวิทยาของผลสัมจุก	22
3 ลักษณะสัณฐานวิทยาของเม็ดสัมจุก	23
4 ลักษณะสัณฐานวิทยาของสัมจุก ช่วงของน้ำหนักผลสัมจุก ความถูงขึ้นผล ความหนาเปลือก และเส้นผ่านศูนย์กลางของผล	24
5 จำนวนสายตันของจำนวนเม็ดทั้งหมดต่อผล ความยาวของเม็ด ความสมบูรณ์ และความไม่สมบูรณ์ของเม็ดสัมจุก	25
6 จำนวนสายตันของปริมาณน้ำคั้น ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ ปริมาณกรดที่ไทยเหตุได้ และอัตราส่วนระหว่างปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ ต่อปริมาณกรดที่ไทยเหตุได้ของผลสัมจุก	27
7 รูปแบบແບນດີເຈັນເຂອງຕ້ວອຍ່າງສັນຈຸກ ເມື່ອໃຊ້ໄພຣມອ່ວ່ຽນ OPA-10	31
8 รูปแบบແບນດີເຈັນເຂອງຕ້ວອຍ່າງສັນຈຸກ ເມື່ອໃຊ້ໄພຣມອ່ວ່ຽນ OPA-12	32
9 รูปแบบແບນດີເຈັນເຂອງຕ້ວອຍ່າງສັນຈຸກ ເມື່ອໃຊ້ໄພຣມອ່ວ່ຽນ OPA-18	33
10 รูปแบบແບນດີເຈັນເຂອງຕ້ວອຍ່າງສັນຈຸກ ເມື່ອໃຊ້ໄພຣມອ່ວ່ຽນ OPB-01	34
11 รูปแบบແບນດີເຈັນເຂອງຕ້ວອຍ່າງສັນຈຸກ ເມື່ອໃຊ້ໄພຣມອ່ວ່ຽນ OPZ-11	35
12 ແຜນໂຄຣແກຣມແສດງຄວາມສັນພັນຂອງສັນຈຸກจำนวน 95 ຕ້ວອຍ່າງ ຈາກການໃຫ້ທະນິກອາຮົເອີບດ໌ວຍໄພຣມອ່ວ່ຽນ 5 ໄພຣມອ່ວ່ຽນ	37
13 จำนวนຕົນກຳຕໍ່ທີ່ອກຈາກໜຶ່ງເມີດ	38
14 ແຜນດີເຈັນເຂອບເປົຍນເທີບຮະຫວ່າງຕົນກຳກັບຕົນແມ່ຈຳນວນ 6 ຕ້ວອຍ່າງ ໂດຍໃຫ້ທະນິກອາຮົເອີບດ໌ວຍໄພຣມອ່ວ່ຽນ OPA-18	41
15 ແຜນດີເຈັນເຂອບເປົຍນເທີບຮະຫວ່າງຕົນກຳກັບຕົນແມ່ຈຳນວນ 6 ຕ້ວອຍ່າງ ໂດຍໃຫ້ທະນິກອາຮົເອີບດ໌ວຍໄພຣມອ່ວ່ຽນ OPZ-11	41

(11)

รายการตารางภาคผนวก

ตารางภาคผนวกที่	หน้า
1 การเจริญเติบโตของต้นกล้าสัมภูก หลังจากการเพาะเมล็ด	59

(12)

รายการภาพภาคผนวก

ภาพภาคผนวกที่	หน้า
1 ลักษณะทรงพุ่มของคันส้มจุกที่ปลูกจากการเพาะเมล็ดและกึ่งตอน	64
2 ลักษณะดอก ใบ และผลของส้มจุก	64

บทที่ 1

บทนำ

บทนำต้นเรื่อง

ส้มจูกถูกจัดอยู่ในกลุ่มส้มเปลือกลอกล่อนเดียวกับส้มโขกุนและส้มเขียวหวาน ภาษาท้องถิ่นทางภาคใต้เรียกส้มชนิดนี้ว่า ส้มแป้นหัวจุก (ศูนย์วิจัยพืชยืนต้นและไม้ผลเมืองร้อน, 2554) ซึ่งมีเอกลักษณ์เฉพาะตัวแตกต่างจากส้มชนิดอื่น คือบริเวณข้อผลนิ่ปุ่นยื่นออกจากลำตัว รูปทรงมีลักษณะสวยงาม มีกลิ่นหอมและรสชาติดี มีแหล่งปลูกดั้งเดิมที่อำเภอจะนะ จังหวัดสงขลา (มงคล และคณะ, 2535) ทำให้ส้มจูกเป็นผลไม้ท้องถิ่นในภาคใต้ จนได้รับความนิยมจากผู้บริโภค เป็นอย่างมาก แต่หลังจากที่ส้มเขียวหวานและส้มโขกุนเป็นที่รู้จักกันมากขึ้น ส่งผลให้ส้มจูกเริ่ม ค่อยๆหายไปจากท้องตลาด (สันติภาพ, 2555) นอกจากนี้ยังมีปัญหาในเรื่องของการจัดการสวนและ โรคระบาดที่มีภัยคุกคาม เช่น โรคส้มซึ่งเกิดจากเชื้อทริสเตชาไวรัส และโรคกรินนิ่งที่เกิดจากเชื้อ แบคทีเรีย (รัตน์ฯ และคณะ, 2543) ในปัจจุบันพบว่ามีเกษตรกรเพียงไม่กี่รายที่ยังคงปลูกส้มจูกเพื่อ เป็นรายได้เสริม มีเกษตรกรที่มาขึ้นทะเบียนเป็นผู้ปลูกส้มจูกในสำนักงานเกษตรอำเภอจะนะทั้งสิ้น 65 ราย คิดเป็นพื้นที่จำนวน 162 ไร่ (สุจิต, 2560) ทำให้ผลผลิตที่ออกมากล้ามเป็นริมาน้อย ไม่ เพียงพอ กับความต้องการของผู้บริโภค ส่งผลให้ราคาในท้องตลาดเพิ่มสูงขึ้นเป็นกิโลกรัมละ 100- 150 บาท ซึ่งอาจจะเป็นพื้นที่ทางเลือกหนึ่งสำหรับเกษตรกรในอนาคต ทำให้เป็นแรงจูงใจให้ เกษตรกรมีความสนใจต่อการผลิตส้มจูกเพิ่มมากขึ้น

ปัจจุบันพบว่าส้มจูกที่ปลูกในพื้นที่จังหวัดสงขลาหรือจังหวัดอื่นๆ ในพื้นที่ภาคใต้มีจำนวนลดลงมาก เนื่องจากปัจจัยหลายประการ และลักษณะผลส้มจูกที่ได้ยังไม่มีความสม่ำเสมอ เพราะมีทั้งจุดสูงและจุดต่ำ ผิวของผลมีทั้งรุขระและผิวเกลี้ยง ซึ่งอาจจะไม่ตอบสนองต่อความ ต้องการของผู้บริโภค เนื่องมาจากปัจจัยหลายประการ ได้แก่ เกษตรกรบางรายใช้เมล็ดในการ ขยายพันธุ์ และมีการใช้สัมชนิดอื่นมาเป็นต้นตอในการสืบทอดส้มจูก เช่น ส้มโอ ส่งผลให้ ลักษณะผลส้มจูกที่ได้แตกต่างไปจากเดิม นอกจากนี้ยังมีการแอบอ้างนำส้มที่มีลักษณะผลใกล้เคียง กับส้มจูกมาวางขาย ส่งผลให้ผู้บริโภคเกิดความเข้าใจผิด โดยเกษตรกรยังคงประสบปัญหาจากการ จัดการสวนและโรคระบาด ซึ่งเป็นปัญหาที่สำคัญของการผลิตส้มทุกชนิด ส่งผลให้ต้นส้มมีสภาพ เสื่อมโทรมและคุณภาพผลผลิตต่ำ ด้วยเหตุนี้ส้มจูกจึงค่อยๆหายไปจากพื้นที่ภาคใต้ ดังนั้น จึงมี

ความจำเป็นที่จะต้องทำการรวบรวม และการที่จะส่งเสริมพื้นพืชชนิดนี้ให้เป็นพืชอัตลักษณ์ประจำถิ่น จำเป็นต้องมีความแม่นยำในเรื่องของพันธุ์ ซึ่งในขณะนี้ยังไม่มีข้อมูลสนับสนุนเพียงพอ จึงมีการประเมินความหลากหลายทางพันธุกรรมและคุณภาพผลของส้มจูก เพื่อเป็นข้อมูลในการคัดเลือกและอนุรักษ์พันธุกรรมของส้มจูกในพื้นที่ต่อไป

ตรวจสอบสาร

ส้มจูก มีชื่อสามัญว่า Neck Orange มีชื่อวิทยาศาสตร์คือ *Citrus reticulata* Blanco จัดอยู่ในวงศ์ Rutaceae เป็นไม้ยืนต้น สูงประมาณ 5-7 เมตร เป็นส้มในกลุ่มส้มเปลือกกลิต้อน เช่นเดียวกับส้มโภกุน และส้มเขียวหวาน มีเอกลักษณ์เฉพาะตัว แตกต่างจากส้มชนิดอื่น คือบริเวณข้อผลมีปุ่มขี้นออกมากล้ายจูก ภาษาห้องถันภาคใต้เรียกส้มชนิดนี้ว่า "ส้มแป้นหัวจูก" แหล่งปลูกดั้งเดิมอยู่ที่ อำเภอจะนะ จังหวัดสงขลา (บุญชนะ, 2545) สามารถปลูกได้ในที่ลุ่มและดอน ระยะปลูกที่เหมาะสมสมคือ ระยะระหว่างแคล 5-6 เมตร ระยะระหว่างต้น 4-5 เมตร ต้นกล้าที่ปลูกถ้าขยายพันธุ์ด้วยเมล็ดควรมีอายุ 10-12 เดือน และจะเริ่มให้ผลผลิตหลังจากปลูก 5-7 ปี ถ้าเป็นกิ่งตอนควรย้ายปลูกเมื่ออายุ 8 เดือน และส้มจูกจะเริ่มให้ผลผลิตหลังจากปลูก 3-4 ปี (ศูนย์วิจัยพืชชีนตัน และไม้ผลเมืองร้อน, 2554)

ส้มจูกเป็นไม้ผลที่มีทรงพุ่มขนาดกลาง มีการปลูกโดยใช้เมล็ดและกิ่งตอนซึ่งจะให้ลักษณะทรงพุ่มที่แตกต่างกัน (สภาพภาคพนวกที่ 1) ดอกส้มจูกเป็นแบบสมบูรณ์เพศ ประกอบด้วยกลีนเลี้ยง 5 กลีน กลีนคอก 5 กลีน มีเกสรตัวผู้ 20 อัน และเกสรตัวเมีย 1 อัน มีเกสรตัวผู้ 11 อัน (สภาพภาคพนวกที่ 2A) ในเรียนเป็นวงรี โคนและปลายใบแหลม มีปีกใบล่างเด็กจนเกือบไม่มีขอบใบเรียบ (สุชีรา, 2545) ดังสภาพภาคพนวกที่ 2B ส้มจูกมีลักษณะของรูปร่างผล รสชาติและกลิ่นเฉพาะ คือผลมีขนาดใหญ่ ทรงกลมถึงแบน มีจุดเด่นชัด ดังสภาพภาคพนวกที่ 2C น้ำหนักผล 145-190 กรัม ขนาดเส้นผ่านศูนย์กลางผล 6.5-7 เซนติเมตร ก้านผลยาวหรือเว้าเล็กน้อย แกนผลกลวง มีเปลือกหนา 0.3-0.4 เซนติเมตร เป็นลักษณะปานกลาง ลอกเปลือกง่าย กลีนผลแยกออกจากกันง่าย ผนังกลีนผลหนา แกนกลางเปิด เนื้อผลแน่นมีน้ำมาก รสชาติหวานอมเปรี้ยว ผลแก่จัดเปลี่ยนจากสีเขียวเป็นสีเหลืองอ่อน เนื้อผลสีเหลืองอ่อนมีรสหวานอมเปรี้ยว (ศรีนฤตา และคณะ, 2551)

การพัฒนาและคุณภาพผลส้มจูก

บุญชัน และคณะ (2557) ทำการศึกษาการเจริญเติบโตของผลส้มจูก พบว่ามีการเจริญเติบโตแบบ simple sigmoid curve กล่าวคือ น้ำหนักผลเพิ่มขึ้นอย่างช้าๆ ในระยะแรกของการเจริญเติบโต ตั้งแต่หลังจากบานถึงอายุ 1 เดือน โดยมีน้ำหนักผลเฉลี่ย 3.95 กรัม เนื่องจากในระยะนี้ มีการพัฒนาทางด้านการแบ่งเซลล์ มีเปลือกเป็นองค์ประกอบเป็นส่วนใหญ่ ในระยะที่สองการเจริญเติบโตของผลเพิ่มขึ้นอย่างรวดเร็ว เมื่ออายุ 1-6 เดือนหลังจากบาน โดยมีน้ำหนักเฉลี่ยของผลอายุ 2-6 เดือน ประมาณ 3.95, 17.20, 44.30, 76.40, 113.70, และ 164.30 กรัมตามลำดับ จะเป็นการเจริญเติบโตทางด้านการขยายขนาดของเซลล์ ทำให้ขนาดและน้ำหนักของผลเพิ่มขึ้นอย่างรวดเร็ว คล้ายคลึงกับส้มเกลี้ยงพันธุ์ Navel (Storey and Treeby, 2000) ในระยะที่สาม เมื่ออายุ 6-7 เดือนหลังจากบาน เป็นระยะที่น้ำหนักผลมีการเปลี่ยนแปลงเพิ่มขึ้นน้อยมาก และผลมีน้ำหนักสูงสุดเมื่ออายุ 7 เดือนหลังจากบาน โดยน้ำหนักเฉลี่ยประมาณ 175.7 กรัม เป็นระยะที่การเจริญเติบโตของผลค่อนข้างคงที่ การเปลี่ยนแปลงปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ทั้งหมด (total soluble solid, TSS) และปริมาณของกรดที่ไทเทրตได้ (titratable acidity, TA) นับเป็นคุณสมบัติที่สำคัญที่สุดในด้านคุณภาพผลส้ม เพราะส้มเป็นผลไม้ที่บ่มไม่สุก (non climacteric) (จริงแท้, 2542) คือ ส้มจะไม่มีการสะสมน้ำตาลเพิ่มขึ้นหลังจากเก็บเกี่ยวจากต้นแล้ว การเก็บเกี่ยวผลส้มที่มีผลอ่อนจะมีรสเปรี้ยว แต่ถ้าทึ่งผลส้มไว้กับต้นนานาเกินอายุเก็บเกี่ยวที่เหมาะสม คุณภาพของส้มจะลดลง ซึ่งอัตราส่วนของปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณของกรดที่ไทเทรตได้ (TSS/TA) ของส้มควรมีค่า 10-16 (Samson, 1980) ซึ่งจากผลการทดลองของ บุญชัน และคณะ (2557) พบว่า ระยะที่เหมาะสมในการเก็บเกี่ยวผลส้มจูกเริ่มตั้งแต่ 6.5 เดือนหลังจากบาน เพราะมีปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ทั้งหมดสูง และมีอัตราส่วนระหว่าง TSS/TA ที่เหมาะสม

คุณภาพผลส้มที่ดีเป็นสิ่งที่พึงประสงค์ทั้งในส่วนของผู้ผลิตและผู้บริโภค คุณภาพที่ใช้ในการบ่งบอกคุณภาพส้มเปลือกกล่อน เช่น ความหวาน ของแข็งที่ละลายน้ำได้ ปริมาณกรดที่ไทเทรตได้ สัดส่วนของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไทเทรตได้ เปอร์เซ็นต์น้ำส้ม สีของเนื้อหีบอน้ำส้ม และขนาดผล มีการระบุคุณสมบัติต่างๆ ที่บ่งบอกว่าส้มเปลือกกล่อนที่อร่อยควร มีลักษณะดังนี้ คือความหวาน 12 องศาบริกต์ กรดที่ไทเทรตได้ร้อยละ 0.6-1.0 สัดส่วนของน้ำตาลต่อกรด 12/1 หรือ 13/1 ปริมาณน้ำคั้นไม่ต่ำกว่าร้อยละ 50 ส่วนขนาดของผลนั้น ผู้บริโภคนิยมผลขนาดปานกลางคือ 7-8 ผล/กิโลกรัม (Damrongrak, 2007)

สมัคร และพีรพงษ์ (2558) ได้ศึกษาปริมาณสารออกฤทธิ์บางชนิดในส้มจุก พบว่า ผลส้มจุกมีปริมาณ A-tocopherol เท่ากับ 34.35 นาโนกรัมต่อน้ำหนักสด 1 กรัม ส่วนปริมาณกรด แอลกอร์บิก คือ 72.18 มิลลิกรัมต่อน้ำหนักสด 100 กรัม นอกจากนี้จากการวิเคราะห์ปริมาณสารฟลาโวนอยด์ (flavonoids) ที่พบในเนื้อผล 4 ชนิด ได้แก่ Naringin Narirutin Hesperidin และ Neohesperidin โดยปริมาณ Naringin มีค่าสูงที่สุด รองลงมาคือ Hesperidin Narirutin และ Neohesperidin ตามลำดับ โดยปริมาณฟลาโวนอยด์ทั้ง 4 ชนิดของส้มจุกมีค่าต่ำที่สุดเมื่อเทียบกับ ส้มโซกุน ส้มโอดันธ์ทับทิมสยาม มะนาวพันธุ์เปลี่ยนและหนัง

การขยายพันธุ์ของพืชระบุกลสัม

การขยายพันธุ์เป็นการเพิ่มจำนวนต้นพืชใหม่จำนวนมากขึ้น โดยใช้เมล็ดที่เกิดจาก การผสมเกสรตัวผู้และตัวเมีย และเมล็ดที่ไม่ได้ผ่านการผสมเกสร รวมทั้งเพิ่มจำนวนต้นพืชในส่วน ต่างๆของพืช เช่น ราก ลำต้น ใน พืชแต่ละชนิดจะมีวิธีการขยายพันธุ์ที่แตกต่างกันออกไป

จรัญ (2546) ได้แบ่งประเภทการขยายพันธุ์พืช เป็น 2 ประเภทใหญ่ๆคือ การ ขยายพันธุ์พืชแบบอาศัยเพศ และการขยายพันธุ์พืชแบบไม่ใช้เพศ แบ่งออกได้เป็น 3 วิธีด้วยกันคือ

1. การขยายพันธุ์โดยใช้เมล็ด เป็นการขยายพันธุ์แบบใช้เพศ เป็นเมล็ดที่ผ่านการ ผสมระหว่างเกสรตัวผู้และตัวเมีย ลักษณะต้นพืชที่ได้จะมีความพันแปรทางพันธุกรรม คือ อาจมี ลักษณะแตกต่างจากต้นแม่ อย่างไรก็ตามพืชหลายชนิดรวมทั้งส้มจุก การขยายพันธุ์โดยใช้เมล็ดอาจ มีการกลายพันธุ์ เนื่องจากต้นกล้าที่พัฒนาเป็นต้นกล้าที่มาจากการเมล็ดที่ไม่ได้เกิดจากการผสมข้าม แต่ เกิดจากการพัฒนาของเนื้อเยื่อเซลล์ร่างกาย เช่น นิวเคลลัส (nuccellus) หรืออินเทกุเมนต์ (integument) เรียกกระบวนการการเกิดเมล็ดที่ไม่เกี่ยวข้องกับเพศนี้ว่า Apomixis

การขยายพันธุ์โดยการใช้เมล็ด มีข้อดีคือ ทำได้ง่าย รวดเร็ว ได้จำนวนต้นมาก ทำ ได้ทุกฤดูกาล มีระบบบำรุงที่ดี ช่วยพยุงลำต้นและหาอาหาร ได้ดี แต่ข้อเสียคือ พืชบางชนิด ไม่มีเมล็ด รวมทั้งลูกผสมที่ได้เป็นหมัน พืชบางชนิดใช้เวลานานกว่าจะงอก

การขยายพันธุ์โดยใช้เมล็ดที่ไม่ได้ผ่านการผสมเกสร (Apomictic seed) เป็นการ ขยายพันธุ์แบบไม่ใช้เพศ เกิดจากต้นอ่อนที่พัฒนามาจากเนื้อเยื่อสะสมอาหารภายในเมล็ด (nucellar embryo)

2. การขยายพันธุ์โดยวิธีการใช้ส่วนต่างๆของลำต้น คือ ส่วนของใบ กิ่ง ลำต้น และราก ปกติพืชมีความสามารถออกใหม่และเนื่องจากสามารถเชื่อมประสานกันได้ การขยายพันธุ์แบบนี้ มีหลักวิธี ได้แก่

1. อาศัยรากของต้นเดิม เช่น การตัด การถอน และการเพาะเดี่ยงขึ้นส่วนในสภาพปลดอุดเชื้อ เป็นต้น

2. อาศัยรากของต้นอื่น เช่น การต่อ กิ่ง การทاب กิ่ง และการติดตา นิยมขยายพันธุ์ในพืชสวนบางชนิด เช่น ส้ม อุบล แอบเปิล จะช่วยส่งเสริมให้มีผลผลิตที่ดีขึ้น เพราะมีการใช้ต้นตอที่ทนต่อสภาพแวดล้อมที่เหมาะสม เช่น ทนต่อดินเค็ม สภาพน้ำท่วมขัง โรค และแมลง ได้ดี การขยายพันธุ์แบบติดตาต่อ กิ่ง โดยเฉพาะในพืชตระกูลส้ม ต้นตอที่เป็นที่นิยมคือ ชาวยอเรนจ์ สวีทอเรนจ์ แมนดาริน ส้มสามใน แต่การถอน กิ่งมีข้อเสียตรงที่อาจจำกัดอยู่กับส้มบางพันธุ์ เท่านั้น (มงคล และคณะ, 2543)

ลักษณะอะโพมิกซิส (Apomixis)

ในธรรมชาติลักษณะอะโพมิกซิสเกิดขึ้นได้น้อย คิดเป็นอัตราเพียงร้อยละ 1 ของพืชกว่า 40,000 ชนิด แต่ในพืชบางตระกูลก็จะพบได้บ่อยกว่าพืชตระกูลอื่นๆ เช่น พืชตระกูลหอยพืช และหญ้า (Gramineae) พืชตระกูลทานตะวัน (Compositae) และพืชตระกูลกุหลาบ (Rosaceae) พืชเศรษฐกิจมักพบคุณลักษณะอะโพมิกซิสได้ในส้ม มะม่วง และหญ้าอาหารสัตว์ เป็นต้น

อะโพมิกซิสเกิดขึ้นได้ 2 วิธี วิธีแรกคือ เมล็ดอาจพัฒนาขึ้นมาจากการเซลล์สืบพันธุ์ ของพืช ที่ไม่สามารถพัฒนาไปตามกระบวนการสร้างพันธุ์แบบอาศัยเพศ มีการแบ่งเซลล์แบบไม่ออ-ซิส ได้ตามปกติ ส่วนอีกวิธีหนึ่ง คือเมล็ดอาจมีการพัฒนาขึ้นมาจากการเซลล์ร่างกายก์ได้ ในบางครั้งอาจมีทั้งเมล็ดที่เกิดจากการสร้างพันธุ์แบบอาศัยเพศ และเมล็ดที่เกิดจากคุณลักษณะอะโพมิกซิสรวมอยู่ในผลหรือฝักเดียวกันก์ได้ ต้นพืชที่มีคุณลักษณะอะโพมิกซิสเป็นการขยายพันธุ์โดยเมล็ด แต่จัดเป็นการขยายพันธุ์แบบไม่ออาศัยเพศ ไม่จำเป็นต้องผสมเกสร (วราพงษ์, 2550) การเกิดอะโพมิกซิสสามารถแบ่งได้ดังต่อไปนี้ (จรัสศรี, 2548)

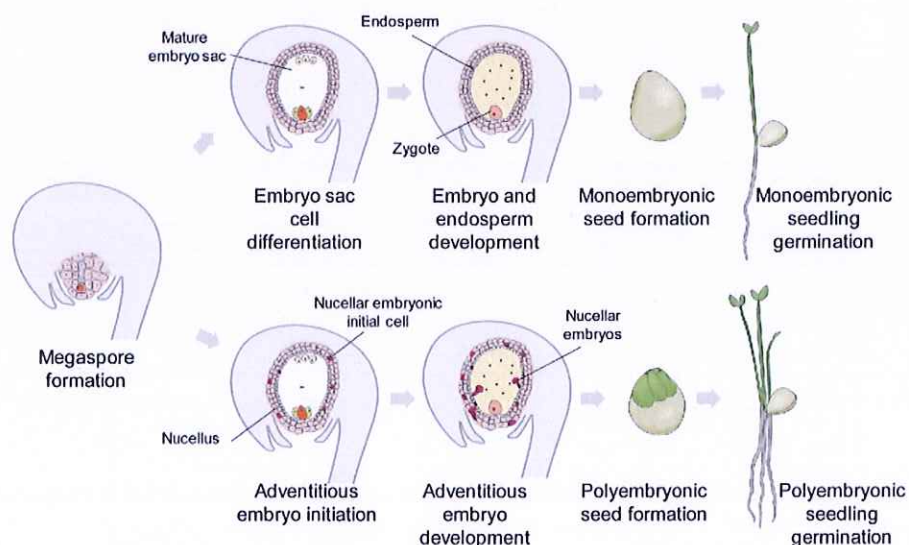
1. Vegetative apomixis หรือเรียกว่า vivipary เป็นปรากฏการณ์ที่ต้นกล้าเกิดจาก floral primodia แทนที่จะเกิดดอกร สามารถพัฒนาเป็นต้นกล้าเล็กๆขึ้นเองได้ พับใบพืชหลายชนิด เช่น เพริล เป็นต้น

2. Agamospermy เป็นการพัฒนาของเมล็ดโดยไม่มีการรวมตัวของแกเมีท สามารถแบ่งได้เป็น 3 ชนิดคือ

ก. Diplospory ถุงเอนบบริโภ (embryo sac) พัฒนาไปเป็นเอนบบริโภ โดยตรงกระบวนการนี้อาจเรียกว่า parthenogenesis

ข. Apospory เอ็มบบริโภพัฒนามาจากเนื้อเยื่อบริเวณโดยรอบถุงเอ็มบบริโภ โดยอะโพมิกซิสทั้งสองประเภทนี้มีการพัฒนาของแกเมีท ที่อาจเกิดจากการแบ่งเซลล์แบบไม่โซซิสหรือไม่ก็ได้ ดังนั้นจึงเรียกอะโพมิกซิสทั้งสองประเภทนี้ว่าแกเมิโทไฟติกอะโพมิกซิส (gametophytic apomixis)

ค. Adventitious embryony ประเภทนี้จะไม่มีการพัฒนาของแกเมีท เอ็มบบริโภ พัฒนาจากเนื้อเยื่อของเซลล์ร่างกาย เช่น อินเทกคิวเมนท์ นิวเซลลัส เป็นต้น อาจจะเรียกอะโพมิกซิสประเภทนี้ว่าสปอร์โรไฟติกอะโพมิกซิส (sporophytic apomixis) เช่น พืชตระกูลส้มและมะม่วง (ภาพที่ 1) โดยต้นกล้าที่ได้จากการเพาะเมล็ดของพืชจำพวกนี้สามารถออกเป็นต้นกล้าได้มากกว่า 1 ต้น เรียกว่า โพลีเอนบบริโภนี (polyembryony)



ภาพที่ 1 การพัฒนาของเมล็ดที่มีการอาศัยเพศและไม่อาศัยเพศในสัมพันธ์
ที่มา: Zhang และคณะ (2018)

โพลีอ่อนบริโภคนิของส้มจัดอยู่ในลักษณะอะโพมิกซิสชนิด facultative apomixis ซึ่งเป็นอะโพมิกซิสไม่แท้ โดยมีการพัฒนาของอ่อนบริโภคจากนิวเคลียลัส (nucellar embryo) มักเกิดขึ้นพร้อมกันในเมล็ดเดียว กัน ซึ่งมีการพัฒนาเปลี่ยนแปลงไปเป็นต้นอ่อน โดยมีการพัฒนาเป็นอาหารเลี้ยงในเมล็ด ต้นกล้าที่ได้จะมีลักษณะเหมือนต้นแม่ ซึ่งมีลักษณะการเกิดต้นกล้ามากกว่า 1 ต้นในจำนวน 1 เมล็ด ส่วนโมโนอ่อนบริโภค (monoembryony) ให้ต้นกล้า 1 ต้นต่อเมล็ด มักเป็นอ่อนบริโภคที่ได้จากการผสมพันธุ์พืชโดยตรง หรือเกิดจากการเริญเติบโตของไซโgotic embryo ซึ่งประโยชน์ของโพลีอ่อนบริโภค โดยเฉพาะต้นกล้าที่ได้จากนิวเคลียลัส มีส่วนประกอบทางพันธุกรรมเหมือนต้นแม่ทุกประการ เพราะเกิดจากเซลล์ร่างกาย (somatic cell) ของต้นแม่สามารถนำมาใช้ในการขยายพันธุ์แทนวิธีการขยายพันธุ์แบบไม่อาศัยเพศอื่นๆ หากมีการใช้ประโยชน์ในการเป็นต้นตอจะเป็นต้นทอที่มีความสม่ำเสมอทางพันธุกรรมด้านพืชสวน (บัญสั่งและคณะ, 2526)

Kishore และคณะ (2012) ศึกษาลักษณะการขยายพันธุ์ของส้มแบบโพลีอ่อนบริโภคในส้ม 12 ชนิด โดยการวิเคราะห์เบื้องต้นพบว่าส้ม *Citrus jambhiri* มีลักษณะเป็นโพลีอ่อนบริโภคมากกว่า 90 เปอร์เซ็นต์ รองลงมาคือส้ม Sikkim mandarin ส่วนส้มที่มีลักษณะโพลีอ่อนบริโภค ต่ำที่สุดคือ *Citrus medurensis* ประมาณ 70 เปอร์เซ็นต์ อายุ่งไว้ก็ตามส้มถือว่าเป็นพืชที่มีลักษณะอะโพมิกซิสค่อนข้างสูง

Ochoa และคณะ (2012) ศึกษาโพลีอ่อนบริโภคในมะม่วงพันธุ์ Manila และ Ataulfo โดยตรวจสอบลักษณะของต้นกล้าที่เลี้ยงในหลอดทดลองว่ามีลักษณะแบบไซโ哥ติก หรือ นิวเคลียลัส ซึ่งพันธุ์ Manila มีลักษณะโพลีอ่อนบริโภค 97 เปอร์เซ็นต์และมีอัตราเฉลี่ย 3.4 ต่อ 1 เมล็ด จะขณะที่พันธุ์ Ataulfo มีโพลีอ่อนบริโภค 95 เปอร์เซ็นต์และมีอัตราเฉลี่ย 3.2 ต่อ 1 เมล็ด ต่อมานำเมล็ด 20 เมล็ดในแต่ละพันธุ์มาแยกเลี้ยงในหลอดทดลอง และวิเคราะห์ด้วยเทคนิคอาร์เอฟ-ดีจำนวน 14 ไพรเมอร์ พนความคล้ายคลึงทางพันธุกรรมของต้นกล้า โดยเปรียบเทียบจากแอบดีอิน เอกของต้นแม่ ในต้นกล้าพันธุ์ Manila มีค่าเท่ากับ 0.97 ± 0.03 และพันธุ์ Ataulfo มีค่า 0.98 ± 0.04 แอบดีอินเองที่มีความแตกต่างกันของเมล็ดที่มาจากต้นกล้าที่เป็นไซโ哥ติก เมื่อเทียบกับต้นแม่จำนวน 7 เมล็ดจากจำนวน 9 เมล็ดที่เป็นโพลีอ่อนบริโภค ของต้นกล้าพันธุ์ Manila และแอบดีอินเองที่มีความแตกต่างกันของต้นกล้าพันธุ์ Ataulfo มีจำนวนต้นกล้าที่เป็นไซโ哥ติก 4 เมล็ดจากจำนวน 7 เมล็ดที่เป็นโพลีอ่อนบริโภค โดยเมล็ดที่เป็นโพลีอ่อนบริโภคไม่ได้มีลักษณะการงอกของต้นกล้าแบบไซโ哥ติกทั้งหมด แต่เกิดจากอัมบริโภคขนาดเล็กที่อยู่บริเวณในโคล ไฟล์

Singh และคณะ (2019) ทำการตรวจสอบต้นกล้าที่มีการพัฒนาข้ามสายในส้มแม่น ดาริน โดยการใช้เทคนิคไมโครเซทเทลไอล์ฟ พบร่วมกับไพรเมอร์ CCSM170 สามารถนำมาใช้ระบุต้นกล้าไซโภติกที่เกิดจากการพัฒนาข้ามสาย ‘Daisy’ กับ ‘Kinnow’ ได้ถึง 73.30 เปอร์เซ็นต์ ตามมาด้วย ไพรเมอร์ CMS4, AG14 CiBE6006 และ CiBE3397 สามารถระบุต้นกล้าที่เป็นไซโภติกได้ 38.50, 31.50, 27.00 และ 24.00 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ ในลูกผสมระหว่าง ‘Kinnow’ กับ ‘Daisy’ ไพรเมอร์ CiBE6006 สามารถระบุต้นกล้าที่เป็นไซโภติกได้ 22.5 เปอร์เซ็นต์ ตามมาด้วย CCSM170, CiBE3397 และ CMS4 ตามลำดับ ลูกผสมระหว่าง ‘W.murcott’ กับ ‘Kinnow’ ไพรเมอร์ CMS31 สามารถระบุต้นกล้าที่เป็นไซโภติกได้ 28.5 เปอร์เซ็นต์ ตามมาด้วย CiBE3298 และ ไพรเมอร์ CiBE3397 สามารถระบุต้นกล้าที่เป็นไซโภติกได้ในลูกผสมระหว่าง ‘Kinnow’ กับ ‘W.Murcott’ ผลที่ได้แสดงให้เห็นว่าการใช้เทคนิคเออสอาร์สามารถตรวจสอบต้นกล้าไซโภติกที่เกิดจากการพัฒนาข้ามสายในกลุ่มส้มแม่น ดาริน

การใช้เครื่องหมายโมเลกุลในการศึกษาพันธุกรรมพืช

เครื่องหมายทางพันธุกรรม (genetic marker) หมายถึง ลักษณะหรือตัวบ่งชี้ที่มีความเฉพาะเจาะจง สามารถนำมาแยกความแตกต่างทางพันธุกรรมและถ่ายทอดลักษณะนั้นไปยังรุ่นลูกได้ ส่วนเครื่องหมายดีเอ็นเอ (DNA marker) หมายถึง ลำดับเบสซึ่งหนึ่งของดีเอ็นเอ ใช้เป็นตัวบ่งชี้ความเป็นเอกลักษณ์ของสิ่งมีชีวิต ทำให้สิ่งมีชีวิตมีความแตกต่างกัน (สุริพร, 2546)

ในปัจจุบันมีการนำเครื่องหมายดีเอ็นเอมาใช้ในการศึกษาพันธุกรรมพืชอย่างกว้างขวาง เนื่องจากสามารถให้ผลที่แม่นยำ รวดเร็ว และไม่มีอิทธิพลจากสภาพแวดล้อม สามารถใช้เป็นเครื่องมือในการปรับปรุงพันธุ์พืช รวมทั้งศึกษาความสัมพันธ์ทางพันธุกรรมระหว่างสายพันธุ์ นำมาใช้ทำแผนที่ทางพันธุกรรม (genetic mapping) และหาตำแหน่งของยีน ตัวอย่าง เครื่องหมายดีเอ็นเอ เช่น เครื่องหมายอาร์เอพีดี (RAPD, Random Amplified Polymorphic DNA) อาร์เอฟแอลพี (RFLP, Restriction Frangment Length Polymorphism) เอเอฟแอลพี (AFLP, Amplification Fragment Length Polymorphism) และ ไมโครเซทเทลไอล์ฟ (Microsatellite) เป็นต้น (บัณฑิตา, 2552)

เทคนิคอาร์เอพีดี (RAPD, Random Amplified Polymorphic DNA) เป็นการวิเคราะห์โดยใช้เทคนิคพีซีอาร์ ไพรเมอร์ที่ใช้เป็นแบบไม่จำเพาะเจาะจงกับดีเอ็นเอ หลักการของเทคนิคนี้คือ ใช้ไพรเมอร์ขนาดสั้นเพียงชนิดเดียวเพื่อเพิ่มปริมาณดีเอ็นเอแบบสุ่ม ส่วนใหญ่ใช้ไพรเมอร์ขนาด 10 นิวคลีโอไทด์ (สุรินทร์, 2545) หากไพรเมอร์อาร์เอพีดีมีเบสคู่สมกับดีเอ็นเอของพืชที่นำมาตรวจสอบจะเกิดการข้ามของดีเอ็นเอต้นแบบขึ้น เนื่องจากปฏิกิริยาพีซีอาร์นั้นใช้ไพรเมอร์แบบสุ่ม ดังนั้นไพรเมอร์เหล่านี้จะเข้าคู่กับดีเอ็นเอโดยสุ่ม ได้หลายตำแหน่ง หากการเข้าคู่นั้นเกิดขึ้นในพิษทางที่เหมาะสมจะทำให้เกิดการข้ามของดีเอ็นเอของพืชนั้นๆ ดังนั้นถ้าพืชที่นำมาตรวจสอบมีความแตกต่างของสารพันธุกรรมหรือเป็นคนละชนิดกัน จะทำให้การข้ามของดีเอ็นเอมีความแตกต่างกัน จำนวนและชื่นส่วนของดีเอ็นเอมีขนาดที่แตกต่างกัน (สุรินทร์, 2546) เทคนิคอาร์เอพีดีถูกนำมาใช้ในการศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมในพืชหลายชนิด เช่น มะม่วงหินพานต์ (ราชศรี และคณะ, 2557), ยางพารา (กรกช, 2550), ทุเรียน (สุดา, 2556) เป็นต้น สำหรับพืชตระกูลส้ม AL-Janabi (2016) ได้ศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมและความสัมพันธ์ ภายในกลุ่มของสวีทอโอลเรนซ์ (*Citrus sinensis* L. Osbeck) 5 พันธุ์ (อินเดีย, อิรัก, ญี่ปุ่น, ซีเรีย และอียิปต์) วิเคราะห์โดยใช้เทคนิคอาร์เอพีดีจำนวน 6 ไพรเมอร์ พบแบบดีเอ็นเอทั้งหมด 51 แบบ เป็นแบบที่มีลักษณะแตกต่างกันอยู่ในช่วง 0-8 แบบ กิตเป็นค่าเฉลี่ย 0-57.1 เปอร์เซ็นต์ เมื่อนำข้อมูลแบบดีเอ็นเอที่ได้มาสร้างเดน ໂครแกรม พบร่วมกับผลของการเป็น 2 กลุ่ม คือกลุ่ม A และ B มีค่าความคล้ายกันทางพันธุกรรมถึง 50 เปอร์เซ็นต์ โดยกลุ่ม A ได้แก่ พันธุ์ส้มจากประเทศไทยญี่ปุ่น ส่วนกลุ่ม B แบ่งออกเป็น 2 กลุ่มย่อย ได้แก่ B1 ประกอบด้วย 2 พันธุ์คือ พันธุ์ส้มจากประเทศไทยอิรักและอินเดีย โดยมีค่าความคล้ายกันทางพันธุกรรมที่สูงถึง 77 เปอร์เซ็นต์ และกลุ่ม B2 ประกอบด้วย 2 พันธุ์คือ จากประเทศไทยอียิปต์และซีเรีย โดยมีค่าความคล้ายกันทางพันธุกรรมถึง 72 เปอร์เซ็นต์ Baig และคณะ (2009) ได้ศึกษาลักษณะทางด้านโมเลกุล และวิเคราะห์ความหลากหลายทางพันธุกรรมจากส้มจำนวน 13 ชนิด ประกอบด้วยส้ม 13 สายพันธุ์ และลูกผสม 5 สายพันธุ์โดยใช้เครื่องหมายอาร์เอพีดี ซึ่งตรวจพบแบบดีเอ็นเอที่มีความแตกต่างจำนวน 231 แบบ เมื่อนำข้อมูลแบบดีเอ็นเอที่ได้มาสร้างเดน ໂครแกรม พบร่วมกับผลของการแยกพันธุ์ Jatti-Khatti (*Citrus jambiri* Lush) ได้เป็น 1 กลุ่ม โดยมีค่าความคล้ายกันทางพันธุกรรมเท่ากับ 0.61 และพบร่วมกับสวีทอโอลเรนซ์ 2 พันธุ์ ได้แก่ Jaffa และ Blood red แสดงค่าความคล้ายกันทางพันธุกรรมที่สูงถึง 82 เปอร์เซ็นต์ ส่วนพันธุ์ Jatti-Khatti และ King mandarin (*Citrus reticulata* Blanco) พบร่วมกับผลของการแยกพันธุกรรม ซึ่งความเปลี่ยนแปลงทางพันธุกรรมระหว่างพันธุ์มีสูงมาก และพบร่วมกับต้นกำเนิดที่ต่างกัน

Malik และคณะ (2012) ได้ประเมินความหลากหลายทางพันธุกรรมของสวีทอเรนจ์พันธุ์ *Citrus sinensis* ในประเทศไทยเดีย ซึ่งเป็นผลไม้สำคัญที่ปลูกเป็นการค้าในพืชตระกูลส้ม โดยศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมและความสัมพันธ์ระหว่าง 22 พันธุ์ใน *Citrus sinensis* วิเคราะห์ลักษณะสัณฐานวิทยาและเครื่องหมายอาร์เอฟดี พนแบบดีเย็นเอทั้งหมด 29 แบบใน 20 ไพรเมอร์ ซึ่งมีแบบดีเย็นเอแตกต่างจำนวน 51 แบบ คิดเป็น 51.83 เปอร์เซ็นต์ โดยมีค่าความคล้ายกันทางพันธุกรรมอยู่ระหว่าง 0.48-1.00 มีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 0.77 เมื่อสร้าง денโครแกรมสามารถแยกพันธุ์ทั้งหมดได้เป็น 2 กลุ่ม ซึ่งพันธุ์ Delta valencia และ Sweet orange ถูกจัดอยู่ในกลุ่มที่ 1 และมีความแตกต่างจากพันธุ์ที่เหลือ พบว่าในบางไพรเมอร์สร้างแบบดีเย็นเอที่ไม่ซ้ำกัน จึงสามารถนำมาจำแนกพันธุ์ได้ บัณฑิตา (2552) ทำการศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของส้มพื้นเมืองภาคใต้ (*Citrus spp.*) 10 ชนิด จำนวน 77 ตัวอย่าง โดยการใช้เทคนิค/ar-EF-DNA พบว่าสามารถแบ่งกลุ่มตัวอย่างพืชสกุลส้มได้เป็น 5 กลุ่ม โดยแต่ละกลุ่มจะประกอบด้วยส้มแต่ละชนิดปะปนกัน โดยมีค่าดัชนีความใกล้ชิดทางพันธุกรรมอยู่ในช่วง 0.52-0.98 แสดงให้เห็นว่าประชากรพืชสกุลส้มที่นำมาศึกษามีฐานพันธุกรรมค่อนข้างกว้าง โดยส้มจูกที่นำมาศึกษาจำนวน 11 ตัวอย่างนั้นถูกจัดอยู่ในกลุ่มเดียวกันคือกลุ่มที่ 3

วัตถุประสงค์ของการวิจัย

1. เพื่อเก็บรวบรวมและประเมินความหลากหลายของส้มจูกพื้นเมืองของจังหวัดสงขลา โดยเปรียบเทียบลักษณะสัณฐานวิทยาและคุณภาพของผลส้มจูก
2. เพื่อศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของส้มจูก โดยอาศัยเครื่องหมายอาร์เอฟดี
3. เพื่อตรวจสอบความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าที่ได้จากการเพาะเมล็ดโดยอาศัยเครื่องหมายอาร์เอฟดี

บทที่ 2

วิธีการวิจัย

วัสดุอุปกรณ์

1. ตัวอย่างพืช
2. สารเคมี
 - 2.1 สารเคมีที่ใช้ในการสกัดดีเอ็นเอจากพืช
 - CTAB
 - Chloroform
 - β -mercaptoethanol
 - Isopropanol
 - 70% ethanol
 - PVP-40 (Polyvinylpyrrolidone)
 - Na₂EDTA (Disodium ethylene diaminetetraacetate)
 - Tris-HCl (pH 8.0)
 - TE buffer
 - 2.2 สารเคมีที่ใช้ในการทำอิเล็ก tro โฟร์ซิส
 - LE agarose (Theera trading, USA)
 - Tris-base
 - Boric acid
 - Ethidium bromide
 - Loading buffer
 - 100 bp DNA Ladder (Thermo scientific, USA)
 - 2.3 สารเคมีที่ใช้ในการทำพีซีอาร์
 - dNTP (Thermo scientific, USA)
 - Oligo dT primer
 - 10x *Taq* buffer (New England Biolabs, USA)
 - *Taq* DNA Polymerase (New England Biolabs, USA)
 - DI water (Deionized water)

2.4 สารเคมีที่ใช้ในการวิเคราะห์คุณภาพผล

- Phenolphthalein
- Ethanol
- NaOH (Sodium hydroxide)

3. อุปกรณ์สำหรับการทำวิจัย

3.1 อุปกรณ์ที่ใช้ในการเก็บตัวอย่างพืช

- ถุงพลาสติก
- กระถาง
- กล่องโฟม
- ปากกาเขียนเครื่องแก้ว
- เครื่องเย็บกระดาษ
- ลวดเย็บกระดาษ

3.2 อุปกรณ์ที่ใช้สักดิเอ็นเอ ทำอิเลคโทรฟอร์ซิส พีซีอาร์ และอื่นๆ

- โกร่งบดตัวอย่าง
- เครื่องซั่งทวนนิยม 4 ตำแหน่ง
- เครื่องบีบหัวใจ (Centrifuge)
- เครื่องคนละลายสารอัตโนมัติ
- แท่นแม่เหล็ก สำหรับซ่าวคนละลายสาร
- เครื่องวัดความเป็นกรด-ด่าง
- ปฏิปัต្រปรับปริมาณ
- เครื่องพีซีอาร์ (Thermal cycler)
- ชุดอิเลคโทรฟอร์ซิส และเครื่องจ่ายกระแสไฟฟ้า (Electrophoresis)
- หลอดไนโตรเซนทริฟิวจ์
- ไนโตรเวฟ
- รุ่นอะการอยส์
- ตู้ดูดควัน
- เครื่อง thermocycler
- ขวดรูปชنمพู
- ตู้เย็น และตู้แช่แข็ง

- Tip
- Gel documentation
- เครื่องแก้ว และระบบอุ่นตัว
- เครื่อง Water bath

3.3 อุปกรณ์สำหรับการวิเคราะห์คุณภาพผล

- หลอดแก้ว
- ขวดรูปชามพู่
- ตู้เย็น และตู้แข็งเย็น
- บีเวรต (Buret)
- ขาตั้งบีเวรต
- ตราชั่ง
- หลอดหยดสาร
- เครื่องมือวัดความหวาน (Hand refractometer)

วิธีดำเนินการ

การทดลองที่ 1 การศึกษาลักษณะสัณฐานวิทยาและคุณภาพผลของส้มจุก

คัดเลือกต้นส้มจุกที่มีลักษณะสมบูรณ์จากพื้นที่ต่างๆ ตามตารางที่ 1 ทำการสุ่มเก็บผลส้มจุกหลังดอกบานประมาณ 6.5 - 7 เดือน เนื่องจากเป็นระยะที่เหมาะสมในการเก็บเกี่ยวผลส้มจุกตามการศึกษาของบุญชูนะ และคณะ (2557) จำนวน 3 ผลต่อต้น โดยนำมาเก็บข้อมูลดังนี้

- ลักษณะทางกายภาพของผล นำผลส้มจุกที่สุ่มเก็บตัวอย่างมาซึ่งน้ำหนัก วัดเส้นผ่านศูนย์กลาง ความหนาของเปลือก ความสูงข้อผล และบันทึกข้อมูลของผลในลักษณะต่างๆ ดังนี้ กือ น้ำหนักผลสด น้ำหนักเนื้อ เส้นผ่านศูนย์กลางของผล และความหนาของเปลือก

- ลักษณะทางเคมีของผล ผ่าตัวอย่างผลส้มจุก นำเนื้อมากันน้ำแล้วรองด้วยผ้าขาวบาง หาปริมาณน้ำส้มคั้นทั้งหมด คำนวณ โดยวิธีการของ Jamin และคณะ (2015) ดังนี้

$$\text{ปริมาณน้ำทั้งหมด (เบอร์เซ็นต์)} = (\text{น้ำหนักน้ำส้มคั้น}/\text{น้ำหนักผล}) \times 100$$

หลังจากนั้นนำน้ำที่คั้นได้มาวัดปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ทึ้งหมด โดยใช้ hand refractometer ปริมาณของครดที่ไทเทรตได้โดยการไทเทรตด้วยสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ความเข้มข้น 0.1 โมลาร์ และคำนวณหาปริมาณของครดในรูปแบบเบอร์เร็นต์กรดซิตริก ตามวิธีการของ Boland (1995) ดังนี้

$$\text{ปริมาณของครดที่ไทเทรตได้ (เบอร์เร็นต์)} = \{(a \times b) 0.064 \times 100\}/m$$

เมื่อ a = ปริมาตรของสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ที่ใช้ไทเทรต (มิลลิลิตร)

 b = ความเข้มข้นของสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์ (โมลาร์)

 m = ปริมาตรของน้ำคั้นที่นำมาวิเคราะห์ (มิลลิลิตร)

การทดลองที่ 2 การศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของสัมชูกโดยใช้เครื่องหมายโมเลกุล

1) การเก็บตัวอย่าง

ทำการศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของสัมชูกในพื้นที่ต่างๆ ตามตารางที่ 1 โดยสุ่มเก็บตัวอย่างในสัมชูกประมาณ 1-2 ใบต่อต้น ใส่ถุงพลาสติกเพื่อนำมาสกัดดีอีนเอ

2) การสกัดดีอีนเอ

ทำการสกัดดีอีนเอจากตัวอย่างใน โดยใช้สารละลาย CTAB (hexadecyl trimethyl ammonium bromide) ซึ่งดัดแปลงจาก Doyle และ Doyle (1990) สำหรับน้ำ บัณฑิตา (2552) ใช้ตัวอย่างในสัมชูกประมาณ 200 มิลลิกรัมน้ำหนักสด บดใน CTAB buffer ที่เติม β -mercaptoethanol เข้มข้น 2% ปริมาตร 700 ไมโครลิตร เมื่อบดตัวอย่างละเอียดแล้วใส่ในหลอดทดลองขนาด 1.5 มิลลิลิตร เผ่าให้เข้ากัน นำไปปั่นที่อุณหภูมิ 65 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 40 นาที กลับหลอดไปมาทุก 10 นาที เติมคลอโรฟอร์ม 800 ไมโครลิตร กลับหลอดไปมาเบาๆ ปั่นให้ยิ่งที่ความเร็วรอบ 12,000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 15 นาที จะได้สารละลายที่แยกชั้น ดูดสารละลายส่วนใสใส่หลอดทดลองใหม่ เติมคลอโรฟอร์ม 700 ไมโครลิตร และนำไปปั่นให้ยิ่งอีกครั้ง ดูดสารละลายส่วนใสใส่หลอดทดลองใหม่ เติมไอโซโพรานอล 750 ไมโครลิตร กลับหลอดไปมาเพื่อตกรตะกอนดีอีนเอ นำไปปั่นให้ยิ่งอีกครั้ง เทส่วนใสทิ้ง ล้างตะกอนดีอีนเอด้วยแอลกอฮอล์ความเข้มข้น 70% ที่ผ่านการแช่เย็น 2 ครั้ง ทิ้งให้แห้งที่อุณหภูมิห้อง หลังจากนั้นจะสามารถดีอีนเอด้วย TE buffer เก็บรักษาดีอีนเอที่อุณหภูมิ -20 องศาเซลเซียส จนกว่าจะนำมาใช้

3) การทำพีซีอาร์ด้วยเทคนิคอาร์เอพีดี

ตรวจสอบไพรเมอร์จากการศึกษาของบัณฑิตา (2552) ที่ให้แบบดีเย็นเอกสารนี้ และมีความแตกต่างในการศึกษาพืชตระกูลส้มพื้นเมืองภาคใต้ ได้แก่ OPA-04, OPA-05, OPAN-12, OPA-12 และ OPR-04 รวมทั้งทำการทดสอบไพรเมอร์ขนาด 10 เบสเพิ่มเติม คัดเลือกไพรเมอร์ที่สามารถเพิ่มปริมาณดีเย็นเอกสารแบบสูงด้วยปฏิกริยาพีซีอาร์ และให้แบบดีเย็นเอกสารที่มีความแตกต่างกัน ทำการเพิ่มปริมาณดีเย็นเอกสารด้วยเทคนิคพีซีอาร์ จากปริมาตรรวม 25 ไมโครลิตร ประกอบด้วย ดีเย็น-เอตันแบบที่สักด้วย 20 นาโนกรัม ไพรเมอร์เข้มข้น 10 ไมโครโลมาր์ เอนไซม์ Taq polymerase เข้มข้น 0.625 ยูนิตต่อ 25 ไมโครลิตร 10X Thermopol reaction buffer 3 ไมโครลิตร dNTP เข้มข้น 10 มิลลิโลมาาร์ โดยอุณหภูมิที่เริ่มต้นใช้ 94 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 2 นาที ตามด้วย 40 รอบ ด้วย อุณหภูมิ 94 องศาเซลเซียส 30 วินาที 37 องศาเซลเซียส 1 นาที 72 องศาเซลเซียส 2 นาที และรอบ สุดท้ายตามด้วย 72 องศาเซลเซียส อีก 5 นาที นำพีซีอาร์ที่ได้ มาตรวจสอบผลด้วยวิธี agarose gel electrophoresis

นำสารละลายดีเย็นเอกสารที่เพิ่มปริมาณแล้ว มาตรวจสอบด้วยวิธีการอิเล็กโทรฟอร์ซ บนแผ่นรุ่น LE agarose ที่มีความเข้มข้น 1.7 เปอร์เซ็นต์ ละลายใน TBE buffer ใช้แรงเคลื่อนไฟฟ้า 75 โวลต์ เป็นเวลา 45 นาที ซ้อมแบบดีเย็นเอกสารเดิมโดยไม่เปลี่ยน ไฟฟ้า 15 นาที จุ่มแซ่บในน้ำ 15 นาที ตรวจดูแบบดีเย็นเอกสารโดยใช้แสงอัลตราไวโอเลต 260 นาโนเมตร ด้วยเครื่อง gel documentation

4) การวิเคราะห์ความใกล้ชิดทางพันธุกรรม

นำข้อมูลแบบดีเย็นเอกสารที่ได้จากการทำอาร์เอพีดีมาวิเคราะห์ด้วยความใกล้ชิดทาง พันธุกรรมจากวิธีของ Jaccard (1908) และสร้าง денโซกราฟโดย UPGMA (Unweighted Pair-Group Method Using Arithmetic Average) ด้วยโปรแกรม Numerical Taxonomy and Multivariate Analysis System Version -2.1 (NTSYS Version-2.1) (Rohlf, 2002)

การทดลองที่ 3 ตรวจสอบความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าที่ได้จากการเพาะเมล็ด

เก็บตัวอย่างใบและผลของส้มจุกจากต้นเดียวกัน โดยนำมาสักดีเย็นเอกสาร และนำเมล็ดจากผลส้มจุกมาเพาะเพื่อศึกษาการงอกของส้มจุกตามการศึกษาของ Kishore และคณะ (2012) โดยทำการเก็บข้อมูล จำนวนเมล็ดตั้งหนึ่งหมุด จำนวนเมล็ดทั้งหมด จำนวนเมล็ดที่เป็นโพลีเอมบิโอน และจำนวนต้นกล้าต่อหนึ่งเมล็ด หลังจากนั้นเก็บตัวอย่างใบส้มจุกที่ได้จากการเพาะเมล็ดมาสักดีเย็นเอกสาร และประเมินความหลากหลายทางพันธุกรรมด้วยเทคนิคอาร์เอพีดี โดยนำมาเทียบกับต้นแม่ เก็บข้อมูลเบอร์เช็นต์ความคงของเมล็ด และเบอร์เช็นต์โพลีเอมบิโอน โดยคำนวณจากสูตร

เปอร์เซ็นต์ความออกของเมล็ด = (จำนวนเมล็ดที่ออกทั้งหมด / จำนวนเมล็ดที่เพาะทั้งหมด) x 100
 เปอร์เซ็นต์โพลีเอนบิโอนี = (จำนวนเมล็ดที่เป็นโพลีเอนบิโอนี / จำนวนเมล็ดที่ออก) x 100

ตารางที่ 1 ข้อมูลพื้นที่ที่เก็บตัวอย่างสัมฤทธิ์จำนวน 20 แปลง

Orchards no.	Locations	No. of samples	Latitude	Longitude	Note
1	คุณอดุลย์ ปานเลิ่ນ ต.นาหว้า อ.จะนะ จ.สงขลา	10	6.795883	100.943990	กึ่งตอน
2	คุณยูโซะ ทีมนู ต.นาหว้า อ.จะนะ จ.สงขลา	4	6.866911	100.692993	กึ่งตอน
3	คุณอาจาร ด้วงปาน ต.จะโน恒 อ.จะนะ จ.สงขลา	5	6.992274	100.676651	กึ่งตอน
4	คุณพยา ใจชัยทำ ต.นาหว้า อ.จะนะ จ.สงขลา	6	6.891336	100.694944	กึ่งตอน
5	คุณคนกอนี เทلاءหมาน ต.บ้านนา อ.จะนะ จ.สงขลา	10	6.884834	100.740484	ตื้นตอสัมโภ
6	คุณหมัด โนนด เกเพง อ.จะนะ จ.สงขลา	2	6.813257	100.697744	กึ่งตอน
7	คุณหมัดค่าโหนด หมามาเจริญ อ.จะนะ จ.สงขลา	2	6.812720	100.698502	เมล็ด
8	คุณอะหมัด หลีชาหรี อ.จะนะ จ.สงขลา	1	6.813926	100.697782	กึ่งตอน
9	คุณวิจิตร นุญาทอง อ.จะนะ จ.สงขลา	7	6.803450	100.683561	เมล็ด
10	คุณสังเวียน เจียมสะอาด อ.จะนะ จ.สงขลา	1	6.815782	100.697119	กึ่งตอน
11	คุณไฟสอน หลีชาหรี อ.จะนะ จ.สงขลา	1	6.815898	100.697310	เมล็ด

ตารางที่ 1 (ต่อ) ข้อมูลพื้นที่ที่เก็บตัวอย่างสัมภูกจำนวน 20 แปลง

Orchards no.	Locations	No. of samples	Latitude	Longitude	Note
12	คุณสองลีพีช เจเพ็ง อ.จะนะ จ.สงขลา	1	6.813932	100.698452	กิ่งตอน
13	คุณบัวเรือง มะสาแม อ.จะนะ จ.สงขลา	1	6.810720	100.699046	กิ่งตอน
14	คุณคมสัน หลีขาหรี อ.จะนะ จ.สงขลา	2	6.813759	100.699111	กิ่งตอน
15	คุณดลก้าหลีม สุนทร มาลาตี อ.จะนะ จ.สงขลา	10	6.820780	100.682165	กิ่งตอน
16	คุณวศินี อิงศฤงคาร ต.น้ำร้อน อ.พุนพิน จ.สุราษฎร์ธานี	8	9.070837	99.125914	กิ่งตอน
17	คุณยิ่งพีชสวน ต.ไม่ฝาด อ.สีแกะ จ.ตรัง	5	7.537894	99.319222	กิ่งตอน
18	คุณคนัย หิมเหาะ อ.จะนะ จ.สงขลา	5	6.810131	100.699460	กิ่งตอน
19	คณานีวิจัยเทพา คณะทรัพยากรธรรมชาติ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ ต.เทพา อ.เทพา จ.สงขลา	6	6.795883	100.943990	กิ่งตอน
20	คุณสิริกา เกศเสี้ง ต.คำไพล อ.เทพา จ.สงขลา	8	6.717354	100.869383	แมศีด

บทที่ 3

ผลการวิจัย

การศึกษาลักษณะสัณฐานวิทยาและคุณภาพผลของส้มจูก

จากการศึกษาลักษณะสัณฐานของผลส้มจูก ที่ได้เก็บตัวอย่างในภาคแปลงในพื้นที่ของเกษตรกรทั้งหมดจำนวน 20 แปลง ซึ่งแปลงที่สามารถเก็บตัวอย่างผลได้มีจำนวน 10 แปลง เนื่องจากบางแปลงอายุของส้มจูกยังไม่ถึงระยะเวลาให้ผลผลิต พนว่าลักษณะภายนอกมีลักษณะที่แตกต่างกันอย่างชัดเจน เช่น ความสูงข้อผลที่มีความแตกต่างกัน (ภาพที่ 2) รวมทั้งปริมาณเมล็ดที่สมบูรณ์ในผล (ภาพที่ 3) นอกจากนี้ยังได้เก็บข้อมูลต่างๆ เช่น น้ำหนักผลสด ความกว้างผล ความยาวผล ความยาวจุด เส้นผ่านศูนย์กลาง ความหนาเปลือก น้ำหนักเนื้อ ปริมาณน้ำคั้น จำนวนเมล็ด ทั้งหมด จำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์ จำนวนเมล็ดที่ไม่สมบูรณ์ และความยาวเมล็ด พนว่า ส้มจูกในพื้นที่ภาคได้มีน้ำหนักผลตั้งแต่ 140-279 กรัม (ตารางที่ 2) น้ำหนักผลเฉลี่ย 209.5 กรัม สายต้นของส้มจูก ส่วนใหญ่มีน้ำหนักผลอยู่ในช่วง 201-250 กรัม จำนวน 23 สายต้น จาก 74 สายต้น รองลงมา มีน้ำหนักผลอยู่ในช่วง 151-200 กรัม จำนวน 20 สายต้น จาก 74 สายต้น (ภาพที่ 4A)

น้ำหนักเนื้อผลเฉลี่ยมีค่าอยู่ระหว่าง 125-202 กรัม (ตารางที่ 2) น้ำหนักเนื้อผลเฉลี่ย 163.5 กรัม ซึ่งสายต้นของส้มจูกส่วนใหญ่มีน้ำหนักเนื้อผลอยู่ในช่วง 151-200 กรัม จำนวน 32 สายต้น จาก 74 สายต้น รองลงมา มีน้ำหนักเนื้อผลอยู่ในช่วง 101-150 กรัม จำนวน 25 สายต้น จาก 74 สายต้น (ภาพที่ 5A)

ความยาวผลมีค่าเฉลี่ยอยู่ระหว่าง 8.6-11 เซนติเมตร (ตารางที่ 2) ซึ่งสายต้นของส้มจูกส่วนใหญ่มีความยาวผลอยู่ในช่วง 9.1-12.0 เซนติเมตร จำนวน 57 สายต้น กิดเป็น 73 เปอร์เซ็นต์ จากสายต้นทั้งหมด รองลงมา มีความยาวผลอยู่ในช่วง 6.1-9.0 เซนติเมตร จำนวน 16 สายต้น กิดเป็น 22 เปอร์เซ็นต์ จากสายต้นทั้งหมด (ภาพที่ 5B)

เส้นผ่านศูนย์กลางในแต่ละแปลงมีค่าเฉลี่ยอยู่ระหว่าง 6.8-8.2 เซนติเมตร (ตารางที่ 2) ซึ่งสายต้นของส้มจูกส่วนใหญ่มีเส้นผ่านศูนย์กลางอยู่ในช่วง 6.0-8.0 เซนติเมตร จำนวน 60 สายต้น กิดเป็น 81 เปอร์เซ็นต์ จากสายต้นทั้งหมด รองลงมา มีเส้นผ่านศูนย์กลางอยู่ในช่วง 8.1-10.0 เซนติเมตร จำนวน 14 สายต้น กิดเป็น 19 เปอร์เซ็นต์ จากสายต้นทั้งหมด (ภาพที่ 4D)

ความสูงขั้วผลมีค่าเฉลี่ยอยู่ระหว่าง 0.5-1.3 เซนติเมตร (ตารางที่ 2) ซึ่งสายต้นของส้มจุกส่วนใหญ่มีความสูงขั้วผลอยู่ในช่วง 1.01-1.50 เซนติเมตร จำนวน 40 สายต้นคิดเป็น 54 เปอร์เซ็นต์จากสายต้นทั้งหมด รองลงมา มีความสูงขั้วผลอยู่ในช่วง 0.51-1.00 เซนติเมตร จำนวน 25 สายต้นจากคิดเป็น 34 เปอร์เซ็นต์จากสายต้นทั้งหมด (ภาพที่ 4B)

ความหนาของเปลือกในแต่ละเปล่งมีค่าเฉลี่ยอยู่ระหว่าง 0.3-0.5 เซนติเมตร (ตารางที่ 2) ซึ่งสายต้นของส้มจุกส่วนใหญ่มีความหนาเปลือกอยู่ในช่วง 0.21-0.40 เซนติเมตร จำนวน 37 สายต้นคิดเป็น 50 เปอร์เซ็นต์จากสายต้นทั้งหมด รองลงมา มีความหนาเปลือกอยู่ในช่วง 0.41-0.60 เซนติเมตร จำนวน 26 สายต้นคิดเป็น 35 เปอร์เซ็นต์จากสายต้นทั้งหมด (ภาพที่ 4C)

จำนวนเมล็ดทั้งหมดของส้มจุกในแต่ละเปล่งมีจำนวนเฉลี่ยระหว่าง 4-8 เมล็ด (ตารางที่ 3) ซึ่งสายต้นของส้มจุกส่วนใหญ่มีจำนวนเมล็ดทั้งหมดต่อผลอยู่ในช่วง 5-9 เมล็ด จำนวน 40 สายต้น จาก 74 สายต้น รองลงมา มีจำนวนเมล็ดทั้งหมดต่อผลอยู่ในช่วง 0-4 เมล็ด จำนวน 20 สายต้น จาก 74 สายต้น (ภาพที่ 6A)

ความยาวเมล็ดในแต่ละเปล่งมีค่าเฉลี่ยอยู่ระหว่าง 0.7-1.5 เซนติเมตร (ตารางที่ 3) ซึ่งสายต้นของส้มจุกส่วนใหญ่มีความยาวเมล็ดต่อผลอยู่ในช่วง 1.01-1.50 เซนติเมตร จำนวน 60 สายต้น จาก 74 สายต้น รองลงมา มีความยาวเมล็ดต่อผลอยู่ในช่วง 0.51-1.00 เซนติเมตร จำนวน 7 สายต้น จาก 74 สายต้น (ภาพที่ 6B)

จำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์ในแต่ละเปล่งมีจำนวนเฉลี่ยอยู่ระหว่าง 1-6 เมล็ด ส่วนจำนวนเมล็ดที่ไม่สมบูรณ์ในแต่ละเปล่งมีจำนวนเฉลี่ยอยู่ระหว่าง 1-3 เมล็ด (ตารางที่ 3) ซึ่งสายต้นของส้มจุกส่วนใหญ่มีจำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์และไม่สมบูรณ์ต่อผลอยู่ในช่วง 4-7 และ 0-3 เมล็ด ตามลำดับ จำนวน 36 และ 32 สายต้น ตามลำดับ จาก 74 สายต้น รองลงมา มีจำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์และไม่สมบูรณ์ต่อผลอยู่ในช่วง 0-3 และ 4-7 เมล็ด ตามลำดับ จำนวน 64 และ 10 สายต้น ตามลำดับ จาก 74 สายต้น (ภาพที่ 6C)

ตารางที่ 2 น้ำหนักผล น้ำหนักเนื้อ ความยาวผล เส้นผ่านศูนย์กลาง ความสูงจาก เด kaum ความหนาเปลือกของส้มจุ่งจำนวน 10 แปลง

Orchards no.	Fruit weight (g)	Fresh weight (g)	Fruit length (cm)	Fruit diameter (cm)	High of fruit polar (cm)	Peel thickness (cm)
1	241±56.11	185±41.66	10.7±1.37	7.8±0.31	1.0±0.51ab	0.4±0.10
2	190±35.17	146±22.68	9.6±0.58	7.2±0.32	0.9±0.43ab	0.3±0.10
3	227±35.21	172±21.25	11.0±0.73	7.6±0.36	1.3±0.47a	0.4±0.12
4	180±22.26	138±15.57	8.6±0.70	6.8±0.25	1.0±0.25ab	0.3±0.05
5	260±53.86	184±34.67	10.4±0.78	7.6±0.31	1.3±0.31a	0.5±0.07
6	140±0.00	160±42.43	9.3±0.35	8.0±0.07	0.5±0.00b	0.3±0.00
15	276±45.11	195±30.16	10.2±0.84	8.2±0.28	1.1±0.35ab	0.5±0.13
18	279±38.75	202±25.47	10.6±0.63	8.2±0.25	1.2±0.34ab	0.5±0.12
19	176±17.63	125±39.92	9.6±1.32	7.0±0.42	1.0±1.41ab	0.4±0.13
20	172±37.05	131±26.90	8.8±0.91	6.8±0.27	1.0±0.20ab	0.4±0.08
F-test	ns	ns	ns	ns	*	ns
C.V. (%)	24.17	17.82	8.67	7.66	23.69	18.97

หมายเหตุ *= แตกต่างกันทางสถิติอย่างมีนัยสำคัญ ($P \leq 0.05$), ns = ไม่มีความแตกต่างทางสถิติ ($P \geq 0.05$)

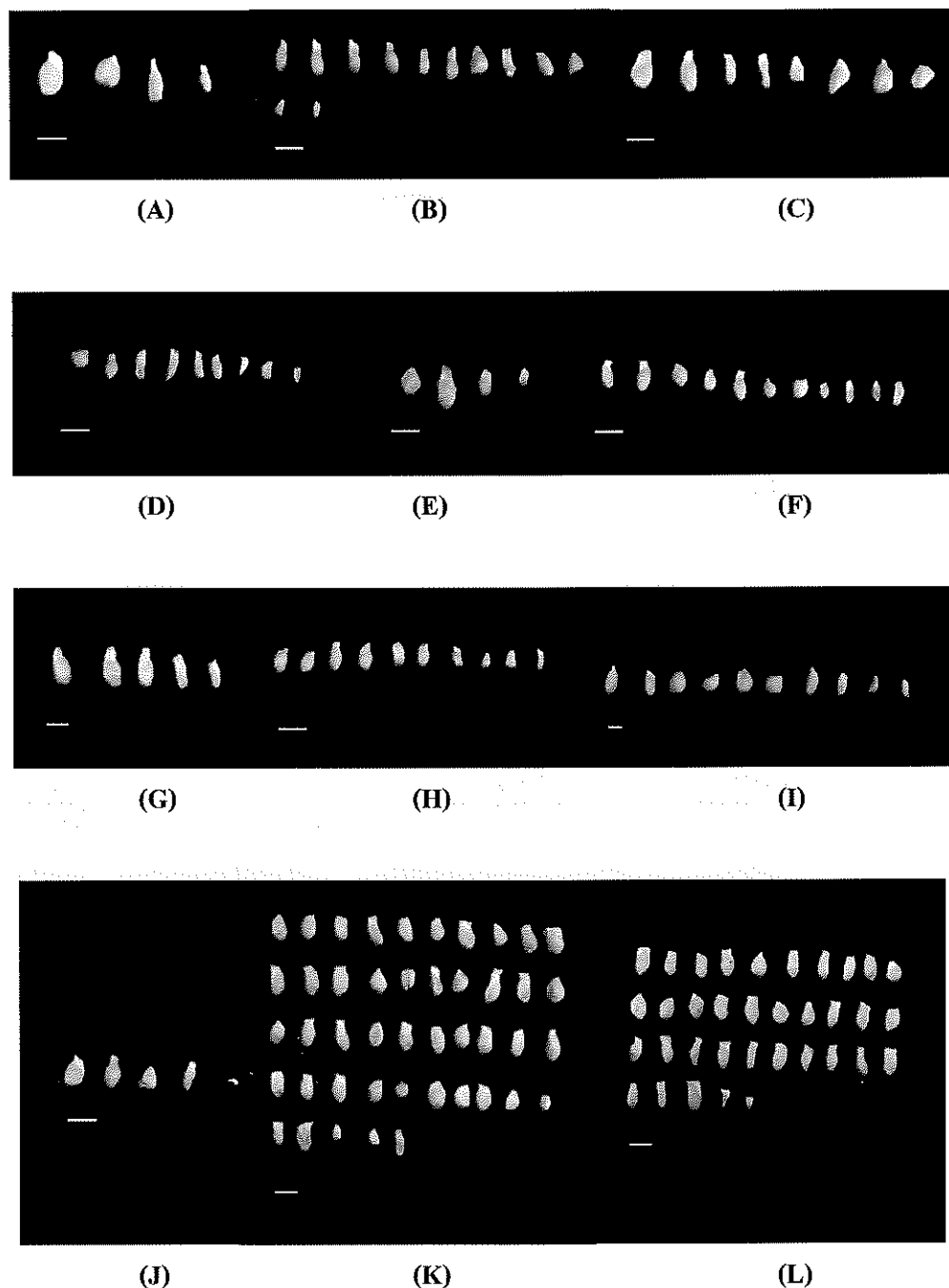
ตารางที่ 3 จำนวนเมล็ดทั้งหมด จำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์ จำนวนเมล็ดที่ไม่สมบูรณ์ และความยาวเมล็ดของส้มชูกจำนวน 10 แปลง

Orchards no.	The total number of seeds	Number of normal seeds	Number of abnormal seeds	Seed length (cm)
1	8±3.14	5±2.75ab	3±2.01	1.3±0.23ab
2	6±3.75	4±3.12ab	1±1.41	1.3±0.17ab
3	7±3.91	5±3.41ab	2±1.59	1.3±0.28ab
4	8±2.76	5±2.98ab	3±1.85	1.4±0.18ab
5	4±2.82	1±1.77b	2±2.32	1.2±0.39ab
6	6±7.78	4±4.95ab	2±2.83	0.7±0.92b
15	8±3.71	6±3.31a	2±2.32	1.4±0.34ab
18	6±3.54	4±2.75ab	2±1.61	1.4±0.29ab
19	7±3.69	4±3.78ab	3±2.35	1.3±0.28ab
20	4±3.24	4±3.24ab	2±1.50	1.5±0.22a
F-test	ns	*	ns	*
C.V. (%)	24.22	33.21	30.37	17.04

หมายเหตุ *= แตกต่างกันทางสถิติอย่างมีนัยสำคัญ ($P \leq 0.05$), ns = ไม่มีความแตกต่างทางสถิติ ($P \geq 0.05$)

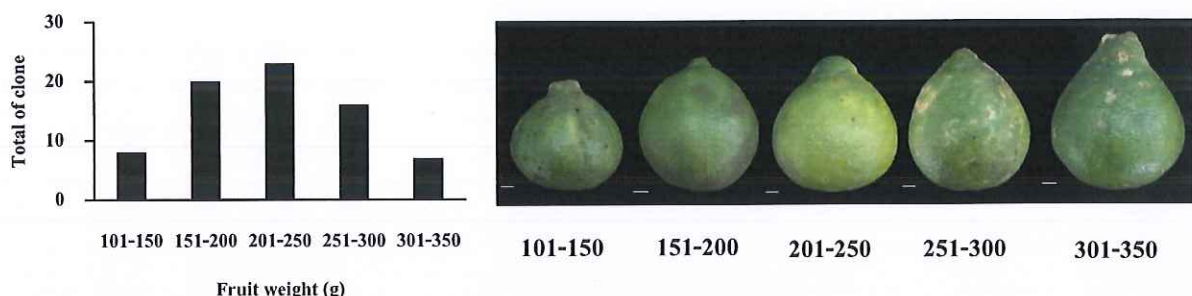


ภาพที่ 2 ลักษณะสัณฐานวิทยาของผลส้มจูกสวนที่ 1 (A) สวนที่ 2 (B) สวนที่ 3 (C) สวนที่ 4 (D)
สวนที่ 5 (E) สวนที่ 6 (F) สวนที่ 15 (G) สวนที่ 18 (H) สวนที่ 19 (I) สวนที่ 20 (J) และส้ม
ที่มีลักษณะคล้ายส้มจูก (K-L) (บาร์ = 1 เซนติเมตร)

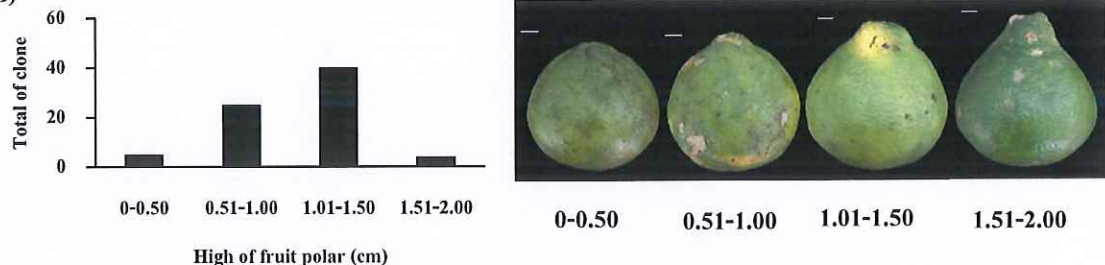


ภาพที่ 3 ลักษณะสัณฐานวิทยาของเมล็ดส้มจุกสวนที่ 1 (A) สวนที่ 2 (B) สวนที่ 3 (C) สวนที่ 4 (D)
สวนที่ 5 (E) สวนที่ 6 (F) สวนที่ 15 (G) สวนที่ 18 (H) สวนที่ 19 (I) สวนที่ 20 (J) และส้ม
ที่มีลักษณะคล้ายส้มจุก (K-L) (บาร์ = 1 เซนติเมตร)

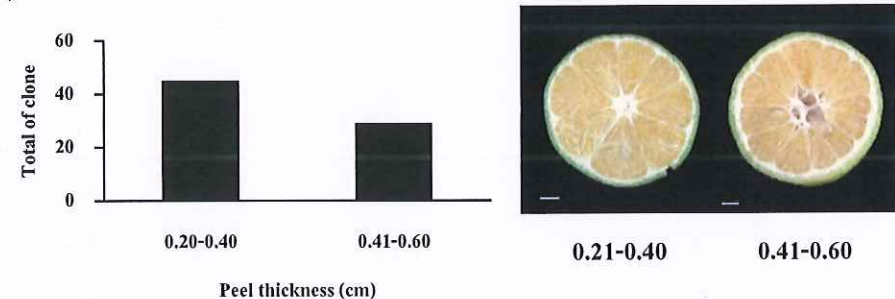
(A)



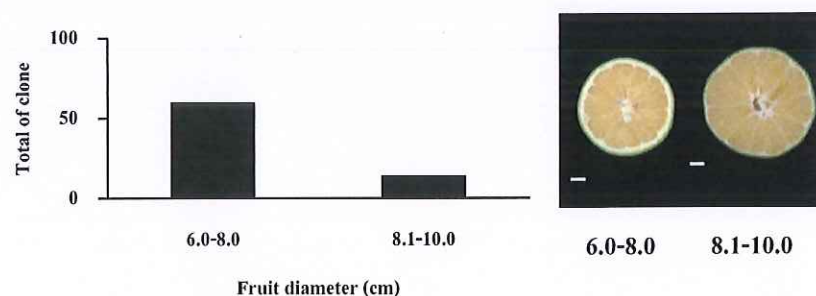
(B)



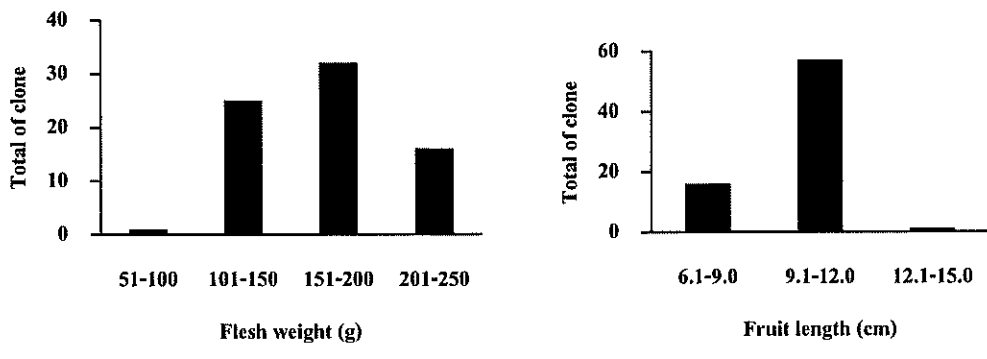
(C)



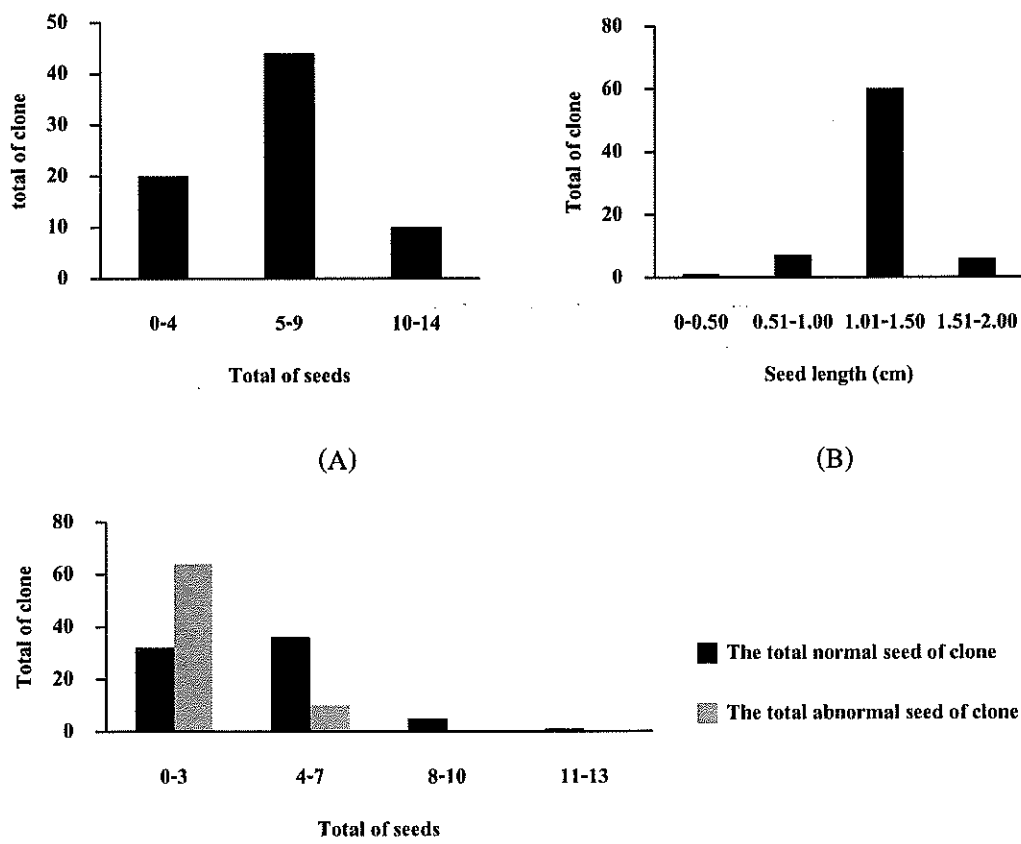
(D)



ภาพที่ 4 ถักรณสัณฐานวิทยาของส้มจูก (A) ช่วงของน้ำหนักผลส้มจูก, (B) ช่วงของความสูงข้อผล,
(C) ช่วงของความหนาเปลือก และ (D) ช่วงของเส้นผ่านศูนย์กลางของผล
(บาร์ = 1 เซนติเมตร)



ภาพที่ 5 จำนวนสายต้นของน้ำหนักเนื้อ (A) และความยาวผล (B) ของผลส้มจุก



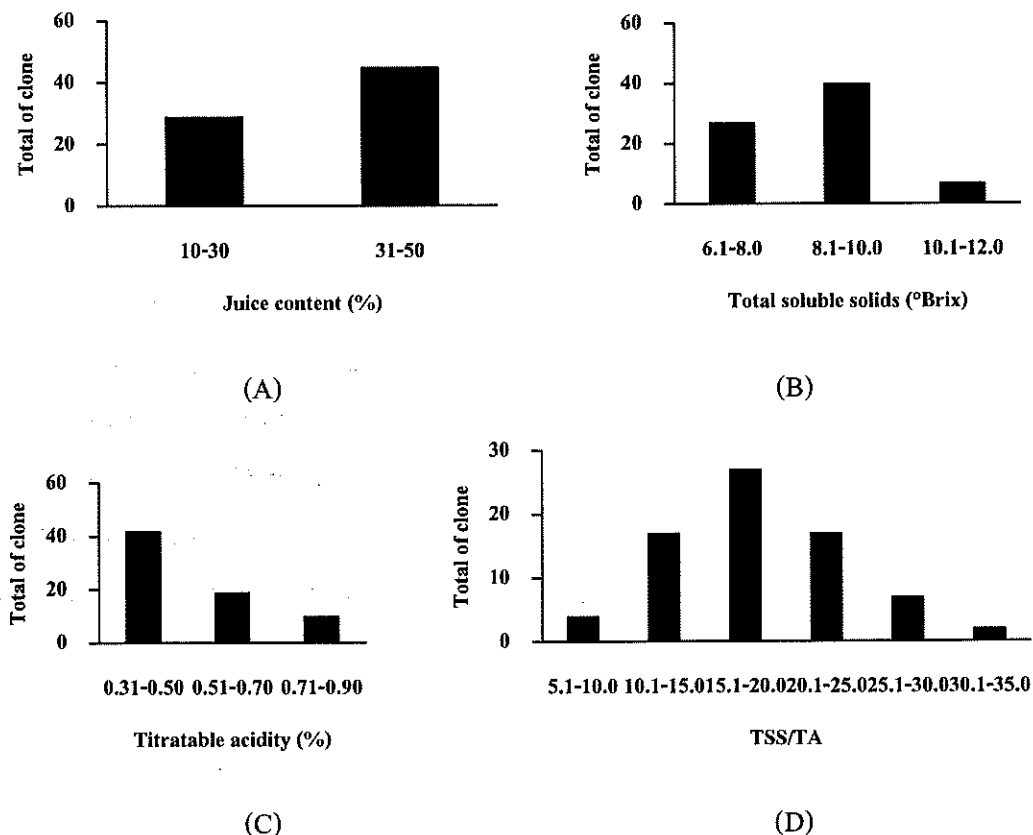
ภาพที่ 6 จำนวนสายต้นของจำนวนเมล็ดทั้งหมดต่อผล (A) ความยาวของเมล็ด (B) เมล็ดที่สมบูรณ์ และเมล็ดที่ไม่สมบูรณ์ของเมล็ดส้มจุก (C)

จากการศึกษาคุณสมบัติทางเคมีของส้มจูก ได้แก่ ปริมาณน้ำคั้น ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ ปริมาณกรดที่ไหเหตได้ และอัตราส่วนปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณของกรดที่ไหเหตได้ พบว่าปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ ปริมาณกรดที่ไหเหตได้ และอัตราส่วนปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไหเหตได้มีความแตกต่างทางสถิติ (ตารางที่ 4) โดยพบว่าหั้ง 10 แปลงมีปริมาณน้ำคั้นเฉลี่ยมค่าอยู่ระหว่าง 27.3-46.0 เปอร์เซ็นต์ ซึ่งสายตันของส้มจูกส่วนใหญ่มีปริมาณน้ำคั้นอยู่ในช่วง 31-50 เปอร์เซ็นต์ จำนวน 45 สายตันจาก 74 สายตัน รองลงมาเป็นปริมาณน้ำคั้นอยู่ในช่วง 10-30 เปอร์เซ็นต์ จำนวน 29 สายตันจาก 74 สายตัน (ภาพที่ 9A)

ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้เฉลี่ยมค่าอยู่ระหว่าง 6.6-10.2 องศาบริกซ์ (ตารางที่ 4) ซึ่งสายตันของส้มจูกส่วนใหญ่มีปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้อยู่ในช่วง 8.1-10.0 องศาบริกซ์ จำนวน 40 สายตันคิดเป็น 54 เปอร์เซ็นต์จากสายตันทั้งหมด รองลงมาเป็นปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้อยู่ในช่วง 6.1-8.0 องศาบริกซ์ จำนวน 27 สายตันคิดเป็น 36 เปอร์เซ็นต์จากสายตันทั้งหมด (ภาพที่ 9B)

ปริมาณของกรดที่ไหเหตได้มีค่าเฉลี่ยอยู่ระหว่าง 0.4-0.8 เปอร์เซ็นต์ (ตารางที่ 4) ซึ่งสายตันของส้มจูกส่วนใหญ่มีปริมาณของกรดที่ไหเหตได้อยู่ในช่วง 0-0.50 เปอร์เซ็นต์ จำนวน 45 สายตันจาก 74 สายตัน รองลงมาเป็นปริมาณของกรดที่ไหเหตได้อยู่ในช่วง 0.51-1.00 เปอร์เซ็นต์ จำนวน 25 สายตันจาก 74 สายตัน (ภาพที่ 9C)

อัตราส่วนปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไหเหตได้เฉลี่ยในแต่ละแปลงมีค่าอยู่ระหว่าง 11.7-23.0 (ตารางที่ 4) ซึ่งสายตันของส้มจูกส่วนใหญ่มีอัตราส่วนปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไหเหตได้อยู่ในช่วง 15.1-20 จำนวน 27 สายตันจาก 74 สายตัน รองลงมาเป็นอัตราส่วนปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไหเหตได้อยู่ในช่วง 10.1-15.0 และ 20.1-25.0 จำนวน 17 สายตัน ในแต่ละช่วงจาก 74 สายตัน (ภาพที่ 9D)



ภาพที่ 9 จำนวนสายต้นของปริมาณน้ำคั้น (A) ปริมาณของแจ็งที่ละลายน้ำได้ (B) ปริมาณกรดที่ไหเทรตได้ (C) และอัตราส่วนระหว่างปริมาณของแจ็งที่ละลายน้ำได้ต่อบริมาณกรดที่ไหเทรตได้ของผลส้มจก (D)

ตารางที่ 4 คุณภาพผลส้มจูก ได้แก่ ปริมาณน้ำคั้น ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ (TSS) ปริมาณกรดที่ไทยเหตุได้ (TA) และอัตราส่วนระหว่างปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไทยเหตุได้ (TSS/TA) ของส้มจูกจำนวน 10 แบบ

Orchards no.	Juice content (%)	Total Soluble Solids (^o Brix)	Titratable acidity (%)		TSS/TA
			(%)	(%)	
1	42.88	7.7±0.64ab	0.5±0.14ab	17.3±4.23ab	
2	42.29	8.0±2.20ab	0.4±0.07b	23.1±4.09ab	
3	46.00	8.1±0.17ab	0.5±0.18ab	16.0±4.56ab	
4	39.45	9.5±0.91ab	0.5±0.08ab	21.7±5.57ab	
5	30.26	10.2±0.70a	0.5±0.10ab	23.6±5.95a	
6	39.45	9.1±0.07ab	0.4±0.18b	26.5±12.29ab	
15	26.96	9.5±0.81ab	0.4±0.11b	23.4±7.63ab	
18	27.31	7.5±0.45ab	0.5±0.14ab	17.4±4.35ab	
19	29.10	8.5±1.17ab	0.6±0.28ab	16.8±8.32ab	
20	31.28	6.6±1.74b	0.8±0.22a	11.7±2.96b	
F-test	ns	*	*	*	
CV (%)	12.04	3.02	20.60	14.55	

หมายเหตุ *= แตกต่างกันทางสถิติอย่างมีนัยสำคัญ ($P \leq 0.05$)

การศึกษาความหลากหลายของส้มจูกโดยใช้เทคนิคการอ่อนป่อง

1. การคัดเลือกไพรเมอร์ที่ให้แบบดีเย็นเอที่แตกต่างกันในส้มจูกโดยปฏิกริยาพีซีอาร์

ทำการทดสอบเบื้องต้นเพื่อหาไพรเมอร์ที่สามารถแยกความแตกต่างของแบบดีเย็นเอในส้มจูก โดยสุ่มใช้ตัวอย่างส้มจูก 4 ตัวอย่าง โดยทดสอบกับไพรเมอร์ขนาด 10 เบส จำนวน 42 ไพรเมอร์ นำมาเพิ่มปริมาณดีเย็นเอแบบสุ่มด้วยปฏิกริยาพีซีอาร์ จากการทดลองพบว่าไพรเมอร์ที่ให้ความแตกต่างของแบบดีเย็นเอจำนวน 29 ไพรเมอร์ ไพรเมอร์ที่ให้รูปแบบดีเย็นเอไม่แตกต่างจำนวน 13 ไพรเมอร์ (ตารางที่ 5) จากจำนวนที่ให้แบบดีเย็นเอที่แตกต่างกันข้างต้น นำมาทดสอบ

ครั้งที่สอง โดยคัดเลือกไพรเมอร์ที่ชัดเจนที่สุดจำนวน 15 ไพรเมอร์ โดยเพิ่มจำนวนตัวอย่างสัมบูรณ์เป็น 8 ตัวอย่าง

จากไพรเมอร์ทั้ง 15 ไพรเมอร์ ที่ให้ความแตกต่างของแบบดีเอ็นเอ พบว่าไพรเมอร์ที่ให้ผลที่ชัดเจนที่สุดจำนวน 5 ไพรเมอร์คือ OPA-10, OPA-12, OPA-18, OPB-01 และ OPZ 11 นำมาทดสอบกับตัวอย่างดีเอ็นเอสัมบูรณ์ รวมทั้งหมด 95 ตัวอย่าง จากการทดสอบพบว่าให้แบบดีเอ็นเอทั้งหมด 50 แบบ เฉลี่ย 10 แบบต่อไพรเมอร์ เป็นแบบดีเอ็นเอที่มีขนาดต่างกันจำนวน 49 แบบคิดเป็น 98 เปอร์เซ็นต์ และเป็นแบบดีเอ็นเอที่ไม่มีความแตกต่างกัน 1 แบบคิดเป็น 2 เปอร์เซ็นต์ ไพรเมอร์ OPA-12 มีจำนวนแบบดีเอ็นเอสูงที่สุด จำนวน 13 แบบ และไพรเมอร์ OPA-18 มีจำนวนแบบน้อยที่สุด 8 แบบ (ตารางที่ 6)

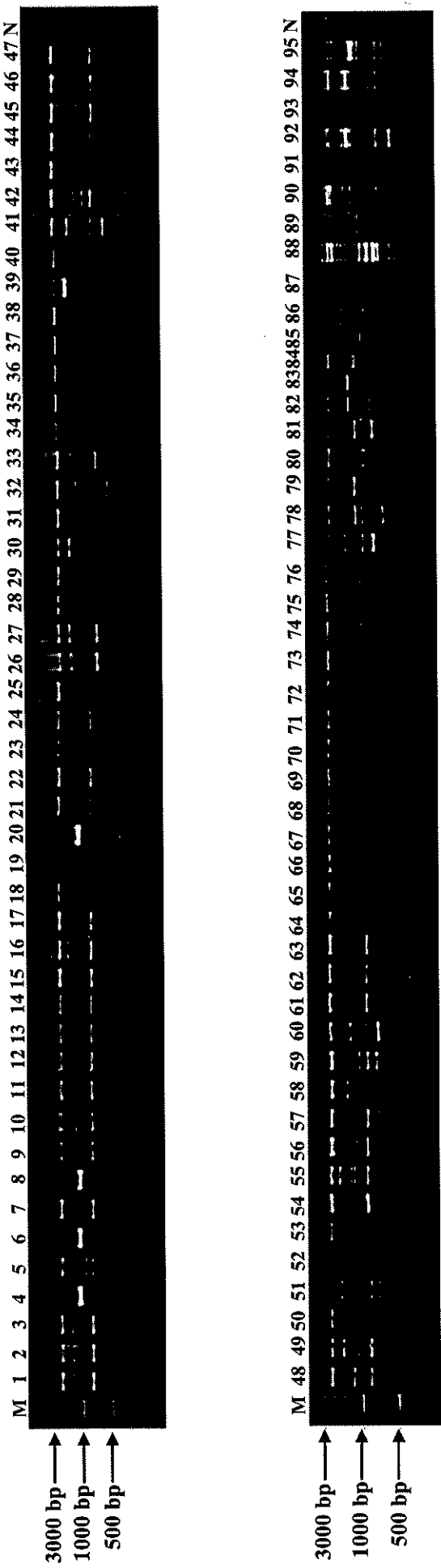
ตารางที่ 5 รูปแบบแบบดีเอ็นเอที่ได้จากการคัดเลือกไพรเมอร์จำนวน 42 ไพรเมอร์ จำนวน 4 ตัวอย่าง

DNA patterns	No. of primer	Percent (%)
Polymorphic	29	69.05
Monomorphic	13	30.95
Total	42	

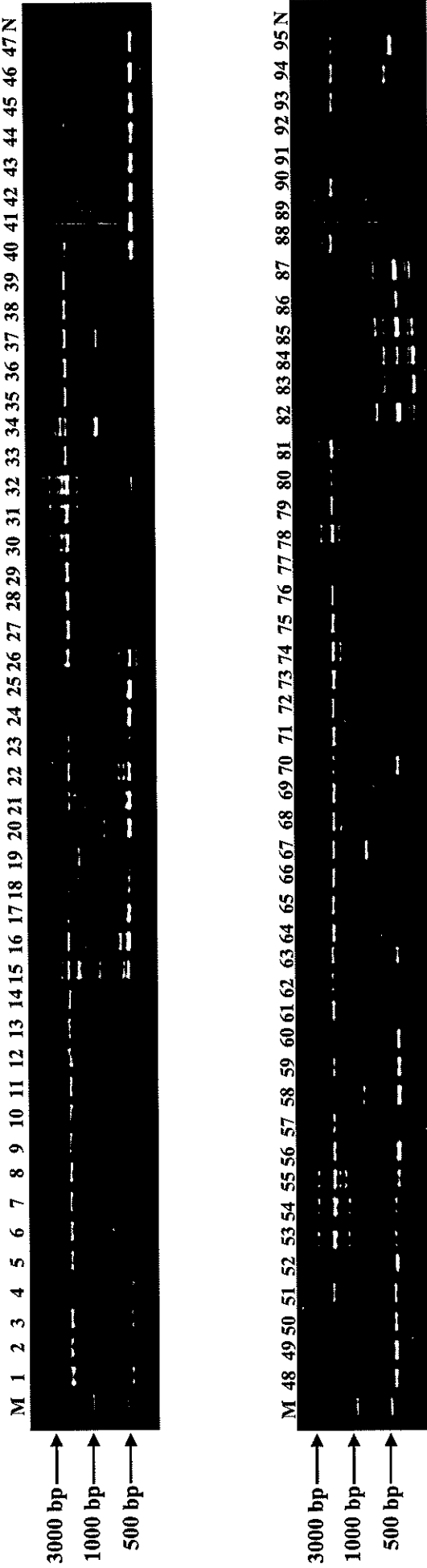
ตารางที่ 6 ชนิดของไพรเมอร์ที่คัดเลือกสำหรับส จำนวนแบบดีเอ็นเอทั้งหมด จำนวนแบบดีเอ็นเอเหมือนกันและจำนวนแบบดีเอ็นเอที่ต่างกันจากการใช้เทคนิคอาเรอฟิลด์ในสัมบูรณ์

Primer	Sequence (5' > 3')	Amplified fragments	Monomorphic fragments	Polymorphic fragments	Percent polymorphism
OPA-10	GTGATCGCAG	10	0	10	100
OPA-12	TCGGCGATAG	13	0	13	100
OPA-18	AGGTGACCGT	5	0	5	100
OPB-01	GTTTCGCTCC	12	1	11	92.31
OPZ-11	CTCAGTCGCA	10	0	10	100
Total		50	1	49	

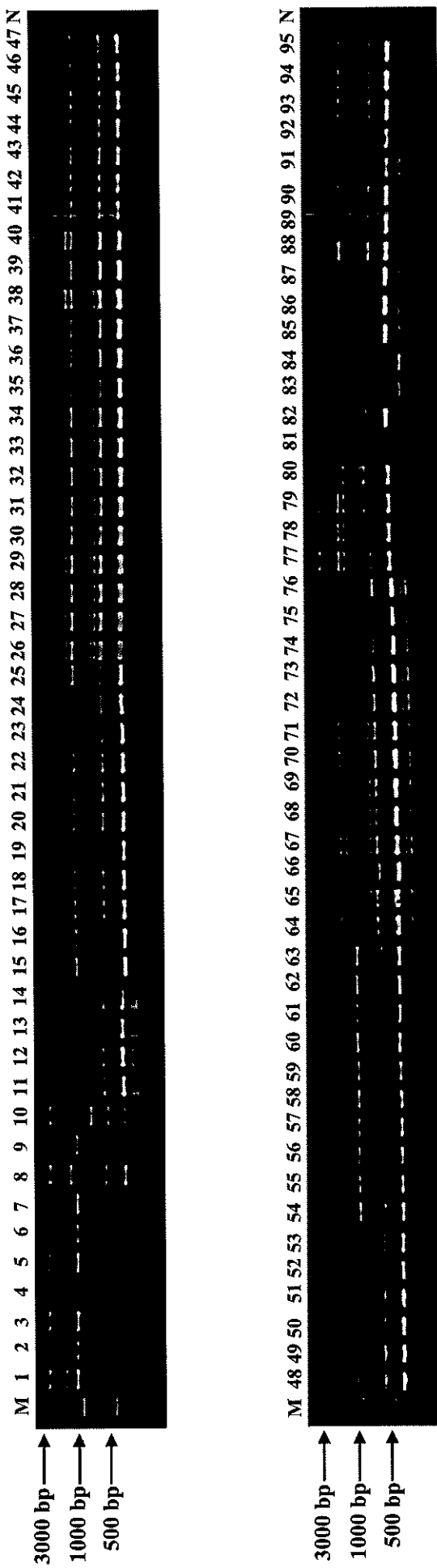
รูปแบบดีเอ็นเอที่ได้จากการทำอาร์เอฟดี แต่ละ ไฟรเมอร์มีความแตกต่างกันในส่วน
ของ โคลยไฟรเมอร์ OPA-10 ให้ແຄບດีเอ็นเอที่เพิ่มปริมาณได้ทั้งหมด 10 ແຄນ เป็นແຄບທີ່ໃຫ້ຄວາມ
ແຕກຕ່າງຈຳນວນ 10 ແຄນ (ກາພທີ່ 7) ໄພຣເມອ໌ OPA-12 ให้ແຄບດีเอ็นเอທີ່ເພີ່ມປະລາມໄດ້ 13 ແຄນ ເປັນ
ແຄບທີ່ໃຫ້ຄວາມແຕກຕ່າງຈຳນວນ 13 ແຄນ (ກາພທີ່ 8) ໄພຣເມອ໌ OPA-18 ให้ແຄບດีเอ็นເອທີ່ເພີ່ມປະລາມ
ໄດ້ 8 ແຄນ ເປັນແຄບທີ່ໃຫ້ຄວາມແຕກຕ່າງຈຳນວນ 5 ແຄນ (ກາພທີ່ 9) ໄພຣເມອ໌ OPB-01 ให้ແຄບດີເຂັ້ມເອ
ທີ່ເພີ່ມຂຶ້ນທັງໝົດ 12 ແຄນ ເປັນແຄບທີ່ມີຄວາມແຕກຕ່າງຈຳນວນ 11 ແຄນ (ກາພທີ່ 10) ໄພຣເມອ໌ OPZ-11
ให້ແຄບດີເຂັ້ມເອທີ່ເພີ່ມປະລາມໄດ້ 10 ແຄນ ເປັນແຄບທີ່ມີຄວາມແຕກຕ່າງຈຳນວນ 10 ແຄນ (ກາພທີ່ 11)



ภาพที่ 7 รูปแบบแอลกอเจนอยูอองตัวอย่างถั่มน้ำ แบ่งที่ 1 (lane 1-10), แบ่งที่ 2 (lane 11-14), แบ่งที่ 3 (lane 15-19), แบ่งที่ 4 (lane 20-25), แบ่งที่ 5 (lane 26-35), แบ่งที่ 6 (lane 36-37), แบ่งที่ 7 (lane 38-39), แบ่งที่ 8 (lane 40), แบ่งที่ 9 (lane 41-47), แบ่งที่ 10 (lane 48), แบ่งที่ 11 (lane 49), แบ่งที่ 12 (lane 50), แบ่งที่ 13 (lane 51), แบ่งที่ 14 (lane 52-53), แบ่งที่ 15 (lane 54-63), แบ่งที่ 16 (lane 64-71), แบ่งที่ 17 (lane 72-76), แบ่งที่ 18 (lane 77-81), แบ่งที่ 19 (lane 82-87), แบ่งที่ 20 (lane 88-95) จากเทคนิคอาจารอฟต์ เมื่อใช้ไฟร้อนอย่าง OPA-10 M หรือ DNA Ladder จะมี 100 ลู่บันทึก

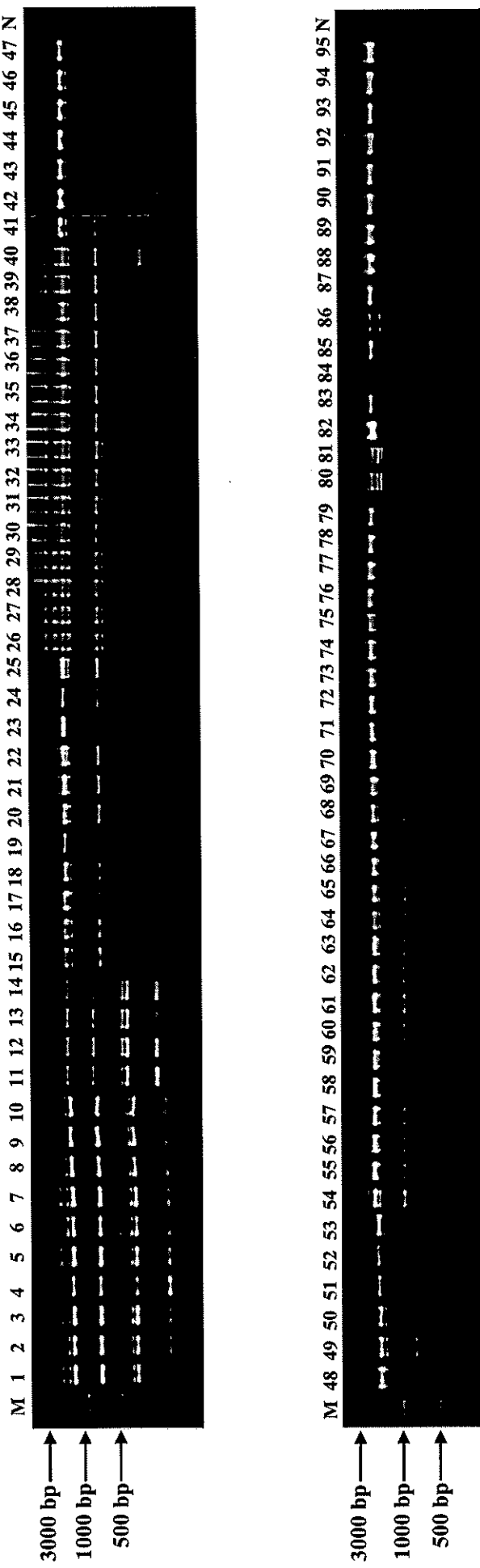


ภาพที่ 8 รูปแบบแทบเดือนร่องตัวอย่างที่สั่นขุก แบล็คที่ 1 (lane 1-10), แบล็คที่ 2 (lane 11-14), แบล็คที่ 3 (lane 15-19), แบล็คที่ 4 (lane 20-25), แบล็คที่ 5 (lane 26-35), แบล็คที่ 6 (lane 36-37), แบล็คที่ 7 (lane 38-39), แบล็คที่ 8 (lane 40), แบล็คที่ 9 (lane 41-47), แบล็คที่ 10 (lane 48), แบล็คที่ 11 (lane 49), แบล็คที่ 12 (lane 50), แบล็คที่ 13 (lane 51), แบล็คที่ 14 (lane 52-53), แบล็คที่ 15 (lane 54-63), แบล็คที่ 16 (lane 64-71), แบล็คที่ 17 (lane 72-76), แบล็คที่ 18 (lane 77-81), แบล็คที่ 19 (lane 82-87), แบล็คที่ 20 (lane 88-95) จากเทคนิคยาร์เอฟดี เมื่อใช้พรมเมอร์ OPA-12 M ตีด DNA Ladder ขนาด 100 คู่เบส

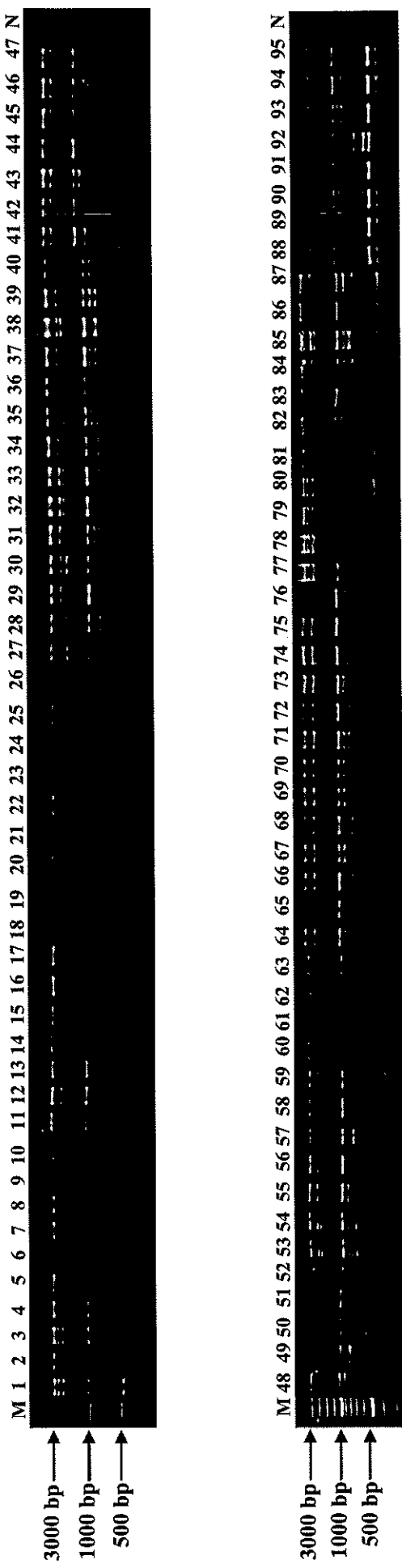


ภาพที่ 9 รูปแบบแถบตีอื้นของตัวอย่างดินดูก แบ่ง成ที่ 1 (lane 1-10), แบ่งที่ 2 (lane 11-14), แบ่งที่ 3 (lane 15-19), แบ่งที่ 4 (lane 20-25), แบ่งที่ 5 (lane 26-35), แบ่งที่ 6 (lane 36-37), แบ่งที่ 7 (lane 38-39), แบ่งที่ 8 (lane 40), แบ่งที่ 9 (lane 41-47), แบ่งที่ 10 (lane 48), แบ่งที่ 11 (lane 49), แบ่งที่ 12 (lane 50), แบ่งที่ 13 (lane 51), แบ่งที่ 14 (lane 52-53), แบ่งที่ 15 (lane 54-63), แบ่งที่ 16 (lane 64-71), แบ่งที่ 17 (lane 72-76), แบ่งที่ 18 (lane 77-81), แบ่งที่ 19 (lane 82-87), แบ่งที่ 20 (lane 88-95) จากเทคนิคอาจาเรอดี สำหรับ OPA-18

M ต่อ DNA Ladder ขนาด 100 คู่.bp



ການທີ່ 10 ຮູບແບບແຄນດີເຈົ້າແອງຕົວຍ່າງສັນນຸກ ແປດທີ່ 1 (lane 1-10), ແປດທີ່ 2 (lane 11-14), ແປດທີ່ 3 (lane 15-19), ແປດທີ່ 4 (lane 20-25), ແປດທີ່ 5 (lane 26-35), ແປດທີ່ 6 (lane 36-37), ແປດທີ່ 7 (lane 38-39), ແປດທີ່ 8 (lane 40), ແປດທີ່ 9 (lane 41-47), ແປດທີ່ 10 (lane 48), ແປດທີ່ 11 (lane 49), ແປດທີ່ 12 (lane 50), ແປດທີ່ 13 (lane 51), ແປດທີ່ 14 (lane 52-53), ແປດທີ່ 15 (lane 54-63), ແປດທີ່ 16 (lane 64-71), ແປດທີ່ 17 (lane 72-76), ແປດທີ່ 18 (lane 77-81), ແປດທີ່ 19 (lane 82-87), ແປດທີ່ 20 (lane 88-95) ຈາກທັນນິຄາර່ອົມດີ ເນັ້ນໃຫ້ພຽມຂອງ OPB-01
M ຕືລ DNA Ladder ບຸນາດ 100 ອຸ່ນມັສ



ภาพที่ 11 รูปแบบแกรมดีเอ็นเอของตัวอย่างตีนหมู แบล็คที่ 1 (lane 1-10), แบล็คที่ 2 (lane 11-14), แบล็คที่ 3 (lane 15-19), แบล็คที่ 4 (lane 20-25), แบล็คที่ 5 (lane 26-35), แบล็คที่ 6 (lane 36-37), แบล็คที่ 7 (lane 38-39), แบล็คที่ 8 (lane 40), แบล็คที่ 9 (lane 41-47), แบล็คที่ 10 (lane 48), แบล็คที่ 11 (lane 49), แบล็คที่ 12 (lane 50), แบล็คที่ 13 (lane 51), แบล็คที่ 14 (lane 52-53), แบล็คที่ 15 (lane 54-63), แบล็คที่ 16 (lane 64-71), แบล็คที่ 17 (lane 72-76), แบล็คที่ 18 (lane 77-81), แบล็คที่ 19 (lane 82-87), แบล็คที่ 20 (lane 88-95) จากห้องน้ำครัวร้านอพาร์เม้นท์ OPZ-11

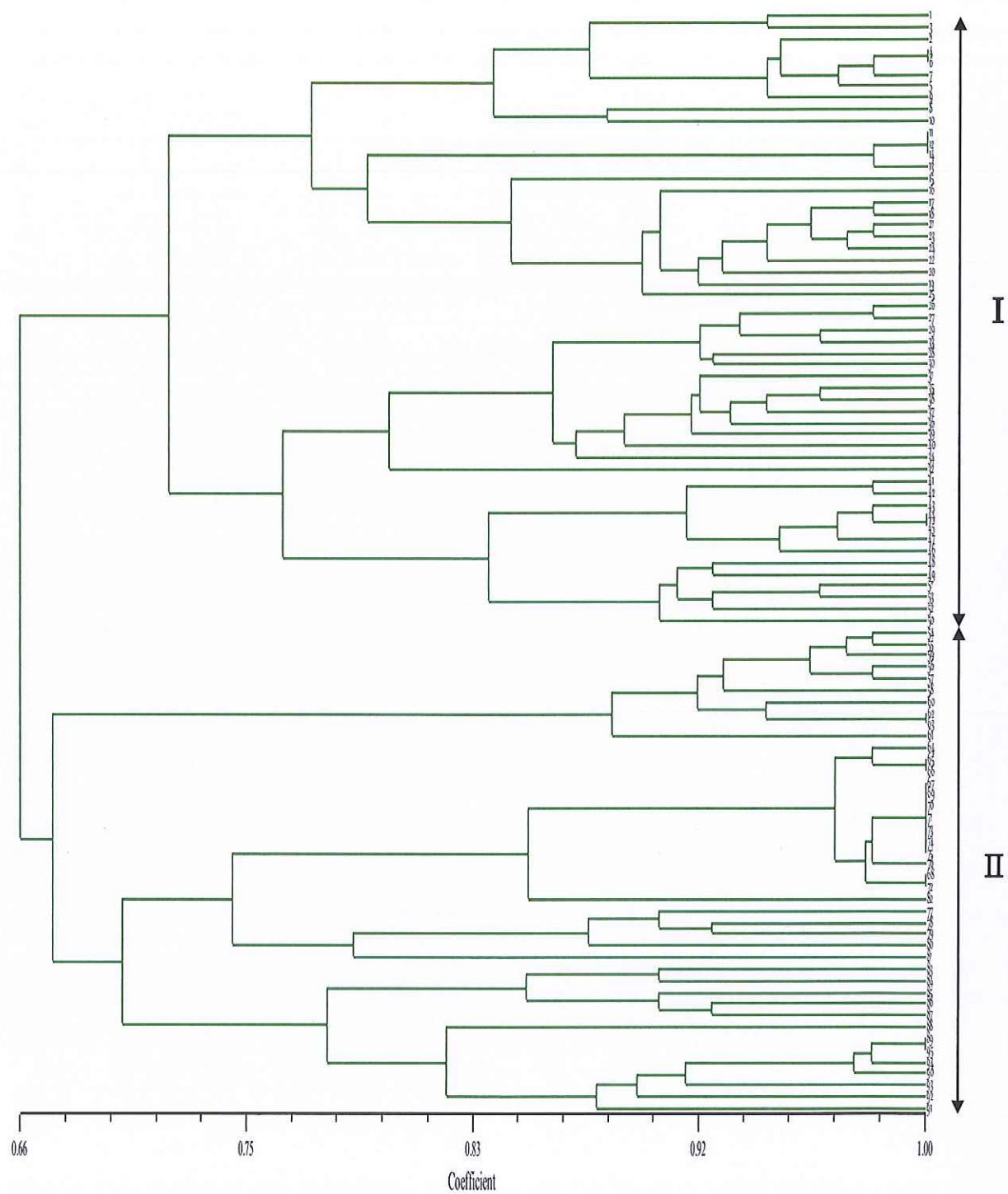
M คือ DNA Ladder ขนาด 100 จูบส์

2. การวิเคราะห์ความสัมพันธ์และความใกล้ชิดทางพันธุกรรมของสัมจุก

จากการศึกษาความใกล้ชิดทางพันธุกรรมของสัมจุกทั้ง 95 ตัวอย่าง จากจำนวน 20 แปลง รวบรวมจากพื้นที่บางส่วนในจังหวัดสงขลา ตรัง และสุราษฎร์ธานีทางภาคใต้ของประเทศไทย โดยใช้แบบค่าเฉลี่ยที่ได้จากการวิเคราะห์ด้วยเทคนิคการเอพีดีทั้งหมด 50 แผน นำมาวิเคราะห์หาความสัมพันธ์และความใกล้ชิดทางพันธุกรรมด้วยการวิเคราะห์ UPGMA cluster analysis หากค่า similarity coefficient ของ Jaccard โดยโปรแกรม NTSYS พบว่าตัวอย่างทั้งหมด มีค่าดัชนีความใกล้ชิดทางพันธุกรรมอยู่ระหว่าง 0.48-0.98 โดยมีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 0.73 โดยตัวอย่างที่ 2-3 ในแปลงที่ 1 เก็บตัวอย่างจากอำเภอจะนะ จังหวัดสงขลา มีค่าดัชนีความใกล้ชิดทางพันธุกรรมมากที่สุด (0.98) ตัวอย่างที่ 94 และ 95 ซึ่งทำการเก็บในแปลงเดียวกัน ในพื้นที่อำเภอเทพา จังหวัดสงขลา ในแปลงที่ 20 พบว่ามีความใกล้ชิดทางพันธุกรรมน้อยที่สุด (0.48) และสามารถจัดกลุ่มตามความสัมพันธ์และความใกล้ชิดทางพันธุกรรมได้เป็น 2 กลุ่ม (ภาพที่ 12) ดังนี้

กลุ่มที่ 1 มีทั้งหมด 14 แปลง ประกอบด้วยแปลงที่ 1-14 โดยแปลงที่ 1 มีจำนวน 10 ตัวอย่าง คิดเป็น 10.53 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุกทั้งหมด แปลงที่ 2 มีจำนวน 4 ตัวอย่าง คิดเป็น 4.21 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุกทั้งหมด แปลงที่ 3 มีจำนวน 5 ตัวอย่าง คิดเป็น 5.26 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุกทั้งหมด และแปลงที่ 4 มีจำนวน 6 ตัวอย่าง คิดเป็น 6.32 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุกทั้งหมด แปลงที่ 5 มีจำนวน 10 ตัวอย่าง คิดเป็น 10.53 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุกทั้งหมด แปลงที่ 6-7 และ 14 มีจำนวนแปลงละ 2 ตัวอย่าง คิดเป็น 2.11 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนสัมจุกทั้งหมด แปลงที่ 8 และ 10-13 มีจำนวนแปลงละ 1 ตัวอย่าง คิดเป็น 1.05 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนสัมจุกทั้งหมด และแปลงที่ 9 มีจำนวน 7 ตัวอย่าง คิดเป็น 7.37 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนสัมจุกทั้งหมด

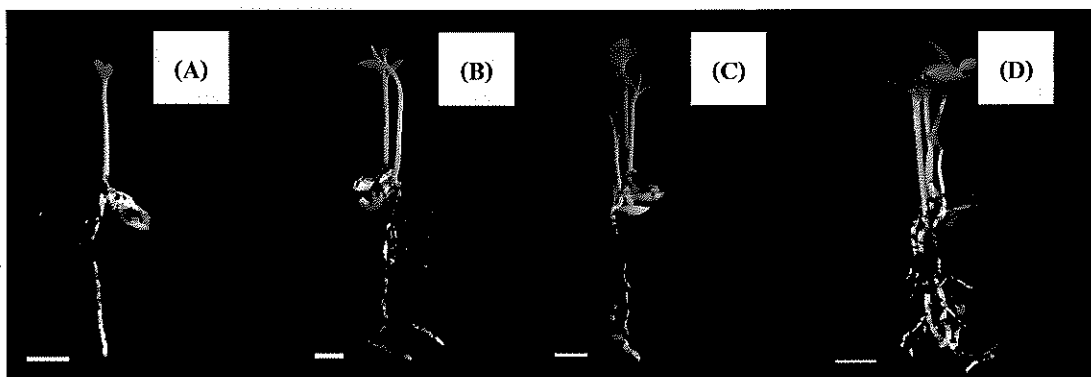
กลุ่มที่ 2 มีทั้งหมด 6 แปลง ประกอบด้วยแปลงที่ 15-20 โดยแปลงที่ 15 มีจำนวน 10 ตัวอย่าง คิดเป็น 10.53 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุกทั้งหมด แปลงที่ 16 มีจำนวน 8 ตัวอย่าง คิดเป็น 8.42 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนสัมจุกทั้งหมด แปลงที่ 17-18 มีจำนวนแปลงละ 5 ตัวอย่าง คิดเป็น 5.26 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุก แปลงที่ 19 มีจำนวน 6 ตัวอย่าง คิดเป็น 6.32 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุกทั้งหมด และแปลงที่ 20 มีจำนวน 8 ตัวอย่าง คิดเป็น 8.42 เปอร์เซ็นต์ของจำนวนตัวอย่างสัมจุกทั้งหมด



ภาพที่ 12 เด็น โครแกรมแสดงความสัมพันธ์ของ样本จำนวน 95 ตัวอย่าง จากการใช้เทคนิค
อาร์เอฟีดีด้วยไฟรเมอร์จำนวน 5 ไฟรเมอร์

การศึกษาความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าส้มจูกที่ได้จากการเพาะเมล็ด

ทำการศึกษาความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าส้มจูกจำนวน 6 ต้นแม่ ดังตารางที่ 7 พบว่าเมล็ดที่เพาะทึ่งหมวด 109 เมล็ด มีเมล็ดที่งอกจำนวน 87 เมล็ด กิตเป็น 79.8 เปอร์เซ็นต์ของเมล็ดที่งอกทึ่งหมวด เปอร์เซ็นต์ความงอกในตัวอย่าง B มีค่าสูงที่สุดคือ 64.5 เปอร์เซ็นต์ รองลงมาคือ ตัวอย่าง F, A, D, E และ C ตามลำดับ ตัวอย่าง C มีเปอร์เซ็นต์ความงอกน้อยที่สุดคือ 20.0 เปอร์เซ็นต์ จำนวนเมล็ดที่งอกเป็นต้นกล้ามีทึ่งหมวด 4 แบบ คือจำนวน 1 ต้นกล้าต่อหนึ่งเมล็ด, 2 ต้นกล้าต่อหนึ่งเมล็ด, 3 ต้นกล้าต่อหนึ่งเมล็ด และ 4 ต้นกล้าต่อหนึ่งเมล็ด ดังแสดงในภาพที่ 13 เมล็ดที่งอก 1 ต้นกล้ามีทึ่งหมวด 50 เมล็ด กิตเป็น 57.5 เปอร์เซ็นต์ เมล็ดที่งอก 2 ต้นกล้า มีทึ่งหมวด 34 เมล็ด กิตเป็น 39.1 เปอร์เซ็นต์ เมล็ดที่งอก 3 ต้นกล้ามีทึ่งหมวด 5 เมล็ด กิตเป็น 5.7 เปอร์เซ็นต์ และเมล็ดที่งอก 4 ต้นกล้ามี 1 เมล็ด กิตเป็น 1.1 เปอร์เซ็นต์จากต้นแม่ ตัวอย่าง B มีเปอร์เซ็นต์โพลีเอมบริโอนสูงที่สุดคือ 64.5 เปอร์เซ็นต์ รองลงมาคือ 40.0, 37.5, 30.0, 25.0 และ 20.0 ตามลำดับ โดยพบว่าเมล็ดที่มีการงอกของต้นกล้า 1 ต้น มีการเจริญเติบโตที่แข็งแรงที่สุด สำหรับเมล็ดที่มีการงอกของต้นกล้า 4 ต้น จะเริ่มมีการเจริญเติบโตไม่พร้อมกัน ในระยะเวลา 5 เดือนต้นกล้าต้นเล็กจะเริ่มขยายจนเหลือจำนวนต้นกล้า 2 ต้น



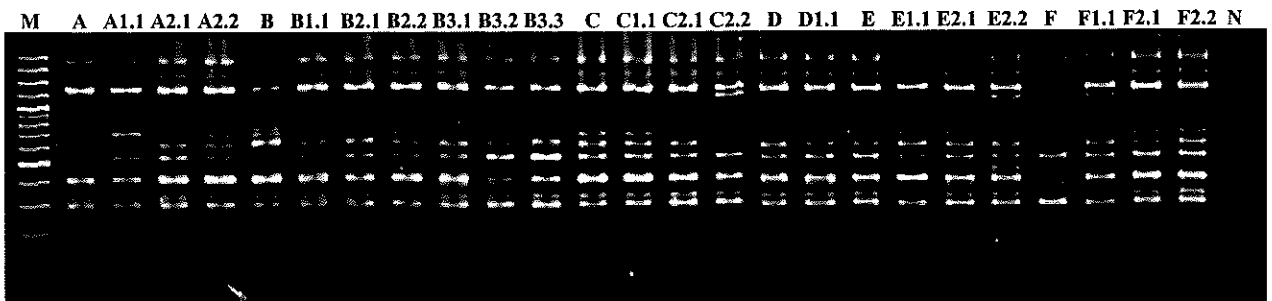
ภาพที่ 13 จำนวนต้นกล้าที่งอกจากหนึ่งเมล็ด ได้แก่ จำนวน 1 ต้นกล้า (A) 2 ต้นกล้า (B) 3 ต้นกล้า (C) และ 4 ต้นกล้า (D) (บาร์ = 1 เซนติเมตร)

ตารางที่ 7 จำนวนเมล็ดที่พาะทุ่งหนด จำนวนเมล็ดที่ออก芽เป็นต้นกล้า จำนวนต้นกล้าต่อเมล็ด และจำนวนโพลีออยบราฟอร์มที่มีจุกจากตัวอ่อนลง
ตั้งแต่เมล็ดจำนวน 6 ตั้ง

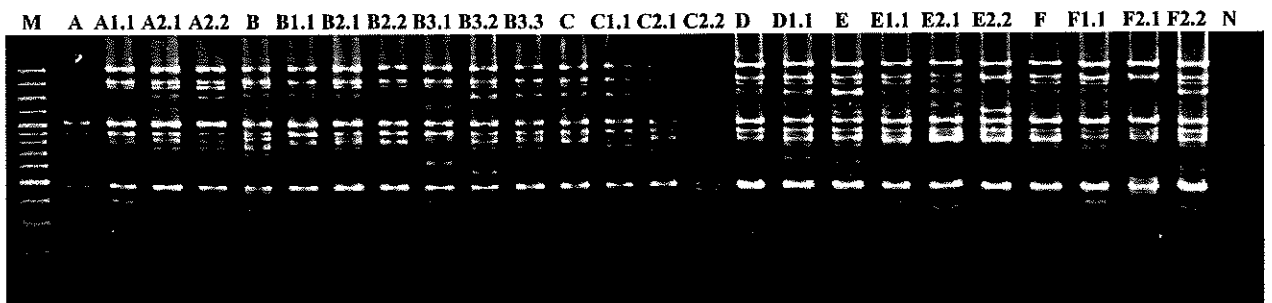
Samples	No. of Seeds	Germination (%)	Germination				No. of seedlings/seed	No. of polyembryony	Polyembryony (%)
			1	2	3	4			
A	17	8	47.1	5	5	1	3	3	37.5
B	35	31	88.6	11	17	3	20	64.5	
C	17	15	88.2	12	2	1	3	3	20.0
D	14	10	71.4	7	2	1	3	3	30.0
E	9	8	88.9	6	2		2	2	25.0
F	17	15	88.2	9	6		6	6	40.0
Total	109	87	79.8	50	34	5	37	42.5	

การเจริญเติบโตของต้นกล้าหลังจากเพาะเมล็ดในตารางผนวกที่ 1 พบว่าต้นกล้ามีการเจริญเติบโตที่เพิ่มขึ้น ในด้วยตัวอย่าง E ช่วงระยะเวลา 5 เดือน มีการเจริญเติบโตสูงถึง 20 เซนติเมตร เมื่อเทียบกับตัวอย่างต้นกล้าอื่น เนื่องจากเป็นต้นกล้าที่มีการงอก 1 ต้นจากหนึ่งเมล็ดมีขนาดลำต้น และจำนวนใบที่มีการเจริญเติบโตแข็งแรงที่สุด

หลังจากนำใบจากต้นกล้าที่เกิดจากการเพาะเมล็ดมาสักดีอี็นเอ และทำพีซีอาร์ ด้วยเทคนิค อาร์.โอ.พี.ดี โดยการคัดเลือกไพรเมอร์ที่สามารถเห็นແสนได้ชัดเจนจำนวน 2 ไพรเมอร์คือ OPA-18 และ OPZ-11 จากการทดสอบ พบว่าให้แบบดีอี็นเอในภาพที่ 14 และ 15 แบบดีอี็นเอจากต้นกล้าเปรียบเทียบกับต้นแม่ พบว่ามีลักษณะแบบดีอี็นเอที่มีความแตกต่างกันในบางต้น ซึ่งตามทฤษฎี ลักษณะต้นกล้าที่เป็นแบบใช้โภติกจะมีแบบดีอี็นเอที่มีความแตกต่างกันแบบดีอี็นเอของต้นแม่ และต้นกล้าที่เป็นแบบนิวเซลลัส จะมีแบบดีอี็นเอที่เหมือนต้นแม่ ยกตัวอย่างเช่น เมล็ดที่มีการงอกมากกว่า 1 ต้นกล้า ได้แก่ A2.1, A2.2, E2.1 และ E2.2 จะพบว่าในไพรเมอร์ OPA-18 สามารถเห็นแบบดีอี็นเอได้ชัดเจนว่า A2.2 และ E2.2 มีลักษณะแบบดีอี็นเอแบบใช้โภติก A2.1 และ E2.1 มีลักษณะแบบดีอี็นเอที่เป็นแบบนิวเซลลัส เมื่อตรวจสอบในไพรเมอร์ OPZ-11 พบว่าแบบดีอี็นเอมีลักษณะที่ไม่ชัดเจน ดังนั้นการจำแนกระหว่างนิวเซลลัสกับใช้โภติกควรมีการนำไพรเมอร์มาใช้มากกว่า 1 ไพรเมอร์เพื่อที่จะตรวจสอบ เนื่องจากผลที่ได้มีค่าที่แตกต่างกัน และการใช้เทคนิค อาร์.โอ.พี.ดี มีข้อจำกัดที่ยุ่งยาก คือเมื่อมีการทำชำจาะแสดงแบบดีอี็นเอที่ไม่เหมือนเดิม และแบบดีอี็นเอที่ได้มีลักษณะที่ไม่ชัดเจน



ภาพที่ 14 แบบดีเอ็นเอเปรียบเทียบระหว่างต้นกล้ากับต้นแม่จำนวน 6 ตัวอย่าง โดยใช้เทคนิค
อาร์เอพีดีด้วยไพรเมอร์ OPA-18



ภาพที่ 15 แสดงแบบดีเอ็นเอเปรียบเทียบระหว่างต้นกล้ากับต้นแม่จำนวน 6 ตัวอย่าง โดยใช้เทคนิค
อาร์เอพีดีด้วยไพรเมอร์ OPZ-11

บทที่ 4

วิจารณ์

1. การศึกษาลักษณะสัณฐานวิทยาและคุณภาพผลของส้มจูก

จากการศึกษาลักษณะสัณฐานวิทยาและคุณภาพผลในกลุ่มของส้มจูก โดยเก็บรวบรวมตัวอย่างจากพื้นที่ทางภาคใต้ของประเทศไทย ได้แก่ จังหวัดสงขลา ตรัง และสุราษฎร์ธานี พบร่วมกับลักษณะทางกายภาพของส้มจูกแต่ละพื้นที่มีลักษณะที่แตกต่างกันค่อนข้างน้อย แต่เมื่อเทียบกับส้มชนิดอื่นที่มีลักษณะคล้ายส้มจูกวางแผนภายในห้องทดลอง พบว่ามีความแตกต่างกัน โดยเฉพาะจำนวนเมล็ดที่ได้ โดยน้ำหนักสดของผลส้มจูกมีค่าอยู่ในช่วง 201-250 กรัม น้ำหนักเนื้อผลเฉลี่ยอยู่ในช่วง 125-202 กรัม ความกว้างผลมีค่าอยู่ในช่วง 8.1-10.0 เซนติเมตร และความยาวผลมีค่าอยู่ในช่วง 9.1-12.0 เซนติเมตร ซึ่งความยาวของผลส้มจูกเมื่อเทียบกับส้มชนิดอื่น จะมีลักษณะที่ยาวกว่า เมื่อจากมีขนาดความสูงขั้วผลสูงต่างกัน บัณฑิตา (2552) กล่าวว่าส้มในกลุ่ม *Citrus reticulata* Blanco ขนาดของผลมีทั้งขนาดกลางจนถึงใหญ่ เปลือกบาง และเปลือกกล่อนปอกง่าย ซึ่งมีความใกล้เคียงกับการทดลองของบุญชนะ และคณะ (2557) ที่พบว่าการเจริญเติบโตของผลจะมีน้ำหนักเพิ่มขึ้นอย่างช้าๆ ในระยะแรกตั้งแต่หลังดอกบาน โดยมีน้ำหนักผลสดเฉลี่ยประมาณ 175.7 กรัม ขนาดของผลจะสัมพันธ์กับน้ำหนักของผล ซึ่งขนาดของผลจะเพิ่มขึ้นตามระดับการสุกแก่ของพืช โดยน้ำหนักของผลจะมีแนวโน้มเพิ่มขึ้นเมื่อจากเกิดการสะสมน้ำภายในถุงน้ำ (juice sac) และการที่น้ำหนักผลมีการลดลงเกิดจากกิจกรรมแคคแทบอลิซีม (catabolic activity) เป็นการสลายสารไม่เลกูลน้ำด้วยเป็นสาร ไม่เลกูลน้ำด้วยภายนอก แล้วนำภายนอกไปใช้เป็นพลัง ความหนาแน่นของเนื้อผลจะลดลงตามระดับสุกแก่ที่เพิ่มขึ้น (Rokaya *et al.*, 2016) ความสูงขั้วผลในแต่ละแปลงมีลักษณะที่แตกต่างกัน คือมีลักษณะขั้วผลที่มีขนาดสั้น และสูง โดยมีความสูงขั้วผลอยู่ในช่วง 1.01-1.50 เซนติเมตร จากการศึกษาพบว่าแปลงที่ 5 มีการนำส้มโอม่าใช้เป็นต้นตอ จะมีความสูงขั้วผลสูงที่สุดคือ 1.3 เซนติเมตร และมีความหนาของเปลือกที่หนากว่าส้มจูกแปลงอื่น 0.5 เซนติเมตร แต่ไม่มีความแตกต่างทางสถิติกับแปลงอื่น โดยสอดคล้องกับงานทดลองของ มงคล และคณะ (2546) ที่ได้จากการประเมินคุณภาพของส้มจูกบนต้นตอ 11 ชนิด ให้คุณภาพผลลิตที่ไม่แตกต่างกันกับต้นตอชนิดอื่น เส้นผ่านศูนย์กลางของผลอยู่ในช่วง 6.0-8.0 เซนติเมตร ความหนาของเปลือกอยู่ในช่วง 0.21-0.40 เซนติเมตร สำหรับการเปลี่ยนแปลงของเส้นผ่านศูนย์กลาง ความ

หนาของเปลือก พบว่าสีน้ำผักชูนขึ้นกลางของผลจะเพิ่มขึ้นตามอายุของผล และมีค่าเฉลี่ยสูงสุดเมื่ออายุ 7 เดือนหลังจากบาน ความหนาของเปลือกจะเพิ่มขึ้นในระยะแรกๆ และจะลดลงตามการเจริญเติบโตของผล (บุญชัน และคณะ, 2557)

จำนวนเมล็ดทั้งหมดของส้มจูกในแต่ละเปล่งมีจำนวนอยู่ในช่วง 5-9 เมล็ด โดยจำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์มีจำนวนอยู่ในช่วง 4-7 เมล็ด และจำนวนเมล็ดที่ไม่สมบูรณ์มีจำนวนอยู่ในช่วง 0-3 เมล็ด ซึ่งพบว่าความยาวของเมล็ดที่ยาวที่สุด เกิดจากการที่เมล็ดไม่สมบูรณ์และลีบส่งผลต่อความยาวของเมล็ด และไม่สามารถที่จะนำมาเพาะเมล็ดได้อีก จากการทดลองของศรีวนญา (2551) ได้ทำการตรวจสอบและคุณภาพการติดเมล็ดในส้มจูก พบว่าผลส้มจูกที่เกิดจากการถ่ายสะสมของเรณูแบบเปิดมีจำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์เท่ากับ 1.2 เมล็ดต่อผล ซึ่งเมล็ดที่สมบูรณ์เกิดจากเมล็ดได้รับการปฏิสนธิและมีการพัฒนาของเมล็ด มีส่วนอาหารสะสมของต้นอ่อน เมล็ดลีบเป็นเมล็ดที่ได้รับการปฏิสนธิตามที่ไม่มีการพัฒนาของเมล็ดซึ่งไม่มีส่วนสะสมอาหารในต้นอ่อน และเมล็ดฝืดคือเมล็ดที่พัฒนาโดยไม่ได้รับการปฏิสนธิ

ลักษณะทางคุณภาพของส้มจูกมีปริมาณน้ำคันมีค่าอยู่ในช่วง 31-50 เปอร์เซ็นต์ พบว่าเปลงที่ 3 มีเปอร์เซ็นต์น้ำคันมากที่สุด โดยปริมาณของน้ำคันขึ้นอยู่กับปัจจัยโดยทั่วไปที่มีผลต่อระยะสุกแก่ ได้แก่ อายุ สภาพอากาศ การจัดการสวน และพื้นที่เพาะปลูก ปริมาณน้ำคันยังเป็นตัวแปรในช่วงการพัฒนาของผล ซึ่งการลดลงของปริมาณน้ำคันแสดงให้เห็นถึงการลดลงของคุณภาพผล ในทางกลับกันในช่วงระยะสุกแก่จะมีความแตกต่างกันเพียงเล็กน้อย ซึ่งผลที่แสดงถึงความผันผวนเล็กน้อยเกิดจากช่วงเวลาที่ทำการเก็บผลผลิต (Riaz et al., 2015) ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้มีค่าอยู่ในช่วง 8.1-10.0 องศาบริกซ์ ซึ่งปัจจัยที่มีผลต่อปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ที่แตกต่างกันเกิดจากจำนวนและตำแหน่งของผลภายในทรงพุ่ม (Riaz et al., 2015) สายพันธุ์ระบบบ้าน และสภาพอากาศ (Antonia et al., 2018) ปริมาณของกรดที่ไทยเหตุได้มีค่าอยู่ในช่วง 0-0.50 เปอร์เซ็นต์ ปริมาณของกรดภายในผลส้มจะค่อยๆ ลดลงเมื่อเริ่มเข้าสู่ระยะสุกแก่ เนื่องจากมีขนาดและปริมาณน้ำคันที่ค่อยๆ เพิ่มขึ้น โดยส้มแต่ละชนิดจะแตกต่างกันตามสายพันธุ์ อายุ สภาพอากาศ การจัดการสวน และพื้นที่เพาะปลูก (Riaz et al., 2015) จากรายงานของสมศรี และพิรพงษ์ (2558) ศึกษาปริมาณกรดแอสคอร์บิกในผลไม้ตระกูลส้ม 5 ชนิด คือมะนาวพันธุ์เปลี่ยน มะนาวพันธุ์หนัง ส้มโอมพันธุ์หินสมายาม ส้มจูก และส้มโภคุน พบว่าปริมาณกรดแอสคอร์บิกในส้มโภคุนมีค่าสูงที่สุด รองลงมาคือส้มจูก ซึ่งส้มทั้ง 2 ชนิดนี้ถูกจัดอยู่ในกลุ่มเดียวกัน อัตราส่วนปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไทยเหตุได้ของส้มจูกในแต่ละเปลงมีค่าอยู่ในช่วง 15.1-20 ซึ่งอัตราส่วน

ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไทเทρេត ได้ของส้มโดยทั่วไป ควรมีค่า 10-16 (Samson, 1980) ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ จะเพิ่มขึ้นอย่างต่อเนื่องด้วยต่ออายุของผล 4 เดือน หลังจากบาน เมื่อผลส้มจุกมีอายุ 4-7 เดือนหลังจากบาน ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้เฉลี่ย 7.9-9.7 องศาบริกซ์ สำหรับปริมาณของกรดที่ไทเทρេត ได้ จะมีปริมาณลดลงอย่างต่อเนื่องตามอายุของผล และการเปลี่ยนแปลงอัตราส่วนปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไทเทρេត ได้ จะค่อยๆเพิ่มขึ้น เมื่อผลอายุ 4-7 เดือนหลังจากบาน โดยมีอัตราส่วนเฉลี่ย 3.0, 5.2, 14.0 และ 17.4 ตามลำดับ (บุญชูนะ, 2557) ดังรายงานของ Riaz และคณะ (2015) กล่าวว่าปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้เพิ่มขึ้น ทำให้ปริมาณของกรดที่ไทเทρេត ได้ลดลง และอัตราส่วนระหว่างปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณของกรดที่ไทเทρេต ได้มีค่าเพิ่มขึ้น โดยทั่วไปสีของเปลือก ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ ปริมาณกรดที่ไทเทρេต ได้ ปริมาณน้ำคั้น ถือเป็นตัวปัจจัยกระเบนเวลาเก็บเกี่ยว (Lado *et al.*, 2018)

Rokaya และคณะ (2016) รายงานว่าการเพิ่มขึ้นของปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ จะเริ่มน้ำเมื่อผลส้มมีอายุ 230 วันหลังจากบาน ซึ่งในช่วงอายุของผล 280 วันหลังจากบานจะมีปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้สูงที่สุด เมื่อมีการเพิ่มขึ้นของปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้จะมีการลดลงของปริมาณกรดที่ไทเทρេต ได้ อัตราส่วนของปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไทเทρេต ได้มีความน่าเชื่อถือมากกว่าการสังเกตสีของเปลือกส้มในระยะเก็บเกี่ยว ซึ่งส้ม *Citrus reticulata* มีอัตราส่วนของแข็งที่ละลายน้ำได้ต่อปริมาณกรดที่ไทเทρេต ได้สูงที่สุดคือ 10.98 และต่ำสุดคือ 9.76 การเพิ่มขึ้นในปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้เกิดจากการสะสมของสารอาหารในผล ส่วนการลดลงของกรดที่ไทเทρេต ได้เกิดจากการหายใจตามปกติ จะสอดคล้องกับปริมาณวิตามินซีที่ลดลงตามปริมาณกรดที่ไทเทρេต ได้ ปัจจัยที่ส่งผลต่อคุณภาพผลส้ม ได้แก่ ปุ๋ย สารควบคุมการเจริญเติบโต ระบบน้ำ ความชื้นในดิน และจำนวนของการติดผล (Ketsa, 1989)

สมยศ และคณะ (2557) พบว่าการจัดการสวนที่ต่างกัน ได้แก่ สวนที่มีการฉีดเคมีแบบอินทรีย์ และสวนที่มีการใช้ปุ๋ยและสารเคมีในปริมาณมาก ส่งผลต่อคุณภาพของส้มโดยพันธุ์ ทองดีที่แตกต่างกัน ทำให้ผลผลิตมีน้ำหนักผลสด ปริมาตรน้ำคั้น และปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้มากที่สุดจากสวนที่มีการจัดการแบบเกษตรกรทั่วไป ส่วนสวนที่มีการฉีดเคมีแบบอินทรีย์จะมีปริมาณกรดสูงที่สุด ซึ่งส้มจุกของเกษตรกรที่ไม่ได้ใช้ปุ๋ยส่วนใหญ่จะมีปริมาณกรดที่ไทเทρេต ได้สูง

2. การศึกษาความหลากหลายของสัมชูกโดยใช้เทคนิคการอัพอีพีดี

การจำแนกพันธุ์พืชหากใช้ลักษณะสัณฐานจะทำให้ค่อนข้างยากในพืชบางชนิด เพราะมีลักษณะใกล้เคียงกัน ดังนั้นการใช้เครื่องหมายทางโน้มเลกุลจึงเป็นเครื่องมือที่มีประสิทธิภาพในการจำแนกความแตกต่างของสายพันธุ์ มีการใช้เทคนิคการอัพอีพีดีในการจำแนกพันธุ์พืชหลายชนิด เช่น ทุเรียน (สูดา, 2556) พืชสกุลส้ม (Baig *et al.*, 2009) และยางพารา (กรกช, 2550) เป็นต้น แม้ว่ามีรายงานว่าอาร์เอพีดี อาจมีความอ่อนไหวต่อการนำมาใช้หลายครั้งทำให้เกิดความแตกต่าง หรือทำซ้ำแล้วไม่เหมือนเดิม เช่น การใช้เครื่องพิชีอาร์คันและเครื่อง หรือผลจากห้องปฏิบัติการที่ต่างกัน แม้จะใช้ไฟรเมอร์และตัวอย่างย่างชนิดเดียวกัน อีกทั้งอาร์เอพีดีเป็นเครื่องหมายชนิด dominant ไม่สามารถแยกความแตกต่างระหว่างโซโนไซคัสและเขตเตอร์ไซคัสได้ อย่างไรก็ตามหากเรา ระมัดระวังในการใช้เทคนิคการอัพอีพีดี เครื่องหมายโน้มเลกุลชนิดนี้จะเป็นประโยชน์และมีประสิทธิภาพในการจำแนกพันธุ์ได้ ค่าใช้จ่ายราคาไม่แพง วิธีการไม่ยุ่งยากมาก ในการศึกษารังนี้ จึงเลือกใช้อาร์เอพีดีในการศึกษาพันธุกรรมของสัมชูก โดยไฟรเมอร์ที่นำมาทดสอบหาความแตกต่างเบื้องต้นจำนวน 42 ไฟรเมอร์ โดยมีการนำไฟรเมอร์ที่มีรายงานว่าสามารถจำแนกความแตกต่างระหว่างพืชสกุลส้มได้อย่างมีประสิทธิภาพ (บัณฑิตา, 2552) ได้แก่ OPA-04 OPAB-05 OPAN-12 และ OPR-04 หลังจากทดสอบเบื้องต้นจึงคัดเลือกไฟรเมอร์ได้ 5 ไฟรเมอร์ ได้แก่ OPA-10, OPA-12, OPA-18, OPB-01 และ OPZ-11 ที่มีแบบดีเย็นเอชเดน จากแบบดีเย็นเอทั้งหมด 50 แบบที่ได้จากเทคนิคการอัพอีพีดี เป็นแบบที่มีขนาดต่างกันจำนวน 49 แบบ คิดเป็น 98 เปอร์เซ็นต์ และ 1 แบบ เป็นแบบดีเย็นอธิไม่มีความแตกต่างกัน เมื่อนำแบบดีเย็นมาวิเคราะห์ความสัมพันธ์และ ความใกล้ชิดทางพันธุกรรมด้วยวิธีการของ Jaccard ในโปรแกรม NTSYS ผลการแสดงความใกล้ชิดทางพันธุกรรมของสัมชูกทั้ง 95 ตัวอย่าง อยู่ในช่วง 0.48-0.98 โดยมีค่าเฉลี่ยเท่ากับ 0.73 สามารถจัดกลุ่มตามความใกล้ชิดทางพันธุกรรมได้เป็น 2 กลุ่ม โดยแต่ละกลุ่มเป็นตัวอย่างในพื้นที่ ใกล้เคียงกัน ส่วนสัมชูกจากจังหวัดตรัง และสุราษฎร์ธานี ถูกจัดอยู่ในกลุ่มพื้นที่เดียวกันกับพื้นที่ จังหวัดสงขลา จากการสอบถามเกษตรกร พ布ว่าตอนพันธุ์ที่นำมาปลูกมาจากอำเภอจะนะ จังหวัดสงขลา โดยค่าความใกล้ชิดทางพันธุกรรมที่ต่ำสุดคือ 0.48 ซึ่งมีเพียงหนึ่งสวน อาจเนื่องจาก เกษตรกรนำเม็ดมาเพาะ ลดลงกับการทดลองของ บัณฑิตา (2552) ได้ทำการศึกษาความใกล้ชิดทางพันธุกรรมของพืชสกุลส้มทั้ง 10 ชนิด ในพื้นที่ทางภาคใต้ โดยใช้แบบดีเย็นเอทั้งหมด 109 แบบ จำนวน 7 ไฟรเมอร์ โดยมีค่าดัชนีความใกล้ชิดทางพันธุกรรมอยู่ระหว่าง 0.52-0.98 สัมชูก

ทั้ง 11 ตัวอย่าง ถูกจัดอยู่ในกลุ่มที่ 3 ทั้งหมด คิดเป็น 100 เปอร์เซ็นต์ของตัวอย่าง มีค่าความใกล้ชิดทางพันธุกรรมอยู่ระหว่าง 0.74-0.88 และมีແບບดีเอ็นเอของสัมภุกที่มีความแตกต่างกันน้อย จากการศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของสัมภุกในภาคใต้ครั้งนี้ได้นำไฟรเมอร์ OPA-04 OPAB-05 OPAN-12 และ OPR-04 มาทดสอบไฟรเมอร์ พบว่าແບບดีเอ็นเอในกลุ่มตัวอย่างสัมภุกมีลักษณะที่ไม่มีความแตกต่างกันมาก

จากผลการศึกษาในครั้งนี้แสดงให้เห็นถึงความหลากหลายทางพันธุกรรมของสัมภุกในภาคใต้มีความหลากหลายปานกลาง เนื่องจากเกณฑรมีการขยายพันธุ์ทั้งโดยใช้กิงตอนและเมล็ด แต่พบว่ากลุ่มสัมภุกที่ขยายพันธุ์โดยใช้เมล็ดมีความแปรปรวนค่อนข้างสูงเมื่อเทียบกับแบล็งที่มีการขยายพันธุ์โดยใช้กิงตอน โดยมีค่าความใกล้ชิดทางพันธุกรรมอยู่ที่ 0.48 ซึ่งส่างผลให้ความใกล้ชิดทางพันธุกรรมอยู่ในช่วงปานกลาง ปัจจุบันเกณฑรมีการนำเมล็ดมาขยายพันธุ์มากขึ้น เนื่องจากการขยายพันธุ์โดยใช้เมล็ดจะทำให้ระบบ rakแท้ ด้วยเหตุผลดังกล่าวอาจจะส่งผลต่อความไม่สม่ำเสมอของลักษณะของสัมภุก จึงควรที่จะมีการตรวจสอบความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าที่ได้จากการเพาะเมล็ดต่อไป

3. การศึกษาความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าสัมภุกที่ได้จากการเพาะเมล็ด

เมล็ดสัมภุกมีลักษณะและขนาดแตกต่างกันແล็กแต่ชนิดและพันธุ์ เมล็ดของสัมภุยชนิดมีลักษณะเช่นเดียวกับมะม่วง และมังคุด เมื่อนำไปเพาะจะให้ต้นกล้าจำนานวนหลายต้น เรียก ลักษณะเช่นนี้ว่า โพลีเอมบิโอนี โพลีเอมบิโอนีของสัมภุกอยู่ในลักษณะอะโพมิกซิสชนิด facultative apomixis ซึ่งเป็นอะโพมิกซิสไม่แท้ โดยมีการพัฒนาของเอมบิโอดอกนริเวณนิวเคลียส (nucellar embryo) โดยเกิดขึ้นพร้อมกันในเมล็ดเดียว กัน ซึ่งมีการพัฒนาเปลี่ยนแปลงไปเป็นต้นอ่อน โดยมีการพัฒนาเป็นอาหารเลี้ยงในเมล็ด ต้นกล้าที่ได้จะมีลักษณะเหมือนต้นแม่ ส่วนโนโภเอมบิโอนีให้ต้นกล้า 1 ต้นต่อเมล็ด มากเป็นเอมบิโอดอกที่ได้จากการผสมข้ามระหว่างไก่และสเปร์ม หรือเกิดจากการเจริญเติบโตของไข่โกหก (zygotic embryo) ซึ่งต้นกล้าชนิดนี้ทำให้การขยายพันธุ์ด้วยเมล็ดเกิดความแปรปรวนได้ ใน การศึกษานี้จึงนำเมล็ดสัมภุกจากต้นแม่มาเพาะเพื่อศึกษาความแปรปรวนทางพันธุกรรมที่อาจเกิดขึ้นได้จากการเพาะเมล็ด และเก็บข้อมูลการเจริญเติบโตของต้นกล้า เมล็ดทั้งออกคิดเป็น 81.7 เปอร์เซ็นต์ของเมล็ดทั้งออกทั้งหมด ลักษณะการงอกของต้นกล้ามี 4 แบบ คือจำนวนต้นกล้า 1, 2, 3 และ 4 ต้นต่อหนึ่งเมล็ด ปัจจัยที่มีผลต่อเปอร์เซ็นต์การเกิดโพลีเอม-

บริโภคนี่ และจำนวนเยื่อบริโภต่อเม็ด ได้แก่ การปฏิสันธิ การพัฒนาของเม็ด ปริมาณของตะออง เกสร ชาตุอาหารของพืช อุณหภูมิ สภาพอากาศ ความชื้นในดิน และความเร็วลม (Rodriguez *et al.*, 2004) การเจริญเติบโตของต้นกล้าหลังจากเพาะเมล็ด พนว่าต้นกล้ามีการเจริญเติบโตทางด้านความสูง ขนาดลำต้น และจำนวนใบที่เพิ่มขึ้น ต้นกล้าที่มีการลงอก 1 ต้นจากหนึ่งเมล็ดจะมีลักษณะที่แข็งแรงกว่าเมล็ดที่มีการงอกหลายต้น อาจเนื่องมาจากได้รับสารอาหารในเมล็ดที่เพียงพอและไม่ได้มีการแบ่งขันกันของต้นกล้า

หลังจากนั้นนำใบจากต้นกล้าที่ได้จากการเพาะเมล็ดมาสักดีเย็นเอกสารนี้ แล้วทำพีซีอาร์ ด้วยเทคนิคการเอปิดี โดยคัดเลือกไพรเมอร์ที่สามารถเห็นແสนได้ชัดเจนจำนวน 2 ไพรเมอร์คือ OPA-18 และ OPZ-11 พนว่ามีบางเมล็ดที่แสดงແสนดีเย็นເອต่างไปจากต้นแม่ และบางต้นกล้ามีແสนดีเย็นເອเหมือนต้นแม่ อย่างไรก็ตามในการศึกษานี้ใช้ไพรเมอร์เพียงสองชนิดจึงไม่สามารถจำแนกต้นกล้าได้ชัดเจนว่าเป็นต้นกล้านิวเซลลัส หรือต้นกล้าแบบไซโ哥ติก แต่จากการศึกษาสามารถบอกได้ว่าต้นกล้าที่ได้จากการเพาะเมล็ดมีความแปรปรวนเกิดขึ้น เนื่องจากมีແสนดีเย็นເອที่แตกต่างจากต้นแม่ สอดคล้องกับการศึกษาของ Mansyah และคณะ (2008) ที่ใช้เทคนิคการเอปิดีศึกษาความแปรปรวนทางพันธุกรรมของมังคุดซึ่งเป็นพืชที่มีลักษณะอะโนมิกซิสเข่นกัน พนว่าແสนดีเย็นເອของต้นแม่ และต้นกล้าจากการเพาะเมล็ดของรุ่นลูก มีความแตกต่างกัน และต้นลูกบางต้น รวมทั้งพนวณาความแตกต่างในกลุ่มต้นลูกด้วย กรกช และคณะ (2558) ได้ทำการตรวจสอบพันธุกรรมของมังคุดพันธุ์พื้นเมืองและมังคุดกรอบแก้วด้วยเทคนิคการเอปิดี พนวณาความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้ามังคุดกรอบแก้วที่ได้จากการเพาะเมล็ดเมื่อเปรียบเทียบกับต้นแม่ ในขณะที่ต้นลูกมังคุดพันธุ์พื้นเมืองมีແسنดีเย็นເອเหมือนต้นแม่ Sorbir และคณะ (2011) ศึกษาความแปรปรวนทางพันธุกรรมในมังคุดโดยใช้เทคนิคไออีสเอสอาร์ พนว่ามีค่าทางพันธุกรรมเท่ากับ 0.22 แสดงให้เห็นว่ามังคุดที่นำมาศึกษามีความแปรปรวนทางด้านพันธุกรรม

จากการศึกษาของบริชาติ (2549) ได้นำเทคนิคการเอปิดีมาใช้ตรวจสอบพันธุกรรมของต้นกล้าลองกอง พนว่าต้นแม่และต้นกล้าจากการเพาะเมล็ดของลองกองมีແسنดีเย็นເອเหมือนกันทั้งหมด แต่ต้นกล้าของลงсад และคุกไห้ແสนดีเย็นເອที่มีความแปรปรวนจากต้นแม่ Andrade-Rodriguez และคณะ (2004) ทำการศึกษาความหลากหลายของต้นกล้าระหว่างที่มากกว่า 1 ต้นและแยกต้นกล้าระหว่างไซโ哥ติกและนิวเซลลัสโดยใช้เทคนิคการเอปิดี พนว่าต้นไซโ哥ติกมีແسنดีเย็นເອที่แตกต่างจากต้นแม่ พืชตระกูลส้มมักจะมีต้นกล้านิวเซลลัส 2 หรือมากกว่านั้น จึงเป็นปัญหาที่

สำคัญสำหรับการปรับปรุงพัฒนา อย่างไรก็ตามลักษณะที่ดีและประโภชน์ของต้นกล้านิวเชลลัส กือ มีส่วนประกอบทางพันธุกรรมเหมือนต้นแม่ทุกประการ เพราะพัฒนามาจากเซลล์ร่างกายของต้นแม่ เป็นต้นกล้าที่ดีและปราศจากไวรัส ซึ่งเป็นลักษณะที่ดีและสำคัญมากในการปลูกส้ม จึงได้มีการนำ ต้นกล้านิวเชลลัสมาใช้ประโยชน์เป็นต้นตอ หรือใช้ในการขยายพันธุ์โดยเมล็ดเพื่อให้มีพันธุกรรม เมื่อนำต้นแม่ ในการปลูกส้มจุกเกษตรกรบางส่วนมีการนำเมล็ดมาเพาะปลูกเนื่องจากมีระบบบรรจุ ที่แข็งแรง ซึ่งจากการทดลองนี้พบว่าอาจส่งผลให้เกิดความหลากหลายทางพันธุกรรมเล็กน้อย เนื่องจากต้นกล้าของส้มจุกมีการเจริญเติบโตมากกว่า 1 ต้นกล้าขึ้นไป ซึ่งต้นกล้าบางต้นเจริญมาก ส่วนของไซโภติก ที่เกิดจากการผสมกันระหว่างพ่อแม่แม่ ทำให้พันธุกรรมของต้นกล้าที่ได้มี ลักษณะแตกต่างจากต้นแม่ ในการศึกษาครั้งนี้ พบว่าต้นกล้าที่เกิดจากไซโภติก มีการเจริญเติบโตที่ อ่อนแอกว่าต้นกล้าที่เกิดจากส่วนนิวเชลลัส ทั้งนี้เนื่องจากมีการผสมพันธุ์ในกลุ่มส้มจุกด้วยกันเอง สอดคล้องกับงานของ Singh และคณะ (2019) ตรวจสอบต้นกล้าที่เป็นไซโภติกในการผสมข้าม ภายในส้มคระภูลเดียวกัน โดยใช้เทคนิคเอสเอสอาร์ พบร่วมต้นกล้าจากไซโภติกที่พัฒนามาจากการ ผสมข้ามมีความแข็งแรงมากกว่าต้นกล้าจากนิวเชลลัส แต่ลักษณะของต้นกล้าไซโภติกที่เกิดจาก การผสมตัวเองจะมีความแข็งแรงน้อยกว่าต้นกล้าจากนิวเชลลัส สำหรับในการศึกษานี้หากต้องการ ขยายพันธุ์ส้มจุกด้วยเมล็ดสามารถทำได้ด้วยการตรวจสอบด้วยเทคนิคทางชีวโมเลกุลโดย เปรียบเทียบแบบดีอีนเอว่าเป็นต้นกล้าแบบนิวเชลลัส และควรใช้ไพรเมอร์ที่มากพอ

บทที่ 5

สรุป

การศึกษาลักษณะสัณฐานวิทยาและคุณภาพผลของส้มจูก

พบว่าคุณสมบัติทางกายภาพของส้มจูก มีน้ำหนักสดของผลส่วนใหญ่อยู่ในช่วง 201-250 กรัม น้ำหนักของเนื้อผลสดอยู่ในช่วง 151-200 กรัม ความยาวของผลอยู่ในช่วง 9.1-12.0 เซนติเมตร ความสูงข้อผลอยู่ในช่วง 1.01-1.50 เซนติเมตร เส้นผ่านศูนย์กลางของผลอยู่ในช่วง 6.8-8.2 เซนติเมตร ความหนาของเปลือกอยู่ในช่วง 0.21-0.40 เซนติเมตร จำนวนเมล็ดทั้งหมดอยู่ในช่วง 5-9 เมล็ด จำนวนเมล็ดที่สมบูรณ์อยู่ในช่วง 4-7 เมล็ด จำนวนเมล็ดที่ไม่สมบูรณ์อยู่ในช่วง 0-3 เมล็ด และความยาวของเมล็ดอยู่ในช่วง 1.01-1.50 เซนติเมตร ส่วนคุณสมบัติทางเคมีของส้มจูกมีปริมาณน้ำที่คันอยู่ในช่วง 30-50 เปอร์เซ็นต์ ปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้อยู่ในช่วง 8.1-10.0 องศาบริกซ์ ปริมาณกรดที่ไทยเหตุได้อยู่ในช่วง 0-0.50 เปอร์เซ็นต์ และอัตราส่วนระหว่างปริมาณของแข็งที่ละลายน้ำได้กับปริมาณกรดที่ไทยเหตุได้อยู่ในช่วง 15.1-20.0

การศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของส้มจูกโดยใช้เครื่องหมายทางโภคภัณฑ์

จากการคัดเลือกไพรเมอร์สำหรับเทคนิคอาร์เอฟดี จำนวน 42 ไพรเมอร์ เพื่อหาไพรเมอร์ที่ให้ແ xenotype ที่มีความแตกต่าง สามารถคัดเลือกได้ 5 ไพรเมอร์ คือ OPA-10, OPA-12, OPA-18, OPB-01 และ OPZ-11 จากการวิเคราะห์ความสัมพันธ์และความใกล้ชิดทางพันธุกรรมของส้มจูกจำนวน 95 ตัวอย่าง สามารถจัดกลุ่มได้ 2 กลุ่ม และมีค่าความใกล้ชิดทางพันธุกรรมอยู่ระหว่าง 0.48-0.98 โดยคิดเป็นค่าเฉลี่ยเท่ากับ 0.73 จากผลการศึกษานี้แสดงให้เห็นว่าส้มจูกในภาคใต้มีความหลากหลายทางพันธุกรรมปานกลาง เนื่องจากค่าความใกล้ชิดทางพันธุกรรมที่น้อยที่สุดเกิดจากกลุ่มตัวอย่างที่มีการขยายพันธุ์โดยการใช้เมล็ด

การตรวจสอบความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าที่ได้จากการเพาะเมล็ด

การศึกษาความแตกต่างทางพันธุกรรมของต้นกล้าสัมภูกเมื่อเปรียบเทียบกับต้นแม่พบว่า เมื่อนำเมล็ดสัมภูกที่ได้จากผลของต้นแม่จำนวน 7 ต้น มาเพาะเมล็ด พบว่าต้นกล้าที่งอกนี 1 ถึง 4 ต้นกล้าต่อเมล็ด โดยมีเปอร์เซ็นต์โพลีเอมบิโอนีเฉลี่ย 53.9 เปอร์เซ็นต์ ต้นกล้าที่งอก 1 ต้นต่อหนึ่งเมล็ดมีความแข็งแรงมากกว่าการงอกอื่นๆ เมื่อวิเคราะห์ความแตกต่างทางพันธุกรรมด้วยเทคนิคอาร์เอพีดี ในไพรเมอร์ OPA-18 และ OPZ-11 แสดงให้เห็นว่าต้นกล้าที่นำมาศึกษามีความแปรปรวนทางพันธุกรรมเมื่อนำมาเทียบกับแบบดั้งเดิมเช่นเดิม

เอกสารอ้างอิง

กรกช นาคคุนอง, พัฒนาการ เพชรสุวรรณ, สุชา แก้วศรีสม และจรัสศรี นวลศรี. 2558. การ
เปรียบเทียบลักษณะผลและวิเคราะห์พันธุกรรมของมังคุดพื้นเมืองและมังคุดกรอบแก้ว. การ
ประชุมวิชาการนมรมคณะปฎิบัติงานวิทยาการ อธ.สธ. ครั้งที่ 7. ขอนแก่น.

กรกช นาคคุนอง. 2550. การวิเคราะห์พันธุกรรมของยางพารา (*Hevea brasiliensis* Muell. Agr.)
พันธุ์ดึงเดิมและพันธุ์แนะนำ โดยใช้เครื่องหมายอาร์เอพีดีและไมโครแทคทิกส์.
วิทยานิพนธ์ วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

จรัญ ไชยศร. 2546. การขยายพันธุ์พืช. นครศรีธรรมราช: คณะพืชศาสตร์ วิทยาเขตนครศรีธรรมราช
สถาบันเทคโนโลยีราชมงคล.

จรัสศรี นวลศรี, กรกช นาคคุนอง และกมna เทิงฉลาด. 2557. การศึกษาความหลากหลายทาง
พันธุกรรมของมะม่วงหิมพานต์ในภาคใต้ด้วยลักษณะทางสัณฐานวิทยาของผลเทียนและ
เครื่องหมายอาร์เอพีดี. วารสารแก่นแกยตร 42 (ฉบับพิเศษ): 151-156.

จรัสศรี นวลศรี. 2548. เอกสารคำสอนวิชาการปรับปรุงพันธุ์พืชสวน. สาขาวิชาพืชศาสตร์
คณะทรัพยากรธรรมชาติ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ วิทยาเขตหาดใหญ่.

จริงแท้ ศิริพานิช. 2542. สรีวิทยาและเทคโนโลยีหลังการเก็บเกี่ยวผักและผลไม้. กรุงเทพฯ:
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.

ชุมพล คุณวาสี. 2551. สัณฐานวิทยาเบื้องต้นในการระบุชื่อวงศ์พืชดอกสามัญ. กรุงเทพฯ:
สำนักพิมพ์แห่งจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย.

บัณฑิตา คงพันธุ์. 2552. การศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของส้มพื้นเมืองภาคใต้โดยใช้เทคนิคการเอปีดี และไมโครแท็ปทेल ไลท์. วิทยานิพนธ์ วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

บุญชนะ วงศ์ชนะ, ชญาณุช ตรีพันธ์ และศุภลักษณ์ อริยภูชัย. 2557. การเจริญเติบโตและการเปลี่ยนแปลงชาตุอาหารของผลส้มจุก. วารสารแก่นเกษตร 42 (ฉบับพิเศษ): 99-104.

บุญชนะ วงศ์ชนะ. 2545. ส้มจุก. เข้าถึงได้จาก: <http://www.oard8.go.th/infor-kasat/orange/index-orange.htm> [สืบค้นเมื่อ 2 สิงหาคม 2560].

บุญส่ง ทองเปลา, เบญจมาศ ศิล้าย้อย, วิจิตร วงศ์ใน และเทียมใจ ดุลยาทร. 2526. การศึกษาการเกิดพักของมะม่วงอกร่องทอง. กรุงเทพฯ: มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.

ปริชาติ คงสุวรรณ. 2549. การตรวจสอบการเกิดลักษณะของโพมิกซิสในพืชสกุลกลางสาด. วิทยานิพนธ์ วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

มงคล แซ่หลิม, จรัสศรี นวลศรี, สุมาลี สุทธิประดิษฐ์, วิชัย พันธุ์นันทรัตน์ และสุทธิรักษ์ แซ่หลิม. 2535. การศึกษาปัญหาและแนวทางการปรับปรุงการปลูกส้มจุก. ผลงานวิจัย คณะทรัพยากรธรรมชาติ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

มงคล แซ่หลิม, มาลี สะสมศักดิ์ และสมปอง เดชะ โต. 2543. อิทธิพลของด้านต่อต้านต่อผลสำเร็จในการต่อสืบส้มโขกุน. วารสารเกษตร 16: 136-147.

รัตนา ศดุ๊ดี, มงคล แซ่หลิม และสุภาพ เกียรติทับทิว. 2543. การควบคุมโรคทริสเตรชาในส้มจุกโดยการปลูกเชื้อสายพันธุ์ไม่รุนแรง. ผลงานวิจัยคณะทรัพยากรธรรมชาติ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

วราพงษ์ ชนาฤกษ์. 2550. Apomixis: ความคื้นของนักปรับปรุงพันธุ์พืช. วารสารวิชาการข้าว 1: 77-83.

ครินญา ลีลาวัฒนานันท์, วิจิตร์ วรรษนิชิต และอุปัถม์ มีสวัสดิ์. 2551. ผลของการถ่าย雷ณุต่อการติดผลและติดเมล็ดของส้มจุก. วารสารเกษตรพระจอมเกล้า 26: 39-49.

ศูนย์วิจัยพืชบีบ้านด้านและไม้ผลเมืองร้อน. 2554. ส้มจุก (Neck Orange). การผลิตไม้ผลเมืองร้อน กลุ่มงานศูนย์วิจัยฝ่ายวิจัยและบริการมหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์. เข้าถึงได้จาก: <http://natres.psu.ac.th/researchcenter/tropicalfruit/agrarian-index.htm> [สืบค้นเมื่อ 13 กุมภาพันธ์ 2560].

สมยศ มีทา พงษ์ศักดิ์ ยังบีน สุภัทร อิศรารังกูร ณ อยุธยา พัชริน ส่งศรี และสังคม เตชะวงศ์เสถียร. 2557. คุณภาพของผลผลิตและปริมาณธาตุอาหารในผลส้มโอพันธุ์ทองคำจากสวนสามประเกต. วารสารแก่นเกษตร 42 (ฉบับพิเศษ) 3: 233-238.

สมัคร แก้วสุกแสง และพีรพงศ์ แสงวนางค์กุล. 2558. ปริมาณสารออกฤทธิ์ของผลไม้ตระกูลส้มที่ปลูกในภาคใต้. วารสารแก่นเกษตร 43 (ฉบับพิเศษ) 1: 799-804.

สันติภาพ รามสูตร. 2555. เคล็ดลับปลูก ‘ส้มหัวจุก’ สำเร็จ ฟื้นไม้ผลเมืองใต้สู่เศรษฐกิจ. เข้าถึงได้จาก: <http://www.komchadluek.net/news/lifestyle/144562> [สืบค้นเมื่อ 13 กุมภาพันธ์ 2560].

สุจิต เมืองสุข. 2560. ส้มจุกจะนะ ลงตลาด ไม้ผลโนราณ เปดีอกห้อม หวานอมเปรี้ยว หากินมาก. เข้าถึงได้จาก: https://www.technologychaoban.com/agricultural-technology/article_27810 [สืบค้นเมื่อ 19 ตุลาคม 2560].

ศุธีรา ถาวรรัตน์. 2545. อิทธิพลของต้นตอสัมต่อการเจริญเติบโตของกิงพันธุ์ส้มจุก (*Citrus reticulata* Blanco). วิทยานิพนธ์ วิทยาศาสตรมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

สุรินทร์ ปียะ โชคณากุล. 2545. จีโนมและเครื่องหมายดิจิทัล. ใน ปฏิบัติการอาร์เอพีดีและเออเอฟ แอลพี. หน้า 22-38. กรุงเทพฯ: มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.

สุดา แก้วศรีสม. 2556. การวิเคราะห์พันธุกรรมของทุเรียนพื้นบ้านในภาคใต้โดยใช้เครื่องหมายอาร์ เอพีดี และ ไมโครแทชเทล ไลท์. วิทยานิพนธ์วิทยาศาสตร์ มหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์.

AL-Janabi, A.S.A. 2007. Molecular characterization and genetic diversity analysis of sweet orange (*Citrus sinensis* L. Osbeck). Journal of Molecular Biotechnology 11: 4-12.

Andrade-Rodriguez, M., A. Villegas-Monter., G. Carrillo-Castaneda and A. Garcia-Velazquez. 2004. Polyembryony and identification of Volkamerian lemon zygotic and nucellar seedling using RAPD. Pesquisa Agropecuária Brasileira 39: 551-559.

Antonia, D.A., S. Maria., G.M. Santiago and T.P. Maria. 2018. Organic acid, sugars, antioxidant activity, sensorial and other fruit characteristics of nine traditional Spanish *Citrus* fruits. European Food Research and Technology 244: 1497-1508.

Baig, M.N.R., S. Grewal and S. Dhillon. 2009. Molecular characterization and genetic diversity analysis of citrus cultivars by RAPD marker. Turkish Agriculture and Forestry 33: 375-384.

Boland, F. E. 1995. Acidity (titratable) of fruit products. In Official Methods of Analysis of the Association Official Analytical Chemist International. (ed. P. Cunniff) pp.2. Virginia: AOAC international.

Chomchalow, N. 1984. Vernacular name of citrus in Southeast Asia. IBPGR Regional Committee for Southeast Asia Newsletter 8: 3-5.

Damrongrak, I. 2007. Plant nutrient elements and fruit quality of shokun mandarin (*Citrus reticulate* Blanco cv. Shokun). Journal of Yala Rajabhat University 2: 56-71.

Jaccard, P. 1908. Nouvelles recherches sur la distribution florale. Bulletin de la Société Vaudense des Sciences Naturelles 44: 233-270.

Jamin, N., R. Jabeen., M. Khan., M. Riaz., T. Naeem., A. Khan., N.U. SabaH., S.A. Ghori., U. Jabeen., Z.A. Bazai., A. Mushtaq., S. Rizwan and S. Fahmid. 2015. Quantitative assessment of juice content, citric acid and sugar content in oranges, sweet lime, lemon and grapes available in fresh fruit market of Quetta city. Australian Journal of Basic & Applied Sciences 15: 21-24.

Ketsa, S. 1989. Fruit quality of Tangerin (*Citrus reticulate* Blanco cv. Khieo Waan) with thin and thick peel. Asean Food Journal 4: 121-122.

Kishore, K., N. Monika., D. Rinchen., B. Lepcha and B. Pandey. 2012. Polyembryony and seedling emergence traits in apomictic citrus. Scientia Horticulturae 138: 101-107.

Lado, J., G. Gambetter and L. Zacarias. 2018. Key determinates of citrus fruit quality: Metabolites and main changes during maturation. Scientia Horticulturae 233: 238-248.

Malik, S.K., M.R. Rohini., S. Kumar., R. Choudhary., D. Pal and R. Chaudhury. 2012. Assessment of genetic diversity in sweet orange (*Citrus sinensis* L. Osbeck) cultivars of India using morphological and RAPD markers. Journal of Agricultural Research 1: 314-324.

Mansyah, E., P.J. Santoso., I. Muas and S.S. Sobir. 2013. Evaluation of genetic diversity among and within mangosteen (*Garcinia mangostana* L.) tree. Acta Horticulturae 975: 73-79.

Nematollahi, A.K., B. Golein and K. Vahdati. 2013. Analysis of the genetic diversity in citrus (*Citrus spp.*) species using SSR markers. Journal of Plant Physiology and Breeding 3: 41-49.

Ochoa, E.D.C.M., M. Andrade-Rodriguez., M.R. Rodriguez and A.V. Monter. 2012. Identification of zygotic and nucellar seedlings in polyembryonic mango cultivars. Pesquisa Agropecuária Brasileira 47: 1629-1636.

Riaz, M., T. Zamir., N. Rashid., N. Jamil., Z. Masood., U. Jabeen., F. Mandokhel., F. Behlil., F. Mengal and M. Khan. 2015. Quality assessment in different stages of maturity of fruits, mandarin kinnow and feutrell's early collected from the fruit market of Quetta city at in relation to their benefits for human health. American-Eurasian Journal of Toxicological Sciences. 7: 203-208.

Rohlf, F. J. 2002. NTSYS–pc. Numerical Taxonomy and Multivariate Analysis System, Version 2.1. New York: Applied Biostatistics.

Rokaya, P.R., D.R. Baral., D.M. Gautam., A.K. Shrestha and K.P. Paudyal. 2016. Effect of altitude and maturity stages on quality attributes of Mandarin (*Citrus reticulata* Blanco). Journal of Plant Sciences 7: 958-966.

Samson, J. A. 1980. Tropical Fruits. London: Longman.

Singh, G., P.S. Aulakh., N.K. Sarao., H.S. Rattanpal and G.S. Sidhu. 2019. Molecular verification of putative zygotic seedlings in Mandarins (*Citrus reticulata*) by SSR markers. American Journal of Agricultural Research 8: 21-26.

Sobir, S.S., R. Poerwanto, E. Santosa, S. Sinaga and E. Mansyah. 2011. Genetic variability in apomictic mangosteen (*Garcinia mangostana*) and its close relatives (*Garcinia spp.*) based on ISSR markers. *Biodiversitas* 12: 59-63.

Storey, R. and M.T. Treeby. 2000. Seasonal changes in nutrient concentrations of navel orange fruit. *Scientia Horticulturae* 84: 67-82.

Zhang, S., M. Liang., N. Wang., Q. Xu., X. Deng and L. Chai. 2018. Reproduction in woody perennial citrus: an update on nucellar embryo and self-incompatibility. *Plant Reproduction* 31: 43-57.

การพัฒนา

ตารางภาคผนวกที่ 1 การเจริญเติบโตของต้นกล้าส้มจุก หลังจากการเพาะเมล็ด

Samples	No. of seedling	1 month											
		Height (cm)				Stem diameter (mm)				No. of leaves			
		1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4
A1	1	4.0				1.6				2			
A2	2	3.5	3.5			1.3	1.2			2	2		
A3	4	4.5	2.5	1.0	1.0	1.6	1.3	1.0	1.0	3	2	2	2
B1	1	2.0				1.0				2			
B2	1	5.5				1.6				3			
B3	2	4.5	4.5			1.4	1.2			4	2		
B4	2	3.5	3.0			1.1	1.1			3	2		
B5	3	5.5	4.0	1.5		1.5	1.2	1.2		4	4	3	
B6	3	3.0	2.0	1.0		1.2	1.0	1.0		4	3	2	
C1	1	3.0				1.5				2			
C2	1	3.5				1.5				2			
C3	2	4.0	2.0			1.4	0.9			3	2		
C4	2	5.0	2.0			1.2	1.0			3	1	0	
C5	3	1.5	1.5	1.0		1.0	1.0	1.0		5	5	5	
D1	1	4.0				1.4				3			
D2	2	2.5	2.0			1.1	1.4			2	3		
D3	3	2.5	2.0	1.5		1.5	1.0	1.1		3	3	2	
E1	1	4.5				1.6				3			
E2	2	3.0	1.5			1.2	1.1			2	2		
E3	2	5.0	2.0			1.4	1.1			4	3		
F1	1	3.5				1.6				4			
F2	1	2.0				1.1				0			
F3	2	4.0	3.0			1.2	1.4			3	2		
F4	2	5.0	4.0			1.3	1.9			4	4		

ตารางภาคผนวกที่ 1 (ต่อ) การเจริญเติบโตของต้นกล้าส้มจุก หลังจาก การเพาะเมล็ด

Samples	No. of seedling	2 months											
		Height (cm)				Stem diameter (mm)				No. of leaves			
		1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4
A1	1	8.5				1.6				6			
A2	2	8.5	5.0			1.5	1.5			5	6		
A3	4	7.0	2.5	0.0	1.5	1.6	1.3	0.0	1.4	7	3	0	6
B1	1	5.5				1.2				5			
B2	1	11.5				1.7				7			
B3	2	7.0	7.0			1.4	1.5			7	8		
B4	2	6.5	4.0			1.7	1.2			7	5		
B5	3	10.0	7.0	2.0		1.6	1.3	1.2		8	7	6	
B6	3	4.0	5.0	4.0		1.2	1.29	1.3		5	6	6	
C1	1	7.5				2.0				6			
C2	1	7.5				1.8				5			
C3	2	5.0	2.0			1.6	0.9			5	3		
C4	2	7.0	2.5			1.6	1.0			6	2	0	
C5	3	2.0	2.0	4.0		1.0	1.0	1.3		5	5	5	
D1	1	7.5				1.5				7			
D2	2	5.0	6.0			1.2	1.7			4	6		
D3	3	4.0	4.0	3.0		1.6	1.1	1.1		7	5	5	
E1	1	7.5				1.6				7			
E2	2	5.5	2.5			1.6	1.4			4	4		
E3	2	9.5	5.0			1.7	1.2			7	6		
F1	1	8.5				1.6				8			
F2	1	2.5				1.5				1			
F3	2	8.0	6.0			1.7	1.6			6	8		
F4	2	9.5	6.5			1.4	1.9			7	6		

ตารางภาคผนวกที่ 1 (ต่อ) การเจริญเติบโตของต้นกล้าส้มจุก หลังจากการเพาะเมล็ด

Samples	No. of seedling	3 months											
		Height (cm)				Stem diameter (mm)				No. of leaves			
		1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4
A1	1	13.5				2.9				8			
A2	2	12.5	8.0			2.0	1.8			9	12		
A3	4	10.0	3.0	0.0	0.0	2.3	1.3	0.0	0.0	13	6	0	0
B1	1	10.0				1.5				8			
B2	1	11.5				2.1				17			
B3	2	10.0	9.0			2.1	1.8			8	10		
B4	2	10.0	9.0			2.1	1.6			7	7		
B5	3	15.0	12.0	6.0		2.4	2.2	1.2		11	10	8	
B6	3	8.5	6.5	6.0		2.5	1.9	1.6		9	10	6	
C1	1	12.0				2.3				7			
C2	1	12.0				1.7				5			
C3	2	10.5	3.0			2.5	1.9			10	7		
C4	2	12.0	4.5			2.6	1.5			12	8		
C5	3	5.0	6.0	4.0		1.1	1.7	1.3		5	8	10	
D1	1	11.0				2.1				10			
D2	2	8.0	8.5			1.5	2.0			8	9		
D3	3	9.0	8.0	6.0		1.7	1.4	1.6		9	9	8	
E1	1	13.5				2.5				10			
E2	2	11.0	7.0			2.0	1.6			4	4		
E3	2	16.0	8.0			3.0	2.0			12	9		
F1	1	13.0				2.3				15			
F2	1	7.5				2.4				20			
F3	2	11.0	12.0			2.3	2.4			17	10		
F4	2	15.0	10.5			2.4	1.9			10	10		

ตารางภาคผนวกที่ 1 (ต่อ) การเจริญเติบโตของต้นกล้าส้มจุก หลังจากทำการเพาะเมล็ด

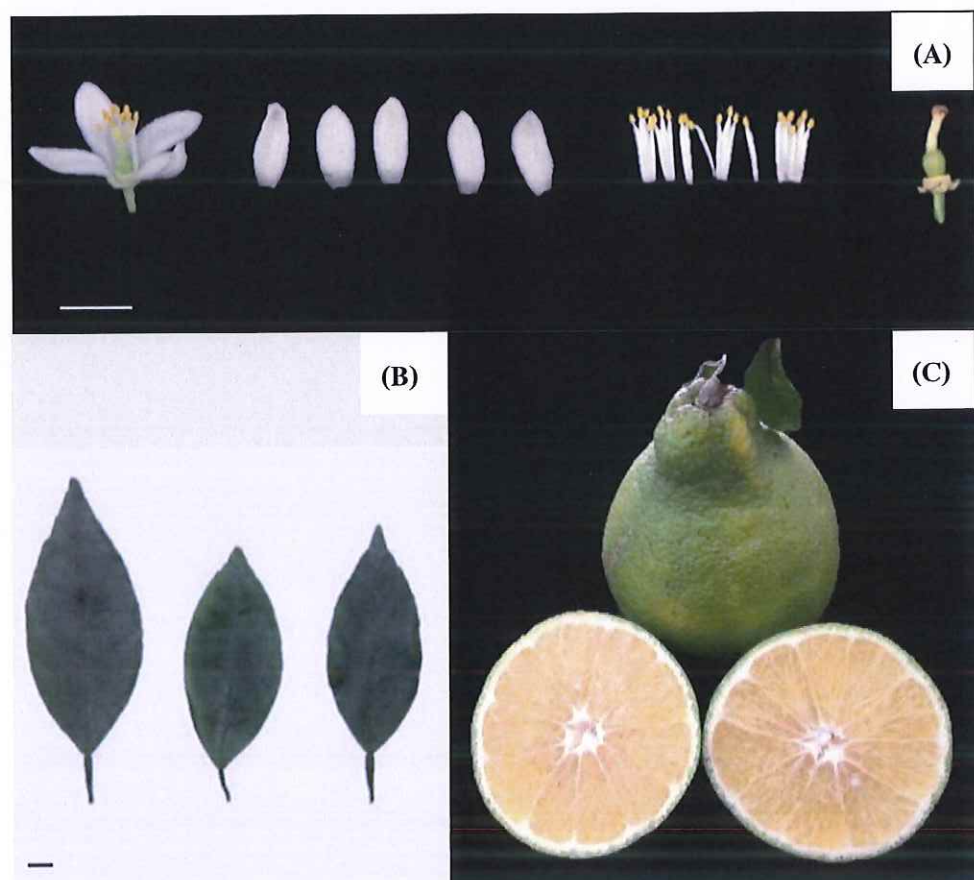
Samples	No. of seedling	4 months											
		Height (cm)				Stem diameter (mm)				No. of leaves			
		1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4
A1	1	14.0				3.4				10			
A2	2	14.0	12.5			2.7	2.8			10	16		
A3	4	12.0	3.0	0	0	2.4	1.3	0	0	14	8	0	0
B1	1	10.0				2.1				12			
B2	1	15.5				3.7				26			
B3	2	11.0	9.0			2.4	2.3			10	10		
B4	2	11.5	10.0			2.8	1.8			10	8		
B5	3	15.0	12.0	6.0		3.4	2.8	1.8		12	12	10	
B6	3	9.5	7.5	6.0		2.5	2.1	1.6		14	12	10	
C1	1	13.5				2.9				10			
C2	1	15.0				3.3				10			
C3	2	12.0	4.0			2.6	1.9			10	7		
C4	2	15.0	5.0			3.4	1.8			12	8		
C5	3	5.0	6.0	5.0		1.1	1.9	1.8		8	8	10	
D1	1	13.5				3.1				16			
D2	2	9.0	11.0			2.5	2.7			8	10		
D3	3	10.0	8.5	8.0		2.1	2.1	1.7		12	10	14	
E1	1	14.5				3.4				12			
E2	2	13.5	7.5			3.5	2.0			14	10		
E3	2	17.0	9.0			4.1	2.6			22	12		
F1	1	14.0				3.7				16			
F2	1	10.0				2.4				28			
F3	2	11.5	12.0			2.7	2.4			17	14		
F4	2	15.0	15.5			3.5	2.4			15	13		

ตารางภาคผนวกที่ 1 (ต่อ) การเจริญเติบโตของต้นกล้าสามชุด หลังจากการเพาะเมล็ด

Samples	No. of seedling	5 months											
		Height (cm)				Stem diameter (mm)				No. of leaves			
		1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4
A1	1	16.0				3.8				18			
A2	2	18.0	16.5			2.8	3.1			16	24		
A3	4	14.5	3.5	0.0	0.0	3.4	1.4	0.0	0.0	22	10	0	0
B1	1	11.5				2.8				12			
B2	1	19.0				4.2				36			
B3	2	14.0	12.0			2.7	2.6			18	14		
B4	2	13.0	10.0			2.8	2.0			12	10		
B5	3	17.0	14.0	6.5		3.4	2.9	2.0		22	18	10	
B6	3	10.0	9.0	6.0		2.8	3.1	1.7		18	16	10	
C1	1	14.0				3.6				12			
C2	1	15.5				3.6				14			
C3	2	13.0	5.0			3.1	1.9			14	8		
C4	2	16.0	9.0			3.9	2.1			18	10		
C5	3	5.5	6.5	5.0		1.4	2.5	1.9		10	12	12	
D1	1	16.0				3.3				26			
D2	2	10.0	13.0			2.6	2.7			14	14		
D3	3	11.0	10.5	8.0		2.1	2.1	2.0		12	12	14	
E1	1	15.0				3.6				18			
E2	2	16.0	9.0			4.0	2.8			22	12		
E3	2	18.0	9.0			4.1	2.6			28	14		
F1	1	14.0				4.2				22			
F2	1	11.0				2.9				30			
F3	2	18.5	15.5			3.6	3.5			20	18		
F4	2	20.0	17.5			3.8	3.3			26	20		



ภาพภาคผนวกที่ 1 ลักษณะทรงพู่มของต้นส้มจูกที่ปลูกจากการเพาะเมล็ด (A) และปลูกจากกิงตอน (B)



ภาพภาคผนวกที่ 2 ลักษณะดอก (A) ใบ (B) และผล (C) ของส้มจูก

ประวัติผู้เขียน

ชื่อ สถาบัน นางสาวรสริน ช่วยการ

รหัสประจำตัวนักศึกษา 6010620029

ວຸฒນິກາຣສຶກຍາ

៤៧

วิทยาศาสตรบัณฑิต (เคมีศาสตร์)

พิธีกรรม

มหาวิทยาลัยขอนแก่น

๒๗๔

2557

หน้า ๑๘

1. ทุนอุดหนุนการวิจัยจากงบประมาณแผ่นดินมหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ภายใต้โครงการอนุรักษ์พันธุกรรมพืชอันเนื่องมาจากพระราชดำริ สมเด็จพระเทพรัตนราชสุดาฯ สยามบรมราชกุมารีประจำปีงบประมาณ 2560
 2. สถานวิจัยความเป็นเลิศด้านเทคโนโลยีชีวภาพและทรัพยากรธรรมชาติ ระยะที่ 2

การตีพิมพ์เผยแพร่ผลงาน

รสริน ช่วยการ กรกช นาคคุนอง และจรัสศรี นวลศรี. การศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมของสัมภุกโดยเครื่องหมายอาร์เอพีดี. วารสารพีชศาสตร์ สงขลานครินทร์ (อยู่ระหว่างดำเนินการ)