

ชื่อวิทยานิพนธ์	ผลของความเค็มต่อการทำงานของเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสในต้นข้าว
ผู้เขียน	นางสาวประทุม ฤทธิสุนทร
สาขาวิชา	ชีวเคมี
ปีการศึกษา	2546

### บทคัดย่อ

$N_2$  ในรูป  $NO_3^-$  เป็นธาตุอาหารหลักที่พืชดูดจากดินมาใช้สำหรับการเจริญเติบโตของพืช การใช้ไนเตรตจะมากหรือน้อยขึ้นอยู่กับความต้องการของพืช ปฏิกิริยาการเปลี่ยนไนเตรตไปเป็นไนไตรต์ถูกเร่งโดยกระบวนการที่พืชนำไนเตรตไปใช้ซึ่งถูกควบคุมด้วยเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทส ความเค็มเป็นปัญหาหนึ่งที่มีอิทธิพลต่อการดูดซึมไนเตรตของพืช ซึ่งจะส่งผลต่อแอกติวิตีของเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสด้วย

การศึกษาผลของความเค็มต่อแอกติวิตีของเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสในต้นข้าว 3 สายพันธุ์ ได้แก่ ข้าวพันธุ์กู่เมืองหลวง พันธุ์ขาวดอกมะลิ 105 และพันธุ์ดอก พยอม พบว่าข้าวทั้ง 3 สายพันธุ์ตอบสนองต่อความเค็มแตกต่างกัน เมื่อได้รับเกลือ NaCl ที่ความเข้มข้น 25 mM ข้าวพันธุ์ขาวดอกมะลิ 105 และพันธุ์กู่เมืองหลวง มีแอกติวิตีเพิ่มขึ้น แต่แอกติวิตีจะลดลงเมื่อได้รับเกลือที่ความเข้มข้น 50, 75 และ 100 mM ส่วนพันธุ์ดอกพยอมมีแอกติวิตีต่ำสุดและต่ำในทุกความเข้มข้นเกลือ นอกจากนี้พบว่าแอกติวิตีของเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสสอดคล้องกับปริมาณของไนเตรตที่สะสมในใบ

แอนติบอดีต่อเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสบริสุทธิ์ของข้าวโพด ที่ได้จากการฉีดเอนไซม์บริสุทธิ์ครั้งละ 25 ไมโครกรัม จำนวน 3 ครั้ง แอนติบอดีสามารถเกิดปฏิกิริยากับเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสบริสุทธิ์และสารสกัดจากต้นกล้าข้าวโพดได้ รวมทั้งสารสกัดต้นข้าวพันธุ์ขาวดอกมะลิ 105 ด้วยวิธี Western blot ซึ่งแตกต่างจากการทำ Ouchterlony double immunodiffusion ที่สามารถตรวจพบเฉพาะแถบการตกตะกอนระหว่างแอนติบอดีกับสารสกัดจากต้นกล้าข้าวโพดเท่านั้น แต่ไม่สามารถตรวจพบปฏิกิริยาการตกตะกอนกับสารสกัดจากต้นข้าวพันธุ์ขาวดอกมะลิ 105 ได้

จากการศึกษาความเสถียรของสารสกัดเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสของข้าวพันธุ์ขาวดอกมะลิ 105 พบว่าการเก็บรักษาเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสไว้ในเกลือแอมโมเนียมซัลเฟตอิ่มตัวที่ 40% พบแอกติวิตีของเอนไซม์ไนเตรตรีดักเทสสูงที่สุด และการเก็บที่อุณหภูมิ  $-20^{\circ}C$  องศาเซลเซียส จะสามารถรักษาแอกติวิตีของเอนไซม์ได้นานกว่าที่อุณหภูมิ  $4^{\circ}C$  องศาเซลเซียส

จากการสกัดและทำบริสุทธิ์เอ็นไซม์ในไตรตรีดักเทสจากต้นข้าวพันธุ์ขาวดอกมะลิ 105 ด้วยการตกตะกอนด้วยเกลือแอมโมเนียมซัลเฟตที่ความเข้มข้น 40% แล้วแยกด้วยคอลัมน์ Sephadex G-25 ตามด้วยคอลัมน์ DEAE-Sephacel และทำโพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรโฟรีซิสแบบเตรียม พบว่าเอ็นไซม์ในไตรตรีดักเทสที่บริสุทธิ์ของต้นข้าวพันธุ์ขาวดอกมะลิ 105 มีขนาดโมเลกุลประมาณ 480 กิโลดาลตัน ซึ่งมีขนาดโมเลกุลใกล้เคียงกับเอ็นไซม์ในไตรตรีดักเทสในสารสกัดจากต้นกล้าข้าวโพดใน Western blot

Thesis Title                    Effect of Salinity on Nitrate Reductase Activity in Rice Plants  
  (*Oryza sativa* L.)

Author                            Miss Pratum Ritthisunthorn

Major Program                Biochemistry

Academic Year                2003

### Abstract

N<sub>2</sub> is an important macronutrient; plants absorb NO<sub>3</sub><sup>-</sup>-N from soil and utilized NO<sub>3</sub><sup>-</sup> for plant growth. Nitrate acquisition is high or low depending on each plant species. The reduction of nitrate to nitrite is catalyzed by nitrate reductase which is rate-limiting in the nitrate assimilation process. Soil salinity is one problem which has influences upon nitrate uptake of plant that also affects nitrate reductase activity.

Salinity decreased nitrate reductase activity in three varieties of rice seedlings; namely Koomuangluang, Khaodokmali 105 and Dokpayom, especially, at 50, 75 and 100 mM NaCl. The activity of nitrate reductase from Khaodokmali 105 seedling was highest. This result was similar to that found in nitrate accumulation in leaves.

Antibody to the purified nitrate reductase from corn seedling was produced by 3 injections of 25 µg purified enzyme. In western blotting, antibody showed cross reactivity with the purified nitrate reductase, corn seedling and Khaodokmali 105 seedling extracts. In contrast, Ouchterlony double immunodiffusion test showed only the precipitation of the antibody and corn seedling extract.

The stability of nitrate reductase in ammonium sulphate was tested and it was shown that at 40% saturation of ammonium sulphate, nitrate reductase activity was highest after storage at -20°C.

Nitrate reductase in Khaodokmali 105 seedlings was partially purified by precipitation in 0-40% saturation of ammonium sulphate followed by chromatography with Sephadex G-25 and DEAE-Sephacel. One major band of protein with M<sub>r</sub> about

480 kDa was obtained from preparative polyacrylamide gel electrophoresis, corresponding with nitrate reductase from corn seedling in Western blot.