

บทที่ 4

วิจารณ์ผลการทดลอง

1. การศึกษาคุณสมบัติของเชื้อ *Streptococcus* sp.

จากการแยกเชื้อแบคทีเรียจากปلا gere พงษ์ขาวที่ป่วยในจังหวัดสงขลา พบว่าเชื้อแบคทีเรียที่ได้เป็นเชื้อ *Streptococcus* sp. ซึ่งมีลักษณะทางสัณฐานวิทยาและคุณสมบัติทางชีวเคมี คือ เครื่องมือรูปร่างกลม ติดสีแกรมบวก ต่อ กัน เป็น สาย สั้น ๆ ซึ่ง มี ลักษณะ คล้าย คลึง กับ รายงาน ของ เยาวานิตร์ และ คณะ (2543) ที่แยกเชื้อจากปلا gere พงษ์ขาวที่ป่วยใน อ. ยะหริ่ง จ. ปัตตานี และ ต. นาทับ อ. ยะหริ่ง สงขลา เมื่อทำการทดสอบการย่อยสลายเม็ดเลือด พบร้าไม่เกิดวงใส (clear zone) ทำให้แยกชนิดของเชื้อ *Streptococcus* sp. จัดอยู่ในกลุ่ม non-haemolytic ตลอดคล้องกับรายงานของสถาพรและเยาวานิตร์ (2530) ซึ่งได้วิเคราะห์ชนิดของเชื้อ *Streptococcus* sp. เป็น non - haemolytic น่าจะเป็นผลมาจากการใช้เลือดคนแทนเลือดแกะ แล้วไม่พบร้าไม่เกิดวงใส จึงทำให้แยกชนิดของเชื้อ *Streptococcus* sp. เป็น non - haemolytic ใน การ ศึกษา ครั้ง นี้ เมื่อ ใช้ เลือด คน และ เลือด แกะ ก็ ไม่ เกิด วง ใส เช่น กัน จึง ทำ ให้ แยก ได้ เป็น non - haemolytic ซึ่ง แตกต่าง จาก รายงาน ของ เยาวานิตร์ และ คณะ (2543) ที่แยกเชื้อ *Streptococcus* sp. เป็น β - haemolytic

จากการทดลองทดสอบความสามารถในการเกิดโรค พบร้าเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่แยกได้จากสมองจะมีความรุนแรงสูงกว่าเชื้อที่แยกได้จากอวัยวะอื่น และ เชื้อที่แยกได้จากสมองจะมีความบริสุทธิ์มากกว่าอวัยวะอื่น (Kitao, 1982) โดยการติดเชื้อในสมองมีความสำคัญต่อการผิดปกติของปลาและเป็นอาการเริ่มแรกของการเกิดโรค (Evans et al., 2001) Evans และ คณะ (2002) รายงานว่าเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่แยกได้จากสมอง จะทำให้ปลากระบอกและปลาชีบเร้มตาย 90 -100 เปอร์เซ็นต์ ภายใน 7 วัน หลังจากได้รับเชื้อ และพบว่าเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่แยกจากสมองจะทำให้ปลาตายสูงถึง 81 เปอร์เซ็นต์ เมื่อเปรียบเทียบกับเชื้อที่แยกได้จากอวัยวะอื่น

จากการทดลองคุณสมบัติทางชีวเคมีของเชื้อ *Streptococcus* sp. โดยใช้ API 20 STREP พบร้าไม่มีการสร้างเอนไซม์ hippurate hydrolase, catalase และ oxidase แต่สามารถสร้างเอนไซม์ amylase เพื่อย่อยแป้ง สำหรับการผลิตกรดจากน้ำตาล พบร้าสามารถผลิตกรดจากน้ำตาล glucose, mannitol, maltose, ribose) และ trehalose ซึ่งสอดคล้องกับรายงานของ Bromage และ คณะ (1999) พบร้าเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่แยกได้จากปلا gere พงษ์ขาวที่เสื่อม

ในประเทศไทยสามารถผลิตกรดจากน้ำตาล glucose, sucrose, mannitol, ribose และ trehalose เช่นเดียวกับรายงานของเยาวนิตี้ และคณะ (2543)

จากการทดสอบความไวของเชื้อต่อยาปฏิชีวนะในครั้งนี้พบว่าเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่แยกได้จากปลา gere พึงข้ามความไวต่อยาคลอ雷姆เพ็นนิคัล นอร์ฟลักอซาริน ออกซีเตต รักษ์yclin ชั้ฟามาเมธ็อกซาราโซล+ไตรเมธ็อฟิโน่ ชาрапลักอซาริน เพนนิซิลิน ไตรเมธ็อฟิโน่ แอมพิซิลลิน เออริโกร์มัยซินและในไตรฟูแรนโนโธิน แต่จะต้องต่อยาออกโซลินิก แอชิด และนาลิดิชิก แอชิด สำหรับในการใช้ยาคลอ雷םเพ็นนิคัลและในไตรฟูแรนโนโธินนั้นเป็นยาที่ห้ามมิให้ใช้ใน การเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำเพื่อบริโภค แต่สำหรับในสัตว์น้ำที่ไม่ได้นำมาบริโภค เช่น ปลาสวยงามหรือ พ่อแม่พันธุ์ น่าจะสามารถนำยาคลอ雷םเพ็นนิคัลและในไตรฟูแรนโนโธินมาใช้ในการควบคุมโรค ในโรงเพาะพักได้ ซึ่งในการทดสอบความไวและการต้องต่อยาปฏิชีวนะของเชื้อที่แยกได้ในครั้งนี้ คล้ายคลึงกับเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่มีรายงานจากปลาสลิดหินในประเทศสิงคโปร์ (Foo et al., 1985) ปลานิลลูกผสมในเท็กซัส (Perera et al., 1994) และปลาเทอร์บอทในสเปน (Doménech et al., 1996) จากการใช้ยาต้านจุลทรรพในการควบคุมโรคที่ติดเชื้อ *Streptococcus* sp. สามารถที่จะควบคุมอย่างได้ผลดังรายงานต่างๆ เช่น Kusuda และ Takemaru (1987) ใช้ยา josamycin ในการรักษาปลาทางเหลืองที่ติดเชื้อ *Streptococcus* sp. โดยผสมลงในอาหารให้ปักกินในอัตรา 20 มิลลิกรัมต่อปลา 1 กิโลกรัม ติดต่อกัน 5 วัน และให้ในอัตรา 30 มิลลิกรัมต่อปลา 1 กิโลกรัม ติดต่อกัน 3 วัน พบว่าสามารถรักษาการติดเชื้อ *Streptococcus* sp. ในปลาได้ซึ่งทำให้ปลา้มีการลดตายถึง 100 เปอร์เซ็นต์ ส่วน Aoki และคณะ (1989) ใช้ lincomycin และ tetracycline ในปลาทางเหลืองที่ติดเชื้อ *Streptococcus* sp. นอกจากนี้ Ghittino และ Prearo (1992) ใช้ erythromycin โดยผสมอาหารให้กินในอัตรา 50 มิลลิกรัมต่อปลา 1 กิโลกรัม ติดต่อกัน 7 วัน ในปลาเรนโบว์เกรราร์ทที่ติดเชื้อ *S. faecalis* หรือ *S. faecium*

จากการศึกษาการเจริญของเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่ความเป็นกรด-ด่างและความเค็มต่างๆ กัน พบว่าเชื้อสามารถเจริญได้ดีในช่วงความเป็นกรด-ด่าง 6 -10 และความเค็ม 0 - 50 ส่วน ในพันส่วน ถ้าความเค็มสูงกว่านี้จะทำให้อัตราการเจริญลดลงอย่างรวดเร็ว โดยความเป็นกรด - ด่าง จะเป็นตัวควบคุมขบวนการเมตาบoliซึมและการทำงานของเอนไซม์ ซึ่งมีความสอดคล้องกับรายงานของ Al - Harbi (1994) ได้รายงานว่าเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่แยกได้จากปลานิลลูกผสมสามารถเจริญได้ดีในช่วงความเป็นกรด-ด่าง 5.5 - 9.5 และความเค็ม 5 - 35 ส่วน ในพันส่วน

2. การศึกษาปริมาณของเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่ทำให้ปلاQUEพงขาวตายครึ่งหนึ่งภายใน 14 วัน (LD_{50} ที่ 14 วัน)

จากการหาค่า LD_{50} พบว่าปلاQUEพงขาวจะยอมรับการติดเชื้อได้ง่ายและรวดเร็ว โดยปริมาณเชื้อที่ทำให้ปลาตาายจะขึ้นอยู่กับขนาดของปลา ถ้าปลาขนาดเล็กการยอมรับการติดเชื้อจะง่ายขึ้น ถึงแม้ว่าปริมาณเชื้อจะต่ำ ซึ่งสอดคล้องกับการศึกษาการยอมรับการติดเชื้อ *Streptococcus* sp. ในปلاQUEพงขาว ปลานิล และปลา กั้ฟีคลิฟิช (Rasheed and Plumb, 1984 ; Bromage et al., 1999 ; Evans et al., 2002)

3. การศึกษาผลของเชื้อ *Streptococcus* sp. ต่อปلاQUEพงขาว

จากการศึกษาปริมาณเชื้อจากอวัยวะต่างๆ ของปلاQUEพงขาว พบร่วมกับเชื้อจะเพิ่มจำนวนมากขึ้นในทุกอวัยวะหลังจากได้รับเชื้อแล้ว 24 ชั่วโมง เนื่องจากเชื้อมีการปรับตัวให้เหมาะสมกับสภาพของตัวปลา และมีการเจริญและเพิ่มจำนวนอย่างรวดเร็ว นอกจากนี้ยังเป็นผลจากการเปลี่ยนแปลงจำนวนเซลล์เม็ดเลือดขาว โดยในระยะแรกของการติดเชื้อจำนวนเม็ดเลือดขาวชนิดลิมโฟซิตและแกรนูลโลไซต์ในกระแสเลือดลดลง จึงทำให้การกำจัดเชื้อเกิดขึ้นได้น้อย เช่นเดียวกับการรายงานของ Kusuda และ Kimura (1978) ที่พบว่าต่อจะมีปริมาณของเชื้อสูงที่สุด เนื่องจากได้เป็นอวัยวะที่เกี่ยวข้องกับระบบเลือดจึงทำให้มีปริมาณของเชื้อสูง แต่มีระยะเวลาผ่านไปปริมาณของเชื้อจะลดลง เนื่องจากการเพิ่มกลไกในการป้องกันโรคของปลา ซึ่งในการเพิ่มขึ้นหรือลดลงของเชื้อจะมีลักษณะที่เหมือนกับการเลี้ยงเชื้อในหลอดทดลอง โดยเชื้อมีระยะการเจริญและการตาย (Rasheed and Plumb, 1984) นอกจากนี้ยังพบว่าปริมาณเชื้อในเลือดจะลดลงอย่างรวดเร็วนไม่พบเชื้อ เนื่องจากปลา มีการกำจัดเชื้อแบบที่เรียกว่าเข้ามาในระบบในลิเวอร์เนื้อโดยกลไกการกำจัดสิ่งแปรปรวนที่เข้ามาในร่างกายคือ การเกิดฟากอสซิลต์ (สุทธิพันธ์, 2537)

อาการของโรคที่ปรากฏให้เห็นในการทดลองครั้นนี้ พบว่าปลาที่ติดเชื้อ *Streptococcus* sp. จะมีอาการว่ายน้ำคงส่วน เสียการทรงตัว เคลื่อนที่ช้า ลำตัวจะมีสีคล้ำ ตาโป่งข้างเดียวหรือ 2 ข้าง ตาสุ่น มีของเหลวในช่องห้อง เช่นเดียวกับรายงานการติดเชื้อ *Streptococcus* sp. ในปلاQUEพงขาวที่เลี้ยงในจังหวัดปัตตานีและสงขลา (เยาวนิตร์และคณะ, 2543) รวมทั้งปลาบู่ทราย (จิราพรและคณะ, 2529) และปลานิล (กมลพร, 2539) นอกจากนี้ยังพบอาการอื่นๆ อีก เช่น การตกเลือดบริเวณตา กระพุ้งแก้ม โคนครีบ บริเวณปาก บริเวณลำตัว รวมทั้งการเกิดบาดแผลบริเวณลำตัว (Plumb, 1994) โดยส่วนใหญ่แล้วการติดเชื้อ *Streptococcus* sp. จะมีผลต่อตัว ซึ่งสามารถพนได้บ่อย โดยจะเกิดบาดแผลบริเวณตา การบวมบวม น้ำ มีการตายของเนื้อเยื่อบริเวณ

optic nerve รวมทั้งเลนส์ตา (Inglis et al., 1993) สำหรับอาการภายในนั้นพบว่าตับมีเสื่อม ไต และม้ามบวม สมองเป็นสีชมพู เช่นเดียวกับรายงานในปานิล (กมลพร, 2539) ปลาหางเหลือง (Sano and Fukuda, 1987) และปลาแรบบิทฟิช (Yuasa et al., 1999)

ผลการวิเคราะห์องค์ประกอบเลือดปลากระเพงขาวที่ได้รับเชื้อ *Streptococcus* sp. ที่เวลา 1, 3, 5, 7, 10 และ 14 วัน พบร่วมค่าฮีโมโตรคิตรดลงต่ำกว่ามาตรฐานของคุณอย่างชัดเจน เช่นเดียวกับการทดลองของ Foo และคณะ (1985) โดยมีค่าต่ำสุดในวันที่ 10 หลังจากได้รับเชื้อ แสดงว่าปลาอยู่ในสภาพภาวะเดือดๆ (anemia) หลังจากนั้นค่าฮีโมโตรคิตรีบเพิ่มขึ้นและมีแนวโน้มที่จะกลับเข้าสู่สภาพปกติ ค่าฮีโมโกลบินมีค่าต่ำกว่ามาตรฐานของคุณ ซึ่งค่าจะลดลงตามระยะเวลาของการได้รับเชื้อ และจะลดลงอย่างมากเมื่อเปรียบเทียบกับมาตรฐาน โดยค่าฮีโมโกลบินมีความสัมพันธ์กับค่าฮีโมโตรคิตร เมื่อค่าฮีโมโตรคิตรดลง ย่อมจะส่งผลให้ค่าฮีโมโกลบินลดลงไปด้วย (Cardwell and Smith, 1971 ; Hammerschag and Bejarano, 1991) นอกจากนี้ Foda (1973) รายงานว่าปลาแออดแลนติกแซลมอนที่เป็นโรคฟูรันคูโลซีส ค่าฮีโมโตรคิตรและค่าฮีโมโกลบินลดลงต่ำกว่าปลาปกติอย่างเห็นได้ชัดและตามรายงานของ Takahashi (1984) ปลาที่เป็นโรคจากเชื้อ *A. hydrophila* จะมีค่าฮีโมโตรคิตรและค่าฮีโมโกลบินลดลงตามระยะเวลาของการติดเชื้อ ซึ่งแสดงว่าเมื่อปล่อยปลาให้เป็นโรคมากขึ้นค่าฮีโมโตรคิตรและค่าฮีโมโกลบินจะยิ่งลดลง (Cruz and Muroga, 1989 ; Kakuta and Namba, 1990) ในส่วนของค่าพลาสม่าโปรตีน มีค่าต่ำกว่ามาตรฐาน ซึ่งค่าลดลงต่ำมากในวันที่ 5 และ 7 หลังจากได้รับเชื้อ (Taylor, 1977) แต่หลังจากนั้นค่าจะเพิ่มขึ้นอย่างรวดเร็วและกลับเข้าสู่สภาพปกติ สำหรับปริมาณเม็ดเลือดแดงจะลดลงอย่างรวดเร็วในช่วง 3 วันแรกและลดลงเรื่อยๆ ตามระยะเวลาของการได้รับเชื้อ โดยปริมาณเม็ดเลือดแดงต่ำสุดในช่วงวันที่ 7 – 14 หลังจากได้รับเชื้อและปริมาณเม็ดเลือดแดงต่ำกว่ามาตรฐานอย่างชัดเจน (สงศรี และชัยชาญ, 2525 ; Pearson et al., 1994) นอกจากนี้ปริมาณเม็ดเลือดขาวจะเพิ่มขึ้นอย่างรวดเร็วในช่วงวันแรกของการได้รับเชื้อ (Lehmann et al., 1989) และลดลงต่ำสุดในวันที่ 3 แต่หลังจากนั้นปริมาณเม็ดเลือดขาวจะเพิ่มขึ้นเพียงเล็กน้อยและมีปริมาณที่ใกล้เคียงกับมาตรฐานในวันที่ 14 โดยที่ปริมาณเม็ดเลือดขาวจะเป็นตัวบ่งชี้สภาพความเครียดในตัวปลา (Mcleay and Gordon, 1977) โดยส่วนใหญ่แล้วปลาที่เกิดโรคจากเชื้อแบคทีเรียจะมีค่าองค์ประกอบเลือด (ค่าฮีโมโตรคิตร ค่าฮีโมโกลบิน และพลาสม่าโปรตีน) ต่ำกว่ามาตรฐานอย่างชัดเจน (Harbell et al., 1979 ; Quentel and Aldrin, 1986 ; Lehmann et al., 1987) นอกจากนี้ค่าองค์ประกอบเลือดเหล่านี้ มีการเปลี่ยนแปลงได้ในกรณีอื่นๆ เช่น การเปลี่ยนแปลงของดุกรากหรือสภาพของตัวปลา (Banks et al., 1971) สารพิษ (สิทธิ และคณะ, 2530) หรือการขาด

สารอาหารบางตัว เช่น การขาดวิตามินซี (Agrawal and Mahajan, 1980) และวิตามินอี (Moccia et al., 1984)

จากการศึกษาทางด้านพยาธิวิทยาของเนื้อเยื่อปลากระพงขาวที่ติดเชื้อเชื้อ *Streptococcus* sp. พบว่าในเนื้อเยื่อตับเกิดซ่องว่างอยู่ภายในเซลล์จนดันนิวเคลียสไปชิดขอบเซลล์เป็นจำนวนมากมากทั้งขนาดเล็กและขนาดใหญ่และเกิดการเสื่อมสภาพของเซลล์ตับ อาจจะเนื่องจากการที่เซลล์บวมและมีไซโตพลาสซึมมากผิดปกติรวมทั้งการเกิดกรานูล ซึ่งภายในมีแมคโครฟากแทรกอยู่เป็นจำนวนมากมาก ซึ่งสอดคล้องกับการทดลองของ Rasheed และคณะ (1985) ที่พบว่าเนื้อเยื่อตับปลาบุลминเนา (Bullminnows, *Fundulus grandis*) ที่ติดเชื้อ *Streptococcus* sp. มีลักษณะของเซลล์เสื่อมสภาพ เกิดซ่องว่างและการเกิดกรานูล ส่วนความผิดปกติของเนื้อเยื่ออื่นในการศึกษาครั้งนี้ พบเมลานแมคโครฟากแทรกอยู่เป็นจำนวนมากในเนื้อเยื่อไตส่วนหน้า ไตส่วนหลังและม้ามโดยเห็นเป็นกลุ่มเซลล์สัน្តำตาลอ่อน เมื่อย้อมด้วยสี H&E (สุปรานี และคณะ, 2536) แต่จะมีสีเข้มในปลาที่อายุมากหรือปลาที่เป็นโรค (Ferguson, 1989) เมลานแมคโครฟากจะมีลักษณะทรงกลมหรือรู ซึ่งจำนวนและขนาดของเมลานแมคโครฟากจะขึ้นอยู่กับ อายุปลา ความเครียดและโรค โดยพบว่าปลาที่มีอายุมากจะมีจำนวนและขนาดของเมลานแมคโครฟากเพิ่มขึ้น (Ferguson, 1989) จากการศึกษาครั้งนี้พบเมลานแมคโครฟาก จำนวนมากผิดปกติ เนื่องจากการตอบสนองต่อการติดเชื้อแบคทีเรีย ซึ่งสอดคล้องกับรายงานของ Domitrovic (2000) ข้างโดย อรุษา (2546) ว่าตับปลาฟิชเซล (Pisces, *Cichlasoma dimerus*) ที่เป็นโรคจะมีจำนวนเมลานแมคโครฟากเพิ่มขึ้น ยังพบความผิดปกติของเนื้อเยื่อไตส่วนหลัง พบว่ามีการหดตัวของโกลเมอรูลและเกิดไฮยาลิน คริอปเพลทในส่วนของห่อไต เช่นเดียวกับการติดเชื้อ *Streptococcus* sp. ในปลานิลและปลากรดอมริกัน (Chang and Plumb, 1996) ส่วนเนื้อเยื่อหัวใจพบว่าเกิดการอักเสบและเกิดกรานูล ในกล้ามเนื้อหัวใจ สำหรับเนื้อเยื่อสมองพบว่าเกิดการเสื่อมสภาพของเซลล์สมอง ส่วนความผิดปกติของเนื้อเยื่อหัวใจนั้นพบว่าเกิดการซึมต่อกันของซีเน็อกเป็นรูปทรงกระบอก เนื่องจากการเพิ่มจำนวนของเซลล์มากผิดปกติและการขยายตัวของเส้นเลือดบริเวณซีเน็อกและยังพบความผิดปกติของเนื้อเยื่อต่ำเกิดการเสื่อมสภาพของเลนส์ตาโดยจะพบว่างและแคบปูลซึ่งมีเชื้อ *Streptococcus* sp. อยู่ภายใน จำกัดลักษณะการเปลี่ยนแปลงของเนื้อเยื่อในการทดลองครั้นี้มีความคล้ายคลึงกับการติดเชื้อ *L. garvieae* ในปลาเรนบิร์เกร้าท์ (Eldar and Ghittino, 1999) และเชื้อ *P. fluorescens* ในปลานิล (Miyazaki et al., 1984a) นอกจากนี้ยังสอดคล้องกับรายงานของ Miyazaki et al. (1984b) พบว่าปลานิลที่ติดเชื้อ *Streptococcus* sp. มีการอักเสบและการตาย

ของเนื้อเยื่อบริเวณตา ซึ่งจะมีแบคทีเรียแคร์ฟ้าจแทรกอยู่ในบริเวณที่อักเสบรวมทั้งการเกิดแผลปูด โดยมีเชื้อ *Streptococcus* sp. อยู่ภายใน เกิดการอักเสบและเกิดกรานูลในกล้ามเนื้อหัวใจ เกิดการ การตาย เสื่อมสภาพของเซลล์ตับและการเกิดของว่าง ในเนื้อเยื่ом้ามจะมีแบคทีเรียแคร์ฟ้าเพิ่มขึ้น เนื้อเยื่อได้เกิดการระดัดด้วยของโกลเมอรูลัสและเกิดไอกลายินธือปเพลท รวมทั้งเกิดการตายของเซลล์ สมอง

4. การใช้วัคซีนในปลากระเพงขาว

4.1 ความปลอดภัยของวัคซีนและการตอบสนองต่อปริมาณเซลล์วัคซีน

ในการทดลองครั้งนี้ใช้วัคซีนชนิด formalin killed vaccine ซึ่งเป็นวัคซีนที่สามารถผลิตขึ้นได้ง่ายและเป็นวัคซีนที่นิยมผลิตแบบการค้า (Mowat and Rweyemamu, 1997) เกรียงศักดิ์ และคณะ (2525) ได้ทำการทดลองใช้วัคซีน 2 ชนิด คือ heat killed vaccine และ formalin killed vaccine ที่เตรียมจากเชื้อ *A. hydrophila* พบร่วงจากการใช้วัคซีนชนิด formalin killed vaccine จะทำให้ปลาไม่ค่าได้เตอร์สูงและสามารถสร้างภูมิคุ้มกันได้นานกว่าการใช้วัคซีนชนิด heat killed vaccine เนื่องจากวัคซีนชนิด formalin killed vaccine จะมีคุณสมบัติของการเป็นแอนติเจนที่ดีกว่า heat killed vaccine

วัคซีนที่ใช้ในการทดลองจะเก็บไว้ในฟอร์มาลินเข้มข้น 0.1 เปอร์เซ็นต์ ก่อนที่จะนำไปใช้ในปลากระเพงขาว โดย Xu และ Rogers (1993) รายงานว่าฟอร์มาลินจะตกค้างอยู่ในปลาไม่ควรเกิน 0.1 เปอร์เซ็นต์ นอกจานนี้ยังพบว่าในเซลล์ของปลาจะพบฟอร์มาลิน 12 – 55.2 ส่วนในล้านส่วน (ฟอร์มัลเดียร์ 3 – 12 ส่วนในล้านส่วน) โดยจะพบในกล้ามเนื้อ ผิวนังและอวัยวะภายใน เนื่องจากฟอร์มัลเดียร์เป็นสารที่เกิดขึ้นจากการเมต้าโนบิลิซีมของเซลล์ปกติในร่างกาย ดังนั้น ในการฉีดวัคซีนเข้าซ่องห้องปลากระเพงขาวและปลากระเพงขาวไม่ตาย เป็นเพาะแบคทีเรียถูกฆ่าด้วยฟอร์มาลินและไม่มีฟอร์มาลินตกค้างเกินระดับของเซลล์ที่รับได้

ในการทดสอบความปลอดภัยของการให้วัคซีนทั้ง 3 แบบ คือ การฉีดเข้าซ่องห้อง การแซ่ และการกิน พบร่วงว่าวัคซีนมีความปลอดภัย 100 เปอร์เซ็นต์ แสดงว่าวัคซีนที่ผลิตขึ้นไม่ทำให้ปลาตาย และระดับของฟอร์มาลินที่อยู่ในวัคซีนอยู่ในระดับที่ปลอดภัยต่อปลากระเพงขาว ซึ่งสอดคล้องกับ Cardell และ Eimers (1990) ได้ใช้วัคซีน formalin killed *V. anguillarum* และ *V. odalii* ในปลาเทราท์ พบร่วงมีการระดับ 99.9 เปอร์เซ็นต์ หลังจากให้วัคซีนและมีประสิทธิภาพของวัคซีน 90 เปอร์เซ็นต์ โดยทั่วไปแล้วจะกำหนดให้ค่าความสัมพันธ์ของเปอร์เซ็นต์การระดับ (*RPS*) ของวัคซีนมีค่าสูงกว่า 60 เปอร์เซ็นต์ จึงถือว่าวัคซีนนั้นมีประสิทธิภาพดี (Ellis, 1988)

จากการทดสอบการตอบสนองของปلا gereพงขาวต่อปริมาณเชลล์วัคซีน โดยจีดวัคซีนที่ปริมาณเชลล์วัคซีนต่างๆ กัน คือ 2.50×10^8 , 2.50×10^9 และ 2.50×10^{10} CFU/ml แล้วทำการวิเคราะห์ค่าต่างๆ ในวันที่ 10, 20 และ 30 หลังจากได้รับวัคซีน พบร่วมกับปริมาณเชลล์วัคซีนที่ 2.50×10^{10} CFU/ml มีเปอร์เซ็นต์การตายน้อยที่สุด รวมทั้งประสิทธิภาพของวัคซีนและค่าแอนติบอดี้ต่อเชื้อสูงกว่าปริมาณเชลล์วัคซีน 2.50×10^8 และ 2.50×10^9 CFU/ml อย่างมีนัยสำคัญ จากการทดลองของ Pradit (1984) พบร่วมกับปริมาณเชลล์วัคซีน 5.00×10^9 CFU/ml สามารถกระตุ้นให้ปลา gereเมริกันสร้างแอนติบอดี้ได้สูงสุด ซึ่งแตกต่างจากการทดลองของ Gould และคณะ (1979) ที่ใช้วัคซีนจากเชื้อ *V. anguillarum* ในปลาแซลมอนด้วยวิธีเข้าน้ำ 2 นาที พบร่วมกับปริมาณเชลล์วัคซีนที่ 5.00×10^5 CFU/ml จะมีประสิทธิภาพสูงสุดในการป้องกันการติดเชื้อ *V. anguillarum* อาจเป็นผลมาจากการของปลาแตกต่างกัน ชนิดเชื้อที่แตกต่างกัน รวมทั้งสภาพแวดล้อมที่แตกต่างกัน ซึ่งสิ่งต่างๆ เหล่านี้ล้วนแต่มีผลต่อประสิทธิภาพของวัคซีน จึงทำให้ปริมาณเชลล์วัคซีนแตกต่างกัน การให้วัคซีนในปริมาณเชลล์วัคซีนที่สูงหรือต่ำ สามารถที่จะกระตุ้นให้ปลาเมื่อการตอบสนองทางภูมิคุ้มกันหรือการไม่ตอบสนองทางภูมิคุ้มกัน (tolerance) ตั้งนั้นในการให้วัคซีนจะต้องให้ในปริมาณเชลล์วัคซีนที่ไม่มากหรือน้อยเกินไป เพื่อป้องกันการไม่ตอบสนองทางภูมิคุ้มกัน สุทธิพันธ์ (2537) รายงานว่ามีปัจจัยหลายอย่างที่มีอิทธิพลต่อการขักนำให้เกิดการไม่ตอบสนองทางภูมิคุ้มกัน เช่น ปริมาณของแอนติเจนที่ใช้ วิธีการให้แอนติเจน และคุณสมบัติของแอนติเจน โดยเกิดขึ้นเนื่องจากการไม่ตอบสนองของ helper T lymphocyte และ B lymphocyte ซึ่งเป็นผลจากการทำงานของ suppressor T cell โดยการหลั่งสารออกਮ้าควบคุมการทำงานของ B cell หรือ T cell และยังเป็นการยับยั้งการสร้างแอนติบอดี้

4.2 วิธีการให้วัคซีนที่เหมาะสมต่อปلا gereพงขาว

ก. การให้วัคซีนด้วยวิธีการฉีด

จากการให้วัคซีนด้วยการฉีด 2 แบบ คือ การฉีดวัคซีนไม่ผสม CFA และการฉีดวัคซีนผสม CFA พบร่วมกับการตอบสนองของปلا gereพงขาวที่ 10 วัน ไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ แต่มีความแตกต่างกับชุดควบคุม โดยปลา gereมีการลดตาย 100 เปอร์เซ็นต์ ส่วนที่ 20 และ 30 วัน พบร่วมกับการให้วัคซีนทั้ง 2 แบบ มีความแตกต่างกันทางสถิติ โดยการฉีดวัคซีนผสม CFA มีอัตราการตายต่ำกว่าการฉีดวัคซีนไม่ผสม CFA ซึ่งมีค่าเท่ากับ 1.67 และ 28.33 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ (ที่ 20 วัน) และที่มีค่าเท่ากับ 16.67 และ 43.33 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ (ที่ 30 วัน) ที่เป็นเช่นนี้เนื่องจากการฉีดวัคซีนผสม CFA จะทำให้ปลา gereมีการตอบสนองต่อแอนติเจนได้ดียิ่งขึ้นและยัง

กระตุ้นภูมิคุ้มกันให้นานยิ่งขึ้น จึงทำให้สามารถป้องกันโรคได้ดีกว่าการฉีดวัคซีนไม่ผสม CFA โดยไปกระตุ้นการทำงานของเม็ดครอฟ้าจ ขบวนการจับกินและยังกระตุ้นให้เอ็นเค-เซลล์ (NK-cell) และเม็ดเดือดขาวเพิ่มปริมาณมากขึ้น (Kodama et al., 1989 ; Kajita et al., 1992 ; Sakai et al., 1995a)

ค่า RPS ของปลาที่ให้วัคซีนด้วยการฉีด พบร่วมที่ 10 วัน ไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ ซึ่งมีค่า RPS เท่ากับ 100 เปอร์เซ็นต์ ส่วนที่ 20 และ 30 วัน พบร่วมปลาที่ฉีดวัคซีนผสม CFA มีค่า RPS สูงกว่าปลาที่ฉีดวัคซีนไม่ผสม CFA โดยมีค่า 97.29 และ 54.06 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ (ที่ 20 วัน) และมีค่าเท่ากับ 73.68 และ 31.58 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ (ที่ 30 วัน) จึงถือได้ว่าการฉีดวัคซีนผสม CFA มีประสิทธิภาพสูง เนื่องจาก CFA มีผ่านเกรลล์ของ *Mycobacterium tuberculosis* ผสมอยู่ จึงสามารถกระตุ้นเม็ดครอฟ้าจให้หลังสารอินเตอร์ลิวคิน-1 (interleukin-1 : IL-1) ซึ่งมีผลทำให้การนำเสนอและตอบสนองของระบบภูมิคุ้มกันเพิ่มมากขึ้น ซึ่งสอดคล้องกับการทดลองของ Buchmann และคณะ (1997) ที่ศึกษาผลของวัคซีนต่อการรอดตายของปลาบลลิติกแซลมอนที่ให้วัคซีนด้วยการฉีดเข้าช่องห้อง โดยใช้วัคซีนผสมอยแอดจูแวนท์ (oil adjuvant) พบร่วมปลาที่ได้รับวัคซีนผสมอยแอดจูแวนท์มีเปอร์เซ็นต์การตาย 0.02 เปอร์เซ็นต์ และมีค่า RPS เท่ากับ 99.8 เปอร์เซ็นต์ ส่วนกลุ่มควบคุมมีเปอร์เซ็นต์การตาย 10.13 เปอร์เซ็นต์ ส่วนการทดลองของ Rahman และคณะ (2000) ทดลองใช้วัคซีนที่ผสมอยแอดจูแวนท์ และวัคซีนที่ไม่ผสมอยแอดจูแวนท์ ฉีดให้แก่ปลาเยyu (ayu) พบร่วมปลาที่ได้รับวัคซีนที่ผสมอยแอดจูแวนท์ มีค่า RPS เท่ากับ 68 เปอร์เซ็นต์ และกลุ่มที่ได้รับวัคซีนที่ไม่ผสมอยแอดจูแวนท์ มีค่า RPS เท่ากับ 40 เปอร์เซ็นต์

ส่วนค่าแอนติบอดี้ต่อเร็วของปลาจะพงข้าวที่ได้รับวัคซีนด้วยวิธีการฉีด พบร่วมการให้วัคซีนทั้ง 2 แบบ ที่ 10, 20 และ 30 วัน มีความแตกต่างกันทางสถิติ โดยการให้วัคซีนผสม CFA มีค่าแอนติบอดี้ต่อเร็วสูงกว่าการให้วัคซีนไม่ผสม CFA (1:64, 1:128 และ 1:64) ที่เป็นเช่นนี้เนื่องจาก CFA เป็นแอดจูแวนท์ที่อยู่ในรูปของ water - in oil emulsion จึงเป็นตัวช่วยให้แอนติเจนค่อยๆ ถูกปลดปล่อยและกระจายจากตำแหน่งที่ฉีดอย่างช้าๆ จึงทำให้มีการกระตุ้นระบบภูมิคุ้มกันอยู่ตลอดเวลา ซึ่งสอดคล้องกับการทดลองของ Areechon และคณะ (1991) ที่ศึกษาการตอบสนองของภูมิคุ้มกันในปลาดุกอุยต่อวัคซีนเชื้อ *A. hydrophila* โดยการฉีดเข้าช่องห้องแล้วเปรียบเทียบการให้วัคซีนทั้ง 2 แบบ คือ การฉีดวัคซีนไม่ผสม adjuvant และการฉีดวัคซีนผสม adjuvant พบร่วมการฉีดวัคซีนผสม adjuvant มีค่าแอนติบอดี้ต่อเร็วสูงกว่าการฉีดวัคซีนไม่ผสม adjuvant ที่มีค่าเท่ากับ 1:47.6 และ 1:50 ตามลำดับ เช่นเดียวกับการทดลองของ จิตต์เกษม และ

คงะ (2536) และ Hoel และคงะ (1998) การทดลองครั้งนี้พบว่าชุดควบคุมมีค่าแอนติบอดี้ต่อเตอร์เท่ากับ 0 แสดงว่าปลาจะพึงข้าวที่นำมาทดลองไม่เคยได้รับเชื้อ *Streptococcus sp.* มา ก่อน จึงไม่มีการสร้างแอนติบอดี้ต่อเชื้อในศีริรัมและปลาที่มีค่าแอนติบอดี้ต่อเตอร์ต่ำอาจมีสาเหตุมาจากการเครียดของปลา อันเนื่องมาจากอาการเจาจะเลือดเพื่อเก็บศีริรัม

๔. การให้วัคซีนด้วยวิธีการแข็ง

การทดลองให้วัคซีนแก่ปลาจะพึงข้าวด้วยการแข็ง 2 แบบ คือ การแข็งวัคซีนโดยตรงและการแข็งวัคซีนแบบ hyperosmotic พบร่องอัตราการตายของปลาจะพึงข้าวที่ 10 วัน มีความแตกต่างกันทางสถิติ โดยมีค่าเท่ากับ 45 และ 18.33 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ ส่วนที่ 20 และ 30 วัน พบร่องอัตราการตายในชุดควบคุมและการแข็งวัคซีนโดยตรงจะไม่มีความแตกต่างกัน แต่มีความแตกต่างทางสถิติกับการแข็งวัคซีนแบบ hyperosmotic โดยมีค่าเท่ากับ 20 และ 58.33 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ เนื่องจาก การแข็งวัคซีนแบบ hyperosmotic จะทำให้ปลาไม่สามารถสูญเสียน้ำ เมื่อนำมาแข็ง ในวัคซีนจึงทำให้มีการดูดนำกลับเข้าสู่ตัวปลาได้สูง จึงทำให้วัคซีนเข้าสู่ร่างกายเพิ่มมากกว่า การแข็งวัคซีนโดยตรง เมื่อเปรียบเทียบกับเวลาที่สัมผัสถกับวัคซีนเท่ากัน (Croy et al., 1977 ; Antipa et al., 1980)

ค่า RPS ของปลาที่ได้รับวัคซีนด้วยการแข็ง พบร่วมที่ 10 และ 20 วัน การแข็งวัคซีนโดยตรงและการแข็งวัคซีนแบบ hyperosmotic มีความแตกต่างกันทางสถิติ โดยค่า RPS จะสูงในการแข็งวัคซีนแบบ hyperosmotic มีค่าเท่ากับ 71.80 และ 70.73 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ ซึ่งสอดคล้องกับการทดลองของ Antipa และคงะ (1980) ที่ทำการศึกษาการให้วัคซีนด้านท่านเรื่อง *V. anguillarum* ในปลาแซลมอน (sockeye salmon) โดยแข็งปลาในน้ำเกลือเข้มข้น 8 เปอร์เซ็นต์ เป็นเวลา 2 นาที แล้วนำไปแข็งในวัคซีนอีก 1.5 นาที และการแข็งวัคซีนโดยตรงนาน 1.5 นาที พบร่วมว่าการแข็งวัคซีนแบบ hyperosmotic ให้ผลในการป้องกันโรคสูงกว่าการแข็งวัคซีนโดยตรงอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ส่วนที่ 30 วัน พบร่วมการให้วัคซีนทั้ง 2 แบบ ไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ ซึ่งมีค่าเท่ากับ 7.14 และ 16.67 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ ทั้งนี้อาจจะเป็นผลมาจากการตอบสนองการกระตุ้นภูมิคุ้มกันของวัคซีนเริ่มลดลง ส่วนการทดลองของ Areechon และ Plaimast (1999) ศึกษาประสิทธิภาพของวัคซีนจากเชื้อ *A. hydrophila* ในปลาดุกสูกผสมโดยการแข็งวัคซีนแบบ hyperosmotic และการกิน โดยแข็งปลาในน้ำเกลือเข้มข้น 1.5 เปอร์เซ็นต์ นาน 2 นาที แล้วจึงแข็งปลาลงในวัคซีนนาน 60 นาที หลังจากเลี้ยงนาน 3 เดือน ทำการทดสอบความต้านทานโรค พบร่วมว่าปลาเมื่อตราชารถาย 75 เปอร์เซ็นต์ และมีค่า RPS เท่ากับ 53.03 เปอร์เซ็นต์

การนาค่าแอนติบอดี้ไดเตอร์ของปลาที่ได้รับวัคซีนด้วยการแข็ง พบร่วมที่ 10 และ 20 วัน ค่าแอนติบอดี้ไดเตอร์ของปลาจะพงขาวที่ได้รับวัคซีนด้วยวิธีการแข็งโดยตรงและการแข็งแบบ hyperosmotic ไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ เนื่องจากในช่วงแรกของการให้วัคซีนปลาจะมีการตอบสนองแบบไม่จำเพาะและมีการกระตุ้นการสร้างแอนติบอดี้ยังไม่นำกพอ (Ellis, 1988) จึงทำให้การให้วัคซีนทั้ง 2 แบบ ไม่มีความแตกต่างกัน แต่ที่ 30 วัน พบร่วมการแข็งแบบโดยตรงและการแข็งแบบ hyperosmotic ค่าแอนติบอดี้ไดเตอร์ลดลง มีค่าเท่ากับ 1:4 และ 1:16 ตามลำดับ ซึ่งถ้าค่าแอนติบอดี้ไดเตอร์มีค่าต่ำมากๆ จะทำให้ปลาไม่สามารถต้านทานต่อโรคได้ (Agius et al., 1983) จากการทดลองของ Karunasagar และคณะ (1991) ทดลองการตอบสนองของปลารายพและปลายีสกเทศต่อวัคซีนจากเชื้อ *A. hydrophila* โดยให้วัคซีนด้วยการฉีดเข้ากล้ามเนื้อ การแข็งแบบโดยตรง นาน 60 นาที และการแข็งแบบ hyperosmotic ซึ่งจะแข็งปลาในน้ำเกลือเข้มข้น 3 เปอร์เซ็นต์ นาน 3 นาที แล้วนำไปแข็งแบบ hyperosmotic นาน 60 นาที พบร่วมการแข็งแบบ hyperosmotic ปลารายพตอบสนองโดยการสร้างแอนติบอดี้ในปริมาณสูง (1:1,024) และการตอบสนองทางภูมิคุ้มกันจะมีการเปลี่ยนแปลงตามชนิดของปลา เช่น ปลารายพ (*Catla catla*) จะสร้างแอนติบอดี้ได้สูง (1:1,024) และปลายีสกเทศ (*Labeo rohita*) สร้างแอนติบอดี้ได้ต่ำสุด (1:16)

ค. การให้วัคซีนด้วยวิธีการกิน

ผลการทดลองของการให้วัคซีนด้วยการกิน คือ การกินอาหารที่ผสมวัคซีนและการแข็งวัคซีนร่วมกับการกินอาหารผสมวัคซีน พบร่วมที่ 10 และ 20 วัน อัตราการตายไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ ซึ่งมีค่าเท่ากับ 0 เปอร์เซ็นต์ และที่ 30 วัน พบร่วมไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติเช่นกัน โดยมีค่าเท่ากับ 33.33 และ 26.67 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ โดยทั่วไปแล้วการให้วัคซีนด้วยการกินจะไม่ค่อยจะได้ผลในการกระตุ้นภูมิคุ้มกัน จึงทำให้มีระดับการป้องกันโรคต่ำ (Lillehaug, 1989) เนื่องจากแอนติเจนที่อยู่ในวัคซีนจะถูกทำลายในระบบย่อยอาหารก่อนที่จะถูกดูดซึมเพื่อใช้กระตุ้นภูมิคุ้มกัน (Johnson and Amend, 1984 ; Ellis, 1988) แต่จะแตกต่างกับการทดลองในครั้งนี้ เพราะการให้วัคซีนด้วยวิธีการกินจะให้ผลในการป้องกันได้ดี ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากการให้ปลากินอาหารที่ผสมวัคซีนติดต่อกันเป็นเวลานาน (ทดลองการทดลอง) จึงทำให้มีการกระตุ้นภูมิคุ้มกันอยู่ตลอดเวลา จึงทำให้ปลา มีระดับการป้องกันโรคต่ำ ซึ่งจะต่างจากการทดลองของ Plumb และ Vinitnantharat (1994) ที่ให้ปลากินอาหารผสมวัคซีนแค่ 5 - 7 วัน เท่านั้น จึงทำให้ปลากินการป้องกันโรคต่ำ ส่วนการทดลองของ Agius และคณะ (1983) พบร่วมปลาเรนโบว์เทราห์ที่ได้รับ

วัคซีนด้วยการกิน จะมีค่าอัตราการตาย 50 - 70 เปอร์เซ็นต์ ในขณะที่ก่อจุ่มควบคุมมีอัตราการตายสูงถึง 100 เปอร์เซ็นต์

ค่า RPS ของปลาที่ได้รับวัคซีนด้วยการกิน พบว่าค่า RPS ไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติที่ 10 และ 20 วัน โดยมีค่าเท่ากับ 100 เปอร์เซ็นต์ ส่วนที่ 30 วันพบว่าค่า RPS ไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ มีค่าเท่ากับ 52.39 และ 61.90 เปอร์เซ็นต์ สำหรับชุดการทดลองที่ให้อาหารผสมวัคซีนและ การแข่งขันร่วมกับการกินอาหารผสมวัคซีน ตามลำดับ Lillehaug (1989) รายงานว่า ปลาเรนโนบอร์นที่ให้วัคซีนด้วยการกิน มีค่า RPS เท่ากับ 82.7 เปอร์เซ็นต์ เช่นเดียวกับรายงานของ Dec และคณะ (1990) รายงานว่าปลาเทอร์บอฟและปลาชีแบนส์ที่ให้วัคซีนด้วยการกิน มีค่า RPS เท่ากับ 70 และ 72 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ นอกจากนี้ยังมีปัจจัยต่างๆ ที่มีผลต่อประสิทธิภาพของวัคซีนในการกิน เช่น ปริมาณของวัคซีนที่ผสมลงในอาหารจะต้องมีปริมาณที่สูงพอ เนื่องจากวัคซีนอาจจะสูญเสียในขณะที่ปลากินอาหาร เพราะอาหารบางส่วนอาจละลายน้ำ ก่อนที่ปลาจะกินหรือการกัดกินของปลาทำให้เกิดเป็นเศษเล็กเศษน้อย Plumbe และ Vinitnantharat (1994) รายงานว่าการผสมวัคซีนลงในอาหารที่ระดับ 1 เปอร์เซ็นต์ จะทำให้ปลา มีอัตราการตายสูงถึง 76.7 เปอร์เซ็นต์ และมีค่า RPS เท่ากับ 69.6 เปอร์เซ็นต์

ส่วนค่าแอนติบอดี้โดยรวมของปลาที่ได้รับวัคซีนด้วยการกิน พบว่าที่ 10 วัน ค่าแอนติบอดี้โดยรวมไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ ระหว่างชุดการทดลองที่ให้อาหารผสมวัคซีนและการแข่งขันร่วมกับการกินอาหารผสมวัคซีน โดยมีค่าเท่ากับ 1:32 และ 1:64 ตามลำดับ ส่วนที่ 20 วัน ค่าแอนติบอดี้โดยรวมไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ มีค่าเท่ากับ 1:64 และ 1:128 ตามลำดับ และที่ 30 วัน ก็เช่นกันค่าแอนติบอดี้โดยรวมไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ มีค่าเท่ากับ 1:16 และ 1:32 ตามลำดับ โดยทั่วไปค่าแอนติบอดี้โดยรวมไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ มีค่าเท่ากับ 1:16 ในขณะที่ปลาจะมีค่าเท่ากับ 1:4 ที่ระยะเวลา 8 สัปดาห์ (Agius et al., 1983) จากการทดลองของ Gutierrez และ Miyazaki (1994) ที่ให้ปลาไหลญี่ปุ่น (Japanese eel) กินอาหารที่ผสมวัคซีน พบว่าปลาเมียการตอบสนองภูมิคุ้มกันได้ดี โดยมีค่าแอนติบอดี้โดยรวมเท่ากับ 1:1,280 – 1:2,560 ในการแก้ไขปัญหาการถูกทำลายของวัคซีนในระบบย่อยอาหาร ได้มีการพัฒนาวัคซีนให้อยู่ในรูปของแคปซูล (capsul) (Kawai and Hatamoto, 1999) หรือการผสมสารบางชนิดลงในวัคซีน เช่น เซลลูโลส (cellulose) (Park et al., 2001) หรือเจลาติน (gelatin) (Johnson and Amend, 1983)

จากการเปรียบเทียบค่า RPS ของปลาที่ได้รับวัคซีนด้วยวิธีการต่างๆ กัน พบร่วมกันให้รักษาด้วยการฉีดและการแช่ร่วมกับการกินอาหารผสมวัคซีน จะให้ค่า RPS สูง โดยเฉพาะการฉีดวัคซีนผสม CFA เนื่องจากสามารถไปกระตุ้นการทำงานของเม็ดโคโรฟ่าและการตอบสนองของระบบภูมิคุ้มกันสูงขึ้น ส่วนการแช่ร่วมกับการกินอาหารผสมวัคซีน มีค่า RPS สูง เพราะว่าการให้วัคซีนร่วมกันหลายวิธี จะทำให้การตอบสนองของระบบภูมิคุ้มกันปลาถูกกระตุ้นอยู่ตลอดเวลา

4.3 การศึกษาองค์ประกอบเลือดปลากระพงขาวที่ได้รับวัคซีน

ผลการวิเคราะห์ค่าองค์ประกอบเลือดต่างๆ ของปลากระพงขาวที่ได้รับวัคซีนได้แก่ ค่าอีมาโตคริต รูโน่โกลบิน พลasmaliprotein ปริมาณเม็ดเลือดแดงและปริมาณเม็ดเลือดขาว พบร่วมในช่วงแรกของการให้วัคซีน ค่าองค์ประกอบเลือดทุกๆ ค่า จะมีค่าสูงกว่าปลาปกติอย่างเห็นได้ชัด ที่เป็นเช่นนี้เนื่องจากปลาได้รับวัคซีนซึ่งเป็นเซลล์ของเชื้อแบคทีเรีย เมื่อมีสิ่งแปรปัจจุบันหรือแอนติเจนเข้าสู่ตัวปลา จะมีการตอบสนองภายนอกในตัวปลา เพื่อป้องกันและกำจัดหรือทำลายสิ่งแปรปัจจุบัน โดยเซลล์ที่ทำหน้าที่ในการตอบสนอง ได้แก่ เม็ดเลือดขาว เม็ดโคโรฟ่า จึงทำให้ปริมาณค่าองค์ประกอบเลือดมีค่าสูงในช่วงแรก โดยเฉพาะอย่างยิ่งการเพิ่มจำนวนของเม็ดเลือดขาว (สุทธิพันธ์, 2537) นอกจากนี้ยังพบว่าการเปลี่ยนแปลงของค่าองค์ประกอบเลือด อาจจะมีผลมาจาก การเปลี่ยนแปลงของสภาพแวดล้อม โดยเฉพาะอย่างยิ่งอุณหภูมิ ซึ่ง Banks (1971) ยัง ได้ระบุไว้ และสิทธิ (2527) ได้รายงานว่าการเปลี่ยนแปลงของอุณหภูมิจะมีผลกระทบโดยตรง ต่อการเปลี่ยนแปลงองค์ประกอบเลือด ถ้าอุณหภูมิสูงค่าองค์ประกอบเลือด จะสูงตามไปด้วย ซึ่ง ในการทดลองครั้งนี้ พบว่าอุณหภูมิของน้ำอยู่ในช่วง 28 – 29 องศาเซลเซียส ซึ่งนับว่าอุณหภูมิ ไม่สูงมากนัก อาจไม่ได้เป็นสาเหตุให้ค่าองค์ประกอบเลือดเปลี่ยนแปลง หลังจากนั้น ค่าองค์ประกอบเลือดจะเริ่มลดลงและกลับเข้าสู่สมภาวะปกติ

4.4 การศึกษาลักษณะทางพยาธิสภาพของปลากระพงขาวที่ได้รับวัคซีน

การศึกษาทางเนื้อเยื่อวิทยาของปลากระพงขาวที่ได้รับวัคซีน พบร่วมหลังจากฉีดวัคซีนไป แล้ว 1 วัน มีเมลากโนแมคโคโรฟ่าจแทรกอยู่ในเนื้อยื่นเยื่อตับของปลาที่ฉีดวัคซีนที่ผสม CFA เป็น จำนวนมาก แต่หลังจากนั้นพบว่ามีการเพิ่มจำนวนของลิมโฟซัยท์ในเนื้อยื่นใต้ผิวน้ำ หลังจาก ฉีดวัคซีน 2 วัน ส่วนในวันที่ 4 หลังจากฉีดวัคซีนที่ผสม CFA พบร่วมกับการสะสมไกลโคเจนใน เนื้อยื่นตับ การทดสอบของโกลเมอรูลัสในเนื้อยื่นใต้ผิวน้ำหลังรวมทั้งเกิดการบวมน้ำ ซึ่งเป็นการหลุดลอกของเซลล์เยื่อบุผิวน้ำที่เนื้อยื่น

หลังจากแซร์คชีนโดยตรงและแซร์คชีนแบบ hyperosmotic ผ่านไป 1 วัน พบร้า มีแมคโครฟ้าจแทรกอยู่ในเนื้อเยื่อตับของปลาเป็นจำนวนมากและมีการเพิ่มจำนวนของลิมโฟซัยท์ ในเนื้อเยื่อไส้ส่วนหน้าของปลาที่แซร์คชีนโดยตรง ในวันที่ 4 พบร้ามีการลดตัวของโกลเมอรูลัสรวมทั้งมีเมลากโนแมคโครฟ้าจแทรกอยู่ในเนื้อเยื่อไส้ส่วนหลัง หลังจากแซร์คชีนแบบ hyperosmotic นอกจากนี้ยังพบว่ามีเมลากโนแมคโครฟ้าจแทรกอยู่ในส่วนของไวท์พัลของเนื้อเยื่อม้ามของปลาที่แซร์คชีนโดยตรงในวันที่ 7

นอกจากนี้ปลาที่กินอาหารผสมวัคซีน พบร้ามีแมคโครฟ้าจแทรกอยู่ในเนื้อเยื่อตับของปลา เป็นจำนวนมากหลังจากให้กินอาหารผสมวัคซีนติดต่อกัน 4 - 7 วัน ซึ่งลักษณะการเปลี่ยนแปลงทางพยาธิสภาพของเนื้อเยื่อปลาที่ทดลองให้วัคซีนในครั้งนี้ทั้งวิธีการฉีด แฟ่ และกินมีความสอดคล้องกับการทดลองของ Pradit (1984) ที่ทดลองฉีดวัคซีนให้กับปลากรดอมเรกันพบว่ามีการเปลี่ยนแปลงของเนื้อเยื่อตับ ม้าม ไส้ส่วนหน้าและหลัง โดยพบร้ามีการเพิ่มจำนวนของลิมโฟซัยท์ และแมคโครฟ้าจ ในตับ ม้าม ไส้ส่วนหน้า และไส้ส่วนหลัง หลังจากฉีดวัคซีน จากการศึกษาของ Morrison และคณะ (2001) พบรเมลากโนแมคโครฟ้าจและลิมโฟซัยท์ในเนื้อเยื่อไส้และม้าม ส่วนเห็นอกพบการเพิ่มจำนวนและการเพิ่มขนาดของเซลล์เมือก เป็นผลให้เกิดการเชื่อมติดกันของชีส์เหงือก รวมทั้งการบวมน้ำ