

รายงานผลงานเรื่องเต็มการทดลองที่สิ้นสุด

- 1. ชุดโครงการวิจัย** : วิจัยและพัฒนาการอารักขาพืช
- 2. โครงการวิจัย** : อนุกรมวิธาน ชีววิทยาและเทคนิคการตรวจวินิจฉัยศัตรูพืชและศัตรูธรรมชาติ
กิจกรรม : วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการวินิจฉัยและตรวจสอบศัตรูพืชและศัตรูธรรมชาติ
กิจกรรมย่อย : การพัฒนาเทคโนโลยีการตรวจสอบศัตรูพืชโดยเซรุ่มวิทยา
- 3. ชื่อการทดลอง (ภาษาไทย)** : การพัฒนาชุดตรวจสอบแบบ Lateral flow test strip เพื่อตรวจสอบแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli*
ชื่อการทดลอง (ภาษาอังกฤษ) : Development of Lateral flow test strip for *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli* detection
- 4. คณะผู้ดำเนินงาน**
หัวหน้าการทดลอง : ณัฐริมา โฆษิตเจริญกุล กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช
ผู้ร่วมงาน : บุรณี พัววงศ์แพทย์ กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช
ทิพวรรณ กันหาญาติ กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช
รุ่งนภา ทองเคื่อง กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช

5. บทคัดย่อ

ชุดตรวจสอบ Lateral flow test strip ถูกพัฒนาเพื่อตรวจสอบแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli* ในกล้วยไม้ โดยอาศัยหลักการทางเซรุ่มวิทยา (serology) และ lateral flow test บนแผ่นไนโตรเซลลูโลสเมมเบรน (Nitrocellulose membrane ; NCM) โดยการเตรียมและทดสอบคุณภาพ IgG ของแอนติบอดีของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ด้วยวิธี Dot immunobinding assay (DIBA) การเตรียม Gold conjugated IgG โดยนำอนุภาคทอง (colloidal gold) มาเชื่อมต่อ (conjugate) กับ IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* และเตรียม conjugated release pad (CRP) โดยใช้ปริมาณ 100-120 ไมโครลิตร/15 – 18 เซนติเมตร (6.6 ไมโครลิตร/เซนติเมตร) ผลการทดสอบชนิดของ membrane ที่เหมาะสมในการทำชุดตรวจสอบพบว่า membrane S&S AE 99 และ membrane S&S AE 100 ให้ผลการทดสอบในการทำ test line ได้ดีมาก และดี ตามลำดับ ทำชุดตรวจสอบ Lateral flow test strip โดยทำเส้น control line ด้วย GAR (Goat anti rabbit เข้มข้นอัตรา 1:3) และ test line ด้วย IgG ของ แบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ปริมาณ 40 ไมโครลิตร/2.5 X 18 เซนติเมตร (2.2 ไมโครลิตร/เซนติเมตร) บนรแผ่น membrane S&S AE 99 เมื่อประกอบเป็นชุดตรวจสอบแล้ว ทำการทดสอบกับสารแขวนลอยแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ความเข้มข้น 10^8 หน่วยโคโลนีต่อมิลลิลิตร พบว่า ชุดตรวจสอบ Lateral flow test strip สามารถตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli*

pv. *gladioli* ได้อย่างรวดเร็ว โดยเส้น control line และ test line ปรากฏสีในเวลาประมาณ 5 นาที จากการทดสอบประสิทธิภาพของความไวในการตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* พบว่า สามารถตรวจพบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ได้ในปริมาณต่ำสุดที่ 10^4 หน่วยโคโลนีต่อมิลลิตร

6. คำนำ

กล้วยไม้เป็นพืชเศรษฐกิจที่สำคัญของประเทศไทย ไทยครองสัดส่วนการส่งออกกล้วยไม้อันดับหนึ่งของโลก สำหรับมูลค่าการค้ากล้วยไม้ของโลกปี พ.ศ. 2550 สูงกว่า 155 ล้านดอลลาร์สหรัฐ (คิดเป็นมูลค่าประมาณ 5,337 ล้านบาท) โดยไทยเป็นประเทศผู้ส่งออกกล้วยไม้อันดับหนึ่งของโลก โดยเฉพาะกล้วยไม้เมืองร้อน และในปี พ.ศ. 2550 ไทยมีสัดส่วนส่งออกกล้วยไม้ตัดดอกสูงถึงร้อยละ 70 ของตลาดโลก รองลงมาได้แก่ สิงคโปร์ นิวซีแลนด์ เกาหลีใต้ และออสเตรเลีย เป็นต้น แต่การผลิตกล้วยไม้ประสบปัญหาการระบาดของศัตรูพืชนอกจากนี้ในปัจจุบันได้มีการปรับปรุงพันธุ์กล้วยไม้ชนิดใหม่ๆขึ้นมาที่อ่อนแอต่อศัตรูพืช ทำให้แต่การผลิตกล้วยไม้ประสบปัญหามากขึ้น โดยเฉพาะโรคกล้วยไม้ที่เกิดจากแบคทีเรีย แต่เดิมพบเป็นเพียงเล็กน้อย แต่ในปัจจุบันพบปัญหาโรคที่เกิดจากแบคทีเรียระบาดอย่างมาก และด้วยสภาพภูมิอากาศปัจจุบัน ภาวะโลกร้อนได้ส่งผลกระทบต่อโดยตรงและทางอ้อมต่อ สภาพแวดล้อมและ มนุษย์ และ สิ่งมีชีวิตชนิดต่างๆ โดยเฉพาะจุลินทรีย์สาเหตุโรคพืช ทำให้มีการปรับสภาพให้กิจกรรมต่างๆเปลี่ยนแปลงไป จุลินทรีย์สาเหตุโรคพืชในเขตร้อนที่มีการปรับตัวให้รุนแรงขึ้น สามารถเข้าทำลายพืชอาศัยเพิ่มมากขึ้น โรคแบคทีเรียของกล้วยไม้ที่สำคัญมีอยู่ 3 ชนิด ได้แก่ โรคเน่าสีน้ำตาล (brown rot) เกิดจากแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* (*Pseudomonas gladioli*) (Chuenchitt *et al.*, 1983; สุนทรธา และสิริลักษณ์, 2532; ปิยะรัตน์ และจงวัฒนา, 2551) โรคใบจุด (leaf spot) เกิดจากแบคทีเรีย *Acidovorax avenae* subsp. *cattleyae* (*Pseudomonas cattleyae*) (นิยมรัฐ, 2547; ปิยะรัตน์ และจงวัฒนา, 2551) และโรคเน่าและ (soft rot) เกิดจากแบคทีเรีย *Erwinia carotovora* subsp. *Carotovora* (นิยมรัฐ, 2538; ปิยะรัตน์ และจงวัฒนา, 2551) แต่โรคที่พบระบาดมากในแปลงปลูกในปัจจุบันได้แก่ โรคเน่าสีน้ำตาล และโรคใบจุด ซึ่ง Chuenchitt *et al.* (1983) ได้รายงานการพบการระบาดของโรคเน่าสีน้ำตาลของกล้วยไม้ตระกูลหวายที่เกิดจากแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* ในเขตหนองแขม กรุงเทพฯ ซึ่งเป็นแหล่งผลิตกล้วยไม้ขนาดใหญ่ของประเทศไทย โดยทำความเสียหายถึงร้อยละ 50 ของกล้วยไม้ที่ปลูก ดังนั้นการที่สามารถตรวจสอบและจำแนกชนิดของแบคทีเรียได้อย่างรวดเร็วทำให้สามารถป้องกันกำจัดโรคที่เกิดจากแบคทีเรียได้อย่างทันต่อสถานการณ์ ทำให้สามารถเก็บดอกจำหน่าย การทดลองนี้มีวัตถุประสงค์เพื่อพัฒนาการพัฒนาชุดตรวจสอบแบบ Lateral flow test strip เพื่อตรวจสอบแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli* ชุดตรวจสอบนี้สามารถนำไปใช้ในการตรวจสอบในแปลงปลูกและรู้ผลการตรวจภายในเวลา 5-10 นาที ทำให้เกษตรกรสามารถป้องกันกำจัดได้อย่างถูกต้อง รวดเร็ว

7. วิธีดำเนินการ :

อุปกรณ์

1. อุปกรณ์มาตรฐานในห้องปฏิบัติการแบคทีเรีย ได้แก่ ตู้เขี่ยเชื้อชนิดปลอดเชื้อ อุปกรณ์การแยกเชื้อแบคทีเรีย

2. อุปกรณ์วิทยาศาสตร์ เช่น ตู้ควบคุมอุณหภูมิ ตู้เย็นสำหรับเก็บตัวอย่าง หม้อนึ่งความดันไอน้ำ เครื่องเขย่าชนิดควบคุมอุณหภูมิ เครื่องวัดค่าดูดกลืนแสง (spectrophotometer) ตู้อบ (oven)
3. เครื่องแก้วและอุปกรณ์อื่น ๆ ที่ใช้ในห้องปฏิบัติการ เช่น เครื่องชั่ง, pH meter เป็นต้น
4. สารเคมีที่ใช้ในการเตรียมอาหารเลี้ยงเชื้อ
5. วัสดุการเกษตร ได้แก่ ดิน กระจ่างต้นไม้ ปุ๋ย
6. โรงเรือนปลูกพืชทดลอง

วิธีการ

การเตรียมแอนติเจน (Antigen)

นำเชื้อแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli* ที่จำแนกชนิดและทดสอบความรุนแรงโรคแล้วมาเลี้ยงบนอาหารแข็ง PSA (Potato semi-synthetic agar) ให้มีอายุ 48 ชั่วโมง นำมาล้างเซลล์แบคทีเรีย 3 ครั้งด้วยสารละลาย phosphate buffer saline (PBS) (Allan and Kelman, 1977) แล้วนำไปตกตะกอนด้วยเครื่องหมุนเหวี่ยง (Centrifuge) ที่ความเร็วรอบ 12,000 g เป็นเวลา 20 นาที นำเซลล์แบคทีเรียที่ล้างแล้วมาละลายใน PBS จากนั้นนำไปทำการ fix เซลล์แบคทีเรีย ด้วย 2% glutaraldehyde (Allan and Kelman, 1977) เป็นเวลา 3 ชั่วโมง แล้วนำมาทำให้ glutaraldehyde เจือจางหมดไปโดยการ dialysis ใน PBS ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส นาน 20 นาที โดยเปลี่ยน PBS ทุกๆ 4 ชั่วโมง เก็บสารละลายเชื้อแบคทีเรียที่ได้ไว้ที่ 4 องศาเซลเซียส เพื่อใช้ในการฉีดกระทายต่อไป

การผลิตแอนติซีรัม

ทำการละลายเชื้อแบคทีเรียที่ได้จากการ fix เซลล์ด้วย glutaraldehyde แล้วปรับความเข้มข้นของแบคทีเรียให้ได้ประมาณ 10^9 หน่วยโคโลนี ต่อมิลลิลิตร ด้วย PBS จากนั้นนำไปผสมกับ Freund's incomplete adjuvant ในอัตรา 1:1 ผสมให้เข้ากันเพื่อนำไปฉีดเข้าใต้ผิวหนังของกระทายทดลองพันธุ์ New Zealand สีขาว โดยก่อนการฉีด 1 สัปดาห์ จะเก็บเลือดกระทายไว้ก่อนเพื่อใช้เป็นตัวเปรียบเทียบ (Normal serum) จากนั้นนำสารละลายแบคทีเรียที่ผสมกับ adjuvant แล้วฉีดเข้าใต้ผิวหนังของกระทาย โดยฉีดอาทิตย์ละหนึ่งครั้ง รวมระยะเวลาทั้งสิ้น 4 สัปดาห์ หลังการฉีดครั้งสุดท้าย 1 อาทิตย์ จะเก็บเลือดกระทาย 3 ครั้ง ห่างกันครั้งละ 1 สัปดาห์ แยกและเก็บแอนติซีรัม โดยนำเลือดกระทายที่ได้ตั้งทิ้งไว้เพื่อให้เม็ดเลือดแดงแข็งตัว จากนั้นใช้เข็มฉีดยาฆ่าเชื้อ แล้วกรีดที่ผิวตรงรอยต่อระหว่างปีกเกอร์กับเลือดจนรอบ นำปีกเกอร์ไปตั้งทิ้งไว้ในตู้เย็นที่อุณหภูมิ 4°C นาน 12 ชั่วโมง แล้วนำเอาเฉพาะส่วนน้ำใสมาปั่นตกตะกอนด้วยเครื่องหมุนเหวี่ยงที่ความเร็วรอบ 10,000 g นาน 10 นาทีที่อุณหภูมิ 4°C เพื่อเอาส่วนเม็ดเลือดแดงออกไป นำส่วนน้ำใสที่ได้ซึ่งเป็นแอนติซีรัมเก็บแช่แข็งไว้

ทดสอบประสิทธิภาพของแอนติซีรัม

โดยนำแอนติบอดีที่ได้แต่ละครั้ง มาทำให้เจือจางจนถึง $1:10^6$ และทดสอบปฏิกิริยากับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ที่ความเข้มข้น 10^8 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร โดยเทคนิค วิธี Dot Immunobinding assay (DIBA) (Hamplton et al, 1990)

ผลิขุตรวจสอบไวรัสวิธี Lateral flow test strip

การสกัด Immunoglobulin (IgG) ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* นำแอนติซีรัมที่มีความเฉพาะเจาะจงกับแบคทีเรีย *B. gladioli* มาแยกเฉพาะส่วนอิมมูโนโกลบูลิน (IgG) ออกจากสารอื่น ๆ ในเซรัม นั้น โดยใช้การตกตะกอนด้วยแอมโมเนียมซัลเฟต (ammonium sulfate precipitation) (Hampton et al,1990) นำ 1 มิลลิลิตรของแอนติซีรัมผสมกับ 1 มิลลิลิตรของน้ำกลั่นนิ่งฆ่าเชื้อ หยด 1.3 มิลลิลิตร ของ saturated ammonium sulfate pH 7.2 ที่แช่เย็น ค่อย ๆ หยดบนเครื่องกวน (stirring) ทำให้มีแอนติซีรัม มีความเข้มข้นของ ammonium sulfate 40% ผสมบนเครื่องกวนต่อไป 30 นาที เก็บไว้ข้ามคืนในตู้เย็น นำมา หมุนเหวี่ยงที่ 8,000 รอบ/นาที เป็นเวลา 10 นาที เก็บตะกอนค่อย ๆ ละลายตะกอนด้วย 1 มิลลิลิตร ของ Phosphate buffer Saline (PBS) (0.01 M phosphate buffer pH 7.2 และ 0.15 M NaCl) เติม 1 มิลลิลิตร น้ำกลั่นนิ่งฆ่าเชื้อ และ 1.02 มิลลิลิตรของ saturated ammonium sulfate ทำให้แอนติซีรัมมีความเข้มข้นของ ammonium sulfate 33% ผสมบนเครื่องกวน 30 นาที ตกตะกอนที่ 8,000 รอบ/นาที เป็นเวลา 10 นาที ละลายตะกอนด้วย 1.5 มิลลิลิตร ของ PBS นำไปทำให้ ammonium sulfate เจือจางโดย dialysis ใน PBS ที่ 40C เป็นเวลา 36 ชั่วโมง โดยมีการเปลี่ยน PBS ทุก ๆ 4 ชั่วโมง นำมากรองผ่าน filter ขนาด 0.2 ไมครอน เก็บ IgG ไว้ที่ -20°C

การทดสอบคุณภาพ IgG โดยนำ IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ที่ได้มาวัดความเข้มข้น ด้วยเครื่อง spectrophotometer ที่ช่วงคลื่นแสง 280 นาโนเมตร เจือจางให้เชื่อมีค่า O.D. เท่ากับ 1.4 โดยใช้ ครึ่งเท่าของ PBS เพื่อให้มีปริมาณโปรตีน 1 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร นำไปทดสอบคุณภาพโดยการตรวจแบคทีเรีย pv. *gladioli* pv. *gladioli* ที่ความเข้มข้น 10^8 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร ด้วยวิธี Indirect Dot Immunobinding assay (DIBA) (Hampton et al,1990 โดยใช้ IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ที่เจือจาง 1: 500

การติดฉลาก IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ด้วยอนุภาคทอง เตรียมสารละลาย แขนวลอยอนุภาคทอง โดยนำ 1% gold chloride ที่ต้มเดือดแล้วมาเติม sodium citrate ทำให้เย็นลง แล้ววัด ความเข้มข้นด้วยเครื่อง spectrophotometer ที่ช่วงคลื่นแสง 530 นาโนเมตร ให้มีค่า O.D. เท่ากับ 0.5 ได้ อนุภาคทองแขวนลอยในสารละลาย ขนาด 40 นาโนเมตร นำ IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* จำนวน 2 มิลลิลิตร เติมลงในสารละลายทองแขวนลอย 200 มิลลิลิตร กวนบนเครื่องกวนนาน 60 นาที แล้วเติม สารละลาย bovine serum albumin (BSA) ปั่นเก็บตะกอน แล้วปรับให้ได้ค่า 0.5 ที่ OD 540

การทดสอบชนิดของ membrane ที่เหมาะสมและการทดสอบปฏิกิริยาของชุดตรวจสอบกับ แบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli*

ทำการทดสอบ membrane ที่เหมาะสมต่อการเกิดปฏิกิริยาของ IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* บนเส้น test line โดยทดสอบกับ membrane 4 ชนิด ได้แก่

- 1) membrane S&S AE 100 ขนาด 12 ไมโครเมตร
- 2) membrane S&S AE 99 ขนาด 8 ไมโครเมตร
- 3) membrane Millipore HC 100 ขนาด 10 ไมโครเมตร

4) membrane Immunopore FP 100 ขนาด 5 ไมโครเมตร

นำแผ่น membrane ขนาดกว้าง 2.5 เซนติเมตร ตัดให้มีความยาว 18 เซนติเมตร ทำเครื่องหมายด้วยดินสอที่ด้านบนของแผ่น เป็นตำแหน่ง control line ที่อยู่ห่างจากริมด้านบนของแผ่น membrane 1 เซนติเมตร และเส้น test line อยู่ถัดลงมาจาก control line 0.5 เซนติเมตร ใช้ปากกาหมึกซึม (ขนาดปาก 0.5-0.7 มิลลิเมตร) จุ่ม GAR (Goat anti rabbit เข้มข้นอัตรา 1:3) ปริมาณ 40 ไมโครลิตร/แผ่น ลากเส้น control line โดยใช้ไม้บรรทัดวางเป็นแนวเส้นตรง ตะปากกลางและลากเส้นจากซ้ายไปทางขวาซ้ำ ๆ จนสุดปลาย membrane ทั้งนี้ไม่ต้องออกแรงกด หากปากกาแห้งให้จุ่ม GAR ใหม่ แล้วลากเส้นต่อ ให้ขนาดเส้นที่เปียกบนแผ่น membrane มีขนาดเท่า ๆ กันทั้งเส้น ใช้ปากกาตามใหม่ (ขนาดปาก 0.5-0.7 มิลลิเมตร) จุ่มซับ IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* (เข้มข้น 1 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร) ปริมาณ 40 ไมโครลิตร/แผ่น ลากเส้น test line ปฏิบัติเช่นเดียวกันกับ control line นำไปอบแห้งที่ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลานาน 2 ชั่วโมง

การประกอบเป็นชุดตรวจสอบ Lateral flow test strip

- วาง membrane ที่มี test line และ control line ลงในช่องที่กำหนดบนแผ่นพลาสติกการรองรับ (plastic backing polymer) ที่มีขนาด 6x18 เซนติเมตร
- วางแผ่น CRP ที่ป้ายด้วย IgG ของแบคทีเรีย pv. *gladioli* pv. *gladioli* ติดฉลากด้วยอนุภาคทองให้เกยทับ membrane ประมาณ 1-2 มิลลิเมตร
- วางแผ่นรับตัวอย่าง (Sample application pad) เกยแผ่น CRP 1-2 มิลลิเมตร
- วางแผ่นกระดาษซับชนิดหนา (wicking paper) เกยทับแผ่น NCM 1-2 มิลลิเมตร
- ตัดชุดที่ประกอบเสร็จแล้วออกเป็นเส้นให้มีความกว้าง 0.4 เซนติเมตร
- บรรจุชุดตรวจสอบลงตลับพลาสติก นำไปทดสอบปฏิกิริยากับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli*
- เก็บ Lateral flow test strip ไว้ในถุงอลูมิเนียมฟอล์ย และเก็บที่อุณหภูมิห้องที่แห้ง
- ทดสอบปฏิกิริยาของชุดตรวจสอบกับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* นำชุดตรวจที่เตรียมไว้ข้างต้นมาทำการทดสอบปฏิกิริยากับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* โดยนำสารแขวนลอยแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ที่ระดับความเข้มข้น 10^8 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร หยดลงบนแผ่นรับตัวอย่างของชุดตรวจสอบจำนวน 3 หยดต่อตลับ ตรวจสอบผลของการเกิดปฏิกิริยาบน membrane ทั้ง 4 ชนิดเปรียบเทียบกับ

ทดสอบความเฉพาะเจาะจงของชุดเตรียมสอบ

ทำการทดสอบความเฉพาะเจาะจงกับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในกล้วยไม้ ทดสอบกับแบคทีเรียอื่นๆ ที่อยู่ในกล้วยไม้ โดยนำชุดตรวจที่เตรียมไว้ข้างต้นมาทำการทดสอบปฏิกิริยากับแบคทีเรียชนิดอื่นๆ ที่แยกได้จากกล้วยไม้ และแบคทีเรียชนิดอื่นๆที่สามารถเกิดโรคกับกล้วยไม้ได้ ได้แก่ *Erwinia carotovora*, *E. chrysanthemi*, *Acidovorax avenae* pv. *cattaryae* เปรียบเทียบกับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* นำสารแขวนลอยแบคทีเรียต่างๆ ที่ระดับความเข้มข้น 10^8 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร หยดลงบนแผ่นรับตัวอย่างของชุดตรวจสอบจำนวน 3 หยดต่อตลับ ตรวจสอบผลของการเกิดปฏิกิริยา ถ้าปฏิกิริยาเป็นบวกจะปรากฏแถบสีทั้ง control line และ test line หากปฏิกิริยาเป็นลบจะปรากฏสีเฉพาะ control line เท่านั้น

ทดสอบประสิทธิภาพของความไว (sensitivity) ในการตรวจแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli*

โดยนำชุดตรวจที่เตรียมไว้ข้างต้นมาทำการทดสอบประสิทธิภาพของความไว (sensitivity) ในการตรวจแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* โดยนำสารแขวนลอยแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* pv. *gladioli* ที่ระดับความเข้มข้น 10^{-10} หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร หยดลงบนแผ่นรับตัวอย่างของชุดตรวจจำนวน 3 หยด ต่อตลับ ตรวจผลของการเกิดปฏิกิริยา ในกรณีตัวอย่างที่ตรวจสอบมีแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* จะปรากฏแถบสีทั้ง control line และ test line หากไม่มีแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* จะปรากฏสีเฉพาะ control line เท่านั้น

เวลาและสถานที่

ต.ค.53 – ก.ย.56 ที่กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช

8. ผลการทดลองและวิจารณ์

การผลิตและทดสอบประสิทธิภาพของแอนติซีรัม

การผลิตแอนติซีรัม ของแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli* เพื่อใช้ผลิตชุดตรวจ Lateral flow test strip โดยการแยกสกัดโปรตีน Membrane protein complex บริสุทธิ์จากผนังเซลล์แบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* โดยวิธี Li Cl₂ extraction เพื่อใช้เป็นแอนติเจน นำแอนติเจนบริสุทธิ์พร้อมที่จะฉีดกระต่าย ฉีดแอนติเจนเข้าไปในกระต่ายเพื่อผลิตแอนติซีรัม โดยฉีดกระต่ายจำนวน 4 ครั้ง เจาะเลือดกระต่ายทุกอาทิตย์ จำนวน 4 ครั้ง นำเลือดกระต่ายมาแยกเอาแอนติซีรัมโดยแยกเฉพาะน้ำเหลืองทิ้งเม็ดเลือดแดง ได้แอนติซีรัมจำนวน 30 ml นำแอนติซีรัมมาทดสอบประสิทธิภาพโดยนำมาทำให้เจือจางจนถึง $1:10^6$ และทดสอบปฏิกิริยากับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ที่ความเข้มข้น 10^8 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร โดยเทคนิค DIBA ได้ค่า titer คือ $1:25,000$ ทดสอบความเฉพาะเจาะจงของแอนติซีรัม ได้ความเฉพาะเจาะจงของแอนติซีรัมที่มีต่อแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ที่ 10^4 cfu/ml สกัด IgG จากแอนติซีรัมเพื่อใช้ในการผลิตชุดตรวจ

ผลิตชุดตรวจไวรัสวิธี Lateral flow test strip

การสกัด Immunoglobulin (IgG) จากแอนติซีรัมต่อแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* และทดสอบคุณภาพ

จากการสกัด IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ได้ IgG ที่มีความเข้มข้นเท่ากับ OD 6.5 ที่ช่วงคลื่นแสง 280 นาโนเมตร นำ IgG ที่ได้มาปรับความเข้มข้นให้มีค่า O.D. เท่ากับ 1.4 เพื่อให้มีปริมาณโปรตีน 1 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร แล้วทำการทดสอบคุณภาพของ IgG ที่ความเข้มข้น 1:10, 1:100, 1:500, 1:1,000 และ 1:5,000 ในการทำปฏิกิริยากับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ที่ความเข้มข้น 10^8 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร โดยวิธี DIBA พบว่า IgG ที่ผลิตได้สามารถทำปฏิกิริยากับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* และมีค่าความเข้มข้นที่เหมาะสมในการตรวจสอบด้วยวิธี DIBA คือ 1:500

การติดฉลาก IgG ของแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ด้วยอนุภาคทอง, การเตรียมแผ่น Conjugated release pad (CRP), การทดสอบชนิดของ membrane ที่เหมาะสมและการทดสอบปฏิกิริยาของชุดตรวจสอบกับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli*

นำ IgG ที่เตรียมได้ไป conjugate กับสารละลายอนุภาคทองแขวนลอย (colloidal gold) ได้เป็น IgG ที่ติดฉลากด้วยอนุภาคทอง (gold conjugated IgG or gold particle labeled IgG) ทำการเตรียมแผ่น CRP โดยใช้พุ่กันจุ่มและป้ายลงบนแผ่น CRP ปริมาณ 100 – 120 ไมโครลิตร/แผ่น (15 – 18 เซนติเมตร) แล้วนำไปอบแห้ง ที่ 37 องศาเซลเซียส นาน 2 ชั่วโมง ห่อด้วยอลูมิเนียมฟอล์ย เก็บไว้ในที่แห้ง จากนั้นทดสอบชนิดของ membrane ที่เหมาะสมสำหรับใช้ประกอบชุดตรวจสอบ ได้นำแผ่น membrane ทั้ง 4 ชนิด มาทำเส้น test line และ control line แล้วประกอบเป็นชุดตรวจสอบโดยนำแผ่น CRP ที่ป้ายด้วย IgG ที่ติดฉลากด้วยอนุภาคทอง และแผ่น membrane ที่ได้ลากเส้น test line และ control line ประกอบลงบนแผ่น backing โดยประกอบร่วมกับแผ่น SAP และแผ่น wick ผลการทดสอบพบว่า membrane S&S AE 99 ให้ผลดีที่สุด รองลงมาคือ membrane S&S AE 100 โดยให้ปฏิกิริยาของเส้น test line ที่ดีมาก และดี ตามลำดับ (ตารางที่ 1)

ทดสอบความเฉพาะเจาะจงของชุดเตรียมสอบ

ทำการทดสอบความเฉพาะเจาะจงกับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในกล้วยไม้ และทดสอบกับแบคทีเรียอื่นๆ ที่อยู่ในกล้วยไม้ ผลการทดสอบพบว่า ชุดตรวจสอบ เป็นผลบวกเฉพาะกับแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* แต่ชุดตรวจสอบที่ผลิตได้ให้ผลการทดสอบที่เป็นลบกับ *Erwinia carotovora*, *E. chrysanthemi*, *Acidovorax avenae* pv. *cattaryae* และ

ชุดตรวจสอบที่ผลิตได้ ให้ผลการทดสอบเป็นผลบวกกับแบคทีเรีย *A. avenae* subsp. *citrulli* สาเหตุโรคผลเน่าของพืชตระกูลแตง แต่ชุดตรวจสอบที่ผลิตได้ให้ผลการทดสอบที่เป็นลบกับเชื้อแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli*, *Erwinia carotovora* subsp. *carotovora*, *Erwinia chrysanthemi*, *Pantoea* sp., *Xanthomonas campestris* pv. *campestris*, *Ralstonia solanacearum* และเชื้อแบคทีเรียที่ตรวจพบบนผิวใบกล้วยไม้ที่มีลักษณะโคโลนีแตกต่างกัน จำนวน 7 ลักษณะ ซึ่งให้ผลเช่นเดียวกับวิธีการทดสอบความจำเพาะเจาะจงด้วยวิธีการ indirect ELISA แสดงว่าชุดตรวจสอบอิมมูโนสตริปเมื่อนำมาตรวจกับตัวอย่างกล้วยไม้จึงมีความจำเพาะเจาะจงกับเชื้อแบคทีเรีย *A. avenae* subsp. *cattleyae*

ทดสอบประสิทธิภาพของความไว (sensitivity) ในการตรวจแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli*

จากการทดสอบประสิทธิภาพความไวของชุดตรวจสอบในการตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในกล้วยไม้ พบว่าชุดตรวจสอบสามารถตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในน้ำคั้นใบกล้วยไม้ ได้ที่ระดับความเข้มข้นตั้งแต่ 10^4 - 10^8 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร โดยปรากฏแถบสีม่วงทั้ง control line และ test line ในตลับที่หยดด้วยสารแขวนลอยความเข้มข้นตั้งแต่ 10^4 - 10^8 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตรภายใน 5 นาที ซึ่งเป็นปฏิกิริยาเป็นบวก ในขณะที่ตลับที่หยดด้วยสารแขวนลอยความเข้มข้นตั้งแต่ 10^1 - 10^3 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร เกิดปฏิกิริยาเป็นลบ โดยปรากฏแถบสีม่วงเฉพาะ control line เท่านั้น ชุดตรวจสอบไม่สามารถตรวจหาแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในน้ำคั้นใบกล้วยไม้ได้ที่ระดับความเข้มข้นต่ำกว่า 10^4 หน่วยโคโลนี

ต่อมิลลิลิตร แสดงว่าชุดตรวจสอบมีประสิทธิภาพในการตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในน้ำคั้นใบกล้วยไม้ได้ที่ระดับความเข้มข้นตั้งแต่ 10^4 หน่วยโคโลนีต่อมิลลิลิตร เป็นต้นไป

9. สรุปผลการทดลองและคำแนะนำ

การพัฒนาชุดตรวจสอบ Lateral flow test strip เพื่อตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในกล้วยไม้ ในครั้งนี้ สามารถตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในกล้วยไม้ จากตัวอย่างน้ำคั้นในกล้วยไม้ ที่ความเข้มข้น 10^4 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร เป็นต้นไป โดย test line และ control line ปรากฏแถบสีม่วงภายในระยะเวลาประมาณ 5 นาที

10. การนำผลงานวิจัยไปใช้ประโยชน์

การพัฒนาชุดตรวจสอบ Lateral flow test strip เพื่อตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในกล้วยไม้ ในครั้งนี้ สามารถตรวจสอบแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ในกล้วยไม้ เห็นผลภายในระยะเวลาประมาณ 5 นาที ดังนั้นสามารถนำมาปรับใช้ เพื่อให้ทันวิชาการ และเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้อง สามารถนำไปใช้ในการตรวจวินิจฉัยโรคเน่าของกล้วยไม้ ที่เกิดจากแบคทีเรีย *B. gladioli* pv. *gladioli* ได้ด้วยตนเอง รวมทั้งสามารถนำไปใช้ในตรวจสอบต้นพันธุ์ในกล้วยไม้ ก่อนปลูกเพื่อลดการระบาดของโรค การนำไปใช้เป็นเครื่องมือในผลิตหัวพันธุ์ปลอดโรคและสามารถใช้เป็นเครื่องมือในการตรวจสอบรับรองในงานกักกันพืชด้วย

11. คำขอบคุณ

-

12. เอกสารอ้างอิง

นิมรัฐ ไตรศรี. 2544. คู่มือโรคไม้ดอกไม้ประดับและการป้องกันกำจัด. กลุ่มวิจัยโรคพืชผักไม้ดอกและไม้ประดับ กองโรคพืชและจุลชีววิทยา กรมวิชาการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์ กรุงเทพมหานคร. 50 หน้า.

นิมรัฐ ไตรศรี. 2547. โรคของกล้วยไม้และการป้องกันกำจัด. หน้า 47-74. ใน เอกสารวิชาการ กล้วยไม้. กรมวิชาการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์.

ปิยรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์ และจงวัฒนา พุ่มหิรัญ 2551. การศึกษาโรคกล้วยไม้ที่เกิดจากเชื้อแบคทีเรีย. รายงานผลงานวิจัยประจำปี 2551 สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช กรมวิชาการเกษตร

สุนตรา ภาวิจิตร สุทธิพงษ์ ญาณวารี และ ศิริลักษณ์ โสสวัสดิ์. 2532. การศึกษาสาเหตุโรคเน่าของกล้วยไม้สกุลหวายทางเคมีและฟิสิกส์. รายงานความก้าวหน้าผลงานวิจัย กลุ่มงานแบคทีเรียวิทยา กองโรคพืชและจุลชีววิทยา กรมวิชาการเกษตร หน้า 30-40.

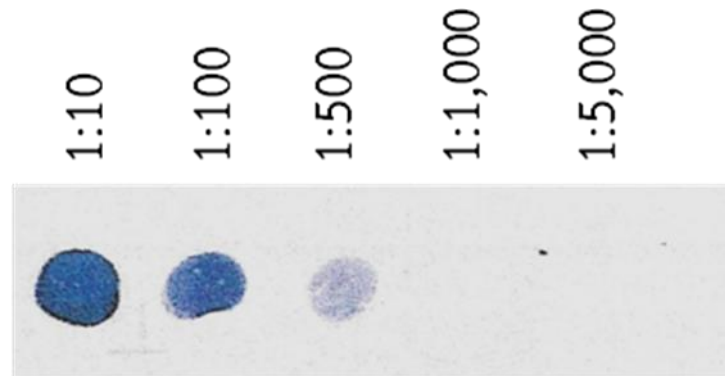
อนุพันธ์ อัฐรัตน์ .2542. ภัยเงียบจากคลอรีน. เอกสารประกอบการบรรยาย ณ ห้องประชุมกำธรสุวรรณกิจ กรมอนามัย.

Chandrkrachang, S.2002. The applications of chitin and chitosan in agriculture in Thailand, in: K. Suchiva, S. Chandkrachang, P. Methacanon, M.G. Peter (Eds.), Advances in Chitin Science, vol. 5:458-462.

Chuenchitt, S. 1982. A new bacterial disease on orchids *Dendrobium* sp. caused by *Pseudomonas gladioli*. *Kasetsart J. (Sci)* 17 : 27-32.

13. ภาคผนวก

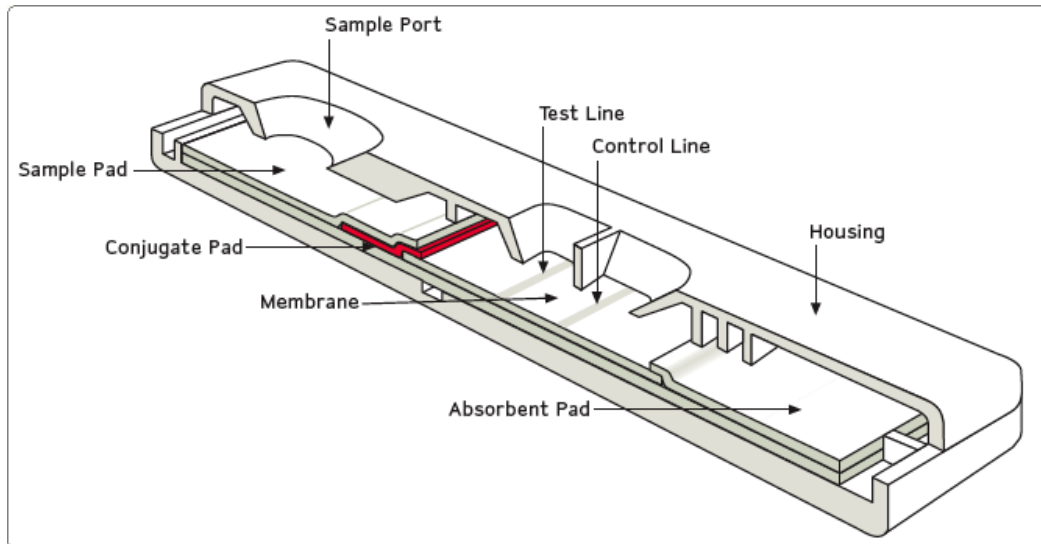
ภาพที่ 1 การทดสอบคุณภาพ IgG ของแบคทีเรีย *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli* โดยวิธี Dot-Immunobinding assay (DIBA)



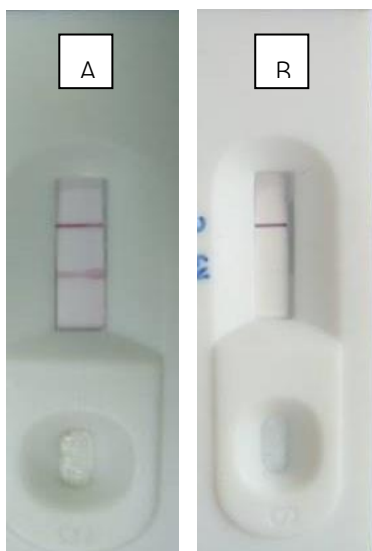
ตารางที่ 1 การทดสอบประสิทธิภาพของชนิดของ membrane ที่เหมาะสมสำหรับการผลิตชุดตรวจสอบ producing Lateral flow test strip

IgG	S&S AE 100 size 12 um	S&S AE 99 size 8 um	Millipore HC 100 size 10 um	Immunopore FP size 5 um
IgG RS (test line)	Good	Excellent	Fair	Fair
IgG GAR (control line)	Good	Excellent	Fair	Fair

ภาพที่ 2 แผนภาพแผนภาพองค์ประกอบของชุดตรวจสอบ Lateral flow test strip composition



ภาพที่ 4 The result of *Burkholderia gladioli* pv. *gladioli* detection on Orchid by Lateral flow test strip



A : Positive reaction; purple color stripe in both test line and control line

B : Negative reaction; purple color stripe in only control line