

รายงานผลงานเรื่องเต็มการทดลองที่สิ้นสุด

- ชุดโครงการวิจัย** : แผนงานวิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการผลิตขยายและการใช้ประโยชน์ของชีวภัณฑ์สู่เชิงพาณิชย์
- โครงการวิจัย** : โครงการสำรวจและศึกษาศักยภาพชีวภัณฑ์ควบคุมศัตรูพืชทางการเกษตร
กิจกรรม : กิจกรรมที่ 2 สำรวจและศึกษาศักยภาพของชีวภัณฑ์ในการควบคุมโรคพืช
กิจกรรมย่อย (ถ้ามี) : การทดลองที่ 2.2 การควบคุมโรคเน่าดำในกล้วยไม้ ที่มีสาเหตุจากเชื้อ *Phytophthora palmivora* (Butl.) โดยใช้สารออกฤทธิ์ทางชีวภาพจากเห็ดเรืองแสง *Neonothopanus nambi* (Speg.)
ชื่อการทดลอง (ภาษาไทย) : การควบคุมโรคเน่าดำในกล้วยไม้ ที่มีสาเหตุจากเชื้อ *Phytophthora palmivora* (Butl.) โดยใช้สารออกฤทธิ์ทางชีวภาพจากเห็ดเรืองแสง *Neonothopanus nambi* (Speg.)
ชื่อการทดลอง (ภาษาอังกฤษ) : Control of Black Rot disease of Orchids Caused by *Phytophthora palmivora* (Butl.) Using Bioactive Compound from Luminescent Mushroom, *Neonothopanus nambi* (Speg.)
- คณะผู้ดำเนินงาน**
หัวหน้าการทดลอง : นางสาวสุรีย์พร บัวอาจ สังกัด สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช
ผู้ร่วมงาน : นางสาวบุษราคัม อุดมศักดิ์ สังกัด สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช
นางสาวรุ่งนภา คงสุวรรณ สังกัด สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช
- บทคัดย่อ**

โรคเน่าดำ ที่มีสาเหตุจากเชื้อรา *Phytophthora palmivora* (Butl.) เป็นโรคที่มีความสำคัญทำความเสียหายให้กับกล้วยไม้หลายสกุล การวิจัยในครั้งนี้จึงมีวัตถุประสงค์ เพื่อทดสอบประสิทธิภาพของสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพ aurisin A จากเห็ดเรืองแสงสีริ้นร์มี *Neonothopanus nambi* ในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้ ซึ่งดำเนินการทดลองระหว่างเดือนตุลาคม 2558 – กันยายน 2560 ณ ห้องปฏิบัติการและโรงเรือนทดสอบกลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช จากการทดสอบสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการยับยั้งการเจริญของเส้นใยเชื้อรา *P. palmivora* บนอาหาร PDA

พบว่าสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงทั้งในรูปแบบของสารสกัด และน้ำคั้นจากเชื้อเห็ด (culture filtrate) ทุกความเข้มข้นสามารถยับยั้งการเจริญของเชื้อรา *P. palmivora* ได้ดี ไม่แตกต่างกับกรรมวิธีที่ใช้สารเคมี ส่วนกรรมวิธีเปรียบเทียบที่ใช้น้ำกลั่นหนึ่งฆ่าเชื้อ พบเส้นผ่าศูนย์กลางของเส้นใยเชื้อรา ที่ 3, 5 และ 7 วัน เส้นใยแผ่และเจริญ 4.15, 7.3 และ 9.0 เซนติเมตร ตามลำดับ เช่นเดียวกับการทดสอบการยับยั้งการสร้าง sporangium ของเชื้อรา *P. palmivora* พบว่า ทุกความเข้มข้นของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง สามารถยับยั้งการสร้าง sporangium และเส้นใยได้ดี โดยเฉพาะสาร aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 100 และ 500 mg/l และ culture filtrate ที่ระดับความเข้มข้น 75 และ 100 เปอร์เซ็นต์ ส่วนการยับยั้งการเกิดแผลบนใบกล้วยไม้สกุลแวนดา ด้วยวิธี detached leaf technique หลังการปลูกเชื้อ ที่ 3 วัน พบว่า culture filtrate ที่ความเข้มข้น 100 เปอร์เซ็นต์ ให้ผลดีที่สุด (0.23 เซนติเมตร) โดยไม่มีความแตกต่างกันทางสถิติ ($P < 0.01$) กับกรรมวิธีที่ใช้สารเคมี (0.01 เซนติเมตร) แต่แตกต่างกันทางสถิติกับกรรมวิธีเปรียบเทียบ (2.45 เซนติเมตร) และผลการทดสอบรูปแบบการใช้สารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในสภาพโรงเรือน พบว่าขนาดแผลที่เกิดขึ้นในแต่ละกรรมวิธีมีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญยิ่งทางสถิติกับกรรมวิธีเปรียบเทียบ และผลการทดสอบระยะเวลาพ่นสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง ทุก 3 วัน ให้ผลดีกว่าการพ่นสารทุก 5 วัน

ABSTRACT

Black rot disease of orchids by *Phytophthora palmivora* (Butl.) is serious disease of various genera. This research aims to investigate the efficiency of the bioactive compound, aurisin A derived from luminescent mushroom (Sirin Ratsamee mushroom), *Neonothopanus nambi* for control black rot disease. The study was conducted during October, 2015 – September, 2017 in laboratory and green – house of Plant Pathology research group, Plant Protection research and Development office. The hyphal colony inhibition of aurisin A against *P. palmivora* was tested on PDA. The result revealed that bioactive compounds, aurisin A suspension and concentration of culture filtrate of all concentrations suppressed clearly against colony of *P. palmivora* and non significantly different with fungicide. The control treatment (no fungicide or bioactive compounds) exhibited the colony diameters of *P. palmivora* on 3, 5 and 7 days with 4.15, 7.3 and 9.0 cm., respectively. Similarly, result on sporangium inhibition by bioactive compounds showed that the aurisin A at 100 and 500 mg/l and 75% and 100% culture filtrates inhibited sporangial formation. The lesion of black rot of a Vandaceous orchid inhibition was also experimented using detached leaf technique. The result indicated that the 100% culture filtrate of *N. nambi* gave the best result in lesion suppression (0.23 cm) with non significance

($P < 0.01$) to fungicide application (0.01 cm), but significant difference to control treatment (2.45 cm). The application of bioactive compounds were also carried out in green - house. The lesion size was significantly different to the control treatment. Result showed that the application by spraying of aurisin A every 3 days on orchids inhibited the disease better than spraying every 5 days.

5. คำนำ

กล้วยไม้ (orchid) จัดเป็นไม้ดอกไม้สำคัญทางเศรษฐกิจของประเทศไทย เพราะนอกจากจำหน่ายภายในประเทศแล้ว ยังมีการส่งออกต่างประเทศเป็นจำนวนมาก พันธุ์กล้วยไม้ที่เกษตรกรนิยมปลูกมีหลายสกุล เช่น กล้วยไม้ลูกผสมสกุลหวาย, ม็อคคารา, ออนซิเดียม, คัทลียา, แอสโคเซนดา, อะแรนดา และแวนดา (กรมส่งเสริมการเกษตร, 2544)

ปัจจุบันการปลูกกล้วยไม้มักประสบปัญหาด้านโรคพืชและแมลง ซึ่งทำให้ผลผลิตของกล้วยไม้ลดลง และไม่ได้มาตรฐาน (กรมวิชาการเกษตร, 2547) ปัญหาด้านโรคที่สำคัญของกล้วยไม้ คือ โรคเน่าดำ หรือโรคยอดเน่า หรือโรคเน่าเข้าไส้ (black rot) ที่เกิดจากเชื้อสาเหตุ *Phytophthora palmivora* (Butl.) (Uchida, 1994) ซึ่งทำความเสียหายให้กับกล้วยไม้ได้หลายสกุล เช่น แวนดา, ทีเอ็ม เอ, แวนดาร์อไพเตียนา, อะแรนคริสติน, แคทลียา, มอลคารา และกล้วยไม้ลูกผสมสกุลหวาย เป็นต้น สามารถเกิดได้กับทุกส่วนของกล้วยไม้ตั้งแต่ ราก ใบ ยอด และดอก อาการของโรคที่พบ คือ จะเกิดจุดกลมฉ่ำน้ำสีน้ำตาลอ่อนจนถึงสีน้ำตาลตาลเข้ม จากนั้นแผลจะลุกลามขยายทำให้ใบเน่า ถ้าอาการรุนแรงจะเข้าทำลายส่วนยอดและลำต้นทำให้เกิดอาการยอดเน่าดำ (นิยมรัฐ, 2544)

การป้องกันกำจัดโรคเน่าดำของกล้วยไม้โดยทั่วไปนั้นมักจะใช้สารเคมี เช่น fosetyl-Al และ metalaxyl ซึ่งเมื่อมีการใช้ติดต่อกันเป็นเวลานานมีผลทำให้เชื้อสาเหตุโรคเกิดการดื้อต่อสารเคมี และก่อให้เกิดสารพิษตกค้างเป็นอันตรายต่อผู้ใช้และทำลายสภาพแวดล้อมได้ ดังนั้นการนำวิธีการอื่นที่ปลอดภัยมาใช้ จึงเป็นแนวทางที่ควรให้ความสำคัญ ในต่างประเทศ Boehlendorf และคณะ (2004) รายงานว่าสาร aurisin A ที่แยกได้จากเห็ดในสกุล *Panus* sp. มีฤทธิ์ต่อเชื้อราสาเหตุโรคพืชหลายชนิด เช่น *Pythium ultimum*, *Venturia inaequalis*, *Plasmopara viticola*, *Puccinia graminis* และ *Phytophthora infestans* ในประเทศไทย สุรีย์พร (2550) พบสาร Aurisin A ซึ่งสกัดได้จากเห็ดเรืองแสง *Neonothopanus nambi* โดยสาร Aurisin A มีผลออกฤทธิ์ต่อการตายของไส้เดือนฝอยรากปม (*Meloidogyne incognita*) ซึ่งเป็นไส้เดือนฝอยสาเหตุโรคพืช จากการศึกษาโดยทดสอบสาร Aurisin A กับสิ่งมีชีวิตนอกเป้าหมาย พบว่า ไม่มีผลต่อสิ่งมีชีวิตที่มีประโยชน์ เช่น เชื้อแบคทีเรีย *Bacillus* sp. กับ *Rhizobium* sp. นอกจากนี้ยังออกฤทธิ์ต่อเชื้อราชั้นต่ำสาเหตุโรคพืชในสกุล *Pythium* และ *Phytophthora* อีกด้วย ดังนั้นการศึกษานี้จึงสนใจที่จะนำสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพจากเห็ดเรืองแสง *N. nambi* มาทดสอบประสิทธิภาพในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้ ซึ่งยังไม่มีการศึกษามาก่อนเพื่อเป็นอีกทางเลือกหนึ่งให้กับเกษตรกร และหลีกเลี่ยงการใช้สารเคมีกำจัด

ศัตรูพืชต่อไป ซึ่งจะนำไปสู่การใช้ประโยชน์ของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงได้อย่างถูกต้อง และพัฒนาต่อไปเพื่อใช้ในการควบคุมศัตรูพืชโดยชีววิธี อันจะเป็นแนวทางในการอนุรักษ์สภาพแวดล้อม เพื่อช่วยลดการใช้สารเคมีกำจัดศัตรูพืชในที่สุด

6. วิธีดำเนินการ

- อุปกรณ์

1. เห็ดเรืองแสง *Neonothopanus nambi* ไอโซเลท PW2
2. เชื้อรา *Phytophthora palmivora* จากศูนย์เก็บเชื้อ culture collections
3. กล้วยไม้สกุลแวนดา
4. สารเคมี metalaxyl 25% WP เป็นสารเปรียบเทียบ
5. สารเคมีที่ใช้ในการสกัดสารออกฤทธิ์ เช่น เอทิลอะซิเตต (ethyl acetate, EtOAc)
6. อุปกรณ์ในห้องปฏิบัติการ เช่น งานอาหารเลี้ยงเชื้อ กล้องขึ้น หลอดทดสอบ ตู้เขี่ยเชื้อ และเครื่อง rotary evaporator ฯลฯ
7. โรงเรือนปลูกกล้วยไม้

- วิธีการ

1. แหล่งที่มาของเชื้อ

เชื้อเห็ดเรืองแสง *Neonothopanus nambi* ไอโซเลท PW2 ซึ่งแยกได้จากเห็ดเรืองแสงที่พบในเขตโคกภูตากา อำเภอยางชุมน้อย จังหวัดขอนแก่น โดยเลี้ยงเชื้อเห็ดในอาหารเลี้ยงเชื้อ potato dextrose agar (PDA) จากนั้นเก็บรักษาเชื้อเห็ดที่อุณหภูมิ 28 ± 2 องศาเซลเซียส เพื่อใช้ในการทดสอบต่อไป

เชื้อรา *Phytophthora palmivora* จากศูนย์เก็บเชื้อ culture collections กลุ่มงานวิทยาไมโค กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช และแยกเชื้อจากแปลงกล้วยไม้ของเกษตรกร

2. เตรียมสาร aurisin จากเชื้อเห็ดเรืองแสง

โดยเลี้ยงเชื้อเห็ดเรืองแสงบนอาหาร potato dextrose agar (PDA) บ่มที่อุณหภูมิ 28 ± 2 องศาเซลเซียส นาน 7 วัน จากนั้นเลี้ยงเชื้อในอาหารเหลว malt extract broth (MEB) เป็นเวลา 30 วัน กรองเส้นใยและเก็บเส้นใยที่ได้นำไปอบที่อุณหภูมิ 45 องศาเซลเซียส เมื่อเส้นใยแห้งแล้วนำมาบดให้ละเอียดโดยใช้เครื่องปั่น จากนั้นสกัดสารออกฤทธิ์ด้วยเอทิลอะซิเตต (EtOAc) จำนวน 3 ครั้ง เก็บสารละลายที่ได้มากรองและระเหยตัวทำละลายออกภายใต้ความดัน ด้วยเครื่อง rotary evaporator นำสารสกัดหยาบ crude EtOAc ไปแยกสกัดด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี โดยการใช้ซิลิกาเจล เป็นตัวดูดซับและใช้ EtOAc:hexane เป็นตัวชะ เก็บสารที่ถูกชะออกมาพร้อมกับตัวชะเป็น fraction เพิ่มความแรงของหัวของตัวชะให้มากขึ้นจนถึง 100% EtOAc จึงหยุด นำแต่ละ fraction มาตรวจสอบด้วย thin layer chromatography (TLC) เพื่อทำการรวม fraction ที่เหมือนกันไว้ด้วยกัน จากนั้นนำ fraction ที่มีจุดบน TLC ไปแยกให้บริสุทธิ์ด้วยวิธีทางโครมาโตกราฟีและการตกผลึกจนได้สาร aurisin A ที่สกัดได้ในรูปผงสีเหลืองอ่อน จากนั้นเตรียมสารสกัดที่ระดับความเข้มข้น 0, 10, 50, 100

และ 500 mg/l โดยใช้ Dimethylsulfoxid (DMSO) เป็นตัวละลายร่วมกับน้ำกลั่นหนึ่งฆ่าเชื้อ เพื่อใช้เป็นสารทดสอบต่อไป

3. ทดสอบสาร aurisin A จากเห็ดเรืองแสงในการยับยั้งการเจริญของเชื้อรา *P. palmivora* ในสภาพห้องปฏิบัติการ

3.1 ทดสอบการยับยั้งการเจริญของเส้นใยบนอาหาร PDA

วางแผนการทดลอง Completely randomized designs (CRD) ประกอบด้วย 10 กรรมวิธี 4 ซ้ำ

- กรรมวิธีที่ 1 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 10 mg/l + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 2 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 50 mg/l + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 3 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 100 mg/l + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 4 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 500 mg/l + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 5 culture filtrate ความเข้มข้น 35% + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 6 culture filtrate ความเข้มข้น 50% + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 7 culture filtrate ความเข้มข้น 75% + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 8 culture filtrate ความเข้มข้น 100% + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 9 สารเคมี metalaxyl 25% WP + เชื้อรา *P. palmivora*
- กรรมวิธีที่ 10 น้ำกลั่นหนึ่งฆ่าเชื้อ + เชื้อรา *P. palmivora* . (กรรมวิธีเปรียบเทียบ)

วิธีปฏิบัติการทดลอง นำสารสกัดและ culture filtrate จากเห็ดเรืองแสง *N. nambi* ที่เตรียมไว้ ผสมกับอาหาร PDA ที่หลอมเหลวที่อุณหภูมิ 50 องศาเซลเซียส จากนั้นวางชิ้นวุ้นที่มีเส้นใยของเชื้อรา *P. palmivora* อายุ 7 วัน โดยใช้ cork borer เบอร์ 3 เจาะวุ้นตรงปลายเส้นใยของเชื้อเห็ดเรืองแสง จำนวน 1 ชิ้น วางกลางจานอาหารเลี้ยงเชื้อ PDA บ่มที่อุณหภูมิ 28 ± 2 องศาเซลเซียส นาน 7 วัน

การบันทึกข้อมูล วัดการเกิดบริเวณยับยั้ง (inhibition zone) โดยเส้นผ่าศูนย์กลางเส้นใยเชื้อราทุก 3, 5 และ 7 วัน เปรียบเทียบกับการเจริญที่มีเชื้อราเพียงอย่างเดียว

3.2 ทดสอบการยับยั้งการสร้าง sporangium

วางแผนการทดลอง CRD ประกอบด้วย 10 กรรมวิธี 4 ซ้ำ

- กรรมวิธีที่ 1 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 10 mg/l
- กรรมวิธีที่ 2 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 50 mg/l
- กรรมวิธีที่ 3 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 100 mg/l
- กรรมวิธีที่ 4 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 500 mg/l
- กรรมวิธีที่ 5 culture filtrate ความเข้มข้น 35%
- กรรมวิธีที่ 6 culture filtrate ความเข้มข้น 50%
- กรรมวิธีที่ 7 culture filtrate ความเข้มข้น 75%
- กรรมวิธีที่ 8 culture filtrate ความเข้มข้น 100%

กรรมวิธีที่ 9 สารเคมี metalaxyl 25% WP

กรรมวิธีที่ 10 น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ (กรรมวิธีเปรียบเทียบ)

วิธีปฏิบัติการทดลอง เลี้ยงเชื้อรา *P. palmivora* บนอาหารเลี้ยงเชื้อ PDA บ่มที่อุณหภูมิ 28 ± 2 องศาเซลเซียส นาน 7 วัน เมื่อเชื้อราเจริญเต็มจานอาหารเลี้ยงเชื้อ ใช้ cork borer เบอร์ 3 เจาะวงตรงปลายเส้นใยของเชื้อรา *P. palmivora* จำนวน 1 ชิ้น วางตรงกลางจานอาหารเลี้ยงเชื้อที่ได้เตรียมสารออกฤทธิ์และ culture filtrate ตามกรรมวิธีที่วางไว้ โดยคัดสารออกฤทธิ์ จำนวน 10 มล.ต่อจานอาหารเลี้ยง บ่มเชื้อที่อุณหภูมิห้อง และตั้งทิ้งไว้ในที่มืดแสง

การบันทึกข้อมูล หลังการทดสอบตรวจดูลักษณะการเจริญของเส้นใยเชื้อราและการสร้าง sporangium ภายใต้อ่างจุลทรรศน์ ทุก 24, 48 และ 72 ชม. โดยเปรียบเทียบกับกรรมวิธีที่ทดสอบ

3.3 ทดสอบการยับยั้งการเกิดแผลบนใบกล้วยไม้

ทดสอบด้วยวิธี detached leaf technique โดยวางแผนการทดลอง CRD ประกอบด้วย 10 กรรมวิธี 4 ซ้ำ

กรรมวิธีที่ 1 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 10 mg/l + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 2 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 50 mg/l + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 3 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 100 mg/l + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 4 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 500 mg/l + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 5 culture filtrate ความเข้มข้น 35% + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 6 culture filtrate ความเข้มข้น 50% + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 7 culture filtrate ความเข้มข้น 75% + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 8 culture filtrate ความเข้มข้น 100% + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 9 สารเคมี metalaxyl 25% WP + เชื้อรา *P. palmivora*

กรรมวิธีที่ 10 น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ + เชื้อรา *P. palmivora* (กรรมวิธีเปรียบเทียบ)

กรรมวิธีที่ 11 น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ (กรรมวิธีเปรียบเทียบ)

วิธีปฏิบัติการทดลอง เตรียมใบกล้วยไม้สกุลแวนดา โดยฆ่าเชื้อที่ผิวใบด้วย 70% EtOH ฟ่น culture filtrate และสารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้นที่ต่างๆ ลงบนใบกล้วยไม้ จากนั้นใช้เข็มทำแผลบนใบของกล้วย แล้วนำชิ้นวัุ้นที่มีเส้นใยเชื้อรา *P. palmivora* วางลงบนแผล บ่มเชื้อในกล่องขึ้นนาน เมื่อครบ 24 ชม. จึงนำชิ้นวัุ้นออก

การบันทึกข้อมูล วัดขนาดของแผลที่เกิดขึ้น (เซนติเมตร) ที่ 3, 5 และ 7 วัน หลังการปลูกเชื้อ

การวิเคราะห์ข้อมูล นำค่าผลการเกิดแผลบนใบกล้วยไม้ ไปวิเคราะห์ความแปรปรวนทางสถิติ

(ANOVA) และเปรียบเทียบความแตกต่างโดยวิธี DMRT KPIs

4. ทดสอบประสิทธิภาพของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้ ในสภาพโรงเรือน

4.1 การทดสอบรูปแบบการใช้สารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการควบคุมโรคเน่าดำของ กล้วยไม้

โดยคัดเลือกกรรมวิธีที่ดีที่สุดมาทดสอบต่อในโรงเรือนกล้วยไม้ โดยวางแผนการทดลอง
Randomized Complete Block Design (RCB) ประกอบด้วย 7 กรรมวิธี 4 ซ้ำๆ ละ 10 ต้น

กรรมวิธีที่ 1 ฟ่น culture filtrate ความเข้มข้น 50%

กรรมวิธีที่ 2 ฟ่น culture filtrate ความเข้มข้น 75%

กรรมวิธีที่ 3 ฟ่น culture filtrate ความเข้มข้น 100%

กรรมวิธีที่ 4 ฟ่นสารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 500 mg/l

กรรมวิธีที่ 5 ฟ่นสารเคมี metalaxyl 25% WP

กรรมวิธีที่ 6 control + (น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ + ใส่เชื้อ *P. palmivora*)

กรรมวิธีที่ 7 control - (น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ + ไม่ใส่เชื้อ *P. palmivora*)

วิธีปฏิบัติการทดลอง หยด tween 80 จำนวน 1-2 หยด ผสมกับสารสกัดจากเห็ดเรืองแสง ที่
ระดับความเข้มข้นต่างๆ ฉีดพ่นให้ทั่วบริเวณใบและยอดกล้วยไม้สกุลแวนดาด้วยเครื่องพ่นมือ ทิ้งไว้ให้
แห้ง จึงทำการปลูกเชื้อรา *P. palmivora* ด้วยวิธี tooth's method ที่ใบของกล้วยไม้ จำนวน 10
ใบ/ต้น

การบันทึกข้อมูล check การเกิดโรค โดยวัดขนาดของแผลบนใบกล้วยไม้สกุลแวนดา เมื่อ 3,
5 และ 7 วัน หลังปลูกเชื้อ (เซนติเมตร)

การวิเคราะห์ข้อมูล นำค่าวัดขนาดของแผลบนใบกล้วยไม้ ไปวิเคราะห์ความแปรปรวนทางสถิติ
(ANOVA) และเปรียบเทียบความแตกต่างโดยวิธี DMRT

4.2 ทดสอบระยะเวลาการพ่นสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง นำผลการทดสอบรูปแบบการใช้สาร
ออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง ที่มีประสิทธิภาพดี อย่างน้อย 2 ระดับความเข้มข้น โดยวางแผนการ
ทดสอบแบบ RCB ประกอบด้วย 9 กรรมวิธีอย่างน้อย จำนวน 3 ซ้ำๆ ละ 10 ต้น ดังนี้

กรรมวิธีที่ 1 culture filtrate ความเข้มข้น 75% พ่นทุก 3 วัน

กรรมวิธีที่ 2 culture filtrate ความเข้มข้น 100% พ่นทุก 3 วัน

กรรมวิธีที่ 3 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 1,000 mg/l พ่นทุก 3 วัน

กรรมวิธีที่ 4 control + (น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ + ใส่เชื้อ *P. palmivora*) พ่นทุก 3 วัน

กรรมวิธีที่ 5 culture filtrate ความเข้มข้น 75% พ่นทุก 5 วัน

กรรมวิธีที่ 6 culture filtrate ความเข้มข้น 100% พ่นทุก 5 วัน

กรรมวิธีที่ 7 สารสกัด aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 1,000 mg/l พ่นทุก 5 วัน

กรรมวิธีที่ 8 control + (น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ + ใส่เชื้อ *P. palmivora*) พ่นทุก 5 วัน

กรรมวิธีที่ 9 control - (น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ + ไม่ใส่เชื้อ *P. palmivora*)

วิธีปฏิบัติการทดลอง หยด tween 80 จำนวน 1-2 หยด ผสมกับสารสกัดจากเห็ดเรืองแสง ที่ระดับความเข้มข้นต่างๆ ฉีดพ่นสารครั้งแรกให้ทั่วบริเวณใบและยอดกล้วยไม้สกุลแวนดาด้วยเครื่องพ่นมือก่อนทำการปลูกเชื้อ ทิ้งไว้ให้แห้ง จึงทำการปลูกเชื้อรา *P. palmivora* ด้วยวิธี tooth's method ที่ใบของกล้วยไม้ จำนวน 10 ใบ/ต้น จากนั้นทำการพ่นทุก 3 และ 5 วัน จำนวน 3 ครั้ง ตามกรรมวิธีที่วางไว้

การบันทึกข้อมูล ก่อนพ่นสารทุกครั้ง check การเกิดโรค โดยวัดขนาดของแผลบนใบกล้วยไม้

การวิเคราะห์ข้อมูล นำค่าวัดขนาดของแผลบนใบกล้วยไม้ ไปวิเคราะห์ความแปรปรวนทางสถิติ (ANOVA) และเปรียบเทียบความแตกต่างโดยวิธี DMRT

- เวลาและสถานที่ : ระยะเวลา 2 ปี เริ่ม ตุลาคม 2558 สิ้นสุด กันยายน 2560

สถานที่ : ห้องปฏิบัติการ และโรงเรือนทดลอง กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช

7. ผลการทดลองและวิจารณ์

1. ทดสอบสาร aurisin A จากเห็ดเรืองแสงในการยับยั้งการเจริญของเชื้อรา *P. palmivora* ในสภาพห้องปฏิบัติการ

1.1 ทดสอบการยับยั้งการเจริญของเส้นใยบนอาหาร PDA พบว่าสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงทั้งในรูปแบบของสารสกัด aurisin A และสาร secondary metabolite ในรูปแบบ culture filtrate ทุกความเข้มข้นสามารถยับยั้งการเจริญของเชื้อรา *P. palmivora* ได้ดี คือ เส้นใยของเชื้อรา *P. palmivora* ไม่สามารถแผ่ขยายเส้นใยและเจริญเติบโต ซึ่งไม่แตกต่างกับกรรมวิธีที่ใช้สารเคมี ส่วนกรรมวิธีเปรียบเทียบที่ใช้น้ำกลั่นหนึ่งฆ่าเชื้อพบเส้นผ่าศูนย์กลางของเส้นใยเชื้อราที่ 3, 5 และ 7 วัน เส้นใยแผ่และเจริญ 4.15, 7.3 และ 9.0 เซนติเมตร ตามลำดับ (ตารางที่ 1 และภาพที่ 1)

1.2 ทดสอบการยับยั้งการสร้าง sporangium พบว่าสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงทั้งในรูปสาร aurisin A และ culture filtrate ทุกความเข้มข้นสามารถยับยั้งการสร้าง sporangium และการเจริญของเส้นใยได้ดี โดยเฉพาะสารสกัดที่ระดับความเข้มข้น 100 และ 500 mg/l และ culture filtrate ที่ระดับความเข้มข้น 75 และ 100 เปอร์เซ็นต์ มีผลทำให้เส้นใยมีการเจริญผิดปกติ เส้นใยหักงอ และไม่สามารถแตกกิ่งก้านได้ รวมทั้งไม่สามารถสร้าง sporangium พบการสร้าง sporangium และเส้นใยเฉพาะบริเวณภายในวุ้นอาหาร เนื่องจากวุ้นอาหารเป็นที่ยึดเกาะไม่ให้สัมผัสกับสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง หรือสัมผัสเพียงเล็กน้อยเนื่องจากสาร aurisin A และ culture filtrate ที่ใส่ปริมาตร 10 มล.ต่อจานอาหารเลี้ยง ไม่ท่วมชิ้นวุ้นเพียงปรึ่มๆ ชิ้นวุ้นเท่านั้น (ตารางที่ 2 และภาพที่ 2)

1.3 ทดสอบการยับยั้งการเกิดแผลบนใบกล้วยไม้ ส่วนผลทดสอบการยับยั้งการเกิดแผลบนใบกล้วยไม้สกุลแวนดา ด้วยวิธี detached leaf technique ที่ 3 วัน หลังการปลูกเชื้อ พบว่า culture

filtrate ที่ความเข้มข้น 100 เปอร์เซ็นต์ ให้ผลดีที่สุด โดยมีขนาดของแผลที่เกิดขึ้นบนใบกล้วยไม้ เพียง 0.23 เซนติเมตร ไม่แตกต่างจากกรรมวิธีที่ใช้สารเคมี ที่มีขนาดของแผล 0.01 เซนติเมตร แตกต่างกันอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติเมื่อเปรียบเทียบกับกรรมวิธีที่มีเพียงเชื้อรา *P. palmivora* โดยพบขนาดแผล 2.45 เซนติเมตร (ตารางที่ 3 และภาพที่ 3)

2. ทดสอบประสิทธิภาพของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้ในสภาพโรงเรือน

2.1 ทดสอบรูปแบบการใช้สารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้
จากนำกรรมวิธีที่ดีที่สุดทดสอบต่อในสภาพโรงเรือน พบว่า ทุกกรรมวิธีที่ใช้สารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงมีประสิทธิภาพในการควบคุมเชื้อรา *P. palmivora* ได้ดี รองมาจากกรรมวิธีการใช้สารเคมี metalaxyl 25% WP ซึ่งหลังปลูกเชื้อที่ 3 วัน พบขนาดแผลเพียง 0.27 ซม. รองลงมาเป็นกรรมวิธีพ่น culture filtrate ที่ความเข้มข้น 75 และ 100 เปอร์เซ็นต์ (ขนาดแผล 0.68 และ 0.58 ซม. ตามลำดับ) ส่วนสาร aurisin A ที่ 500 mg/l พบขนาดแผล 1.17 ซม. ซึ่งแต่ละกรรมวิธีมีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติกับกรรมวิธีเปรียบเทียบ โดยพบแผลขนาด 2.06 ซม. (ตารางที่ 4 และภาพที่ 4)

2.2 ทดสอบระยะเวลาการพ่นสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง จากการนำสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงที่มีประสิทธิภาพดี อย่างน้อย 2 ระดับความเข้มข้น และได้เพิ่มความเข้มข้นของสารสกัด aurisin A ที่ระดับ 1,000 mg/l เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพในการยับยั้งเชื้อรา *P. palmivora* พบว่าระยะเวลาในการพ่นสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงทุก 3 วัน มีผลในการยับยั้งเชื้อรา *P. palmivora* ได้ดีกว่า การพ่นสารออกฤทธิ์ทุก 5 วัน เพราะเมื่อเชื้อเข้าสู่พืชแล้วยากที่จะป้องกันการระบาดของโรคได้ ยิ่งในการทดสอบมีการปลูกเชื้อด้วยวิธี tooth's method เชื้อยิ่งทำลายพืชได้อย่างรวดเร็ว และหลังการปลูกเชื้อเสร็จมีฝนตกติดต่อกันหลายวันทำให้ส่งเสริมการเกิดแผลบนใบกล้วยไม้อย่างรวดเร็วมาก (ตารางที่ 5 และภาพที่ 5)

9. สรุปผลการทดลองและข้อเสนอแนะ

ผลการทดสอบสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการยับยั้งการเจริญของเชื้อรา *P. palmivora* ในสภาพห้องปฏิบัติการ ได้ผลดีทั้งในรูปแบบของสารสกัด aurisin A และ secondary metabolite ในรูปแบบ culture filtrate เห็นได้จากเชื้อราหยุดการเจริญเติบโตไม่สามารถสร้างเส้นใยและ sporangium ได้เลย โดยเฉพาะสารสกัดที่ความเข้มข้น 100, 500 mg/l และ culture filtrate ที่ระดับความเข้มข้น 75 และ 100 เปอร์เซ็นต์ ซึ่งนำไปทดสอบประสิทธิภาพของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้ในสภาพโรงเรือน พบว่า ทุกกรรมวิธีที่ใช้สารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงมีประสิทธิภาพในการควบคุมเชื้อรา *P. palmivora* ได้ดี รองมาจากกรรมวิธีการใช้สารเคมี metalaxyl 25% WP ส่วนระยะเวลาในการพ่นสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง พบว่าระยะเวลาการพ่นสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงทุก 3 วัน มีผลในการยับยั้งเชื้อรา *P. palmivora* ได้ดีที่สุดในเช้า

เกินไปหลังจากที่มีการเข้าทำลายของเชื้อรา *P. palmivora* การทดสอบนี้เป็นการปลูกเชื้อด้วยวิธี tooth's method โดยใช้เข็มจิ้มใบพืชให้เกิดแผล จำนวน 5 แผลต่อเข็ม เพื่อเปิดแผลให้เชื้อเข้าสู่พืชได้โดยตรง หลังใส่เชื้อเสร็จนำต้นกล้วยไม้บ่มในถุงขึ้นเป็นระยะเวลา 48 ชม. จึงเอาขึ้นวุ้นที่มีเชื้อรา *P. palmivora* ออกจากผิวใบ สังเกตได้ว่าเชื้อเริ่มเข้าทำลายตั้งแต่วันที่ 24 ชม. เนื่องจากสภาพแวดล้อมเหมาะแก่การเกิดโรคเป็นอย่างมากเพราะเป็นช่วงฤดูฝน อากาศร้อนและมีความชื้นสูง สังเกตได้จากขนาดแผลจะขยายเร็วมาก แต่ถ้าในสภาพแปลงปลูกโรคเกิดเองโดยธรรมชาติไม่มีการปลูกเชื้อหรือทำแผล ขนาดแผลที่เกิดขึ้นจะไม่รุนแรงและระบาดรวดเร็ว ดังนั้นการใช้สารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง ฟันก่อนและหลังเกิดโรคทุก 3 วัน จำนวน 3 ครั้ง ก็สามารถควบคุมโรคเน่าดำในกล้วยไม้ได้

10. การนำผลงานวิจัยไปใช้ประโยชน์ : ผลงานนี้ได้เผยแพร่ในรายงานผลงานวิจัยประจำปีของ สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช และบรรยายในงานประชุมวิชาการของหน่วยงานต่างๆ

11. คำขอบคุณ (ถ้ามี) : อาจมีหรือไม่มีก็ได้ เป็นการแสดงความขอบคุณแก่ผู้ช่วยเหลือให้ งานวิจัยลุล่วงไปด้วยดี แต่มีได้เป็นผู้ร่วมปฏิบัติงานด้วย

12. เอกสารอ้างอิง

- กรมวิชาการเกษตร. 2547. เอกสารวิชาการกล้วยไม้. กรมวิชาการเกษตร, กระทรวงเกษตรและ สหกรณ์. กรุงเทพฯ. 152 หน้า.
- กรมส่งเสริมการเกษตร. 2544. ทะเบียนเกษตรกรผู้ปลูกกล้วยไม้เพื่อการส่งออกปี 2544. กลุ่มไม้ ดอกไม้ประดับ, กรมส่งเสริมการเกษตร, กรมส่งเสริมการเกษตร, กระทรวงเกษตรและ สหกรณ์. กรุงเทพฯ. 655 หน้า.
- นิมรัฐ ไตรศรี. 2544. คู่มือโรคไม้ดอกไม้ประดับและการป้องกันกำจัด. กลุ่มงานวิจัยโรคพืชผักไม้ ดอกและไม้ประดับ, กองโรคพืชและจุลชีววิทยา, กรมวิชาการเกษตร. กรุงเทพฯ. 90 หน้า.
- สุริย์พร บัวอาจ. 2550. ข้อมูลลำดับนิวคลีโอไทด์ในส่วนไรโบโซมอลดีเอ็นเอของเห็ดเรืองแสง และผล ของสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพจากเห็ดต่อไส้เดือนฝอยรากปม (*Meloidogyne incognita* Chitwood) วิทยานิพนธ์ปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต สาขาโรคพืชวิทยา บัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยขอนแก่น.
- Boehlendorf, B., S. Neff., T.C. Schuez., L.P. Molleyres, T. Winkler, M. Dobler, and Y. Huang. 2004. Isolation and characterization of compounds obtained from a fungal microorganism and preparation of some derivatives thereof. Brit. UK Patent Application.
- Uchida, J. Y. 1994. Diseases of Orchids in Hawaii. Plant Disease. 78: 220-224.

13. ภาคผนวก

ตารางที่ 1 ผลการยับยั้งการเจริญของเส้นใยบนอาหาร PDA เกิดบริเวณยับยั้ง (inhibition zone) โดยวัดเส้นผ่าศูนย์กลาง ทุก 3, 5 และ 7 วัน

| กรรมวิธี | บริเวณยับยั้ง (เซนติเมตร) | | |
|---|---------------------------|-------|-------|
| | 3 วัน | 5 วัน | 7 วัน |
| aurisin A ความเข้มข้น 10 mg/l + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| aurisin A ความเข้มข้น 50 mg/l + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| aurisin A ความเข้มข้น 100 mg/l + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| aurisin A ความเข้มข้น 500 mg/l + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 35% + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 50% + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 75% + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 100% + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| สารเคมี metalaxyl 25% WP + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| control (only <i>P. palmivora</i>) | 4.15 | 7.3 | 9.0 |

ตารางที่ 2 ผลการยับยั้งการสร้าง sporangium โดยตรวจดูลักษณะการเจริญของเส้นใยเชื้อราและการสร้าง sporangium ภายใต้อ่างจุลทรรศน์ ทุก 24, 48 และ 72 ชั่วโมง

| กรรมวิธี | บริเวณยับยั้ง (เซนติเมตร) | | |
|---|---------------------------|--------|--------|
| | 24 ชม. | 48 ชม. | 72 ชม. |
| aurisin A ความเข้มข้น 10 mg/l + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| aurisin A ความเข้มข้น 50 mg/l + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| aurisin A ความเข้มข้น 100 mg/l + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| aurisin A ความเข้มข้น 500 mg/l + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 35% + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 50% + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 75% + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 100% + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| สารเคมี metalaxyl 25% WP + <i>P. palmivora</i> | 0 | 0 | 0 |
| control (Distilled water + <i>P. palmivora</i>) | 4.15 | 7.3 | 9.0 |

ตารางที่ 3 ผลการทดสอบการยับยั้งการเกิดแผลบนใบกล้วยไม้ โดยวัดขนาดของแผลที่เกิดขึ้น (เซนติเมตร) หลังการปลูกเชื้อรา *Phytophthora palmivora* ที่ 3 วัน

| กรรมวิธี | ขนาดของแผล (เซนติเมตร) ^{1/} |
|---|--------------------------------------|
| aurisin A ความเข้มข้น 10 mg/l | 2.16 e |
| aurisin A ความเข้มข้น 50 mg/l | 2.31 e |
| aurisin A ความเข้มข้น 100 mg/l | 1.82 d |
| aurisin A ความเข้มข้น 500 mg/l | 1.62 d |
| culture filtrate ความเข้มข้น 35% | 1.24 c |
| culture filtrate ความเข้มข้น 50% | 1.23 c |
| culture filtrate ความเข้มข้น 75% | 0.49 b |
| culture filtrate ความเข้มข้น 100% | 0.23 ab |
| สารเคมี metalaxyl 25% WP | 0.01 a |
| Distilled water + <i>Phytophthora palmivora</i> | 2.45 e |
| untreated | 0.00 a |
| F-test | ** |
| C.V.(%) | 29.20 |

^{1/} ค่าเฉลี่ยที่กำกับด้วยอักษรที่เหมือนกัน ไม่มีความแตกต่างทางสถิติกัน (P<0.01, DMRT)

** ความแตกต่างทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่น 99 เปอร์เซ็นต์

ตารางที่ 4 การทดสอบประสิทธิภาพของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการยับยั้งการเกิดแผลบนใบกล้วยสกุลแวนดาในสภาพโรงเรือน หลังการปลูกเชื้อรา *Phytophthora palmivora* ที่ 3 วัน

| กรรมวิธี | ขนาดของแผล (เซนติเมตร) ^{1/} |
|---|--------------------------------------|
| culture filtrate ความเข้มข้น 50% | 1.11 d |
| culture filtrate ความเข้มข้น 75% | 0.68 c |
| culture filtrate ความเข้มข้น 100% | 0.58 c |
| aurisin A ความเข้มข้น 500 mg/l | 1.17 d |
| metalaxyl 25% WP | 0.27 b |
| control + (Distilled water + <i>P. palmivora</i>) | 2.06 e |
| control - (Distilled water) | 0.00 a |
| F-test | ** |
| C.V.(%) | 9.15 |

^{1/} ค่าเฉลี่ยที่กำกับด้วยอักษรที่เหมือนกัน ไม่มีความแตกต่างทางสถิติกัน (P<0.01, DMRT)

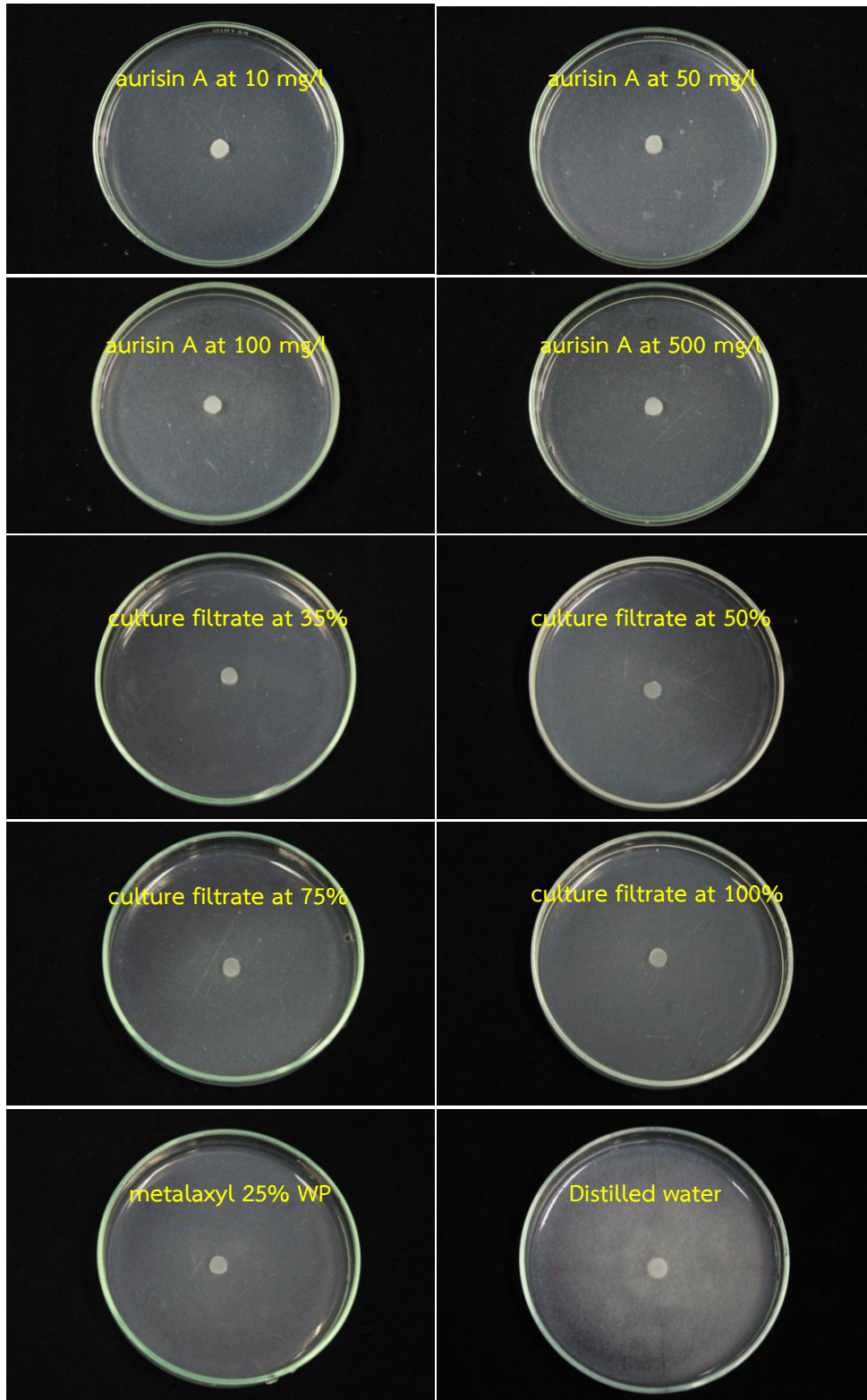
** ความแตกต่างทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่น 99 เปอร์เซ็นต์

ตารางที่ 5 ผลการทดสอบระยะเวลาการฟ่นสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง ในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้ในสภาพโรงเรือน หลังการปลูกเชื้อรา *Phytophthora palmivora* ด้วยวิธี tooth's method

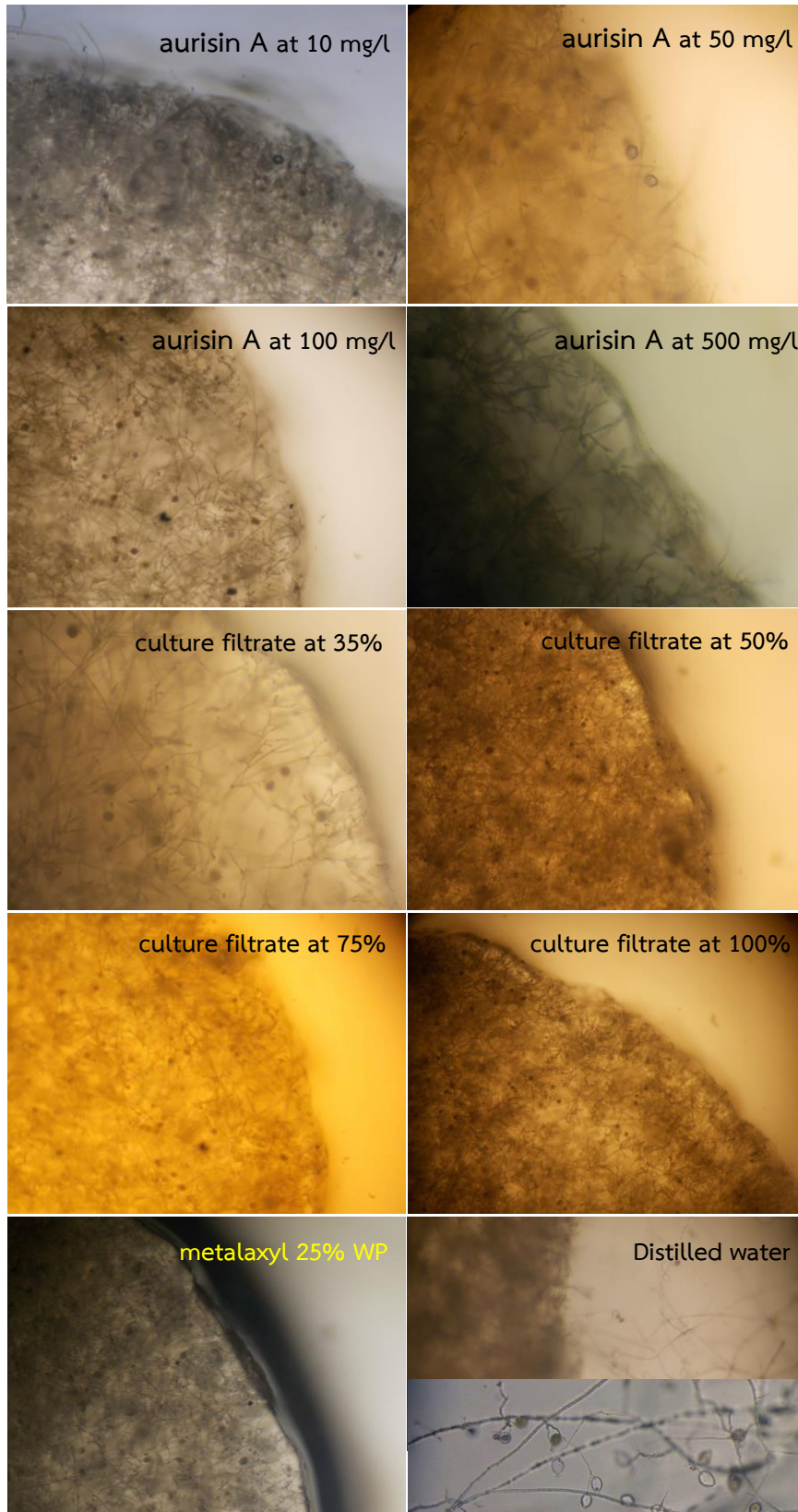
| กรรมวิธี | ขนาดของแผล (เซนติเมตร) ^{1/} | | |
|--|--------------------------------------|-------------------|-------------------|
| | ก่อนฟ่นครั้งที่ 1 | ก่อนฟ่นครั้งที่ 2 | ก่อนฟ่นครั้งที่ 3 |
| culture filtrate ความเข้มข้น 75% ฟ่นทุก 3 วัน | 1.37 b | 2.98 b | 6.15 bc |
| culture filtrate ความเข้มข้น 100% ฟ่นทุก 3 วัน | 1.47 b | 3.11 b | 5.48 bc |
| aurisin A ความเข้มข้น 1,000 mg/l ฟ่นทุก 3 วัน | 1.48 b | 2.61 b | 5.01 b |
| control + (Distilled water + <i>P. palmivora</i>) ฟ่นทุก 3 วัน | 1.57 b | 2.93 b | 5.56 bc |
| culture filtrate ความเข้มข้น 75% ฟ่นทุก 5 วัน | 2.47 d | 6.10 d | 8.48 d |
| culture filtrate ความเข้มข้น 100% ฟ่นทุก 5 วัน | 2.06 c | 4.99 c | 6.98 cd |
| aurisin A ความเข้มข้น 1,000 mg/l ฟ่นทุก 5 วัน | 2.40 d | 5.75 d | 8.05 d |
| control + (Distilled water + <i>P. palmivora</i>) ฟ่นทุก 5 วัน | 2.52 d | 6.36 d | 8.29 d |
| control - (Distilled water) | 0.00 a | 0.00 a | 0.00 a |
| F-test | ** | ** | ** |
| C.V.(%) | 6.92 | 9.75 | 14.42 |

^{1/} ค่าเฉลี่ยที่กำกับด้วยอักษรที่เหมือนกัน ไม่มีความแตกต่างทางสถิติกัน (P<0.01, DMRT)

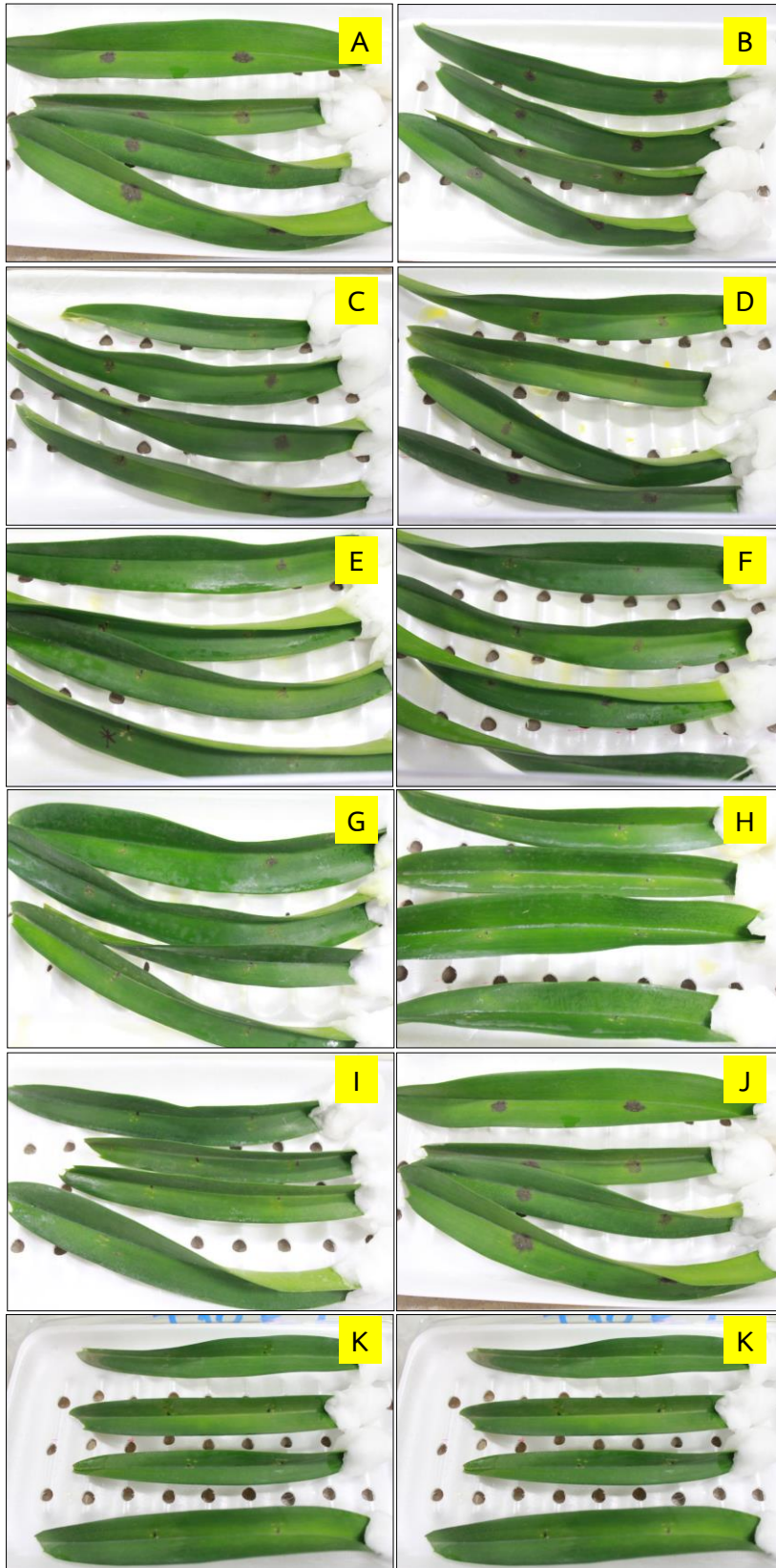
** ความแตกต่างทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่น 99 เปอร์เซนต์



ภาพที่ 1 ผลของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการยับยั้งการเจริญของเส้นใยเชื้อรา *Phytophthora palmivora* บนอาหาร PDA ที่ 7 วัน

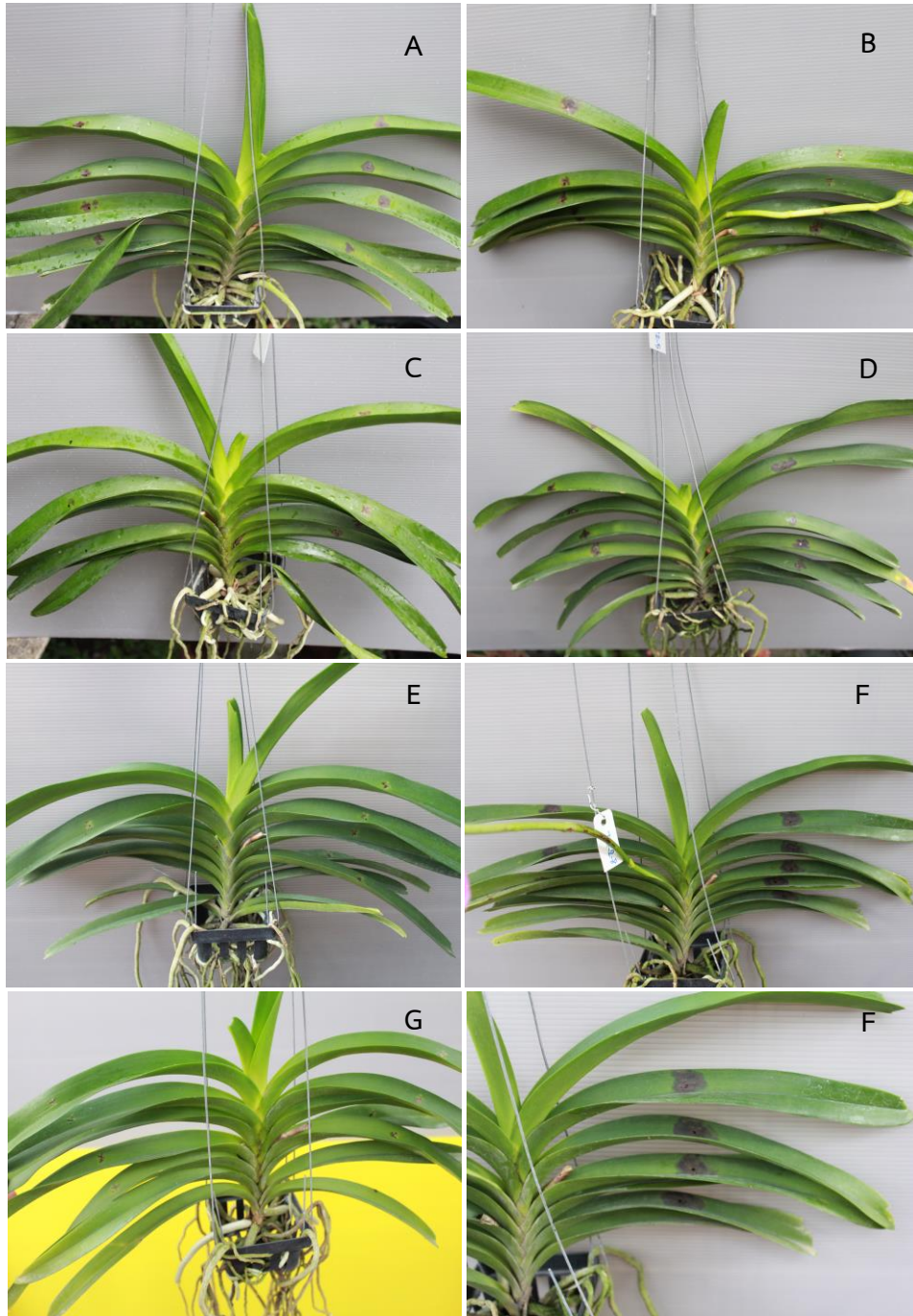


ภาพที่ 2 ผลของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการยับยั้งการเจริญของเส้นใยเชื้อรา *Phytophthora palmivora* บนอาหาร PDA ที่ 7 วัน



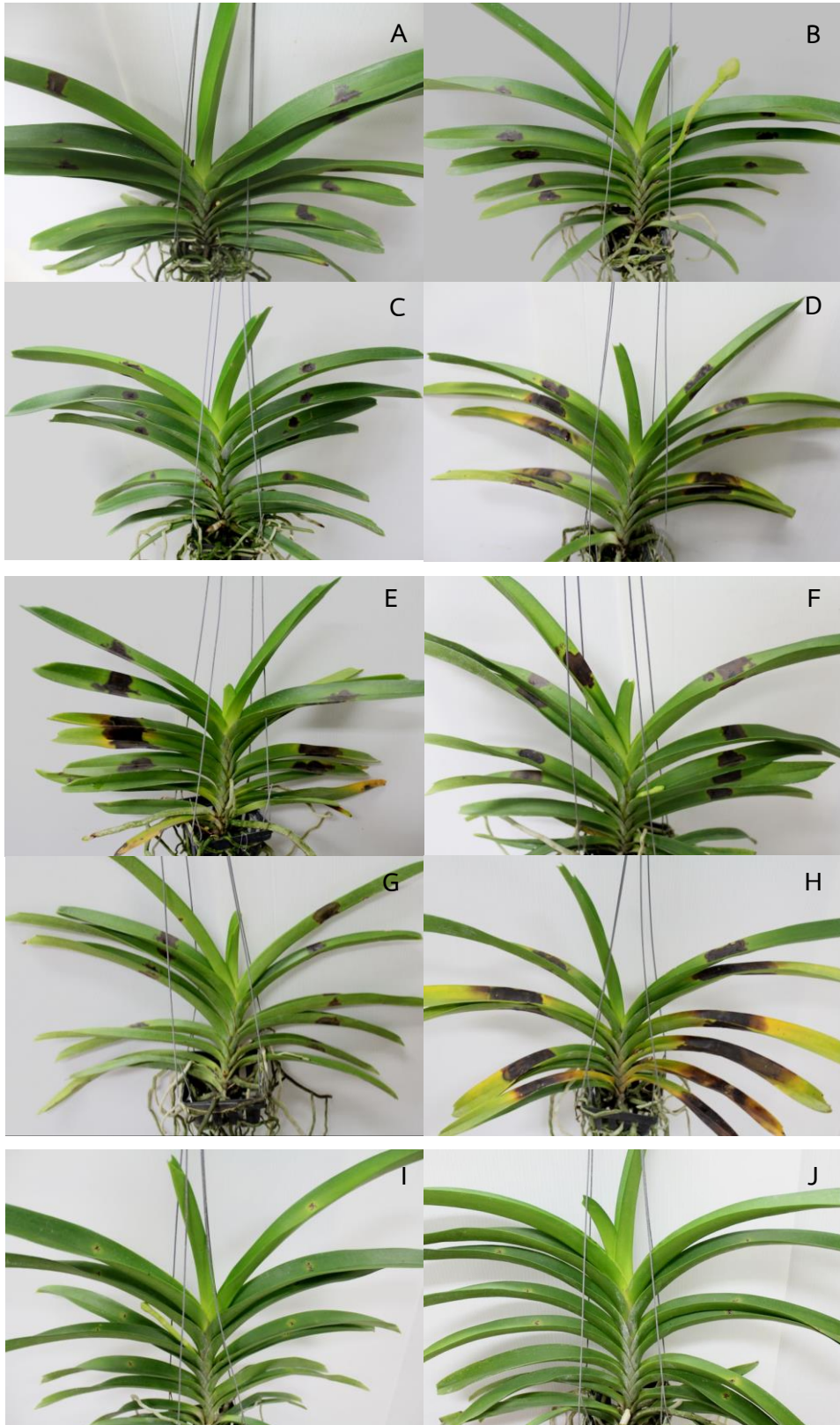
- A: aurisin A 10 mg/l
- B: aurisin A 50 mg/l
- C: aurisin A 100 mg/l
- D: aurisin A 500 mg/l
- E: culture filtrate at 35%
- F: culture filtrate at 50%
- G: culture filtrate at 75%
- H: culture filtrate at 100%
- I: metalaxyl 25% WP
- J: Distilled water + *P. palmivora*
- K: untreated

ภาพที่ 3 ผลการยับยั้งการเกิดแผลบนใบกล้วยไม้ หลังการปลูกเชื้อรา *Phytophthora palmivora* ที่ 3 วัน



ภาพที่ 4 ลักษณะแผลหลังการทดสอบประสิทธิภาพของสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสงในการควบคุมโรคเน่าดำบนใบกล้วยสกุลแวนดา ด้วยวิธี detached leaf หลังการปลูกเชื้อที่ 3 วัน

- A : ฟัน culture filtrate ความเข้มข้น 50%
- B : ฟัน culture filtrate ความเข้มข้น 75%
- C : ฟัน culture filtrate ความเข้มข้น 100%
- D : ฟันสารสกัดที่ระดับความเข้มข้น 500 mg/l
- E : ฟันสารเคมี metalaxyl 25% WP
- F : control + (น้ำกลั่นนิ่งฆ่าเชื้อ + ใส่เชื้อ *P. palmivora*)
- G : control - (น้ำกลั่นนิ่งฆ่าเชื้อ)



ภาพที่ 5 การทดสอบระยะเวลาการฟ่นสารออกฤทธิ์จากเห็ดเรืองแสง ในการควบคุมโรคเน่าดำของกล้วยไม้ใน

สภาพโรงเรือน หลังการปลูกเชื้อรา *Phytophthora palmivora* ด้วยวิธี tooth's method

A : culture filtrate ความเข้มข้น 75% ฟ่นทุก 3 วัน

B : culture filtrate ความเข้มข้น 100% ฟ่นทุก 3 วัน

C : aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 1,000 mg/l ฟ่นทุก 3 วัน

D : control + (น้ำกลั่นนิ่งฆ่าเชื้อ + ใส่เชื้อ *P. palmivora*) ฟ่นทุก 3 วัน

E : culture filtrate ความเข้มข้น 75% ฟันทุก 5 วัน

F : culture filtrate ความเข้มข้น 100% ฟันทุก 5 วัน

G : aurisin A ที่ระดับความเข้มข้น 1,000 mg/l ฟันทุก 5 วัน

H : control + (น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ + ใส่เชื้อ *P. palmivora*) ฟันทุก 5 วัน

I,J : control - (น้ำกลั่นนึ่งฆ่าเชื้อ)