

**การใช้เทคนิค Real time PCR ในการตรวจหา
แบคทีเรีย *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* สาเหตุโรคแคงเกอร์
เพื่อการตรวจรับรองแปลงผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์
Using Real time PCR Technique for the Detection of
Xanthomonas axonopodis pv. *citri*, Causal Agent of Citrus Canker
for Certification of Canker Free Orchards**

ณัฐธิมา โหมยิตเจริญกุล^{1/} ทิพวรรณ กันหาญาดิ^{1/} บุรณี พัววงษ์แพทย^{1/}
รุ่งนภา ทองเครื่อง^{1/} บุญปิยะธิดา คล่องแคล่ว^{2/}
Nuttima Kositcharoenkul^{1/} Tippawan Kanhayart^{1/} Buranee Puawongphat^{1/}
Rungnapha Thong kreng^{1/} Boonpiyatida Klongklew^{2/}

ABSTRACT

To export pomelo (*Citrus maxima* Merr.) to the European Union (EU) Thailand is obliged to follow the International Standards for Phytosanitary Measures No. 6 (ISPM No. 6) the Guidance for Surveillance and the ISPM No.10 Guidelines for Surveillance Requirements for the Establishment of Pest Free Places of Production and Pest Free Production Sites. Canker disease of pomelo caused by *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* is a quarantine pest of the EU. Therefore, in Thailand Pomelo orchards certification for canker free is necessary and the effective detection method for *X. axonopodis* pv. *citri* needs to be developed. This work was to utilize the Real time PCR, the rapid and high accuracy technique, to detect *X. axonopodis* pv. *citri* for the canker-free certification of pomelo orchards. The primers 2/3 and D1/D2 were designs from avirulence/pathogenicity gene (pthA gene) of *X. axonopodis* pv. *citri* which had high specificity and could detect as minimum as 5 picograms of DNA or 81 cfu/mL the bacterial cells. The method showed high accuracy of detection of *X. axonopodis* pv. *citri* in both symptom and symptomless samples. In 2014, this Real time PCR method was used for the establishment of canker-free places of production and canker-free production sites at pomelo orchards at Wiang Kaen Districts, Chiang Rai Province. From 130 orchards, 84 canker-free production orchards were successfully established. The Real time PCR method developed in this study was eventually accepted by the EU for the pomelo

^{1/} สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช กรมวิชาการเกษตร

Plant Protection Research and Development Office, Department of Agriculture

^{2/} ศูนย์วิจัยและพัฒนาการเกษตรที่สูงจังหวัดเชียงราย

Cheng Rai Agriculture Research and Development Center



production in Thailand for export to the EU and representing as a model for the canker-free certification of others crops for countries where *X. axonopodis* pv. *citri* is a quarantine pests

Key-words : Real time PCR, *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* , Canker, Citrus

บทคัดย่อ

จากการที่ประเทศไทยสามารถส่งออกส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ไปยังสหภาพยุโรป โดยต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดของมาตรฐานระหว่างประเทศว่าด้วยมาตรการสุขอนามัยพืชฉบับที่ 6 (ISPM NO. 6) เรื่อง การเฝ้าระวังศัตรูพืช และฉบับที่ 10 (ISPM NO. 10) เรื่อง ข้อกำหนดในการจัดตั้งแหล่งผลิตและแปลงผลิตปลอดศัตรูพืช และต้องมีการตรวจรับรองแปลงตลอดระยะเวลาผลิตส้มโอเพื่อคงสถานภาพการปลอดโรคแคงเกอร์ของแปลงปลูก จึงจะสามารถส่งผลส้มโอไปยังสหภาพยุโรปได้ ซึ่งการตรวจรับรองแปลงปลูกจำเป็นต้องมีวิธีการตรวจหาแบคทีเรีย *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* สาเหตุโรคแคงเกอร์ ที่มีประสิทธิภาพ การทดลองนี้จึงมีจุดมุ่งหมายเพื่อนำวิธีการตรวจหาแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* โดยวิธี Real time PCR ที่มีประสิทธิภาพ รวดเร็วและความแม่นยำสูง มาใช้ตรวจรับรองแปลงปลูกส้มโอปลอดจากโรคแคงเกอร์ โดยเทคนิค Real time PCR ใช้ primer D1/D2 และ primer 2/3 ที่ออกแบบมาจาก ยีน avirulence/ pathogenicity (pthA gene) มีความเฉพาะเจาะจงกับแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* มีความไว (sensitivity) ในการตรวจแบคทีเรียที่ความเข้มข้นต่ำสุดของ DNA เท่ากับ 5 พิโคกรัม และความเข้มข้นต่ำสุดของเซลล์แบคทีเรียที่ตรวจได้คือ 81 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร วิธีการนี้สามารถตรวจพบแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ได้อย่างแม่นยำทั้งในตัวอย่างที่แสดงอาการของโรคแคงเกอร์ชัดเจนและตัวอย่างที่ยังไม่แสดงอาการ จากการนำวิธีการดังกล่าว ไปใช้ตรวจรับรองแปลงตลอดระยะเวลาผลิตส้มโอเพื่อคงสถานภาพการปลอดโรคแคงเกอร์ของแปลงปลูกเพื่อส่งไปยังสหภาพยุโรป โดยดำเนินการในปี 2557 ที่แปลงปลูกส้มโอที่ อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย จำนวน 103 แปลง ผลการตรวจรับรองพบว่าการใช้เทคนิค Real time PCR สามารถตรวจสอบแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* อย่างแม่นยำ ทำให้สามารถตรวจรับรองแปลงตลอดระยะเวลาผลิตส้มโอเพื่อคงสถานภาพการปลอดโรคแคงเกอร์ของแปลงปลูกเพื่อส่งไปยังสหภาพยุโรปได้ ทั้งหมด 84 แปลง ซึ่งวิธีการนี้เป็นที่ยอมรับในการผลิตส้มโอเพื่อส่งออกไปสหภาพยุโรป ทำให้ประเทศไทยสามารถเปิดตลาดการส่งออกส้มโออย่างถูกต้อง ตามกฎข้อบังคับของสหภาพยุโรป และวิธีการนี้สามารถใช้เป็นต้นแบบในการตรวจรับรองสวนเพื่อส่งออกไปประเทศอื่นที่กำหนดให้โรคแคงเกอร์เป็นศัตรูพืชกักกันได้

คำหลัก : เทคนิค Real time PCR แบคทีเรีย *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* แคงเกอร์ ส้มโอ



คำนำ

ส้มโอ [*Citrus maxima* (Burn) Merr.] เป็นผลไม้ที่สำคัญทางเศรษฐกิจที่มีศักยภาพมากในการส่งออกเนื่องจากมีพันธุ์ที่ตรงความต้องการของผู้บริโภคทั้งภายในและภายนอกประเทศ นโยบายที่สำคัญของการส่งออกส้มโอไปขายต่างประเทศของประเทศไทย มุ่งเพิ่มประสิทธิภาพการผลิตส้มโอคุณภาพ เพื่อให้เป็นผู้นำในการผลิตและการตลาดส้มโอคุณภาพดีในตลาดโลก (สำนักงานเศรษฐกิจการเกษตร, 2548) แต่ปัญหาและอุปสรรคที่สำคัญในการส่งออกส้มโอของประเทศไทย คือ ปัญหาเรื่องโรคและแมลง โดยเฉพาะโรคแคงเกอร์เป็นโรคที่สำคัญของพืชตระกูลส้มที่ก่อให้เกิดความเสียหายให้กับแหล่งปลูกพืชตระกูลส้ม (Civerolo, 1984; Schubert and Miller, 1999) โรคแคงเกอร์เป็นโรคที่สำคัญทางกักกันพืชของหลายประเทศ เชื้อสาเหตุโรคเกิดจากเชื้อแบคทีเรีย *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* (Syn. *Xanthomonas campestris* pv. *citri*) ในหลายประเทศ เช่น อเมริกา สหภาพยุโรป ญี่ปุ่นและออสเตรเลีย โดยเฉพาะสหภาพยุโรป เชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* เป็นศัตรูพืชกักกันที่ร้ายแรง (EPPO/CABI, 2005) การนำเข้าพืชตระกูลส้ม จึงมีกฎหมายและระเบียบควบคุมการนำเข้าอย่างเข้มงวด สหภาพยุโรปเป็นตลาดใหญ่แห่งหนึ่งของโลกมีความต้องการนำเข้าส้มโอมีกฎระเบียบที่เข้มงวดต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดและเงื่อนไขการนำเข้าผลส้มโอของสหภาพยุโรปตาม Council Directive 2000/29/EU โดยต้องมีการรับรองอย่างเป็นทางการว่า ไม่พบโรคแคงเกอร์ที่เกิดจากเชื้อ *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* ทุกสายพันธุ์ที่ทำให้เกิดโรคกับพืชตระกูลส้ม ในแปลงผลิตและพื้นที่ติดต่อกลั้เคียงตั้งแต่เริ่มฤดูกาลผลิตที่แล้วจนถึงฤดูกาลผลิตปัจจุบัน ผลส้มที่เก็บเกี่ยวจากแปลงผลิตต้องไม่แสดงอาการของโรคแคงเกอร์ ผลส้มก่อนส่งออกต้องชุบด้วยสาร sodium orthophenylphenates หรือสารอื่นที่เป็นที่ยอมรับ ต้องแสดงไว้ในใบรับรองตามเงื่อนไข และผลส้มบรรจุกล่องในสถานที่หรือศูนย์การขนส่งที่ลงทะเบียนเพื่อใช้ในการนี้โดยเฉพาะ หรือผ่านระบบที่ยอมรับได้ว่าเท่าเทียมกันกับเงื่อนไขที่ได้กำหนดไว้

จากการสำรวจและติดตามการเกิดโรคแคงเกอร์ของสำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช พบว่าแหล่งปลูกส้มโอที่อำเภอเวียงแก่น จ.เชียงราย เป็นแหล่งปลูกส้มโอขนาดใหญ่ ไม่พบการระบาดของโรคแคงเกอร์บนพันธุ์ทองดี ซึ่งเป็นพันธุ์ที่มีรสชาติเป็นที่ต้องการของตลาดยุโรป จึงได้ดำเนินการตรวจเพื่อการรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ตามข้อกำหนดของสหภาพยุโรป โดยปฏิบัติตามข้อกำหนดของมาตรฐานระหว่างประเทศว่าด้วยมาตรการสุขอนามัยพืช (International Standards for Phytosanitary Measures; ISPM) ฉบับที่ 6 (ISPM NO. 6) เรื่อง การเฝ้าระวังและติดตามศัตรูพืช และฉบับที่ 10 (ISPM NO. 10) เรื่อง ข้อกำหนดในการจัดตั้งแหล่งผลิตและแปลงผลิตปลอดศัตรูพืช โดยพัฒนาระบบการตรวจสอบรับรองแหล่งผลิตปลอดโรคที่เป็นที่ยอมรับของประเทศผู้นำเข้า ต้องมีการตรวจรับรองแปลงตลอดระยะเวลาผลิตส้มโอ มีการติดตามเฝ้าระวังการเกิดโรคในแหล่งผลิตเพื่อคงสถานภาพการปลอดโรคแคงเกอร์ของแปลงปลูก ทำให้ประเทศไทยจะสามารถส่งออกส้มโอไป



จำหน่ายยังสหภาพยุโรปได้ โดยมีการระบุข้อความเพิ่มเติมในใบรับรองปลอดศัตรูพืช “Pomelo in this consignment has been inspected and treated under control of DOA Thailand according to EU 2000/29/EC annex 4A1 articles 16.2 c1, 16.3 A, 16.4 A, 16.5 C” ซึ่งหัวใจสำคัญของการพัฒนาวิธีการตรวจสอบรับรองแปลงปลูกพืชให้เป็นที่ยอมรับของประเทศนำเข้า และการเฝ้าระวัง ติดตามโรคแคงเกอร์ในแปลงผลิต คือวิธีการตรวจวินิจฉัยเชื้อสาเหตุโรคแคงเกอร์ที่ถูกต้องแม่นยำ รวดเร็ว และสามารถตรวจสอบเชื้อในปริมาณน้อยได้ เทคนิค Polymerase chain reaction (PCR) เป็นเทคนิคที่มีความเฉพาะเจาะจง ตรวจสอบได้อย่างรวดเร็วและสามารถตรวจสอบเชื้อในปริมาณน้อยในตัวอย่างพืชได้ และมีรายงานการใช้เทคนิค PCR มาใช้ในการตรวจสอบเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* (Hartung *et.al.*, 1993, Hartung *et.al.*, 1996, ณัฐริมา และคณะ, 2548) จึงมีการนำเทคนิค PCR มาใช้ในการตรวจวินิจฉัยเชื้อสาเหตุโรคแคงเกอร์ในแปลงผลิตส้มโอเพื่อตรวจสอบรับรองแหล่งผลิตปลอดโรคแคงเกอร์และเฝ้าระวัง ติดตามโรคแคงเกอร์ในแปลงผลิต แต่เนื่องจากการตรวจสอบด้วยเทคนิค PCR จะวิเคราะห์เมื่อสิ้นสุดกระบวนการ PCR โดยต้องนำผลผลิต PCR มาตรวจวิเคราะห์ด้วยวิธี agarose gel electrophoresis แล้วย้อมด้วยสาร ethidiumbromide และตรวจภายใต้แสง UV ซึ่งไม่สามารถวิเคราะห์ตามเวลาจริงที่เกิดขึ้นในหลอด PCR และ สาร ethidiumbromide เป็นสารก่อมะเร็งที่มีอันตราย Mavrodieva และคณะ (2004) ได้มีพัฒนาเทคนิค Real time PCR ในการตรวจสอบโรคแคงเกอร์ ที่มีความไว รวดเร็ว และวิเคราะห์ตามเวลาจริงที่เกิดขึ้นในหลอด PCR โดยสามารถตรวจสอบใบส้มที่เป็นโรคเพียงจุดแผลเล็กๆ แผลเดียว โดยมีความไวในการตรวจจับความเข้มข้นต่ำสุดของเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* 10 CFU/แผล และเป็นการรายงานผลครั้งแรกในการใช้วิธีนี้ไปตรวจหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* บนตัวอย่างแห้งโรคพืช ที่เก็บไว้ตั้งแต่ ปี 1912 ในพิพิธภัณฑ์โรคพืช

การศึกษาในครั้งนี้เป็นการนำเอาเทคนิค Real time PCR ซึ่งเป็นเทคนิคทางด้านเทคโนโลยีชีวภาพที่มีประสิทธิภาพ รวดเร็วและความแม่นยำสูง มีความปลอดภัยสูง ไม่ต้องใช้สารที่เป็นอันตราย สามารถแสดงผลได้ในเวลาอันรวดเร็ว ตรวจวินิจฉัยเชื้อสาเหตุโรคแคงเกอร์ในแปลงผลิตส้มโอเพื่อตรวจสอบรับรองแหล่งผลิตปลอดโรคแคงเกอร์และเฝ้าระวัง ติดตามโรคแคงเกอร์ในแปลงผลิต

อุปกรณ์และวิธีการ

อุปกรณ์

1. อุปกรณ์มาตรฐานในห้องปฏิบัติการแบคทีเรีย ได้แก่ ตู้เขี่ยเชื้อชนิดปลอดเชื้อ อุปกรณ์การแยกเชื้อแบคทีเรีย
2. อุปกรณ์วิทยาศาสตร์ เช่น ตู้ควบคุมอุณหภูมิ ตู้เย็นสำหรับเก็บตัวอย่าง หม้อนึ่งความดันไอน้ำ เครื่องเขี่ยชนิดควบคุมอุณหภูมิ เครื่องวัดค่าดูดกลืนแสง (spectrophotometer) ตู้อบ (oven) เครื่อง LightCycler® 480



3. เครื่องแก้วและอุปกรณ์อื่นๆที่ใช้ในห้องปฏิบัติการ เช่น เครื่องชั่ง, pH meter เป็นต้น
4. สารเคมีที่ใช้ในการสกัดดีเอ็นเอ, เตรียมอาหารเลี้ยงเชื้อ, LightCycler 480 SYBR green I master, LightCycler 480 Multiwell plate 96
5. แบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* แบคทีเรียสาเหตุโรคพืชกลุ่ม *Xanthomonas* spp. และแบคทีเรียอื่นๆ

วิธีการ

การเตรียม DNA ของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri*

ทำการเตรียม DNA โดยการแยก genomic DNA ให้บริสุทธิ์ ใช้วิธีของ Pitcher *et al.* (1989) โดยใช้เชื้อบริสุทธิ์แบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* สาเหตุโรคแคงเกอร์ของพืชตระกูลส้ม อายุ 48 ชั่วโมง บนอาหารแข็ง LB ใช้ลูปฆ่าเชื้อ และเชื้อแบคทีเรียให้เต็มหนึ่งลูป ละลายใน 1 ul ของ Resuspension buffer (0.15 M NaCl และ 0.01M EDTA pH 8.0) นำไปปั่นตกตะกอนด้วยเครื่องหมุนเหวี่ยง Hettich (Universal 116, Germany) ที่ความเร็วรอบ 14,000 รอบต่อนาที นาน 5 นาที ที่ส่วนน้ำใสข้างบน เติมด้วย TE buffer pH 8.0 (10 mM Tris และ 1mM EDTA pH 8.0) จำนวน 100 ul ผสมให้เข้ากันโดยใช้เครื่องปั่น vortex เติมด้วย 500 ul ของ Guanidine thiocyanate – EDTA – Sarkosyl solution ผสมให้เข้ากัน เติมด้วย 250 ul ของ 7.5 M ammonium acetate ที่แช่เย็นใน ตู้เย็น -20 °C ผสมให้เข้ากัน วางบน น้ำแข็ง 5 นาที เติมด้วย chloroform/iso-amyl-alcohol (24/1) จำนวน 500 ul ผสมให้เข้ากัน นำไปปั่นตกตะกอนด้วยเครื่องหมุนเหวี่ยง Hettich (Universal 116, Germany) ที่ความเร็วรอบ 14,000 รอบต่อนาที นาน 10 นาที เก็บส่วนน้ำใสข้างบน ใส่หลอดใหม่ที่บรรจุ สาร isopropanol ที่แช่เย็นใน ตู้เย็น -20 °C จำนวน 378 ul ผสมให้เข้ากันโดยการพลิกหลอดกลับไปมา จากนั้นนำไปหมุนเหวี่ยงเพื่อเก็บตะกอน genomic DNA ที่ความเร็วรอบ 14000 รอบต่อนาที นาน 10 นาที ล้างตะกอน DNA ด้วย 150 ul ของ 70 % ethanol จำนวน 2 ครั้ง ทิ้งให้แห้งที่อุณหภูมิห้องละลายตะกอน DNA ด้วย TE buffer pH. 8.0 ปริมาณ 100 ul วัดปริมาณความเข้มข้น และคุณภาพของดีเอ็นเอ ที่ช่วงคลื่น A260/A280 ด้วยเครื่อง spectrophotometer (U 2001 UV/Vis, Hitachi Instruments, Inc., USA) และปรับความเข้มข้น DNA ให้ได้ 50, 5, 0.5 ng/ul และ 5, 0.5, 0.05 , 0.005 pg/ul เพื่อนำไปทดสอบปฏิกิริยา Real time PCR

การเตรียมสารละลายเชื้อ (cell suspension) ของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri*

นำแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* เลี้ยงในอาหาร LB medium ให้มีอายุ 48 ชั่วโมง นำมาละลายในน้ำกลั่นนิ่งฆ่าเชื้อ วัดความขุ่นของสารละลายเชื้อด้วยเครื่อง spectrophotometer ให้มีค่าดูดซับคลื่นแสง optical density (O.D.) เท่ากับ 0.1 ที่ 600 nm สารละลายเชื้อที่ได้นำไปทำ serial dilution ตั้งแต่ 10^{-1} ถึง 10^{-6} ทุกความเข้มข้นของ dilution นำไปตรวจที่ปริมาณเชื้อบนอาหารเลี้ยงเชื้อ โดยใช้ 50 ul เชื้อให้ทั่วหน้าอาหาร Semi-selective for *Xanthomonas* (SX medium) (Schaad, 1988) เก็บไว้ที่ 30 °C เป็นเวลา 2 วัน ตรวจนับจำนวนโคโลนีที่เจริญบนอาหาร



การตรวจหาแบคทีเรียโดย *X. axonopodis* pv. *citri* ด้วยเทคนิค Real time PCR

specific primer สืบค้นข้อมูล primer ที่ได้มีการรายงานว่า สามารถใช้ในการตรวจวินิจฉัยโรคแคงเกอร์ของพืชตระกูลส้มได้ผลดีและมีความเฉพาะเจาะจงต่อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* คัดเลือก primer จากนั้นนำลำดับเบสของ primer ไปสังเคราะห์เพื่อใช้ในการตรวจวินิจฉัยโรคแคงเกอร์โดยวิธี Real time PCR ต่อไป

ปฏิกิริยา Real time PCR การทดสอบปฏิกิริยา Real time PCR ในการตรวจหาแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* สาเหตุโรคแคงเกอร์กับพืชตระกูลส้ม ทดสอบกับเครื่อง LightCycler® 480 (Roche Diagnostics, Thailand) โดยใช้ LightCycler 480 SYBR green I master (Roche Diagnostics, Thailand) ซึ่งเป็นสารละลายผสม(Master mix) ที่มี SYBR green ที่มีสี fluorescent dye เป็นตัวตรวจปฏิกิริยา Real time PCR ตัวอย่างจะทำปฏิกิริยาในภาชนะพลาสติกหลุมขนาด 96 หลุม (LightCycler 480 Multiwell plate 96) ในการทำปฏิกิริยาจะต้องมี ตัวควบคุมลบ (negative control) ใช้น้ำกลั่นแทน DNA ของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* และตัวควบคุมบวก (positive control) ใช้ DNA ของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ทุกครั้ง

การทดสอบปฏิกิริยา Real time PCR ใช้ปริมาณรวมของปฏิกิริยา จำนวน 20 ul ประกอบไปด้วย 1X LightCycler 480 SYBR Green I Master (Faststart Taq DNA polymerase, Reaction buffer, dNTP mix, SYBR green dye และ $MgCl_2$), 0.25 uM primer และ 1 ul DNA ของ แบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* โดยมีโปรแกรม สำหรับปฏิกิริยา Real time PCR ดังนี้

Program	cycles	Target (°C)	Hold time (hh:mm:ss)	Ramp Rate (°C/s)	Acquisition mode
Pre-incubation	1	94	00:04:00	4.40	none
Amplification	40	94	00:00:15	4.40	none
		58	00:00:15	2.20	none
		72	00:00:15	4.40	none
		72	00:05:00	4.40	single
Melting curve	1	95	00:00:05	4.40	none
		72	00:01:00	2.20	none
		97	00:00:00	0.11	continuous
Cooling	1	40	00:00:30	2.20	none

การทำปฏิกิริยา Real time PCR ในขณะที่ทำปฏิกิริยาเครื่อง LightCycler® 480 จะตรวจจับ SYBR green fluorescence ที่จะแทรกเข้าไปในสาย DNA ที่มีการเพิ่มปริมาณผลผลิต PCR ในแต่ละรอบ โดยเครื่องจะตรวจติดตามการเพิ่มปริมาณ DNA ที่เกิดขึ้นจริง ณ เวลานั้น และแสดงผลเป็นกราฟเส้นโค้ง (semilog curve) ของ SYBR green fluorescence ที่เกิดสะสมในแต่ละรอบของปฏิกิริยา Real time PCR



ซึ่ง crossing point (Cp) ของแต่ละกราฟเส้นโค้งจะแสดงจำนวนรอบถึงระดับการสะสมของ SYBR green fluorescence ในผลผลิต PCR เป้าหมาย ที่เพิ่มขึ้นสูงกว่า background ค่า Cp จึงใช้เป็นเกณฑ์หนึ่งในการตรวจสอบการมีหรือไม่มีผลผลิต PCR เป้าหมาย และบอกได้ถึงปริมาณของผลผลิต PCR เป้าหมาย โดยถ้ามีผลผลิต PCR เป้าหมายมาก ค่า Cp จะต่ำ นอกจากนี้ยังสามารถใช้ค่า melting curve เป็นเกณฑ์ตัวที่สองในการตรวจสอบการมีหรือไม่มีผลผลิต PCR เป้าหมาย เพราะว่าค่า melting curve ช่วยในการตรวจสอบการสร้างผลผลิต PCR เป้าหมาย โดยผลผลิต PCR เป้าหมายที่ได้จากปฏิกิริยา Real time PCR ของแต่ละชนิดแบคทีเรีย ให้ลักษณะ peak สูงสุดของอุณหภูมิหลอมละลาย (melting temperature (Tm)) เฉพาะตัวแตกต่างกันไป การวิเคราะห์ค่า Tm จึงสามารถใช้ในการจำแนกผลผลิต PCR ที่ไม่ใช่เป้าหมายและ primer-dimer ที่เกิดขึ้น การรายงานผลทั้งหมดจะขึ้นอยู่กับค่า Cp และ การวิเคราะห์ melting curve

ทดสอบความจำเพาะ (specificity) และความไว (sensitivity) ของ primer

ทำการทดสอบความจำเพาะ (specificity) ของ primer ทั้ง 3 คู่ ใช้ DNA และเซลล์ของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ที่แยกได้จากพืชตระกูลส้มชนิดต่างๆในประเทศไทยจำนวน 50 ไอโซเลต (Table 1) และ เชื้อในกลุ่ม *Xanthomonas* ได้แก่ แบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *malvacearum*, *X. axonopodis* pv. *glycines*, *X. axonopodis* pv. *vesicatoria*, *X. axonopodis* pv. *diffenbachiae*, *X. axonopodis* pv. *manihotis*, *X. campestris* pv. *campestris* และ *X. oryzae* (Table 1) โดยความเข้มข้นของ DNA ที่ 50 ng และความเข้มข้นของเซลล์ที่ 10^8 cfu/ml ใช้สภาวะของปฏิกิริยา Real time PCR ตามที่กล่าวมาแล้วข้างต้น

การทดสอบความไวในการตรวจสอบเชื้อแบคทีเรีย (sensitivity) ของ primer โดยใช้ DNA ของเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ที่มีความเข้มข้น 8 ระดับ ตั้งแต่ 50 นาโนกรัม ถึง 100 เฟมโตกรัม และใช้เซลล์แบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ที่ความเข้มข้น 10^8 , 10^7 , 10^6 , 10^5 , 10^4 , 10^3 , 10^2 , 10^1 หน่วยโคโลนี/มิลลิลิตร ใช้สภาวะของปฏิกิริยา Real time PCR ตามที่กล่าวมาแล้วข้างต้น

ทดสอบวิธี Real time PCR ในการตรวจหาแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* จากตัวอย่างโรคแคงเกอร์

ทำการเก็บตัวอย่างโรคแคงเกอร์ของส้มโอจากแปลงเกษตรกรใน อ.เวียงแก่น จ.เชียงราย จำนวน 10 ตัวอย่าง ตัดแผลตัวอย่างโรค โดย cork borer ขนาดเส้นผ่าศูนย์กลาง 6 mm นำตัวอย่างใส่หลอด 1.5 ml microcentrifuge ที่เติมด้วย 100 μ l ของ phosphate buffer saline pH 7.0 บดตัวอย่างด้วย plastic disposable pestles ให้ละเอียดนำไปตกตะกอนด้วยเครื่อง centrifuge ที่ 5,000 rpm เป็นเวลา 5 นาที เก็บส่วนบนที่เป็นน้ำใสใส่หลอด microcentrifuge ขนาด 1.5 ml นำส่วนน้ำใส 2 μ l ของตัวอย่างเป็นต้นแบบในการทำปฏิกิริยา Real time PCR ตามปฏิกิริยาที่กล่าวมาแล้วข้างต้น และทุกตัวอย่างเปรียบเทียบกับการใช้วิธี standard PCR ด้วย primer D1/D2 (ญุฑิตมา และคณะ 2548) และ primer 2/3 (Hartung *et al.*, 1993) และทุกตัวอย่างนำมาแยกเชื้อบนอาหาร semi-selective for *Xanthomonas* (SX media) โดยนำตัวอย่างโรคแคงเกอร์แต่ละตัวอย่างปริมาณ 50 ไมโครลิตรไปเปลี่ยนให้ทั่วบน



อาหารเลี้ยงเชื้อ SX โดยใช้แท่งแก้วรูปตัวแอล บ่มไว้ที่อุณหภูมิ 28° C นาน 72 ชั่วโมง ตรวจสอบปริมาณเชื้อที่ขึ้นบนอาหาร

การทดสอบวิธี Real time PCR ในการตรวจหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* จากแปลงปลูกส้มโอ

ทำการเก็บตัวอย่างโรคแคงเกอร์ของส้มโอ จากแปลงปลูกของเกษตรกรที่มีการระบาดของโรคแคงเกอร์ โดยเก็บตัวอย่างใบของส้มโอ ที่แสดงอาการของโรคแคงเกอร์ และตัวอย่างใบที่ไม่แสดงอาการของโรค จำนวน 50 ตัวอย่าง นำมาตรวจหาเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ขึ้นละเอียดในห้องปฏิบัติการ โดยนำตัวอย่างใส่ขวดรูปชมพู่ขนาด 250 ml ที่เติมด้วย 25 ml ของสารละลาย PBS นำไปเขย่าบนเครื่องเขย่า (shaker) ที่ความเร็วรอบ 200 รอบ/นาที นาน 1 ชั่วโมง จากนั้นตกตะกอนด้วยเครื่อง centrifuge ที่ 3,000 g เป็นเวลา 5 นาที ที่ส่วนบนที่เป็นน้ำใส เก็บส่วนตะกอน ละลายตะกอนด้วยสารละลาย PBS จำนวน 500 µl นำ 2 µl ของตัวอย่างเป็นต้นแบบในการทำปฏิกิริยา Real time PCR โดยใช้ primer 2/3 ตามปฏิกิริยาที่กล่าวมาแล้วข้างต้น และทำการตรวจเชื้อบนอาหาร SX medium ในทุกตัวอย่าง

การตรวจหาเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ในแปลงปลูกส้มโอเพื่อการตรวจรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์

การตรวจรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ เป็นไปตามประกาศของกรมวิชาการเกษตร เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขอและการออกใบรับรองสุขอนามัยพืชสำหรับการส่งออกผลส้มโอไปสหภาพยุโรป พ.ศ. 2556 ต้องปฏิบัติตามระเบียบ EC Plant Health Directive 2000/29/EC ได้กำหนดเงื่อนไขการอนุญาตนำเข้า ผลของพืชสกุลส้มจากประเทศไทย ต้องได้รับการตรวจรับรองแหล่งผลิตว่าปลอดจากโรคแคงเกอร์ ที่ผลต้องไม่ปรากฏอาการของโรคข้างต้นและทำการจุ่มผลในสารละลายกำจัดเชื้อโรค ที่อาจปนเปื้อนที่ผิว ซึ่งการตรวจรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ ให้ปฏิบัติตามคู่มือ การปฏิบัติงานตรวจสอบและรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ ของกรมวิชาการเกษตร (กลุ่มวิจัยโรคพืช, 2550) โดยเกษตรกร ผู้ใดประสงค์จะขอใบสำคัญแสดงการรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ สำหรับการส่งออกไปสหภาพยุโรป ให้ยื่น ต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ กลุ่มบริการส่งออกสินค้าเกษตร สำนักควบคุมพืชและวัสดุการเกษตร กรมวิชาการเกษตร ภายในเดือนธันวาคมของทุกปี จากนั้นกลุ่มบริการส่งออก ส่งรายชื่อเกษตรกรพร้อมข้อมูลแปลงปลูกให้กับสำนักวิจัยพัฒนาการเกษตรเขตที่ 1 และศูนย์วิจัยและพัฒนาการเกษตรที่สูงเชียงราย จากนั้นเจ้าหน้าที่จากศูนย์วิจัยและพัฒนาการเกษตรที่สูงเชียงราย ไปตรวจแปลงผลิตส้มโอเพื่อส่งออกไปยังสหภาพยุโรป โดยการสังเกตลักษณะอาการของโรคแคงเกอร์บนต้นส้มโอ ทุก 60 วัน ตั้งแต่ช่วงเริ่มต้นของรอบการเจริญเติบโตของส้มโอ จนถึงช่วงระยะเวลาเก็บเกี่ยว พร้อมเก็บตัวอย่างกิ่งส้มโอที่มีใบคล้ำเต็มที่แล้ว (ใบเพสลาด) โดยสุ่มเก็บจำนวน 3 กิ่ง/ต้น จำนวน 25 ต้น/สวน นำมาตรวจขึ้นละเอียดในห้องปฏิบัติการ ที่กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช เพื่อตรวจหาเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri*



การตรวจชั้นละอียดในห้องปฏิบัติการ

การตรวจชั้นละอียดในห้องปฏิบัติการ ดำเนินการตามวิธีการของ อรพรรณ และคณะ (นำตัวอย่างกิ่งส้มโอ เก็บเฉพาะใบส้มโอ ใส่ขวดรูปชมพู่ขนาด 1,000 ml ที่เติมด้วย สารละลาย PBS buffer จำนวน 250 ml นำไปเขย่าบนเครื่องเขย่า (shaker) ที่ความเร็วรอบ 200 รอบ/นาที นาน 1 ชั่วโมง เพื่อให้แบคทีเรียที่ติดอยู่ภายนอกใบส้มโอถูกล้างออกมา จากนั้นตกตะกอนด้วยเครื่อง centrifuge ที่ 3,000 g เป็นเวลา 5 นาที ที่ส่วนบนที่เป็นน้ำใส เก็บส่วนตะกอน ละลายตะกอนด้วยสารละลาย PBS buffer จำนวน 500 µl นำมาตรวจหาเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* โดยวิธี Real time PCR ตามวิธีการที่กล่าวมาแล้วข้างต้น ตรวจยืนยันด้วยการเลี้ยงบนอาหารเฉพาะ (selective media)

เวลาและสถานที่

ต.ค.53 – ก.ย.57 ที่กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช และอำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย

ผลการทดลองและวิจารณ์

การตรวจหาแบคทีเรียโดย *X. axonopodis* pv. *citri* ด้วยเทคนิค Real time PCR

specific primer จากการสืบค้นข้อมูลพบ primer มีรายงานว่าสามารถใช้ในการตรวจวินิจฉัยโรคแคงเกอร์ของพืชตระกูลส้มได้ผลดีและมีความเฉพาะเจาะจงต่อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* คัดเลือก primer ที่ ออกแบบมาจาก ยีน pathogenicity gene (*pthA* gene) ของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ซึ่ง *pthA* gene พบเฉพาะในแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* เป็นยีนที่จำเป็นสำหรับแบคทีเรียชนิดนี้ในการชักนำให้เกิดโรคแคงเกอร์ในพืชตระกูลส้ม (Swarup et al., 1991) โดยยีนนี้จะทำให้เกิดลักษณะอาการของโรคแคงเกอร์เฉพาะในพืชตระกูลส้มเท่านั้น (Duan et al. 1999) ลำดับเบสของ *pthA* gene ถูกอนุรักษ์ไว้ให้เหมือนกันและถ่ายทอดไปยังรุ่นต่อไป การเลือก primer ที่ ออกแบบจาก *pthA* gene จะทำให้ได้ primer ที่เฉพาะเจาะจงกับแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ที่เป็นสาเหตุโรคแคงเกอร์กับพืชตระกูลส้ม ในการทดลองจึงได้เลือก primer จำนวน 4 ชุด ดังนี้

1. Primer D1 (GGCCTTGATCAAAAGAACCA) และ D2 (TTGAAGTAGGGGACGGTTTA) จากรายงานของ ญักฐิมา และคณะ (2548) ที่ออกแบบจาก *pthA* gene ของเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* strain 306 และ GenBank accession number XCU28802 มีความเฉพาะเจาะจงกับแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* สายพันธุ์ canker A
2. primer 2 (CACGGGTGCAAAAATCT) และ 3 (TGGTGTCTGCTGCTTGTAT) จากรายงานของ Hartung et.al (1993)
3. primer VM3 (GCATTTGATGACGCCATGAC) VM4 (TCCCTGATGCCTGGAG GATA) จากรายงานของ Mavrodieva et.al (2004)



นำลำดับเบสของ primer ทั้ง 4 ชุดไปสังเคราะห์ primer จากหน่วยบริการชีวภาพ ศูนย์พันธุวิศวกรรม
แห่งชาติ

การทดสอบ primer จากการทดสอบ primer ทั้ง 3 คู่ โดยใช้อุณหภูมิในการจับคู่ primer กับ
DNA ของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ดันแบบ (annealing) ที่ 58 °C พบว่า primer ทั้ง 3 คู่
สามารถเพิ่มปริมาณ DNA ได้จาก DNA ดันแบบ โดยมีการวิเคราะห์ melting curve ของผลผลิต PCR
ที่ได้จากทั้ง 3 คู่ พบว่า มีค่า Tm ที่แตกต่างกัน โดย Tm ของคู่ primer D1/D2 primer 2/3 และ primer
VM3/VM4 คือ 89.03°C , 87.73 °C และ 88.1 °C ตามลำดับ (Fig 1)

ทดสอบความจำเพาะ (specificity) และความไว (sensitivity) ของ primer

ผลการทดสอบความจำเพาะของ primer พบว่า primer ทั้ง 3 คู่ สามารถเพิ่มปริมาณ DNA จาก
DNA ดันแบบและเซลล์แบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ที่พบในประเทศไทยทั้ง 50 ไอโซเลต
(Table 2) ไม่สามารถเพิ่มปริมาณ DNA จาก DNA ดันแบบและเซลล์แบคทีเรีย *X. axonopodis* pv.
malvacearum, *X. axonopodis* pv. *glycines*, *X. axonopodis* pv. *vesicatoria*, *X. axonopodis* pv.
diffenbachiae, *X. axonopodis* pv. *manihotis*, *X. campestris* pv. *campestris* และ *X. oryzae* โดยให้ค่า
Cp สูงกว่า 35 รอบ และการวิเคราะห์ melting curve พบว่าค่า Tm ที่ได้ของแต่ละชนิดแบคทีเรียไม่ตรง
กับค่า Tm ที่ได้จากแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* (Table 2; Fig 2) ผลการทดสอบพบว่า primer
2/3 ให้ค่า Cp ต่ำที่สุดที่ 18.54 และตรวจค่าสี SYBR green fluorescence สูง ถึง 36.343 (Fig 3) ส่วน
primer D1/D2 ให้ค่า Cp ต่ำรองลงมาที่ 19.61 และตรวจค่าสี SYBR green fluorescence สูงเท่ากับ
primer 2/3 (Fig 4) ในขณะที่ primer VM3/VM4 ให้ค่า Cp สูงที่ 23.33 แต่ให้ค่า SYBR green
fluorescence สูงที่สุดที่ 42.329 (Fig 5)

จากผลการทดสอบความจำเพาะของ primer พบว่า primer D1/D2, primer 2/3 และ primer
VM3/VM4 มีความจำเพาะกับแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* สาเหตุโรคแคงเกอร์เท่านั้น เนื่องจาก
primer ทั้ง 3 คู่ออกแบบมาจากยีน *pth A* ที่เป็นยีนที่ควบคุมลักษณะอาการของจุดแผลตกสะเก็ด
ปากแผลแตกออกคล้ายปล่องภูเขาไฟ (Swarup *et al.*, 1991) ซึ่งเป็นลักษณะอาการของโรคแคงเกอร์
จะมีอยู่เฉพาะในแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* เท่านั้น (Duan *et al.* 1999) โดยสามารถเพิ่มปริมาณ
ดีเอ็นเอได้จากดันแบบของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ที่พบในประเทศไทย ทั้ง 50 ไอโซเลต แต่ไม่
สามารถเพิ่มปริมาณ DNA จากแบคทีเรียกลุ่ม *Xanthomonas* อื่นๆ และแบคทีเรีย *X. axonopodis*
pv. *citri* ซึ่งที่พบในประเทศไทย เป็น สายพันธุ์ canker A (ณัฐริมาและวงศ์, 2546) ผลการทดสอบ
ได้ผลเช่นเดียวกับที่มีรายงานไว้ (Hartung *et al.*, 1993; ณัฐริมา และคณะ, 2548 และ Mavrodieva *et*
al., 2004)

ผลการทดสอบความไวในการตรวจแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ของ primer ทั้ง 3 คู่
พบว่า primer D1/D2 และ primer 2/3 สามารถตรวจเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* ที่ความเข้มข้นต่ำสุด



ของ DNA คือ 5 พิโคกรัม (Table 3) และความเข้มข้นของ เซลล์แบคทีเรียต่ำสุดคือ 81 CFU/ml (Table 4; Fig 3 และ 4) เช่นเดียวกัน ในขณะที่ ความไวในการตรวจของ primer VM3/VM4 ความเข้มข้นต่ำสุดของ DNA คือ 500 pg (Table 3) และความเข้มข้นของเซลล์แบคทีเรียต่ำสุดคือ 8.1×10^6 CFU/ml (Table 4; Fig 5) จากผลการทดสอบพบว่า primer D1/D2 และ primer 2/3 มีความไวในการตรวจการตรวจแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ได้ดีกว่า primer VM3/VM4 โดยสามารถตรวจหาแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ได้ในปริมาณที่ต่ำกว่า นอกจากนี้ primer VM3/VM4 ยังเกิด primer dimers ที่เกิดจากการจับกันเองของ primer ในหลุมที่มีปริมาณความเข้มข้นของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ต่ำๆ โดยทำให้เกิด peak ในการวิเคราะห์ melting curve จำนวน 2 peak อาจเนื่องจากขนาดของผลผลิต PCR มีขนาดเล็ก ทำให้มีโอกาสที่ primer จะจับกันเองสูง ทำให้ไม่สามารถเพิ่มปริมาณ DNA เป้าหมายได้ดี (Chou *et al.* 1992) จากผลการทดลองการใช้เทคนิค Real time PCR สามารถใช้ primer D1/D2 และ primer 2/3 ให้ผลการทดสอบเหมือนกันทั้ง ความเฉพาะเจาะจงและความไว

ทดสอบวิธี Real time PCR ในการตรวจหาแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* จากตัวอย่างโรคแคงเกอร์

ผลการทดสอบปฏิกิริยา Real time PCR ในการตรวจแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* จากตัวอย่างส้มโอที่สงสัยว่าเป็นโรคแคงเกอร์ที่เก็บมาแปลงปลูกส้มโอ อ.เวียงแก่น จ.เชียงราย จำนวน 10 ตัวอย่าง ด้วย primer D1/D2 และ primer 2/3 พบว่าวิธี Real time PCR สามารถตรวจพบโรคแคงเกอร์ทั้งจำนวน 10 ตัวอย่าง ทั้ง primer D1/D2 และ primer 2/3 (Table 5) เช่นเดียวกับการตรวจหาด้วยวิธี standard PCR ที่สามารถตรวจพบโรคแคงเกอร์ได้ทั้ง 10 ตัวอย่างและการแยกเชื้อด้วยอาหาร SX ที่พบโคโลนีของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* เจริญในอาหาร จำนวน 10 ตัวอย่าง (Table 5) แต่การตรวจสอบโดยเทคนิค Real time PCR ด้วย primer D1/D2 และ primer 2/3 สามารถตรวจสอบและทราบผลภายใน 2-3 ชั่วโมง โดยเห็นผลการตรวจสอบตามเวลาที่แท้จริง หน้าจอของเครื่อง Real time ไม่ต้องรอเสร็จสิ้นปฏิกิริยา และไม่ต้องนำไปทำ electrophoresis ใน แผ่น agarose gel และย้อมด้วย ethidium bromide เหมือนกับ วิธี standard PCR ซึ่ง ethidium bromide เป็นสารอันตรายที่ก่อให้เกิดโรคมะเร็งได้ และการตรวจด้วยอาหาร SX ต้องใช้เวลา 3-4 วัน จึงจะทราบผลว่าตัวอย่างใดปนเปื้อนด้วยแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* และการใช้ดังนั้นการใช้ เทคนิค Real time PCR จึงเป็นเทคนิคที่มีประสิทธิภาพ แม่นยำ รวดเร็วทำให้ปลอดภัย และการประหยัดเวลา และสามารถนำไปใช้ในงานตรวจรับรองสินค้าเพื่อการส่งออกและตรวจรับรองเพื่อการตรวจรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ได้ต่อไปในอนาคต

การทดสอบวิธี Real time PCR ในการตรวจหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* จากแปลงปลูกส้มโอจากการเก็บตัวอย่างโรคแคงเกอร์ของส้มโอ จากแปลงเกษตรกรที่มีการระบาดของโรคแคงเกอร์ในจังหวัดเชียงราย พิจิตร ปทุมธานี ชัยนาท และ นครปฐม จำนวน 50 ตัวอย่าง โดยเก็บตัวอย่างที่แสดง



อาการของโรคแคงเกอร์ จำนวน 24 ตัวอย่างและตัวอย่างที่ยังไม่แสดงอาการจำนวน 26 ตัวอย่าง นำมาตรวจหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* พบว่าวิธี Real time PCR โดยใช้ primer 2/3 สามารถตรวจหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* พบทั้งหมด 44 ตัวอย่าง จากตัวอย่างทั้งหมด 50 ตัวอย่าง คิดเป็น 88% โดยวิธี Real time PCR สามารถตรวจพบเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* ในตัวอย่างที่ยังไม่แสดงอาการ จำนวน 20 ตัวอย่างได้ (Table 6) เมื่อนำตัวอย่างทั้งหมดแยกหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* บนอาหาร SX medium สามารถแยกเชื้อได้ 38 ตัวอย่าง (Table 6) โดยพบว่า ตัวอย่างที่สามารถแยกเชื้อได้ทั้งหมดตรงกับที่ตรวจได้จากวิธี Real time PCR และตัวอย่างที่ตรวจด้วยวิธี Real time PCR แล้วไม่พบก็ไม่สามารถแยกเชื้อบนอาหาร SX media ได้เช่นกัน แต่จากผลทดลองพบว่า การแยกหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* บนอาหาร SX medium สามารถแยกได้น้อยกว่าการตรวจหาเชื้อโดยวิธี Real time PCR เนื่องจากอาหาร SX medium เป็นอาหารเฉพาะ (selective medium) มีส่วนประกอบที่เป็นสารยับยั้งการเจริญเติบโตของแบคทีเรียหลายชนิดที่ไปลดการเจริญเติบโตของเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ทำให้แยกเชื้อได้น้อยกว่า โดยพบว่าความสามารถในการเจริญเติบโตของแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* บนอาหาร SX medium (plating efficiency) อยู่ที่ 54.4 % เมื่อเทียบกับการเจริญบนอาหาร nutrient agar (ไม่ได้แสดงผลการทดลอง) แต่ไม่สามารถใช้อาหาร NA ในการแยกนับเชื้อได้เนื่องจากเชื้อแช่ไปรโฟฟที่ชนิดอื่นๆ ที่มีปะปนอยู่จะเจริญได้เร็วกว่าและขึ้นคลุมทับก่อนที่เชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* จะเจริญ นอกจากนี้การที่ไม่สามารถแยกเชื้อได้อาจเนื่องมาจากเชื้อแบคทีเรียอยู่ในระยะที่มีชีวิตแต่ไม่สามารถเลี้ยงบนอาหารเลี้ยงเชื้อได้ (viable but nonculturable state (VBNC)) (Oliver, 2005) ซึ่ง Oliver (2000) ได้รายงานระยะ VBNC ของแบคทีเรียที่ทำให้ไม่สามารถเจริญได้บนอาหารเลี้ยงเชื้อแบคทีเรียที่ใช้เป็นประจำ แต่พบว่าเชื้อแบคทีเรียยังคงมีชีวิต และสามารถเจริญเติบโตขึ้นมาใหม่ได้ เซลล์ในระยะนี้มีระดับการเจริญเติบโตต่ำ แต่สามารถฟื้นฟูให้เจริญเติบโตบนอาหารได้อีกครั้ง ได้มีการรายงานการใช้สารป้องกันกำจัดเชื้อแบคทีเรียสาเหตุโรครีซในกลุ่มสารประกอบทองแดง ไปกระตุ้นให้เชื้อแบคทีเรียอยู่ในระยะ VBNC เพื่อความอยู่รอด เช่น *X. campestris* pv. *campestris* (Ghezzi et al., 1999), *Erwinia amylovora* (Ordax et al., 2006) เป็นต้น ซึ่งในการป้องกันกำจัดโรคแคงเกอร์ของพืชตระกูลส้มในประเทศไทย มีการใช้สารประกอบทองแดง เช่น คอปเปอร์ออกซิคลอไรด์ ในการป้องกันกำจัดซึ่งอาจไปกระตุ้นให้เชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* ไปอยู่ในระยะ VBNC ทำให้ไม่สามารถเลี้ยงเชื้อได้ แต่วิธี Real time PCR นั้นมีประสิทธิภาพในการตรวจเซลล์ของเชื้อ สามารถตรวจเซลล์ที่อยู่ในระยะ VBNC และเซลล์ที่ตายได้ (Wolf et al., 2000) จากผลการทดลองจะเห็นได้ว่า การใช้วิธี Real time PCR เป็นวิธีที่มีประสิทธิภาพ มีความไวและความเฉพาะเจาะจงในการตรวจหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* สูง สามารถตรวจหาเชื้อที่มีปริมาณต่ำ ดังนั้นวิธีการนี้สามารถนำมาใช้ในการตรวจสอบหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* ในแปลงปลูกร่วมกับการสำรวจโรคในแปลง เพื่อการตรวจรับรองแปลงปลอดโรคแคงเกอร์ในอนาคตได้



การตรวจหาเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ในแปลงปลูกส้มโอเพื่อการตรวจรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์

การตรวจรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ เพื่อส่งไปสหภาพยุโรป ในปี 2556-2557 มีเกษตรกรผู้ประสงค์จะขอใบสำคัญแสดงการรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ สำหรับการส่งออกไปสหภาพยุโรป มีจำนวน 93 ราย รวม 103 แปลง เจ้าหน้าที่จากศูนย์วิจัยและพัฒนาการเกษตรที่สูงเชียงรายได้ สุ่มเก็บตัวอย่างกิ่งส้มโอ จำนวน 2 ครั้ง คือในเดือนมีนาคม และเดือนมิถุนายน 2557 โดยสุ่มเก็บจำนวน 3 กิ่ง/ต้น จำนวน 25 ต้น/สวน นำมาตรวจชั้นละเยียดในห้องปฏิบัติการ เพื่อตรวจหาเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* โดยเทคนิค Real time PCR ที่กลุ่มวิจัยโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช ผลการตรวจพบว่า ตรวจพบเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* สาเหตุโรคแคงเกอร์ จำนวน 19 แปลง โดยตรวจพบในเดือน มีนาคม 2557 จำนวน 11 แปลง และตรวจพบเพิ่มในเดือน มิถุนายน 2557 จำนวน 8 แปลง (Table 7) ทุกตัวอย่างที่ตรวจพบสามารถแยกหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* บนอาหาร SX medium ได้ ยกเว้นตัวอย่างที่มีค่า Cp 35 ซึ่งมีปริมาณเชื้อน้อยมาก ทำให้ไม่สามารถเจริญขึ้นบนอาหารได้ (Table 7) เนื่องจากอาหาร SX medium เป็นอาหารเฉพาะ (selective medium) มีส่วนประกอบที่เป็นสารยับยั้งการเจริญเติบโตของแบคทีเรียหลายชนิดทำให้ลดการเจริญเติบโตของเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ลงทำให้ไม่สามารถแยกเชื้อในจำนวนน้อย ๆ ได้ แปลงปลูกส้มโอที่มีการตรวจพบตั้งแต่ครั้งแรกในเดือนมีนาคม 2557 จะถูกตัดออกไป ไม่มีการตรวจแปลงและสุ่มตัวอย่างมาตรวจละเอียดในห้องปฏิบัติการอีกในครั้งที่ 2 เดือน มิถุนายน 2557 กลุ่มวิจัยโรคพืช รายงานผลการตรวจชั้นละเยียดในห้องปฏิบัติการไปยังศูนย์วิจัยและพัฒนาการเกษตรที่สูงเชียงราย เพื่อดำเนินการออกและนำส่งหนังสือสำคัญแสดงการตรวจรับรองแหล่งผลิตส้มโอ ให้แก่ด่านตรวจพืชเชิงของ จังหวัดเชียงราย หรือกลุ่มบริการส่งออกสินค้าเกษตร สำนักควบคุมพืชและวัสดุการเกษตร เพื่อดำเนินการควบคุมในขั้นตอนหลังการเก็บเกี่ยวและออกไปรับรองสุขอนามัยพืช โดยมีการระบุข้อความเพิ่มเติมในใบรับรองปลอดศัตรูพืช "Pomelo in this consignment has been inspected and treated under control of DOA Thailand according to EU 2000/29/EC annex 4A1 articles 16.2 c1, 16.3 A, 16.4 A, 16.5 C" ผลจากการตรวจหาเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ในแปลงปลูกส้มโอเพื่อการตรวจรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ ร่วมกับการสำรวจโรคในแปลง ทำให้ในปี 2556-2557 สามารถรับรองแหล่งผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์ ได้จำนวน 84 แปลง ได้ออกใบรับรองสุขอนามัยพืชไปยังสหภาพยุโรป จำนวน 19 ฉบับ ปริมาณ 208,440 กิโลกรัม รวมเป็นรายได้ของเกษตรกรผู้ปลูกส้มโอในอำเภอเวียงแก่นคิดเป็นมูลค่า 3,126,600 บาท โดยไม่มีพบการแจ้งเตือนกลับจากประเทศปลายทาง (ข้อมูลจากด่านตรวจพืชเชิงของ) จากดำเนินจะเห็นได้ว่า การใช้วิธี Real time PCR เป็นวิธีที่มีประสิทธิภาพ มีความไวและความเฉพาะเจาะจงในการตรวจหาเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri* สูง สามารถตรวจหาเชื้อที่มีปริมาณต่ำ



ทำให้สามารถตรวจรับรองแปลงตลอดระยะเวลาผลิตส้มโอเพื่อคงสถานภาพการปลอดโรคแคงเคอร์ของแปลงปลูกเพื่อส่งไปยังสหภาพยุโรปได้ ซึ่งวิธีการนี้เป็นที่ยอมรับในการผลิตส้มโอเพื่อส่งออกไปสหภาพยุโรป ทำให้ประเทศไทยสามารถเปิดตลาดการส่งออกส้มโออย่างถูกต้อง ตามกฎข้อบังคับของสหภาพยุโรป และวิธีการนี้สามารถใช้เป็นต้นแบบในการตรวจรับรองสวนเพื่อส่งออกไปประเทศอื่นที่กำหนดให้โรคแคงเคอร์เป็นศัตรูพืชกักกันได้

สรุปผลการทดลอง

การตรวจสอบเชื้อแบคทีเรีย *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* ด้วยเทคนิค Real time โดยใช้ primer D1/D2 และ primer 2/3 ที่ออกแบบมาจาก ยีน avirulence/ pathogenicity (*pthA* gene) มีความเฉพาะเจาะจงกับแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* สายพันธุ์ canker A โดยสามารถเพิ่มปริมาณ DNA จาก DNA ต้นแบบและเซลล์แบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ที่พบในประเทศไทยทั้ง 50 ไอโซเลท มีความไว (sensitivity) ในการตรวจ ซึ่งที่ความเข้มข้นต่ำสุดของ DNA เท่ากับ 5 pg และความเข้มข้นต่ำสุดของเซลล์แบคทีเรียที่ตรวจได้คือ 81 CFU/ml นำไปทดสอบการตรวจหาแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* จากตัวอย่างใบพืชที่เป็นโรคแคงเคอร์จากแปลงปลูกส้มโอ ที่ อ.เวียงแก่น จ.เชียงราย จำนวน 10 ตัวอย่าง สามารถตรวจพบแบคทีเรียทั้งหมด 10 ตัวอย่าง วิธีการนี้สามารถตรวจพบแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* ได้อย่างแม่นยำทั้งในตัวอย่างที่แสดงอาการของโรคแคงเคอร์ชัดเจนและตัวอย่างที่ยังไม่แสดงอาการ ผลจากการนำวิธี Real time PCR ไปใช้ตรวจรับรองแปลงตลอดระยะเวลาผลิตส้มโอของแปลงปลูกเพื่อส่งไปยังสหภาพยุโรป โดยดำเนินการในปี 2556-2557 ที่แปลงปลูกส้มโอที่อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย จำนวน 103 แปลง ผลการตรวจรับรองพบว่าการใช้เทคนิค Real time PCR สามารถตรวจรับรองแปลงตลอดระยะเวลาผลิตส้มโอเพื่อส่งไปยังสหภาพยุโรปได้ ทั้งหมด 84 แปลง ได้ออกใบรับรองสุขอนามัยพืชไปยังสหภาพยุโรป จำนวน 19 ฉบับ ปริมาณ 208,440 กิโลกรัม รวมเป็นรายได้ของเกษตรกรผู้ปลูกส้มโอในอำเภอเวียงแก่นคิดเป็นมูลค่า 3,126,600 บาท โดยไม่มีพบการแจ้งเตือนกลับจากประเทศปลายทาง

การนำไปใช้ประโยชน์

วิธีการตรวจสอบเชื้อแบคทีเรีย *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* สาเหตุโรคแคงเคอร์ โดยเทคนิค Real time PCR เป็นวิธีตรวจสอบ ที่มีประสิทธิภาพมีความไวและความเฉพาะเจาะจง ตรวจหาเชื้อที่มีปริมาณต่ำ สามารถนำไปใช้ในการตรวจรับรองแปลงตลอดระยะเวลาผลิตส้มโอปลอดโรคแคงเคอร์เพื่อส่งไปยังสหภาพยุโรปได้ ผลผลิตส้มโอที่ได้เมื่อส่งไปยังสหภาพยุโรปแล้วไม่มีพบการแจ้งเตือนกลับจากประเทศปลายทาง ซึ่งวิธีการนี้เป็นที่ยอมรับในการผลิตส้มโอเพื่อส่งออกไปสหภาพยุโรป ทำให้ประเทศไทยสามารถเปิดตลาดการส่งออกส้มโออย่างถูกต้อง ตามกฎข้อบังคับของ



สหภาพยุโรปและวิธีการนี้สามารถใช้เป็นต้นแบบในการตรวจรับรองสวนเพื่อส่งออกไปประเทศอื่นที่กำหนดให้โรคแคงเกอร์เป็นศัตรูพืชกักกันได้ ทำให้ประเทศไทยเป็นผู้ผลิตส้มโอคุณภาพดีในตลาดโลก

เอกสารอ้างอิง

กลุ่มวิจัยโรคพืช 2550. คู่มือการตรวจรับรองส้มโอปลอดโรคแคงเกอร์เพื่อการส่งออกไปสหภาพยุโรป สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช กรมวิชาการเกษตร 28 หน้า

ณัฐจิมา โหมิตเจริญกุล และ วงศ์ บุญสืบสกุล. 2546. รวบรวมสายพันธุ์ อนุกรมวิธานของเชื้อแบคทีเรีย *Xanthomonas campestris* pv. *citri* สาเหตุโรคแคงเกอร์ของพืชตระกูลส้มในประเทศไทยและการเก็บรักษาภายใต้ไขมันพาราฟินและน้ำกลั่นนิ่งฆ่าเชื้อ. รายงานผลงานวิจัยเรื่องเดิมปี 2546 เล่มที่2 สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช กรมวิชาการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์. หน้า 932 – 948.

ณัฐจิมา โหมิตเจริญกุล อรพรรณ ชัชวาลการพาณิชย์ ปิยะรัตน์ ธรรมกิจวัฒน์ วิชัย โหมศิริตัน และวงศ์ บุญสืบสกุล. 2548. การพัฒนาวิธีการตรวจหาเชื้อแบคทีเรียสาเหตุโรคแคงเกอร์ของพืชตระกูลส้มโดยวิธี Polymerase Chain Reaction. วารสารโรคพืช ปีที่19 ฉบับที่1-2 หน้า 35-46.

Chou, Q., Russell, M., Birch, D., Raymond, J., and Bloch, W. 1992. Prevention of pre-PCR mispriming and primer dimerization improves low-copy-number amplifications. *Nucleic Acids Research*. Apr 11, 1992; 20(7):1717

Duan, Y.P., A.L. Castaneda, G. Zhao, and D.W. Gabriel. 1999. Expression of a single, host-specific, bacterial pathogenicity gene in plant cells elicits division, enlargement and cell death. *Mol. Plant Microbe Interact*. 12: 556-560.

Ghezzi, J.I. and T.R. Steck. 1999. Induction of the viable but non-culturable condition in *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* in liquid microcosms and sterile soil. *FEMS Microbiol. Ecol*. 30 : 203-208.

Hartung, J. S., Daniel, J. F. and Pruvost, O. P. 1993. Detection of *Xanthomonas campestris* pv. *citri* by the polymerase chain reaction method. *Appl Environ Microbiol* ;59:1143-8

Hartung, J. S., Pruvost, O. P , Villemot I., and Alvarez, A. 1996. Rapid and colorimetric detection of *Xanthomonas axonopodis* p.v. *citri* by immunocapture and nested – polymerase chain reaction assay. *Phytopathology* 86:95-101.

Mavrodieva, V., Levy L. and D.W. Gabriel. 2004. Improved sampling methods for real-time polymerase chain reaction diagnosis of citrus canker from field samples. *Phytopathology* 94:61-68.



- Oliver, J.D. 2005. The viable but nonculturable state in bacteria. J. Microbiol. 43 : 93-100.
- Oliver, J.D. 2000. The public health significance of viable but nonculturable bacteria, p. 277-299. In R.R. Colwell and D.J.Grimes (eds.), Nonculturable Microorganisms in the Environment. American Society for Microbiology Press, Washington,D.C.
- Ordax, M.E., Marco-Noales, M.M. Lopez and E.G. Biosca. 2006. Survival strategy of *Erwinia amylovora* against Copper : Induction of the Viable-but-Non culturable state. Appl. Environ. Microbiol. 76 : 3482-3488.
- Picher, D. G., N. A. Saunders, and R. Owen. 1989. Rapid extration of bacterial genomic DNA with guanidium thiocyanate. Lett. Appl. Microbiol. 8: 151-156.
- Roberts ,P. R., Jone,J. B., Chandler,C. K., Stall,R. E. and Berger, R. D.1996. Survival of *Xanthomonas fragariae* on strawberry in summer nurseries in Florida detected by specific primer and nested polymerase chain reaction . Plant Dis. 80 :1283-1288.
- Schaad, N.W. 1988. Laboratory Guide for Identification of Plant Pathogenic Bacteria. 2nd ed. American Phytopathological Society , St. Paul , Minnesota.
- Swarup, S., De Feyter, R., Brlansky, R.H., and Gabriel, D. W. 1991. A pathogenicity locus from *Xanthomonas citri* enables strains from several pathovars of *X. campestris* to elicit cankerlike lesions on citrus. Phytopathology 81:802-809.
- Wolf, J.M., S.G.C. Vriend, P. Kastelein, E.H. Nijhuis, P.J. van Bekkum and J.W.L. van Vuurde. 2000. Immunofluorescence colony-staining (IFC) for detection and quantification of *Ralstonia (Pseudomonas) solanacearum* biovar 2 (race 3) in soil and verification of positive results by PCR and dilution plating. Euro. J. Plant Pathol. 106: 123–133.



Table 1 Strains of *Xanthomonas* spp. used in this study.

สายพันธุ์	พืชอาศัย	แหล่งเก็บตัวอย่าง	ปีที่เก็บเชื้อ	แหล่งที่มา
<i>Xanthomonas axonopodis</i> pv. <i>citri</i>				
873	ส้มเขียวหวาน	ปทุมธานี	2532	1
944	มะนาวดาฮีติ	น่าน	2532	1
950	ส้มฟริมองต์	เชียงใหม่	2532	1
956	มะนาวไข่	มุกดาหาร	2532	1
967	มะกรูด	ชลบุรี	2532	1
944	มะนาวดาฮีติ	น่าน	2532	1
1047	ส้มโอ	ปทุมธานี	2533	1
1049	มะนาว	นนทบุรี	2533	1
1055	มะกรูด	นนทบุรี	2533	1
1095	ส้มโอ	เชียงราย	2534	1
1110	ส้มโอ	พัทลุง	2534	1
1123	ส้มโอ	นครพนม	2534	1
1189	ส้มโอ	พิจิตร	2535	1
1582	ส้มโอ	เชียงราย	2544	1
1584	ส้มโอ	พิษณุโลก	2544	1
1588	ส้มโอ	ชลบุรี	2545	1
1619	ส้มเขียวหวาน	จันทบุรี	2545	1
1623	มะนาว	ปทุมธานี	2545	1
1627	ส้มโอ	พิจิตร	2546	1
1628	ส้ม	ชุมพร	2546	1
1629	มะนาว	ตาก	2546	1
1632	ส้มโอ	กำแพงเพชร	2546	1
1720	ส้มตรา	เชียงราย	2547	1
1754	ส้มโอ	สกลนคร	2547	1
1767	ส้มโอ	ตราด	2547	1
1782	ส้มโอ	เชียงราย	2547	1
1783	ส้มโอ	เชียงราย	2547	1
1784	ส้มโอ	เชียงราย	2547	1
1788	ส้มโอ	เชียงราย	2547	1
1791	ส้มโอ	เชียงราย	2547	1
1805	ส้มโอ	ปัตตานี	2547	1
1814	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1816	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1819	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1



Table 1 (Continued)

สายพันธุ์	พืชอาศัย	แหล่งเก็บตัวอย่าง	ปีที่เก็บเชื้อ	แหล่งที่มา
1823	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1825	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1826	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1830	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1831	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1832	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1833	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1834	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2547	1
1841	ส้มโอ	เชียงราย	2548	1
1843	ส้มโอ	เชียงราย	2548	1
1855	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2548	1
1856	ส้มโอ	กาญจนบุรี	2548	1
1880	ส้มโอ	เชียงราย	2548	1
1886	มะกรูด	กรุงเทพมหานคร	2548	1
1887	มะกรูด	กรุงเทพมหานคร	2548	1
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>malvacearum</i>				
1232	ฝ้าย	ปราจีนบุรี	2536	1
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>glycines</i>				
1330	ถั่วเหลือง	สุโขทัย	2537	1
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>vesicatoria</i>				
1726	พริก	ลำปาง	2547	1
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>diffenbachiae</i>				
1058	หน้วัว	กรุงเทพฯ	2534	1
<i>X. campestris</i> pv. <i>campestris</i>				
1104	ผักกาดเขียว	สงขลา	2534	1
<i>X. oryzae</i> pv. <i>oryzae</i>				
TB0003	ข้าว	นครพนม	2543	1
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>manihotis</i>				
1682	มันสำปะหลัง	ระยอง	2546	1

1/ หน่วยเก็บรักษาเชื้อพันธุ์จุลินทรีย์สาเหตุโรคพืช สำนักวิจัยพัฒนาการอารักขาพืช กรมวิชาการเกษตร



Table 2 The result of specificity using primer D1/D2, primer 2/3 and primer VM3/VM4 were detected *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* using Real time PCR

รายชื่อเชื้อ	ค่า Cp ของการตรวจโดยวิธี Real time PCR		
	Primer D1/D2	Primer 2/3	Primer VM3/VM4
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>citri</i> (50) ^{1/}	19.61	18.56	23.33
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>malvacearum</i>	>35	>35	>35
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>glycines</i>	>35	>35	>35
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>vesicatoria</i>	>35	>35	>35
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>differebanchiae</i>	>35	>35	>35
<i>X. campestris</i> pv. <i>campestris</i>	>35	>35	>35
<i>X. oryzae</i> pv. <i>oryzae</i>	>35	>35	>35
<i>X. axonopodis</i> pv. <i>manihotis</i>	>35	>35	>35

Table 3 The result of sensitivity using primer D1/D2, primer 2/3 and primer VM3/VM4 were detected DNA of *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* using Real time PCR

DNA concentration	primers D1/D2	primers 2/3	Primers VM3/VM4
	Cp	Cp	Cp
50 ng	20.92	22.22	28.46
5 ng	23.08	26.00	31.65
1 ng	25.58	29.67	32.75
500 pg	26.76	30.67	33.19
50 pg	29.02	32.36	>35
5 pg	33.06	33.88	>35
1 pg	>35	>35	-
100 fg	-	-	-



Table 4 The result of sensitivity using primer D1/D2, primer 2/3 and primer VM3/VM4 were detected suspension of *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* using Real time PCR

Bacterial cells	CFU/ ml	primers D1/D2	primers 2/3	Primers VM3/VM4
		Cp	Cp	Cp
O.D. 0.1 _{600 nm.}	8.1x10 ⁸	19.25	18.73	23.33
10 ⁻¹	8.1x10 ⁷	23.47	22.31	25.02
10 ⁻²	8.1x10 ⁶	25.15	26.09	28.17
10 ⁻³	8.1x10 ⁵	25.68	26.73	>35
10 ⁻⁴	8.1x10 ⁴	26.72	29.71	>35
10 ⁻⁵	8.1x10 ³	30.09	30.15	>35
10 ⁻⁶	8.1x10 ²	30.18	32.19	>35
10 ⁻⁷	81	31.61	33.63	>35
10 ⁻⁸	8	35	35	-

Table 5 The result of detected *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* in pomelo canker disease using Real time PCR and Standard PCR with primers D1/D2 and primer 2/3 and isolated on selective media for *Xanthomonas* (SX media)

Sample	Real time PCR		Standard PCR		SX media
	Primer D1/D2 Cp	Primer 2/3 Cp	Primer D1/D2	Primer 2/3	
1	29 (+)	28 (+)	+	+	+
2	21.65 (+)	20.65 (+)	+	+	+
3	29 (+)	28 (+)	+	+	+
4	27.08 (+)	26.60 (+)	+	+	+
5	33 (+)	32.04 (+)	+	+	+
6	34 (+)	33.65 (+)	+	+	+
7	20.4 (+)	19.56 (+)	+	+	+
8	30 (+)	28 (+)	+	+	+
9	29.5 (+)	28 (+)	+	+	+
10	28.6 (+)	27 (+)	+	+	+



Table 6 Real time PCR testing methods in the detection of *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* from Pomelo Orchards.

ตัวอย่าง	จำนวนตัวอย่างทั้งหมด	Real time PCR ^{1/}	Isolation SX media ^{2/}
1. ตัวอย่างที่แสดงอาการของโรคแคงเกอร์	24 ^{3/}	24 ^{4/}	24
2. ตัวอย่างที่ไม่แสดงอาการของโรคแคงเกอร์	26	20	14
รวม	50	44	38

1/ การตรวจด้วยวิธี Real time PCR จากการวิจัยในครั้งนี้

2/ การตรวจแยกเชื้อแบคทีเรีย *X. axonopodis* pv. *citri* บนอาหาร SX medium

3/ จำนวนตัวอย่างทั้งหมดที่ตรวจ

4/ จำนวนตัวอย่างที่ตรวจพบเชื้อ *X. axonopodis* pv. *citri*

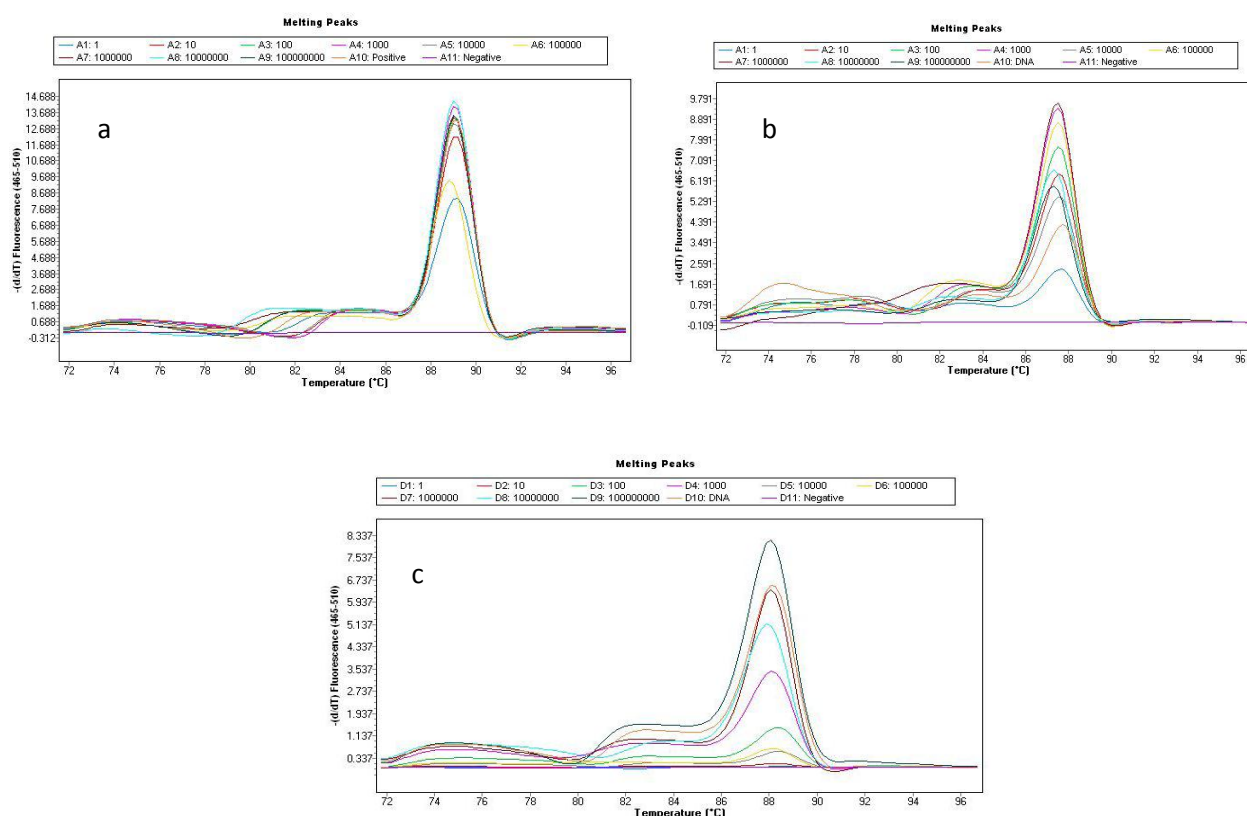


Fig. 1 Analysis melting curve of PCR product from detected primer pair 3 it was found Tm different.

a. Tm of PCR product from primer D1/D2 of 89.03°C

b. Tm of PCR product from primer 2/3 of 87.73 °C

c. Tm of PCR product from primer VM3/VM4 of 88.1 °C



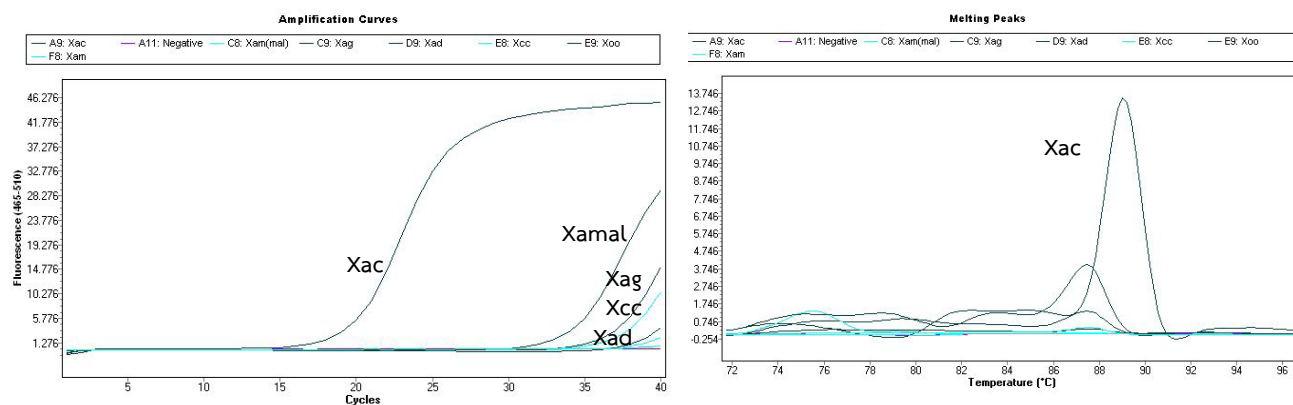


Fig. 2 The result of specificity using primer D1/D2 detected *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* (Xac) and *Xanthomonas* such as *X. axonopodis* pv. *malvacearum* (Xamal), *X. axonopodis* pv. *glycines* (Xcg), *X. axonopodis* pv. *vesicatoria* (Xav), *X. axonopodis* pv. *diffenbachiae* (Xad), *X. axonopodis* pv. *manihotis* (Xam), *X campestris* pv. *campestris* (Xcc) and *X. oryzae* pv. *oryzae* (Xoo)

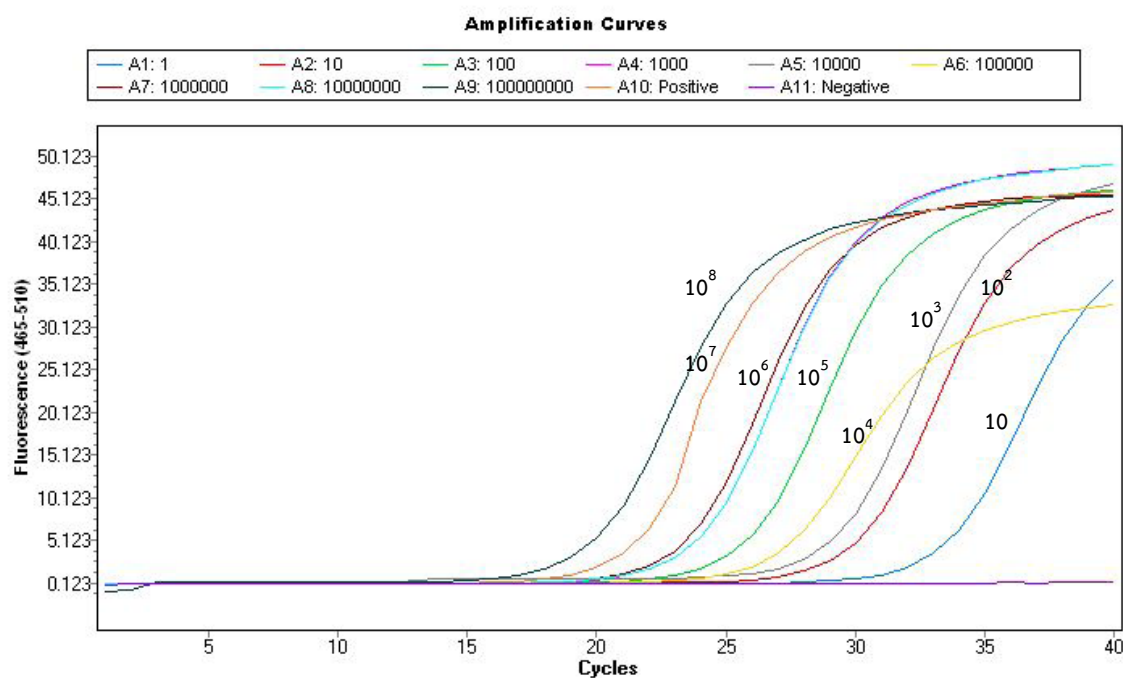


Fig. 3 The result of sensitivity using primer D1/D2 were detected suspension of *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* using Real time PCR.



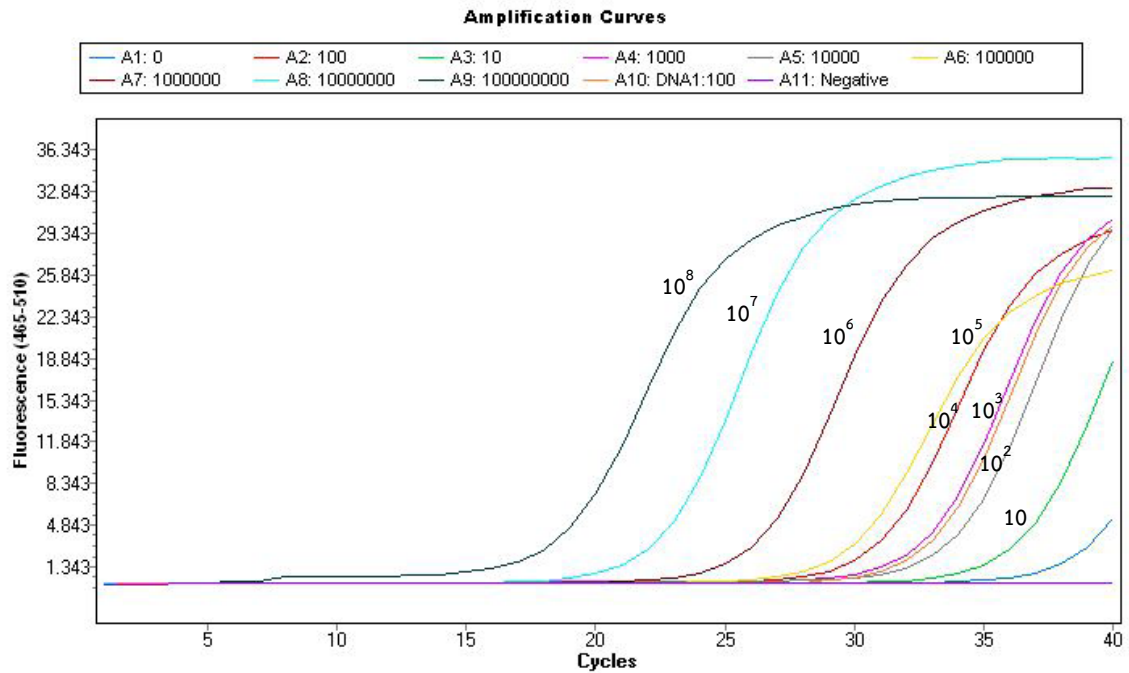


Fig. 4 The result of sensitivity using primer 2/3 were detected suspension of *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* using Real time PCR.

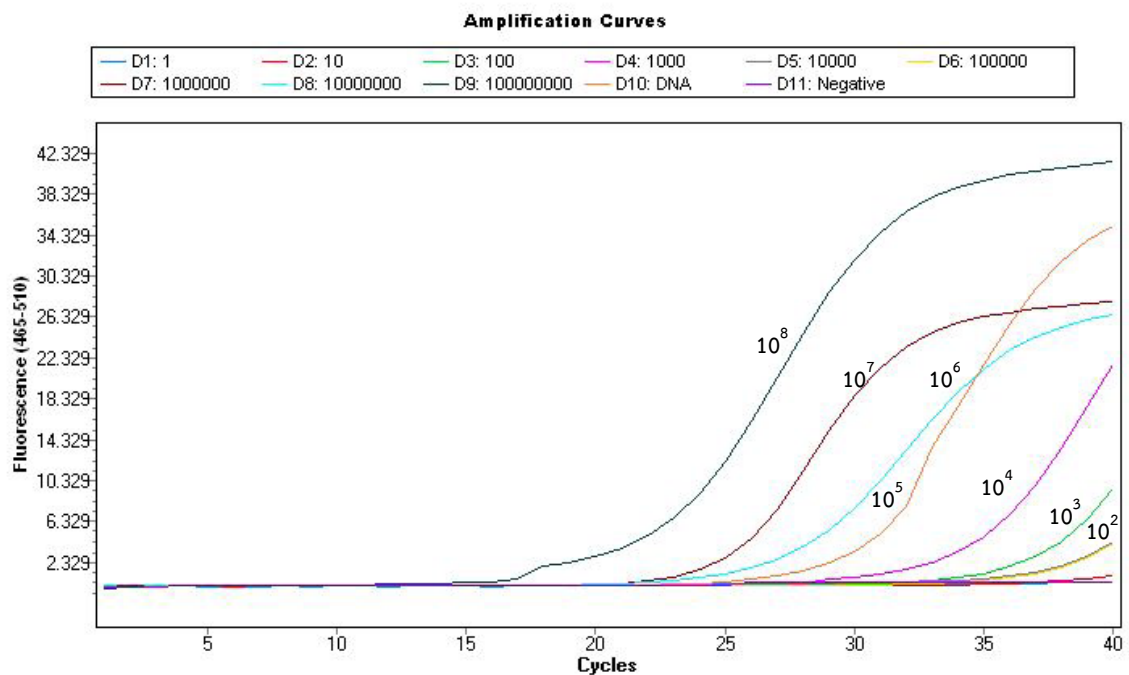


Fig. 5 The result of sensitivity using primer VM3/VM4 were detected suspension of *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri* using Real time PCR.



Table 7 Result of Detection of *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri*, Causal Agent of Citrus Canker for Certification of Canker Free Orchards

ลำดับ ที่	ชื่อเจ้าของสวน	ที่อยู่แหล่งผลิต	ผลการตรวจ real time PCR เดือนมีนาคม 2557		ผลการตรวจ realtime PCR เดือนมิถุนายน 2557		ผลตรวจ บน อาหาร SX media
			ค่า Cp	ผล	ค่า Cp	ผล	
001	นายทอง อินเทพ	18 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
002	นายอำนาจ อินเทพ	16/2 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	35.00	+	-
003	นางมาลี เรียงยาย	หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	35.00	+	-
004	นายสีทน อินเทพ	16 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
005	นายเกรียงศักดิ์ บุคดี	141 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
006	นายบัน ยาละ	20/2 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
007	นายสมศาสตร์ บุคดี	35 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	32.39	+	+
008	นายสว่าง บุคดี	14 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
009	นางมุกดา ยาละ	29 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
010	นายบุญทา อินเทพ	49 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
011	นายบุญช่วย อินเทพ	108 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
012	นายคำคำ โนซิดี	11/1 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
013	นางดวงคำ เทพสุติน	4 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
014	นายสมพงษ์ อินเทพ	73 หมู่ 1 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
015	นายฤทธิ์ ประชุมพร	57 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
016	นางอาภา ภูมิภากิน	48 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
017	นายคะนอง บุคดี	41 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
018	นายเจริญ บุคดี	บ้านทุ่งทราย หมู่ 3 ตำบลหล่ายงาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-



Table 7 (Continued)

ลำดับ ที่	ชื่อเจ้าของสวน	ที่อยู่แหล่งผลิต	ผลการตรวจ real time PCR เดือนมีนาคม 2557		ผลการตรวจ realtime PCR เดือนมิถุนายน 2557		ผลตรวจ บน อาหาร SX media
			ค่า Cp	ผล	ค่า Cp	ผล	
019	นางแพน ชันทะ	18 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
020	นายทวี ทิพย์หมึก	113 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
021	นายทวี ทิพย์หมึก	113 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	28.00	+	ND	ND	+
022	นายรัชวาลย์ รวมจิตร	109 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	35.00	+	-
023	นายบุญคุ้ม พิงบุญ	37 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
024	นายวิชัย เรียงยา	53 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
025	นายนิมากร รวมจิตร	65 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
026	นายนพดล ยาละ	75/2 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
027	นายรัชวาลย์ บุคดี	79/2 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
028	นายไชยวัฒน์ นันไชยา	195/3 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
029	นายสุพล ปงลังกา	23 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
030	นายอรุณ อินเทพ	25 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย งาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-



Table 7 (Continued)

ลำดับ ที่	ชื่อเจ้าของสวน	ที่อยู่แหล่งผลิต	ผลการตรวจ real time PCR เดือนมีนาคม 2557		ผลการตรวจ realtime PCR เดือนมิถุนายน 2557		ผลตรวจ บน อาหาร SX media
			ค่า Cp	ผล	ค่า Cp	ผล	
031	นายรณฤทธิ์ บุคดี	บ้านทุ่งทราย หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	26.60	+	ND	ND	+
032	นายรณฤทธิ์ บุคดี	บ้านทุ่งทราย หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
033	นายวรศักดิ์ เรียงยา	119 หมู่ 2 บ้านทุ่งคำ ตำบลห้วย ยาง อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
034	นายปรีชา อินเทพ	บ้านทุ่งทราย หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
035	นางจำปี บุคดี	หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
036	นายจำรอง บุคดี	บ้านทุ่งทราย หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
037	นางศรีพลอย นันไชย	91 บ้านทุ่งทราย หมู่ 3 ตำบลห้วย ยาง อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
038	นายเจษฎา อินเทพ	106/3 หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
039	นายพล อินจา	98/1 หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
040	นายไพบจน์ บุคดี	บ้านทุ่งทราย หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
041	นายนิรันดร์ นิลเนตร	บ้านทุ่งทราย หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
042	นายวุฒิพงษ์ คำลือ	99/2 หมู่ 3 ตำบลห้วยยาง อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	28.00	+	ND	ND	+
043	นายสุขจันทร์ อินทะ	หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
044	นายฉนอม กวางส์	114/2 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	35.00	+	-
045	นายนิคม จันทวีเศษ	108/3 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
046	นายนิมิตร ทองสุข	51 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	28.00	+	ND	ND	+
047	นายนิมิตร ทองสุข	51 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	32.33	+	+



Table 7 (Continued)

ลำดับ ที่	ชื่อเจ้าของสวน	ที่อยู่แหล่งผลิต	ผลการตรวจ real time PCR เดือนมีนาคม 2557		ผลการตรวจ realtime PCR เดือนมิถุนายน 2557		ผลตรวจ บน อาหาร SX media
			ค่า Cp	ผล	ค่า Cp	ผล	
048	นายประทอง บุคดี	41 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
049	นายปรีชา ยอดพันธ์	20 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	28.00	+	ND	ND	+
050	นายปรีชา ยอดพันธ์	20 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
051	นางกิตติยา มั่งมุล	198 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
052	นางบัวแก้ว ยอดพันธ์	135/1 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
053	นายจิรัฐ บุคดี	135 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
054	นายสมศักดิ์ บุญยวง	23 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
055	นายสมศักดิ์ บุญยวง	23 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
056	นายสมศักดิ์ บุญยวง	23 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
057	นายสมรัตน์ ยานัน	137 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	28.00	+	ND	ND	+
058	นายสมรัตน์ ยานัน	137 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	20.56	+	ND	ND	+
059	นายรัตน์ ยานัน	136 หมู่ 5 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
060	นางเขมาภรณ์ จิรสิงห์	34 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
061	นางเขมาภรณ์ จิรสิงห์	34 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	28.00	+	ND	ND	+
062	นายสมาน คงทะ	29 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
063	นายสว่าง บุญยวง	27 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
064	นางภัทรนันท์ ยานัน	202 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วง ยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-



Table 7 (Continued)

ลำดับ ที่	ชื่อเจ้าของสวน	ที่อยู่แหล่งผลิต	ผลการตรวจ real time PCR เดือนมีนาคม 2557		ผลการตรวจ realtime PCR เดือนมิถุนายน 2557		ผลตรวจ บน อาหาร SX media
			ค่า Cp	ผล	ค่า Cp	ผล	
065	นางวิไลวรรณ ทองสุข	22/3 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วง ยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
066	นายวิชัย เจริญทนะ	6 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
067	นายสังวรณ์ เรียงชาย	171/3 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วง ยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
068	นางสุพิน โนระ	144/1 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วง ยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
069	นางเกษร กองมงคล	2 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
070	นางอรวรรณ กันคำ	194 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วง ยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
071	นายอุทิศ เจริญทนะ	169 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วง ยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
072	นายศรีเนตร ไชยเลิศ	180 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วง ยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	>35	-	-
073	นายพงษ์พันธ์ โนซิดี	167 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วง ยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัด เชียงราย	>35	-	33.39	+	+
074	นายนคร อินเทพ	80/4 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
075	นายบุญवाद บุคคี	41 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
076	นายเสนีย์ นันชัย	213 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
077	นายเสน่ห์ นันชัย	55/1 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	28.09	+	ND	ND	+
078	นายเสน่ห์ นันชัย	55/1 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	28.00	+	ND	ND	+
079	นายปรทรรพ์ บุญยวง	237 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-



Table 7 (Continued)

ลำดับ ที่	ชื่อเจ้าของสวน	ที่อยู่แหล่งผลิต	ผลการตรวจ real time PCR เดือนมีนาคม 2557		ผลการตรวจ realtime PCR เดือนมิถุนายน 2557		ผลตรวจ บน อาหาร SX media
			ค่า Cp	ผล	ค่า Cp	ผล	
080	นายประภาส กันคำ	162 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
081	นายสุรศักดิ์ บุคดี	บ้านหาลายาว ตำบลหาลายาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
082	นางรัฐจวน ชัยวงศ์	21/1 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
083	นายนิธิพัฒน์ บุญยวง	180 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	31.28	+	ND	ND	+
084	นายอนุรักษ์ คงทะ	96 หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
085	นางสมพร บุคดี	หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
086	นายทัศนัย ชัยวงศ์	หมู่ 2 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
087	นายคำรณ บุคดี	91 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
088	นายบุญส่ง รักพ่อ	หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
089	นายสังัด บุคดี	บ้านม่วง หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
090	นายสมศักดิ์ ทิพย์ตา	หมู่ 1 ตำบลหาลายาว อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
091	นายจำเนียร บัวแก้ว	108 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
092	นายอรุณ มหานิล	66/2 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	35.00	+	-
093	นางสาวครุณี ยาละ	152 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
094	นายณรงค์ฤทธิ์ อินทะ	9 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
095	นายชาญไชย บุคดี	28/2 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
096	นายวิรัตน์ บุคดี	10 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
097	นายนิมากร บุคดี	12/4 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-



Table 7 (Continued)

ลำดับ ที่	ชื่อเจ้าของสวน	ที่อยู่แหล่งผลิต	ผลการตรวจ real time PCR เดือนมีนาคม 2557		ผลการตรวจ realtime PCR เดือนมิถุนายน 2557		ผลตรวจ บน อาหาร SX media
			ค่า Cp	ผล	ค่า Cp	ผล	
098	นายสุรชาติ บุคดี	บ้านม่วง หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
099	นายสุรชาติ บุคดี	บ้านม่วง หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
100	นายเทียมจิต ธาริยะ	51 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
101	นายบรรดิษฐ์ จันทร์	9/4 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอ เวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
102	นายพิชิต รวมจิตร	45 หมู่ 3 ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียง แก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-
103	นางสุริยนต์ วรรณพัฒน์	13 หมู่ 5 บ้านยายใต้ ตำบลม่วงยาย อำเภอเวียงแก่น จังหวัดเชียงราย	>35	-	>35	-	-

