

# องค์ความรู้

## การพัฒนาพันธุ์ยาง และการเก็บข้อมูลทางวิชาการ ด้านการผลิตยาง



## คำนำ

พระราชกฤษฎีการว่าด้วยหลักเกณฑ์และวิธีการบริหารกิจการบ้านเมืองที่ดี พ.ศ. 2546 มาตรา 11 กำหนดให้ส่วนราชการ มีหน้าที่พัฒนาความรู้ในองค์กร เพื่อให้มีลักษณะเป็นองค์กรแห่งการเรียนรู้อย่างสม่ำเสมอ โดยต้องรับรู้ข้อมูลข่าวสารและสามารถประมวลความรู้ในด้านต่าง ๆ เพื่อนำมาประยุกต์ใช้ในการปฏิบัติราชการได้อย่างถูกต้อง รวดเร็ว เหماะสมกับสถานการณ์รวมทั้งต้องส่งเสริมและพัฒนาความรู้ ความสามารถ สร้างวิสัยทัคณ์และปรับเปลี่ยนทัคณติของข้าราชการในสังกัดให้เป็นบุคลากรที่มีประสิทธิภาพ และมีการเรียนรู้ร่วมกัน

การปรับโครงสร้างหน่วยงาน และการเขยื้อนอาชีวศึกษาของบุคลากร ทำให้องค์ความรู้ในองค์กรที่มีอยู่สูญหายไป การจัดการความรู้จึงเป็นเครื่องมือสำคัญสำหรับการพัฒนาทั้งคนและองค์กรไปพร้อม ๆ กัน ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กองการยางได้มอบหมายให้ศูนย์ควบคุมยางฉะเชิงเทรานำกระบวนการ “การพิจารณาเป็นต้นยางพันธุ์ดี” มาดำเนินการจัดการความรู้ เพื่อร่วบรวมองค์ความรู้เกี่ยวกับการปรับปรุงพันธุ์ยาง และการเก็บข้อมูลทางวิชาการด้านการผลิตยาง ทั้งความรู้ที่ผ่านอยู่ในคน (tacit knowledge) และความรู้ที่ชัดแจ้ง (explicit knowledge) เพื่อให้ทุกคนในองค์กรสามารถเข้าถึงองค์ความรู้ และสามารถพัฒนาตนเองรองรับการปฏิบัติงานตามภารกิจให้มีประสิทธิภาพต่อไป

กองการยาง

กันยายน 2564

# สารบัญ

	หน้า
1. ประวัติการพัฒนาพันธุ์ย่าง	1
2. แนวทางการปรับปรุงพันธุ์ย่าง	4
การผสมพันธุ์ย่าง	5
การคัดเลือกพันธุ์ย่าง	9
3. การแนะนำพันธุ์ย่าง	15
พันธุ์ย่างที่แนะนำตั้งแต่อดีตจนถึงปัจจุบัน	16
4. การจำแนกพันธุ์ย่าง	23
ลักษณะทางสัณฐานที่ใช้ในการตรวจจำแนกพันธุ์ย่าง	24
การใช้เครื่องหมายโมเลกุลในการตรวจจำแนกพันธุ์ย่าง	46
5. การเบ็บข้อมูลทางวิชาการด้านการผลิตย่าง	49
การเก็บตัวอย่างติด	49
การเก็บตัวอย่างใบ	52
การเจริญเติบโต	58
ปริมาณร้อยละ	60
ความหนาเปลือก	61
ผลผลิต	62
การประเมินการเกิดโรค	67
อาการเปลือกแห้ง	78
องค์ประกอบทางชีวเคมีของน้ำย่าง	80
บรรณานุกรม	89

## 1

# ประวัติการพัฒนาพันธุ์ยาง

ยางพารามีถิ่นกำเนิดในแถบลุ่มน้ำอะเมซอน ประเทศบราซิล ทวีปอเมริกาใต้ ความสำเร็จของ การนำยางพาราจากป่ามาปลูกในทวีปแอเชีย เกิดจากการที่ Henry Wickham ชาวอังกฤษ ซึ่ง พำนักอยู่ที่เมืองซานตาเรม (Santarém) ประเทศบราซิล ได้รับการติดต่อจากประเทศอังกฤษเพื่อ รวบรวมเมล็ดพันธุ์ยาง ประมาณ 70,000 เมล็ด จากเมืองโบอม (Boim) ริมฝั่งแม่น้ำ塔巴加约斯 (Tapajós) ในมัลรัสพารา (Pará) ของประเทศบราซิล ส่งไปเพาะที่สวนพฤกษาติคิว (Kew) ประเทศอังกฤษ ในปี พ.ศ. 2419 ผลปรากฏว่า ได้ต้นกล้ายางจำนวน 2,700 ต้น ในจำนวนนี้ 1,900 ต้น ถูกส่งไปปลูกที่สวน พฤกษาติเซเนร์ตโกดา (Heneratgoda) ประเทศศรีลังกาในปีเดียวกัน และในปี พ.ศ. 2420 ได้ส่งต้นกล้า ที่เจริญเติบโตแล้ว จำนวน 22 ต้น จากประเทศศรีลังกา ไปปลูกที่สวนพฤกษาติสิงคโปร์ 13 ต้น อีก 9 ต้น นำไปปลูกในสวนหลังบ้านของ Sir Hugh Low ข้าหลวงใหญ่ชาวอังกฤษ ที่กัวลาลัมเปอร์ ประเทศมาเลเซีย ต้นยางทั้ง 22 ต้นนี้ จึงเป็นต้นกำเนิดแม่-พ่อพันธุ์ของยางพาราที่ปลูกกันส่วนใหญ่ในภูมิภาคนี้

## กำเนิดต้นยางพันธุ์ดี

การคัดเลือกพันธุ์ยางเริ่มดำเนินการในปี พ.ศ. 2426 ที่ประเทศอินโด尼เซีย โดย P.J.S. Cramer และ P. Van Rambresgh นักพันธุศาสตร์ชาวดัทช์ ได้นำต้นกล้ายาง 33 ต้นจากปีนัง ซึ่งเกิดจากต้นแม่-พ่อ 22 ต้น ที่ปลูกในสิงคโปร์-มาเลเซีย เมื่อปี พ.ศ. 2420 มาปลูกศึกษาพันธุ์และผลผลิต จากการ คัดเลือกพันธุ์ยาง Cramer พบว่าพันธุ์ที่คัดเลือกให้ผลผลิตได้ถึง 80-90 กิโลกรัมต่อไร่ต่อปี ในขณะที่ พันธุ์ยางที่มิได้คัดเลือกให้ผลผลิตเพียง 40-50 กิโลกรัมต่อไร่ต่อปี ความรู้ที่ Cramer ได้รับจาก การศึกษาพันธุ์ในครั้งนั้น ได้ใช้เป็นแนวทางปฏิบัติของงานพัฒนาพันธุ์ยางในประเทศอินโด尼เซียและมาเลเซีย ระหว่างปี พ.ศ. 2443-2463 โดยปลูกขยายพันธุ์ยางด้วยเมล็ดจากต้นที่ให้ผลผลิตสูง ซึ่งพบว่าให้ผล ผลิตสูงกว่าต้นที่ปลูกจากเมล็ดที่มิได้คัดเลือก 40-70%

ผลงานสำคัญที่สนับสนุนให้เกิดการปรับปรุงพันธุ์ยางพาราโดยวิธีการผสมพันธุ์ ได้แก่ ผลงาน ของ Van Helten นักพีชสวนชาวดัทช์ และเพื่อนร่วมงาน ซึ่งทำงานอยู่ในประเทศอินโด尼เซีย เขายได้ ขยายพันธุ์ยางโดยวิธีติดตากล้าสืบในปี พ.ศ. 2460 และในปี พ.ศ. 2462 J.G.J.A. Mass และ C. Heusser ผสมพันธุ์ยางด้วยมือ (hand pollination) ได้สำเร็จ ต่อมา ต้นปี พ.ศ. 2463 Henry Gough แห่ง Prang Besar Estate ประเทศมาเลเซีย ได้คัดเลือกต้นยาง 391 ต้น จากต้นยางที่ปลูกหนึ่งล้านต้น และทำการ ขยายพันธุ์ด้วยการติดตากล้า ลูกหกานท์ที่ได้จะมีพันธุกรรมเหมือนเดิม จึงใช้ศัพท์เทคนิคว่า "Clone" ให้ ผลผลิตเฉลี่ยสูงกว่าต้นที่ขยายพันธุ์ด้วยเมล็ดที่คัดเลือกมาจากต้นแม่ที่ให้ผลผลิตสูง 20-40% หลังจาก นั้น การปรับปรุงพันธุ์ยางด้วยวิธีผสมพันธุ์ โดยใช้แม่-พ่อที่ให้ผลผลิตสูง เมื่อได้เมล็ดนำไปปลูกแล้ว ก็ จะขยายพันธุ์ต่อไปด้วยการติดตากล้า และใช้ขยายพันธุ์ต้นยางเป็นการค้าจนถึงปัจจุบัน

## การปรับปรุงพันธุ์ยางของไทย

การปลูกยางในประเทศไทยเริ่มต้นจากการนำเมล็ดยางเข้ามาปลูกตั้งแต่ปี พ.ศ. 2443 และ เริ่มมีการคัดเลือกพันธุ์ตนเดียว (single plant selection) ในปี พ.ศ. 2476 โดยหลวงสุวรรณราชกิจ ในสวนยางของสถานีทดลองยางคอหงส์ จังหวัดสกลนคร พันธุ์ที่คัดเลือกได้ตั้งชื่อว่า คอหงส์ 13 ซึ่งต่อมาได้ให้ชื่อสากลตามชื่อทดลองระหว่างประเทศว่า KRS 13 (Kohong Rubber Station 13) นับเป็นยางพันธุ์แรกที่เกิดจากการใช้ความรู้ทางวิชาการในการดำเนินการ ต่อมาในปี พ.ศ. 2503 นายสมฤทธิ์ พันธุ์มณี ได้คัดเลือกยางพันธุ์พื้นเมืองที่ตำบลบางลา อำเภอปั้นนางสตา จังหวัดยะลา ให้ชื่อว่า “บางลา” และในปีเดียวกัน นายชิต ตุลยกนิษฐ์ ได้คัดเลือกพันธุ์ยางจากตำบลบางแก้ว อำเภอเข้าชัยสน จังหวัดพัทลุง ให้ชื่อว่า “บางแก้ว” ในปี พ.ศ. 2505 นายพลิน สิงหพลิน คัดเลือกและตั้งชื่อยางพันธุ์ “สระแก้ว” จากตำบลสระแก้ว อำเภอท่าศาลา จังหวัดนครศรีธรรมราช ในปี พ.ศ. 2508 นายวิทิต พวงแก้ว จากสถานีทดลองยางวังทัง จังหวัดพังงา ได้คัดเลือกยางพันธุ์พื้นเมืองในสวนยางเอกชนที่ให้ผลผลิตสูง ในเขตอำเภอท้ายเหมือง จังหวัดพังงา และให้ชื่อพันธุ์ตามชื่อเจ้าของสวน คือ ออมร ชวด 4 จิว 2 ติน ตอง 1 หยุ เหมืองทวด และอี 4 และในปี พ.ศ. 2520 งานพัฒนายาง ศูนย์วิจัยยางสกลนคร ได้คัดเลือกพันธุ์ยางพื้นเมืองจากอำเภอนาทวี จังหวัดสกลนคร และจากอำเภอปะเหลียน จังหวัดตรัง ให้ชื่อว่า “นาทวี” และ “ปะเหลียน” ตามลำดับ

การนำพันธุ์ยางจากต่างประเทศมาทดสอบและใช้ประโยชน์ เริ่มเมื่อปี พ.ศ. 2486 และดำเนินการติดตอกันเรื่อยมา พันธุ์ยางจากการแลกเปลี่ยนส่วนใหญ่จะเป็นพันธุ์ที่ผ่านการปรับปรุงเพิ่มพันธุ์ขั้นปลายมาแล้ว ตั้งนั้นจึงสามารถนำไปปลูกเปรียบเทียบพันธุ์ขั้นปลายในพื้นที่ต่าง ๆ เพื่อทดสอบการปรับตัวในสภาพแวดล้อมที่แตกต่างกันได้เลย วิธีนี้ทำให้ได้ยางพันธุ์ใหม่และนำไปใช้ในภาคอุตสาหกรรม เช่น พันธุ์ยางชั้น 1 : BPM 24, RRIC 110 พันธุ์ยางชั้น 2 : BPM 1, RRIC 100, RRIC 101 และพันธุ์ยางชั้น 3 : PR 302, PR 305

การปรับปรุงพันธุ์ด้วยการผสมพันธุ์ในประเทศไทย เริ่มขึ้นเมื่อปี พ.ศ. 2497 และดำเนินการต่อเนื่องมาตลอด มีพันธุ์ยางลูกผสมที่ผ่านการทดสอบเบื้องต้น คัดเลือกเข้าแปลงทดสอบเปรียบเทียบพันธุ์ร่วมกับพันธุ์ยางที่นำเข้ามาจากประเทศอื่น จนกระทั่งได้พันธุ์ที่จดทะเบียนชื่อพันธุ์ยางตามหลักสากล ใช้แลกเปลี่ยนพันธุ์ยางกับประเทศอื่นครั้งแรก 2 พันธุ์ คือ KRS 13 และ KRS 21 พันธุ์ที่ผ่านการคัดเลือกและทดสอบร่วมกับพันธุ์ที่นำเข้ามาจากต่างประเทศ จะเป็นพันธุ์ที่ให้ผลผลิตสูงกว่าพันธุ์พื้นเมืองไม่ต่ำกว่า 5 เท่า หรือเฉลี่ยมากกว่า 200 กิโลกรัมต่อไร่ต่อปี

การปรับปรุงพันธุ์ยางจะมีผลกระทบต่อมาจากการใช้ทางลัด โดยการนำพันธุ์ที่ปรับปรุงแล้วจากต่างประเทศเข้ามาตามโครงการรวมเมื่อแลกเปลี่ยนพันธุ์แล้ว ยังดำเนินการผสมพันธุ์ยางระหว่างพันธุ์ปัจจุบันที่ให้ผลผลิตน้ำยางสูงและมีลักษณะเด่นอื่น ๆ แตกต่างกัน ได้ต้นยางลูกผสม นำไปปลูกในแปลงคัดเลือกพันธุ์ยางเป็นต้น คัดเลือกสายพันธุ์ยางที่ให้ผลผลิตน้ำยางสูง นำไปปลูกในแปลงคัดเลือกพันธุ์ยางขั้นต้น และขั้นปลาย ตามแผนการปรับปรุงพันธุ์ยางมาตรฐาน (breeding program) ของสถาบันวิจัยยาง กรมวิชาการเกษตร และได้ออกคำแนะนำพันธุ์ยางเป็นระยะ เนื่องจาก 4 ปี รวมทั้งสิ้น 16 ฉบับ จะบัญชีรายได้ คือ คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2554 ต่อมาในปี พ.ศ. 2558 งานปรับปรุงพันธุ์ยางของกรมวิชาการเกษตร ได้ถูกโอนไปเป็นภารกิจของการยางแห่งประเทศไทย ตามพระราชบัญญัติการยางแห่งประเทศไทย พ.ศ. 2558 คงเหลือแต่ภารกิจในการควบคุม กำกับ ดูแลการใช้พันธุ์ยางของเกษตรกร ตามพระราชบัญญัติควบคุมยางเท่านั้นที่กรมวิชาการเกษตรต้องดำเนินการต่อไป

#### ตารางที่ 1.1 วิژัตนาการของการปรับปรุงพันธุ์ยาง

ปี พ.ศ.	การดำเนินงาน	ผลผลิต (กก./ไร่/ปี)
2419	นำยางพาราเข้ามาปลูกในทวีปเอเชีย	
2443	ปลูกยางด้วยเมล็ด	64
2453	คัดเลือกเมล็ดปัจจุบัน	128
2463	คัดเลือกเมล็ดและขยายพันธุ์ด้วยการติดตา : พันธุ์ยางชุดแรก มาเลเซีย : PB 23, PB 25, PB 86, PB 186, GT 1, Pil A 44, Pil B 16 และ Pil B 84  อินโดนีเซีย : Tjir 1, PR 107 และ GT 1 ไทย : KRS 13	192–224
2493	ผสมพันธุ์ยางและคัดเลือกพันธุ์ มาเลเซีย : RRIM ชุด 500, 600, 700, PB ชุด 200, 300 อินโดนีเซีย : PR ชุด 200, 300 ศรีลังกา : RRIC ชุด 100 ไทย : KRS ชุด 100–200	288–400
2517	แลกเปลี่ยนพันธุ์ยางตามโครงการแลกเปลี่ยนพันธุ์ยางของสถาบันวิจัยและพัฒนายางธรรมชาติระหว่างประเทศ (IRRDB)	400–500

## 2

### แนวทางการปรับปรุงพันธุ์ฯ

ยางพาราเป็นพืชยืนต้น การปรับปรุงพันธุ์ฯแบบดั้งเดิม (conventional breeding method) ต้องใช้ระยะเวลาในการคัดเลือกพันธุ์ฯแล้วรอนานถึง 30 ปี แม้จะมีความพยายามลดระยะเวลาให้สั้นลงแต่ก็ยังต้องใช้ระยะเวลานาน ดังนั้นการกำหนดวัตถุประสงค์ของการปรับปรุงพันธุ์ฯอย่างจึงต้องพิจารณาให้มีความยึดหยุ่น พร้อมที่จะปรับตามความต้องการในอนาคตด้วย โดยทั่วไปการปรับปรุงพันธุ์ฯมีวัตถุประสงค์หลัก เพื่อให้ได้พันธุ์ใหม่ที่ให้ผลผลิตสูงกว่าพันธุ์เดิม สามารถปรับตัวเข้ากับสภาพแวดล้อมได้ดี และมีลักษณะรองอื่น ๆ ตามความต้องการของผู้ปลูก ได้แก่

1. การเจริญเติบโตในระยะก่อนเปิดกรีดดี สามารถเปิดกรีดได้เร็ว
2. การเจริญเติบโตระหว่างกรีดดี ทำให้ความยาวของรากเพรียบและผลผลิตน้ำย่างที่ได้รับเพิ่มขึ้น
3. เปลือกเดิมหนา ลดความเสียหายจากการกรีดบาดถึงเนื้อไม้ ซึ่งจะมีผลต่อการกรีดไม่เปลือกงอกใหม่
4. สร้างเปลือกออกใหม่ได้เร็ว
5. ต้านทานต่อโรคที่สำคัญ ทำให้มีการเจริญเติบโตและผลผลิตดี
6. ทนทานต่อลม มีจำนวนต้นเสียหายเนื่องจากลมน้อย
7. ทนทานต่ออาการเปลือกแห้ง
8. ปรับตัวเข้ากับสภาพแวดล้อมที่มีข้อจำกัดในเรื่องปริมาณน้ำฝน
9. มีการตอบสนองต่อการใช้สารเคมีเร่งน้ำย่าง เมื่อใช้ระบบกรีดที่มีความถี่ต่ำ
10. คุณสมบัติเนื้อไม้ ลำต้นตั้งตรง มีลักษณะกลม และเปลือกเรียบ
11. คุณสมบัติของน้ำย่างสอดคล้องกับความต้องการของอุตสาหกรรมยาง

### แนวทางการพัฒนาพันธุ์ฯ

แนวทางการดำเนินงานเพื่อให้ได้ยางพันธุ์ฯตามวัตถุประสงค์ มีดังนี้

1. การรวบรวมพันธุ์ฯ (Collection) เป็นการรวบรวมพันธุ์ฯจากพันธุ์ฯพื้นเมือง หรือพันธุ์ฯจากเกษตรกรปลูกภายในประเทศ เพื่อศึกษาและคัดเลือกพันธุ์ฯสำหรับปรับปรุงพันธุ์ฯต่อไป หรือแนะนำให้เกษตรกรปลูก
2. การนำเข้าพันธุ์ฯจากต่างประเทศ (Introduction) โดยการแลกเปลี่ยนพันธุ์ฯ เป็นวิธีการที่ทำให้ได้ยางพันธุ์ใหม่สำหรับแนะนำให้เกษตรกรปลูกได้เร็ว พันธุ์ฯที่ได้รับจากการแลกเปลี่ยน จะนำมาทดสอบในแปลงเพรียบเทียบพันธุ์ฯอย่างขั้นปลาย พันธุ์ฯที่ให้ผลผลิตสูง และมีลักษณะตรงตามวัตถุประสงค์ สามารถนำไปแนะนำให้เกษตรกรปลูกได้เลย เช่น การแลกเปลี่ยนพันธุ์ฯอย่างใต้การ

จัดการของสถาบันวิจัยและพัฒนายางระหว่างประเทศ (IRRDB–International Rubber Research and Development Board) ทำให้สถาบันวิจัยยางของไทยได้รับพันธุ์ยางที่ให้ผลผลิตสูง และมีลักษณะรองตามความต้องการหลายพันธุ์ และได้แนะนำให้เกษตรกรปลูก เช่น BPM 24, RRIC 100, PB 235

**3. การผสมพันธุ์และการคัดเลือกพันธุ์ยาง (Hand pollination and selection)** เป็นการสร้างพันธุ์ใหม่ที่มีวัตถุประสงค์ในการรวมลักษณะพันธุกรรมที่ต้องการจากแม่–พ่อ ด้วยวิธีการผสมพันธุ์ และคัดเลือกสูกผสมที่ดีตามวัตถุประสงค์ ในขั้นตอนการคัดเลือกพันธุ์ สูกผสมที่ได้จากการผสมพันธุ์จะต้องผ่านขั้นตอนต่าง ๆ ของการคัดเลือกพันธุ์ ได้แก่ การคัดเลือกพันธุ์ต้นกล้าสูกผสมในแปลงคัดเลือกพันธุ์เบื้องต้น (Screening progeny) การคัดเลือกพันธุ์ในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ขั้นต้น (Preliminary proof clone trial or Small scale clone trial) และการคัดเลือกพันธุ์ในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ขั้นปลาย (Further proof clone trial or Large scale clone trial) รวมระยะเวลาตั้งแต่ผสมพันธุ์ไปจนถึงแนะนำให้เกษตรกรปลูกได้ใช้เวลาประมาณ 25–30 ปี

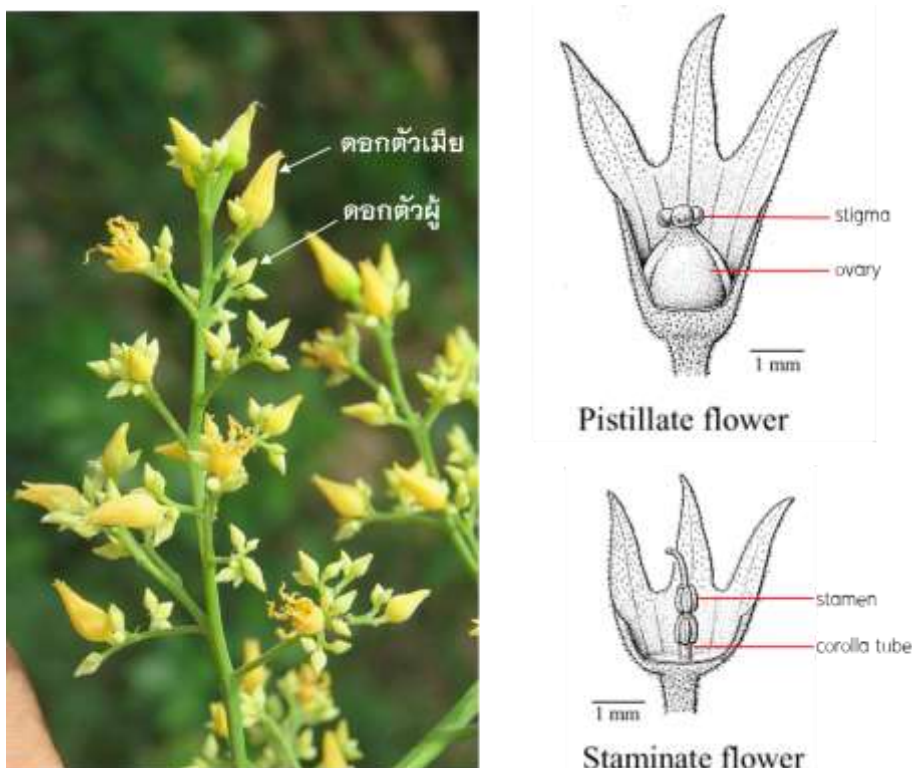
**4. การซักนำให้เกิดการพ่าเหลา (Mutation)** ด้วยรังสี หรือสารเคมี เช่น การใช้สารเคมีที่ทำให้เกิด polyploid โดยปกติยางพาราจะมีโครโมโซมจำนวน 2 ชุด อยู่ในรูป diploid แต่อาจทำให้เกิดเป็น polyploid หรือมีโครโมโซมมากกว่า 2 ชุดได้ด้วยสารเคมี เช่น colchicine ซึ่งสารเคมีเหล่านี้จะเป็นตัวป้องกันไม่ให้เชลล์สร้าง spindle fiber ซึ่งทำหน้าที่ดึงโครโมโซมให้แยกจากกัน ผลทำให้เชลล์มีโครโมโซมเป็น 2 เท่าของเชลล์ปกติ มีรายงานของสถาบันวิจัยยางมาเลเซียพบว่า การใช้สารละลาย colchicine ทำให้ยางมีจำนวนหอน้ำยางมากขึ้น และขนาดของหอน้ำยางใหญ่ขึ้นด้วย

### การผสมพันธุ์ยาง

ยางพาราเป็นพืชผสมเบ็ดตามธรรมชาติ ปัจจัยที่ทำให้ยางเป็นพืชผสมข้าม คือ ดอกตัวผู้และตัวเมียแยกกันอยู่ คุณลักษณะดอกบนต้นเดียวกัน (monoecious) ดอกยางพาราเกิดเป็นจำนวนมากจากตາตงซอกใบ (axillary bud) มีลักษณะเป็นช่อสั้น ๆ ตรงฐานของกลุ่มใบใหม่ ลักษณะช่อดอกเป็นแบบ compound raceme หรือ panicle ในช่อดอกหนึ่ง ๆ ประกอบด้วย แกนใหญ่ของช่อ เรียกว่า main axis และมีการแตกแขนงของช่อดอกเป็นแขนงย่อยอีกมากมาย แขนงย่อยแยกจาก main axis เรียกว่า primary branch แขนงย่อยที่ 2 แตกจาก primary branch เรียกว่า secondary branch อันเป็นที่ตั้งของก้านชุดดอก (peduncle และ pedicel) การแตกแขนงของช่อดอกในลักษณะดังกล่าวจะลดหลั่นกัน คล้ายรูปสามเหลี่ยม ในช่อดอกจะประกอบไปด้วยดอก 2 ชนิดแยกกัน คือ

**ดอกตัวเมีย (Pistillate flowers)** มีขนาดใหญ่ อยู่ตรงส่วนปลายสุดของแขนงช่อดอก ประกอบด้วยชั้นต่าง ๆ ดังนี้ กลีบเลี้ยงมี 5 กลีบ สีเขียวอ่อน เมื่อแก่เต็มที่พร้อมที่จะผสมพันธุ์จะมีสีค่อนข้างเหลือง เมื่อบานรูปร่างคล้ายรูปกระซิ้ง (bell-shape) ไม่มีกลีบดอก เกสรตัวเมียประกอบด้วยรังไข่ 3 ฟู และยอดเกสรตัวเมียที่ไม่มีก้านชู (sessile stigma) มีลักษณะ 3 แฉก (ภาพที่ 2.1)

**ดอกตัวผู้ (Staminate flowers)** มีขนาดเล็ก อくูในตำแหน่งที่ต่ำกว่าดอกตัวเมีย ในแนงเดียว กันของช่อดอก ในช่อคอดอกหนึ่ง ๆ จะมีดอกตัวผู้ประมาณ 60-80 ดอก ประกอบด้วยชั้นต่าง ๆ ดังนี้ กลีบเลี้ยงมี 5 กลีบ สีเขียวอ่อน เมื่อแก่เต็มที่พร้อมที่จะผสมพันธุ์จะมีสีค่อนข้างเหลือง ไม่มีกลีบคอดอก เกสรตัวผู้ที่ไม่มีก้านชูละของเกสร (sessile stamen) จำนวน 10 อันเรียงกัน 2 วง วงละ 5 อัน รอบ corolla tube (ภาพที่ 2.1)



ภาพที่ 2.1 ภาพตัดตามยาวของดอกตัวเมีย (Pistillate flowers) และดอกตัวผู้ (Staminate flowers)

น้ำยางจะเริ่มออกดอกตามธรรมชาติเมื่ออายุประมาณ 4 ปี โดยออกดอกปีละ 2 ครั้ง ครั้งแรกระหว่างเดือนกุมภาพันธ์ถึงพฤษภาคม ซึ่งเป็นช่วงหลังการผลัดใบและผลลัพธ์ใหม่ ดอกยางในช่วงนี้จะมีปริมาณมากจึงถือว่าเป็นการออกดอกตามฤดูกาล การออกดอกครั้งที่ 2 ระหว่างเดือนสิงหาคมถึงตุลาคม ดอกในช่วงนี้จะมีปริมาณน้อย ดังนั้น การออกดอกในช่วงแรกจึงถือเป็นหลักในการดำเนินการผสมพันธุ์ยาง หลังจากแห้งช่อดอกแล้วประมาณ 2 สัปดาห์ ช่อดอกมีการพัฒนาเต็มที่พร้อมที่จะบานโดยดอกตัวผู้จะบานก่อนดอกตัวเมีย เริ่มบานในตอนสาย และบานเต็มที่ในช่วงเที่ยงวัน ช่วงระยะเวลาที่ดอกบานพร้อมกันและผสมพันธุ์ได้มีประมาณ 1-2 เดือน

การติดผักตามธรรมชาติของยางพาราจะมีเพียง 1-2 % การผสมเกิดขึ้นได้โดยแมลงพักเพลี้ย (thrips) และริน (midges) และอัตราการผสมตัวเอง (self-pollination) จะต่ำกว่าอัตราการผสมข้าม (cross-pollination) เล็กน้อย ในบางพันธุ์พบว่ามีอัตราการผสมข้าม 59-62 % ส่วนการผสมพันธุ์ด้วย

วิธีการ artificial pollination อัตราการผสมติด จะผันแปรตามพันธุ์ตั้งแต่น้อยกว่า 1-8 % และผันแปรตามฤทธิ์ต่างๆ ตั้งแต่ 0-12 % โดยเฉลี่ยประมาณ 5 % คอกที่ผสมไม่ติดจะร่วงหล่นไป หลังจากผสมแล้ว รังไข่จะพัฒนามาเป็นฝักภายในเวลา 145 วัน ฝักที่แก่มีขนาดใหญ่ มีเส้นผ่านศูนย์กลาง 3-5 เซนติเมตร ฝักเกิดจาก ovary เดียวที่มี carpel 2-5 carpel (compound ovule) โดยส่วนใหญ่จะมี 3 carpel แต่ละ carpel จะมี 1 เมล็ด เมื่อฝักแก่แล้วแห้งจะแตกได้เองตามรอยของ carpel และเมื่อฝักแตก เปลือออกผล pericarp และ endocarp จะติดตัวของร่องรอยของรากลำต้น ทำให้เมล็ดกระเจ้ายอกออกไปได้ไกล ๆ เหลือเพียงก้านดอก (peduncle) เท่านั้นที่ยังติดกับลำต้น

การผสมพันธุ์ เป็นที่คาดหวังกันว่า ลักษณะทางพันธุกรรมบางประการของต้นแม่และพ่อพันธุ์ เมื่อรวมกันแล้วจะได้ลูกผสมที่อาจมีลักษณะดีเด่นเหนือแม่-พ่อ ได้ ซึ่งเรียกว่า hybrid vigor หรือ heterosis เช่น พันธุ์ RRIM 600 ซึ่งเป็นลูกผสมระหว่าง Tjir 1 กับ PB 86 ปรากฏว่าได้ผลผลิตสูงกว่าพ่อและแม่

### การคัดเลือกแม่-พ่อพันธุ์

การคัดเลือกแม่-พ่อพันธุ์ ควรนำความรู้ทั้งทางด้านพันธุศาสตร์ปrimaen เทคโนโลยีชีวภาพ และด้านอื่น ๆ มาใช้ในการพิจารณาดังนี้

1. แม่-พ่อพันธุ์จะต้องมีพันธุกรรมที่แตกต่างกัน เพื่อให้ได้ลูกผสมที่มีความผันแปรทางพันธุกรรมสูง ทำให้การคัดเลือกพันธุ์มีประสิทธิภาพ และไม่เกิดปัญหาความเหลวลงของลักษณะที่คัดเลือก (inbreeding depression)

2. แม่-พ่อพันธุ์ที่ใช้ควรมีส่วนเกื้อกูลกันในลักษณะต่าง ๆ โดยทั่วไปแล้ว แม่หรือพ่อพันธุ์ที่ใช้ควรเป็นพันธุ์ที่ให้ผลผลิตสูง หรือปรับตัวเข้ากับสภาพแวดล้อมได้ดี พันธุ์ที่จะนำมาผสมกับแม่หรือพ่อพันธุ์ดังกล่าว ควรเป็นพันธุ์ที่มีลักษณะที่ยังขาดไป

3. แม่-พ่อพันธุ์ที่ใช้จะต้องมีคุณค่าทางพันธุกรรมที่ดี (high genetic value) โดยการใช้ข้อมูลจากลูกผสมนำมาวิเคราะห์ทางพันธุศาสตร์ปrimaen

### การซักก้นนำไปต้นยางออกดอก

แต่เดิมการผสมพันธุ์ยางพารา ต้องทำนั่งร้านขึ้นไปยังยอดยาง สูงเกือบ 10 เมตร เพื่อทำการผสมพันธุ์ แต่ปัจจุบันสามารถซักก้นนำหรือบังคับให้ต้นยางออกดอกในระยะที่ยังเล็กอยู่ได้ โดยการโน้มกิ่งให้เจริญเติบโตออกทางด้านข้าง ไม่ให้เจริญเติบโตทางด้านแนวตั้ง บังคับให้กิ่งอยู่ใกล้พื้นดินไว้ เมื่อลำต้นโตได้ขนาดก่อนถึงฤทธิ์ผลัดใบ 3 เดือน ให้ทำการคั่นที่ลำต้นกว้าง 1 เซนติเมตร ดึงเอาเปลือกออกจะผลัดใบและออกดอกพร้อมใบอ่อน วิธีนี้ทำให้สามารถดำเนินการผสมพันธุ์ยางโดยยืนบนพื้นดินได้โดยไม่ต้องทำนั่งร้านขึ้นไปผสมพันธุ์

## อุปกรณ์ที่ใช้ในการผสมพันธุ์

1. กระโกรเล็ก
2. ปากคีบปลายแหลมขนาดเล็ก
3. แอลกอฮอล์
4. สำลี
5. หลอดแก้วใส่เกรสรตัวผู้
6. ป้ายสำหรับเขียนชื่อแม่-พ่อพันธุ์ วันผสม พร้อมเชือก
7. ถุงร่างและรวมผล呀ง

## ขั้นตอนการผสมพันธุ์ฯ

1. การเลือกต้นแม่-พ่อพันธุ์ที่ใช้ในการผสมพันธุ์ จะต้องมีดอกบานพร้อมกัน
2. การผสมพันธุ์ฯสามารถกระทำได้ตั้งแต่ในช่วงเช้าจนถึงบ่าย 3 โมงเย็น โดยการเก็บดอกตัวผู้ในตอนเช้าก่อนที่ดอกจะบาน การเก็บเกรสรตัวผู้ เลือกดอกแก่ใกล้จะบาน โดยสังเกตที่ปลายกลีบ 5 กลีบช้อนเกยักกันไม่สนิท ใช้กรรไกรตัดออกใส่หลอดแก้ว ใช้สำลีซุบน้ำปิดหลอดแก้วหัวรวม ๆ เพื่อให้ดอกได้รับความชื้น จะได้สดอยู่นาน แล้วเขียนชื่อพันธุ์ฯทางติดหลอดแก้วไว้ด้วย
3. ในแต่ละปลายช่อดอก จะมีดอกตัวเมียขนาดใหญ่อยู่หลายช่อและหลาຍดอก ดอกตัวผู้อยู่ต่ำลงมา เลือกช่อดอกตัวเมียที่จะผสมให้มีดอกใกล้จะบาน 3-4 朵 ก ส่วนดอกอื่น ๆ ใช้กรรไกรตัดออกให้หมด เปิดปลายกลีบดอกตัวเมียออกด้วยปากคีบ และเปิดกลีบดอกตัวผู้ เอาละของเกรสรตัวผู้ไปแตะปลายเกรสรตัวเมีย (stigma) เอกก้อนสำลีเล็ก ๆ แตะหยดน้ำยางนำไปปิดปลายดอกตัวเมียที่ผสมเสร็จแล้ว
4. ติดป้ายชื่อ หมายเลข แม่-พ่อพันธุ์ และวันผสม
5. บันทึกการผสมพันธุ์ วันผสม พันธุ์แม่-พ่อ จำนวนที่ผสม ผลสำเร็จ จำนวนเมล็ดที่ได้ จำนวนเมล็ดที่งอก ลงสมุดบันทึก
6. เมื่อผสมติดแล้วใช้ถุงร่างแห้งขนาดเล็กห่อไว้ เพื่อป้องกันเมล็ดร่วง ผลตอเต็มที่ประมาณ 4-5 เดือน ก็จะแตกออก
7. เมื่อเก็บเมล็ดได้แล้ว ควรรีบดำเนินการเพาะเมล็ดลงถุงพลาสติกที่เตรียมไว้ทันที พร้อมทั้งติดป้ายชื่อ หมายเลขต้น และชื่อแม่-พ่อพันธุ์
8. ต้นยางลูกผสมเมื่อโตจนมีขนาด 2 ฉัตร จึงนำลงปลูกในแปลงคัดเลือกพันธุ์

## ปัญหาของการผสมพันธุ์ฯ

1. การอุดอกออก ไม่ตรงกันของพันธุ์ฯ ทำให้ไม่สามารถดำเนินการผสมพันธุ์ในบางคูผสมได้บางพันธุ์ออกดอกกันอย่างเดียว หรือไม่ออกดอกเลย
2. ความสมบูรณ์ของแม่พันธุ์ (female fertility)

3. การระบาดของโรคราแง้ ในบางปีที่มีการระบาดรุนแรง จะทำให้พันธุ์ที่่อนแอ เช่น PB 235 ดอกร่วงไม่สามารถผสมพันธุ์ได้ รวมทั้งทำให้ผู้จากการผสมพันธุ์ร่วงด้วย

4. ความเป็นหมั่นของดอกตัวผู้ (male sterility) เช่น พันธุ์ BPM 24, SCATC 93-114, Tian-ren 31-45 และ GT 1 ไม่สามารถใช้เป็นพ่อพันธุ์ในการผสมพันธุ์ได้

5. เปอร์เซ็นต์ผักฟ่อสูงมาก โดยเฉพาะในปีที่มีช่วงฤดูแล้งยาวนาน และพันธุ์ย่างบางพันธุ์เมื่อใช้เป็นเมล็ดหรือพ่อพันธุ์มีเปอร์เซ็นต์ผักฟ่อที่แตกต่างกัน

## การคัดเลือกพันธุ์ย่าง

ที่นี่ยังคงผสมในแต่ละปีจะมีปริมาณมาก การทดสอบจะต้องใช้พื้นที่ แรงงาน และค่าใช้จ่ายมากมาย จึงจำเป็นต้องคัดเลือกต้นที่มีลักษณะที่ดีออกจากลูกผสมทั้งหมด ซึ่งการคัดเลือกพันธุ์ย่างจะมีขั้นตอนดังนี้

1. การคัดเลือกพันธุ์ย่างเบื้องต้น (Screening progeny Trial) เป็นการคัดเลือกต้นกล้าลูกผสมที่ได้จากการผสมพันธุ์ หรือจากการผ่าเหล้า ในระยะเยาว์อ่อน (juvenile) เป็นการประเมินขั้นตอนเพื่อคัดเลือกต้นกล้าที่มีการเจริญเติบโตดี แข็งแรง และมีแนวโน้มให้ผลผลิตสูง โดยนำเมล็ดยางลูกผสมมาเพาะและปลูกไว้ในถุงพลาสติกเป็นเวลา 3 เดือน หรือเมื่อต้นกล้าหยางเจริญเติบโตได้ 2-3 ลัตร จะข้ายไปปลูกในแปลง ใช้ระยะปลูก 2x2 เมตร มีจำนวน 1 ต้นต่อสายพันธุ์ (genotype) การคัดเลือกพันธุ์จึงเป็นการคัดเลือกพันธุ์เบื้องต้น มีความแม่นยำในการคัดเลือกต่อ

ศึกษาการเจริญเติบโตของต้นยางในช่วง 2 ปี เมื่อต้นกล้าลูกผสมมีอายุได้ 1 ปี วัดขนาดเส้นผ่านศูนย์กลางลำต้นตรงจุดสูงจากพื้นดิน 15 เซนติเมตร และเมื่อต้นกล้าลูกผสมมีอายุ 2 ปี วัดขนาดเส้นรอบลำต้นตรงจุดจากพื้นดิน 40 เซนติเมตร พร้อมกันนี้จะทำการกรีดทดสอบผลผลิต ใช้ระบบกรีดครึ่งลำต้นวันเว้นสองวัน (S/2 d3) เปิดกรีดสูงจากพื้นดิน 40 เซนติเมตร เก็บผลผลิตเป็นยางก้อน (cup-coagulation) ทำการทดสอบผลผลิต 30 ครั้งกรีด โดยแยกเก็บเป็น 3 ช่วง ช่วงละ 10 ครั้งกรีด ผลผลิตยางก้อนที่เก็บได้ นำไปตากในที่ร่ม 3 ลับคาด แล้วนำไปซึ่งหนาน้ำหนักแห้งโดยไม่ต้องหักเปอร์เซ็นต์ความชื้นออก เมื่อเก็บผลผลิตครบ 3 ช่วงแล้ว ก็จะศึกษาการตอบสนองต่อสารเคมีเร่งน้ำยาง โดยใช้สารเคมี ethephon 1.25% ต่อไปอีก 30 ครั้งกรีด

นอกจากนี้อาจศึกษาเกี่ยวกับความด้านทานโรค การแตกกิ่งและทรงพุ่มของต้น ในขั้นนี้จะคัดเลือกลูกผสมไว้ 10-15% (ลูกผสมที่คัดเลือกไว้ 10-15% นี้ จะตัดยอดเพื่อนำไปติดตามยาพันธุ์ไว้) เพื่อนำไปทดสอบคัดเลือกพันธุ์ในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ขั้นต้น พร้อมกันนี้จะคัดต้นกล้าลูกผสมที่ให้ผลผลิตสูง นำไปปลูกทดสอบในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ขั้นปลาย

อย่างไรก็ตาม ผลการศึกษาการถ่ายทอดทางพันธุกรรม ลักษณะผลผลิตเป็นผลเนื้องมาจากการควบคุมทางพันธุกรรมมากกว่าสภาพแวดล้อม ในขณะที่การเจริญเติบโตมีผลเนื่องมาจากการอิทธิพล

ของสภาพแวดล้อมมากกว่า ดังนั้นการคัดเลือกพันธุ์โดยพิจารณาจากผลผลิตจึงให้ผลดีกว่าการคัดเลือกพันธุ์จากข้อมูลการเจริญเติบโต

**2. การคัดเลือกพันธุ์ในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นต้น (Preliminary Proof Clone Trial or Small Scale Clone Trial : SSCT)** เป็นการคัดเลือกพันธุ์ที่คัดเลือกได้จากแปลงขยายพันธุ์หรือพันธุ์ที่ได้จากการคัดเลือก วางแผนการทดลองแบบ Simple Lattice มี 2-3 ชั้น ใช้ระยะปลูกตามปกติที่ใช้ปลูกในสวนยาง ปลูกต้นยางแปลงอยู่ละ 7-10 ต้น ใช้พันธุ์มาตรฐานเป็นพันธุ์เบรียบเทียบ ศึกษาการเจริญเติบโตและผลผลิต เมื่อต้นยางมีอายุ 2 ปี วัดขนาดรอบลำต้นตรงจุดสูงจากพื้นดิน 170 เซนติเมตร วัดทุกปี ๆ ละ 2 ครั้ง เปิดกรีดเมื่อต้นยางที่ได้ขนาดเปิดกรีด (ขนาดลำต้น 50 เซนติเมตรขึ้นไป วัดที่ระดับความสูง 170 เซนติเมตรจากพื้นดิน) มีจำนวนอย่างน้อยร้อยละ 50 ของจำนวนต้นยางทั้งหมด โดยเปิดกรีดสูงจากพื้นดิน 150 เซนติเมตร ใช้ระบบกรีดครึ่งลำต้นวันเว่นวัน (S/2 d2) และทำการเปิดกรีดต้นยางที่ได้ขนาดเพิ่มทุก 6 เดือน เป็นเวลา 3 ปี ในขณะที่เปิดกรีด จะเจาะเปลือกยางที่ระดับ 175 เซนติเมตร หรือ ตรงจุดเหนือรอยวัดขนาดรอบลำต้น 5 เซนติเมตร เพื่อนำไปหาจำนวนหอน้ำยาง

การวัดความหนาของเปลือกยาง ครั้งแรกจะวัดขณะเปิดกรีดเป็นการวัดความหนาของเปลือกเดิม (virgin bark) ตรงจุดกึ่งกลางของรอยกรีด ตำแหน่งสูงจากรอยเปิดกรีด 5 เซนติเมตร เมื่อกรีดยางไปแล้ว 3, 6 และ 9 ปี จะวัดความหนาของเปลือกเดิมตรงจุดใกล้เคียงกับตำแหน่งที่วัดครั้งแรก พร้อมทั้งวัดความหนาของเปลือกงอกใหม่ (renewed bark) ตรงจุดใหม่แนวตั้งโดยเปิดกรีดครั้งแรก 5 เซนติเมตร

การศึกษาผลผลิตของต้นยาง จะเก็บผลผลิตเป็นยางก้อน พร้อมกับเก็บน้ำยางไปหาเปอร์เซ็นต์เนื้อยางแห้ง (Dry Rubber Content, DRC) โดยเก็บเดือนละ 2 ครั้ง สำหรับผลผลิตยางก้อนจะนำไปผึ้งในที่ร่ม 21 วัน แล้วนำไปปัช疽่าน้ำหนักพร้อมกับหักความชื้นออก 15 %

การคัดเลือกพันธุ์ในขั้นนี้เป็นการคัดเลือกพันธุ์ที่มีลักษณะดี เพื่อนำไปปลูกทดสอบในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นปลาย จึงทำการคัดเลือกประมาณ 3 ครั้ง คือ

- ครั้งที่ 1 เมื่อกรีดหน้ากรีดที่ 1 ไปได้ 3 ปี (ปีกรีดที่ 3)

- ครั้งที่ 2 เมื่อกรีดหน้ากรีดที่ 1 หมด (5 ปี) และกรีดหน้าที่ 2 ได้ 1 ปี (ปีกรีดที่ 6)

- ครั้งที่ 3 กรีดหน้าที่ 3 ได้ 2 ปี (ปีกรีดที่ 12)

การคัดเลือกพันธุ์จากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นต้น เพื่อนำไปปลูกในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นปลาย นอกจากจะพิจารณาการเจริญเติบโตและผลผลิตแล้ว ต้องพิจารณาถึงลักษณะรองอื่น ๆ ประกอบด้วย เช่น ความต้านทานลม ความต้านทานโรค จำนวนหอน้ำยาง ความหนาเปลือก และจำนวนต้นที่แสดงอาการเปลือกแห้ง

**3. การคัดเลือกพันธุ์ในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นปลาย (Further Proof Clone Trial or Large Scale Clone Trial : LSCT)** เป็นการคัดเลือกพันธุ์ที่คัดเลือกได้จากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์

ขั้นต้น หรือพันธุ์ที่คาดว่าจะดี (promising clones) ที่ได้รับจากต่างประเทศ วางแผนการทดลองแบบ Randomized Complete Block มี 3-4 ชั้้า ใช้ระยะปลูกตามปกติที่ใช้ปลูกในสวนยาง ปลูกต้นยางแปลงอยู่ละ 60 ต้น (5 แก้ว ๆ ละ 12 ต้น) ใช้พันธุ์ม้าตรฐานเป็นพันธุ์เบรียบเทียบ ทำการทดลองในหมู่ฯ พื้นที่ เพื่อศึกษาอิทธิพลของสิ่งแวดล้อมที่มีต่อพันธุ์ยาง เปิดกรีดเมื่อมีต้นยางได้ขนาดเส้นรอบล่าง 50 เซนติเมตร ขึ้นไป วัดที่ระดับความสูง 170 เซนติเมตร จากพื้นดิน จำนวน 50% ของต้นยางทั้งหมด การศึกษาและการเก็บข้อมูลต่าง ๆ กระทำเช่นเดียวกับแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นต้น

พันธุ์ยางที่คัดเลือกได้จากแปลงนี้จะนำไปแนะนำให้เกษตรกรปลูก โดยมีหลักเกณฑ์ดังนี้

-ครั้งที่ 1 เมื่ogrีดหน้าที่ 1 ได้ 3 ปี (ปีgrีดที่ 3) จะแนะนำเป็นพันธุ์ยางชั้น 2

-ครั้งที่ 2 เมื่ogrีดหน้าที่ 1 หมุด (5 ปี) และgrีดหน้าที่ 2 ได้ 1 ปี (ปีgrีดที่ 6) จะแนะนำเป็นพันธุ์ยางชั้น 1

รวมเวลาตั้งแต่ผสมพันธุ์ไปจนถึงแนะนำให้เกษตรกรปลูกได้ใช้เวลาประมาณ 30 ปี

### การคัดเลือกพันธุ์ในแปลงทดสอบพันธุ์ (Promotion Plot Trial)

เป็นการคัดเลือกพันธุ์ที่ได้เด่นจากการคัดเลือกพันธุ์ในระยะต้นกล้า แล้วนำพันธุ์ดังกล่าวไปปลูกทดสอบพันธุ์ (test plot) ใช้ระยะปลูกตามปกติที่ใช้ปลูกในสวนยาง ปลูกพันธุ์ละ 2 roe ใช้พันธุ์ม้าตรฐาน เป็นพันธุ์เบรียบเทียบ โดยนำไปปลูกทดสอบตามท้องที่ต่าง ๆ ของประเทศไทย สำหรับการศึกษาและการเก็บข้อมูลต่าง ๆ กระทำเช่นเดียวกับแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นปลาย

### การคัดเลือกพันธุ์ยางของต่างประเทศที่นำเข้ามา

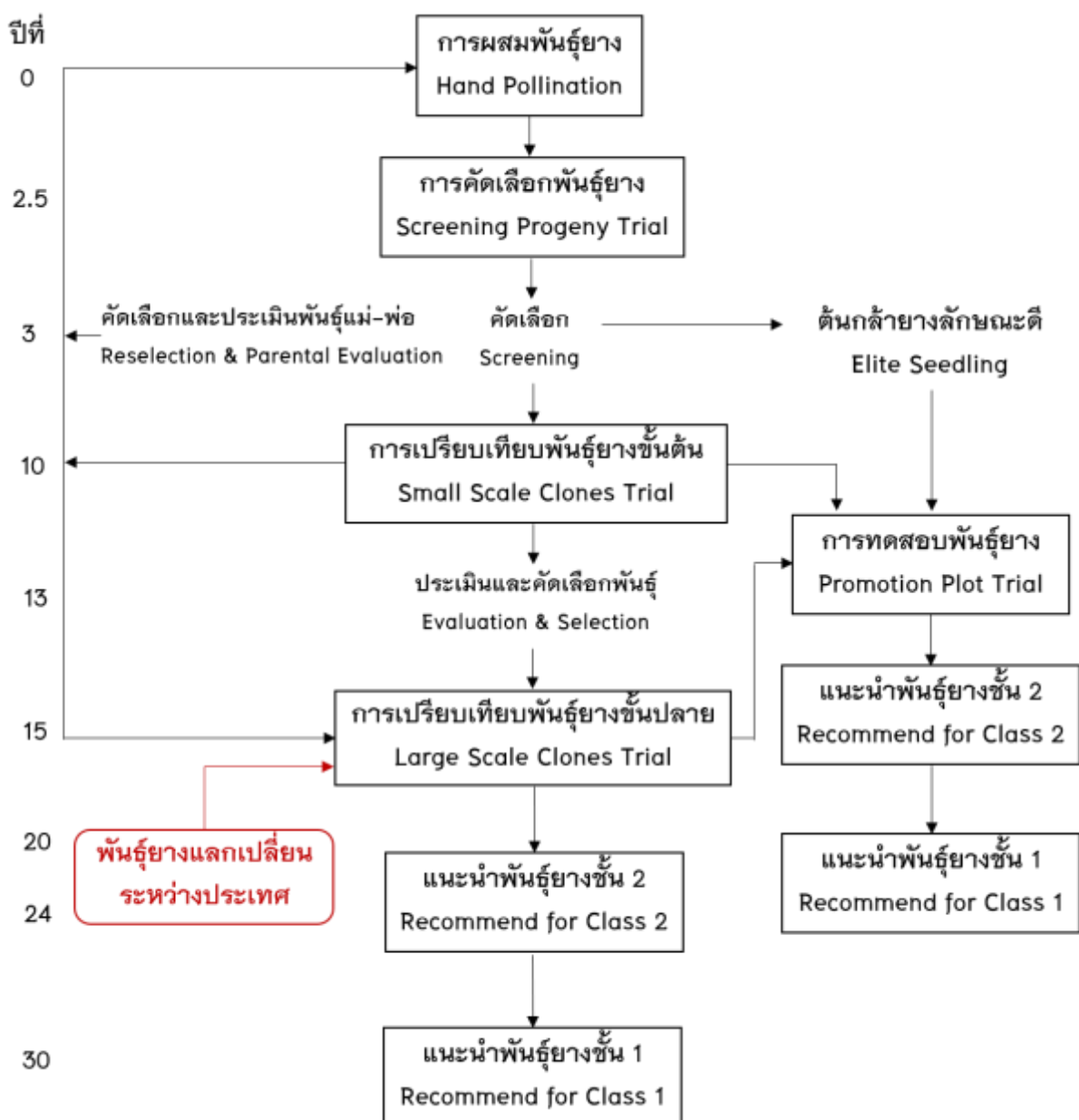
การคัดเลือกพันธุ์ยางของต่างประเทศที่นำเข้ามา เพื่อแนะนำให้เกษตรกรปลูก

1. ศึกษาข้อมูลต่าง ๆ ของพันธุ์ยาง ซึ่งผ่านการทดสอบการเบรียบเทียบพันธุ์ชั้นปลายในต่างประเทศ เช่น ผลผลิต ความเจริญเติบโต ความต้านทานลม ความต้านทานโรค ฯลฯ ถ้ามีลักษณะเด่นมาก จะแนะนำเป็นพันธุ์ชั้น 3

2. เมื่อศึกษาได้พันธุ์ที่เหมาะสม ก็นำพันธุ์ดังกล่าวไปปลูกทดสอบพันธุ์ ปลูกพันธุ์ละ 2 roe หรือปลูกในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นปลาย ใช้พันธุ์ม้าตรฐานเป็นพันธุ์เบรียบเทียบ โดยนำไปปลูกท้องที่ต่าง ๆ ของประเทศไทย การศึกษาและการเก็บข้อมูล กระทำเช่นเดียวกับแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นปลาย

3. ช่วงระยะต้นยางอ่อน (1-4 ปี) ศึกษาความต้านทานโรค ความต้านทานลม และการเจริญเติบโตพันธุ์ที่ผ่านการพิจารณาคัดเลือก จะแนะนำเป็นพันธุ์ยางชั้น 2 สำหรับพันธุ์ที่ไม่ผ่านการพิจารณาคัดเลือก จะจัดให้อยู่ในพันธุ์ยางที่อยู่ระหว่างการทดลองต่อไป หรืออาจตัดออกหากคำแนะนำพันธุ์ยาง

4. ช่วงระยะต้นยางแก่ (ทำการเบรียดแล้ว) ศึกษาผลผลิต และลักษณะรองอื่น ๆ ควบคู่ไปด้วย เมื่ogrีดหน้าที่ 1 ได้ 3 ปี (รวมเวลาตั้งแต่ปลูกเป็นเวลา 9 ปี) พันธุ์ที่ผ่านการคัดเลือกจะแนะนำเป็นพันธุ์ยางชั้น 1 ส่วนพันธุ์ที่ไม่ผ่านการคัดเลือก จะยังเป็นพันธุ์ยางชั้น 2 ต่อไป เพื่อหาข้อมูลเพิ่มเติม หรืออาจตัดออกหากคำแนะนำพันธุ์ยาง



ภาพที่ 2.2 ขั้นตอนการปรับปรุงพันธุ์ยาง

## การประเมินเสถียรภาพของพันธุ์ยาง

การพัฒนาพันธุ์ที่สามารถปรับตัวได้ก้างในสภาพแวดล้อมที่หลากหลาย เป็นเป้าหมายที่สำคัญอย่างหนึ่งของการปรับปรุงพันธุ์พืช ปัจจุบัน ยางพาราสามารถปลูกได้ในพื้นที่ปลูกยางเกือบทั่วประเทศ ดังนั้น การทดสอบพันธุ์และการคัดเลือกพันธุ์จึงจำเป็นต้องดำเนินการในหลาย ๆ พื้นที่ ผลกระทบของในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ จะพบเสมอว่า ลำดับที่ของการให้ผลผลิตของยางมักเปลี่ยนแปลงไป ทำให้เกิดความยากลำบากในการตัดสินใจคัดเลือกพันธุ์ที่ดีอีกด้วย โดยเฉพาะพันธุ์ที่มีค่าเฉลี่ยใกล้เคียงกัน บางพันธุ์เมื่อมีการเปลี่ยนแปลงสภาพแวดล้อม การให้ผลผลิตเปลี่ยนแปลงไปมาก แต่บางพันธุ์มีการเปลี่ยนแปลงน้อย การเปลี่ยนแปลงที่เกิดขึ้นเป็นผลเนื่องจากปฏิกิริยาระหว่างพันธุกรุรมกับสภาพแวดล้อม (genetic x environment interaction) ถ้าต้องการพันธุ์ยางที่ปรับตัวได้ดีในสภาพแวดล้อมที่แตกต่างกันมาก ก็ควรจะหาพันธุ์ที่มีปฏิกิริยากับสภาพแวดล้อมน้อย แต่ถ้าต้องการพันธุ์ที่ให้ผลผลิตสูงในสภาพแวดล้อมจำเพาะ ก็ควรหาพันธุ์ที่ปรับตัวได้ดีในสภาพแวดล้อมดังกล่าวนั้น

การศึกษาการปรับตัวของพืชนั้น วิธีหนึ่งที่ใช้ คือ การวิเคราะห์เสถียรภาพของพันธุ์ (stability parameters) เพื่อคัดเลือกพันธุ์ที่มีปฏิกิริยาน้อยกับสภาพแวดล้อม โดยมีหลักการว่า ความสัมพันธ์ระหว่างการแสดงออกของพันธุ์กับลักษณะนี้ภายใต้หลายสภาพแวดล้อมกับค่าที่แสดงสภาพแวดล้อม มักเป็นเส้นตรงหรือเกือบเส้นตรง กล่าวคือ พันธุ์พืชหลายพันธุ์จะให้ผลผลิตเพิ่มขึ้นในอัตราคงที่ เมื่อนำไปปลูกในสภาพแวดล้อมที่มีความเหมาะสมมากขึ้น จึงสามารถใช้วิธีรีgresชัน (regression) แสดงการตอบสนองของพันธุ์ในสภาพแวดล้อมต่าง ๆ ได้ ซึ่งการวิเคราะห์เสถียรภาพของพันธุ์ที่ได้รับความนิยมมากที่สุด คือ วิธีของ Eberhart and Russel เสนอในปี 1966 โดยการพิจารณา 2 parameters คือ ความชัน (slope) ของเส้นรีgresชัน และความเบี่ยงเบน (deviation) จากเส้นรีgresชันในสมการ

$$\begin{aligned} \text{เมื่อ } Y_{ij} &= \mu_1 + \beta_1 I_j + \delta_{ij} \\ Y_{ij} &= \text{ค่าเฉลี่ยของพันธุ์ที่ } i \text{ สภาพแวดล้อมที่ } j \\ \mu_1 &= \text{ค่าเฉลี่ยของพันธุ์ที่ } i \text{ เฉลี่ยจากทุกสภาพแวดล้อม} \\ \beta_1 &= \text{สัมประสิทธิ์รีgresชัน (regression coefficient) ที่วัดการ} \\ &\quad \text{ตอบสนองของพันธุ์ที่ } i \text{ เมื่อสภาพแวดล้อมเปลี่ยนไป} \\ I_j &= \text{ตัวชี้สภาพแวดล้อม (environmental index)} \\ \delta_{ij} &= \text{ค่าเบี่ยงเบนจากเส้นรีgresชันของพันธุ์ที่ } i \text{ เมื่อปลูกใน} \\ &\quad \text{สภาพแวดล้อมที่ } j \text{ เป็นค่าที่ผันแปรไปเนื่องจากความผิดพลาด} \\ &\quad \text{ที่ควบคุมไม่ได้} \end{aligned}$$

พันธุ์ที่มีเสถียรภาพสูง คือ พันธุ์ที่มีค่า  $\beta_1 = 1$  ความแปรปรวนของค่าเบี่ยงเบนจากเส้นรีgresชัน = 0 และมีค่าผลผลิตสูงจะเป็นพันธุ์ที่ดีที่สุด

## ข้อจำกัดในการพัฒนาพันธุ์ยาง

แม้ว่าผลผลิตของยางในปัจจุบันจะเพิ่มขึ้นจากอดีตเป็นอย่างมาก แต่การเพิ่มผลผลิตจากการปรับปรุงพันธุ์ในปัจจุบันเป็นลักษณะเพิ่มแบบลดลง ทั้งนี้มีสาเหตุจาก

1. ขีดจำกัดของพันธุกรรม พันธุ์ยางที่ปลูกเป็นการค้าในเชิงพาณิชย์ มีต้นกำเนิดจากเมล็ดที่ Sir Henry Wickham เก็บจากพื้นที่เล็ก ๆ ในแคว้นแม่น้ำ Tapajós ของประเทศบราซิล และการปรับปรุงพันธุ์ที่ใช้วิธีการคัดเลือกพันธุ์แบบ phenotypic assortative mating คัดเลือกพันธุ์โดยใช้ข้อมูลผลผลิตโดยตรงและพันธุ์ที่ผ่านการคัดเลือก จะนำมาใช้เป็นแม่-พ่อพันธุ์ในรอบต่อไป หลายพันธุ์มีความใกล้ชิดกันทางพันธุกรรมมาก ทำให้เกิด inbreeding depression เพิ่มมากขึ้น นอกจากนี้ การขยายพันธุ์โดยการติดตามทำให้พันธุกรรมของยางแคลบลงเรื่อย ๆ

2. การปรับปรุงพันธุ์และคัดเลือกพันธุ์ใช้ระยะเวลานาน ต้นยางปกติใช้ระยะเวลาประมาณ 4-5 ปี จึงจะออกดอกออกผลที่จะนำมาใช้ในการผสมพันธุ์ และมีระยะเวลาอ่อน 6-8 ปี ก่อนที่จะได้รับผลผลิต โดยทั่วไปใช้ระยะเวลา 3-15 ปีที่จะเก็บข้อมูลผลผลิตและลักษณะรองตัว ๆ ดังนั้น รอบของ การคัดเลือกพันธุ์ตั้งแต่เริ่มผสมพันธุ์ถึงการแนะนำพันธุ์ปลูกต้องใช้ระยะเวลา 25-30 ปี

3. การคัดเลือกหลาย ๆ ลักษณะ นอกจากผลผลิตและการเจริญเติบโตแล้ว ยังมีลักษณะรองอีกหลายอย่างที่ต้องการ เมื่อลักษณะที่ต้องการเพิ่มมากขึ้น จะต้องใช้ประชากรที่คัดเลือกมากขึ้น เพื่อให้การคัดเลือกมีประสิทธิภาพ ซึ่งการที่ต้องใช้ประชากรในการคัดเลือกมาก เพราะยางมีลักษณะหลายอย่างที่เกี่ยวข้องในลักษณะตรงกันข้ามกับการให้ผลผลิต เช่น ความสัมพันธ์ระหว่างผลผลิตกับความอ่อนแอกลอม อาการเปลือกแห้ง อัตราการเจริญเติบโตระหว่างกรีดต่า ดังนั้น การคัดเลือกหลาย ๆ ลักษณะพร้อมกันทำได้ยากมาก แต่เนื่องจากยางเป็นพืชยืนต้น และมีอายุชีวิตการติดฝักต่า 1-5% การสร้างประชากรปริมาณมาก ๆ ทำได้ยาก

4. ปฏิกิริยาสัมพันธ์ระหว่างพันธุกรรมและสภาพแวดล้อม ยางบางพันธุ์ที่ให้ผลผลิตสูงในที่แห่งหนึ่งแต่ไม่ให้ผลผลิตในที่อื่น ๆ ซึ่งเป็นผลเนื่องจากปฏิกิริยาสัมพันธ์ระหว่างพันธุกรรมและสภาพแวดล้อม ดังนั้น จึงต้องดำเนินการทดสอบพันธุ์ในหลาย ๆ พื้นที่ที่มีสภาพแวดล้อมแตกต่างกัน ทำให้สิ้นเปลืองแรงงานและค่าใช้จ่าย รวมถึงต้องใช้ระยะเวลาการทดสอบนานก่อนที่จะนำไปแนะนำปลูก

5. ปัญหาการออกดอกและติดผลของยาง ฤดูกาลออกดอกออกผล มีช่วงระยะเวลาสั้นเพียง 1-2 เดือน ช่วงการออกดอกไม่ตรงกัน จึงไม่สามารถผสมพันธุ์ในบางครั้ง และเปอร์เซ็นต์ติดผลต่ำ เนื่องจากบัดจัจย์หลายประการ เช่น พันธุ์โรค และสภาพอากาศ

6. ความต้านทานโรค พันธุ์ยางที่ปลูกมีพันธุกรรมมาจาก Wickham material ที่ไม่มีพันธุกรรมต้านทานต่อโรคที่สำคัญบางชนิด การคัดเลือกลักษณะความต้านทานโรคจากพันธุกรรมที่จำกัด ทำให้อ่อนแอกต่อเชื้อที่เกิดใหม่ (newly virulent pathogens) รวมถึงการคัดเลือกพันธุ์ที่ทำได้ยาก โดยเฉพาะอย่างยิ่งโรคใบไหม้ลาตินอเมริกัน (South American Leaf Blight: SALB) ที่จำเป็นต้องคัดเลือกในพื้นที่ที่มีการระบาดของโรค

### 3

## การแนะนำพันธุ์ย่าง

การแนะนำพันธุ์ย่างโดยที่นำไปแบ่งเป็นชั้น และมีการเปลี่ยนแปลงตามระยะเวลาที่สามารถปรับปรุงพันธุ์ใหม่มาทดแทนพันธุ์เก่าตามลักษณะประจำพันธุ์ โดยคำนึงถึงผลผลิตเป็นหลัก พร้อมลักษณะรองอื่น ๆ เช่น การเจริญเติบโต ความต้านทานโรค เปลือกหนา กรีดง่าย ไม่แสดงอาการเปลือกแห้งง่าย เปลือกงอกใหม่เร็ว การแตกกิ่งก้านสาขาและทรงพุ่มไม่หนา ไม่เปราะและหักง่ายเนื่องจากลมอัตราการให้เหลืองน้ำย่างสูง หยุดให้เหลือง ตอบสนองต่อสารเคมีเร่งน้ำย่างสูง เป็นต้น

ปัจจุบันพันธุ์ย่างที่แนะนำให้ปลูก แบ่งออกเป็น 3 ชั้น โดยมีหลักเกณฑ์การแนะนำพันธุ์ย่าง ดังนี้  
**พันธุ์ย่างชั้น 3** หมายถึง พันธุ์ย่างแนะนำให้เกษตรกรปลูก โดยจำกัดพื้นที่ปลูก ให้ปลูกไม่เกินร้อยละ 20 ของพื้นที่ปลูกย่างที่ถือครอง แต่ละพันธุ์ควรปลูกไม่น้อยกว่า 7 ไร่ การจำกัดพื้นที่ปลูก เนื่องจากพันธุ์ย่างชั้นนี้มีข้อมูลผลผลิต และลักษณะรองต่าง ๆ เป็นข้อมูลเบื้องต้น จากผลการทดลองใน 3 ลักษณะ

1. พันธุ์ย่างต่างประเทศ ศึกษาข้อมูลผลผลิตและลักษณะรองต่าง ๆ จากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นปลายของต่างประเทศ

2. พันธุ์ย่างจากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นปลาย หรือแปลงทดสอบพันธุ์ในประเทศไทยที่มีพันธุ์มาตรฐานเป็นพันธุ์เบรียบเทียบ ผ่านการกรีดทดสอบผลผลิตอย่างน้อย 1-2 ปี

3. พันธุ์ย่างจากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นต้น ในประเทศไทย ที่มีพันธุ์มาตรฐานเป็นพันธุ์เบรียบเทียบ ผ่านการกรีดทดสอบผลผลิตอย่างน้อย 3 ปี

**พันธุ์ย่างชั้น 2** หมายถึง พันธุ์ย่างแนะนำให้เกษตรกรปลูก โดยจำกัดพื้นที่ปลูก ให้ปลูกไม่เกินร้อยละ 30 ของพื้นที่ปลูกย่างที่ถือครอง แต่ละพันธุ์ควรปลูกไม่น้อยกว่า 7 ไร่ การจำกัดพื้นที่ปลูก เนื่องจากยังขาดข้อมูลผลผลิต และลักษณะรองบางประการ พันธุ์ย่างชั้นนี้ต้องผ่านการทดลองใน 3 ลักษณะ

1. พันธุ์ย่างต่างประเทศที่ผ่านการทดลองจากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นปลายของต่างประเทศ ผ่านการทดสอบผลผลิตเบื้องต้น และศึกษาข้อมูลลักษณะรองต่าง ๆ ในช่วงอายุอ่อนช้ำ 1-4 ปี

2. พันธุ์ย่างจากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นปลาย หรือแปลงทดสอบพันธุ์ในประเทศไทยที่มีพันธุ์มาตรฐานเป็นพันธุ์เบรียบเทียบ ผ่านการกรีดทดสอบผลผลิตอย่างน้อย 3 ปี

3. พันธุ์ย่างจากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นต้น นำมาปลูกในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นปลาย หรือแปลงทดสอบพันธุ์ย่างในประเทศไทย ผ่านการกรีดทดสอบผลผลิตอย่างน้อย 3 ปี

**พันธุ์ย่างชั้น 1** หมายถึง พันธุ์ย่างแนะนำให้เกษตรกรปลูกโดยไม่จำกัดพื้นที่ปลูก พันธุ์ย่างที่ผ่านการทดลองมีข้อมูลผลผลิตและลักษณะต่าง ๆ ครบถ้วน โดยผ่านการทดลอง 3 ลักษณะ

1. พันธุ์ย่างต่างประเทศที่ผ่านการทดลองจากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นปลายของต่างประเทศ และนำมาปลูกทดลองในแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ย่างชั้นปลาย หรือแปลงทดสอบพันธุ์ใน

ประเทศไทย ที่มีพันธุ์มาตราฐานเป็นพันธุ์เบรียบเทียบ ผ่านการกรีดทดสอบผลผลิตอย่างน้อย 3 ปี

2. พันธุ์ยางจากแปลงเบรียบเทียบพันธุ์ยางขั้นปลาย หรือแปลงทดสอบพันธุ์ในประเทศไทย ผ่านการกรีดทดสอบผลผลิตอย่างน้อย 6 ปี (กรีดต่ออีก 3 ปี)

## พันธุ์ยางที่แนะนำตั้งแต่อดีตจนถึงปัจจุบัน

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2504

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ Tjir 1, PR 107, RRIM 513, PB 5/51, RRIM 605 และ RRIM 623
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 519, RRIM 601, RRIM 607, RRIM 628, GT 1 และ RRIM 701

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2509

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ GT 1, PB 5/51, PR 107, RRIM 513, RRIM 600, RRIM 605 และ RRIM 623
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 519, RRIM 607
- พันธุ์ยางชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 628, RRIM 701, Tjir 1

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2512

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 600, GT 1, PB 5/51 และ PR 107
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 701, RRIM 519, RRIM 605, RRIM 607, RRIM 623, RRIM 628 และ Tjir 1

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2515

- พันธุ์ยางชั้น 1
  - 1 ก ได้แก่ พันธุ์ GT 1
  - 1 ข ได้แก่ พันธุ์ RRIM 600, PR 107 และ PB 5/51
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 519, RRIM 623, RRIM 628, RRIM 701 และ PB 28/59

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2519

- พันธุ์ยางชั้น 1
  - 1 ก ได้แก่ พันธุ์ GT 1
  - 1 ข ได้แก่ พันธุ์ RRIM 600, PR 107 และ PB 5/51

- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ PR 255, PR 261, RRIM 623
- พันธุ์ยางชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ AVROS 2037, RRIC 6, RRIM 527, RRIM 703 และ PB 28/59

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2524

- พันธุ์ยางชั้น 1
  - 1 ก ได้แก่ พันธุ์ GT 1, PB 255
  - 1 ข ได้แก่ พันธุ์ RRIM 600, PR 260 และ PB 5/51
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 623, PB 28/59, PB 235 และ PB 260
- พันธุ์ยางชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ AVROS 2037, RRIC 6, RRIM 703, RRIM 712, RRIM 725, PB 217, PB 310, PB 311 และ KRS 21

การติดตามเปลี่ยนยอดใช้พันธุ์ GT 1 เป็นยอด

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2528

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ GT 1, PR 255, RRIM 600, PR 261
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ PB 235, PB 255, PB 260, PB 217, PB 28/59, RRIM 623
- พันธุ์ยางชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ AVROS 2037, RRIC 6, RRIM 703, RRIM 712, RRIM 725, PB 310, PB 311, KRS 21, KRS 156, RRIC 100, RRIC 110, RRIM 717, BPM 24, PR 305

การติดตามเปลี่ยนยอดใช้พันธุ์ GT 1 เป็นยอด

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2532

#### พันธุ์ยางที่แนะนำให้ปลูกในแหล่งปลูกยางเดิมภาคใต้ และภาคตะวันออก

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ GT 1, PR 255, RRIM 600, PR 261
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ BPM 24, KRS 156, RRIC 110, PB 217, PB 235, PB 255, PB 260
- พันธุ์ยางชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ BPM 1, PR 302, PR 305, KRS 25, PB 311, RRIC 100, RRIC 101, RRIM 703, RRIM 712, RRIM 717, KRS 225, KRS 226, KRS 218, KRS 223, RRIC 121

#### พันธุ์ยางที่แนะนำให้ปลูกในแหล่งปลูกยางใหม่ภาคตะวันออก และภาคตะวันออกเฉียงเหนือ

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 600, GT 1
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ PB 235

## คำแนะนำพันธุ์邪 ปี 2534

### พันธุ์邪ที่แนะนำให้ปลูกในแหล่งปลูก邪เดิมภาคใต้ และภาคตะวันออก

- พันธุ์邪ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ GT 1, PR 255, RRIM 600, PR 261, BPM 24, สงขลา 36
- พันธุ์邪ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ RRIC 110, PB 217, PB 235, PB 255, PB 260
- พันธุ์邪ชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ KRS 25, KRS 218, KRS 223, KRS 225, KRS 226, BPM 1, PR 302, PR 305, PB 311, RRIC 100, RRIC 101, RRIC 121, RRIM 703, RRIM 712, RRIM 717

### พันธุ์邪ที่แนะนำให้ปลูกในแหล่งปลูก邪ใหม่ภาคตะวันออก และภาคตะวันออกเฉียงเหนือ

- พันธุ์邪ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 600, GT 1
- พันธุ์邪ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ PB 235

## คำแนะนำพันธุ์邪 ปี 2536

### พันธุ์邪ที่แนะนำให้ปลูกในแหล่งปลูก邪เดิมภาคใต้ และภาคตะวันออก

- พันธุ์邪ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ BPM 24, สงขลา 36, RRIM 600, GT 1, PR 255, PR 261
- พันธุ์邪ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ PB 217, RRIC 110, RRIC 100, PB 260, PB 255, PB 235
- พันธุ์邪ชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ KRS 251, PR 305, PR 302, RRIC 101, BPM 1, RRIM 712, KRS 250, KRS 226, KRS 225, KRS 218, PB 311, RRIC 121

### พันธุ์邪ที่แนะนำให้ปลูกในแหล่งปลูก邪ใหม่ภาคตะวันออก และภาคตะวันออกเฉียงเหนือ

- พันธุ์邪ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ RRIM 600, GT 1, สงขลา 36, BPM 24, PR 255
- พันธุ์邪ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ PB 235, PB 260

## คำแนะนำพันธุ์邪 ปี 2540

- พันธุ์邪ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ สงขลา 36, BPM 24, PB 255, PB 260, PR 255, RRIC 110, RRIM 600
- พันธุ์邪ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ BPM 1, PB 235, RRIC 100, RRIC 101, RRIT 250, RRIT 251
- พันธุ์邪ชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ PR 302, PR 305, RRIC 121, RRIT 163, RRIT 209, RRIT 214, RRIT 218, RRIT 225, RRIT 226  
(KRS = RRIT)

## คำแนะนำพันธุ์ฯ ปี 2542

- พันธุ์ฯ ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยฯ 251, ลงมา 36, BPM 24, PB 255, PB 260, PR 255, RRIC 110, RRIM 600
- พันธุ์ฯ ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยฯ 226, สถาบันวิจัยฯ 250, BPM 1, PB 235, RRIC 100, RRIC 101
- พันธุ์ฯ ชั้น 3 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยฯ 163, สถาบันวิจัยฯ 209, สถาบันวิจัยฯ 214, สถาบันวิจัยฯ 218, สถาบันวิจัยฯ 225, Haiken 2, PR 302, PR 305, RRIC 121

## คำแนะนำพันธุ์ฯ เนื้อไม้ ปี 2545

- พันธุ์ฯ แนะนำ ฉะเชิงเทรา 50, AVROS 2037, BPM 1
- พันธุ์ฯ ระหว่างการทดลอง สถาบันวิจัยฯ 401, สถาบันวิจัยฯ 403, สถาบันวิจัยฯ 404

## คำแนะนำพันธุ์ฯ ปี 2546

### กลุ่ม 1 : พันธุ์ฯ ผลผลิตน้ำยางสูง

- พันธุ์ฯ ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยฯ 251, สถาบันวิจัยฯ 226, BPM 24, RRIM 600
- พันธุ์ฯ ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยฯ 209, สถาบันวิจัยฯ 214, สถาบันวิจัยฯ 218, สถาบันวิจัยฯ 225, สถาบันวิจัยฯ 250, สถาบันวิจัยฯ 319, สถาบันวิจัยฯ 405, สถาบันวิจัยฯ 406, RRIC 100, RRIC 101, PR 302, PR 305, Haiken 2

### กลุ่ม 2 : พันธุ์ฯ ผลผลิตน้ำยางและเนื้อไม้สูง

- พันธุ์ฯ ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ PB 235, PB 255, PB 260, RRIC 110
- พันธุ์ฯ ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยฯ 312, สถาบันวิจัยฯ 325, สถาบันวิจัยฯ 404, สถาบันวิจัยฯ 407, สถาบันวิจัยฯ 409, RRIC 121

### กลุ่ม 3 : พันธุ์ฯ ผลผลิตเนื้อไม้สูง

- พันธุ์ฯ ชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ ฉะเชิงเทรา 50, AVROS 2037, BPM 1
- พันธุ์ฯ ชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยฯ 401, สถาบันวิจัยฯ 403, RRRI 118, RRRI 203

## คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2550

### พันธุ์ยางที่แนะนำในพื้นที่ปลูกยางเดิม

#### กลุ่ม 1 : พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยาง

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยยาง 251, สถาบันวิจัยยาง 226, BPM 24, RRIM 600
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยยาง 209, สถาบันวิจัยยาง 214, สถาบันวิจัยยาง 218, สถาบันวิจัยยาง 225, สถาบันวิจัยยาง 250, สถาบันวิจัยยาง 319, สถาบันวิจัยยาง 405, สถาบันวิจัยยาง 406, สถาบันวิจัยยาง 410, สถาบันวิจัยยาง 411, สถาบันวิจัยยาง 416, Haiken 2, PR 302, PR 305, RRIC 100, RRIC 101

#### กลุ่ม 2 : พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยางและเนื้อไม้

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ PB 235, PB 255, PB 260, RRIC 110
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยยาง 312, สถาบันวิจัยยาง 325, สถาบันวิจัยยาง 403, สถาบันวิจัยยาง 404, สถาบันวิจัยยาง 407, สถาบันวิจัยยาง 408, สถาบันวิจัยยาง 409, สถาบันวิจัยยาง 412, สถาบันวิจัยยาง 413, RRIC 121

#### กลุ่ม 3 : พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตเนื้อไม้

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ อะเชิงเทรา 50, AVROS 2037, BPM 1
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยยาง 401, สถาบันวิจัยยาง 414, สถาบันวิจัยยาง 415, RRII 118, RRII 203

### พันธุ์ยางที่แนะนำในพื้นที่ปลูกยางใหม่

#### กลุ่ม 1 : พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยาง

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยยาง 251, สถาบันวิจัยยาง 226, BPM 24, RRIM 600
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยยาง 209, สถาบันวิจัยยาง 225, สถาบันวิจัยยาง 250, สถาบันวิจัยยาง 319, สถาบันวิจัยยาง 405, สถาบันวิจัยยาง 406, สถาบันวิจัยยาง 410, สถาบันวิจัยยาง 411, สถาบันวิจัยยาง 416, Haiken 2, PR 305, RRIC 101

#### กลุ่ม 2 : พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยางและเนื้อไม้

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ PB 235, RRIC 110
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยยาง 312, สถาบันวิจัยยาง 325, สถาบันวิจัยยาง 403, สถาบันวิจัยยาง 404, สถาบันวิจัยยาง 407, สถาบันวิจัยยาง 408, สถาบันวิจัยยาง 409, สถาบันวิจัยยาง 412, สถาบันวิจัยยาง 413, RRIC 121

### กลุ่ม 3 : พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตเนื้อไม้

- พันธุ์ยางชั้น 1 ได้แก่ พันธุ์ ฉะเชิงเทรา 50, AVROS 2037, BPM 1
- พันธุ์ยางชั้น 2 ได้แก่ พันธุ์ สถาบันวิจัยยาง 401, สถาบันวิจัยยาง 414, สถาบันวิจัยยาง 415, RRRII 118, RRRII 203

### คำแนะนำพันธุ์ยาง ปี 2554

#### พันธุ์ยางที่แนะนำในพื้นที่ปลูกยางเดิม

##### พันธุ์ยางชั้น 1

- กลุ่ม 1 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยาง : สถาบันวิจัยยาง 251, สถาบันวิจัยยาง 226, BPM 24, RRIM 600
- กลุ่ม 2 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยางและเนื้อไม้ : PB 235, PB 255, PB 260
- กลุ่ม 3 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตเนื้อไม้ : ฉะเชิงเทรา 50, AVROS 2037, BPM 1

##### พันธุ์ยางชั้น 2

- กลุ่ม 1 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยาง : สถาบันวิจัยยาง 218, สถาบันวิจัยยาง 250, สถาบันวิจัยยาง 319, สถาบันวิจัยยาง 405, สถาบันวิจัยยาง 406, สถาบันวิจัยยาง 408, สถาบันวิจัยยาง 410, สถาบันวิจัยยาง 411, สถาบันวิจัยยาง 416, สถาบันวิจัยยาง 3601, สถาบันวิจัยยาง 3602, สถาบันวิจัยยาง 3603, สถาบันวิจัยยาง 3605, สถาบันวิจัยยาง 3606, Haiken 2, PR 302, PR 305, RRIC 100, RRIC 101
- กลุ่ม 2 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยางและเนื้อไม้ : สถาบันวิจัยยาง 312, สถาบันวิจัยยาง 325, สถาบันวิจัยยาง 403, สถาบันวิจัยยาง 404, สถาบันวิจัยยาง 407, สถาบันวิจัยยาง 409, สถาบันวิจัยยาง 412, สถาบันวิจัยยาง 413, สถาบันวิจัยยาง 3604, สถาบันวิจัยยาง 3607, RRIC 121, RRRII 203
- กลุ่ม 3 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตเนื้อไม้ : สถาบันวิจัยยาง 401, สถาบันวิจัยยาง 414, สถาบันวิจัยยาง 415

##### พันธุ์ยางชั้น 3

สถาบันวิจัยยาง 3701, สถาบันวิจัยยาง 3702, สถาบันวิจัยยาง 3901, สถาบันวิจัยยาง 3902, สถาบันวิจัยยาง 3903, สถาบันวิจัยยาง 3904, สถาบันวิจัยยาง 3905, สถาบันวิจัยยาง 3906, สถาบันวิจัยยาง 3907

#### พันธุ์ยางที่แนะนำในพื้นที่ปลูกยางใหม่

##### พันธุ์ยางชั้น 1

- กลุ่ม 1 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยาง : สถาบันวิจัยยาง 408, สถาบันวิจัยยาง 251, สถาบันวิจัยยาง 226, BPM 24, RRIM 600
- กลุ่ม 2 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยางและเนื้อไม้ : RRRII 118, PB 235

- กลุ่ม 3 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตเนื้อไม้ : ละเชิงเทรา 50, AVROS 2037, BPM 1
- พันธุ์ยางชั้น 2
- กลุ่ม 1 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยาง : สถาบันวิจัยยาง 250, สถาบันวิจัยยาง 319, สถาบันวิจัยยาง 405, สถาบันวิจัยยาง 406, สถาบันวิจัยยาง 410, สถาบันวิจัยยาง 411, สถาบันวิจัยยาง 416, สถาบันวิจัยยาง 3601, สถาบันวิจัยยาง 3602, สถาบันวิจัยยาง 3603, สถาบันวิจัยยาง 3605, สถาบันวิจัยยาง 3606, Haiken 2, PR 302, PR 305, RRIC 101
  - กลุ่ม 2 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตน้ำยางและเนื้อไม้ : สถาบันวิจัยยาง 312, สถาบันวิจัยยาง 325, สถาบันวิจัยยาง 403, สถาบันวิจัยยาง 404, สถาบันวิจัยยาง 407, สถาบันวิจัยยาง 409, สถาบันวิจัยยาง 412, สถาบันวิจัยยาง 413, สถาบันวิจัยยาง 3604, สถาบันวิจัยยาง 3607, RRIC 121, RRII 203
  - กลุ่ม 3 พันธุ์ยางเพื่อผลผลิตเนื้อไม้ : สถาบันวิจัยยาง 401, สถาบันวิจัยยาง 414, สถาบันวิจัยยาง 415
- พันธุ์ยางชั้น 3
- สถาบันวิจัยยาง 3701, สถาบันวิจัยยาง 3702, สถาบันวิจัยยาง 3901, สถาบันวิจัยยาง 3902, สถาบันวิจัยยาง 3903, สถาบันวิจัยยาง 3904, สถาบันวิจัยยาง 3905, สถาบันวิจัยยาง 3906, สถาบันวิจัยยาง 3907

### ตารางที่ 3.1 ชื่อเต็มของคำย่อที่ใช้ในการกำหนดชื่อพันธุ์ยาง

คำย่อ	ชื่อเต็ม
AVROS	Algemene Verneiging Rubber planters Oostkust Sumatra, Indonesia
BPM	Balai Penelitian Perkebunan Medan, Indonesia
GT	Gondang Tapen, Indonesia
KRS	Kohong Rubber Station, Thailand
PB	Prang Besar, Malaysia
PR	Protestation voor Rubber, Indonesia
RRIC	Rubber Research Institute of Ceylon
RRII	Rubber Research Institute of India
RRIM	Rubber Research Institute of Malaysia
RRIT	Rubber Research Institute of Thailand
Tjir	Tjirandji, Indonesia

## 4

### การจำแนกพันธุ์ฯ

เครื่องหมายทางพันธุกรรม (Genetic Markers) เป็นลักษณะหรือตัวบ่งชี้ที่มีความเฉพาะเจาะจงสามารถนำมาใช้แยกความแตกต่างทางพันธุกรรม และสามารถถ่ายทอดลักษณะนั้น ๆ ไปสู่รุ่นลูกได้ เครื่องหมายทางพันธุกรรมที่ใช้ในงานปรับปรุงพันธุ์พืช แบ่งได้เป็น 3 ประเภทตามการแสดงออก ได้แก่

1. ระดับสัณฐานวิทยา (Morphological marker) เป็นเครื่องหมายที่สามารถมองเห็นได้ทันที ซึ่งก็คือ ลักษณะรูปพรรณสัณฐานที่มีความแตกต่างกัน เช่น ลักษณะของทรงพุ่ม ใบ ขอบใบ ก้านใบ เปลือก เมล็ด เป็นต้น เครื่องหมายทางพันธุกรรมชนิดนี้เป็นความต้องการในการปรับปรุงพันธุ์พืช เพราะสามารถมองเห็นได้ด้วยตา นำมาใช้ประโยชน์ในการคัดเลือกได้ง่าย แต่ก็มีข้อจำกัดมาก เช่น กันเนื่องจากลักษณะที่ใช้จำแนกมีอยู่จำนวนจำกัด และการแสดงออกของลักษณะทางสัณฐานวิทยามักได้รับผลกระทบจากสภาพแวดล้อมที่เปลี่ยนแปลง

2. ระดับชีวเคมี (Biochemical marker) เป็นเครื่องหมายที่สร้างขึ้นจากการศึกษาวิเคราะห์ การเปลี่ยนแปลงทางชีวเคมีในสิ่งมีชีวิต ได้แก่ เอนไซม์ต่าง ๆ วิธีการศึกษาเอนไซม์ค่อนข้างง่ายและจัดว่าไม่แพง แต่มีข้อจำกัดที่การแสดงออกของเอนไซม์ได้รับผลกระทบโดยตรงจากสภาพแวดล้อมที่เปลี่ยนแปลง และระยะการเจริญเติบโตของพืช นอกจากนี้ยังมีข้อจำกัดในเรื่องความจำเพาะเจาะจงต่ำ กล่าวคือ ถ้ายืนที่ควบคุมการสร้างเอนไซม์นั้นมีการเปลี่ยนแปลงลำดับเบสไปเล็กน้อย ซึ่งอาจมีผลให้เกิดการเปลี่ยนแปลงของชนิดกรดอะมิโน หรืออาจไม่มีก้าม การเปลี่ยนแปลงของลำดับเบสเพียงเล็กน้อยนี้ไม่สามารถตรวจสอบได้

3. ระดับโมเลกุล (Molecular marker) เป็นเครื่องหมายที่สร้างมาจากชิ้นส่วน DNA ดังนั้นจึงถูกเรียกว่า DNA marker ด้วย เครื่องหมายชนิดนี้มีข้อได้เปรียบกว่าตรรที่มีจำนวนมากหมายมหาศาล ขนาดจิ่โนมของพืชมีประมาณ 108 – 109 nucleotide ในบางจีโนมพืชพบว่ามีการเกิด single nucleotide mutation ทุก ๆ 1 kb สภาพแวดล้อมและระยะการเจริญเติบโตของพืชไม่มีอิทธิพลต่อการการแสดงออกของเครื่องหมายชนิดนี้

การจำแนกพันธุ์ฯ พารานิยมใช้วิธีการจำแนกตามลักษณะทางสัณฐานด้วยสายตา เนื่องจากเป็นวิธีที่ตรวจสอบได้ง่าย และตรวจเป็นจำนวนมากได้ สะดวกรวดเร็ว สามารถบอกชนิดของพันธุ์ฯ ได้ทันที และจะใช้วิธีการจำแนกพันธุ์ฯ ระดับโมเลกุล ในกรณีที่ต้องการความแม่นยำสูง เนื่องจากมีขั้นตอนการปฏิบัติที่ยุ่งยาก ต้องใช้เวลา และเสียค่าใช้จ่ายมาก

## ลักษณะทางสัณฐานที่ใช้ในการตรวจจำแนกพันธุ์ฯ

การจำแนกลักษณะทางสัณฐานวิทยาหรือลักษณะที่ปรากฏของมาด้วยสายตา เป็นวิธีที่สะดวก และรวดเร็ว สามารถปฏิบัติได้ในแปลงทดลอง อย่างไรก็ตาม วิธีการนี้จำเป็นต้องอาศัยผู้ที่มีความรู้ ความชำนาญสูงมาก จึงจะสามารถจำแนกความแตกต่างของพันธุ์ฯ แต่ละพันธุ์ได้อย่างถูกต้องและแม่นยำ ซึ่งในปัจจุบันยังนิยมใช้กันอย่างแพร่หลายในประเทศต่าง ๆ

พันธุ์ฯ บางพันธุ์แสดงลักษณะประจำพันธุ์บางประการที่แตกต่างจากพันธุ์อื่น ๆ อย่างเด่นชัด จึงทำให้ง่ายต่อการจำแนก แต่ในขณะเดียวกันบางพันธุ์แสดงลักษณะประจำพันธุ์คล้ายคลึงกับพันธุ์อื่น โดยเฉพาะพันธุ์ลูกผสมที่เกิดจาก เมม-พอพันธุ์เดียวกัน จึงทำให้จำแนกพันธุ์โดยยาก นอกจากนี้ สภาพแวดล้อมยังมีอิทธิพลต่อการแสดงออกของลักษณะประจำพันธุ์ซึ่งอาจทำให้เกิดความสับสนใน การจำแนก ลักษณะที่ใช้ในการจำแนกพันธุ์ฯ สามารถจัดแบ่งกลุ่มลักษณะได้เป็น 2 ระยะการเจริญเติบโต ได้แก่

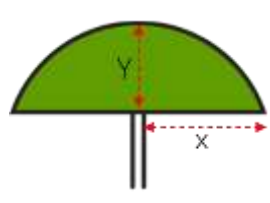
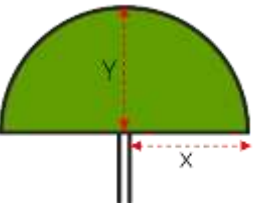
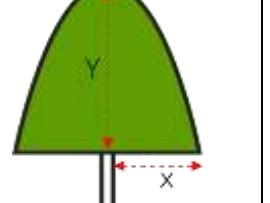
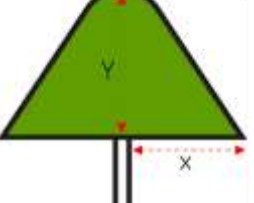
1. ระยะต้นยางอ่อนอายุไม่เกิน 2 ปี อาจอยู่ในสภาพแปลงกึ่งตากาย หรือแปลงปลูก เป็นระยะที่ต้นยางมีจำนวนฉัตรมากกว่า 2 ฉัตร และยังไม่มีการแตกกิ่งสร้างทรงพุ่ม ลักษณะที่ใช้ในการจำแนกได้แก่ ลักษณะฉัตรใบ ใบ ก้านใบ ก้านใบยอด ตา เปลือก และลีขของน้ำยาง
2. ระยะต้นยางใหญ่ อายุ 5-10 ปี เป็นระยะที่ต้นยางมีการแตกกิ่งสร้างทรงพุ่มแล้ว การลังเกต ลักษณะ เช่นเดียวกับในระยะต้นยางอ่อนคงเป็นไปได้ยาก ดังนั้นจึงจะต้องจำแนกจากลักษณะการแตกกิ่ง ทรงพุ่ม ลำต้น เมล็ด เป็นต้น

## ลักษณะที่ใช้จำแนกในระยะต้นยางอ่อน

### 1. ฉัตรใบ (Leaf storey)

ฉัตรใบ หมายถึง กลุ่มใบยอดที่มีการเรียงตัวล้อมรอบกึ่งก้าน ในฉัตรหนึ่ง ๆ อาจมีตั้งแต่ 10-20 ใบ การจำแนกลักษณะให้ดูฉัตรที่ 1 และ 2 โดยนับจากยอดลงมาเป็นหลักในการตรวจสอบ และสภาพของใบในฉัตรจะต้องเป็นใบแก่ ลักษณะต่าง ๆ ที่สังเกตได้จากฉัตร มีดังนี้

#### 1.1 ลักษณะทรงฉัตร (Shape of leaf storey) ให้มองครุปทรงทางด้านข้างของกลุ่มใบในฉัตร

รูปรม (umbrella-shape)	ครึ่งวงกลม (hemispherical)	กรวย (conical)	ปรามิต (pyramid-shape)
			
 $Y < X$ <p>รูปร่างคล้ายร่มกาง ความสูงฉัตรน้อยกว่า รัศมีของฐานฉัตร</p>	 $Y = X$ <p>รูปร่างคล้ายทรงกลม ครึ่งซีก ความสูงของ ฉัตรใกล้เคียงกับรัศมี ของฐานจนเกือบจะ<sup>*</sup> สมมาตร ไม่หนักไป ทางด้านใดด้านหนึ่ง</p>	 $Y > X$ <p>รูปร่างคล้ายกรวยกว่า ยอดมน ความสูงของ ฉัตรมากกว่ารัศมีของ ฐาน</p>	 $Y < X, Y = X, Y > X$ <p>รูปร่างคล้ายปรามิต ลักษณะฐานกว้าง และ<sup>*</sup> ส่วนยอดแคบลงจน คล้ายยอดแหลม ความ สูงของฉัตรอาจจะน้อย กว่า ใกล้เคียงหรือมาก กว่ารัศมีของฐานก็ได้</p>

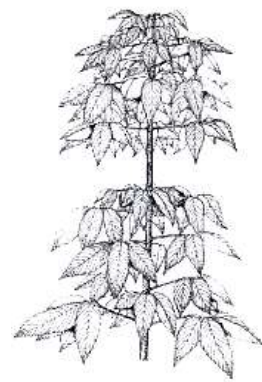
1.2 ความสูงของฉัตร (Height of leaf storey) วัดจากโคนก้านใบ (petiole) บนสุดลงมาถึงโคนก้านใบล่างสุดภายในในฉัตร

สั้น (short)	ปานกลาง (medium)	ยาว (long)
ความสูงของฉัตรน้อยกว่ารัศมีของฐานฉัตร	ความสูงของฉัตรใกล้เคียงกับรัศมีของฐานฉัตร	ความสูงของฉัตรมากกว่ารัศมีของฐานฉัตร

1.3 ความกว้างของฉัตร (Width of leaf storey) วัดปริมาณส่วนที่กว้างที่สุดของฉัตร

แคบ (narrow)	ปานกลาง (medium)	กว้าง (wide)
รัศมีของฐานฉัตรสั้นกว่าความสูงฉัตร	รัศมีของฐานฉัตรใกล้เคียงกับความสูงฉัตร	รัศมีของฐานฉัตรยาวกว่าความสูงฉัตร

1.4 ระยะระหว่างฉัตร (Separation of leaf storey) ให้มองดูระยะห่างระหว่างฉัตรบนกับฉัตรล่างทางด้านข้าง

ชิด (close)	แยกจากกัน (separate)
	

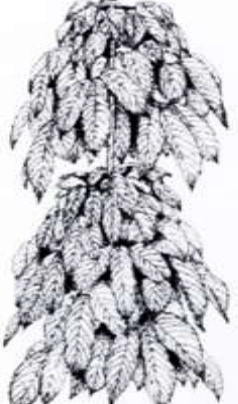
มองไม่เห็นช่องว่างระหว่างฉัตร หรือฐานล่างสุดของฉัตรบนอยู่ติดกับปลายบนสุดของฉัตรล่าง

มองเห็นช่องว่างระหว่างฉัตร หรือฐานล่างสุดของฉัตรบนอยู่ห่างจากปลายบนสุดของฉัตรล่าง

1.5 ความหนาแน่นของใบในฉัตร (Composed of a relative number of leaves) ให้เมื่อทางด้านข้างของฉัตรที่ตรวจสอบ ฉัตรที่มีใบหนาแน่น จะมองไม่เห็นก้านใบในฉัตร

โปร่ง (sparsely foliate)	อัดแน่น (densely foliate)
	

1.6 การตอกของใบในฉัตร (Position of laminae) มองดูลักษณะแผ่นใบทางด้านข้าง (lateral view) ของฉัตรที่ตรวจสอบ

ฉัตรเปิด (open)	ฉัตรปิด (close)
	

ลักษณะแผ่นใบตั้งชี้น สามารถมองทะลุผ่านฉัตรได้

ลักษณะแผ่นใบตกลง ไม่สามารถมองทะลุผ่านฉัตรได้

## 2. ใบ (Leaf)

เป็นใบประกอบแบบ palmate ประกอบด้วยใบย่อย 3 ใบ ตึงอยู่บนก้านใบ ใบย่อยแต่ละใบจะมีก้านใบย่อยแตกออกตรงส่วนปลายของ petiole ณ จุดเดียวกัน การจำแนกลักษณะให้ดูไปที่มีความสมบูรณ์และเจริญเติบโตเต็มที่ (ใบแก่) ของชั้ต卜น ใบที่ใช้ตรวจสอบครรภ์นำมาจากทรงกล่างของทรงพุ่มใบ หรือใบที่สามารถเป็นตัวแทนของใบส่วนใหญ่ได้ ลักษณะต่าง ๆ ที่สังเกตได้จากใบ มีดังนี้

2.1 รูปร่างของใบกลาง (Shape of the middle leaflet) ให้ดูส่วนที่กว้างที่สุดของใบกลาง ว่าอยู่ตรงตำแหน่งใดของใบ

ป้อมกลางใบ (elliptical)	ป้อมปลายใบ (obovate)	รูปเปียกปูน (diamond shape)
		

2.2 ความกว้างของใบกลาง (Width of the middle leaflet) วัดส่วนที่กว้างที่สุดของใบกลาง  
เปรียบเทียบสัดส่วนกับความยาวของใบ

แคบ (narrow)	ปานกลาง (medium)	กว้าง (wide)
สัดส่วนความกว้าง: ความยาวใบ ประมาณ 1: 3	สัดส่วนความกว้าง: ความยาวใบ ประมาณ 1: 2.5	สัดส่วนความกว้าง: ความยาวใบ ประมาณ 1: 2

**2.3 ความยาวของใบกลาง (Length of the middle leaflet)** ใช้การเปรียบเทียบสัดส่วนความยาวของใบกลางกับใบย่อยซ้ายขวา

สั้น (short)	ปานกลาง (medium)	ยาว (long)
ใบกลางมีความยาวใกล้เคียงกับใบย่อยซ้ายขวา	ใบกลางมีความยาวประมาณ 1.2–1.3 เท่าของใบย่อยซ้ายขวา	ใบกลางมีความยาวประมาณ 1.5 เท่าของใบย่อยซ้ายขวา

**2.4 สีใบ (Leaf colour)** นำมาเทียบลีกับแผ่นชาร์ทมาตรฐานสีของ Royal Horticultural Society Colour Chart และบันทึกรหัสสีกำกับไว้ หรือใช้ตัวอย่างพันธุ์มาตรฐานเป็นตัวเปรียบเทียบ

เขียวอมเหลือง (yellowish-green)	เขียวอ่อน (light green)	เขียวเข้ม <sup>1</sup> (dark green)
พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: RRIM 600	พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: BPM 24	พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: RRII 118

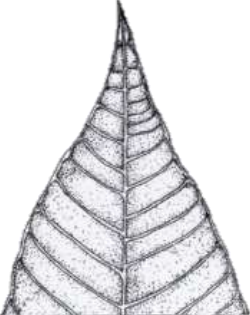
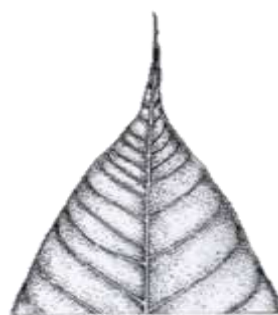
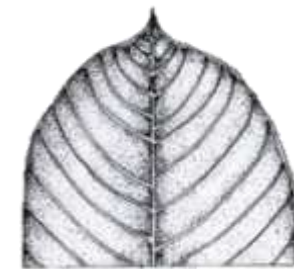
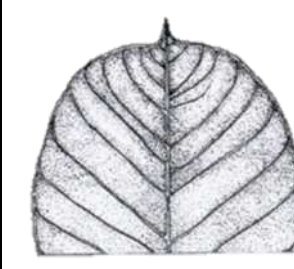
**2.5 ความมันของผิวใบ (Leaf luster)** ให้ดูผิวใบด้านบน ดูความเป็นเงา หรือการสะท้อนแสงของใบที่ได้รับแสงเต็มที่ โดยใช้พันธุ์มาตรฐานเป็นตัวเปรียบเทียบ

ไม่เป็นมัน (slightly glossy)	เป็นมัน (glossy)
พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: BPM 24	พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: RRIM 600

**2.6 ฐานใบ (Leaf base)** ดูลักษณะและมุมที่ฐานใบ

สอบเรียว (attenuate)	รูปสิม (cuneate)	มน (obtuse)
 โคนใบสอบเรียวแหลมลงมาหากันใบ ทำมุมน้อยกว่า 45°	 โคนใบเรียวสอบมาตรฐาน แล้วจุดกันคล้ายรูปสิม ทำมุมกันน้อยกว่า 90°	 โคนใบโคงมนมาบรรจบกัน ทำมุมกันมากกว่า 90°

## 2.7 ปลายใบ (Leaf apex) ให้ดูลักษณะและมุมที่ปลายใบ

เรียวแหลม (acute)	แหลมเข็ม (aristate)	เป็นติ่งแหลม (cuspidate)	ติ่งหนาม (mucronate)
			

ปลายใบแหลม แต่ ตรงปลายใบคอดเร้า เชี้าหากันเล็กน้อย มุมที่ปลายใบเป็นมุมแหลม  
ปลายใบเรียวอื่น ออกไปเป็นติ่งแหลม ยาวและค่อนข้างแข็ง  
ปลายใบค่อนข้างกลม มน ตรงกลางของปลาย เป็นมุมแหลมยื่นออกไป เป็นติ่งเล็ก ๆ  
ปลายใบเป็นติ่งหนาม แหลมสั้น ต่อเนื่องจากเส้นกลางใบ

## 2.8 เส้นกลางใบ (Middle vein) ให้ดูความชัดของเส้นกลางใบเทียบกับแผ่นใบ

มองเห็นเด่นชัด (prominent)	ไม่ชัด (non prominent)
เส้นกลางใบมีนูนขึ้นเล็กน้อย มองเห็นชัด	เส้นกลางใบไม่มีนูน มองเห็นไม่ชัด

## 2.9 สีของเส้นใบ (Colour of vein) นำมาเทียบสีกับแผ่นชาร์ทมาตรฐานสีของ Royal Horticultural Society Colour Chart และบันทึกการสีที่กำลังไว้ หรือใช้ตัวอย่างพันธุ์มาตรฐานเป็นตัวเปรียบเทียบ

เขียวอ่อน (light green)	เหลืองอมเขียว (green yellowish)
พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: BPM 24	พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: RRIM 600

## 2.10 ลักษณะแผ่นใบ (Leaf blade) ให้สังเกตดูความเรียบของแผ่นใบ

เรียบ (smooth)	หยาบ/ขรุขระ (rough)
ล้มผัลที่แผ่นใบมีลักษณะเรียบเป็นแนวราบท่ากันทั้งใบ	ล้มผัลที่แผ่นใบมีลักษณะเป็นลอนนูนหรือเป็นคลื่น

2.11 ลักษณะใบตัดตามขวาง (Cross section of leaf) นำไปมาตัดตามขวาง แล้วมองทางด้านข้าง ดูการยกตัวของแผ่นใบทั้งสองข้างเทียบกับระนาบเส้นกลางใบ

รูปตัววี (V-shape)	ตรง (straight)	เว้าหรือรูปห้องเรือ (boat shape)	มน (convex)
			

แผ่นใบทั้งสองข้างยกตัว  
ขึ้นทำมุ่นแหลมกับ  
ระนาบเส้นกลางใบ

แผ่นใบทั้งสองข้างอยู่  
ในระนาบเดียวกับเส้น  
กลางใบ

แผ่นใบทั้งสองข้างยก  
ตัวจากระนาบเส้นกลาง  
ใบในลักษณะโค้งขึ้น

แผ่นใบทั้งสองข้างโคง  
ลงจากระนาบเส้น  
กลางใบ

2.12 ลักษณะใบตัดตามยาวของใบกลาง (Longitudinal profile of the middle leaflet) นำไป  
กลางมาตัดตามแนวเส้นกลางใบ แล้วมองทางด้านข้าง

ตรง (straight)	มน (convex)	รูปตัวเอส (S-form)
		

เส้นกลางใบจากโคนถึงปลายใบ  
อยู่ในระนาบเดียวกัน

เส้นกลางใบบริเวณโคนโค้งขึ้น  
เล็กน้อยและปลายใบเหยียดตรง

เส้นกลางใบบริเวณโคนโค้งขึ้น  
เล็กน้อยและปลายใบกระดกขึ้น

2.13 ขอบใบ (Leaf margin) ให้ดูขอบใบของใบกลาง

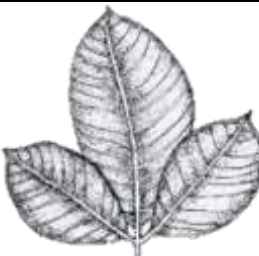
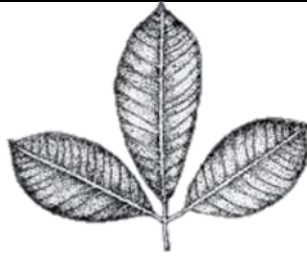
เรียบ (entire)	คลื่นหยาบ (wavy)	หยักถี่ (very wavy)
		

ผิวขอบใบราบเรียบสม่ำเสมอ  
ทั้งใบ

ผิวขอบใบโคงขึ้นลงห่างกันเป็น  
ระยะ ๆ

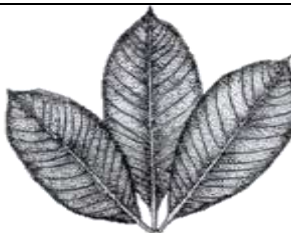
ผิวขอบใบโคงขึ้นลงไม่เป็นระยะ  
ชิดกันมากขึ้น

2.14 ใบอยู่ซ้าย-ขวาเปรียบเทียบกับใบกลาง (Left and right leaflets/comparative with middle leaflet) ให้ดูรูปร่างและขนาดของใบอยู่ซ้ายและขวาเทียบกับใบกลาง

รูปร่างแบบเดียวกันและขนาดเท่ากัน (same shape and equal)	รูปร่างแบบเดียวกันแต่ขนาดเล็กกว่า (same shape but smaller)	รูปร่างต่างกันและขนาดเล็กกว่า (different shape and smaller)
		

ใบอยู่ซ้าย-ขวา มีรูปร่างและขนาดเท่ากันกับใบกลาง  
ใบอยู่ซ้าย-ขวา มีรูปร่างเดียวกันแต่ขนาดเล็กกว่าใบกลาง  
ใบอยู่ซ้าย-ขวา มีรูปร่างต่างกันและขนาดเล็กกว่าใบกลาง

2.15 ตำแหน่งของใบอยู่ซ้าย (Relative position to side leaflets) ดูตำแหน่งของใบอยู่ทั้งสามที่ทำต่อ กัน

ขอบใบแยกจากกัน (separate)	ขอบใบสัมผัสกัน (touching)	ขอบใบทับกัน (over lapping)
		

ขอบใบอยู่ห่างสองข้างแยกจากใบกลางชัดเจน มองเห็นช่องว่างระหว่างใบอยู่ซ้ายและใบอยู่ขวา ใบอยู่ซ้ายและใบอยู่ขวาไม่ติดต่อ  
ขอบใบอยู่ห่างสองข้างสัมผัสกันกับใบกลางเล็กน้อย เห็นช่องว่างระหว่างใบอยู่ซ้ายและใบอยู่ขวา แต่ติดต่อ  
ขอบใบอยู่ห่างสองข้างซ้อนทับใบกลาง เห็นช่องว่างระหว่างใบอยู่ซ้ายและใบอยู่ขวา แต่ซ้อนทับกัน

2.16 ระดับของใบย่อย (Position of leaflets with respect to middle leaflet) ดูระดับหรือแนวใบย่อยซ้ายและขวาเทียบกับใบกลาง

ใบย่อยทั้งสองข้างอยู่เหนือใบกลางไป (side leaflets upward)	ใบย่อยทั้งสองข้างอยู่ต่ำกว่าใบกลาง (side leaflets downward)	ใบย่อยทั้งสองข้างอยู่ในแนวระดับเดียวกัน (leaflets horizontal)

ใบย่อยซ้าย-ขวายกขึ้นและใบกลางทิ้งลงจากก้านใบย่อย  
ใบย่อยซ้าย-ขวาทิ้งลงและใบกลางยกขึ้นจากก้านใบย่อย  
ใบย่อยซ้าย-ขวาและใบกลางอยู่ในแนวเดียวกันจากก้านใบย่อย

2.17 ความรุ้สึกเมื่อสัมผัส (Leaf texture) ใช้มือสัมผัสผิวใบทั้งสองด้านและใช้พันธุ์มาตรฐานเป็นตัวเปรียบเทียบ

หยาบกระด้าง (hard)	นิ่ม (soft)
พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: RRRI 118	พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: RRIM 600

### 3. ก้านใบ (Petiole)

3.1 รูปร่างของก้านใบ (Shape of petiole) ดูลักษณะตัวก้านใบที่แตกต่างจากต้นหรือกิ่ง

ตรง (straight)	มน (convex)	เว้า (concave)	รูปตัวอส (S-shape)

ก้านใบเหยียดตรงจากโคนจนถึงปลาย  
ก้านใบโค้งขึ้นเล็กน้อยเมื่อเทียบกับแนวระนาบจากโคนใบถึงปลายใบ  
ก้านใบโค้งลง เมื่อเทียบกับแนวระนาบจากโคนใบถึงปลายใบ  
ก้านใบโค้งลงและปลายก้านใบยกขึ้นเล็กน้อย

### 3.2 ความยาวของก้านใบ (Length of petiole) ให้วัดจากโคนจนถึงปลายก้านใบเทียบกับความสูงของนั้ตร

สั้น (short)	ปานกลาง (medium)	ยาว (long)
มีความยาวอยู่ระหว่างความสูงของนั้ตร	มีความยาวใกล้เคียงกับความสูงของนั้ตร	มีความยาวมากกว่าความสูงของนั้ตร

### 3.3 รูปร่างของฐานก้านใบ (Shape of petiole base) ให้มองด้านบนดูว่าฐานก้านใบมีร่องหรือไม่

ฐานมีร่อง (two-part/groove)	ฐานเรียบ (flat)	ฐานกลม (round)
		

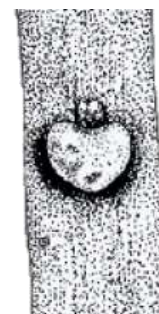
### 3.4 ลักษณะของฐานก้านใบ (Characteristic of petiole base) ให้มองทางด้านซ้ายดูลักษณะด้านล่างบริเวณโคนก้านใบที่อยู่ติดกับลำต้น

ชั้นเดียว (single)	สองชั้น (double)
	

ใต้ฐานก้านใบจากลำต้นไปหาก้านใบมีลักษณะเรียบ

ใต้ฐานก้านใบจากลำต้นไปหาก้านใบมีลักษณะมุนขึ้น

### 3.5 รอยแผลก้านใบ (Leaf scar) ให้ดูรอยแผลของก้านใบที่ปรากฏเมื่อก้านใบหลุดตามธรรมชาติ

กลม (round)	รี (oval)	รูปหัวใจ (heart shape)	กรวยหนาย (obconic)
			

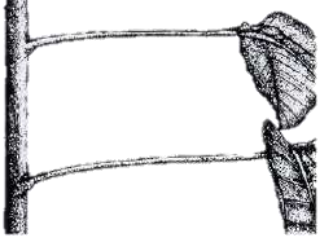
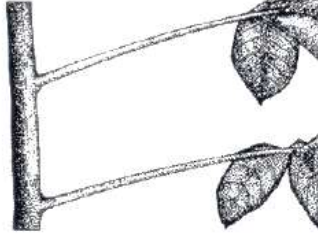
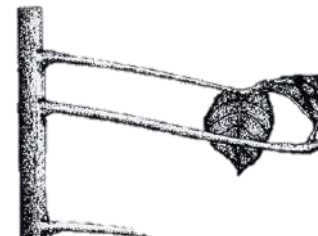
รอยแผลมีลักษณะกลม  
ขนาดแผลตามแนวตั้ง  
ใกล้เคียงกับขนาดแผล  
ตามแนวขวาง

รอยแผลมีลักษณะเป็น  
วงรี ขนาดแผลตาม  
แนวตั้งมากกว่าขนาด  
แผลตามแนวขวาง

รอยแผลมีลักษณะเป็น  
รูปหัวใจ ด้านบนมีรอย  
เกราต์รงกลาง ด้านบน  
ใหญ่กว่าทางด้านล่าง

รอยแผลมีลักษณะ  
คล้ายกรวยหนายก้น  
มน ด้านบนกว้างกว่า  
ทางด้านล่าง และไม่มี  
รอยเว้า

### 3.6 ทิศทางของก้านใบทำกับลำต้น (Direction of petiole) ให้ดูทิศทางหรือมุมที่ก้านใบทำกับลำต้น จากส่วนล่างของต้นไป

ตั้ง直升 (horizontal)	ทำมุยกขึ้น (upward)	ทึบลง (downward)
		

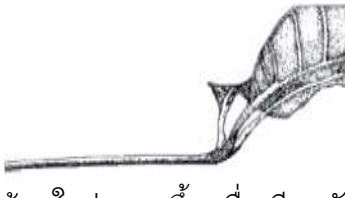
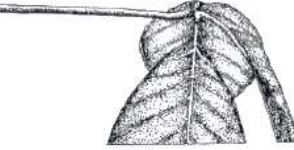
ก้านใบทำมุก 90° กับลำต้น

ก้านใบทำมุกน้อยกว่า 90° กับ  
ลำต้น

ก้านใบทำมุกมากกว่า 90° กับ  
ลำต้น

#### 4. ก้านใบย่อย (Petiolules)

4.1 ลักษณะการแผ่ของก้านใบย่อย (Direction in regard to petiolules) สังเกตการทามุขของก้านใบย่อยกับก้านใบ

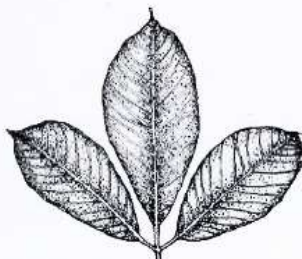
แนวเดียวกัน (same plane)	ยกขึ้น (upward)	งมคล้ายเล็บสัตว์ (claw)
		

ก้านใบย่อยอยู่ในระดับเดียวกับก้านใบ  
ก้านใบ

ก้านใบย่อยยกขึ้น เมื่อเทียบกับ  
ระนาบของก้านใบ

ก้านใบย่อยกล่างมลง หรือลง  
ทั้ง 3 ก้าน

4.2 การทามุมะระหว่างก้านใบย่อย (Angle between the petiolules) วัดการทามุขของก้านใบย่อยซ้าย-ขวากับใบกลาง

แคบ (narrow)	กว้าง (wide)	ตั้งฉาก (right angle)
		

ก้านใบย่อยทำมุกับใบกลาง  
น้อยกว่า  $45^\circ$

ก้านใบย่อยทำมุกับใบกลาง  
มากกว่า  $45^\circ$

ก้านใบย่อยทำมุกับใบกลาง  
เท่ากับ  $90^\circ$

4.3 ความยาวก้านใบย่ออย (Length of petiolules) วัดความยาวเป็นเซนติเมตร จากโคนก้านใบย่อถึงรากใบ

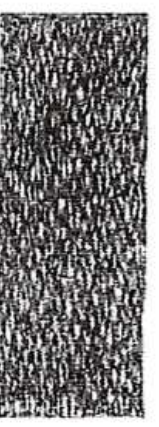
สั้น (short)	ปานกลาง (medium)	ยาว (long)
 ความยาวก้านใบย่ออย < 1 ซม.	 ความยาวก้านใบย่ออยอยู่ระหว่าง 1-1.5 ซม.	 ความยาวก้านใบย่ออย > 1.5 ซม.

## 5. เปลือก (Bark)

5.1 สวนสีเขียว (Green part) ให้ดูกิ่งที่มีอายุประมาณ 2 เดือน สังเกตว่าหากใช้นิวของลำต้นส่วนที่เป็นสีเขียว

รูหายใจชัด (strongly protruding lenticel)	รูหายใจไม่ชัด (lightly protruding lenticel)
 เห็นรอยจุดประสีขาวหรือเหลืองกระจาดชัดเจนบนผิวเปลือกส่วนที่เป็นสีเขียว ถ้ากิ่งมีอายุประมาณ 3-6 เดือน จะมองเห็นรูหายใจเป็นจุด ๆ สีน้ำตาล	 มองไม่เห็นรอยจุดประสีขาวหรือเหลืองบนผิวเปลือกส่วนที่เป็นสีเขียว

**5.2 สวนสีน้ำตาล (Brown part)** ให้ดูกิงที่มีอายุตั้งแต่ 8 เดือนขึ้นไป สังเกตลักษณะผิวเปลือกส่วนที่เป็นสีน้ำตาล

เรียบ (smooth)	หยาบ (rough)	เป็นขุย (scabridulous)
		

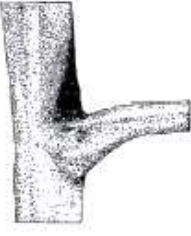
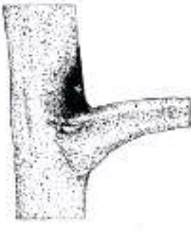
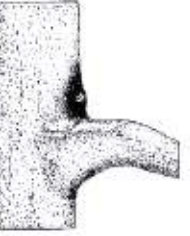
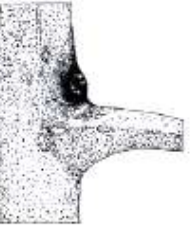
ผิวเปลือกส่วนที่เป็นสีน้ำตาล  
เรียบไปกับลำต้น เมื่อสัมผัสผิว  
ไม่ลื่นดูมือ

ผิวเปลือกส่วนที่เป็นสีน้ำตาล มี  
ลักษณะขุ่นระ

ผิวเปลือกตากกระ ลูบติดมือ

## 6. ตา (Axillary bud)

**6.1 ลักษณะของตาภายนอก (Characteristic of leaf bud)** ตาก้าน คือ ตาที่อยู่เหนือก้านใบ ให้สังเกตลักษณะของตาโดยมองทางด้านข้างลำต้น

ผงในลำต้น (sunken)	เสมอลำต้น (normal)	นูนห้อย (protuberant)	นูนมาก (spur)
			

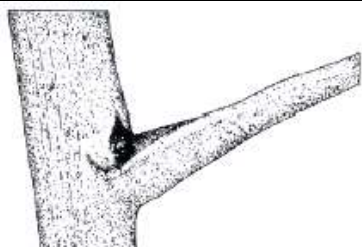
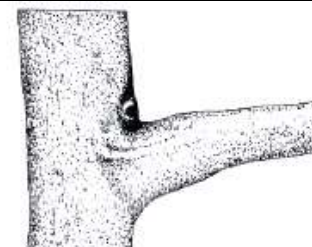
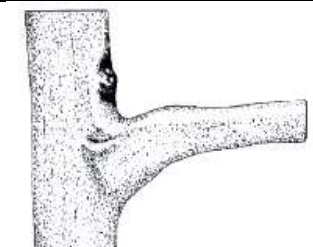
ตาก้านใบผงในร่องผิว  
เปลือกของลำต้น

ตาก้านใบอยู่ในระนาบ  
เดียวกับผิวเปลือกของ  
ลำต้น

ตาก้านใบนูนขึ้นจากผิว  
เปลือกของลำต้น  
เล็กน้อย

ตาก้านใบนูนขึ้นจากผิว  
เปลือกของลำต้น  
ชัดเจนมาก

#### 6.2 ที่ตั้งของตาก้านใบ (Position of leaf bud) ให้คุณะห่างจากฐานของตาก้านใบ

อยู่ในรูรานก้านใบ (sunken)	ชิดรูรานก้านใบ (close)	ห่างรูรานก้านใบ (separate)
		

6.3 ลักษณะของตาคิว (Characteristic of scale bud) ตาคิว คือ ตาที่อยู่ในส่วนของกิง ใต้ผัตร ใบลงมา ให้สังเกตดูระดับของตาคิว เทียบกับระดับของพิวรเปลีอก

ตาฝังในลำต้น (sunken)	ตาเสมอลำต้น (normal)	ตาขุน (protrude)
		

ระดับของตาคิวบูมลงจากผิวเปลือก  
ลำต้น

ระดับของตาคิวอยู่ในระนาบ  
เดียวกับผิวเปลือกลำต้น

ระดับของตาคิวยื่นออกจาก  
ผิวเปลือกลำต้น

#### 6.4 ทิศทางของตัวคิว (Direction of scale bud) ให้ดูการตั้งของคิวตามดูๆ หรือไม่

ตั้งสมดุล (balance)	เอียงต้านใดด้านหนึ่ง (unbalance)

คิวต้าตั้งไปในทิศทางซ้ายขวาห่างสองด้านเท่ากัน  
คิวต้าตั้งไปในทิศทางใดทิศทางหนึ่งมากกว่า

#### 7. น้ำยาง (Latex)

##### 7.1 สีของน้ำยาง (Colour of latex) ใช้น้ำยางหยดลงบนกระดาษ A4 สีขาว

ขาว (white)	ครีม (cream)	เหลือง (yellow)
----------------	-----------------	--------------------

ลักษณะที่ใช้ในการจำแนกพันธุ์ต้นยางใหญ่

#### 1. ลำต้น (Stem)

##### 1.1 รูปร่างของลำต้น (form of stem)

ตรง (straight)	คด (crook)	บิด (twist)
ลำต้นเรียบตรง	ลำต้นคดงอ	ลำต้นบิดเบี้ยวไปทางด้านใดด้านหนึ่ง

##### 1.2 สีของลำต้นและกิ่ง (Colour of stem and branches)

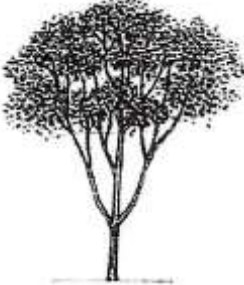
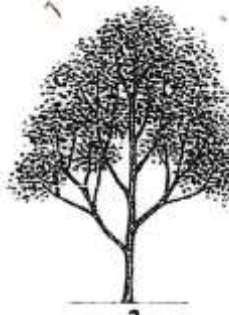
อ่อน (light)	เข้ม (dark)
-----------------	----------------

### 1.3 ลักษณะของผิวเปลือก (Texture of bark)

เรียบ (smooth)	หยาบ (rough)	ตากสะเก็ด (scabrous)
 <p>ผิวเปลือกส่วนที่เป็นลีน้ำตาล เรียบไปกับลำต้น</p>	 <p>ผิวเปลือกส่วนที่เป็นลีน้ำตาล มีลักษณะขุ่นระ</p>	 <p>ผิวเปลือกส่วนที่เป็นลีน้ำตาล มีรอยแตกบริเวณผิวเปลือก</p>

## 2. ทรงพุ่ม (Crown)

### 2.1 ลักษณะทรงพุ่ม (Shape of crown) ให้มองรูปทรงทางด้านข้าง

รูปพัด (broom shape)	ทรงกรวย (conical)	ทรงกลม (round)	รูปไข่ (oval)
 <p>ทรงพุ่มกว้าง ส่วนยอดโค้งกว้าง รูปทรงคล้ายครึ่งวงกลม หรือคล้ายพัด</p>	 <p>ทรงพุ่มมีรูปทรงสามเหลี่ยมส่วนยอดโค้งข้างแหลม</p>	 <p>ทรงพุ่มมีลักษณะคล้ายลูกทรงกลม ความกว้างและความยาวทรงพุ่มมีขนาดใกล้เคียงกัน</p>	 <p>ทรงพุ่มเป็นทรงรี ความกว้างทรงพุ่มมีขนาดน้อยกว่าความยาวทรงพุ่ม</p>

**2.2 ขนาดทรงพุ่ม (Size of crown)** พิจารณาจากเส้นผ่านศูนย์กลางของทรงพุ่มตรงช่วงที่กว้างที่สุดในแนวนอน

เล็ก (small)	ปานกลาง (medium)	ใหญ่ (large)
-----------------	---------------------	-----------------

**2.3 ความหนาแน่นของทรงพุ่ม (Density of crown)** ให้ความหนาแน่นของใบในทรงพุ่ม โดยดูจากทางด้านข้าง (lateral view) และใช้พื้นฐานเป็นตัวเปรียบเทียบ

แน่น (dense)	ปานกลาง (medium)	โปรด়ে (sparse)
การหลุดผ่านขอยแสงจากทรงพุ่มลงมาที่ลำต้นน้อย และมีการแตกกิ่งหลักกิ่งรองจำนวนมาก พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: BPM 24	การหลุดผ่านขอยแสงจากทรงพุ่มลงมาที่ลำต้นปานกลาง พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: RRIM 600	การหลุดผ่านขอยแสงจากทรงพุ่มลงมาที่ลำต้นมาก และมีการแตกกิ่งหลักกิ่งรองจำนวนน้อย พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: PB 235

### 3. การแตกกิ่ง (Branching)

**3.1 กิ่งหลัก (primary branching)** ให้นับจำนวนกิ่งที่แตกออกจากลำต้น

น้อย (few)	มาก (many)
มีจำนวน 1-3 กิ่ง	มีจำนวนมากกว่า 3 กิ่ง

**3.2 กิ่งรอง (Secondary branching)** ให้นับจำนวนกิ่งที่แตกออกจากกิ่งหลัก

น้อย (few)	มาก (many)
มีจำนวน 3-5 กิ่ง	มีจำนวนมากกว่า 5 กิ่ง

**3.3 กิ่งแขนง (Tertiary branching)** ให้นับจำนวนกิ่งที่แตกออกจากกิ่งรอง

น้อย (few)	มาก (many)
มีจำนวน 5 - 10 กิ่ง	มีจำนวนมากกว่า 10 กิ่ง

### 3.4 การทำมุนของกิ่งหลักกับลำต้น (Angle of branches) ให้วัดมุนของกิ่งหลักที่ทำกับลำต้นเป็นองศา

แคบ (narrow)	กว้าง (widely)
 <p>กิ่งหลักทำมุนน้อยกว่า <math>30^{\circ}</math> กับลำต้น</p>	 <p>กิ่งหลักทำมุนมากกว่า <math>30^{\circ}</math> กับลำต้น</p>

### 3.5 ลักษณะของการแตกกิ่ง (Branching type) ให้เปรียบเทียบการแตกกิ่งทั้งสองข้าง โดยให้ลำตันเป็นแกนกลาง

สมดุล (balance)	ไม่สมดุล (unbalance)
 <p>การแตกกิ่งของกิ่งหลักทั้งสองด้านเท่ากัน ทำมุนกับลำต้นเท่ากัน</p>	 <p>การแตกกิ่งของกิ่งหลักมากไปด้านใดด้านหนึ่ง และทำมุนกับลำต้นไม่เท่ากัน</p>

#### 4. เมล็ด (seed)

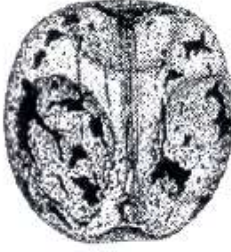
##### 4.1 ขนาดของเมล็ด (Size of seed)

เล็ก (small)	ปานกลาง (medium)	ใหญ่ (large)
พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: GT 1	พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: RRIM 600	พันธุ์เปรียบเทียบมาตรฐาน: PR 255

##### 4.2 รูปร่างของเมล็ด (Shape of seed)

ทรงกลม (round)	ทรงรี (oval)	รูปสี่เหลี่ยมคงหู (trapezoid)	ทรงสี่เหลี่ยม (square)	ทรงยาวรี (elongate)
 เส้นผ่านศูนย์กลางทั้งแนว ยาวและแนวยาว มีขนาดเท่ากัน	 เส้นผ่านศูนย์กลางแนว ยาวมีขนาดยาว กว่าแนวยาว	 พื้นที่ส่วนด้านบน แคบกว่าพื้นที่ ด้านล่าง	 พื้นที่ส่วนด้านบน เท่ากับพื้นที่ส่วน ด้านล่าง	 เส้นผ่านศูนย์กลางแนว ยาวมีขนาดยาว กว่าแนวยาวมาก

##### 4.3 ลักษณะส่วนหัว (Front view)

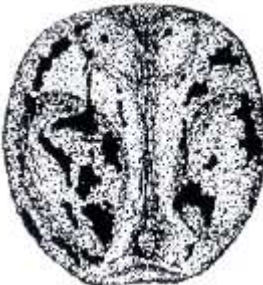
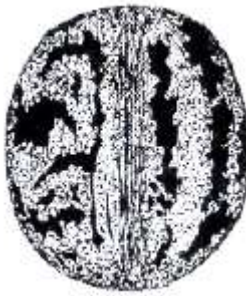
เรียบ (flat)	บุบ (concave)
 ผิวส่วนหัวเมล็ดอยู่ระนาบเดียวกับผิวเปลือกเมล็ด	 ผิวส่วนหัวเมล็ดมีร่องรอยบุบไปจากผิวเปลือกเมล็ด

#### 4.4 ลักษณะส่วนท้าย (Back view)

เรียบ (flat)	บุ่ม (concave)
	

ผิวส่วนท้ายเมล็ดโดยรวมนاعมเดียวกับผิวเปลือกเมล็ด  
ผิวส่วนท้ายเมล็ดมีร่องรอยบุบblingไปจากผิวเปลือกเมล็ด

#### 4.5 ลักษณะส่วนอก (Bottom view)

เรียบ (flat)	สันมูน (protrude)
	

ส่วนอกของเมล็ดเรียบไปกับผิวเปลือกเมล็ด  
ส่วนอกของเมล็ดมูนขึ้นเป็นสันจากผิวเปลือกเมล็ด

#### 4.6 ลักษณะส่วนหลัง (Top view)

เรียบ (flat)	สันมูน (protrude)
ส่วนหลังของเมล็ดเรียบแบนไปกับผิวเปลือกเมล็ด	ส่วนหลังของเมล็ดมูนขึ้นเป็นสันจากผิวเปลือกเมล็ด

#### 4.7 ตำแหน่งของรูเมล็ด (Position of micropyle)

ตรงกลางของส่วนท้ายเมล็ด (close to bottom)	ค่อนข้างมาทางส่วนอก (close to center)
--	--

#### 4.8 สีของเมล็ด (Colour of seed)

สีน้ำตาล (brown)	สีน้ำตาลอ่อน (light brown)	สีเทา (greyish)
---------------------	-------------------------------	--------------------

#### 4.9 ความเป็นเงา (Shiny)

เป็นเงา <sup>†</sup> (shiny)	ไม่เป็นเงา <sup>†</sup> (dull)
---------------------------------	-----------------------------------

#### 4.10 ลายของเมล็ด (Seed coat colour; Type of variation)

เป็นจุด (spotted)	เป็นปื้น (shaded)
----------------------	----------------------

### การใช้เครื่องหมายโมเลกุลในการตรวจจำแนกพันธุ์ยาง

ลักษณะทางลักษณ์ทางวิทยามักผันแปรไปตามสภาพแวดล้อมที่เปลี่ยนแปลงไป ทำให้เกิดความผิดพลาดในการแยกความแตกต่างของสายพันธุ์ได้ นอกจากนี้ การเปรียบเทียบลักษณะภายนอกอาจไม่สามารถแยกความแตกต่างของบางสายพันธุ์ที่มีความใกล้ชิดทางพันธุกรรมได้ จึงจำเป็นต้องหาเครื่องบ่งชี้ชนิดอื่นมาประกอบ เพื่อช่วยให้การจำแนกความแตกต่างของสายพันธุ์ได้ ให้มีความถูกต้อง ความก้าวหน้าทางด้านเทคโนโลยีเข็นเอที่มีการพัฒนาอย่างรวดเร็วและต่อเนื่องในช่วง 20 ปีที่ผ่านมา ทำให้มีการใช้เครื่องหมายโมเลกุลหลายชนิดในการแยกความแตกต่างทางพันธุกรรมพืช (ตารางที่ 4.1) ซึ่งแต่ละชนิดจะมีข้อดีและข้อด้อยแตกต่างกัน (ตารางที่ 4.2)

**ตารางที่ 4.1 เครื่องหมายโมเลกุลที่ใช้ในการศึกษาความหลากหลายทางพันธุกรรมพืช**

First generation markers (Based on hybridization)	Second generation markers (Based on PCR)	Third generation markers (Based on DNA sequencing)
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Restriction Fragment Length Polymorphism (RFLP)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Random Amplified Polymorphic DNA (RAPD)</li> <li>• Amplified Fragment Length Polymorphism</li> <li>• Simple sequence repeat (microsatellite)(SSR)</li> <li>• Variable number tandem repeat (minisatellite)(VNTR)</li> <li>• Sequence characterized amplification region (SCAR)</li> <li>etc.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Single nucleotide polymorphism (SNP)</li> </ul>

**ตารางที่ 4.2 เปรียบเทียบความแตกต่างของเครื่องหมายโมเลกุลบางชนิด**

	RFLP	RAPD	AFLP	SSR	SNP
Polymorphism	Low–medium	Medium–high	High	High	Extremely high
Dominance	Co-dominant	Dominant	Dominant/ co-dominant	Co-dominant	Co-dominant/ dominant
Amount of DNA required	High	Low	High	Low	Low
DNA sequence required	No	No	No	Yes/No	Yes
PCR based	No	Yes	Yes	Yes	Yes
Radioactive detection	Yes	No	Yes/No	No	No
Cost	Medium	Low	Medium	Low/high	High
Automation	No	No	No	No/yes	Yes
Reproducibility	High	Low	High	High	High

## DNA barcode

การใช้ข้อมูลลำดับนิวคลีโอไทด์ หรือที่เรียกว่า “DNA barcode” มาช่วยในการระบุชนิดสิ่งมีชีวิต มีแนวคิดมาจากการตีดของสินค้าในห้างสรรพสินค้าหรือร้านสะดวกซื้อ ที่เครื่องอ่านสามารถอ่านได้ว่าสินค้านั้นคืออะไร ราคาเท่าใด ทำให้ทราบวันที่ผลิตและวันหมดอายุ เนื่องจาก แบบเส้นบนบาร์โค้ด นั้นมีข้อมูลของสินค้าชนิดนั้นอยู่ ดีเอ็นเอของสิ่งมีชีวิตสามารถเปรียบเทียบได้ในทำนองเดียวกัน

การทำ DNA barcode มีวัตถุประสงค์เพื่อใช้เป็นเครื่องมือช่วยในการระบุสิ่งมีชีวิต และมีความจำเป็นอย่างยิ่งที่ต้องมีนักอนุกรรมวิชานำในการสร้างระบบอ้างอิงที่ถูกต้อง เพื่อระบุข้อมูลจะต้องเป็นลำดับนิวคลีโอไทด์ที่ได้จากตัวอย่างที่มีการระบุชนิดอย่างถูกต้องโดยนักอนุกรรมวิชานั่น DNA barcode จึงเป็นเครื่องมือวิเคราะห์อย่างง่ายที่มีพื้นฐานอยู่บนความรู้ของนักอนุกรรมวิชานำในการระบุชนิดของสิ่งมีชีวิต

วิธีการของ DNA barcode จัดเป็น molecular based identification system ที่ผสมผสานกับชีวสารสนเทศศาสตร์ (bioinformatics) เป็นการนำเอาลำดับนิวคลีโอไทด์จากดีเอ็นเอในบริเวณที่มีการประเมินแล้วว่ามีศักยภาพเพียงพอที่จะใช้แยกและระบุชนิดของสิ่งมีชีวิตได้ เรียกบริเวณนี้ว่า “ดีเอ็นเอมาตรฐาน (standardized DNA)” การใช้ดีเอ็นเอมาตรฐานในการระบุชนิด อาจใช้เพียงบริเวณเดียวหรือหลายบริเวณในจีโนม แต่มากเป็นดีเอ็นเอช่วงสั้น ๆ นำดีเอ็นเอมาตรฐานที่เพิ่มปริมาณได้ด้วยเทคนิค PCR (Polymerase Chain Reaction) ไปวิเคราะห์หาลำดับนิวคลีโอไทด์จากนั้นนำข้อมูลที่ได้ไปวิเคราะห์เปรียบเทียบกับลำดับนิวคลีโอไทด์ของดีเอ็นเอมาตรฐานในบริเวณเดียวกันซึ่งถูกบันทึกเก็บไว้ในฐานข้อมูลลำดับนิวคลีโอไทด์ (DNA barcoding database) ซึ่งเป็นข้อมูลลำดับนิวคลีโอไทด์ของสิ่งมีชีวิตที่ทราบชื่อแล้ว วิธีการนี้จะทำให้ระบุตัวอย่างสิ่งมีชีวิตได้อย่างรวดเร็ว

สำหรับบริเวณที่ใช้เป็น DNA barcode นั้น ต้องมีคุณสมบัติ 3 ประการ ได้แก่

1. ลำดับนิวคลีโอไทด์ของดีเอ็นเอมาตรฐานนั้นมีความแตกต่างมากพอที่จะทำให้แยกสิ่งมีชีวิตต่างชนิดออกจากกันได้ แต่ต้องมีความแตกต่างภายในชนิดเดียวกันต่ำมากหรือไม่มีเลย
2. เป็นดีเอ็นเอที่มีบริเวณอนุรักษ์ที่สามารถให้พรเมอร์ที่เป็น universal primer เข้ามาจับเพื่อเพิ่มปริมาณดีเอ็นเอบริเวณนั้นด้วยปฏิกิริยาพีซีอาร์ได้
3. มีขนาดที่เหมาะสมประมาณ 500 – 800 คู่เบส (base pair; bp)

ซึ่งการเลือกบริเวณที่จะนำมาใช้เป็น DNA barcode มีความสำคัญมาก หากเลือกบริเวณที่นำมาใช้เป็น DNA barcode ได้เหมาะสมกับชนิดของสิ่งมีชีวิตที่ศึกษา จะทำให้เทคนิค DNA barcode เป็นเทคนิคที่สามารถนำไปใช้ได้ง่าย สะดวก และรวดเร็ว

## 5

# การเก็บข้อมูลทางวิชาการด้านการผลิตฯ

การเก็บข้อมูลงานวิจัยด้านการผลิตฯ มีความแตกต่างกันตามวัตถุประสงค์ ลักษณะและจำนวนตัวอย่าง การเก็บข้อมูลในแปลงทดลองงานวิจัยที่มีแผนการทดลองจะต่างกับในแปลงเกษตรกร ดังนี้ เพื่อให้ได้ค่าตอบที่ต้องการ ไม่จำเป็นต้องมีหลักเหตุผล จึงต้องวางแผนการเก็บข้อมูลให้ถูกต้อง ตามหลักวิชาการ ในที่นี่ได้รวบรวมแนวทางการเก็บข้อมูลที่เกี่ยวข้องการการทดสอบพื้นที่ฯ ไว้

## การเก็บตัวอย่างดิน (Soil Sampling)

การวิเคราะห์ตัวอย่างดิน เพื่อตรวจสอบความอุดมสมบูรณ์ของดินปลูกฯ จะได้ผลการวิเคราะห์ถูกต้องตรงกับสมบัติของดินหรือไม่นั้น ขึ้นอยู่กับการเก็บตัวอย่างดิน การเก็บตัวอย่างดินรวม (composite soil sampling) ซึ่งถือว่าเป็นค่าเฉลี่ยของดินในพื้นที่นั้น จะเป็นตัวแทนที่ดีและให้ค่าความแปรปรวนน้อยที่สุด

### เวลาเก็บตัวอย่างดิน

การเก็บตัวอย่างดินสามารถทำได้ตลอดทั้งปี แต่เวลาที่เหมาะสมคือ ช่วงก่อนปลูกฯ หรือก่อนใส่ปุ๋ย เพื่อหลีกเลี่ยงผลตาก้างของปุ๋ยซึ่งจะทำให้ผลการวิเคราะห์ดินคลาดเคลื่อน การเก็บตัวอย่างในขณะที่ดินมีความชื้นพอเหมาะสม จะทำให้สะดวกเพราะดินไม่แข็ง วิธีสังเกตง่าย ๆ คือเมื่อปีบดินให้แน่นแล้ว แบบมือออกดินจะยังจับเป็นก้อน แต่เมื่อใช้มือปีบอีกครั้งดินก็จะแตกกว้างโดยง่าย เนื่องจากระดับธาตุอาหารในดินที่วิเคราะห์ได้มักไม่คงเปลี่ยนแปลงมากนัก จึงเก็บ 2-3 ปีต่อครั้งหรือเมื่อต้องการตรวจสอบการขาดธาตุอาหารของดินฯ

### วิธีการเก็บตัวอย่างดินสำหรับงานวิจัย

1. เก็บแยกแต่ละแปลงโดยตามวิธีการทดลองก่อนการทดลองและเมื่อสิ้นสุดการทดลอง เก็บบริเวณที่ใส่ปุ๋ยในແටร์ที่เก็บข้อมูล (recorded area) เก็บตัวอย่างดินแปลงละ 10-12 จุด รวมเป็น 1 ตัวอย่างดินรวม ทั้งนี้ การเพิ่มจำนวนหลุมเก็บมากขึ้นจะยิ่งลดความแปรปรวนของตัวอย่างดินรวม
2. เลือกจุดเก็บตัวอย่างดินโดยใช้วิธีสุ่มเลือก (random) บริเวณที่ใส่ปุ๋ยแปลงละ 10-12 จุด ให้แต่ละจุดกระจายทั่วทั้งแปลงอย หรือใช้วิธีเลือกเก็บแบบชิกแซก แต่ไม่ควรใช้วิธีสุ่มเลือกแบบตาราง (grid) เพราะจุดที่เก็บตัวอย่างดินแต่ละจุดจะถูกกำหนดเฉพาะเจาะจงไม่เป็นอิสระ

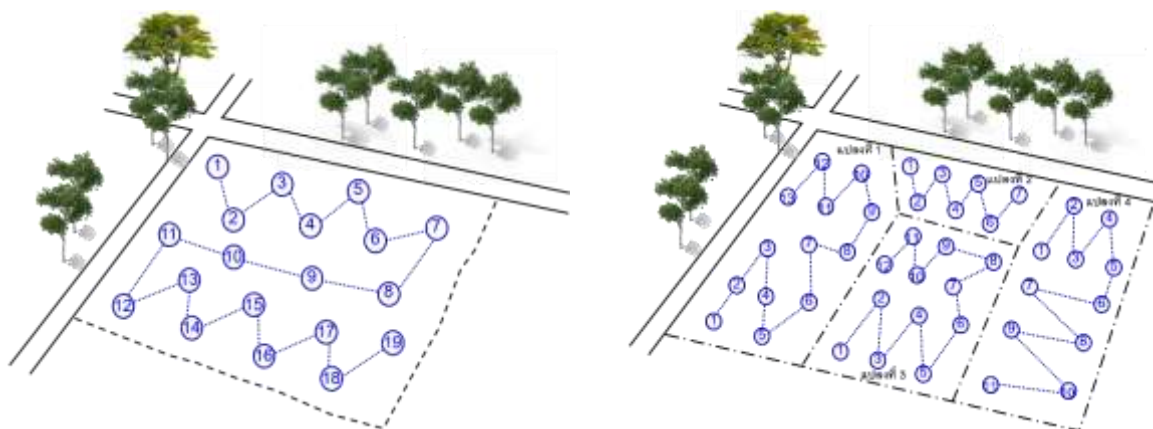
3. วิธีการเก็บตัวอย่างใช้หลอดเจาะดิน (soil tube) ที่มีลักษณะเป็นหลอดกลวงแบบเบิดข้าง ที่ปลายด้านหนึ่งของหลอดที่คาดลงไปในดินทำเป็นรูปคม ปากเบิด หมายสำหรับเก็บตัวอย่างดินที่เป็นดินร่วนหรือดินเหนียวที่มีความชื้นพอเหมาะสมก็ได้โดยวิธีนี้

4. เก็บตัวอย่างดินที่ระดับความลึก 30 เซนติเมตร หรือที่ระดับอื่น เช่น ตามความลึกชั้นของดินชั้นอยู่กับวัตถุประสงค์ของงานวิจัย

5. ดินที่เก็บแต่ละหลุมควรมีปริมาณเท่า ๆ กัน และเก็บไว้ในถุงพลาสติกที่สะอาดไม่มีปุ๋ยเคมีหรือสารเคมีใด ๆ หลังจากเก็บครบแล้วควรคลุกเคล้าให้เข้ากัน แล้วนำตัวอย่างดินรวมประมาณ 1 กิโลกรัม ผึ่งลมให้แห้ง (air dry soil) พร้อมที่จะส่งตัวอย่างดินวิเคราะห์ทางเคมีในห้องปฏิบัติการตามวัตถุประสงค์ของงานวิจัย

### วิธีการเก็บตัวอย่างดินในแปลงเกษตร

1. เก็บแยกแต่ละแปลงโดยตามลักษณะของดิน (soil type) และสภาพพื้นที่ (topography) เก็บตัวอย่างในบริเวณที่สูงปุ่ย 10–20 จุดต่อพื้นที่ 10 ไร่ โดยใช้วิธีสุ่มเลือกให้แต่ละจุดกระจายทั่วพื้นที่หรือใช้วิธีเก็บแบบซิกแซก (ภาพที่ 5.1) ห่างจากขอบแปลงประมาณ 50 เซนติเมตร



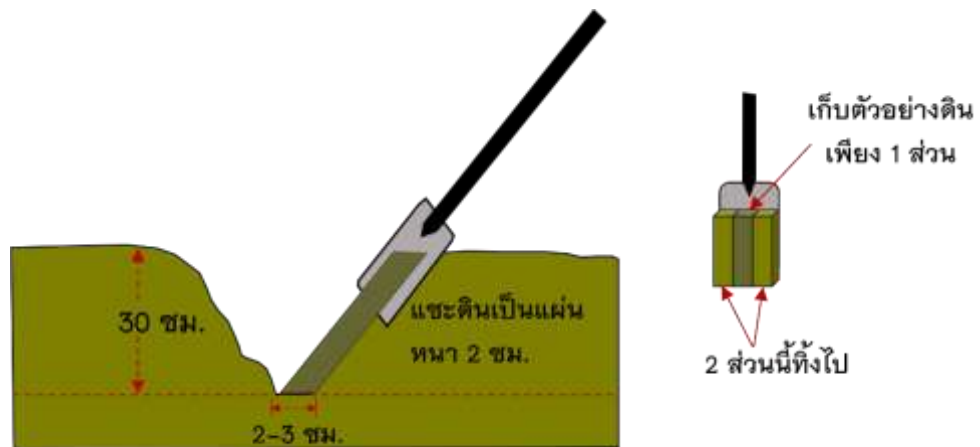
ก. พื้นที่สูงปุ่ย ขนาดไม่เกิน 25 ไร่

ข. พื้นที่ขนาดใหญ่ ไม่สูงปุ่ย ควรแบ่งเป็นแปลงย่อย

ภาพที่ 5.1 จุดเก็บตัวอย่างดินในแปลงย่อย

2. วิธีการเก็บตัวอย่างใช้เสียม พลั่ว หรือjob โดยใช้ขอบถากบริเวณผิวดินเพื่อมาให้มีลักษณะปนกับตัวอย่างดินที่จะเก็บ เช่น ผงถ่าน มูลสัตว์ เป็นต้น จากนั้นขุดหลุมให้เป็นรูปตัว V ขนาดกว้างเท่ากับหน้าพลั่วหรือเสียมลึกประมาณ 30 เซนติเมตร เอามีดในหลุมออก ใช้ปลายพลั่ววนลงขอบหลุมด้านใดด้านหนึ่งที่หน้าตัดเรียบหางจากขอบหลุมประมาณ 2 เซนติเมตร กดปลายพลั่วโดยแรงให้ปลายพลั่วกดดินตามความลึกประมาณ 30 เซนติเมตรแล้วดึงพลั่วขึ้นมา หน้าดินจะติดที่หน้าพลั่ว ใช้มีด

ตัดดินบนพื้นตามความยาวของพื้นออกเป็น 3 ส่วน ทิ้ง 2 ส่วนด้านข้างออกไปเหลือไว้แต่ตรงกลาง กว้างประมาณ 3 เซนติเมตร ซึ่งเป็นตัวอย่างดินสำหรับหลุมนั้น ๆ (ภาพที่ 5.2)



ภาพที่ 5.2 วิธีการเก็บตัวอย่างดินจากจุดที่กำหนด

3. ดินที่เก็บแต่ละหลุมควรมีปริมาณเท่า ๆ กัน และเก็บไว้ในถุงพลาสติกที่สะอาดไม่มีปุ๋ยเคมี หรือสารเคมีใด ๆ หลังจากเก็บครบทั้งคราบแล้วควรคลุกเคล้าให้เข้ากัน และนำตัวอย่างดินรวมประมาณ 1 กิโลกรัม ผึ่งลมให้แห้ง (air dry soil) พร้อมที่จะส่งตัวอย่างดินวิเคราะห์ในห้องปฏิบัติการตามวัตถุประสงค์ต่อไป

#### การเตรียมตัวอย่างดิน

1. ตัวอย่างดินที่เก็บต้องดูบันทึกวันที่เก็บตัวอย่างดิน ชื่อผู้ส่ง สถานที่เก็บตัวอย่าง ความลึกของชั้นดิน ชนิดของดิน และรายละเอียดอื่น ๆ ของแปลง
2. นำดินมาเกลี่ยบนถาดที่มีแผ่นพลาสติกรอง ผึ่งลมให้แห้งในอุณหภูมิห้องโดยไม่ให้ถูกแสงแดด อาจใช้พัดลมเป่าเพื่อให้อากาศหมุนเวียนจะทำให้ดินแห้งเร็วขึ้น
3. เมื่อดินแห้งจนน้ำหนักดินไม่เปลี่ยนแปลงแล้ว นำดินมาบดด้วยเครื่องบดดิน หรือใช้ลูกกลิ้งไม้ ค้อนไม้บดและทุบดิน จากนั้นนำดินที่บดแล้วพานตะกรงร่อนขนาด 2 มิลลิเมตร เพื่อวิเคราะห์ความเป็นกรด-ด่างของดิน ปริมาณฟอสฟอรัสที่เป็นประโยชน์ ปริมาณโพแทสเซียมที่สกัดได้ แคลเซียมแมกนีเซียม ทองแดง เหล็ก แมกนีเซียม และสังกะสี
4. แบ่งตัวอย่างดินขนาด 2 มิลลิเมตรส่วนหนึ่งบดผ่านตะกรงขนาด 0.5 มิลลิเมตร เพื่อใช้ในการวิเคราะห์หาปริมาณอินทรีย์วัตถุและฟอสฟอรัสทั้งหมดในดิน

### ตารางที่ 5.1 ระดับมาตรฐานอาหารในเดินปลูกยาง

สมบัติของดิน	ค่าวิเคราะห์ดิน		
	ต่ำ	ปานกลาง	สูง
อินทรีย์คาร์บอน (%)	<0.5	0.5–1.5	>1.5
อินทรีย์วัตถุ (%)	<1.0	1.0–2.5	>2.5
ไนโตรเจน (%)	<0.11	0.11–0.25	>0.25
ฟอสฟอรัส (มก./กก.)	<11	11–30	>30
โพแทสเซียม (มก./กก.)	<40	40–60	>60
แคลเซียม (me/100 g)	<0.30	>0.30	-
แมกนีเซียม (me/100 g)	<0.30	>0.30	-
กำมะถัน (มก./กก.)	<5	5–10	>10
เหล็ก (มก./กก.)	<30	30–35	>35
แมงกานีส (มก./กก.)	<2	2–4	>4
สังกะสี (มก./กก.)	<0.4	0.4–0.6	>0.6
ทองแดง (มก./กก.)	<0.8	0.8–1.0	>1.0
บรอน (มก./กก.)	<0.1	0.1–2.0	>2.0

ที่มา: นุชナル (2554)

### การเก็บตัวอย่างใบ (Leaf Sampling)

การเก็บตัวอย่างใบยางเพื่อการวิเคราะห์ธาตุอาหารนั้น เป็นวิธีหนึ่งที่ให้ประโยชน์ในการพิจารณาระดับธาตุอาหารในเดินว่ามีเพียงพอหรือไม่ เพื่อวัดถุประสงค์ในการแนะนำการใช้ปุ๋ย อย่างไร ตามสิ่งสำคัญที่ต้องคำนึงคือ จะต้องพิจารณาตามเหตุ因ของใบที่จะเก็บตัวอย่าง อายุของใบ ฤทธิ์ของใบ พันธุ์ยาง อายุของต้นยาง จำนวนต้นยาง จำนวนใบยาง เนื่องจากปัจจัยเหล่านี้มีผลต่อการแปรปรวนของปริมาณธาตุอาหารในใบ ดังนั้นการเก็บตัวอย่างใบให้ถูกต้องเป็นสิ่งสำคัญที่ต้องคำนึงถึง

#### ช่วงเวลาที่เก็บตัวอย่างใบ

- ต้นยางที่ยังไม่ผลัดใบ ควรเก็บก่อนใส่ปุ๋ย หรือหลังจากใส่ปุ๋ยอย่างน้อย 30–40 วัน
- ต้นยางที่มีการผลัดใบแล้วควรเก็บก่อนใส่ปุ๋ย หรือหลังจากใส่ปุ๋ยอย่างน้อย 70 วัน และควรเก็บหลังจากผลัดใบ 3–6 เดือน เวลาที่เหมาะสมที่สุดควรเป็น 100 วัน หลังจากผลิตใบใหม่เพราเป็นช่วงที่ธาตุอาหารในใบยางเปลี่ยนแปลงน้อยที่สุด ช่วงยางผลัดใบของต้นยางในแต่ละพื้นที่แตกต่างกัน ดังนั้น

ช่วงเวลาที่เหมาะสมในการเก็บใบยางจึงต่างกันดังตารางที่ 5.2

3. ช่วงที่เก็บตัวอย่างใบ ต้นยางควรอยู่ในระยะพักตัว (ไม่แตกยอดใหม่) ไม่ต่ำกว่า 80 ของทั้งเปลง

ตารางที่ 5.2 ช่วงเวลาที่เหมาะสมในการเก็บใบยาง

เขตปลูกยาง	ช่วงยางผลัดใบ	ช่วงเวลาเก็บใบ
ภาคใต้ตอนลาง	มีนาคม	กรกฎาคม – กันยายน
ภาคใต้ตอนบน	กุมภาพันธ์	มิถุนายน – สิงหาคม
ภาคตะวันออก	มกราคม	พฤษภาคม – กรกฎาคม
ภาคตะวันออกเฉียงเหนือ	มกราคม	พฤษภาคม – กรกฎาคม
ภาคเหนือ	ธันวาคม	เมษายน – มิถุนายน

เวลาเก็บตัวอย่างใบ

ควรเก็บในวันที่มีแสงแดด ทองฟ้าปρ่อง ไม่ครึ่มฟ้าครึ่มฝน เวลาที่เหมาะสมในการเก็บตั้งแต่เวลา 8.00 น. ถึง 13.00 น.

จำนวนต้นที่เก็บ

งานวิจัยควรเก็บตัวอย่างจากต้นยางทุกต้นที่เก็บข้อมูลในแต่ละแปลงอย่าง ส่วนสวนยางทั่วไป ควรเก็บอย่างน้อย 25–30 ต้น ในพื้นที่ไม่เกิน 10 ไร่ ควรให้ได้จำนวนใบอย่าง 40–60 ใบต่อตัวอย่าง

ประเภทของใบที่เก็บ

ขึ้นอยู่กับอายุของต้นยาง

#### 1. ต้นยางอ่อนก่อนแตกกิ่ง

ต้นยางอายุหลังปลูกจนถึง  $1\frac{1}{2}$  ปี ต้นยางยังไม่แตกกิ่งต่ำแห่งใบที่เก็บคือใบที่ 1 และใบที่ 2 ของฉัตรที่ 2 (ภาพที่ 5.3)



ภาพที่ 5.3 ประเภทของใบที่เก็บของต้นยางอ่อนก่อนแตกกิ่ง

### 2. ต้นยางอ่อนหลังจากแตกกิ่งแรก

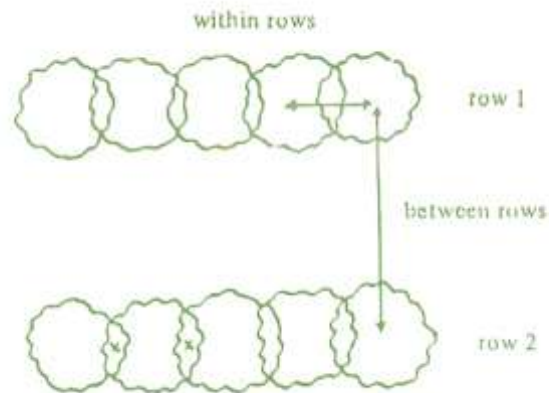
ต้นยางอายุ 1 ½ ปีจะเริ่มแตกกิ่งต้องเก็บใบคู่แรกหรือใบที่ 1 และใบที่ 2 ของฉัตรแรก (top whorl) ใบที่เก็บต้องเป็นกิ่งที่ถูกแสงแดด เรียบเป็นจำนวน 4 ใบต่อต้น (ภาพที่ 5.4)



ภาพที่ 5.4 ประเภทของใบที่เก็บของต้นยางอ่อนหลังจากแตกกิ่งแรก (primary branching)

### 3. ต้นยางอ่อนหลังจากแตกกิ่งรอง

ต้นยางอายุตั้งแต่ 3 ปีขึ้นไปจนถึงก่อนเปิดกรีด จะเริ่มแตกกิ่ง secondary หรือ tertiary ทรงพุ่มใบจะเริ่มซิดกัน กิ่งบางส่วนได้รับแสงแดดเต็มที่ บางส่วนได้รับแสงแดดรำไร และบางส่วนอยู่ภายใต้ร่มเงา กิ่งที่จะเก็บตัวอย่างใบเป็นกิ่งที่อยู่ในร่มเงาหรือถูกแสงแดดรำไรของกิ่งประเภท secondary หรือ tertiary ทั้งสองข้างของทรงพุ่มใบซึ่งอยู่ในแนวยางข้างลักษณะ (ภาพที่ 5.5) โดยเก็บใบคู่แรกหรือใบที่ 1 และใบที่ 2 ของฉัตรแรก ระยะที่เก็บตัวอย่างใบนั้น ต้นยางควรอยู่ในระยะพักตัวประมาณร้อยละ 80 ของทั้งแปลง (ภาพที่ 5.6 และภาพที่ 5.7)



ภาพที่ 5.5 ตำแหน่งของกิงที่จะเก็บใบ



ภาพที่ 5.6 ประเภทของใบที่เก็บของต้นยางอ่อนหลังจากแตกกิงรอง (secondary branching)



ภาพที่ 5.7 ประเภทของใบที่เก็บของต้นยางอ่อนหลังจากแตกกิ่งร่อง (tertiary branching)

#### 4. ต้นยางที่เปิดกรีด

ต้นยางที่เปิดกรีดแล้วทรงพูมจะแข็งิดกันหักระหว่างต้นและระหว่างแฉวยาง ตัวอย่างใบที่เก็บคือใบของกิ่งในร่มที่ระดับต่ำสองข้างทรงพูมใบ ระหว่างแฉวยางจะกิ่ง โดยเก็บใบคู่ล่างหรือใบที่ 1 และใบที่ 2 ของฉัตรแรก โดยใช้ไม้สอยใบเพื่อตัดกิ่งที่ต้องการเก็บ (ภาพที่ 5.8)



ภาพที่ 5.8 ประเภทของใบที่เก็บของต้นยางที่เปิดกรีด

## การเตรียมตัวอย่างใบยาง

1. เก็บตัวอย่างใบยางใส่ในถุงพลาสติกหรือถุงกระดาษที่สะอาด
2. เช็คทำความสะอาดใบยางแล้วนำไปอบให้แห้งโดยเร็วในตู้อบอุณหภูมิ 70 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 14–16 ชั่วโมง
3. ในกรณีที่ไม่สามารถอบใบได้เร็ว ควรเก็บในตู้เย็นหรือแช่เย็นแล้วรีบนำลงของปฏิบัติการภายใน 24 ชั่วโมง
4. ใบยางที่อบแห้งแล้ว นำไปบดเพื่อวิเคราะห์ปริมาณชาตุอาหารในห้องปฏิบัติการตามวัตถุประสงค์ของงานวิจัย

### ตารางที่ 5.3 ระดับชาตุอาหารที่เหมาะสมในใบยาง

สมบัติทางเคมี	ค่าวิเคราะห์ดินใบ
ไนโตรเจน (%)	3.3–3.7
ฟอสฟอรัส (%)	0.20–0.25
โพแทสเซียม (%)	1.35–1.65
แคลเซียม (%)	0.2–1.0
แมกนีเซียม (%)	0.20–0.25
กำมะถัน (%)	0.1–0.4
เหล็ก (มก./กก.)	50–250
แมงกานีส (มก./กก.)	45–150
สังกะสี (มก./กก.)	25–150
ทองแดง (มก./กก.)	4–20
บรอน (มก./กก.)	40–100

ที่มา: นุชนารถ (2554)

## การเจริญเติบโต (Girth)

การวัดการเจริญเติบโตของต้นยางในแต่ละช่วงอายุ จะแตกต่างกันดังนี้

### 1. ระยะก่อนเปิดกรีด

**1.1 หลังปลูกจนถึงอายุ 1 ½ ปี** เริ่มวัดเส้นผ่านศูนย์กลางของลำต้นหลังจากปลูกต้นยางได้ไม่เกิน 3 เดือน ที่ระดับความสูง 10 เซนติเมตรเหนือรากอยติดตากวายเวอร์เนียร์คาลิปเปอร์ ทำแบบสีกว้าง 1-2 เซนติเมตรรอบลำต้น เพื่อใช้วัดที่ตำแหน่งเดิมทุกครั้ง โดยวัดทุก ๆ 6 เดือน

### 1.2 ต้นยางอายุ 2 ปีขึ้นไป

**1.2.1 อายุ 2 ปี** วัดเส้นผ่านศูนย์กลางของลำต้นที่ระดับความสูง 10 เซนติเมตรเหนือรากอยติดตากว่าที่ตำแหน่งเดิมด้วยเวอร์เนียร์คาลิปเปอร์ พร้อมกับวัดขนาดเส้นรอบลำต้นที่ระดับความสูง 170 เซนติเมตรจากพื้นดินโดยใช้เทปวัด บริเวณที่วัดทำแบบสีกว้าง 2-3 เซนติเมตรรอบลำต้น เพื่อระบุตำแหน่งเดิมที่ใช้วัด ควรเขียนเลขที่ต้นไว้เหนือแบบสีเพื่อให้ได้ข้อมูลของต้นที่ทำการวัดตรงกันทุกครั้ง และควรเรียงลำดับต้นในแต่ละแปลงอย้อยเพื่อสะดวกในการเก็บข้อมูล

**1.2.2 อายุตั้งแต่ 2 ½ ปีขึ้นไป** วัดขนาดเส้นรอบลำต้นที่ระดับความสูง 170 เซนติเมตร จากพื้นดินบริเวณที่ทำแบบสีไว้ของต้นเดิม ทุก 6 เดือน ตลอดการทดลอง

### 2. ระยะเปิดกรีด วัดขนาดเส้นรอบลำต้น เช่นเดียวกับระยะก่อนเปิดกรีด

### การเจริญเติบโตที่เพิ่มขึ้นในแต่ละปี (Girth increment : GI)

การเจริญเติบโตที่เพิ่มขึ้นในแต่ละปี เป็นการหาค่าความแตกต่างของค่าเฉลี่ยเส้นรอบลำต้นระหว่างปีที่ติดกัน โดยนำค่าเฉลี่ยมาหักลบกัน ในกรณีที่มีต้นยางที่เก็บข้อมูลเสียหายหรือตายในระหว่างปีนั้น ให้คำนวณค่าเฉลี่ยใหม่ โดยตัดข้อมูลในปีก่อนหน้าของต้นยางที่เสียหายหรือตายออก

การเจริญเติบโตที่เพิ่มขึ้นหลังเปิดกรีด ในแต่ละปี ให้นำเอาเฉพาะข้อมูลของต้นที่เปิดกรีดครั้งแรกเท่านั้นมาหาค่าเฉลี่ยเส้นรอบลำต้นขณะเปิดกรีด (Girth at opening) หลังจากนั้นทุก 6 เดือน เมื่อมีการเปิดกรีดเพิ่มให้นำข้อมูลต้นที่เปิดกรีดเพิ่มมาติดค่าเฉลี่ยเส้นรอบลำต้นด้วย ทำเช่นนี้จนครบ 2 ปี หลังจากนั้นจะไม่นำต้นที่เปิดกรีดเพิ่มมาเฉลี่ยอีก สำหรับการคำนวณอัตราการเจริญเติบโตที่เพิ่มขึ้นหลังเปิดกรีด มีวิธีการคำนวณดังภาพที่ 5.9

เส้นรอบลำต้น		เส้นรอบลำต้นหลังกรีด (ซม.)				
ขณะเปิดกรีด	6 เดือน	1 ปี	1 ½	2 ปี	3 ปี	
0	X	X	X	X	X	X
0	X	X	X	X	X	X
0	X	X	X	X	X	X
0	X	X	X	X	X	X
0	X	X	X	X	X	X
ค่าเฉลี่ย = Y	O	X	X	X	X	X
ค่าเฉลี่ย = A	O	X	X	X	X	X
	O	X	X	X	X	X
ค่าเฉลี่ย = B	O	X	X	X	X	X
GI ปีที่ 1 = $(B - A) \times 2$	O	X	X	X	X	X
ค่าเฉลี่ย = C	O	O	O	X	X	X
ค่าเฉลี่ย = D	D	D	D	O	O	O
GI ปีที่ 2 = $(D - C) \times 2$	D	D	D	O	O	O

สมมติ จำนวนต้นเปิดการค้ารังสรรค์อยู่ในพื้นที่เก็บเกี่ยวผลเท่ากัน 5 ต้น

๑ = ต้นที่ปั้งไม่เป็นภารีดแต่ได้ขนาดเป็นภารีดแล้ว

$\times$  = ต้นที่เปิดรีดแล้ว

ภาพที่ 5.9 การคำนวณอัตราการเจริญเติบโตที่เพิ่มขึ้นหลังเบิกจ่าย

## ปริมาตรไม้ยาง (Wood Volume)

การคำนวณหาปริมาตรไม้ของต้นยาง ทำได้ 2 วิธี ได้แก่

1. การหาปริมาตรไม้ของต้นยางส่วนที่อยู่เหนือพื้นดิน สามารถคำนวณได้จากการสมการเดาด้วย (regression equation) โดยใช้ตัวแปรอิสระที่วัดได้ง่ายตัวแปรเดียว คือ ขนาดเส้นรอบลักษณะ (girth)

$$V = 0.023444 G^{2.3838} / 1000$$

เมื่อ  $V$  : ปริมาตรไม้รวมทั้งต้นส่วนเหนือพื้นดิน (ลูกบาศก์เมตร)

$G$  : ขนาดเส้นรอบลักษณะที่ความสูงจากพื้นดิน 170 เซนติเมตร

2. การหาปริมาตรไม้เฉพาะในส่วนของลักษณะ หาจากหารายตัวแปร โดยการใช้สูตรทรงกระบอก ด้วยการใช้ตัวแปรที่ได้จากการวัด คือ เส้นผ่านศูนย์กลางส่วนโคน (D1) เส้นผ่านศูนย์กลางส่วนปลาย (D2) และความสูงของส่วนลักษณะ (H) วัดจากบริเวณสุดของรอยต่อระหว่างต้นเดอกับส่วนที่ติดตามถึงส่วนที่เป็นคาดบาร์กของลักษณะ (รอยแยกกิงแรก)

$$D_c = \frac{D_1 + D_2}{2}$$

$$V = \pi \frac{D_c^2}{4} H$$

เมื่อ  $D_c$  : เส้นผ่านศูนย์กลางส่วนกึ่งกลางลักษณะ  $D_1$  และ  $D_2$  (เมตร)

$D_1$  : เส้นผ่านศูนย์กลางส่วนโคน (เมตร)

$D_2$  : เส้นผ่านศูนย์กลางส่วนปลายใต้คาดบาร์ก (เมตร)

$H$  : ความสูงส่วนลักษณะ (เมตร)

## ความหนาเปลือก (Bark Thickness)

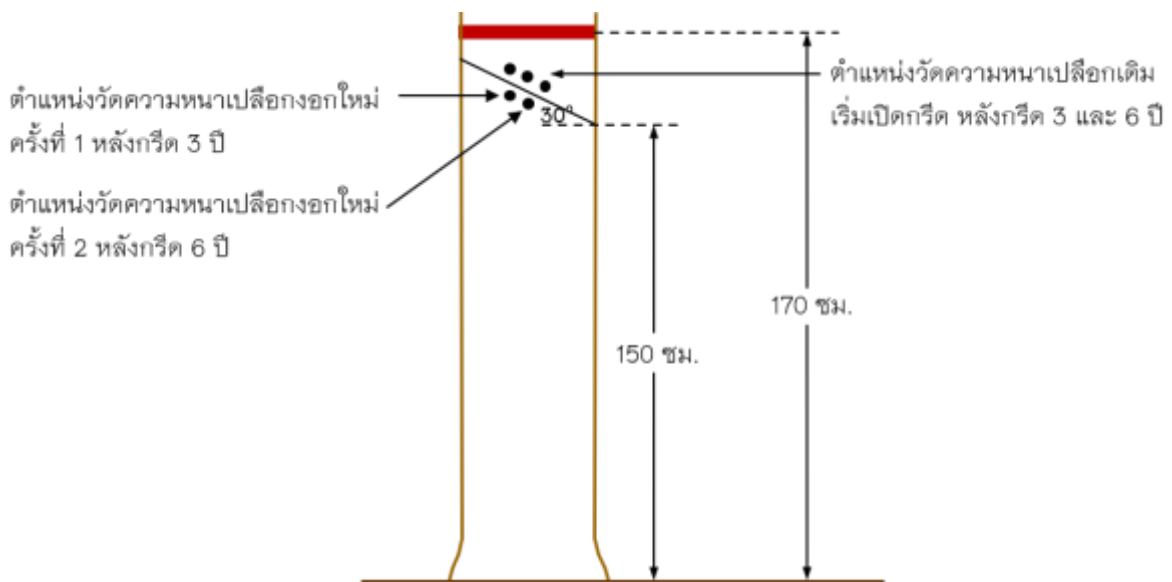
### เปลือกเดิม (Virgin Bark)

วัดความหนาของเปลือกเดิมบริเวณกึ่งกลางรอยกรีดที่ระดับ 5 เซนติเมตรเหนือรอยกรีด (ภาพที่ 5.10) โดยชุดผิวเปลือกเล็กน้อย แล้วใช้อุปกรณ์เหล็กปลายแหลมที่มีสเกลวัดหน่วยเป็นมิลลิเมตร ใช้เหล็กปลายแหลมเจาะหรือจิมลงไปในส่วนของเปลือกยาง ปลายเหล็กจะไม่สามารถทะลุเนื้อไม้ได้ สมวัด 5-10 ตันต่อเบลนอย่าง เก็บข้อมูลความหนาเปลือกเดิมในช่วงเริ่มเปิดกรีดและต่อไปวัดทุก 3 ปี จนสิ้นสุดการทดลอง ในตำแหน่งใกล้บริเวณเดิม

อีกวิธีหนึ่ง ใช้ตุดตุ่นขนาดเส้นผ่านศูนย์กลาง 0.5 เซนติเมตร เจาะกึ่งกลางหน้ากรีด เหนือรอยเปิดกรีด 5 เซนติเมตร (เจาะเสร็จแล้วใช้ vaseline ลูด) เมื่อวัดความหนาเปลือกแล้ว นำมาเชื่อม fixative เพื่อนำมา section ห่วงท่อน้ำยางต่อไป ปีที่ 3 จะทางด้านขวาของรอยแรก และปีที่ 6 จะทางด้านซ้ายของรอยแรก

### เปลือกงอกใหม่ (Renewed Bark)

วัดความหนาของเปลือกงอกใหม่บริเวณกึ่งกลางรอยกรีดที่ระดับ 5 เซนติเมตร ใต้รอยกรีด (ภาพที่ 5.10) โดยใช้อุปกรณ์และวิธีการเช่นเดียวกับการวัดความหนาเปลือกเดิม วัดความหนาเปลือกงอกใหม่หลังจากกรีดทุก 3 ปี จนสิ้นสุดการทดลองในตำแหน่งใกล้บริเวณเดิม



ภาพที่ 5.10 ตำแหน่งวัดความหนาเปลือกเดิมและเปลือกงอกใหม่

## เกณฑ์ความหนาของเปลือก

เกณฑ์	ความหนา (มม.)	
	เปลือกเดิม	เปลือกอกใหม่
บาง	< 5.5	< 5.3
ต่ำกว่าเฉลี่ย	5.5 – 6.0	5.3 – 5.7
เฉลี่ย	6.0 – 6.5	5.7 – 6.2
เหนือเฉลี่ย	6.5 – 7.0	6.2 – 6.5
หนา	> 7.0	> 6.4

## ผลผลิต (Yield)

### การเปิดกรีดต้นยาง ทำได้ 2 กรณี

1. เมื่อต้นยางมีขนาดเส้นรอบล่าง 50 เซนติเมตร วัดที่ระดับความสูง 150 เซนติเมตร จากพื้นดิน โดยมีจำนวนต้นเปิดกรีดได้อย่างน้อยร้อยละ 50 ของจำนวนต้นยางทั้งหมดในแปลง

2. เมื่อต้นยางมีขนาดเส้นรอบล่าง 45 เซนติเมตร วัดที่ระดับความสูง 170 เซนติเมตรจากพื้นดิน โดยมีจำนวนต้นเปิดกรีดได้อย่างน้อยร้อยละ 70 ของจำนวนต้นยางทั้งหมดในแปลง

### การทำมุขของรอยกรีด

1. ระดับความสูงของรอยเปิดกรีดอยู่ที่ระดับ 150 เซนติเมตรจากพื้นดิน เพื่อไม่ให้รอยเปิดกรีดทับແบบลีวัดขนาดเส้นรอบล่าง

2. การกรีดยางจะกรีดในแนวเฉียงจากด้านซ้ายมาขวา ทำมุข 30 องศากับแนวระดับ เพื่อให้ตัดท่อน้ำยางได้มากและทำให้น้ำยางไหลในอัตราความเร็วที่เหมาะสม

### การเก็บข้อมูลผลผลิต

การเก็บข้อมูลผลผลิตในแปลงทดลอง โดยทั่วไปทำได้ 3 วิธีการ คือ

#### 1. ยางก้อน (cuplump)

ยางก้อน เป็นยางที่จับตัวในถ้วยหลังจากการกรีดแต่ละครั้ง ส่วนใหญ่ใช้ในการเก็บข้อมูลผลผลิตงานวิจัยปรับปรุงพันธุ์ยาง การกรีดยาง และงานวิจัยปุ๋ยยางพารา มีวิธีการดังนี้

หยดกรดฟอร์มิคความเข้มข้น 5% ประมาณ 10 มิลลิลิตร ลงในถ้วยรองรับน้ำยางที่มีน้ำยาง 200–300 มิลลิลิตร ซึ่งเป็นปริมาตรน้ำยางเฉลี่ยต่อต้น คนให้เข้ากันเพื่อให้น้ำยางจับตัวมันบูรน์เป็นยางก้อน

เมื่อยางจับตัวเป็นก้อนดีแล้ว (อาจเป็นวันรุ่งขึ้น) จากนั้นใช้ลวดร้อยเก็บยางก้อน แยกเป็นแต่ละก้อนหรือรวมกันทุกก้อนในแต่ละแปลงอย่างขึ้นอยู่กับวัตถุประสงค์ของงานวิจัย

นำยานก้อนที่แขวนไว้ด้วยลวดผึ่งให้แห้งในที่ร่มที่มีอากาศถ่ายเทเป็นเวลาประมาณ 21 วัน แล้วนำมาซั่งน้ำหนัก จดบันทึกน้ำหนักและจำนวนก้อนในแต่ละแปลงอย

การคำนวณผลผลิตยาของก้อน เนื่องจากยางก้อนยังมีความชื้นภายใน ก้อน และปริมาณความชื้นในยางก้อนขึ้นอยู่กับน้ำหนักยางก้อน ดังนั้น จึงจำเป็นต้องปรับค่าน้ำหนักยางก้อน โดยใช้ค่าปรับน้ำหนัก (correction factor) สำหรับความชื้นในยางก้อน ดังนี้

ค่าเฉลี่ยน้ำหนักยางก้อน (กรัม)	ค่าปรับน้ำหนัก (correction factor) ความชื้นในยางก้อน
10 – 15	0.90
15 – 20	0.89
20 – 25	0.88
25 – 30	0.87
30 – 40	0.86
40 – 50	0.85
50 – 60	0.84
60 – 75	0.83
75 – 100	0.82
100 – 125	0.81
125 – 150	0.80
150 – 200	0.79

โดยทั่วไปยางก้อนหลังผึ่งในร่ม 21 วัน มีน้ำหนัก 30–60 กรัม ดังนั้น จึงใช้ค่าปรับน้ำหนัก 0.85 (ความชื้นในยางก้อนเท่ากับร้อยละ 15) โดยปรับน้ำหนักผลผลิตยาของก้อนเป็น

$$\text{ผลผลิตยาของก้อน (กรัม)} = \text{น้ำหนักยางก้อนแต่ละตน} (\text{กรัม/ตน/ครั้งกรีด}) \times 0.85$$

หรือในกรณีที่ซั่งน้ำหนักยางก้อนรวมแต่ละแปลงอย ต้องคำนวณน้ำหนักผลผลิต ( $\text{กรัม/ตน/ครั้งกรีด}$ ) เป็น

$$\text{ผลผลิตยา} = \frac{\text{น้ำหนักยางก้อนแต่ละแปลงอย (กรัม)}}{\text{จำนวนตนกรีดในแต่ละแปลงอย}} \times 0.85$$

## 2. น้ำยางสด (Latex)

การเก็บน้ำยางสดเป็นวิธีการที่ใช้เก็บข้อมูลในแปลงเกษตรกรที่ไม่สามารถเก็บผลผลิตเป็นยางก่อนได้ โดยให้ค่าใกล้เคียงกับยางก่อน มีวิธีการดังนี้

2.1 แยกถังเก็บน้ำยางในแต่ละแปลงอย่อย ครัวมีป้ายระบุแปลงอยอย นับจำนวนตันที่เก็บน้ำยาง

2.2 เก็บน้ำยางให้แล้วเสร็จภายใน 3 ชั่วโมงหลังการรีด เพื่อป้องกันน้ำยางจับตัวกันเป็นเม็ดพريกหรือน้ำยางบูด

2.3 ซั่งน้ำหนักยางสดในแต่ละถัง (แต่ละแปลงอย) กวนน้ำยางในถังให้น้ำยางเข้ากันดี และเก็บตัวอย่างน้ำยางไปหาค่าเบอร์เซ็นต์ปริมาณเนื้อยางแห้ง (% DRC, Dry Rubber Content) เพื่อคำนวณหาผลผลิตเนื้อยางแห้ง

$$\text{ผลผลิตยาง} = \frac{\% \text{ DRC} \times \text{น้ำหนักยางสดแต่ละแปลงอย (กรัม)}}{(\text{กรัม/ตัน/ครั้งรีด})} \times 100 \times \text{จำนวนตันที่เก็บน้ำยาง}$$

## 3. ยางก้อนถัว

ยางก้อนถัว คือ ก้อนยางที่เกิดจากน้ำยางสดจับตัวในถวยรองรับน้ำยางด้วยการหยดกรดฟอร์มิกหลังจากการรีด 2-3 วันติดต่อกัน เพื่อให้น้ำยางจับตัวรวมกัน จึงคงอยู่เป็นก้อน แล้วนำไปส่งไว้ 3-4 วัน ยางก้อนถัวจะมีความชื้นประมาณ 45% มีปริมาณเนื้อยางแห้งประมาณ 55% เป็นวิธีการเก็บข้อมูลผลผลิตยางในแปลงเกษตรกรที่ผลิตยางก้อนถัว การคำนวณผลผลิตยางเป็นดังนี้

$$\text{ผลผลิตยาง} = \frac{\text{น้ำหนักยางก้อนแห้งแต่ละแปลงอย(กรัม)} \times 0.55}{(\text{กรัม/ตัน/ครั้งรีด})} \times \text{จำนวนตันแต่ละแปลงอย}$$

## การหาปริมาณเนื้อยางแห้ง (Dry Rubber Content : DRC)

1. เก็บน้ำยางสดเพื่อหาปริมาณเนื้อยางแห้งก่อนเก็บข้อมูลผลผลิต 1 วัน เพื่อมีให้น้ำหนักน้ำยางสดในวันที่บันทึกข้อมูลขาดหายไป โดยเก็บเดือนละ 2 ครั้ง ระยะห่างของการเก็บประมาณ 15 วัน

2. เก็บตัวอย่างน้ำยางสดประมาณ 50 มิลลิกรัม จากถังเก็บน้ำยางที่กวนให้เข้ากันแล้ว

3. ซั่งน้ำยางสดประมาณ 10 กรัม ด้วยเครื่องซั่งละเอียด ในงานแกร้วหรืองานอลูมิเนียม หยดกรดอะซิติกความเข้มข้น 2% คนให้เข้ากันwang ไว้ให้น้ำยางจับตัว ประมาณ 30 นาที เมื่อยางจับตัวดีแล้วทำการรีดให้เป็นแผ่นบางหนาไม่เกิน 2 มิลลิเมตร ล้างแผ่นยางด้วยน้ำให้สะอาด 2-3 ครั้ง

4. นำแผ่นยางอบให้แห้งในตู้อบอุณหภูมิประมาณ 70 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 16-20 ชั่วโมง จนกระทั่งแผ่นยางแห้งเป็นแผ่นใส ไม่มีจุดขาว นำแผ่นยางใส่ในโกลดูดความชื้นหรือตั้งทิ้งไว้ให้เย็นแล้วซั่งน้ำหนักแผ่นยางแห้งด้วยเครื่องซั่งละเอียด แล้วคำนวณหาเบอร์เซ็นต์เนื้อยางแห้ง ดังนี้

$$\text{ปริมาณเนื้อยางแห้ง (\%)} = \frac{\text{น้ำหนักยางแห้ง (กรัม)}}{\text{น้ำหนักน้ำยางสด (กรัม)}} \times 100$$

5. ในแต่ละตัวอย่างควรหาเบอร์เซ็นต์เนื้อยางแห้ง 2-3 ซ้ำ โดยค่าปริมาณเนื้อยางแห้งจากทุกซ้ำ ไม่ควรมีความแตกต่างกันเกิน 0.5%

6. ในกรณีที่ไม่สามารถวิเคราะห์ปริมาณเนื้อยางแห้งจากน้ำยางสด ให้เสริจภายใน 3 ชั่วโมงได้ หากจำเป็นต้องเก็บน้ำยางไว้ในคราฟต์ ให้เก็บตัวอย่างน้ำยางประมาณ 100 มิลลิลิตร ใส่ในขวดหรือถุงพลาสติก ที่มีสารละลายรักษาสภาพน้ำยาง เช่น แอมโมเนียมโซเดียมเข้มข้น 1 % ปริมาณ 10 มิลลิลิตร แล้วนำไปหาปริมาณเนื้อยางแห้ง เช่นเดียวกับวิธีหาจากน้ำยางสด แต่เนื่องจากมีการเติมแอมโมเนียมโซเดียมเข้มข้น จึงจำเป็นต้องปรับค่าด้วยการคูณค่าเบอร์เซ็นต์เนื้อยางแห้งด้วย 1.1

### ความถี่ของการเก็บผลผลิต

เก็บบันทึกข้อมูลผลผลิตยางเดือนละ 2 ครั้งในวันที่มีการกรีดปอกต หางกันทุก 15 วัน หรือหากเก็บเดือนละ 4 ครั้งหรือทุกครั้งกรีด ขึ้นอยู่กับวัตถุประสงค์ของงานวิจัย

### การบริหารแรงงานกรีดยาง

ทุกแปลงย่อยควรกรีดภายในวันเดียวกัน และเพื่อลดความแปรปรวนจากคนกรีด ควรใช้คนกรีดคนเดียวกัน แต่ถ้าแปลงขนาดใหญ่หรือจำนวนคนกรีดไม่เที่ยงพร้อม ควรแบ่งกรีดตามซ้ำๆ หรือกรีดสลับแปลง ในกรณีแบ่งเป็น 2 แปลงกรีด ให้ใช้คนกรีด 2 คน โดยให้แบ่งกรีดที่ 1 กรีดวันคู่ และแบ่งกรีดที่ 2 กรีดวันคี่ ไม่นับวันที่ฝนตก

### การหยุดกรีดในช่วงยางผลัดใบ

ควรหยุดกรีดต้นยางตั้งแต่เมื่อต้นยางผลัดใบร้อยละ 50 ของทั้งแปลง และเริ่มเปิดกรีดใหม่เมื่อใบยางของสวนยางในพื้นที่แก่เต็มที่

### การคำนวณผลผลิต

การเก็บข้อมูลผลผลิตยางในสวนวิจัยโดยทั่วไปใช้หน่วยเป็นกรัมต่อต้นต่อครั้งกรีด และกิโลกรัมต่อไร่ต่อปี ซึ่งคำนวณได้จากสูตร

$$\text{ผลผลิตยาง} = \frac{\text{ผลผลิตยาง (กรัม/ต้น/ครั้งกรีด)} \times \text{จำนวนวันกรีด/ปี} \times \text{จำนวนต้นกรีด/ไร่}}{(\text{กิโลกรัม/ไร่/ปี})}$$

$$\text{จำนวนต้นกรีด/ไร่} = \frac{\text{จำนวนต้นกรีด} \times \text{จำนวนต้นปลูก/ไร่}}{\text{จำนวนต้นทั้งหมดในพื้นที่เก็บเกี่ยวผลผลิต}}$$

## ข้อสังเกต

- กรณีที่มีหลุมร่องเพราจะลด ให้นับเป็นจำนวนตันด้วย เพราะถือว่าเป็นประสิทธิภาพของพันธุ์แต่หากมีหลุมร่องเพราจะตายไม่นับจำนวนตัน

- การประเมินตันแคระแกร็น ให้คิดค่าเฉลี่ยการเจริญเติบโตเป็นเกณฑ์ ตันที่ปลูกซ้อมแล้วเจริญเติบโตไม่ทันค่าเฉลี่ย จัดเป็นตันแคระแกร็น ซึ่งโดยปกติกำหนดค่าสถาปัฐกซ้อมหลังจาก 1 ปี จัดเป็นตันแคระแกร็น

- จำนวนตันเบ็ดกรีดในปีนั้น = จำนวนตันเบ็ดกรีดใน 6 เดือนแรก + จำนวนตันเบ็ดกรีด 6 เดือนหลัง

- การนับจำนวนวันกรีด ถ้าแบ่งแปลงกรีดเป็น 2 task และจำนวนวันกรีดในแต่ละ task ไม่เท่ากัน ให้ยึดจำนวนวันกรีดมากเป็นหลัก กรณีที่ผนกติดตอกันหลายวัน ให้ลำดับวนรอบใหม่ โดยกรีดทึ่ง 1 วัน ไม่เก็บ cup lump และเก็บครึ่งต่อไป

- การเก็บข้อมูล Dry Rubber Content หากไม่ได้นำมาใช้ประโยชน์ในการวิเคราะห์ผล ก็ไม่จำเป็นต้องเก็บ เนื่องจากปัจจุบันไม่ได้เก็บผลผลิตน้ำยางสดแล้ว

- การเก็บข้อมูลผลผลิตเป็นยางก่อน ใช้ formic 2.5% ผึ่งไว้ 21 วัน และหักความชื้น 15% (หลังจากผึ่ง 15 วันแล้ว ความชื้นจะลดต่ำลงไม่มากนัก จึงใช้ค่าเฉลี่ย 15%) ยกเว้นงานที่ต้องการความละเอียดสูง ให้หักความชื้นเป็นก่อนตามมาตรฐานของ IRRDB

- ภาพบนยางแสดงอาการเปลือกแห้งให้กรีดต่อ แต่ไม่นำผลผลิตยางก่อนมาคิดรวม

## การประเมินการเกิดโรค (Disease Assessment)

การสำรวจเพื่อติดตามสถานการณ์การระบาดของโรค ควรทำอย่างสม่ำเสมอ ข้อมูลที่เก็บต้องเนื่องสามารถนำไปวิเคราะห์เพื่อคาดการณ์แนวโน้มที่จะเกิดการระบาดของโรคในอนาคตได้ ทำให้สามารถเตือนภัยการระบาด และเลือกแผนการจัดการโรคได้อย่างมีประสิทธิภาพ

การประเมินโรคทำได้ 2 ลักษณะ ดังนี้

1. **การเกิดโรค (Disease incidence)** เป็นการวัดการแพร่ระบาดของโรคในพื้นที่ที่ศึกษา ส่วนใหญ่ใช้ประเมินโรคที่ทำให้ต้นย่างตายหรือเกิดความเสียหายในลักษณะเดียวกัน โดยไม่คำนึงถึงระดับความรุนแรง เช่น โรคราสีชมพู โรคราเป็นต้น ใช้การนับจำนวนต้นที่แสดงอาการโรคและต้นปกติในแต่ละแปลงอย่างแล้วคำนวนหาเปอร์เซ็นต์การเกิดโรค วิธีการนี้ทำได้ยากและรวดเร็ว

$$\text{การเกิดโรค (\%)} = \frac{\text{จำนวนต้นที่เป็นโรค}}{\text{จำนวนต้นทั้งหมดที่เก็บข้อมูล}} \times 100$$

2. **ความรุนแรงของโรค (Disease severity)** เป็นการประเมินสัดส่วนของพื้นที่ที่ถูกทำลาย เช่น พื้นที่ใบ โดยคิดเป็นเปอร์เซ็นต์ของพื้นที่ใบ หรือส่วนของพื้นที่แสดงอาการโรค ซึ่งเป็นผลกระทบทั้งจำนวนและขนาดของผล ใช้ประเมินโรคทางใบ เช่น โรคราแป้ง ใบจุด วิธีการนี้ประเมินได้ยากกว่าและเกิดการผิดพลาดได้มากกว่าการประเมินการเกิดโรค ส่วนใหญ่ใช้การประเมินด้วยสายตา จึงต้องอาศัยประสบการณ์และความชำนาญ

### การเลือกแปลงสำรวจโรค

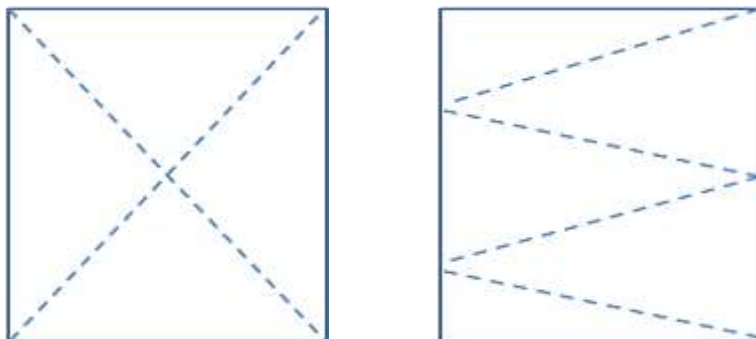
การเลือกแปลงให้เป็นตัวแทนที่เหมาะสมในการติดตามสถานการณ์การระบาดของโรค ควรให้ความสำคัญตามลำดับดังนี้

1. เลือกแปลงปลูกและพันธุ์ที่เป็นตัวแทนส่วนใหญ่ในพื้นที่
2. เลือกพื้นที่ที่มีปริมาณการระบาดของโรค โดยพิจารณาพื้นที่ที่เคยมีการระบาดของโรคในปีหรือฤดูกาลที่ผ่านมา
3. พื้นที่เสี่ยงต่อการระบาดของโรค เช่น พื้นที่ที่ใช้พันธุ์อ่อนแอ พื้นที่แวดล้อมติดกับประเทศที่พบการระบาดของโรคที่ไม่เคยพบในประเทศไทยมาก่อน
4. พื้นที่ที่ไม่เคยเกิดการระบาดของโรค

### การสุมตัวอย่างเพื่อการประเมินโรค

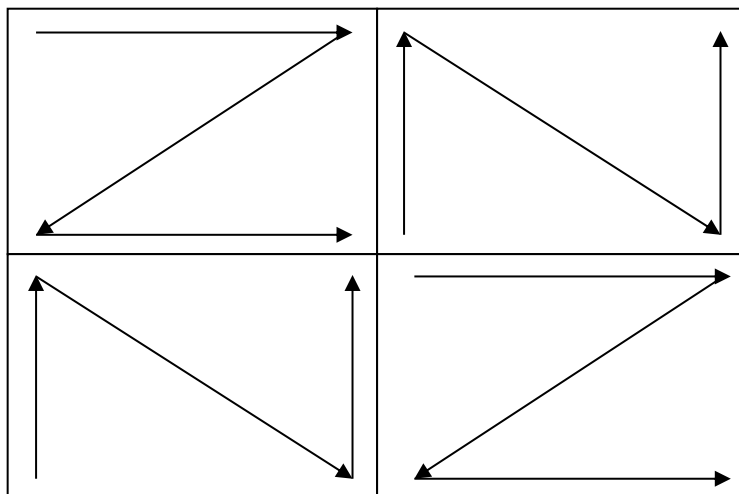
1. งานวิจัยที่มีแผนการทดลองและมีวิธีการเบรี่ยบเที่ยบ ควรประเมินต้นที่เก็บข้อมูลทุกต้น
2. แปลงทดลองทั่วไปหรือการสำรวจโรค ขึ้นอยู่กับขนาดของแปลง

2.1 สวนยางขนาดเล็กหรือพื้นที่น้อยกว่า 50 ไร่ ควรสูมเลือกต้นที่จะประเมิน 10–25 ต้นต่อแปลงยื่อขึ้นอยู่กับขนาดของแปลง แปลงที่มีลักษณะเป็นรูปสี่เหลี่ยมจัตุรัสควรเดินในแนวเส้นทแยงมุม (X) หรือเดิน ซิกแซกเป็นรูปตัว W ขึ้นอยู่กับรูปทรงของแปลง (ภาพที่ 5.11)



ภาพที่ 5.11 การสูมตัวอย่างต้นยางเพื่อประเมินโรคในสวนยางขนาดเล็ก

2.2 สวนยางขนาดใหญ่ หรือพื้นที่มากกว่า 50 ไร่ ควรแบ่งพื้นที่สำรวจออกเป็น 4 ส่วน และเดินสูมเลือกต้นยางในปลงย่อยละ 25 ต้น (ภาพที่ 5.12)



ภาพที่ 5.12 การสูมตัวอย่างต้นยางเพื่อประเมินโรคในสวนยางขนาดใหญ่

#### ช่วงเวลาที่เหมาะสมในการสำรวจ

ควรสำรวจในช่วงที่พบรากโรคมากที่สุด และขณะที่โรคแสดงอาการที่สามารถระบุชนิดได้ชัดเจน การประเมินความต้านทานโรคของพื้นที่ดินควรสำรวจปีละ 3 ครั้ง ตามช่วงเวลาที่มีสภาพอากาศเหมาะสมกับการเกิดโรคหรือขึ้นอยู่กับวัตถุประสงค์ของงานวิจัย ดังนี้

- ช่วงต้นยางผลลัพธ์ใหม่หลังจากผลัดใบประจำปี มีสภาพอากาศครึ่งฟ้าครึ่งฝน มีละอองฝนบ่อย มีน้ำค้างแรงหรือมีหมอกจัดในตอนเช้า ควรประเมินการระบาดของโรคราแป้ง

2. ช่วงที่สภาพอากาศมีความชื้นสูง ฝนตกไม่ต่อเนื่อง สามารถประเมินการระบาดของโรคใบจุดกางปลา ใบจุดที่เกิดจากเชื้อ *Colletotrichum* โรคราสีชมพู โรคราได้

3. ช่วงที่มีฝนตกติดต่อกัน ประเมินการระบาดของโรคใบร่วงที่เกิดจากเชื้อรา *Phytophthora* โรคเส้นดำ โรคเปลือกเน่า โรคราสีชมพู โรครา

### สภาพแวดล้อมและลักษณะอาการที่ใช้ในการจำแนกโรค

โรค	สภาพแวดล้อมที่เหมาะสม	อาการที่ระบุโรคได้
โรคแป้ง (เชื้อรา <i>Oidium heveae</i> )	-ช่วงยางแตกใบอน -หากาคเย็นชื้น มีหมอกัดในต้อนเช้า หรือมีละอองฝนปะย	-ใบอนบิดงอ มีปุยเชื้อราสีขาวเทาปกคลุม -รอยด่างเหลือง มีกลุ่มของเส้นใยและสปอร์ของเชื้อราสีขาวคล้ายผงแป้งปักคลุมรอยแพลง
โรคใบจุดที่เกิดจากเชื้อ <i>Colletotrichum</i> (เชื้อรา <i>Colletotrichum gloeosporioides</i> , <i>Colletotrichum</i> sp.)	-ตนยางแตกใบอน -สภาพอากาศร้อนชื้น	-เข้าทำลายใบอน สวนใหญ่ที่ปลายใบ -จุดแพลสีน้ำตาลขนาดเล็ก มีวงลีเหลืองล้อมรอบ ใบแก่จุดแพลมีลักษณะมนูนชี้ -รอยแพลมีขนาดต่างกันลึkn้ำตาล กลางแพลมีลีอ่อน ขอบแพลไม่สม่ำเสมอ มีลีน้ำตาลเข้ม เนื้อเยื่อรอบรอยแพลมีลักษณะเป็นวงซ้อนกัน
โรคใบจุดกางปลา (เชื้อรา <i>Corynespora cassiicola</i> )	-ตนยางแตกใบอน -สภาพอากาศร้อนชื้น	-มีทั้งจุดแพลลักษณะกลมและรูปร่างไม่แน่นอน ขนาดต่างกัน กลางแพลมีลีน้ำตาลอ่อน ขอบแพลสีน้ำตาลเข้ม เนื้อเยื่อรอบรอยแพลมีลีเหลือง แพลงอาจขยายลูกลมไปตามเส้นใบอย่างทำให้มีลักษณะคล้ายกางปลา
โรคใบร่วงที่เกิดจากเชื้อรา <i>Phytophthora</i> (เชื้อรา <i>Phytophthora botryosa</i> , <i>P. palmivora</i> )	-ฝนตกชุก มีความชื้นสูง ต่อเนื่องกันหลายวัน	-ใบร่วงทึบตื้งมีลีเขียว มีแพลสีน้ำตาลเข้มหรือดำ ช้ำน้ำที่กานใบ โดยมีหยดน้ำยางจับตัวเป็นก้อนเล็กๆ ติดอยู่ตรงกลางแพล อาจพบแพลสีน้ำตาล มีลักษณะช้ำบนแพลง

โรค	สภาพแวดล้อมที่เหมาะสม	อาการที่ระบุโรคได้
โรคเส้นดำ (เชื้อรา <i>Phytophthora botryosa, P. palmivora</i> )	- ตนยางเปิดกรีดแล้ว - ฝนตกชุก มีความชื้นสูง - หน้ากรีดเปียกอยู่เป็นประจำ - มีโรคใบร่วงที่เกิดจากเชื้อรา <i>Phytophthora</i> ระบาด	- รอยบุบเป็นเส้นสีดำตามแนวตั้ง เห็นรอยกรีด - เปลือกเน่า บริ มีน้ำยางหล
โรคเปลือกเน่า (เชื้อรา <i>Ceratocystis fimbriata</i> )	- ฝนตกชุก มีความชื้นสูง - สวนมีลักษณะทึบ	- รอยช้ำสีหม่น มีเสน่ห์เย็นๆ ขาวเทา เจริญเห็นรอยกรีด เมื่อเอียนเปลือก บริเวณข้างเครียงออก จะไม่พบอาการ เน่าลูกยาง และไม่พบรอยสีดำที่เนื้อ ไม้โตแล้ว ซึ่งแตกต่างจากโรคเส้นดำ - เปลือกเน่าเหลือแต่เนื้อไม้เป็นของลี ด
โรคราสีชมพู (เชื้อรา <i>Corticium salmonicolor</i> )	- เกิดในพื้นที่ปลูกยางที่มี ความชื้นสูง มีสภาพอากาศชื้น ติดตอกันนาน - ตนยางอายุ 4-12 ปี	- เชื้อเข้าทำลายบริเวณคาดบ - เปลือกแตกมีน้ำยางหลอดออกมากจาก แหล่ง - อาการชี้นพบรการเจริญของเสน่ห์เยี่ย ชมพูหรือขาวบนผิวเปลือกเหมือนไข่ แมงมุม - เกิดการแตกตาข้างจำนวนมากใต้ สวนที่ถูกทำลาย - รังแห้ง ใบแห้งติดรัง
โรคกรากขา (เชื้อรา <i>Rigidoporus microporus</i> )	- ฝนตกชุกและมีความชื้นสูง - สวนปลูกแทน มีต่อไม้เก่า	- ใบเหลือง ขอบใบมีร่องด้านล่าง - ท่อโคนตันและรากพบรกลุ่มเสน่ห์เยี่ย ขาวเจริญแตกสาขา เกาะติดกับผิว ราก - อาจพบดอกเห็ดครึ่งวงกลม ด้านบน มีสีล้มแก่และอ่อนลับกันเป็นวง ด้านล่างมีสีล้มอ่อน ขอบดอกเห็ดเป็น สีขาว มักเกิดซ้อนกันเป็นชั้น ๆ

โรค	สภาพแวดล้อมที่เหมาะสม	อาการที่ระบุโรคได้
โรครา根น้ำตาล (เชื้อรา <i>Phellinus noxius</i> )	- ฝนตุกชุกและมีความชื้นสูง - สวนปลูกแทน มีตอไม้เก่า	- ใบเหลือง - ผิวน้ำตาลจะมีเชื้อราเจริญปักคลุม และขึ้นเยื่อดวงเดือน ทรายใส่ - เนื้อไม้ของรากมีลายเส้นลิน้ำตาล เข้มแทรกอยู่ - อาจพบดอกเห็ดเป็นแผ่นหนาและ แข็ง ลักษณะครึ่งวงกลม ผิวด้านบนลี น้ำตาลเข้มเกือบดำ ด้านล่างสีเทาเข้ม ขอบลีน้ำตาลอ่อน
โรคราแดง (เชื้อรา <i>Ganoderma pseudoferreum</i> )	- ฝนตุกชุกและมีความชื้นสูง - สวนปลูกแทน มีตอไม้เก่า	- ใบเหลือง - ผิวน้ำตาลจะมีเส้นใยแก่เจริญขึ้นกัน บนผิวน้ำตาลเป็นแผ่นลีน้ำตาลแดง - อาจพบดอกเห็ดเป็นแผ่นแข็ง ครึ่ง วงกลม ด้านบนมีลีน้ำตาลแดงเข้ม ขอบดอกและด้านล่างมีลีขาวครีม



โรคราแฝง



โรคใบจุดก้าง PLA



โรคใบจุดคลอลาโทตريกัม (จุดนูน)



โรคใบจุดคลอลาโทตريกัม (แอนแทรคโนล)



โรคใบร่องไฟฟ้าฟชอร่า



โรคเส้นดำ

### ภาพที่ 5.13 ลักษณะอาการโรคยางที่สำคัญ



โรคเปลือก嫩



โรคราก (อาการทึบ)



โรคราลีชมพู



โรครากรากขาว

ภาพที่ 5.13 ลักษณะอาการโรคยางที่สำคัญ (ต่อ)



โรคกราน้ำตาล

โรคกราแดง

ภาพที่ 5.13 ลักษณะอาการโรคยางที่สำคัญ (ต่อ)

#### วิธีการประเมิน

##### 1. โรคราแป้ง (Oidium leaf disease)

ตรวจสอบด้วยสายตา หรือใช้กล้องส่องทางไกลส่องดู เพื่อประเมิน 1) พื้นที่แผลของโรคบนใบ 2) การกระจายของใบที่เป็นโรคในพุ่มใบ และ 3) การร่วงของใบอ่อน โดยแบ่งระดับความรุนแรงของโรคเป็น 6 ระดับ ดังนี้

- 0 = ไม่แสดงอาการ (no symptom)
- 1 = น้อยมาก (very light) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรค 1–10%
- 2 = น้อย (light) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรค 11–25%
- 3 = ปานกลาง (moderate) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรค 26–50% หรือใบร่วงน้อยกว่า 25%
- 4 = รุนแรง (severe) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรค 51–75% หรือใบร่วง 25–50%
- 5 = รุนแรงมาก (very severe) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรคมากกว่า 75% หรือใบร่วงมากกว่า 50%

## 2. โรคใบที่เกิดจากเชื้อ *Colletotrichum* (*Colletotrichum leaf spot*)

ตรวจสอบด้วยสายตา หรือใช้กล้องส่องทางไกลสองตัว เพื่อประเมิน 1) ความหนาแน่นของโรคบนใบ 2) การกระจายของใบที่เป็นโรคในพุ่มใบ และ 3) การร่วงของใบอ่อน โดยแบ่งระดับความรุนแรงของโรคเป็น 6 ระดับ ดังนี้

- 0 = ไม่แสดงอาการ (no symptom)
- 1 = น้อยมาก (very light) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรค 1–10%
- 2 = น้อย (light) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรค 11–25%
- 3 = ปานกลาง (moderate) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรค 26–50% หรือใบร่วงน้อยกว่า 25%
- 4 = รุนแรง (severe) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรค 51–75% หรือใบร่วง 25–50%
- 5 = รุนแรงมาก (very severe) มีพื้นที่แผลบนใบ และการกระจายของใบที่เป็นโรคมากกว่า 75% หรือใบร่วงมากกว่า 50%

## 3. โรคใบจุดก้างปลา (*Corynespora leaf spot*)

ตรวจสอบด้วยสายตา หรือใช้กล้องส่องทางไกลสองตัว เพื่อประเมิน 1) การกระจายของใบที่เป็นโรคในพุ่มใบ และ 2) ความโปรดของทรงพุ่มใบหรือใบร่วง คิดเป็นเปอร์เซ็นต์ของพุ่มใบปกติ โดยประเมินความรุนแรงของโรคเป็น 6 ระดับ ดังนี้

- 0 = ไม่แสดงอาการ (no symptom)
- 1 = น้อยมาก (very light) มีการกระจายของใบที่เป็นโรคบนทรงพุ่ม 1–10%
- 2 = น้อย (light) มีการกระจายของใบที่เป็นโรคบนทรงพุ่ม 11–25%
- 3 = ปานกลาง (moderate) มีการกระจายของใบที่เป็นโรคบนทรงพุ่ม 26–50% และมีใบร่วงน้อยกว่า 20%
- 4 = รุนแรง (severe) มีการกระจายของใบที่เป็นโรคบนทรงพุ่ม 51–75% และมีใบร่วง 21–50%
- 5 = รุนแรงมาก (very severe) มีการกระจายของใบที่เป็นโรคบนทรงพุ่มมากกว่า 75% และมีใบร่วงมากกว่า 50%

## 4. โรคใบร่วงที่เกิดจากเชื้อรา *Phytophthora* (*Phytophthora leaf fall*)

ประเมินความรุนแรงของโรคด้วยสายตา โดยประเมิน 1) ความโปรดของทรงพุ่มใบคิดเป็นเปอร์เซ็นต์ของพุ่มใบปกติ หรือ 2) ปริมาณใบร่วงบนพื้นดิน แบ่งการประเมินเป็น 6 ระดับ ดังนี้

- 0 = ไม่แสดงอาการ (no symptom)
- 1 = น้อยมาก (very light) มีพุ่มใบโปรดหรือปริมาณใบร่วงบนพื้นดินประมาณ 1–10%

- 2 = น้อย (light) มีพุ่มใบป่องหรือปริมาณใบร่วงบ่นพื้นดินประมาณ 11–25%  
 3 = ปานกลาง (moderate) มีพุ่มใบป่องหรือปริมาณใบร่วงบ่นพื้นดินประมาณ 26–50%  
 4 = รุนแรง (severe) มีพุ่มใบป่องหรือปริมาณใบร่วงบ่นพื้นดินประมาณ 51–75%  
 5 = รุนแรงมาก (very severe) มีพุ่มใบป่องหรือปริมาณใบร่วงบ่นพื้นดินมากกว่า 75%

### 5. โรคเส้นดำ (Black stripe)

โรคเส้นดำ สามารถประเมินได้ทั้งอัตราการเกิดโรคและความรุนแรงของโรค อัตราการเกิดโรคประเมินเป็นเปอร์เซ็นต์ตันที่เป็นโรค ซึ่งได้จากการสังเกตหน้ากากรีดของตันที่เก็บข้อมูลทุกตัน ส่วนความรุนแรงของโรค ประเมินจากพื้นที่ที่ถูกทำลายเป็นเปอร์เซ็นต์ของหน้ากากรีด แบ่งการประเมินเป็น 6 ระดับดังนี้

- 0 = ไม่แสดงอาการ (no symptom)  
 1 = น้อยมาก (very light) มีพื้นที่ถูกทำลาย 1–5% ของหน้ากากรีด  
 2 = น้อย (light) มีพื้นที่ถูกทำลาย 6–20% ของหน้ากากรีด  
 3 = ปานกลาง (moderate) มีพื้นที่ถูกทำลาย 21–40% ของหน้ากากรีด  
 4 = รุนแรง (severe) มีพื้นที่ถูกทำลาย 41–60% ของหน้ากากรีด  
 5 = รุนแรงมาก (very severe) มีพื้นที่ถูกทำลายมากกว่า 60% ของหน้ากากรีด

### 6. โรคเปลือกเน่า (Mouldy rot)

โรคเปลือกเน่า สามารถประเมินได้ทั้งอัตราการเกิดโรคและความรุนแรงของโรค อัตราการเกิดโรคประเมินเป็นเปอร์เซ็นต์ตันที่เป็นโรค ซึ่งได้จากการสังเกตหน้ากากรีดของตันที่เก็บข้อมูลทุกตัน ส่วนความรุนแรงของโรค ประเมินจากพื้นที่ที่ถูกทำลายเป็นเปอร์เซ็นต์ของหน้ากากรีด แบ่งการประเมินเป็น 6 ระดับดังนี้

- 0 = ไม่แสดงอาการ (no symptom)  
 1 = น้อยมาก (very light) มีพื้นที่ถูกทำลาย 1–5% ของหน้ากากรีด  
 2 = น้อย (light) มีพื้นที่ถูกทำลาย 6–20% ของหน้ากากรีด  
 3 = ปานกลาง (moderate) มีพื้นที่ถูกทำลาย 21–40% ของหน้ากากรีด  
 4 = รุนแรง (severe) มีพื้นที่ถูกทำลาย 41–60% ของหน้ากากรีด  
 5 = รุนแรงมาก (very severe) มีพื้นที่ถูกทำลายมากกว่า 60% ของหน้ากากรีด

### 7. โรคราสีชมพู (Pink disease)

โรคราสีชมพู อาจประเมินโดยวัดอัตราการเกิดโรค ซึ่งได้จากการนับจำนวนตันที่เป็นโรคในแต่ละแปลงโดยในการสำรวจประจำปี หรือประเมินตามระดับความรุนแรงของโรค จากการตรวจสอบอาการโรคด้วยสายตา และประเมินพื้นที่รวมของปริมาณกิ่งที่ถูกทำลาย ติดเป็นเปอร์เซ็นต์พื้นที่ของกิ่ง

รวม แบ่งความรุนแรงของโรคเป็น 4 ระดับ ดังนี้

- 0 = ไม่แสดงอาการ (no symptom)
- 1 = น้อย (light) มีจำนวนกิงกลูกทำลาย หรือกิงหลักกลูกทำลายรวมพื้นที่น้อยกว่า 10%
- 2 = ปานกลาง (moderate) มีจำนวนกิงหลักกลูกทำลายรวมพื้นที่ 10–30%
- 3 = รุนแรง (severe) มีจำนวนกิงหลักกลูกทำลายรวมพื้นที่มากกว่า 30%

## 8. โรคระบบ根 (Root disease)

การประเมินโรคระบบ根นิยมวัดเป็นอัตราการเกิดโรค หรือเปอร์เซ็นต์คนเป็นโรค

$$\text{เปอร์เซ็นต์ความรุนแรงของโรค} = \frac{\text{ต้นเป็นโรค} \times 100}{\text{จำนวนต้นที่สำรวจทั้งหมดในแปลง}}$$

การหาระดับความต้านทานต่อโรคของพันธุ์ยาง

นำค่าคะแนนมาคำนวณ Percent disease intensity : PDI ตามสูตร

$$PDI (\%) = \frac{\text{ผลกระทบของคะแนนที่ประเมินทั้งหมด} \times 100}{\text{จำนวนตัวอย่างที่ประเมิน} \times \text{ระดับคะแนนสูงสุด}}$$

นำค่า PDI ไปจัดระดับความต้านทานโรค ดังนี้

<u>PDI</u>	<u>ระดับความต้านทาน</u>
≤ 20%	ต้านทาน
21–40%	ค่อนข้างต้านทาน
41–60%	ต้านทานปานกลาง
61–80%	ค่อนข้างอ่อนแคร
> 80%	อ่อนแคร

## อาการเปลือกแห้ง (Tapping Panel Dryness)

อาการเปลือกแห้ง เป็นลักษณะความผิดปกติของการให้เหลืองน้ำยาาง ทำให้ผลผลิตลดลง จนกระทั่งไม่สามารถเก็บผลผลิตได้ ต้นยางแสดงอาการบางอย่างก่อน เช่น น้ำยาางให้เหลืองมากหรือ น้อยผิดปกติ น้ำยาางหยุดให้เหลา ความเข้มข้นของน้ำยาางเพิ่มขึ้นหรือลดลงจากปกติ ต่อมาเมื่อกวีดยางที่ระดับความลึกปกติ น้ำยาางจะไม่ให้เหลบเป็นบางส่วน หรือตลอดรอยกรีด รอยกรีดส่วนที่แห้งอาจเปลี่ยนเป็นสีน้ำตาล เปลือกใต้รอยกรีดแตกขยายบริเวณลงไปจนถึงโคนต้น และล่อนหลุดง่าย การประเมินอาการเปลือกแห้งของยางพารา แบ่งตามลักษณะงานได้ 2 แบบ ได้แก่

### 1. งานวิจัย

ในกรณีของงานวิจัยกรีดยางหรืองานวิจัยอื่นที่มีความจำเป็นต้องประเมินอาการเปลือกแห้ง เป็นเปอร์เซ็นต์ที่แสดงอาการเปลือกแห้งที่หน้ากรีด (% DCL , Dry Cut Length) มีวิธีดังนี้

1.1 ประเมินจากการให้เหลืองน้ำยาางที่หน้ากรีดทันทีที่คนกรีดกรีดยาง โดยประมาณความยาวรวมของส่วนรอยกรีดที่ไม่มีน้ำยาางให้เหลบเทียบกับความยาวรอยกรีด ผู้ประเมินต้องแน่ใจว่ารอยกรีดที่ไม่มีน้ำยาางให้เหลืองมากนักไม่ได้เกิดจากการกรีดตื้น

1.2 ควรใช้ผู้ประเมินคนเดียวทันท่วงที่แสดงอาการเปลือกแห้งชั่วคราวแล้วกลับมาให้น้ำยาางตามปกติได้ โดยแบ่งการประเมินออกเป็น 6 ระดับ ดังนี้

ระดับ	ความยาวรอยกรีดแห้ง (%)	คำอธิบาย
0	0	รอยกรีดปกติ มีน้ำยาางให้เหลืองโดยตลอดความยาวรอยกรีด
1	0<%< 20	น้ำยาางหยุดให้เหลบเป็นจุด ๆ บนรอยกรีด ซึ่งมีความยาวรวมของส่วนรอยกรีดที่ไม่มีน้ำยาางให้เหลบอยู่ระหว่าง 1-20% ของความยาวรอยกรีด
2	20≤%<40	มีส่วนรอยกรีดที่ไม่มีน้ำยาางให้เหลบอยู่ระหว่าง 20-40% ของความยาวรอยกรีด
3	40≤%<60	มีส่วนรอยกรีดที่ไม่มีน้ำยาางให้เหลบอยู่ระหว่าง 40-60% ของความยาวรอยกรีด
4	60≤%<80	มีส่วนรอยกรีดที่ไม่มีน้ำยาางให้เหลบอยู่ระหว่าง 60-80% ของความยาวรอยกรีด
5	80≤%<100	มีส่วนรอยกรีดที่ไม่มีน้ำยาางให้เหลบอยู่ระหว่าง 80-100% ของความยาวรอยกรีด
6	100	ไม่มีน้ำยาางให้เหลบโดยตลอดความยาวรอยกรีด

### คำนวน % DCL จากสูตร

$$\% \text{ DCL} = (\sum_{i=0}^6 (cn_i)) / T_n \times 100$$

เมื่อ  $\sum_{i=0}^6$  : ระดับการประเมินอาการเปลี่ยนแห่งตั้งแต่ 0 ถึง 6

C : ค่า coefficient ของการเปลี่ยนแห่งแต่ละระดับ

ระดับ 1 = 0.1      ระดับ 2 = 0.3      ระดับ 3 = 0.5

ระดับ 4 = 0.7      ระดับ 5 = 0.9      ระดับ 6 = 1.0

$n_i$  : จำนวนคนที่แสดงอาการเปลี่ยนแห่งในแต่ละระดับ

$T_n$  : จำนวนคนที่เก็บข้อมูลทั้งหมด

## 2. งานสำรวจ

การสำรวจการเกิดอาการเปลี่ยนแห่งในสวนยางทั่วไป ใช้วิธีการนับจำนวนคนที่ไม่สามารถเก็บผลผลิตได้ การสำรวจแบบนี้ไม่จำเป็นต้องตรวจดูการให้ผลของน้ำยางที่หน้ากรีดทันทีที่คนกรีดกรีดยาง แต่จะใช้การสังเกตจากลักษณะภายนอกของตนยาง ซึ่งส่วนใหญ่ในสวนเกษตรกรคนกรีดยางจะค่าวัดว่ายรองรับน้ำยาง หรือเก็บถ่ายออกไป การบันทึกข้อมูลที่ต้องการความละเอียด อาจแบ่งระดับความรุนแรงของตนที่แสดงอาการเปลี่ยนแห่งเป็น 2 ระดับ คือ

D1: ตนยางแสดงอาการเปลี่ยนแห่ง ไม่มีร่องรอยของการกรีดใหม่ แต่ยังไม่เห็นความผิดปกติของเปลี่ยน

D2: ตนยางแสดงอาการเปลี่ยนแห่งรุนแรงเปลี่ยนแตก ผิดรูปผิดร่าง

รายงานผลการเกิดอาการเปลี่ยนแห่งเป็นอัตราการเกิดอาการเปลี่ยนแห่งหรือเปอร์เซ็นต์ตนที่แสดงอาการเปลี่ยนแห่ง

## องค์ประกอบทางชีวเคมีของน้ำยาง

การให้ผลผลิตของยางพาราถูกกำหนดโดยปัจจัยสำคัญ 2 ประการ ได้แก่ ระยะเวลาการให้เหล็ก ของการสังเคราะห์น้ำยางขึ้นมาใหม่ในระหว่างครั้งกรีด ปัจจัยทั้งสองนี้เกี่ยวพันกันจนไม่สามารถแยกออกจากกันได้อย่างชัดเจน

### 1. ระยะเวลาการให้เหล็กของน้ำยาง (Flow)

เมื่อกรีดยาง แรงดันที่อยู่ภายในเซลล์ท่อน้ำยางจะขับน้ำยางออกมายังปลายท่อที่ถูกมีดกรีดยางตัดขาด ให้เหล็กไปตามรอยกรีดลงสู่ถุงร่องรับน้ำยาง น้ำยางจะหยุดไหลก็ต่อเมื่อปลายท่อเกิดการอุดตันโดยอนุภาคยางที่จับตัวเป็นก้อน

โดยปกติอนุภาคยางมีประจุลบ จึงเกิดการ聚กลกันแขวนลอยอยู่ในน้ำยาง หากได้รับอิทธิพลจากปัจจัยต่าง ๆ จะทำให้ลูกระอยด์ที่แขวนลอยอยู่ในน้ำยางแตก และปลดปล่อย B serum ซึ่งมีกรดอินทรีย์ โปรตีน และเอนไซม์ hydrolase ที่มีประจุบวกออกมายังร่องรอย Frey-Wyssling ปลดปล่อยเอนไซม์ polyphenol-oxidase ออกมารำบปฏิกิริยากับสารใน cytosol และออกซิเจนในอากาศ จะทำให้ออนุภาคยางลดความมีประจุลบ เกิดการจับตัวเป็นก้อนเล็ก ๆ อุดตันท่อน้ำยาง

ปัจจัยที่มีอิทธิพลต่อระยะเวลาในการให้เหล็กของน้ำยาง ได้แก่ ลักษณะของพันธุ์ยาง น้ำยางของพันธุ์ยางแต่ละพันธุ์หยุดไหลเร็วช้าต่างกัน ความเยาว์ร้อยกรีดก็มีผลต่อระยะเวลาการให้เหล็ก รวมทั้งเวลาในการให้เหล็กนานกว่า และใช้เวลาในการอุดตันนานกว่า การใช้สารเคมีเร่งน้ำยางช่วยยืดระยะเวลาการให้เหล็กของน้ำยางให้นานขึ้น นอกจากราบสูงแล้วล้อมขึ้น ๆ เช่น ความชื้นสัมพัทธ์ไม่เพียงพอ ลมแรง ทำให้การให้เหล็กลดลง

### 2. การสร้างน้ำยางขึ้นมาใหม่ในระหว่างครั้งกรีด (Regeneration between two tappings)

หนาที่ของเซลล์ท่อน้ำยาง คือ การสังเคราะห์ cis-polyisoprene ซึ่งสร้างขึ้นมากกว่า 90% ของน้ำหนักแห้งทั้งหมด ดังนั้น กระบวนการเมแทบoliซึมและกระบวนการสร้างน้ำยางขึ้นมาใหม่ระหว่างครั้งกรีดจึงเป็นตัวกำหนดผลผลิต หากต้นยางมีระยะเวลาระหว่างครั้งกรีดเพียงพอ ก็สามารถสร้างน้ำยางขึ้นมาทดแทนส่วนที่สูญเสียไปจากการกรีดยาง การกระตุ้นกระบวนการเมแทบoliซึม และลดข้อจำกัดในการให้เหล็ก เช่น ลดความหนืด เพิ่มการแลกเปลี่ยนน้ำ เพิ่มความเสถียรของลูกระอยด์ จะทำให้ได้รับผลผลิตยางมากขึ้น

การศึกษาอิทธิพลของปัจจัยต่าง ๆ ต่อการให้ผลผลิตของต้นยาง สามารถตรวจสอบได้ 2 วิธี ได้แก่ 1. การตรวจวัดปริมาณผลผลิตและเนื้อยางในน้ำยางโดยตรง ซึ่งเป็นการตรวจสอบผลในภาพรวม โดยไม่ต้องการทราบว่าปัจจัยต่าง ๆ มีผลกระทบต่อ全局ในการให้ผลผลิตอย่างไร และ 2. การตรวจวัดสารเคมีและพิสิเกิลของน้ำยาง วิธีนี้ทำให้เข้าใจทางลักษณะของยางที่เกี่ยวข้อง

กับการให้ผลผลิตน้ำยาง และทราบปัจจัยที่เป็นข้อจำกัดการให้ผลผลิต IRCA-CIRAD ได้ร่วมกันพัฒนาวิธีการวิเคราะห์องค์ประกอบทางชีวเคมีของน้ำยาง (latex diagnosis) โดยอาศัยหลักการเดียวกับการตรวจหาองค์ประกอบทางชีวเคมี เช่น นำตาน กรดazuริก คอเลสเตอรอล กิจกรรมของเอนไซม์ ในเลือด หรือปัสสาวะ เพื่อประเมินสุขภาพของมนุษย์ เนื่องจากน้ำยางเป็นของเหลวที่อยู่ภายในเซลล์ท่อน้ำยางที่สังเคราะห์ขึ้นมาใหม่ได้ การวิเคราะห์น้ำยางจึงใช้บ่งบอกสภาพความสมบูรณ์ของของเซลล์ท่อน้ำยางได้ นอกจากนี้ยังใช้ประเมินศักยภาพการให้ผลผลิตของพันธุ์ยาง และใช้เป็นพารามิเตอร์ในการคัดเลือกพันธุ์ยางขั้นต้น (early selection) การเลือกพารามิเตอร์ในการวิเคราะห์ขึ้นอยู่กับระดับความสัมพันธ์ระหว่างพารามิเตอร์นั้นกับผลผลิตในสภาพที่เหมาะสม บางพารามิเตอร์มีความซับซ้อน อาจเชื่อมโยงทั้งการให้ผลและการสังเคราะห์น้ำยาง บางครั้งแสดงความสัมพันธ์ไม่ชัดเจน อย่างไร้ตาม ควรเลือกพารามิเตอร์ที่สามารถวิเคราะห์ได้ง่าย

### ความสัมพันธ์ขององค์ประกอบทางชีวเคมีของน้ำยางกับการให้ผลผลิตยาง

นำตาลซูโตรส์ที่ได้จากการสังเคราะห์แสงเป็นสารตั้งต้นและแหล่งพลังงานที่สำคัญสำหรับการสร้าง cis-polyisoprene ในเซลล์ท่อน้ำยาง น้ำยางที่ให้ผลออกมากจากการกรีด คือ ส่วนของ cytoplasm ที่ออกมาจากเซลล์ ซึ่งมี cis-polyisoprene เป็นองค์ประกอบส่วนใหญ่ ส่วนของผนังเซลล์ นิวเคลียส และไมโครคอนเดรียังคงอยู่เพื่อสร้างน้ำยางต่อไป การสังเคราะห์น้ำยางเป็นกระบวนการซับซ้อน แต่ที่สำคัญ คือ น้ำยางเป็นของเหลวที่อยู่ในเซลล์ที่สามารถใช้องค์ประกอบทางชีวเคมีบ่งชี้สภาวะของเซลล์ท่อน้ำยางได้ ดังนี้

**1. ปริมาณของแข็งทั้งหมด (Total Solid Content : TSC)** ส่วนที่เป็นของแข็งในน้ำยางกว่า 90% เป็นเนื้อยางแห้ง (Dry Rubber Content : DRC) ดังนั้น การวิเคราะห์หาค่า TSC ในน้ำยางจึงสะท้อนให้เห็นปริมาณ cis-polyisoprene ที่สังเคราะห์ขึ้นในเซลล์ท่อน้ำยาง ค่า TSC มีความสัมพันธ์กับผลผลิตได้ทั้งทางบวกและทางลบ ในแต่ละเกี่ยวข้องกับการให้ผลของน้ำยาง ค่า TSC จะมีความสัมพันธ์ทางลบกับผลผลิต น้ำยางที่มีค่า TSC สูง จะมีความหนืด ให้ช้า และหยุดให้เร็ว ทำให้ได้รับผลผลิตน้อย ทั้ง ๆ ที่ในเซลล์ท่อน้ำยางมีการสังเคราะห์ยางที่มีประสิทธิภาพ แต่การเคลื่อนย้ายน้ำจากเนื้อเยื่า parenchyma ไปยังเซลล์ท่อน้ำยางไม่เพียงพอ จึงทำให้น้ำยางมีความเข้มข้นสูง

ในทางกลับกัน หากใช้ค่า TSC อธิบายความสามารถในการสังเคราะห์ยาง ค่า TSC มีความสัมพันธ์ทางบวกกับผลผลิต ค่า TSC ต่ำ แสดงว่ามีการสังเคราะห์ cis-polyisoprene ในเซลล์ท่อน้ำยางน้อย จึงทำให้ได้รับผลผลิตต่ำ ความสามารถในการสังเคราะห์ยางนี้อาจเกี่ยวข้องกับระบบการทำงานของเอนไซม์ในยางแต่ละพันธุ์ ในกรณีกรีดถี TSC มีค่าลดลง เนื่องจาก ระยะเวลาในการสังเคราะห์น้ำยางขึ้นมาใหม่ระหว่างสองครั้งกรีดมีไม่เพียงพอ หรือยังสังเคราะห์ได้ไม่สมบูรณ์ นอกจากนี้การกรีดถีอาจทำให้ต้นยางมีกระบวนการเมแทบوليซึมมากเกินไปจนทำให้การทำงานของเซลล์ผิดปกติ เกิดอาการเปลือกแห้ง เมื่อกรีดจึงให้ผลผลิตน้อยลงหรือไม่ให้ผลผลิตเลย

การใช้สารเคมีเร่งน้ำยางช่วยส่งเสริมการเคลื่อนย้ายน้ำและน้ำตาลซูโคโรสผ่านเยื่อหุ้มเซลล์เข้าไปในเซลล์ท่อน้ำยางภายใน 4 ชั่วโมงหลังการใช้ จึงช่วยเร่งกระบวนการทางชีวเคมี ทำให้ค่า TSC ลดลงน้ำยางไหลง่ายและนานขึ้น จึงได้รับผลผลิตเพิ่มขึ้น

**2. น้ำตาลซูโคโรส (Sucrose : Suc)** เป็นโมเลกุลพื้นฐานที่ได้จากการกระบวนการสังเคราะห์แสง และเกี่ยวข้องกับกระบวนการสังเคราะห์ต่าง ๆ ภายในเซลล์จำนวนมาก เช่น แบง เซลลูโลส เยื่อหุ้มเซลล์ ไขมันสำรอง สารเมตาบอไลท์ต่าง ๆ รวมทั้ง cis-polyisoprene ปริมาณซูโคโรสในน้ำยางจึงเป็นปัจจัยสำคัญในการให้ผลผลิต โดยมีความสัมพันธ์ให้ทั้งทางบวกและทางลบกับผลผลิต การมีปริมาณซูโคโรสในเซลล์ท่อน้ำยางสูง แสดงให้เห็นประสิทธิภาพในการลำเลียงซูโคโรสเข้าไปในเซลล์ท่อน้ำยางอย่างมีประสิทธิภาพ จึงทำให้เกิดกระบวนการเมแทบoliซึมสูง ในอีกทางหนึ่ง อาจเกิดการสะสมน้ำตาลซูโคโรสในเซลล์ท่อน้ำยาง เนื่องจากต้นยางนำซูโคโรสไปใช้ในกระบวนการเมแทบoliซึมได้น้อย ขบวนการสังเคราะห์น้ำยางและประสิทธิภาพในการทำงานของท่อน้ำยางลดลง ทำให้ได้ผลผลิตต่ำ

เมื่อก里斯ตีปริมาณซูโคโรสในน้ำยางลดลง ปริมาณซูโคโรสในน้ำยางเปลี่ยนแปลงตามฤดูกาล โดยผันแปรตามการสังเคราะห์แสง ในช่วงฤดูฝนผลผลิตต่ำ เนื่องจากมีระยะเวลาที่ได้รับแสงแดดรีดีมีน้อย เมื่อใช้สารเคมีเร่งน้ำยาง ปริมาณซูโคโรสในน้ำยางสูงขึ้น เนื่องจากสารเคมีเร่งน้ำยางช่วยกระตุ้นการลำเลียงน้ำตาลเข้าไปในเซลล์ท่อน้ำยาง ทำให้มีวัตถุดิบสำหรับการสังเคราะห์น้ำยางมากขึ้น หลังจากใช้สารเคมีเร่งน้ำยางไประยะหนึ่ง ปริมาณซูโคโรสในน้ำยางลดลง เนื่องจากมีการนำไปใช้ในการสังเคราะห์น้ำยางเพิ่มมากขึ้น หากใช้ต่อเนื่องเป็นเวลานานแล้วปริมาณซูโคโรสในน้ำยางจะต่ำลงจนผิดปกติ อาจเป็นลักษณะเดือนร่องว่า มีการเก็บเกี่ยวผลผลิตน้ำยางมากเกินไป จนมีวัตถุดิบสำหรับการสังเคราะห์น้ำยางไม่เพียงพอ หากยังคงกรีดต่อไป อาจให้การทำงานของเซลล์ท่อน้ำยางลดลง จึงมีผลกระทบต่อการผลิต แต่หาก การสะสมซูโคโรสในน้ำยางเพิ่มขึ้น เนื่องจาก ซูโคโรสถูกนำไปใช้ในการสังเคราะห์น้ำยางน้อยลง

**3. อนินทรีย์ฟอสฟอรัส (Inorganic phosphorus : Pi)** ปริมาณฟอสฟอรัสในน้ำยาง 60% เป็นอนินทรีย์ฟอสฟอรัส การกรีดยางในแต่ละวันทำให้เกิดการสะสม Pi ในน้ำยาง เนื่องจากต้นยางถูกกระตุ้นให้มีกิจกรรมทางเมแทบoliซึมในท่อน้ำยาง Pi เกี่ยวข้องกับการส่งถ่ายพลังงานในการสังเคราะห์ nucleotide และการเชื่อมต่อเป็นสายโซ่ polyisoprene ในการสังเคราะห์ยาง ดังนั้นปริมาณ Pi จึงมีความสัมพันธ์โดยตรงกับผลผลิต การใช้สารเคมีเร่งน้ำยางมีผลกระทบต่อกระบวนการเมแทบoliซึมในท่อน้ำยาง ปริมาณ Pi จึงเพิ่มขึ้นด้วย ในช่วงยางผลัดใบปริมาณ Pi ในน้ำยางลดลง จึงสะท้อนให้เห็นว่า ในช่วงดังกล่าวมีการสังเคราะห์น้ำยางน้อยลงด้วย

**4. ไซออล (Thiols : R-SH)** Thiols ในน้ำยางประกอบด้วย cysteine, methionine และ glutathione ซึ่งเป็น reducing agent ที่จำเป็นสำหรับเซลล์ทุกเซลล์ เนื่องจากเป็นโมเลกุลที่ช่วยลดความเป็นพิษของ toxic oxygen รูปต่าง ๆ ที่เกิดขึ้นจากการเมแทบoliซึม ในสภาพที่เซลล์มีกระบวนการเมแทบoliซึมตามปกติ จะมีปริมาณ toxic oxygen สะสมอยู่ในเซลล์น้อย แต่เมื่อเซลล์

ทำงานผิดปกติ จะเกิดการสะสม toxic oxygen เพิ่มมากขึ้น ซึ่ง toxic oxygen ที่สะสมอยู่ในเซลล์จะทำลายยีน หรือย่อยสลาย phospholipid ที่เยื่อหุ้มเซลล์ ทำให้เซลล์แตก ซึ่งรวมทั้งลูทธอยด์ จึงทำให้เกิดการจับตัวอุดตันท่อน้ำยา แนะนำ และน้ำยาหยอดไอล์ในที่สุด เมื่อกридถี หรือใช้สารเคมีเร่งน้ำยา ต้นยาจะสะสม toxic oxygen เพิ่มมากขึ้น จึงต้องการ thiols ในปริมาณมากกว่าปกติเพื่อรักษาเสถียรภาพของลูทธอยด์ ไม่ให้ลูทธอยด์แตก นอกจากหน้าที่ในการลดความเป็นพิษของ toxic oxygen และ Thiols ยังเป็นตัวกระตุ้นการทำงานของเอนไซม์บางชนิดในน้ำยา เช่น invertase, pyruvate kinase ดังนั้น ปริมาณ thiols จึงมีความสัมพันธ์โดยตรงกับผลผลิต ในกรณีที่มีการเก็บเกี่ยวผลผลิตน้ำยาจำนวนมากเกินไป สาร antioxidants รวมทั้งกลุ่ม thiols จะถูกใช้ไปจำนวนมาก จึงเหลือไม่เพียงพอที่จะลดความเป็นพิษของ toxic oxygen ทำให้เกิดอันตรายต่อเซลล์

**5. ดัชนีการแตกของลูทธอยด์ (Bursting Index : BI)** ใช้ประเมินระดับความสมบูรณ์ของลูทธอยด์ ในน้ำยา โดยอาศัยกิจกรรมของเอนไซม์ acid phosphatase เมื่อลูทธอยด์บางส่วนแตก เอนไซม์ acid phosphatase ใน B serum ที่อยู่ในอนุภาคลูทธอยด์จะถูกปลดปล่อยออกมานใน cytosol หากหาสัดส่วนของกิจกรรมเอนไซม์ acid phosphatase ใน cytosol (ได้จากลูทธอยด์ที่แตก) เทียบกับกิจกรรมของเอนไซม์ acid phosphatase ทั้งหมด ซึ่งประเมินหลังจากทำให้ลูทธอยด์ในน้ำยาแตกตามธรรมชาติในสภาพเดิมภาวะหนึ่ง หรือ ดัชนีการแตกของลูทธอยด์ (BI) โดยทั่วไป BI มีความสัมพันธ์เชิงลบกับผลผลิต ถ้า BI มีค่าต่ำ แสดงว่าน้ำยาไม่เสถียรภาพสูง ไม่จับตัวเป็นก้อนอุดตันท่อน้ำยา จึงให้ผลผลิตสูง ในทางตรงกันข้าม ค่า BI สูงแสดงว่า มีลูทธอยด์แตกเป็นจำนวนมาก และปลดปล่อยซีรัมของลูทธอยด์ออกมานใน cytosol ทำให้น้ำยาไม่เสถียร เกิดการจับตัว อุดตันท่อน้ำยาและหยอดไอล์ในที่สุด

โดยปกติลูทธอยด์อยู่ในน้ำยาในสภาพที่เป็นคอลลอยด์ เมื่อลูทธอยด์แตก  $H^+$ ,  $Ca^{2+}$  และ  $Mg^{2+}$  ในลูทธอยด์จะถูกปลดปล่อยออกมานใน cytosol ทำให้ความเป็น buffer ของ cytosol ลดลง ขณะเดียวกัน เอนไซม์ peroxidase ในลูทธอยด์ทำปฏิกิริยากับสารประกอบพีโนลใน cytosol ทำให้มีสภาพความเป็นกรดมากขึ้น นอกจากนี้ สารบางอย่างที่สะสมอยู่ในลูทธอยด์ เมื่อลูทธอยด์แตกเป็นจำนวนมากใน cytosol จะยับยั้งการทำงานของเอนไซม์บางชนิด เช่น  $Mg^{2+}$  หรือ  $Cu^{2+}$  ยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ invertase, citrate ยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ phosphofructokinase และ PEP carboxylase ทำให้กระบวนการเมแทบoliซึมของเซลล์ท่อน้ำยาลดลง ดังนั้น BI มีความสัมพันธ์ในทางตรงข้ามกับผลผลิต และ pH เป็นองค์ประกอบของการแตกของลูทธอยด์ทำให้ cytosol มีความเป็นกรดมากขึ้น

**6. ระดับความเป็นกรด-ด่าง (pH)** pH ของน้ำยาสูงสุดที่ควรได้ คือ pH ของ cytosol ซึ่งเป็นส่วนที่มีการสังเคราะห์น้ำยา ในภาวะที่เป็นด่าง ( $pH 7.0-7.5$ ) จะกระตุ้นการทำงานของเอนไซม์บางชนิด เช่น เอนไซม์ invertase ในกระบวนการ glycolysis เอนไซม์ glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase (GAPDH) ที่สร้าง NAD(P)H เพื่อใช้ในปฏิกิริยา เอนไซม์ pyruvate decarboxylase ที่กระตุ้นการสร้าง acetate ซึ่งเป็นโมเลกุลเริ่มต้นสำหรับการสังเคราะห์ isoprene หรือโมเลกุลยาง ดังนั้น

pH ใน cytosol จึงเป็นปัจจัยหนึ่งที่ควบคุมกระบวนการเมแทบoliซึม จึงมีความสัมพันธ์ทางบวกกับผลผลิตกล่าวคือ ถ้า pH ใน cytosol ต่ำ กระบวนการสังเคราะห์คาร์บอไฮเดรต และ isoprene ก็จะต่ำลงด้วย จึงทำให้ผลผลิตลดลง ในต้นยางที่แสดงอาการเปลือกแห้ง pH ใน cytosol มีค่าลดลง เนื่องจากการทำงานของเอนไซม์ ATPase ไม่เพียงพอที่จะดึงโปรตอนจาก cytosol เข้าไปในลูทธอยด์ หรือเกิดการเลื่อมลายของลูทธอยด์ทำให้เกิดการปลดปล่อย H<sup>+</sup> จาก vacuole ออกไปใน cytosol จึงทำให้ผลผลิตยางลดลง การใช้สารเคมีเร่งน้ำยาจะช่วยกระตุนการทำงานของ ATPase ในลูทธอยด์ ให้ช่วยดึงโปรตอนจาก cytosol เข้ามาในลูทธอยด์ ทำให้ cytosol มีสภาพเป็นต่าง กระตุนกระบวนการเมแทบoliซึม

**7. แมกนีเซียม (Magnesium : Mg<sup>2+</sup>)** Mg<sup>2+</sup> พบรหัสใน cytosol และในลูทธอยด์ การวิเคราะห์ปริมาณ Mg<sup>2+</sup> ทั้งหมดในน้ำยางจึงไม่สามารถบอกร้อว่าเป็นปริมาณแมกนีเซียมที่อยู่ใน cytosol หรือ B serum ในลูทธอยด์ ดังนั้นการวิเคราะห์แมกนีเซียมจึงแปลผลยาก เนื่องจาก แมกนีเซียมใน cytosol และในลูทธอยด์มีบทบาทแตกต่างกันในลักษณะตรงกันข้าม

ผิวนุภาคยางมีประจุลบจึงแขวนลอยอยู่ในน้ำยางในสภาพเป็นคอลloidด้วยแรงผลักดันของประจุ เมื่อลูทธอยด์ที่อยู่ในน้ำยางแตก ปลดปล่อย Mg<sup>2+</sup> ปริมาณมากออกมาน้ำยาง จะทำให้ประจุลบที่ผิวนุภาคยางเป็นกลาง สภาพความเป็นคอลloidลดลง เกิดภาวะความไม่เสถียรของน้ำยาง จึงจบตัวเป็นก้อน อุดตันการไหลของน้ำยาง

แมกนีเซียมยังมีบทบาทสำคัญในการกระตุนการทำงานของเอนไซม์หลายชนิดในน้ำยาง เช่น ATPase, phosphofructokinase, pyruvate kinase, PEP carboxylase และ pyrophosphatase ขณะเดียวกัน ก็ทำหน้าที่ขับยั้งการทำงานของเอนไซม์บางชนิด เช่น invertase และ acid phosphatase ที่ทำงานร่วมกับ nucleotide phosphate การที่ Mg<sup>2+</sup> มีบทบาทต่างกันโดยสิ้นเชิงเช่นนี้ ทำให้มีความซับซ้อนในการเชื่อมโยงความสัมพันธ์กับผลผลิต บางสภาวะจึงมีความสัมพันธ์ทางบวกขณะที่อีกสภาวะหนึ่งมีความสัมพันธ์ทางลบ ในสภาวะที่มีความสัมพันธ์ทางบวกกับผลผลิต Mg<sup>2+</sup> น่าจะมีบทบาทเป็นตัวกระตุ้นการทำงานของเอนไซม์ใน cytosol มากว่าการทำให้น้ำยางไม่เสถียร

**8. Redox Potential (RP)** เชลล์ท่อน้ำยางเป็นบริเวณที่มีกิจกรรมทางเมแทบoliซึมสูง จึงมีปฏิกิริยาออกซิเดชัน-รีดักชันจำนวนมาก ปฏิกิริยาออกซิเดชัน และรีดักชันมีความสำคัญต่อต่อความคงตัวของเยื่อหุ้มเซลล์ การวัด redox potential ของน้ำยาง หรือ cytosol เป็นการวัดปรากฏการณ์ redox รวมในเซลล์ท่อน้ำยาง โดยปกติ RP ของ cytosol อยู่ในสภาพ reducing (+5, -50 mV) และ RP ของ B serum ในลูทธอยด์อยู่ในสภาพ oxidizing (> +50 mV) หาก RP อยู่ในสภาพ reducing แสดงว่า ส่วนย่อยของเซลล์สมบูรณ์และมีประสิทธิภาพในการทำงานสูง โดยเฉพาะลูทธอยด์ และสะท้อนให้เห็นสภาพแวดล้อมที่เหมาะสมสำหรับสังเคราะห์โมเลกุลที่ซับซ้อน โดยเฉพาะ isoprene ค่า RP ที่มีสภาพเป็น reducing สูง (<0) มีแนวโน้มที่จะให้ผลผลิตสูง หรืออาจกล่าวได้ว่า RP มีความสัมพันธ์ในทางตรงกันข้ามกับผลผลิต หากค่า RP เพิ่มขึ้น เป็นสัญญาณบ่งบอกว่าการทำงานในกระบวนการเมแทบoliซึม

บางส่วนเสื่อมลง โดยทั่วไปน้ำยางจากต้นยางที่แสดงอาการเปลือกแห้งบางส่วนจะมีค่า RP สูงกว่า 60% ยางจากต้นปกติ

### ความสัมพันธ์ระหว่างพารามิเตอร์กับการให้ผลผลิตยาง

การแปลผลค่าของค่าประกอบทางชีวเคมีของน้ำยางจากพารามิเตอร์ตัวใดตัวหนึ่งอาจไม่มีความชัดเจนว่าการให้ผลผลิตยางเกี่ยวข้องกับกระบวนการหล่อ หรือประสิทธิภาพในการสังเคราะห์ยางในระหว่างครั้งกรีด เนื่องจากบางพารามิเตอร์บางตัวมีความสัมพันธ์กับหลายกระบวนการและมีความซับซ้อน บางพารามิเตอร์ไม่มีความสัมพันธ์ หรือมีความสัมพันธ์ในทางตรงกันข้ามกับการให้ผลผลิตตามสภาพแวดล้อม และไม่มีมาตรฐานตายตัว เนื่องจากมีความแตกต่างระหว่างพันธุ์ ระยะการเจริญเติบโตของต้นยาง และสภาพอากาศมีผลทำให้ค่าวิเคราะห์เปลี่ยนแปลง เช่น ตามปกติ TSC มีค่าต่ำสุดในช่วงฤดูฝน ซึ่งเป็นช่วงที่ต้นยางให้ผลผลิตสูง และสูงสุดในช่วงฤดูแล้ง ซึ่งเป็นช่วงที่ต้นยางให้ผลผลิตต่ำ เนื่องจาก ในช่วงฤดูฝนซึ่งมีน้ำมาก เนื้อเยื่อพืชถูกกระตุนให้มีการไหลเวียนน้ำดี ทำให้ความหนืดลดลง การไหลของน้ำยางดีขึ้น ผลผลิตสูง การวิเคราะห์ด้วยพารามิเตอร์เดียวจึงไม่เพียงพอที่จะใช้อธิบายกลไกการให้ผลผลิต เช่น sucrose เป็นสารตั้งต้นในการสังเคราะห์น้ำยาง หากมีค่าสูงต้องพิจารณาพารามิเตอร์อื่นประกอบ เช่น ถ้ามี pH ต่ำอาจแสดงให้เห็นว่ามีการนำ sucrose ไปใช้ในการสังเคราะห์ยางน้อย หรือ BI สูงอาจแสดงให้เห็นว่ามีข้อจำกัดบางอย่างเกี่ยวกับการใช้คาร์บอโนไดออกไซด์ การอธิบายผลจึงต้องพิจารณาจากพารามิเตอร์หลายค่า

อย่างไรก็ตาม แม้ว่าการวิเคราะห์พารามิเตอร์บางตัวให้ข้อมูลที่น่าสนใจ แต่อาจมีข้อจำกัดบางประการ เช่น การวัด pH ต้องรักษาตัวอย่างโดยแช่ในน้ำแข็ง และต้องใช้ electrode ที่มีความไวในการวัดการหา BI มีข้อจำกัดเรื่องเวลา แบลลลยาก จะเห็นความแตกต่างชัดเจนกรณีที่เก็บเกี่ยวผลผลิตหักโหมรุนแรง และถ้าเก็บตัวอย่างหลังฝนตก จะได้ค่า BI สูงมาก การวัด redox potential ยังมีปัญหาระบบวิธีการ การอ่านค่า electrode ใช้เวลานาน บางครั้งผลการวัดย่ำแย่นอนไม่ได้ และอุณหภูมิมีอิทธิพลต่อการวัดมาก

IRCA-CIRAD แนะนำว่า การวิเคราะห์ของค่าประกอบทางชีวเคมีของน้ำยางเพียง 4 ค่า ได้แก่ total solid content, sucrose, inorganic phosphorus และ thiols ก็เพียงพอที่จะประเมินความสมดุลในการให้ผลผลิต และความผิดปกติในการทำงานของเซลล์ท่อน้ำยางในสวนยางได้ ส่วนการวิเคราะห์ค่าอื่น ๆ มิได้เพื่อการวิจัยและในกรณีที่ต้องการทราบข้อมูลที่จำเป็นเพิ่มเติม

#### ตารางที่ 5.4 ความสัมพันธ์ขององค์ประกอบทางชีวเคมีของน้ำยาางกับกลไกการให้ผลผลิต

F : การให้ R : การสังเคราะห์น้ำยาาง

พารามิเตอร์	คำอธิบาย	ความสัมพันธ์กับผลผลิต
Total solid content (TSC)	F : ถ้ามีค่าสูง น้ำยาางมีความหนืดสูง ทำให้เหล็ช้า และจับตัวง่าย R: ถ้ามีค่าต่ำจะท้อนให้เห็นว่าการสังเคราะห์ isoprene ไม่มี ประลิทิชิกาฟ	- +
Sucrose (Suc)	F : (อาจเป็นปัจจัยหนึ่งที่เกี่ยวข้องกับแรงดันสารละลายของน้ำยาาง) R : สารตั้งต้นของการสังเคราะห์น้ำยาาง <ul style="list-style-type: none"><li>• การสำลียนซูโครีสเข้าไปในท่อน้ำยาาง เพื่อสังเคราะห์น้ำยาาง</li><li>• ประลิทิชิกาฟของกระบวนการเมแทบอลิซึมของน้ำตาล</li></ul> ถ้ามีประลิทิชิกาฟ จะมีปริมาณซูโครีสเหลืออยู่น้อย	? + -
Thiols (R-SH)	F : ป้องกันการเกิดออกซิเดชันของเยื่อหุ้มเซลล์ รักษาเสถียรภาพของน้ำยาาง R : กระตุ้นการทำงานของเอนไซม์	+ +
Magnesium ( $Mg^{2+}$ )	F : จำกัดความเข้มข้นมากเกินไป เสถียรภาพของน้ำยาางจะลดลง R : ธาตุที่จำเป็นในกระบวนการเมแทบอลิซึม ต้องการอยู่ใน C-serum	- +
Inorganic phosphorus (Pi)	F : องค์ประกอบของเยื่อหุ้มอนุภาค รักษาเสถียรภาพของน้ำยาาง R : ธาตุที่จำเป็นในกระบวนการเมแทบอลิซึมที่เกี่ยวข้องกับพลังงาน	+ +
pH	F : R : ควบคุมกระบวนการเมแทบอลิซึม pH สูงขึ้นช่วยกระตุ้นกระบวนการเมแทบอลิซึม	? +
Bursting Index (BI)	F : ค่าที่แสดงถึงเสถียรภาพของลูทอยด์และน้ำยาาง R : ตัวบ่งชี้ความสมบูรณ์ของเซลล์ท่อน้ำยาาง	- -
Redox potential (RP)	F : ค่าสูง (สภาพออกซิไดซ์) แสดงว่าน้ำยาางมีเสถียรภาพดี R : ค่าต่ำ (สภาพเรติวิช) เป็นสภาพที่เหมาะสมสำหรับการสังเคราะห์น้ำยาาง	- -
หมายเหตุ	+ ความสัมพันธ์ไปในทางเดียวกัน - ความสัมพันธ์ไปในทางตรงกันข้าม ? ยังไม่ทราบความสัมพันธ์แน่นอน	

## การประเมินระดับความเหมาะสมของ การเก็บเกี่ยวผลผลิตน้ำยาง

การเก็บเกี่ยวผลผลิตน้ำยางที่เหมาะสม ในระยะสั้นอาจไม่ได้รับผลผลิตสูงสุด แต่จะได้รับผลผลิตรวมสูงสุดในระยะยาว และมีต้นยางแสดงอาการเปลือกแห้งน้อย โดยปกติการใช้องค์ประกอบทางชีวเคมีของน้ำยางในการประเมินระดับความเหมาะสมของการเก็บเกี่ยวผลผลิตน้ำยาง จะต้องมีค่ามาตรฐานของน้ำยางที่ใช้ระบบกรีดที่เหมาะสม ซึ่งจะมีค่าสูง-ต่ำแตกต่างกันในแต่ละพันธุ์ และมีความผันแปรในแต่ละพื้นที่ปลูกและตามฤดูกาล อย่างไรก็ตาม การวิเคราะห์น้ำยางสามารถนำมาใช้ในการจัดการระบบของการเก็บเกี่ยวผลผลิตในสวนยางให้เหมาะสมได้ เช่น สวนยางพันธุ์ PB 235 เปิดกรีดมาแล้วประมาณ 3 ปี โดยใช้ระบบกรีดครึ่งลำต้นวันเว้น 2 วัน และมีการใช้สารเคมีเร่งน้ำยาง 2.5% 13 ครั้งต่อปี เปรียบเทียบกับการใช้สารเคมีเร่งน้ำยาง 2.5% 4 ครั้งต่อปี การใช้สารเคมีเร่งน้ำยาง 2.5% 13 ครั้งต่อปี ให้ผลผลิตในช่วงปีแรกสูงกว่าการใช้สารเคมีเร่งน้ำยาง 2.5% 4 ครั้งต่อปี 10% ปีที่ 2 สูงกว่า 12% แต่ในปีที่ 3 ผลผลิตที่ได้รับจะต่ำกว่า ผลการวิเคราะห์องค์ประกอบทางชีวเคมีสามารถอธิบายกระบวนการพื้นฐานของการสังเคราะห์น้ำยางได้ว่า ในปีที่ 3 ปริมาณน้ำตาลในห่อน้ำยางต่ำกว่าปีแรก จึงไม่เพียงพอที่ต้นยางจะใช้ในการสังเคราะห์น้ำยางได้อย่างเต็มประสิทธิภาพ แม้ว่าต้นยางยังสังเคราะห์แสงได้ตามปกติ แสดงว่าต้นยางถูกเก็บเกี่ยวผลผลิตออกไปมากเกินไป และในปีต่อมาปริมาณน้ำตาลยังคงลดลงอย่างต่อเนื่อง และปริมาณไอกอลก์ต่ำกว่า การใช้สารเคมีเร่งน้ำยาง 2.5% 4 ครั้งต่อปี 55% ขณะที่ปริมาณ TSC และ Pi ไม่ได้เป็นปัจจัยที่จำกัดการให้ผลผลิต ในปีที่ 3 การใช้สารเคมีเร่งน้ำยาง 2.5% 4 ครั้งต่อปีให้ผลผลิตที่มีความสมดุลทางสรีรวิทยามากกว่าการใช้สารเคมีเร่งน้ำยาง 2.5% 13 ครั้งต่อปี และให้ผลผลิตสูงกว่ามากยิ่งขึ้นในปีที่ 4 หากไม่มีอิทธิพลจากปัจจัยภายนอก เช่น ภาวะทางเศรษฐกิจและการตลาด จากผลการวิเคราะห์นี้ เกษตรกรควรตระหนักรถึงข้อเสียของการเก็บเกี่ยวน้ำยางมากเกินไป และควรหันกลับมาใช้สารเคมีเร่งน้ำยางในระดับปานกลาง เพื่อไม่ให้เกิดความเสียหายต่อต้นยาง

การกรีดเอาผลผลิตน้ำยางมากเกินไป ต้นยางจะเกิดภาวะเครียด เกิดการเปลี่ยนแปลงทางสรีรวิทยาที่ผิดปกติไปจากเดิม ค่า pH ของน้ำยางจะลดต่ำลง เนื่องจากกระบวนการเมtabolism ที่ไม่เป็นระบบ ค่า RP สูง (ออกซิเดช์) สะท้อนให้เห็นว่ากระบวนการเมtabolism ของเซลล์ท่อน้ำยางถูกรบกวนมากเกินไป การทำงานของเซลล์ช้าลง ค่า TSC ซึ่งแสดงถึงการสังเคราะห์ isoprene ลดลง ในกรณีที่ห่อน้ำยางทำงานผิดปกติรุนแรง ค่า TSC จะเพิ่มขึ้นเล็กน้อย เนื่องจากปัญหาในการเคลื่อนย้ายน้ำ การลำเลียงซูโครสเข้าไปในเซลล์ท่อน้ำยางน้อยลง จึงมีปริมาณจำกัดในการสร้างผลผลิต ทำให้ได้รับผลผลิตน้อยลง แต่ถ้ายังพยายามเก็บเกี่ยวผลผลิตมากเกินขีดความสามารถในการสร้างน้ำยาง ต่อไปอย่างต่อเนื่อง จะพบว่ามีการสะสมน้ำตาลซูโครสในเซลล์ท่อน้ำยางเพิ่มขึ้น ทั้งนี้เนื่องจากเซลล์ท่อน้ำยางทำงานผิดปกติ มีการสังเคราะห์น้ำยางน้อยลง ซึ่งปริมาณ Pi จะลดลงตามทิศรวมเมtabolism ด้วย ส่วน thiols อาจมีค่าต่ำเนื่องจากถูกนำไปใช้ในการลดการเกิดออกซิเดชันมากขึ้น

เมื่อเก็บเกี่ยวผลผลิตน้ำยางต่างๆ ว่าศักยภาพในการให้ผลผลิตของต้นยาง เกิดอาการเปลือกแห้ง น้อย ระบบท่อน้ำยางยังสมบูรณ์อยู่ การวิเคราะห์น้ำยางจะพบค่า pH สูง RP ต่ำ การสังเคราะห์ isoprene และการทำงานของลูทธอยด์สมบูรณ์ดี ค่า TSC จะสูงขึ้นเล็กน้อย เนื่องจากกระบวนการสังเคราะห์น้ำยางในเซลล์ท่อน้ำยางเกิดขึ้นอย่างสมบูรณ์ แต่กิจกรรมทางเมแทบอลิซึมอื่นช้าลง ค่า Pi และ thiols จึงต่ำ ขณะเดียวกันจะมีการสะสมปริมาณซูโคโรส เนื่องจากยังนำไปใช้ในการสังเคราะห์น้ำยางไม่เต็มที่

Jacob et al. (1989) สรุปไว้ว่า การเก็บเกี่ยวผลผลิตน้ำยางมากเกินไป จะทำให้ต้นยางปราศจากการเปลือกแห้ง เนื่องจากการทำงานของเซลล์ท่อน้ำยางผิดปกติไป ซึ่งochibayide จำกัดค่า TSC ที่แสดงถึงปริมาณการสังเคราะห์โมเลกุลยางมีค่าต่ำกว่าปกติระยะแรก แต่ในที่สุด ค่า TSC จะเพิ่มขึ้น เนื่องจาก การเคลื่อนย้ายเข้าสู่เซลล์ถูกจำกัด ทำให้น้ำยางมีความหนืดสูงขึ้น นอกจากนี้ยังพบว่าปริมาณซูโคโรสในเซลล์ท่อน้ำยางต่ำ จากการที่ต้นยางสะสมไว้น้อย หรือมีการนำไปใช้ในการสังเคราะห์น้ำยางมากเกินไป แต่ในระยะหลัง ปริมาณซูโคโรสจะถูกสะสมเพิ่มมากขึ้น เนื่องจากต้นที่แสดงอาการเปลือกแห้งมีกิจกรรมการสร้างน้ำยางลดลง ส่วนค่า Pi สูงขึ้น เพราะต้นยางมีการใช้โคโรลีซ PPI และ phosphorylated สูง หรือมีการใช้ออกอนนีในกระบวนการเมแทบอลิซึมน้อยลง อย่างไรก็ตามในที่สุดปริมาณ Pi จะลดลง สัมพันธ์กับกระบวนการเมแทบอลิซึม สำหรับ thiols ก็เช่นเดียวกับค่า Pi ค่า thiols ที่สูงมาก ซึ่งให้เห็นว่า ต้นยางมีกระบวนการเมแทบอลิซึมเบี่ยงเบนไปจาก anabolic pathway หรืออาจพบค่า thiols ต่ำ เนื่องจากกระบวนการ degenerative oxidation ของเซลล์

## บรรณานุกรม

กรรณิการ์ ชีระวัฒนสุข. 2541. แนวทางการปรับปรุงพันธุ์ยาง. หน้า 78–101. ใน การประชุมวิชาการยางพารา ครั้งที่ 2 ประจำปี 2541. สถาบันวิจัยยาง กรมวิชาการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์.

นุชnarot กังพิศดา. 2552. การจัดการสวนยางพาราอย่างยั่งยืน: ต้น น้ำ และธาตุอาหารพืช. โรงพิมพ์ชุมนุมสหกรณ์การเกษตรแห่งประเทศไทย, กรุงเทพฯ. 210 หน้า.

นุชnarot กังพิศดา. 2554. คำแนะนำการใช้ปุ๋ยยางพารา ปี 2554. โรงพิมพ์ชุมนุมสหกรณ์การเกษตรแห่งประเทศไทย, กรุงเทพฯ. 48 หน้า.

กุมิพงศ์ มหาคำ. 2554. DNA barcodes ของพืช: หลักการพืนฐาน การประยุกต์ใช้และขอจำกัด. วารสารพฤษศาสตร์ไทย 3 (1): 1–30.

สมพงศ์ สุขมาก. 2536. การปรับปรุงพันธุ์ยางพารา. หน้า 15–36. ในเอกสารวิชาการเรื่องยาง สถาบันวิจัยยาง กรมวิชาการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์.

Jacob, J.-L., J.-C. Prevot, D. Roussel, R. Lacrotte, E. Serres, J. d'Auzac, J.-M. Eschbach and H. Omont. 1989. Yield-limiting Factors, Latex Physiological Parameters, Latex Diagnosis, and Clonal Typology. Pp. 345–382. In Physiology of Rubber Tree Latex. J. d'Auzac, J.-L. Jacob and H. Chrestin (eds.), CRC Press, Inc., Boca Raton, Florida.

Mydin, K.K. and C.K. Saraswathyamma. 2005. A Manual on Breeding of *Hevea brasiliensis*. Rubber Research Institute of India, Kottayam, Kerala. 97 p.

## รายชื่อผู้ทรงความรู้

- ด้านดิน ปั้นຍາງ  
นางนุชนารถ กังพิศดา  
ข้าราชการบำนาญ
- ด้านการปรับปรุงพื้นที่ຍາງ  
นางสาวกรรณิกาຮູ້ ชีระວັດນສູ່  
ข้าราชการบำนาญ  
นางสาวภัทรা กิตเมศ  
นักวิชาการเกษตรชำนาญการพิเศษ
- ด้านการกีดຍາງ  
นายพิชิต สพโชค  
ข้าราชการบำนาญ
- ด้านโรคและอาการผิดปกติของยางพารา  
นางพเยาร์ ร่มรื่นສູ່ຂາຮມຍໍ  
นักวิชาการเกษตรชำนาญการพิเศษ
- การจำแนกพื้นที่ຍາງ  
นายศุภุมิตร ลิมปิชัย  
ข้าราชการบำนาญ  
นายธนวุฒิ อินหมงคล  
พนักงานตรวจจำแนกพื้นที่ຍາງ ๙๒  
นางสาวบังอร หาภา  
พนักงานตรวจจำแนกพื้นที่ຍາง ๙๒  
นายนิโรจน์ แก้วມຸງຄຸນ  
พนักงานตรวจจำแนกพื้นที่ຍາง ๙๒  
นายศรีชน ຝອຍທອງ  
គ່າງການກົດລອງກາຮົມຕະຫຼາດ

## คณะกรรมการจัดการความรู้ของกองการยาง ประจำปีงบประมาณ 2564

นางพญาร์ ร่มรื่นสุขารมย์	นักวิชาการเกษตรชำนาญการพิเศษ	ประธานคณะกรรมการ
นางบุตรี พุทธรักษ์	เจ้าพนักงานการเกษตรชำนาญงาน	คณะกรรมการ
นายนิพนธ์ ทัพมงคล	เจ้าพนักงานการเกษตรชำนาญงาน	คณะกรรมการ
นางเนาวรัตน์ ทองคำ	เจ้าพนักงานการเกษตรปฏิบัติงาน	คณะกรรมการ
นางสาวเพرمฤตี หล้าขัววน	เจ้าพนักงานธุรการปฏิบัติงาน	คณะกรรมการ
นางสาวจุฑามาศ เครื่องพาที	นักวิชาการเกษตรปฏิบัติการ	คณะกรรมการและเลขานุการ