บทคัดย่อ

T142323

ชื่อโครงการ การผลิตและพัฒนาสารให้สีธรรมชาติโดยการเพาะเลี้ยงกลุ่มเขลล์พืชให้สีเพื่อใช้ ในอุตสาหกรรมอาหารและสีย้อม ผู้เขียนรายงาน รองศาสตราจารย์ ดร.สุรีย์ ฟูตระกูล

แอนทราควิโนน เป็นกลุ่มสารให้สีธรรมชาติที่พบในรากของพืชสกุล Morinda ซึ่งพบทั่วไป ในเขตภาคเหนือตอนบนของประเทศไทย และมีการใช้เป็นสีย้อมกันอย่างแพร่หลาย ในการวิจัยนี้ ได้ทำการแสวงหาแนวทางในการเพิ่มผลผลิตสีย้อมธรรมชาติเพื่อผลิตสารให้สีดังกล่าว โดยการ เพาะเลี้ยงเซลล์รากยอป่าสายพันธุ์ Morinda angustifolia Roxb. var. scabridula craib. และได้ ทำการสกัดรงควัตถุสีแดงจากรากยอป่าด้วยเอธานอลพบสารประกอบหลัก 2 ชนิด ผลการ ตรวจสอบทางเคมีของสารทั้ง 2 ซนิด พบว่าเป็นสารประกอบแอนทราควิโนน และได้วิเคราะห์ โครงสร้างทางเคมีของสารให้สีหลักที่มีมากที่สุดโดยการใช้เทคนิคโครมาโทกราฟีคอลัมน์ และซะ ออกมาด้วยตัวขะผสมของเฮกเซน : เมธานอล ในอัตราส่วน 9/1 ทำการขะติดต่อกันไปเรื่อยๆด้วย เทคนิคที่เรียกว่า Isocratic elution แล้วจึงทำการแยกบริสุทธิ์ต่อไปด้วยการตกผลึกซ้ำ ได้ผลึกที่มี ลักษณะเป็นผลึกรูปเข็ม สีเหลืองอมส้ม การวิเคราะโครงสร้างทางเคมีของสารประกอบหลักด้วยยูวี วิสิเบิล สเปคโตรสโคปี แมส สเปคโตรสโคปี และ C¹³ นิวเคลียร์แมกเนติคเรโซแนนซ์ สเปคโตรส โคปี พบว่าเป็นองค์ประกอบนลักนี้มีสูตรโมเลกุลเป็น C₁₅H₁₀O₅ และมีโครงสร้างทางเคมีเป็น morindone ส่วนสารให้สีหลักที่เหลือได้จากการสกัดด้วยน้ำด่างที่ค่าพีเอช 11.2 แล้วทำเป็นผงโดย การฉีดพ่นแห้ง แล้วสกัดสารให้สีด้วยคลอโรฟอร์ม และวิเคราะห์ด้วย TLC พบสารสีหลัก 2 ชนิด ชนิดหนึ่งมีค่า R, ตรงกับที่สกัดด้วยเอธานอลตัวที่ไม่ใช่ morindone ซึ่งยังไม่ได้วิเคราะห์โครงสร้าง จึงแยกบริสุทธิ์ด้วย preparative TLC และคอลัมน์โครมาโทกราฟีเพื่อวิเคราะห์โครงสร้างต่อไป

ได้ทำการเปรียบเทียบปริมาณการผลิตสารสีกลุ่มแอนทราควิโนนโดยการเลี้ยงกลุ่มเซลล์ รากยอป่า เป็นเวลา 3 เดือน และ 5 เดือน โดยทำการสกัดสารสีมาแยกด้วย TLC ซะด้วย คลอโรฟอร์ม : เมทานอล (9/1) และเทียบปริมาณ โดยอาศัยความเข้มของแถบสีที่แยก บนแผ่น TLC โดยใช้เครื่อง densitometer พบว่า เซลล์รากยอป่าที่เลี้ยงเป็นเวลา 5 เดือน จะมี น้ำหนักเซลล์เพิ่มขึ้น 2.6 เท่า และมีการผลิตสารสีเป็น 1.4 เท่า ของกลุ่มเซลล์ที่เลี้ยงเพียง 3 เดือน และเป็น 0.6 เท่า ของที่สกัดจากผงรากพืชที่มีอายุตั้งแต่ 2-3 ปีขึ้นไป ส่วนการเพาะเลี้ยง เซลล์รากในอาหารเหลวที่ 100 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 25 °ซ เป็นเวลา 14-30 วัน พบว่าเซลล์รากเจริญข้ามาก มีจำนวนเซลล์ไม่พอที่จะนำมาสกัดเพื่อดูปริมาณการผลิตสี

T142323

การเพาะกลุ่มเซลล์รากยอป่านั้นได้ใช้เซลล์รากปลอดเชื้อได้มาจากการเจริญของเมล็ดราก ยอป่าบนอาหาร MS การซักนำให้เกิดแคลลัสทำโดยตัดรากออกเป็นขึ้นเล็กๆยาว 2.5 มม. วาง ขึ้นส่วนลงบนอาหาร MS จนกระทั่งมีกลุ่มเซลล์เกิดขึ้น จึงนำมาเขี่ยเซลล์ลงบนอาหาร Gamborgs' B₅ ที่ 25 °ซ เป็นเวลา 1 เดือน เซลล์รากมีลักษณะเป็นกลุ่มเซลล์ มีสีเหลือง ได้ทำการสกัดสารสี ด้วยคลอโรฟอร์มและวิเคราะห์ด้วย TLCพบว่ามีสารให้สีหลัก 2 ชนิดที่มีค่า R, ใกล้เคียงกับ สารให้สีจากรากยอบ่าที่สกัดด้วยเอธานอล โดยชนิดหนึ่งเป็น R, ของ Morindone ส่วนอีกชนิดหนึ่ง มีค่า R, ตรงกับสารให้สีที่สกัดด้วยเจ้าต่าง จึงได้ทำการแยกโดย preparative TLC และซะด้วย คลอโรฟอร์ม : เมธานอล (9/1) และโครมาโทกราฟีคอลัมน์และวิเคราะห์โครงสร้างของสารให้สี หลักที่สกัดได้จากทั้ง 2 แหล่ง โดยยูวีวิลิเบิล และอินฟราเรดสเปคโตรสโคปี พบว่าเป็นสาร ชนิด เดียวกัน และจากผลของ UV และ IR spectrum ที่ได้ใกล้เคียงกับสารแอนทราควิโนนที่เป็นกรด แอนทราฟลาวิค (2.6-dihydroxyanthraquinone) ซึ่งได้ทำการยืนยันโครงสร้างทางเคมีโดยการ วิเคราะห์ด้วย C¹³ นิวเคลียร์แมกเนติคเรโซแนนซ์ และแมสสเปคโตรสโคปี การสกัดสีจากเซลล์ราก ยอป่าและแยกด้วย TLC นั้นพบสารให้สี 2 ชนิดเหมือนกับสารให้สีที่แยกได้รากของพีชชนิดนี้ คือ สาวสีแดง (มอรินโดน) และสารสีเหลืองซึ่งได้ทำบริสุทธิ์และวิเคราะห์หาโครงสร้างทางเคมีด้วย H¹ C¹³-NMR และ mass spectrometry สารสีเหลืองที่พบคือ Alizarin 1-methyl ether

TE 142323

TitleProduction and Development of Natural Pigments by Pigmented
Plant Cell Cultures for Food and Dyeing IndustryReport byAssoc.Prof.Dr. SureePhutrakul

Anthraquinone is a group of natural red dye found in the root of Morinda sp. which is available in the upper north of Thailand and has been widely used on cotton dying. One alternative to increase the production of natural dye was culturing root cells of Morinda angustifolia Roxb. var. scabridula craib. Two major components were found in ethanol extracted red pigment from the root of this plant. They were found to be in anthraquinone group by chemical test. The major components of the red pigment were obtained by separation on silica gel column chromatography eluted with a mixture of hexane/chloroform (9:1) by isocratic elution technique. Recrystallization of the major component gave orange needle shape crystals. Structural analysis of the purified major constituent by UV-visible spectroscopy, mass spectroscopy and C¹³-Nuclear magnetic resonance spectroscopy clearly indicated that the major constituent had chemical formula as $C_{15}H_{10}O_5$ and chemical structure as morindone. Another component was extracted with calcium hydroxide solution pH 11.2 and spray dried to powder which was extracted with chloroform and showed two major spots on TLC, one of which had R, value the same as the other major component extracted with ethanol apart from morindone. It was then purified by preparative TLC for structural analysis.

The amount of anthraquinone dye produced in the cell culture for 3 and 5 months were compared. Extraction of the pigment from the cultured cells and separated by TLC and eluted with chloroform : methanol (9/1). The density of major band separated by TLC were compared with densitometer. It was found that the cultured root cell for 5 months was increase 2.6 times of root cell weight and the pigment produced was 1.4 times of the cultured cell for 3 months and 0.6 times of the root cell powder in the root of 2-3 years plant. The root cell cultured in shake flask 100 rpm at 25 °C for 14 to 30 days grew slowly and gave low yield which was not enough to detect pigment production.

TE 142323

Sterilized root cells were obtained by growing the Morinda seed on MS medium. The roots were cut into 2.5 mm. pieces and grown in fresh MS medium to get callus which was fully proliferated on a modified Gamborgs' B₅ medium at 25 ^oC for 1 month. The pigments extracted from the root cells with chloroform gave two major spots on TLC, one spot had R_t value the same as standard morindone and the other had R_t value the same as the pigment purified from the alkali extract. This component then was purified by preparative TLC eluted with chloroform : methanol (9:1) followed by column chromatography. The UV-visible and Infrared spectra of the purified component was exactly the same as the purified component from the alkali extract indicated that they were the same compound which might be anthraflavic acid (2,6-dihydroxy anthraquinone) due to the same IR spectra as the reference data. However, confirmation of the chemical structure of this component by C¹³-NMR and mass spectroscopy was done. The pigments extracted from root cell culture and gave two components on TLC using the same system as the separation of the pigments from the plant's root. The red was morindone. The yellow was purified, analyzed by H¹,C¹³-NMR and mass spectrometry and found the chemical structure as an anthraquinone pigment Alizarin 1methyl ether.