

ห้องสมุดกลางวิจัย สำนักงานคณะกรรมการการวิจัยแห่งชาติ



247787

การทดลองใช้หินและพื้นหนหรือที่ปนเปื้อนในดินโดยกลุ่มอนุภาคที่เรียบ RRV-Vs ที่ดัดยงบนใบชามอริ

นางสาวสาวลักษณ์ อ้นแผน

วิทยานิพนธ์นี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาหาแหล่งกักตุนปรสิญจุวิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต

สาขาวิชาจุลชีววิทยาแหอตุตสาหุทธธรรม ภาควิชาจุลชีววิทยา

คณะวิทยาศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

ปีการศึกษา 2550

สิทธิที่ื่อของจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

๐๐๐๒๕๒ ๓๙๕

ห้องสมุดงานวิจัย สำนักงานคณะกรรมการวิจัยแห่งชาติ



247787

การสลายไฟรินและพีแนนทรินที่ปนเปื้อนในดินโดยกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนใบจามจุรี



นางสาวเสาวลักษณ์ ชันเมฆ

วิทยานิพนธ์นี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตรปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต

สาขาวิชาจุลชีววิทยาทางอุตสาหกรรม ภาควิชาจุลชีววิทยา

คณะวิทยาศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

ปีการศึกษา 2550

ลิขสิทธิ์ของจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย



4 7 7 2 5 4 5 3 2 3

PYRENE AND PHENANTHRENE DEGRADATION IN
CONTAMINATED SOIL BY BACTERIAL CONSORTIUM RRM-V3 GROWN ON
RAIN TREE LEAVES

Miss Saowaluk Onmek

A Thesis Submitted in Partial Fulfillment of the Requirements
for the Degree of Master of Science Program in Industrial Microbiology

Department of Microbiology

Faculty of Science

Chulalongkorn University

Academic Year 2007

Copyright of Chulalongkorn University

เสาวลักษณ์ อันเมฆ : การสลายไพรีนและฟิแนนทรีนที่ปนเปื้อนในดินโดยกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนใบจามจุรี (PYRENE AND PHENANTHRENE DEGRADATION IN CONTAMINATED SOIL BY BACTERIAL CONSORTIUM RRM-V3 GROWN ON RAIN TREE LEAVES) อ.ที่ปรึกษา : ผศ.ดร. กอบชัย ภัทรกุลวณิชย์, อ.ที่ปรึกษาร่วม : รศ.ดร. กาญจนา จันทองจีน, 93 หน้า.

247787

กลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ซึ่งแยกได้จากใบจามจุรี เป็นกลุ่มแบคทีเรียที่ย่อยสลายไพรีนและฟิแนนทรีนอย่างมีประสิทธิภาพ การปลูกเชื้อ RRM-V3 โดยตรงลงในดินที่ปนเปื้อน PAHs ทำให้จำนวนเซลล์ลดลงและไม่สามารถย่อยสลาย PAHs ได้ ดังนั้นการศึกษานี้จึงมุ่งที่จะพัฒนาการสร้างหัวเชื้อแบคทีเรียในใบจามจุรีก่อนที่จะใส่ลงไปในดิน โดยการปลูกเชื้อ RRM-V3 ที่ 10^8 CFU/กรัม ลงในใบจามจุรีปลอดเชื้อ ซึ่งผ่านการปรับ pH เป็น 7 และความชื้นเป็น 70% ของค่าความจุสูงสุดของการอุ้มน้ำ หลังจากบ่ม 3 วัน ที่ 30°C กลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 มีจำนวนเซลล์เพิ่มสูงสุดถึง $9.54 \log$ CFU/กรัม จากนั้นนำไปใช้เป็นหัวเชื้อเพื่อบำบัดดินที่ปนเปื้อนด้วยไพรีนและฟิแนนทรีนที่ความเข้มข้นสุดท้ายชนิดละ 0.05 มก./มล. ผลการทดลองแสดงให้เห็นว่าทั้งไพรีนและฟิแนนทรีนถูกย่อยสลายได้อย่างรวดเร็วและเหลืออยู่เพียง 11.25% และ 7.59% ภายใน 3 วัน ตามลำดับ ในขณะที่จำนวนเซลล์แบคทีเรียในวันที่ 35 มีค่า $9.19 \log$ CFU/กรัม สำหรับ RRM-V3 ที่เตรียมในส่วนดินสกัดปลอดเชื้อ เช่นเดียวกับที่เพาะเลี้ยงในอาหารเลี้ยงเชื้อเหลวที่ไม่มีคาร์บอน มีความสามารถน้อยกว่าในการย่อยสลายไพรีน (22.21% และ 57.31%) และฟิแนนทรีน (12.07% และ 43.71%) ในดินหลังการบ่ม 3 วัน ตามลำดับ การวิเคราะห์ชิ้นส่วนดีเอ็นเอบริเวณ 16s rDNA โดยวิธี DGGE ยืนยันพลวัตของประชากรกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ซึ่งสามารถพบได้ตลอดการทดลองเป็นเวลา 35 วัน

ภาควิชา.....จุลชีววิทยา.....ลายมือชื่อนิสิต.....เสาวลักษณ์ อันเมฆ.....
 สาขาวิชา.....จุลชีววิทยาทางอุตสาหกรรม.....ลายมือชื่ออาจารย์ที่ปรึกษา.....Ank Jitumai.....
 ปีการศึกษา.....2550.....ลายมือชื่ออาจารย์ที่ปรึกษาร่วม.....Maree.....

4772545323 : MAJOR INDUSTRIAL MICROBIOLOGY

KEYWORD: bacterial consortium/ biodegradation/ pyrene/ phenanthrene/ soil/ DGGE

SAOWALUK ONMEK : PYRENE AND PHENANTHRENE DEGRADATION IN
CONTAMINATED SOIL BY BACTERIAL CONSORTIUM RRM-V3 GROWN ON
RAIN TREE LEAVES. THESIS ADVISOR: ASST. PROF. KOBCHAI
PATTARAGULWANIT, Dr.rer.nat. THESIS COADVISOR: ASSOC. PROF.
KANCHANA JUNTONGJIN, Ph. D., 93 pp.

247787

Bacterial consortium RRM-V3 isolated from rain tree leaves is a potential pyrene and phenanthrene degraders. Inoculation of RRM-V3 directly into PAHs contaminated soil resulted in the decrease of cell numbers and inability of PAHs degradation. Thus, this study was aimed to establish a bacterial inoculum in the rain tree leaves prior inoculation into soil. RRM-V3 was inoculated at 10^8 CFU/g into sterile rain tree leaves which had been previously adjusted pH to 7 and moisture content to 70% of maximum water holding capacity of the leaves. After three days of incubation at 30°C , RRM-V3 consortium reached the maximum cell numbers of 9.54 log CFU/g and was used as inoculum for remediation of soil contaminated with pyrene and phenanthrene at the final concentration of 0.05 mg/ml for each. The results revealed that both pyrene and phenanthrene were rapidly degraded and remained only 11.25% and 7.59% within 3 days, respectively, whereas the bacterial cell count was 9.19 log CFU/g on day 35. RRM-V3 inoculum prepared in sterile soil extract as well as in liquid cultured in carbon free mineral medium were less active in degradation of pyrene (22.21% and 57.31%) and phenanthrene (12.07% and 43.71%) in soil after 3 days of incubation, respectively. DGGE analysis of 16S rDNA fragments confirmed the dynamic population of bacterial consortium RRM-V3 which could be found throughout the experimental period of 35 day.

Department Microbiology Student's Signature..... *Saowaluk Onmek*
Field of Study..... Industrial Microbiology Advisor's Signature..... *K. Pattaragulwanit*
Academic Year..... 2007 Coadvisor's signature..... *Kanchana Juntongjin*

กิตติกรรมประกาศ

วิทยานิพนธ์ฉบับนี้สำเร็จได้ด้วยดีด้วยความช่วยเหลือของผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.กอบชัย ภัทรกุลวณิชย์ อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ และรองศาสตราจารย์ ดร.กาญจนา จันทองจิ้น อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ร่วม ที่กรุณาให้ความรู้ คำแนะนำและข้อคิดเห็นต่างๆ ทุกขั้นตอน ตลอดจนตรวจแก้ไขต้นฉบับวิทยานิพนธ์ ซึ่งผู้วิจัยขอกราบขอบพระคุณอย่างสูงไว้ ณ ที่นี้ด้วย

กราบขอบพระคุณ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.สุเทพ ธานีวัน รองศาสตราจารย์ ดร.ไพเราะ ปิ่นพานิชการ และอาจารย์ ดร.เอกวิธ ลือพร้อมชัย ที่กรุณารับเป็นประธานกรรมการและกรรมการในการสอบวิทยานิพนธ์ และให้ความรู้ คำแนะนำต่างๆ แก่ผู้วิจัย ตลอดจนช่วยตรวจแก้ไขวิทยานิพนธ์ให้มีความสมบูรณ์ยิ่งขึ้น

ขอบคุณพี่ๆ เพื่อนๆ น้องๆ ตลอดจนเจ้าหน้าที่ในภาควิชาจุลชีววิทยาทุกท่าน สำหรับทุกความห่วงใย ความช่วยเหลือ และกำลังใจที่มีให้ตลอดมา

สุดท้ายขอกราบขอบพระคุณบิดา มารดา และครอบครัว ที่ให้การสนับสนุน ความช่วยเหลือ รวมทั้งให้กำลังใจผู้วิจัยตลอดมา

สารบัญ

	หน้า
บทคัดย่อภาษาไทย.....	ง
บทคัดย่อภาษาอังกฤษ.....	จ
กิตติกรรมประกาศ	ฉ
สารบัญ	ช
สารบัญตาราง.....	ญ
สารบัญรูป	ฎ
สัญลักษณ์และคำย่อ	ฐ
บทที่ 1 บทนำ	1
บทที่ 2 ทัศนวิสัย.....	4
บทที่ 3 อุปกรณ์ เคมีภัณฑ์ และวิธีดำเนินการวิจัย.....	20
3.1 อุปกรณ์ในการทดลอง	20
3.2 เคมีภัณฑ์.....	22
3.3 วิธีดำเนินการทดลอง.....	24
3.3.1 กลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3.....	24
3.3.2 โอลิโกนิวคลีโอไทด์ไพร์เมออร์.....	24
3.3.3 เตรียมไบจามจรี ดิน และกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3.....	24
3.3.3.1 เตรียมไบจามจรี.....	24
3.3.3.2 เตรียมดิน.....	25
3.3.3.3 เตรียมหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3.....	25
3.3.4 ประเมินการรอดชีวิตของกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เตรียมบนไบจามจรี...	26
3.3.5 วัดการเจริญของแบคทีเรียด้วยวิธี viable plate count.....	27
3.3.6 การย่อยสลายไฟรีนและพีแนนทรีนในดินของกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เตรียมโดยวิธีต่างๆ.....	27
3.3.7 วิเคราะห์ปริมาณไฟรีนและพีแนนทรีน.....	29
3.3.8 ติดตามพลวัตประชากรกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ในช่วงเวลาของการบำบัด.....	30
3.3.8.1 สกัดจีโนมิกดีเอ็นเอของกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3.....	30
3.3.8.2 สกัดดีเอ็นเอจากตัวอย่างดิน.....	31

บทที่	หน้า
3.3.8.3 กำจัด humid acid และทำให้ดีเอ็นเอบริสุทธิ์.....	32
3.3.8.4 วิเคราะห์ความเข้มข้นของดีเอ็นเอ.....	33
3.3.8.5 เพิ่มจำนวนชิ้นส่วนดีเอ็นเอด้วยปฏิกิริยาลูกโซ่พอลิเมอไรเซชัน (Polymerase Chain Reaction, PCR).....	33
3.3.8.6 วิเคราะห์ Denaturing Gradient Gel Electrophoresis (DGGE).....	35
บทที่ 4 ผลการทดลอง.....	36
4.1 ลักษณะทางกายภาพและองค์ประกอบทางเคมีของไบโຈາມຈຸຣີและดินที่ใช้ในการ ทดลอง.....	36
4.2 การย่อยสลายไฟรีนและพีแนนทรีนโดยกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ในอาหารเลี้ยง เชื้อเหลว CFMM.....	38
4.3 การเตรียมกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 บนไบโຈາມຈຸຣີปลอดเชื้อ.....	39
4.4 เปรียบเทียบการย่อยสลายไฟรีนและพีแนนทรีนในดินโดยกลุ่มแบคทีเรีย RRM- V3 ที่เตรียมโดยวิธีต่างๆ.....	40
4.4.1 การสลายตัวของไฟรีนและพีแนนทรีนในดินปลอดเชื้อในชุดการทดลองที่ 1	41
4.4.2 การสลายตัวของไฟรีนและพีแนนทรีนในดินไม่ปลอดเชื้อในชุดการทดลอง ที่ 2.....	42
4.4.3 การสลายตัวของไฟรีนและพีแนนทรีนในดินไม่ปลอดเชื้อที่เติมไบโຈາມຈຸຣີ รีปลอดเชื้อในชุดการทดลองที่ 3.....	44
4.4.4 การสลายตัวของไฟรีนและพีแนนทรีนในดินปลอดเชื้อในชุดการทดลองที่ 4 ที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนไบโຈາມຈຸຣີปลอดเชื้อ	46
4.4.5 การสลายตัวของไฟรีนและพีแนนทรีนในดินไม่ปลอดเชื้อในชุดการทดลอง ที่ 5 ที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนไบโຈາມຈຸຣີปลอด เชื้อ.....	48
4.4.6 การสลายตัวของไฟรีนและพีแนนทรีนในดินไม่ปลอดเชื้อของชุดการ ทดลองที่ 6 ที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงในน้ำดิน ปลอดเชื้อ.....	50
4.4.7 การสลายตัวของไฟรีนและพีแนนทรีนในดินไม่ปลอดเชื้อของชุดการทดลอง ที่ 7 ที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงในอาหารเลี้ยงเชื้อ เหลว CFMM.....	52

บทที่	หน้า
4.5 เปรียบเทียบผลจากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7	
4.5.1 เปรียบเทียบปริมาณไฟรินที่เหลืออยู่จากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7.....	54
4.5.2 เปรียบเทียบปริมาณพีแนทรีนที่เหลืออยู่จากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7.....	55
4.5.3 เปรียบเทียบจำนวนแบคทีเรียทั้งหมดจากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7.....	56
4.5.4 เปรียบเทียบจำนวนแบคทีเรียที่ย่อยสลายไฟริน/พีแนทรีนจากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7.....	57
4.6 ผลการติดตามพลวัตประชากรกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ในช่วงเวลาของการบำบัด	
4.6.1 พลวัตประชากรกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนไบโจามจุรีปลอดเชื้อ..	58
4.6.2 พลวัตประชากรแบคทีเรียของชุดการทดลองที่ 2 การสลายตัวของไฟรินและพีแนทรีนในดินไม่ปลอดเชื้อ.....	60
4.6.3 การติดตามพลวัตประชากรแบคทีเรียของชุดการทดลองที่ 5 การสลายตัวของไฟรินและพีแนทรีนในดินไม่ปลอดเชื้อที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนไบโจามจุรีปลอดเชื้อ.....	61
บทที่ 5 สรุปและอภิปรายผลการทดลอง.....	63
บทที่ 6 ข้อเสนอแนะในงานวิจัย.....	72
รายการอ้างอิง.....	73
ภาคผนวก.....	83
ภาคผนวก ก	84
ภาคผนวก ข	86
ประวัติผู้เขียนวิทยานิพนธ์	93

สารบัญตาราง

ตาราง	หน้า
4.1 ลักษณะทางกายภาพและองค์ประกอบทางเคมีของใบจามจุรีที่นำมาใช้ในการ ทดลอง.....	36
4.2 ลักษณะทางกายภาพและองค์ประกอบทางเคมีของดิน.....	37

สารบัญรูป

ภาพประกอบ	หน้า
2.1 PAHs 16 ชนิด ที่ถูกกำหนดเป็น Priority Pollutants โดย EPA.....	5
3.1 โบจามจุรีที่ใช้ในการทดลองที่ปิดและผ่านการคัดกรองแล้ว.....	25
3.2 ลักษณะอาหารเลี้ยงเชื้อเหลว CFMM ที่มีไฟรีนเข้มข้น 0.1 มก./มล. เมื่อเลี้ยงกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 เป็นเวลา 3 วัน เปรียบเทียบกับที่เวลา 0 วัน.....	26
4.1 การย่อยสลายไฟรีนและพีแนทรีนโดยกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ในอาหารเลี้ยงเชื้อเหลว CFMM.....	38
4.2 จำนวนกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เตรียมบนโบจามจุรี.....	39
4.3 ปริมาณไฟรีนและพีแนทรีนที่เหลืออยู่ในดินปลอดเชื้อของชุดการทดลองที่ 1.....	41
4.4 ปริมาณไฟรีนและพีแนทรีนที่เหลืออยู่และจำนวนแบคทีเรียในดินไม่ปลอดเชื้อของชุดการทดลองที่ 2.....	43
4.5 ปริมาณไฟรีนและพีแนทรีนที่เหลืออยู่และจำนวนแบคทีเรียในดินไม่ปลอดเชื้อที่เดิมโบจามจุรีปลอดเชื้อของชุดการทดลองที่ 3.....	45
4.6 ปริมาณไฟรีนและพีแนทรีนที่เหลืออยู่และจำนวนแบคทีเรียในดินปลอดเชื้อที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนโบจามจุรีปลอดเชื้อ (ชุดการทดลองที่ 4).....	47
4.7 ปริมาณไฟรีนและพีแนทรีนที่เหลืออยู่และจำนวนแบคทีเรียในดินไม่ปลอดเชื้อที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนโบจามจุรีปลอดเชื้อ (ชุดการทดลองที่ 5).....	49
4.8 ปริมาณไฟรีนและพีแนทรีนที่เหลืออยู่และจำนวนแบคทีเรียในดินไม่ปลอดเชื้อที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงในน้ำดินปลอดเชื้อ (ชุดการทดลองที่ 6).....	51
4.9 ปริมาณไฟรีนและพีแนทรีนที่เหลืออยู่และจำนวนแบคทีเรียในดินไม่ปลอดเชื้อที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงในอาหารเลี้ยงเชื้อเหลว CFMM (ชุดการทดลองที่ 7).....	53
4.10 เปรียบเทียบปริมาณไฟรีนที่เหลืออยู่จากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7.....	54
4.11 เปรียบเทียบปริมาณพีแนทรีนที่เหลืออยู่จากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7.....	55
4.12 เปรียบเทียบจำนวนแบคทีเรียทั้งหมดจากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7.....	56
4.13 เปรียบเทียบจำนวนแบคทีเรียที่ย่อยสลายไฟรีน/พีแนทรีนจากการทดลองชุดที่ 1 ถึง 7.....	57
4.14 แถบชั้นส่วนดีเอ็นเอของ 16S rDNA แสดงพลวัตประชากรกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนโบจามจุรีปลอดเชื้อที่เวลาต่างๆ โดยวิธี DGGE ในพอลิอะคริลาไมด์เจลที่มี 40 – 70% denaturant	59

ภาพประกอบ	หน้า
4.15 แถบชั้นส่วนดีเอ็นเอของ 16S rDNA แสดงพลวัตประชากรแบคทีเรียในชุดการทดลองที่ 2 ได้แก่ ดินไม่ปลอดเชื้อที่ผสมไพรีน/พีแนทรีนที่เวลาต่างๆ โดยวิธี DGGE ในพอลิอะครีลาไมด์เจลที่มี 40-70% denaturant.....	61
4.16 แถบชั้นส่วนดีเอ็นเอของ 16S rDNA แสดงพลวัตประชากรแบคทีเรียของชุดการทดลองที่ 5 ได้แก่ การสลายตัวของไพรีนและพีแนทรีนในดินไม่ปลอดเชื้อ ที่ผสมกับหัวเชื้อกลุ่มแบคทีเรีย RRM-V3 ที่เลี้ยงบนใบจามจุรีปลอดเชื้อที่เวลาต่างๆ โดยวิธี DGGE ในพอลิอะครีลาไมด์เจลที่มี 40-70% denaturant.....	62

สัญลักษณ์และคำย่อ

°๗ = องศาเซลเซียส

% = เปอร์เซ็นต์

มก. = มิลลิกรัม

มล. = มิลลิลิตร

มม. = มิลลิเมตร

ซม. = เซนติเมตร

ชม. = ชั่วโมง