

พลาสมิดที่ใช้ในการส่งถ่ายเข้าสู่แบคทีเรีย *E. coli* โดยการชักนำด้วยไอออนบีมพลังงานต่ำ คือ pUC19 , pGEM-2 , pGEM<sup>®</sup>-T Easy , pGFP , pJC3 , pBI121 และ pKIWI105 ซึ่งมีขนาด 2.7 , 2.8 , 3.0 , 3.3 , 4.2 , 13.0 และ 21.0 kb ตามลำดับ โดยเลือกใช้ไอออนของก๊าซอาร์กอน (Ar) และ โนโตรเจน (N) ที่ระดับพลังงาน 25 , 26 และ 31 keV จำนวนของไอออนต่อตารางเซนติเมตร (fluence) ที่ใช้ในช่วง 0.5 - 4 x 10<sup>15</sup> ions/cm<sup>2</sup> โดยมีระยะเวลาบ่ม (incubation time) ในช่วง 2 - 30 นาที สำหรับการตรวจสอบความสำเร็จหลังการส่งถ่ายพลาสมิดเข้าสู่แบคทีเรีย จะพิจารณาจาก ความสามารถในการต้านทานสารปฏิชีวนะของแบคทีเรียที่ได้รับการส่งถ่ายพลาสมิด การตรวจสอบการแสดงออกของยีน *lacZ* และยีน *GFP* การตรวจสอบขนาดของพลาสมิดภายหลังการส่งถ่าย และการตรวจสอบด้วยเทคนิค PCR ผลการทดลองพบว่า เมื่อใช้อาร์กอนไอออนที่ระดับพลังงาน 25 และ 26 keV ที่จำนวนไอออน 1 x 10<sup>15</sup> และ 2 x 10<sup>15</sup> ions/cm<sup>2</sup> สามารถส่งถ่ายพลาสมิด pUC19 , pGEM-2 , pGEM<sup>®</sup>-T Easy และ pGFP เข้าสู่แบคทีเรีย *E. coli* ได้ โดยพลาสมิดที่มีขนาดใหญ่ที่สุดในการทดลองนี้ คือ pGFP ที่มีขนาด 3.3 kb และเมื่อพิจารณาถึงระยะเวลาบ่มที่ใช้ในการส่งถ่ายพลาสมิด pUC19 เข้าสู่แบคทีเรีย โดยใช้จำนวนไอออนดังกล่าว พบว่าการส่งถ่ายพลาสมิดโดยใช้จำนวนไอออนที่ 2 x 10<sup>15</sup> ions/cm<sup>2</sup> จะใช้ระยะเวลาบ่มน้อยกว่าที่จำนวนไอออน 1 x 10<sup>15</sup> ions/cm<sup>2</sup> แต่การระดมยิงด้วยอาร์กอนไอออนที่พลังงาน 31 keV และ โนโตรเจนไอออนที่พลังงาน 26 keV ในทุกจำนวนของไอออนไม่สามารถส่งถ่ายพลาสมิดเข้าสู่แบคทีเรียได้ นอกจากนี้ยังพบอีกว่าความเข้มข้นน้อยที่สุดของพลาสมิด pUC19 pGEM-2 และ pGFP ที่สามารถส่งถ่ายเข้าสู่แบคทีเรีย คือ 50 ng ใช้ระยะเวลาบ่มเท่ากับ 2 , และ 2 นาที ตามลำดับ

The aim of this study was to transfer plasmids DNA into *E. coli* induced by low energy ion beam. Seven plasmids named pUC19 ( 2.7 kb ), pGEM-2 ( 2.8 kb ), pGEM<sup>®</sup>-T Easy ( 3.0 kb ), pGFP ( 3.3 kb ), pJC3 ( 4.2 kb ), pBI121 ( 13.0 kb ) and pKIWI105 ( 21.0 kb ) were chosen to transfer ( separately ) into the bombarded bacteria. Argon and nitrogen ions were used to bombard the bacteria with energy of 25 , 26 and 31 keV, and in range of  $0.5 - 4 \times 10^{15}$  ions/cm<sup>2</sup> fluences. And incubation time was 2 - 30 minutes in range. The successful of transferring plasmids was considered by resistance of transformed bacteria to antibiotic , expression of *lacZ* and *GFP* genes in the transformed bacteria , molecular size of the transformed plasmids and PCR analysis . Our results indicated that Ar-ion at 25 and 26 keV with fluences of  $1 \times 10^{15}$  and  $2 \times 10^{15}$  ions/cm<sup>2</sup> could transfer pUC19 , pGEM-2 , pGEM<sup>®</sup>-T Easy and pGFP into *E. coli*. In this study, maximum size of the plasmid being transferred into *E. coli* is pGFP with 3.3 kb. Consideration for incubation time, the bombarded bacteria at fluence of  $2 \times 10^{15}$  ions/cm<sup>2</sup> spent less incubation time than the bombarded bacteria at  $1 \times 10^{15}$  ions/cm<sup>2</sup> for pUC19 transfer. Bombardment of bacteria with Ar-ion at 31 keV and N-ion at 26 keV in all fluences were not successful for the plasmids transferring. In addition at minimal amount of 50 ng of pUC19, pGEM-2 and pGFP were able to transfer into bombarded bacteria at incubation time of 2, 5 and 2 minutes respectively.