



248096

หนังสือเรียนพัฒนาชุมชนที่ดีอย่างไร แบบที่ ๕
ผู้เขียน ดร. นฤมล ไชยศรี ศาสตราจารย์

มหาวิทยาลัย จังหวัด

วิทยานิพนธ์เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาทางด้านมนุษย์ศาสตร์ สาขาวิชาสังคมวิทยา
สาขาวิชาสังคมวิทยาและมนุสตรี ภาควิชาสังคมวิทยา

คณบดีมหาวิทยาลัย คุณอุไรวัฒนาพันธุ์

ปีการศึกษา ๒๕๕๐

นิติบัตร์ บุรากร ศาสตราจารย์



248096

b00253306

การคัดกรองเชิงบวกและศึกษาสมบัติเบื้องต้นของสารสกัดจากพืชที่ออกฤทธิ์ยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของ
แคลเซียมโดยใช้ยีสต์สายพันธุ์กลาญ

นายวชิรศักดิ์ วงศ์วาน



วิทยานิพนธ์นี้เป็นส่วนหนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตรปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต
สาขาวิชาจุลชีววิทยาทางอุตสาหกรรม ภาควิชาจุลชีววิทยา¹
คณะวิทยาศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
ปีการศึกษา 2550
ผู้อธิการบดีของจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย



4 7 7 2 4 4 7 5 2 3

POSITIVE SCREENING AND PRELIMINARY CHARACTERIZATION OF CALCIUM SIGNAL
INHIBITOR FROM PLANT EXTRACTS USING *Saccharomyces cerevisiae* MUTANT

Mister Wachirasak Wangkangwan

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

หัวข้อวิทยานิพนธ์

โดย

สาขาวิชา

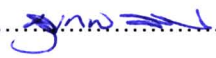
อาจารย์ที่ปรึกษา

การคัดกรองเชิงบวกและศึกษาสมบัติเบื้องต้นของสารสกัดจากพืชที่ออก
ฤทธิ์ยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมโดยใช้ยีสต์สายพันธุ์กลậy
นาย วชิรศักดิ์ วงศ์กัลวาน
จุลชีววิทยาทางอุตสาหกรรม
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. ชุลี ยอมภักดิ์

คณะกรรมการคัดกรองเชิงบวกและศึกษาสมบัติเบื้องต้นของสารสกัดจากพืชที่ออก
ฤทธิ์ยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมโดยใช้ยีสต์สายพันธุ์กลậy
หนึ่งของการศึกษาตามหลักสูตรปริญญามหาบัณฑิต


..... คณบดีคณะวิทยาศาสตร์
(ศาสตราจารย์ ดร. สุพร หะรอนทองบัว)

คณะกรรมการสอบวิทยานิพนธ์


..... ประธานกรรมการ
(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. สุเทพ ชนียวน)


..... อาจารย์ที่ปรึกษา
(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. ชุลี ยอมภักดิ์)


..... กรรมการ
(รองศาสตราจารย์ ดร. ไพรีรา พินพานิชกุล)


..... กรรมการ
(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. วนิทัช ชาติริ)


..... กรรมการ
(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. ธนาภัทร ปาลกะ)

วิจัยศักดิ์ วงศ์กานต์ : การคัดกรองเชิงบวกและศึกษาสมบัติเบื้องต้นของสารสกัดจากพืชที่ออกฤทธิ์ยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมโดยใช้เชื้อสต์สายพันธุ์กลาญ. (POSITIVE SCREENING AND PRELIMINARY CHARACTERIZATION OF CALCIUM SIGNAL INHIBITOR FROM PLANT EXTRACTS USING *Saccharomyces cerevisiae* MUTANT) อ.ที่ปรึกษา: ผศ.ดร. ชุลี ยมภักดี, 102 หน้า.

248096

การคัดกรองหาสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพโดยใช้ระบบบีสต์ *Saccharomyces cerevisiae* เป็นวิธีการคัดกรองแบบใหม่ ซึ่งจะช่วยเพิ่มโอกาสในการพบสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพชนิดใหม่ที่ยังไม่ถูกค้นพบได้จากการคัดกรองที่มีอยู่เดิม ระบบนี้มีความเกี่ยวข้องกับวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียม (Ca^{2+} signaling pathway) ซึ่งเกี่ยวข้องกับการควบคุมการแบ่งเซลล์จากระยะ G2-M ในบีสต์ เมื่อทำการกระตุนวิตามินด้วยการเลี้ยงเซลล์บีสต์สายพันธุ์กลาญ $\Delta zds1$ ในภาวะที่มีความเข้มข้นของแคลเซียมสูง จะทำให้เซลล์บีสต์ดังกล่าวไม่สามารถเจริญได้ แต่หากมีสารที่มีโมเลกุลขนาดเล็กที่อยู่ในส่วนสกัดอย่างหยาบไปยับยั้งที่ส่วนใดส่วนหนึ่งของวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียม จะทำให้เซลล์บีสต์ดังกล่าวสามารถแบ่งตัวได้ตามปกติ จากการทดสอบสารสกัดอย่างหยาบจากพืชในประเทศไทยจำนวน 141 ชนิด พบว่ามีสารสกัดอย่างหยาบที่ให้ผลบวก 2 ชนิด คือฟ้าทะลายโจร และกระชาย ในการศึกษานี้ได้เลือกเฉพาะกระชายเพื่อการศึกษาต่อไป จากการแยกและการทำให้บริสุทธิ์ของสารสกัดอย่างหยาบจากกระชายและติดตามฤทธิ์ด้วยระบบบีสต์ สามารถแยกสารบริสุทธิ์ที่ให้ผลบวกได้ 3 ชนิด ได้แก่ pinostrobin, alpinetin และ pinocembrin chalcone พบว่า pinostrobin ให้ผลบวกในระบบบีสต์แรงที่สุด และฤทธิ์ในการยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมในบีสต์นี้ได้ถูกยืนยันโดยพบว่า pinostrobin ที่ความเข้มข้น 1 มิลลิไมลาร์ สามารถยับยั้งสัญญาณของแคลเซียมที่กระตุน การเกิดสันฐานวิทยาการแตกหnorที่ผิดปกติ (abnormal bud morphology) รวมทั้งไม่ทำให้เกิดการชะลอการแบ่งเซลล์อยู่ที่ระยะ G2-M (G2 phase cell cycle delay) จากการศึกษาเบื้องต้นถึงโมเลกุลเป้าหมายของการออกฤทธิ์ของ pinostrobin ในวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมในบีสต์พบว่า pinostrobin ไม่ได้ออกฤทธิ์โดยการลดระดับแคลเซียมอิสระภายในเซลล์และไม่ได้ยับยั้งโปรตีน Calcineurin Mpk1 หรือ Mck1

ภาควิชา.....	จุลทรรศวิทยา.....	รายมีชื่อนิติ.....	วันที่.....
สาขาวิชา.....	จุลทรรศวิทยาทางอุตสาหกรรม.....	รายมีชื่ออาจารย์ที่ปรึกษา.....	
ปีการศึกษา.....	2550.....	รายมีชื่ออาจารย์ที่ปรึกษาร่วม.....	

4772447523 : MAJOR INDUSTRIAL MICROBIOLOGY

KEYWORD: YEAST/CALCIUM SIGNAL INHIBITOR/PLANTS/SCREENING

WACHIRASAK WANGKANGWAN: POSITIVE SCREENING AND PRELIMINARY
CHARACTERIZATION OF CALCIUM SIGNAL INHIBITOR FROM PLANT
EXTRACTS USING *Saccharomyces cerevisiae* MUTANT. THESIS ADVISOR:
ASST. PROF. CHULEE YOMPAKDEE, Ph.D., 102 pp.

248096

A positive screening system using a mutant strain of yeast, *Saccharomyces cerevisiae*, to screen for bioactive compounds was used in this study. The principle of the assay based on one of the roles of intracellular Ca^{2+} signal in yeast in controlling of cell-cycle progression at G2-M phase. When growing the mutant yeast cells in medium with high concentration of Ca^{2+} , the high Ca^{2+} signal causes the mutant yeast cells (as indicator cells) to arrest at G2 phase, resulting in no growth phenotype. However, if there is a Ca^{2+} signal inhibitor as a small molecule presence in the crude plant extracts, the yeast cells can be able to grow normally in medium with high Ca^{2+} concentration. Two positive crude ethanol extracts were obtained from the screens of 141 plants in Thailand using the $\Delta zds1$ yeast mutant growth assay. There were *Andrographis paniculata* (APA) and *Boesenbergia pandurata* (BPA). Only the latter was chosen for further study. Biological activities in fractions from column chromatography of crude extract of *B. pandurata* were monitored by the yeast based assay. After purification of the positive fractions, three pure compounds were obtained: pinostrobin, alpinetin and pinocembrin chalcone. Among them, pinostrobin showed the strongest activity in the assay. Inhibition of the calcium signaling pathway by pinostrobin was confirmed by flow cytometry profile and bud morphology studies. Pinostrobin at 1mM could inhibit the hyperactivation of Ca^{2+} caused abnormal cell morphology and the G2-M cell cycle delay. Regarding to the search for molecule that pinostrobin target at in the Ca^{2+} signaling pathway, it was found that not the intracellular Ca^{2+} , Calcineurin, Mpk1 nor Mck1.

Department Microbiology Student's Signature.....

Field of Study Industrial Microbiology Advisor's Signature.....

Academic Year 2007 Coadvisor's signature.....

กิตติกรรมประกาศ

วิทยานิพนธ์ฉบับนี้สำเร็จได้ด้วยดีด้วยความช่วยเหลือของผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. ชุลี ยมภักดี อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ ที่กรุณายังความรู้ คำแนะนำและข้อคิดเห็นต่างๆ ทุกขั้นตอน ตลอดจนตรวจแก้ไขต้นฉบับวิทยานิพนธ์ ซึ่งผู้วิจัยขอขอบขอบพระคุณอย่างสูงไว้ ณ ที่นี่ด้วย

กราบขอบพระคุณ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. สุเทพ ชนียวนัน รองศาสตราจารย์ ดร. ไฟเราะ ปันพานิชการ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. วินทร ชวศิริ และผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. ธนาภัทร ปัลกะ ที่กรุณารับเป็นประธานกรรมการและกรรมการในการสอบวิทยานิพนธ์ และให้ความรู้ คำแนะนำต่างๆ แก่ผู้วิจัย ตลอดจนช่วยตรวจแก้ไขวิทยานิพนธ์ให้มีความสมบูรณ์ยิ่งขึ้น

กราบขอบพระคุณ Prof. Tokichi Miyakawa Department of Molecular Biotechnology, Graduate School for Advanced Science and Matter, Hiroshima University Japan ที่กรุณายังความรู้ คำแนะนำต่างๆ ที่ใช้ในงานวิจัยนี้รวมทั้งให้ความรู้ คำแนะนำต่างๆ แก่ผู้วิจัย

กราบขอบพระคุณ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. วินทร ชวศิริที่กรุณายังความรู้และคำแนะนำต่างๆ รวมทั้งให้ความอนุเคราะห์เครื่องมือและสารเคมีต่างๆ

กราบขอบพระคุณ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร. ธนาภัทร ปัลกะที่กรุณายังความรู้และคำแนะนำต่างๆ รวมทั้งให้ความอนุเคราะห์เครื่องมือและสารเคมีต่างๆ

กราบขอบพระคุณศาสตราจารย์ ดร. โภวิท พัฒนาปัญญาสัตย์ และขอบขอบคุณนางสาวกษมา ศุขาริรนย์ที่กรุณายังความรู้และเครื่อง Flow cytometer และคำแนะนำต่างๆ แก่ผู้วิจัย

กราบขอบพระคุณอาจารย์ทุกท่านในภาควิชาจุลชีววิทยา ที่กรุณายังความรู้และคำแนะนำต่างๆ แก่ผู้วิจัยตลอดระยะเวลาการศึกษา

ขอบคุณพี่ๆ เพื่อนๆ น้องๆ ตลอดจนเจ้าน้ำที่ในภาควิชาจุลชีววิทยา สำหรับทุกความห่วงใย ความช่วยเหลือ และกำลังใจที่มีให้ตลอดมา

สุดท้ายขอบขอบพระคุณบิดา มารดา และครอบครัว ที่ให้การสนับสนุน ความช่วยเหลือ รวมทั้งให้กำลังใจผู้วิจัยตลอดมา

สารบัญ

	หน้า
บทคัดย่อภาษาไทย.....	๑
บทคัดย่อภาษาอังกฤษ.....	๒
กิตติกรรมประการ	๓
สารบัญ	๔
สารบัญตาราง.....	๘
สารบัญรูป	๙
บทที่ 1 บทนำ	1
บทที่ 2 ปริศนาระบบกรรม.....	4
บทที่ 3 อุปกรณ์ เคมีภัณฑ์ และวิธีดำเนินการวิจัย.....	13
3.1 อุปกรณ์ในการทดลอง	13
3.2 เคมีภัณฑ์.....	14
3.3 ยีสต์และแบคทีเรีย.....	15
3.4 พลasmid และโอลิโกนิวคลีอไทด์เพร์เมอร์	16
3.5 วิธีการสร้างพลาสมิด pYES2::GAL1p-MCK1.....	16
3.6 การคัดกรองหาสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพโดยระบบยีสต์จากตัวอย่างพืช.....	22
3.7 ทดสอบระดับเอดดิวิติของสารบริสุทธิ์โดยระบบยีสต์.....	37
3.8 การตรวจทดสอบผลการยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมของสารออกฤทธิ์ที่คัดกรองจากระบบยีสต์โดยการตรวจทดสอบระยะการแบ่งเซลล์ยีสต์สายพันธุ์กลอย $\Delta zds1$ โดยเครื่อง Flow cytometry และการศึกษาลักษณะทางสัณฐานวิทยา.....	38
3.9 การตรวจทดสอบไม่เลกุลเป้าหมายเบื้องต้นของสารออกฤทธิ์ในการยับยั้งการส่งสัญญาณของแคลเซียมในยีสต์เซลล์.....	40
3.9.1 การตรวจทดสอบผลของสารออกฤทธิ์ที่มีต่อ MPK1 และ Calcineurin...	40
3.9.2 การตรวจทดสอบผลของสารออกฤทธิ์ที่มีต่อระดับแคลเซียมอิสระภายในยีสต์เซลล์.....	41
3.9.3 การตรวจทดสอบผลของสารออกฤทธิ์ที่มีต่อช่วง downstream ของ Calcineurin, MpK1 หรือ Mck1.....	44

บทที่	หน้า
บทที่ 4 ผลการทดลอง.....	46
4.1 การคัดกรองหาสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพโดยระบบยีสต์.....	46
4.2 ทดสอบระดับแอกติวิตีของสารบริสุทธิ์โดยระบบยีสต์.....	59
4.3 การตรวจสอบผลการยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของแคลเรียมของสารออกฤทธิ์ที่คัดกรองได้จากระบบยีสต์โดย Flow cytometry และลักษณะการแตกหักของยีสต์.....	61
4.3.1 การหาสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการตรวจสอบระยะการแบ่งเซลล์ยีสต์สายพันธุ์กล้าย $\Delta zds1$ โดยเครื่อง Flow cytometry	62
4.3.2 การตรวจสอบผลการยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของแคลเรียมของ pinostrobin ที่คัดกรองจากระบบยีสต์โดย Flow cytometry profile และลักษณะการแตกหักของยีสต์สายพันธุ์กล้าย $\Delta zds1$	64
4.4 การตรวจสอบหาโมเลกุลเป้าหมายเบื้องต้นของ pinostrobin ใน การยับยั้งวิถีการส่งสัญญาณของแคลเรียมในเซลล์ยีสต์.....	69
4.4.1 การตรวจสอบผลของ pinostrobin ที่มีต่อระดับแคลเรียมอิสระภายในเซลล์ยีสต์.....	69
4.4.2 การตรวจสอบผลของ pinostrobin ที่มีต่อ Mpk1 และ Calcineurin	70
4.4.3 การตรวจสอบผลของ pinostrobin ที่มีต่อวิถีการส่งสัญญาณของแคลเรียมในช่วง downstream จาก Calcineurin, Mpk1 หรือ Mck1.....	72
บทที่ 5 สรุปและอภิปรายผลการทดลอง.....	76
รายการอ้างอิง.....	82
ภาคผนวก.....	88
ภาคผนวก ก	89
ภาคผนวก ข	94
ประวัติผู้เขียนวิทยานิพนธ์	102

สารบัญตาราง

ตาราง	หน้า
2.1 เวปไซต์ของฐานข้อมูลหรืองานวิจัยที่เกี่ยวข้องกับยีสต์.....	5
2.2 ความสัมพันธ์ระหว่างโมเลกุลเป้าหมายกับถุที่ทางชีวภาพในระบบคัดกรองที่ใช้ยีสต์ สายกลาญ $\Delta zds1$ เป็นเซลล์บ่งชี้.....	12
3.1 สายพันธุ์ยีสต์ที่ใช้ในงานวิจัยนี้.....	15
3.2 สายพันธุ์เบคที่เรียกที่ใช้ในงานวิจัยนี้.....	15
3.3 พลาสมิดที่ใช้ในงานวิจัยนี้.....	16
3.4 โอลิโกนิวคลีอไทด์เพร์เมอร์ที่ใช้ในงานวิจัยนี้.....	16
3.5 รายชื่อสมุนไพรไทยที่นำมาคัดกรองโดยระบบยีสต์.....	22
4.1 ผลการทดสอบสารสกัดอย่างหยาบจากพืชโดยระบบยีสต์สายพันธุ์กลาญ.....	46
4.2 ผลการทดสอบระดับแอกติวิตี้ของสารบริสุทธิ์โดยระบบยีสต์.....	60
4.3 ผลของ pinostrobin ต่อระดับแคลเซียมในเซลล์โดยการวัดระดับแอกติวิตี้ของ เอนไซม์ β -Galactosidase.....	70

สารบัญรูป

ภาพประกอบ	หน้า
2.1 ความสัมพันธ์ของ essential ยีนที่ทำหน้าที่หลักของมนุษย์กับยีสต์.....	7
2.2 แบบจำลองวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียม (Ca^{2+} signaling pathway) ในยีสต์ <i>S. cerevisiae</i>	10
3.1 แผนที่เรสทริกชันเอนไซม์ของพลาสมิด pYES2.....	19
3.2 การจัดตั้งอุปกรณ์สำหรับการระบายเหล็กด้วยเครื่องระบายเหล็กดูญญาการ.....	36
3.3 ส่วนประกอบภายในพลาสมิด pKC190 ซึ่งมี <i>PMR2A</i> promoter เชื่อมกับ ORF ของเอนไซม์ β -galatosidase.....	41
4.1 พื้นทรายใจ <i>Andrographis paniculata</i>	57
4.2 กระชายเหลือง <i>Boesenbergia pandurata</i>	57
4.3 ลักษณะของงานเพาะเชื้อที่ให้ผลการทดสอบวงของสารสกัดอย่างหยาบจากกระชายเหลือง (BPA) และพื้นทรายใจ (APA) ความเข้มข้น 3 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร โดยมี FK506 ความเข้มข้น 0.5 ไมโครมิลลาร์ และ ethanol เป็นชุดควบคุมผลบวกและผลลบตามลำดับ.....	58
4.4 โครงสร้างทางเคมีของสารออกฤทธิ์บริสุทธิ์ที่แยกได้จากกระชายเหลือง.....	59
4.5 ผลของการทดสอบด้วยระบบยีสต์ของ pinostrobin, alpinetin, pinocembrin chalone ที่คัดกรองได้จากกระชายเหลืองที่ค่าความเข้มข้นต่างๆ ในหน่วยมิลลิโมลาร์ โดยใช้ FK506 ความเข้มข้น 0.5 ไมโครมิลลาร์และ ethanol เป็นชุดควบคุมผลบวกและผลลบตามลำดับ.....	61
4.6 Flow cytometry profile ของเซลล์ยีสต์ที่ถูกกระตุ้นวิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมด้วย CaCl_2 ที่ความเข้มข้น 50, 75 และ 100 มิลลิโมลาร์เป็นเวลา 3, 4, 5, และ 6 ชั่วโมง โดยแก่น x แสดงปริมาณดีเอ็นเอ แกน y แสดงปริมาณเซลล์ 1C คือปริมาณดีเอ็นเอหนึ่งเท่า 2C คือปริมาณดีเอ็นเอเป็นสองเท่า	63
4.7 ลักษณะสัณฐานวิทยาของการแตกหักของยีสต์สายพันธุ์กล้าย <i>Azds1</i> เมื่อเลี้ยงในอาหารเหลว YPAUD เป็นเวลา 3 ชั่วโมง ภายใต้กำลังขยาย 40 เท่า.....	63
4.8 Flow cytometry profile ของเซลล์ยีสต์สายพันธุ์กล้าย <i>Azds1</i> เมื่อปั่นด้วย pinostrobin ก่อนที่จะมีการกระตุ้นวิถีการส่งสัญญาณแคลเซียมด้วย CaCl_2 ที่ความเข้มข้นสุดท้ายเป็น 100 และ 150 มิลลิโมลาร์ตามลำดับ และมี FK506 ที่ความเข้มข้นสุดท้าย 500 นาโนโมลาร์เป็นตัวควบคุมผลบวก	65

ภาพประกอบ

4.9 ผลของ pinostrobin ที่มีต่อการแตกหnorของยีสต์สายใต้สภาวะที่วิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมในยีสต์สายพันธุ์กล้ายูกระดับน้ำด้วย CaCl_2 ด้วยความเข้มข้นสุดท้าย 100 มิลลิโมลาร์ เป็นเวลา 3 ชั่วโมง ภายใต้กำลังขยาย 100 เท่า ตัวเลขด้านล่างของภาพแสดงเปอร์เซ็นต์การแตกหnorที่ผิดปกติ (Elongated bud)	66
4.10 ผลของสารบริสุทธิ์ pinostrobin ที่มีต่อการแบ่งเซลล์แบบแตกหnor (budding) ภายใต้สภาวะที่วิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมในยีสต์สายพันธุ์กล้ายูกระดับน้ำด้วย CaCl_2 ความเข้มข้น 100 มิลลิโมลาร์ เป็นเวลา 3 ชั่วโมง ดีเอ็นเอในนิวเคลียสกู้ย้อมด้วยสี Hoechst 33342 โดยรูปทางขวาแสดงรูปร่างของเซลล์ภายใต้กล้อง Fluorescence (กำลังขยาย 40 เท่า).....	68
4.11 หลักการของการทดสอบการออกฤทธิ์ยับยั้งโปรตีน Mpk1 หรือ Calcineurin โดยใช้หลักการเกิด synthetic lethality.....	71
4.12 ผลการทดสอบของ pinostrobin ที่มีต่อการเจริญของยีสต์สายพันธุ์กล้าย.....	72
4.13 ลักษณะสัณฐานของยีสต์สายพันธุ์ $\Delta zds1$ ที่ถูกกระตุ้นการแสดงออกของยีนในพลาสมิดซึ่งอยู่ในเซลล์ด้วย galactose เป็นเวลา 10 ชั่วโมงโดยที่รูปทางขวาเมียการเติม pinostrobin ความเข้มข้นสุดท้ายเป็น 1 มิลลิโมลาร์ ตัวเลขด้านล่างชี้ทางขวาของภาพแสดงเปอร์เซ็นต์การแตกหnorที่ผิดปกติ (Elongated bud)	74
4.14 ลักษณะการแบ่งนิวเคลียสภายใต้กล้องฟลูออเรสเซนซ์ของยีสต์สายพันธุ์ $\Delta zds1$ ที่ถูกกระตุ้นการแสดงออกของยีนในพลาสมิดซึ่งอยู่ในเซลล์ด้วย galactose เป็นเวลา 10 ชั่วโมง โดยที่รูปทางขวาเมียการเติม pinostrobin ความเข้มข้นสุดท้ายเป็น 1 มิลลิโมลาร์.....	75
5.1 วิถีการส่งสัญญาณของแคลเซียมโดย  แทนเป้าหมายของการยับยั้งวิถีของ pinostrobin ที่ทำการศึกษาในครั้งนี้.....	79