



รายงานผลการวิจัย

เรื่อง การศึกษาและพัฒนาวิธีการใช้สารไกโอลชีนเบต้าอินเพื่อเพิ่มเปอร์เซ็นต์การอกรากและความทนทานของต้นกล้วยเนื้อเทศ (*Lycopersicon esculentum*) ในสภาวะอุณหภูมิสูงและสภาวะเค็มจัด

Study and developing of method for using glycine betaine for increasing germination percentage and tolerance in tomato (*Lycopersicon esculentum*) seedling under high temperature and saline condition

ได้รับการจัดสรรงบประมาณวิจัย ประจำปี 2554

จำนวน 70,000 บาท

หัวหน้าโครงการ

สิริวัฒ์ สาครวาสี

ผู้ร่วมโครงการ

ปรีดา นาเทเวศร์

รายงานวิจัยเสริจสิ้นสมบูรณ์

21 กันยายน 2555

กิตติกรรมประกาศ

โครงการการศึกษาและพัฒนาวิธีการใช้สารไอลซินเบตาينเพื่อเพิ่มเปอร์เซ็นต์การอุดและการทนทานของต้นกล้ามะเขือเทศ (*Lycopersicon esculentum*) ในสภาวะอุณหภูมิสูงและสภาวะเค็มจัด (Study and developing of method for using glycine betaine for increasing germination percentage and tolerance in tomato (*Lycopersicon esculentum*) seedling under high temperature and saline condition) ได้สำเร็จลุล่วงโดยได้รับทุนอุดหนุนการวิจัยจากสำนักวิจัยและส่งเสริมวิชาการเกษตร มหาวิทยาลัยแม่โจ้ ประจำปีผู้วิจัยขอขอบคุณคณะกรรมการเกษตร สาขาวิชพัฒนาที่อนุมัติรายหัวเรื่องสถานที่และอุปกรณ์บางอย่างที่ใช้ดำเนินการวิจัยให้เสร็จสมบูรณ์

คณะผู้วิจัย

สารบัญ

	หน้า
สารบัญรูป	๙
บทคัดย่อ	๑
Abstract	๒
บทนำ	๓
วัสดุประสงค์ของการวิจัย	๕
ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ	๕
การตรวจสอบสาร	๕
อุปกรณ์และวิธีการ	๖
ผลการวิจัย	๙
วิจารณ์ผลการวิจัย	๑๒
เอกสารอ้างอิง	๑๕
ภาคผนวก	๑๙

สารบัญภาพ

	หน้า
ภาพที่ 1 แสดงเปอร์เซ็นต์การออกของน้ำเสื้อเทศพันธุ์ต่างๆที่ถูกแซ่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น (ก) 0.1 – 0.5 mM และ (ข) 5 – 20 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$	19
ภาพที่ 2 แสดงเปอร์เซ็นต์การออกของน้ำเสื้อเทศพันธุ์ต่างๆที่ถูกแซ่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น (ก) 0.1 – 0.5 mM และ (ข) 5 – 20 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะเดือน (เกลือแร่ 10,000 ppm)	19
ภาพที่ 3 แสดงเปอร์เซ็นต์การออกของน้ำเสื้อเทศพันธุ์ถูกท้อที่ถูกแซ่ในน้ำหรือน้ำดื่มผักชนิดต่างๆเป็นเวลาสองคืนก่อนนำไปเพาะใน (ก) สภาวะเดือน (เกลือแร่ 10,000 ppm) และ (ข) สภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$	19
ภาพที่ 4 แสดงเปอร์เซ็นต์การออกของน้ำเสื้อเทศพันธุ์ต่างๆที่ถูกแซ่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$	20
ภาพที่ 5 แสดงน้ำหนักสดของต้นกล้ามะเสื้อเทศพันธุ์ต่างๆอายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแซ่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$	20
ภาพที่ 6 แสดงเปอร์เซ็นต์การรับไว้เหลืองไอลอนจากใบต้นกล้ามะเสื้อเทศพันธุ์ต่างๆอายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแซ่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$	21
ภาพที่ 7 แสดงปริมาณคลอโรฟิลล์ออกจากใบต้นกล้ามะเสื้อเทศพันธุ์ต่างๆอายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแซ่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$	21
ภาพที่ 8 แสดงปริมาณคลอโรฟิลล์บีจากใบต้นกล้ามะเสื้อเทศพันธุ์ต่างๆอายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแซ่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$	22
ภาพที่ 9 แสดงเปอร์เซ็นต์การออกของน้ำเสื้อเทศพันธุ์ต่างๆที่ถูกแซ่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะเดือน (เกลือแร่ 10,000 ppm)	22
ภาพที่ 10 แสดงน้ำหนักสดของต้นกล้ามะเสื้อเทศพันธุ์อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแซ่น้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนเพาะในสภาวะเดือน	23

สารบัญภาพ (ต่อ)

	หน้า	
ภาพที่ 11	แสดงเปอร์เซ็นต์การร้าวไหลของไอลอนจากใบดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาพแวดล้อม $35\pm2^{\circ}\text{C}$	23
ภาพที่ 12	แสดงปริมาณคลอโรฟิลล์จากใบดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาพแวดล้อม	24
ภาพที่ 13	แสดงปริมาณคลอโรฟิลล์จากใบดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาพแวดล้อม	24
ภาพที่ 14	แสดงน้ำหนักสดของดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปัจจุบันในสภาพแวดล้อม (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาพแวดล้อม	25
ภาพที่ 15	แสดงน้ำหนักแห้งของดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปัจจุบันในสภาพแวดล้อม (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาพแวดล้อม (Salt, 10,000 ppm)	25
ภาพที่ 16	แสดงเปอร์เซ็นต์การร้าวไหลของไอลอนจากใบของดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปัจจุบันในสภาพแวดล้อม (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาพแวดล้อม (Salt, 10,000 ppm)	26
ภาพที่ 17	แสดงน้ำหนักสดของดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ถูกห้ออายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปัจจุบันในสภาพแวดล้อม (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาพแวดล้อม (Salt, 10,000 ppm)	26
ภาพที่ 18	แสดงอัตราการสังเคราะห์แสงของดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ถูกห้ออายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปัจจุบันในสภาพแวดล้อม (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาพแวดล้อม (Salt, 10,000 ppm)	27
ภาพที่ 19	แสดงค่าการนำของปากใบของดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ถูกห้ออายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปัจจุบันในสภาพแวดล้อม (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาพแวดล้อม (Salt, 10,000 ppm)	27

สารบัญภาพ (ต่อ)

หน้า

- ภาพที่ 20 แสดงค่าประสิทธิภาพการทำงานของระบบแสงที่สอง ในสภาวะมีแสง (ØPSII) 28
($PPFD = 100 \mu\text{mol m}^{-2} \text{s}^{-1}$) ของใบจากต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ลูกท้ออายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปุ๋ยในสภาวะควบคุม (Control, $25 \pm 2^\circ\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35 \pm 2^\circ\text{C}$) และสภาวะเค็ม (Salt, 10,000 ppm)
- ภาพที่ 21 แสดงค่าประสิทธิภาพสูงสุดของระบบแสงที่สอง (Fv/Fm) ของใบจากต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ลูกท้ออายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปุ๋ยในสภาวะควบคุม (Control, $25 \pm 2^\circ\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35 \pm 2^\circ\text{C}$) และสภาวะเค็ม (Salt, 10,000 ppm)

**การศึกษาและพัฒนาวิธีการใช้สารไกลซีนเบต้าอีนเพื่อเพิ่มเปอร์เซ็นต์การงอกและความทนทาน
ของต้นกล้ามะเขือเทศ (*Lycopersicon esculentum*) ในสภาวะอุณหภูมิสูงและสภาวะเค็มจัด
Study and developing of method for using glycine betaine for increasing germination
percentage and tolerance in tomato (*Lycopersicon esculentum*) seedling under high
temperature and saline condition**

シリват สาครวาสี และ ปรีดา นาเทเวศร์

Siriwat Sakhonwasee and Preeda nathewet

สาขาวิชัฟัก หลักสูตรพืชสวน มหาวิทยาลัยแม่โจ้ จ.เชียงใหม่ 50290

บทคัดย่อ

สภาวะอุณหภูมิสูงและดินเค็มส่งผลเสียต่อผลผลิตทางการเกษตรของพืชเศรษฐกิจที่สำคัญทุกชนิดรวมไปถึงมะเขือเทศ สภาวะอุณหภูมิสูงอาจขัดขวางให้ดินมะเขือเทศมีการเข้าสู่ระบบการสืบพันธุ์เร็วกว่าปกติ มีการติดผลน้อย และ มีการเจริญเติบโตโดยรวมช้าลง นอกจากนี้ดินเค็มที่มีค่าการนำไฟฟ้าสูงเกินกว่า 2 mS อาจทำให้การงอกและผลผลิตของมะเขือเทศต่ำลงกว่าปกติ งานทดลองในครั้งนี้จึงศึกษาวิธีการขัดขวางให้ดินมะเขือเทศทนร้อนและทนเค็ม โดยใช้สารไกลซีนเบต้าอีน (GB) ซึ่งเป็นสารมีมีราคาถูกและปลอดภัยต่อสิ่งมีชีวิตและสิ่งแวดล้อม จากการทดลองพบว่าการเพิ่มมูลค่าในสารละลายนี้ GB ความเข้มข้น $0.25 - 5 \text{ mM}$ หนึ่งคืนก่อนนำไปปลูกสามารถลดขั้นตอนการให้ดินมะเขือเทศมีค่าเปอร์เซ็นต์การงอกของเมล็ด น้ำหนักสดของต้นกล้า และสีบริภารของเมล็ด เขียวเข้มขึ้นในสภาวะอุณหภูมิสูง ($35 \pm 2^\circ\text{C}$) และเค็มจัด (เกลือแร่ $10,000 \text{ ppm}$) ได้ นอกจากนี้การให้ GB ในรูปของสารละลายน้ำหนักความเข้มข้น $2.5 - 5 \text{ mM}$ พร้อมกับสารละลายน้ำ Hoagland เข้มข้น 0.5 เท่าแก่ต้นกล้ามะเขือเทศอายุ 18 วัน สามารถลดขั้นตอนการให้ดินกล้ามะเขือเทศมีน้ำหนักสด ค่าการนำของปากใบ (gs) ค่าประสิทธิภาพการทำงานสูงสุดของระบบแสงที่สอง (Fv/Fm) เพิ่มขึ้นในสภาวะอุณหภูมิสูงและเค็มจัดได้ ดังนั้น GB สามารถลดขั้นตอนการให้ดินกล้ามะเขือเทศมีความทนทานต่อสภาวะเครียดได้ โดยวิธีการใช้ที่มีประสิทธิภาพและมีต้นทุนต่ำที่สุดคือการ การเพิ่มมูลค่าในสารละลายนี้ก่อนนำไปปลูก ค่าสำคัญ: ไกลซีนเบต้าอีน ทนร้อน มะเขือเทศ

Abstract

High temperature and saline conditions adversely affected production of many economic crops including tomato. High temperature causes early switch from vegetative phase to reproductive phase, low fruit set and overall growth retardation. Saline soil, soil with electrical conductivity over 2 mS, may reduce germination and yield of tomato. Therefore, this study aim to develop techniques that can induce high temperature and salinity tolerance in tomato by using glycinebetaine (GB), a cheap and safe substance. The results showed that tomato seeds submerged in 0.25-5 mM GB solution 24 hr before germination had improved germination rate, seedling fresh weight and membrane stability under high temperature and saline conditions. Moreover, application of 2.5-5 mM GB solution together with half Hoagland solution to 18 day olds tomato seedlings can increase fresh weight, stomatal conductance and maximum quantum efficiency of PSII under high temperature and saline conditions. Therefore, GB can effectively increase tolerance to high temperature and salinity in tomato seedlings. Based on the overall data, the most effective and cheapest method to use GB in tomato is to submerge seeds 24 hr before germination.

Keyword: Glycinebetaine, Heat Tolerance, Tomato

บทนำ

สภาวะโลกร้อนส่งผลให้อุณหภูมิเฉลี่ยของโลกเพิ่มสูงขึ้นประมาณ 0.2 องศาเซลเซียสในทุกๆ ทศวรรษตั้งแต่ร่วมปี 1970 เป็นต้นมา(Hansen et al., 2006) ข้อมูลจากคณะกรรมการระดับรัฐบาลว่าด้วยเรื่องการเปลี่ยนแปลงสภาพภูมิอากาศ(Intergovernmental Panel on Climate Change)หรือIPCC ระบุว่าในส่วนของภูมิภาคเอเชียตะวันออกเฉียงใต้ในช่วงปี 1951-2000 ที่ผ่านมานี้ อุณหภูมิเฉลี่ยมีการเพิ่มขึ้นในอัตราประมาณ 0.1-0.2 องศาเซลเซียสต่อทศวรรษและภายในปี 2039 คาดว่าอุณหภูมิในภูมิภาคนี้จะเพิ่มสูงขึ้นจากปัจจุบันอีกราว 0.72-0.86 องศาเซลเซียส อุณหภูมิในเขตเอเชียตะวันออกเฉียงใต้นี้นิแนวโน้มเพิ่มขึ้นอย่างเด่นชัดมาโดยตลอด เนื่องจาก การเพิ่มขึ้นของจำนวนวันร้อน(วันที่มีอุณหภูมิเฉลี่ยเกิน 30 องศาเซลเซียส) และการเกิดสภาวะคลื่นอากาศร้อน(heat wave)ที่ยาวนานและรุนแรงมากขึ้นอย่างต่อเนื่อง ในช่วงสิบปีที่ผ่านมา (Cruz et al., 2007) ข้อมูลจากรายงานของ Asian Development Bank (ADB) ระบุว่าอุณหภูมิของประเทศไทยในช่วงห้าทศวรรษที่ผ่านมามีการเพิ่มสูงขึ้นเรื่อยๆ โดยอัตราการเพิ่มอยู่ที่ประมาณ 0.1-0.18 องศาเซลเซียสต่อทศวรรษ (ADB, 2009) สภาวะการณ์เช่นนี้ย่อมต้องก่อให้เกิดผลกระทบต่อผลผลิตทางการเกษตรอย่างหลีกเลี่ยงไม่ได้

ความร้อนมีผลกระทบต่อการเจริญเติบโตและกระบวนการทางสรีรวิทยาของผักกาด腋ชนิดตัวอย่างเช่น ผักกะหน้า (*Brassica oleracea L.*) สายพันธุ์ winterbor เมื่อปลูกที่อุณหภูมิ 30 องศาเซลเซียสพบว่า มีน้ำหนักสดและน้ำหนักแห้งลดลงกว่าเมื่อเทียบกับการปลูกที่อุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียส(Lefsrud and Kopsell, 2005) ในผักโขมพบว่าประสิทธิภาพการสังเคราะห์แสงจะเริ่มลดลงเมื่ออุณหภูมิสูงเกินกว่า 30 องศาเซลเซียสและลดลงมากกว่า 80% ที่อุณหภูมิประมาณ 40 องศาเซลเซียส (Yamane et al., 1998) มะเขือเทศที่ปลูกที่อุณหภูมิ 29 องศาเซลเซียส มีจำนวนผลต่อต้น, น้ำหนักผลและจำนวนเมล็ดต่อผลต่ำกว่าต้นที่ปลูกที่อุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียส (Peet et al., 1997) และ มะเขือเทศเจริญเติบโตที่อุณหภูมิ 32/26 องศาเซลเซียส (กลางวัน/กลางคืน) มีปริมาณของละอองเรณูที่มีชีวิตต่ำกว่าต้นที่เจริญที่อุณหภูมิ 28/22 องศาเซลเซียส (Pressman et al., 2002) ในผักสลัด (*Lactuca sativa*) พันธุ์ Ithaca พบว่าในระยะหลังเข้าหา 2 อาทิตย์ เมื่อบ่มที่อุณหภูมิ 35/25 องศาเซลเซียสเป็นเวลา 3-5 วัน ใบจะแสดงอาการเส้นใบสีน้ำตาลซึ่งส่งผลต่อกุณภาพของผลผลิตและทำให้ราคาของผลผลิตลดลง(Jenni, 2005) ในแต่งกวนเมื่อนำใบเลี้ยงไปบ่มที่อุณหภูมิ 42 องศาเซลเซียสเป็นเวลา 4 ชั่วโมงพบว่าอัตราการสังเคราะห์ลดลงถึง 60% (Tewari and Tripathy, 1998) นอกจากนี้ตัวคอกของบล็อกโคลีส์จะถูกขับยังการเจริญเติบโตหรือเจริญเป็นคอกที่ผิดรูปทรงเมื่อเจริญเติบโตที่อุณหภูมิ 35 องศาเซลเซียส (Bjorkman and Pearson, 1998) ผลงานวิจัยเหล่านี้แสดงให้เห็นว่า สภาวะอุณหภูมิสูงนิแนวโน้มทำให้อัตราการเจริญเติบโต, การสังเคราะห์แสงและการติดผลของพืชผักกาดชนิดลดลง ในสภาพแปลงปลูกจริงในธรรมชาตินี้อุณหภูมิคงกลางวันในช่วงฤดูร้อนอาจเพิ่มขึ้นไปได้สูงถึงประมาณ 40 องศาเซลเซียส จึงไม่น่าแปลกใจที่การปลูกผักในฤดูร้อนมักประสบกับปัญหาปริมาณและคุณภาพผลผลิตต่ำมากกว่าการปลูกผักในฤดูหนาว ซึ่งไปกว่านั้นเมื่อพิจารณาถึงผลกระทบของสภาวะ

โลกร้อนที่ทำให้อุณหภูมิเฉลี่ยของประเทศไทยเพิ่มขึ้นอย่างต่อเนื่องทุกปีจึงมีความเป็นไปได้สูงที่ปัญหาเหล่านี้จะทวีความรุนแรงขึ้นเรื่อยๆ ดังนั้นงานวิจัยเกี่ยวกับผลกระทบของสภาพอากาศกับผลการดำเนินการเชิงเดิบ โคลของพืชและการศึกษาหนทางแก้ไขทั้งในระยะสั้นและระยะยาวจึงมีความจำเป็นอย่างยิ่งต่อการรักษาสิ่งแวดล้อมทางการเกษตรของประเทศไทยในอนาคต

มะเขือเทศ (*Solanum lycopersicum*) เป็นพืชผักกินผลที่ผู้คนนิยมบริโภคกันอย่างแพร่หลายทั่วโลก มะเขือเทศเป็นพืชไม่น้ำเงี้ยอ่อน จัดอยู่ในวงศ์ Solanaceae สูงประมาณ 0.5-2.0 เมตร ผลมีลักษณะเป็นเบอร์รี่ซึ่งมีกลิ่นและรสชาติดีคือจึงถูกนำมาใช้ประกอบอาหารในหลายรูปแบบ สายพันธุ์ของมะเขือเทศนั้นมีอยู่มากนาก โดยมีทั้งสายพันธุ์เลือบและพุ่ม ผลเล็กและผลใหญ่ ผลสีเหลือง ไปจนถึงผลสีม่วงเข้ม สภาพแวดล้อมที่เหมาะสมคือการเจริญเติบโตของมะเขือเทศนั้นมีความแตกต่างกันไปในแต่ละสายพันธุ์ โดยทั่วไปแล้ว อุณหภูมิที่เหมาะสมคือการออกของเมล็ดรวมไปถึงการเจริญเติบโตระหว่างการสืบพันธุ์จะอยู่ที่ประมาณ 15.5-30 องศาเซลเซียส (Nonnecke, 1989; Rubatzky and Yamaguchi, 1997) อุณหภูมิที่สูงกว่านี้จะทำให้การออก การเจริญเติบโตของดัน (Abdelmageed et al., 2009) และความนิ่วict ของลักษณะของเรณูที่มีชีวิตคล่อง เช่น มะเขือเทศที่ปลูกที่อุณหภูมิ 32/28 องศาเซลเซียส (กลางวัน/กลางคืน) มีปริมาณของลักษณะของเรณูที่มีชีวิตลดลง ถึงประมาณ 60-75% เมื่อเทียบกับดันที่ปลูกที่อุณหภูมิ 28/22 องศาเซลเซียส (Sato et al., 2006; Pressman et al., 2002) มะเขือเทศมีความสามารถในการทนเดือนพฤษภาคม ข้อมูลจากงานวิจัยแสดงให้เห็นว่ามะเขือเทศ จะให้ผลผลิตตามปกติได้เมื่อสภาพดินมีค่า EC ไม่เกิน 2 mS แต่ผลผลิตจะเริ่มลดลง โดยเฉลี่ย 10% ของทุกๆ EC ที่เพิ่มขึ้น 1.5 mS (Shalhevet and Yaron, 1973) ในส่วนของการออกนั้น เมล็ดต่อมะเขือเทศจะมีปอร์เซนต์การออกลดลงและใช้เวลาในการออกมากขึ้นเมื่อค่า EC ของวัสดุปลูกสูงเกินกว่า 1 mS และหากค่า EC เกินกว่า 3 mS เมล็ดของบางสายพันธุ์จะไม่สามารถออกได้เลย (Cuartero and Fernandez-Munoz, 1999) การปลูกมะเขือเทศในปัจจุบันเกษตรกรส่วนมากใช้วิธีการเพาะกล้าในโรงเรือนก่อนนำไปลงปลูกในสภาพแเปล่ง โดยดันกล้าที่ปลูกขึ้นแล้วอาจมีการพื้นดัวช้านៅงจากสภาพอากาศที่ร้อนจัดหรือสภาพดินที่มีความเค็ม เทคโนโลยีการซักน้ำให้ดันกล้ามีความทันท่วงทายและสามารถพื้นดัวได้เร็วในสภาพแเปล่งจึงจะเป็นประโยชน์อย่างยิ่งต่อการปลูกมะเขือเทศ

การแก้ไขปัญหารื่องความร้อนและความเค็มด้วยวิธีการปรับปรุงพันธุ์ด้านทานนั้นถือเป็นวิธีการที่ยังขึ้นแต่มีข้อเสียคือต้องใช้เวลานาน โดยเฉลี่ยแล้วระยะเวลาที่ใช้ในเสาะหาสายพันธุ์ด้านทานนั้นสายพันธุ์ และการนำลักษณะด้านทานไปผสมเข้ากับสายพันธุ์การค้าที่ต้องการและการทดสอบพันธุ์อาจต้องใช้เวลารวมแล้วไม่ต่ำกว่าห้าปี ดังนั้นการพัฒนาเทคโนโลยีในการเพิ่มความแข็งแรงและความทนทานให้กับดันมะเขือเทศและพัฒนาที่สามารถปฏิบัติและเห็นผลได้อย่างรวดเร็ว จึงเป็นสิ่งที่ควรดำเนินการควบคู่ไปกับการปรับปรุงพันธุ์ด้วย งานวิจัยจำนวนมากบ่งชี้ว่าการใช้สารไกลซีนเบต้าอินสารารถช่วยลดความเครียดและเพิ่มความแข็งแรงให้กับพืชได้ (Ashraf and Foolad, 2007; Chen and Murata, 2002) โดยสารไกลซีนเบต้าอินนั้น มีราคาไม่แพงและไม่เป็นอันตรายต่อสิ่งมีชีวิต (Craig, 2004) อีกทั้งยังพบในความเข้มข้นสูงในเนื้อเยื่ออ่อน

พืชบางชนิด การใช้สาร ไกลซีนเบนตาอินเจ็คเป็นทางเลือกหนึ่งที่น่าสนใจในการนำทางด่องใช้สร้างความแข็งแรงให้กับพืชเศรษฐกิจที่ปลูกภายในประเทศไทย

วัตถุประสงค์ของการวิจัย

- เพื่อพัฒนาเทคโนโลยีการขักนำให้ต้นกล้ามีความทนทานและสามารถพื้นดินได้อย่างรวดเร็วหลังจากการข้ายลงปลูกในแปลงที่มีสภาพอากาศร้อนจัดหรือดินเค็มจัดโดยวิธีการนี้อาจสามารถประยุกต์ใช้กับพืชอื่นๆได้อีกด้วย
- เพื่อได้องค์ความรู้เกี่ยวกับสรีรวิทยาและชีวเคมีของความเครียดร้อนและลักษณะทนร้อนในมะเขือเทศ

ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

- เทคโนโลยีการขักนำให้ต้นกล้ามีความทนทานและสามารถพื้นดินได้อย่างรวดเร็วหลังจากการข้ายลงปลูกในแปลงที่มีสภาพอากาศร้อนจัดหรือดินเค็มจัด
- องค์ความรู้เกี่ยวกับสรีรวิทยาและชีวเคมีของความเครียดร้อนและลักษณะทนร้อนในมะเขือเทศ

การตรวจเอกสาร

งานทดลองจำนวนมากใช้เทคนิคทางพันธุวิศวกรรมในการสร้างพันธุ์พืชที่มีการสังเคราะห์ GB ในปริมาณที่สูงกว่าปกติหรือทำให้สายพันธุ์ที่คำนวณปกติไม่มีการสร้าง GB สามารถสร้าง GB ได้ โดยมีขุคประสงค์ในการเพิ่มความทนทานของพืชต่อสภาพแวดล้อม (Chen and Murata, 2002) ตัวอย่างเช่น ในด้านยาสูบที่ได้รับการถ่ายยีน choline dehydrogenase และ betaine aldehyde dehydrogenase ซึ่งทำหน้าที่เปลี่ยน choline ให้เป็น GB พบว่าในสภาพแวดล้อมที่มี GB สูงกว่าเดิมพันธุ์ป่าที่ไม่สามารถสังเคราะห์ GB ได้ (Holmstrom et al., 2000; Yang et al., 2007) ในด้านมะนาวบีดอบเชี่ยวพิสที่ได้รับการถ่ายยีนสังเคราะห์ GB บนพืช glycine sacrosine methyltransferase และ dimethylglycine methyltransferase จาก *Aphanothece halophytica* ซึ่งทำหน้าที่ในการสังเคราะห์ GB จากไกลซีน พบว่าในสภาพแวดล้อมที่มี GB สูงกว่าเดิมพันธุ์ป่าซึ่งไม่สามารถสังเคราะห์ GB ได้ (Waditee et al., 2005)

นอกจากวิธีการทางพันธุวิศวกรรมแล้ว การให้ GB โดยตรงแก่พืชก็สามารถช่วยให้พืชมีความต้านทานต่อสภาพแวดล้อมที่มี GB สูง เช่น ตัวอย่างเช่น ในด้านถั่วแดงที่อยู่ในสภาพขาดน้ำ การให้สารไกลซีนเบนตาอินที่ความเข้มข้น 10 mM สามารถช่วยเพิ่มประสิทธิภาพของกระบวนการสังเคราะห์แสงได้ (Xing and Rajashekhar, 1999) ในเมล็ดข้าวบาร์เลย์ซึ่งผ่านการแช่ในสารละลายน้ำ GB ที่ความเข้มข้น 20 mM เป็นเวลาหนึ่งวัน เมื่อนำมาปลูกในสภาพแวดล้อมสูงพบว่ามีน้ำหนักแห้ง อัตราการสังเคราะห์แสงและความ

สารบีรของเยื่อหุ้มเซลล์สูงกว่าด้านที่เจริญจากเม็ดที่ไม่ได้ผ่านการแย่ง GB (Wahid and Shabbir, 2005) จึงปาก
ข้าที่ถูกพ่นด้วยสาร GB ความเข้มข้น $8.5 \text{ } \mu\text{M}$ เมื่อปลูกในสภาพเครียดออกโนติกและสภาพร้อนอบวันนี
น้ำหนักแห้ง, ปริมาณกลอโรฟิลล์และความเสถียรของเยื่อหุ้มเซลล์สูงกว่าด้านที่ไม่ได้รับ GB (Gadallah,
1999) การให้ไกลซีนเบตาอีนแก่ดันมะเขือโดยการฉีดพ่นทางใบในปริมาณ 3.36 กิโลกรัมต่อเฮกเตอร์สามารถ
ช่วยเพิ่มปริมาณผลผลิตของดันมะเขือเทศที่ปลูกในสภาพเครียดเกลือและสภาพอุณหภูมิสูงจาก 56.1 และ 68.7
ดันต่อเฮกเตอร์เป็น 91.4 และ 107.5 ดันต่อเฮกเตอร์ตามลำดับ (Makela et al., 1998) นอกจากนี้การให้ GB ความ
เข้มข้น 2 mM แก่สตรอเบอร์รี่ทางใบสามารถช่วยเพิ่มอัตราการออกซิเจนในสภาพอุณหภูมิต่ำได้ (Rajashekhar
et al., 1999) ผลการทดลองเหล่านี้เป็นหลักฐานที่ยืนยันว่า GB สามารถเพิ่มความด้านทานของพืชต่อสภาพ
เครียดได้อย่างมีประสิทธิภาพ

GB นั้นปลดปล่อยต่อมนูร์และเป็นส่วนประกอบในอาหารเสริมหลายชนิด (Craig, 2004) ราคางวด
GB เริ่มต้นอยู่ที่ประมาณ กิโลกรัมละ 916 บาท (<http://purebulk.com>) หากสั่งซื้อเป็นจำนวนมากจะลดลงที่
ประมาณ กิโลกรัมละ 500 บาทเท่านั้น) การใช้ GB ตามปกติจะอยู่ในความเข้มข้นประมาณ $1-20 \text{ mM}$ ซึ่ง
เท่ากับประมาณ 0.117-2.34 กรัมต่อลิตร (betaine anhydrous mw = 117.15) ดังนั้นหนึ่งกิโลกรัมสามารถใช้
คลายในน้ำได้ประมาณ 8547-427.35 ลิตร เมื่อกำนัณค่าใช้จ่ายเงินต่อหน่วยที่ประมาณ 0.1-2.1 บาทต่อลิตร
ซึ่งน่าจะคุ้มค่ากับการลงทุนหากไม่ใช้ในปริมาณที่สูงหรือถึงกันไป

พืชบางชนิดมีปริมาณสารไกลซีนเบตาอีนในเนื้อเยื่อสูง เช่น ในบีทกรูทและผักปวยเด้งพบว่ามี
ปริมาณของสารไกลซีนเบตาอีนสูงถึง 750 และ 740 ในโครงการต่อกรันของน้ำหนักสดตามลำดับ (de Zwart et
al., 2003) โดยหากคำนวณความเข้มข้นของสารภายในเนื้อเยื่อจะได้อัตราที่ประมาณ 6 mM และหากซักนำไปให้
พืชอยู่ในสภาพเครียดเช่น ขาดน้ำหรือสภาพเก็บจัดก็จะทำให้ปริมาณไกลซีนเบตาอีนเพิ่มสูงขึ้นกว่าเดิมได้
อีก 2-5 เท่าด้วยน้ำที่เพียงพอสำหรับการนำไปใช้ประโยชน์ ทั้งบีทกรูทและผักปวยเด้งเป็นผักที่สามารถปลูก
และหาซื้อได้ง่ายในหลายพื้นที่ของประเทศไทยจึงถือเป็นแหล่งของสารไกลซีนเบตาอีนที่สะดวกต่อการ
นำมาใช้ประโยชน์ นอกจากนี้ไกลซีนเบตาอีนนั้นเป็นสารที่ละลายน้ำได้ดีวิธีการสกัดจึงสามารถทำได้ง่าย
โดยใช้เพียงการปั่นเนื้อเยื่อให้ละอียในน้ำสะอาด ก็น้ำที่จะได้น้ำสกัดจากทั้งบีทกรูทและผักปวยไปมีความสามารถ
นำไปใช้แทนเม็ดหรือฉีดพ่นเพื่อลดความเครียดให้กับพืช

อุปกรณ์และวิธีการ

การทดสอบเบอร์เซ็นต์การออกของเม็ดในสภาพเครียด

ใช้การวางแผนการทดลองแบบสุ่มสมบูรณ์ หรือ complete randomized design (CRD) ใช้เม็ดของ
มะเขือเทศสามสายพันธุ์ 1. พันธุ์ถูกท้อ (OP, เจี๊ยได้) 2. พันธุ์สีดา (OP, เจี๊ยได้) 3. พันธุ์สันทราย (OP,
มหาวิทยาลัยแม่โจ้) นำมาทดสอบเบอร์เซ็นต์การออกภายใต้สภาพเก็บและสภาพอุณหภูมิสูง โดยก่อน
นำไปทดสอบเม็ดถูกแช่ 1 คืนในสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้นระดับต่ำ ($0.1, 0.25$ และ 0.5 mM) ซึ่งอ้างอิง
มาจากงานของ Li et al. (2011) และระดับสูง ($10, 20 \text{ mM}$) ซึ่งอ้างอิงมาจากงานของ Wahid and Shabbir

(2005) ก่อนจะนำไปทดสอบความคงในสภาวะอุณหภูมิ 35 ± 2 องศาเซลเซียส และสภาวะเดิมที่มีค่าความเข้มข้นของเกลือ NaCl 10,000 ppm เป็นเวลา 7 วัน แล้ว เก็บข้อมูลเพอร์เซ็นต์การคงน้ำหนัก ค่าการร้าวไหลของไออ่อนและปริมาณคลอโรฟิลล์ในแต่ละตัวรับ

นอกจากนี้ยังทำการทดสอบเช่นเมล็ดในน้ำดันจากบีทูธและผักปวยเล้งซึ่งเป็นพืชที่มีการสะสมสารไกลชีนเบتاอินในปริมาณสูง(de Zwart et al., 2003) เพื่อเพิ่มปริมาณเช่นต่อการคงของเมล็ดในสภาวะเครียดโดยใช้เมล็ดของมะเขือเทศ นำไปแข็งในสารละลายน้ำแข็ง 4 ตัวรับคือ 1. น้ำเปล่า (ตัวควบคุม) 2. น้ำสกัดจากบีทูธ 3. น้ำสกัดจากผักปวยเล้ง 4. น้ำสกัดจากผักสัลต์ (ตัวควบคุมทางลบ) เนื่องจากการรายงานการวิจัยระบุว่าผักสัลต์มีไกลชีนเบตาอินน้อยกว่าบีทูธและผักปวยเล้งประมาณ 75 เท่า (de Zwart et al., 2003) การทดลองนี้จึงใช้ผักสัลต์เป็นตัวควบคุมทางลบ เมล็ดมะเขือเทศจะถูกแข็งในสารละลายน้ำแข็ง 4 ตัวรับเป็นเวลา 2 วันก่อนนำไปทดสอบเพอร์เซ็นต์การคงภัยได้สภาวะเดิมและสภาวะอุณหภูมิสูง

การทดสอบความแข็งแรงของต้นกล้าในสภาวะเครียด

นอกจากวิธีการแข็งเมล็ดในสารละลายน้ำแข็ง ใช้การกรรมสารละลายน้ำชีนเบตาอินที่ความเข้มข้นที่เหมาะสม(อ้างอิงจากผลการทดลองแรก)ให้แก้ดันกล้ามมะเขือเทศสามสายพันธุ์อายุ 18 วันซึ่งถูกปลูกภายใต้ห้องควบคุมอุณหภูมิ(25 องศาเซลเซียส)และแสง (ปริมาณ $100 \mu\text{mol m}^{-2} \text{ s}^{-1}$ สว่าง 16 ชั่วโมง มืด 8 ชั่วโมง) เป็นเวลาสามอาทิตย์ ใช้การวางแผนการทดลองแบบ CRD ให้สารละลายน้ำ GB เป็นเวลา 1 วันก่อนจะข้าดันกล้าไปอยู่ในสภาวะอุณหภูมิสูง 35 ± 2 องศาเซลเซียส และสภาวะเดิมที่มีค่าความเข้มข้นของเกลือ NaCl 10,000 ppm และจะทำการทดสอบความทนทานของดันกล้าหลังจากข้าดันกล้าเป็นเวลา 2 สัปดาห์ โดยดัชนีที่ใช้วัดความทนทานได้แก่ น้ำหนักสด ปริมาณคลอโรฟิลล์ ค่าเพอร์เซ็นต์การร้าวไหลของไออ่อน

ค่าความเสถียรของเยื่อหุ้มเซลล์

เยื่อหุ้มเซลล์ทำหน้าที่เป็นเยื่อเลือกผ่านและเป็นท่อสู่ของ โปรตีนจำนานวนมากซึ่งควบคุมการผ่านเข้าออกและรักษาสมดุลของไออ่อนชนิดต่างๆภายในเซลล์ (Buchanan et al., 2000) สภาวะเครียด เช่น สภาวะอุณหภูมิสูงและสภาวะเดิมเหนี่ยววนิ่วให้มีการเพิ่มของปริมาณอนุมูลอิสระซึ่งสร้างความเสียหายให้กับเยื่อหุ้มเซลล์ได้เนื่องจากไขมันภายในเยื่อหุ้มเซลล์สามารถถูกออกซิไดซ์ (เริ่กกระบวนการนี้ว่า ลิปิดเปอร์ออกซิเดชัน (lipid peroxidation)) และทำให้เกิดการร้าวไหลของไออ่อนจากภายในสู่ภายนอกจนทำให้เซลล์ตายได้ในที่สุด (Liu and Huang, 2000; Larkindale and Knight, 2002; Camejo et al., 2005) ด้วยเหตุนี้ คุณลักษณะทนทานคือความเครียดของพืชแต่ละสายพันธุ์นั้นส่วนหนึ่งจะขึ้นอยู่กับเสถียรภาพของเยื่อหุ้มเซลล์ซึ่งถูกกำหนดโดยชนิดและสัดส่วนของไขมันที่เป็นส่วนประกอบภายในเยื่อหุ้มเซลล์ เช่น ปริมาณกรดไขมันอิมคัมมีโนโนนิโนนีแพร์แพนตรองกับลักษณะการทนร้อน (Iba, 2002) นอกจากนี้เสถียรภาพของเยื่อหุ้มเซลล์ในสภาวะเครียดอิกส่วนหนึ่งขึ้นอยู่กับความสามารถของเซลล์ในการคัดค้านอนุมูลอิสระอิกด้วยคัมภีน์ความเสถียรของเยื่อหุ้มเซลล์ซึ่งถูกบ่งชี้โดยปริมาณการร้าวไหลของไออ่อนซึ่งสามารถถูกใช้เป็นดัชนีที่วัดการทนเจ็บของเนื้อเยื่ออันมีสาเหตุมาจากการเครียดได้ โดยการวัดการร้าวไหลของไออ่อนนั้นสามารถทำได้จำกัดและรวดเร็ว โดยใช้การนำด้ามอย่างเนื้อเยื่อของพืชมาบ่มในสภาวะอุณหภูมิสูงหรือสภาวะเดิมเป็น

ระยะเวลาหนึ่งแล้วค่าปริมาณการรับไว้ในของไออกอนจากเนื้อเยื่อผ่านทางการวัดค่าการนำไฟฟ้าของสารละลายนี้ปริมาณการรับไว้ในของไออกอนนี้มีความสัมพันธ์ในทางตรงกันข้ามกับความทันทานต่อสภาวะเครือข่ายพืช(Sullivan, 1972)

การวัดเปอร์เซ็นต์การรับไว้ในของไออกอนจะใช้การประยุกต์วิธีการของ Marcum(1998) โดยใช้ตัวอย่างใบของต้นมะเขือเทศจาก treatment ต่างๆ ใส่ลงในหลอดทดลอง จากนั้นล้างน้ำ double deionized (dd) สามครั้งก่อนนำไปบ่มที่อุณหภูมิ 50 องศาเซลเซียสเป็นเวลาประมาณ 10-50 นาที (ต้องทำการทดลองหาเวลาที่เหมาะสมก่อน) หรือสารละลายน้ำซึ่งมีความเข้มข้น 10,000 ppm ขึ้นไป จากนั้นใส่น้ำ dd ที่อุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียสลงไป 10 ml แล้วทิ้งไว้ที่อุณหภูมิ 10 องศาเซลเซียสเป็นเวลาหนึ่งคืนก่อนจะนำมาเบย์เล็กน้อยแล้ววัดค่า EC จากนั้นนำหลอดทดลองไป autoclave (ที่ 121 องศาเซลเซียส) เป็นเวลา 15 นาที ก่อนนำมาวัดค่า EC อีกครั้ง นำค่า EC ที่วัดครั้งแรกและครั้งที่สองมาคำนวณเปอร์เซ็นต์การรับไว้ในของไออกอนโดยใช้สูตร: ปริมาณไออกอนที่รับไว้ในครั้งแรก/ปริมาณไออกอนทั้งหมด $\times 100\% =$ เปอร์เซ็นต์การรับไว้ในของไออกอนในสภาวะอุณหภูมิสูง โดยค่าเปอร์เซ็นต์การรับไว้ในของไออกอนที่ได้จะเปรียบเทียบกับความทันทานของพืช

การวัดปริมาณคลอโรฟิลล์

สภาวะเครือข่าย เช่น สภาวะขาดน้ำ และสภาวะเครือข่ายเกลือ ซึ่งนำให้ปริมาณคลอโรฟิลล์ในพืชมีการลดลง(Lutts et al., 1996; Alberte et al., 1977) เมื่อจากคลอโรฟิลล์มีความสัมพันธ์โดยตรงกับความสามารถในการสังเคราะห์แสง ปริมาณคลอโรฟิลล์จึงถูกใช้เป็นตัวชี้วัดความเครือข่ายของพืช (Penuelas and Filella, 1998; Zarco-Tejada et al., 2002) ดังนั้นงานวิจัยนี้จึงจะใช้ปริมาณคลอโรฟิลล์เป็นตัวชี้วัดความทันทานของต้นกล้ามะเขือเทศที่ได้รับสารไกลซินเบต้าอินต์อสภาวะอุณหภูมิสูงและสภาวะเดื่มตัว

การวัดปริมาณคลอโรฟิลล์จะใช้วิธีการตาม Richardson et al., 2001 โดยตัวอย่างใบพืชจะถูกตัดออกเป็นวงกลมขนาดเท่ากันๆ นำไปใส่ในหลอดแก้วซึ่งมี Dimethyl Sulfoxide (DMSO) แล้วนำไปบ่มในอ่างน้ำควบคุมอุณหภูมิ 65 องศาเป็นเวลา 30 นาที จากนั้นหลอดแก้วจะถูกนำออกจากอ่างควบคุมอุณหภูมิ และเติมด้วย DMSO อีก 3 ml รวมเป็นสารละลายน้ำหลอดแก้ว 10 ml จากนั้นสารละลายน้ำจะถูกนำไปวัดปริมาณคลอโรฟิลล์โดยใช้ spectrophotometer วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 645 และ 663 nm ปริมาณคลอโรฟิลล์จะถูกคำนวณโดยใช้สูตรดังนี้:

$$\text{Chlorophyll a(g/l)} = 0.0127 A_{663} - 0.00269 A_{645}$$

$$\text{Chlorophyll b(g/l)} = 0.0229 A_{645} - 0.00468 A_{663}$$

การวัดค่าการเรืองแสงของคลอโรฟิลล์ การนำของปากใบ การระเหยของน้ำจากใบ อัตราการดูดซึม carbon dioxide ใช้เครื่อง FMS2

การวัดการเรืองแสงของคลอโรฟิลล์ใช้เครื่อง Fluorescence Monitoring System รุ่น FMS2 ของบริษัท Hansatech ใน การวัดค่า Fv/Fm ค่า θ_{PSII} (Psi PSII) ส่วนการระเหยของน้ำจากใบและการดูดซึม carbon dioxide ใช้เครื่อง LCi-SD ของบริษัท BioScientific Ltd. ซึ่งยึดจากศูนย์เครื่องมือ IQS ของมหาวิทยาลัยแม่โจ้

การวิเคราะห์สถิติ

ข้อมูลที่ได้ทั้งหมดจะถูกวิเคราะห์ทางสถิติโดยวิธี ANOVA และ t-test เพื่อทดสอบความแตกต่างระหว่าง treatment

ผลการวิจัย

การทดลองเบื้องต้น โดยการแซ่เมล็ดคุณภาพเชือเทศในสารละลายไกลซีนเบตาอีน

การทดลองในขั้นแรกเป็นการหาความเข้มข้นของไกลซีนเบตาอีน(GB) ที่เหมาะสมในการซักนำให้การออกของเมล็ดคุณภาพเชือเทศสามสายพันธุ์กล่าวคือ พันธุ์สูกห้อ สันทรายและสีดา ทนทานต่อความร้อน($35\pm2^{\circ}\text{C}$)และความเค็ม (เกลือแร่ 10,000 ppm) โดยใช้การแซ่เมล็ดลงในสารละลาย GB ความเข้มข้นสองระดับคือระดับต่ำ (0.1 0.25 0.5 mM) ซึ่งอ้างอิงมาจากงานของ Le et al. (2011) และระดับสูง (5 10 20 mM) ซึ่งอ้างอิงมาจากงานของ Wahid and Shabbir (2005)

ในพันธุ์สูกห้อพบว่าภายในได้สภาวะอุณหภูมิสูง GB ที่ความเข้มข้นสูง 5 และ 10 mM สามารถซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกของเมล็ดเพิ่มขึ้นจาก 80% เป็น 98 และ 84% ได้ตามลำดับ (รูปที่ 1 ก และ ข) ส่วนในสภาวะเค็ม GB ที่ความเข้มข้นต่ำ 0.5 mM ซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกเพิ่มขึ้นจาก 64% เป็น 76% และ GB ที่ความเข้มข้นสูง 5 และ 10 mM สามารถซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกเพิ่มจาก 52% เป็น 58 และ 60% ได้ตามลำดับ (รูปที่ 2 ก และ ข)

ในพันธุ์สันทรายพบว่าภายในได้สภาวะอุณหภูมิสูง GB ที่ความเข้มข้นต่ำ 0.25 และ 0.5 mM สามารถซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกของเมล็ดเพิ่มขึ้นจาก 90% เป็น 94 และ 98% ได้ตามลำดับ และ GB ที่ความเข้มข้นสูง 5 mM สามารถซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกของเมล็ดเพิ่มขึ้นจาก 94% เป็น 98% ได้ (รูปที่ 1 ก และ ข) ส่วนในสภาวะเค็ม GB ที่ความเข้มข้นสูง 5 และ 10 mM ซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกเพิ่มขึ้นจาก 32% เป็น 52 และ 38 ได้ตามลำดับ (รูปที่ 2 ก และ ข)

ในพันธุ์สีดาพบว่าภายในได้สภาวะอุณหภูมิสูง GB ไม่สามารถซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกเพิ่มสูงขึ้นได้ (รูปที่ 1 ก และ ข) ส่วนในสภาวะเค็ม GB ที่ความเข้มข้นต่ำ 0.25 mM ซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกเพิ่มขึ้นจาก 30% เป็น 46% ได้ และ GB ที่ความเข้มข้นสูง 5 10 และ 20 mM ซักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกเพิ่มขึ้นจาก 8% เป็น 38 38 และ 24% ได้ตามลำดับ (รูปที่ 2 ก และ ข)

การทดลองแซ่เมล็ดคุณภาพเชือเทศในน้ำคั้นผักที่มีปริมาณไกลซีนเบตาอีนสูง

ผักปวยเล้งและบีทรูทมีปริมาณของ GB สูงถึงประมาณ $750 \mu\text{g}$ ต่อ 1 g น้ำหนักสด (de Zwart et al., 2003) ด้วยเหตุนี้จึงทำการทดลองใช้น้ำคั้นผักเหล่านี้ในการแซ่เมล็ดคุณภาพเชือเทศพันธุ์สันทรายเพื่อเพิ่มเปอร์เซ็นต์การออกในสภาวะเค็มและอุณหภูมิสูง น้ำคั้นผักสลัดถูกใช้เป็นตัวควบคุมทางลบเนื่องจากมีงานวิจัยระบุว่าผักสลัดนี้ GB ต่ำกว่าปวยเล้งและบีทรูท 75 เท่า จากการทดลองแซ่เมล็ดหนึ่งคืนในน้ำคั้นพบว่าไม่ได้ให้ผลแตกต่างจากการแซ่เมล็ดในน้ำเปล่า (ไม่ได้แสดงข้อมูล) จึงทำการทดลองอีกรอบ โดย

ขีดเวลาการแซ่เมล็ดออกเป็นเวลาสามวัน พบว่าในสภาวะเค็มการแซ่เมล็ดในน้ำคั้นบีทูรุทให้เบอร์เช็นต์การงอกที่ 14 วันสูงที่สุดคือ 8 % ในขณะที่เมล็ดที่แซ่ในน้ำเปล่าไม่มีการงอกเลย (รูปที่ 3ก) ส่วนในสภาวะอุณหภูมิสูงพบว่าเมล็ดที่แซ่ในน้ำเปล่ามีเบอร์เช็นต์การงอกที่ 7 วันสูงที่สุดคือ 52 เบอร์เช็นต์อย่างไรก็ตามพบว่าที่ 14 วันเมล็ดที่แซ่ในน้ำคั้นบีทูรุทให้มีเบอร์เช็นต์การงอกสูงที่สุดคือ 92 % รองลงมาคือน้ำคั้นจากผักปวยเล้ง 76 % ในขณะที่เมล็ดที่แซ่ในน้ำคั้นสาลิดและน้ำเปล่ามีเบอร์เช็นต์การงอกเพียง 58 และ 60% ตามลำดับ (รูปที่ 3ข)

การทดลองซ้ำโดยการแซ่เมล็ดคุณภาพเยี่ยมในสารละลายน้ำกลืนเบตาอีน

ผลการทดลองในส่วนแรกแสดงให้เห็นว่าการแซ่เมล็ดในสารละลายน้ำ GB ในความเข้มข้นที่เหมาะสมสามารถชักนำให้เบอร์เช็นต์การงอกของเมล็ดเพิ่มสูงขึ้น ได้ในสภาวะอุณหภูมิสูงและเค็ม จึงเลือกเอาความเข้มข้นที่ให้ผลดีที่สุดในทุกสายพันธุ์จากการทดลองแรกกล่าวคือ 0.25 0.5 และ 5 mM มาทำซ้ำเพื่อยืนยันผลการทดลองอีกรั้ง โดยครั้งนี้ในแต่ละตัวรับความเข้มข้นของ GB ทำซ้ำจำนวน 3 ซ้ำ และมีการเก็บข้อมูลทางสรีรวิทยาอื่นเพิ่มเติม

-พันธุ์ลูกท้อ

ในเมล็ดคุณภาพเยี่ยมพันธุ์ลูกท้อที่งอกภายใต้สภาวะอุณหภูมิสูงพบว่า GB ที่ความเข้มข้น 0.25 และ 5 mM สามารถชักนำให้เบอร์เช็นต์การงอกของเมล็ดที่ 7 วันเพิ่มขึ้นจาก 57% เป็น 71 และ 77% ได้ตามลำดับ (รูปที่ 4) ในต้นกล้าที่งอกพบว่ามีหนักศดของต้นกล้าอายุ 14 วันที่เจริญจากเมล็ดที่แซ่ใน GB ทั้งหมดสูงกว่ามีหนักศดของต้นควบคุมที่ไม่ได้รับ GB อย่างมีนัยสำคัญ (รูปที่ 5) อย่างไรก็ตามปริมาณคลอโรฟิลล์เอและบีในเนื้อเยื่อในของต้นกล้าที่ได้รับ GB นั้นไม่ได้เพิ่มขึ้นตามน้ำหนักศดแต่น้อยกว่าอย่างมีนัยสำคัญในต้นกล้าที่แซ่ใน GB 0.25 และ 5 mM (รูปที่ 7 และ 8) นอกจากนี้ค่าเบอร์เช็นต์การร้าวไหลของไอลอนในต้นกล้าที่ได้รับ GB ในทุกความเข้มข้นยังน้อยกว่าต้นที่ไม่ได้รับ GB อย่างมีนัยสำคัญด้วย(รูปที่ 6)

ในเมล็ดคุณภาพเยี่ยมพันธุ์ลูกท้อที่งอกภายใต้สภาวะเค็มพบว่า GB ที่ความเข้มข้น 0.5 และ 5 mM ชักนำให้เบอร์เช็นต์การงอกของเมล็ดที่ 7 วันเพิ่มขึ้นจาก 53% เป็น 79 และ 75% ได้ตามลำดับ (รูปที่ 9) ในต้นกล้าที่งอกพบว่ามีหนักศดของต้นกล้าอายุ 14 วันที่เจริญจากเมล็ดที่แซ่ใน GB 0.5 และ 5 mM สูงกว่ามีหนักศดของต้นควบคุมที่ไม่ได้รับ GB อย่างมีนัยสำคัญ (รูปที่ 10) ปริมาณของคลอโรฟิลล์กีเพิ่มสูงขึ้นอย่างมีนัยสำคัญเทียบกับในต้นที่ได้รับ GB ความเข้มข้น 0.25 0.5 mM (คลอโรฟิลล์เอ) 0.5 และ 5 mM (คลอโรฟิลล์บี) (รูปที่ 12 และ 13) ส่วนค่าเบอร์เช็นต์การร้าวไหลของไอลอนพบว่าต้นที่ได้รับ GB ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญกับต้นควบคุม ยกเว้นต้นที่ได้รับ GB 0.5 mM ซึ่งมีค่าเบอร์เช็นต์การร้าวไหลของไอลอนสูงกว่าต้นควบคุมอย่างมีนัยสำคัญ (รูปที่ 11)

-พันธุ์สันทรรยา

ในเมล็ดคุณภาพเยี่ยมพันธุ์สันทรรยาที่งอกภายใต้สภาวะอุณหภูมิสูงพบว่า GB ไม่ได้ช่วยให้เมล็ดมีเบอร์เช็นต์การงอกที่ 7 วันสูงขึ้นหรือทำให้ลดลงอย่างมีนัยสำคัญ (รูปที่ 4) ในต้นกล้าที่งอกพบว่า

น้ำหนักส่วนของต้นกล้าอายุ 14 วันที่เจริญจากเมล็ดที่แช่ใน GB 0.5 และ 5 mM สูงกว่าน้ำหนักส่วนของต้นควบคุมที่ไม่ได้รับ GB อายุน้อยสำหรับ (รูปที่ 5) ส่วนปริมาณคลอโรฟิลล์พบว่าต้นกล้าที่ได้รับ GB 0.25 mM มีปริมาณคลอโรฟิลล์เอและบีมากกว่าต้นควบคุมอย่างน้อยสำหรับ (รูปที่ 7 และ 8) นอกจากนี้พบว่าค่าเปอร์เซ็นต์การรับประทานของไอลของไออ่อนในต้นกล้าที่ได้รับ GB ความเข้มข้น 5 m น้อยกว่าต้นที่ไม่ได้รับ GB อายุน้อยสำหรับด้วย (รูปที่ 6)

ในเมล็ดมะเขือเทศพันธุ์สันทรายที่งอกภายใต้สภาพแวดล้อมพืช GB ที่ความเข้มข้น 5 mM ชักนำให้เปอร์เซ็นต์การงอกของเมล็ดที่ 7 วันเพิ่มขึ้นจาก 66% เป็น 85% ได้ตามลำดับ (รูปที่ 9) ในต้นกล้าที่งอกพบว่าน้ำหนักส่วนของต้นกล้าอายุ 14 วันที่เจริญจากเมล็ดที่แช่ใน GB 5 mM สูงกว่าน้ำหนักส่วนของต้นควบคุมที่ไม่ได้รับ GB อายุน้อยสำหรับ (รูปที่ 10) ส่วนปริมาณของคลอโรฟิลล์พบว่าต้นที่ได้รับ GB ความเข้มข้น 5 mM มีปริมาณคลอโรฟิลล์บีสูงกว่าต้นควบคุมอย่างน้อยสำหรับ (รูปที่ 12 และ 13) ส่วนค่าเปอร์เซ็นต์การรับประทานของไอลของไออ่อนพบว่าต้นที่ได้รับ GB 0.25 และ 0.5 mM มีเปอร์เซ็นต์การรับประทานของไอลของไออ่อนน้อยกว่าต้นควบคุม แต่ต้นที่ได้รับ GB 5 mM มีค่าเปอร์เซ็นต์การรับประทานของไอลของไออ่อนสูงกว่าต้นควบคุมอย่างน้อยสำหรับ (รูปที่ 11)

พันธุ์สีดา

ในเมล็ดมะเขือเทศพันธุ์สีดาที่งอกภายใต้สภาพอุณหภูมิสูงพบว่า GB ไม่ได้ช่วยให้เมล็ดมีเปอร์เซ็นต์การงอกที่ 7 วันสูงขึ้นแต่อย่างใด (รูปที่ 4) ในต้นกล้าที่งอกพบว่าน้ำหนักส่วนของต้นกล้าอายุ 14 วันที่เจริญจากเมล็ดที่แช่ใน GB 0.5 และ 5 mM สูงกว่าน้ำหนักส่วนของต้นควบคุมที่ไม่ได้รับ GB อายุน้อยสำหรับ (รูปที่ 5) ส่วนปริมาณคลอโรฟิลล์พบว่าต้นกล้าที่ได้รับ GB 0.25 mM มีปริมาณคลอโรฟิลล์เอและบีมากกว่าต้นควบคุมอย่างน้อยสำหรับ (รูปที่ 7 และ 8) ส่วนค่าเปอร์เซ็นต์การรับประทานของไอลของไออ่อนพบว่าต้นที่ได้รับ GB ไม่มีความแตกต่างอย่างน้อยสำหรับต้นควบคุม ยกเว้นต้นที่ได้รับ GB 5 mM ซึ่งมีค่าเปอร์เซ็นต์การรับประทานของไอลของไออ่อนต่ำกว่าต้นควบคุมอย่างน้อยสำหรับ (รูปที่ 6)

ในเมล็ดมะเขือเทศพันธุ์สีดาที่งอกภายใต้สภาพแวดล้อมพืช GB ไม่ได้ช่วยให้เมล็ดมีเปอร์เซ็นต์การงอกสูงขึ้น (รูปที่ 9) ในต้นกล้าที่งอกพบว่าน้ำหนักส่วนของต้นกล้าอายุ 14 วันที่เจริญจากเมล็ดที่แช่ใน GB 5 mM สูงกว่าน้ำหนักส่วนของต้นควบคุมที่ไม่ได้รับ GB อายุน้อยสำหรับ (รูปที่ 10) ส่วนปริมาณของคลอโรฟิลล์พบว่าต้นที่ได้รับ GB ความเข้มข้น 0.25 mM มีปริมาณคลอโรฟิลล์บีสูงกว่าต้นควบคุมอย่างน้อยสำหรับ (รูปที่ 12 และ 13) ส่วนค่าเปอร์เซ็นต์การรับประทานของไอลของไออ่อนพบว่าต้นที่ได้รับ GB 5 mM มีเปอร์เซ็นต์การรับประทานของไอลของไออ่อนสูงกว่าต้นควบคุมอย่างน้อยสำหรับ (รูปที่ 11)

การทดลองให้ไกลูตินเบتاเข็นแก่ต้นกล้าอายุ 18 วัน

นอกจากการทดลองเช่นเมล็ดใน GB แล้วยังได้ทำการทดลองให้ GB แก่ต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์สูกท้อ F1 (บริษัทครอง) และ สีดา อายุ 18 วันในรูปของสารละลายน้ำความเข้มข้น 1 mM ก่อนจะให้ต้นกล้าอยู่ในสภาพอุณหภูมิสูงและเก็บข้อมูลเป็นเวลา 2 สัปดาห์ ผลการทดลองแสดงให้เห็นว่าการให้ GB ไม่ได้ช่วยให้น้ำหนักส่วนและน้ำหนักแห้งของต้นกล้ามีเพิ่มขึ้นหรือลดลงอย่างน้อยสำหรับ (รูปที่ 14 และ 15)

อย่างไรก็ตามการให้ GB ช่วยให้เปอร์เซ็นต์การรับไวหล่องไอก่อนในดันกล้าที่อยู่ในสภาพะอุณหภูมิสูงและสภาพะเดิมทุกสายพันธุ์ลดลงอย่างมีนัยสำคัญ ยกเว้นเพียงพันธุ์ F1 ในสภาพะเดิมเท่านั้นซึ่งมีเปอร์เซ็นต์การรับไวหล่องไอก่อนไม่แตกต่างจากดั้นควบคุม (รูปที่ 16)

เมื่อพบร่วมกับวิธีการให้ GB ความเข้มข้น 1 mM แก่ดันกล้าอายุ 18 วันไม่ได้ให้ผลดีในเรื่องของการเจริญเติบโตเท่าที่ควรจึงทำการทดลองอีกรังวัสดุใช้ความเข้มข้น GB ที่สูงขึ้นกล่าวคือ 2.5 และ 5 mM โดยในครั้งนี้ทำการทดลองในพันธุ์ลูกท่อเพียงพันธุ์เดียวและมีการเก็บข้อมูลทางสรีรวิทยาอื่นๆร่วมด้วยเพื่อทำความเข้าใจถึงกลไกการทำงานของ GB ในการบรรเทาความเครียดให้แก่ดันกล้ามะเขือเทศ

จากการทดลองพบว่าในสภาพะอุณหภูมิสูงการให้ GB 2.5 mM แก่ดันกล้ามะเขือเทศทำให้น้ำหนักสด ค่าการนำของปากใบ (gs) และค่าประสิทธิภาพสูงสุดในการทำงานของระบบแสงที่สอง (Fv/Fm) เพิ่มสูงขึ้นอย่างมีนัยสำคัญ (รูปที่ 17 19 และ 21 ตามลำดับ) ในขณะที่อัตราการครึ่งการอนออกไซด์ (A) และค่าประสิทธิภาพการทำงานของระบบแสงที่สองในสภาพะมีแสง (ØPSII) ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญกับดั้นควบคุม (รูปที่ 18 และ 20 ตามลำดับ) ส่วนในสภาพะเดิมพบว่าการให้ GB 2.5 และ 5 mM แก่ดันกล้ามะเขือเทศทำให้น้ำหนักสด เพิ่มสูงขึ้นอย่างมีนัยสำคัญ (รูปที่ 17) ในขณะที่ค่า A gs ØPSII และ Fv/Fm ไม่มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญกับดั้นควบคุม (รูปที่ 18 19 20 และ 21 ตามลำดับ)

วิจารณ์ผลการทดลอง

สภาพแวดล้อมที่ไม่เหมาะสม เช่น คืนเดิมและอุณหภูมิสูง มีผลลัพธ์นำไปสู่การเกิดความเครียดและทำให้ปรินามและคุณภาพของผลผลิตทางการเกษตรลดลง แนวทางการแก้ไขที่ยังยืนที่สุดคือการปรับปรุงพันธุ์ให้มีความทนทานต่อสภาพะเหล่านี้ ซึ่งเป็นแนวทางที่ต้องใช้เวลาขยานนาน ดังนั้นการพัฒนาเทคโนโลยีที่ช่วยให้พืชมีความทนทานต่อสภาพแวดล้อมและสามารถปรับตัวได้ในพืชหลายชนิด จึงมีความจำเป็นอย่างยิ่ง เทคโนโลยีการใช้สาร GB เพื่อชักนำให้พืชทนทานต่อความเครียดจะเป็นตัวๆ ได้รับความสนใจอย่างมากในช่วง 20 ปีที่ผ่านมา เห็นได้จากจำนวนงานวิจัยที่เพิ่มมากขึ้นเรื่อยๆ (Makela et al., (1998); Gadallah, (1999); Rajashekhar et al., (1999); Xing and Rajashekhar, (1999); Wahid and Shabbir, (2005)) งานวิจัยในครั้งนี้จึงต้องการทดสอบประสิทธิภาพของสาร GB ในการชักนำให้มะเขือเทศสายพันธุ์ที่นิยมปลูกในประเทศไทยทนทานต่อสภาพะเดิมและสภาพะอุณหภูมิสูง

ผลการทดลองแสดงให้เห็นว่าการเพิ่มมีลีดใน GB ที่ความเข้มข้นประมาณ 0.25-5 mM เป็นเวลาหนึ่งคืนสามารถชักนำให้เปอร์เซ็นต์การออกของมะเขือเทศบางสายพันธุ์ในสภาพะเครียดเพิ่มสูงขึ้นได้ (รูปที่ 4 และ 9) ทั้งนี้สายพันธุ์ที่ตอบสนองต่อ GB ได้คือพันธุ์ลูกท่อ และที่ไม่ตอบสนองต่อ GB เลยคือพันธุ์สีดา นอกจากนี้พบว่าดันกล้าที่เจริญเติบโตจากเมล็ดที่ผ่านการแช่ GB มีน้ำหนักส่วนมากกว่าดันควบคุมในหลายกรณี (รูปที่ 5 และ 10) และแสดงให้เห็นว่า GB ช่วยให้ดันกล้ามีการเจริญเติบโตที่ดีขึ้นในสภาพะเครียด เกิดอีแร้ง อย่างไรก็ตามในบางกรณีพบว่าปริมาณกลอโรมิลล์ในใบนั้นมีค่ากว่าดันควบคุม (รูปที่ 7 8 12 และ 13) ดังนั้นน้ำหนักส่วนมากที่เพิ่มขึ้นอาจเกิดจากการที่เซลล์มีการสะสมน้ำในปริมาณที่สูงกว่าดันควบคุมและ

ไม่ได้เกิดจากการจำนวนเชลล์ที่มีมากกว่า ข้อมูลนี้สอดคล้องกับสมมติฐานเกี่ยวกับหน้าที่ของสารคอมเพพท์เบิลโซลูท โดยสารกลุ่มนี้เมื่อออยู่ในเชลล์ในปริมาณสูงอาจช่วยลดค่าศักย์ของน้ำภายในเชลล์ให้ลดลง ส่งผลให้เชลล์สามารถกักเก็บน้ำไว้ได้ดีขึ้น ในสภาวะเครียด (Chen and Murata, (2002); Ashraf and Foolad, (2007))

ค่าเบอร์เซ็นต์การรั่วไหลของไออ่อนนั้นมีความสัมพันธ์ไปในทิศทางเดียวกันกับปริมาณอนุนัต
อิสระภายในเซลล์ โดยเมื่อปริมาณอนุนัตอิสระมีมาก ไขมันซึ่งเป็นส่วนประกอบหลักของเยื่อหุ้มเซลล์ก็อาจ
ถูกออกซิไครซ์และสร้างความเสียหายให้กับเยื่อหุ้มเซลล์จนเกิดการรั่วไหลของไออ่อนได้ (Campos et al.,
(2003); Lutts et al., (1996)) รายงานบางชิ้นระบุว่า GB มีคุณสมบัติในการขัดคองอนุนัตอิสระได้ (Banu et al.,
(2010)) จึงอาจเป็นสาเหตุสำคัญที่ทำให้ GB ช่วยรักษาเสถียรภาพของเยื่อหุ้มเซลล์ได้ สำหรับในการทดลอง
ครั้งนี้พบว่าในสภาวะร้อนการแซ่บเมล็ดใน GB มีแนวโน้มทำให้ค่าเบอร์เซ็นต์การรั่วไหลของไออ่อนลดลง
ซึ่งอาจบ่งชี้ว่า GB ช่วยสร้างเสถียรภาพให้กับเยื่อหุ้มเซลล์ในสภาวะอุณหภูมิสูงได้ ส่วนในสภาวะเด่นพบว่า
การแซ่บเมล็ดใน GB มีผลต่อค่าเบอร์เซ็นต์การรั่วไหลของไออ่อนในแต่ละสายพันธุ์แตกต่างกันออกไป ใน
พันธุ์สันทรยาพบว่า GB ที่ความเข้มข้น 0.25 และ 0.5 mM สามารถช่วยรักษาเสถียรภาพของเยื่อหุ้มเซลล์ได้
แต่ในพันธุ์ลูกห้อและสีดา GB ใช้ไม่ได้ผล (รูปที่ 6 และ 11) นอกจากนี้ในการเมล็ดที่แช่ใน GB 5 mM
นั้นพบว่าคำนึงการเพิ่มสูงขึ้นในทุกสายพันธุ์ ข้อมูลนี้อาจชี้ให้เห็นว่า GB ที่ระดับ 5 mM อาจสูงเกินไปสำหรับ
การซักน้ำให้มะเขือเทศหนาเนื้อ กลไกการทำงานของ GB ในการช่วยรักษาเสถียรภาพให้กับเยื่อหุ้มเซลล์พิช
ในการทดลองนี้ยังไม่เป็นที่ทราบแน่ชัด แต่มีความเป็นไปได้ว่าอาจเกิดจากความสามารรถของ GB ในการ
ขัดคองอนุนัตอิสระ คั่งน้ำในอนาคตหากมีการเก็บข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับปริมาณอนุนัตอิสระเพิ่มเติม เช่น ค่า
ปริมาณไซโตรเจนเพอเรอิกไซด์หรือค่าปริมาณ Malondialdehyde ในเนื้อเยื่อก็อาจทำให้เข้าใจกลไกการ
ทำงานของ GB ได้ดีขึ้น

การใช้เมล็ดเชิงในน้ำคั้นผักที่มีปริมาณ GB สูงนั้นถือว่าได้ผลดีพอสมควรในการซักนำให้เมล็ดมะเขือเทศพันธุ์สันทรายมีเปอร์เซ็นต์การออกสูงขึ้นในสภาวะอุณหภูมิสูง โดยจะเห็นว่าเมล็ดที่ เช่น ในน้ำคั้นผักปวยเลี้ยงและบีทูรุ (ทั้งสองชนิดมีปริมาณ GB ในเนื้อยื่อสูงตามรายงานของ de Zwart et al., 2003) มีเปอร์เซ็นต์การออกสูงกว่าตัวควบคุมและน้ำคั้นจากผักสลัด (มี GB ต่ำกว่าผักปวยเลี้ยงและบีทูรุ 75 เท่าตามรายงานของ de Zwart et al., 2003) (รูปที่ 3ก และ 3ข) ผลการทดลองนี้ชี้ให้เห็นว่าการที่เมล็ดมีเปอร์เซ็นต์การออกสูงขึ้นน่าจะเกิดจากการ GB ที่อยู่ภายในน้ำคั้นและไม่ได้เกิดจากการอินทรีย์อื่นๆ เช่น เป็น น้ำตาล หรือคลอโรฟิลล์ ซึ่งสามารถพบได้ทั่วไปในน้ำคั้นผักเกือบทุกชนิด ส่วนในสภาวะเดิมนั้นพบว่าได้ผลไม่ดีมากนักเนื่องจากโดยรวมแล้วเมล็ดมีอัตราการออกน้อยมาก สาเหตุหนึ่งอาจเป็นเพราะการ เช่น ในน้ำและสารละลายเป็นเวลานานถึงสามวัน อาจมีผลทำให้เมล็ดมะเขือเทศมีการกักเก็บน้ำไว้มาก เมื่อนำมาพะในสารละลายเกลือจึงทำให้ความแฉ__(*ต่างของค่าศักย์ของน้ำระหว่างภัยในเซลล์และภายนอกเซลล์มีสูง เซลล์ จึงมีการสูญเสียน้ำ ในอัตราที่รวดเร็วและอาจเป็นสาเหตุที่ทำให้เมล็ดมีความอ่อนไหวต่อสภาวะเดิมมากขึ้น กว่าปกติ อีกประการที่ตามปัญหาสำคัญของการใช้น้ำคั้นผักคือ น้ำคั้นเหล่านี้เน่าเสียได้เร็วและไม่สามารถเก็บ

ไว้ได้นาน การใช้งานจึงอาจไม่สะดวกนัก อีกทั้งการแร่เมล็ดค่านะเขือเทศเป็นเวลานานถึงสามวันนั้นอาจทำให้ น้ำคั้นรวมไปถึงเมล็ดมีการเน่าเสียได้ง่าย หนทางการแก้ไขคืออาจต้องใช้การผ่าเชื้อน้ำคั้นเหล่านี้ก่อนนำไป กีบหรือใช้งาน แต่ข้อจำกัดที่สำคัญคือ สาร GB นั้นสามารถตัวได้ง่ายในความร้อน ดังนั้นวิธีการที่เหมาะสมคือ อาจต้องใช้การกรองผ่านกระดาษกรองที่มีความละเอียดสูงซึ่งยุ่งยากพอควร

นอกจากการแร่เมล็ดแล้ว ยังทดลองให้ GB พร้อมกับสารละลายน้ำ Hoagland ความเข้มข้น 0.5 เท่าแก่ต้นกล้ามะเขือเทศก่อนนำไปปลูกในสภาวะเครื่ยดอุณหภูมิสูงและสภาวะเค็มจัด การทดลองใน เบื้องต้นใช้ความเข้มข้นของ GB 1 mM เนื่องจากในการทดลองแรกพบว่าความเข้มข้นของ GB ที่เหมาะสม สำหรับมะเขือเทศอยู่ประมาณ 0.25-5 mM ผลการทดลองแสดงให้เห็นว่าในสภาวะอุณหภูมิสูงและสภาวะ เค็มจัด GB ที่ 1 mM ไม่ได้ช่วยชักนำให้ต้นกล้ามีน้ำหนักลดและน้ำหนักแห้งเพิ่มขึ้นหรือลดลง แต่ช่วยให้ ปริมาณการรับไนโตรเจนของไอออนลดลงในทุกสาขพันธุ์ที่ทดสอบ (รูปที่ 14 15 และ 16) ดังนั้น GB ที่ความเข้ม ข้น 1 mM จึงอาจยังไม่ใช่ความเข้มข้นที่เหมาะสมที่สุด จึงทำการทดลองซ้ำอีกรอบโดยใช้ความเข้มข้นที่สูง กว่าเดิมคือ 2.5 และ 5 mM พนว่า GB ในความเข้มข้นระดับนี้ช่วยให้น้ำหนักลดของต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ ลูกท้อสูงขึ้นอย่างมีนัยสำคัญ (รูปที่ 17) ดังนั้นการ GB ที่ความเข้มข้น 2.5 -5 mM จึงน่าจะเหมาะสมสำหรับ วิธีการให้ GB แก้ต้นกล้ามะเขือเทศในรูปของสารละลายเพื่อรักน้ำให้มะเขือเทศมีความทนทานต่อสภาวะ เครื่ยด

เพื่อทำความเข้าใจกลไกการซักน้ำให้พืชทนทานต่อสภาวะอุณหภูมิสูงและสภาวะเค็ม โดยสาร GB จึงทำการวัดชนิดที่เกี่ยวข้องกับการสังเคราะห์แสง โดยพบว่าอัตราการตรึงคาร์บอน ไอออกไซด์ ค่า ประสิทธิภาพการทำงานของระบบแสงที่สองในสภาวะนี้แสง (รูปที่ 18 และ 20) ไม่มีความแตกต่างกับค่า ความคุณอย่างมีนัยสำคัญ ในขณะที่ค่าการนำของปากใบและค่าประสิทธิภาพการทำงานสูงสุดของระบบแสง ที่สองมีความแตกต่าง (รูปที่ 19 และ 21) การเพิ่มขึ้นของค่าการนำของปากใบในการทดลองนี้สอดคล้องกับ งานวิจัยของ Makela et al. (1999) และ Yang and Lu (2006) ที่แสดงให้เห็นว่าการให้ GB มีผลทำให้ค่าการ นำของปากใบสูงขึ้นกว่าปกติในสภาวะเครื่ยด นิ่องเป็นสาเหตุสำคัญที่ GB สามารถบรรเทาความเครื่ยด ให้กับพืชได้ เพราะค่าการนำของปากใบนั้นเป็นค่าวงชี้ความสามารถในการผ่านเข้าออกของน้ำและ สารนอน ไอออกไซด์ โคลบัตผ่านทางปากใบ ใบพืชที่มีค่าการนำของปากใบสูงจึงอาจมีการระบายความร้อน ออกจากใบ ได้ดีกว่าปกติ ทำให้โปรดีนและกระบวนการต่างๆ โดยเฉพาะกระบวนการสังเคราะห์แสงที่ เกิดขึ้นในเซลล์ใบ ได้รับผลกระทบจากสภาวะอุณหภูมิสูงน้อยลง ข้อสมมุติฐานนี้สอดรับกับค่าประสิทธิภาพ การทำงานสูงสุดของระบบแสงที่สองในดัชนะเขือเทศที่ได้รับ GB ซึ่งมีค่าสูงกว่าดัชนคุณ

โดยภาพรวมแล้ว GB สามารถซักน้ำให้เมล็ดและต้นกล้ามะเขือเทศมีความทนทานต่อสภาวะ เค็มและสภาวะอุณหภูมิสูง ได้มีประสิทธิภาพพอควร หากคำนึงถึงในแง่ของต้นทุนแล้ว วิธีการแร่เมล็ดนั้น เป็นวิธีการที่ประหยัดที่สุด เนื่องจากสารละลายน้ำ GB ที่ใช้นั้นมีปริมาณค่อนข้างต่ำและให้ผลดีแก่ต้นกล้าทั้งในแง่ของ เปอร์เซ็นต์การอกรากและน้ำหนักลดของต้นกล้า นอกจากนี้ยังสามารถใช้กับเมล็ดได้มากนanya โดยสารละลายน้ำ เพียง 100 ml อาจใช้แร่เมล็ดได้ถึงประมาณ 1000 เมล็ด ส่วนวิธีการให้พร้อมกับสารละลายน้ำอาจมีต้นทุน

สูงกว่าเนื่องจากต้องใช้ GB ความเข้มข้นสูงพอกว่าและใช้กับต้นกล้าได้ในจำนวนไม่นานนัก อย่างไรก็ตาม การทดลองนี้ได้ทดสอบประสิทธิภาพของ GB โดยใช้ความเข้มข้นที่แตกต่างกันเพียงไม่กี่ครั้ง จึงควรมีการทดลองเพิ่มเติมเพื่อหาความเข้มข้นที่เหมาะสมต่อไปอีก นอกจากนี้ขั้นตอนนี้การทดลองให้ GB แก่ต้นมะเขือเทศโดยวิธีการพ่นทางใบ เพื่อเปรียบเทียบประสิทธิภาพกับห้องส่องวิชีการที่ใช้ในการทดลองนี้อีกด้วย

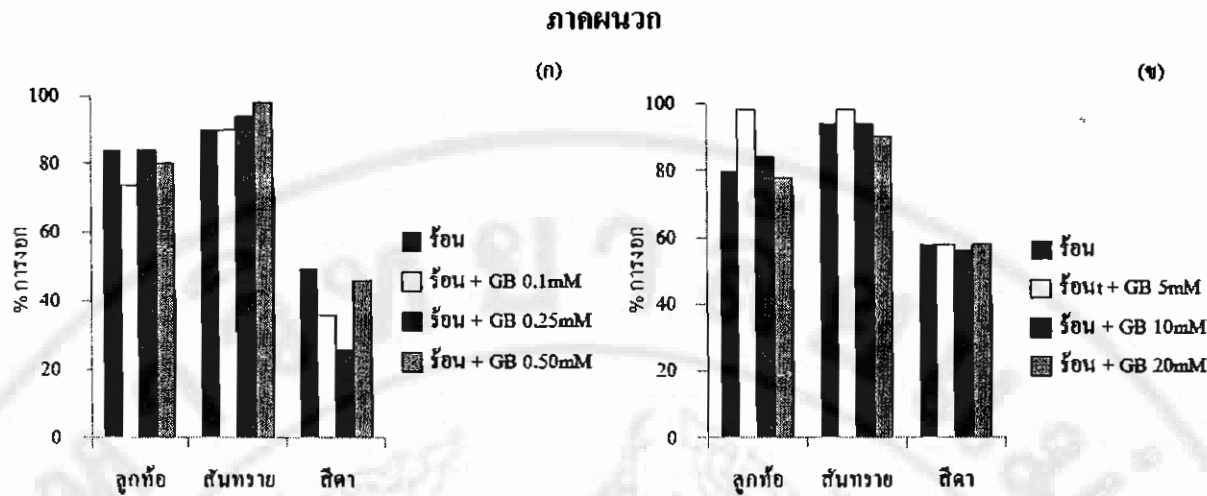
เอกสารอ้างอิง

- Abdelmaged A.H.A., Gruda N., and El Balla, M.M.A.(2009) Performance of different tomato genotypes in the arid tropics of the Sudan during summer season I. Vegetative growth. *Journal of Agriculture and Rural Development in the Tropics and Subtropics.* Vol. 110, 2:137-145
- Alberte, R. S., and J. P. Thorner. (1977) Water stress effects on the content and organization of chlorophyll in mesophyll and bundle sheath chloroplasts of maize. *Plant Physiol.* 59:351-353
- Ashraf M. and Foolad M.R. (2007) Roles of glycinebetaine and proline in improving plant abiotic stress tolerance. *Environ. Exp. Bot.*, 59: 206-216
- Asian Development Bank (2009) The Economics of Climate Change in Southeast Asia: A Regional Review. Chapter 3: p24-25..
- Banu M. N. A., Hoque M. A., Watanabe-Sugimoto M., Islam M. M., Uraji M., Matsuoka K., Nakamura Y., and Murata Y.(2010) Proline and glycinebetaine ameliorated NaCl stress via scavenging hydrogen peroxide and methylglyoxal but not superoxide and nitric oxide in Tobacco Cultured Cells.,*Biosci. Biotechnol. Biochem.*,Vol.74,pp.2043-2049
- Björkman, T. and Pearson K.J. (1998) High temperature arrest of inflorescence development in broccoli (*Brassica oleracea* var. *italica* L.) *Journal of Experimental Botany* 49:101-106.
- Buchanan B.B., Gruissem W., Jones R.L. (2000) *Biochemistry and Molecular Biology of Plants.* American Society of Plant Physiologists, Rockville, Maryland.
- Camejo D, Rodríguez P, Morales MA, Dell'Amico JM, Torrecillas A, Alarcón JJ. (2005) High temperature effects on photosynthetic activity of two tomato cultivars with different heat susceptibility. *J Plant Physiol.* 162(3):281-9.
- Chen TH, Murata N. (2011) Glycinebetaine protects plants against abiotic stress: mechanisms and biotechnological applications. *Plant, Cell & Environment*, 34: 1-20.
- Campos PS, Quartin V, Ramalho JC, Nunes MA. Electrolyte leakage and lipid degradation account for cold sensitivity in leaves of Coffea sp. plants. *J Plant Physiol.* 2003 Mar;160(3):283-92.
- Craig, S. A. (2004). Betaine in human nutrition. *Am J Clin Nutr* 80: 539-549
- Cruz R.V., Harasawa H., Lal M., Wu S., Anokhin Y., Punosalmaa B., Honda Y., Jafari M., Li C. and Huu

- Ninh N., (2007) Asia. Climate Change 2007: Impacts, Adaptation and Vulnerability. Contribution of Working Group II to the Fourth Assessment Report of the Intergovernmental Panel on Climate Change, M.L. Parry, O.F. Canziani, J.P. Palutikof, P.J. van der Linden and C.E. Hanson, Eds., Cambridge University Press, Cambridge, UK, 469-506.
- Cuartero J., Fernandez-Munoz R. (1999): Tomato and salinity. *Sci. Hort.*, 78: 83–125.
- de Zwart FJ, Slow S, Payne RJ, et al. (2003) Glycine betaine and glycine betaine analogues in common foods. *Food Chem* 2003;83:197–204.
- Gadallah M.A.A.(1999) Effects of proline and glycinebetaine on Vicia faba responses to salt-stress, *Biol. Plant.* 42. pp. 249–257.
- Hansen J., Sato Mki., Ruedy R., Lo K., Lea D.W., Medina-Elizade M. (2006). Global temperature change. *Proc. Natl. Acad. Sci.* 103 (39): 14288–14293
- Holmström KO, Somersalo S, Mandal A, Palva TE, Welin B. (2000) Improved tolerance to salinity and low temperature in transgenic tobacco producing glycine betaine. *J Exp Bot.* 51(343):177-85.
- Iba K. (2002) Acclimative response to temperature stress in higher plants: approaches of gene engineering for temperature tolerance. *Annu Rev Plant Biol.* 53:225-45.
- Jenni, S. (2005) Rib discoloration: A physiological disorder induced by heat stress in crisphead lettuce. *HortScience*. 40, 2031-2035.
- Larkindale J, Knight MR (2002) Protection against heat stress-induced oxidative damage in *Arabidopsis* involves calcium, abscisic acid, ethylene, and salicylic acid. *Plant Physiol* 128: 682–695
- Lefsrud M.G. and Kopsell D.A. (2006) Biomass production and pigment accumulation in kale grown under different radiation cycles in a controlled environment. *HortScience* 4:1412-1415.
- Li S, Li F, Wang J, Zhang W, Meng Q, Chen TH, Murata N, Yang X. Glycinebetaine enhances the tolerance of tomato plants to high temperature during germination of seeds and growth of seedlings. *Plant Cell Environ.* 2011 Nov;34(11):1931-43
- Liu XZ, Huang BR.(2000) Heat stress injury in relation to membrane lipid peroxidation in creeping bentgrass. *Crop Science* 40, 503–510
- Lutts S., Kinet J.M., Bouharmont J. (1996). NaCl-induced senescence in leaves of rice culti- vars differing in salinity resistance. *Ann. Bot.* 78:389-398
- Makela P., Jokinen K., Kontturi, M., Peltonen-Sainio, P., Pehu E., Somersalo S. (1998) Foliar application of glycinebetaine - a novel product from sugar beet - as an approach to increase tomato yield. *Industrial Crops and Products* 7, 2,3: 139-148.
- Makela, P., Kontturi, M., Pehu E., Somersalo, S. Photosynthetic response of drought- and salt-stressed

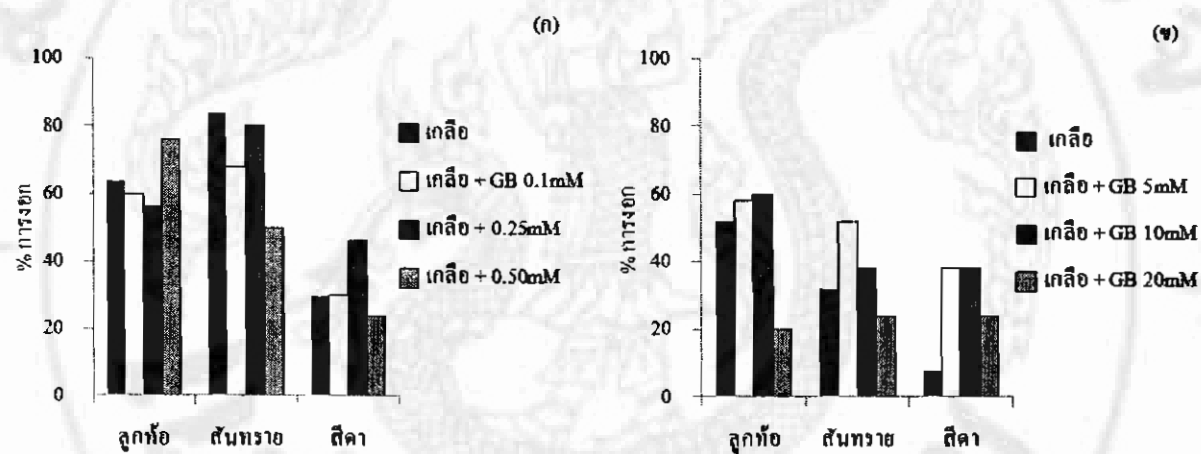
- tomato and turnip rape plants to foliar-applied glycinebetaine. *Physiologia plantarum* 105(1999), 45-50
- Marcum K.B. (1998) Cell membrane thermostability and whole-plant heat tolerance of Kentucky bluegrass, *Crop Sci.* 38 pp. 1214–1218
- Nonnecke I.L. (1989) Vegetable production. Van Nostrand Reinhold, 115 Fifth Ave., NY, pp. 339-346
- Peet M.M., Willits D.H., Gardner R.G. (1997) Response of ovule development and post-pollen production processes in male-sterile tomatoes to chronic, sub-acute high temperatures stress. *J. Exp. Bot.* 48:101-112
- Peñuelas, J. and Fillela, I. 1998. Visible and near-infrared reflectance techniques for diagnosing plant physiological status. *Trends in Plant Science*, 3: 151–156.
- Pressman E, Peet MM, Pharr DM. (2002) The effect of heat stress on tomato pollen characteristics is associated with changes in carbohydrate concentration in the developing anthers. *Annals of Botany* 90: 631–636
- Rajashekhar, C. B., Zhou, H., Marcum, K. B., Prakash, O. (1999) Glycine betain accumulation and induction of cold tolerance in strawberry (*Fragaria X ananassa* Duch.) plants. *Plant Science* 148, 175-183.
- Richardson AD, Duigan SP and Berlyn GP (2002) "An Evaluation of Noninvasive Methods to Estimate Foliar Chlorophyll Content," *New Phytologist*, Vol. 153, No. 1, 2002, pp. 185-194.
- Rubatzky V.E., Yamaguchi M. (1997) World Vegetables: Principles, Production, and Nutritive Values. Chapman & Hall. New York.
- Sato S, Kamiyama M, Iwata T, Makita N, Furukawa H, Ikeda H. Moderate increase of mean daily temperature adversely affects fruit set of *Lycopersicon esculentum* by disrupting specific physiological processes in male reproductive development. *Ann Bot.* 2006 May;97(5):731-8.
- Sullivan C.Y. (1972) Mechanisms of Heat and Drought Resistance in Grain Sorghum. In: *Sorghum in the Seventies*, Rao, N.G.P. and L.R. House (Eds.). Oxford and IBH Publishing Co., New Delhi, India, pp: 247-264.
- Tewari A. K., Tripathy B. C. (1998). Temperature-stress-induced impairment of chlorophyll biosynthetic reactions in cucumber (*cucumis sativus* L) and wheat (*Triticum aestivum* L). *Plant Physiol.* 117: 851-858.
- Waditee R, Bhuiyan MN, Rai V, Aoki K, Tanaka Y, Hibino T, Suzuki S, Takano J, Jagendorf AT, Takabe T. (2005) Genes for direct methylation of glycine provide high levels of glycinebetaine and abiotic-stress tolerance in *Synechococcus* and *Arabidopsis*. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 102(5):1318-23.

- Wahid A. Shabbir A. (2005) Induction of heat stress tolerance in barley seedlings by pre-sowing seed treatment with glycinebetaine. *Plant Growth Regulation*, v.46, p.133-141
- Xing, W and Rajashekhar, C B. 1999. Alleviation of water stress in beans by exogenous glycinebetaine. *Plant Sci.* 148: 185–195.
- Yamane Y, Kashino Y, Koike H, Satoh K (1998) Effects of high temperatures on the photosynthetic systems in spinach: oxygen-evolving activities, fluorescence characteristics and the denaturation process. *Photosynth Res* 57 51–59
- Yang X, C Lu (2006) Effects of exogenous glycinebetaine on growth, CO₂ assimilation, and photosystem. II. Photochemistry of maize plants. *Physiologia Plantarum*, Volume 127, issue 4 (August 2006), p. 593-602.
- Yang X, Wen X, Gong H, Lu Q, Yang Z, Tang Y, Liang Z, Lu C. (2007) Genetic engineering of the biosynthesis of glycinebetaine enhances thermotolerance ofphotosystem II in tobacco plants. *Planta*. Feb;225(3):719-33.
- Zarco-Tejada, P.J., J.R. Miller, G.H. Mohammed, T.L. Noland, P.H. Sampson, Vegetation stress detection through Chlorophyll a+b estimation and Fluorescence effects on Hyperspectral Imagery. *Journal of Environmental Quality*, 31, 1433-1441.



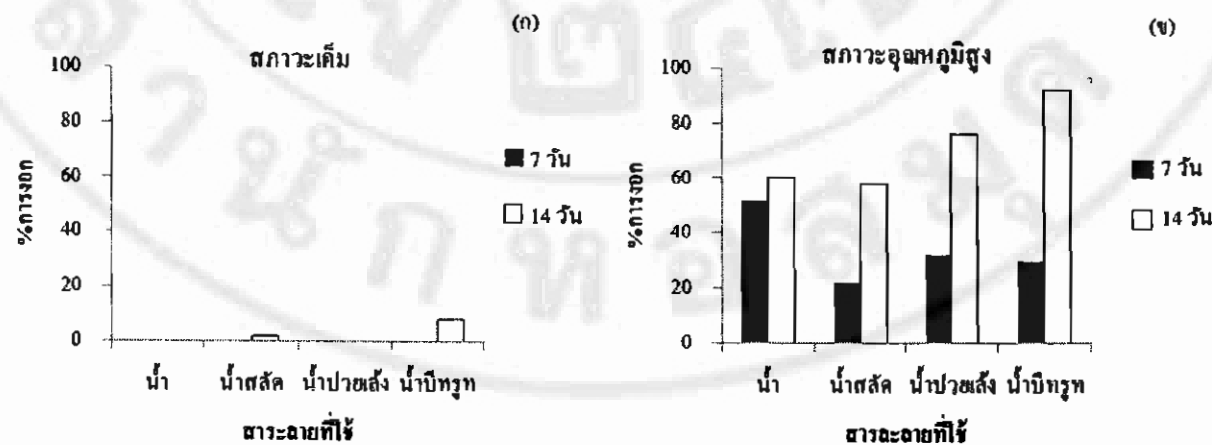
ภาพที่ 1 แสดงเปอร์เซ็นต์การอกรากของมะเขือเทศพันธุ์ต่างๆที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น

(ก) 0.1 – 0.5 mM และ (ข) 5 – 20 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$



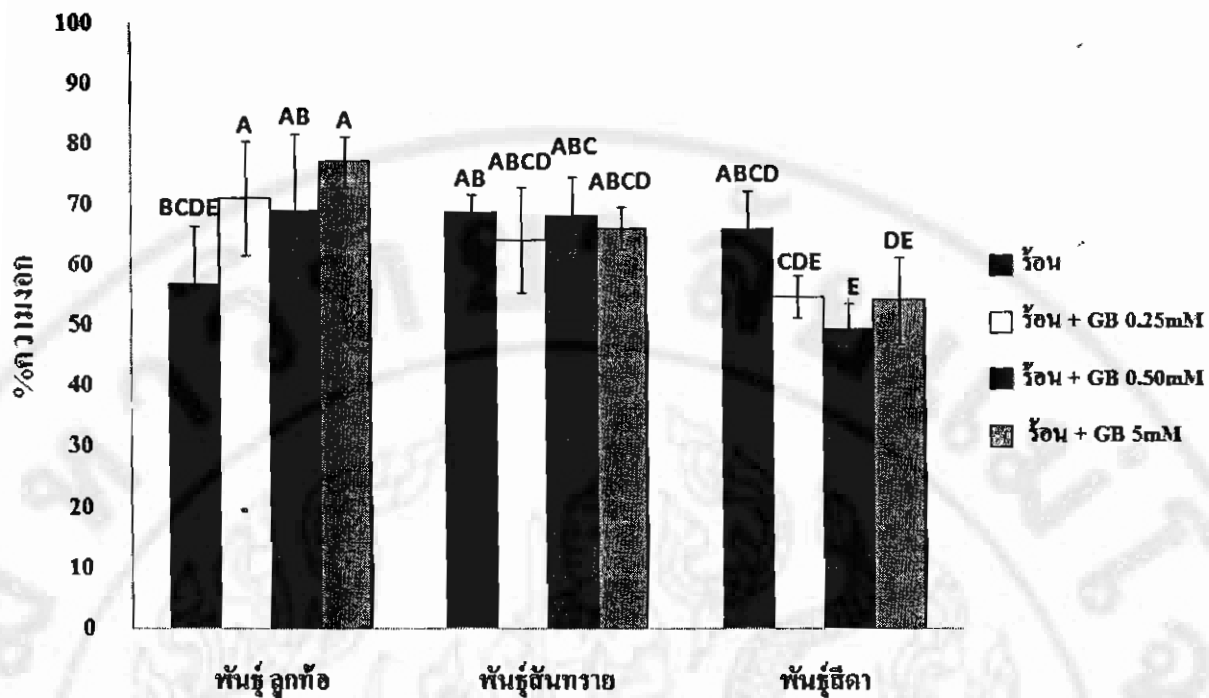
ภาพที่ 2 แสดงเปอร์เซ็นต์การอกรากของมะเขือเทศพันธุ์ต่างๆที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น

(ก) 0.1 – 0.5 mM และ (ข) 5 – 20 mM หนึ่งคืนก่อนเพาะในสภาวะเดิม (เกลือแกง 10,000 ppm)

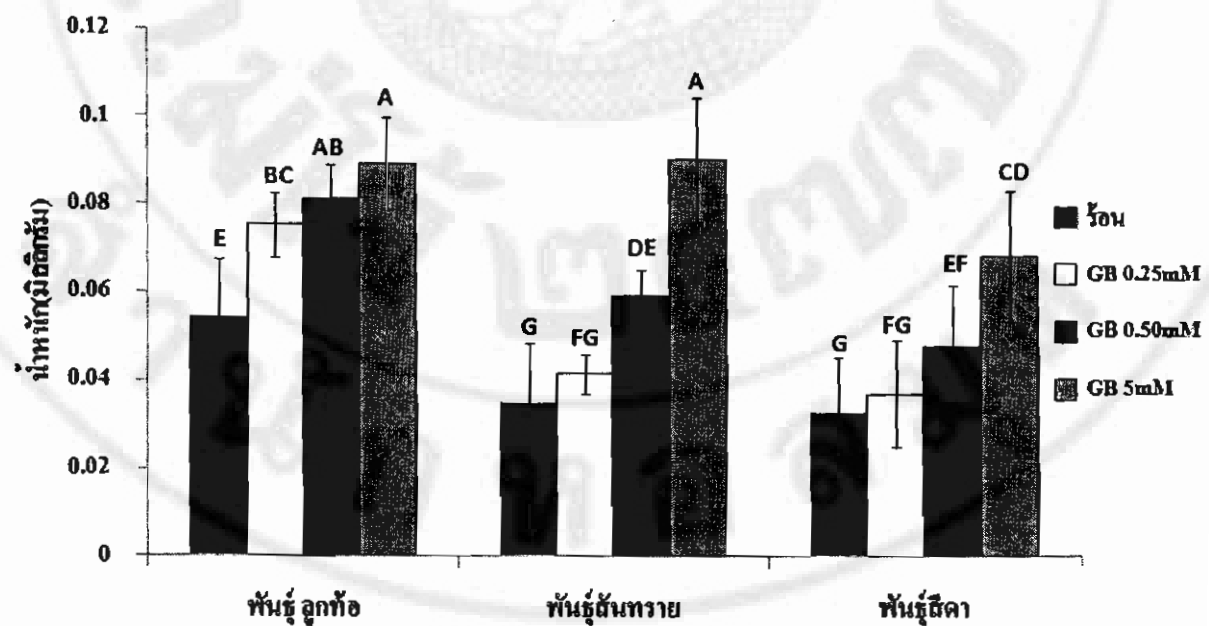


ภาพที่ 3 แสดงเปอร์เซ็นต์การอกรากของมะเขือเทศพันธุ์ถูกห่อที่ถูกแช่ในน้ำหรือน้ำคั้นผักชนิดต่างๆเป็นเวลา

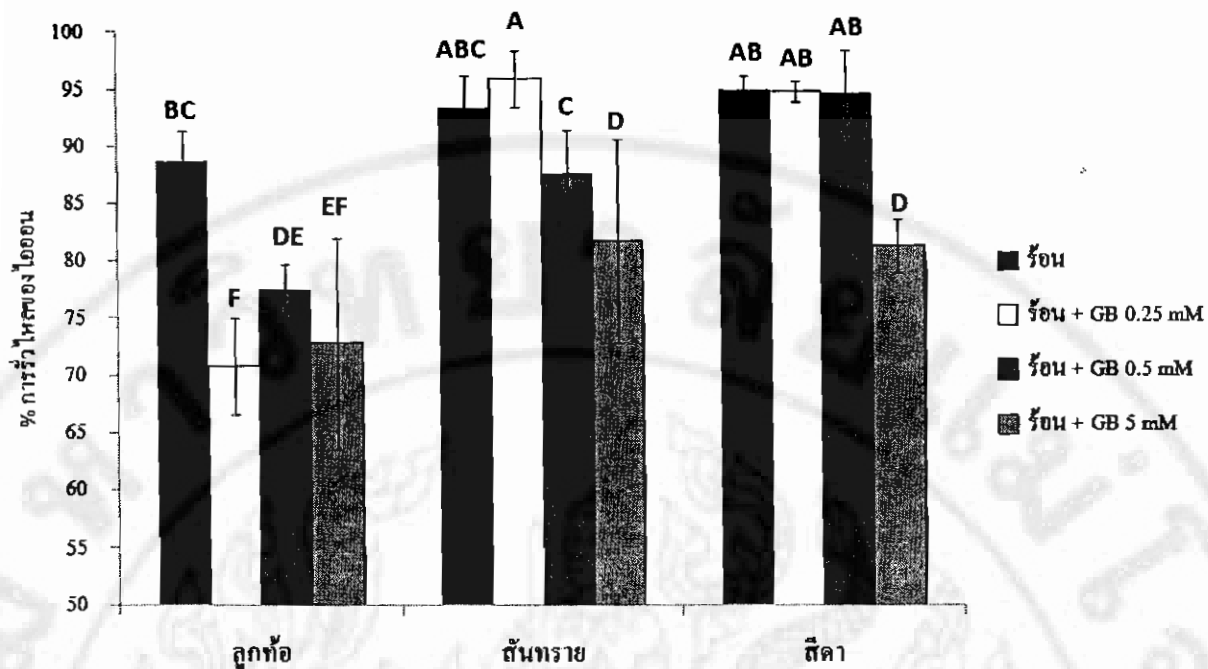
สองคืนก่อนเพาะใน (ก) สภาวะเดิม (เกลือแกง 10,000 ppm) และ (ข) สภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$



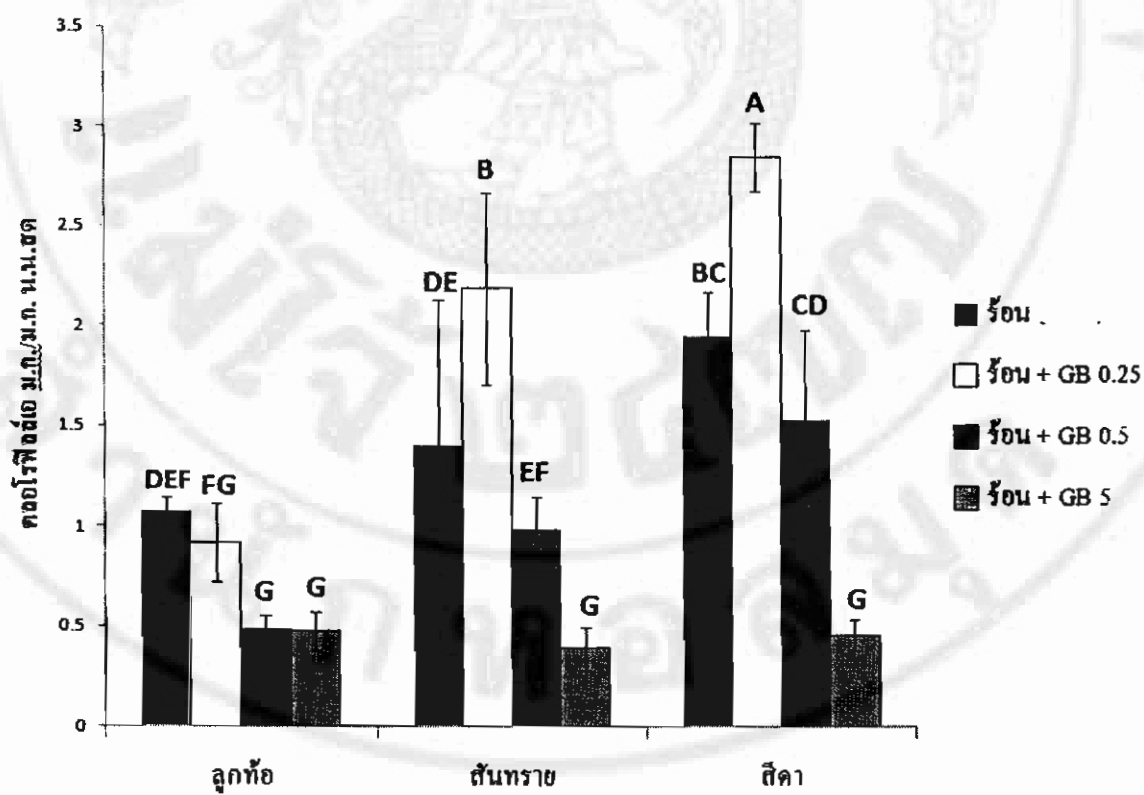
ภาพที่ 4 แสดงผลรีซึ่ค์การอกของมะเขือเทศพันธุ์ต่างๆที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาพอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$ ($n=3$) แทนค่าเฉลี่ย±SD ส่วนเบี่ยงเบนมาตรฐาน (standard deviation) ตัวอักษรที่แตกต่างกันแสดงความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติวิเคราะห์โดยวิธีการ DMRT



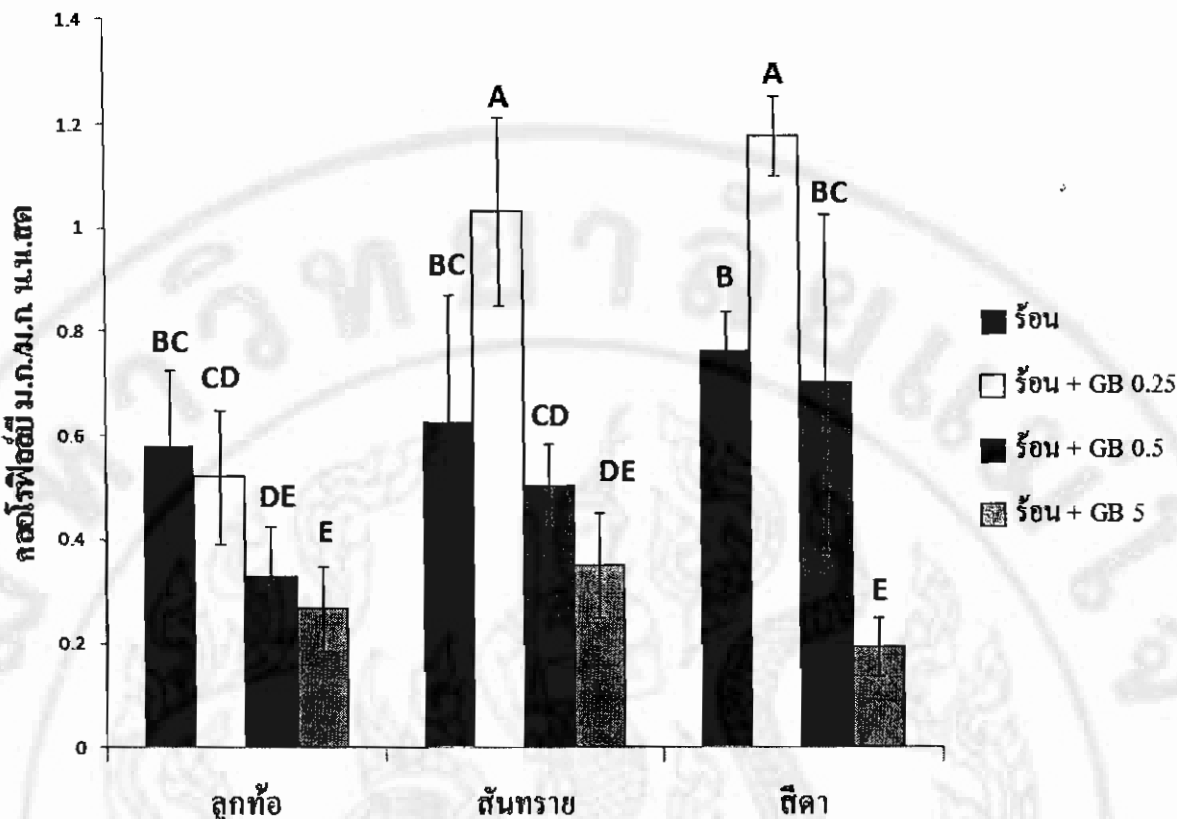
ภาพที่ 5 แสดงน้ำหนักสดของคันกล้ามเนื้อเทศพันธุ์ต่างๆอายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนเพาะในสภาพอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$ ($n=8$)



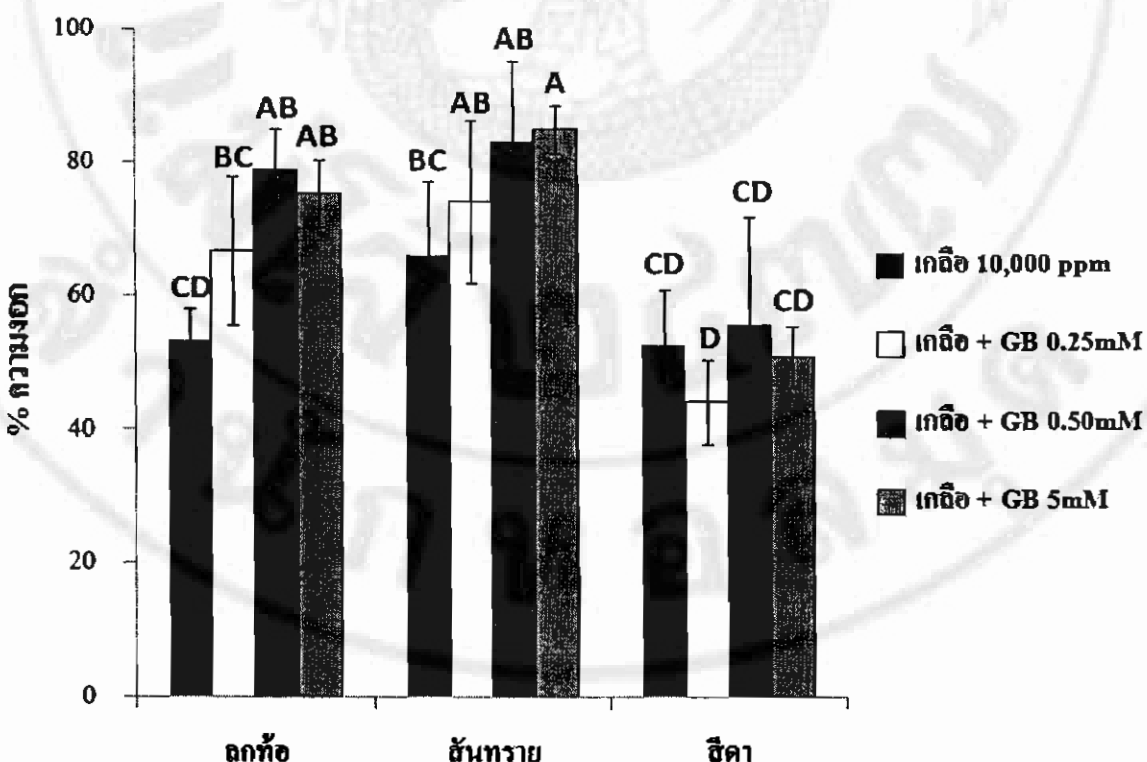
ภาพที่ 6 แสดงเปอร์เซ็นต์การรับไวหลังป้อนจากใบต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$ ($n=5$)



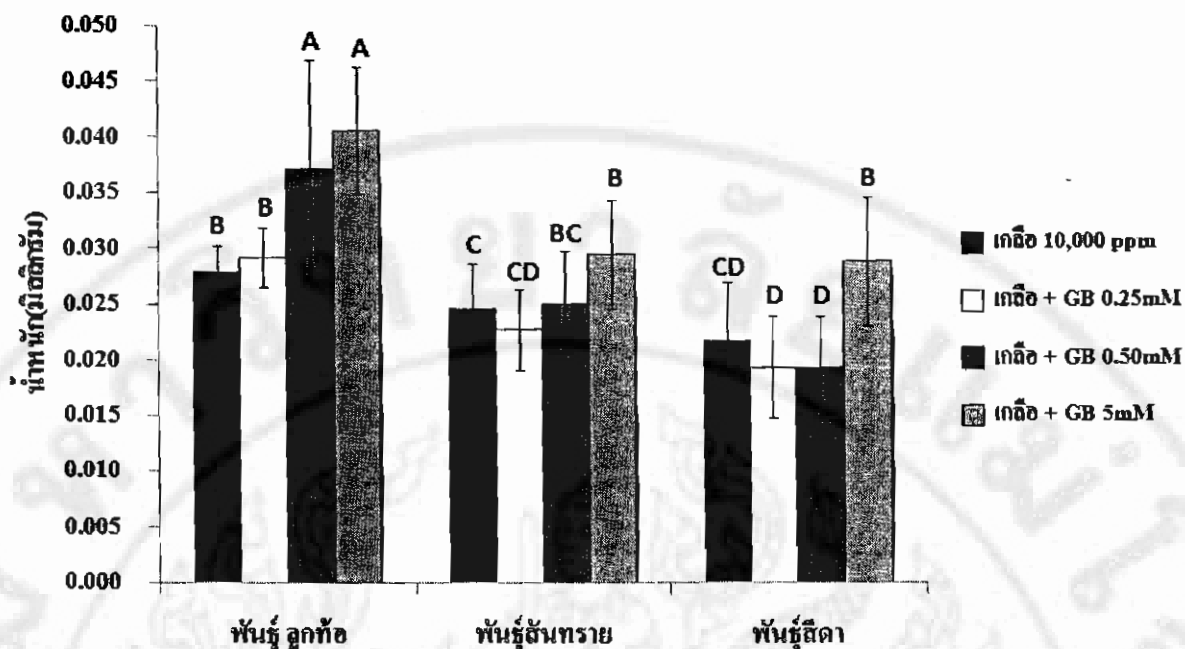
ภาพที่ 7 แสดงปริมาณกลอโรมิลล์ต์ (mg/mg. น้ำ. สด) ของต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35\pm2^{\circ}\text{C}$ ($n=5$)



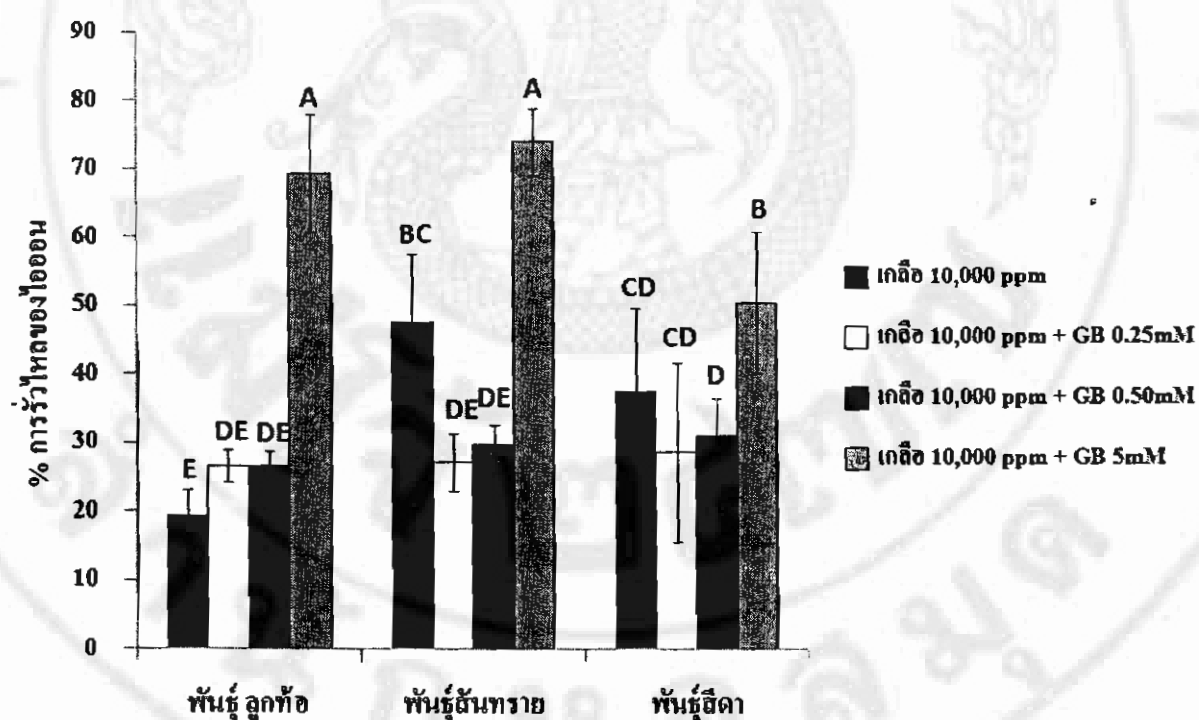
ภาพที่ 8 แสดงปริมาณคลอโรฟิลล์บีจากในตันกล้ามเนื้อเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเม็ดที่แข็งน้ำ
หรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนเพาะในสภาวะอุณหภูมิสูง $35 \pm 2^\circ\text{C}$ ($n = 5$)



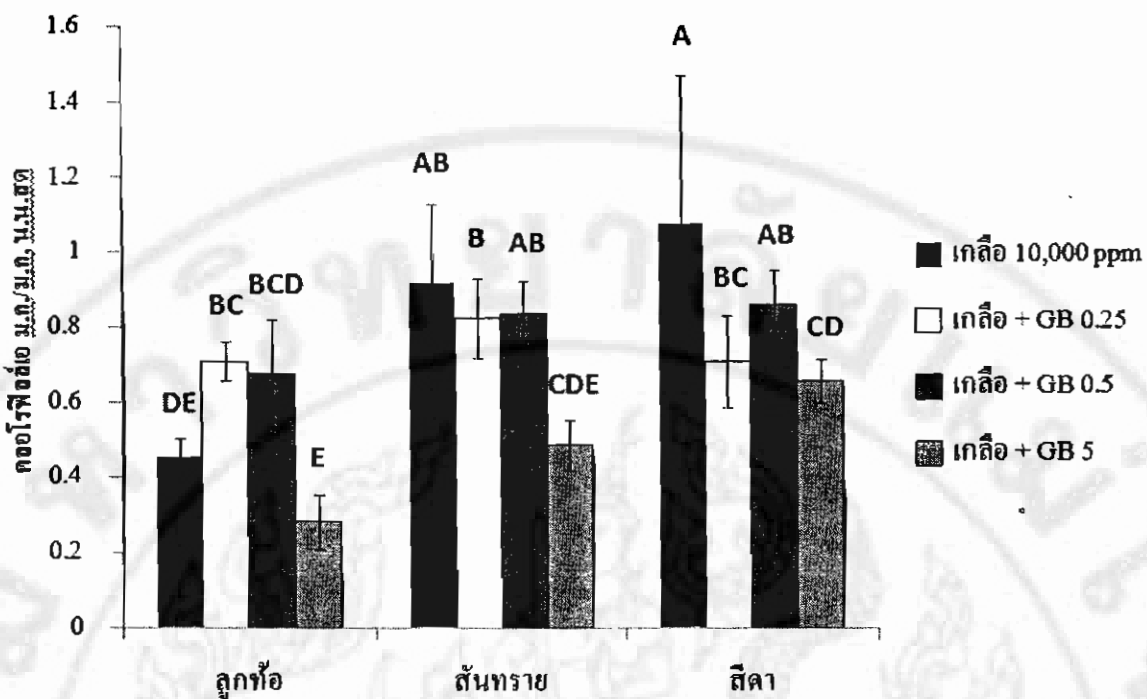
ภาพที่ 9 แสดงเปอร์เซ็นต์การอกร่องมะเนื้อเทศพันธุ์ต่างๆ ที่ถูกแข็งน้ำก่อนนำไปเพาะในสภาวะเดื่น (เกลือแกรง 10,000 ppm) ($n = 3$)



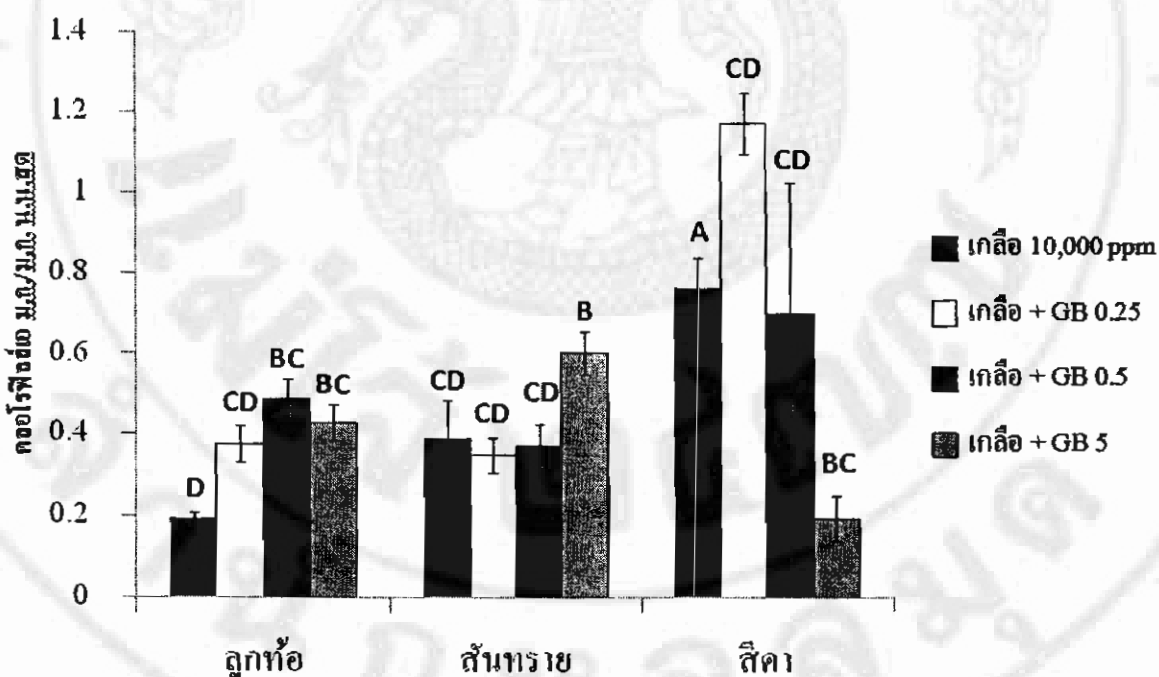
ภาพที่ 10 แสดงน้ำหนักสดของดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาพแวดล้อม ($n=8$)



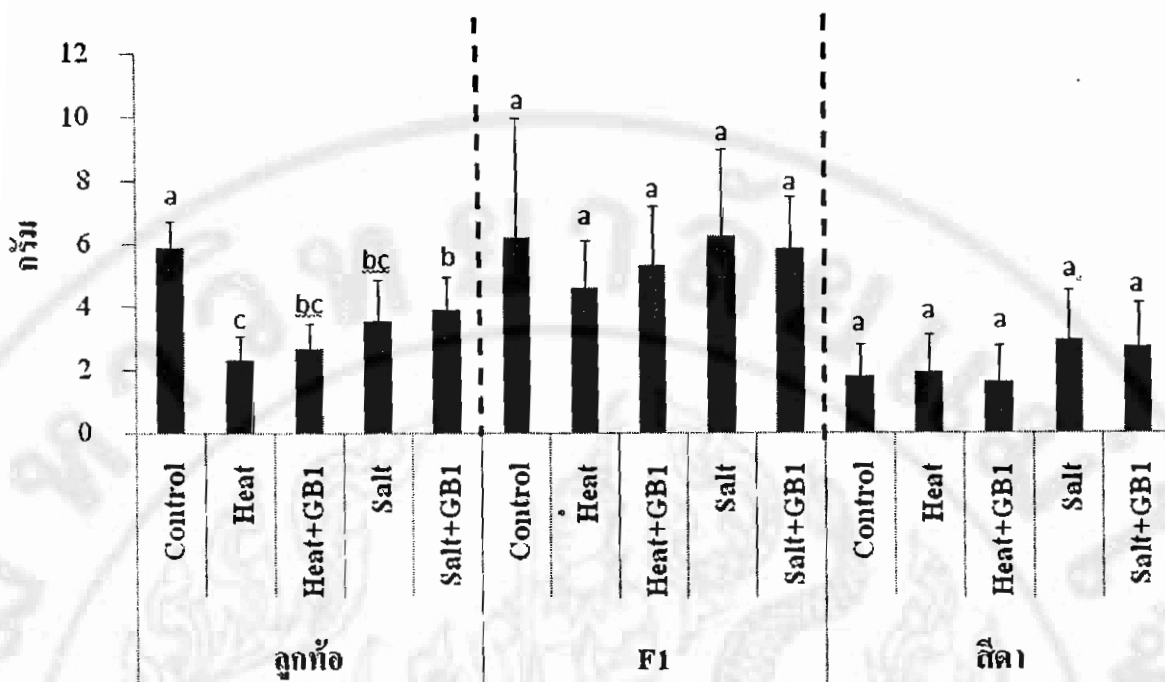
ภาพที่ 11 แสดงเปอร์เซ็นต์การรับไว้หลอดของไอก้อนจากในดันกล้านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาพแวดล้อม $35 \pm 2^\circ\text{C}$ ($n=5$)



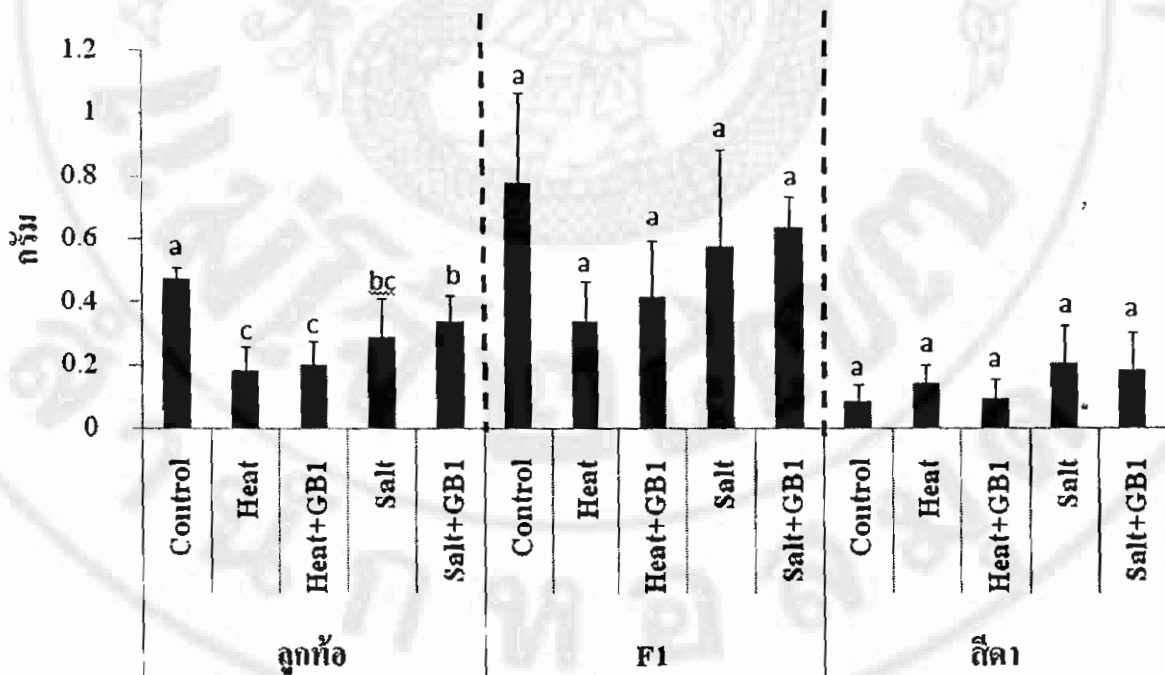
ภาพที่ 12 แสดงปริมาณคลอโรฟิลล์ออกจากใบต้นกล้ามเบื้องเพศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่แช่น้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาพแวดล้อม ($n=5$)



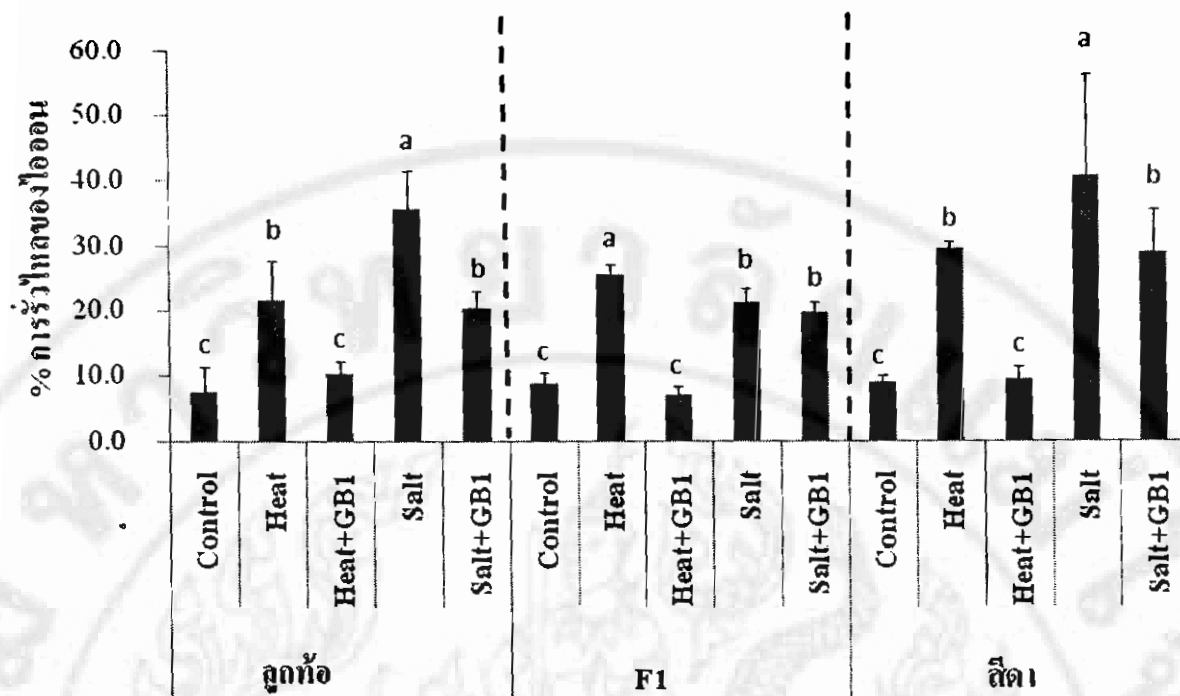
ภาพที่ 13 แสดงปริมาณคลอโรฟิลล์บีจากใบต้นกล้ามเบื้องเพศพันธุ์ต่างๆ อายุ 21 วันที่เจริญจากเมล็ดที่ถูกแช่ในน้ำหรือสารละลายน้ำ GB ความเข้มข้น 0.25 - 5 mM หนึ่งคืนก่อนนำไปเพาะในสภาพแวดล้อม ($n=5$)



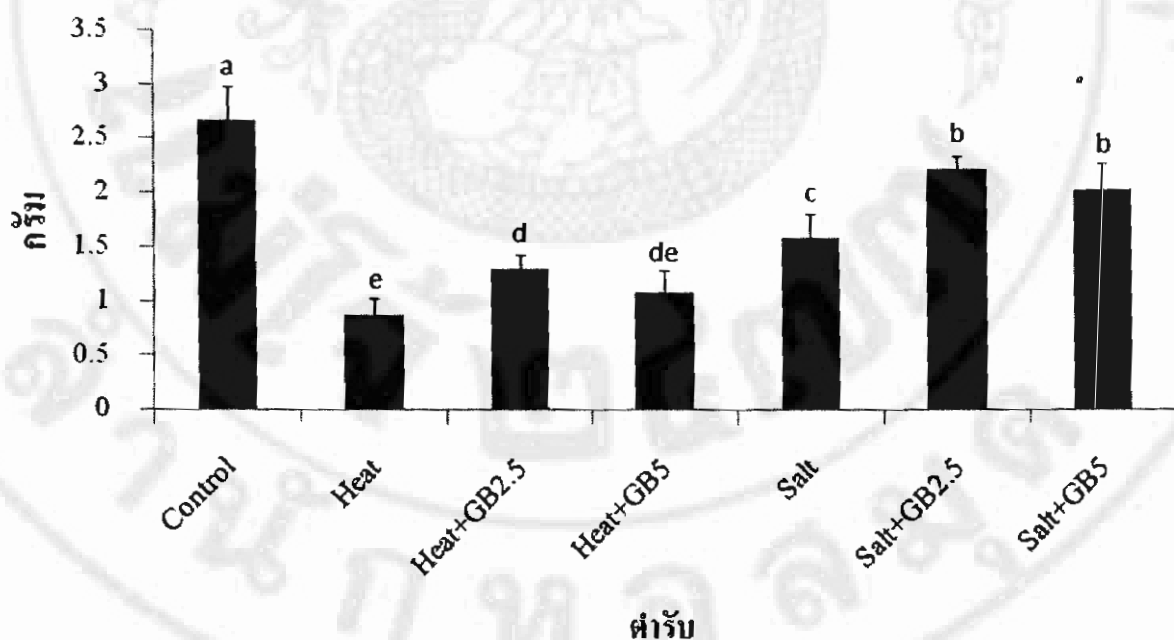
ภาพที่ 14 แสดงน้ำหนักสดของต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ค่างฯ อายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปูอกในสภาวะความคุณ (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาวะเค็ม (Salt, 10,000 ppm) ($n=4$)



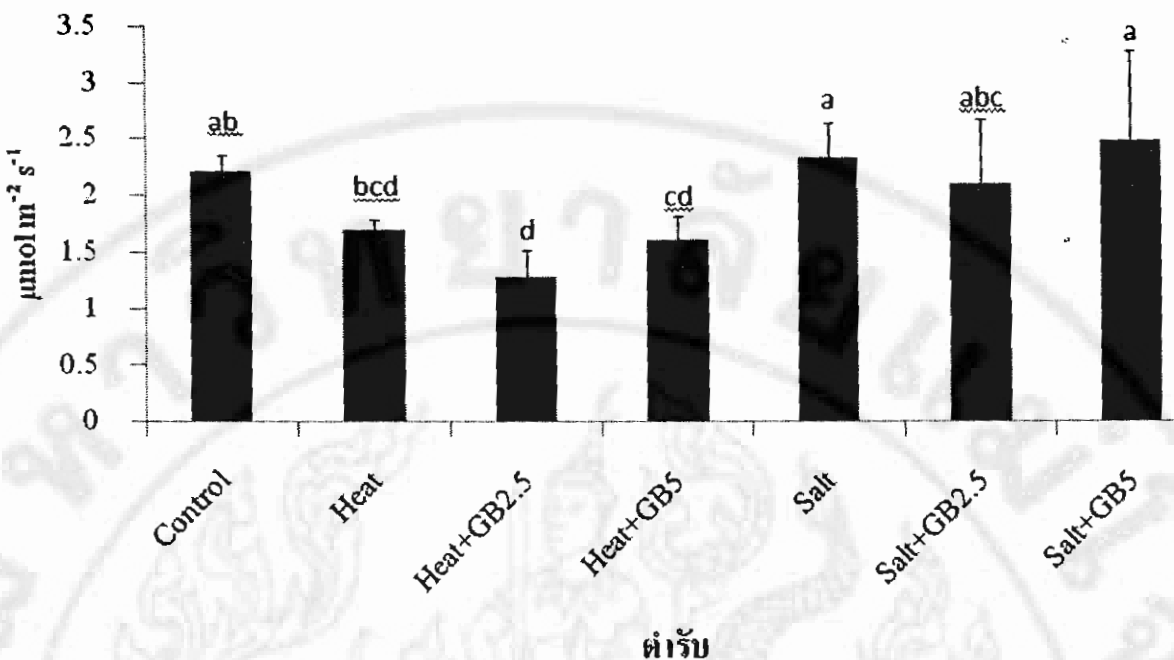
ภาพที่ 15 แสดงน้ำหนักแห้งของต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ค่างฯ อายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปูอกในสภาวะความคุณ (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาวะเค็ม (Salt, 10,000 ppm) ($n=4$)



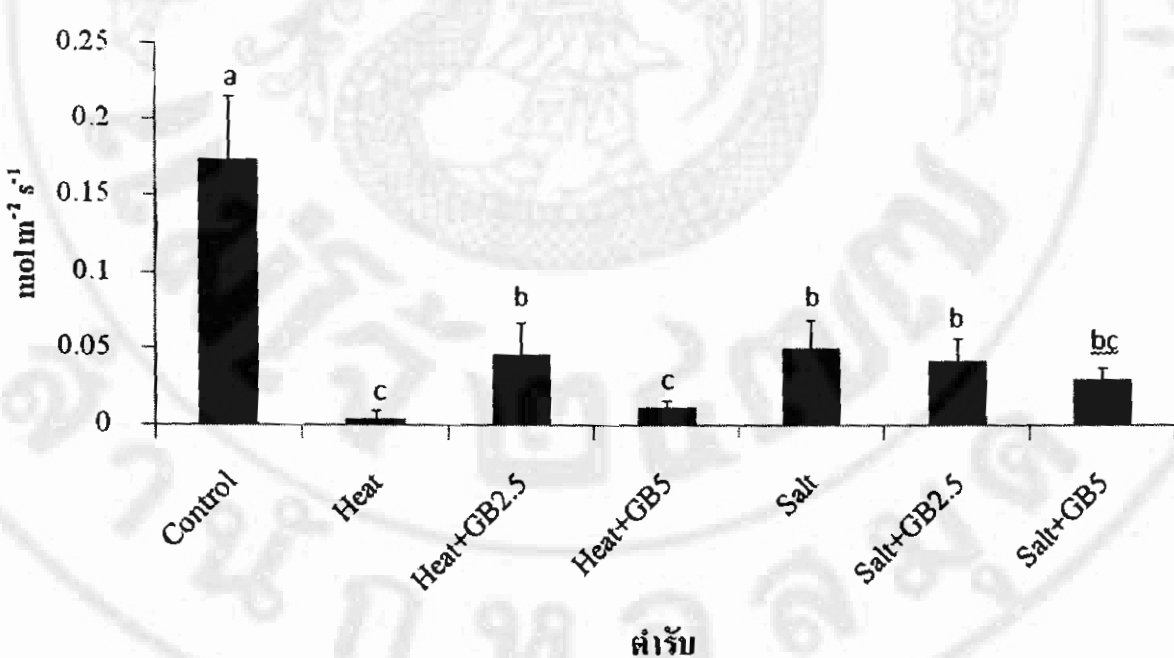
ภาพที่ 16 แสดงเปอร์เซ็นต์การรับประทานของ HSP 70 ในองค์นกถ่านะเขือเทศพันธุ์ต่างๆ อายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปลูกในสภาพความคุณ (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาพเค็ม (Salt, 10,000 ppm) ($n=4$)



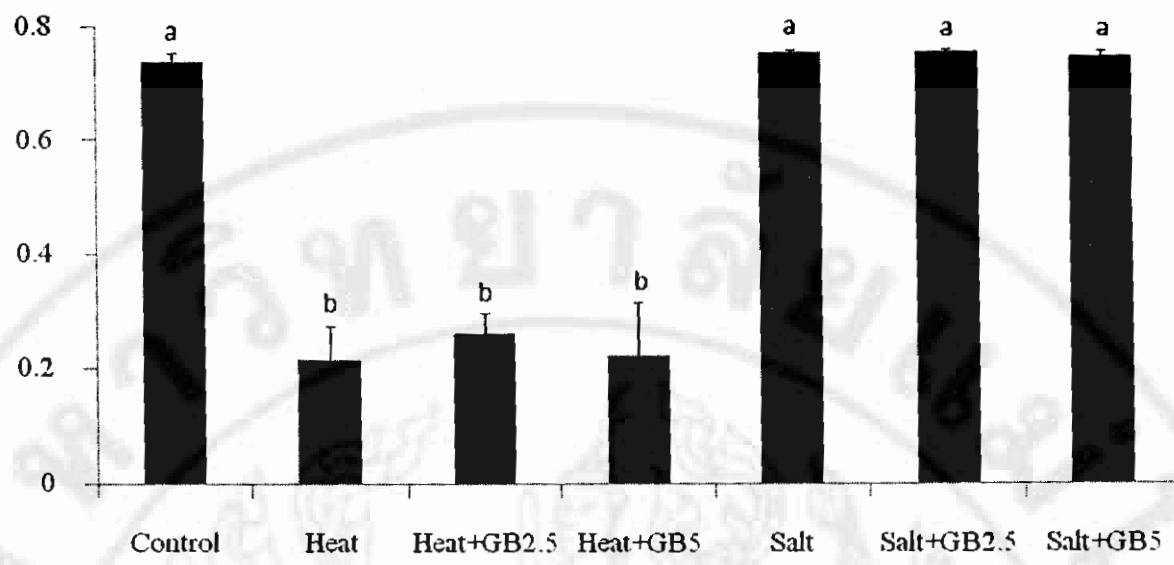
ภาพที่ 17 แสดงจำนวนนักสอดขององค์นกถ่านะเขือเทศพันธุ์ลูกท้ออายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปลูกในสภาพความคุณ (Control, $25\pm2^{\circ}\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^{\circ}\text{C}$) และสภาพเค็ม (Salt, 10,000 ppm) ($n=5$)



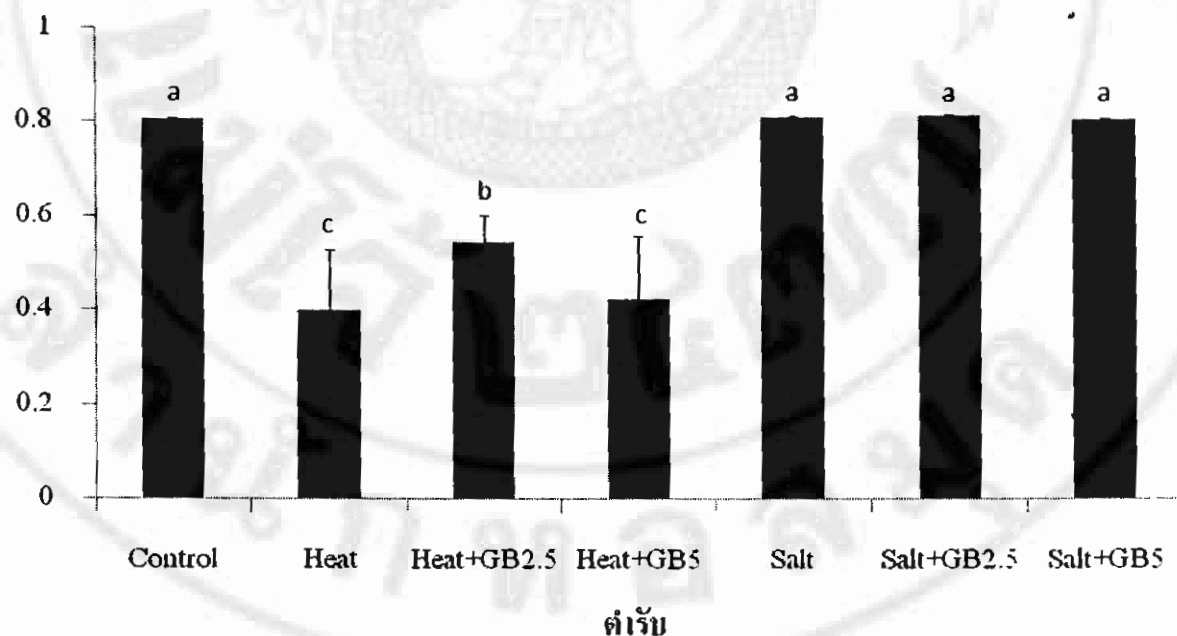
ภาพที่ 18 แสดงอัตราการสังเคราะห์แสงของต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ลูกท้ออายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปลูกในสภาวะควบคุม (Control, $25\pm2^\circ\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^\circ\text{C}$) และสภาวะเค็ม (Salt, 10,000 ppm) ($n=5$)



ภาพที่ 19 แสดงค่าการนำของป่ากใบของต้นกล้ามะเขือเทศพันธุ์ลูกท้ออายุ 1 เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปลูกในสภาวะควบคุม (Control, $25\pm2^\circ\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35\pm2^\circ\text{C}$) และสภาวะเค็ม (Salt, 10,000 ppm) ($n=5$)



ภาพที่ 20 แสดงค่าประสิทธิภาพการทำางานของระบบแสงที่สอง ในสภาวะมีแสง (Φ_{PSII}) ($\text{PPFD} = 100 \mu\text{mol m}^{-2} \text{s}^{-1}$) ของใบจากต้นกล้ามเนื้อเทศพันธุ์ลูกท้ออาชู । เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปลูกในสภาวะความชื้น (Control, $25 \pm 2^\circ\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35 \pm 2^\circ\text{C}$) และสภาวะเค็มน้ำ (Salt, 10,000 ppm) ($n=5$)



ภาพที่ 21 แสดงค่าประสิทธิภาพสูงสุดของระบบแสงที่สอง (F_v/F_m) ของใบจากต้นกล้ามเนื้อเทศพันธุ์ลูกท้ออาชู । เดือนที่ได้รับสารละลายน้ำ GB และปลูกในสภาวะความชื้น (Control, $25 \pm 2^\circ\text{C}$) สภาวะอุณหภูมิสูง (Heat, $35 \pm 2^\circ\text{C}$) และสภาวะเค็มน้ำ (Salt, 10,000 ppm) ($n=5$)