

การผลิตโพลีโคลนอลแอนติบอดี้จำเพาะต่อไวเทลโลเจนิน ในพลาสมารองปลากระรังจุดฟ้า (*Plectropomus maculatus*)

Production of Polyclonal Antibody Specific to Plasma Vitellogenin of Blue-spotted grouper, *Plectropomus maculatus*.

ชุตima ถนนสิทธิ¹, พอจิต นันทนาวัฒน์^{2*}, เรนู ยาชิโร³, ศิวพร ลงยันต์⁴,

สุบันทิต นิมรัตน์⁵ และ วีรพงศ์ วุฒิพันธุ์ชัย¹

¹หลักสูตรวิทยาศาสตร์บัณฑิต สาขาวิชาชีวศาสตร์ ภาควิชาชีวศาสตร์ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา

²ภาควิชาเทคโนโลยีชีวภาพ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา

³ศูนย์วิจัยและพัฒนาประมงชายฝั่งระยอง

⁴ภาควิชาชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยครินครินทร์วิโรฒประสานมิตร

⁵ภาควิชาจุลชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา

Chutima thanomsit¹, Phochit Nanthanawat^{2*}, Renu Yashiro³, Siwaporn Longyant⁴, Subuntith Nimrat⁵
and Verapong Vuthiphandchai¹

¹Department of Aquatic Science, Faculty of Science, Burapha University

²Department of biotechnology, Faculty of Science, Burapha University

³Rayong Coastal Research and Development Center

⁴Department of Biology, Faculty of Science, Srinakharinwirot University

⁵Department of Microbiology, Faculty of Science, Burapha University

บทคัดย่อ

ได้ผลิตโพลีโคลนอลแอนติบอดี้ที่จำเพาะต่อไวเทลโลเจนินโดยการปัลกภูมิคุ้มกันในหมูขาวด้วย ไวเทลโลเจนินที่แยกได้จากพลาสมารองปลากระรังจุดฟ้า *Plectropomus maculatus* เพศเมียที่ฉีดกระตุนด้วยฮอร์โมน 17-เบต้า-เอสตราไดออล และทำให้บริสุทธิ์โดยใช้ colloidal polyacrylate และ colloidal chelate resin-300 และเมื่อตรวจสอบไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่ได้ด้วยวิธี SDS-PAGE พบว่ามีน้ำหนักโมเลกุลเป็น 102 และ 94 kDa ตามลำดับ จากการตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดี้ที่ผลิตได้ด้วยเทคนิค Double immunodiffusion พบว่าสามารถทำปฏิกิริยากับพลาสมารองปลากระรังจุดฟ้าเพศเมียที่ได้รับการฉีดด้วยฮอร์โมนและไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ แต่ไม่ทำปฏิกิริยากับพลาสมารองปลากระรังจุดฟ้าเพศเมียที่ไม่ได้รับการฉีดฮอร์โมนและพลาสมารองปลากระรังจุดฟ้าเพศผู้ และเมื่อศึกษาโดยใช้เทคนิค Western blot พบว่าโพลีโคลนอลแอนติบอดี้ที่ได้สามารถทำปฏิกิริยากับ蛋白โปรตีนที่แยกได้จากไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่มีน้ำหนักโมเลกุลเป็น 94, 75, 70, 68 และ 50 kDa ตามลำดับ

คำสำคัญ : โพลีโคลนอลแอนติบอดี้ ไวเทลโลเจนิน ปลากระรังจุดฟ้า

*Corresponding author. E-mail : phochit@buu.ac.th

Abstract

Polyclonal antibody (PAb) specific to vitellogenin (VTG) was obtained from mice immunized with VTG isolated from plasma of blue-spotted grouper, *Plectropomus maculatus*, which was induced by injection of 17 β -estradiol before purification with hydroxylapatite and sephacryl S-300 column. After performing with SDS-PAGE, VTG was identified at the molecular weight of 102 and 94 kDa respectively. The specificity of PAb to VTG determined by double immunodiffusion showed that PAb reacted with the plasma of 17 β -estradiol-injected female and purified VTG. However, the cross-reaction of PAb to the plasma of intact females and the plasma from males was not observed. When using western blot techniques, the PAb was identified the purify VTG at molecular weight of 94, 75, 70, 68 and 50 kDa, respectively. This PAb could be useful in immunological techniques for determination of vitellogenin content of blue-spotted grouper.

Keyword : blue-spotted grouper, *Plectropomus maculatus*. Polyclonal antibody, vitellogenin

Burapha University

บทนำ

ไวเทลโลเจนิน (Vitellogenin) เป็นโปรตีนหลักในไข่แดง (Yolk) และเป็นแหล่งอาหารสะสมและพลังงานเพื่อใช้ระหว่างพัฒนาการของตัวอ่อน (Embryo) ไวเทลโลเจนินเป็นโปรตีนที่พบเฉพาะในสัตว์เพศเมียและพบในเซลล์ไข่ที่มีการสะสมไข่แดง กระบวนการลับด้วยเยื่อหุ้มตัวอ่อน (Hennies et al., 2003) โดยทั่วไปลักษณะคล้ายกับฮอร์โมนดังกล่าว (Werawatgoompa et al., 1997) และใช้เป็นตัวชี้วัดชีวภาพการปนเปื้อนหรือการได้รับผลกระทบจากสารมลพิษต่างๆ เช่น โลหะหนัก สารออกไซคลอฟิลิน สารโพลี-ไซคลิกอะโรมาติกไฮโดรคาร์บอน (PAHs) ร่วมกับตัวชี้วัดอื่นๆ ด้วย (Fernandes et al., 2008) สำหรับการวัดปริมาณไวเทลโลเจนินสามารถทำได้หลายวิธี ได้แก่ ที่นิยมใช้กันอย่างแพร่หลายคือเทคนิค Radioimmunoassay (RIA) Rocket immunoelectrophoresis และเทคนิค Enzyme immunoassay (EIA) เช่น ELISA เป็นต้น ทั้งนี้พื้นฐานของการตรวจสอบด้วยเทคนิคเหล่านี้ส่วนใหญ่จะเกี่ยวข้องกับการทำปฏิกิริยากันระหว่างเอนไซม์และแอนติบอดี

การศึกษาครั้งนี้เป็นรายงานเบื้องต้นถึงความสำเร็จในการผลิตแอนติบอดีจำเพาะต่อไวเทลโลเจนินจากปลากระรังจุดฟ้า *Plectropomus maculatus* ซึ่งเป็นปลาทะเลเศรษฐกิจที่นิยมบริโภคเพื่อประโยชน์ใช้สอยต่อไปในการตรวจสอบความสมบูรณ์เพศของแม่น้ำพันธุ์ หรือใช้เป็นตัวชี้วัดผลกระทบด้านอื่นๆ โดยใช้เทคนิคที่เหมาะสมต่อไป

อุปกรณ์และวิธีการทดลอง สัตว์ทดลอง

ปลากระรังจุดฟ้า *P. maculatus* เพศเมีย จำนวน 5 ตัว น้ำหนักเฉลี่ยประมาณ 1.5-2.5 กิโลกรัม รวมรวมจากกรงชั้งบริเวณเกาะสมุదร ศูนย์วิจัยและพัฒนาประมงชายฝั่งระยอง จังหวัดระยอง

นำมาเลี้ยงในบ่อปูนขนาด 15 ตัน ($5 \times 3 \times 1$ เมตร) เป็นเวลา 15 วัน เปลี่ยนน้ำทุกวัน ให้เนื้อปลาข้างเหลืองลดเป็นอาหารวันละ 1.5% ของน้ำหนักตัว ฉีดกระตุนให้ปลาสร้างไวเทลโลเจนิน ด้วยฮอร์โมน 17-เบต้า เอสตราไดออล ปริมาณ 2 มิลลิกรัม ต่อน้ำหนักตัว 1 กิโลกรัม จำนวน 4 ครั้งทุกๆ 3 วัน เป็นเวลา 12 วัน จากนั้นเก็บเลือดปลาบริเวณช่องหัว โดยใช้เข็มรูปผีเสื้อและใส่ในหลอดที่เคลือบเยparin และ 0.01% Phenylmethanesulfonate fluoride (PMSF) (Sigma) ปั่นแยกพลาสม่าปลาที่ความเร็ว 12,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที แยกพลาสม่าของปลาแต่ละตัวเก็บไว้ที่ -80 องศาเซลเซียส เพื่อรอการวิเคราะห์

หนูขาว (Swiss mice) อายุ 6 สัปดาห์ ซื้อจากสำนักสัตว์ทดลองแห่งชาติ มหาวิทยาลัยมหิดล ศala จังหวัดนครปฐม การทำไวเทลโลเจนินให้บริสุทธิ์

การแยกไวเทลโลเจนินจากพลาสม่าโดยใช้คอลัมน์ชนิดต่างๆ

นำพลาสม่าปลากระรังจุดฟ้าที่ได้รับการกระตุนด้วยฮอร์โมน 17-เบต้า เอสตราไดออล มาผ่านคอลัมน์ไฮดรอกซิโลฟาไฟต์ และชีด้วย โปตัสเซียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 6.8 ความเข้มข้น 0.2, 0.4 และ 1.2 มิลลิตร อัตราการไหล 1 มิลลิลิตรต่อนาที เก็บแฟร์กชันละ 1.5 มิลลิลิตร วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 280 นาโนเมตร ใช้ BSA เป็นโปรตีนมาตรฐาน จากนั้นนำโปรตีนมาทำให้บริสุทธิ์ต่อโดยใช้โปรตีนที่ผ่านการชะด้วย โปตัสเซียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 1.2 มิลลิตร (พีคที่ 3) มาผ่านคอลัมน์เซฟาริลเอส -300 และชีด้วยทริล บัฟเฟอร์ พีเอช 8.0 ความเข้มข้น 0.02 มิลลิลิตร วัดปริมาณโปรตีนโดยนำไปวัดค่าดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตร และคำนวณค่าปริมาณโปรตีนโดยเทียบกับ BSA มาตรฐาน ความเข้มข้น 1 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร

การตรวจสอบความบริสุทธิ์ของไวโลเจนินด้วย SDS-PAGE

นำแอนติเจนชนิดต่างๆ ได้แก่ โปรตีนจากพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าก่อนและหลังการฉีดกระตุนด้วยฮอร์โมน และโปรตีนจากพีคต่างๆ ที่ผ่านคอลัมน์ทั้ง 2 ชนิดมาแยกใน 7.5% SDS-PAGE ตามวิธีของ Laemmli (1970) ที่ความต่างศักย์ 100 โวลต์ นำเจลที่ได้ไปย้อมโปรตีนด้วยสี Coomassie brilliant blue R-250 (Sigma)

การผลิตโพลีโคลนอลแอนติบอดี้

นำโปรตีนพีคที่ 3 ที่แยกได้จากคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ ความเข้มข้น 1 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร มาผสมกับ Complete Freund's adjuvant ในอัตราส่วน 1 : 1 ฉีดสารผสมเข้าบริเวณช่องท้องของหนูขาว 4 ตัว ตัวละ 100 ไมโครลิตร จำนวน 4 ครั้ง แต่ละครั้งห่างกัน 2 สัปดาห์ โดยการฉีดในครั้งที่ 2-4 จะผสมกับ Incomplete Freund's adjuvant หลังจากฉีดครั้งที่ 4 แล้ว 1 สัปดาห์ จะเก็บเลือดหนูโดยการเจาะเลือดทางเบ้าตา นำเลือดที่ได้มาทึบให้แข็งตัว แล้วนำมายืนที่ความเร็ว 5,000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 15 นาที แบ่งชีรัมเก็บไว้ที่อุณหภูมิ -20 °C จนกว่าจะนำมาใช้

การตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดี้

การตรวจสอบความจำเพาะด้วยเทคนิค Double immunodiffusion

เหวน (อะกาโรส) 1.2% ที่ละลายในสารละลายทรีสบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 0.05 มอลาร์ พีเอช 8.2 ลงบนแผ่นสูตรไบโอโลจิก ทึบให้เย็น เจาะเหวนให้เป็นหลุมกลมๆ จากนั้นหยดแอนติเจน ได้แก่ พลาสม่าจากปลาเพศเมียที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุนด้วยยอร์โมน พลาสม่าจากปลาที่ฉีดกระตุนด้วยยอร์โมน ไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่แยกได้จากคอลัมน์เซฟาริลเอส-300 และพลาสมากับปลาเพศผู้ ลงในหลุมรอบๆ แต่ละหลุม ส่วนหลุมตรงกลางหยดแอนติชีรัมจากหนู แต่ละตัวที่ต้องการทดสอบบ่มไว้ที่อุณหภูมิ 4 °C เป็นเวลา 24 ชั่วโมง นำไปย้อมสี coomassie brilliant blue R-250 เลือกแอนติชีรัมจากหนูตัวที่ให้ผลการตอบสนองดีที่สุดและไม่เกิดปฏิกิริยาข้าม กับพลาสมากับปลาเพศผู้และพลาสมากับปลาเพศเมียที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุนด้วยยอร์โมนมาใช้ในการทดลองต่อไป

การตรวจสอบความจำเพาะด้วยเทคนิค Dot blot

นำแอนติเจนชนิดต่างๆ ได้แก่ พลาสมากับปลาเพศผู้ ไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ พลาสมากับปลา ก่อนหรือหลังฉีดกระตุนด้วยยอร์โมน หยดลงบนไนโตรเซลลูโลสเมมเบรนช่องละ 1 ไมโครลิตร รอให้แห้ง จากนั้น block ด้วย 5% Blotto (5% Skim milk ใน 0.15 M PBS, 0.1% Triton X-100, 1% Thimerosal) เป็นเวลา 30 นาที แล้วเติมโพลีโคลนอลแอนติบอดี้ที่ผลิตได้โดยเจือจางที่ระดับความเข้มข้นต่างๆ กัน 6 ระดับคือ 1 : 200, 1 : 500, 1 : 1,000, 1 : 5,000, 1 : 10,000 และ 1 : 20,000 บ่ม เป็นเวลา 3 ชั่วโมง ล้างด้วย 0.5% Blotto 3 ครั้งๆ ละ 10 นาที ทำให้เกิดสีในสารละลายสับสเตรทประกอบด้วย 0.03% Diaminobenzidine (DAB), 0.006% Hydrogen peroxide (H_2O_2), 0.05% Cobalt chloride ($CoCl_2$) ใน PBS ตรวจดูผล

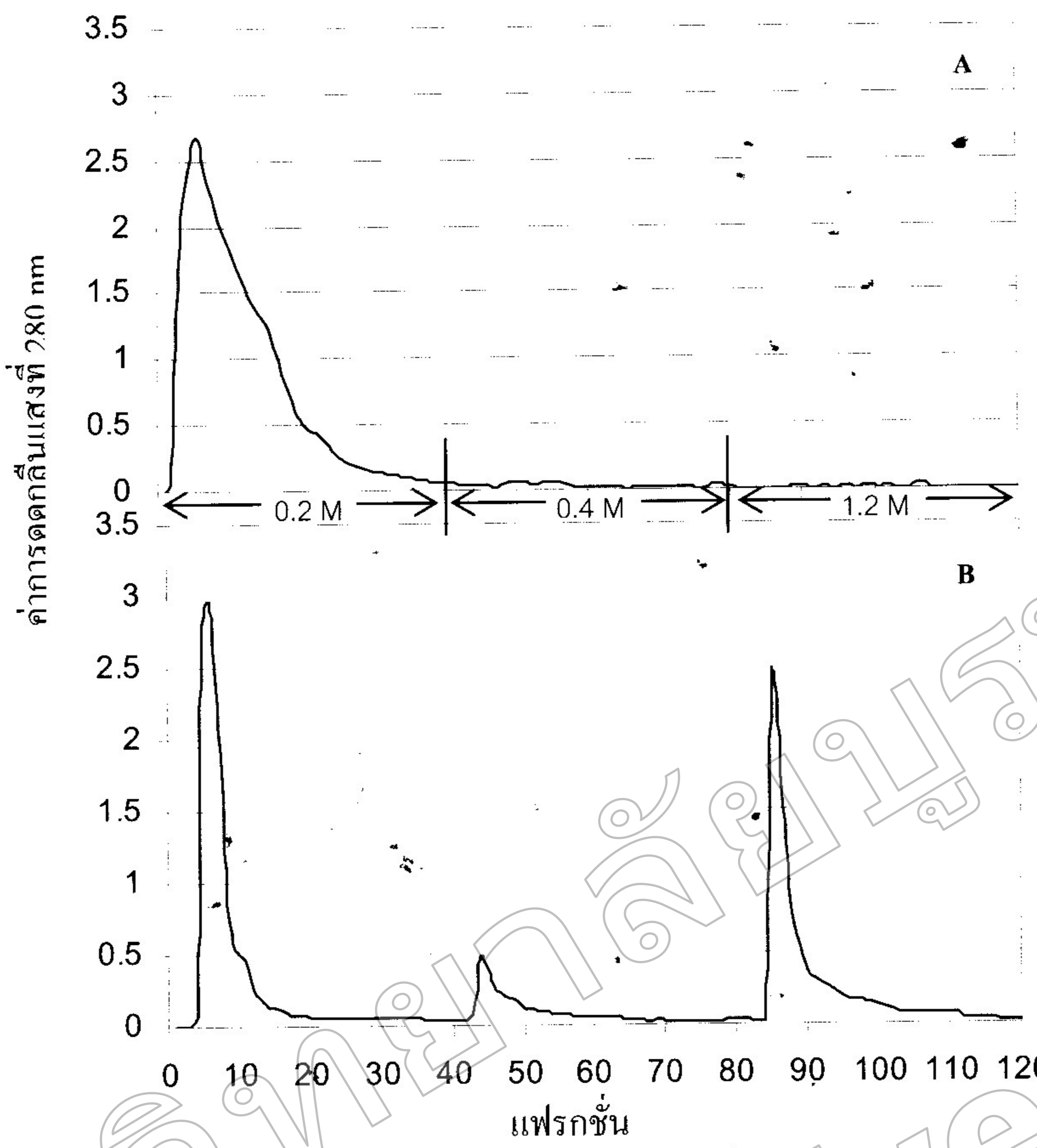
การตรวจสอบความจำเพาะด้วยเทคนิค Western blot

ทำการแยกโปรตีนในพลาสม่าปลากระรังจุดฟ้าด้วย 7.5% SDS-PAGE เช่นเดียวกับการตรวจสอบความบริสุทธิ์ของไวเทลโลเจนินจากนั้นนำเจลที่ได้มาถ่ายโปรตีนลงบนไนโตรเซลลูโลสเมมเบรนโดยใช้ Transblot apparatus นำไปไนโตรเซลลูโลสเมมเบรนช่วงใน 5% Blotto เป็นเวลา 30 นาที แล้วบ่มในโพลีโคลนอลแอนติบอดี้ที่ผลิตได้เจือจาง 1 : 1,000 ใน 5% Blotto เป็นเวลา 3 ชั่วโมง จากนั้นนำไปผ่านชั้นตอนเช่นเดียวกับกรณีของ Dot blot เพื่อหาตำแหน่งโปรตีนที่ทำปฏิกิริยากับแอนติบอดี้ โดยเปรียบเทียบน้ำหนักโมเลกุลของโปรตีนกับ Prestained standard molecular weight markers (BioRad)

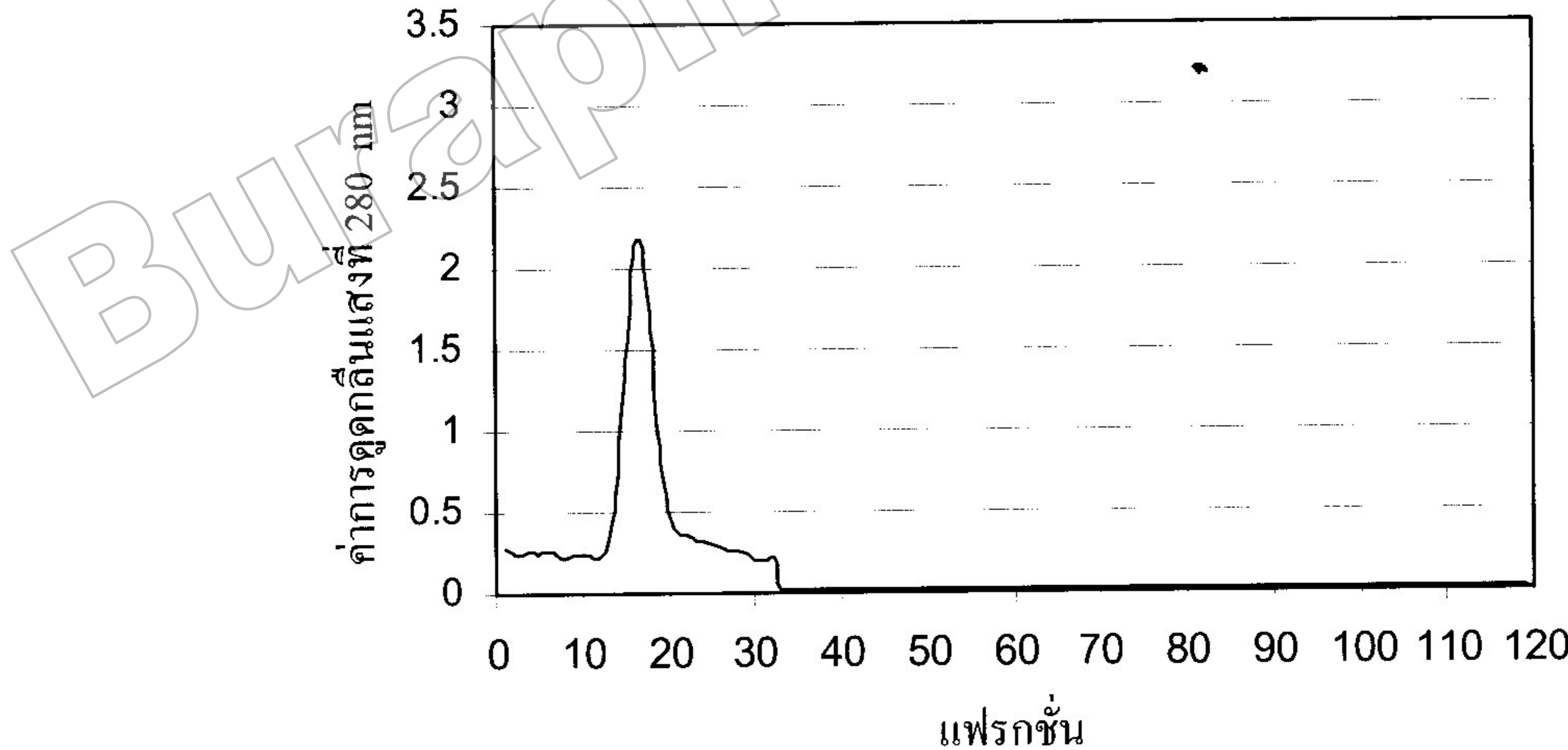
ผลการทดลองและอภิปรายผล

จากการฉีดกระตุนปลากะรังจุดฟ้าเพศเมียด้วยยอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออล มีผลทำให้การสร้างโปรตีนในพลาสม่าเพิ่มมากขึ้นจาก 50.2 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตรเป็น 266.8 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร และเมื่อนำพลาสมากับปลา ก่อนและหลังฉีดกระตุนด้วยยอร์โมนมาผ่านคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ พบความแตกต่างของโปรตีนที่แยกได้จากพลาสมากับส่องชันดี คือโปรตีนที่แยกจากพลาสมากับปลาหลังฉีดกระตุนด้วยยอร์โมนจะพบพีคของโปรตีนเพิ่มขึ้นอีก 2 พีค คือพีคที่ 2 และพีคที่ 3 (ภาพที่ 1) จากนั้นนำไปตีนพีคที่ 3 ที่ถูกช่วยอกมาจากคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์มาทำให้เข้มข้นและผ่านคอลัมน์เซฟาริลเอส-300 จะแยกโปรตีนได้ 1 พีค (ภาพที่ 2)

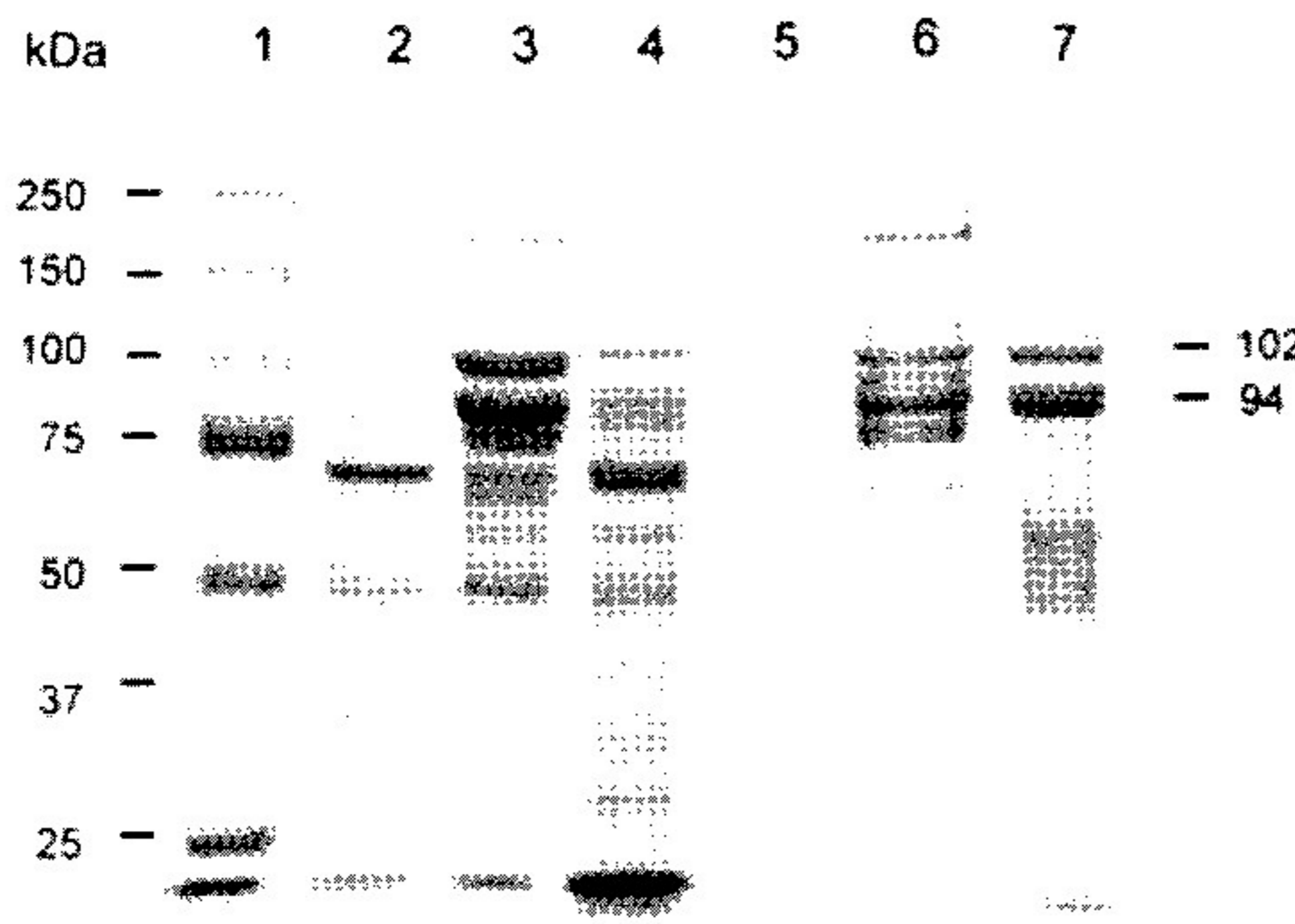
เมื่อนำโปรตีนในพลาสม่าปลากระรังจุดฟ้าที่มาผ่านคอลัมน์โครงมาตีกราฟฟิ้งส่องชันดีมาแยกโดยใช้ SDS-PAGE พบความแตกต่างของແບບโปรตีนในพลาสมากับปลากระรังจุดฟ้าที่ถูกกระตุนด้วยยอร์โมน 17 เบต้า- เอสตราไดออล (ภาพที่ 3 例外ที่ 3) โดยจะมีແບບโปรตีนเพิ่มมากขึ้นกว่าปลาที่ไม่ได้รับการกระตุน (ภาพที่ 3 例外ที่ 2) แต่โปรตีนจากทั้ง 3 พีคที่เก็บจากการแยกโดยผ่านคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์จะพบແບບโปรตีนลดลง (รูปที่ 3 例外ที่ 4-6) และโปรตีนพีคที่ 3 ที่นำมาย่างคอลัมน์เซฟาริลเอส-300 พบແບບโปรตีนหลักเพียง 2 ແບบซึ่งมีน้ำหนักโมเลกุลเป็น 102 และ 94 kDa ตามลำดับ (ภาพที่ 3 例外ที่ 7) โดยແບບโปรตีนที่แยกได้มีน้ำหนักโมเลกุลใกล้เคียงกับไวเทลโลเจนินที่พบในปลากระดูกแข็งชนิดอื่นๆ เช่น ปลา Zoarces viviparous ที่มีน้ำหนักโมเลกุลของไวเทลโลเจนินเป็น 137, 98, 75 และ 71 kDa (Korsgaard & Pedersen, 1998) และในปลา Rare minnow ที่มีน้ำหนักโมเลกุลเป็น 170 และ 147 kDa ตามลำดับ (Liao et al., 2006) ดังนั้นโปรตีนที่แยกได้หลังจากผ่านคอลัมน์เซฟาริลเอส-300 น่าจะเป็นไวเทลโลเจนินเช่นเดียวกัน



ภาพที่ 1 โคมาโต้แกรมการแยกไวนิลเจนจากพลาสmaxของปลากะรังจุดฟ้าก่อน (A) และหลังจาก (B) ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยยอร์โมน 17 เบ็ต้า-เอสตราไดอ์ออลโดยนำมาผ่าน colloplasmic ไฮดรอกซิโลอะพาไทต์ ชະด้วยโปตัสเซียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์พีเอช 6.8 ความเข้มข้น 0.2 มोลาร์ 0.4 มोลาร์ และ 1.2 มोลาร์ ตามลำดับ อัตราการไหล 1 มิลลิลิตรต่อนาที เก็บแฟร์กชั่นละ 1.5 มิลลิลิตร วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 280 นาโนเมตร

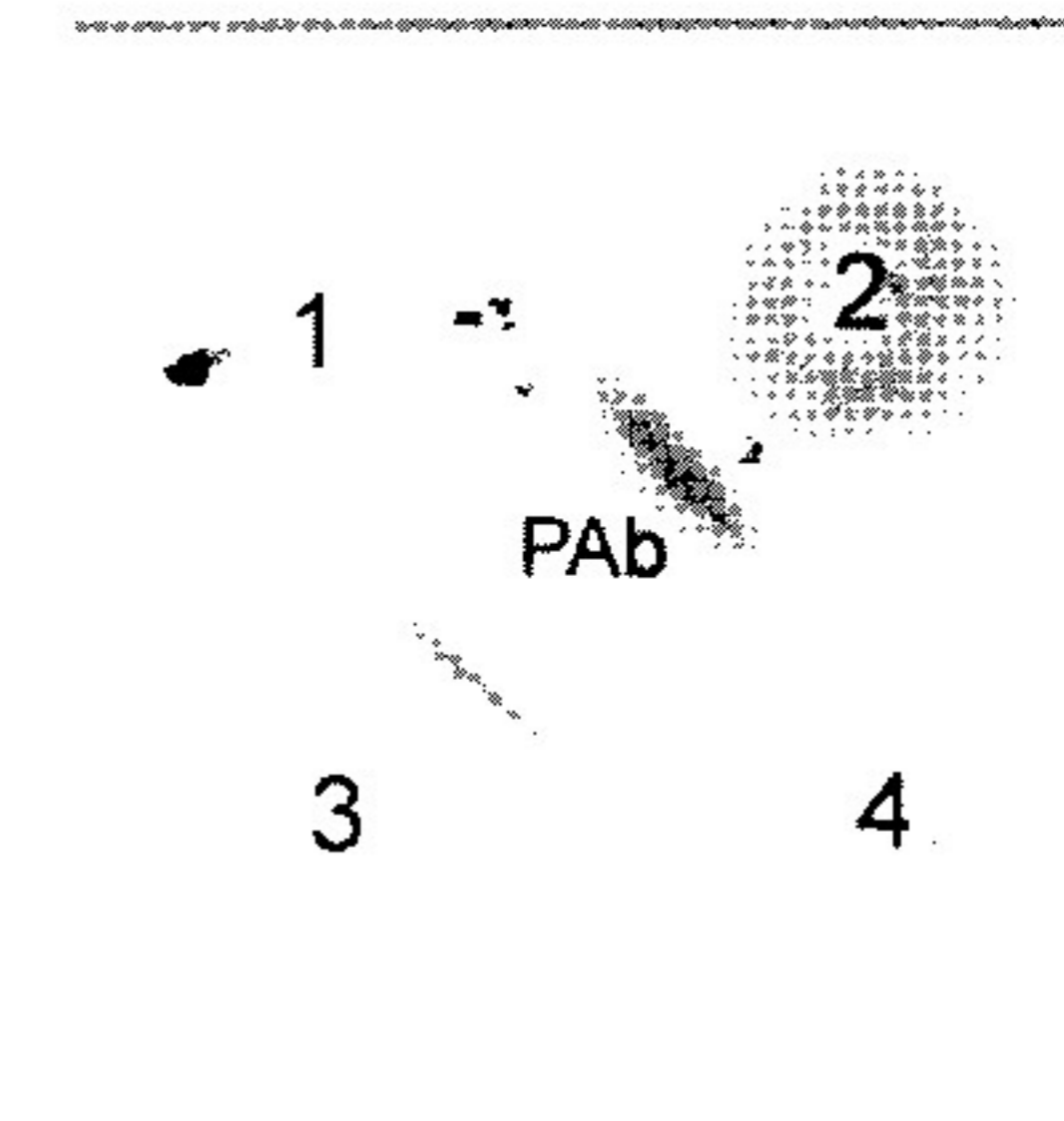


ภาพที่ 2 โคมาโต้แกรมการแยกไวนิลเจนจากพลาสmaxของปลากะรังจุดฟ้าที่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยยอร์โมน 17 เบ็ต้า-เอสตราไดออล โดยนำโปรตีนจากพีคที่ 3 หลังจากการแยกด้วย colloplasmic ไฮดรอกซิโลอะพาไทต์ มาผ่าน colloplasmic เชฟาร์วิลเอส-300 และชະด้วยทริสบัฟเฟอร์ พีเอช 8.0 ความเข้มข้น 0.02 มोลาร์ อัตราการไหล 1 มิลลิลิตรต่อนาที เก็บแฟร์กชั่นละ 1.5 มิลลิลิตร วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 280 นาโนเมตร



ภาพที่ 3 SDS-PAGE ของโปรตีนในพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้า ก่อน (2) หลังจากการฉีดกระตุนด้วยออร์โมน (3) โปรตีนที่แยกได้จากพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าหลังฉีดกระตุนด้วยออร์โมนโดยใช้คอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทด์โดยโปรตีนจะถูกชะออกมากด้วยโปตัสเซียมฟอลไฟฟ์เฟอร์ พีเอช 6.8 ที่ความเข้มข้นต่างๆ คือ 0.2 มิลาร์ เป็นโปรตีนพีคที่ 1 (4), 0.4 มิลาร์ เป็นโปรตีนพีคที่ 2 (5) และ 1.2 มิลาร์ เป็นโปรตีนพีคที่ 3 (6) ตามลำดับ และโปรตีนที่แยกได้หลังจากนำมาผ่านคอลัมน์เชฟาคริลอล-300 ชี้ด้วยทริสบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 0.02 มิลาร์ พีเอช 8.0 (7) เปรียบเทียบกับโปรตีนมาตรฐาน (1)

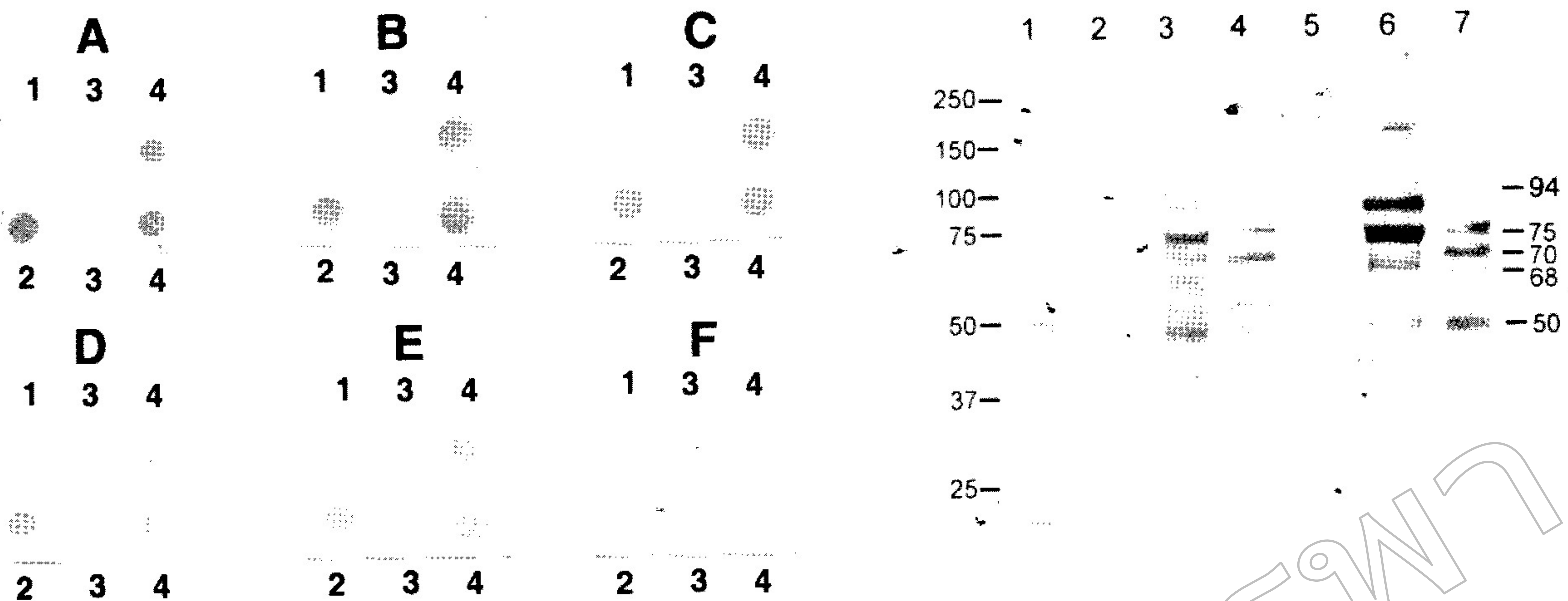
จากการตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดีด้วยเทคนิค Double immunodiffusion พบว่าโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้จากหนูขาว สามารถทำปฏิกิริยากับพลาสม่าของปลากระรังเพศเมียที่ได้รับการกระตุนด้วยออร์โมนได้ (ภาพที่ 4 หลุมที่ 2) และโปรตีน (ไวเทลโลเจนิน) ที่ถูกทำให้บริสุทธิ์โดยผ่านคอลัมน์เชฟาคริล อีส-300 ได้ (ภาพที่ 4 หลุมที่ 3) โดยเกิดเป็นแนวตระกอนขึ้น แต่ไม่ทำปฏิกิริยากับพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าเพศเมียที่ไม่ได้รับการกระตุนด้วยออร์โมน (ภาพที่ 4 หลุมที่ 1) และพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าเพศผู้ (ภาพที่ 4 หลุมที่ 4) ตามลำดับ ซึ่งคล้ายคลึงกับการศึกษาในปลา Sea bass (*Dicentrarchus labrax* L.) (Mañanós et al., 1994) และปลา Sturgeon, Bester (*Huso huso* x *Acipenser ruthenus*) (Hiramatsu et al., 2002) ส่วนการที่ไม่เกิดแนวตระกอนกับพลาสม่าของปลากระรังเพศเมียที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุนด้วยออร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออลนั้น เนื่องมาจากปลาที่นำมาใช้ในการศึกษายังไม่สมบูรณ์เพศจึงยังไม่พมการสร้างไวเทลโลเจนินในเลือดทำให้ไม่สามารถตรวจสอบได้



ภาพที่ 4 Double immunodiffusion ของโพลีโคลนอลแอนติบอดี (PAb) จำเพาะต่อไวเทลโลเจนินของปลากระรังจุดฟ้า (หลุมตรงกลาง) กับแอนติเจนชนิดต่างๆ (หลุมรอบๆ) ได้แก่ หลุมที่ 1 พลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าเพศเมียที่ไม่ได้รับออร์โมน หลุมที่ 2 พลาสม่าของปลาที่ได้รับการฉีดกระตุนด้วยออร์โมน หลุมที่ 3 ไวเทลโลเจนินที่แยกได้โดยคอลัมน์เชฟาคริลอล-300 และ หลุมที่ 4 พลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าเพศผู้

สำหรับการตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดีด้วยเทคนิค Dot blot พบว่า โพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้มีความจำเพาะต่อไวเทลโลเจนินสูงโดยสามารถทำปฏิกิริยาเกิดเป็นจุดสีน้ำตาลดำกับแอนติเจนที่ใช้ในการศึกษา คือ โปรตีนในพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าที่ได้รับการฉีดกระตุนด้วยออร์โมน และโปรตีนที่ผ่านคอลัมน์เชฟาคริล อีส-300 ที่มีความเข้มข้น 1 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร แต่ไม่เกิดปฏิกิริยากับโปรตีนในพลาสม่าของปลาเพศผู้และโปรตีนจากพลาสม่าของปลาที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุนด้วยออร์โมนซึ่งมีปริมาณโปรตีนเท่ากัน นอกจากนี้โพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ได้ยังมีค่าไตรเตอร์ค่อนข้างสูงโดยสามารถเจือจางที่ระดับความเข้มข้นประมาณ 1 : 20,000 ก็ยังสามารถใช้ตรวจไวเทลโลเจนินจากแอนติเจนที่ใช้ศึกษาได้ (ภาพที่ 5)

ส่วนการตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดีต่อไวเทลโลเจนินด้วยเทคนิค Western blot พบว่าโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้สามารถทำปฏิกิริยากับแอนติเจนจากพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าที่ได้รับการกระตุนโดยการฉีดออร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออล โปรตีนพีคที่ 3 ที่แยกได้โดยคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทด์ และไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์เกิดเป็นแถบสีดำ (ภาพที่ 6) โดยแถบโปรตีนที่แยกได้จากโปรตีนพีคที่ 3 และไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่แยกได้โดยคอลัมน์เชฟาคริลอล-300 จะมีลักษณะคล้ายคลึงกัน (ภาพที่ 6 และ 7) แต่ในกรณีของไวเทลโลเจนิน บริสุทธิ์จะพบแถบโปรตีนทั้งหมด 5 แถบ คือ



ภาพที่ 5 Dot blot ของโพลีโคลนอลแอนติบอดีจำเพาะต่อไวเทลโลเจนิน โดยใช้แอนติเจนชนิดต่างๆ ได้แก่ (1) พลาสม่าของปลาเพศผู้ (2) ไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ (3) พลาสม่าของปลาที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยออร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออล และ (4) พลาสม่าของปลาที่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยออร์โมน ที่มีความเข้มข้น 1 มิโครกรัมต่อมิลลิลิตร โดยหยดลงบนในไตรเชลลูโลส เมมเบรนจุดละ 1 มิโครกรัม และนำไปบ่มในโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่เจือจากระดับความเข้มข้นต่างๆ กัน 6 ระดับคือ (A) 1 : 200, (B) 1 : 500, (C) 1 : 1,000, (D) 1 : 5,000, (E) 1 : 10,000 และ (F) 1 : 20,000

แถบโปรตีนที่มีน้ำหนักโมเลกุลเป็น 94, 75, 70, 68 และ 50 kDa ตามลำดับ (ภาพที่ 6 และที่ 7) เมื่อเปรียบเทียบกับ แถบโปรตีนที่แยกได้ด้วย SDS-PAGE (ภาพที่ 3 และที่ 7) พบว่า แถบโปรตีนที่พับจะมีน้ำหนักโมเลกุลต่างกัน ทั้งนี้อาจจะเนื่องมาจากการไวเทลโลเจนินเกิดการสลายตัวได้ง่ายจึงทำให้มีการเปลี่ยนรูปไป เพราะฉะนั้นแถบโปรตีนเล็กๆ ที่พับเมื่อศึกษาด้วยเทคนิค Western blot จึงน่าจะเป็นผลิตภัณฑ์ของไวเทลโลเจนินที่เกิดการสลายจนได้ແ�บโปรตีนขนาดเล็กลง ซึ่งในรายงานก่อนหน้านี้ พบว่าไวเทลโลเจนินสามารถสลายตัวได้ง่ายเช่นกัน (Silversand & Specker, 1993; Korsgaard & Pedersen, 1998; Hennies et al., 2003) ดังนั้นในการทำให้ไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ จึงต้องเพิ่มความระมัดระวัง ทั้งนี้อาจจะต้องเติมสาร เช่น EDTA ลงไปในบฟเฟอร์ที่ใช้ในการชะลอคอลัมน์ทั้ง 2 ชนิดในระหว่างการทำให้บริสุทธิ์ด้วยเพื่อเป็นการลดการสลายตัวของไวเทลโลเจนินต่อไป

ภาพที่ 6 Western blot ของโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่จำเพาะต่อไวเทลโลเจนิน นำ (2) พลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้า ก่อนการฉีดกระตุ้นด้วยออร์โมน และ (3) พลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าหลังการฉีดกระตุ้นด้วยออร์โมน (4) โปรตีนพีคที่ 1 (5) โปรตีนพีคที่ 2 (6) โปรตีนพีคที่ 3 ที่แยกได้จากคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ และ (7) โปรตีนที่แยกได้จากการผ่านคอลัมน์เซฟาริลเอล-300 มาแยกด้วยกระแสไฟฟ้า (SDS - PAGE) และนำโปรตีนจากเจลย้ายลงสู่แผ่นในไตรเชลลูโลส นำไปบ่มกับโพลีโคลนอลแอนติบอดี เปรียบเทียบกับโปรตีนมาตรฐาน (1)

โพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้จากการทดลองนี้มีความจำเพาะต่อไวเทลโลเจนินโดยสามารถนำมาใช้ในเทคนิคทางระบบภูมิคุ้มกัน เช่น Immunodiffusion และ Dot blot สำหรับตรวจหาไวเทลโลเจนินในพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้าที่ได้รับการฉีดกระตุ้นโดยการฉีดออร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออลได้ ซึ่งให้ผลการศึกษาໄไปในทิศทางเดียวกัน และแอนติบอดีที่ได้ยังไม่พบการเกิดปฏิกิริยาข้ามกับพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้า เพศเมียที่ไม่ได้รับการกระตุ้นด้วยออร์โมนและพลาสม่าปลากระรังจุดฟ้าเพศผู้ ซึ่งแสดงคล่องกับผลการศึกษาในปลา Rare minnow (*Gobicypris rarus*) และปลา Zebra fish (*Danio rerio*) ที่พบว่าไวเทลโลเจนินที่แยกได้จากพลาสม่าของปลากระรังจุดฟ้า เมียที่ไม่สามารถเกิดปฏิกิริยากับพลาสม่าของปลาเพศผู้ (Liao et al., 2006) และเมื่อนำมาแอนติบอดีมาทดสอบกับโปรตีนพีคที่ 3 ที่แยกได้โดยใช้คอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์และไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่แยกได้จากคอลัมน์เซฟาริลเอล-300 พบว่าสามารถจับกับแถบโปรตีนที่มีลักษณะคล้ายกัน

นอกจากนี้จากการศึกษาด้วยเทคนิค Dot blot สามารถใช้เอนติบอดีที่เจือจางถึง 1 : 20,000 เท่า ในการໄวเทลโลเจนินในพลาสมารของปลาได้ซึ่งแสดงถึงประสิทธิภาพของเอนติบอดีที่ผลิตได้ ดังนั้นมีความเป็นไปได้ที่จะนำโพลีโคลนอลเอนติบอดีที่ผลิตได้นี้นำไปใช้ในการตรวจวิเคราะห์ปริมาณໄวเทลโลเจนิน ตรวจหาแหล่งสร้างໄวเทลโลเจนิน และศึกษาพัฒนาการของรังไข่หรือตรวจดูความสมบูรณ์เพศของปลาโดยประเมินจากระดับໄวเทลโลเจนินในพลาสมารของปลาจะรังจุดฟ้าเพศเมียได้ดีอีก

กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบคุณศูนย์วิจัยและพัฒนาประมงชายฝั่งระยอง ต.ตะพง จ.ระยอง ที่ให้การสนับสนุนปลากะรังจุดฟ้า และ ภาควิชา วาริชศาสตร์ และ ภาควิชาเทคโนโลยีชีวภาพ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา ชลบุรี รวมทั้งห้องปฏิบัติการภาควิชาชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทร์วิโรฒ ประสานมิตร กรุงเทพมหานคร ที่เอื้อเพื่อสถานที่ในการทำงานวิจัย

เอกสารอ้างอิง

- Fernandes, D., Zanuy, S., Bebianno, M.J. & Porte, C. (2008). Chemical and biochemical tools to assess pollution exposure in cultured fish. *Environmental Pollution*, 152, 138-146.
- Henneis, M., Wiesmann, M., Allner, B. & Sauerwein, H. (2003). Vitellogenin in carp (*Cyprinus carpio*) and perch (*Perca fluviatilis*): Purification, characterization and development of an ELISA for detection of estrogenic effects. *The Science of the Total Environment*, 309, 93-103.
- Hiramatsu, N., Hiramatsu, K., Hirano, K. & Hara, A. (2002). Vitellogenin-derived yolk proteins in a hybrid sturgeon, bester (*Huso huso* x *Acipenser ruthenus*): Identification, characterization and course of proteolysis during embryogenesis. *Comparative Biochemistry and Physiology*, 131, 429-441.
- Korsgaard, B. & Pedersen, K.L. (1998). Vitellogenin in Zoarcidae viviparous: Purification quantification by ELISA and induction by estradiol-17B and 4-nonylphenol. *Comparative Biochemistry and Physiology*, 120, 159-166.
- Laemmli, U.K. (1970). Cleavage of the structure proteins during the assembly the head of T4. *Nature*, 227, 680-685.
- Liao, T., Jin, S., Yang, F. X., Hui, Y. & Xu, Y. (2006). An enzyme-linked immunosorbent assay for rare minnow (*Gobiocypris rarus*) vitellogenin and comparison of vitellogenin response in rare minnow and zebra fish (*Danio rerio*). *Science of the Total Environment*, 364, 284-294.
- Mañanós, E., Zanuy, S., Le, M.F., Carrillo, M. & Núñez, J. (1994). Sea bass (*Dicentrarchus labrax* L.) vitellogenin: Induction, purification and partial characterization. *Comparative Biochemistry and Physiology*, 107, 205-216.
- Siversand, M. & Specker, T. L. (1993). Vitellogenin in tilapia (*Oreochromis massambicus*): Induction of two form by estradiol, quantification in plasma and characterization in oocyte extract. *Fish Physiology and Biochemistry*, 12, 171-182.
- Werawatgoompa, S., Piyatiratitivorakul, S., Nitithamyong, C., Aranyakanonda, P., Moree, N., Vajanamarhutue, C., Ruangvejivorachai, & Menasveta, P. (1997). Plasma vitellogenin and growing oocytes of grouper (*Cephalopholis pachycentron*). *Journal of Marine Biotechnology*, 5, 137-141.