

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

ชุตติมา ถนอมสิทธิ์¹, พอจิต นันทนาวัฒน์^{2*}, เรณู ยาชิโร³, ศิวาพร ลงยันต์⁴,
สุบันทิต นิมรัตน์⁵ และ วีรพงศ์ วุฒิพันธ์ชัย¹

¹หลักสูตรวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต สาขาวิชาสัตวศาสตร์ ภาควิชาสัตวศาสตร์ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา

²ภาควิชาเทคโนโลยีชีวภาพ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา

³ศูนย์วิจัยและพัฒนาประมงชายฝั่งระยอง

⁴ภาควิชาชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒประสานมิตร

⁵ภาควิชาจุลชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา

Chutima thanomsit¹, Phochit Nanthanaawat^{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

ได้ผลิตโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่จำเพาะต่อไวเทลโลเจนินโดยการปลูกภูมิคุ้มกันในหนูขาวด้วย ไวเทลโลเจนินที่แยกได้จากพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้า *Plectropomus maculatus* เพศเมียที่ฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออล และทำให้บริสุทธิ์โดยใช้คอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์และคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 และเมื่อตรวจสอบไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่ได้ด้วยวิธี SDS-PAGE พบว่ามีน้ำหนักโมเลกุลเป็น 102 และ 94 kDa ตามลำดับ จากการตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้ด้วยเทคนิค Double immunodiffusion พบว่าสามารถทำปฏิกิริยากับพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศเมียที่ได้รับการฉีดด้วยฮอร์โมนและไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ แต่ไม่ทำปฏิกิริยากับพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศเมียที่ไม่ได้รับการฉีดฮอร์โมนและพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศผู้ และเมื่อศึกษาโดยใช้เทคนิค Western blot พบว่าโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ได้สามารถทำปฏิกิริยากับแถบโปรตีนที่แยกได้จากไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่มีน้ำหนักโมเลกุลเป็น 94, 75, 70, 68 และ 50 kDa ตามลำดับ

คำสำคัญ : โพลีโคลนอลแอนติบอดี ไวเทลโลเจนิน ปลากะรังจุดฟ้า

*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

บทนำ

ไวเทลโลเจนิน (Vitellogenin) เป็นโปรตีนหลักในไข่แดง (Yolk) และเป็นแหล่งอาหารสะสมและพลังงานเพื่อใช้ระหว่างพัฒนาการของตัวอ่อน (Embryo) ไวเทลโลเจนินเป็นโปรตีนที่พบเฉพาะในสัตว์เพศเมียและพบในเซลล์ไข่ที่มีการสะสมไข่แดง กระบวนการสังเคราะห์ไวเทลโลเจนินสามารถเหนี่ยวนำให้เกิดขึ้นได้เมื่อมีการกระตุ้นด้วยฮอร์โมนเอสตราไดออลหรือสารที่มีลักษณะคล้ายกับฮอร์โมนดังกล่าว (Hennies *et al.*, 2003) โดยทั่วไปลักษณะภายนอกของปลาทะเลเพศผู้และเพศเมียในช่วงฤดูผสมพันธุ์วางไข่จะไม่แตกต่างกันทำให้แยกเพศปลาทะเลได้ยาก ดังนั้นจึงจำเป็นต้องอาศัยบุคลากรที่มีประสบการณ์อย่างมากในการที่จะแยกเพศของปลา รวมทั้งการตรวจสอบความสมบูรณ์เพศของปลาแม่พันธุ์ ก่อนที่จะนำมาฉีดฮอร์โมนเพื่อกระตุ้นให้ปลาวางไข่ ได้มีรายงานการใช้ไวเทลโลเจนินในเลือดเป็นตัวบ่งชี้ความสมบูรณ์เพศและพัฒนาการของเซลล์ไข่ (Werawatgoompa *et al.*, 1997) และใช้เป็นตัวชี้วัดชีวภาพการปนเปื้อนหรือการได้รับผลกระทบจากสารมลพิษต่างๆ เช่น โลหะหนัก สารออกาโนคลอรีน สารโพลีไซคลิกอะโรมาติกไฮโดรคาร์บอน (PAHs) ร่วมกับตัวชี้วัดอื่นๆ ด้วย (Fernandes *et al.*, 2008) สำหรับการวัดปริมาณไวเทลโลเจนินสามารถทำได้หลายวิธี แต่วิธีที่นิยมใช้กันอย่างแพร่หลายคือ เทคนิค Radioimmunoassay (RIA) Rocket immunoelectrophoresis และเทคนิค Enzyme immunoassay (EIA) เช่น ELISA เป็นต้น ทั้งนี้พื้นฐานของการตรวจสอบด้วยเทคนิคเหล่านี้ส่วนใหญ่จะเกี่ยวข้องกับการทำปฏิกิริยากันระหว่างแอนติเจนและแอนติบอดี การศึกษาครั้งนี้เป็นรายงานเบื้องต้นถึงความสำเร็จในการผลิตแอนติบอดีจำเพาะต่อไวเทลโลเจนินจากปลากะรังจุดฟ้า *Plectropomus maculatus* ซึ่งเป็นปลาทะเลเศรษฐกิจที่นิยมบริโภค เพื่อประยุกต์ใช้แอนติบอดีที่ได้นี้ในการตรวจความสมบูรณ์เพศของแม่พันธุ์ปลากะรังจุดฟ้าเพื่อความสะดวกในการจัดการระหว่าง การเพาะขยายพันธุ์ หรือใช้เป็นตัวชี้วัดผลกระทบด้านอื่นๆ โดยใช้เทคนิคที่เหมาะสมต่อไป

อุปกรณ์และวิธีการทดลอง

สัตว์ทดลอง

ปลากะรังจุดฟ้า *P. maculatus* เพศเมีย จำนวน 5 ตัว น้ำหนักเฉลี่ยประมาณ 1.5-2.5 กิโลกรัม รวบรวมจากกระชังบริเวณ เกาะเสม็ด ศูนย์วิจัยและพัฒนาประมงชายฝั่งระยอง จังหวัดระยอง

นำมาเลี้ยงในบ่อปูนขนาด 15 ตัน (5 x 3 x 1 เมตร) เป็น เวลา 15 วัน เปลี่ยนน้ำทะเลทุกวัน ให้เนื้อปลาข้างเหลืองสดเป็นอาหาร วันละ 1.5% ของน้ำหนักตัว ฉีดกระตุ้นให้ปลาวางไข่ด้วยฮอร์โมน 17-เบต้า เอสตราไดออล ปริมาณ 2 มิลลิกรัม ต่อน้ำหนักตัว 1 กิโลกรัม จำนวน 4 ครั้งทุกๆ 3 วัน เป็นเวลา 12 วัน จากนั้นเก็บเลือดปลาบริเวณซีเหงือก โดยใช้เข็มรูปผีเสื้อ และใส่ในหลอดที่เคลือบเฮพารินและ 0.01% Phenylmethylsulfonyl fluoride (PMSF) (Sigma) ปั่นแยกพลาสมาปลา ที่ความเร็ว 12,000 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 นาที แยกพลาสมาของปลาแต่ละตัวเก็บไว้ที่ -80 องศาเซลเซียส เพื่อรอการวิเคราะห์

หนูชว (Swiss mice) อายุ 6 สัปดาห์ ชื้อจากสำนัก สัตว์ทดลองแห่งชาติ มหาวิทยาลัยมหิดล ศาลายา จังหวัดนครปฐม การทำไวเทลโลเจนินให้บริสุทธิ์

การแยกไวเทลโลเจนินจากพลาสมาโดยใช้คอลัมน์ชนิด ต่างๆ

นำพลาสมาปลากะรังจุดฟ้าที่ได้รับการกระตุ้นด้วยฮอร์โมน 17-เบต้า เอสตราไดออล มาผ่านคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ แล้วชะด้วย โปตัสเซียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 6.8 ความเข้มข้น 0.2 0.4 และ 1.2 โมลาร์ อัตราการไหล 1 มิลลิลิตรต่อนาที เก็บ แพรกซ์ละ 1.5 มิลลิลิตร วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 280 นาโนเมตร ใช้ BSA เป็นโปรตีนมาตรฐาน จากนั้นนำโปรตีนมาทำให้บริสุทธิ์ ต่อโดยใช้โปรตีนที่ผ่านการชะด้วยโปตัสเซียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 1.2 โมลาร์ (พีคที่ 3) มาผ่านคอลัมน์เซฟาคริลเอส -300 และชะด้วยทริส บัฟเฟอร์ พีเอช 8.0 ความเข้มข้น 0.02 โมลาร์ วัดปริมาณโปรตีนโดยนำไปวัดค่าดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตร แล้วคำนวณค่าปริมาณโปรตีนโดยเทียบกับ BSA มาตรฐาน ความเข้มข้น 1 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร

การตรวจสอบความบริสุทธิ์ของไวเทลโลเจนินด้วย SDS-PAGE

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

การผลิตโพลีโคลนอลแอนติบอดี

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 จะเก็บเลือดหนูโดยการเจาะเลือดทางเข่าตา นำเลือดที่ได้มา ทิ้งให้แข็งตัว แล้วนำมาปั่นที่ความเร็ว 5,000 รอบต่อนาที เป็นเวลา 15 นาที แบ่งซีรัมเก็บไว้ที่อุณหภูมิ -20 °C จนกว่าจะนำมาใช้

การตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดี

การตรวจสอบความจำเพาะด้วยเทคนิค Double immunodiffusion

เทวูน (อะกาโรส) 1.2% ที่ละลายในสารละลายทริสบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 0.05 โมลาร์ พีเอช 8.2 ลงบนแผ่นสไลด์ ทิ้งให้เย็น เจาะรูให้เป็นหลุมกลมๆ จากนั้นหยดแอนติเจน ได้แก่ พลาสมา จากปลาเพศเมียที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน พลาสมา จากปลาที่ฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน ไวเทิลโลเจนนินบริสุทธิ์ที่แยกได้จากคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 และพลาสมาจากปลาเพศผู้ ลงใน หลุมรอบๆ แต่ละหลุม ส่วนหลุมตรงกลางหยดแอนติซีรัมจากหนู แต่ละตัวที่ต้องการทดสอบ บ่มไว้ที่อุณหภูมิ 4°C เป็นเวลา 24 ชั่วโมง นำไปย้อมสี coomassie brilliant blue R-250 เลือกแอนติซีรัม จากหนูตัวที่ให้ผลการตอบสนองดีที่สุดและไม่เกิดปฏิกิริยาข้าม กับพลาสมาจากปลาเพศผู้และพลาสมาจากปลาเพศเมียที่ไม่ได้ รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมนมาใช้ในการทดลองต่อไป

การตรวจสอบความจำเพาะด้วยเทคนิค Dot blot

นำแอนติเจนชนิดต่างๆ ได้แก่ พลาสมาของปลาเพศผู้ ไวเทิลโลเจนนินบริสุทธิ์ พลาสมาของปลาก่อนหรือหลังฉีดกระตุ้น ด้วยฮอร์โมน 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 แล้วเติมโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้ โดยเจือจางที่ระดับความเข้มข้นต่างๆ 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 จากนั้นนำไปบ่มใน Goat anti mouse IgG-HRP (GAM-HRP) (Jackson ImmunoResearch Laboratories, Inc.) ความเข้มข้น 1 : 1,000 เป็นเวลา 3 ชั่วโมง ล้างด้วย PBS 3 ครั้งๆ ละ 10 นาที ทำให้เกิดสีในสารละลายสับสเตรทประกอบด้วย 0.03% Diaminobenzidine (DAB), 0.006% Hydrogen peroxide (H₂O₂), 0.05% Cobalt chloride (CoCl₂) ใน PBS ตรวจดูผล

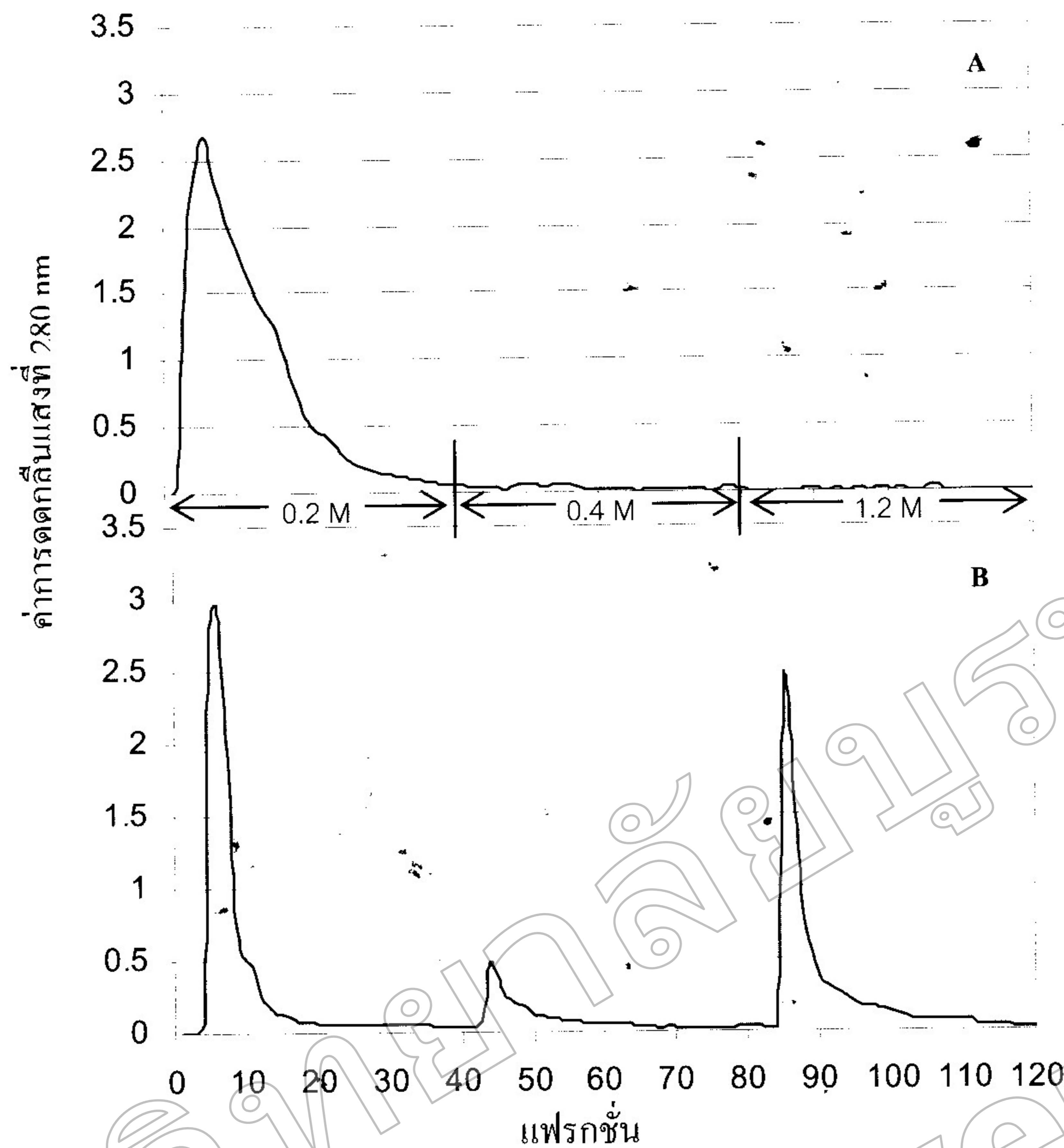
การตรวจสอบความจำเพาะด้วยเทคนิค Western blot

ทำการแยกโปรตีนในพลาสมาปลากะรังจุดฟ้าด้วย 7.5% SDS-PAGE เช่นเดียวกับที่ตรวจสอบความบริสุทธิ์ของไวเทิลโลเจนนิน จากนั้นนำเจลที่ได้มาถ่ายโปรตีนลงบนไนโตรเซลลูโลสเมมเบรน โดยใช้ Transblot apparatus นำไนโตรเซลลูโลสเมมเบรนจุ่มใน 5% Blotto เป็นเวลา 30 นาที แล้วบ่มในโพลีโคลนอลแอนติบอดี ที่ผลิตได้เจือจาง 1 : 1,000 ใน 5% Blotto เป็นเวลา 3 ชั่วโมง จากนั้นนำไปผ่านขั้นตอนเช่นเดียวกับกรณีของ Dot blot เพื่อหา ตำแหน่งโปรตีนที่ทำปฏิกิริยากับแอนติบอดี โดยเปรียบเทียบ น้ำหนักโมเลกุลของโปรตีนกับ Prestained standard molecular weight markers (BioRad)

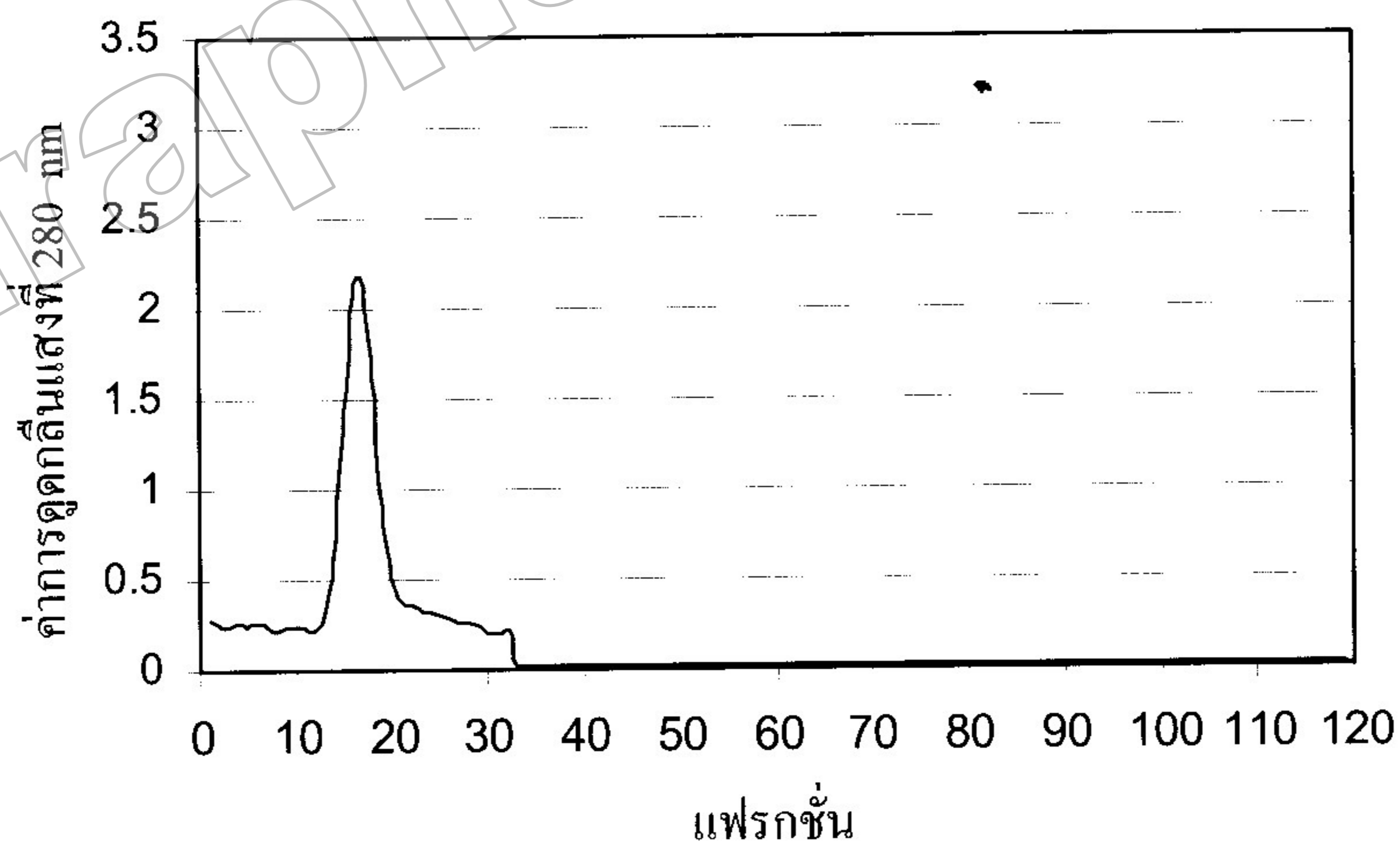
ผลการทดลองและอภิปรายผล

จากการฉีดกระตุ้นปลากะรังจุดฟ้าเพศเมียด้วยฮอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออล มีผลทำให้การสร้างโปรตีนในพลาสมา เพิ่มขึ้นจาก 50.2 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตรเป็น 266.8 มิลลิกรัม ต่อมิลลิลิตร และเมื่อนำพลาสมาจากปลาก่อนและหลังฉีดกระตุ้น ด้วยฮอร์โมนมาผ่านคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ พบความแตกต่าง ของโปรตีนที่แยกได้จากพลาสมาทั้งสองชนิด คือโปรตีนที่แยก จากพลาสมาจากปลาหลังฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมนจะพบพีคของ โปรตีนเพิ่มขึ้นอีก 2 พีค คือพีคที่ 2 และพีคที่ 3 (ภาพที่ 1) จากนั้นนำโปรตีนพีคที่ 3 ที่ถูกชะออกมาจากคอลัมน์ไฮดรอกซิล อะพาไทต์มาทำให้เข้มข้นและผ่านคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 จะ แยกโปรตีนได้ 1 พีค (ภาพที่ 2)

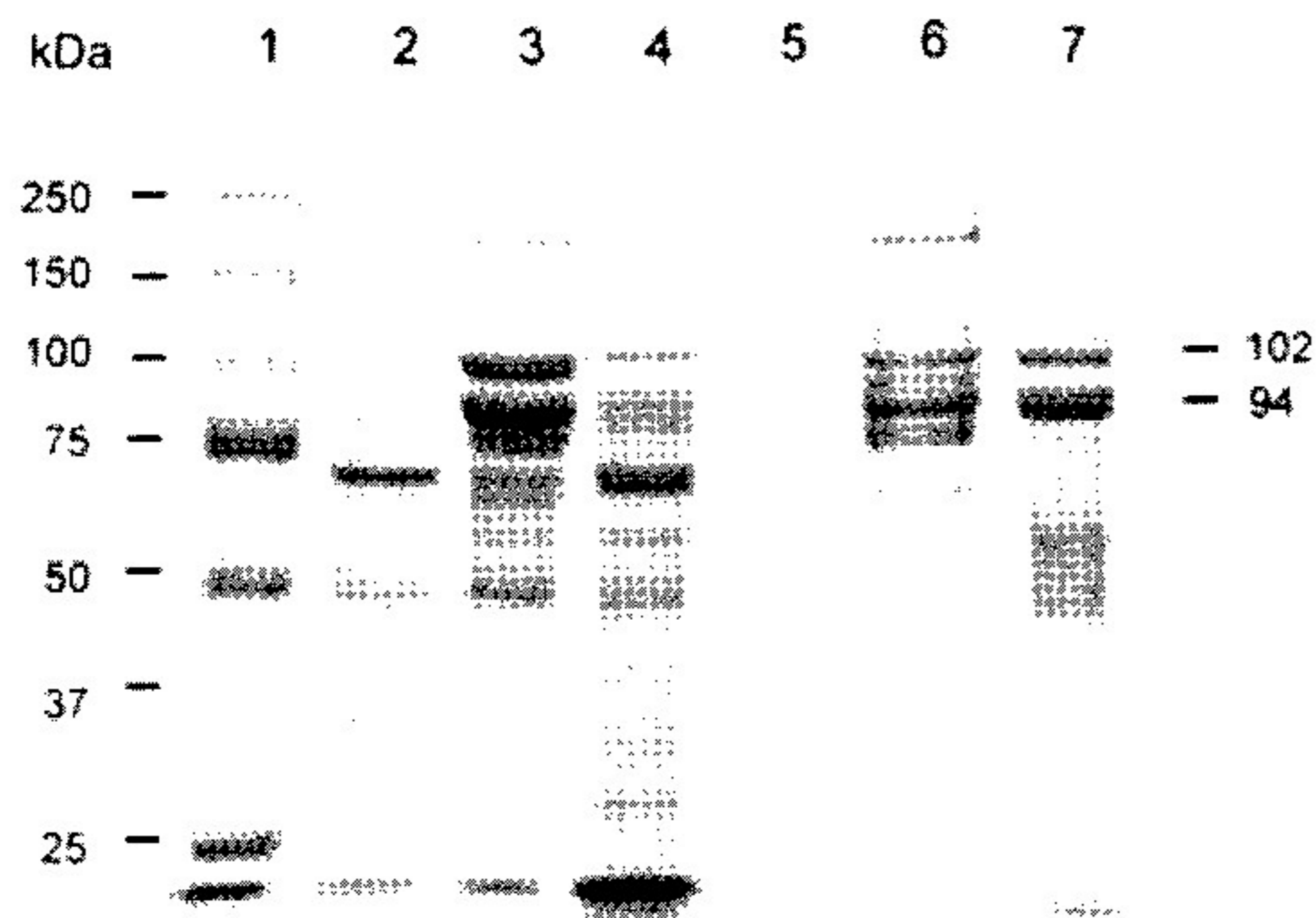
เมื่อนำโปรตีนในพลาสมาปลากะรังจุดฟ้าที่ผ่านคอลัมน์ ไครมาโตกราฟีทั้งสองชนิดมาแยกโดยใช้ SDS-PAGE พบความ แตกต่างของแถบโปรตีนในพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าที่ถูก กระตุ้นด้วยฮอร์โมน 17 เบต้า- เอสตราไดออล (ภาพที่ 3 แถวที่ 3) โดยจะมีแถบโปรตีนเพิ่มมากขึ้นกว่าปลาที่ไม่ได้รับการกระตุ้น (ภาพที่ 3 แถวที่ 2) แต่โปรตีนจากทั้ง 3 พีคที่เก็บจากการแยก โดยผ่านคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์จะพบแถบโปรตีนลดลง (รูป ที่ 3 แถวที่ 4-6) และโปรตีนพีคที่ 3 ที่นำมาผ่านคอลัมน์เซฟาคริล เอส-300 พบแถบโปรตีนหลักเพียง 2 แถบซึ่งมีน้ำหนักโมเลกุลเป็น 102 และ 94 kDa ตามลำดับ (ภาพที่ 3 แถวที่ 7) โดยแถบ โปรตีนที่แยกได้มีน้ำหนักโมเลกุลใกล้เคียงกับไวเทิลโลเจนนินที่พบ ในปลากะตุ๊กแข็งชนิดอื่นๆ เช่น ปลา *Zoarcetes viviparous* ที่มี น้ำหนักโมเลกุลของไวเทิลโลเจนนินเป็น 137, 98, 75 และ 71 kDa (Korsagaard & Pedersen, 1998) และในปลา Rare minnow ที่มี น้ำหนักโมเลกุลเป็น 170 และ 147 kDa ตามลำดับ (Liao et al., 2006) ดังนั้นโปรตีนที่แยกได้หลังจากผ่านคอลัมน์เซฟาคริล เอส-300 น่าจะเป็นไวเทิลโลเจนนินเช่นเดียวกัน



ภาพที่ 1 โคโรมาโตแกรมการแยกไวเทิลโลเจนินจากพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าก่อน (A) และหลังจาก (B) ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออลโดยนำมาผ่านคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ ขนาดด้วยโปตัสเซียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 6.8 ความเข้มข้น 0.2 โมลาร์ 0.4 โมลาร์ และ 1.2 โมลาร์ ตามลำดับ อัตราการไหล 1 มิลลิลิตรต่อนาที เก็บแฟรกชันละ 1.5 มิลลิลิตร วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 280 นาโนเมตร

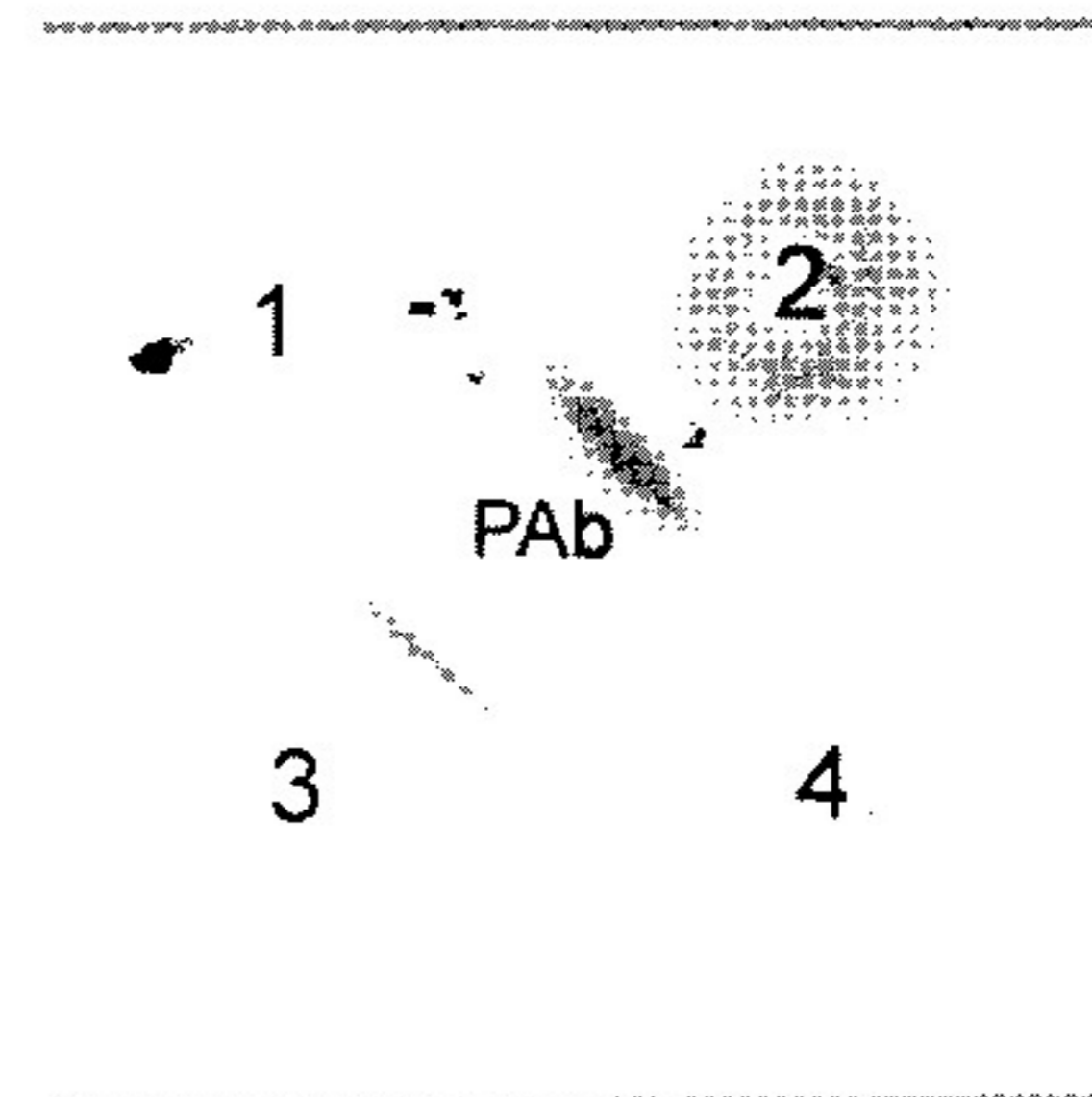


ภาพที่ 2 โคโรมาโตแกรมการแยกไวเทิลโลเจนินจากพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าที่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออล โดยนำไปโปรตีนจากพีคที่ 3 หลังจากการแยกด้วยคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ มาผ่านคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 และขนาดด้วยทริสบัฟเฟอร์ พีเอช 8.0 ความเข้มข้น 0.02 โมลาร์ อัตราการไหล 1 มิลลิลิตรต่อนาที เก็บแฟรกชันละ 1.5 มิลลิลิตร วัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 280 นาโนเมตร



ภาพที่ 3 SDS-PAGE ของโปรตีนในพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้า ก่อน (2) หลังจากการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน (3) โปรตีนที่แยกได้จากพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าหลังฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมนโดยใช้คอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์โดยโปรตีนจะถูกชะออกมาด้วยโปตัสเซียมฟอสเฟตบัฟเฟอร์ พีเอช 6.8 ที่ความเข้มข้นต่างๆ คือ 0.2 โมลาร์ เป็นโปรตีนพีค ที่ 1 (4), 0.4 โมลาร์ เป็นโปรตีนพีคที่ 2 (5) และ 1.2 โมลาร์ เป็นโปรตีนพีคที่ 3 (6) ตามลำดับ และโปรตีนที่แยกได้หลังจากนำมาผ่านคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 ชะด้วยทริสบัฟเฟอร์ ความเข้มข้น 0.02 โมลาร์ พีเอช 8.0 (7) เปรียบเทียบกับโปรตีนมาตรฐาน (1)

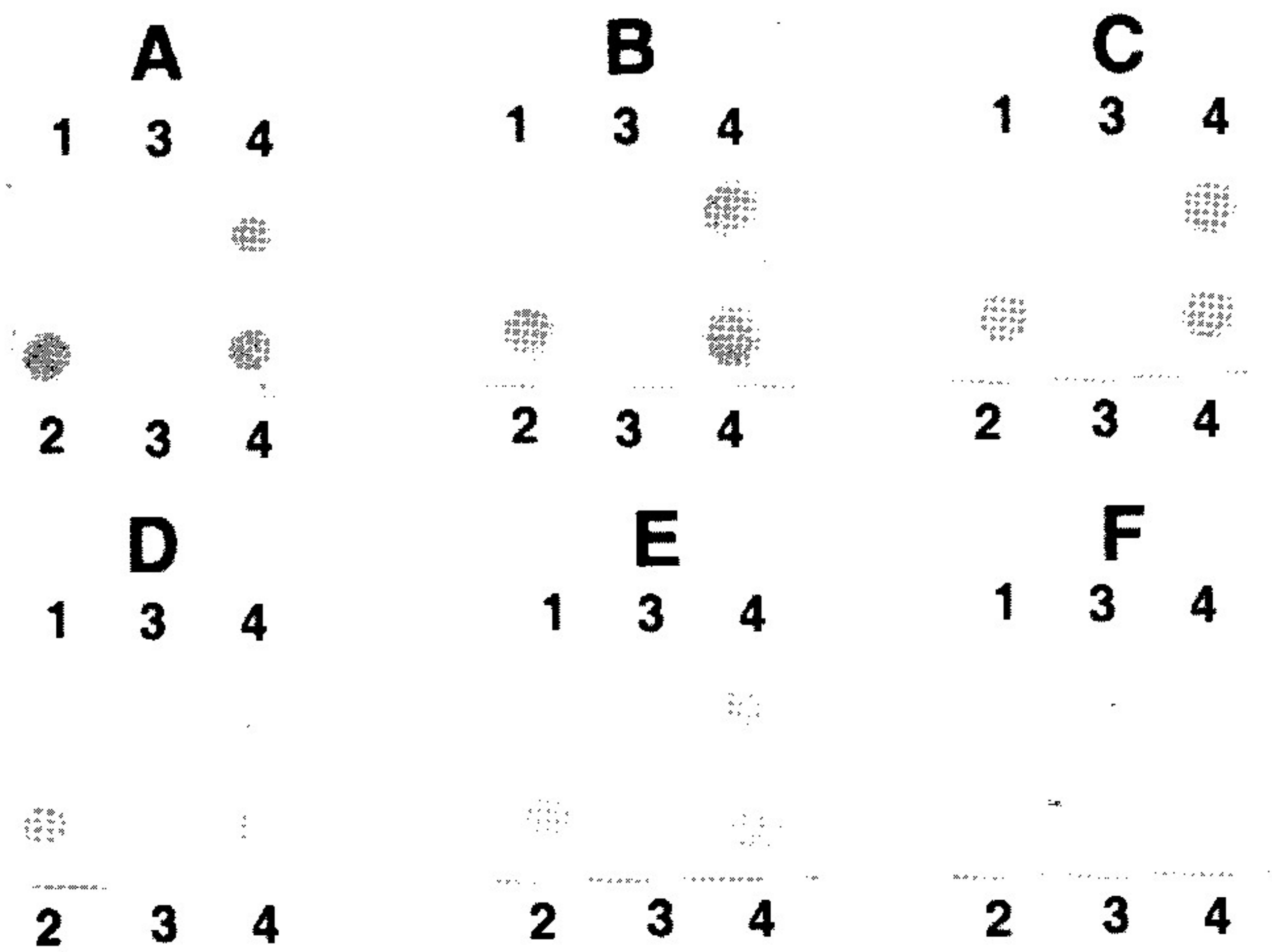
จากการตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดีด้วยเทคนิค Double immunodiffusion พบว่าโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้จากหนูขาว สามารถทำปฏิกิริยากับพลาสมาของปลากะรังเพศเมียที่ได้รับการกระตุ้นด้วยฮอร์โมนได้ (ภาพที่ 4 หลุมที่ 2) และโปรตีน (ไวเทลโลเจนิน) ที่ถูกทำให้บริสุทธิ์โดยผ่านคอลัมน์เซฟาคริล เอส-300 ได้ (ภาพที่ 4 หลุมที่ 3) โดยเกิดเป็นแนวตะกอนขึ้น แต่ไม่ทำปฏิกิริยากับพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศเมียที่ไม่ได้รับการกระตุ้นด้วยฮอร์โมน (ภาพที่ 4 หลุมที่ 1) และพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศผู้ (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) ส่วนการที่ไม่เกิดแนวตะกอนกับพลาสมาของปลากะรังเพศเมียที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออลนั้น เนื่องมาจากปลาที่นำมาใช้ในการศึกษา ยังไม่สมบูรณ์เพศจึงยังไม่พบการสร้างไวเทลโลเจนินในเลือดทำให้ไม่สามารถตรวจสอบได้



ภาพที่ 4 Double immunodiffusion ของโพลีโคลนอลแอนติบอดี (PAb) จำเพาะต่อไวเทลโลเจนินของปลากะรังจุดฟ้า (หลุมตรงกลาง) กับแอนติเจนชนิดต่างๆ (หลุมรอบๆ) ได้แก่ หลุมที่ 1 พลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศเมียที่ไม่ได้รับฮอร์โมน หลุมที่ 2 พลาสมาของปลาที่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน หลุมที่ 3 ไวเทลโลเจนินที่แยกได้โดยคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 และ หลุมที่ 4 พลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศผู้

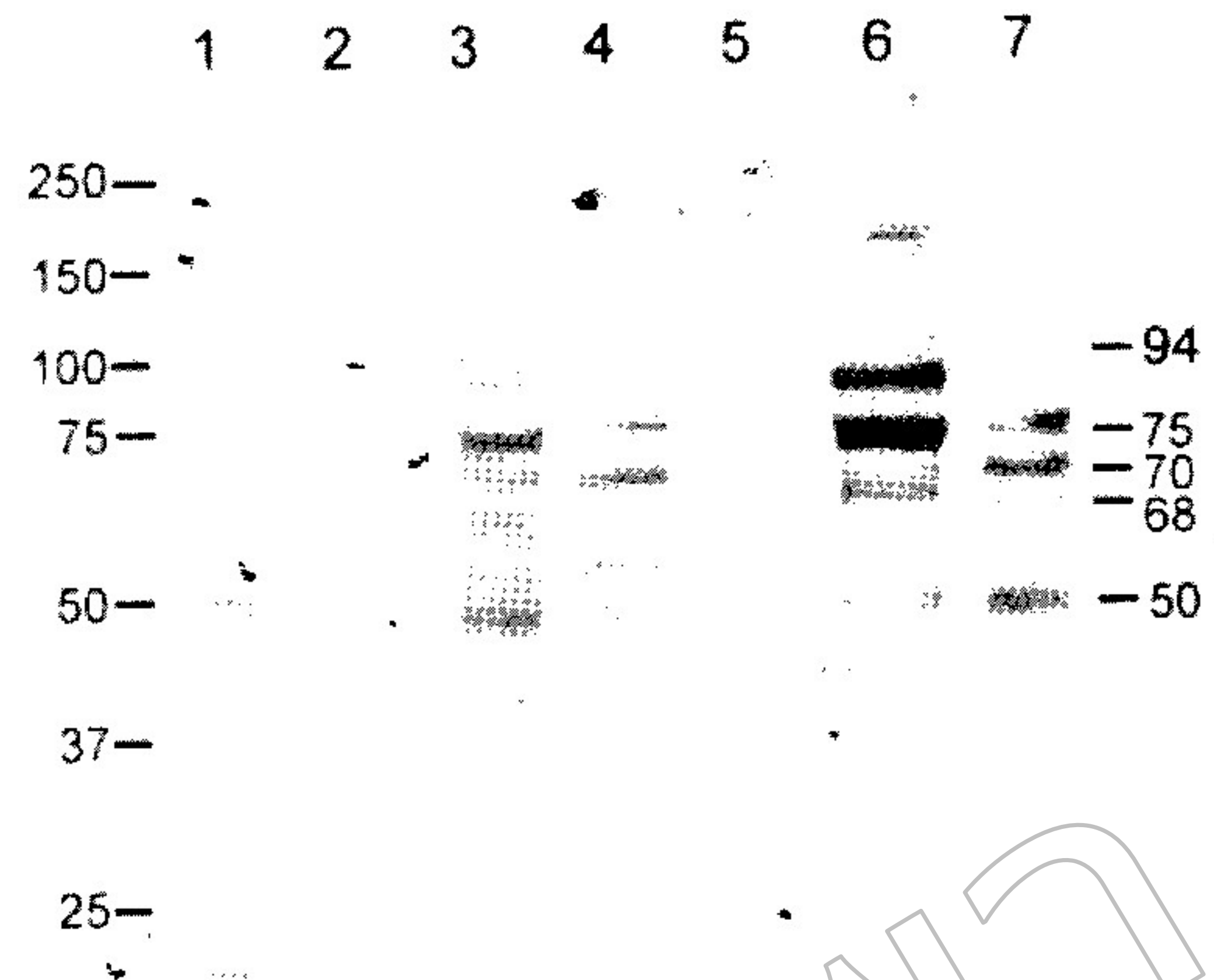
สำหรับการตรวจสอบความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดีด้วยเทคนิค Dot blot พบว่า โพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้มีความจำเพาะต่อไวเทลโลเจนินสูงโดยสามารถทำปฏิกิริยาเกิดเป็นจุดสีน้ำตาลดำกับแอนติเจนที่ใช้ในการศึกษา คือ โปรตีนในพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าที่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน และโปรตีนที่ผ่านคอลัมน์เซฟาคริล เอส-300 ที่มีความเข้มข้น 1 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร แต่ไม่เกิดปฏิกิริยากับโปรตีนในพลาสมาของปลาเพศผู้และโปรตีนจากพลาสมาของปลาที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมนซึ่งมีปริมาณโปรตีนเท่ากัน นอกจากนี้โพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ได้ยังมีค่าไตเตอร์ค่อนข้างสูง โดยสามารถเจือจางที่ระดับความเข้มข้นประมาณ 1 : 20,000 ก็ยังสามารถใช้ตรวจไวเทลโลเจนินจากแอนติเจนที่ใช้ศึกษาได้ (ภาพที่ 5)

ส่วนการตรวจความจำเพาะของโพลีโคลนอลแอนติบอดีต่อไวเทลโลเจนินด้วยเทคนิค Western blot พบว่าโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้สามารถทำปฏิกิริยากับแถบโปรตีนจากพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าที่ได้รับการกระตุ้นโดยการฉีดฮอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออล โปรตีนพีคที่ 3 ที่แยกได้โดยคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ และไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์เกิดเป็นแถบสีดำ (ภาพที่ 6) โดยแถบโปรตีนที่แยกได้จากโปรตีนพีคที่ 3 และไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่แยกได้โดยคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 จะมีลักษณะคล้ายคลึงกัน (ภาพที่ 6 แถวที่ 6 และ 7) แต่ในกรณีของไวเทลโลเจนิน บริสุทธิ์จะพบแถบโปรตีนทั้งหมด 5 แถบ คือ



ภาพที่ 5 Dot blot ของโพลีโคลนอลแอนติบอดีจำเพาะต่อไวเทลโลเจนิน โดยใช้แอนติเจนชนิดต่างๆ ได้แก่ (1) พลาสมาของปลาเพศผู้ (2) ไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ (3) พลาสมาของปลาที่ไม่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออล และ (4) พลาสมาของปลาที่ได้รับการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน ที่มีความเข้มข้น 1 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร โดยหยดลงบนไนโตรเซลลูโลสเมมเบรนจุดละ 1 ไมโครลิตร และนำไปบ่มในโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่เจือจางระดับความเข้มข้นต่างๆ 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 แถวที่ 7) เมื่อเปรียบเทียบกับแถบโปรตีนที่แยกได้ด้วย SDS-PAGE (ภาพที่ 3 แถวที่ 7) พบว่าแถบโปรตีนที่พบจะมีน้ำหนักโมเลกุลต่างกัน ทั้งนี้อาจจะเนื่องมาจากไวเทลโลเจนินเกิดการสลายตัวได้ง่ายจึงทำให้มีการเปลี่ยนแปลงไป เพราะฉะนั้นแถบโปรตีนเล็กๆ ที่พบเมื่อศึกษาด้วยเทคนิค Western blot จึงน่าจะเป็นผลิตภัณฑ์ของไวเทลโลเจนินที่เกิดการสลายจนได้แถบโปรตีนขนาดเล็กลง ซึ่งในรายงานก่อนหน้านี้ พบว่าไวเทลโลเจนินสามารถสลายตัวได้ง่ายเช่นกัน (Silversand & Specker, 1993; Korsgaard & Pedersen, 1998; Hennies et al., 2003) ดังนั้นในการทำให้ไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์จึงต้องเพิ่มความระมัดระวัง ทั้งนี้อาจจะต้องเติมสาร เช่น EDTA ลงไปในบัฟเฟอร์ที่ใช้ในการชะคอลัมน์ทั้ง 2 ชนิดในระหว่างการทำให้บริสุทธิ์ด้วยเพื่อเป็นการลดการสลายตัวของไวเทลโลเจนินต่อไป



ภาพที่ 6 Western blot ของโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่จำเพาะต่อไวเทลโลเจนิน นำ (2) พลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าก่อนการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมนและ (3) พลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าหลังการฉีดกระตุ้นด้วยฮอร์โมน (4) โปรตีนพีคที่ 1 (5) โปรตีนพีคที่ 2 (6) โปรตีนพีคที่ 3 ที่แยกได้จากคอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์ และ (7) โปรตีนที่แยกได้จากการผ่านคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 มาแยกด้วยกระแสไฟฟ้า (SDS - PAGE) แล้วนำโปรตีนจากเจลย้ายลงสู่แผ่นไนโตรเซลลูโลส นำไปบ่มกับโพลีโคลนอลแอนติบอดี เปรียบเทียบกับโปรตีนมาตรฐาน (1)

โพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้จากการทดลองนี้มีความจำเพาะต่อไวเทลโลเจนินโดยสามารถนำมาใช้ในเทคนิคทางระบบภูมิคุ้มกัน เช่น Immunodiffusion และ Dot blot สำหรับตรวจหาไวเทลโลเจนินในพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าที่ได้รับการฉีดกระตุ้นโดยการฉีดฮอร์โมน 17 เบต้า-เอสตราไดออลได้ ซึ่งให้ผลการศึกษาไปในทิศทางเดียวกัน และแอนติบอดีที่ได้ยังไม่พบการเกิดปฏิกิริยาข้ามกับกับพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศเมียที่ไม่ได้รับการกระตุ้นด้วยฮอร์โมนและพลาสมาปลากะรังจุดฟ้าเพศผู้ ซึ่งสอดคล้องกับผลการศึกษาในปลา Rare minnow (*Gobicypris rarus*) และปลา Zebra fish (*Danio rerio*) ที่พบว่าไวเทลโลเจนินที่แยกได้จากพลาสมาของปลาเพศเมียสามารถทำปฏิกิริยาจำเพาะกับแอนติบอดีที่ผลิตได้ในขณะที่ไม่สามารถเกิดปฏิกิริยากับพลาสมาของปลาเพศผู้ (Liao et al., 2006) และเมื่อนำมาแอนติบอดีมาทดสอบกับโปรตีนพีคที่ 3 ที่แยกได้โดยใช้คอลัมน์ไฮดรอกซิลอะพาไทต์และไวเทลโลเจนินบริสุทธิ์ที่แยกได้จากคอลัมน์เซฟาคริลเอส-300 พบว่าสามารถจับกับแถบโปรตีนที่มีลักษณะคล้ายกัน

นอกจากนี้จากการศึกษาด้วยเทคนิค Dot blot สามารถใช้ แอนติบอดีที่เจือจางถึง 1 : 20,000 เท่า ในการไวเทลโลเจนิน ในพลาสมาของปลาได้ซึ่งแสดงถึงประสิทธิภาพของแอนติบอดีที่ผลิตได้ ดังนั้นจึงมีความเป็นไปได้ที่จะนำโพลีโคลนอลแอนติบอดีที่ผลิตได้นี้ไปใช้ในการตรวจวิเคราะห์ปริมาณไวเทลโลเจนิน ตรวจหาแหล่งสร้างไวเทลโลเจนิน และศึกษาพัฒนาการของ รังไข่หรือตรวจดูความสมบูรณ์เพศของปลาโดยประเมินจากระดับไวเทลโลเจนินในพลาสมาของปลากะรังจุดฟ้าเพศเมียได้ต่อไป

กิตติกรรมประกาศ

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

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 *Zoarces viviparus*: 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., Zanúy, 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 (*Cephalopholia pachycentron*). *Journal of Marine Biotechnology*, 5, 137-141.