

จลนพลศาสตร์การหมักของไวน์กระเจี๊ยบและการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลส Roselle Wine's Fermentation Kinetics and Alpha-Amylase Inhibition

มินตรา ศิริบำรุง สุทธิดา นามเกตุ ชิดชนก ทับทิม จินดา จันดาเรื่อง ทิติยา ศรีภักดี ณัฐวี ภูมิสุข*

E-mail: nattawee p@snru.ac.th

โทรศัพท์: 08-4390-6025

บทคัดย่อ

การศึกษานี้ใช้การจำลองจลนพลศาสตร์แบบไม่เชิงเส้นเพื่อตรวจสอบจลนพลศาสตร์การหมักของไวน์กระเจี๊ยบที่หมักด้วย ระดับความหวานเริ่มต้นต่างๆ คือ 18, 22 และ 26 บริกซ์ นอกจากนี้ยังทำการศึกษาเปรียบเทียบการยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ อัลฟา-อะไมเลส ตลอดจนลักษณะทางเคมีและกายภาพของไวน์กระเจี๊ยบ ผลการคำนวณทางจลนพลศาสตร์ของการเจริญเติบโตของ ยีสต์ การบริโภคน้ำตาล และการผลิตแอลกอฮอล์สอดคล้องกับสมการ Logistic และ Luedeking-Piret ในไวน์เริ่มต้นที่ระดับความ หวาน 26 บริกซ์ มีอัตราการเติบโตจำเพาะสูงสุด ($\mu_{\rm m}$) และความเข้มข้นสูงสุดของยีสต์ ($X_{\rm m}$) สูงที่สุด ซึ่งแสดงว่าการเติบโตของยีสต์ ขึ้นอยู่กับความเข้มข้นของน้ำตาลเริ่มต้น อย่างไรก็ตาม ที่สภาวะการหมัก 18 บริกซ์ ในระยะเวลาการหมัก 30 วัน มีอัตราการเปลี่ยน น้ำตาลเป็นแอลกอฮอล์สูงสุด และมีประสิทธิภาพการหมักที่ 36.39% ผลิตภัณฑ์ไวน์กระเจี๊ยบที่ได้มีความสว่างเพิ่มขึ้น (L*) และโทนสี แดงอมเหลือง (+a* และ +b*) สารสกัดหยาบของไวน์กระเจ็๊ยบที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้นที่ 18 บริกซ์ และหมักนาน 30 วัน มีฤทธิ์ยับยั้ง แอลฟา-อะไมเลส สูงสุด โดยมีความสามารถในการยับยั้ง 17.61±0.06% ที่ความเข้มข้น 200 mg/mL ของสารสกัดหยาบ อย่างไรก็ ตาม สารสกัดจากไวน์กระเจี๊ยบมีศักยภาพในการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลสต่ำกว่าอะคาร์โบสมาก ดังนั้นจึงอาจไม่เหมาะสำหรับบริโภค เพื่อรักษาโรคเบาหวาน

คำสำคัญ: จลนพลศาสตร์การหมัก, ไวน์กระเจี๊ยบ, แอลฟา-อะไมเลส, โรคเบาหวาน

Abstract

This study used non-linear kinetic simulation to examine the fermentation kinetics of roselle wines fermented with various beginning sweetness levels: 18, 22, and 26 brixs. A comparison of the alpha-amylase enzyme's inhibitory action as well as the chemical and physical characteristics of roselle wine production were also investigated. The kinetic outcomes of yeast growth, sugar consumption, and alcohol production agreed with the Logistic and Luedeking-Piret equations. The maximum specific growth rate (μ_m) and greatest yeast concentration (X_m) were both found in the must starting at 26 brix, denoting that yeast growth is dependent on the initial sugar concentration. However, at 18 brix fermentation conditions, the highest sugar-to-alcohol conversion was obtained, with a fermentation efficiency of 36.39%. The primary roselle wines are produced after a 30-day fermentation period. The roselle wine was found to have increased brightness (L^*) and a reddish-yellow tone $(+a^*$ and $+b^*)$. The crude extract of roselle wine starting at 18 brix and fermented for 30 days had the highest alpha-amylase inhibitory activity, with an %inhibition of 17.61±0.06 at a concentration of 200 mg/mL of crude extract. Nevertheless, roselle wine extract had a much lower alpha-amylase inhibitory potential than acarbose. As a result, it might not be acceptable for consumption as a diabetes treatment.

Keywords: Fermentation Kinetics, Roselle wine, alpha-amylase, diabetes

สาขาวิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยราชภัฏสกลนคร สกลนคร 47000 ประเทศไทย



1. ความน้ำ

กระเจี๊ยบแดง (Hibiscus sabdariffa L.) เป็นที่นิยมปลูกมาในบริเวณอำเภอเต่างอย จังหวัดสกลนคร คนในชุมชนนิยมนำ กลีบเลี้ยงของดอกมาแปรรูปเป็นเครื่องดื่ม เช่น ชา น้ำกระเจี๊ยบ หรือไวน์กระเจี๊ยบ ซึ่งผลิตภัณฑ์ดังกล่าวมีความแพร่หลายและเป็นที่ นิยมในชุมชน กระเจี๊ยบยังมีสรรพคุณช่วยลดไขมันในเส้นเลือด ลดความดันโลหิต กระเจี๊ยบมีสารประกอบฟินอลิก แอนโทไชยานิน และวิตามินชี ทำให้มีคุณสมบัติเป็นสารต้านอนุมูลอิสระ นอกจากนี้สารสกัดจากกระเจี๊ยบยังสามารถยับยั้งเชื้อแบคทีเรีย Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Bacillus sp. และ Salmonella sp. ได้อีกด้วย [1] สารสกัดกระเจี๊ยบแดงมีความสามารถในการ ยับยั้งเอนไซม์แอลฟา-กลูโคซิเดส (α-glucosidase) และแอลฟา-อะไมเลส (α-amylase) [2] ซึ่งการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลส และ แอลฟา-กลูโคซิเดส มักจะเป็นการรักษาโรคเบาหวานในลำดับแรกเพื่อจัดการภาวะน้ำตาลในกระแสเลือดสูง แอลฟา-อะไมเลสเป็น เอนไซม์ที่มีอยู่บริเวณผนังลำไส้เล็กจะทำหน้าที่สลายออลิโกแซคคาไรด์ (oligosaccharide) ให้กลายเป็นน้ำตาลโมเลกุลเดี่ยว การรักษา เบาหวานด้วยตัวยับยั้งแอลฟา-อะไมเลส จึงส่งผลให้การดูดซึมกลูโคสในลำไส้จากทางเดินอาหารเกิดขึ้นได้ช้าลง

ไวน์กระเจี๊ยบ ซึ่งถือว่าเป็นเครื่องดื่มแอลกอฮอล์ที่ผลิตได้ง่าย แต่อย่างไรก็ตาม การผลิตในระดับชุมชนอาศัยการทำต่อๆ กัน มาอย่างไม่มีแบบแผน ไม่มีข้อมูลการศึกษากระบวนการการผลิตหรือการหมักไวน์กระเจี๊ยบทางวิทยาศาสตร์มารองรับ การศึกษา กระบวนการผลิตไวน์กระเจี๊ยบในส่วนของการหมักจึงเป็นหัวข้อที่มีความน่าสนใจ และผลจากการศึกษายังสามารถนำไปตอบโจทย์ของ ชุมชนถึงกระบวนการผลิตไวน์กระเจี๊ยบอย่างมีประสิทธิภาพ การหมักไวน์กระเจี๊ยบที่สภาวะแตกต่างกันส่งผลต่อกระบวนการเกิด แอลกอฮอล์ และองค์ประกอบทางพฤษเคมี ในสารสกัดกระเจื๊ยบแดงที่สกัดด้วยน้ำมีปริมาณฟืนอลิกสูง มี delphinidin-3-O-sambubioside, cyanidin 3-O-sambubioside และ 3-O-caffeoylquinic acid เป็นองค์ประกอบหลักและสามารถยับยั้งแอลฟากลูโคซิเดสและแอลฟา-อะไมเลสได้ดี แต่เมื่อผ่านกระบวนการหมักพบว่า 3-O-caffeoylquinic acid เปลี่ยนเป็น caffeic acid ส่งผลให้ความสามารถในการยับยั้งเอนไซม์ลดลง ซึ่งอุณหภูมิในการหมักมีส่วนทำให้ความสามารถในการยับยั้งเอนไซม์ลดลงเช่นกัน โดยการ หมักที่อุณภูมิสูงทำให้สารสำคัญเกิดการสลายตัว หรือเปลี่ยนเป็นสารประกอบอื่น ส่งผลให้ฤทธิ์การยับยั้งเอนไซม์ลดลงเช่นกัน โดยการ หมักที่อุณภูมิสูงทำให้สารสำคัญเกิดการสลายตัว หรือเปลี่ยนเป็นสารประกอบอื่น ส่งผลให้ฤทธิ์การยับยั้งเอนไซม์ทั้งสองลดลงอีก [3] นอกจากนี้ในกระบวนการหมักไวน์ผลไม้ในระยะเวลาที่แตกต่างกัน ส่งผลต่อปริมาณกรดอินทรีย์ที่เพิ่มขึ้นระหว่างกระบวนการหมัก เช่นกัน Otegbayo B.O. และคณะ ได้ศึกษาระยะเวลาในการหมักไวน์บีทรูท พบว่าเมื่อจำนวนวันหมักเพิ่มขึ้น กรดอินทรีย์และ สารประกอบฟืนอลิกจะเพิ่มขึ้นระหว่างกระบวนการหมัก ซึ่งส่งผลต่อรสสัมผัสและคุณภาพของผลิตภัณฑ์ไวน์สุดท้ายโดยตรง [4] นอกจากนี้ Wang D. และคณะ ได้ศึกษาชนิดของน้ำตาล (กลูโคส ฟรุกโตส ซูโครส) ที่มีผลต่อกระบวนการหมัก จากการศึกษาด้วยแบบจำลองนี้สามารถใช้ เป็นแนวทางในการหมักไวน์แอบเปิ้ลให้ได้ประสิทธิภาพการหมักลูงค่อไปได้ [5]

จากที่กล่าวมาข้างต้นพบว่ากระเจี๊ยบมีสารสำคัญหลายชนิดที่มีสรรพคุณในด้านการแพทย์และฤทธิ์ทางเภสัชวิทยา ดังนั้น งานวิจัยนี้จึงมีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษากระบวนการหมักไวน์กระเจี๊ยบที่กำหนดระดับน้ำตาล เริ่มต้นที่แตกต่างกันโดยใช้ยีสต์ S. Cerevisiae ทางการค้าในการหมัก ใช้การจำลองจลนพลศาสตร์การหมักเพื่อศึกษาการเจริญเติบโตของยีสต์ การใช้น้ำตาลและการ เกิดแอลกอฮอล์ระหว่างกระบวนการหมัก ศึกษาสมบัติทางกายภาพ ทางเคมี และความสามารถในการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลสของไวน์ กระเจี๊ยบ ซึ่งความรู้ที่ได้จากงานวิจัยในครั้งนี้จะเป็นองค์ความรู้ในการผลิตไวน์กระเจี๊ยบในชุมชน เพื่อให้ได้ผลิตภัณฑ์ไวน์กระเจี๊ยบที่มี คุณภาพและมีประสิทธิภาพการผลิตสูงสุด นอกจากนี้ข้อมูลในการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลสยังสามารถใช้เป็นแนวทางในการเลือกบริโภค เครื่องดื่มสำหรับผู้ป่วยที่เป็นโรคเบาหวานได้อีกด้วย

2. วัสดุและวิธีการทดลอง

2.1 วัสด

ตัวอย่างกระเจี๊ยบแดงแห้ง จากพื้นที่ อำเภอเต่างอย จังหวัดสกลนคร, 3,5-ไดไนโตรซาลิไซลิกแอซิด 98% (3,5-Dinitrosalicylic acid; $C_7H_4N_2O_7$) ชนิด AR grade ยี่ห้อ LOBA, เอนไซม์แอลฟา-อะไมเลส (Alpha-Amylase from Bacillus sp.

การประชุมวิชาการระดับชาติ ราชภัฏเลยวิชาการ ครั้งที่ 9 ประจำปี พ.ศ. 2566 "งานวิจัยเชิงพื้นที่เพื่อยกระดับเศรษฐกิจมูลค่าสูงของชุมชน"

Type II-A, lyophilized powder) ยี่ห้อ Sigma, สารมาตรฐานกลูโคส (D(+)- Glucose Monohydrate) ชนิด AR grade ยี่ห้อ QREC, โซเดียมไฮดรอกไซด์ (Sodium hydroxide; NaOH) ชนิด AR grade ยี่ห้อ QREC, สารมาตรฐานอะคาร์โบส (Acarbose) ยี่ห้อ Sigma และ ยีสต์สายพันธุ์ Saccharomyces cerevisiae (Lalvin 71B) บริษัท Lalvin ประเทศแคนาดา

2.2. การเตรียมตัวอย่าง

ชั่งกระเจี๊ยบแห้ง 280 กรัม ล้างทำความสะอาด ต้มในน้ำเดือดปริมาตร 14 L เป็นเวลา 30 นาที ที่อุณหภูมิ 70 °C ตั้งทิ้ง ไว้ให้เย็นที่อุณหภูมิห้อง แล้วกรองด้วยผ้าขาวบาง ตรวจสอบ pH ของน้ำกระเจี๊ยบและปรับ pH ด้วยโซเดียมไบคาร์บอเนต เพื่อให้อยู่ ในช่วง pH 2.8-3.8 [6]วัดความหวานเริ่มต้นของน้ำกระเจี๊ยบและปรับระดับความหวานให้ได้ 18, 22 และ 26 บริกซ์ ตามลำดับ ด้วย น้ำตาลทรายขาว สำหรับการศึกษาจลนพลศาสตร์การหมักของไวน์กระเจี๊ยบ แบ่งตัวอย่างน้ำกระเจี๊ยบตัวอย่างละ 100 mL จากนั้น แบ่งตัวอย่าง 5 mL สำหรับบ่มยีสต์ 5. cerevisiae (Lalvin 71B) ปริมาณ 0.04 g ทำการบ่มยีสต์เป็นเวลา 20 นาที ก่อนเติมยีสต์ ข้างต้นลงในตัวอย่าง และหมักต่อในตู้ควบคุมอุณหภูมิที่ 25 °C ติดตามการเจริญเติบโตของยีสต์ การลดลงของน้ำตาล และการเกิด แอลกอฮอล์เป็นระยะเวลา 14 วัน สำหรับการหมักจนได้ผลิตภัณฑ์ไวน์กระเจี๊ยบสุดท้ายเพื่อศึกษาสมบัติทางกายภาพและทางเคมี ตลอดจนความสามารถในการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลส จะหมักในระยะเวลา 30 วัน

2.3 ศึกษาจลนพลศาสตร์การหมักของไวน์กระเจี๊ยบ

2.3.1 จลนพลศาสตร์การเจริญเติบโตของยีสต์

ตรวจสอบจำนวนยีสต์โดยใช้วิธีการหาน้ำหนักแห้ง (Dry weight method) ดัดแปลงจาก ชุติมา แก้วกระจาย [7] การหา น้ำหนักเซลล์แห้งโดยนำหลอดทดลองไปอบที่ อุณหภูมิ 180 °เป็นเวลา 2 ชั่วโมง รอจนอุณหภูมิลดลงถึงอุณหภูมิห้อง จึงนำหลอด ทดลองไปชั่งน้ำหนัก จากนั้นใส่ตัวอย่างไวน์ 5 mL ที่ผ่านการหมัก 14 วัน นำไปปั่นเหวี่ยงด้วยความเร็ว 1500 รอบต่อนาที นาน 5 นาที ดูดส่วนที่ใสออกส่วนตะกอนล้างด้วยน้ำกลั่น 3 รอบ ก่อนนำไปอบที่อุณหภูมิ 105 °C แล้วนำค่าที่ได้ไปคำนวณหาน้ำหนักเซลล์ (ทำซ้ำ 3 ครั้ง) จากนั้นศึกษาจลนพลศาสตร์ของการเจริญเติบโตของยีสต์โดยใช้สมการ Logistic กราฟอัตราการเจริญของยีสต์ที่เกิด จากกระบวนการหมักจะมีลักษณะเป็น "S-pattern" ซึ่งจะสอดคล้องกับสมการ Logistic ซึ่งสะท้อนผลการยับยั้งในหน่วยความเข้มข้น ของเซลล์ต่อการเจริญเติบโตของเซลล์ดังสมการที่ 1

$$X(t) = \frac{X_0 e^{\mu_m t}}{1.0 - (X_0 / X_m)(1.0 - e^{\mu_m t})}$$
สมการที่ 1

เมื่อ X(t) คือ จำนวนยีสต์ที่เวลาใดๆ, X_0 คือจำนวนยีสต์เริ่มต้น, t คือ เวลา, $\mu_{\rm m}$ คืออัตราการเติบโตจำเพาะของยีสต์สูงสุด และ $X_{\rm m}$ คือ ความเข้มข้นของยีสต์สูงสุดตามลำดับ

2.3.2 จลนพลศาสตร์การเกิดแอลกอฮอล์

หาปริมาณแอลกอฮอล์โดยวัดความถ่วงจำเพาะ (specific gravity) ตามวิธีมาตรฐานของ AOAC 945.06 [8] ศึกษา จลนพลศาสตร์การเกิดแอลกอฮอล์โดยใช้สมการของ Luedeking-Piret ซึ่งถูกสร้างขึ้นโดย Luedeking และ Piret [9] เพื่อจำลองการ เกิดของกรดแลคติก และถูกนำมาประยุกต์ใช้สำหรับการเกิดแอลกอฮอล์จากกระบวนการหมักอย่างแพร่หลาย ความสัมพันธ์ระหว่าง อัตราการเกิดผลิตภัณฑ์และการเติบโตของเซลล์ยีสต์แสดงให้เห็นว่าการเกิดแอลกอฮอล์ในกระบวนการหมักมีความล่าช้ากว่าการเจริญ ของยีสต์ ดังนั้นสมการการเกิดแอลกอฮอล์จะประกอบด้วยพารามิเตอร์ย่อยที่เกี่ยวข้องกับการเจริญของยีสต์ ดังสมการที่ 2

$$P(t) = P_0 + \alpha \cdot X_0 \left(\frac{e^{\mu_m t}}{1.0 \cdot (X_0 / X_m) (1.0 \cdot e^{\mu_m t})} - 1.0 \right) + \beta \cdot \frac{X_m}{\mu_m} \ln \left(1 - \frac{X_0}{X_m} (1.0 - e^{\mu_m t}) \right)$$
 annish 2

เมื่อ P_0 คือ ปริมาณแอลกอฮอล์เริ่มต้น, P(t) คือ ปริมาณแอลกอฮอล์ที่เวลาใดๆ, $m{\theta}$ คือ สัมประสิทธิ์แสดงความจำเพาะของยีสต์ และ $m{lpha}$ คือสัมประสิทธิ์ปริมาณสัมพันธ์ของการเจริญเติบโตของยีสต์ต่อเวลา



2.3.3 จลนพลศาสตร์ของการลดลงของน้ำตาล

ตรวจสอบปริมาณน้ำตาลที่เหลืออยู่โดยใช้วิธีไดไนโตรซาลิไซเลด (Dinitrosalicylate) นำตัวอย่างไวน์กระเจี๊ยบที่กรอง ผ่านกระดาษกรอง Whatman เบอร์ 42 เจือจางสารละลายตัวอย่างด้วยน้ำกลั่น 25, 50 และ 125 เท่า ตามลำดับ ปีเปตสารละลายที่ เจือจางแล้วใส่หลอดทดลอง จำนวน 0.5 mL ตามด้วยสารละลาย 3,5-dinitrosalicylic ปริมาตร 0.5 mL นำไปต้มในน้ำเดือดนาน 10 นาที หยุดปฏิกิริยาด้วยการแช่ในน้ำเย็นแล้วเติมน้ำกลั่น 5 mL นำไปวัดค่าการดูดกลืนแสงที่ 540 นาโนเมตร คำนวณหาปริมาณน้ำตาล รีดิวซ์ เปรียบเทียบกับสารละลายมาตรฐานกลูโคส ปริมาณน้ำตาลที่วิเคราะห์ได้ถูกนำไปศึกษาจลนพลศาสตร์ของการลดลงของน้ำตาล โดยใช้สมการดัดแปลงของ Luedeking-Piret ดังสมการที่ 3 [9]

$$S(t) = S_0 - \gamma \cdot X_0 \cdot \left(\frac{e^{\mu_m t}}{1.0 \cdot (x_0/x_m)(1.0 \cdot e^{\mu_m t})} - 1.0\right) + \eta \cdot \frac{x_m}{\mu_m} \ln \left(1 - \frac{x_0}{x_m} \left(1.0 - e^{\mu_m t}\right)\right)$$
 $aunns \dot{\eta} \cdot 3$ $uunns \dot{\eta} \cdot 3$

การเปลี่ยนสารตั้งต้นเป็นชีวมวล, $Y_{
u/S}$ คือ สัมประสิทธิ์ปริมาณสัมพันธ์สำหรับการเปลี่ยนสารตั้งต้นเป็นแอลกอฮอล์, $m_{\scriptscriptstyle S}$ คือ ค่า สัมประสิทธิ์การคงอยู่สำหรับการเมทาโบลิกของยีสต์ และ η,γ คือ ค่าคงที่ เมื่อ $\gamma=rac{1}{Y_{r,c}}+lpharac{1}{Y_{r,c}}$ และ $\eta=m_s+rac{6}{Y_{r,c}}$

2.4 ศึกษาสมบัติทางกายภาพและทางเคมีของไวน์กระเจี๊ยบ

ศึกษาสมบัติทางเคมีของตัวอย่างไวน์กระเจี๊ยบตลอดกระบวนการหมักโดย วัดความเป็นกรด-เบส (pH) และวิเคราะห์หา ปริมาณกรดทั้งหมด (Total acid) ในรูปของกรดมาลิกโดยไทเทรตกับ 0.1 N NaOH โดยใช้โบรโมไทมอลบลูเป็นอินดิเคเตอร์ คำนวณหาปริมาณกรดทั้งหมดจากสมการที่ 4

Total acid (%) =
$$\frac{V_1 \times N \times 67 \times 100}{1000 \times V_2}$$
 สมการที่ 4

้น้ำหนักสมมูลของกรดมาลิก ศึกษาประสิทธิภาพการผลิต (Product efficiency) จากการเปลี่ยนน้ำตาลรีดิวซ์ทั้งหมด (TRS) ไปเป็น แอลกอฮอล์โดยยีสต์ ดังสมการที่ 5 [10]

Product efficiency (%) =
$$\frac{ABV}{(TRS_i - TRS_f) \times SA} \times 100$$
 สมการที่ 5

์ (TRS, TRS,) x SA เมื่อ ABV คือปริมาณแอลกอฮอล์ที่เกิดขึ้น, TRS, คือปริมาณน้ำตาลเริ่มต้น (ก่อนการหมัก), TRS, คือปริมาณน้ำตาลสุดท้าย (หลังการ หมัก) และ SA คือความสามารถในการเปลี่ยนน้ำตาลเป็นแอลกอฮอล์ หาได้จากความสัมพันธ์เชิงเส้นระหว่างการใช้น้ำตาลและ แอลกอฮอล์ที่เกิดระหว่างกระบวนการหมัก

การวิเคราะห์สีสุดท้ายของผลิตภัณฑ์ไวน์กระเจี๊ยบที่ผ่านกระบวนการหมักครบ 30 วัน ตามระบบ CIELAB ดัดแปลงจากวิธีของ Ayala และคณะ [11] โดยกรองตัวอย่างไวน์ทั้งหมดด้วยกระดาษกรอง Whatman เบอร์ 42 ก่อนการวิเคราะห์โดยไม่เจือจาง วัดสีด้วย ้เครื่องวัดสี (Colorimeter) โดยใช้น้ำกระเจี๊ยบเริ่มต้นเป็นตัวเปรียบเทียบ รายงานผลในระบบ CIELAB ซึ่งประกอบด้วยพารามิเตอร์ (L*, a*, b*,dE*) ทำการวิเคราะห์ทั้งหมด 3 ซ้ำ [12]

2.5 ศึกษาความสามารถในการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลส

การศึกษาการยับยั้งเอนไซม์แอลฟา-อะไมเลส ดัดแปลงจากวิธีของ Bernfeld [13] โดยเตรียมสารสกัดหยาบไวน์กระเจี้ยบที่ ความเข้มข้นเริ่มต้น 200 mg/mL ปริมาตร 200 μL บ่มกับเอนไซม์แอลฟา-อะไมเลสเข้มข้น 0.01 u/μL ที่ละลายใน 0.02 M ฟอสเฟตบัฟเฟอร์ pH 6.9 ที่มี 0.01 M โซเดียมคลอไรด์ปริมาตร 250 μL บ่มที่อุณหภูมิห้อง เป็นเวลา 10 นาที เติมสารละลายแป้ง (Starch) 2% ที่ละลายใน 0.02 M ฟอสเฟตบัฟเฟอร์ pH 6.9 ที่มี 0.01 M โซเดียมคลอไรด์ปริมาตร 250 μL บ่มต่ออีก 10 นาที จากนั้นหยุดปฏิกิริยาด้วยสารละลาย 3,5-dinitrosalicylic acid นำไปต้มในน้ำเดือดนาน 5 นาที วางให้เย็นที่อุณหภูมิห้อง แล้ววัดค่า การดูดกลืนแสงด้วยเครื่องไมโครเพลทรีดเดอร์ ความยาวคลื่น 540 nm คำนวณร้อยละการยับยั้ง (% inhibition) ดังสมการที่ 6



เมื่อ A คือ ค่าการดูดกลืนแสงของสารละลายที่ไม่มีสารทดสอบ และ B คือค่าการดูดกลืนแสงของสารละลายที่มีสารทดสอบ เปรียบเทียบความสามารถในการยับยั้งกับยาอะคาร์โบส (acarbose)

2.6 การคำนวณ

ตรวจสอบความแตกต่างทางสถิติของค่าเฉลี่ยด้วย One-Way ANOVA โดยใช้ Tukey test (p = 0.05) ประมวลผลข้อมูลโดย ใช้โปรแกรม OriginPro, Version 2019b

3. ผลการทดลองและอภิปรายผลการทดลอง

3.1 ศึกษาจลนพลศาสตร์การหมักของไวน์กระเจี๊ยบ

จากการศึกษากระบวนการหมักไวน์กระเจี๊ยบ ด้วยยีสต์ *S. Cerevisiae* โดยเตรียมไวน์เริ่มต้นให้ความหวานเริ่มต้นเท่ากับ 18, 22 และ 26 บริกซ์ ตามลำดับ ทำการติดตามกระบวนการหมักเป็นเวลา 14 วัน เพื่อศึกษาจลนพลศาสตร์ของการหมักไวน์ จากการ ติดตามการเปลี่ยนแปลงของสารชีวมวลสามารถจำลองจลนพลศาสตร์ของการเจริญเติบโตของยีสต์ จลนพลศาสตร์การเกิดแอลกอฮอล์ และจลนพลศาสตร์ของการลดลงของน้ำตาลได้ดังภาพที่ 1 และพารามิเตอร์ที่ได้จากการจำลองจลนพลศาสตร์ข้างต้นแสดงดังตารางที่ 1 จากผลการศึกษาจลนพลศาสตร์การหมักโดยใช้สมการ Logistic และ Luedeking-Piret ได้ค่าสัมประสิทธิ์สหสัมพันธ์ (R²) เท่ากับ 0.9 สำหรับทุกการจำลอง แสดงว่าสมการจลนพลศาสตร์มีความสอดล้องกับผลการทดลอง และสอดคล้องกับงานวิจัยของ Zhang, G. [9] ที่ศึกษาจลนพลศาสตร์ระหว่างการหมักของน้ำมะพร้าวแก่ แสดงให้เห็นกระบวนการในระหว่างการหมักที่คล้ายคลึงกัน

3.1.1 จลนพลศาสตร์การเจริญเติบโตของยีสต์

จากข้อมูลที่ได้จากการศึกษาจลนพลศาสตร์การเจริญเติบโตของยีสต์ พบว่า $\mu_{\rm m}$ (อัตราการเติบโตจำเพาะสูงสุดของยีสต์) ของไวน์กระเจี๊ยบที่หมักที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้น 26 บริกซ์ มีค่าอัตราการเติบโตจำเพาะสูงสุดของยีสต์สูงที่สุด ($\mu_{\rm m}$ เท่ากับ 2.23) รองลงมาคือ 22 บริกซ์ และ 18 บริกซ์ ตามลำดับ โดยที่ $X_{\rm m}$ (ความเข้มข้นของสารชีวมวลสูงสุด) มีแนวโน้มเช่นเดียวกันกับ $\mu_{\rm m}$ แสดง ให้เห็นว่ายีสต์สามารถเจริญเติบโตได้ดีที่สุดภายใต้สภาวะการหมักที่มีน้ำตาลสูง เนื่องจากน้ำตาลเป็นสารอาหารหลักในการเจริญเติบโต ของยีสต์ เมื่ออัตราการเจริญของยีสต์สูงจึงทำให้จำนวนของยีสต์ในระบบสูงขึ้นด้วย จากภาพที่ 1 (ก) ยีสต์จะมีช่วงระยะการเจริญที่เห็น ได้ชัด ซึ่งระยะการเจริญของยีสต์สูงจึงทำให้จำนวนของยีสต์ในระบบสูงขึ้นด้วย จากภาพที่ 1 (ก) ยีสต์จะมีช่วงระยะการเจริญที่เห็น ได้ชัด ซึ่งระยะการเจริญของยีสต์จะมีอยู่ 3 ระยะ โดยระยะแรกจะอยู่ในช่วงวันที่ 1 ซึ่งเป็นระยะที่เชลล์กำลังปรับตัวให้เข้ากับ สิ่งแวดล้อมใหม่เพื่อเริ่มการเจริญ ระยะนี้จะใช้เวลาค่อนข้างสั้น เรียกระยะนี้ว่า ระยะเริ่มต้น (lag phase) ระยะที่ 2 คือระยะเจริญ (log phase) ซึ่งจะอยู่ประมาณช่วงวันที่ 2 ถึงวันที่ 6 ระยะนี้ยีสต์จะเพิ่มขึ้นอย่างรวดเร็ว ปริมาณคาร์บอนไดออกไซด์ก็จะเพิ่มมากขึ้น และในช่วงหลังจะพบว่ากราฟค่อนข้างมีความคงที่ อาจเนื่องมาจาก สารอาหารเริ่มหมดลงการเจริญหรือการแบ่งเซลล์จะลดน้อยลงจึงทำให้จำนวนเซลล์ค่อนข้างคงที่ ปริมาณคาร์บอนไดออกไซด์ก็จะลด น้อยลงจนเซลล์ยีสต์เริ่มมีการตายเกิดขึ้น ตะกอนเซลล์จะมีมากขึ้น เรียกระยะนี้ว่า ระยะตาย (death phase)

3.1.2 จลนพลศาสตร์การเกิดแอลกอฮอล์

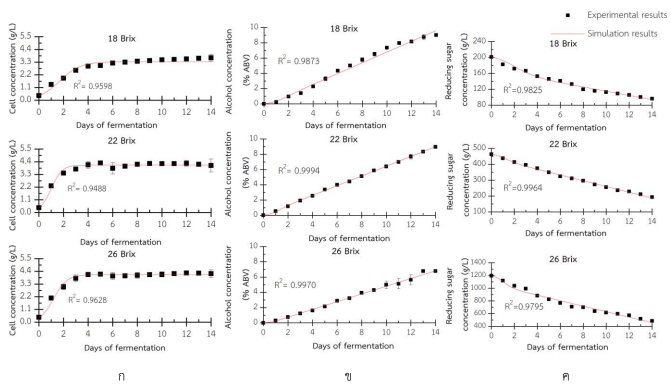
เมื่อพิจารณาจลนพลศาสตร์การเกิดของแอลกอฮอล์ในกระบวนหมักจากพารามิเตอร์ α และ β ซึ่งเป็นสัมประสิทธิ์ แสดงความสัมพันธ์ระหว่างปริมาณแอลกอฮอล์ที่เกิดขึ้นกับการเจริญเติบโตของยีสต์ (X_0 , X_m และ μ_m) ดังสมการที่ 2 ผลการศึกษา แสดงดังตารางที่ 1 พบว่า ไวน์กระเจี๊ยบที่เริ่มหมักที่ 18 และ 22 บริกซ์ มีค่า α มากกว่า β ซึ่งมีค่าเท่ากับ 3.61 และ 1.80 และ β เท่ากับ 1.58 และ 1.26 ตามลำดับ แสดงว่าประสิทธิภาพการผลิตแอลกอฮอล์ค่อนข้างมีความสัมพันธ์กับการเจริญเติบโตของยีสต์ ในขณะที่ไวน์กระเจี๊ยบที่เริ่มหมักที่ 26 บริกซ์ พบว่าค่า α และ β มีค่าน้อย ซึ่งมีค่าเท่ากับ 0.68 และ 0.94 ตามลำดับ แสดงให้เห็นว่า ประสิทธิภาพการผลิตแอลกอฮอล์ค่อนข้างไม่สัมพันธ์กับการเจริญเติบโตของยีสต์เมื่อหมักไวน์กระเจี๊ยบที่ความหวานเริ่มต้น 26 บริกซ์ อาจเนื่องมาจากผลของความเข้มข้นมีผลต่ออัตราการเกิดปฏิกิริยา และจะมีช่วงของการเข้าสู่สมคุล ถ้าความเข้มข้นของน้ำตาลมีความ



เข้มข้นมาก ยีสต์จะมีการเจริญเติบโตค่อนข้างเร็วส่งผลให้การเข้าสู่สมดุลเกิดเร็วขึ้น ดังนั้นแอลกอฮอล์อาจเปลี่ยนไปเป็นเมตาบอไลต์ตัว อื่น เมื่อเข้าสู่สมดุลที่เร็วเกินไป

3.1.3 จลนพลศาสตร์ของการลดลงของน้ำตาล

จากการศึกษาจลนพลศาสตร์การลดลงของน้ำตาล พบว่าสัมประสิทธิ์ที่แสดงความสัมพันธ์ระหว่างการเจริญเติบโตของ ยีสต์กับความสามารถในการเปลี่ยนน้ำตาลไปเป็นผลิตภัณฑ์ (γ และ η) สำหรับไวน์กระเจี๊ยบที่หมักด้วยระดับน้ำตาลเริ่มต้นแตกต่างกัน ค่า γ ของไวน์กระเจี๊ยบเริ่มต้นที่ 26 บริกซ์ เท่ากับ 47.87 ซึ่งมีค่าสูงที่สุด ในขณะที่ไวน์กระเจี๊ยบที่เริ่มหมักที่ความหวาน 18 และ 22 บริกซ์ ให้ผลไม่แตกต่างกันมากนัก (γ เท่ากับ 14.41 และ 12.20 ตามลำดับ) ซึ่งอาจเกิดจากผลของความเข้มข้นมีผลต่ออัตราการ เกิดปฏิกิริยา สรุปได้ว่าที่ความเข้มข้นของน้ำตาลสูง ยีสต์ยิ่งเจริญเติบโตได้ดี น้ำตาลยิ่งถูกใช้ได้มาก อย่างไรก็ตามไม่ได้หมายความว่าจะ สามารถเกิดแอลกอฮอล์ได้ดี เนื่องจากน้ำตาลอาจถูกเปลี่ยนไปเป็นคาร์บอนไดออกไซด์ หรือเมตาบอไลต์ตัวอื่น เช่น อัลดีไฮด์ คีโตน กรดอินทรีย์ได้เช่นกัน และเมื่อศึกษาความสัมพันธ์เชิงเส้นระหว่างปริมาณแอลกอฮอล์ที่เกิดขึ้นและปริมาณน้ำตาลที่ลดลงดังตารางที่ 2 แสดงให้เห็นว่าตลอดกระบวนการหมักไวน์กระเจี๊ยบที่เริ่มหมักที่ 18, 22 และ 26 บริกซ์ น้ำตาลรีดิวซ์ถูกเปลี่ยนเป็นแอลกอฮอล์ที่ 0.61, 0.25 และ 0.60 ตามลำดับ ซึ่งเป็นการยืนยันได้ว่าน้ำตาลที่ใช้ไปไม่ได้ถูกเปลี่ยนไปเป็นแอลกอฮอล์ที่งหมด และยิ่งปริมาณน้ำตาล เริ่มต้นสูงกลับเกิดแอลกอฮอล์ได้น้อยลง ซึ่งน้ำตาลที่ใช้ไปถูกเปลี่ยนเป็นเมตาบอไลต์ซนิดใดนั้นจำเป็นต้องมีการศึกษาเพิ่มเติมเพื่อ ยีนยันต่อไป



ภาพที่ 1 กราฟแสดงแบบจำลองจลนพลศาสตร์การเจริญเติบโตของยีสต์ (ก) การเกิดแอลกอฮอล์ (ข) และการลดลงของน้ำตาล (ค) ของตัวอย่างไวน์กระเจี๊ยบที่หมักที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้น 18, 22 และ 26 บริกซ์



จลนพลศาสตร์พารามิเตอร์		ระดับน้ำตาลเริ่มต้น (บริกซ์)			
		18	22	26	
การเจริญเติบโตของยีสต์	X ₀	0.40	0.40	0.40	
	X _m	3.44	3.99	4.13	
	μ_m	1.07	1.93	2.23	
การเกิดแอลกอฮอล์	P_0	0	0	0	
	α	3.61	1.80	0.68	
	в	1.58	1.26	0.94	
การลดลงของน้ำตาล	S_0	201.24	463.32	1195.49	
	γ	14.41	12.20	47.87	
	η	1.54	4.54	10.47	

ตารางที่ 2 แสดงปริมาณแอลกอฮอล์ที่เกิดขึ้นและปริมาณน้ำตาลที่ใช้ไปในกระบวนการหมักไวน์กระเจี๊ยบในระยะเวลา 14 วัน

ผลวิเคราะห์	ระดับน้ำตาลเริ่มต้น (บริกซ์)			
	18	22	26	
ปริมาณแอลกอฮอล์สูงสุด (g/L)	71.14	70.77	53.49	
ปริมาณน้ำตาลที่ใช้ไป (g/L)	104.97	270.79	712.05	
ความสามารถในการเปลี่ยนน้ำตาลเป็นแอลกอฮอล์	0.61	0.25	0.06	
สัมประสิทธิ์แสดงความสัมพันธ์ (R)	0.9879	0.9986	0.9895	
ประสิทธิภาพการผลิต (%)	36.39	5.99	0.38	

3.2 สมบัติทางกายภาพและทางเคมีของไวน์กระเจี๊ยบ

จากการตรวจสอบความเป็นกรด-เบส ของตัวอย่างไวน์กระเจี๊ยบพบว่ามีค่า pH ลดลงจากเริ่มต้น ซึ่งมีค่า pH อยู่ระหว่าง 3.01-3.09 ซึ่งค่า pH ลดลงจากเริ่มต้นเล็กน้อย (เริ่มต้น pH 3.47) ซึ่งสอดคล้องกับปริมาณกรดทั้งหมดที่เพิ่มขึ้นร้อยละ 0.29 - 0.32 เมื่อ คำนวณประสิทธิภาพการผลิตลังสมการที่ 5 โดยใช้ข้อมูลจากตารางที่ 2 ประกอบการคำนวณพบว่า ไวน์กระเจี๊ยบที่หมักด้วยระดับ น้ำตาลเริ่มต้น 18, 22 และ 26 บริกซ์ในระยะเวลา 30 วัน มีประสิทธิภาพการผลิต 36.39% 5.99% และ 0.38% ตามลำดับ แสดงให้ เห็นว่าที่ความเข้มข้นของน้ำตาลสูง ประสิทธิภาพการผลิตลังสอดคล้องกับปริมาณแอลกอฮอล์ที่เกิดขึ้นน้อยในขณะที่ใช้น้ำตาลไป มาก ดังนั้นจากการศึกษากระบวนการหมักไวน์กระเจี๊ยบด้วยยีสต์ S. Cerevisiae เชิงพานิชย์ข้างต้น กระบวนการหมักจะเกิดได้ดีและมี ประสิทธิภาพสูงสุดที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้น 18 บริกซ์ ผลการวัดสีของไวน์กระเจี๊ยบรายงานตามระบบ CIELAB แสดงดังตารางที่ 3 พบว่า ไวน์กระเจี๊ยบมีค่า L* เพิ่มขึ้น (เมื่อ L* = 0 สีที่ได้จะมืดเป็นสีดำ, L* = 100 สีที่ได้จะสว่างเป็นสีขาว), a* (a เป็น + วัตถุมีสีออกแดง, a เป็น - วัตถุมีสีออกเขียว), b* (b เป็น + วัตถุมีสีออกเหลือง, b เป็น – วัตถุมีสีออกน้ำเงิน) และ Δ E (ค่าความแตกต่างของสีทั้งหมด) โดยไวน์กระเจี๊ยบที่หมักที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้น 18 บริกซ์ มีค่า L* สูงที่สุด (L* = 37.81) ในขณะที่ไวน์กระเจี๊ยบที่หมักที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้น 18 บริกซ์ มีสีค่อนขางสว่าง และไวน์กระเจี๊ยบที่หมักที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้น 18 บริกซ์ มีสีค่อนขางสว่าง และไวน์กระเจ็ยบที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้น 26 บริกซ์มีสีของไวน์อยู่ในโทนสีแดงอมเหลืองมากที่สุด ซึ่งสีของไวน์ อาจส่งผลต่อความพึงพอใจของผู้บริโภค ดังนั้นกระบวนการหมักไวน์จึงจำเป็นต้องศึกษาและให้ความสำคัญเนื่องจากส่งผลต่อคุณภาพ ของผลิตภัณฑ์ไวน์ทั้งทางเคมีและกายภาพโดยตรง



ตารางที่ 3 ผลการวิเคราะห์ค่าสีของไวน์กระเจี๊ยบที่หมักในระยะเวลา 30 วัน รายงานผลตามระบบ CIELAB

สารทดสอบ	L*	a*	b*	ΔΕ*
น้ำกระเจี๊ยบเริ่มต้น	5.09±0.05 ^a	22.70±0.11 ^a	6.75±0.09 ^a	-
ไวน์กระเจี๊ยบ 18 บริกซ์	37.81±0.02 ^d	28.17±0.02 ^a	32.09±0.04 ^b	41.67±0.04 ^a
ไวน์กระเจี๊ยบ 22 บริกซ์	35.69±0.09 ^c	30.85±0.05 ^{ab}	32.22±0.19 ^b	40.56±0.09 ^a
ไวน์กระเจี๊ยบ 26 บริกซ์	31.20±0.02 ^b	37.20±0.02 ^b	33.89±0.04 ^b	40.35±0.02 ^a

หมายเหตุ : อักษร a, b, c, d คือ สัญลักษณ์แสดงความแตกต่างของข้อมูลในคอลัมน์เดียวกันทางสถิติที่ระดับความเชื่อมั่น 95%

3.3 ความสามารถในการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลส

ผลการศึกษาความสามารถในการยับยั้งการทำงานของแอลฟา-อะไมเลสของสารสกัดหยาบกระเจี๊ยบและสารสกัดหยาบจากไวน์ กระเจี๊ยบที่หมักที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้นแตกต่างกันในระยะเวลา 30 วัน แสดงดังตารางที่ 4 จากผลการวิจัยนี้พบว่าสารสกัดหยาบของน้ำ กระเจี๊ยบจะมีฤทธิ์ในการยับยั้งเอนไซม์แอลฟา-อะไมเลสสูงกว่าสารสกัดหยาบของไวน์กระเจี๊ยบ อาจเนื่องจากสารออกฤทธิ์ที่มีฤทธิ์ ยับยั้งการทำงานของแอลฟา-อะไมเลส สลายตัวหรือเสียสภาพไประหว่างกระบวนการหมัก สอดคล้องกับงานของ Ifie, I. และคณะ [3] ที่พบว่า 3-O-caffeoylquinic acid ถูกเปลี่ยนเป็น caffeic acid ระหว่างกระบวนการหมักทำให้ความสามารถในการยับยั้งแอลฟา-อะไมเลสลดลง อย่างไรก็ตามฤทธิ์การยับยั้งเอนไซม์แอฟา-อะไมเลสจากสารสกัดหยาบของน้ำกระเจี๊ยบและไวน์กระเจี๊ยบมี ประสิทธิภาพการยับยั้งต่ำกว่าสารมาตรฐานอะคาร์โบส จึงสามารถสรุปได้ว่าไวน์กระเจี๊ยบอาจไม่เหมาะเป็นเครื่องดื่มเพื่อลดระดับ น้ำตาลในเลือดสำหรับผู้ป่วยโรคเบาหวาน

ตารางที่ 4 ความสามารถในการยั้บยั้งแอลฟา-อะไมเลส (%Inhibition) ของสารสกัดหยาบ

สารสกัดหยาบ*	%Inhibition		
น้ำกระเจี๊ยบ	32.11		
ไวน์กระเจี๊ยบ 18 บริกซ์	17.61		
ไวน์กระเจี๊ยบ 22 บริกซ์	12.35		
ไวน์กระเจี๊ยบ 26 บริกซ์	6.85		

^{*} ความเข้มข้นสารสกัดหยาบกระเจี๊ยบ 200 mg/mL

4. สรุปผลการทดลอง

การศึกษากระบวนการหมักไวน์กระเจี๊ยบที่กำหนดปริมาณน้ำตาลเริ่มต้นต่างกันคือ 18, 22 และ 26 บริกซ์ด้วยยีสต์ S. Cerevisiae Lalvin 71B ที่อุณภูมิ 25 °C พบว่า จลนพลศาสตร์การเจริญเติบโตของยีสต์สอดคล้องกับสมการ Logistic และ จลนพลศาสตร์การเกิดแอลกอฮอล์และการลดลงของน้ำตาลสอดคล้องกับสมการ Luedeking-Piret การหมักที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้นสูง ยีสต์สามารถเจริญเติบโตได้ดี แต่อย่างไรก็ตามอัตราการผลิตแอลกออฮอล์กลับน้อยกว่าที่ระดับน้ำตาลเริ่มต้นต่ำกว่า เนื่องจากน้ำตาล อาจถูกเปลี่ยนไปเป็นเมตาบอไลต์ตัวอื่น โดยไวน์กระเจี๊ยบที่หมักที่น้ำตาลเริ่มต้น 18 บริกซ์ มีประสิทธิภาพการหมักสูงสุด (61%) สาร สกัดไวน์กระเจี๊ยบยับยั้งการทำงานของแอลฟา-อะไมเลสได้น้อยมากเมื่อเที่ยบกับอะคาร์โบส ดังนั้นการบริโภคไวน์กระเจี๊ยบจึงอาจไม่ สามารถช่วยลดระดับน้ำตาลในเลือดสำหรับผู้ป่วยโรคเบาหวานได้



ข้อเสนอแนะ

เนื่องจากกระเจี๊ยบมีสารสำคัญหลายชนิดที่มีสรรพคุณในด้านการแพทย์และฤทธิ์ทางเภสัชวิทยา ถึงแม้ไวน์กระเจี๊ยบจะไม่ สามารถช่วยลดระดับน้ำตาลในเลือดสำหรับผู้ป่วยโรคเบาหวาน แต่อาจสามารถยับยั้งเอนไซม์ก่อโรคชนิดอื่นได้อีก จึงควรมีการศึกษา เพิ่มเติม เพื่อเป็นแนวทางให้ผู้บริโภคผลิตภัณฑ์ไวน์กระเจี๊ยบสามารถตัดสินใจเลือกบริโภคให้เหมาะสมกับสุขภาพของตนเองต่อไป

เอกสารอ้างอิง

- [1] Chanudom, L. ., Ongsara, N. ., & Jindawong, C. . (2022). Scavenging capacity and antibacterial activity of roselle aqueous extract and wine production. *Suan Sunandha Science and Technology Journal*, 4(2), 17–22.
- [2] Ademiluyi, A. O., & Oboh, G. (2013). Aqueous extracts of Roselle (*Hibiscus sabdariffa Linn*.) varieties inhibit α -amylase and α -glucosidase activities in vitro. *Journal of medicinal food*, 16(1), 88-93.
- [3] Ifie, I., Marshall, L. J., Ho, P., & Williamson, G. (2016). *Hibiscus sabdariffa* (Roselle) extracts and wine:

 Phytochemical profile, physicochemical properties, and carbohydrase inhibition. *Journal of agricultural and food chemistry*, 64(24), 4921-4931.
- [4] Otegbayo, B.O., Akwa, I.M., &Tanimola, A.R. (2563). Physico-chemical properties of beetroot (*Beta vulgaris* l.) wine produced at varying fermentation days. Scientific African, 8, e00420. https://doi.org/10.1016/j.sciaf.2020.e00420.
- [5] Wang, D., Xu, Y., & Zhao, G. (2004). Fermentation Kinetics of Different Sugars by Apple Wine Yeast Saccharomyces cerevisiae. *Journal of The Institute of Brewing.* 110(4), 340-346
- [6] Linskens, H.F.&Jackson, J.F. (1988). Wine Analysis. Springer-Verlag, Berlin.
- [7] ชุติมา แก้วกระจาย และพัชรี สินธุนาวา. (2015). การตรึงเซลล์ยีสต์ Saccharomyces cerevisiae ด้วยชานอ้อยเพื่อการผลิตเอ ทานอลเชื้อเพลิง. Burapha Science Journal, 20(2), 96-111.
- [8] Fernandes, E. N., & Reis, B. F. (2004). Automatic flow procedure for the determination of ethanol in wine exploiting multicommutation and enzymatic reaction with detection by chemiluminescence. *Journal of AOAC International*, 87(4), 920-926.
- [9] Zhang, G., Li, X., Chen, W., Chen, P., Jin, X., Chen, W., & Chen, H. (2018). Organic acid content, antioxidant capacity, and fermentation kinetics of matured coconut (Cocos nucifera) water fermented by Saccharomyces cerevisiae D254. International Journal of Food Engineering, 14(3), 1-13.
- [10] Alvarenga, R. M., Carrara, A. G., Silva, C. M., & Oliveira, E. S. (2011). Potential application of *Saccharomyces* cerevisiae strains for the fermentation of banana pulp. *African Journal of Biotechnology*, 10(18), 3608-3615.
- [11] Ayala, F., Echávarri, J.F., &Negueruela, A.I. (1997). A new simplified method for measuring the color of wines: I. Red and Rosé wines. *Am. J. Enol. Viticulture, 48*(3), 357-363.
- [12] Han, F. L., Zhang, W. N., Pan, O. H., Zheng, C. R., Chen, H. Y.,&Duan, C. Q. (2008). Principal Component Regression Analysis of the Relation Between CIELAB Color and Monomeric Anthocyanins in Young Cabernet Sauvignon Wines. *Molecules*, (13), 2859-2870. https://doi.org/10.3390/molecules13112859.
- [13] Bernfeld, P. (1955). Amylases, alpha and beta. Methods in enzymology I, 149-158.