

บทที่ 2

การตรวจเอกสาร

1) พืชตระกูลส้ม

พืชตระกูลส้ม (*Citrus spp.*) มีสมาชิกจำนวน 130 สกุล และ 1,500 ชนิด พืชได้ในแบบหน้าและแบบกึ่งร้อนของซีกโลกเหนือและใต้ ส่วนใหญ่มีการกระจายตัวอยู่ในอัฟริกาตอนใต้และอสเตรเลีย พืชในตระกูลนี้มีทั้งที่เป็นไม้ยืนต้น ไม้ล้มลุก และไม้พุ่ม ในมีทั้งชนิดใบเดียวและใบประกอบ ซึ่งมีลักษณะแบบน้ำเมือ และแบบขนก ส่วนของใบอาจมีการลดรูปเป็นหนามด้วย ใบมีการเรียงตัวแบบตรงกันข้ามหรือสลับ ไม่มีหูใบ ต่อมน้ำมันที่ส่วนของใบมีลักษณะโปร่งแสง ดอกเป็นชนิดสมบูรณ์เพศและได้สัมมาตรกัน มักเกิดเป็นช่อดอก ในแต่ละดอก ส่วนของกลีบดอกและกลีบเลี้ยงแยกกันอย่างเด่นชัด จำนวนกลีบเลี้ยงและกลีบดอกมี 3-5 กลีบ กลีบดอกมีลักษณะแยกกันบริเวณฐานมีเกรสร้าวตัวผู้แทรกอยู่ มีจำนวนเท่ากับกลีบดอกหรือเป็นสองเท่าของจำนวนกลีบดอก มักเรียกว่าเป็น 2 ชั้น ขั้นนอกเรียงตัวในลักษณะตรงกันข้ามกับกลีบดอก บางครั้งอาจพบเกรสร้าวตัวผู้ลดรูปซึ่งไม่สามารถทำงานได้ รังไข่ส่วนฐานของเกรสร้าวเมียเป็นแบบ superior ovary คือ รังไข่จะอยู่เหนือส่วนอื่นของดอก ลักษณะของรังไข่มีสีชมพูเด่นชัด จำนวน 4-5 ช่อง แต่ละช่องมีไข่ 1-2 อัน ในการจัดจำแนกพืช สามารถแบ่งออกได้เป็น 7 ตระกูลย่อยซึ่งตระกูลย่อยที่สำคัญที่สุด ได้แก่ ตระกูลย่อยของส้ม (Orange Subfamily : Aurantioideae) ประกอบด้วยสมาชิกที่เป็นไม้ผลเศรษฐกิจมากมาย เช่น ส้มต่างๆ (*Citrus spp.*) เป็นต้น สำหรับการแบ่งกลุ่มของพืชตระกูลส้ม แบ่งได้ดังนี้ กลุ่มแรก กลุ่มของส้มเกลี้ยงและส้มตรา (Oranges group) กลุ่มที่สอง กลุ่มของส้มจีนและส้มเขียวหวาน (Mandarins group) กลุ่มที่สาม กลุ่มของส้มโถและเกรฟฟรุท (Pomelo and Grapefruits group) และสุดท้ายกลุ่มของมะนาว (Common acid members group) (เพรมปรี, 2544)

มูลนิธิโครงการหลวงได้ทำการปลูกทดสอบพันธุ์และการให้ผลผลิต โดยเน้นพันธุ์ที่แตกต่างจากพื้นราบและให้ผลผลิตได้ดีบนพื้นที่สูงซึ่งมีอากาศที่เย็น ก่อนที่จะส่งเสริมให้เกษตรกรบนพื้นที่สูงปลูก ซึ่งในปัจจุบันมูลนิธิโครงการหลวงได้คัดเลือกชนิดและพันธุ์ส้มที่มีศักยภาพ ได้แก่ เลมอน เกรฟฟรุท และคัมคัวท์ อย่างไรก็ตาม พืชตระกูลส้มเป็นพืชที่มีโรคและแมลงศัตรูพืชหลายชนิดเข้าทำลายในทุกระยะ การเจริญเติบโต โดยเฉพาะโรคทริสเตชา (*Citrus tristeza disease*) และโรคกรีนนิ่ง (Greening disease)

2) โรคทริสเตชาและโรคกรีนนิ่ง

โรคกรีนนิ่ง เป็นโรคที่มีการแพร่ระบาดอย่างมากในประเทศไทยและออฟริกา โดยโรคมีสาเหตุมาจากแบคทีเรีย *Candidatus Liberibacter asiaticus* (CLA) ซึ่งเป็นแบคทีเรียที่ไม่สามารถเพาะเลี้ยงหรือเจริญเติบโตได้ในอาหารสัมเคระห์ได้ แบคทีเรียจะเจริญอยู่เฉพาะในเซลล์ท่ออาหาร (phloem) ของพืชอาศัย (อาร์มี่, 2550) แบคทีเรีย CLA เป็นแบคทีเรียรูปแท่ง มีขนาดเล็ก ไม่สามารถมองเห็นผ่านกล้องจุลทรรศน์ธรรมดайд้วยจะมองเห็นผ่านกล้องจุลทรรศน์

อิเลคตอรอนเท่านั้น (กาญจนา, 2547) การเรียกชื่อโรคนั้นก็มีความแตกต่างในแต่ละประเทศในแถบแอฟริกา ฝรั่งเศส และประเทศไทยเรียกว่า “Greening” ประเทศไทยเป็น “Leaf mottling” ประเทศอินเดีย เรียกว่า “Decline” ประเทศอินโดนีเซีย และ อังกฤษ เรียกว่า “Vein phloem degeneration” ประเทศจีน เรียกว่า “Huang long bing” หรือ HLB ได้หัววัน เรียกว่า “Likubin” และในประเทศไทย เรียกว่า “Enverdecimiento” (Planet et al., 1995)

โรคกรีนนิ่งเป็นโรคที่มีความสำคัญกับผลผลิตส้ม มีการสำรวจของ Reunion Island พบว่า ช่วง 8 ปีที่ทำการสำรวจ ต้นส้มได้รับความเสียหายมากกว่าร้อยละ 65 และไม่สามารถให้ผลผลิต และขยายพันธุ์ต่อได้ (Aubert, 1987) อาการของต้นส้มที่ติดโรคกรีนนิ่งจะเริ่มหยุดชะงัก การเจริญเติบโต และจะเริ่มให้ดอกและแทรกใบใหม่นอกฤดูเป็นจำนวนมาก ดอกและใบทั้งหมดเหล่านี้จะร่วงภายหลังจากยอดเป็นสีเหลือง จนนั้นจะเกิดการตายที่ยอด รากแข็ง และรากหาอาหารเน่า ความแข็งแรงลดลง และในที่สุดต้นจะตายทั้งต้น (กาญจนา, 2547) ในประเทศไทยต้นส้มมีการตายแบบช้าๆ เมื่อเริ่มให้ผลผลิตแล้ว 5-8 ปี หลังจากที่ได้รับเชื้อสาเหตุของโรคกรีนนิ่ง โดยโรคกรีนนิ่งสามารถเจริญอยู่ในต้นพืชเป็นเวลาอย่างน้อย 10 ปี การติดเชื้อเริ่มจากที่ใบและเชื้อ ก็จะสามารถแพร่ระบาดไปยังใบอื่นๆ (Roistacher, 1996) ลักษณะอาการของโรคกรีนนิ่งที่พบในประเทศไทยนั้น อาการที่พบบันในจะมี 2 ลักษณะคือ ลักษณะที่ 1 ใบจะแสดงอาการเหลืองโดย เส้นใบมีสีเขียวชัดเจน บนใบแก่อาจพบเส้นใบและเนื้อใบติดกันไปร่องใสกว่าปกติ (vein clearings) มักพบอาการใบเหลืองและมีแม้มีสีเขียวกระจาย (Blotchy mottling) ยอดมักแห้งตายอย่างรวดเร็ว มีอาการตายจากปลายกิ่ง ลักษณะที่ 2 ในมีขนาดเล็ก เรียวยาว และหนากว่าปกติ โดยที่เส้นกลางใบมีสีเขียวในขณะที่บริเวณใบมีสีเหลือง คล้ายการขาดร้าดสูงกระซิบ ใบมักตั้งชี้ขึ้น (ธีระ, 2532; Schwarz, 1965) อาการที่พบบันผล คือผลมีขนาดเล็ก ขนาดและรูปร่างไม่สม่ำเสมอ มีรสชาติขม เนื่องจากความเข้มข้นของกรดสูงกว่ามาตรฐาน การเปลี่ยนสีผิวเกิดขึ้นไม่สมบูรณ์ โดยยังคง มีสีเขียวในด้านที่ไม่ได้รับแสง (กาญจนา, 2547)

โรคทริสเตชา มีสาเหตุจากไวรัส *Citrus tristeza virus* (CTV) เป็นโรคที่สำคัญกับพืช สกุลส้มทั่วโลก โรคนี้เชื่อว่าเกิดขึ้นในแถบตะวันออกและมีการแพร่กระจายไปทั่วโลก โดยเชื้อ CTV จะอาศัยอยู่ในระบบท่ออาหาร จำกัดเฉพาะในพืชที่เป็นมีน้ำยันต้นในสกุลส้มและพืชที่อยู่ในวงศ์ (Family) Rutaceae อย่างไรก็ตาม มีการรายงานว่า พบร่อง CTV ในต้นสาวรส (*Passiflora* spp.) ซึ่งเป็นพืชชนิดเดียวที่ไม่ได้เป็นสมาชิกของพืชตระกูลส้มที่เป็นแหล่งอาศัยของเชื้อ CTV (กาญจนา, 2547) โดยเชื้อ CTV จัดอยู่ในกลุ่มคลอสเทโรไวรัส (Closterovirus) มีรูปร่างเป็นแบบ flexuous threadlike particle ยาวประมาณ 2,000 นาโนเมตร กว้างประมาณ 10-12 นาโนเมตร น้ำหนักโมเลกุลประมาณ 13.3×10^6 ดาลตัน มีสารพันธุกรรมเป็นแบบ Single-Stranded RNA (ssRNA; Lee, 2001) ถ่ายทอดโดยเพลี้ยอ่อนหล่ายชนิด เช่น *Toxoptera citricidu*, *Aphis spiraecola* และ *A. gossypii* ลักษณะการถ่ายทอดเป็นแบบ semi-persistent (ยุพา, 2556) นอกจากนี้ เชื้อ CTV สามารถถ่ายทอดได้โดยการติดตាមรือทابกิ่ง แต่ไม่ถ่ายทอดผ่านเมล็ด (Yoshida, 1996) ไวรัสทริสเตชาสามารถถ่ายทอดเชื้อให้กับสัมภ័บุกชนิด โดยพบการถ่ายทอดได้ทั่วทุกพื้นที่ปัจจุบันทั่วโลกด้วยไวรัสที่แตกต่างสายพันธุ์ บางชนิดอาจไม่รุนแรง บางชนิดรุนแรง เช่น ไวรัสสายพันธุ์ CTV-D ที่เกิดการระบาดที่ใต้หวันในปี ค.ศ. 1981 ซึ่งก่อให้เกิดปัญหา

อย่างรุนแรงต่ออุตสาหกรรมส้ม และในปี ค.ศ. 1988 ไวรัสสายพันธุ์ใหม่ที่ทำให้เกิดโรคลำต้นแตกได้เข้าทำลายสัมนาเวลในประเทศไทยและออสเตรเลีย เกรฟฟรุทในประเทศไทยแบบแพร่กระจายได้และออสเตรเลีย ส้มว่าเลนเซียในประเทศไทยตอนนี้เชียและจีน และส้มแมนดารินและ calamondin ในประเทศไทย พิลิปปินส์ และมาเลเซียฝั่งตะวันออก (กาญจนฯ, 2547) อาการโดยทั่วไปของโรคที่พบ ได้แก่ ลำต้นบุบ (stem pitting) เส้นใบใส (vein clearing) ใบด่าง (leaf mottling) ใบเป็นรูปถ้วย (leaf cupping) เส้นใบแตก (vein corking) ในขนาดลดลง ใบเหลือง ใบร่วง ขนาดของผลลดลงและการต้นโตรรม (decline) ทำให้ผลผลิตลดลง (ลัดดาวัลย์, 2550; ยุพา, 2556)

3) การผลิตต้นพันธุ์พืชโดยการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อพืช

การเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อพืช เป็นเทคนิควิธีหนึ่งที่เป็นที่ยอมรับอย่างกว้างขวางทั่วโลก ประสีทิธิกาพในการประยุกต์ใช้เพื่อการผลิตต้นพันธุ์พืชที่มีคุณภาพ มีคุณลักษณะตรงตามต้นแม่พันธุ์ และสามารถผลิตต้นพันธุ์พืชได้เป็นจำนวนมาก ต้นพันธุ์ที่ได้จากการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อจะปราศจากเชื้อราและแบคทีเรียที่ทำให้เกิดโรคในพืช เพราะหากมีอนุภาคของเชื้อเหล่านั้นตกลงไปในอาหารเลี้ยงเนื้อเยื่อ ก็จะแสดงอาการปนเปื้อนของเชื้อ (contamination) โดยทั้งสปอร์ของราและอนุภาคของแบคทีเรียสามารถเจริญได้อย่างรวดเร็วนานอาหารและจะปราก្សกลุ่มของจุลินทรีย์ (colony) เหล่านั้น จึงสามารถคัดแยกพืชเหล่านั้นออกมายได้ ในกรณีของการปนเปื้อนของเชื้อไวรัส ซึ่งเป็นอนุภาคที่มีขนาดเล็กมากและสามารถดำเนินชีวิตอยู่ได้ก่อต่อเมื่ออาศัยอยู่ในเซลล์สิ่งมีชีวิตอื่น ต้นพืชที่มีการปนเปื้อนของเชื้อไวรัสจะไม่แสดงอาการปนเปื้อนให้เห็น เช่นในลักษณะของการปนเปื้อนจากเชื้อราและแบคทีเรีย แต่จะสังเกตเห็นได้เมื่อกีดอาการบนต้นพืชเมื่อต้นพืชนั้น อ่อนแอ

ดังนั้น ในการผลิตพืชที่ปลอดโรค และปราศจากการปนเปื้อนของไวรัส จึงต้องมีการคัดแยกและตรวจสอบพืชก่อนนำมาทำการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อเพื่อไม่ให้มีเชื้อไวรัสแอบแฝงมากับต้นพืช ซึ่งส่วนของพืชที่มีความปลอดภัยจากไวรสมากที่สุด คือ apical meristem ซึ่งเป็นส่วนเนื้อเยื่อเจริญที่อยู่บริเวณปลายยอดของลำต้น และ embryo ซึ่งเป็นเนื้อเยื่อของต้นอ่อนที่อยู่ภายในเมล็ด เนื่องจากอนุภาคของไวรสมารณาเคลื่อนย้ายได้ทางท่ออาหาร (phloem) และท่อน้ำ (xylem) แต่เนื้อเยื่อดังกล่าวไม่มีท่ออาหารและท่อน้ำที่จะติดต่อกับส่วนอื่นๆ ของพืช (สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ, 2556)

ในงานขยายพันธุ์พืชโดยการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อ สามารถสรุปเป็นขั้นตอนดังนี้

(1) การคัดเลือกต้นพันธุ์และซึ่งส่วนพืชที่จะใช้เป็นเนื้อเยื่อเริ่มต้นในการเพาะเลี้ยง เนื้อเยื่อ โดยต้นพันธุ์ที่คัดเลือกมีลักษณะที่ดี เช่น เป็นต้นพันธุ์ที่ให้ผลผลิตสูง มีลักษณะแข็งแรง และมีความปลอดโรค เป็นต้น จากนั้นเลือกส่วนของพืชที่ต้องการเพื่อนำมาเลี้ยงด้วยวิธีที่เหมาะสม โดยรักษาสภาพเนื้อเยื่อหรืออวัยวะนั้นให้อยู่ในสภาพที่สามารถเจริญเติบโตต่อไปได้

(2) การทำให้ชั้นส่วนพืชเริ่มต้นปราศจากเชื้อ ในขั้นตอนนี้เป็นการทำให้เนื้อเยื่อพืชสะอาดและ ปราศจากเชื้อจุลินทรีย์ที่ติดมากับชั้นส่วนพืชนั้น ซึ่งนับว่าเป็นขั้นตอนแรกที่สำคัญ อย่างยิ่งเนื่องจากในสภาพธรรมชาติส่วนต่าง ๆ ของพืชนั้นมีเชื้อจุลินทรีย์เจริญอยู่ด้วย ไม่ว่าจะเป็นเชื้อราหรือแบคทีเรีย ซึ่งเป็นตัวการสำคัญของการปนเปื้อน โดยที่เชื้อจุลินทรีย์เหล่านั้นสามารถ

เจริญเติบโตได้ดีในอาหารเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อ ทำให้อาหารมีการเน่าเสีย และส่งผลให้ชั้นส่วนพืชตายได้

(3) การเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อเพื่อให้เกิดยอดและการเพิ่มปริมาณยอด ขั้นตอนนี้ถือเป็นขั้นตอนที่มีความสำคัญต่อการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อเพื่อการขยายพันธุ์พืช โดยในการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อเริ่มต้นเพื่อให้เกิดยอด แสดงถึงความสามารถในการเพาะเลี้ยงเพื่อให้เกิดการพัฒนาและการเจริญของเนื้อเยื่อไปเป็นยอดซึ่งยอดเหล่านี้จะมีการพัฒนาและเจริญไปเป็นต้นอ่อนพืชได้ ในส่วนของการเพิ่มปริมาณยอด แสดงถึงศักยภาพของกระบวนการที่สามารถทำให้ได้ยอดจำนวนมาก ซึ่งยอดเหล่านี้จะสามารถพัฒนาและเจริญไปเป็นต้นอ่อนพืชได้จำนวนมากเช่นกัน โดยทั่วไป การกระตุ้นและการส่งเสริมให้เกิดยอดและการเพิ่มปริมาณยอด นิยมทำโดยการปรับองค์ประกอบของอาหารเพาะเลี้ยง อาทิ เช่น ปริมาณน้ำตาล ปริมาณธาตุอาหารของพืช และการเติมหรือปรับปริมาณสารควบคุมการเจริญเติบโตในกลุ่มไซโตคินนให้เหมาะสม โดยพืชแต่ละชนิดอาจมีความต้องการในอาหารและสารควบคุมการเจริญเติบโตของพืชที่แตกต่างกัน

(4) การซักนำให้ยอดที่ได้เกิดراك ในพืชบางชนิดเมื่อยอดที่ได้มีการพัฒนาและเจริญได้จนถึงระยะเวลาหนึ่งจะมีการพัฒนาของรากเกิดขึ้นตามมาได้เอง โดยไม่ต้องกระตุ้นหรือซักนำให้เกิดراك นั้นคือสามารถใช้อาหารเพาะเลี้ยงและสภาพแวดล้อมในการเพาะเลี้ยงเหมือนกับการเพาะเลี้ยงเพื่อให้เกิดยอดและเพื่อการเพิ่มปริมาณยอด เช่น ในการเพาะเลี้ยงเพื่อการเพิ่มปริมาณยอดของขมิ้นชันและขมิ้นอ้อย ยอดที่ได้มากกว่าร้อยละ 90 มีการพัฒนาของรากเกิดขึ้นตามมาได้เอง หลังจากการเพาะเลี้ยง 4-8 สัปดาห์ โดยไม่ต้องเพิ่มขั้นตอนเพื่อซักนำให้เกิดراك (วิสสุดา และปิยะมาศ, 2558; ชนิดา และปิยะมาศ, 2558; Srirat et al., 2009, 2013) แต่สำหรับพืชบางชนิดพบว่ายอดที่ได้ไม่มีการพัฒนาของรากเกิดขึ้นตามมาได้เอง ดังนั้นจึงจำเป็นต้องมีการซักนำให้เกิดราก โดยการนำยอดที่ได้เหล่านั้นมาเพาะเลี้ยงในอาหารที่มีการเติมสารควบคุมการเจริญเติบโตในกลุ่มออกซินที่เหมาะสม เพื่อซักนำให้เกิดراكและมีการพัฒนาไปเป็นต้นอ่อนที่สมบูรณ์ สิ่งที่ควรพิจารณาเป็นพิเศษ คือ พืชบางชนิดมีความไวต่อการกระตุ้นและตอบสนองต่อได้รับทั้งสารควบคุมการเจริญเติบโตในกลุ่มไซโตคินนและออกซิน พืชกลุ่มนี้เมื่อผ่านขั้นตอนการเพิ่มปริมาณยอดอาจมีการได้รับและสะสมไซโตคินนไว้ในพืช และเมื่อต้องมาได้รับออกซินในขั้นตอนการซักนำให้เกิดราก อาจทำให้เกิดสภาพที่ส่งเสริมให้เกิดแคลลัสขึ้น ซึ่งการเกิดแคลลัสจะส่งผลกระทบต่อการพัฒนาและการเจริญของยอดและรากของพืช

(5) การย้ายต้นกล้าออกปลูกในสภาพธรรมชาติ เมื่อทำการเพาะเลี้ยงและเพิ่มปริมาณต้นอ่อนได้จำนวนมากแล้ว สามารถนำต้นอ่อนที่ได้มาล้างอาหารวุ้นออกแล้วนำออกปลูกในโรงเรือนที่มีการควบคุมสภาพแวดล้อมให้เหมาะสมต่อการเจริญเติบโตเพื่อปรับสภาพพืช และเมื่อต้นพืชแข็งแรงสามารถย้ายต้นกล้าออกปลูกในแปลงปลูกในสภาพธรรมชาติได้

จากการศึกษาการวิจัยและพัฒนาการผลิตต้นแม่พันธุ์ส้มปลดโรคสำหรับพืชที่สูง ในปี พ.ศ. 2560 โดยทำการเก็บกิ่งของพืชตระกูลส้ม ได้แก่ เลมอน เกรฟฟรุท และคัมควัท ที่มียอดที่มีสุขภาพดีและไม่แสดงอาการของการเป็นโรค จากสถานีเกษตรหลวงปางมะ喟 จังหวัดเชียงใหม่ เมื่อนำตัวอย่างใบของพืชตระกูลส้มเหล่านี้มาทำการตรวจสอบแบคทีเรีย *Candidatus Liberibacter asiaticus* (CLA) ซึ่งเป็นสาเหตุของโรคกรีนนิ่ง โดยใช้เทคนิค PCR และตรวจสอบไวรัส *Citrus*

tristeza virus (CTV) ซึ่งเป็นสาเหตุโรคทริสเต่า โดยใช้เทคนิค RT-PCR พบว่า ตัวอย่างใบของเลมอนที่ทำการตรวจสอบ ตรวจไม่พบทั้งเชื้อที่เป็นสาเหตุของโรคกรีนนิ่งและโรคทริสเต่า อย่างไรก็ตามตัวอย่างใบของเกรฟรุ๊ท จำนวนร้อยละ 33.3 ของจำนวนใบที่นำมาตรวจสอบ ตรวจพบเชื้อสาเหตุโรคกรีนนิ่ง และตัวอย่างใบของคัมคัท จำนวนร้อยละ 66.7 ของจำนวนใบที่นำมาตรวจสอบ ตรวจพบเชื้อสาเหตุโรคทริสเต่า ในการศึกษาวิธีการฟอกผ่าเชื้อบริเวณพื้นผิว พบว่า การฟอกผ่าเชื้อบริเวณพื้นผิวของยอดเลมอนโดยการแซ่ชินส่วนยอดในสารละลายคลอรอกซ์ ความเข้มข้นร้อยละ 5 โดยปริมาตร และสารละลายที่มีคุณสมบัติดแรงตึงผิว Tween 20 ความเข้มข้นร้อยละ 0.1 โดยปริมาตร เป็นเวลา 10 นาที เป็นวิธีการที่มีประสิทธิภาพโดยมีร้อยละของการปนเปื้อนจุลินทรีย์ที่ต่ำและ มีร้อยละของขั้นส่วนที่สามารถเจริญเป็นตันอ่อนสูง ในกรณีของคัมคัทและเกรฟรุ๊ท เมื่อทำการฟอกผ่าเชื้อบนเข่าสารความถี่สูง สามารถลดค่าร้อยละของการปนเปื้อนจุลินทรีย์ได้ แต่ยังคงมีค่าการปนเปื้อนจุลินทรีย์ในระดับที่สูง จากการศึกษาสามารถคัดเลือกและเพาะเลี้ยงยอด เลมอนปลดโรคได้จำนวน 15 ยอด โดยทำการเพาะเลี้ยงขั้นส่วนยอด 1 ยอดต่อ 1 ขวดเพาะเลี้ยง ทำการเพาะเลี้ยงยอดบนอาหารกึ่งแซงสูตรอาหารพื้นฐาน MS (Murashige and Skoog, 1962) ที่เติมซูโครส 30 กรัมต่อลิตร และเติมสารที่ทำให้อาหารแข็งตัว KELCOGEL® 3.0 กรัมต่อลิตร นำยอดเลมอนไปเพาะเลี้ยงในห้องเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อที่ควบคุมให้มีอุณหภูมิระหว่าง 25 ± 2 องศาเซลเซียสและมีอัตราการให้แสง 16 ชั่วโมงต่อวัน ควบคุมความเข้มแสงที่ 2,000 ลักซ์ โดยทำการเปลี่ยนอาหารใหม่ให้แก่ยอดเลมอนในทุกๆ 4 สัปดาห์ของการเพาะเลี้ยง เมื่อทำการเพาะเลี้ยงเป็นเวลา 12 สัปดาห์ พบว่า ยอดที่ได้มีการเจริญเติบโต มีจำนวนใบเพิ่มขึ้นและใบมีสีเขียว แต่ไม่มีการเพิ่มปริมาณยอด และไม่มีการพัฒนาของราก (ปิยะมาศ และคณะ, 2560)

4) ผลงานวิจัยที่เกี่ยวข้องกับการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อพืชตระกูลส้มในประเทศไทย

ศิริวรรณ (2525) ได้ทำการศึกษาวิธีการผลิตพันธุ์มะนาวให้ปราศจากโรคทริสเต่า โดยใช้วิธี shoot-tip grafting *in vitro* ในสภาพปลดเชื้อ โดยใช้ต้นกล้ามะนาวที่ได้จากการเพาะเมล็ดมะนาวนอาหารสูตร MS เป็นต้นตอที่ปราศจากโรค และใช้ shoot-tip ขนาด 0.5 เซนติเมตร ที่ได้จากมะนาวนพันธุ์ที่ทำการเพาะบนอาหารสูตร MS ที่เติม N⁶-Benzyladenine ความเข้มข้น 1 ppm. เป็นยอดพันธุ์ที่นำต้นที่ graft ไปเพาะบนอาหารสูตร MS เป็นเวลา 4-6 สัปดาห์ จากนั้นย้ายลงปลูกในดิน เมื่อทำการทดสอบต้นมะนาวที่ได้ด้วยวิธี Immune electron microscopy แบบ Derrick พบว่า ตรวจไม่พบอนุภาควัสดุในต้นมะนาวที่ผลิตได้

วิสุทธิ์ (2543) ศึกษาการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อในนิวเซลลัสและทำการขยายพันธุ์ส้มพรีมองท์ ในสภาพปลดเชื้อ พบว่า ในการเพาะเลี้ยงเมล็ดที่โดยเติมที่จากผลแก่ที่มี zygotic embryo บนอาหารสูตร Murashige and tucker (MT) (1969) ที่ไม่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโต จะเริ่มมีการพัฒนาส่วนรากออกมากจากเมล็ด เมื่อทำการเพาะเลี้ยง 14-20 วัน และเริ่มพัฒนาส่วนยอด เมื่อทำการเพาะเลี้ยง 34-50 วัน และ เมื่อทำการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อ กูเซลลัส จากเมล็ดอ่อนบนอาหารสูตร MT ที่ไม่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโต เนื้อเยื่อส่วนยอดจะเริ่มมีการพัฒนาเมื่อเพาะเลี้ยง 120-165 วัน และเริ่มพัฒนาส่วนราก เมื่อเพาะเลี้ยง 165-225 วัน ใน การเพาะเลี้ยง

embryoid พบว่า การเพาะเลี้ยงบนอาหารดัดแปลงสูตร MT ที่เติม BA 8 มิลลิกรัมต่อลิตร ให้จำนวนยอดสูงสุด 13.8 ยอด และในการเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อส่วนต่างๆของต้นที่ได้จาก การเพาะเลี้ยง embryoid บนอาหารดัดแปลงสูตร MT ที่เติม BA ที่ความเข้มข้นต่างๆ เป็นเวลา 120 วัน พบว่า เนื้อเยื่อส่วนปลายยอดที่เลี้ยงบนอาหารที่เติม BA 6 มิลลิกรัมต่อลิตร ให้จำนวนยอดสูงสุด 5.2 ยอด ส่วนเนื้อเยื่อ epicotyl ที่เลี้ยงบนอาหารที่เติม BA 10 มิลลิกรัมต่อลิตร ให้จำนวนยอดสูงสุด 3.2 ยอด และเนื้อเยื่อส่วน cotyledonary node ที่เลี้ยงบนอาหารที่เติม BA 8 มิลลิกรัมต่อลิตร ให้จำนวนยอดสูงสุด 18.8 ยอด ใน การซักนำให้เกิดราก ทำโดยเพาะเลี้ยงยอดบนอาหารกึ่งแข็งสูตร MS ที่เติม NAA 2 มิลลิกรัมต่อลิตร เป็นเวลา 60 วัน โดยมีอัตราการเกิดราก 100 เปอร์เซ็นต์ และเมื่อย้ายปลูกในสภาพภายนอก เป็นเวลา 30 วัน พบว่า มีอัตราการเกิดรอดชีวิต 95 เปอร์เซ็นต์

ศรีสุดา (2543) ได้ทำเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อนิวเซลลัสของสัมโขกุล พบว่า เนื้อเยื่อนิวเซลลัสของสัมโขกุลที่เลี้ยงบนอาหารสูตร MT (1969) ที่ไม่เติมสารควบคุมการเจริญเติบโตชนิด Kn ที่ เปอร์เซ็นต์การพัฒนาเป็น embryo และ plantlet ตามลำดับ สูงกว่าอาหารสูตรที่เติม Kn ใน การเลี้ยง nucellar embryo เพื่อซักนำให้เกิดยอด พบว่า การเลี้ยงบนอาหารสูตร MT ที่เติม Kn 8 มิลลิกรัมต่อลิตร เป็นเวลา 30 วัน ให้ยอดที่มีความแข็งแรง และเมื่อนำยอดที่ได้มาเลี้ยงบนอาหารสูตร MT ที่เติมเอมโมเนียมไนเตรทและโพแทสเซียมไนเตรท ร่วมกับ IBA 1 มิลลิกรัมต่อลิตร เป็นเวลา 30 วัน มีอัตราการเกิดรากสูงสุดเฉลี่ย 40 เปอร์เซ็นต์ เมื่อเลี้ยงยอดสัมบันหัดต่างๆ ร่วมกับ ใช้ IBA 4 มิลลิกรัมต่อลิตร เป็นเวลา 45 วัน พบว่า ยอดที่เลี้ยงบนรังบวนมีอัตราการเกิดรากสูงสุด 90 เปอร์เซ็นต์ และเมื่อย้ายต้นสัมไปปลูกในสภาพธรรมชาติ พบว่า มีอัตราการเกิดรอดชีวิต 100 เปอร์เซ็นต์ หลังการย้ายปลูก 50 วัน

จิระศักดิ์ (2546) ศึกษาอิทธิพลของสารควบคุมการเจริญเติบโตชนิด BAP และ IAA ใน การเพาะเลี้ยงต้นอ่อนนิวเซลลาร์ของสัมเพี้ยหวานพันธุ์บางมดในสภาพปลูกเชื้อ และได้อธิบาย ลักษณะเด่นของต้นอ่อนนิวเซลลาร์ดังนี้ (1) รากซึ่งเป็น primary root มีทิศทางการเจริญที่ไม่แน่นอน มีการเจริญข้ากว่ารากของต้นกล้าไซโภติก (2) ในเลี้ยง มีรูปร่างไม่แน่นอน ขนาดของใบหั้ง 2 ชั้ง ไม่เท่ากัน พื้นผิวด้านหน้าใบไม่เรียบ และมีขนาดเล็กกว่าใบเลี้ยงของต้นกล้าไซโภติก และ (3) ยอดอ่อนมีการเจริญเติบโตข้ากว่ายอดของต้นกล้าไซโภติก

อุบล (2556) การศึกษาวิธีเพาะเลี้ยงเนื้อเยื่อสัมช่า โดยพบว่าการฟอกช่าเชือเม็ดสัมช่า ด้วยโซเดียมไฮโปคลอไรท์ 1.5 เปอร์เซ็นต์ นาน 20 นาที และการฟอกช่าเชือปลายยอดสัมช่าจาก สภาพแปลงด้วยโซเดียมไฮโปคลอไรท์ 1.0 เปอร์เซ็นต์ หรือ 1.5 เปอร์เซ็นต์ นาน 10 นาที มีการ ปนเปื้อนเพียง 27.5 เปอร์เซ็นต์ และ 30.0 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับ ใน การซักนำยอดจากส่วนต่างๆ ของต้นกล้า (ยอด ใบเลี้ยง และข้อใบเลี้ยง) และปลายยอดจากต้นในสภาพแปลงนาน 8 สัปดาห์ พบว่า อาหารที่ซักนำยอดจากจำนวนมากที่สุดจากแต่ละส่วนคือ MS+BAP 1.0 มิลลิกรัมต่อลิตร (3.70 ยอด) MS+BAP 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร (2.40 ยอด) MS+BAP 1.0 มิลลิกรัมต่อลิตร + IAA 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร (6.40 ยอด) และ MS+BAP 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร + IAA 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร (2.90 ยอด) ตามลำดับ และอาหารที่ให้ความยาวยอดมากที่สุดคือ MS+BAP 2.0 มิลลิกรัมต่อลิตร (10.36 มิลลิเมตร) MS ไม่ใส่สารควบคุมการเจริญเติบโต (2.85 มิลลิเมตร) MS+BAP 0.5

มิลลิกรัมต่อลิตร + IAA 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร (9.47 มิลลิเมตร) และ MS+BAP 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร + IAA 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร (5.56 มิลลิเมตร) ตามลำดับ การซักน้ำรากสัมช่าใน 8 สัปดาห์ พบว่า อาหารทุกสูตรให้จำนวนรากไม่แตกต่างกันทางสถิติ (1.00- 1.45 راك) โดย MS ไม่ใส่สารควบคุมการเจริญเติบโตให้เปอร์เซ็นต์การอกรากมากที่สุด (91.68 เปอร์เซ็นต์) และความยาวรากมากที่สุด (3.02 เซนติเมตร) และสูตรอาหาร MS ไม่ใส่สาร NH_4NO_3 และ KNO_3 ทำให้อกรากเร็วที่สุด 23.33 วัน ส่วนการย้ายออกปลูกพบว่า มีวัสดุ 3 ชนิดให้การรอดตาย 100 เปอร์เซ็นต์ คือถ่านแกลบผสมทราย (1:1) ถ่านแกลบผสมดิน (1:1) การมะพร้าวสับผสมถ่านแกลบและดิน (1:1:1) และต้นกล้ามีการรอดตาย 100 เปอร์เซ็นต์ เมื่อนำไปปลูกในสภาพแเปลง

