

รายงานการวิจัย

เรื่อง

สารยับยั้งไลเปสจากพืชสมุนไพร
(Lipase inhibitors from medicinal plants)

จัดทำโดย

อาจารย์ ดร. จรรยา ชัยเจริญพงศ์

สถาบันวิจัยเทคโนโลยีชีวภาพและวิศวกรรมพันธุศาสตร์

จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

มีนาคม 2558

กิตติกรรมประกาศ

โครงการวิจัยนี้ได้รับการสนับสนุนทุนอุดหนุนการวิจัยจากเงินอุดหนุนทั่วไปจากรัฐบาล ประจำปี
งบประมาณ 2557

บทคัดย่อ

พืชสมุนไพรที่มีฤทธิ์ยับยั้งไลเปส ได้แก่ ส่วนสกัดหยาบเอทานอลของตะไคร้ เหง้าขมิ้น เมล็ดพริกไทยดำ และผลมะเขือพวงมีฤทธิ์การยับยั้งที่สูง มีค่าเท่ากับ 71 ± 2 , 75 ± 1 , 76 ± 2 และ $87\pm 9\%$ ตามลำดับ สำหรับส่วนสกัดหยาบน้ำพืชที่มีฤทธิ์ยับยั้งคือ เหง้ากระชาย ใบทองพันชั่ง ผลพุทราจีน ผลส้มแขก เหง้าข่า รากองคอกกระเจียบแดง และใบสะระแหน่ ด้วยเปอร์เซ็นต์การยับยั้ง 71 ± 5 , 76 ± 1 , 77 ± 10 , 77 ± 7 , 88 ± 1 , 91 ± 1 , $92\pm 2\%$ ตามลำดับ ผลมะเขือพวงถูกคัดเลือกเพื่อการทดลองในขั้นต่อไป สารสกัดหยาบเอทิลเอซิเตตของผลมะเขือพวงมีฤทธิ์ยับยั้งไลเปสดีกว่าสารสกัดหยาบส่วนอื่นๆ มีค่าการยับยั้งเท่ากับ $67\pm 3\%$ รองลงมาคือสารสกัดหยาบเฮกเซนมีค่าการยับยั้งเท่ากับ $46\pm 6\%$ พบสารสเตียรอยด์สองชนิดคือ β -sitosterol และ stigmasterol จากการแยกสารสกัดหยาบเฮกเซนด้วยเทคนิคคอลัมน์โครมาโทกราฟี

Abstract

Medicinal plants with lipase inhibitory activity were ethanol extracts of stem of *Cymbopogon citratus* Stapf., root of *Curcuma longa*, seed of *Piper nigrum* and fruit of *Solanum torvum* with %inhibition of 71 ± 2 , 75 ± 1 , 76 ± 2 and $87 \pm 9\%$, respectively and water extracts of root of *Boesenbergia rotunda*, leaf of *Rhinacanthus nasutus*, fruit of *Ziziphus mauritiana*, fruit of *Garcinia atroviridis*, root of *Alpinia galangal*, receptacle of *Hibiscus sabdariffa* and leaf of *Metha cordifolia* with %inhibition of 71 ± 5 , 76 ± 1 , 77 ± 10 , 77 ± 7 , 88 ± 1 , 91 ± 1 , $92 \pm 2\%$. Fruit of *Solanum torvum* was selected for next step as active plant. Ethyl acetate crude extract of fruit of *Solanum torvum* showed the strongest inhibition activity as $67 \pm 3\%$ inhibition and the second was hexane crude extract with value of $46 \pm 6\%$ inhibition. Two steroids, β -sitosterol and stigmasterol were separated from hexane crude extract using column chromatography.

สารบัญเรื่อง

เรื่อง	หน้า
กิตติกรรมประกาศ	ก
บทคัดย่อภาษาไทย	ข
บทคัดย่อภาษาอังกฤษ	ค
สารบัญเรื่อง	ง
สารบัญตาราง	จ
สารบัญรูป	ฉ
คำอธิบายสัญลักษณ์และคำย่อที่ใช้ในการวิจัย	ช
บทนำ	1
ความสำคัญและที่มาของปัญหาที่ทำการวิจัย	1
วัตถุประสงค์ของโครงการวิจัย	1
ขอบเขตของโครงการวิจัย	1
ทฤษฎีและกรอบแนวความคิดของโครงการวิจัย	1
วิธีการดำเนินการวิจัยโดยสรุป	5
ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ	6
วิธีดำเนินการวิจัย	7
สารเคมี วัสดุ อุปกรณ์และเครื่องมือวิจัย	7
วิธีการดำเนินการวิจัย	7
ผลการวิจัยและวิจารณ์ผลการวิจัย	9
สรุปและข้อเสนอแนะเกี่ยวกับงานวิจัยในขั้นต่อไป	13
บรรณานุกรม	14
ประวัติผู้วิจัย	16

สารบัญตาราง

ตารางที่	ชื่อตาราง	หน้า
1	ความสัมพันธ์ของค่าดัชนีมวลกายและความเสี่ยงต่อการเกิดการเจ็บป่วย	2
2	ผลการทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดหยาบเอทานอลและ ส่วนสกัดหยาบน้ำของพืชสมุนไพร	10
3	ผลการทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดหยาบของผลมะเขือพวง	11
4	ผลการทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดหยาบเฮกเซนที่แยกได้	11

สารบัญรูป

รูปที่	ชื่อรูป	หน้า
1	การย่อยสลายไตรเอซิลกลีเซอรอลด้วยเอนไซม์แพนกรีเอทิกไลเปส	3
2	โครงสร้างของออร์ลิสแทต (1-(3-hexyl-4-oxo-oxetan-2-yl)tridecan-2-yl-2-formylamino-4-methyl-pentanoate)	4
3	ปฏิกิริยาไฮโดรไลซิสของพาราโนโทรฟีนิลปาล์มิเตตและแพนกรีเอทิกไลเปส	8
4	สูตร โครงสร้างของสารที่แยกได้ (a) β -sitosterol และ (b) stigmasterol	12

คำอธิบายสัญลักษณ์และคำย่อที่ใช้ในการวิจัย

BMI	body mass index
H ₂ O	น้ำ
HCl	hydrochloric acid
IR	Infrared spectroscopy
NMR	Nuclear magnetic resonance spectrometer
MS	Mass spectrometry
mg	มิลลิกรัม
mL	มิลลิลิตร
na	no activity
SDS-PAGE	sodium dodecylsulfate polyacrylamide gel electrophoresis

บทนำ

ความสำคัญและที่มาของปัญหาที่ทำการวิจัย

โรคอ้วนจัดเป็นปัญหาหลักทางสาธารณสุขที่พบมากขึ้นในยุคปัจจุบัน คนไทยมีปัญหากับโรคอ้วนเนื่องจากพฤติกรรมการบริโภคที่ไม่เหมาะสม โดยเฉพาะการนิยมบริโภคอาหารประเภทที่มีแป้ง น้ำตาล และไขมันสูง ทำให้มีน้ำหนักตัวและไขมันสะสมในร่างกายเพิ่มขึ้น การมีน้ำหนักตัวมากเกินไปส่งผลโดยตรงต่อบุคลิกภายนอกและก่อให้เกิดโรคร้ายต่างๆ ตามมา ภาวะแทรกซ้อนของโรคอ้วนที่พบได้บ่อย ได้แก่ โรคความดันโลหิตสูง โรคเบาหวาน โรคเกี่ยวกับหัวใจและหลอดเลือด โรคเกี่ยวกับถุงน้ำดี โรคมะเร็งบางชนิด โรคกระดูกเสื่อม โรคเกี่ยวกับตับ เป็นต้น ยาลดความอ้วนที่นิยมใช้ในปัจจุบัน คือ ยาออร์ลิสแตต (orlistat) ซึ่งยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ไลเปส ทำให้ไขมันถูกดูดซึมเข้าสู่ร่างกายน้อยลง ร่างกายจึงนำไขมันที่เก็บสะสมไว้ออกมาใช้ ส่งผลให้ความอ้วนลดลงได้ แต่ยาออร์ลิสแตตนี้ก่อให้เกิดผลข้างเคียงต่อผู้ใช้ ปัจจุบันชาชนิคมนี้มีการควบคุมการใช้เฉพาะในสถานพยาบาลเท่านั้น และยังคงติดตามผลการใช้ยาอยู่ ปัจจุบันคนไทยมีความตื่นตัวในเรื่องสุขภาพอนามัยมากขึ้น รู้จักเอาใจใส่ในการรักษาสุขภาพของตนเองและครอบครัว พร้อมกับกระแสมโนทัศน์ในการใช้พืชสมุนไพรในการรักษาโรคต่างๆ ในปัจจุบันกำลังเพิ่มมากขึ้น นอกจากนี้ยังนิยมนำพืชสมุนไพรชนิดต่างๆ มาใช้เป็นยาลดความอ้วนอีกด้วย แต่เนื่องจากยังขาดผลการวิจัยทางวิทยาศาสตร์ที่น่าเชื่อถือ จึงไม่สามารถบ่งบอกถึงประสิทธิภาพและความปลอดภัยจากการใช้พืชสมุนไพรเหล่านั้นได้

งานวิจัยนี้มีแนวความคิดที่จะศึกษาฤทธิ์การยับยั้งไลเปสของพืชสมุนไพร โดยการสกัดและแยกหาองค์ประกอบทางเคมีที่มีอยู่ในสมุนไพร และพิสูจน์ทราบโครงสร้างทางเคมีของสารยับยั้งไลเปส องค์ความรู้ที่จะได้จากงานวิจัยนี้สามารถใช้เป็นข้อมูลเบื้องต้นให้กับผู้ที่มน้ำหนักตัวเกินมาตรฐานและผู้ที่ใส่ใจกับสุขภาพ และอาจนำมาพัฒนาเป็นยาลดความอ้วนได้ในอนาคต

วัตถุประสงค์ของโครงการวิจัย

เพื่อสกัด แยก และพิสูจน์ทราบโครงสร้างของสารยับยั้งไลเปสจากพืชสมุนไพร

ขอบเขตของโครงการวิจัย

สกัดพืชสมุนไพรด้วยตัวทำละลายอินทรีย์ แล้วแยกสารสกัดนั้นด้วยเทคนิคโครมาโทกราฟี และพิสูจน์ทราบโครงสร้างของสารยับยั้งไลเปสที่แยกได้จากพืชสมุนไพร

ทฤษฎีและกรอบแนวความคิดของโครงการวิจัย

โรคอ้วนเป็นโรคที่เกิดจากการเสียสมดุลของพลังงานของร่างกาย ผู้ป่วยโรคอ้วนมีลักษณะสำคัญคือ มีไขมันทั่วร่างกายมากกว่าปกติ สาเหตุของโรคอ้วน ได้แก่ กรรมพันธุ์ โรคของต่อมไร้ท่อ การรับประทานอาหารที่มีแป้งและไขมันมาก การขาดการออกกำลังกาย และการใช้ยาบางชนิดติดต่อกันเป็น

เวลานาน โรคอ้วนเป็นสาเหตุของปัญหามากมาย และบางครั้งอาจเป็นอันตรายถึงชีวิตได้ โรคแทรกซ้อนของความอ้วนที่พบบ่อย ได้แก่ โรคความดันโลหิตสูง โรคเบาหวาน โรคเกี่ยวกับหัวใจและหลอดเลือด โรคเกี่ยวกับถุงน้ำดี โรคมะเร็งบางชนิด โรคกระดูกเสื่อม โรคเกี่ยวกับตับ เป็นต้น

องค์การอนามัยโลกกำหนดมาตรฐานที่เป็นเครื่องบ่งชี้ว่าคุณคณอยู่ในภาวะอ้วนหรือไม่ โดยใช้ค่าดัชนีมวลกาย (Body mass index, BMI) ซึ่งคำนวณจากน้ำหนักตัวและส่วนสูง ดังนี้

$$\text{ดัชนีมวลกาย} = \frac{\text{น้ำหนักตัว หน่วยกิโลกรัม}}{(\text{ส่วนสูง หน่วยเมตร})^2}$$

* หมายเหตุ การคำนวณวิธีนี้ไม่ใช้กับเด็กที่กำลังเจริญเติบโต สตรีมีครรภ์ และนักกีฬา

ซึ่งค่าดัชนีมวลกายในระดับต่างๆ แสดงให้เห็นถึงความเสี่ยงต่อการเกิดการเจ็บป่วย แสดงดังตารางที่ 1

ตารางที่ 1 ความสัมพันธ์ของค่าดัชนีมวลกายและความเสี่ยงต่อการเกิดการเจ็บป่วย

ประเภท	ดัชนีมวลกาย	ความเสี่ยงต่อการเกิดการเจ็บป่วย
น้ำหนักตัวต่ำกว่าเกณฑ์	น้อยกว่า 18.5	ต่ำ (เสี่ยงต่อภาวะแทรกซ้อนอื่นๆ)
น้ำหนักตัวปกติ	18.5 – 24.9	ปกติ
น้ำหนักตัวเกิน	25 – 29.9	เพิ่มกว่าปกติ
โรคอ้วนขั้นที่ 1	30 – 34.9	เพิ่มขึ้นอย่างมาก
โรคอ้วนขั้นที่ 2	35 – 39.9	ต่ำ (เสี่ยงต่อภาวะแทรกซ้อนอื่นๆ)
โรคอ้วนขั้นที่ 3	40 ขึ้นไป	เพิ่มขึ้นถึงขั้นรุนแรง

จากตารางข้างต้นจะพบว่าผู้ที่มีน้ำหนักตัวเกิน (ค่า BMI มากกว่า 25) และผู้ที่เป็นโรคอ้วน (ค่า BMI มากกว่า 30) จะมีความเสี่ยงต่อการเกิดการเจ็บป่วยอย่างมาก หรือกล่าวได้ว่าการมีน้ำหนักตัวเกินหรืออ้วนมีผลต่อระบบการทำงานในร่างกาย ก่อให้เกิดโรคหลายชนิด อัตราการเสียชีวิตของคนที่มีอ้วนมากมีสูงถึง 2-12 เท่า ขึ้นอยู่กับอายุของแต่ละบุคคล

วิธีการรักษาโรคอ้วนที่ดีต้องมีการผสมผสานการรักษาหลายวิธีร่วมกัน คือ การควบคุมอาหาร การออกกำลังกาย การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมที่ไม่เหมาะสม ส่วนการรักษาโดยใช้ยานั้นต้องใช้ในกรณีจำเป็นต่อการรักษาโรคอ้วนจริงๆ ซึ่งควรปรึกษาแพทย์และเภสัชกรก่อนจะใช้ยารักษาโรคอ้วน เพราะยาอาจมีผลข้างเคียง โดยเฉพาะต่อผู้ป่วยที่เป็นโรคหัวใจ โรคตับ และโรคไต

ยาลดความอ้วน

ยาลดความอ้วนหรือยาลดน้ำหนักแบ่งได้เป็น 2 ประเภทใหญ่ๆ ตามตำแหน่งการออกฤทธิ์ของยา ได้แก่ ยากลุ่มที่ออกฤทธิ์ที่สมอง โดยมีผลต่อศูนย์ควบคุมการรับประทานอาหาร หรือความอยากอาหาร และยาที่ออกฤทธิ์ส่วนนอกสมอง ได้แก่ ยาที่ออกฤทธิ์ที่ทางเดินอาหาร ยาลดความอ้วนซึ่งออกฤทธิ์ต่อระบบ

ประสาทส่วนกลางมีจุดประสงค์เพื่อลดความอยากอาหารหรือทำให้เกิดความรู้สึกอิ่ม โดยเป็นผลมาจากการเพิ่มสารเคมีในสมอง คือ catecholamine และ/หรือ serotonin ซึ่งสารเคมีทั้งสองตัวนี้ออกฤทธิ์ควบคุมความอยากอาหารและอารมณ์ ยาในกลุ่มที่ออกฤทธิ์ที่สมองนี้แบ่งออกตามฤทธิ์ทางเภสัชวิทยาได้เป็น 2 กลุ่ม คือ

ก. กลุ่มที่ออกฤทธิ์ผ่าน catecholamine pathways ได้แก่ amphetamine, phenmetrazine, amfepramone, phentermine, mazindol, cathine และ phenylpropanolamine ซึ่งยาในกลุ่มนี้มีฤทธิ์กระตุ้นระบบประสาทส่วนกลางและระบบประสาทซิมพาเทติก

ข. กลุ่มที่ออกฤทธิ์ผ่าน serotonin pathways ได้แก่ fenfluramine และ dexfenfluramine ซึ่งยาในกลุ่มนี้ไม่มีฤทธิ์กระตุ้นระบบประสาทส่วนกลางและระบบประสาทซิมพาเทติก

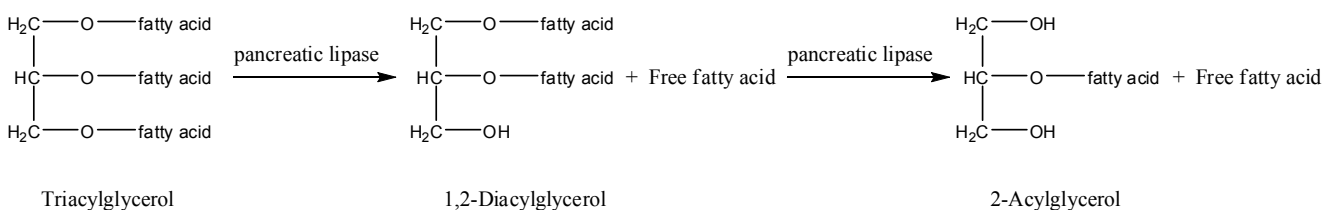
สำหรับยาที่ออกฤทธิ์ที่ทางเดินอาหาร แบ่งได้เป็น 2 กลุ่ม คือ

ก. สารที่พองตัวในกระเพาะอาหาร (bulk forming agents) เป็นสารที่ไม่ถูกย่อยสลายให้เป็นพลังงาน ทำให้อิ่มแต่ไม่ให้พลังงาน เช่น glucomannan ซึ่งเป็นแป้งที่เป็นเส้นใยธรรมชาติสกัดจากหัวบุกบางชนิด

ข. สารยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ไลเปส (pancreatic lipase inhibitors) เช่น orlistat ซึ่งออกฤทธิ์ยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ไลเปสจากตับอ่อนซึ่งเป็นเอนไซม์ที่ย่อยไขมันให้อยู่ในรูปที่ร่างกายนำไปใช้ได้

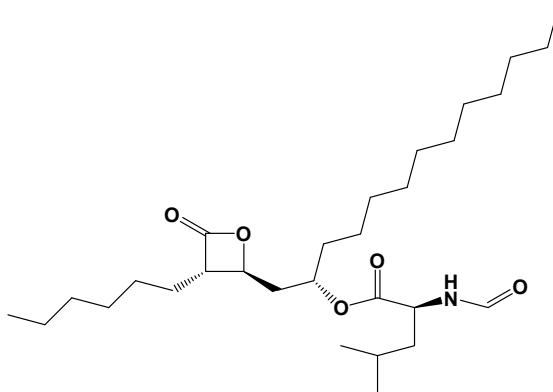
ไลเปส

ไลเปส (acylglycerol acylhydrolase, EC3.1.1.3) เป็นเอนไซม์ที่เร่งปฏิกิริยาการย่อยสลายของน้ำมันและไขมัน ได้ผลิตภัณฑ์เป็นกรดไขมันอิสระและกลีเซอรอล นอกจากนี้ ไลเปสยังเร่งปฏิกิริยาทรานส์เอสเทอริฟิเคชันซึ่งเป็นปฏิกิริยาผันกลับในระบบที่มีน้ำน้อยหรือระบบที่มีสารอินทรีย์เป็นตัวทำละลาย เอนไซม์นี้สกัดได้จากพืช สัตว์ และจุลินทรีย์ (เชื้อรา ยีสต์ และแบคทีเรีย) จุลินทรีย์เป็นแหล่งของไลเปสที่สำคัญ เนื่องจากมีความง่ายในการผลิต การเก็บเกี่ยว และการทำให้เอนไซม์บริสุทธิ์ มีการนำเอนไซม์ชนิดนี้ไปใช้ในอุตสาหกรรมหลายชนิด ได้แก่ อุตสาหกรรมยาฆ่าแมลง น้ำยาซักล้าง เชื้อเพลิงชีวภาพ อาหาร เครื่องสำอาง และยา ไลเปสมีหลายชนิด เช่น pancreatic lipase, lipoprotein lipase, hormone sensitive lipase เป็นต้น ในร่างกายมนุษย์มีเอนไซม์ไลเปสที่ผลิตจากตับอ่อน ทำหน้าที่ย่อยสลายไตรเอซิลกลีเซอรอล โดยสลายพันธะเอสเทอร์ที่เชื่อมกรดไขมันกับกลีเซอรอลตรงตำแหน่งที่ 3 ก่อน แล้วค่อยย่อยตรงตำแหน่งที่ 1 ตามลำดับ ได้กรดไขมันอิสระ (free fatty acids) 1,2-diacylglycerols และ 2-acylglycerols ดังแสดงในรูปที่ 1 โดยกรดไขมันอิสระมักอยู่ในรูปของเกลือโซเดียมหรือเกลือโพแทสเซียม



รูปที่ 1 การย่อยสลายไตรเอซิลกลีเซอรอลด้วยเอนไซม์แพนกรีเอติกไลเปส

การยับยั้งการทำงานของไลเปสจะมีผลทำให้ลดการดูดซึมไขมัน และเพิ่มการขับถ่ายของไตรกลีเซอไรด์ในอุจจาระ ทำให้ไขมันในอาหารที่รับประทานเข้าไปไม่ถูกย่อยและไม่สามารถดูดซึมไปใช้ได้ จึงเป็นเหตุให้ร่างกายไม่ได้รับพลังงานจากไขมันเหล่านี้ ออร์ลิสแตต (orlistat) เป็นยาตัวแรกของยาลดความอ้วนในกลุ่มยับยั้งไลเปส รู้จักกันในชื่อ tetrahydrolipstatin มีชื่อทางการค้า คือ Xenical ผลิตโดยบริษัท Roche และมีสูตรโครงสร้างแสดงดังรูปที่ 2 ซึ่งแยกได้จากแบคทีเรีย *Streptomyces toxytricini* ในปี 1987 โดยปกติอัตราการใช้ยาออร์ลิสแตต คือ วันละ 3 ครั้ง ครั้งละ 120 มิลลิกรัม ก่อนอาหาร กลไกการทำงานของออร์ลิสแตตคือทำให้ไขมันที่รับประทานเข้าไปประมาณ 1/3 ไม่ถูกดูดซึม และเพิ่มการขับถ่ายของไตรกลีเซอไรด์ในอุจจาระ ทำให้ไขมันในอาหารที่รับประทานเข้าไปไม่ถูกย่อยและไม่สามารถดูดซึมไปใช้ได้ เป็นเหตุให้ร่างกายไม่ได้รับพลังงานจากไขมันเหล่านั้น ร่างกายต้องนำไขมันที่เก็บสะสมไว้ออกมาใช้ จึงทำให้น้ำหนักลดลง อาการข้างเคียงที่ไม่พึงประสงค์ของการใช้ยาที่เด่นชัดเกี่ยวข้องกับการดูดซึมไขมันที่ผิดปกติ (fat malabsorption) ได้แก่ ไม่สามารถกลั้นอุจจาระได้ (faecal urgency) อุจจาระไม่เกาะรวมกัน (loose) มีแก๊สและไขมันขับออกมาด้วย นอกจากนี้ยังอาจมีผลทำให้การดูดซึมวิตามินที่ละลายในไขมันผิดปกติได้ (fat soluble vitamin malabsorption) ฉะนั้นเมื่อใช้ยานี้จึงแนะนำให้รับประทานวิตามินรวมอย่างน้อย 2 ชั่วโมงก่อนหรือหลังรับประทานยา ปัจจุบันยาดังกล่าวนี้ถูกควบคุมการใช้เฉพาะในสถานพยาบาลเท่านั้น



รูปที่ 2 โครงสร้างของออร์ลิสแตต (1-(3-hexyl-4-oxo-oxetan-2-yl) tridecan-2-yl-2-formylamino-4-methyl-pentanoate)

นอกจากออร์ลิสแตตแล้วยังพบรายงานการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับสารยับยั้งไลเปสอีกหลายชนิด เช่น Gargouri และคณะ (1984) พบโปรตีนบางชนิดที่ไม่ชอบน้ำ เช่น ซีรัมแอลบูมิน (serum albumin) และบีตาแล็กโตโกลบูลิน (β -lactoglobulin) ที่ความเข้มข้นมากกว่าไมโครโมลาร์มีความสามารถยับยั้งไลเปส

Tani และคณะ (1995) พบโปรตีนขนาดน้ำหนักประมาณ 25 และ 28 กิโลดาลตันในข้าวสาลีสามารถยับยั้งไลเปส ซึ่งโปรตีนเหล่านี้สกัดแยกด้วยวิธีทางโครมาโทกราฟี โซเดียมโดเดซิลซัลเฟตโพลีอะคริลาไมด์เจลอิเล็กโทรโฟรีซิส (sodium dodecylsulfate polyacrylamide gel electrophoresis, SDS-PAGE) และอิเล็กโทรโฟรีซิสสองมิติ (two dimensional eletrophoresis)

Hatano และคณะ (1997) พบสารประเภทฟลาวันไดเมอร์ (flavan dimer) จากต้น *Cassia nomame* ซึ่งมีฤทธิ์ยับยั้งไลเปส

Satouchi และคณะ (1998) รายงานการพบโปรตีนในถั่วเหลืองซึ่งมีน้ำหนักโมเลกุลประมาณ 70,000 ดาลตัน มีคุณสมบัติในการยับยั้งไลเปสคล้ายโปรตีนซีรัมแอลบูมิน และบีตาเล็กโตโกลบูลิน

Han และคณะ (2001) สกัดสารซาโปนินจากชาอู่หลง ชาเขียว และชาดำ ด้วยเมทานอล ซึ่งสามารถยับยั้งไลเปส 100, 75 และ 55 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับที่ความเข้มข้น 2 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร

Moreno และคณะ (2003) สกัดเมล็ดคองุ่นด้วยเอทานอล จากนั้นสกัดต่อด้วยน้ำและเฮกเซน (hexane) พบว่าสารสกัดน้ำสามารถยับยั้งเอนไซม์ไลเปส 80 เปอร์เซ็นต์ ที่ความเข้มข้น 1 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร

Slanc และคณะ (2004) ศึกษาการคัดกรองสารที่มีฤทธิ์ยับยั้งไลเปสจาก wood-damaging fungi และ macrofungi จำนวน 60 สปีชีส์ พบสายพันธุ์ที่ออกฤทธิ์การยับยั้งสูงสุด 3 ชนิด คือ *Laetiporus sulphureus*, *Tylophilus felleus* และ *Hygrocybe conica* โดยมีค่าการยับยั้งคือ $83\% \pm 5\%$, $96\% \pm 3\%$ และ $97\% \pm 5\%$ ตามลำดับ

Sharma และคณะ (2005) ศึกษาสารสกัดของพืชสมุนไพรเกาหลีจำนวน 75 ชนิด ซึ่งสกัดด้วยเมทานอล 80 เปอร์เซ็นต์ พบว่ามีพืช 3 ชนิดที่มีเปอร์เซ็นต์การยับยั้งมากกว่า 80 เปอร์เซ็นต์ ได้แก่ *Eriochloa villosa* (Thunb.) Kunth (83%), *Orixa japonica* Thunb. (81.3%) และ *Setaria italica* (L.) Palib. (80.3%)

Xu และคณะ (2005) พบสารจำพวกไตรเทอร์ปีนอยดอลซาโปนิน (triterpenoidal saponins) ในรากต้น *Platycodon grandiflorum* ได้แก่ สารพลาติโคดิน เอ ซี ดี (platycodin A, C, D) และสารดีอะพิโอพลาติโคดิน ดี (deapioplatycodin D) มีเปอร์เซ็นต์การยับยั้งไลเปส 3.3, 5.2, 34.8 และ 11.67 เปอร์เซ็นต์ ตามลำดับที่ความเข้มข้น 0.5 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร

He และคณะ (2006) รายงานการพบสารประเภทโพลีฟีนอล (polyphenol) จากชาเขียวซึ่งสามารถยับยั้งไลเปสได้

วิธีการดำเนินการวิจัยโดยสรุป

- 1) เตรียมตัวอย่างพืชสมุนไพรสำหรับการวิจัย โดยการล้างพืชสมุนไพรด้วยน้ำให้สะอาด อบแห้งที่ 60 องศาเซลเซียส และบดให้ละเอียด
- 2) สกัดพืชสมุนไพรด้วยเอทานอล และน้ำ ตามลำดับ จากนั้นระเหยตัวทำละลายออกด้วยวิธีการระเหยแบบสุญญากาศภายใต้ความดัน (rotary evaporation under reduced pressure) และทำสารสกัดให้แห้งด้วยเทคนิคการทำแห้งแบบเยือกแข็ง (freeze dry)
- 3) ทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของสารสกัดหยาบของพืชสมุนไพร
- 4) แยกสารสกัดหยาบที่มีฤทธิ์ยับยั้งไลเปสด้วยตัวทำละลายอินทรีย์ที่มีความเป็นขั้วแตกต่างกัน เช่น เฮกเซน เอทิลอะซิเตต และน้ำ
- 5) ทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดที่แยกได้
- 6) แยกส่วนสกัดในชั้นตัวทำละลายอินทรีย์ที่ให้ค่าการยับยั้งที่มีค่าสูงที่สุดเพื่อให้ได้สารที่บริสุทธิ์

7) พิสูจน์โครงสร้างของสารบริสุทธิ์ที่แยกได้ โดยใช้เทคนิคทางสเปกโทรสโกปีต่างๆ เช่น IR NMR MS เป็นต้น

8) วิเคราะห์ผล สรุปผล เขียนรายงานการวิจัย

ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

องค์ความรู้ที่จะได้จากงานวิจัยนี้สามารถนำไปใช้เป็นข้อมูลสำหรับทางเลือกใหม่ที่ปลอดภัยของผู้ที่มีน้ำหนักตัวเกินมาตรฐาน และผู้ที่ใส่ใจกับสุขภาพ เป็นผลดีต่อการบรรเทาหรือลดปัญหาสาธารณสุขจากโรคอ้วนให้แก่สังคมได้ นอกจากนี้ผลการวิจัยอาจใช้เป็นข้อมูลพื้นฐานสำหรับงานวิจัยขั้นประยุกต์ต่อไป โดยสารยับยั้งไลเปสที่แยกได้นี้อาจนำมาศึกษา และพัฒนาเป็นยาลดความอ้วนในอนาคตต่อไป และสามารถนำผลงานวิจัยนี้ไปเผยแพร่ในงานประชุม/สัมมนาทางวิชาการ วารสารทางวิชาการ อีกทั้งยังเป็น โอกาสที่ดีในการสร้างและฝึกฝนนักวิจัยรุ่นใหม่เพื่อพัฒนาทักษะในการทำงานวิจัย ส่งผลให้มีการพัฒนางานวิจัยทางวิทยาศาสตร์ให้กับประเทศไทยด้วย

วิธีการดำเนินการวิจัย

สารเคมี วัสดุ อุปกรณ์ และเครื่องมือวิจัย

สารเคมี

1. ตัวทำละลายอินทรีย์ เช่น เฮกเซน เฮกเซน เอทิลอะซิเตต เมทานอล เอทานอล ไคคลอโรมีเทน แอซิโทไนไตรล์ ไดเมทิลซัลฟอกไซด์
2. เอนไซม์ไลเปส
3. Tris HCl pH 8.5
4. *p*-nitrophenyl palmitate
5. orlistat
6. ซิลิกาเจล (no. 7734 E. Merck)

วัสดุ อุปกรณ์ และเครื่องมือวิทยาศาสตร์

1. แผ่นทินเลเยอร์โครมาโทกราฟี (Silica gel 60 F₂₅₄ E. Merck)
2. เครื่องระเหยแบบสุญญากาศ (vacuum rotary evaporator)
3. เครื่องวัดการดูดกลืนแสงยูวี (UV-Vis spectrometer)
4. Nuclear magnetic resonance spectrometer (400 MHz)
5. ถาดเลี้ยงเซลล์ 96 หลุม (tissue culture plate 96 well)
6. ออโตปิเปต (autopipette)
7. ตู้อบ (hot air oven)
8. magnetic stirrer
9. เครื่องชั่ง

วิธีการดำเนินการวิจัย

การสกัดกรองพืชสมุนไพรที่มีฤทธิ์ยับยั้งไลเปส

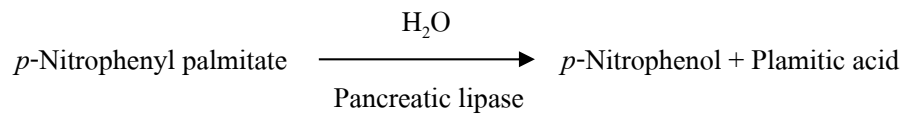
1) เตรียมตัวอย่างพืชสมุนไพร ล้างพืชสมุนไพรด้วยน้ำให้สะอาด อบแห้งที่ 60 องศาเซลเซียส และบดพืชให้เป็นชิ้นเล็กๆ

2) สกัดพืชด้วยเอทานอล 200 มิลลิลิตร จากนั้นกรองด้วยกระดาษกรอง Whatman เบอร์ 1 และระเหยตัวทำละลายออกด้วยวิธีการระเหยแบบสุญญากาศภายใต้ความดัน (rotary evaporation under reduced pressure)

3) นำกากของพืชสมุนไพรที่สกัดด้วยเอทานอลจากข้อ 2) มาสกัดต่อด้วยน้ำ 150 มิลลิลิตร จากนั้นกรองด้วยกระดาษกรอง Whatman เบอร์ 1 และระเหยตัวทำละลายด้วยวิธีการระเหยแบบสุญญากาศภายใต้ความดัน (rotary evaporation under reduced pressure)

4) นำส่วนสกัดหยาบเอทานอลและน้ำมาทำให้แห้งด้วยเทคนิคการทำแห้งแบบเยือกแข็ง (freeze dry)

5) ทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดหยาบของพืชสมุนไพร โดยใช้สารละลายพาราไนโตรฟีนอลที่เกิดจากปฏิกิริยาไฮโดรไลซิสของพาราไนโตรฟีนิลปาล์มิเตตเป็นตัวบ่งชี้ความสามารถในการทำงานของไลเปส โดยความเข้มข้นของส่วนสกัดหยาบพืชสมุนไพรที่ทดสอบคือ 25 mg/mL ส่วนสกัดหยาบเอทานอลละลายด้วย dimethylsulfoxide และส่วนสกัดหยาบน้ำละลายด้วยน้ำ



รูปที่ 3 ปฏิกิริยาไฮโดรไลซิสของพาราไนโตรฟีนิลปาล์มิเตตและแพนครีเอติกไลเปส

ฤทธิ์ยับยั้งการทำงานของไลเปสของผลมะเขือพวง

1) สกัดสารจากพืชทดสอบที่ให้ค่าการยับยั้งที่ดีจากการคัดกรอง คือ ผลมะเขือพวง ด้วยตัวทำละลายเฮกเซน เอทิลอะซิเตต เมทานอล และน้ำ ตามลำดับ และนำส่วนสกัดหยาบทั้งหมดไปทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปส

2) แยกสารสกัดหยาบเฮกเซนด้วยเทคนิคคอลลัมน์โครมาโทกราฟี โดยใช้ซิลิกาเจลเป็นเฟสคงที่ และเฟสเคลื่อนที่ที่ใช้ได้แก่ เฮกเซน เฮกเซน:เอทิลอะซิเตต (1:1 โดยปริมาตร) เอทิลอะซิเตต และเอทิลอะซิเตต:เมทานอล (1:4 โดยปริมาตร) ตามลำดับ ตรวจสอบองค์ประกอบของเฟรกชันที่แยกได้ด้วยเทคนิคทินเลเยอร์โครมาโทกราฟี และรวมเฟรกชันที่มีองค์ประกอบเหมือนกันเข้าด้วยกัน ได้เฟรกชันรวม 4 ส่วน (A-D) แล้วนำไปทดสอบฤทธิ์การยับยั้งไลเปส

3) แยกสาร B ด้วยเทคนิคคอลลัมน์โครมาโทกราฟี โดยใช้ซิลิกาเจลเป็นเฟสคงที่ และเฟสเคลื่อนที่ที่ใช้ได้แก่ เฮกเซน สารละลายผสมเฮกเซนและเอทิลอะซิเตต เอทิลอะซิเตต และสารละลายผสมเอทิลอะซิเตตและเมทานอล ตามลำดับ ตรวจสอบองค์ประกอบของเฟรกชันที่แยกได้ด้วยเทคนิคทินเลเยอร์โครมาโทกราฟี และรวมเฟรกชันที่มีองค์ประกอบเหมือนกันเข้าด้วยกัน และนำส่วนที่แยกได้ไปทดสอบฤทธิ์การยับยั้งไลเปส

ผลการวิจัยและวิจารณ์ผลการวิจัย

การคัดกรองพืชสมุนไพรที่มีฤทธิ์ยับยั้งไลเปส

พืชสมุนไพรที่นำมาทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสมีจำนวน 16 ชนิด (ตารางที่ 2) ผลการทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดหยาบเอทานอลและน้ำของพืชสมุนไพร โดยใช้สารละลายพาราโนโทรฟีนอลที่เกิดจากปฏิกิริยาไฮโดรไลซิสของพาราโนโทรฟีนอลปาล์มิตเป็นตัวบ่งชี้ความสามารถในการทำงานของไลเปส โดยความเข้มข้นของส่วนสกัดหยาบพืชสมุนไพรที่ทดสอบคือ 25 mg/mL พบว่ามีหลายชนิดที่สามารถยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ไลเปสได้ คือ ส่วนสกัดหยาบเอทานอลของตะไคร้ เหง้าขมิ้น เมล็ดพริกไทยดำ และผลมะเขือพวงมีฤทธิ์การยับยั้งที่สูง มีค่าเท่ากับ 71 ± 2 , 75 ± 1 , 76 ± 2 และ $87 \pm 9\%$ ตามลำดับ สำหรับส่วนสกัดหยาบน้ำพืชที่มีฤทธิ์ยับยั้งคือ เหง้ากระชาย ใบทองพันชั่ง ผลพุทราจีน ผลส้มแขก เหง้าข่า ฐานรองดอกกระเจี๊ยบแดง ใบสาระแหน่ ด้วยเปอร์เซ็นต์การยับยั้ง 71 ± 5 , 76 ± 1 , 77 ± 10 , 77 ± 7 , 88 ± 1 , 91 ± 1 , $92 \pm 2\%$ ตามลำดับ ผู้วิจัยได้เลือกผลมะเขือพวงในการทำงานวิจัยต่อไป

ฤทธิ์ยับยั้งการทำงานของไลเปสของผลมะเขือพวง

สกัดสารจากพืชทดสอบที่ให้ค่าการยับยั้งที่ดีจากการคัดกรอง คือ ผลมะเขือพวง ด้วยตัวทำละลายเฮกเซน เอทิลอะซิเตต เมทานอล และน้ำ ตามลำดับ และนำส่วนสกัดหยาบทั้งหมดไปทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปส (ตารางที่ 3) พบว่าสารสกัดหยาบเอทิลอะซิเตตมีฤทธิ์การยับยั้งไลเปสดีกว่าสารสกัดหยาบส่วนอื่นๆ มีค่าการยับยั้งเท่ากับ $67 \pm 3\%$ รองลงมาคือสารสกัดหยาบเฮกเซนมีค่าการยับยั้งเท่ากับ $46 \pm 6\%$ ส่วนสารสกัดหยาบเมทานอลและน้ำมีฤทธิ์การยับยั้งที่น้อยมาก คือ $16 \pm 1\%$ และ $8 \pm 2\%$ ตามลำดับ ดังนั้นสารสกัดหยาบเฮกเซนและเอทิลอะซิเตตน่าจะมีสารที่ออกฤทธิ์ยับยั้งการทำงานของไลเปสเป็นองค์ประกอบอยู่ด้วย จึงนำมาแยกต่อไปโดยสารสกัดหยาบเฮกเซนแยกด้วยเทคนิคคอลลัมน์โครมาโทกราฟี ใช้ซิลิกาเจลเป็นเฟสคงที่ และเฟสเคลื่อนที่ที่ใช้ได้แก่ เฮกเซน เฮกเซน:เอทิลอะซิเตต (1:1 โดยปริมาตร) เอทิลอะซิเตต และเอทิลอะซิเตต:เมทานอล (1:4 โดยปริมาตร) ตามลำดับ ตรวจสอบองค์ประกอบของแฟรกชันที่แยกได้ด้วยเทคนิคทินเลเยอร์โครมาโทกราฟี และรวมแฟรกชันที่มีองค์ประกอบเหมือนกันเข้าด้วยกัน ได้แฟรกชันรวม 4 ส่วน (A-D) ผลการทดสอบฤทธิ์การยับยั้งไลเปสของส่วน A-D (ตารางที่ 4) พบว่าส่วน A-C มีฤทธิ์ยับยั้งที่น่าสนใจ จึงแยกสาร B ด้วยเทคนิคคอลลัมน์โครมาโทกราฟี โดยใช้ซิลิกาเจลเป็นเฟสคงที่ และเฟสเคลื่อนที่ที่ใช้ได้แก่ เฮกเซน สารละลายผสมเฮกเซนและเอทิลอะซิเตต เอทิลอะซิเตต และสารละลายผสมเอทิลอะซิเตตและเมทานอล ตามลำดับ ตรวจสอบองค์ประกอบของแฟรกชันที่แยกได้ด้วยเทคนิคทินเลเยอร์โครมาโทกราฟี และรวมแฟรกชันที่มีองค์ประกอบเหมือนกันเข้าด้วยกัน และนำส่วนที่แยกได้ไปทดสอบฤทธิ์การยับยั้งไลเปส พบสารประกอบสเตียรอยด์สองสาร ซึ่งข้อมูลของโปรตอนเอ็นเอ็มอาร์สเปกโตรสโกปีสามารถพิสูจน์ทราบโครงสร้างได้ว่าสารที่พบนั้นคือ β -sitosterol และ stigmasterol (รูปที่ 4)

ตารางที่ 2 ผลการทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดหยาบเอทานอลและส่วนสกัดหยาบน้ำของพืชสมุนไพร

ชื่อวิทยาศาสตร์	ชื่อสามัญ	ส่วนของพืชที่ใช้	เปอร์เซ็นต์การยับยั้ง	
			ส่วนสกัดหยาบเอทานอล	ส่วนสกัดหยาบน้ำ
<i>Abelmoschus esculentus</i> Linn.	กระเจี๊ยบเขียว	ผล	56±2	32±10
<i>Allium sativum</i> Linn.	กระเทียม	หัว	56±2	52±1
<i>Alpinia galanga</i> (L.) Willd.	ข่า	เหง้า	37±3	88±1
<i>Boesenbergia rotunda</i> (L.) Mansf	กระชาย	เหง้า	na	71±5
<i>Carthamus tinctorius</i> Linn.	คำฝอย	ดอก	42±2	23±3
<i>Curcuma longa</i> Linn.	ขมิ้น	เหง้า	75±1	na
<i>Cymbopogon citratus</i> Stapf.	ตะไคร้	ลำต้น	71±2	4±1
<i>Garcinia atroviridis</i> Griff.	ส้มแขก	ผล	60±12	77±7
<i>Hibiscus sabdariffa</i> Linn.	กระเจี๊ยบแดง	ฐานรองดอก	na	91±1
<i>Metha cordifolia</i> Opiz.	สระแหน่	ใบ	66±8	92±2
<i>Piper nigrum</i> Linn.	พริกไทยดำ	เมล็ด	76±2	24±10
<i>Rhinacanthus nasutus</i> (L.) Kurz.	ทองพันชั่ง	ใบ	31±3	76±1
<i>Senna alexandrina</i> (P.) Miller.	มะขามแขก	ใบ	62±12	68±8
<i>Solanum torvum</i> Swartz.	มะเขือพวง	ผล	87±9	7±1
<i>Zingiber officinale</i> Roscoe.	ขิง	เหง้า	18±2	67±5
<i>Ziziphus mauritiana</i> Mill.	พุทราจีน	ผล	14±1	77±10
Oristat* (Positive control)			93±2	

หมายเหตุ * หมายถึง ความเข้มข้นที่ทดสอบคือ 1×10^{-5} mg/mL
na หมายถึง ไม่มีฤทธิ์ยับยั้งไลเปส

ตารางที่ 3 ผลการทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดหยาบของผลมะเขือพวง

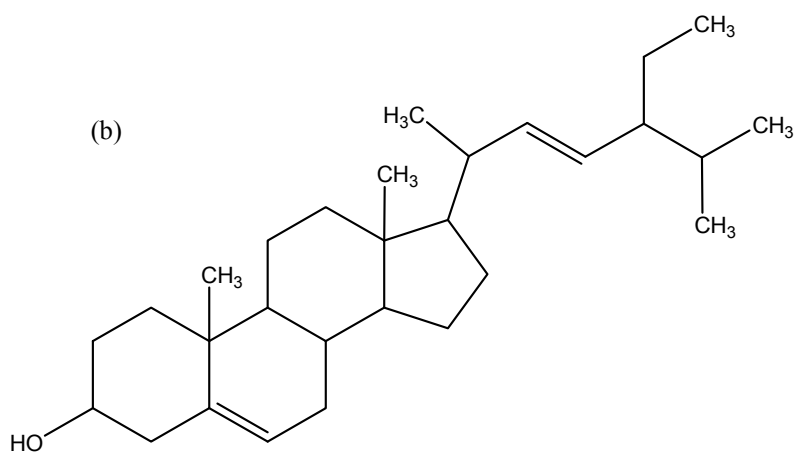
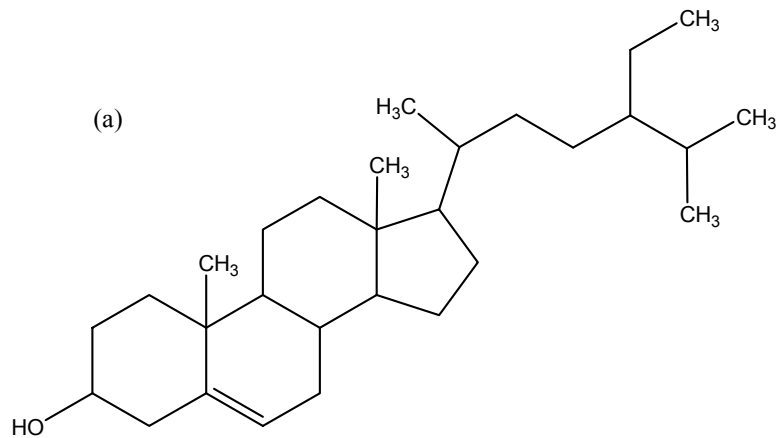
ส่วนสกัด	ลักษณะ	ปริมาณ (กรัม)	เปอร์เซ็นต์การยับยั้ง
Hexane	ของแข็ง สีเขียว	11.25	46±6
EtOAc	ยางเหนียว สีเขียวเข้ม	13.10	67±3
Methanol	ยางเหนียว สีน้ำตาลเข้ม	163.19	16±1
H ₂ O	ยางเหนียว สีน้ำตาล	29.59	8±2
Oristat*			93±2

หมายเหตุ * หมายถึง ความเข้มข้นที่ทดสอบคือ 1×10^{-5} mg/mL

ตารางที่ 4 ผลการทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของส่วนสกัดหยาบเฮกเซนที่แยกได้

สารสกัดที่แยกได้	เฟสเคลื่อนที่ที่ใช้	น้ำหนักสารที่แยกได้ (กรัม)	เปอร์เซ็นต์การยับยั้ง
A	เฮกเซน	15.2	48±7
B	เฮกเซน:เอทิลเอซิเตด (1:1)	68.2	49±2
C	เอทิลเอซิเตด	0.8	50±6
D	เอทิลเอซิเตด:เมทานอล (1:4)	0.6	11±2
Orlistat*			91±3

หมายเหตุ * หมายถึง ความเข้มข้นที่ทดสอบคือ 1×10^{-5} mg/mL



รูปที่ 4 สูตรโครงสร้างของสารที่แยกได้ (a) β -sitosterol และ (b) stigmasterol

สรุปและข้อเสนอแนะเกี่ยวกับงานวิจัยในขั้นต่อไป

พืชสมุนไพรที่มีฤทธิ์ยับยั้งไลเปส ได้แก่ ส่วนสกัดหยาบเอทานอลของตะไคร้ เหง้าขมิ้น เมล็ดพริกไทยดำ และผลมะเขือพวงมีฤทธิ์การยับยั้งที่สูง มีค่าเท่ากับ 71 ± 2 , 75 ± 1 , 76 ± 2 และ $87\pm 9\%$ ตามลำดับ สำหรับส่วนสกัดหยาบน้ำพืชที่มีฤทธิ์ยับยั้งคือ เหง้ากระชาย ใบทองพันชั่ง ผลพุทราจีน ผลส้มแขก เหง้าข่า รากองคอกกระเจียบแดง ใบสะระแหน่ ด้วยเปอร์เซ็นต์การยับยั้ง 71 ± 5 , 76 ± 1 , 77 ± 10 , 77 ± 7 , 88 ± 1 , 91 ± 1 , $92\pm 2\%$ ตามลำดับ

สารสกัดหยาบเอทิลเอซิเตตมีฤทธิ์การยับยั้งไลเปสดีกว่าสารสกัดหยาบส่วนอื่นๆ มีค่าการยับยั้งเท่ากับ $67\pm 3\%$ รองลงมาคือสารสกัดหยาบเฮกเซนมีค่าการยับยั้งเท่ากับ $46\pm 6\%$ ส่วนสารสกัดหยาบเมทานอลและน้ำมีฤทธิ์การยับยั้งที่น้อยมาก คือ $16\pm 1\%$ และ $8\pm 2\%$ ตามลำดับ ดังนั้นสารสกัดหยาบเฮกเซนและเอทิลเอซิเตตน่าจะมีสารที่ออกฤทธิ์ยับยั้งการทำงานของไลเปสได้ จากการแยกสารสกัดหยาบเฮกเซนด้วยเทคนิคคอลัมน์โครมาโทกราฟีพบสารสเตียรอยด์สองชนิดคือ β -sitosterol และ stigmasterol

การดำเนินงานในปีงบประมาณที่สอง (ปีงบประมาณ 2558)

- 1) แยกส่วนสกัดเอทิลเอซิเตตด้วยเทคนิคคอลัมน์โครมาโทกราฟีเพื่อให้ได้สารที่บริสุทธิ์ และทดสอบฤทธิ์ยับยั้งไลเปสของสารที่แยกได้
- 2) พิสูจน์ทราบโครงสร้างของสารบริสุทธิ์ที่แยกได้ โดยใช้เทคนิคต่างๆ เช่น IR NMR MS เป็นต้น
- 3) วิเคราะห์ผล สรุปผล เขียนรายงานการวิจัย

บรรณานุกรม

- มูลนิธิการแพทย์แผนไทยพัฒนา. โภชนาการและคุณค่าผักพื้นบ้านอาหารต้านโรค ศูนย์พัฒนาตำราการแพทย์แผนไทย มูลนิธิการแพทย์แผนไทยพัฒนา 2548.
- เมฆ จันทน์ประยูร. ผักพื้นบ้าน เคล็ดลับของคนอายุยืน 2541.
- Barbier P, Schneider F. Syntheses of tetrahydrolipstatin and absolute configuration of tetrahydrolipstatin and lipstatin. *Helv Chim Acta*. 1987; **70**: 196–202.
- Gargouri Y, Julien R, Sugihara A, Verger R, Sarda L. Inhibition of pancreatic and microbial lipases by proteins. *Biochem Biophys Acta*. 1984; **795**: 326-331.
- Hadvay P, Lengsfeld H, Wolfer H. Inhibition of pancreatic lipase in vitro by covalent inhibitor tetrahydrolipstatin. *Biochem J* 1988; **256**: 357-361.
- Han LK, Kimura Y, Kawashima M, Takaku T, Taniyama T, Hayashi T, Zheng YN, Okuda H. Antiobesity effects in rodents of dietary tea saponin, a lipase inhibitor. *Int J Obes Relat Metab Disord* 2001; **25**: 1459-1464.
- Hatano T, Yamashita A, Hashimoto T, Ito H, Kubo N, Yoshiyama M, Shimura S, Itoh Y, Okuda T, Yoshida T. Flavandimmers with lipase inhibitory activity from *Cassia nomame*. *Phytochemistry* 1997; **46**: 893-900.
- He Q, Lv Y, Yao K. Effects of tea polyphenols on the activities of α -amylase, pepsin, trypsin and lipase. *Food Chem* 2006; **101**: 1178-1182.
- Hochuli E, Kupfer E, Maurer R, Meister W, Mercadal Y, Schmidt K. Lipstatin, an inhibitor of pancreatic lipase, produced by *Streptomyces toxytricini*. II. Chemistry and structure elucidation. *J Antibiot* 1987; **40**: 1086-1091.
- Moreno DA, Ilic N, Poulev A, Brasaemle DL, Fried SK, Raskin I. Inhibitory effects of grape seed extract on lipases. *Nutrition* 2003; **19**: 876-879.
- Satouchi K, Hirano K, Fujino O, Ikoma M, Tanaka T, Kitamura K. Lipoxygenase-1 from soybean seed inhibiting the activity of pancreatic lipase. *Biosci Biotechnol Biochem* 1998; **62**: 1498-1503.
- Sharma N, Sharma VK, Seo SY. Screening of some medicinal plants for anti-lipase activity. *Journal of Ethnopharmacol* 2005; **97**: 453-456.
- Slanc P, Doljak B, Mlinaric A, Strukelj B. Screening of wood damaging fungi and macrofungi for inhibitors of pancreatic lipase. *Phytother Res* 2004; **18**: 758-762.
- Tani H, Ohishi H, Watanabe K. Wheat flour lipase inhibitor decrease serum lipid levels in male rats. *J Nutr Vitaminol* 1995; **41**: 699-706.

Weibel EK, Hadvary P, Hochuli E, Kupfer E, Lengsfeld H. Lipstatin, an inhibitor of pancreatic lipase, produced by *Streptomyces toxytricini*. I. Producing organism, fermentation, isolation and biological activity. *J Antibiot* 1987; **40**: 1081-1085.

Xu BJ, Han LK, Zheng YN, Lee JH, Sung CK. *In vitro* inhibitory effect of triterpenoidal saponins from *Platycodi radix* on pancreatic lipase. *Arch Pharm Res* 2005; **28**: 180-185.

ประวัติผู้วิจัย

1. ชื่อ – นามสกุล (ภาษาไทย) อาจารย์ ดร. จรรยา ชัยเจริญพงศ์
ชื่อ – นามสกุล (ภาษาอังกฤษ) Chanya Chaicharoenpong, Ph.D.
2. เลขหมายประจำตัวประชาชน 3 2102 00084 76 6
3. ตำแหน่งปัจจุบัน อาจารย์
4. หน่วยงานและสถานที่อยู่ที่สามารถติดต่อได้สะดวก พร้อมหมายเลขโทรศัพท์ โทรสาร และไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ (e-mail)

สถาบันวิจัยเทคโนโลยีชีวภาพและวิศวกรรมพันธุศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

อาคารสถาบัน 3 ถนนพญาไท แขวงวังใหม่ เขตปทุมวัน กรุงเทพฯ 10330

โทรศัพท์ 02-2188073 โทรสาร 02-2533543

E-mail Chanya.C@chula.ac.th

5. ประวัติการศึกษา

พ.ศ. 2546 Ph.D. (Fundamental Science and Technology) Keio University ประเทศญี่ปุ่น

พ.ศ. 2540 วท. ม. (เคมี) จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

พ.ศ. 2537 วท. บ. (เคมี) จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

6. สาขาวิชาการที่มีความชำนาญพิเศษ (แตกต่างจากวุฒิการศึกษา) ระบุสาขาวิชาการ
ผลิตภัณฑ์ธรรมชาติ, การสังเคราะห์สารอินทรีย์

7. ผลงานวิจัย

ผลงานวิจัยที่พิมพ์เผยแพร่ในวารสารวิชาการระดับนานาชาติ

1) Mkhize S., Suzuki N., Kurosawa A., Fujinami M., **Chaicharoenpong C.** and Ishikawa T. New synthetic procedure for 2-aryl-1,4-naphthoquinone-1-oxime methyl ethers with potent anti-tumor activity. *Synlett*. 2014; 25, 2059-2063.

2) Chanmee W., **Chaicharoenpong C.** and Petsom A. Lipase inhibitor from fruits of *Solanum stramonifolium* Jacq. *Food and Nutrition Sciences*. 2013; 4, 554-558.

3) Techapremreecha S., Khongchareonporn N., **Chaicharoenpong C.**, Aranyakananda P., Chunhabundit S. and Petsom A. Nutritional composition of farmed and wild sandworms, *Perinereis nuntia*. *Animal Feed Science and Technology*. **2011**; 169, 265-269.

4) **Chaicharoenpong C.** and Petsom A. Quantitative thin layer chromatographic analysis of saponins in tea seed meal. *Phytochem Anal.* **2009**; 20, 253-255.

5) **Chaicharoenpong C.**, Kato K. and Umezawa K. Preparation of radioactively labeled dehydroxymethylepoxyquinomicin, an NF- κ B function inhibitor. *Drugs Exp Clin Res.* **2003**; 29, 1-3.

6) **Chaicharoenpong C.**, Kato K. and Umezawa K. Synthesis and structure-activity relationship of dehydroxymethylepoxyquinomicin analogues as inhibitors of NF- κ B functions. *Bioorg Med Chem* **2002**; *10*: 3933-3939.

7) Umezawa K. and **Chaicharoenpong C.** Molecular design and biological activities of NF- κ B inhibitors. *Mol Cells* **2002**; *14*: 163-167.

8) Saito Y., Nakamura M., Ohno T., **Chaicharoenpong C.**, Ichikawa E., Yamamura S., Kato K. and Umezawa K. Synthesis of sugar-modified derivatives of the unusual nucleoside oxanosine and its carbocyclic analogs as potential inhibitors of HIV. *J Chem Soc Perk T 1* **2001**; 298-304.

9) Saito Y., Nakamura M., Ohno T., **Chaicharoenpong C.**, Ichikawa E., Yamamura S., Kato K. and Umezawa K. Synthesis of oxanosine and carbocyclic oxanosine derivatives as anti-HIV agent. *J Antibiot.* **2000**; *53*, 309-13.

10) Saito, Y., **Chaicharoenpong, C.**, Ohno, O., Ichikawa, E., Yamamura, S., Kato, K., Nakamura, M., Ohno, T. and Umezawa, K. Synthesis and anti-HIV activity of unusual nucleoside oxanosine derivatives. *Nucleic Acids Symp Ser.* **1999**; *42*, 19-20.