

**ฤทธิ์ทำลาย oocyst ของ *Isospora suis* และ  
*Eimeria tenella* ของสารสกัดสมุนไพรไทย**  
**Oocysticidal Activity of Thai Medicinal Plant Extracts  
on *Isospora suis* and *Eimeria tenella***

พิทัย กาญจนบุต (Pithai Kanbutra)<sup>1\*</sup>      สาทร พรตระกูลพิพัฒน์ (Sarthorn Porntrakulpipat)<sup>2</sup>  
ประสาทร บรีสฤทธิ์เพชร (Prasatporn Borisutpeth)<sup>3</sup>      สุธิดา จันทร์ลุน (Suthida Chanlun)<sup>4</sup>

### บทคัดย่อ

การทดสอบผลของสารสกัดสมุนไพร 3 ชนิด ได้แก่ เมล็ดสะแก เมล็ดน้อยหน่า และเปลือกข่อย ที่สกัดด้วยเมธานอลเข้มข้น 50% ต่อ coccidia 2 ชนิด คือ *Isospora suis* ที่ก่อโรคในสุกรและ *Eimeria tenella* ที่ก่อโรคในไก่พบว่า มีเพียงสารสกัดเมล็ดสะแกความเข้มข้น 32 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร เท่านั้นที่มีฤทธิ์ oocysticidal activity ต่อ oocyst ของ *Isospora suis* โดยมีผลทำให้อัตราการ sporulation ลดลงอย่างมีนัยสำคัญ ( $p \leq 0.001$ ) แต่สารสกัดเมล็ดน้อยหน่า และเปลือกข่อย ไม่มีผลต่อ oocyst ของ *Isospora suis* ทั้งนี้ยังพบว่าสารสกัดสมุนไพรทั้ง 3 ชนิดนี้ไม่มีฤทธิ์ oocysticidal activity ต่อ oocyst ของ *Eimeria tenella* จากการศึกษาขั้นสรุปได้ว่า มีเพียงสารสกัดเมล็ดสะแกที่น่าจะสามารถนำไปใช้ทำลาย oocyst ของ *Isospora suis* ในคอกสุกรได้จึงควรจะทำการศึกษาต่อไป

### Abstract

Anti-coccidial activity of 50% methanolic extracts of *Combretum quadrangulare* seed, *Annona squamosa* seed, and *Streblus asper* stem-bark on *Isospora suis* and *Eimeria tenella*, pathogenic coccidia of pig and poultry respectively, were evaluated. Oocysticidal effect was only found for *Combretum quadrangulare* seed extract (32 mg/ml) on *Isospora suis*, resulting in a significant reduction ( $p \leq 0.001$ ) in oocyst sporulation rate. However, *Annona squamosa* seed and *Streblus asper* stem-bark extracts had no effect. In the case of *Eimeria tenella*, oocyst sporulation rate was not affected by any tested extracts. In conclusion, the seed extract of *Combretum quadrangulare* possesses oocysticidal activity and should be further studied as an oocysticide for *Isospora suis*.

**คำสำคัญ:** ฤทธิ์ทำลายโอโอซิสต์ คอกซีเดีย สารสกัดสมุนไพรไทย

**Keywords:** Oocysticidal activity, Coccidia, Thai Medicinal Plant Extracts

<sup>1</sup>นักเทคนิคการแพทย์ ชำนาญการ โรงพยาบาลสัตว์ คณะสัตวแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น

<sup>2</sup>ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ภาควิชาอายุรศาสตร์ คณะสัตวแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น

<sup>3</sup>นักวิทยาศาสตร์ ภาควิชาอายุรศาสตร์ คณะสัตวแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น

<sup>4</sup>นักวิทยาศาสตร์ ภาควิชาพยาธิชีววิทยา คณะสัตวแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น

\*corresponding author, e-mail: kpitha@kku.ac.th

## บทนำ

*Isospora suis* และ *Eimeria tenella* เป็นเชื้อโปรโตซัวสาเหตุของโรคบิด coccidiosis ที่สำคัญในสุกรและไก่ ตามลำดับ สัตว์ที่ป่วยจะแสดงอาการท้องเสีย ถ่ายเป็นมูกเลือด เนื่องจากการอักเสบของลำไส้ อีกทั้งยังพบภาวะที่สัตว์ติดเชื้อแต่ไม่แสดงอาการป่วย (coccidiasis) ในอัตราที่สูงมากด้วย ซึ่งทำให้มีการกักเชื้อและสามารถก่อโรคได้ตลอดเวลาหากมีปัจจัยเสริมในการก่อโรค และยิ่งอาจแพร่กระจายเชื้อโดยการปนเปื้อนออกมากับมูลสัตว์ได้อีก ปัจจุบันยังมีรายงานพบการติดเชื้อโปรโตซัวทั้งสองชนิดนี้ในสุกรและไก่ได้ทั่วโลก (Sayd and Kawazoe, 1996; Chae et al., 1998; McDougald, 1998; Mundt et al., 2005; Weng et al., 2005) รวมทั้งในประเทศไทย (สุพจน์และคณะ, 2534) ในสุกรโรคนี้เป็นสาเหตุสำคัญประการหนึ่งที่ทำให้ลูกสุกรท้องเสีย แคระแกรน หรือเติบโตช้าในช่วงอายุ 1-3 สัปดาห์ (Higgins, 1999) ส่วนในไก่โดยเฉพาะไก่เนื้อและไก่ทดแทน โรคนี้เป็นโรคระบาดที่รุนแรง โดยโรคนี้อาจมีอัตราการตายภายในระยะเวลาสั้น ๆ คือ 2-3 วัน ประมาณร้อยละ 20 (0-70) หากไก่ที่ป่วยไม่ตายหลังจากหายป่วยก็จะทำให้การเจริญเติบโตและประสิทธิภาพการใช้อาหารมีอัตราลดลงอย่างมาก (มานพ, 2534; Reza Razmi and Kalideri, 2000) ส่งผลให้เกิดความสูญเสียในอุตสาหกรรมเลี้ยงสุกรและไก่เป็นอย่างมากทั้งจากการที่สัตว์ป่วยตาย และอัตราการเจริญเติบโตลดลง ส่งผลให้สิ้นเปลืองอาหารและเวชภัณฑ์ที่ใช้เพื่อการควบคุมป้องกันและรักษา

การจัดการปัญหาทำได้ทั้งการป้องกันและรักษา ที่นิยมได้แก่ การผสมสารปฏิชีวนะในอาหารเลี้ยงในไก่หรือป้อนเป็นรายตัวในลูกสุกร เพื่อป้องกันและลดความรุนแรงของการป่วย (Driesen et al., 1995; Pecelunas et al., 2000; Brennan et al., 2001) นอกจากนี้ยังมีการใช้สารเคมี เช่น สารประกอบแอมโมเนีย เมธิลโบรไมด์ คาร์บอนไดซัลไฟด์ และฟีนอล เป็นต้น (Williams, 1997) กำจัด oocyst ของเชื้อที่

ปนเปื้อนออกมากับมูลสัตว์ในวัสดุรองและโรงเรือน จึงส่งผลให้มีการใช้สารปฏิชีวนะและสารเคมีในปริมาณสูงมากซึ่งเป็นการเพิ่มต้นทุนในการผลิต นอกจากนี้ยังอาจมีปัญหาการปนเปื้อนหรือตกค้างของสารปฏิชีวนะดังกล่าวในผลิตภัณฑ์ของสัตว์ (Youn and Noh, 2001) ที่อาจส่งผลกระทบต่อโดยตรงต่อผู้บริโภคและอาจเป็นปัญหาต่อการส่งเป็นสินค้าออกได้ ด้วยเหตุนี้จึงจำเป็นต้องหาสารทดแทนเพื่อใช้แทนสารเคมีหรือยาปฏิชีวนะ ทางเลือกหนึ่งที่ดีและเป็นที่ยอมรับว่าปลอดภัย คือ การใช้สมุนไพร จากรายงานการศึกษาและข้อมูลในตำรับยาแผนไทยมีสมุนไพรไทยหลายชนิดที่มีข้อบ่งใช้ในการรักษาอาการท้องเสียและถ่ายมูกเลือดได้น่าสนใจ คือ น้อยหน่า (*Annona squamosa*) สะแก (*Combretum quadrangulare*) และช่อย (*Streblus asper*) เนื่องจากมีฤทธิ์เป็นยาถ่ายพยาธิ (Brill and Wells, 1971; Somanabandhu et al., 1980; Euswas et al., 1988; Das and Beuria, 1991) นอกจากนี้ Youn and Noh (2001) ได้ศึกษาฤทธิ์ของสมุนไพรจีน 15 ชนิดกับไก่กระทงที่ป้อนเชื้อ *Eimeria* spp. พบว่ามีสมุนไพรหลายชนิดที่ลดความรุนแรงของโรคได้

การศึกษานี้มีวัตถุประสงค์เพื่อศึกษาผลของสารสกัดสมุนไพรไทย 3 ชนิด ได้แก่ เมล็ดน้อยหน่า เมล็ดสะแก และเปลือกช่อย ในการทำลาย oocyst ของ coccidia 2 ชนิด คือ *Isospora suis* และ *Eimeria tenella* โดยทดสอบในหลอดทดลอง

## อุปกรณ์ และวิธีการวิจัย

### 1. สารสกัดสมุนไพร

บดเมล็ดน้อยหน่า เมล็ดสะแก และเปลือกช่อย ที่ตากแห้งแล้วให้เป็นผงละเอียด แช่ผงสมุนไพรในเมธานอลเข้มข้น 50% (สารสกัดแอลกอฮอล์ราคากู) ในสัดส่วนประมาณ 1 ต่อ 3-5 ที่อุณหภูมิห้อง 1-2 วัน แล้วกรองแยกกากสมุนไพรออก นำน้ำกรองที่ได้ไปปั่นเหวี่ยงเพื่อแยกเก็บสารสกัดส่วนใส จากนั้นระเหยแอลกอฮอล์ด้วยเทคนิค evaporation และทำให้แห้งเป็นผงด้วยเทคนิค freeze-drying โดยใช้เครื่อง lyophilizer (Telstar,

Lioalfa 6–50) เก็บผงสารสกัดที่ –20 องศาเซลเซียส ก่อนการทดสอบละลายสารสกัดสมุนไพรในเอทานอลเข้มข้น 50% (ตัวทำละลายแอลกอฮอล์ที่เป็นพิษต่อเซลล์น้อยกว่าเอทานอล และสามารถใช้กับสิ่งมีชีวิตได้) ให้ได้ความเข้มข้นสูงสุดที่สามารถละลายได้ (ตารางที่ 2)

ทดสอบความเป็นพิษของสารสกัดสมุนไพรต่อเซลล์เพาะเลี้ยงชนิด Bovine Embryonic Kidney (BEK) และ Swine Kidney 6 (SK-6) ในไมโครเพลทสำหรับเลี้ยงเซลล์เพาะเลี้ยงแบบ 96 หลุม (Nunclon™) ในอาหารเลี้ยงเซลล์ชนิด Minimum Essential Medium (GIBCO®) ที่เสริมด้วย 5% fetal calf serum (GIBCO®) ที่อุณหภูมิ 41 และ 37 องศาเซลเซียส สำหรับเซลล์ BEK และ SK-6 ตามลำดับ ที่สภาวะมีคาร์บอนไดออกไซด์ 5% เป็นเวลา 24 ชั่วโมง แล้วสังเกตลักษณะเซลล์เทียบกับเซลล์ควบคุมที่เลี้ยงในอาหารเลี้ยงเซลล์ที่ไม่มีสารสมุนไพร

## 2. เชื้อ coccidia ที่ทดสอบ

แยกเก็บ oocyst ของ coccidia จากมูลของสุกรและไก่ ด้วยเทคนิค floatation ด้วยสารละลายน้ำเกลืออิ่มตัว และ identify แยกชนิดด้วยลักษณะของ sporulated oocyst จากนั้นเพิ่มจำนวน oocyst เพื่อใช้ในการทดสอบโดยการป้อน sporulated oocyst ของ *I. suis* ให้หมูทดลอง และ *E. tenella* ให้ไก่ทดลอง แล้วแยกเก็บ oocyst จากมูลสัตว์ทดลองด้วยเทคนิค floatation และเตรียมให้เข้มข้น 50,000–250,000 oocyst/มิลลิลิตร ในน้ำเกลือ 0.9% เพื่อใช้ทดสอบต่อไป

## 3. การทดสอบผลของสารสกัดสมุนไพรต่อการทำลาย oocyst (oocysticidal activity)

ทำการทดสอบผลของสารสกัดสมุนไพรต่อ oocyst (Williams, 1997) ดังนี้ เตรียมสารสกัดสมุนไพรและเอทานอลความเข้มข้นต่างๆ (ตารางที่ 3) ในหลอดทดสอบหลอดละ 100 ไมโครลิตรจำนวน 2 ขั้ว โดยใช้น้ำเกลือ 0.9% เป็นสารควบคุม แล้วเติม unsporulated oocyst เข้มข้น 50,000–250,000 oocyst/มิลลิลิตร หลอดละ 100 ไมโครลิตร บ่มที่อุณหภูมิห้อง (25–30

องศาเซลเซียส) ในที่มืด 24 ชั่วโมง แล้วปั่นล้าง oocyst ด้วยน้ำกลั่น 3 ครั้ง จากนั้นเติมสารละลายโพแทสเซียมไดโครเมต (Merck®) เข้มข้น 2% เพื่อทำการ sporulation (Tomley, 1997) โดยแบ่งส่วนหนึ่งมานับแยกจำนวน unsporulated oocyst และ sporulated oocyst เพื่อหาอัตรา sporulation เริ่มต้นไว้ ส่วนที่เหลือนำมาบ่มที่อุณหภูมิห้องในที่มืด 48 ชั่วโมง แล้วนับแยกจำนวน unsporulated oocyst และ sporulated oocyst เพื่อหาอัตรา sporulation อีกครั้ง จากนั้นนำอัตรา sporulation เริ่มต้นมาหักลบออกได้เป็นอัตรา sporulation หลังสัมผัสสารทดสอบ

## 4. การทดสอบทางสถิติ

เปรียบเทียบความแตกต่างของอัตรา sporulation ของ oocyst ในการทดสอบโดยการเปรียบเทียบสัดส่วนของอัตราการ sporulation ของกลุ่มทดสอบสารสกัดสมุนไพรกับกลุ่มควบคุม ด้วย Chi-Square ที่ระดับความเชื่อมั่น  $\alpha = 0.05$

## ผลการวิจัย

### 1. สารสกัดสมุนไพร

ชนิดและส่วนของสมุนไพรที่ใช้เตรียมสารสกัดมี 3 ชนิด (ตารางที่ 1) โดยผงสารสกัดสมุนไพรที่ได้จากการสกัดเมล็ดน้อยหน่า เมล็ดสะแก และเปลือกข่อย มีปริมาณเนื้อสาร (yield) เป็นร้อยละ 4.9 8.2 และ 2.7 ตามลำดับ และมีค่าความสามารถในการละลายในเอทานอลเข้มข้น 50% เป็น 218 320 และ 120 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร ตามลำดับ (ตารางที่ 2)

เมื่อทดสอบความเป็นพิษต่อเซลล์เพาะเลี้ยง BEK และ SK-6 พบว่าสารสกัดสมุนไพรทั้ง 3 ชนิด มีความเข้มข้นที่เป็นพิษต่อ 50% ของเซลล์เพาะเลี้ยง ดังตารางที่ 2

### 2. ผลของสารสกัดสมุนไพรต่อการทำลาย oocyst

ผลการทดสอบพบว่า มีเพียงสารสกัดเมล็ดสะแก ที่ความเข้มข้น 32 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร ที่มีผลทำให้อัตราการ sporulation (%sporulation) ของ *I. suis* หลังสัมผัสสารสกัดมีอัตราที่ลดลงอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ

( $p \leq 0.001$ ) เมื่อเทียบกับการทดสอบควบคุมในน้ำเกลือ 0.9% (ตารางที่ 3) แต่สารสกัดเมล็ดน้อยหน่าและเปลือกข่อย ไม่มีผลต่ออัตราการ sporulation ของ *I. suis* ส่วนกรณีของ *E. tenella* พบว่าสารสกัดสมุนไพร ทั้ง 3 ชนิดไม่มีผลทำให้อัตราการ sporulation ของ *E. tenella* ลดลงแต่อย่างใด นอกจากนี้ยังพบว่าสารสกัดเมล็ดสะแกสามารถทำให้เกิดการจับกันเป็นกลุ่ม (aggregation) ของ oocyst ได้ด้วย (รูปที่ 1)

## สรุปและวิจารณ์ผล

จากผลการศึกษานี้พบว่าสารสกัดเมล็ดสะแกมีฤทธิ์ทำลาย oocyst ของ *I. suis* ได้โดยสารสกัดเมล็ดสะแกความเข้มข้น 32 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร ทำให้อัตราการ sporulation ลดลงประมาณร้อยละ 51 และยังพบว่าสารสกัดเมล็ดสะแกสามารถเหนี่ยวนำให้ oocyst ของ *I. suis* และ *E. tenella* เกิดการจับกันเป็นกลุ่มได้ ซึ่งในการทดสอบนี้สันนิษฐานว่าน่าจะเกิดจากสารสกัดเมล็ดสะแกที่มีลักษณะค่อนข้างเหนียวหนืดที่ความเข้มข้นที่ทดสอบ (32 และ 16 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร) ทั้งนี้สารเคมีในสารสกัดเมล็ดสะแกอาจเป็นสารในกลุ่ม steroid หรือ flavonoid glycosides (Khesorn et al., 2004) ผลดังกล่าวพอจะบ่งชี้ได้ว่าน่าจะมีความเป็นไปได้ หากจะนำสารสกัดเมล็ดสะแกไปประยุกต์ใช้เป็นสารกำจัด oocyst ในคอกเลี้ยงสุกรหรือไก่ทดแทนสารเคมี (disinfectants) เช่น แอมโมเนีย เมธิลโบรไมด์ คาร์บอนไดซัลไฟด์ และฟีนอล (Williams, 1997) ที่ใช้ในฟาร์มทั่วไป และเป็นวิธีการจัดการฟาร์มเพื่อป้องกันและลดการติดเชื้อที่นิยมทำกันอยู่แล้ว แต่ทั้งนี้ควรต้องมีการศึกษาเพิ่มเติมในระดับฟาร์มทดลองก่อน

ปัญหาที่สำคัญยิ่งในปัจจุบันประการหนึ่งคือ การใช้สารเคมีหรือสารปฏิชีวนะเพื่อการป้องกัน รักษา และควบคุมโรคในอุตสาหกรรมการเลี้ยงสัตว์เพื่อการบริโภค เริ่มถูกจำกัดการใช้ด้วยเหตุผลความปลอดภัยของผู้บริโภค โดยปัจจุบันสหภาพยุโรปอนุญาตให้ใช้เพียง flavomycin และ avilamycin เท่านั้น และจะห้ามใช้ทั้งหมดเด็ดขาดในปี พ.ศ. 2552 ด้วยเหตุนี้จึงจำเป็น

อย่างยิ่งที่ต้องหาสารทดแทนเพื่อใช้แทนสารปฏิชีวนะทางเลือกหนึ่งที่ดีและเป็นที่ยอมรับว่าปลอดภัย คือการใช้สมุนไพร ดังนั้นผลการศึกษานี้จึงน่าจะเป็นประโยชน์ในการศึกษาในอนาคตเพื่อหาสมุนไพรทดแทนการใช้สารเคมีหรือยาที่ใช้ในการควบคุม และป้องกันโรคบิดที่เกิดจาก coccidia ในสุกร และไก่ ตลอดจนในสัตว์อื่น ๆ โดยเฉพาะสัตว์ที่เลี้ยงเพื่อการบริโภค

จากการศึกษานี้สรุปได้ว่า สารสกัดเมล็ดสะแกที่ความเข้มข้น 32 มิลลิกรัม/มิลลิลิตร สามารถทำลาย oocyst (oocysticidal effect) ของ *I. suis* ได้ แต่ไม่สามารถทำลาย oocyst ของ *E. tenella* ได้ ขณะที่สารสกัดเมล็ดน้อยหน่า และเปลือกข่อยไม่สามารถทำลาย oocyst ของ *E. tenella* และ *I. suis* ได้

## กิตติกรรมประกาศ

งานวิจัยนี้ได้รับทุนอุดหนุนการวิจัยจากมหาวิทยาลัยขอนแก่น

## เอกสารอ้างอิง

- มานพ ม่วงใหญ่. 2534. โรคโคโรโตซัวและริกเกตเซียของสัตว์. กรุงเทพมหานคร: โรงพิมพ์จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย.
- สุพจน์ เมธิยะพันธ์ ลัดดา ตรวงศา จิรา วายุโชติ และประทีป เปมะโยธิน. 2534. โรคคอกชิดโอซิสในลูกสุกรในประเทศไทย. สัตวแพทย์สาร 42(1): 27-31.
- Brennan, J., Bagg, R., Barnum, D., Wilson, J. and Dick, P. 2001. Efficacy of narasin in the prevention of necrotic enteritis in broiler chickens. *Avian Dis* 45(1): 210-214.
- Brill, H.C. and Wells, A.H. 1971. The physiological active constituents of certain Philippine medicinal plants II. *Philippine J Sci* 2: 16-95.
- Chae, C., Kwon, D., Kim, O., Min, K., Cheon, D.S., Choi, C., Kim, B. and Suh, J. 1998. Diarrhoea

- in nursing piglets associated with coccidiosis: prevalence, microscopic lesions and coexisting microorganisms. **Vet Rec** 143(15): 417-420.
- Das, M.K. and Beuria, M.K. 1991. Anti-malarial property of an extract of the plant *Streblus asper* in murine malaria. **Trans R Soc Trop Med Hyg** 85(1): 40-41.
- Driesen, S.J., Fahy, V.A. and Carland, P.G. 1995. The use of toltrazuril for the prevention of coccidiosis in piglets before weaning. **Aust Vet J** 72(4):139-141.
- Euswas, P., Srirod, S., Choontanom, P. and Chompoochant, T. 1988. Studies on antihelmintic activity of sakae (*Combretum quadrangulare* Kurz). **J Agri (Sci)** 22: 201-206.
- Higgins, R.J. 1999. Diagnosis of porcine coccidiosis. **Pig J** 43: 80-87.
- Khesorn Nanthajit, Damrong Santiarvorn and Banyong Khantawa. 2004. Antibacterial activity of the seeds of *Combretum quadrangulare*, Kurz. In: **Proceeding of 30<sup>th</sup> Congress on Science and Technology of Thailand**, Bangkok, 19-21 October 2004.
- McDougald, L. R. 1998. Intestinal protozoa important to poultry. **Poult Sci** 77(8): 1156-1158.
- Mundt, H.C., Cohnen, A., Dauschies, A., Joachim, A., Prosl, H., Schmaschke, R. and Westphal, B. 2005. Occurrence of *Isoospora suis* in Germany, Switzerland and Austria. **J Vet Med B Infect Dis Vet Public Health** 52(2): 93-97.
- Pecelunas, K., Danforth, H.D., Schildknecht, E.G. and Davis, S. 2000. Efficacy evaluation of lasalocid plus roxarsone combination medication with different geographic field strains of *Eimeria acervulina*. **Avian Dis** 44(1): 1-7.
- Reza Razmi, G. and Kalideri, G.A. 2000. Prevalence of subclinical coccidiosis in broiler-chicken farms in the municipality of Mashhad, Khorasan, Iran. **Prev Vet Med** 44(3-4): 247-253.
- Sayd, S.M. and Kawazoe, U. 1996. Prevalence of porcine neonatal isosporosis in Brazil. **Vet Parasitol** 67(3-4): 169-174.
- Somanabandhu, A, Wungchinda, S. and Wiwat, C. 1980. Chemical composition of *Combretum quadrangulare* Kurz. In: **Abstract 4<sup>th</sup> Asian Symp. Med Plants Spices**, Bangkok, Thailand, September 15-19, p. 114.
- Tomley, F. 1997. Techniques for Isolation and Characterization of Apical Organelles from *Eimeria tenella* Sporozoites. **Methods: A Companion to Methods in Enzymology** 13: 171-176.
- Weng, Y.B., Hu, Y.J., Li, Y., Li, B.S., Lin, R.Q., Xie, D.H., Gasser, R.B. and Zhu, X.Q. 2005. Survey of intestinal parasites in pigs from intensive farms in Guangdong Province, People's Republic of China. **Vet Parasitol** 127 (3-4): 333-336.
- Williams, R.B. 1997. Laboratory tests of phenolic disinfectants as oocysticides against the chicken coccidium *Eimeria acervulina*. **Vet Rec** 25: 447-448.
- Youn, H.J. and Noh, J.W. 2001. Screening of the anticoccidial effects of herb extracts against *Eimeria tenella*. **Vet Parasitol** 96(4): 257-263.

ตารางที่ 1 ชนิด และส่วนของพืชสมุนไพร

Scientific name	Thai name	English name	Plant part	Location
<i>Annona squamosa</i>	Noi-nah	Sugar Apple, Custard Apple	seed	Nakhonratchasima
<i>Combretum quadrangulare</i>	Sa-kae	-	seed	Loei
<i>Streblus asper</i>	Khoi	Tiger Herbal	Stem-bark	Khon Kaen

ตารางที่ 2 ปริมาณเนื้อสาร การละลาย และความเป็นพิษต่อเซลล์เพาะเลี้ยงของสารสกัดสมุนไพร

Plants	Parts	Yield (%)	Solubility* (mg/ml)	Cell Toxicity (mg/ml)**	
				BEK	SK-6
Noi-nah	seed	4.9	218	0.213	0.213
Sa-kae	seed	8.2	320	0.16	0.08
Khoi	Stem-bark	2.7	120	0.03	0.015

\*Dissolve in 50% ethanol

\*\*Concentration that affect to 50% of cell population

BEK: Bovine Embryonic Kidney cell line; SK-6: Swine Kidney cell line

ตารางที่ 3 ผลของสารสกัดสมุนไพรในการทำลาย oocyst ของ *E. tenella* and *I. suis*

Plant Extracts	Concentration	Oocyst sporulation rate (%) *	
		<i>E. tenella</i>	<i>I. suis</i>
Noi-Nah	22 (mg/ml)	25	40
	11 (mg/ml)	25	52
Sa-kae	32 (mg/ml)	27	22 <sup>a</sup>
	16 (mg/ml)	25	42
Khoi	12 (mg/ml)	36	47
	6 (mg/ml)	30	38
Ethanol **	5%	28	53
	2.5%	27	50
Nacl	0.9%	35	45

\*subtracted with % sporulation before sporulation incubation

\*\*corresponding to concentration of ethanol in extract solutions

<sup>a</sup> significantly different ( $p \leq 0.001$ ), comparing to 0.9% Nacl-treated





รูปที่ 1 ผลของสารสกัดเมล็ดสะแกที่ทำให้เกิดการจับกันเป็นกลุ่มของ oocysts