



รายงานผลการวิจัย



การควบคุมและตรวจสอบระบบบำบัดน้ำเสียด้วยเทคนิคชีววิทยาโมเลกุล
Control and Monitoring Wastewater Treatment Plant by
Using Molecular Biological Technique
โดย
ปีะนุช เนียมทรัพย์ และคณะ

มหาวิทยาลัยแม่โจ้

2557

รหัสโครงการวิจัย นจ.1-54-011/55-023



รายงานผลการวิจัย

เรื่อง การควบคุมและตรวจสอบระบบบำบัดน้ำเสียด้วยเทคนิคชีววิทยาโนมเลกุล

Control and Monitoring Wastewater Treatment Plant by Using Molecular Biological
Technique

ได้รับการจัดสรรงบประมาณวิจัย ประจำปี 2554-2555
จำนวน 639,500 บาท

หัวหน้าโครงการ

นางปิยะนุช เนียมทรัพย์

ผู้เข้าร่วมโครงการ

นางสาวพีรภานติ บรรจิดกิจ

นางมุจลินทร์ ผลจันทร์

งานวิจัยเสร็จลืนสมบูรณ์

31/มีนาคม/2557

กิตติกรรมประกาศ

โครงการวิจัย เรื่อง การควบคุมและตรวจสอบระบบบำบัดน้ำเสียด้วยเทคนิคชีววิทยา โมเลกุล ได้สำเร็จลุล่วง โดยได้รับทุนอุดหนุนการวิจัยจากสำนักงานคณะกรรมการวิจัยแห่งชาติ (วช.) และสำนักวิจัยและส่งเสริมวิชาการการเกษตร มหาวิทยาลัยแม่โจ้ ประจำปีงบประมาณ 2554 และ 2555 ผู้วิจัยขอขอบคุณ สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยแม่โจ้ และ ภาควิชาวิศวกรรมสิ่งแวดล้อม คณะวิศวกรรมศาสตร์ มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ รวมทั้งสถาบัน IQS มหาวิทยาลัยแม่โจ้ ที่อนุเคราะห์สถานที่ และอุปกรณ์บางอย่างที่ใช้ในการดำเนินการวิจัยให้ เสรีจสื้นสมบูรณ์

ขอขอบคุณ พศ.ดร.แสงทอง พงษ์เจริญกิต สาขาวิชาพันธุศาสตร์ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยแม่โจ้ ที่ให้คำแนะนำและให้ความอนุเคราะห์สถานที่และอุปกรณ์ ที่ใช้ในการทำ วิจัยบางส่วนทางด้านเทคนิคชีววิทยา โมเลกุล ขอขอบคุณนางสาวพฤยพร กันยา ผู้ช่วยนักวิจัยใน โครงการวิจัยนี้ และนายปฏิพล คอมพิพย์ประเสริฐ นักศึกษาชั้นปีที่ 4 สาขาวิชาเทคโนโลยีชีวภาพ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยแม่โจ้ ที่ทุ่มเทในการทำงานวิจัยนี้จนสำเร็จลุล่วงไปได้ด้วยดี

ขอขอบคุณ โรงพยาบาลหารตะเด็งสามแห่ง ซึ่งไม่สามารถเปิดเผยชื่อ โรงงาน ในที่นี้ ได้ ที่ได้อนุเคราะห์ตัวอย่างน้ำเสียจากระบบบำบัดน้ำเสียของทาง โรงงาน เพื่อให้ผู้วิจัยได้ใช้ ศึกษาใน โครงการวิจัยนี้

คณะผู้วิจัยจึงขอขอบพระคุณมา ณ โอกาสนี้

ผู้วิจัย

สารบัญ

สารบัญตาราง	หน้า
สารบัญภาพ	๑
บทคัดย่อ	๑
ABSTRACT	๓
คำนำ	๔
วัตถุประสงค์ของการวิจัย	๖
ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ	๖
การตรวจเอกสาร	๗
อุปกรณ์และวิธีการ	๔๕
ผลและวิจารณ์ผลการวิจัย	๕๗
สรุปผลการวิจัย	๘๖
เอกสารอ้างอิง	๘๘
ภาคผนวก	๙๔

สารบัญตาราง

	หน้า
ตารางที่ 1 บริมาณการใช้น้ำในกระบวนการผลิตปลาทะเลแซ่เบ็ง	13
ตารางที่ 2 ข้อมูลการใช้น้ำ-น้ำแข็ง และภาระบีโอดี-ซีโอดีของอุตสาหกรรมอาหารทะเลแซ่เบ็ง	14
ตารางที่ 3 บริมาณน้ำเสีย และ COD Loading ต่อวันของอุตสาหกรรมอาหารทะเลแซ่เบ็งแต่ละกลุ่มสถานประกอบการที่ใช้ระบบ UASB	15
ตารางที่ 4 ลักษณะน้ำเสียจากอุตสาหกรรมปลา	16
ตารางที่ 5 ค่าการออกแบบถังปฏิกรณ์ UASB เมื่อเริ่มต้นระบบ	18
ตารางที่ 6 ค่า COD loading ที่มีประสิทธิภาพในการบำบัด 85-95% สำหรับระบบ UASB ที่อุณหภูมิ 30°C	19
ตารางที่ 7 ความเร็วในการไหลของน้ำ และความสูงของถังปฏิกรณ์	20
ตารางที่ 8 ข้อมูลการออกแบบระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งชนิดต่างๆ	28
ตารางที่ 9 ลักษณะสมบัติของแบคทีเรียบางกลุ่มในจีนัส Clostridium	32
ตารางที่ 10 ชนิดและหน้าที่ของแบคทีเรียอื่นๆ ที่ทำหน้าที่ย่อยสลายสารอินทรีย์	34
ตารางที่ 11 แบคทีเรียที่มีบทบาทในการย่อยสลายสารปนเปื้อนในน้ำเสีย	37
ตารางที่ 12 แบคทีเรียที่คัดแยกได้จากระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง	38
ตารางที่ 13 พารามิเตอร์และวิธีการวิเคราะห์น้ำเสีย	50
ตารางที่ 14 องค์ประกอบของการตัดพลาสมิดด้วยเอนไซม์ตัดจำเพาะ HindIII	54
ตารางที่ 15 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 1	57
ตารางที่ 16 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 2	58
ตารางที่ 17 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 3	59
ตารางที่ 18 ประสิทธิภาพการบำบัดของน้ำเสียในถัง UASB อุตสาหกรรมที่ 1	60
ตารางที่ 19 ประสิทธิภาพการบำบัดของน้ำเสียในถัง UASB อุตสาหกรรมที่ 2	60
ตารางที่ 20 ประสิทธิภาพการบำบัดของน้ำเสียในถัง UASB อุตสาหกรรมที่ 3	61
ตารางที่ 21 ลักษณะน้ำเข้า และน้ำออกเฉลี่ยจากระบบ UASB ของอุตสาหกรรมอาหารทะเลแซ่เบ็ง	62
ตารางที่ 22 คุณลักษณะน้ำเข้า – น้ำออก โดยเฉลี่ยจากระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งของอุตสาหกรรมที่ทำการศึกษา	64

	หน้า
ตารางที่ 23 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 1	65
ตารางที่ 24 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 2	66
ตารางที่ 25 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 3	66
ตารางที่ 26 ผลการเปรียบเทียบลำดับนิวคลีโอไทด์ (BLAST) ของลำดับเบสยีนส่วน 16S rRNA ของเชื้อแบคทีเรียที่ได้จากการโคลนยีนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจน (UASB) (3D)	72
ตารางที่ 27 ผลการเปรียบเทียบลำดับนิวคลีโอไทด์ (BLAST) ของลำดับเบสยีนส่วน 16S rRNA ของเชื้อแบคทีเรียที่ได้จากการโคลนยีนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อกซิเจน (4E)	74
ตารางที่ 28 การกระจายตัวของยีนส่วน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนนิ่งของแบคทีเรีย ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อากาศ (3D)	80
ตารางที่ 29 การกระจายตัวของยีนส่วน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนนิ่งของแบคทีเรีย ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อากาศ (4E)	84

สารบัญภาพ

	หน้า
ภาพที่ 1 วงจรชีวภาพของเหลืองน้ำ	11
ภาพที่ 2 ส่วนประกอบต่างๆ ของระบบ UASB	17
ภาพที่ 3 การเปรียบเทียบการเปลี่ยนแปลงระหว่างสารตั้งต้นกับมวลของจุลินทรีย์	22
ภาพที่ 4 การย่อสลายสารอินทรีย์ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน	29
ภาพที่ 5 องค์ประกอบของไรโนโซมในโปรดักต์โอด (แบคทีเรีย)	40
ภาพที่ 6 องค์ประกอบที่สำคัญของไฟโลเจ็นติกทรี ทรีในรูป ก และ ข เป็นแบบชนิดมีراك โคจรูป ข หรืออยู่ในลักษณะเดือนอน และเด่นตั้ง ส่วนรูป ค เป็นแบบไม่มีراك ทั้งสามทรีนี้มีโทโพโลยี เมมีองค์กัน A-E คือ แทกชา โดย A, B แยกมาจากโนดหนึ่ง และ D, E จากอีกโนดหนึ่ง และแทกชา A, B, C อยู่ในเคลด หนึ่ง ส่วนแทกชา D, E อยู่อีกเคลดหนึ่ง ต่างเคลดกัน	43
ภาพที่ 7 แสดงขั้นตอนของระบบบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 1	48
ภาพที่ 8 แสดงขั้นตอนของระบบบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 2	49
ภาพที่ 9 แสดงขั้นตอนของระบบบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 3	49
ภาพที่ 10 Map and Sequence reference points of the RBC TA cloning vector	52
ภาพที่ 11 Multiple cloning site sequence of the RBC TA Cloning Vector	52
ภาพที่ 12 แสดงตัวอย่าง 4E ในกรณีคัดเลือกขนาดดีเอ็นเอสายพสມตรวจสอบผลโดย 1.5 % Agarose gel electrophoresis	69
ภาพที่ 13 ดีเอ็นเอสายพสມจากตัวอย่างน้ำเสียระบบบำบัดน้ำเสียแบบ ไร้อากาศ (3D) ที่ถูกตัดด้วยเอนไซม์ตัดจำเพาะ HindIII	70
ภาพที่ 14 Phylogenetic tree ของลำดับเบส 16S rRNA ยืนที่ได้จากการโคลนนิ่งของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อากาศ (3D) โดยใช้ <i>Aquifex pyrophilus</i> เป็น out-group ในการคริงรากและตัวเลขที่จุดร่วม (nodes) ของ tree แสดง % ความน่าเชื่อถือทางสถิติของการสร้าง tree ด้วย bootstrap test จำนวน 1000 ครั้ง	78

- ภาพที่ 15 Phylogenetic tree ของลำดับเบส 16S rRNA ยืนที่ได้จากการโคลนนิ่งของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อากาศ (4E) โดยใช้ *Aquifex pyrophilus* เป็น out-group ในการตั้งรากและตัวเลขที่จุดร่วม (nodes) ของ tree และ % ความน่าเชื่อถือทางสถิติของการสร้าง tree ด้วย bootstrap test จำนวน 1000 ครั้ง

79



การควบคุมและตรวจสอบระบบบำบัดน้ำเสียด้วยเทคนิคชีวิทยาโภมเลกุล

Control and Monitoring Wastewater Treatment Plant by

Using Molecular Biological Technique

ปิยะนุช เนียมทรัพย์¹ พีรakanติ บรรจิดกิจ² และมุจลินทร์ ผลจันทร์¹

Piyanuch Niamsup¹, Peerakarn Banjerdkit²

and Mujalin Pholchan¹

¹คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยแม่โจ้ จ.เชียงใหม่ 50290

²คณะวิศวกรรมศาสตร์ มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ กรุงเทพฯ 10903

บทคัดย่อ

จากการศึกษาข้อมูลจากพารามิเตอร์คุณภาพของน้ำเสียบีโอดี ซีโอดี ที่เกอينฟอสฟอรัสทั้งหมด ไนมันและน้ำมัน ของแข็งแขวนลอย จากการบำบัดขั้นต้น (Primary treatment) ด้วยตะแกรงดักไขมันและผ่านระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบ UASB (Upflow Anaerobic Sludge Blanket) ก่อนเข้าสู่ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง ของน้ำเสียอุดสาหกรรมที่ 1 พบว่า ประสิทธิภาพการบำบัดของแข็งแขวนลอย (SS) มีประสิทธิภาพการบำบัดน้ำอยมากเฉลี่ย เป็น 10.13 % ยกเว้นในเดือนที่ 3 พบว่าสูงถึง 44.09 % ซึ่งสอดคล้องกับประสิทธิภาพการบำบัดของพารามิเตอร์ตัวอื่นๆที่สามารถบำบัดได้สูงด้วยเช่นกัน เช่น ประสิทธิภาพการบำบัดบีโอดีสามารถบำบัดได้ถึง 27.93% ,ประสิทธิภาพการบำบัดซีโอดีบำบัดได้สูงถึง 50.00 % ส่วนประสิทธิภาพการบำบัดในโตรเจนในรูปที่เกอิน อยู่ในเกณฑ์ที่ดีเมื่อเปรียบเทียบกับเกณฑ์การบำบัดในโตรเจนของระบบบำบัดขั้นต้นที่สามารถบำบัดได้ 15 % อุดสาหกรรมที่ 2 จากการศึกษาพบว่าประสิทธิภาพการบำบัดของเดือนที่ 1 และ 2 มีประสิทธิภาพการบำบัดต่ำในทุกพารามิเตอร์ ในอุดสาหกรรมที่ 3 พบว่าระบบบำบัดของอุดสาหกรรมมีประสิทธิภาพอยู่ในเกณฑ์ดี สามารถบำบัดบีโอดี ซีโอดี ของแข็งแขวนลอย ที่เกอิน และ ฟอสเฟตทั้งหมด ได้สูงโดยมีประสิทธิภาพในการบำบัดเฉลี่ยเป็น 42.43, 46.05, 71.72, 36.90, 39.1% ตามลำดับ สำหรับประสิทธิภาพการบำบัดไนมันและน้ำมันสามารถบำบัดได้สูงในครั้งที่ 3 เป็น 60.92 %

จากผลการศึกษาความหลากหลายของแบคทีเรียจากน้ำเสียในระบบบำบัดน้ำเสียโดยการใช้เทคนิคทางชีววิทยาโมเลกุล โดยนำตัวอย่างแบคทีเรียที่เก็บจากน้ำเสียในระบบบำบัดน้ำเสียแบ่งออกเป็นสองระบบคือ ระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (UASB) และระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจนซึ่งของอุตสาหกรรมที่ 1 และ 2 เป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง และน้ำเสียจากป่า หนองอကซิกและบ่อแอโรบิกของอุตสาหกรรมที่ 3 ซึ่งเป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง ที่มีการบำบัดสารในโตรเจนอย่างละ 3 ชั้น นำมาผสมรวมกัน แล้วนำมาสักดีอี็นเอ และเพิ่มปริมาณยืนด้วย 16S rRNA ยืนด้วยเทคนิค PCR จากนั้นนำมาทำการโคลนยืนส่วน 16S rRNA ในเชื้อ *E.coli* จากผลการโคลนและทำการคัดเลือกคีอีนเอกสารยสมด้วยขนาด (Rapid size screening) พบว่าสามารถโคลนยืนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรียจากระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (UASB) จำนวนทั้งสิ้น 55 โคลน และจากระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจนจำนวนทั้งสิ้น 51 โคลน ซึ่งโคลนทั้งหมดนี้จะถูกนำไปหาลำดับเบสของดีอีนของยืนส่วน 16S rRNA และทำการจัดจำแนกชนิดของแบคทีเรียโดยเปรียบเทียบกับฐานข้อมูล GenBank และทำการจัดกลุ่มโดยการสร้างไฟโลจิเนติกทรี พบร่วมในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่เติมอากาศ ประกอบด้วยแบคทีเรียกลุ่มใหญ่ 3 กลุ่ม คือ Low G+C Gram-positive bacteria หรือ LGCGPB (22 โคลน) Synergistic bacteria (16 โคลน) และ Proteobacteria (11 โคลน) และที่เหลือประกอบด้วยแบคทีเรียกลุ่ม High G+C Gram-positive bacteria (2 โคลน) Planctomycete (1 โคลน) *Cytophage-Flexibacter-Bacteroides* (1 โคลน) และ unknown bacteria (1 โคลน) ส่วนในระบบบำบัดน้ำเสียแบบเติมอากาศนั้น พบร่วมที่เรียกว่าใหญ่เพียงกลุ่มเดียว คือ Proteobacteria (49 โคลน) ส่วนที่เหลือเป็นแบคทีเรียที่จัดอยู่ในกลุ่ม LGCGPB และ green sulfur bacteria จำนวนกลุ่มละ 1 โคลน

คำสำคัญ: ระบบบำบัดน้ำเสีย เทคนิคชีววิทยาโมเลกุล

Abstract

This research was conducted to study the wastewater treatment parameters which consisted of BOD, COD, TKN, total phosphorus, lipid and oil, and suspended solid (SS) from the primary treatment with the UASB (Upflow Anaerobic Sludge Blanket) before pass through the activated sludge process (aerobic water treatment) of the first industry. We found that the capacity of suspended solid treatment was at average of 10.13% except on the 3rd month that increased to 44.09% correlated with the other parameters such as BOD, COD and TKN which showed the capacity at 27.93, 50.0 and 15.0%, respectively. For the second industry, the wastewater treatment capacity of the 1st and 2nd month showed low capacity in all parameters. For the third industry, we found that wastewater treatment capacity showed at high level in all parameters at 42.43, 46.05, 71.72, 36.90 and 39.1% for BOD, COD, SS, TKN and total phosphorus, respectively.

The bacterial diversity wastewater treatment was studied by using molecular biology technique. The samples were collected from two systems which consisted of UASB (anaerobic) from the third industry and activated sludge process (aerobic) from the first and second industries. Bacteria from these samples were DNA extracted, PCR amplification and cloned the 16S ribosomal RNA (16S rRNA) in *Escherichia coli*. From the rapid sized screening, a total of 55 clones were selected from UASB and 51 clones were selected from activated sludge process. All of these clones were followed by DNA sequencing, homology search with GenBank database. Analysis using a phylogenetic tree indicated that bacteria in UASB contained major 3 groups consisting of Low G+C Gram-positive bacteria or LGCGPB (22 clones), Synergistic bacteria (16 clones) and Proteobacteria (11 clones) and minor bacteria in High G+C Gram-positive bacteria group (2 clones) *Planctomycete* group (1 clone) *Cytophage-Flexibacter-Bacteroides* group (1 clone) and unknown bacteria (1 clone). For the bacteria in activated sludge process, there is only one major group of bacteria contained in Proteobacteria group (49 clones) and the remainder of two clones were identified as LGCGPB and green sulfur bacteria.

Key words: Waste water treatment, Molecular biological technique

คำนำ

ปัญหาน้ำเสียเกิดขึ้นจากความเจริญเติบโตของประเทศไทย ทั้งทางด้านเศรษฐกิจ จำนวนประชากรทั้งนี้น้ำเสียเกิดขึ้นจากการใช้น้ำของมนุษย์เพื่อวัตถุประสงค์ต่าง ๆ นับแต่ปี พ.ศ. 2500 เป็นต้นมาในช่วงหลังสุดครั้งที่ 2 ทุกประเทศได้เร่งพื้นฟูเศรษฐกิจ จุดกำเนิดการเกิดน้ำเสียสำหรับประเทศไทยเกิดขึ้นในช่วงปี พ.ศ. 2512 ถึง พ.ศ. 2515 อุตสาหกรรมได้มีการปล่อยน้ำเสียลงสู่แม่น้ำแม่กลอง ความเน่าเสียในแม่น้ำเกิดขึ้นเป็นระยะ ๆ ในช่วงต่อๆ กันปี พ.ศ. 2515-2516 ได้เกิดภาวะเน่าเสียในแม่น้ำแม่กลองอย่างรุนแรงส่งผลกระทบต่อชุมชนใกล้เคียงเป็นวงกว้าง กระทรวงอุตสาหกรรมจึงเริ่มบังคับให้อุตสาหกรรมอุตสาหกรรมมีการก่อสร้างระบบบำบัดน้ำเสียก่อนปล่อยลงสู่แม่น้ำ จึงถือเป็นจุดกำเนิดของงานบำบัดน้ำเสียในประเทศไทย ในปีพ.ศ. 2518 ได้มีการตราพระราชบัญญัติส่งเสริมและรักษาคุณภาพล้วงแวดล้อมแห่งชาติ พ.ศ. 2518 พร้อมทั้งจัดตั้งสำนักงานคณะกรรมการสิ่งแวดล้อมแห่งชาติขึ้น ในช่วงระหว่างปี พ.ศ. 2530 – 2539 เศรษฐกิจของประเทศไทยได้ขยายตัวอย่างมาก ซึ่งมีผลให้เกิดมลภาวะเนื่องจากการขยายตัวของอุตสาหกรรมอุตสาหกรรมและชุมชน จากนั้นในปี พ.ศ. 2535 ได้มีการประกาศใช้พระราชบัญญัติส่งเสริมและรักษาคุณภาพล้วงแวดล้อมแห่งชาติ พ.ศ. 2535 แทนพระราชบัญญัติฯ ปี พ.ศ. 2518 ซึ่งนอกจากจะทำให้มีการปรับปรุงส่วนราชการใหม่โดยมีการจัดตั้งกรมควบคุมมลพิษ สำนักนโยบายและแผนและสิ่งแวดล้อม และกรมส่งเสริมสุขภาพล้วงแวดล้อมขึ้นแทนสำนักงานคณะกรรมการสิ่งแวดล้อมแห่งชาติ

จะเห็นได้ว่าการสร้างระบบบำบัดน้ำเสียของประเทศไทยมีมายาวนานเกือบ 40 ปี แต่ปัญหาคุณภาพของน้ำเน่าเสียยังคงปรากฏตามชุมชนใกล้เคียงพื้นที่แม่น้ำแม่กลองน้ำเสีย ทั้งนี้เนื่องจากวิธีการควบคุม ติดตามและตรวจสอบระบบบำบัดน้ำเสียในพื้นที่ส่วนใหญ่ใช้เทคนิคทางเคมีหรือชีวเคมีที่เป็นวิธีการนักสถานะของระบบบำบัดน้ำเสียโดยรวม และระบบบำบัดน้ำเสียในประเทศไทยมากกว่าร้อยละ 80 เป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบชีววิทยาซึ่งอาศัยกลไกการทำงานของจุลินทรีย์หลายกลุ่ม ในขณะที่วิธีการตรวจวิเคราะห์ความสามารถของระบบบำบัดน้ำเสียอาศัยเทคนิคทางเคมีหรือชีวเคมี ได้แก่ ค่าซีโอดี (COD: Chemical Oxygen Demand) หรือ ค่าบีโอดี (BOD : Biochemical Oxygen Demand) โดยนำมาคำนวณเป็นประสิทธิภาพการบำบัด อันเป็นการแสดงถึงความสามารถของกลุ่มจุลินทรีย์ในระบบนั้น ๆ ทำให้การควบคุมระบบบำบัดน้ำเสียไม่สามารถกระทำได้อย่างเต็มประสิทธิภาพ เนื่องจากปัจจัยที่ใช้ในการควบคุมระบบบำบัดน้ำเสีย ได้แก่ ค่าความเป็นกรด-ด่าง (pH) ปริมาณอาหาร (ค่า COD หรือ BOD) สารอาหาร (ไนโตรเจน และฟอสฟอรัส) และสภาวะแวดล้อมอื่น ๆ ต่างเป็นปัจจัยทางเคมีวิเคราะห์ที่ถูกกำหนดในช่วงที่

กว้าง ทำให้ไม่เฉพาะเจาะจงกับชุลินทรีย์บางกลุ่มที่พบในระบบบำบัดน้ำเสียแต่จะประเภท ดังนั้นเพื่อในงานทางค้านระบบน้ำบัน้ำเสียเกิดความรู้ความเข้าใจอย่างละเอียดขึ้นในกระบวนการทำงานของกลุ่มชุลินทรีย์โดยเทียบกับค่า COD หรือ BOD ที่ใช้บ่งบอกถึงความสามารถสามารถของระบบน้ำบัน้ำเสียอย่างไรก็ตามการบ่งชี้ประสิทธิภาพของระบบน้ำบัน้ำเสียด้วยเชื้อชุลินทรีย์จากการบันการเพาะเดี้ยงมีข้อจำกัดในการตรวจสอบใช้เวลานาน และเกิดความผิดพลาดในการตรวจสอบ ดังนั้นในการวิจัยนี้จึงใช้เทคนิคทางชีวิทยาโมเลกุล (molecular biology) คือ การทำ 16S rDNA clone library ร่วมกับเทคนิค Fluorescent In Situ Hybridization (FISH) มาใช้ในแก้วปั๊มหัวที่เกิดจากข้อจำกัดในการเพาะเดี้ยงดังกล่าว โดยเทคนิคทั้ง 2 วิธีนี้ไม่ต้องอาศัยการเพาะเดี้ยง อีกทั้งยังใช้เวลารวดเร็วในการตรวจสอบ เทียบกับข้อมูลวิเคราะห์ทางเคมีที่นิยมใช้ในการควบคุมระบบน้ำบัน้ำเสีย คือ ค่า COD - BOD โดยสามารถนำข้อมูลเบริรย์เทียบนำไปใช้ในการวางแผนและควบคุมระบบ ตั้งแต่การเริ่มน้ำระบบ และการดำเนินน้ำระบบ เพื่อให้ระบบทำงานได้อย่างมีประสิทธิภาพสูง และมีเสถียรภาพที่ดีในระยะยาว

วัตถุประสงค์ของงานวิจัยเรื่องการควบคุมและตรวจสอบระบบน้ำบัน้ำเสียด้วยเทคนิคชีวิทยาโมเลกุล มีความสอดคล้องกับนโยบายและยุทธศาสตร์การพัฒนาชาติ (พ.ศ. 2551-2554) สอดคล้องกับ ยุทธศาสตร์ที่ 4 การเสริมสร้างและพัฒนาทุนทรัพยากรธรรมชาติ และสิ่งแวดล้อม กลยุทธ์การวิจัยที่ 1 การบริหารจัดการและการใช้ประโยชน์ทรัพยากรธรรมชาติและสิ่งแวดล้อมอย่างยั่งยืน แผนงานวิจัยที่ 9 การวิจัยเกี่ยวกับมลพิษ การจัดการมลพิษและผลกระทบสิ่งแวดล้อมจากมลพิษ เมื่อจากเป็นการวิจัยโดยพัฒนาใช้เทคนิคทางชีวโมเลกุลเพื่อการควบคุมและตรวจสอบระบบน้ำบัน้ำเสีย ซึ่งมีจุดเด่นในการควบคุมระบบน้ำบัน้ำเสียที่มีอายุนานกว่า 40 ปี ซึ่งเป็นการส่งผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อม เช่น ปั๊มหัวที่มีขนาดใหญ่และต้องติดตั้งอยู่ในสถานที่ที่ต้องการติดตั้ง รวมทั้งต้องมีการบำรุงรักษาอย่างต่อเนื่อง ซึ่งเป็นภาระทางเศรษฐกิจและสิ่งแวดล้อมที่สำคัญ แต่ในทางด้านประสิทธิภาพและการลดต้นทุนแล้ว วิธีนี้มีประสิทธิภาพและลดต้นทุนลงอย่างมากเมื่อเทียบกับวิธีการตรวจสอบแบบเดิมๆ ที่ใช้การเพาะเดี้ยง ซึ่งต้องใช้เวลาและแรงงานมากกว่า แต่ในทางด้านความแม่นยำและความไว วิธีนี้ยังคงเป็นวิธีที่ใช้ได้ดีและมีประสิทธิภาพมากกว่า

วัตถุประสงค์ของโครงการวิจัย

- เพื่อศึกษากลุ่มของจุลินทรีย์ที่พบในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อากาศและไม่ใช้อากาศ

ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

- ได้กลุ่มของจุลินทรีย์ที่มีอิทธิพลต่อการควบคุมและตรวจสอบระบบบำบัดน้ำเสีย
- ได้ข้อมูลพื้นฐานที่แม่นยำทางด้านกลุ่มจุลินทรีย์เพื่อการควบคุมและตรวจสอบระบบบำบัดน้ำเสีย



การตรวจเอกสาร

ระบบบำบัดน้ำเสียในประเทศไทยมากกว่าร้อยละ 80 เป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบชีววิทยาซึ่งอาศัยกลไกการทำงานของจุลินทรีย์หลายกลุ่ม โดยเฉพาะระบบบำบัดน้ำเสียของภาคอุตสาหกรรม ในขณะที่วิธีการตรวจวิเคราะห์ความสามารถของระบบบำบัดน้ำเสียอาศัยเทคนิคทางเคมีหรือชีวเคมี ได้แก่ ค่าซีโอดี (COD: Chemical Oxygen Demand) หรือ ค่าบีโอดี (BOD : Biochemical Oxygen Demand) โดยนำมาคำนวณเป็นประสิทธิภาพการบำบัด อันเป็นการแสดงถึงความสามารถของกลุ่มจุลินทรีย์ในระบบนั้น ๆ ทำให้การควบคุมระบบบำบัดน้ำเสียไม่สามารถกระทำได้อย่างเต็มประสิทธิภาพ เนื่องจากปัจจัยที่ใช้ในการควบคุมระบบบำบัดน้ำเสีย ได้แก่ ค่าความเป็นกรด-ด่าง (pH) ปริมาณอาหาร (ค่า COD หรือ BOD) สารอาหาร (ในโตรเจนและฟอสฟอรัส) และสภาพแวดล้อมอื่น ๆ ต่างเป็นปัจจัยทางเคมีวิเคราะห์ที่ถูกกำหนดในช่วงที่กว้างทำให้ไม่เฉพาะเจาะจงกับจุลินทรีย์บางกลุ่มที่พบในระบบบำบัดน้ำเสียแต่ละประเภท ดังนั้นเพื่อให้งานทางด้านระบบบำบัดน้ำเสียเกิดความรู้ความเข้าใจอย่างละเอียดขึ้นในกระบวนการทำงานของกลุ่มจุลินทรีย์โดยเทียบกับค่า COD หรือ BOD ที่ใช้บ่งบอกถึงความสามารถของระบบบำบัดน้ำเสียอย่างไรก็ตามการบ่งชี้ประสิทธิภาพของระบบบำบัดน้ำเสียด้วยเชื้อจุลินทรีย์จากการบวนการเพาะเลี้ยงมีข้อจำกัดในการตรวจสอบใช้เวลานาน และเกิดความผิดพลาดในการตรวจสอบ ดังนั้น การวิจัยนี้จึงใช้เทคนิคทางชีววิทยาโมเลกุล (molecular biology) คือ การทำ 16S rDNA clone library ร่วมกับเทคนิค Fluorescent In Situ Hybridization (FISH) มาใช้ในแก้วปั๊มหารที่เกิดจากข้อจำกัดในการเพาะเลี้ยงดังกล่าว โดยเทคนิคทั้ง 2 วิธีนี้ไม่ต้องอาศัยการเพาะเลี้ยง อีกทั้งยังใช้เวลารวดเร็วในการตรวจสอบ เทียบกับข้อมูลวิเคราะห์ทางเคมีที่นิยมใช้ในการควบคุมระบบบำบัดน้ำเสีย คือ ค่า COD – BOD โดยสามารถนำข้อมูลเบริญเทียนนีไปใช้ในการวางแผนและควบคุมระบบ ตั้งแต่การเริ่มต้นระบบ และการดำเนินระบบ เพื่อให้ระบบทำงานได้อย่างมีประสิทธิภาพสูง และมีเสถียรภาพที่ดีในระยะยาว

1. ระบบบำบัดน้ำเสีย (Wastewater treatment plant)

กระบวนการบำบัดน้ำเสียที่ใช้กันอยู่ทั่วไปในปัจจุบัน สามารถแบ่งออกได้เป็นประเภทใหญ่ๆ 3 ประเภท ได้แก่ (คณาจารย์ภาควิชาวิศวกรรมสิ่งแวดล้อม, 2538; สุเทพ, 2549)

- 1) กระบวนการทางกายภาพ (Physical Processes)
- 2) กระบวนการทางเคมี (Chemical Processes)
- 3) กระบวนการทางชีวภาพ (Biological Processes)

กระบวนการทางเคมี หมายถึง กระบวนการที่ใช้หลักการทางกลศาสตร์ในการบำบัด น้ำเสีย ซึ่งรวมทั้งการแยกสารแขวนลอยโดยใช้ตะแกรง การแยกครดทราย การปรับสมดุลของปริมาณน้ำเสีย การตกตะกอน การทำให้ลอยด้วย การแยกไขมัน การถ่ายเทก๊าชและการเติมอากาศ การกรอง กระบวนการรีเวิร์สօโซสไมซ์ส

กระบวนการทางเคมีเป็นกระบวนการบำบัดน้ำเสียที่มีการใช้สารเคมีหรือมีการเปลี่ยนแปลงทางเคมีเกิดขึ้นในน้ำเสีย ซึ่งได้แก่ การปรับค่าความเป็นกรดด่าง การตกตะกอนทางเคมี การดูดซับผิว การฆ่าเชื้อโรคโดยสารเคมี

กระบวนการทางชีวภาพเป็นกระบวนการบำบัดน้ำเสียที่อาศัยจุลินทรีย์ในการย่อยสลายสารอินทรีย์ที่ปนมากับน้ำเสีย สามารถแยกออกได้เป็น 2 ประเภทใหญ่ ๆ ขึ้นอยู่ กับประเภทของจุลินทรีย์ที่ทำการย่อยสลาย ได้แก่

1) กระบวนการที่ใช้ออกซิเจน (aerobic processes)

2) กระบวนการที่ไม่ใช้ออกซิเจน (anaerobic processes)

ในแต่ละประเภทยังสามารถแบ่งออกได้เป็นแบบที่ให้จุลินทรีย์ล่องลอยอยู่ในน้ำเสีย (suspended growth) และแบบที่ให้จุลินทรีย์เกาะติดกับวัสดุตัวกลาง (attached growth) กระบวนการบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพที่นิยมใช้ในการบำบัดน้ำเสียส่วนใหญ่ (มั่นสิน, 2543, Tchobanoglous *et al.*, 2004 และ สุเทพ, 2549) ได้แก่

1.1 ประเภทใช้ออกซิเจน

ระบบตกตะกอนจุลินทรีย์ร่อง (Activated Sludge) มีองค์ประกอบที่สำคัญ คือ ถังเติมอากาศ (aerobic tank) และถังตกตะกอน (secondary sedimentation tank) และการสูบตตะกอนออก จากถังตกตะกอนป้อนหลับไปยังถังเติมอากาศ เพื่อเพิ่มปริมาณจุลินทรีย์ในถังเติมอากาศให้มาก พอที่จะย่อยสลายสารอินทรีย์ที่ปนมากับน้ำเสียได้อย่างรวดเร็ว เป็นระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพที่นิยมใช้มากที่สุดระบบหนึ่ง

ระบบบ่อเติมอากาศ (Aerated Lagoon) มีลักษณะคล้ายระบบตตะกอนจุลินทรีย์ร่อง เพียงแต่บ่อเติมอากาศและบ่อตกตะกอนโดยทั่วไปจะมีระยะเวลาเก็บกัก (detention time) นานกว่า ในระบบตตะกอนจุลินทรีย์ร่อง และอาจไม่มีการสูบตตะกอนจากบ่อตกตะกอนกลับไปยังบ่อเติมอากาศ ระบบบ่อผึ้ง (Stabilization Pond) เป็นบ่ออยู่ยสลายสารอินทรีย์ที่อาศัยจุลินทรีย์ที่ใช้ออกซิเจนโดยออกซิเจนจะซึมจากอากาศเหนือน้ำลงน้ำหรือเกิดจากการสั่งเคราะห์แสงของพืช น้ำที่เกิดขึ้นในบ่อไม่ต้องอาศัยเครื่องจักรกลในการเติมอากาศให้กับน้ำอัตราการย่อยสลาย

สารอินทรีย์ซักว่าการเติมอากาศ จึงต้องการพื้นที่มากกว่าแต่ค่าใช้จ่ายในการดำเนินงานและการบำรุงรักษาค่า

การหมักแบบใช้อกซิเจน (Aerobic Digestion) เป็นกระบวนการที่ใช้บำบัดน้ำเสียที่มีความเข้มข้นสูง หรือใช้บำบัดตะกอนที่เกิดขึ้นจากการบำบัดน้ำเสียกระบวนการอื่น โดยทำการเก็บกักน้ำเสียไว้ในถังหมักซึ่งอาจปรับอุณหภูมิให้สูงกว่าปกติเพื่อเร่งอัตราการย่อยสลายน้ำเสียมีการเติมอากาศเพื่อเพิ่มออกซิเจนให้น้ำเสียเพื่อให้กระบวนการย่อยสลายสารอินทรีย์เกิดขึ้นโดยจุลินทรีย์ที่ต้องการออกซิเจน

1.2 ประเภทไม่ใช้อกซิเจน

การหมักแบบไร้อากาศ (Anaerobic Digestion) เป็นการบำบัดน้ำเสียที่มีความเข้มข้นสูง หรือตะกอนที่เกิดจากการบำบัดน้ำเสียกระบวนการอื่น โดยกักเก็บน้ำเสียไว้ในถังซึ่งปิดมิดชิดเป็นเวลานานและปล่อยให้จุลินทรีย์ที่ไม่ใช้อกซิเจนทำการย่อยสลายสารอินทรีย์ในน้ำเสียในกระบวนการนี้จะมีก๊าซมีธেน (methane) และคาร์บอนไดออกไซด์ (carbon dioxide) เกิดขึ้น

ระบบบ่อไร้อากาศ (Anaerobic Pond) เป็นการบำบัดน้ำเสียโดยกักเก็บไว้ในบ่อและปล่อยให้จุลินทรีย์ที่ไม่ใช้อกซิเจนย่อยสลายสารอินทรีย์ในน้ำเสียในลักษณะคล้ายกับกระบวนการหมักแบบไร้อากาศที่กล่าวข้างต้น เพียงแต่ระบบบ่อไร้อากาศจะใช้บ่อที่บุดขึ้น และมีลักษณะเป็นการบำบัดแบบธรรมชาติมากกว่า

ระบบบ่อกรองไร้อากาศ (Anaerobic Filter) เป็นกระบวนการบำบัดน้ำเสียที่อาศัยจุลินทรีย์ที่ไม่ใช้อกซิเจนที่เกาะติดอยู่ที่ผิวดองวัสดุกรองที่บรรจุอยู่ในถังและผ่านน้ำเสียเข้าไปโดยที่วัสดุกรองทั้งหมดจะมอมอยู่ใต้น้ำ โดยทั่วไปการผ่านน้ำเสียจะผ่านจากด้านล่างของถังและให้น้ำเสียที่ผ่านชั้นวัสดุกรองไหลล้นลงรางที่ติดตั้งอยู่เหนือระดับชั้นวัสดุกรองหรือมีให้ตะกอนที่ปูมา กับน้ำเสียเข้าไปอุดตันในช่องว่างของวัสดุกรอง

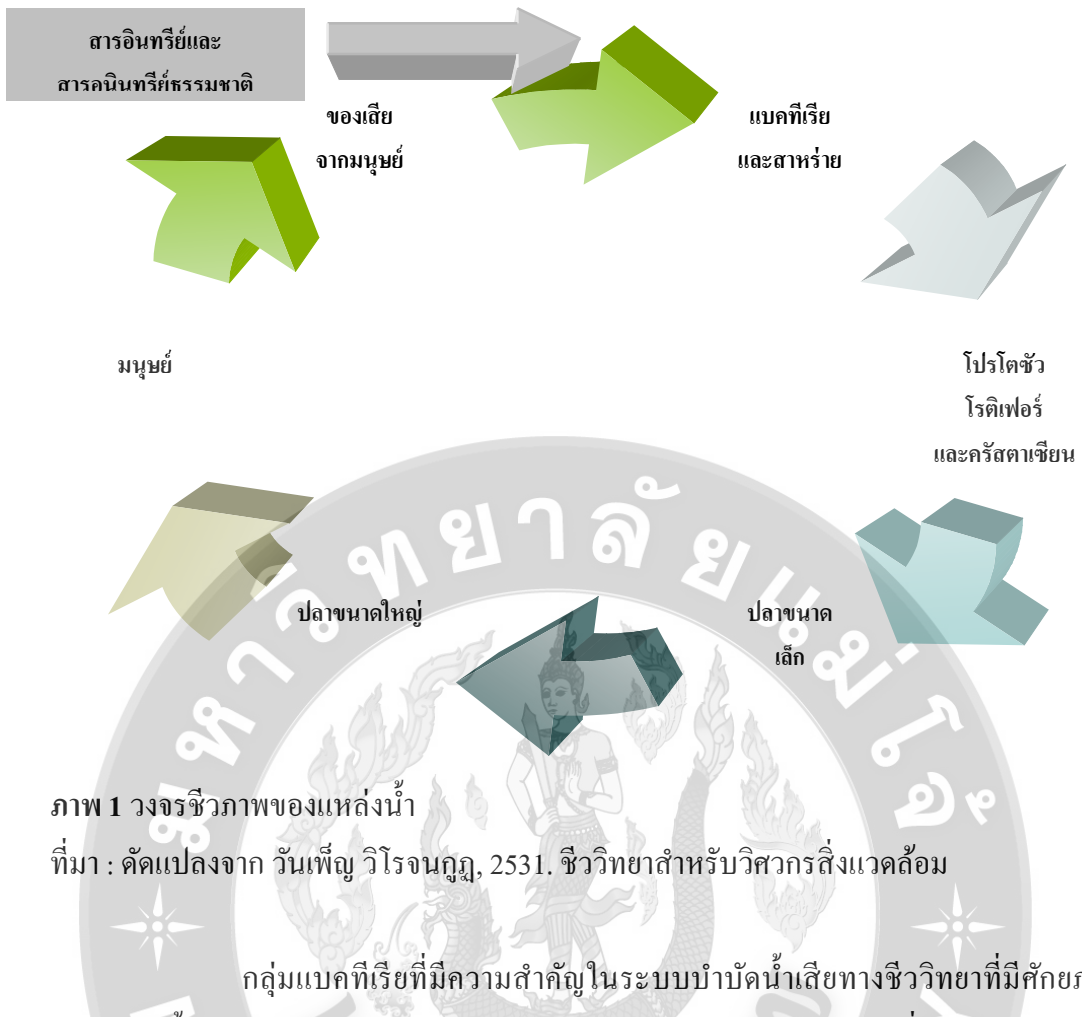
จากระבעนการบำบัดข้างต้น กระบวนการทางชีวภาพนับเป็นกระบวนการที่สำคัญในการบำบัดมลภาวะทางน้ำโดยอาศัยกลไกการทำงานของจุลินทรีย์ในระบบบำบัดน้ำเสีย เป็นสำคัญ ประสิทธิภาพของการบำบัดจึงขึ้นอยู่กับความสามารถของจุลินทรีย์ในการทำงานภายใต้สภาพที่เหมาะสม ปัจจุบันการศึกษาการทำงานของจุลินทรีย์สามารถวัดได้จากการวิเคราะห์ทางเคมีของน้ำเสียเป็นสำคัญ

2. ระบบนิเวศวิทยาของแบคทีเรียในน้ำเสีย

การศึกษาและคุณภาพระบบบำบัดน้ำเสีย โดยเฉพาะระบบบำบัดน้ำเสียที่อาศัยกระบวนการบำบัดทางชีววิทยา (biological treatment) เป็นหลักจำเป็นต้องเข้าใจถึงบทบาทและความสัมพันธ์ของจุลินทรีย์ในการบำบัดน้ำเสีย โดยจุลินทรีย์ส่วนใหญ่ที่นำมาใช้ในกระบวนการบำบัดน้ำเสียทางชีววิทยา พบว่าเป็นแบคทีเรียกว่า 95% รองลงมาได้แก่ รา สาหร่าย และโปรตอซัว ตามลำดับ (คณาจารย์ภาควิชาชีวกรรมสิ่งแวดล้อม, 2538; สุเทพ, 2551)

นิเวศวิทยาของจุลินทรีย์ในแหล่งน้ำ ส่วนมากแบคทีเรียและสาหร่ายเป็นกลุ่มจุลินทรีย์สำคัญที่เริ่มต้นในวงจรชีวภาพของแหล่งน้ำ ดังภาพที่ 1

จากการชีวภาพของแหล่งน้ำจะพบว่า แบคทีเรียสามารถใช้สารอินทรีย์ในรูปที่ละลายน้ำเปลี่ยนเป็นสารประกอบของเซลล์ใหม่ และสารอนินทรีย์ และสาหร่ายในแหล่งน้ำจะนำสารอนินทรีย์ไปใช้ในการสร้างเซลล์ใหม่ โดยเซลล์ใหม่ของแบคทีเรียและสาหร่ายจะถูกย่อยเป็นอาหารของโปรตอซัว โรติเฟอร์และครัสตาเซียน ตามลำดับ ซึ่งสิ่งมีชีวิตเหล่านี้จะถูกย่อยเป็นอาหารของปลาเล็กและปลาใหญ่ สุดท้ายปลาจะถูกย่อยเป็นอาหารของมนุษย์ตามลำดับ และมนุษย์ที่คงเหลือจากการกินกิจกรรมต่างๆ ของมนุษย์ลงแหล่งน้ำ โดยของเสียเหล่านี้เป็นสารอินทรีย์และสารอนินทรีย์ซึ่งเป็นอาหารให้กับจุลินทรีย์ของแหล่งน้ำต่อไป การเกิดสมดุลย์ของวงจรชีวภาพในแหล่งน้ำ มีปัจจัยที่สำคัญคือ ปริมาณออกซิเจนที่ละลายในน้ำ (Dissolved Oxygen; DO) โดยแหล่งน้ำได้รับออกซิเจนตามธรรมชาติจากหลายแหล่ง ได้แก่ การหายออกซิเจนจากปฏิกิริยาสังเคราะห์แสงของพืชน้ำ การแลกเปลี่ยนออกซิเจนระหว่างบรรยากาศและผิวน้ำ และการถ่ายเทออกซิเจนในแหล่งน้ำ ที่มีการ ไถเร็ว (Turbulent flow) ดังนั้นหากแหล่งน้ำได้รับปริมาณสารอินทรีย์เพิ่มขึ้น กระตุ้นให้จุลินทรีย์ใช้ออกซิเจนเพื่อสร้างเซลล์ใหม่มากขึ้น ปริมาณออกซิเจนในแหล่งน้ำลดลงทำให้สัตว์น้ำที่อยู่ในระดับสูงกว่า เช่น ปลาขนาดใหญ่ซึ่งมีความต้องการออกซิเจนสูง ไม่สามารถดำรงชีวิตรอดในสภาพน้ำที่มีออกซิเจนลดลง ทำให้เกิดจุลินทรีย์กลุ่มใหม่คือ จุลินทรีย์แบบไม่ใช้อากาศ ซึ่งผลที่ได้จากการย่อยสลายสารอินทรีย์และอนินทรีย์ในภาวะแบบไม่ใช้อากาศนี้ คือ กลิ่นเหม็น และสีดำจากก๊าซไฮโดรเจนชัลไฟด์ และสารโลหะชัลไฟด์ต่างๆ



ภาพ 1 วงจรชีวภาพของแหล่งน้ำ
ที่มา : ดัดแปลงจาก วันเพ็ญ วิโรจนกุญ, 2531. ชีววิทยาสำหรับวิศวกรสิ่งแวดล้อม

กลุ่มแบบที่เรียที่มีความสำคัญในระบบบำบัดน้ำเสียทางชีววิทยาที่มีศักยภาพในการบำบัดน้ำเสียประเภทไม่ใช้อากาศ คือ *Pseudomonas* และ *Clostridium* เนื่องจาก *Pseudomonas* เป็นแบบที่เรียกลุ่มดีไนตริไฟแอร์ (*denitrifier*) ซึ่งใช้ในเตրทเป็นตัวรับอิเล็กตรอนให้กับไนโตรเจน ในขณะที่ในเตรทอาจเปลี่ยนให้อยู่ในรูปของแอมโมเนียได้ก่อทางหนึ่งขึ้นอยู่กับกลุ่มของแบบที่เรีย (สุบัณฑิต, 2548 , สุเทพ, 2549 และ Tchobanoglous *et al.*, 2004) สำหรับ *Clostridium* เป็นจุลินทรีย์ที่ทำหน้าที่ในปฏิกริยาการหมักโดยใช้ในเตรทจากนั้นเปลี่ยนเป็นแอมโมเนีย (สุบัณฑิต, 2548 และ Tchobanoglous *et al.*, 2004) สำหรับแบบที่เรียที่มักพบในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อากาศจะมีความหลากหลายขึ้นอยู่กับประเภทหรือแหล่งที่มาของน้ำเสีย เช่น น้ำเสียจากอุตสาหกรรมอาหารคง จะพบกลุ่มแบบที่เรียที่เรียกเป็นแบบที่เรียเด่น (สุบัณฑิต, 2548)

3. การศึกษาแบบที่เรียในน้ำเสีย

การตรวจสอบแบบที่เรียที่ใช้กันอยู่โดยทั่วไป มักจะเป็น culture based methods อาทิเช่น direct plate count หรือ Most Probable Number (MPN) ต้องอาศัยการเพาะเลี้ยงเชื้อจุลินทรีย์บนอาหารเลี้ยงเชื้อ ซึ่งเทคนิคดังกล่าวมีข้อจำกัด เนื่องจากจุลินทรีย์บางกลุ่มไม่สามารถ

ทำการเพาะเลี้ยงได้ หากเพาะเลี้ยงได้ก็ใช้วลานาน ทำให้จุลินทรีย์บางส่วนไม่เคยมีการตรวจพบ และไม่มีการศึกษา และอาจเกิดความผิดพลาดในการตรวจสอบได้ง่าย เนื่องจากเชื้อบางชนิดมี คุณลักษณะไม่เดียวกัน (Amann *et al.*, 1995) โดยในปัจจุบันได้มีการพัฒนาเทคนิคทางชีวิทยา โมเดกูลขึ้นเพื่อใช้ในการตรวจจับแบคทีเรียในสิ่งแวดล้อม โดยเทคนิคไม่ทำการเพาะเลี้ยง (unculturable technique) ซึ่งจะทำให้ได้ผลที่ถูกต้องแม่นยำมากขึ้น ในปัจจุบันได้มีการนำเอา ribosomal RNA ของจุลินทรีย์แต่ละชนิดมาใช้ในการตรวจหาและจำแนกชนิดของจุลินทรีย์ ซึ่งเป็น วิธีการที่มีความจำเพาะสูง ถูกต้องแม่นยำ และรวดเร็วกว่าวิธีการดังเดิม อีกทั้งไม่ต้องอาศัยการ เพาะเลี้ยงจุลินทรีย์ ทำให้สามารถจำแนกชนิดของจุลินทรีย์ที่มาจากสิ่งแวดล้อมซึ่งยากต่อการ เพาะเลี้ยงได้ นอกจากนี้ยังได้มีการนำเอา 16S Ribosomal RNA มาทำ Fluorescent *In Situ* Hybridization มาใช้ในการศึกษา microbial organization และหน้าที่ของจุลินทรีย์ในระบบนิเวศน์ ต่างๆ

เทคนิคทางชีวิทยาโมเดกูลที่ถูกนำมาใช้ในการศึกษาแบคทีเรียในน้ำเสีย ส่วนใหญ่เป็นการศึกษาขึ้นในส่วนของ 16S ribosomal RNA ร่วมด้วยการออกแบบ DNA probe เพื่อใช้ ในการตรวจจับจุลินทรีย์กลุ่มต่าง ๆ ด้วยเทคนิค Fluorescent *in situ* hybridization (FISH) ซึ่งเป็นวิธี ที่มีความถูกต้องแม่นยำและใช้เวลาในการวิเคราะห์ตื้น เนื่องจากไม่ต้องมีการเพาะเลี้ยงจุลินทรีย์ (Amann *et al.*, 1995) โดยนักวิจัยจากต่างประเทศได้มีการศึกษาแบคทีเรียในน้ำเสียโดยใช้วิธี ดังกล่าวมาบ้างแล้ว (Xin *et al.*, 2008; Feder *et al.*, 2001; Moreno *et al.*, 2003) แต่ในประเทศไทย ยังคงมีสภาพแวดล้อมที่แตกต่างจากต่างประเทศ กลุ่มของแบคทีเรียที่พบในน้ำเสียแบบต่าง ๆ ทั้ง ชนิดและปริมาณอาจมีความแตกต่างจากการวิจัยของต่างประเทศ

4. คุณลักษณะน้ำเสียอุตสาหกรรม

แม้ว่าน้ำเสียที่เกิดในประเทศไทยที่มีปริมาณมากในแต่ละปี คือ น้ำเสียจากชุมชน แต่เนื่องจากการควบคุมระบบบำบัดน้ำเสียจากชุมชนนั้น โดยส่วนใหญ่อยู่ภายใต้การดูแลของ ภาครัฐและมีค่าความสกปรกต่ำเมื่อเทียบกับน้ำเสียจากภาคอุตสาหกรรม อุตสาหกรรมอาหาร ที่ผลิตและแข่งขันกับประเทศในแต่ละปี เป็นจำนวนมาก และยังเป็นอุตสาหกรรมที่ก่อให้เกิด น้ำเสียจากการกระบวนการผลิตในปริมาณมาก เช่น กัน น้ำเสียส่วนใหญ่ของอุตสาหกรรมประเภทนี้เป็น น้ำเสียที่มีองค์ประกอบของสารอินทรีย์สูง ซึ่งเกิดจากการปนเปื้อนของเศษเนื้อ เส้น กระดูก และไขมัน ของสัตว์ที่เหลือที่ใช้เป็นวัตถุคิดเห็นในการผลิต มีผลทำให้ค่าบีโอดี ค่าของแข็งแขวนลอยทึบหมด และค่า น้ำมันและไขมันสูง ดังนั้นอุตสาหกรรมดังกล่าวจึงจำเป็นต้องมีการบำบัดน้ำเสียก่อนปล่อยลงสู่

แหล่งน้ำสาธารณะ เพื่อให้ได้คุณภาพน้ำทึ่งตามมาตรฐานที่กฏหมายกำหนดไว้ กระบวนการนำบัดน้ำเสียส่วนใหญ่ของอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่น เชิงจึง เป็นกระบวนการนำบัดทางชีวภาพ โดยการใช้จุลินทรีย์เป็นตัวย่อยสลายสารอินทรีย์ในน้ำเสียให้มีปริมาณน้อยลงหรือตามที่กฏหมายกำหนดไว้ ดังนั้นจุลินทรีย์จึงเป็นปัจจัยหนึ่งในการควบคุมการทำงานของระบบนำบัดน้ำเสียให้มีประสิทธิภาพซึ่งหากทำการศึกษาและทำความเข้าใจถึงชนิดและสมบัติของแบคทีเรียในการนำบัดน้ำเสีย ทำให้สามารถควบคุมประสิทธิภาพการทำงานของระบบนำบัดน้ำเสียให้ดีขึ้นได้

ผลิตภัณฑ์อาหารทะเล เช่น ปู กุ้ง ปลา และปลาหมึก เป็นวัตถุคิบ น้ำสะอาดหรือน้ำประปา เป็นวัตถุคิบ อีกประเภทหนึ่งที่นำมาใช้ในกระบวนการผลิตอาหารทะเล เช่น เชิงในปริมาณมาก เช่น กัน โดยมีวัตถุประสงค์ในการใช้ล้างทำความสะอาดวัตถุคิบ การล้างภาชนะและเครื่องจักรอุปกรณ์ การล้างผลิตภัณฑ์ในระหว่างกระบวนการผลิต การทำความสะอาดบริเวณพื้นที่ทำงาน และช่วยในการชำระล้างเศษซากต่างๆ นอกเหนือไปนี้ยังมีการใช้น้ำแข็งและน้ำเย็น เพื่อคงความสดและความคุณการเติบโตของเชื้อจุลินทรีย์ในระหว่างกระบวนการผลิต ทั้งนี้หากพิจารณาถึงการใช้น้ำร้อนทั้งน้ำแข็งในแต่ละขั้นตอนการผลิตพบว่าการผลิตอาหารทะเล เช่น เชิงน้ำ มีการใช้น้ำในทุกขั้นตอน และยังมีปริมาณน้ำใช้ที่แตกต่างกัน ด้วย ดังตารางที่ 1

ตาราง 1 ปริมาณการใช้น้ำในกระบวนการผลิตปลาทะเล เช่น เชิง

ขั้นตอนการผลิต	ปริมาณน้ำใช้ (ลูกบาศก์เมตรต่อตันวัตถุคิบ)
การละลายน้ำแข็ง	5
การทำความสะอาดวัตถุคิบ	1
การขอดเกล็ด	10-15
การตัดหัวปลา	1
การตัดแต่งขั้นต้น	1-3
การลอกหนังปลา	0.2-0.6
การตัดแต่งขั้นสุดท้าย	0.1
การแยกเยื่อออก เช่น กระดูก เก็บ	0.2

ที่มา: กรมควบคุมมลพิษ (2548)

นอกจากนี้ยังมีข้อมูลในการใช้น้ำและน้ำแข็งในกระบวนการผลิตอาหารทะเล เช่น พร้อมทั้งข้อมูลการบีโอดีและซีโอดีของสถานประกอบการในกลุ่มอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่นเดียวกันจำนวน 20 แห่ง (กรมอุตสาหกรรมอุตสาหกรรม, 2551) ดังตารางที่ 2

ตาราง 2 ข้อมูลการใช้น้ำ-น้ำแข็ง และการบีโอดี-ซีโอดีของอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่นเดียวกัน

สถาน ประกอบการ	ผลิตภัณฑ์ หลัก	กำลังผลิต (ตันต่อวัน)	การใช้น้ำ (ม. ³ ต่อตัน)	การใช้น้ำแข็ง ^(ม.³ต่อตัน)	การบีโอดี	การซีโอดี
					(กก.ต่อตัน)	(กก.ต่อตัน)
1	กุ้ง	28.85	49.01	2.17	48.49	56.89
2	กุ้ง	17.43	51.06	2.35	51.34	94.03
3	กุ้ง	9.79	48.62	0.86	60.92	114.88
4	กุ้ง	6.14	28.51	3.34	47.46	63.34
5	กุ้ง	6.36	45.11	3.56	172.23	246.04
6	กุ้ง	5.31	25.58	3.89	3.9	10.04
7	ปลา	14.14	25.78	0.64	47.51	82.55
8	ปลาทูน่า	3.61	16.49	1.92	2.69	11.04
9	ปลาทูน่า	4.26	28.28	0.00	4.71	21.50
10	ปลา	6.56	29.27	3.33	105.73	134.92
11	ปลา	34.79	22.18	0.55	19.13	26.96
12	ปลาหมึก	11.62	31.27	1.34	23.46	39.10
13	ปลาหมึก	1.67	30.75	3.04	58.01	82.88
14	ปลาหมึก	26.79	40.09	2.45	78.25	97.81
15	ปลาหมึก	59.69	25.45	0.95	70.67	86.70
16	ปลาหมึก	1.43	27.68	2.16	92.11	129.95
17	ชูริมิ	42.93	26.18	2.00	107.23	172.13
18	ชูริมิ	22.14	35.01	1.28	115.19	175.31
19	ชูริมิ	4.59	35.50	2.07	69.05	144.97
20	ชูริมิ	13.39	49.59	3.33	216.97	280.56

ที่มา: กรมอุตสาหกรรมอุตสาหกรรม (2551)

น้ำเสียจากการกระบวนการผลิตอาหารทะเล เช่น กิจกรรมการล้างวัตถุดินเป็นส่วนใหญ่ ซึ่งน้ำเสียดังกล่าวมีองค์ประกอบของสารอินทรีย์สูง เนื่องจากมีการปนเปื้อนของเศษเนื้อ เลือด และไขมันของสัตว์ทะเลที่ใช้เป็นวัตถุดิน มีผลทำให้ค่าบีโอดี ค่าของแข็งแขวนลอย และค่าไขมัน และน้ำมันสูง โดยน้ำเสียที่เกิดจากการกระบวนการผลิตจะถูกส่งไปบำบัดยังระบบบำบัดน้ำเสียของอุตสาหกรรม ซึ่งระบบบำบัดน้ำเสียของอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่น ส่วนใหญ่ใช้ระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพเนื่องจากน้ำเสียดังกล่าวมีองค์ประกอบของสารอินทรีย์สูง ทั้งนี้ทางอุตสาหกรรมอาจเลือกใช้ระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบไม่ใช้ออกซิเจน (anaerobic) หรือระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบใช้ออกซิเจน (aerobic) ในกระบวนการบำบัดน้ำเสีย หรือใช้ทั้ง 2 ระบบร่วมกัน สำหรับระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบไม่ใช้ออกซิเจน (anaerobic) ของอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่น ดังตารางที่ 3

ตาราง 3 ปริมาณน้ำเสีย และ COD Loading ต่อวันของอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่น แต่ละกลุ่ม สถานประกอบการที่ใช้ระบบ UASB

ประเภทอุตสาหกรรม	ปริมาณน้ำ และ COD Loading	
	m ³ /day	Kg COD/day
กุ้งแช่แข็ง (1)	1,000	2,100
กุ้งแช่แข็ง (2)	1,000	1,500
ทำปลา	250	600
แช่แข็งและซุรimi	2,400	3,000

ที่มา: สถาบันสิ่งแวดล้อมไทย (2548)

โดยทั่วไปอุตสาหกรรมอาหาร จะมีปริมาณสารอินทรีย์ปะปนมากับน้ำเสียปริมาณสูงทำให้ระบบบำบัดแบบไม่ใช้ออกซิเจนเข้ามามีบทบาทในการบำบัด เพราะสามารถลดค่า BOD loading ได้มาก ดังนั้นระบบ UASB; Up-flow Anaerobic Sludge Blanket จึงเป็นระบบบำบัดน้ำเสียที่อุตสาหกรรมอุตสาหกรรมนิยมใช้ในการบำบัดน้ำเสีย

ตาราง 4 ลักษณะน้ำเสียจากอุตสาหกรรมปลา

พารามิเตอร์ทางเคมี	หน่วย	ความเข้มข้น	
		การล้างและการแช่	น้ำเสียรวม
COD	mg/l	5,250	873
SS	mg/l	371	119
TDS	g NaCl/l	46	17
Cl ⁻	g/l	27	10
SO ₄ ²⁻	mg/l	1,240	164
TKN	mg N/l	747	128
T-P	mg P/l	5	5

ที่มา: Dan (2000)

จากตารางที่ 4 จะเห็นได้ว่าระบบบำบัดน้ำเสียมีปริมาณคลอไรด์อยู่ค่อนข้างสูง ซึ่งคลอไรด์จะมีผลต่อระบบบำบัดแบบชีวภาพ ไม่ว่าจะมีผลต่อค่าพารามิเตอร์ทางเคมี หรือปริมาณกลุ่มประชารกรของ methanogen (Joseph and Frederick, 1992)

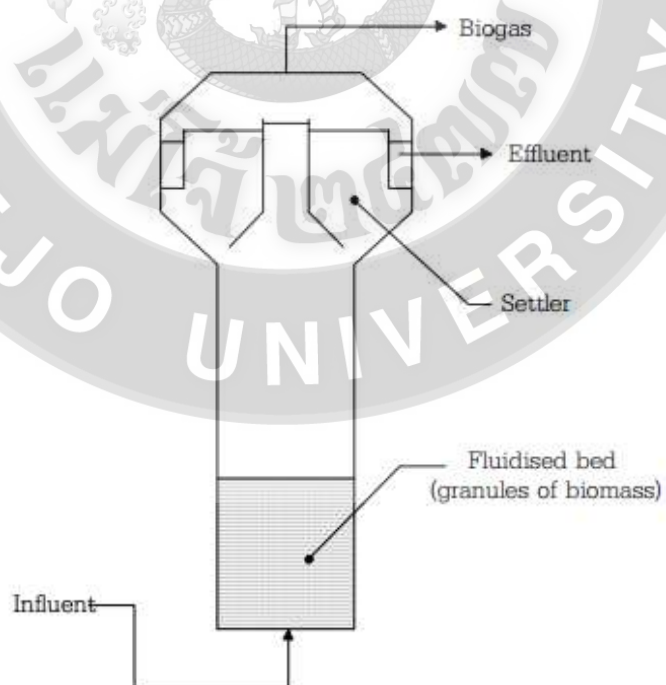
โดยระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจนเป็นระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพที่ใช้แบบที่เรียกว่าย่อยสลายสารอินทรีย์ ปัจจุบันมีทั้งหมด 4 ประเภท (สุบัณฑิต, 2548; สุเทพ, 2552) ดังต่อไปนี้ ระบบ UASB; Upflow Anaerobic Sludge Blanket Reactor ระบบ Conventional Anaerobic Digester แต่ระบบดังกล่าวไวต่อการเปลี่ยนแปลงอุณหภูมิอย่างมาก จึงต้องการอุณหภูมิที่สูงและคงที่เพื่อทำการย่อยสลายได้อย่างมีประสิทธิภาพ ระบบ Anaerobic Filter (Packed-bed Reactors) แต่เนื่องจากพื้นที่ผิวสำหรับจุลินทรีย์จำกัด เกาะน้ำอยู่เกินไป ล่งผลต่อประสิทธิภาพของระบบ และระบบ Anaerobic Fluidized Bed Reactor ซึ่งข้อเสียของระบบคือต้องการการดูแล และควบคุมอย่างใกล้ชิด ดังนั้นจึงต้องอาศัยบุคลากรที่มีความชำนาญสูงในการควบคุม นอกจากนี้ค่าใช้จ่ายในการก่อสร้างระบบสูง

5. ระบบบำบัดน้ำเสียและเกณฑ์การออกแบบสำหรับอุตสาหกรรมอาหารทะเล

ระบบบำบัดน้ำเสียของอุตสาหกรรมอาหารทะเลแข็งแย่งส่วนใหญ่ใช้ระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพเนื่องจากน้ำเสียดังกล่าวมีองค์ประกอบของสารอินทรีย์สูง ทั้งนี้ทางอุตสาหกรรมอาจเลือกใช้ระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบไม่ใช้ออกซิเจน (anaerobic) หรือระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบใช้ออกซิเจน (aerobic) ในการบำบัดน้ำเสีย หรือใช้ทั้ง 2 ระบบร่วมกัน

5.1 ระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน Upflow Anaerobic Sludge Blanket; UASB

ระบบ UASB เป็นระบบที่ได้รับความนิยมในการบำบัดน้ำเสียที่มีค่า COD สูง เมื่อเทียบกับระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจนอื่นๆ เนื่องจากมีการพัฒนาความหนาแน่นของตะกอน โดยกลไกในการบำบัดคือ น้ำเข้าจะไหลผ่านบริเวณกลุ่มตะกอนที่อยู่ด้านล่างของถัง ซึ่งกลุ่มตะกอนดังกล่าวจะมีจุลินทรีย์ทำหน้าที่ย่อยสลายสารอินทรีย์ต่างๆ ก่อนที่จะไหลขึ้นด้านบนของระบบบำบัด และออกจากระบบบำบัด นอกจากนี้การย่อยสลายของแบคทีเรียยังทำให้ระบบบำบัด UASB เกิดกําชีวมีเทนขึ้นด้วยกลไกการย่อยสลายของแบคทีเรีย โดยที่กําชีวะจะถูกกักไว้ด้านบนของระบบบำบัด เพื่อนำไปใช้ประโยชน์ในด้านอื่นๆ ต่อไป ดังแสดงในภาพที่ 2



ภาพ 2 ส่วนประกอบต่างๆ ของระบบ UASB

ที่มา: กรมควบคุมมลพิษ (2545)

โดยการออกแบบระบบ UASB พิจารณาจากข้อมูลของลักษณะน้ำเสีย, ปริมาณสารอินทรี, อัตราการไหลของน้ำ, ปริมาตรของถังปฏิกรณ์, ลักษณะทางกายภาพ และระบบเก็บกักก๊าซ (Tchobanoglou *et al.*, 2004) นอกจากนี้ยังมีค่าพารามิเตอร์ ดังตารางที่ 5 ที่ใช้ในการออกแบบเบื้องต้นของระบบ UASB

ตาราง 5 ค่าการออกแบบถังปฏิกรณ์ UASB เมื่อเริ่มต้นระบบ

พารามิเตอร์	หน่วย	ค่าที่ใช้ในการออกแบบ
pH	-	6.3-7.8
Hydraulic retention time; HRT	ชั่วโมง; hr	4-20
Organic loading rate; OLR	Kg COD/m ³ .d	0.4-3.6
อุณหภูมิ	°C	20-55
COD:N:P	-	600:5:1

ที่มา: ดัดแปลงจาก Tchobanoglou *et al.* (2004); Habeeb *et al.* (2010)

ลักษณะของน้ำเสีย

ลักษณะของน้ำเสียที่ใช้ในการบำบัดจะพิจารณาองค์ประกอบของน้ำเสียและค่าของแข็ง การเกิดเม็ดตะกอนจะแตกต่างกันตามการไหลของน้ำเสีย หรือภายใต้การควบคุมระบบบำบัดที่แตกต่างกัน ซึ่งลักษณะสำคัญของระบบ UASB คือ การเก็บกักตะกอนไว้ในถังปฏิกรณ์ได้จำนวนมาก โดยการเลี้ยงจุลินทรีให้เป็นเม็ดตะกอน จนกระทั่งมีขนาดใหญ่ และน้ำหนักมาก มีความเร็วในการหมุนตัวสูง สามารถถูกตะกอนได้ดี การรวมตัวเป็นเม็ดตะกอนขึ้นอยู่กับลักษณะน้ำเสีย เช่นแบบที่เรียกว่าต้องเริ่มเดินระบบ และอุปกรณ์แยก 3 สถานะต้องทำงานได้ดี โดยตะกอนจุลินทรีที่ตกลงแยกตัวลงมา ต้องสามารถกลับกลับเข้าถังปฏิกรณ์ได้ง่าย ไม่มีการสะสมตัวอยู่ในส่วนตกตะกอน และมีการหลุดออกของตะกอนไปกับน้ำทึบอยู่ที่สุด (กรมควบคุมมลพิษ, 2545) นอกจากนี้สภาพแวดล้อมก็ยังส่งผลต่อความแตกต่างของลักษณะของจุลินทรีน้ำเสียที่มีปริมาณของโปรตีน และไขมันสูงมีแนวโน้มทำให้เกิดปัญหาต่อเม็ดตะกอน และการเกิดปัญหาสัดจ์เก็ง ซึ่งน้ำเสียของอุตสาหกรรมปลาสติกมีโปรตีน และไขมันเป็นส่วนประกอบหลักของน้ำเสีย (Chowdhury *et al.*, 2010) ประสิทธิภาพในการบำบัดของระบบ UASB เป็นการหมักแบบไม่ใช้ออกซิเจน ซึ่งควรมีค่า BOD:N:P เท่ากับ 100:1.1:0.2 และระบบบำบัดควรมีค่า COD:N:P เท่ากับ 600:5:1 (Tchobanoglou *et al.*, 2004)

ปริมาณสารอินทรีย์

โดยปกติน้ำเสียที่มีค่า COD loading ที่ผ่านการบำบัดด้วยระบบ UASB แล้ว ระบบดังกล่าวจะมีประสิทธิภาพในการลดค่า COD loading 90 – 95% เมื่อ COD loading อยู่ในช่วง 12 – 20 kg COD/m³d ที่อุณหภูมิ 30 – 35 °C แต่หากประสิทธิภาพในการบำบัดน้อยกว่า 90% และมีปริมาณตะกอนออกมากพร้อมกับน้ำออกมาก ต้องมีการเพิ่มอัตราการไหลให้มากขึ้นเพื่อเป็นการลดความหนาแน่นของเม็ดตะกอน จึงเป็นผลให้ค่า COD loading สูงขึ้น โดยหากต้องการให้มีประสิทธิภาพในการบำบัด 85-95% สำหรับระบบ UASB ที่อุณหภูมิ 30°C ค่า COD loading และปัจจัยต่างๆ ควรเป็นไปตามดังตารางที่ 6

ตาราง 6 ค่า COD loading ที่มีประสิทธิภาพในการบำบัด 85-95% สำหรับระบบ UASB ที่อุณหภูมิ 30°C

Wastewater COD (mg/L)	Fraction as particulate COD	Volumetric loading, kg COD/m ³ d		
		Flocculent sludge	Granular sludge with high TSS removal	Granular sludge with little TSS removal
1000-2000	0.10-0.30	2-4	2-4	8-12
	0.30-0.60	2-4	2-4	8-14
	0.60-1.00	na	na	na
2000-6000	0.10-0.30	3-5	3-5	12-18
	0.30-0.60	4-8	2-6	12-24
	0.60-1.00	4-8	2-6	na
6000-9000	0.10-0.30	4-6	4-6	15-20
	0.30-0.60	5-7	3-7	15-24
	0.60-1.00	6-8	3-8	na
9000-18,000	0.10-0.30	5-8	4-6	15-24
	0.30-0.60	na	3-7	na
	0.60-1.00	na	3-7	na

ที่มา: Tchobanoglous *et al.* (2004)

ความเร็วในการไหลของน้ำ

ความเร็วในการไหลของน้ำจะขึ้นอยู่กับการไหล และพื้นที่ของปฏิกรณ์ ซึ่งเป็นไปตามหลักการการออกแบบ ซึ่งความเร็วน้ำไหลขึ้นที่เหมาะสม ควรจะน้อยกว่า 1 m/hr โดยการออกแบบเป็นไปตามตารางที่ 7 ดังนี้

ตาราง 7 ความเร็วในการไหลของน้ำ และความสูงของถังปฏิกรณ์

ชนิดของน้ำเสีย	อัตราการไหลขึ้น (m/h)		ความสูงของถังปฏิกรณ์ (m)	
	ชั่วง	เฉลี่ย	ชั่วง	เฉลี่ย
COD nearly 100% soluble	1.0-3.0	1.5	6-10	8
COD partially soluble	1.0-1.25	1.0	3-7	6
Domestic wastewater	0.8-1.0	0.7	3-5	5

ที่มา: Tchobanoglou *et al.* (2004)

ปริมาตรของถังปฏิกรณ์

การออกแบบถังปฏิกรณ์จะพิจารณาจาก ปริมาณสารอินทรี อัตราการไหลของน้ำ และประสิทธิภาพของระบบที่ต้องการ โดยที่ประสิทธิภาพของการบำบัดน้ำเสียสามารถได้จาก จำนวนของตะกอน และชีวมวลที่ยังมีประสิทธิภาพในการทำงานอยู่ โดยความสูงของถังควรอยู่ระหว่าง 4.0-4.8 m และส่วนต่อกันควรจะสูง 1.5-1.6 m (กรมควบคุมมลพิษ, 2545)

ปัจจัยที่ควบคุมกระบวนการย่อยสลายแบบไม่ใช้ออกซิเจน

แม้ว่าการย่อยสลายสารอินทรีแบบไม่ใช้ออกซิเจนจะเป็นกระบวนการที่ง่ายต่อ การควบคุมระบบ แต่ก็ต้องมีการควบคุมปัจจัยต่างๆ ให้เหมาะสมตามที่ระบบต้องการ เพื่อให้เกิด ประสิทธิภาพสูงสุดในการบำบัดน้ำเสีย โดยสูบันฑิต (2548) กล่าวว่า

อุณหภูมิ (Temperature)

อุณหภูมิมีอิทธิพลอย่างมากต่อการดำเนินชีวิตของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสีย โดยแบคทีเรียแต่ละกลุ่มในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจนจะมีความต้องการอุณหภูมิในการเจริญเติบโตที่แตกต่างกัน โดยสามารถแบ่งกลุ่มของแบคทีเรียได้ดังนี้

1) Psychrophilic range	มีช่วงอุณหภูมิ	5-15°C
2) Mesophilic range	มีช่วงอุณหภูมิ	35-37°C
3) Thermophilic range	มีช่วงอุณหภูมิ	50-55°C

เนื่องจากแบคทีเรียที่สร้างมีเทนมีบทบาทสำคัญในการย่อยสลายครั้งนี้ซึ่งแบคทีเรียชนิดดังกล่าวเป็นแบคทีเรียที่ไวต่อการเปลี่ยนแปลงอุณหภูมิมากซึ่งถังย่อยสลายแบบที่ต้องใช้อุณหภูมิสูงต้องใช้อุณหภูมิประมาณ 50-65°C ซึ่งอุณหภูมิ 52°C เป็นอุณหภูมิที่เหมาะสมมากที่สุดในการย่อยสลาย และถังย่อยสลายแบบอุณหภูมิปานกลางซึ่งต้องมีอุณหภูมิประมาณ 30-35°C ส่วนในประเทศไทยระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจนมักลูกคบคุณแบบ mesophilic ได้รองโดยสภาพภูมิอากาศในประเทศไทยเอง โดยไม่ต้องเพิ่มอุณหภูมิให้กับน้ำเสียก่อนเข้าสู่ระบบบำบัดหรือถังปฏิกรณ์ (สันทัด, 2549)

พีเอช (pH)

ความเป็นกรด-ด่างเป็นอีกปัจจัยหนึ่งที่มีความสำคัญในการย่อยสลายของแบคทีเรียโดยเฉพาะอย่างยิ่งในถังย่อยสลายแบบไม่ใช้ออกซิเจนที่มีแบคทีเรียกลุ่มที่สร้างมีเทน ถ้าค่า pH มีค่าที่ไม่เป็นกลาง การเจริญเติบโตของแบคทีเรียกลุ่มสร้างมีเทนจะลูกบับบี้ ซึ่งสันทัด (2549) กล่าวว่า pH ที่เหมาะสมสำหรับแบคทีเรียโดยทั่วไปมีค่าอยู่ระหว่าง 5-9 และค่า pH ที่เหมาะสมที่สุดคือ 6.8-7.2 ซึ่งเป็นสภาวะที่เหมาะสมที่ใช้ในการควบคุมระบบบำบัดน้ำเสียทางชีววิทยา

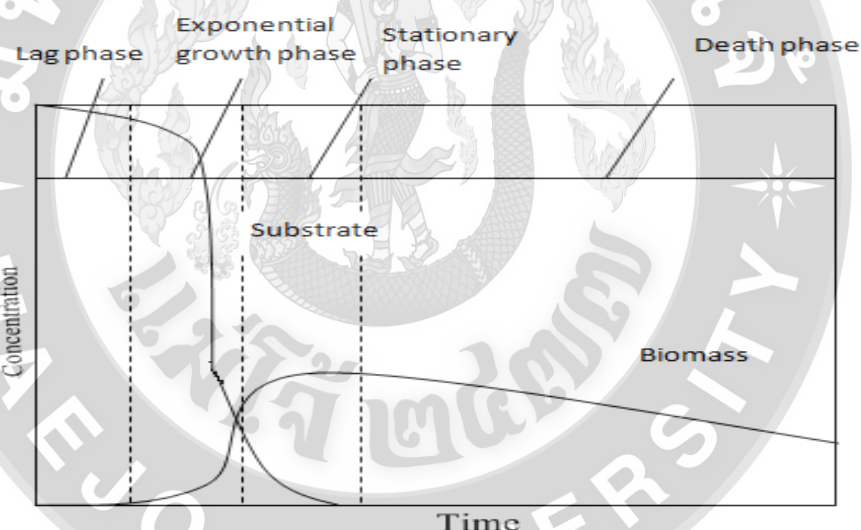
อัตราการเจริญเติบโตของแบคทีเรีย

ถ้าสภาพแวดล้อมต่างๆ ทั้งทางกายภาพและทางเคมีไม่ขัดต่อการเจริญเติบโตของแบคทีเรีย อัตราเร่งในการเจริญเติบโตของแบคทีเรียจะขึ้นอยู่กับปริมาณอาหารเท่านั้น (Tchobanoglou *et al.*, 2004) โดย สันทัด (2549) กล่าวว่า การเจริญเติบโตของแบคทีเรียจะแปรผันโดยตรงกับปริมาณอาหาร การวัดอัตราการเจริญเติบโตของแบคทีเรียวัดได้โดยการหาปริมาณแบคทีเรียที่เพิ่มขึ้น อัตราการเจริญเติบโตของแบคทีเรียจะสัมพันธ์กับระยะเวลา นั่นคือหากเลี้ยงแบคทีเรียในอาหารเลี้ยงเชื้อ หรือน้ำเสีย จะสามารถแบ่งช่วงการเจริญเติบโตของแบคทีเรียได้ดังนี้

1. ในระยะแรกแบคทีเรียจะมีการปรับตัว และเป็นระยะที่แบคทีเรียได้รับสารอาหารเพื่อนำมาสร้างส่วนประกอบต่างๆ ของเซลล์ ดังนั้นจึงยังไม่มีการแบ่งตัว อัตราการเจริญเติบโตต่ำ ระยะนี้เรียกว่า lag phase

2. เมื่อแบคทีเรียปรับตัวได้จะมีการสะสมอาหาร และแบ่งตัวอย่างรวดเร็วอย่างสม่ำเสมอ บางครั้งเรียกว่า steady state อัตราการเจริญเติบโตในระยะนี้สูงสุด เรียกว่า log phase
3. หลังจากน้ำหนักอาหารต่างๆ ในน้ำเสีย หรืออาหารเลี้ยงเชื้อริ่มน้อยลง ของเสียจากแบคทีเรียจะเพิ่มขึ้น การเจริญเติบโตของแบคทีเรียจะถูกจำกัด โดยแบคทีเรียบางส่วนสามารถเจริญเติบโตต่อไปได้ และบางส่วนจะตายลง ทำให้แบคทีเรียโดยรวมค่อนข้างคงที่นั่นคือ อัตราการเจริญเติบโตสูงที่เกือนเป็นศูนย์ ระยะนี้เรียกว่า stationary phase
4. หลังจากระยะ stationary phase อาหารจะยิ่งน้อยลง และอัตราการตายจะสูงกว่าอัตราการเจริญเติบโต ปริมาณแบคทีเรียจึงลดลง เรียกว่า declined growth

5. Endogenous growth phase เป็นระยะที่อาหารเหลือน้อยลงจนเกือบหมด จะมีการตายมากขึ้น พวกที่ดำรงชีวิตอยู่ได้จำเป็นต้องใช้อาหารที่สะสมภายในเซลล์เพื่อดำรงชีวิตเรียกว่า Auto oxidation ดังแสดงในภาพที่ 3



ภาพ 3 การเปรียบเทียบการเปลี่ยนแปลงระหว่างสารตั้งต้นกับมวลของจุลินทรีย์
ที่มา: คัดแปลงจากสันทัด (2549)

เวลาที่น้ำเสียอยู่ในถังย่อยสลาย (Retention Time)

เวลาที่อยู่ที่อยู่ในถังต้องเป็นเวลาที่เหมาะสม และเพียงพอที่จะทำให้เกิดการย่อยสลายสารปนเปื้อนได้อย่างมีประสิทธิภาพ เวลา กักเก็บน้ำเสียลี่ขอย่างน้อย 4 ชั่วโมง แต่ควรจะมีมากกว่า 6 ชั่วโมง (กรมควบคุมมลพิษ, 2545) ส่วน กรมควบคุมมลพิษ (2545) ได้แนะนำว่า ความเร็วน้ำไหลของน้ำไม่ควรเกิน 4 m/hr

สารพิษ (Toxicants)

เนื่องจากสารบางชนิดมีผลต่อการยับยั้งการทำงานของแบคทีเรีย อาทิ เช่น ชัลไฟค์ มีผลต่อการทำงานของกลุ่มแบคทีเรียกลุ่มสร้างมีเทน โดยเกิดจากหաกระบวนการมีกรดแอกซิติกเกิดขึ้น ปริมาณน้อยจะทำให้ขั้นตอนสุดท้ายในถังย่อยสลายแบบไม่ใช้อกซิเจนเกิดปฏิกิริยาชัลเฟต์รีดักชัน (sulfate reduction) ได้ก้าวไหโครเจนชัลไฟค์ และทำให้ระบบล้มเหลวได้

ความเข้มข้นของกรดอินทรีย์

กรดอินทรีย์จะเกิดจากขั้นตอนที่ 2 หรือ acidogenesis และเป็นสารตั้งต้นของปฏิกิริยาการสร้างก๊าซมีเทน ถ้าปริมาณของกรดอินทรีย์มีอยู่ปริมาณสูงกว่าปกติจะทำให้บ่ังชีได้ว่า ขั้นตอนของปฏิกิริยาการสร้างมีเทนถูกยับยั้ง หรือเป็นสัญญาณที่บ่งบอกถึงความไม่สมดุลของกระบวนการย่อยสลายในระบบทำให้ระบบล้มเหลวได้

ไอออน และความเค็ม

Joseph and Frederick (1992) กล่าวว่า ชัลเฟตเป็นตัวควบคุมที่สำคัญในขั้นตอน methanogenesis เพราะมีการทำงานแข่งกันระหว่าง sulfate-reducing bacteria และ methanogen ความเค็มมีผลต่อค่าฟลักซ์ของก๊าซมีเทนเมื่อมีการทดลองกับน้ำทะเล โดยหาก NaCl มีความเข้มข้นมากกว่า 0.2 M จะมีผลกระทบต่อกลุ่มประชากร methanogen นอกจากนี้ ไอออนยังส่งผลกระทบต่อการเกิดปฏิกิริยาทางเคมี และอาจมีผลกระทบต่อการยับยั้งด้านอื่นทางเคมี

5.2 ระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อกซิเจน

ระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบใช้อกซิเจน มีอยู่หลายรูปแบบด้วยกัน เช่น ระบบบำบัดแบบตะกอนเร่ง (Activated sludge, AS) ระบบบำบัดแบบแผ่นจานหมุนชีวภาพ (Rotating biological contactor, RBC) ระบบบำบัดแบบคลองงานเวียน (Oxidation ditch, OD) และ ระบบบำบัดแบบถังปฏิกิริย়াสลับเป็นกะ (Sequencing batch reactor, SBR) (สุเทพ, 2552) โดยระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งถือเป็นระบบบำบัดน้ำเสียที่มีความนิยมใช้กันอย่างแพร่หลาย ในประเทศไทยพัฒนาแล้ว ได้มีการออกแบบระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง ให้มีความสามารถในการบำบัดธาตุอาหาร ได้มากขึ้นนอกจากการบำบัดสารอินทรีย์แล้ว บนเพียงอย่างเดียว ซึ่งระบบบำบัดแบบตะกอนเร่งสามารถนำมาระบุประยุกต์เพื่อกำจัดในโตรเจน และฟอสฟอรัสได้ ในที่นี้จะกล่าวถึงระบบบำบัดน้ำเสียแบบ ตะกอนเร่งทั่วไป ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่มีการบำบัดสารในโตรเจน และระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่มีการบำบัดสารฟอสฟอรัส ดังนี้

5.3 ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง

ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง เป็นระบบที่สามารถบำบัดได้ทั้งน้ำเสียชุมชน และน้ำเสียอุตสาหกรรม โดยอาศัยการย่อยสลายสารอินทรีย์ด้วยแบคทีเรียกลุ่มที่ใช้ออกซิเจน (aerobic bacteria) เป็นหลัก ซึ่งระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งประกอบด้วยถังเติมอากาศ (aeration Tank) และถังตะกอน (sedimentation tank) ขั้นตอนแรกคือการเติมน้ำเสียเข้าถังเติมอากาศที่มีตะกอนจุลินทรีย์หรือเรียกว่า “สลัดจ์” (sludge) อยู่เป็นจำนวนมาก จุลินทรีย์เหล่านี้จะทำการย่อยสารอินทรีย์ที่มีอยู่ในน้ำเสียให้อยู่ในรูปของคาร์บอนไดออกไซด์ (CO_2) น้ำ ไอมะเนียม (NH_4) และเกิดเซลล์ใหม่ของจุลินทรีย์ (Bitton, 2005) หลังจากผ่านถังเติมอากาศแล้วน้ำเสียจะไหลเข้าสู่ถังตะกอนเพื่อเป็นการแยกสลัดจ์ออกจากน้ำเสียโดยการตกตะกอนของสลัดจ์สู่ก้นถังตะกอนบางส่วนจะถูกสูบกลับเข้าไปในถังเติมอากาศเพื่อรักษาความเข้มข้นของสลัดจ์ให้ได้ตามที่กำหนด และอีกส่วนจะเป็นสลัดจ์ส่วนเกิน (excess sludge) ที่ต้องนำไปกำจัดต่อไป ค่าการออกแบบระบบดังกล่าวมีประสิทธิภาพในการกำจัดบีโอดีได้ถึงร้อยละ 85-95 (Tchobanoglou *et al.*, 2004) วัตถุประสงค์ของการบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งคือ เพื่อให้สามารถลดสารอินทรีย์ที่มีอยู่ในน้ำเสียให้มากที่สุด ในระยะเวลาอันสั้น โดยวิธีทางชีววิทยา ซึ่งปัจจัยที่มีผลต่อการควบคุมระบบให้มีประสิทธิภาพคือ (สูรพล, 2538)

ก. ความเข้มข้นของสารอินทรีย์ในน้ำเสีย

เนื่องจากสารอินทรีย์ในน้ำเสียเป็นอาหารของจุลินทรีย์ในระบบตะกอนเร่ง ดังนั้น หากมีการเปลี่ยนแปลงความเข้มข้นของสารอินทรีย์มากจะมีผลต่อการเจริญเติบโตของจุลินทรีย์ และมีผลทำให้อัตราส่วนของอาหารต่อจุลินทรีย์สูงคือ มีอาหารมากทำให้จุลินทรีย์เพิ่มจำนวนอย่างรวดเร็วและกระจายอยู่ทั่วไปแทนที่จะรวมตัวกันเป็นก้อน (floc) ทำให้เกิดการตกตะกอนได้ไม่ดี ในขณะเดียวกันถ้าอัตราส่วนของอาหารต่อจุลินทรีย์ต่ำ คือมีอาหารน้อยจำนวนจุลินทรีย์น้อยลงเกิดตะกอนจุลินทรีย์และตกตะกอนได้เร็ว แต่ก็ไม่สามารถจับตะกอนเล็กๆ กลบมาได้หมดทำให้น้ำที่ออกจากถังตะกอนบุน

ข. อาหารเสริม

จุลินทรีย์ในระบบต้องการอาหารเสริม (nutrient) ซึ่งได้แก่ ไนโตรเจน ฟอสฟอรัส และเหล็ก นอกเหนือจากสารอินทรีย์ต่างๆ ปกติแร่ธาตุเหล่านี้มีอยู่ครบในน้ำเสียชุมชนแต่อาจมีไม่พอในน้ำเสียจากอุตสาหกรรมอุตสาหกรรม ซึ่งการขาดอาหารเสริมเหล่านี้จะทำให้จุลินทรีย์ที่สร้างกลุ่มตะกอนเติบโตได้ไม่ดี จุลินทรีย์นิดเด่นไปเจริญได้มากกว่า ตะกอนเกิดการตกตะกอนได้ยาก และทำให้เกิดตะกอนอืด ปกติจะควบคุมค่า BOD: N: P: Fe เท่ากับ 100: 5: 1: 0.5

ค. ออกรัฐเเจนและลายน้ำ

ในถังเติมอากาศจะต้องมีออกรัฐเเจนและลายน้ำไม่น้อยกว่า 2 มิลลิกรัมต่อลิตร เพื่อเป็นการรักษาความเข้มข้นของออกรัฐเเจนในน้ำ ซึ่งค่าออกรัฐเเจนและลายน้ำขึ้นอยู่กับอุณหภูมิกล่าวคือถ้าอุณหภูมิสูงออกรัฐเเจนจะมีค่าการละลายน้ำอิ่มตัวทำให้ต้องมีการเติมออกรัฐเเจนมาก และทำให้เกิดการสึ้นเปลือง ในขณะเดียวกันถ้าอุณหภูมิต่ำออกรัฐเเจนจะมีค่าการละลายน้ำอิ่มตัวสูงจึงทำให้การเติมออกรัฐเเจนน้อยกว่าอุณหภูมิสูง

ง. ระยะเวลาในการบำบัด

ระยะเวลาในการบำบัดในบ่อเติมอากาศต้องมีมากเพียงพอที่จุลินทรีย์จะใช้ในการย่อยสลายสารอินทรีย์ หากใช้ระยะเวลาสั้นเกินไปสารที่ถูกย่อยสลายได้ยากจะไม่ถูกย่อยจนถึงขั้นสุดท้าย ทำให้ค่าบีโอดีเหลืออยู่ในน้ำเสียมาก

จ. ค่าพีอีช

แบบที่เรียกว่าริสูเติบโต ได้ดีที่ค่าพีอีช 6.5-8.5 ถ้าพีอีชต่ำกว่า 6.5 ราจะเติบโตได้ดีกว่าแบบที่เรียกทำให้ประสิทธิภาพในการบำบัดต่ำลงและตะกอนเกิดการตกตะกอนได้ไม่ดี ด่วนค่าพีอีชสูงทำให้ฟอสฟอรัสแยกตัวออกจากน้ำ (precipitate) จุลินทรีย์ไม่สามารถนำมาใช้ประโยชน์ได้ในขณะเดียวกันถ้าพีอีชสูงหรือต่ำเกินไปจุลินทรีย์ไม่สามารถดำเนินธุตได้

ฉ. สารเป็นพิษ

สารเป็นพิษแบ่งออกเป็น 2 จำพวกคือ แบบพิษเฉียบพลัน (acute toxicity) ซึ่งจุลินทรีย์จะตายหมดภายในไม่กี่ชั่วโมงสารจำพวกนี้ได้แก่ ไซยาโนค อะร์เซนิค เป็นต้น และแบบพิษของการถูกทึชชา (chronic toxicity) ซึ่งใช้เวลานานและค่อยๆตายสารจำพวกนี้ได้แก่ ทองแดง และโลหะหนักต่างๆ เป็นต้น

ช. อุณหภูมิ

อุณหภูมิเป็นปัจจัยหนึ่งของการเจริญเติบโตของจุลินทรีย์ โดยทั่วไปการเพิ่มอุณหภูมิขึ้นทุกๆ 10 องศาเซลเซียส จะทำให้จุลินทรีย์เพิ่มขึ้นเท่าตัวจนถึงอุณหภูมิประมาณ 37 องศาเซลเซียส จากนั้นอุณหภูมิจะสูงเกินไปทำให้จุลินทรีย์เจริญเติบโตน้อยลงอย่างรวดเร็ว แต่การควบคุมอุณหภูมิทำได้ยาก ดังนั้นจึงทำการควบคุมความเข้มข้นของตะกอนเร่งในบ่อเติมอากาศหรือ MLSS ให้มีค่าน้อยลงเมื่ออุณหภูมิสูงและเพิ่มให้มากขึ้นเมื่ออุณหภูมิต่ำ

ช. การกวน

ภายในบ่อเติมอากาศต้องมีการกวนผสมอย่างทั่วถึงเพื่อป้องกันไม่ให้ตะกอนจุลินทรีย์ตกตะกอน และให้จุลินทรีย์สัมผัสถักน้ำเสียเพื่อจะได้ใช้อาหารและลดสารอินทรีย์ในน้ำเสียรวมทั้งจะได้จับตัวเป็นกลุ่มตะกอน (floc) ที่ดี

๓. อัตราการไหลของน้ำ

การเปลี่ยนแปลงอัตราการไหลของน้ำมีผลโดยตรงต่อการทำงานของระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพและในบ่อตกตะกอน กล่าวคือหากอัตราการไหลของน้ำเสียสูง ระยะเวลาในการบำบัดจะน้อยลง ค่าสารอินทรีย์เพิ่มขึ้น และระยะเวลาตกตะกอนลดลงด้วย ทำให้ประสิทธิภาพในการทำงานลดลง ดังนั้นจึงควร มีอัตราการไหลของน้ำอย่างสม่ำเสมอให้ใกล้เคียงกับที่ออกแบบ เอาไว้เป็นต้น

5.3.1. ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนร่องที่บำบัดสารในไตรเจน

น้ำเสียบางประเภทมีปริมาณของไนโตรเจนสูง เช่น น้ำเสียจากแหล่งเกษตรกรรม โดยในไตรเจนที่พบในน้ำเสียมี 4 รูปแบบคือ ก๊าซแอมโมเนีย ไนเตรท ในไตรท์ และสารอินทรีย์ ในไตรเจน ดังนั้นในการกำจัดไนโตรเจนในรูปแบบต่างๆ จำเป็นต้องใช้ปฏิกิริยาหลายชนิดร่วมกัน เพื่อให้ได้ปริมาณไนโตรเจนตามมาตรฐานน้ำทึบที่ได้กำหนดไว้ และเพื่อป้องกันกระบวนการการย่อยไทรฟิเคลชันในแหล่งน้ำด้วย ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนร่องสามารถนำมาระบุคต์ใช้ในการกำจัดสารในไตรเจนให้มีประสิทธิภาพต้องอาศัย 2 กระบวนการประกอบกันคือ ในตรีฟิเคลชันและดีไนตริฟิเคลชัน (สุบัณฑิต, 2548)

ปฏิกิริยาในตรีฟิเคลชัน (nitrification) คือ กระบวนการย่อยสลายแอมโมเนียม ไออกอนหรือก๊าซแอมโมเนีย ภายใต้สภาวะที่ใช้ออกซิเจนถลวยเป็นไนเตรท (Gerardi, 2006)

ปัจจัยที่มีผลต่อการเกิดปฏิกิริยาในตรีฟิเคลชันคือ พีเอช อุณหภูมิ ความเข้มข้นของแอมโมเนียมและไนเตรท ความเข้มข้นของออกซิเจน อัตราส่วนบีโอดีต่อทีเกอีน (BOD_5/TKN ratio) ความเค็ม และสารพิษ (ธงชัย, 2545; Bitton, 2005)

ก. พีเอช แบคทีเรียกลุ่มในตรีไฟอิง มีความไวต่อค่าพีเอชมากและทำงานได้ดีในพีเอชค่อนไปทางด่างหรือประมาณ 7.5-9.0 (ธงชัย, 2545)

ข. อุณหภูมิมีผลต่อ *Nitrobacter* มากกว่า *Nitrosomonas* อุณหภูมิที่เหมาะสมต่อการเกิดปฏิกิริยาในตรีฟิเคลชันคือช่วง 25-30 องศาเซลเซียส (ธงชัย, 2545; Bitton, 2005)

ค. ความเข้มข้นของแอมโมเนียมและไนเตรทในถังเดิมอาจคนี้ มีผลต่อการเจริญเติบโตของ *Nitrosomonas* และ *Nitrobacter* ซึ่งการเจริญเติบโตของแบคทีเรียทั้ง 2 กลุ่มนี้ เป็นไปตามสมการของโมนอต คือ ขึ้นอยู่กับความเข้มข้นของแอมโมเนียม และไนเตรท ตามลำดับ

ง. ความเข้มข้นของออกซิเจนหรือค่าออกซิเจนละลายน้ำมีผลต่อแบคทีเรียกลุ่มในตรีไฟอิง ซึ่งแบคทีเรียกลุ่มนี้มีความไวต่อออกซิเจนความเข้มข้นต่ำ ทั้งนี้ถ้าค่าออกซิเจนละลายน้ำ

เท่ากับหรือมากกว่า 1.0 มิลลิกรัมต่อลิตร (ธงชัย, 2545; Tchobanoglous *et al.*, 2004) ไม่มีผลกระทบต่อปฏิกิริยาในตริฟิเกชัน แต่ควรให้มีค่าออกซิเจนละลายน้ำเท่ากับ 2.0 มิลลิกรัมต่อลิตร

จ. อัตราส่วนบีโอดีต่อที่เคอีน มีผลต่อในตริไฟอิงแบคทีเรีย กล่าวคือเมื่ออัตราส่วนบีโอดีต่อที่เคอีนเพิ่มขึ้นในตริไฟอิงแบคทีเรียจะลดลง ดังนั้นอัตราส่วนบีโอดีต่อที่เคอีนที่เหมาะสมต่อกระบวนการเกิดปฏิกิริยาในตริฟิเกชันคือ ไม่เกิน 3 (Tchobanoglous *et al.*, 2004; Bitton, 2005) นอกจากนี้ยังสามารถแสดงอัตราส่วนบีโอดีต่อที่เคอีนที่มีผลต่อสัดส่วนของในตริไฟเออร์ต่อวีเอส เอสในระบบบำบัดน้ำเสีย

ฉ. ความเค็ม มีผลทางลบต่อในตริไฟอิงแบคทีเรีย แต่ก็ยังสามารถปรับตัวเข้ากับความเค็มได้ดีพอควร ได้มีการทดลองกับระบบแอนออกซิค-แอโรบิก พบว่า ในตริไฟอิงแบคทีเรียปรับตัวเข้ากับความเค็มได้ดีกว่าເສເທອໂຣ ໂກປແບກທີ່ເຮັດວຽກ ບັນລຸໄຟ

ช. สารพิษ มีสารหลากหลายชนิดที่สามารถยับยั้งการเกิดปฏิกิริยาในตริฟิเกชันในระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งได้

ปฏิกิริยาดีไนตริฟิเกชัน (Denitrification) คือ ปฏิกิริยาที่เปลี่ยนไนเตรทให้เป็นก๊าซไนโตรเจน โดยปฏิกิริยาดังกล่าวประกอบด้วย 5 โมเลกุลไนโตรเจน และ 4 ขั้นตอนทางชีวเคมี ซึ่งโมเลกุลทั้ง 5 โมเลกุลประกอบด้วย ไนเตรท (NO_3^-) ไนโตรท (NO₂⁻) ไนตริกออกไซด์ (NO) ในตรัส-ออกไซด์ (N_2O) และก๊าซไนโตรเจน (N_2)

ปฏิกิริยาดีไนตริฟิเกชันมี 2 ขั้นตอนที่ต้องการพลังงานมาก่อนในการเกิดปฏิกิริยาซึ่งพลังงานที่ต้องการนี้คือ สารอินทรีหรือสับสเตรท (substrate) นั้นเอง ปฏิกิริยาที่ว่าคือการเปลี่ยนไนเตรทเป็นไนโตรท และการเปลี่ยนไนโตรทเป็นก๊าซไนโตรเจน โดยมีไนตริกออกไซด์ และไนตรัส-ออกไซด์ เป็นสารประกอบตัวกลาง (intermediate compound)

ปฏิกิริยาดีไนตริฟิเกชันเป็นปฏิกิริยาที่สามารถกำจัดไนโตรเจนได้อย่างสมบูรณ์ โดยปฏิกิริยาจะเกิดได้นั้นขึ้นอยู่กับความเข้มข้นของตัวให้อิเล็กตรอน (สับสเตรท) และจุลินทรีภายในได้สภาวะแอนออกซิค

5.3.2 ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่บำบัดสารฟอสฟอรัส

น้ำเสียบางประเภทมีสารฟอสฟอรัสปนเปื้อนอยู่ เช่น น้ำเสียจากอาคารบ้านเรือนโดยฟอสฟอรัสจะอยู่ในรูปของฟอสเฟตหลายรูปแบบ เช่น ออร์โทฟอสเฟต คอนเดนส์ฟอสเฟต และออร์แกนิกฟอสเฟต (ฟอสฟอไรปิด น้ำตาลฟอสเฟตและนิวคลีโอไทด์) เป็นต้น โดยกลุ่มโพลีฟอสเฟต และออร์แกนิกฟอสเฟตจะปนเปื้อนในน้ำเสียสูงถึงร้อยละ 70 ที่มาของสารฟอสเฟตเหล่านี้คือ อุจจาระ ของเสียและสารชำระล้าง โดยเฉพาะอย่างยิ่งผงซักฟอก ฟอสฟอรัสเป็นปัจจัยที่

สำคัญของการเกิด ยูโรพิเคนชันในน้ำ ดังนั้นจึงต้องมีการนำบัดสารฟอสฟอรัสในน้ำเสียก่อนปล่อยลงสู่แหล่งน้ำสาธารณะ ซึ่งการนำบัดฟอสฟอรัสด้วยวิธีทางชีวภาพต้องอาศัยกระบวนการ 2 ขั้นตอน (สุบันพิท, 2538) คือ ระบบที่ไม่ใช้ออกซิเจน (anaerobic system) แล้วกับระบบที่ใช้ออกซิเจน (aerobic system) ซึ่งระบบการย่อยสลายแบบไม่ใช้ออกซิเจน (anaerobic system) คือ กลุ่มแบคทีเรียที่ไม่ใช้ออกซิเจนทำการดูดซึมสารประกอบอนินทรีย์ฟอสเฟตเข้าไปในเซลล์และย่อยให้เปลี่ยนเป็นสารอินทรีย์ฟอสเฟตก่อนที่จะปล่อยสารอินทรีย์ฟอสเฟตออกนอกเซลล์ และระบบการย่อยสลายแบบใช้ออกซิเจน (aerobic system) คือ กลุ่มแบคทีเรียที่ใช้ออกซิเจนและสะสมฟอสเฟต เรียกว่า polyphosphate accumulate organisms (POAs) (Sidat *et al.*, 1999; Bitton, 2005) เป็นแบคทีเรียกลุ่มที่จะทำการดูดซึมสารอินทรีย์ฟอสเฟตเข้าไปภายในเซลล์ภายใต้สภาวะที่มีออกซิเจน

ข้อมูลการออกแบบระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งชั้นิต่างๆ เช่น อัตราส่วนของอาหารต่อตะกอนของจุลินทรีย์ (F/M) อายุสลัดจ์ ระยะกักเก็บน้ำ และประสิทธิภาพการกำจัดบีโอดี แสดงดังตารางที่ 8

ตาราง 8 ข้อมูลการออกแบบระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งชั้นิต่างๆ

ระบบ	F/M (kg BOD/kg MLVSS-d)	อายุสลัดจ์ (วัน)	ระยะ กักเก็บน้ำ (ชั่วโมง)	ประสิทธิภาพ การกำจัดบีโอดี (ร้อยละ)
ระบบทั่วไปแบบไอลตามกัน	0.2-0.4	3-15	4-8	85-95
ระบบทั่วไปแบบกวนสมมูรรณ์	0.2-0.6	3-15	3-5	85-95
ระบบปรับเสถียรสมพัสด	0.05-0.1	5-10	3-5	80-90
ระบบคลองวนเวียน	0.05-0.3	15-30	15-30	85-90
ระบบเอสบีอาร์	0.2-0.6	10-30	N/A	85-95
ระบบแบบเติมอากาศยืดเวลา	0.05-0.1	20-30	18-36	75-95

F/M = Food per Microorganism คือ อัตราส่วนของอาหารต่อตะกอนของจุลินทรีย์

N/A = not applicable คือ ไม่สามารถกำหนดค่าที่เหมาะสมได้

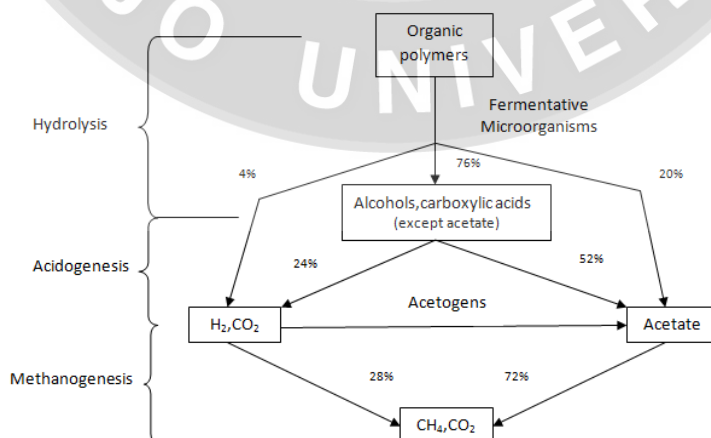
ที่มา: Tchobanoglous *et al.* (2004)

6. จุลินทรีย์ที่เกี่ยวข้องกับการบำบัดน้ำเสีย

ทวี (2538) และสุบันพิต (2548) อธิบายถึงการบำบัดน้ำเสียด้วยวิธีทางชีววิทยา (biological treatment) ซึ่งเป็นการบำบัดน้ำเสียที่อาศัยจุลินทรีย์โดยส่วนใหญ่เป็นแบคทีเรียกว่าร้อยละ 95 ช่วยในการย่อยสลายสารอินทรีย์ในน้ำเสีย ดังนั้นการศึกษาและการทำความเข้าใจถึงชนิดและคุณสมบัติของแบคทีเรียทำให้สามารถควบคุมการบำบัดน้ำเสียได้

6.1 จุลินทรีย์ที่พบในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน

กระบวนการย่อยสลายในสภาวะไม่ใช้ออกซิเจนจะประกอบด้วยกลุ่มฟังไจ และโปรโตซัวจำนวนน้อย ดังนั้นการย่อยสลายส่วนใหญ่เป็นหน้าที่ของแบคทีเรีย (Gerardi, 2006) ชนิดของแบคทีเรียที่พบในระบบบำบัดประกอบด้วยแบคทีเรีย 3 กลุ่ม คือ ไอโอดรายติกแบคทีเรีย (hydrolytic bacteria) เฟอร์เมนต์เทฟแบคทีเรีย (fermentative bacteria) และ เมทาโนเจนิกแบคทีเรีย (methanogenic bacteria) จากการชนิดของแบคทีเรียพบว่าส่วนใหญ่คือ *Clostridium spp.* และ *Bacteroides spp.* รวมทั้ง *Pseudomonas spp.* และ *Bacillus spp.* แต่แบคทีเรียกลุ่มเด่นในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจนคือกลุ่มแบคทีเรียแบบไม่ใช้ออกซิเจน ส่วน *Clostridium spp.*, *Megasphaera spp.*, *streptococci* และ *bacilli* เป็นแบคทีเรียกลุ่มเด่นในกลุ่มของ fermentative bacteria ทั้งนี้แบคทีเรียท่าน้ำที่ในการย่อยสลายสารอินทรีย์จะกระทำการทั้งกลไกเป็นคาร์บอนไดออกไซด์ และก๊าซมีเทน โดยหลักจากการย่อยสลายแบบไม่ใช้ออกซิเจนจะประกอบไปด้วยกระบวนการ ไอโอดรายติก (hydrolysis) กระบวนการอะซิโดเจนิซีส (acidogenesis) และกระบวนการ เมทาโนเจนิซีส (methanogenesis) (สุเทพ, 2552) ดังภาพที่ 4



ภาพ 4 การย่อยสลายสารอินทรีย์ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน

ที่มา: ดัดแปลงมาจาก Zehnder *et al.* (1982); สุเทพ (2552)

กรมควบคุมมลพิษ (2546) กล่าวว่า “ไฮโดรไอลซีส (hydrolysis) กระบวนการแรกที่เป็นบทบาทของกลุ่ม hydrolytic bacteria ที่ผลิตเอนไซม์ออกนาย่อยสาร โมเลกุลขนาดใหญ่ เช่น โปรตีน ไขมัน และคาร์บอโนไฮเดรต ให้เป็นสารที่มีโมเลกุลขนาดเล็กเพื่อที่เซลล์สามารถดูดซึมเข้าสู่ภายในเซลล์ได้ และนำไปใช้เป็นแหล่งエネルギー

การย่อยสลายโปรตีนในกระบวนการ hydrolysis จะถูกเร่งปฏิกิริยาด้วยเอนไซม์ proteases ซึ่งทำให้เกิดเป็นกรดอะมิโน โคเปปไทด์ หรือโอลิโ哥เปปไทด์ ส่วนปฏิกิริยา hydrolysis ของโปรตีนจะเกิดปฏิกิริยาที่ค่า pH น้อยๆ (Gallert and Winter, 2005) แต่หากเป็นปฏิกิริยา hydrolysis ของโปรตีนจะมีค่า pH ที่เหมาะสมเท่ากับค่า pH ตามธรรมชาติ หรือมีค่า alkaline pH น้อยๆปฏิกิริยา aciodogenesis ของน้ำเสียที่มีโปรตีนจะมีค่า pH เท่ากับ 7 หรือมากกว่า (Gallert and Winter, 2005)

Gallert and Winter (2005) กล่าวว่า ไขมันเป็นเชื้อพอดิเมอร์ที่มีผลต่อค่า COD ในน้ำเสียจากอุตสาหกรรมอาหาร การย่อยสลายไขมันด้วยเอนไซม์ lipases หรือ phospholipases ไขมัน และน้ำมันต้องถูกลดแรงตึงผิว การย่อยสลายไขมันในสภาวะไม่ใช้ออกซิเจน โมเลกุลของน้ำตาล และกลีเซอรอลสามารถถูกย่อยสลายให้กลাযเป็นกําชมีเทน และการบ่อนไฮดรอยด์จากปฏิกิริยาของ fermentative bacteria และ methanogenic bacteria หลังจากปฏิกิริยา hydrolysis fermentation และ acetogenesis สารประกอบไขมันที่อยู่ในช่วง methanogenesis จะเปลี่ยนเป็น acetate การบ่อนไฮดรอยด์ และไฮโดรเจน ซึ่งเป็นแก๊สชีวภาพ ปฏิกิริยาทั้งหมดจะเกิดภายในเซลล์ที่มีอิทธิพลมาจากการ syntrophic interaction ที่มีการถ่ายโอนไฮโดรเจน ยกเว้นปฏิกิริยา lipases ที่เกิดขึ้นภายนอกเซลล์

Clostridium butyricum และ *Enterobacter aerogenes* เป็นแบคทีเรียที่มีความสามารถในการผลิตไฮโดรเจน อย่างมีประสิทธิภาพ (Nath and Das, 2004) ซึ่งจะอยู่ในกระบวนการ Acidogenesis (Jo et al., 2008) ซึ่งกระบวนการดังกล่าวเป็นกระบวนการที่สองที่แบคทีเรียมีการผลิตกรดอินทรีย์ (Organic acids) และแอลกอฮอล์ (alcohols) จึงทำให้แบคทีเรียกลุ่มนี้มีชื่อเรียกว่า อะซิโดเจน (acidogens) ตัวอย่างแบคทีเรียในกลุ่มนี้ได้แก่ *Clostridium* spp., *Peptococcus anaerobes* *Bifidobacterium* spp., *Desulphovibrio* spp., *Corynebacterium* spp., *Lactobacillus* spp., *Acitomyces*, *Staphylococcus* spp. และ *Escherichic coli* แต่กลุ่มของจุลินทรีระยะนี้เป็นกลุ่มที่ยังไม่สามารถผลิตมีเทนได้จึงเรียกนونเมทาโนเจนิกแบคทีเรีย (non-methanogenic bacteria) ซึ่งมีหลากหลายสายพันธุ์เป็นทั้งแบคทีเรียที่สามารถเจริญได้ทั้งในสภาวะที่มีออกซิเจน และไม่มีออกซิเจน (facultative) และแบคทีเรียที่เจริญได้ในที่ไม่มีออกซิเจนเท่านั้น

(obligate anaerobic bacteria) โดยแบคทีเรียที่ไม่ใช้ออกซิเจนที่มีบทบาทในการสร้างกรดไขมัน ระหว่างนี้คือกลุ่ม *Clostridium* spp. ดังแสดงในตารางที่ 9 จากการการติดตามการเปลี่ยนแปลงของ กลุ่มประชากรจุลินทรีย์ในถัง UASB พบว่าประชากรส่วนใหญ่เป็นกลุ่ม methanogen รองลงมา คือ non-methanogen แต่เมื่อเดินระบบและมีการรับสารอินทรีย์พบว่าปริมาณจุลินทรีย์ในแต่ละกลุ่มมี จำนวนเพิ่มมากขึ้นตามอัตราการป้อนสารอินทรีย์ที่เพิ่มมากขึ้น ทั้งนี้พบว่า suspended bed สัดส่วน ของ non-methanogen ต่อประชากรจุลินทรีย์ทั้งหมดเพิ่มมากขึ้น และเป็นกลุ่มประชากรหลัก ในขณะที่ packed bed สัดส่วนของ non-methanogen คงที่ (สมเกียรติ, 2548)

อย่างไรก็ตามพบว่า hydrolytic bacteria ในกลุ่มแรกบางพากมีความสามารถทำ หน้าที่เหมือน แบคทีเรียที่สร้างกรด (acid formers) ในกลุ่มที่สองบางพาก โดยสร้างกรด และ แอลกอฮอล์ได้จากการหมัก (fermentation) กรดไขมัน (fatty acids monosaccharides) และกรดอะมิ โน (amino acids) ไปเป็นพรอพิเนต (propionate) บิวไทรต (butyrate) ซัคชิเนต (succinate) และ เตต (lactate) อะซิเตต (acetate) และแอลกอฮอล์(alcohols) คาร์บอนไดออกไซด์ (CO_2) และไฮโดรเจน (H_2) ตามลำดับ บทบาทสำคัญหลักของระยะที่สองคือการเตรียมสารตั้งต้น(substrates) ต่างๆ โดย กลุ่ม อะซิโตเจนิกแบคทีเรีย (acetogenic bacteria) เพื่อสร้างมีเทน ได้แก่ ไฮโดรเจน (H_2) คาร์บอนไดออกไซด์ (CO_2) ฟอร์เมต (formate) เมทานอล (methanol) เมทิลามีน (methylamines) และอะซิเตต (acetate) ตามลำดับ

Hydrolytic bacteria เจริญเติบโตได้เมื่อเมื่ออยู่ตามลำพัง เนื่องจากหากมีการสะสม ก้าช ไฮโดรเจนที่ผลิตขึ้นมาจะทำให้ความดันพาร์เชียลสูง (สุบันพิท, 2548) ขับยั้งการเจริญเติบโต ของแบคทีเรียสร้างกรดอะซิติก แบคทีเรียสร้างกรดอะซิติกจะสร้างอาหารให้แก่แบคทีเรียสร้าง มีเทน ส่วนแบคทีเรียที่สร้างมีเทนก็ช่วยทำลายก้าช ไฮโดรเจนให้กับแบคทีเรียที่สร้างกรด

ตาราง 9 ลักษณะสมบัติของแบคทีเรียบางกลุ่มในจีนัส *Clostridium*

ลักษณะสำคัญ	ผลผลิต และลักษณะอื่น	ชนิด
1. ย่อยคาร์บอไฮเดรต - ย่อยเซลลูโลส - ย่อยน้ำตาล แป้งและเพคติน บางชนิดตรึงในโตรเจน	อะซิเตท, แอลกอเอท, ชัสสิเนท, ไฮโดรเจน, เอทานอล, การ์บอนไดออกไซด์ อะเซโทน, บิวทานอล, เอಥานอล, ไฮโซพรอพิโนล, บิวไทรет, อะซิเตท, พรอพิโอนेट, ชัสสิเนท, ไฮโดรเจน, การ์บอนไดออกไซด์	<i>C. cellubioseum</i> <i>C. thermocellum</i> <i>C. butyricum</i> <i>C. acetobutylicum</i> <i>C. pasteurianum</i> <i>C. perfringens</i> <i>C. thermosulfurogenes</i> <i>C. aceticum</i> <i>C. Thermoaceticum</i> <i>C. formicoaceticum</i> <i>C. methylpentosum</i>
- ย่อยน้ำตาลให้เป็นกรดอะซิติก	ผลิตอะซิเตทจากการบ่อนไดออกไซด์	
- ย่อยเคนพาส pentoses หรือ methylpentoses	อะซิเตท, พรอพิโอนेट, n-บิวทานอล, ไฮโดรเจน, การ์บอนไดออกไซด์	
2. ย่อยโปรตีน และกรดอะมิโน	อะซิเตท, กรดไขมันระเหยอื่น, แอมโมเนีย, การ์บอนไดออกไซด์, อาจให้ไฮโดรเจน	<i>C. sporogenes</i> <i>C. tetani</i> <i>C. botulinum</i> <i>C. tetanomorphum</i>
- อาจย่อยน้ำตาล	บิวไทรет และอะซิเตท อาจผลิตเออกไซทอกซิน	
- ย่อยสารประ躬ที่มีการบ่อน 3 อะตอน	พรอพิօօນეท, อะซิเตท และการ์บอนไดออกไซด์	<i>C. propionicum</i>
3. ย่อยคาร์บอไฮเดรต หรือกรดอะมิโน	อะซิเตท, ฟอร์เมท, มีไฮโซบิวไทรет และไฮโซวาเลอเรทเล็กน้อย	<i>C. bifementans</i>
4. ย่อยพิวรีน	อะซิเตท, purines, forming acetate, การ์บอนไดออกไซด์, แอมโมเนีย	<i>C. acidurici</i>
5. ย่อยเอทานอลให้เป็นกรดไขมัน	ให้อะซิเตทเป็นสารรับอิเล็กตรอน	<i>C. kluyveri</i>

ที่มา: กรมควบคุมมลพิษ (2546)

เมทาโนเจนิชีส (Methanogenesis; methane formation) เป็นกระบวนการในช่วงที่ มีเทนแบคทีเรียจะเปลี่ยนกรดเป็นก๊าซมีเทน และการรับอนไดออกไซด์ (Steiner, 2000) ซึ่งแบคทีเรีย ที่สร้างมีเทน หรือ เมทาโนเจน (methanogen) เป็นแบคทีเรียที่ไม่อาจทนต่อออกซิเจน และ เจริญเดิบโตช้า อีกทั้งยังจำเพาะต่อชนิดของอาหารมาก ตามลำดับ

นอกจากนี้ยังพบว่าระยะเวลา กักเก็บ และการระบบทุกสารอินทรี็คาร์บอน และ ในเตตรานิโตรเจนมีผลต่อการเปลี่ยนแปลงปริมาณและชนิดของจุลินทรีในระบบ โดยจุลินทรี เด่นที่พบในถังปฏิกรณ์คือ *Bacteroidetes*, *Firmicutes* และ *Thermomicrobia* ส่วนจุลินทรีกลุ่มย่อย ที่พบคือ *Nitrospira*, *Acidobacteria*, *Acinobacteria*, *Deltaproteobacteria*, *Chlorobi* และ *Betaproteobacteria* ซึ่งจัดเป็นจุลินทรีแบบไม่ใช้ออกซิเจนทึ่งสื้น (วัลัยกรณ์, 2551) ทั้งนี้ Keyser et al. (2007) ศึกษาแบคทีเรียที่อยู่ในตะกอนจากระบบ UASB ของอุตสาหกรรมเครื่องดื่มกระป๋องด้วย วิธี fingerprint พบว่า unculturable แบคทีเรีย 35 % ส่วนอีก 65 % เป็นแบคทีเรียแบบ culturable ที่ ประกอบไปด้วยสกุลต่างๆ ต่อไปนี้ *Bacillus*, *Pseudomonas*, *Bacteroides*, *Enterococcus*, *Alcaligenes*, *Clostridium*, *Shewanella*, *Microbacterium*, *Leuconostoc*, *Sulfurospirillum*, *Acidaminococcus*, *Vibrio*, *Aeromonas*, *Nitrospira*, *Synergistes*, *Rhodococcus*, *Rhodocyclus* และ *Syntrophobacter* โดย ศึกษากลุ่มแบคทีเรียของน้ำเสียจากการเลี้ยงสูตรในระบบบำบัดน้ำเสียแบบ ไม่ใช้ออกซิเจนพบว่า มีกลุ่ม *Firmicutes* 33%, *Acidobacteria* 23%, *Proteobacteria* 19%, *Bacteroidetes* 11%, *Nitrospira* 8%, *Chloroflexi* 4% และแบคทีเรียนิดอ่อนอีก 2% ซึ่งผลการศึกษา ดังกล่าวแตกต่างจากการศึกษาของ Tang et al. (2005) ที่ศึกษากลุ่มแบคทีเรียจากถังเก็บน้ำเสียแบบ ไม่ใช้ออกซิเจนของน้ำเสียจากการเลี้ยงสูตรและพบ *Clostridium* 15%, *Bacillus-Lactobacillus-Streptococcus subdivision* 20%, *Microplasma* 10%, *Flexibacter Cytophaga-Bacteroides* 20% และแบคทีเรียนิดอ่อนอีก 35% นอกจากนี้ยังแต่ต่างกับการศึกษาของ ที่ศึกษาการบำบัดน้ำเสียจาก การเลี้ยงสูตรของระบบบำบัดน้ำเสียแบบกรองทางชีวภาพที่พบว่า มีกลุ่ม *Firmicutes* มากกว่า 34%, γ -*Proteobacteria* 23%, α -*Proteobacteria* 17, β -*Proteobacteria* 18%, *Actinobacteria* 10% และ แบคทีเรียนิดอ่อนอีก 8%

Pantamas et al. (2003) ศึกษาการทำางร่วมกันของจุลินทรีในการผลิตก๊าซมีเทน ซึ่งการย่อยสลายกลุ่มโคลสไปเป็นก๊าซมีเทนเป็นการย่อยสลายแบบไม่ใช้ออกซิเจนที่มีการทำงาน ร่วมกันของจุลินทรีหลายกลุ่มคือ hydrolytic fermentative bacteria, acetogenic bacteria, และ methanogenic bacteria และศึกษาการทำงานระหว่าง *Bacillus* spp. กับ enriched methane producing bacteria (Enriched MPB) โดยพบว่า enriched MPB มีความสามารถในการย่อยสลาย กลุ่มโคลสไปเป็นก๊าซมีเทนได้

ตาราง 10 ชนิดและหน้าที่ของแบคทีเรียอื่นๆ ที่ทำหน้าที่ย่อยสลายสารอินทรีย์

แบคทีเรีย	หน้าที่ในการทำงาน
<i>Bacillus</i> spp.	สามารถออกซิไดซ์ คาร์บอไนโตร กรดอินทรีย์ และสารประกอบอื่นๆ เช่น ไขมัน น้ำมัน โปรดีน และแป้ง โดยสามารถทำงานได้ดีในการย่อย สลายตะกอน เนื่องจากสามารถหล่อล็อกไนโตร์ออกามานอกเซลล์เพื่อย่อย สลายสารอินทรีย์ไม่เลกุลใหญ่ ให้กลาญเป็น โนเมเลกุลเล็ก อีกทั้งสามารถ พนต่อสภาพแวดล้อมที่กันบ่อได้ดีขณะที่เจริญเติบโต
<i>Pseudomonas</i> spp.	ออกซิไดซ์สารอินทรีย์ที่ละลายน้ำได้
<i>Enterobacter</i> spp.	เจริญเติบโตได้ดีในสภาพไม่มีออกซิเจน และสภาพที่มีออกซิเจน โดย ภายใต้สภาพที่มีออกซิเจนจะออกซิไดซ์สารประกอบคาร์บอไนโตร ได้ดี องค์ประกอบบ่างๆ ได้เป็นคาร์บอนไดออกไซด์และน้ำ กลาญเป็นแหล่ง คาร์บอนไดออกไซด์ของพืชน้ำ แต่ในสภาพที่มีออกซิเจนต่ำๆ จะเกิด การหมักของสารประกอบการบ่อนทำให้เกิดกรดอินทรีย์
<i>Nitrosomonas</i> spp.	ออกซิไดซ์แอมโมเนียม-ไนโตรเจนให้เป็นไนไตรต์-ไนโตรเจนซึ่ง ต้องการออกซิเจนในปริมาณที่เพียงพอ การเจริญเติบโตต้องอาศัย สารประกอบอินทรีย์carbอนที่ละลายน้ำ แต่กระบวนการทำงานจะถูก จำกัดเมื่อมีสารประกอบอินทรีย์มากกว่า 20 ppm

ที่มา: ดัดแปลงมาจาก จำพล (2546)

6.2. จุลินทรีย์ที่พบในระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง

ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งเป็นระบบบำบัดที่มีการนำน้ำเสียมาผสมกับ ตะกอนของจุลินทรีย์ (activated Sludge) และมีการเติมอากาศอย่างต่อเนื่องให้กับระบบ โดยน้ำเสีย จะผ่านการย่อยสลายสิ่งปนเปื้อนด้วยจุลินทรีย์ในระบบ และถูกส่งเข้าสู่ถังตกตะกอน เมื่อมีการ ตกตะกอนน้ำใสจะไหลออกจากการถังในขณะที่ตกตะกอน (floc) ที่อยู่ส่วนก้นถังจะถูกปั๊มเข้าถังเติม อากาศ และตะกอนส่วนเกินจะถูกกำจัดออก กลุ่มแบคทีเรียที่สำคัญซึ่งทำให้เกิดกลุ่มตะกอน (floc) ได้แก่ แบคทีเรียในกลุ่ม *Achromobacter, Aerobacter, Citromonas, Flavobacterium, Pseudomonas* และ *Zoogloea* (Bitton, 2005; Gerardi, 2006) เป็นแบคทีเรียที่พบในบ่อเติมอากาศ และแบคทีเรีย กลุ่มนี้จะออกซิไดซ์สารอินทรีย์ในน้ำเสียให้เป็นคาร์บอนไดออกไซด์และน้ำ และมีรายงานว่า แบคทีเรียกลุ่ม *Zoogloea* นักพูนอยู่ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง ซึ่งเป็นดัชนีบอกว่ามี สารอินทรีย์อยู่ในน้ำเสียค่อนข้างสูง (สวิตรี, 2552)

นอกจากนี้ Liang *et al.* (2006) ได้ทำการศึกษา *Zoogloea* spp. โดยนำ *Zoogloea* spp. มาช่วยในการบำบัดน้ำมันหล่อลื่น (lubricating oil) ที่ปนเปื้อนในน้ำเสีย พบว่า *Zoogloea* spp. สามารถบำบัดน้ำมันหล่อลื่นที่ปนเปื้อนในน้ำเสียได้ และผลที่ได้คือ ที่ระยะเวลา กักเก็บ (HRT) 12 ชั่วโมง อัตราการไหล 16.5 ลิตรต่อชั่วโมง สามารถลดน้ำมันหล่อลื่นที่ปนเปื้อนในน้ำเสียได้ร้อยละ 99.3 ภายใน 15 วัน และที่ระยะเวลา กักเก็บ 6 ชั่วโมง อัตราการไหล 33 ลิตรต่อชั่วโมง สามารถลดได้ร้อยละ 98.6 ภายใน 12 วัน อีกทั้ง You and Ouyang (2007) ยังได้ทำการศึกษา แบบที่เรียกว่าระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งพบว่า *Pseudomonas spinosa*, *Zoogloea ramigera* และ *Streptococcus pneumoniae* เป็นแบบที่เรียกว่าระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง โดยระบบมีประสิทธิภาพในการลดค่าบีโอดีและซีโอดีได้ถึงร้อยละ 75.6 และ 75.4 ตามลำดับ และพบเป็นแบบที่เรียกว่าระบบบำบัดน้ำเสียแบบแผ่นหมุนชีวภาพ หรืออาร์บีซี (Rotating Biological Contactor) ซึ่งมีประสิทธิภาพในการลดค่าบีโอดีและซีโอดีได้ถึงร้อยละ 79.0 และ 67.0 ตามลำดับ

6.3 จุลินทรีย์ที่พบในระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่บำบัดสารในโทรศัพท์

ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่บำบัดสารในโทรศัพท์เป็นระบบที่ใช้แบบที่เรียกว่าในตริไฟอิง (nitrifying bacteria) และแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิง (denitrifying bacteria) ในการกำจัดในโทรศัพท์ ซึ่งแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิงแบ่งออกเป็น 2 กลุ่มตามปฏิกิริยาคือ แบบที่เรียกว่าใช้ออกซิเจนเพื่อออกซิไดซ์แอมโมเนียไปเป็นไนโตรที่เรียกแบบที่เรียกว่า ammonia oxidizing bacteria (AOB) โดยแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิง AOB ที่พบในน้ำเสียเป็นแบบที่เรียกว่า *Nitrosomonas* (Gerardi, 2006) เป็นส่วนมาก ส่วนอีกกลุ่มคือแบบที่เรียกว่าสามารถออกซิไดซ์ในไนโตรที่ไปเป็นไนเตรตเรียกแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิง เป็นแบบที่เรียกว่า *Nitrobacter* และ *Nitrospira* ส่วนแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิง เป็นแบบที่เรียกว่า facultative anaerobic bacteria กล่าวคือในสภาวะที่มีออกซิเจนแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิงนี้จะใช้ออกซิเจนเป็นตัวรับอิเล็กตรอน และในสภาวะที่ไม่มีออกซิเจนแต่มีไนเตรตแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิง เป็นตัวรับอิเล็กตรอน แบบที่เรียกว่าในตริไฟอิงนี้คือ *Bacillus*, *Pseudomonas* และ *Alcaligenes* (Arquiaga *et al.*, 1993; Mara and Horan, 2003; Gerardi, 2006)

นอกจากนี้ Arquiaga *et al.* (1993) ได้ทำการศึกษาแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิง ในน้ำเสียที่มีค่าโซเดียมในไนโตรที่สูง พบว่าแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิงสกุล *Alcaligenes* และ *Pseudomonas* จะพบบ่อยในถังแอนออกซิก (anoxic reactor) ร่วมกับแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิงและกลุ่มที่ไม่ใช่แบบที่เรียกว่าในตริไฟอิงอื่นๆ เช่น *Acinetobacter* และ *Flavobacterium* แต่อย่างไรก็ตามมีเพียงแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิงสกุล *Alcaligenes* เท่านั้นที่ทำให้เกิดปฏิกิริยาดีในตริไฟอิง ได้สมบูรณ์ที่สุด สิรินันท์ และคณะ (2552) ได้ศึกษาแบบที่เรียกว่าในตริไฟอิงที่มีประสิทธิภาพบำบัดในโทรศัพท์ในน้ำทึบจากการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำ

ชายฝั่งพบว่า *Pseudomonas* spp. เป็นแบคทีเรียดีไนตริไฟอิงที่สามารถบำบัดไนเตรฟไได้และมีประสิทธิภาพในการลดค่าไนเตรฟได้ถึงร้อยละ 53

6.4 จุลินทรีย์ที่พบในระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่มีการบำบัดสารฟอสฟอรัส

ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่มีการบำบัดสารฟอสฟอรัสเป็นระบบที่อาศัยกระบวนการการ 2 ขั้นตอน (สุบันพิท, 2538) คือ ระบบที่ไม่ใช้ออกซิเจน (anaerobic system) สลับกับระบบที่ใช้ออกซิเจน (aerobic system) โดยระบบการย่อยสลายแบบไม่ใช้ออกซิเจน (anaerobic system) จะอาศัยแบคทีเรียกลุ่มที่ไม่ใช้ออกซิเจนทำการดูดซึมสารประกอบอนินทรีย์ฟอสเฟตเข้าไปในเซลล์และย่อยให้เปลี่ยนเป็นสารอินทรีย์ฟอสเฟตก่อนที่จะปล่อยสารอินทรีย์ฟอสเฟตออกนอกเซลล์เข้าสู่ระบบการย่อยสลายแบบใช้ออกซิเจน (aerobic system) โดยอาศัยแบคทีเรียกลุ่มที่ใช้ออกซิเจนและสะสมฟอสเฟตไว้ภายในเซลล์ เรียกว่า polyphosphate accumulate organisms (POAs) (Sidat *et al.*, 1999) ได้แก่ *Acinetobacter calcoaceticus* (Bitton, 2005) *Acinobacter*, *Aerobacter*, *Enterobacter*, *Klebsiella* และ *Proteobacter* (Gerardi, 2006) ซึ่งเป็นแบคทีเรียกลุ่มที่จะทำการดูดซึมสารอินทรีย์ฟอสเฟตเข้าไปภายในเซลล์ภายใต้สภาวะที่มีออกซิเจน

ทั้งนี้ Sidat *et al.* (1999) ได้ทำการศึกษาแบบที่เรียกว่าสามารถลดโพลีฟอสเฟตในน้ำเสียพบว่า *Acinetobacter calcoaceticus(lowffi)*, *Aeromonas hydrophila*, และ *Pseudomonas* spp. เป็นแบคทีเรียเด่นที่สามารถลดปริมาณโพลีฟอสเฟตในน้ำเสียได้โดยการสะสมโพลีฟอสเฟตไว้ภายในเซลล์ (intracellular) ในสภาวะที่มีอากาศ ต่อมาก Sarioglu (2005) ได้ทดลองใช้ *Acinetobacter lowffi* และ *Pseudomonas aeruginosa* บำบัดฟอสฟอรัสในระบบบำบัดน้ำเสียแบบເອສນິອຣ (Sequencing Batch Reactor) โดยใช้น้ำเสียสังเคราะห์ที่มีค่าซีໂອດี ค่าօອຣໂໂທฟอสເဖັດ ແລະ ຄ່າແອມໂມເນີຍ ເຖິງກັບ 1,000, 20 ແລະ 40 ມິລືລິກິຣັມຕ່ອລິຕາມລຳດັບ ໂດຍໃຊ້ຄົງປຸງກົງຮົນ 3 ຄັງ ຄັງທີ 1 ເຕີມ *Acinetobacter lowffi* ຄັງທີ 2 ເຕີມ *Acinetobacter lowffi* ແລະ *Pseudomonas aeruginosa* ຄັງທີ 3 ເຕີມ *Pseudomonas aeruginosa* ພວຍໆ ຄັງທີ 1 ສາມາດນຳບັດຫຼືອຸດັບພູສູກົດໄດ້ທີ່ໜ້າມັດ ສ່ວນຄັງທີ 2 ແລະ 3 ສາມາດນຳບັດພູສູກົດໄດ້ເພີຍຮ້ອຍລະ 25 ແລະ 20 ຕາມລຳດັບ ແລະ ໃນທີ່ 3 ຄົງປຸງກົງຮົນ ສາມາດອຸດັບຄ່າຊີໂອດີໄດ້ເຖິງກັນກີ່ອ ຮ້ອຍລະ 90

ອີກທັງ Mongkolthanaruk and Dharmsthit (2002) ໄດ້ทำการศึกษาการบำบัดน้ำเสียที่มีค่าນິໂອດີຕໍ່ມີແຕ່ມີໄຂມັນສູງດ້ວຍກຸລຸ່ມແບກທີ່ເຮົາຮວມໜຶ່ງປະກອບດ້ວຍ *Pseudomonas aeruginosa* 6.1×10^8 CFU/ml *Bacillus* sp. 4.8×10^8 CFU/ml ແລະ *Acinetobacter calcoaceticus* 8.9×10^7 CFU/ml ໃນ 20 ມິລືລິຕິຕາມ ພວຍໆ *Bacillus* sp. ມີການສ້າງເອນໄໝນ໌ protease ແລະ amylase ສ່ວນ *Pseudomonas aeruginosa* ແລະ *Acinetobacter calcoaceticus* ມີການສ້າງເອນໄໝນ໌ lipase ແລະ ສາມາດນຳບັດນ້ຳເສີຍ

ที่มีค่ามีโอดีประมาณ 3,500 มิลลิกรัมต่อลิตร และค่าไบมัน 20,000 มิลลิกรัมต่อลิตรให้ลดลงน้อยกว่า 20 มิลลิกรัมต่อลิตรได้ในเวลา 12 วันภายใต้สภาวะที่มีอุณหภูมิ

Gerardi (2006) อธิบายว่าบทบาทของแบคทีเรียในน้ำเสียนั้นแตกต่างกันไป กล่าวคือแบคทีเรียบางกลุ่มนับบทบาทในด้านบวกต่อการบำบัดน้ำเสีย ในขณะที่บางกลุ่มนับบทบาทในด้านลบต่อการบำบัดน้ำเสีย แต่ก็มีแบคทีเรียอีกกลุ่มที่มีบทบาททั้งลบและบวกต่อการบำบัดน้ำเสีย ด้วย แบคทีเรียที่มีหน้าที่ในการย่อยสลายสารปนเปื้อนในน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน แสดงดังตารางที่

11

ตาราง 11 แบคทีเรียที่มีบทบาทในการย่อยสลายสารปนเปื้อนในน้ำเสีย

ชนิดของแบคทีเรีย	หน้าที่
<i>Pseudomonas</i>	ย่อยสลายคาร์บอน dioxide สารปนเปื้อนในน้ำเสีย และผลิตเมือกที่ช่วยในการสร้างฟลีอค (floc)
<i>Zoogloea</i>	ผลิตเมือกที่ช่วยในการสร้างฟลีอค (floc)
<i>Bacillus</i>	ย่อยสลายโปรตีน
<i>Arthrobacter</i>	ย่อยสลายคาร์บอน dioxide
<i>Microthrix</i>	ย่อยสลายไขมัน
<i>Acinetobacter</i>	ย่อยสลายฟอสฟอรัส
<i>Nitrosomonas</i>	ทำให้เกิดปฏิกิริยาในตริฟิเกชัน ขั้นที่ 1 หรือแอมโมเนียออกซิเดชัน
<i>Nitrobacter</i>	ทำให้เกิดปฏิกิริยาในตริฟิเกชัน ขั้นที่ 2 หรือในไตรท์ออกซิเดชัน
<i>Achromobacter</i>	ทำให้เกิดปฏิกิริยาดีในตริฟิเกชัน

ที่มา: สุบันฑิต (2548)

Bitton (2005) ทำการศึกษาแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งด้วยวิธีการ culture-based technique พบกกลุ่มแบคทีเรียเด่นคือ Zoogloea, Pseudomonas, Flavobacterium, Alcaligenes, Achromobacter, Corynebacterium, Comamonas, Brevibacterium, Acinetobacter และ Bacillus ในบ่อเติมอากาศ และทำการศึกษาแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งด้วยวิธีการศึกษา 16S rRNA และ 23S rRNA พบแบคทีเรียกลุ่ม Comamonas-Pseudomonas species มากที่สุด ดังตารางที่ 12

ตาราง 12 แบนคที่เรียกได้จากการบันดาลน้ำเสียแบบตะกอนร่อง

กลุ่มแบนคที่เรียก	การคัดแยกทั้งหมด (ร้อยละ)
<i>Comamonas-Pseudomonas</i>	50.0
<i>Alcaligenes</i>	5.8
<i>Pseudomonas</i> (Fluorescent group)	1.9
<i>Paracoccus</i>	11.5
Unidentified (Gram-negative rods)	1.9
<i>Aeromonas</i>	1.9
<i>Flavobacterium-Cytophaga</i>	13.5
<i>Bacillus</i>	1.9
<i>Micrococcus</i>	1.9
<i>Coryneform</i>	5.8
<i>Arthrobacter</i>	1.9
<i>Aureobacterium-Microbacterium</i>	1.9

ที่มา: Bitton (2005)

7. การศึกษาแบนคที่เรียกในกระเพาะรูเมนโดยวิธีทางชีววิทยาโมเลกุล

7.1 Ribosomal RNA

อาร์เอ็นเอไรมโซนเป็นองค์ประกอบสำคัญของไรมโซน ซึ่งเป็นอนุภาคที่ให้อาร์เอ็นเอนำรหัสอาร์เอ็นเอถ่ายโอนและองค์ประกอบอื่นๆ ที่จำเป็น มาเกาะเพื่อร่วมกันสังเคราะห์โปรตีน ไรมโซนของ *E. coli* มีมวลประมาณ 2.7×10^6 Dalton และมีสัมประสิทธิ์การอนกั้น (sedimentation coefficient) 70S ซึ่งสามารถแยกออกจากกันเป็น 2 หน่วยย่อยได้แก่ หน่วยย่อย 30S ซึ่งประกอบด้วยอาร์เอ็นเอขนาด 16S กับพอลิเพปไทด์ 21 ชนิด และหน่วยย่อย 50S ซึ่งประกอบด้วยอาร์เอ็นเอขนาด 5S และ 23S กับพอลิเพปไทด์ 34 ชนิด อาร์เอ็นเอไรมโซน 16S ช่วยให้หน่วยย่อยไรมโซน 30S ไปเกาะบนสายอาร์เอ็นเอนำรหัส ณ จุดเริ่มต้น ได้อย่างจำเพาะ การที่อาร์เอ็นเอไรมโซน 16S ทำเช่นนี้ได้ เพราะลำดับเบสที่ปลาย 3' สามารถคู่สมกับลำดับเบสจำเพาะบนอาร์เอ็นเอนำรหัส เรียกว่า ลำดับเบส Shine-Dalgarno หรือตำแหน่งยึดเกาะของไรมโซน (ribosome binding site) หลังจากนั้น อาร์เอ็นเอถ่ายโอนพร้อมกรดอะมิโน โปรตีนองค์ประกอบที่

เกี่ยวข้อง และหน่วยย่อย ไรโนโซม 50S จะเข้ามาประกอบกันเป็น ไรโนโซม 70S ที่สมบูรณ์ พร้อมที่จะสร้างโปรตีนต่อไปโดยแบลร์หัสไปตามสายอาร์เอ็นเอ นำรหัสแบลคที่เรีย *E.coli* มียินสำหรับสร้างสายรหัสอาร์เอ็นเอ ไรโนโซมขึ้นต้นอยู่ทั้งหมด 7 ชุด ที่อยู่บนโกร์โนโซม ณ ตำแหน่งต่างๆ กันเป็นทั้ง 7 ชุด มีส่วนของอาร์เอ็นเอ ไรโนโซมเหมือนกันแต่มีความแตกต่างกันที่ตำแหน่ง ชนิด และจำนวนของอาร์เอ็นเอถ่ายโอนที่แทรกอยู่ (สุกัญญา และ วิเชียร, 2547)

Ribosomal RNA (rRNA) โดยทั่วไปมีกลุ่มของ rRNA ประกอบรวมอยู่กับโปรตีนแล้วเกิดเป็นสารประกอบชิ้นเดียวที่เรียกว่า ไรโนโซม (ribosome) ซึ่งมีบทบาทสำคัญต่อกระบวนการแบลร์หัส (ภาพ 5)

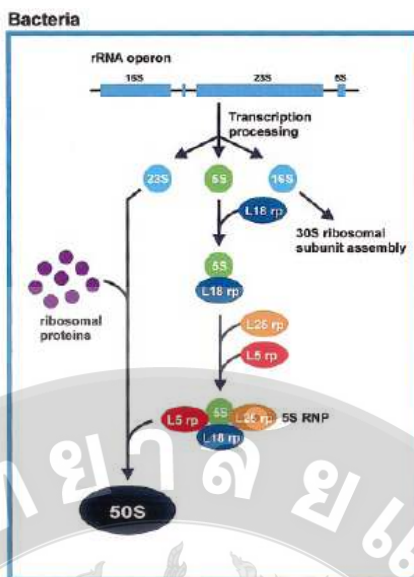
โปรดาริโอต สามารถแบ่งไม่เลกุลของ rRNA ได้เป็น 3 ชนิด คือ

1. 23S rRNA มีขนาดประมาณ 2,904 นิวคลีโอไทด์ (nucleotide) ซึ่งเป็นองค์ประกอบของหน่วยใหญ่ของ ไรโนโซม ขนาด 50S
2. 16S rRNA มีขนาดประมาณ 1,541 นิวคลีโอไทด์ เป็นองค์ประกอบของหน่วยใหญ่ของ ไรโนโซม ขนาด 30S
3. 5S rRNA มีขนาดประมาณ 120 นิวคลีโอไทด์ ซึ่งเป็นองค์ประกอบของหน่วยใหญ่ของ ไรโนโซม ขนาด 50S

ไรโนโซมของโปรดาริโอตมีขนาด 70S ซึ่งประกอบด้วยหน่วยย่อย 2 หน่วย คือ 50S และ 30S โดย

1. Large subunit (50S) ประกอบด้วย 23S rRNA + 5S rRNA + protein 34 ชนิด
2. Small subunit (30S) ประกอบด้วย 16S rRNA + protein 21 ชนิด

(S = Sevedberg unit คือ A value used to express the velocity with a molecule or structure sediments when centrifuged in a dense solution)



ภาพ 5 องค์ประกอบของไรโบโซมในprocaryot (แบนคทีเรีย)

ที่มา: Szymanski et al. (2003)

จากที่กล่าวมาจะเห็นได้ว่าในprocaryotทุกชนิดจะต้องมีขั้นตอนการสังเคราะห์ไรโบโซม และมีหน้าที่ที่แน่นอนคือการสังเคราะห์โปรตีน โดยจะผลิตโปรตีนชนิดเดิมเสมอเพื่อความมั่นคง และพบว่ามีการเปลี่ยนแปลงน้อยมากในแต่ละช่วงวิวัฒนาการ ซึ่งมีริเวโนนูรักย์ในระดับที่เหมาะสม และยังมีริเวโนที่มีความแตกต่างกันในแต่ละชนิดแต่ละกลุ่มของจุลินทรีซึ่งสามารถที่จะนำลำดับเบสของยีน ribosomal RNA มาใช้ในการเปรียบเทียบความสัมพันธ์ระหว่างสิ่งมีชีวิตได้

โดยส่วนใหญ่จะนิยมใช้ยีนส่วน 16S rRNA ใน การจำแนกชนิดของจุลินทรี เพื่อแสดงถึงความแตกต่างและความหลากหลายทางพันธุกรรม เนื่องจากความเหมาะสมของโมเลกุลของยีน 16S rRNA มีขนาดประมาณ 1500 คู่เบส ซึ่งยีนส่วน 5S rRNA มีลำดับเบสเพียงประมาณ 120 คู่เบส ซึ่งมีข้อมูลลำดับเบสที่น้อย ส่วนยีน 23S rRNA มีลำดับเบสประมาณ 2,900 คู่เบส ซึ่งมีข้อมูลลำดับเบสที่มากและเป็นส่วนที่ดี แต่ในทางปฏิบัติ และการวิเคราะห์ทำได้ยากกว่า และนอกจากนี้ ยีนส่วน 16S rRNA ยังมีความแม่นยำ นิยมนำมาใช้ในการจำแนกชนิดของแบนคทีเรีย เพราะยีน 16S rRNA มีลำดับเบสนอนูรักย์ปานกลางและมีความแตกต่างมากพอที่จะนำมาใช้ในการระบุชนิดของเชื้อแบนคทีเรียในระดับสปีชีส์ได้ ซึ่งความสัมพันธ์ระหว่างแบนคทีเรียจะขึ้นอยู่กับความคล้ายกัน (similarity) ของลำดับเบสของยีน 16S rRNA และยังมี primer ที่เป็น universal ของยีน 16S rRNA ที่สามารถนำมาใช้ในการเริ่มต้นการสังเคราะห์ดีเอ็นดีเพื่อเพิ่มปริมาณของดีเอ็นเอของ

แบบที่เรียกชื่อว่า phylogenetic tree (Weisburg et al., 1991; Petti et al., 2005) และสามารถนำมาใช้ประโยชน์อย่างมากในการศึกษาความสัมพันธ์ทางวิวัฒนาการ โดยใช้ 16S rRNA ยีนซึ่งเป็นที่รู้จักกันอย่างกว้างขวางในการนำมาใช้ในการหาความสัมพันธ์ทางวิวัฒนาการอย่างง่ายสะดวกและรวดเร็วด้วยการใช้ phylogenetic analysis รวมถึงใช้ในการจำแนกชนิดของแบบที่เรียกและการจัดกลุ่มของแบบที่เรียกได้ (Lane et al., 1985) นอกจากนี้ยังมีการเก็บรวบรวมของมูลของ 16S rRNA ยีนเป็นจำนวนมากซึ่งสามารถค้นหาได้ในระบบออนไลน์ของเวปไซต์ฐานข้อมูลที่จัดเก็บซึ่งง่ายและสะดวกต่อการค้นหาและการใช้งานในการศึกษา (Robin et al., 1994)

การศึกษาความสัมพันธ์เชิงวิวัฒนาการทางพันธุกรรมของข้อมูลที่เรียก

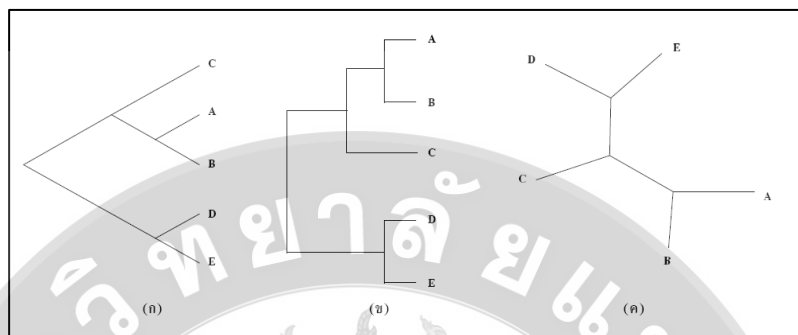
การศึกษาวิวัฒนาการของสิ่งมีชีวิต ปัจจุบันนิยมใช้การวิเคราะห์แผนภูมิต้นไม้เนื่องจากมีความสำคัญในการจัดกลุ่ม และศึกษาความสัมพันธ์ของสิ่งมีชีวิตแต่ละชนิด โดยพิจารณาถึงความสัมพันธ์ทางวิวัฒนาการของสิ่งมีชีวิต และการมีบรรพบุรุษร่วมกัน และการทำแผนภูมิต้นไม้ได้มีการนำความรู้แผนใหม่ทางชีวิทยาและวิทยาศาสตร์สาขาอื่นๆ เข้ามาประกอบด้วย ซึ่งเป็นระบบที่ได้รับความนิยมในปัจจุบัน ซึ่งในปัจจุบันนี้กระบวนการเชิงวงศ์วานวิวัฒนาการล้วนใหญ่นิยมใช้เวชเบรีบเทียบด้วยการอ่านลำดับดีเอ็นเอมากที่สุด เนื่องจากเป็นวิธีที่ให้ข้อมูลความสัมพันธ์เชิงวงศ์วานวิวัฒนาการได้ตรงที่สุด คือ เป็นวิธีที่ตรงที่สุดในการวัดการสืบทอดทางพันธุกรรมร่วมกัน จากบรรพบุรุษร่วมของสิ่งมีชีวิตทั้งสองชนิดนี้ ข้อสำคัญในการศึกษาโดยใช้ลักษณะระดับอนุเช่นนี้คือ เราจะต้องเลือกยีนที่จะใช้ให้มีอัตราการวิวัฒนาการเหมาะสมกับกลุ่มของสิ่งมีชีวิตที่เราสนใจจะศึกษา กล่าวคือ ใช้ยีนที่วิวัฒนาการช้ากับกลุ่มที่วิวัฒนาการแยกจากกันตั้งแต่ครั้งโบราณกาล (ancient groups) ตัวอย่างเช่น ribosomal subunit DNA ซึ่งมีอยู่ในสิ่งมีชีวิตทุกชนิดและวิวัฒนาการช้ามาก ได้ถูกนำมาใช้เพื่อศึกษาความสัมพันธ์ของสิ่งมีชีวิตทั้ง 3 โดเมนหลัก (domains) คือ bacteria, archaea และ eukaryota ขณะที่เลือกใช้ยีนที่วิวัฒนาการเร็วกับกลุ่มที่วิวัฒนาการแยกจากกันเมื่อไม่นานมานี้แล้ว (recent groups) ตัวอย่างเช่น mitochondrial genes ซึ่งมีอัตราการแทนที่ของลำดับเบสดีเอ็นเอ (base substitution rate) เร็วกว่าใน nuclear genes ถึง 10 เท่า และถูกใช้อย่างแพร่หลายในระบบวิทยาของสัตว์ (เจยฉา, 2545)

ไฟโลจีเนติกทรี (Phylogenetic tree)

ไฟโลจีเนติกทรีสามารถสร้างโดยอาศัยข้อมูลลักษณะสัมฐานวิทยา ซากดึกดำบรรพ์หรือข้อมูลระดับโมเลกุล โดยเฉพาะลำดับนิวคลีโอไทด์และลำดับโปรตีนของยีนต่างๆ ที่เป็นออร์โธโลก (orthologue)

ไฟโลจีเนติกทรี มีองค์ประกอบของคล้ายต้นไม้ คือ ประกอบด้วยกิ่งก้านหรือแขนง (branch) ก้านอาจแตกเป็นกิ่งย่อยแบบสองทาง (bifurcation) หรือหลายทาง (multifurcation) ซึ่งแบบหลังนี้พบบ่อยมาก ตำแหน่งที่ก้านแตกเป็นกิ่งย่อยเป็นจุดต่อ เรียกว่า โนด (node) ที่ปลายสุดของกิ่งจะเป็นลำดับเบส หรือโปรตีนสายพันธุ์หรือสปีชีส์ของสิ่งมีชีวิต เรียกว่า ใบ (leaf) หรือแทกซอน (taxon) หรือหน่วยอนุกรมวิธานเชิงปฏิบัติการ (OTU; operational taxonomic unit) อาจจะพิจารณาทรีเป็นกราฟชนิดหนึ่งซึ่งมีส่วนยอด (vertex) เป็นโนด และแขนงที่ต่อโนดเป็นเส้นขอบ (edge) แต่ที่อาจมีจุดกำหนดร่วมหรือราก (rooted tree) ซึ่งเป็นส่วนยอดทรีเป็นตำแหน่งของบรรพบุรุษร่วมของแทกษา (taxa) ทั้งหมดหรือไม่มีราก (unrooted tree) ก็ได้ ทรีที่มีรากจะทำให้ทราบทิศทาง เวลา และบรรพบุรุษในการวิวัฒนาการความยาวของก้านที่แตกต่างกัน แสดงระยะห่างของวัฒนาการ ซึ่งแต่ละก้านอาจมีอัตราเร็วของวัฒนาการแตกต่างกัน ระยะห่างอาจแสดงเป็นตัวเลขบนแต่ละก้านหรืออาจเขียนเป็นสเกลความยาวของขนาดในภาพทรีอาจเขียนในลักษณะเส้นตรงที่แยกออกจากกัน (ภาพ 8 ก) หรืออาจเขียนด้วยเส้นแนวตั้งและแนวนอน (ภาพ 8 ข) เพื่อให้เปรียบเทียบความยาวของก้านได้ง่าย ในกรณีเส้นในแนวตั้งเป็นเส้นเชื่อมต่อไม่มีความหมายอื่นใด ทรีอาจจะเขียนในลักษณะที่ส่วนของใบเสมอกัน และโดยความยาวของก้านไม่มีความหมาย หรือในลักษณะนี้ เรียกว่า เคลลดโอดแกรม (cladogram) ถ้าพิจารณาทรีโดยสนใจเพียงโครงสร้างการแตกกิ่งก้าน ไม่สนใจความยาวของขอบสามารถจะกล่าวว่า ทรีนี้มีโทโพโลยี (topology) เดียวกันหรือเรียก topological trees เมื่อสามารถบิดหรือขัดข้องต่างๆ แล้วทำให้ทรีที่มีลักษณะโครงสร้างของกิ่งก้านแบบเดียวกัน ทรีอาจเรียกว่าเป็น additive tree ถ้าระยะห่างของวัฒนาการของสองแทกษาที่แยกมาจากโนดเดียวกันเท่ากับผลบวกของระยะห่างทั้งสองจากโนดนั้น ถ้าตั้งสมมุติฐานให้ทรีมีอัตราการกลายพันธุ์ (mutation rate) คงที่สำหรับทุกสายพันธุ์ (lineages) สำหรับการวิวัฒนาการของลำดับเบสหรือโปรตีน จะเรียกสมมุติฐานนี้ว่า สมมุติฐานนาฬิกาของโมเลกุล (molecular clock assumption) เนื่องจากอัตราการกลายพันธุ์คงที่ ดังนั้น ปริมาณการกลายพันธุ์ของแต่ละเส้นขอบจะเป็นสัดส่วนกับเวลาที่ผ่านไป ดังนั้น ไม่ว่าจะใช้ความยาวของเส้นแทนปริมาณการกลายพันธุ์หรือเวลาที่ผ่านไปจะได้ตัวเลขเดียวกันแต่ถ้าไม่ใช้สมมุติฐานนาฬิกาของโมเลกุลที่ขอบที่มีระยะเวลาเท่ากัน แต่มีอัตราเร็วของการกลายพันธุ์แตกต่างกัน ขอบที่มีอัตราเร็วการกลายพันธุ์มากกว่าจะมีปริมาณการกลายพันธุ์มากกว่าในช่วงเวลาที่ผ่านไปเท่ากันนั้น กลุ่มของแทกษาที่กำหนดมาจากบรรพบุรุษร่วมกันเรียกว่า เคลลด (clad) ทรีอาจมีเพียงเคลลดเดียว เรียกว่า monophyletic tree หรือ มีหลายเคลลดเรียกว่า polyphyletic tree และแต่ละคู่ของสปีชีส์ หรือแทกษาที่แยกจากกันและกันหนึ่งช่วง โนดที่อยู่ภายในทรี (internal node) หรือ กล่าวอีกอย่างก็คือ แทกษาคู่ใดๆ ที่เส้นขอบวิ่งไปบรรจบกัน เรียกว่า เป็นเพื่อนบ้านกัน (neighbors) สำหรับสปีชีส์หรือแทกษาที่แยกออกจากสปีชีส์

อื่นที่กำลังศึกษาในระยะแรกๆ ของการวิจัยนากการ เรียกว่า พวกรออกกลุ่ม (outgroup) ซึ่งสปีชีส์เหล่านี้สามารถนำมาใช้เพื่อสร้างทรีแบบมีรากได้ องค์ประกอบที่สำคัญของไฟโลเจนติกทรี (สมชาย, 2008) ดังแสดงในภาพ 6



ภาพ 6 องค์ประกอบที่สำคัญของไฟโลเจนติกทรี ในรูป ก และ ข เป็นแบบชนิดมีราก โดยรูป ข ทรีอยู่ในลักษณะเด่นอน และเด่นตั้ง ส่วนรูป ค เป็นแบบไม่มีราก ทั้งสามทรีนี้มีโภไฟโลยิ่งมีอนกัน A-E คือ แทกชา โดย A, B แยกจากโภคนหนึ่ง และ D, E จากอีกโภคนหนึ่ง และแทกชา A, B, C อยู่ในเคลด หนึ่ง ส่วนแทกชา D, E อยู่อีกเคลดหนึ่งต่างเคลดกัน

ที่มา: สมชาย (2008)

จำนวนของทรีทั้งชนิดมีรากและไม่มีราก สามารถคำนวณหาได้เมื่อทราบจำนวนของแทกชา ซึ่งจะมีจำนวนมากมาย ดังนั้น โปรแกรมสำหรับสร้างไฟโลเจนติกทรีจึงมุ่งไปสู่การสร้างหรือค้นหาทรีที่เหมาะสมหรือดีที่สุด ซึ่งบางวิธีจะใช้เวลาและกำลังคอมพิวเตอร์ในการวิเคราะห์มาก การสร้างไฟโลเจนติกทรีมี 5 ขั้นตอน คือ การรวบรวมชุดข้อมูล การจัดเรียงลำดับการพิจารณาเลือกวิธีวิเคราะห์ เลือกโมเดลวิจัยนากการ และ โปรแกรมการทดสอบและการนำเสนอ

จากที่กล่าวมาเราสามารถนำความรู้ที่วิเคราะห์ได้จากการศึกษาของวิจัยนากการของสิ่งมีชีวิตแต่ละชนิด ไปใช้ประโยชน์ได้หลากหลายทาง ดังเช่น สามารถเปลี่ยนรูปปั้งศักดิ์วิจัยนากการให้เป็นแผนผังการจัดจำแนกสิ่งมีชีวิตตามลำดับชั้น (hierarchical classification) และ เป็นกุญแจตรวจสอบรายชื่อสิ่งมีชีวิต (identification key) ได้ สามารถใช้วิธีวิจัยนากการในการบอกลำดับของการเปลี่ยนแปลงลักษณะทางสัมฐานวิทยาของสิ่งมีชีวิตนั้น ไปตามแนวกิ่งของแผนภูมิต้นไม้ สามารถใช้วิธีวิจัยนากการในการทำนายว่า สิ่งมีชีวิตชนิดที่เราสนใจ น่าจะมีลักษณะคล้ายคลึงกับชนิดที่เป็นพี่น้องกับชนิดนั้น (sister taxon) เราอาจจะนำวิธีวิจัยนากการของสิ่งมีชีวิตหลายชนิดที่พึ่งพาอาศัยกัน มาศึกษาเปรียบเทียบกัน เพื่อครุยแบบการเกิดวิจัยนากการ

ร่วม (co-evolution) ของสิ่งมีชีวิตเหล่านั้นได้ นำวงศ์วานวิถีในการของสิ่งมีชีวิตหลายชนิดที่อาศัยอยู่ในพื้นที่ทางนิเวศน์วิทยาเดียวกัน มาศึกษาเปรียบเทียบกัน เพื่อประโยชน์ในเชิงอนุรักษ์ เช่น กำหนดว่าพื้นที่ใดมีความเป็นสิ่งมีชีวิตเฉพาะถิ่นมากกว่า (high endemism) หรือ มีความหลากหลายทางพันธุกรรมสูงกว่า (high genetic diversity) (เจษฎา, 2545) ซึ่งปัจจุบันก็มีนักวิจัยจำนวนมากได้นำ phylogenetic tree หรือการศึกษาวงศ์วานวิถีในการมาใช้ในการศึกษาความหลากหลายของแบบที่เรียก การจัดกลุ่มของแบบที่เรียก โดยการใช้ยีนส่วน 16S rRNA ในการจัดจำแนกชนิดของแบบที่เรียก และจัดกลุ่มของแบบที่เรียกในสิ่งแวดล้อมที่สนใจ



อุปกรณ์และวิธีการ

อุปกรณ์

1. เครื่องมือที่ใช้ในการทดลอง

- 1.1 หม้อนึ่งฆ่าเชื้อ (Autoclave)
- 1.2 ตู้ปลดเชื้อ (Laminar flow cabinet)
- 1.3 กล้องจุลทรรศน์ (Microscope)
- 1.4 เครื่องวัดค่าคุณภาพแสง (Spectrophotometer)
- 1.5 ตู้บ่มควบคุมอุณหภูมิ (Incubator) ที่ควบคุมอุณหภูมิได้ 20 ± 1 องศาเซลเซียส
- 1.6 เครื่องจ่ายลม (Air pump)
- 1.7 เครื่องชั่งไฟฟ้าทศนิยม 2 ตำแหน่ง และ 4 ตำแหน่ง (Analytical balance)
- 1.8 เครื่องอังน้ำ (Water bath)
- 1.9 เครื่องกวนสาร (Magnetic stirrer)
- 1.10 ตู้อบ (Hot air oven)
- 1.11 เครื่องดูดสูญญากาศ (Vacuum pump)
- 1.12 เครื่องวัดค่าความเป็นกรด-ด่าง (pH meter) รุ่น HANNA HI 3222
- 1.13 เครื่องมือสำหรับการย่อยสลาย (Digestion apparatus)
- 1.14 เครื่องมือสำหรับการกลั่นแคมโมเนีย (Distillation apparatus)
- 1.15 เตาให้ความร้อน (Hot plate)
- 1.16 ตู้ดูดความชื้น (Desiccators)
- 1.17 เครื่องผสมสาร (Vortex mixer)
- 1.18 Automatic pipette aid

2. อุปกรณ์ที่ใช้ในการวิเคราะห์ทางเคมี

- 2.1 กระบอกตัว (Cylinder)
- 2.2 ขวดรูปชมพู่ (Erlenmeyer flask)
- 2.3 หลอดทดลอง (Test tube)
- 2.4 บีกเกอร์ (Beaker)
- 2.5 บิวเรต (Burette)
- 2.6 ปีเปต (Pipette)

- 2.7 ขวดปริมาตร (Volumetric flask)
- 2.8 แท่งแก้วคนสาร (Stirrer rod)
- 2.9 ช้อนตักสารเคมี (Spatula)
- 2.10 แท่งแม่เหล็กวนสาร (Magnetic bar)
- 2.11 ลูกยางดูดปีเปต (Bulb)
- 2.12 ปากคีบ (Forceps)
- 2.13 ถ้วยอะลูมิเนียม (Aluminum weighing dishes)
- 2.14 กระดาษกรอง GF/C ขนาด 4.7 เซนติเมตร
- 2.15 ชุดกรวยบุชเนอร์ (Buchner funnel)
- 2.16 คิวเวตต์ (Cuvette)
- 2.17 ขวดเจลดาลท์ (Kjeldahl flask)
- 2.18 กระดาษกรอง ขนาด 11 เซนติเมตร เปอร์ 40
- 2.19 ถ้วยระเหย (Evaporating disc)
- 2.20 กรวยแยก (Separatory Funnel)
- 2.21 กรวยกรอง (Funnel)
- 2.22 ขาตั้งพร้อมตัวหนีบยีด
- 2.23 ขวดบีโอดี (BOD bottle)
- 2.24 ไอลแก้วสำหรับเตรียมน้ำเจือจาง

3. สารเคมีและอาหารเลี้ยงเชื้อ

- 3.1 สารละลาย/สารเคมี ที่ใช้ในการสกัดดีเอ็นเอ (Geneaid, Taiwan)
- สารละลายเอนไซม์ lysozyme (Biobasic, Canada)/TEN ความเข้มข้น 10 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร และ RNase 2 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร (Fermentas, USA)
 - สารละลาย W1 buffer
 - สารละลาย Wash buffer
 - สารละลาย Elution buffer
 - เอทานอล 95 เปอร์เซ็นต์

- 3.2 สารละลาย/สารเคมี ที่ใช้ในการสังเคราะห์เพิ่มปริมาณดีเอ็นเอด้วยเครื่อง PCR
- PCR Master Mix (Fermentas, USA)
 - สารละลาย 16S rDNA primer ตาราง 3 (1st BASE CUSTOM OLIGOS,

Malaysia)

- DNA Template
- deionized water (RNase free water) (Fermentas, USA)

3.3 สารละลายน้ำ/ สารเคมีที่ใช้ในการทำ electrophoresis

- สารละลายน้ำ PCR product
- Loading dye (Fermentas, USA)
- GeneRuler™ 100 bp Plus DNA Ladder (Fermentas, USA)
- GeneRuler™ 100 bp DNA Ladder (Fermentas, USA)
- GeneRuler™ 10 kb DNA Ladder (Fermentas, USA)
- สารละลายน้ำ Gel star (Lonza, Switzerland)
- UltraClean™ Agarose gel 3.0 เปอร์เซ็นต์
- สารละลายน้ำ TAE buffer

3.4 อาหารเดินเชื้อ LB (Luria-Bertani medium)

- | | |
|------------------|------|
| - Yeast extract | 10 g |
| - NaCl | 5 g |
| - Peptone casine | 10 g |
| - Agar | 15 g |

ปรับปริมาตร 1000 ml ปรับค่า pH ด้วยการเติม NaOH ~ 0.2 ml

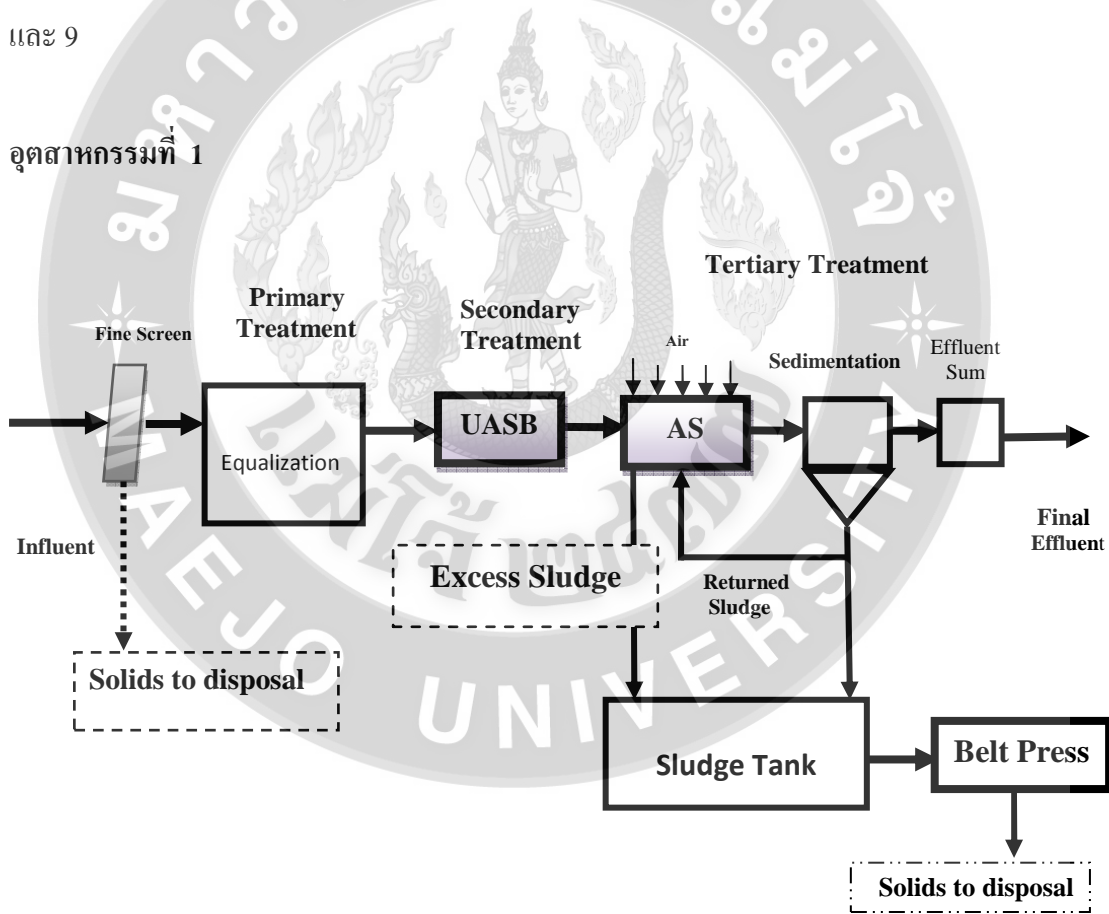
3.5 สารละลายน้ำ

- Alkaline lysis solution I (50 mM glucose, 25 mM Tris-HCL pH 8, 10 mM EDTA)
- Alkaline lysis solution II (0.2 N NaOH, 1% w/v SDS)
- Alkaline lysis solution III (3 M potassium acetate adjust pH to 4.8 with glacial acetic acid)
- Lysis buffer (5 mM EDTA, 10% (w/v) sucrose, 0.25% (w/v) SDS, 100 mM NaOH, 60 mM KCl, 0.05% (w/v) bromophenol blue)
- IPTG (20 mg/ml)
- X-gal (20 mg/ml)

วิธีการดำเนินการวิจัย

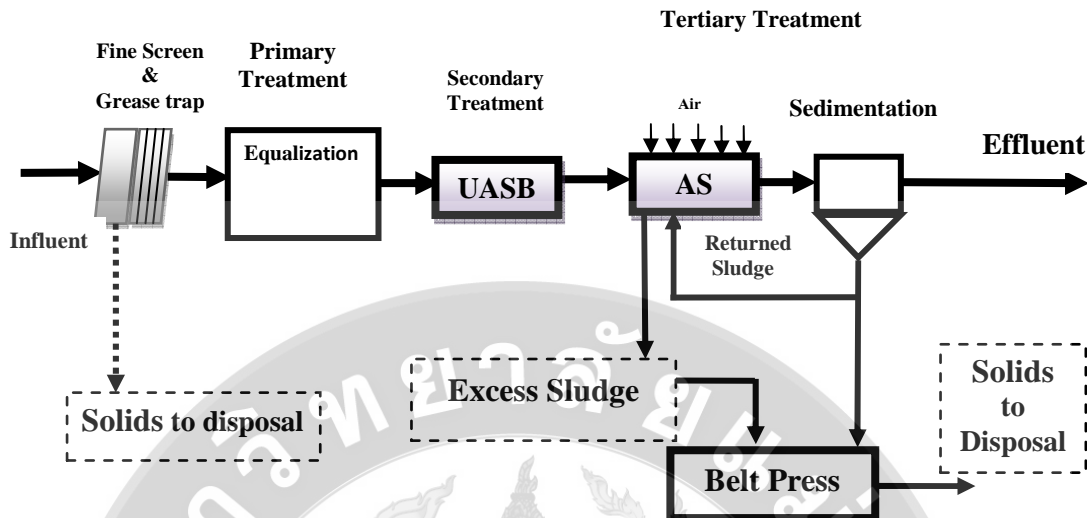
1. ตัวอย่างน้ำเสียและการวิเคราะห์คุณภาพน้ำเสียทางเคมี

เก็บตัวอย่างน้ำเสียเข้าและออกจากระบบบำบัดน้ำเสียแบบต่อ กองเร่งของอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่น แข็ง จำนวน 3 แห่ง ที่ผ่านการบำบัดน้ำเสียดังนี้ การบำบัดขั้นต้น (Primary treatment) ด้วยตะแกรงดักขยะ/บ่อคั่งไขมัน และผ่านระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบ UASB (Upflow Anaerobic Sludge Blanket) ก่อนเข้าสู่ระบบบำบัดน้ำเสียแบบต่อ กองเร่ง ดังภาพที่ 7 และ 9



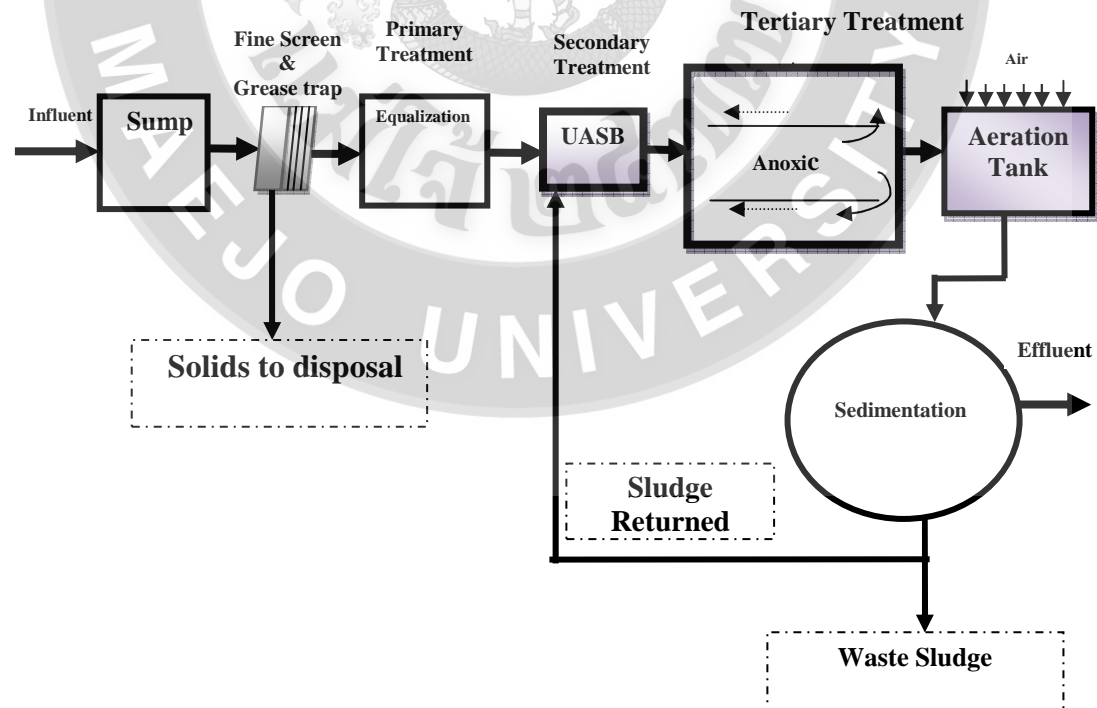
ภาพ 7 แสดงขั้นตอนของระบบบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 1

อุตสาหกรรมที่ 2



ภาพ 8 แสดงขั้นตอนของระบบบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 2

อุตสาหกรรมที่ 3



ภาพ 9 แสดงขั้นตอนของระบบบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 3

ทำการเก็บตัวอย่างน้ำเสียจากระบบบำบัดน้ำเสียทั้งแบบตะกอนเร่ง (Activated Sludge) และระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อากาศ (Anaerobic) ทำการศึกษาประสิทธิภาพการบำบัดของแต่ละส่วนในกระบวนการบำบัดด้วยพารามิเตอร์ที่ใช้ในปัจจุบัน คือ ค่า COD-BOD เปรียบเทียบกับกลุ่มจุลินทรีย์ที่ศึกษาในแต่ละส่วนของกระบวนการ ค่าพารามิเตอร์ทางเคมี คือ pH, BOD, COD, TKN, TP, TSS และ Oil and Grease โดยใช้วิธีวิเคราะห์ตาม Standard Methods for Examination of water and wastewater, 20th Edition ดังตารางที่ 13

ตาราง 13 พารามิเตอร์และวิธีการวิเคราะห์น้ำเสีย

พารามิเตอร์	วิธีการวิเคราะห์
pH	pH Meter ยี่ห้อ Hanna
BOD	Azide Modification Method
COD	Closed Reflux Method
TKN	Macro-Kjeldahl Method
TP	Ascorbic Acid Method
TSS	Gravimetric Method
Grease and Oil	Partition Gravimetric

2. การสกัดดีเอ็นเอ การโคลนนิ่ง และการหาลำดับเนสต์วัน 16S rRNA

2.1. การเก็บตัวอย่างและการเตรียมดีเอ็นเอ

2.1.1 การสกัดดีเอ็นเอจากแบคทีเรีย

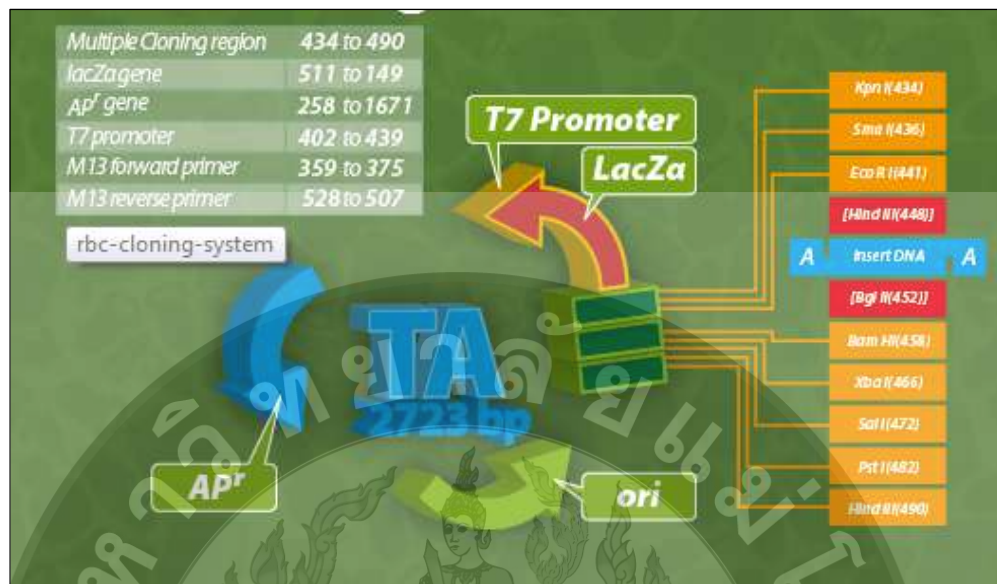
ตัวอย่างแบคทีเรียจะเก็บจากน้ำเสียในระบบบำบัดน้ำเสียแบ่งออกเป็นสองระบบ คือ ระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (UASB) และระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจนซึ่งของอุดสาหกรรมที่ 1 และ 2 เป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง และน้ำเสียจากบ่อ แอน็อกซิก และบ่อแอโรบิกของอุดสาหกรรมที่ 3 ซึ่งเป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่มีการบำบัดสารในโตรเจน อย่างละ 3 ชั้น นำมาผสมรวมกัน ซึ่งส่วนมากจะเป็นแบคทีเรียที่ไม่สามารถเพาะเลี้ยงในห้องปฏิบัติการได้ เก็บเซลล์ด้วยการปั่นเหวี่ยงแล้วนำมาสกัดดีเอ็นเอด้วยชุดสกัดดีเอ็นเอสำเร็จรูป Genomic DNA mini kit (Geneaid Biotech Ltd.) ตามวิธีการของชุดสกัด จากนั้นวิเคราะห์ปริมาณของดีเอ็นเอที่สกัดได้ด้วย 1% agarose gel electrophoresis

2.1.2 การเพิ่มจำนวนดีเอ็นเอด้วยเทคนิค polymerase chain reaction

ใช้ดีเอ็นเอที่สกัดได้จากข้อ 2.1.1 เป็นแม่พิมพ์ในการทำ polymerase chain reaction (PCR) ด้วยไพร์เมอร์ 27F ($5'$ -AGAGTTGATCCTGGCTCAG- $3'$) และ 1522R ($5'$ -AAGGAGGTGATCCARCCGCA- $3'$) ที่ออกแบบจากยีนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรีย โดยใช้อุณหภูมิ 95°C นาน 5 นาที ทำซ้ำทั้งหมด 25 รอบของ 95°C นาน 1 นาที 55°C นาน 1 นาทีและ 72°C นาน 1 นาที และขั้นตอนสุดท้าย 72°C นาน 10 นาที จากนั้นวิเคราะห์ผลผลิตจากการทำ PCR ด้วย 1% agarose gel electrophoresis

2.2 การโคลนนิ่งดีเอ็นเอ 16S rRNA

นำผลผลิตจากการทำ PCR มาแยกบริสุทธิ์จากเจลด้วยชุดสำเร็จรูป QIAquick Gel Extraction kit (QIAGEN) ด้วยวิธีการตามชุดสำเร็จรูป โดยให้ลำดับโคลนของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (UASB) เป็น 3D และลำดับโคลนของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน เป็น 4E จากนั้นวิเคราะห์ดีเอ็นเอที่แยกบริสุทธิ์ได้ด้วย 1% Agarose gel electrophoresis แล้วโคลนเข้าดีเอ็นเอพาหะด้วยชุด RBC TA Cloning Vector Kit (RBC Bioscience) (ดังภาพที่ 10 และ 11) ด้วยวิธีการตามชุดสำเร็จรูป แล้วถ่ายฝาเก็บดีเอ็นเอสายพสมเข้าแบคทีเรีย *E. coli* ด้วย Non heat Shock Transformation RBC HIT Competent Cell (RBCBioscience) จากนั้นคัดเลือกโคลนที่มีดีเอ็นเอสายพสมด้วยสีของโคลน (blue-white screening) ที่เพาะเลี้ยงบนอาหารแข็ง LB (Luria-Bertani) ที่มียาปฏิชีวนะแอมพิชิลิน 50 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร และ IPTG และ X-gal (5-brom-4-chloro-3-indolyl-beta-D-galactopyranoside) บ่มไว้ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส เป็นเวลาประมาณ 18 ชั่วโมง เลือกโคลนที่มีสีขาวหรือมี Insert gene เลี้ยงในอาหารเหลว LB 5 มิลลิลิตร บ่มไว้ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส 16 ชั่วโมง เก็บเซลล์ 2 มิลลิลิตร ใน Glycerol 20% ที่อุณหภูมิ -20°C องศาเซลเซียส ส่วนหนึ่งนำไปคัดเลือกขนาดโดยวิธี Rapid size screening



ภาพ 10 Map and Sequence reference points of the RBC TA cloning vector

ที่มา : ดัดแปลงจาก <http://www.rbcbioscience.com/products/rbc-cloning-system/ta-cloning-vector/rbc-ta-cloning-vector-kit> (24 กุมภาพันธ์ 2556)



ภาพ 11 แสดง Multiple cloning site sequence of the RBC TA Cloning Vector

ที่มา: ดัดแปลงจาก <http://www.rbcbioscience.com/products/rbc-cloning-system/ta-cloning-vector/rbc-ta-cloning-vector-kit> (24 กุมภาพันธ์ 2556)

2.2.1 การคัดเลือกดีเอ็นเอสายพสมด้วยขนาด (Rapid size screening)

เลี้ยงเชลล์ใน LB broth ที่มียาปฏิชีวนะแอมพิซิลิน 50 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร ข้ามคืนจากนั้น ปั่นเหวี่ยงเก็บเชลล์ 100 ไมโครลิตร จากนั้นเติม Lysis buffer (5 mM EDTA, 10%w/v sucrose, 0.25%w/v SDS, 100 mM NaOH, 60 mM KCl, 0.05% w/v bromophenol blue) ปริมาตร 50 ไมโครลิตร บ่มที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส 5 นาที และบ่มทันทีในน้ำแข็ง 4 นาที จากนั้นปั่นเหวี่ยง 12000 รอบต่อนาทีนาน 5 นาที ดูดส่วนใสด้านบน 30 ไมโครลิตร มาเป็นสารตัวอย่างในการทำ 1% Agarose gel electrophoresis โดยใช้กระแสไฟฟ้า 100 โวลต์ เป็นเวลา 35 นาที คัดเลือกโคลน ที่มีขนาดดีเอ็นเอสายพสมประมาณ 4200 bp

2.2.2 การสกัด ดีเอ็นเอสายพสม ด้วยวิธี Alkaline lysis

นำโคโลนีเดี่ยวที่ได้ เลี้ยงในอาหารเหลว LB ที่มีแอมพิซิลิน 100 ไมโครกรัมต่อมิลลิลิตร ปริมาตร 3-5 มิลลิลิตร บ่มที่ 37 องศาเซลเซียส บนเครื่องเบ่าข้ามคืน ดูดเก็บ Cell culture 3-5 มิลลิลิตร โดยดูดครั้งละ 1.5 มิลลิลิตร ใส่ในหลอด 1.5 มิลลิลิตร จากนั้นปั่นเหวี่ยงที่ 12000 รอบต่อนาที นาน 5 นาที ใช้ปีเปตดูดส่วนใส (Supernatant) ออกให้หมด เก็บเฉพาะเชลล์ (Cell pellet) ไว้ จากนั้นละลาย Cell pellet ที่ได้ ด้วย Alkaline lysis solution I (แซ่บแข็ง) ปริมาตร 100 ไมโครลิตร ผสมให้เป็นเนื้อเดียวกันด้วยการ Vortex เติม Alkaline lysis solution II (ที่เตรียมใหม่) ปริมาตร 200 ไมโครลิตร ผสมให้เข้ากันด้วยการพลิกหลอดกลับไปมา 5 ครั้ง (ห้าม Vortex โดยเด็ดขาด) แล้ว หลอดในน้ำแข็ง เติม Alkaline lysis solution III (แซ่บเย็น) ปริมาตร 150 ไมโครลิตร ผสมให้เข้ากันด้วยการพลิกหลอดกลับไปมา แซ่บหลอดในน้ำแข็ง นาน 3-5 นาที ปั่นเหวี่ยงหลอดที่ความเร็วรอบ 12000 รอบต่อนาที นาน 10 นาที ที่อุณหภูมิ 4 องศาเซลเซียส จากนั้นขยี้ส่วนใส (Supernatant) ใส่หลอดใหม่ เติมเอทานอล 95 % 2 ปริมาตรของสารละลาย (ประมาณ 900 ไมโครลิตร) ผสมโดยการพลิกหลอดไปมาเก็บไว้ที่ -20 องศาเซลเซียส 10 นาทีหรือข้ามคืน นำไปปั่นเหวี่ยงที่ 12000 รอบต่อนาที นาน 10-15 นาที ปีเปตส่วนน้ำทึบด้วยไมโครไปเปต (ระวังอย่าให้ DNA pellet ที่อยู่กันหลอดหลุด) ล้าง DNA pellet โดยการเติมเอทานอล 70 % 1000 ไมโครลิตร ผสมด้วยการกลับหลอดไปมา แล้วปั่นเหวี่ยง ที่ 12000 รอบต่อนาที นาน 5 นาที จากนั้นดูดส่วนใสทึบ (ระวัง DNA pellet หลุดหาย) ล้างเช่นนี้ 2 ครั้ง จากนั้นปีกฝาหลอดแล้ว คว่ำหลอดบนกระดาษซับ จนกระทั้ง DNA pellet แห้ง สังเกตจาก DNA pellet จากสีขาวขุ่นเมื่อแห้งจะใสจากนั้นละลายดีเอ็นเอกลับมาด้วย TE buffer (10 mM Tris-HCl pH 8.0, 1 mM EDTA) ที่มีเอนไซม์ RNase (TE containing 20 ug/ml DNase-free RNase) ปริมาตร 15-30 ไมโครลิตร ขึ้นอยู่กับขนาดของ DNA pellet ที่ได้ เมื่อละลายเรียบร้อยแล้วเก็บสารละลายดีเอ็นเอที่ -20 องศาเซลเซียส จนกว่าจะใช้งาน

2.2.3 การคัดเลือกโคลนที่มีความแตกต่างโดยวิธีการตัดดีเอ็นเอสายพสมด้วยเอนไซม์ตัดจำเพาะ *HindIII* (Restriction endonuclease digestion of DNA)

นำองค์ประกอบของปฏิกิริยาการตัด เช่น dH₂O, 10X buffer, DNA มาละลายน้ำแข็ง(ยกเว้นเอนไซม์) คำนวณปริมาณของสารละลายต่างๆ ที่จะใช้ (ตารางที่ 14) แล้วนำสารละลายเหล่านั้นผสมกันในหลอด เมื่อเตรียมปฏิกิริยาเรียบร้อยแล้วนำเอนไซม์ตัดจำเพาะออกจากตู้แช่ -20 องศาเซลเซียส จากนั้นใช้ Tip สะอาดดูดเอนไซม์ผสมลงในหลอด ผสมด้วยการปีเปตขึ้นลง นำไปปั่นให้วายอย่างเร็วในไมโครฟวจ เพื่อให้ปฏิกิริยาลงมาด้านล่างหลอดหั่นหนด จากนั้นบ่มที่อุณหภูมิที่เหมาะสม (37 องศาเซลเซียส) 14-16 ชั่วโมงและวิเคราะห์ผลการตัดด้วย 1% Agarose gel electrophoresis

ตาราง 14 องค์ประกอบของการตัดพลาสมิดด้วยเอนไซม์ตัดจำเพาะ *HindIII*

ส่วนผสมของปฏิกิริยา	ปริมาตรที่ใช้ (μl/ปฏิกิริยา)
dH ₂ O	6
10x buffer	2
DNA	10
ปริมาตรรวม	20

2.2.4 สกัดพลาสมิด โดยวิธี PLASMID PREP-CTAB

คัดเลือกตัวอย่างที่มีความแตกต่างมาสกัดพลาสมิดเพื่อส่งหาลำดับนิวคลีโอไทด์โดยเลี้ยงเชื้อที่คัดเลือกได้โดยดูดเชื้อจากกลีเซอรอล Stock 100 ไมโครลิตร ลงใน LB + Amp⁺ 5 มิลลิลิตร บ่มที่ความเร็วรอบ 150 รอบต่อนาที ที่อุณหภูมิ 37 °C ข้ามคืน ปั่นให้วายเก็บเซลล์ปริมาตร 5 มิลลิลิตร เติม STET buffer 200 ไมโครลิตร ลงใน Suspent pellet จากนั้นเติม Lysozyme (50 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร) 4 ไมโครลิตรผสมโดยการ Vortex บ่มที่อุณหภูมิห้อง 5 นาที และต้มตัวอย่าง 45 วินาที, ปั่นให้วาย 13000 รอบต่อนาที นาน 10 นาทีจากนั้นนำไปจีบพันเขี่ยโปรตีนที่อยู่กันหลอดออก เติม RNaseA (10 มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร) 5 ไมโครลิตรบ่มที่อุณหภูมิห้อง 60 องศาเซลเซียสนาน 20 นาที เติม CTAB (5% w/v ใน 0.5M NaCl) 10 ไมโครลิตร ผสมโดยพลิกหลอดไปมา ทิ้งไว้ที่อุณหภูมิห้อง 3 นาที สังเกตหากมีดีเอ็นเอจะมีลักษณะขาวขุ่น ปั่นให้วาย 10 นาที ดูดส่วนใสออก และเติม 1.2M NaCl ปริมาตร 500 ไมโครลิตร ผสมโดยการพลิกหลอดขึ้นลง (ทำให้ pellet ที่ติดอยู่ในหลอดละลายให้หมด) ทิ้งไว้ 10-30 นาที เติมโคลloidform ปริมาตร 500 ไมโครลิตร ผสมโดย

เบ่า ปั่นเหวี่ยง 12000 รอบต่อนาที นาน 5 นาที ดูดส่วนใสด้านบน 400-500 ไมโครลิตร ใส่ในหลอดใหม่โดยใช้ในโกรปฏิเปต P-200 โดยอย่าดูดโคนชั้นตะกอน เติมเอทานอล 95% 2 ปริมาตร (800-1000 ไมโครลิตร) บ่มที่ -20 องศาเซลเซียส 10 นาทีหรือข้ามคืน ปั่นเหวี่ยง 13000 รอบต่อนาทีนาน 10 นาที ดูดส่วนใสทึบ (อย่าให้ DNA pellet หลุดหาย) เติมเอทานอล 70% ปริมาตร 750 ไมโครลิตร ผสมโดยพลิกหลอดขึ้นลงเบาๆ ปั่นเหวี่ยง 13000 รอบต่อนาที นาน 10 นาที ดูดส่วนใสทึบอย่างให้ DNA pellet หลุดหายและเติมเอทานอล 70% ปริมาตร 750 ไมโครลิตรอีกครั้งผสมโดยพลิกหลอดขึ้นลงเบาๆ ปั่นเหวี่ยง 13000 รอบต่อนาที นาน 10 นาที ดูดส่วนใสทึบอย่างให้ DNA pellet หลุดหาย เปิดฝาหลอดแล้ว คว้าหลอดบนกระดาษซับจนกระทั่ง DNA pellet แห้ง สังเกตจาก DNA pellet จากสีขาวนุ่มนิ่มเมื่อแห้งจะใส ละลายดีอีกกลับมาด้วย TE buffer (10 mM Tris-HCl pH 8.0, 1 mM EDTA) ปริมาตร 10-30 ไมโครลิตร ขึ้นอยู่กับขนาดของ DNA pellet

2.3 การหาลำดับนิวคลีโอไทด์ของยีน 16S rRNA

หาลำดับนิวคลีโอไทด์ของยีน 16S rRNA บางส่วนของแบคทีเรียที่มีขนาดประมาณ 1500 bp ศึกษาโดยส่งตัวอย่างพลาสมิดที่สักด้านข้อ 7 ไปวิเคราะห์ด้วยเครื่อง DNA sequencer โดยใช้ primer ชื่อ M-13FpUC(-40) 5' GTTTCCCCAGTCACGAC 3' และ M-13RpUC(-26) 5' CAGGAAACAGCTATGAC 3' ในการตรวจหา โดยส่งตัวอย่าง sequence ไปทำการวิเคราะห์ที่บริษัท Frist BASE Labolateries ประเทศไทยมาแล้วเช่น

3. การศึกษาความหลากหลายทางชีวภาพของแบคทีเรียในระบบทะรูเมนด้วยเทคนิคทางชีววิทยาโมเลกุลของยีนส่วน 16S rRNA และ ความสัมพันธ์ทางวิวัฒนาการ (phylogenetic tree)

3.1 นำข้อมูลลำดับเบสของดีเอ็นเอบริเวณส่วนยีน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนนิ่งแบคทีเรียทั้งหมด โดยทำการปรับและคัดเลือกลำดับเบส sequence โดยใช้โปรแกรม BIOEDIT จากนั้นนำไปทำการวิเคราะห์หานิคของแบคทีเรียใน GenBank โดยการเปรียบเทียบเปอร์เซ็นต์ความเหมือน (homology) ด้วยโปรแกรม BLASTN ของ The National Center for Biotechnology Information (NCBI, USA)

3.2 หลังจากนั้นนำลำดับเบสดีเอ็นเอของแบคทีเรียในระบบทะรูเมนที่ได้ทำการเปรียบเทียบความเหมือนเพื่อหาชนิดของแบคทีเรียแล้ว พร้อมกับลำดับเบสที่ได้จากฐานข้อมูล GenBank จำนวน 113 ชนิดที่พบในระบบนำบัดน้ำเสียงแบบไม่เติมอากาศ (3D) และจำนวน 81 ชนิด

ที่พิมในระบบนำบัดน้ำเสียแบบเติมอากาศ (4E) จากการวิจัยก่อนหน้านี้ มาทำการหาความสัมพันธ์ของแบคทีเรียกลุ่มต่าง ๆ ในระบบนำบัดน้ำเสียทั้ง 2 แบบ โดยนำลำดับเบスマสตราง phylogenetic tree โดยใช้โปรแกรมทาง bioinformatics หลายโปรแกรมร่วมกัน คือ นำลำดับดีเอ็นเอที่ได้มาทำการ alignment ด้วยโปรแกรม CLUSTAL X1.83 (Chenna, 2003) จากนั้นนำข้อมูลที่ได้มาสร้าง phylogenetic tree ด้วยโปรแกรม PHYLIP Package ซึ่งประกอบด้วย dnadist โดยเลือกความสัมพันธ์ของ Neighbour - Joining tree ด้วยรูปแบบของ Kimura2-parameter (Kimura et al., 1908), neighbor, seqboot และ consense (Felsenstein, 1985) ตามลำดับ และทำ Bootstrap Neighbour - Joining tree (Edwards et al., 2004) แสดงผลในรูปสายวิวัฒนาการด้วยโปรแกรม Tree view การสร้าง tree จะทำการวิเคราะห์หาค่า bootstrap ซึ่งค่า bootstrap มีความสัมพันธ์กับความเชื่อมั่นในผลการวิเคราะห์สายสัมพันธ์ทางวิวัฒนาการ โดยการสร้าง tree จะเลือกใช้ bootstrap data resampled 1000 ครั้ง เพื่อสร้างแมทริกความคล้ายคลึงในการเปรียบเทียบความคล้ายคลึงของลำดับเบส โดยกลุ่มไหนแสดงค่า bootstrap 95 เปอร์เซ็นต์หรือสูงกว่า แสดงถึงความเชื่อมั่นระดับสูงของสายสัมพันธ์ทางวิวัฒนาการที่ได้ (Felsenstein, 1985) และ phylogenetic tree ที่ได้จะใช้ out group คือลำดับเบสของเชื้อแบคทีเรีย *Aquifex pyrophilus* ในการทำ rooting tree หรือ tree แบบตรึงราก



ผลการทดลองและวิจารณ์

1. ผลการวิเคราะห์คุณภาพน้ำเสียทางเคมี

จากผลการวิเคราะห์ค่าพารามิเตอร์ทางเคมีของน้ำเข้าและน้ำออกจากระบบบำบัดน้ำเสียของอุตสาหกรรมอาหารทะเล เช่น ปู จำนวน 3 แห่ง ที่ผ่านกระบวนการบำบัดน้ำเสียดังนี้ การบำบัดขั้นต้น (Primary treatment) ด้วยตะแกรงดักไขมัน และผ่านระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบ UASB (Upflow Anaerobic Sludge Blanket) ก่อนเข้าสู่ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งและทำการวิเคราะห์พารามิเตอร์ทางกายภาพและทางเคมีดังนี้ บีโอดี, ซีโอดี, ฟอสฟอรัสทั้งหมด, ทีเคอีน, ไขมันและน้ำมัน, ของแข็งแขวนลอย, พิอช โดยทำการวิเคราะห์ตาม Standard Method for the Examination of Water and Wastewater 20th (APHA et al., 1998)

ตัวอย่างน้ำจากบ่อรวบรวมน้ำเสีย (Sum) และประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียของอุตสาหกรรมในขั้นตอนการบำบัดขั้นต้น (Primary treatment) ทั้ง 3 แห่งแสดงดังตารางที่ 15-17

ตาราง 15 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 1

ครั้งที่	ประสิทธิภาพ (%)							
	บีโอดี	ซีโอดี	ฟอสฟอรัส	ทีเคอีน	ไขมัน	ของแข็ง	แขวนลอย	พิอช
1	21.90	15.38	-1.46	13.71	91.86	6.17		6.78
2	22.58	57.14	-3.96	18.56	29.63	10.11		7.01
3	27.93	50.00	4.28	30.87	-5.99	44.09		7.27
4	3.03	25.00	-8.40	15.94	43.94	14.13		7.01

จากผลการทดลองตารางที่ 15 พบว่าประสิทธิภาพการบำบัดของแข็งแขวนลอย (SS) ของครั้งที่ 1, 2 และ 4 มีประสิทธิภาพการบำบัดต่ำคือ 6.17, 10.11 และ 14.13 % ตามลำดับยกเว้นในครั้งที่ 3 พบว่าประสิทธิภาพการบำบัดก่อนข้างดีคือสามารถบำบัดได้สูงถึง 44.09 % สอดคล้องกับประสิทธิภาพการบำบัดบีโอดีในครั้งที่ 3 พบว่ามีประสิทธิภาพการบำบัดได้ 27.93 %

เป็นไปตามเกณฑ์การนำบัดขึ้นต้นซึ่งสามารถนำบัดบีโอดีได้ 25-40 % (Tchobanoglou *et al.*, 2004) แต่ครั้งที่ 1,2 และ 4 พบว่า ต่ำกว่าเกณฑ์การนำบัดคือสามารถนำบัดได้เฉลี่ยเพียง 24.14 % เนื่องจากประสิทธิภาพการนำบัดของแม่น้ำมันลอยค่อนข้างต่ำ สำหรับประสิทธิภาพการนำบัดฟอสฟอรัสของครั้งที่ 1, 2 และ 4 พบว่าเป็นลบคือ -1.46 %, -3.96 % และ -8.40 % ตามลำดับ ซึ่งต่ำกว่าเกณฑ์การนำบัดขึ้นต้นที่สามารถนำบัดฟอสฟอรัสได้ 10-20 % (เกรียงศักดิ์, 2536) ส่วนประสิทธิภาพการนำบัดในไตรเจนในรูปที่เคลื่อนพบร่วมกับค่อนข้างดีคือสามารถนำบัดได้เฉลี่ย 44.05 % ประสิทธิภาพการนำบัดในไตรเจนในรูปที่เคลื่อนพบร่วมกับค่อนข้างดีคือสามารถนำบัดได้เฉลี่ย 19.77 % เป็นไปตามเกณฑ์การนำบัดขึ้นต้นที่สามารถนำบัดในไตรเจนได้ 10-20 % (เกรียงศักดิ์, 2536) และประสิทธิภาพการนำบัดไขมันและน้ำมัน(Grease&oil) ในครั้งที่ 1,2 และ 4 พบว่าค่อนข้างสูงคือสามารถนำบัดได้เฉลี่ยถึง 55.14 % ยกเว้นในครั้งที่ 3 พบว่ามีประสิทธิภาพการนำบัดเป็นลบคือ -5.99 %

ตาราง 16 ประสิทธิภาพการนำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 2

ครั้งที่	ประสิทธิภาพ (%)						
	บีโอดี	ชีโอดี	ฟอสฟอรัส ทั้งหมด	ทีเคอีน	ไขมัน และ น้ำมัน	ของแข็ง ของแข็ง	พีเอช
1	-13.18	33.34	8.48	-37.00	-4.17	7.23	6.42
2	-6.62	4.53	10.95	6.13	9.09	-4.68	6.63
3	82.79	70.00	5.33	16.92	91.89	65.54	6.49
4	62.65	46.15	15.98	3.92	84.74	62.46	6.30

จากตารางที่ 16 พบว่าประสิทธิภาพการนำบัดของครั้งที่ 1 และ 2 มีประสิทธิภาพการนำบัดต่ำในทุกพารามิเตอร์ โดยประสิทธิภาพการนำบัดตะกอนแม่น้ำมันของอุตสาหกรรมพบว่าสามารถนำบัดได้เพียง 7.23 % และ -4.68 % ตามลำดับ ซึ่งต่ำกว่าเกณฑ์การนำบัดของระบบนำบัดขึ้นต้นที่ควรนำบัดตะกอนแม่น้ำมันโดยได้ประมาณ 50-60 % (เกรียงศักดิ์, 2536) ส่งผลให้ประสิทธิภาพในการนำบัดสำหรับพารามิเตอร์อื่นๆ ต่ำลงด้วยเช่นกัน ดังเช่น ประสิทธิภาพในการนำบัดบีโอดี ครั้งที่ 1 และ 2 พบว่าเป็นลบคือ -13.18 % และ -6.62 % ตามลำดับ เช่นเดียวกับ

ประสิทธิภาพการบำบัดในโตรเจนในรูปที่เกินพบว่าต่ำกว่าต้นกันคือเฉลี่ย -37.00 และ 6.13 % การบำบัดไขมันในครั้งที่ 1 และ 2 พบว่ามีประสิทธิภาพต่ำคือ -4.17 % และ 9.09 % ตามลำดับ สำหรับประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียในครั้งที่ 3 และ 4 พบว่าประสิทธิภาพอยู่ในเกณฑ์ที่ดีในทุกพารามิเตอร์ ดังเช่นประสิทธิภาพการบำบัดบีโอดีพบว่าโดยเฉลี่ยสูงถึง 72.72 % เป็นไปตามเกณฑ์ การบำบัดขั้นต้นที่ควรบำบัดได้ 25-40 % (Tchobanoglou *et al.*, 2003) ประสิทธิภาพการบำบัดของแข็งแบบไขมันและไขมันหล่อหลอมอยู่ในช่วง 50-60 % (เกรียงศักดิ์, 2536) และทำให้ปริมาณสารอินทรีย์ในระบบบำบัดน้ำเสียของอุตสาหกรรมที่ 3 ลดลง ประสิทธิภาพการบำบัดซีโอดีโดยเฉลี่ยบำบัดได้สูงถึง 58.08 % ประสิทธิภาพการบำบัดฟอสฟอรัสพบเฉลี่ย 10.66 % อยู่ในเกณฑ์การบำบัดขั้นต้นที่สามารถบำบัดฟอสฟอรัสได้ 10-20 % (เกรียงศักดิ์, 2535) ประสิทธิภาพการบำบัดในโตรเจนในรูปที่เกินโดยเฉลี่ยพบ 10.42 % เป็นไปตามเกณฑ์การบำบัดขั้นต้นคือ 10-20 % (เกรียงศักดิ์, 2536) สำหรับประสิทธิภาพการบำบัดไขมันและน้ำมันพบว่าสามารถบำบัดได้สูงถึง 88.32%

ตาราง 17 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 3

ครั้งที่	ประสิทธิภาพ (%)							
	บีโอดี	ซีโอดี	ฟอสฟอรัส	ทีเก็น	ไขมัน	ตะกอน	พีอช	
							แข็ง	
								น้ำมัน
1	41.33	23.53	42.56	37.69	7.14	71.96	6.42	
2	43.19	58.74	31.10	42.07	-20.00	-31.60	6.82	
3	34.44	76.93	43.64	36.68	60.92	79.07	6.29	
4	50.76	25.00	17.76	31.19	17.13	64.12	6.17	

จากผลการทดลองตารางที่ 17 พบว่าระบบบำบัดน้ำเสียของอุตสาหกรรมที่ 3 มีประสิทธิภาพอยู่ในเกณฑ์ดีในทุกพารามิเตอร์ สามารถบำบัดบีโอดีเฉลี่ยสูงถึง 42.43 % เป็นไปตามเกณฑ์การบำบัดขั้นต้นที่ควรบำบัดได้ 25-40 % (Tchobanoglou *et al.*, 2003) ประสิทธิภาพการบำบัดซีโอดีเฉลี่ย 46.05 % ประสิทธิภาพการบำบัดตะกอนแข็งแบบไขมันและน้ำมันสูงถึง 71.72 % ซึ่งสูงกว่าเกณฑ์การบำบัดตะกอนแข็งของระบบบำบัดขั้นต้นที่ควรบำบัดได้ 50-60 % (เกรียงศักดิ์, 2536) ประสิทธิภาพการบำบัดฟอสฟอรัสและในโตรเจนในรูปที่เกินสามารถบำบัดได้สูงถึง

33.77 และ 36.91 % ตามลำดับ สูงกว่าเกณฑ์การบำบัดขั้นต้นที่สามารถบำบัดฟอสฟอรัสและไนโตรเจนได้ประมาณ 10-20 % (เกรียงศักดิ์, 2536) ประสิทธิภาพการบำบัดไขมันและน้ำมันสามารถบำบัดได้เฉลี่ย 28.40 % ยกเว้นในครั้งที่ 2 พ布ว่าประสิทธิภาพการบำบัดต่ำลงคือสามารถบำบัดได้เพียง -20.00 %

การศึกษาระบบบำบัดน้ำเสียก่อนเข้าระบบ UASB และน้ำที่ออกจากระบบ UASB เพื่อศึกษาคุณลักษณะน้ำเสียหลังจากการบำบัดโดยระบบไม่ใช้อกซิเจนหรือระบบ UASB พ布ว่าค่าที่ได้ของแต่ละพารามิเตอร์แตกต่างกันดังตารางที่ 18-21

ตาราง 18 ประสิทธิภาพการบำบัดของน้ำเสียในถัง UASB อุตสาหกรรมที่ 1

เดือน	pH	ประสิทธิภาพในการบำบัด (ร้อยละ)					
		BOD	COD	T-P	TKN	O&G	SS
1	6.58	30.5	41.8	0.5	11.9	-257.1	23.4
2	6.81	29.6	-6.7	16.4	0	68.6	10.1
3	6.66	68.3	-2.3	8.9	77.7	78.4	20.5
4	6.49	23.9	10	-6.8	31.4	16.7	29.5

ค่าพารามิเตอร์ทางเคมีตามประสิทธิภาพของการบำบัดน้ำเสียในถัง UASB ในอุตสาหกรรมที่ 1 พ布ว่าระบบมีค่า pH โดยเฉลี่ยอยู่ที่ 6.64 และประสิทธิภาพของระบบบำบัดน้ำเสียที่ศึกษาจากพารามิเตอร์ทางเคมีดังตารางที่ 18 ของ BOD, COD, T-P, TKN, O&G และ SS โดยเฉลี่ยร้อยละ 38.07, 10.7, 4.75, 30.25, -23.35 และ 83.5 ตามลำดับ

ตาราง 19 ประสิทธิภาพการบำบัดของน้ำเสียในถัง UASB อุตสาหกรรมที่ 2

เดือน	pH	ประสิทธิภาพในการบำบัด (ร้อยละ)					
		BOD	COD	T-P	TKN	O&G	SS
1	6.81	69.9	60.0	60.6	-18.3	74	67.2
2	6.89	69.7	71.4	60.7	-11.1	45	75.4
3	6.97	-95.2	-411.1	-5.6	90.7	-103.4	-1,281.6
4	6.76	27.4	-114.3	-59.9	-96.4	39.6	-520.8

ค่าพารามิเตอร์ทางเคมีตามประสิทธิภาพของการบำบัดน้ำเสียในถัง UASB ในอุตสาหกรรมที่ 2 พบว่าระบบมีค่า pH โดยเฉลี่ยอยู่ที่ 6.86 และประสิทธิภาพของระบบบำบัดน้ำเสียที่ศึกษาจากพารามิเตอร์ทางเคมีดังตารางที่ 19 ของ BOD, COD, T-P, TKN, O&G และ SS โดยเฉลี่ยร้อยละ 17.95, -98.5, 13.95, -8.77, 13.65 และ -414.95 ตามลำดับ

ตาราง 20 ประสิทธิภาพการบำบัดของน้ำเสียในถัง UASB อุตสาหกรรมที่ 3

เดือน	pH	ประสิทธิภาพในการบำบัด (ร้อยละ)					
		BOD	COD	T-P	TKN	O&G	SS
1	6.53	22.7	20	-90.3	79.51	7.7	-766.7
2	6.75	5.7	-112.4	-109.3	-403.9	-150	-608.1
3	6.39	24.3	-375	-73.5	-162.8	-63.9	-2,074.6
4	6.17	53.4	-77.8	-60.4	-102.9	21.3	-975.6

ค่าพารามิเตอร์ทางเคมีตามประสิทธิภาพของการบำบัดน้ำเสียในถัง UASB ในอุตสาหกรรมที่ 3 พบว่าระบบมีค่า pH โดยเฉลี่ยอยู่ที่ 6.46 และประสิทธิภาพของระบบบำบัดน้ำเสียที่ศึกษาจากพารามิเตอร์ทางเคมีดังตารางที่ 20 ของ BOD, COD, T-P, TKN, O&G และ SS โดยเฉลี่ยร้อยละ 26.53, -136.3, -83.37, -147.52, -46.23 และ -1,106.25 ตามลำดับ

จากค่าพารามิเตอร์ในตารางที่ 18-20 พบว่าประสิทธิภาพในการบำบัดน้ำเสียของพารามิเตอร์มีค่าติดลบ ซึ่งหมายถึงระบบไม่มีประสิทธิภาพในการทำงาน แต่ทั้งนี้การติดลบของประสิทธิภาพในการบำบัดน้ำเสียเกิดจากข้อจำกัดในการเก็บน้ำ เนื่องจากระบบบำบัดของอุตสาหกรรมที่ 3 ไม่มีส่วนที่สามารถเก็บน้ำหลังจากที่น้ำออกจากระบบบำบัดแบบไม่ใช้อกซิเจน หรือ UASB ทำให้ต้องเก็บน้ำในระบบ DN/CN ดังภาพที่ 7 ซึ่งเป็นระบบที่ต่อจากระบบ UASB ทำให้ค่าน้ำที่เป็นตัวแทนน้ำที่ได้จากการบำบัดในระบบ DN/CN ไม่สามารถเป็นตัวแทนที่ดีของค่าน้ำที่ออกจากระบบบำบัด UASB ได้ เนื่องจากในระบบ DN/CN เปรียบเสมือนระบบ Anoxic ซึ่งเป็นอีกกระบวนการบำบัดอีกขั้นตอนที่ไม่ได้เกิดจากการบำบัดน้ำเสียจากระบบ UASB

ตาราง 21 ลักษณะน้ำเข้า และน้ำออกเฉลี่ยจากระบบ UASB ของอุตสาหกรรมอาหารทะเล
แซ่บเปี๊ยง

พารามิเตอร์	หน่วย	ช่วง		ค่าเฉลี่ย		ประสิทธิภาพ ในการบำบัด เฉลี่ย %
		น้ำเข้า	น้ำออก	น้ำเข้า	น้ำออก	
pH	-	6.53-7.25	6.37-7.25	6.71	6.79	-
BOD	mg/l	630-1,080	380-1,230	1,359.4	790	41.9
COD	mg/l	1,200-2,800	800-6,133	1,991.6	2,466.6	-23.9
TKN	mg/l	136-378	46-583.8	233.5	212.7	8.9
T-P	mg/l	299.6-459	150.1-531.6	393.5	356.3	7.2
Oil&Grease	mg/l	90-347.1	33.8-250	141.7	86.9	38.7
SS	mg/l	237.2-854.4	213-5,223	463.7	1,507.1	-225

จากการวิเคราะห์ค่าพารามิเตอร์ทางเคมีของน้ำเสียจากตารางที่ 18-20 ดังค่าพารามิเตอร์ทางเคมี pH, BOD, COD, TKN, TP, Oil& Grease และ SS พบว่า ค่า pH ไม่มีความแตกต่างกัน สำหรับน้ำก่อนเข้าระบบบำบัด UASB และออกจากระบบ UASB โดยช่วงค่า pH ของน้ำเข้าของอุตสาหกรรมดังตารางที่ 21 ที่แสดงลักษณะน้ำเข้า และน้ำออกจากระบบ UASB อยู่ระหว่าง 6.53-7.25 ซึ่งมีแนวโน้มต่ำกว่าค่า pH ที่ใช้ในการออกแบบมีค่าอยู่ระหว่าง 6.3-7.8 Habeeb *et al.* (2010) แต่ Tchobanoglou *et al.* (2004) กล่าวว่า pH ควรมีค่าใกล้เคียง 7 ทั้งนี้ สันทัด (2549) กล่าวว่า pH ที่เหมาะสมสำหรับการเจริญเติบโตของแบคทีเรียกลุ่มสร้างกรด และแบคทีเรียกลุ่มที่สร้างมีเทน มีค่าอยู่ระหว่าง 6.5-7.8 ซึ่งอยู่ในช่วงของ ค่า pH ของน้ำเสียที่เป็นน้ำเข้าของอุตสาหกรรมที่ใช้ในการศึกษา นอกจากนี้ สันทัด (2549) ยังกล่าวอีกว่า ถึงแม้ว่าไม่สามารถควบคุมให้จุลินทรีย์แต่ละกลุ่มเจริญเติบโต และแสดงประสิทธิภาพได้ร้อยเปอร์เซ็นต์ แต่ค่า pH ที่อยู่ในช่วงดังกล่าวจะสามารถทำให้จุลินทรีย์ทั้งสองกลุ่มเจริญเติบโตอยู่ได้ และทำหน้าที่ในการบำบัดสารอินทรีย์เพื่อให้ได้กําชีวมีเทน ทั้งนี้หากค่า pH ต่ำกว่าช่วงดังกล่าวจะเป็นผลโดยตรงกับแบคทีเรียกลุ่มที่สร้างมีเทน และทำให้ประสิทธิภาพในการบำบัดน้ำเสียลดลงได้ สำหรับค่า BOD มีค่าลดลงโดยเฉลี่ยของแต่ละอุตสาหกรรมประมาณร้อยละ 27 แต่หากพิจารณาประสิทธิภาพโดยเฉลี่ยของแต่ละอุตสาหกรรมพบว่าอุตสาหกรรมที่ 1 มีประสิทธิภาพในการบำบัด BOD มากที่สุดคือ ร้อยละ 37 ตามดับต่อมาก็อุตสาหกรรมที่ 3 ร้อยละ 26 และอุตสาหกรรมที่ 2 ร้อยละ 18 ดัง

ตารางที่ 18-20 ทั้งนี้ประสิทธิภาพในการบำบัดของระบบ UASB เป็นการหมักแบบไม่ใช้ออกซิเจน การบำบัดได้มากกว่าร้อยละ 80 ซึ่งความค่า BOD:N:P ประมาณ 100:1.1:0.2 ซึ่งพบว่าค่า BOD:N:P ของระบบที่ใช้ในการศึกษามีค่าเท่ากับ 5.82:1:1.69 ซึ่งค่าของฟอสฟอร์สามารถเกินไป และมีค่าในโตรเจนน้อยเกินไป ทั้งนี้การที่ชาต้อาหารไม่สมบูรณ์จะมีผลให้การเจริญเติบโตของแบคทีเรียไม่สมบูรณ์ (สันทัด, 2549) ซึ่งอาจเป็นผลที่ทำให้เกิดการย่อยสลายของ BOD น้อยลง ส่วนค่า COD ไม่มีค่าลดลง แต่กลับมีค่าเพิ่มขึ้นสำหรับน้ำที่ออกจากระบบ UASB ในบางเดือน ทำให้ประสิทธิภาพ การบำบัดมีค่าติดลบดังตารางที่ 18-20 อาจมีผลมาจากการผลิตที่เพิ่มมากขึ้น เพราะน้ำเสียที่เข้าสู่ระบบบำบัดเป็นน้ำเสียที่มาจากกระบวนการผลิตอาหารทะเล และกรมอุตสาหกรรม อุตสาหกรรม (2551) กล่าวว่าการผลิตอาหารทะเลเมื่อการใช้คลอรีนผสมกับน้ำใช้ในกระบวนการผลิต โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อควบคุมปริมาณจุลินทรีย์ให้อยู่ในช่วงที่ยอมรับได้ ซึ่งคลอรีนที่เติมลงไปนั้นช่วงแรกจะทำปฏิกิริยากับสารอนินทรีย์ที่อยู่ในน้ำ หลังจากนั้นจะทำปฏิกิริยากับสารอินทรีย์และสารประกอบในโตรเจนเกิดเป็น Combined chloride residual และเหลือเป็น Free chloride residual โดยที่ Free chloride residual จะเป็นสัดส่วนโดยตรงกับปริมาณคลอรีนที่เติมลงไป ซึ่งทำให้น้ำเสียมีคลอร์ดมากกว่ากระบวนการผลิตในช่วงเดือนปกติ ซึ่งคลอร์ดมีผลต่อประสิทธิภาพ การบำบัด(กรมอุตสาหกรรม อุตสาหกรรม ,2551) ของระบบค่าพารามิเตอร์ทางเคมี T-P โดยจะทำให้ประสิทธิภาพในการบำบัดฟอสฟอร์ลดลง และยังทำให้ประสิทธิภาพของ COD มีค่าลดลง นอกจากนี้ยังส่งผลต่อความเข้มข้นของตะกอนจุลินทรีย์ เนื่องจากจุลินทรีย์ต้องปรับตัวใหม่ก่อน เคยชินกับสภาพที่มีคลอร์ดสูงซึ่งจุลินทรีย์ที่ไม่สามารถปรับสภาพได้อาจตาย และถูกย่อยสลายไปนอกจากนี้ปริมาณโซเดียมคลอร์ที่มีปริมาณความเข้มข้นสูงมากกว่า 2.0 M จะทำให้กลุ่มประชากร methanogens น้อยลง (Joseph and Frederick, 1992) ซึ่งผลที่ตามมาคือการย่อยสลายสารอินทรีย์ที่เป็นหน้าที่ของแบคทีเรีย methanogens ทั้งนี้ระบบบำบัดควรมีชาต้อาหารเสริมสำหรับแบคทีเรียคือมีค่า COD:N:P ซึ่งเป็นอัตราส่วนอาหารเสริมสร้างที่ต้องเติมให้กับระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน เพราะอัตราส่วนเสริมที่ต่ำมาก สามารถชี้ให้เห็นอัตราการเจริญเติบโตของจุลินทรีย์ หรือแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจนจะต่ำมาก เมื่อเทียบกับอัตราการเจริญเติบโตของจุลินทรีย์ หรือแบคทีเรียในระบบบำบัดแบบใช้ออกซิเจน (สันทัด, 2549) โดย Tchobanoglous *et al.* (2004) แนะนำให้มีค่า COD:N:P ตอนเริ่มเดินระบบเท่ากับ 300:5:1 ในขณะที่หากมีการเดินระบบไปแล้วค่า COD:N:P ควรจะมีค่าเท่ากับ 600:5:1 แต่ค่า COD:N:P ขณะเดินระบบกลับมีค่าเท่ากับ 8.53:1:1.69 ซึ่งตรงข้ามกับค่า BOD ที่มีค่าลดลง เนื่องจากในน้ำเสียมีสารอินทรีย์ที่สามารถย่อยสลายทางชีวภาพได้ยากอยู่มาก ซึ่งสอดคล้องกับความสามารถและความต้องการในการผลิตที่มีลักษณะสูงขึ้นในเดือนนั้นๆ ในส่วนค่า TKN และ T-P มีค่าลดลงแต่ไม่มี

ความแตกต่างกันมากระหว่างน้ำก่อนเข้าระบบ UASB และออกจากระบบ UASB โดย Elmitwalli *et al.* (2007) กล่าวว่า เมื่อใช้ระบบ UASB เพื่อบำบัดน้ำที่มาจากการทำความสะอาดภายในบ้านเรือนจะสามารถนำบัด TKN และ T-P ได้เพียง 23-36% และ 10-24% ตามลำดับ เช่นเดียวกับ Terek and Ralf (2007) ที่กล่าวไว้ว่า เช่นกันว่าการนำบัด น้ำเสียจากการทำความสะอาดภายในบ้านมีประสิทธิภาพในการนำบัด TKN และ T-P 22-30% และ 15-21% ตามลำดับ อีกทั้ง สุจินดา และคณะ (2547) พบร่วมกันว่าความสามารถในการนำบัดน้ำเสียจากอุตสาหกรรมประมงด้วยระบบ UASB สามารถนำบัด TKN และ T-P ได้เพียง 17.51% และ 24.64% ตามลำดับ นอกจากนี้ระบบไม่สามารถนำบัดไขมัน เพราะไขมันครุภักดิ์ในระบบนำบัดน้ำเสียตั้งแต่ขั้นแรก จากตารางที่ 18-20 มีค่า Oil & Grease ติดลบ อาจเกิดจากการนำบัดในขั้นตอนแรกไม่สามารถนำบัดได้ดีเท่าที่ควร สังเกตได้จากตัวอย่างมีคราบไขมันเกิดขึ้นเมื่อตั้งทิ้งไว้จึงส่งผลให้มีไขมันผ่านเข้ามาในการนำบัดขั้นที่ 2 ส่วนค่า SS ดังตารางที่ 19 และ 20 มีค่าติดลบเนื่องจากเป็นผลต่อเนื่องของระบบนำบัดที่มีค่า BOD:N:P ไม่เหมาะสม ทำให้เกิดมวลสารปริมาณมากขึ้นตามมา ประกอบกับเกิดข้อจำกัดในการเก็บน้ำเสียเนื่องจากไม่มีท่อที่สามารถเก็บน้ำเสียสำหรับน้ำเสียที่ผ่านการนำบัดน้ำเสียของระบบ UASB ทำให้ต้องเก็บน้ำเสียที่อยู่ในระบบ DN/CN ซึ่งทำให้เกิดค่าลดลงของค่าพารามิเตอร์ทางเคมีของน้ำเสียที่ออกจากระบบนำบัด UASB

การนำบัดขั้นที่สองพบว่า คุณลักษณะน้ำเข้าและน้ำออกโดยเฉลี่ยจากระบบนำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งของอุตสาหกรรมที่ 3 อยู่ในระดับมาตรฐานที่ 22

ตาราง 22 คุณลักษณะน้ำเข้า - น้ำออกโดยเฉลี่ยจากระบบนำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งของอุตสาหกรรมที่ทำการศึกษา

พารามิเตอร์	อุตสาหกรรมที่ 1		อุตสาหกรรมที่ 2		อุตสาหกรรมที่ 3	
	น้ำเข้า	น้ำออก	น้ำเข้า	น้ำออก	น้ำเข้า	น้ำออก
pH	6.58	6.85	7.01	7.28	6.64	7.01
BOD (mg/l)	774	40	806	52	949	127
COD (mg/l)	1,487	390	3,447	487	3,990	426
TP (mg/l)	395.9	41.1	316.7	38.1	517.2	14.1
TKN (mg/l)	103	7	322	54	429	111
TSS (mg/l)	261	40	2,753	30	3,163	43
Grease and oil (mg/l)	115	34.4	30.3	24.1	196.3	69.4

น้ำเข้าและน้ำออกโดยเฉลี่ยของทั้ง 3 อุตสาหกรรมซึ่งเป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งมีค่าพิเศษอยู่ในช่วง 6.58-7.28 ซึ่งมีค่าเหมาะสมกับระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่มักความคุมค่าพิเศษให้อยู่ในช่วง 6.5-8.5 (สูรพล, 2538) ทำให้แบคทีเรียเจริญเติบโตได้ดีและตะกอนแบคทีเรียของระบบบำบัดน้ำเสียสามารถดักดิ่ด (สันทัด, 2549) ส่วนค่าบีโอดีและค่าซีโอดีของน้ำเข้าทั้ง 3 อุตสาหกรรม ซึ่งเป็นพารามิเตอร์ที่บ่งบอกถึงปริมาณสารอินทรีย์ในน้ำเสีย หรือบ่งบอกถึงปริมาณสารอาหารของแบคทีเรียมีค่าโดยเฉลี่ยไม่แตกต่างกันมาก อย่างไรก็ตามอุตสาหกรรมที่ 3 มีค่าสูงที่สุด นอกจากนี้น้ำเข้าของอุตสาหกรรมที่ 3 พบ ค่าฟอสฟอรัสทั้งหมด ค่าทีเคอีน ค่าของแข็ง แวนโลย และค่าน้ำมันและไขมันมีค่าสูงกว่าอุตสาหกรรมที่ 1 และ 2 เช่นกัน แต่ไม่แตกต่างกันมาก อีกทั้งค่าพารามิเตอร์ทางเคมีของน้ำออกทั้ง 3 อุตสาหกรรม มีค่าลดลงเมื่อเทียบกับน้ำเข้าในทุกพารามิเตอร์

นอกจากนี้เมื่อพิจารณาประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียของอุตสาหกรรมที่ 1 ค่าพิเศษอยู่ในช่วง 6.61-7.14 มีประสิทธิภาพในการลดค่าบีโอดีโดยเฉลี่ยร้อยละ 96 ลดค่าซีโอดีได้โดยเฉลี่ยมากกว่าร้อยละ 70 มีเพียงเดือนที่ 4 สามารถลดค่าซีโอดีได้เพียงร้อยละ 59.3 นอกจากนี้ยังมีประสิทธิภาพในการลดค่าฟอสฟอรัสทั้งหมด ค่าทีเคอีน และค่าของแข็งแวนโลยทั้งหมดได้โดยเฉลี่ยมากกว่าร้อยละ 80 และค่าไขมันและน้ำมันของเดือนที่ 1 สามารถลดได้ร้อยละ 85 ในขณะที่ค่าไขมันและน้ำมันของเดือนที่ 2, 3 และ 4 ลดได้เพียงร้อยละ 61.3, 62.3 และ 36.6 ตามลำดับ แสดงดังตารางที่ 23

ตาราง 23 ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 1

เดือนที่	พิเศษ	ประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสีย (ร้อยละ)					
		บีโอดี	ซีโอดี	ฟอสฟอรัส ทั้งหมด	ทีเคอีน	ของแข็ง ทั้งหมด	แวนโลย และ น้ำมัน
1	7.14	96.4	93.8	88.8	99.3	82.3	85.0
2	6.90	96.1	78.1	86.3	94.1	87.9	61.3
3	6.75	84.2	73.9	91.2	93.5	92.0	62.8
4	6.61	96.6	59.3	90.8	85.7	79.3	36.6

อุตสาหกรรมที่ 2 ค่าพิเศษอยู่ในช่วง 7.11-7.38 มีประสิทธิภาพในการลดค่าบีโอดีโดยเฉลี่ยมากกว่าร้อยละ 90 ส่วนค่าซีโอดีของเดือนที่ 1 และ 2 สามารถลดได้เพียงร้อยละ 43.7 และ 65.0

ตามลำดับ ขณะที่เดือนที่ 3 และ 4 สามารถลดค่าซีไออีได้โดยเฉลี่ยมากกว่าร้อยละ 80 นอกจากนี้ อุตสาหกรรมที่ 2 ยังมีประสิทธิภาพในการลดค่าฟอสฟอรัสทั้งหมด ค่าของแข็งแกร่งลดอยทั้งหมด ค่าทีเคเอ็น และค่าไนโตรเจน ได้โดยเฉลี่ยมากกว่าร้อยละ 50 แสดงดังตารางที่ 24

ตาราง 24 ประสิทธิภาพการนำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 2

เดือนที่	พีอีช	ประสิทธิภาพการนำบัดน้ำเสีย (ร้อยละ)					
		บีไออี	ซีไออี	ฟอสฟอรัส	ทีเคเอ็น	ของแข็ง	ไนโตรเจน
		ทั้งหมด				แข็งแกร่ง	และ
1	7.38	90.0	43.7	72.7	62.7	85.2	38.5
2	7.25	93.6	65.0	74.0	75.7	97.3	61.3
3	7.36	96.2	91.7	91.4	91.4	99.4	75.4
4	7.11	92.3	88.7	93.4	98.9	99.2	55.6

ส่วนอุตสาหกรรมที่ 3 ค่าพีอีชอยู่ในช่วง 6.72-7.34 และมีประสิทธิภาพในการลดค่าบีไออี โดยเฉลี่ยได้มากกว่าร้อยละ 90 ส่วนค่าซีไออี ค่าฟอสฟอรัสทั้งหมด และค่าของแข็งแกร่งลดอยทั้งหมด สามารถลดได้โดยเฉลี่ยมากกว่าร้อยละ 80 ค่าทีเคเอ็นสามารถลดได้โดยเฉลี่ยมากกว่าร้อยละ 60 ยกเว้นในเดือนที่ 1 ไม่สามารถลดค่าทีเคเอ็นได้ ขณะที่ค่าไนโตรเจนและไนโตรเจนมีประสิทธิภาพที่แตกต่างกันในแต่ละเดือน แสดงดังตารางที่ 25

ตาราง 25 ประสิทธิภาพการนำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 3

เดือนที่	พีอีช	ประสิทธิภาพการนำบัดน้ำเสีย (ร้อยละ)					
		บีไออี	ซีไออี	ฟอสฟอรัส	ทีเคเอ็น	ของแข็ง	ไนโตรเจน
		ทั้งหมด				แข็งแกร่ง	และ
1	7.00	68.8	80.2	95.9	-126.2	99.3	43.8
2	7.34	92.5	94.6	97.5	79.8	99.0	74.2
3	6.99	94.1	92.3	96.9	63.1	98.3	61.0
4	6.72	92.8	87.5	98.7	98.1	98.5	91.0

เมื่อเปรียบเทียบประสิทธิภาพการบำบัดน้ำเสียของทั้ง 3 อุตสาหกรรม พบร่วมกันว่า อุตสาหกรรมที่ 1, 2 และ 3 มีค่าพีเอชอยู่ในช่วง 6.61-7.38 ซึ่งเป็นช่วงพีเอชที่แบคทีเรียเจริญเติบโตได้ดีคืออยู่ในช่วง 6.5-8.5 (สูรพล, 2538) นอกจากนี้ทั้ง 3 อุตสาหกรรม สามารถลดค่าบีโอดีโดยเฉลี่ยมากกว่าร้อยละ 90 ทั้งนี้ประสิทธิภาพดังกล่าวเป็นไปตามค่าการออกแบบของระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่ออกแบบไว้ให้สามารถลดค่าบีโอดีได้ร้อยละ 85-95 (Tchobanoglous *et al.*, 2004) ในขณะที่อุตสาหกรรมที่ 3 สามารถลดค่าบีโอดีได้โดยเฉลี่ยมากที่สุดคือมากกว่าร้อยละ 90 เป็นส่วนใหญ่

สำหรับค่าของแข็งแurenoloyทั้งหมด ค่าที่เกoein และค่าน้ำมันและไขมัน ทั้ง 3 อุตสาหกรรมสามารถลดได้โดยเฉลี่ยในแต่ละเดือนมากกว่าร้อยละ 50 ยกเว้นอุตสาหกรรมที่ 3 ที่ข้อมูลในเดือนที่ 1 ไม่สามารถลดค่าที่เกoein ได้อีกทั้งน้ำออกจากระบบมีค่าที่เกoeinเพิ่มขึ้นในขณะที่เดือนอื่นสามารถลดค่าที่เกoein ได้มากกว่าร้อยละ 63.1-98.1 ดังตารางที่ 25 เกิดจากน้ำเสียในเดือนที่ 1 มีค่าบีโอดีสูงและค่าที่เกoein ต่ำ มีผลทำให้อัตราส่วนบีโอดีต่อที่เกoein (BOD_5 / TKN ratio) สูงเกินไป ซึ่งอัตราส่วนดังกล่าวเป็นปัจจัยหนึ่งในการควบคุมการเกิดปฏิกิริยาในตรีฟิล์เซชัน กล่าวคือ หากอัตราส่วนบีโอดีต่อที่เกoein มีค่ามากกว่า 3 ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่งที่มีการบำบัดสารในไตรเจนจะทำให้เกิดปฏิกิริยาในตรีฟิล์เซชันลดลง (Tchobanoglous *et al.*, 2004; Bitton, 2005)

ส่วนค่าฟอสฟอรัสทั้งหมดเมื่อพิจารณาแล้วพบว่าอุตสาหกรรมที่ 3 สามารถลดค่าฟอสฟอรัสทั้งหมดได้มากที่สุดถึงร้อยละ 95.9-98.7 เนื่องจากอุตสาหกรรมที่ 3 ใช้ระบบบำบัดแบบตะกอนเร่งที่มีการกำจัดไนโตรเจนซึ่งมีกระบวนการเดินระบบที่คล้ายคลึงกับระบบที่มีการกำจัดสารฟอสฟอรัสนี้เป็นระบบที่ไม่ใช้ออกซิเจนต่อเนื่องกับระบบที่ใช้ออกซิเจน (สุบันฑิต, 2548) จึงทำให้เกิดการกำจัดไนโตรเจนควบคู่กับการกำจัดฟอสฟอรัส ด้วยเหตุนี้อุตสาหกรรมที่ 3 จึงสามารถลดค่าฟอสฟอรัสทั้งหมดได้มากกว่าอุตสาหกรรมที่ 1 และ 2 ซึ่งมีคุณลักษณะของน้ำเข้าใกล้เคียงกัน

2. ผลกระทบศึกษาความหลากหลายของแบคทีเรียจากน้ำเสียในระบบบำบัดน้ำเสียโดยการใช้เทคนิคทางชีววิทยาโมเลกุล

2.1 ผลการคัดเลือกโคลนที่มีดีเอ็นเอสายพสุนด้วยสีของโคลนนิ (Recombinant clone screening by blue/white selection)

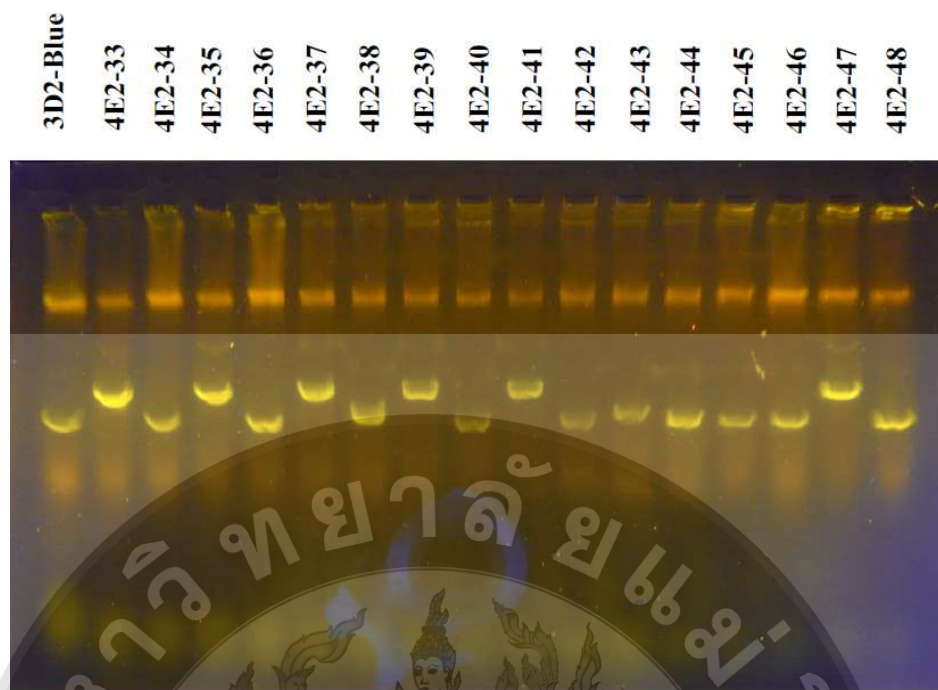
จากการนำตัวอย่างแบคทีเรียที่เก็บจากน้ำเสียในระบบบำบัดน้ำเสียแบ่งออกเป็นสองระบบคือ ระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (UASB) (3D) และระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E) ซึ่งของอุตสาหกรรมที่ 1 และ 2 เป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง และน้ำเสียจากป่า แม่น้ำอกซิกและบ่อแอโรบิกของอุตสาหกรรมที่ 3 ซึ่งเป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง

ที่มีการนำบัคสารในโตรเจนอย่างละ 3 ชิ้น นำมาผสมรวมกัน แล้วนำมาสกัดดีอีนเอ และเพิ่มปริมาณยืนคัวห์ 16S rRNA ยืนด้วยเทคนิค PCR จากนั้นนำมาทำการโคลนยืนส่วน 16S rRNA ในเชื้อ *E.coli* จากผลการโคลนและทำการคัดเลือกดีอีนเอสายพสมด้วยขนาด (Rapid size screening) พบว่าผลคัดเลือกโคลนที่มีดีอีนเอสายพสมด้วยสีของโคลโนน (Recombinant clone screening by blue/white selection) ซึ่งเป็นการคัดเลือกรังสีที่ 1 สามารถคัดเลือกโคลนได้ทั้งหมดจำนวน 344 โคลน โดยแบ่งเป็น โคลนจากตัวอย่างน้ำเสียในระบบบำบัดแบบเติมอากาศ (4E) และตัวอย่างน้ำเสียในระบบบำบัดแบบไร้อากาศ (3D) จำนวน 131 และ 214 โคลน ตามลำดับ โดยโคลโนนทั้งหมดนี้จะถูกคัดเลือกต่อด้วยวิธี Rapid size screening

2.2 ผลการคัดเลือกดีอีนเอสายพสมด้วยขนาด (Rapid size screening of recombinant clone)

จากการคัดเลือกโคลนที่มีดีอีนเอสายพสมด้วยขนาด สามารถอนุಮานได้ว่า โคลนที่มีขนาดใหญ่กว่า Marker มี Insert gene แทรกเข้าสู่ดีอีนเอพาหะ ยกตัวอย่างเช่น ขนาดดีอีนของโคลนรหัส 4E2-33, 4E2-35, 4E2-37 4E2-39, 4E2-41, 4E2-47 มีขนาดใหญ่กว่า Marker คือ 3D2-Blue สามารถอนุમานได้ว่ามี Insert gene แทรกเข้าสู่ดีอีนเอพาหะ ดังแสดงในภาพที่ 12 จากการทำ Rapid size screening ทั้ง 345 โคลน พบว่าได้โคลนที่มีขนาดตามต้องการเพียง 172 โคลน โดยเป็นโคลนจาก 4E และ 3D จำนวน 56 และ 116 โคลน ตามลำดับ โดยจะสังเกตเห็นได้ว่าในการคัดเลือกดีอีนเอสายพสมด้วยสีของโคลโนนไม่สามารถคัดเลือกดีอีนเอสายพสมได้ทั้งหมดเนื่องด้วยมีปัจจัยความพิดพลาดิกตัวอย่างเช่น สารเคมี X-Gal, IPTG อาจไม่ได้ประสิทธิภาพหรือวิธีการพสม X-Gal, IPTG กับอาหารแข็งโดยเราใช้วิธี Spread Plate อาจจะทำให้สาร X-Gal (5-bromo-4-chloro-3-indolyl-beta-D-galactopyranoside) หรือ substrate ของเอนไซม์ β -galactosidase กระจายไม่ทั่วงานเลี้ยงเชื้อจึงทำให้โคลโนนของเชื้อที่ไม่ได้รับ Insert gene เกิดเป็นสีขาวได้เช่นกัน

ทั้งนี้หากต้องการคัดเลือกดีอีนเอสายพสมควรมีการคัดเลือกมากกว่าหนึ่งวิธี เพื่อความถูกต้องของผลการทดลองมากที่สุดดังการคัดเลือกดีอีนเอสายพสมของงานวิจัยล่ามานี้

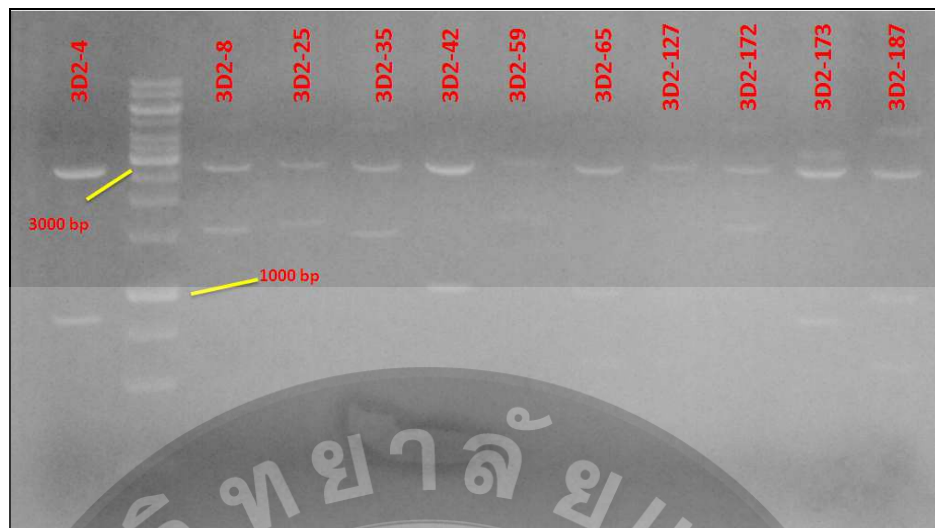


ภาพ 12 แสดงตัวอย่าง 4E ในการคัดเลือกขนาดดีเอ็นเอสายพสມตรวจสอบผลโดย 1.5 % Agarose gel electrophoresis

2.3 ผลการคัดเลือกโคลนที่มีความแตกต่างโดยวิธีการตัดดีเอ็นเอสายพสມด้วยเอนไซม์ตัดจำเพาะ *HindIII* (Restriction endonuclease digestion of DNA)

ผลการคัดเลือกโคลนที่มีความแตกต่างด้วยวิธีการตัดดีเอ็นเอสายพสມด้วยเอนไซม์ตัดจำเพาะ *HindIII* จากโคลนทั้งหมด 172 โคลน ได้โคลนที่มีจุดตัดของเอนไซม์ในบริเวณที่แตกต่าง ดังนี้ 3D จำนวน 55 โคลน และ 4E จำนวน 51 โคลน (ไม่แสดงข้อมูล) ยกตัวอย่างดีเอ็นเอสายพสມที่มีความแตกต่างหลังจากตัดด้วยเอนไซม์ตัดจำเพาะ *HindIII* จากภาพที่ 13 โคลน 3D2-172 ปรากฏขนาดของดีเอ็นเอสายพสມสองขนาดโดยมีขนาดประมาณ 2700 bp และ 1500 bp อนุมานได้ว่ามีจุดตัดของเอนไซม์ *HindIII* บนดีเอ็นเอสายพสມสองบริเวณ ขณะที่โคลน 3D2-187 ปรากฏขนาดของดีเอ็นเอสายพสມสามขนาดโดยมีขนาดประมาณ 2700 bp, 1000 bp และ 500 bp จากตัวอย่างสองโคลนนี้ทำให้ทราบว่ามียืนส่วน 16S rRNA ที่มีลำดับนิวคลีโอไทด์ต่างกัน

การทดลองครั้งนี้ได้เลือกใช้เอนไซม์ตัดจำเพาะ *HindIII* เนื่องจากเอนไซม์นี้มีจุดตัดใน Vector 2 บริเวณคือบริเวณที่มีลำดับเบส 5' AAGCTT 3' ซึ่งเมื่อตัดสมบูรณ์จะได้บริเวณของ Insert gene ทั้งหมดจากภาพที่ 13 ทั้งนี้เพื่อง่ายแก่การการหาลำดับนิวคลีโอไทด์บริเวณ 16S rRNA



ภาพ 13 ดีเอ็นเอสแย์สมจากตัวอย่างน้ำเสียระบบบำบัดน้ำเสียแบบไร์อากาศ (3D) ที่ถูกตัดด้วยเอนไซม์ตัดจำพวก *Hind*III

2.4 การหาลำดับนิวคลีโอไฮเด็กของยีน 16S rRNA

ผลการหาลำดับนิวคลีโอไฮเด็กของยีน 16S rRNA ที่มีขนาดประมาณ 1500 bp โดยใช้ primer ชื่อ M-13FpUC(-40) 5'GTTTCCCAGTCACGAC 3' และ M-13RpUC(-26) 5'CAGGAAACAGCTATGAC 3' พนว่าเมื่อนำลำดับเบสของยีนส่วน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนยีนของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อกซิเจน (4E) และแบบไม่ใช้อกซิเจน (UASB) (3D) มาทำการหาชนิดและความหลากหลายของแบคทีเรียโดยนำลำดับเบสส่วน 16S rRNA ที่มีความยาวของลำดับเบสประมาณ 800-1,500 เบสมาทำการเปรียบเทียบความเหมือนด้วยโปรแกรม BLASTN ของ The National Center for Biotechnology Information (NCBI, USA) (Yang et al., 2009) ผลที่ได้จากการเปรียบเทียบความเหมือนของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจน (3D) ดังแสดงในตาราง 26 โดยให้ลำดับโคลนทั้ง 55 โคลนแทนด้วยรหัส 3D1 และ 3D2 และผลที่ได้จากการเปรียบเทียบความเหมือนของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อกซิเจน (4E) ดังแสดงในตาราง 27 โดยให้ลำดับโคลนทั้ง 51 โคลนแทนด้วยรหัส 4E1 และ 4E2 ผลการเปรียบเทียบความเหมือนซึ่งจะใช้ค่าความเหมือนในการเปรียบเทียบเพื่อศึกษา cultured bacteria หรือแบคทีเรียที่เพาะเลี้ยงได้ค่อนมากกว่า 97%, 90-97% และน้อยกว่า 90% (Yang et al., 2010) พนว่าในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจน (3D) ผลการวิเคราะห์เป็นแบคทีเรีย uncultured หรือแบคทีเรียที่เพาะเลี้ยงไม่ได้จำนวน 28 โคลน และแบคทีเรีย cultured หรือแบคทีเรียที่เพาะเลี้ยงได้จำนวน 27 โคลน โดยพนว่าในจำนวน cultured bacteria 27 โคลน ประกอบด้วย 7

โคลน ที่มีค่าความเหมือนมากกว่า 97% คือ *Rhodobacter gluconicum* (3D1-43), *Peptostreptococcus russellii* (3D2-127), *Peptostreptococcaceae bacterium* (3D2-19), *Dokdonella* sp. (3D2-27), *Streptococcus henryi* (3D2-76), *Streptococcus parauberis* (3D2-149) และ *Neisseria* sp. (3D2-186) ส่วน 15 โคลน ที่มีค่าความเหมือนระหว่าง 90-97% คือ *Clostridiaceae bacterium* (3D1-8), *Desulfovibrio desulfuricans* (3D1-37), *Acidithiobacillus caldus* (3D2-4, 3D2-173), *Rhodobacter sphaeroides* (3D2-42), *Clostridium saccharolyticum* (3D1-106, 3D1-125), *Thiothrix* sp. (3D1-124, 3D2-45), *Ruminococcus gnavus* (3D2-171, 3D2-172) *Streptococcus parauberis* (3D2-37), *Neisseria canis* (3D1-104) และ *Planctomyces brasiliensis* (3D2-122) และ อีก 4 โคลน ที่มีค่าความเหมือนน้อยกว่า 90% คือ *Synergistes* sp. (3D1-36), *Frigovirgula* sp. (3D2-187), *Clostridiales bacterium* (3D2-121) และ *Rhodobacter sphaeroides* (3D2-166) ในแบบที่เรียก uncultured จำนวน 28 โคลน พบร่วมค่าความเหมือนมากกว่า 97% จำนวน 12 โคลน (3D1-10, 3D1-14, 3D1-31, 3D1-41, 3D1-51, 3D1-56, 3D1-132, 3D2-16, 3D2-49, 3D2-65, 3D2-179 และ 3D2-188) ส่วนที่มีค่าความเหมือนระหว่าง 90-97% จำนวน 13 โคลน (3D1-29, 3D1-38, 3D1-49, 3D1-61, 3D1-68, 3D1-131, 3D2-8, 3D2-25, 3D2-40, 3D2-54, 3D2-59, 3D2-81, 3D2-82 และ 3D2-165) และที่มีค่าความน้อยกว่า 90% จำนวน 3 โคลน (3D1-89, 3D2-35 และ 3D2-131)

ส่วนในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E) ผลการวิเคราะห์เป็นแบบที่เรียก uncultured หรือแบบที่เรียกที่เพาะเลี้ยงไม่ได้ จำนวน 8 โคลน และแบบที่เรียก cultured หรือแบบที่เรียกที่เพาะเลี้ยงได้ จำนวน 43 โคลน โดยพบว่าในจำนวน cultured bacteria 43 โคลน ประกอบด้วย 35 โคลน ที่มีค่าความเหมือนมากกว่า 97% คือ *Thiothrix* sp. (4E1-4, 4E1-4, 4E1-16, 4E1-23, 4E1-28, 4E1-30, 4E1-39, 4E1-40, 4E1-44, 4E1-52, 4E1-57, 4E1-60, 4E2-8, 4E2-9, 4E2-16, 4E2-33, 4E2-37, 4E2-39, 4E2-41, 4E2-50, 4E2-52, 4E2-74, 4E2-77, 4E2-78, 4E2-79, 4E2-80, 4E2-97, 4E2-98, 4E2-105, 4E2-106, 4E2-108, 4E2-122 และ 4E2-126) และ *Rhodobacter gluconicum* (4E2-51) ส่วน 3 โคลน ที่มีค่าความเหมือนระหว่าง 90-97% คือ *Thiothrix* sp. (4E2-35, 4E2-61, 4E2-111) และอีก 5 โคลน ที่มีค่าความเหมือนน้อยกว่า 90% คือ *Brevundimonas* sp. (4E1-26), *Geobacter bemandjiensis* (4E2-12) และ *Thiothrix* sp. (4E2-27, 4E2-52, 4E2-87) ในแบบที่เรียก uncultured จำนวน 8 โคลน พบร่วมค่าความเหมือนมากกว่า 97% จำนวน 1 โคลน (4E2-96) ส่วนที่มีค่าความเหมือนระหว่าง 90-97% จำนวน 4 โคลน (4E1-1, 4E2-47, 4E2-83 และ 4E2-101) และที่มีค่าความน้อยกว่า 90% จำนวน 3 โคลน (4E1-36, 4E2-4 และ 4E2-113)

ตาราง 26 ผลการเปรียบเทียบลำดับนิวคลีโอไทด์ (BLAST) ของลำดับเบสยีนส่วน 16S rRNA ของเชื้อแบคทีเรียที่ได้จากการโคลนยีนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจน (UASB) (3D)

No	Clone	Length (bp)	Nearest relative	GenBank Accession no.	Similarity (%)	
1	3D1-8	1525	<i>Clostridiaceae bacterium</i>	AB298726	92	
2	3D1-10	1484	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU926135	98	
3	3D1-14	1522	Uncultured <i>Firmicutes bacterium</i>	CU918169	99	
4	3D1-29	1551	Uncultured <i>Firmicutes bacterium</i>	CU925907	92	
5	3D1-31	1490	Uncultured bacterium	AB494323	98	
6	3D1-36	769	<i>Synergistes</i> sp.	EU476081	86	
7	3D1-37	1579	<i>Desulfovibrio desulfuricans</i>	DQ092636	94	
8	3D1-38	1183	Uncultured <i>Dokdonella</i> sp.	JN679149	92	
9	3D1-41	1080	Uncultured <i>Streptococcus</i> sp.	AM157443	99	
10	3D1-43	1477	<i>Rhodobacter gluconicum</i>	AB077986	99	
11	3D1-49	1532	Uncultured bacterium	EU234171	92	
12	3D1-51	1529	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU926135	99	
13	3D1-56	1500	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU926135	99	
14	3D1-59	1541	Uncultured bacterium	GQ897706	95	
15	3D1-61	1500	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU920256	95	
16	3D1-68	1522	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU926135	99	
17	3D1-89	1534	<i>Porphyromonas</i> sp.	EU012301	90	
18	3D1-104	1529	<i>Neisseria canis</i>	JN713302	97	
19	3D1-106	1571	<i>Clostridium saccharolyticum</i>	CP002109	95	
20	3D1-124	1461	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	90	
21	3D1-125	1541	<i>Clostridium saccharolyticum</i>	CP002109	95	
22	3D1-131	1501	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU926135	99	
23	3D1-132	1481	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU926135	99	
24	3D2-4	801	<i>Acidithiobacillus caldus</i>	EU421841	95	
25	3D2-8	1519	Uncultured <i>alpha proteobacterium</i>	JQ624286	97	
26	3D2-16	1544	Uncultured bacterium	JN245694	99	
27	3D2-19	1544	<i>Peptostreptococcaceae bacterium</i>	AB377177	98	

ตาราง 26 (ต่อ)

No	Clone	Length (bp)	Nearest relative	GenBank	Similarity
				Accession no.	(%)
28	3D2-25	1522	Uncultured <i>Firmicutes bacterium</i>	GQ468574	90
29	3D2-27	1503	<i>Dokdonella</i> sp.	FJ455531	98
30	3D2-35	1035	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU918687	89
31	3D2-37	1560	<i>Streptococcus parauberis</i>	CP002471	94
32	3D2-40	1545	Uncultured <i>Defribacteres bacterium</i>	HQ183983	93
33	3D2-42	706	<i>Rhodobacter sphaeroides</i>	CP000661	92
34	3D2-45	1515	<i>Thiothrix</i> sp	AB042537	93
35	3D2-49	1589	Uncultured <i>Desulfovibrionaceae bacterium</i>	AB218349	99
36	3D2-54	1496	Uncultured rumen bacterium	AB270048	91
37	3D2-59	1299	Uncultured bacterium	AY854300	90
38	3D2-65	1567	Uncultured <i>Clostridiales bacterium</i>	AB721397	99
39	3D2-76	1534	<i>Streptococcus henryi</i>	NR_044189	99
40	3D2-81	1513	Uncultured <i>Actinomycetaceae bacterium</i>	FJ542912	95
41	3D2-82	1516	Uncultured <i>Actinomycetaceae bacterium</i>	FJ542912	95
42	3D2-121	1533	<i>Clostridiales bacterium</i>	JN713382	85
43	3D2-122	1444	<i>Planctomyces brasiliensis</i>	NR_074297	92
44	3D2-127	1474	<i>Peptostreptococcus russellii</i>	AY167963	99
45	3D2-131	1495	Uncultured bacterium	AY858461	89
46	3D2-149	1514	<i>Streptococcus parauberis</i>	NR_102798	99
47	3D2-165	1488	Uncultured <i>Fusobacteria bacterium</i>	CU921109	94
48	3D2-166	828	<i>Rhodobacter sphaeroides</i>	CP000143	85
49	3D2-171	1489	<i>Ruminococcus gnavus</i>	NR_036800	96
50	3D2-172	1571	[<i>Ruminococcus</i>] <i>gnavus</i>	JN713312	91
51	3D2-173	771	<i>Acidithiobacillus caldus</i>	EU421841	95
52	3D2-179	1496	Uncultured <i>Synergistetes bacterium</i>	CU926135	99
53	3D2-186	1520	<i>Neisseria</i> sp.	AJ586614	99
54	3D2-187	1262	<i>Frigovirgula</i> sp.	JN713196	87
55	3D2-188	1521	Uncultured bacterium	JX27754	99

ตาราง 27 ผลการเปรียบเทียบลำดับนิวคลีโอไทด์ (BLAST) ของลำดับเบสยีนส่วน 16S rRNA ของเชื้อแบคทีเรียที่ได้จากการโคลนยีนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E)

No	Clone	Length (bp)	Nearest relative	GenBank	Similarity
				Accession no.	(%)
1	4E1-1	1572	Uncultured <i>Verrucomicrobiales bacterium</i>	GQ406197	91
2	4E1-4	1521	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
3	4E1-5	1710	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
4	4E1-16	1510	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
5	4E1-23	1461	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
6	4E1-26	1432	<i>Brevundimonas</i> sp.	GQ495029	89
7	4E1-28	1463	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
8	4E1-30	1514	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
9	4E1-36	1036	Uncultured <i>Clostridia bacterium</i>	JN173109	88
10	4E1-39	1513	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
11	4E1-40	1504	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
12	4E1-44	1460	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
13	4E1-52	1466	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
14	4E1-57	1536	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
15	4E1-60	1506	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
16	4E1-79	1527	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042538	99
17	4E2-4	1145	Uncultured <i>Rhodobacteraceae bacterium</i>	JN625692	86
18	4E2-8	1425	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
19	4E2-9	1514	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
20	4E2-12	1565	<i>Geobacter bemandjiensis</i>	NR_075007	87
21	4E2-16	1511	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
22	4E2-27	1493	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	86
23	4E2-33	1524	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
24	4E2-35	1451	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042538	92
25	4E2-37	1534	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
26	4E2-39	1513	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
27	4E2-41	1501	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99

ตาราง 27 (ต่อ)

No	Clone	Length (bp)	Nearest relative	GenBank	Similarity
				Accession no.	(%)
28	4E2-47	1322	Uncultured <i>Thauera</i> sp.	HQ132466	91
29	4E2-50	1525	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
30	4E2-51	1465	<i>Rhodobacter gluconicum</i>	AB077986	99
31	4E2-52	1047	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	85
32	4E2-57	1524	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
33	4E2-61	1548	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	97
34	4E2-74	1442	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
35	4E2-77	1494	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
36	4E2-78	1407	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
37	4E2-79	1464	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
38	4E2-80	1447	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
39	4E2-83	1522	Uncultured <i>Chlorobi bacterium</i>	JN679178	97
40	4E2-96	1495	Uncultured <i>gamma proteobacterium</i>	JQ624337	98
41	4E2-87	1074	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	85
42	4E2-97	1526	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
43	4E2-98	1476	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
44	4E2-105	1478	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
45	4E2-106	1461	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
46	4E2-108	1485	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
47	4E2-101	1501	Uncultured <i>alpha proteobacterium</i>	FM253640	97
48	4E2-111	1528	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	91
49	4E2-113	1283	Uncultured <i>Dokdonella</i> sp.	JF808755	88
50	4E2-122	1524	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99
51	4E2-126	1510	<i>Thiothrix</i> sp.	AB042537	99

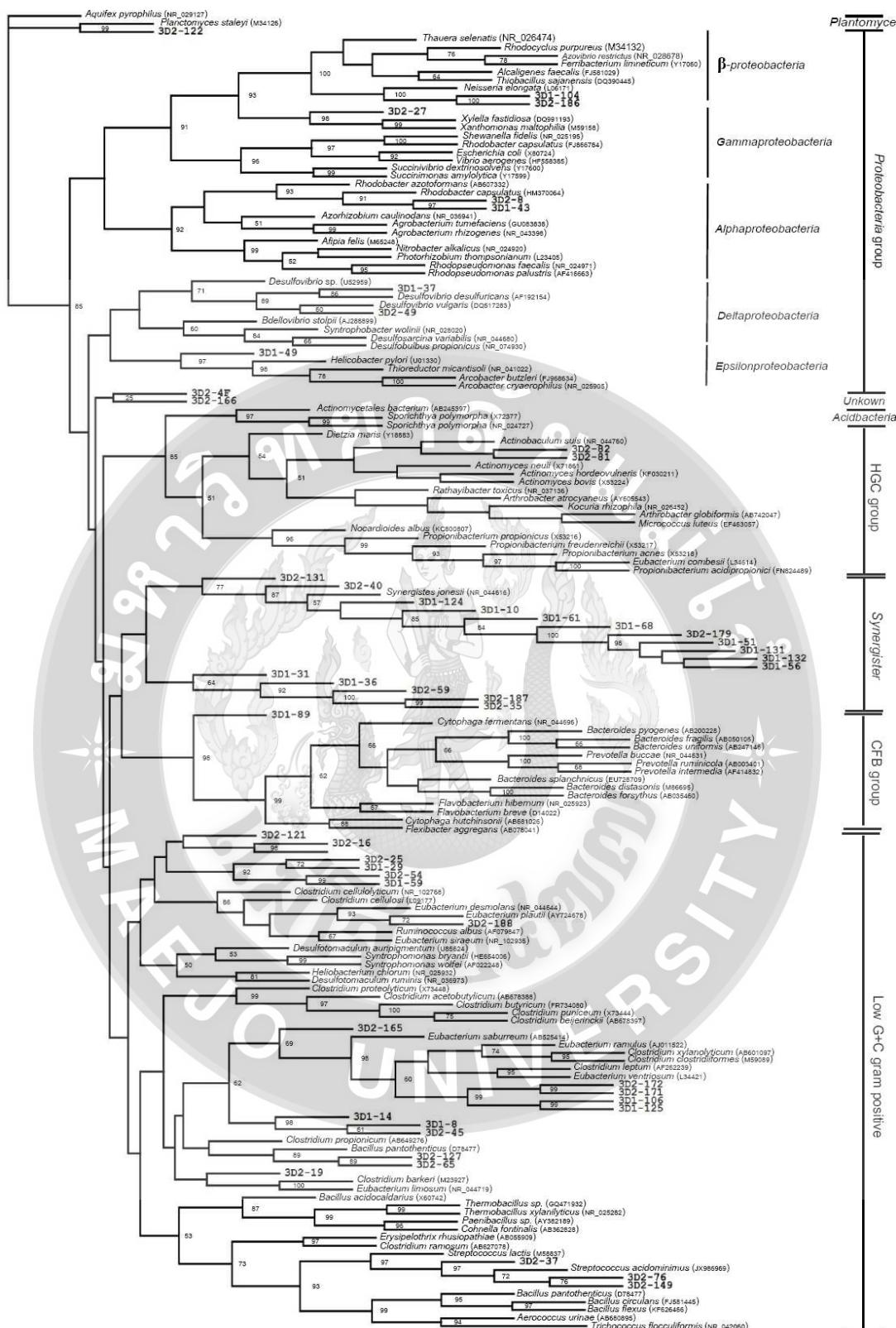
3. ผลการศึกษาความสัมพันธ์ทางวิวัฒนาการ (Phylogenetic tree) ของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (UASB) (3D) และระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E)

จากการเปรียบเทียบความเหมือนของลำดับเบสส่วน 16S rRNA ยืนของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (3D) จำนวน 55 โคลน และลำดับเบสส่วน 16S rRNA ยืนของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E) จำนวน 51 โคลน กับฐานข้อมูลใน GenBank พบร่วมกันในระบบบำบัดน้ำเสียทั้ง 2 แบบ พบร่องรอยแบคทีเรีย uncultured และ cultured ดังนี้จะเห็นได้ว่าการศึกษาแบคทีเรียในสิ่งแวดล้อมโดยตรงโดยปราศจากการเพาะเลี้ยง และการใช้การวิเคราะห์ลำดับเบสของยีนเป้าหมายหรือยีน 16S ribosomal RNA gene (16S rRNA) ทำให้ได้แบคทีเรีย uncultured หรือแบคทีเรียที่เพาะเลี้ยงไม่ได้เกิดขึ้น และการใช้ phylogenetic tree ในการศึกษาวิวัฒนาการความสัมพันธ์ของแบคทีเรียจึงเป็นสิ่งสำคัญในการศึกษาความหลากหลายของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียโดยสร้าง phylogenetic tree เพื่อทำการจัดกลุ่มของแบคทีเรีย โดยใช้ลำดับเบสที่นำมาจาก GenBank ที่ทราบชนิดแล้ว โดยแบคทีเรียเหล่านี้เป็นแบคทีเรียที่ส่วนใหญ่พนในระบบบำบัดน้ำเสีย ซึ่งในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (3D) จะใช้ลำดับเบสที่มาจากการศึกษาความสัมพันธ์ของแบคทีเรีย uncultured จำนวน 113 ชนิด พร้อมกับ 55 โคลนที่ได้ และในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E) จะใช้ลำดับเบสที่มาจากการศึกษาความสัมพันธ์ของแบคทีเรีย cultured จำนวน 81 ชนิด พร้อมกับ 51 โคลนที่ได้ การทำ phylogenetic tree ทำให้ทราบวิวัฒนาการความสัมพันธ์ของแบคทีเรียที่มีความคล้ายคลึงกันหรือมีวิวัฒนาการร่วมกัน จึงทำให้ทราบแบคทีเรีย uncultured ที่ได้มีความใกล้เคียงกันกับแบคทีเรียชนิดใหม่ มีความสัมพันธ์กับแบคทีเรียชนิดใหม่ และจัดอยู่กับแบคทีเรียในกลุ่มอะไร ซึ่งผลการทำ phylogenetic tree ของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (3D) แสดงในภาพ 14 และ แบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E) แสดงในภาพ 15

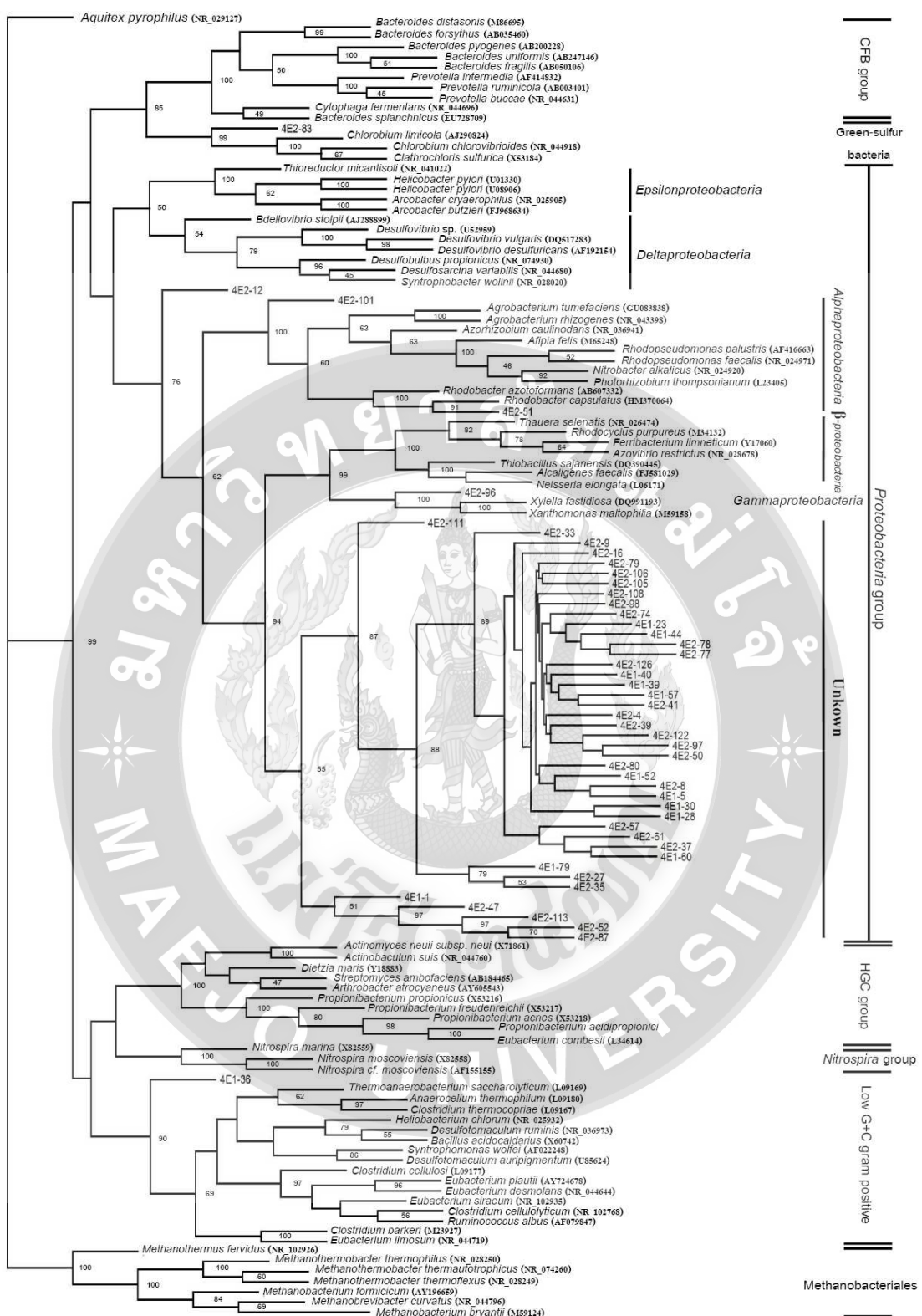
จากการทำ phylogenetic tree ของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (3D) ดังภาพ 14 พบร่วมกับเมื่อใช้ชื่อแบคทีเรีย *Aquifex pyrophilus* เป็น out-group ในการตีริงราก tree และหาเปอร์เซ็นต์บน branch จากการทำ 1,000 bootstrap trees สามารถจัดกลุ่มแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (3D) ได้เป็น 7 กลุ่ม โดยพบว่าแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (3D) ประกอบด้วยกลุ่มใหญ่ 3 กลุ่มคือ Low G+C Gram-positive bacteria (LGCPB) เป็นจำนวน 41% ของโคลนทั้งหมด กลุ่ม *Synergister* เป็นจำนวน 31% ของโคลนทั้งหมด และกลุ่ม *Proteobacteria* จำนวน 16% ของโคลนทั้งหมด และแบคทีเรียกลุ่มย่อย 4 กลุ่มคือ High G+C Gram-positive bacteria (HGC) เป็นจำนวน 4% ของโคลนทั้งหมด,

Planctomycete เป็นจำนวน 2% ของโคลนทั้งหมด, *Cytophage-Flexibacter-Bacteroides* เป็นจำนวน 2% ของโคลนทั้งหมด และ *Unknown Bacteria* เป็นจำนวน 4% ของโคลนทั้งหมด ดังสรุปในตาราง 28

ส่วนผลการทำ phylogenetic tree ของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E) ดังภาพ 15 พบว่าเมื่อใช้เชื้อแบคทีเรีย *Aquifex pyrophilus* เป็น out-group ในการตีริงราก tree และหาපอร์เซ็นต์บน branch จากการทำ 1,000 bootstrap trees สามารถจัดกลุ่มแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E) ได้เป็น 3 กลุ่ม โดยพบว่าแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้ออกซิเจน (4E) ประกอบด้วยกลุ่มใหญ่ 1 กลุ่มคือ *Proteobacteria* จำนวน 96% ของโคลนทั้งหมด และแบคทีเรียกลุ่มอื่น 2 กลุ่มคือ Low G+C Gram-positive bacteria (LGCGPB) เป็นจำนวน 2% ของโคลนทั้งหมด และ Green-Sulfur bacteria เป็นจำนวน 2% ของโคลนทั้งหมด ดังสรุปในตาราง 29



ภาพ 14 Phylogenetic tree ของลำดับเบส 16S rRNA ชิ้นที่ได้จากการ กोกอนนิ่งของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อากาศ (3D) โดยปัจจุบัน *Aquifex pyrophilus* เป็น out-group ในการตีรังสรรค์และตัวเลขที่จุดร่วม (nodes) ของ tree และ % ความน่าเชื่อถือทางสถิติของการสร้าง tree ด้วย bootstrap test จำนวน 1000 ครั้ง



ภาพ 15 Phylogenetic tree ของลำดับบีส 16S rRNA ยืนที่ได้จากการโคลนนิ่งของแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อากาศ (4E) โดยใช้ *Aquifex pyrophilus* เป็น out-group ในการตีริงรากและตัวเลขที่จุดร่วม (nodes) ของ tree และ % ความนำ้เชื่อถือทางสถิติของการสร้าง tree ด้วย bootstrap test จำนวน 1000 ครั้ง

**ตาราง 28 การกระจายตัวของยีนส่วน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนนิ่งของแบคทีเรียในระบบ
บำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อากาศ (3D)**

Items	Clone	
	No. of clone	% Total clone
Similarity		
≥ 97%	19	35
(cultured bacteria 7 clone, uncultured bacteria 12 clone)		
90–97%	29	52
(cultured bacteria 15 clone, uncultured bacteria 14 clone)		
< 90%	7	13
(cultured bacteria 4 clone, uncultured bacteria 3 clone)		
Total	55	100
1. Low G+C Gram-positive Bacteria (LGCGPB)		
≥ 97%	22	41%
(3D2-19, 3D2-76, 3D2-127, 3D2-149)	4	8
90–97%	7	13
(3D1-8, 3D1-106, 3D2-37, 3D2-45, 3D1-125, 3D2-171, 3D2-172)		
< 90%	1	2
(3D2-121)		
Uncultured groups	10	18
(3D1-14, 3D1-29, 3D1-41, 3D1-59, 3D2-16, 3D2-25, 3D2-54, 3D2-65, 3D2-165, 3D2-188)		
2. Synergister bacteria group		
90–97%	16	31
(3D1-124)	1	2
< 90%	2	4
(3D1-36, 3D2-187)		
Uncultured groups	13	25
(3D1-10, 3D1-31, 3D1-51, 3D1-56, 3D1-61, 3D1-68, 3D1-131, 3D1-132, , 3D2-35, 3D2-40, 3D2-59, 3D2-131, 3D2-179)		
3. Proteobacteria		
≥ 97%	11	16
(3D1-43, 3D2-27, 3D2-186)	3	4

ตาราง 28 (ต่อ)

Items	Clone	
	No. of clone	% Total clone
90–97% (3D1-37, 3D1-104, 3D2-42, 3D2-173)	4	6
Uncultured groups (3D1-38, 3D2-8, 3D1-49, 3D2-49)	4	6
4. High G+C Gram-positive bacteria (HGC)	2	4
Uncultured groups (3D2-81, 3D2-82)		
5. Planctomycete	1	2
90-97% (3D2-122)		
6. Cytophage-Flexibacter-Bacteroides	1	2
90–97% (3D1-89)		
7. Unknown Bacteria		
90–97% (3D2-4)	2	4
<90% (3D2-166)	1	2
Total	55	100

จากตาราง 28 พบร่องรอยในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่เติมอากาศ (3D) ประกอบด้วยกลุ่มใหญ่ 2 กลุ่ม คือ กลุ่ม 1 Low G + C Gram-positive bacteria ซึ่งประกอบ uncultured bacteria 10 โคลน และ cultured bacteria 12 โคลน ที่ประกอบไปด้วยแบคทีเรียชนิด *Clostridiaceae bacterium* (3D1-8), *Clostridium saccharolyticum* (3D1-106, 3D1-125), *Peptostreptococcaceae bacterium* (3D2-19), *Streptococcus parauberis* (3D2-37), *Streptococcus henryi* (3D2-76), *Clostridiales bacterium* (3D2-121), *Peptostreptococcus russellii* (3D2-127), *Streptococcus parauberis* (3D2-149), *Ruminococcus gnavus* (3D2-171, 3D2-172) ในแบคทีเรีย กลุ่ม 2 *Synergister bacteria* group พบร่องรอย uncultured bacteria 13 โคลน และ cultured bacteria 3 โคลน ที่ประกอบด้วยแบคทีเรียชนิด *Synergistes sp* ในแบคทีเรียกลุ่มที่ 3 *Proteobacteria* พบร่องรอย uncultured bacteria 4 โคลน และ cultured bacteria 7 โคลน ที่ประกอบด้วยแบคทีเรียชนิด *Betaproteobacteria*, *Gammaproteobacteria*, *Alphaproteobacteria*, *Deltaproteobacteria* และ *Epsilonproteobacteria* และนอกจากนี้ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่เติมอากาศยังพบแบคทีเรียกลุ่ม High G+C Gram-positive bacteria (HGC), *Planctomycete*, *Cytophage-Flexibacter-Bacteroides* และ *Unknown bacteria* ซึ่งเมื่อเปรียบเทียบกับงานวิจัยก่อนหน้านี้พบว่าในปี 1998 Ynji และคณะได้รายงานความหลากหลายของแบคทีเรีย mesophilic และ thermophilic ในระบบ USAB โดยใช้

ลำดับเบส 16S rRNA ใน การศึกษา ได้พบว่าแบคทีเรียในกลุ่มของ mesophilic ในระบบ USAB ประกอบไปด้วยแบคทีเรีย *Proteobacteria* (27%) ชนิด Deltaproteobacteria เป็นส่วนใหญ่ซึ่ง แบคทีเรียนกลุ่มนี้จะเป็นแบคทีเรียที่ทำหน้าที่เป็น syntrophic bacteria และ sulfate-reducing bacteria ส่วนแบคทีเรียในกลุ่ม thermophilic จะประกอบด้วยแบคทีเรีย *Thermodesulfovibrio group*, green non-sulfur bacteria และ low G+C Gram-positive bacteria ตามลำดับ

จากคู่มือวิชาการระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจนของกรมมลพิษ กล่าวว่า แบคทีเรียที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการบำบัดแบบไม่ใช้อากาศ ประกอบด้วย แบคทีเรียสร้างกรดไขมันระเหย (Acidogenic Bacteria) แบคทีเรียสร้างกรดอะซิติก (Acetogenic Bacteria) แบคทีเรียที่สร้างมีเทน (Methanogenesis Bacteria) และแบคทีเรียรีดิวชั่ลเฟต (Sulfate Reducing Bacteria, SRB) ดังนั้นจากการศึกษาแบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจน (USAB) ครั้งนี้จึงพบว่าแบคทีเรียกลุ่มที่ 1 **Low G + C Gram-positive bacteria** ที่พบเป็นกลุ่มใหญ่จำนวน 41% ของโคลนทั้งหมดเป็นแบคทีเรียที่ทำหน้าที่สร้างกรดไขมันระเหย (Acidogenic Bacteria) ทำหน้าที่ผลิตเอนไซม์ออกมาย่อยสารโมเลกุลขนาดใหญ่ เช่น โปรตีน, ไขมัน และคาร์โบไฮเดรต ให้เป็นสารที่มีโมเลกุลขนาดเล็กเพื่อที่เซลล์สามารถดูดซึมเข้าสู่ภายในเซลล์ได้ และนำไปใช้เป็นแหล่งอนโดยสร้างกรด และแอลกอฮอล์ ได้จากการหมัก (Fermentation) กรดไขมัน (Fatty acids monosaccharides) และกรดอะมิโน (Amino acids) เช่น กรดบิวทิริก กรดอะซิติก ก๊าซคาร์บอนไดออกไซด์ ก๊าซไฮโดรเจน เอทานอล บีวานอล อะซีโตน เป็นต้น และนอกจากรูปแบบที่เรียกว่าในกลุ่ม Low G + C Gram-positive bacteria ยังเป็นแบคทีเรียสร้างกรดอะซิติก (Acetogenic Bacteria) ซึ่งเมื่อผลิตจากแบคทีเรียสร้างกรดมีหลายชนิดดังที่กล่าว และบางชนิดยังเป็นสารโมเลกุลใหญ่ที่แบคทีเรียสร้างมีเทน ไม่สามารถนำไปใช้เป็นสารอาหารได้ดังนั้น จึงต้องมีการเปลี่ยนสารเหล่านี้ให้กลายเป็นสารอาหารอย่างง่ายสำหรับแบคทีเรียที่สร้างมีเทน ยกตัวอย่าง เช่น แบคทีเรียพาก *Clostridium* ซึ่งแบคทีเรียพาก *Clostridium* มีอยู่ทั้งในกลุ่มแบคทีเรียที่สร้างกรดทั่วไป (Acidogenic Bacteria) และกลุ่มแบคทีเรียที่สร้างกรดอะซิติก (Acetogenic Bacteria) ส่วนแบคทีเรียกลุ่มที่ 2 **Synergister** จำนวน 31% ของโคลนทั้งหมด ในการศึกษาระดับนี้ พบว่าแบคทีเรียกลุ่มนี้มีความสำคัญในระบบบำบัดน้ำเสีย ซึ่งปกติจะพบแบคทีเรียกลุ่มนี้โดยทั่วไปในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อากาศ เนื่องจากแบคทีเรียนนี้เป็น anaerobic bacteria Gram-negative ทำหน้าที่ในการย่อยสลาย sludge ได้ก๊าซไฮโดรเจน ซึ่งมีความสำคัญต่อการผลิตก๊าซมีเทนต่อไป (Riviere et al., 2009) และกลุ่มที่ 3 **Proteobacteria** จำนวน 16% ของโคลนทั้งหมด ที่เป็นแบคทีเรียที่มีความสำคัญเนื่องจาก *Proteobacteria* เป็นแบคทีเรียทำหน้าที่เป็น syntrophic bacteria และ sulfate-reducing bacteria (Yuji et al., 1998) ซึ่งแบคทีเรียรีดิวชั่ลเฟตเป็นแบคทีเรียไม่ใช้อกซิเจนชนิดเดียวขาด

ต้องการสภาวะไม่ใช้ออกซิเจนในการเจริญเติบโต จัดอยู่ในกลุ่มของแบคทีเรียชนิดเคมีโภชนาตริโโทรป (Chemoheterotroph) ดำรงชีพและเจริญเติบโตโดยได้รับพลังงานจากปฏิกิริยาทางเคมีในการย่อยสลายสารอินทรีย์ต่างๆซึ่งเป็นแหล่งคาร์บอนและสารให้อิเล็กตรอน เช่น กรดไขมันระเหยหรือแอลกอฮอลล์ ลักษณะเด่นของแบคทีเรียกลุ่มนี้คือ การใช้สารประกอบอนินทรีย์ของชั้ลเฟอร์บางชนิด เช่น ชัลเฟต์, ชัลไฟฟ์ หรือโซโลชัลเฟต เป็นสารรับอิเล็กตรอนในการย่อยสลายสารอาหาร แล้วเปลี่ยนสารประกอบชัลเฟอร์นั้นให้อยู่ในรูปชัลไฟฟ์แทน ผลผลิตที่สำคัญคือกาซไฮโดรเจนชัลไฟฟ์ ขั้นตอนนี้ถือเป็นขั้นตอนสุดท้ายของการย่อยสลายแบบไม่ใช้อากาศ เช่นเดียวกับขั้นตอนการสร้างมีเทน ดังนั้นจึงมักพบแบคทีเรียนินนี้ร่วมกับแบคทีเรียสร้างกรดและแบคทีเรียสร้างมีเทนในระบบไม่ใช้อากาศที่ใช้บับน้ำเสียที่มีชัลเฟต ความสัมพันธ์ของแบคทีเรียหลายกลุ่มดังที่กล่าวมานี้ทั้งการพึ่งพาอาศัย และการแข่งขันระหว่างกัน นอกจากนี้แบคทีเรียกลุ่มย่อยที่พบคือ High G+C Gram-positive bacteria (HGC), Planctomycete, Cytophage-Flexibacter-Bacteroides และ Unknown bacteria แม้จะพบเป็นส่วนน้อยแต่แบคทีเรียเหล่านี้ทำหน้าที่เป็นแบคทีเรียในกลุ่ม Hydrolytic bacteria

แต่ในการศึกษารังนี้ไม่พบแบคทีเรียในกลุ่มของ Methanogenic bacteria อาจเป็นเพราะเนื่องจากการเก็บตัวอย่างของน้ำเสียไม่ได้เก็บรักษาไว้ในสภาวะที่ไม่มีออกซิเจน 100% และในการทดลองไม่ได้ทำในสภาวะที่ไร้ออกซิเจน 100% จึงทำให้ออกซิเจนปนเปื้อนเข้าไปในตัวอย่างทำให้แบคทีเรียในกลุ่มของ Methanogenic bacteria เช่นลัตเตกจึงทำให้ไม่สามารถสกัดดีเอ็นเอตั้งแต่ขั้นตอนแรกได้ เนื่องจากแบคทีเรียในกลุ่มของ Methanogenic bacteria เป็นแบคทีเรียที่ผลิตกาซมีเทนจะเป็นแบคทีเรียประเภทเดดขาด (ที่ไม่อาจทนต่อออกซิเจนได้แม้ในปริมาณเพียงเล็กน้อย) แบคทีเรียพวกนี้จะเจริญเติบโตช้า และเลือกชนิดของอาหารมาก ดังนั้นจากการศึกษารังนี้สามารถนำงานวิจัยไปต่อยอดในการศึกษาแบคทีเรียที่มีบทบาทหน้าที่สำคัญในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่เติมอากาศได้ โดยทำการออกแบบ 16S rDNA probe เพื่อติดตามกลุ่มแบคทีเรียที่เราสนใจที่มีอยู่จริงในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่เติมอากาศได้ เพื่อใช้เป็นประโยชน์ในการวิเคราะห์ประสิทธิภาพของการบำบัดน้ำเสียหรือการผลิตก๊าซชีวภาพได้

**ตาราง 29 การกระจายตัวของยีนส่วน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนนิ่งของแบคทีเรียในระบบ
บำบัดน้ำเสียแบบใช้อากาศ (4E)**

Items	Clone	
	No. of clone	% Total clone
Similarity		
≥ 97%	36	70
(cultured bacteria 35 clone, uncultured bacteria 1 clone)		
90–97%	7	14
(cultured bacteria 3 clone, uncultured bacteria 4 clone)		
< 90%	8	16
(cultured bacteria 5 clone, uncultured bacteria 3 clone)		
Total	51	100
1. <i>Proteobacteria</i>		
≥ 97%	49	96
(4E1-4, 4E1-5, 4E1-16, 4E1-23, 4E1-28, 4E1-30, 4E1-39, 4E1-40, 4E1-44, 4E1-52, 4E1-57, 4E1-60, 4E1-79, 4E2-8, 4E2-9, 4E2-16, 4E2-37, 4E2-39, 4E2-41, 4E2-50, 4E2-51 4E2-33, 4E2-57, 4E2-74, 4E2-77, 4E2-78, 4E2-79, 4E2-97, 4E2-80, 4E2-98, 4E2-105, 4E2-106, 4E2-108, 4E2-122, 4E2-126)	35	69
90–97%	3	6
(4E2-35, 4E2-61, 4E2-111)		
< 90%	5	10
(4E2-12, 4E2-26, 4E2-27, 4E2-52, 4E2-87)		
Uncultured groups	6	12
(4E1-1, 4E2-4, 4E2-47, 4E2-96, 4E2-101, 4E2-113)		
2. Low G+C Gram-positive Bacteria (LGCGB)	1	2
Uncultured groups (4E1-36)		
3. Green-sulfur bacteria	1	2
Uncultured groups (4E2-83)		
Total	51	100

จากตาราง 29 แบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้อกซิเจน (4E) พบว่า แบคทีเรียในระบบบำบัดน้ำเสียแบบเติมอากาศ ประกอบด้วยกลุ่มใหญ่ 1 กลุ่ม คือ กลุ่ม 1 *Proteobacteria* ซึ่งประกอบ uncultured bacteria 6 โคลน และ cultured bacteria 43 โคลน ที่ประกอบไปด้วยแบคทีเรียนิด *Geobacter bemandjiensis*, *Rhodobacter gluconicum* และ *Thiothrix sp.* เป็นส่วนใหญ่ การพนแบบแบคทีเรียในกลุ่มของ *proteobacteria* ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบเติมอากาศเป็นส่วนใหญ่อาจเป็นเพราะเนื่องจาก *proteobacteria* เป็น facultatively หรือ obligately anaerobic bacteria ทำหน้าที่ในการย่อยสลายสารอินทรีย์ต่างๆ ซึ่งเป็นแหล่งการอนและสารให้อิเล็กตรอน เช่น กรดไขมันระเหยหรือแอลกอฮอลล์ แบคทีเรียกลุ่มใช้สารประกอบอนินทรีย์ของชัลเฟอร์บางชนิด เช่น ชัลเฟต์, ชัลไฟฟ์ หรือ โซเดียมชัลเฟต์ เป็นสารรับอิเล็กตรอนในการย่อยสลายสารอาหาร และเปลี่ยนสารประกอบชัลเฟอร์นี้ให้อยู่ในรูปชัลไฟฟ์แทน และนอกจากนี้ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบเติมอากาศยังพบแบคทีเรียกลุ่ม **Low G+C Gram-positive Bacteria (LGCGPB)** ซึ่งมีหน้าที่ในการย่อยสลายสารอินทรีย์ที่หลงเหลือจากน้ำ ไม่เติมอากาศ และยังพบแบคทีเรียกลุ่ม *Green-sulfur bacteria* ซึ่งแบคทีเรียกลุ่มนี้เป็น obligately anaerobic photoautotrophic bacteria หรือ แบคทีเรียสังเคราะห์แสง พบร้าไปในแหล่งน้ำธรรมชาติ และยังพบตามแหล่งน้ำเสียและบ่อบำบัดน้ำเสีย มีบทบาทสำคัญในการนำออกาซาร์บอน ไดออกไซด์ไปใช้ และการตึงในไครเรน (สำนักงานนวัตกรรมแห่งชาติ) นอกจากนี้ยังสามารถใช้สารประกอบชัลเฟอร์ ชัลไฟฟ์ และไทโซเดียมชัลเฟต์ เป็นตัวรับอิเล็กตรอนเพื่อรีดิวส์ก๊าซคาร์บอนไดออกไซด์ไปเป็นสารอาหารภายในเซลล์ได้ ซึ่งแบคทีเรียเหล่านี้สามารถทนต่อสภาวะที่มีออกซิเจนและไม่มีแสงได้ และยังเป็นตัวให้อิเล็กตรอนต่อพืชในน้ำเพื่อผลิตออกซิเจนได้ (Bryant and Frigaard, 2006)

สรุปผลการทดลอง

จากการศึกษาข้อมูลจากพารามิเตอร์คุณภาพของน้ำเสียบีโอดี ชีโอดี ทีเคเอ็น พอสฟอรัส ทั้งหมด ไนมันและน้ำมัน ของแข็งแurenoloy จากการบำบัดขั้นต้น (Primary treatment) ด้วย ตะแกรงดักขยะ/บ่อดัก ไนมัน และผ่านระบบบำบัดน้ำเสียทางชีวภาพแบบ UASB (Upflow Anaerobic Sludge Blanket) ก่อนเข้าสู่ระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง ของน้ำเสียอุตสาหกรรมที่ 1 พบว่า ประสิทธิภาพการบำบัดของแข็งแurenoloy (SS) มีประสิทธิภาพการบำบัดน้ำอยมากเฉลี่ย เป็น 10.13 % ยกเว้นในเดือนที่ 3 พบว่าสูงถึง 44.09 % ซึ่งสอดคล้องกับประสิทธิภาพการบำบัดของ พารามิเตอร์ตัวอื่นๆที่สามารถบำบัดได้สูงด้วยเช่นกัน เช่น ประสิทธิภาพการบำบัดบีโอดีสามารถ บำบัดได้ถึง 27.93%, ประสิทธิภาพการบำบัดชีโอดีบำบัดได้สูงถึง 50.00 % ส่วนประสิทธิภาพการ บำบัดในโครงสร้างรูปทีเคเอ็น อยู่ในเกณฑ์ที่ดีเมื่อเปรียบเทียบกับเกณฑ์การบำบัดในโครงสร้าง ระบบบำบัดขั้นต้นที่สามารถบำบัดได้ 15 % อุตสาหกรรมที่ 2 จากการศึกษาพบว่าประสิทธิภาพการ บำบัดของเดือนที่ 1 และ 2 มีประสิทธิภาพการบำบัดต่ำในทุกพารามิเตอร์ โดยบำบัดตะกอน แขวนลอยได้เพียง 7.23 % ซึ่งเกณฑ์การบำบัดตะกอนแขวนลอยของระบบบำบัดขั้นต้นนั้นควร บำบัดได้ประมาณ 40-60 % ประสิทธิภาพการบำบัดบีโอดี, ในโครงสร้างรูปทีเคเอ็นเป็นลบทั้งสอง ครั้ง ยกเว้นครั้งที่ 3 และ 4 ประสิทธิภาพการบำบัดในทุกพารามิเตอร์อยู่ในเกณฑ์ที่ดีโดยเฉพาะบีโอดี สามารถบำบัดได้สูงเฉลี่ยเป็น 72.72% เนื่องจากสามารถบำบัดตะกอนแขวนลอยได้สูงถึง 65.54 % และ 62.46 % จึงทำให้มีปริมาณสารอินทรีย์ลดลงอุตสาหกรรมที่ 3 พบว่าระบบบำบัดของ อุตสาหกรรมมีประสิทธิภาพอยู่ในเกณฑ์ดี สามารถบำบัดบีโอดี, ชีโอดี, ของแข็งแurenoloy ทีเคเอ็น และ พอสเฟตทั้งหมด ได้สูงโดยมีประสิทธิภาพในการบำบัดเฉลี่ยเป็น 42.43, 46.05, 71.72, 36.90, 39.1% ตามลำดับ สำหรับประสิทธิภาพการบำบัดไนมันและน้ำมันสามารถบำบัดได้สูงในครั้งที่ 3 เป็น 60.92 % ซึ่งจากการศึกษาสามารถอธิบายได้ว่า เมื่อประสิทธิภาพการบำบัดของแข็ง แurenoloy สูงทำให้สามารถบำบัดสารอินทรีย์ประเภทอื่นๆได้ดีตามไปด้วย ทั้งนี้เนื่องจากตะกอน แขวนลอย 70 % นั้นเป็นสารอินทรีย์รวมกัน ในโครงสร้างชั้ลเฟอร์ และพอสฟอรัส

จากการศึกษาความหลากหลายของแบคทีเรียจากน้ำเสียในระบบบำบัดน้ำเสียโดยการ ใช้เทคนิคทางชีววิทยาโมเลกุล โดยนำตัวอย่างแบคทีเรียที่เรียกว่ากีบจากน้ำเสียในระบบบำบัดน้ำเสียแบ่ง ออกเป็นสองระบบคือ ระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (UASB) และระบบบำบัดน้ำเสีย แบบใช้ออกซิเจนซึ่งของอุตสาหกรรมที่ 1 และ 2 เป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง และน้ำเสีย จากน้ำ แอนออกซิเจนและบ่อแอโรบิกของอุตสาหกรรมที่ 3 ซึ่งเป็นระบบบำบัดน้ำเสียแบบตะกอนเร่ง

ที่มีการนำบัดสาร์ในโตรเจนอย่างละ 3 ชิ้น นำมาผสานรวมกัน และว้นนำมาสกัดดีอีนเอ และเพิ่มปริมาณยืนด้วย 16S rRNA ขึ้นด้วยเทคนิค PCR จากนั้นนำมาทำการโคลนยืนส่วน 16S rRNA ในเชื้อ *E.coli* จากผลการโคลนและทำการคัดเลือกดีอีนเอสายพสมด้วยขนาด (Rapid size screening) พบว่าสามารถโคลนยืนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรียจากระบบนำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจน (UASB) จำนวนทั้งสิ้น 116 โคลน และจากระบบนำบัดน้ำเสียแบบใช้อกซิเจนจำนวนทั้งสิ้น 56 โคลน



เอกสารอ้างอิง

- คณาจารย์ภาควิชาชีวกรรมสิ่งแวดล้อม คณบดี จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย.
2538. การควบคุมดูแลระบบบำบัดน้ำเสีย. พิมพ์ครั้งที่ 2. พิมพ์ที่โรงพิมพ์
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย. 435n.
- กรมควบคุมมลพิษ กระทรวงทรัพยากรธรรมชาติและสิ่งแวดล้อม. 2548. แนวทางปฏิบัติที่ดี
ด้านการป้องกันและลดมลพิษอุตสาหกรรมทะเลเยื่อแก้ไขปะเกบปลา.
(คู่มือ). กรมควบคุมมลพิษ กระทรวงทรัพยากรธรรมชาติและสิ่งแวดล้อม,
กรุงเทพฯ.
- กรมโรงงานอุตสาหกรรม. 2551. หลักปฏิบัตiteknik นโยบายผลิตที่สะอาดอุตสาหกรรม
อาหารทะเล เช่น แมง. สุเทพการพิมพ์, เชียงใหม่.
- กระทรวงสาธารณสุข. 2548. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ 40. 30 ธันวาคม 2548.
เครียงศักดิ์ อุดมสิน ใจ. 2536. วิศวกรรมการกำจัดน้ำเสีย. ครั้งที่ 3. บริษัท มิตรนราการ
พิมพ์ จำกัด, กรุงเทพฯ.
- เจยฎา เด่นดวงบริพันธ์. 2545. ระบบวิทยาและวงศ์วานวิัฒนาการ (systematics and
phylogeny) เปิดโลกทัศน์ใหม่ทางชีววิทยา. วารสารวิทยาศาสตร์ 56, 3:
168-175.
- ทวี จิตไนต์. 2538. จุลชีววิทยาของระบบบำบัดน้ำเสีย, น. 114-138. ใน เพชรพร เชวงกิจ
เจริญ, บรรณาธิการ. การควบคุมดูแลระบบบำบัดน้ำเสีย. สำนักพิมพ์
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย, กรุงเทพฯ.
- ธงชัย พรรณสวัสดิ์. 2545. การกำจัดในโทรศัพท์และฟอสฟอรัสทางชีวภาพ. พิมพ์ครั้งที่ 2.
สมาคมวิชากรรมสิ่งแวดล้อมแห่งประเทศไทย, กรุงเทพฯ.
- มั่นสิน ตั้มทูลเวศ. 2543. คู่มือวิเคราะห์คุณภาพน้ำ. ครั้งที่ 3. โรงพิมพ์แห่งจุฬาลงกรณ์
มหาวิทยาลัย, กรุงเทพฯ.
- วันเพ็ญ วิโรจนกุญ. 2531. ชีววิทยาสำหรับสิ่งแวดล้อม. 158 น.
- วัลยภรณ์ วุฒิเมธ. 2551. บทบาทของอัตราส่วนซีโอดีต่อในผลกระทบต่อความหลากหลาย
ของประชากรชุมชนที่อยู่ในระบบชลประทาน. วิทยานิพนธ์วิทยานิพนธ์ปริญญา
โท, จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย.

สถาบันพัฒนาเทคโนโลยีการควบคุมมลพิษ กรมควบคุมมลพิษ . 2545. การจัดทำแนวทางการ
ออกแบบวิศวกรรมเพื่อปรับปรุงระบบบำบัดน้ำเสียอุตสาหกรรมใหม่
ประสีทชิภาพ และประยุกต์พัฒงานโดยระบบไม่ใช้ออกซิเจน กันยายน
2545. 174 หน้า.

สถาบันสิ่งแวดล้อมไทย. 2548. แนวปฏิบัติที่ดีด้านการป้องกัน และลดมลพิษอุตสาหกรรม
อาหารทะเล เช่น เชื้อยีอองแพ็ง: ประเภทปลา. สถาบันสิ่งแวดล้อมไทย , นนทบุรี.

สมเกียรติ เตชะกาญจนารักษ์. 2548. การศึกษาการเปลี่ยนแปลงของปรััญญากรของจุลินทรีย์
ในถังปฏิกรณ์บำบัดน้ำเสียระบบไม่ใช้อากาศแบบลูกผสม โดยใช้วิธี 16S rRNA
Fluorescent In Situ Hybridization. กรุงเทพฯ.

สมชาย แสงอำนวยเดช. 2008. ขั้นตอนจ่ายๆ ในการสร้างไฟโลจิニติกทู โอดี้ใน Step in
reconstruction of phylogenetic tree. Naresuan University Journal 16:
181-188.

สันทัด ศิริอนันต์ไพบูลย์. 2549. ระบบบำบัดน้ำเสีย การเลือกใช้ การออกแบบ การควบคุม
และแก้ไขปัญหา. พิมพ์ครั้งที่ 1. บริษัท สำนักพิมพ์หอป จำกัด, กรุงเทพฯ.

สาวิตรี วัฒนญู ไพศาล. 2552. จุลชีววิทยาเบื้องต้น. พิมพ์ครั้งที่ 1. บริษัท มิสเตอร์กอลป์
(ประเทศไทย) จำกัด, กรุงเทพฯ.

สิรินันท์ ศรีคำ นพดล ศุกระกาญจน์ และ นฤกุล อินทร์สังข์. 2552. การคัดเลือกแบคทีเรียดีใน
ตระไฟอิ๊งที่มีประสีทชิภาพเพื่อการบำบัดในเตรทในน้ำทึบจากการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำ
ชay ผึ้ง, ใน การประชุมวิชาการและเสนอผลงานวิจัยมหาวิทยาลัยทักษิณ
ครั้งที่ 19. มหาวิทยาลัยทักษิณ, สงขลา.

สุกัญญา สุนทรส และวิเชียร ริมพันชิกิจ. 2547. ชีวโมเลกุล. กรุงเทพฯ: สำนักพิมพ์
จุฬาลงกรณ์ มหาวิทยาลัย. 98-100 น.

สุจินดา นาถพินิจ, ปรีชา พลอยภัทรภิญโญ และพิศมัย เจนวนิชปัญจกุล. 2547. การพัฒนา
ตะกอนจุลินทรีย์ลักษณะเม็ดในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไร้อากาศชนิด
UASB สำหรับอุตสาหกรรมแปรรูปสัตว์น้ำ. สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์และ
เทคโนโลยีแห่งประเทศไทย, กรุงเทพฯ.

สุเทพ ศิริวิทยาปกรณ์. 2549. เทคโนโลยีน้ำเสีย. พิมพ์ครั้งที่ 1. 205 น.

สุเทพ ศิริวิทยาปกรณ์. 2551. เทคโนโลยีน้ำเสีย. ปรับปรุงครั้งที่ 1. พิมพ์ครั้งที่ 1. 212 น.

สุเทพ ศิริวิทยาปกรณ์. 2552. เทคโนโลยีน้ำเสีย. พิมพ์ครั้งที่ 2. ภาควิชาวิศวกรรมสิ่งแวดล้อม
คณะวิศวกรรม มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์, กรุงเทพฯ.

สุบัณฑิต นิมรัตน์. 2548. จุลชีววิทยาของน้ำเสีย. พิมพ์ครั้งที่ 1. สำนักพิมพ์แห่งจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย, กรุงเทพฯ.

สุรพล สายพาณิช. 2538. ระบบบำบัดน้ำเสียแบบ Activated Sludge, น. 150-232. ใน เพชรพร เชาวกิจเจริญ, บรรณาธิการ. การควบคุมดูและระบบบำบัดน้ำเสีย. สำนักพิมพ์แห่งจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย, กรุงเทพฯ.

สำนักงานนวัตกรรมแห่งชาติ. แบคทีเรียสังเคราะห์แสง (Photosynthesis bacteria). ระบบออนไลน์ วันที่ : 22 ธันวาคม 2556. ที่มา: http://www.nia.or.th/download/activity/20060120_presentation.pdf.

จำพล มั่นเสกวิทย์. 2546. การศึกษา และการคัดเลือกจุลินทรีย์จากน้ำเพาะเลี้ยงกุ้ง. วิทยานิพนธ์ มหาบัณฑิต, มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์.

Amann, R.I., Ludwig, W. and Bryant, M.P. 1995. Phylogenetic identification and in situ detection of individual microbial cells without cultivation. **Microbiological Reviews** 59: 143-149.

APHA, AWWA and WPCF. 1995. **Standard Methods for Examination of Water and Wastewater**. 19 ed. APHA Inc, USA.

Arquiaga, M.C., Canter L.W. and Sabatini, D.A. 1993. Microbiology of high sodium nitrite wastewater treatment. **Environmental Pollution** 81: 1-6

Bitton, G. 2005. **Wastewater Microbiology**. 3th ed. Jonh Wiley & Sons, Inc., Publication. Canada.

Bryant, D.A. and Frigaard, N.-U. 2006. "Prokaryotic photosynthesis and phototrophy illuminated". **Trends Microbiol.** 14 (11): 488-96.

Chenna, R., Sugawara, H., Koike, T., Lopez, R., Gibson, T.J., Higgins, D.J., and Thompson, J.D. 2003. Multiple sequence alignment with the Clustal series of programs. **Nucleic Acids Research** 31: 3497-3500.

Chowdhury, P., Viraraghavan, T. and Srinivasan, A. 2010. Biological treatment processes for fish processing wastewater - A review. **Biosource Technology** (101): 439-449.

Dan, N.P. 2000. **Special study: Saline wastewater survey and trends of study on biological treatment**. Ph.D. Thesis, AIT.

- Edwards, J.E., McEwan, N.R., Travis, A.J. and Wallace, R.J. 2004. 16S rDNA library-based analysis of ruminal bacterial diversity. **Antonie van Leeuwenhoek** 86: 263–281.
- Elmitwalli, T.A., Shalabi, M., Wendland, C. and Otterpohl, R. 2007. Grey water treatment in UASB reactor at ambient temperature. **Water science & Technology** 7 (55): 173-180.
- Felsenstein, J. 1985. Confidence limits on phylogenies: an approach using the bootstrap. **Evolution** 39: 783–791.
- Ferder, I., Nietfeld, J.C., Galland, J., Yeary, T., Sargeant, J.M., Oberst, R., Tamplin, M.L. and Luchansky, J.B. 2001. Comparison of cultivation and PCR- hybridization for detection of salmonella in Porcine fecal and water samples. **Journal of Clinical Microbiology**. 39(7): 2477-2484.
- Gallert, C. and Winter, J. 2005. Bacteria Metabolism in Wastewater Treatment Systems, pp. 1-40. In H.-J. Jordening and J. Winter., **Environmental Biotechnology Concept and Application**. Weinheim.
- Gerardi, M. H. 2006. **Wastewater Bacteria**. 1th ed. John Wiley & Sons, Inc., Publication. Canada.
- Jo, J.H., Lee, D.S., Park, D. and Park, J.M. 2008. Biological hydrogen production by immobilized cells of Clostidium tyrobutyricum JM1 isolated from a food waste treatment process. **ELSEVIER**. 99, 6666-6672.
- Joseph, F. Malina, Jr. Frederick and G. Pohland. 1992. **Design of anaerobic processes for the treatment of industrial and municipal wastes**. 7th ed. Technomic Publishing, USA.
- Kimura, M. 1980. A simple model for estimating evolutionary rates of base substitutions through comparative studies of nucleotide sequences. **Journal of molecular Evolution** 16: 111–120.
- Keyser, M., Britz, T.J. and Witthuhn, R.C. 2007. Fingerprinting and Identification of Bacteria Present in UASB Granules Used to Treat Winery, Brewery, Distillery or Peach-hye Canning Wastewater. **S.Afr.J.Enol.Vitic** 28 (1): 89-78.

- Lane, D.J., Pace, B., Olsen, G.J., Stahl, D.A., Sogin, M.L. and Pace, N.R. 1985. Rapid determination of 16S ribosomal RNA sequences for phylogenetic analyses. **Prosceeding of the National Academy of Sciences of the United States of America** 82: 6955-6959.
- Liang, J., Juan, W.X., Lian, G.Z., Zhi, Z.D. and Qin, X.S. 2006. Biodegradation of Lubricating Oil in Wastewater with Zoogloea sp.. **Soil Science Society of China** 16 (4): 540-544.
- Mara, D and Horan, N. 2003. **Water and Wastewater Microbiology**. Academic Press, UK.
- Mongkolthanaruk, W. and Dharmstithi, S. 2002. Biodegradation of lipid-rich wastewater by a mixed bacterial consortium. **International Biodeterioration & Biodegradation** 50: 101-105.
- Moreno, Y., Botella, S., Alonso, J.L., Ferrus, M.A., Hernandez, M. and Hernandez, J. 2003. Specific detection of Acrobacter and Campylobacter strains in water and sewage by PCR and fluorescent in situ hybridization. **Applied and Environmental Microbiology**, 69(2): 1181-1186.
- Nath, K. and Das, D. 2004. Improvement of fermentative hydrogen production: various approaches. **Applied and Microbial Biotechnology**. 65,520-529.
- Petti, C.A., Polage, C.R. and Schreckenberger, P. 2005. The role of 16S rRNA gene sequencing in identification of microorganisms misidentified by conventional methods. **Journal of Clinical Microbiology** 43: 6123–6125.
- Pantamas, P., Chaiprasert, P. and Tanticharoen, M. 2003. Glucose utilization and microbial interaction in methanogenesis, pp. 292-297. *In 2nd Regional Conference of Energy Technology Towards a Clean Environment*. 12-14 February 2003, Phuket, Thailand.
- Riviere, D., Desvignes, V., Pelletier, E., Chaussonnerie, S., Guermazi, S., Weissenbach, J., Li, T., Camacho, P., and Sghir, A. 2009. Towards the definition of a core of microorganisms involved in anaerobic digestion of sludge. **ISME. J.** 3, 700–714.

- Sarioglu, M. 2005. Biological phosphorus removal in a sequencing batch reactor by using pure Culture. **Process Biochemistry** 40: 1599-1603.
- Sidat, M., Bux, F. and Kasan, H.C. 1999. Polyphosphate accumulation by bacteria isolated from Activated sludge. **Water SA** 25(2): 175-179.
- Steiner, C. G. 2000. Understanding Anaerobic Treatment. **Pollution Engineering**. 36-38.
- Tchobanoglous, G., Burton, F.L. and Stensel, H. D. 2004. **Wastewater Engineering**. 4th ed. The McGraw-Hill companies, Inc., USA.
- Szymanski, M., Barciszewska, M.Z., Erdmann, V.A. and Barciszewski, J. 2003. 5S rRNA: structure and interactions. **Biochemical Journal** 371: 641-651.
- Terek, A. E. and Otterophi, R. 2007. Anaerobic biodegradability and Treatment of grey water in Upflow Anaerobic Sludge Blanket (UASB) reactor. **Water research** 6 (44): 1379-1387.
- Weisburg, W.G., Barns, S.M., Pelletier, D.A., and Lane, D.J. 1991. 16S Ribosomal DNA amplification for phylogenetic study. **Journal of Bacteriology** 173: 697-703.
- Xin, J., Mingchao, M., Jun, L., Anhuai, L. and Zuoshen. 2008. Bacterial diversity of active sludge in wastewater treatment plant. **Earth Science Frontiers**. 15(6): 163-168.
- You, S.J. and Ouyang, C.F. 2007. Identification the microbial diversity in a municipal Wastewater treatment plant using non-cultured based methods. **Journal of the Chinese Institute of Engineers** 30(3): 431-440.
- Yuji, S., Yoichi, K., Kazuaki, S., Akiyoshi, O, Hideki, H. and Kazunori, N. 1998. Phylogenetic diversity of mesophilic and thermophilic granular sludges determined by 16S rRNA gene analysis. **Microbiology**, 144. 2655-2665.
- Zehnder, A.J.B., Ingvorsen, K. and hlarti, T. 1982. Microbiology of methane bacteria. In: Hughes, D.E., Stafford, D.A., Weathle, B.I., Baader, W., Lettinga, G., Nyns, E. J., Verstraete, W. and Wentworth, R.L. (eds) **Anaerobic digestion**, Elsevier Biomedical Press, Amsterdam-Neri York-Oxford, pp 45-68.



ลำดับเบสของยีนส่วน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนยีนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรีย[†]
ในระบบบำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้ออกซิเจน (UASB) และจากระบบบำบัดน้ำเสียแบบใช้
ออกซิเจน

1. ลำดับเบสของยีนส่วน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนยีนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรียในระบบ บำบัดน้ำเสียแบบไม่ใช้อกซิเจน (UASB)

>3D1-8

TAGAGTTGATCTGGCTCAGGATGAACGCTGGCGGTGCTTAACA
 CATGCAAGTGAACGAAGCATTTAGCGAACATTTCCGATGGAA
 GTTAAAATGACTGAGTGGCGACGGGTAGATAACGCGTGATAACCT
 ACCATATACAGGGGACAACAGTTGAAACGACTGCTAATACCGCAT
 AAGCGCACAGTGCCTGATGCCACGGTGTGAAAACCTGGTGTATA
 TGATGGATCCGCTGATTAGTAGTGTGAGGTAACGGCCACC
 AAGGCAACGATCAGTAGGCCACCTGAGAGGGTACCGGCCACATTG
 GGACTGAGACACGGCCAACCTCTACGGAGGCAGCTGGGAA
 TATTGACAATGGCGAACGCTGATCGACGCGACGCCGTGAGCGA
 AGAAGTATTCCGTATGTAAGCTATCAGCAGGGAAAGAAAATGAC
 GGTACCTGACTAAGAACGCCGTAACACTCGGCCAGCGCG
 TAATACGTAGGGGCAAGCGTTATCCGGATTACTGGGTGAAAGGG
 AGCGTAGGCCAAGCCAAGCTGTAGTGTGAAAACCCGGGCTAAC
 CCCGGACTGCATTGAAACTGCTTAGTAGTGTGAGAGGTAAC
 GTGAAATTCTAGTGTAGCGGTGAAATGCTAGATATTAGGAGGAAC
 ACCAGTGGGAAGCGACTACTGGACGATAACTGACGCTGAGGCTC
 GAAAGCTGGGGAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCACGCC
 GTAAACGATGAATACAGGGTGTGGGGTCAACCTCAGGCCAAG
 CTAACGCGATAAGTAATCGCTGGGGAGTAGCTACGCAAGTATGAA
 ACTCAAAGGATTGACGGGACCCGACAAGCGTGGAGCATGTGG
 TTTAATTGACGCAACCGAGAACCTTACAGCGTTGACATCTAC
 TAAGTGTGACGAGATGCGCATGTGCCCTTGGGGAAAGTAGTAGTGC
 AGGTGGTGCATGGCTGCTGAGCTGCTGTGAGATGTGGGTTA
 AGTCCCACGAGCGCAACCCCTATGTTAGTGTACCGATTAGGTT
 GGGGACTCATGCGATACTGCCCTACGCCCTAGGGCTACACACGTAC
 TACAATGGCGCACAAGGAAAGCGAGACCGCAGGGTGGAGGCAA
 TCCCCAAAACCGCTCCAGTCGGATTGCACTGCAACTCGACTG
 CATGAAGTTGAATCGCTAGTAATTGAGATCAGCATGCTGGGTGA
 ATGCGTCCGGCTTGTACACACCGCCGTACACCAGAAAGTC
 GGTTTACCGAAGCGGTGAGCCAACCGAATGGAGGCAGCGTC
 TACGGTAGGGCATGATTGGGTGAACTGTAACAAGGTAGCGTA
 GGGGAACCTGCGCTGGATCACCTC

>3D1-10

TAGAGTTGATCTGGCTCAGAACGAACGCTGGCGCAGGCCAAC
 CATGCAAGTGAACGCCCTGGGGGAGCGCGGAGGGTAGT
 AACCGCTGGAACGTGCCCTTGTGGAAATGCTGGGAAACTG
 GGGGTAAACCGGATACGCCCTACGGGAAAGATTATGGCGAAG
 GATCGGCCGCTGGATTAGTAGTTGGGGTAATGGCTACCA
 AGCGCACGATCCATAGCTGGTTGAGAGGATGATCAGGCCACTGG
 ACTGAGACACGGCCAGACTCTACGGGAGGCAGCTGGGAACT
 TAGACAATGGGGCAACCTGACCCAGCGACGCCGTGAGTGAAG
 AAATCCCTGGATGAAAGCTGTTGTGGGAAGATAATGACGG
 TACACACGAGGAAGCCCCGAAACTACGTCAGCAGCGCGGT
 ATACGTAGGGGCAAGCGTTGCTGGAATTACTGGGCTAAAGCGCA
 CGCAGCGGATTAAAGTACGCGTAAATGACGGCTAACCTG
 TGTAGTCAGCTGATACTATTAGTCAGTAGTGTGAGAAAGGAAGTG
 GAATTCCCGGTAGCGGTGAAATGCGTAGATATGGGAGGAACACC
 AGTGGCGAAGCGGCTTGTGGCACAAACTACGCTCATGCGAA
 AGCTAGGGCAGCGAACGGGATTAGATAACCGGTAGTCAGCGTA
 AACGATGGATACTAGGTGTGGGTGCGCAGGGCATCCGTGCCGAGT
 TAACCGCTTAAGTATCCGCGTGGGACTCGTCGCAAGACTGAAA
 CTCAAAGGAATTGACGGGGCCGACAAGCGGTGGAGCACGTT
 TAATTGATGCAACCGAAGAACCTTACCTAGGCTGACATACAAGT
 GGTACAGAAAGTGAAGCGGAAGGACCTAGCTGCTAGGGAGCTT

AACAGGTGCTGATGGCTGCTGTCAGCTGTCGTGAGATGTTGGG
 TTAAGTCCCGAACAGCGCAACCCCTATTGCGGTTGCTAACAGGA
 GAGCTGAGCACTCCGGCGAGACTGCCGCCACAAGCGGAGGAAGG
 TGGGATGACGCTAACATGCCCTTATGCTAGGGCAGACACA
 CGTGTACATGCCGACACAGACGCCAGCTAACGCCGACGTTGG
 CGAATCTCTAAAGTCGGTCCAGTCGGATTGAGTCAGCTGCAACTCG
 CTACATGAAGCGGAATCGCTAGTAATCGCAGATCAGCCAAGCTGCG
 GTGAATACGTCCCGGCCCTGTACACACCGCCGTCACACCACCG
 AGTTGGGGCACCGAACGCCAGGCTAACCGTAAGGGAAAGAT
 CGCTAACGGTGCAGGAGTAAGGGGTGAACTGTAACAAGGTA
 GCCGTACCGGAAGGTGCGCTGGATCACCTC

>3D1-14

AGAGTTGATCTGGCTCAGGATGAACGCTGGCGGCTAACAC
 ATGCAAGTGAACGAAGCATTTAGCGAACATTTGGATGGAAAG
 TTAAAATGACTGAGTGGCGACGGGTGAGTAACCGTGGATAACCTA
 CCATATACAGGGGACAACAGTGGAAACGACTGCTAACACCGATA
 AGCGCACAGTGCCTGAGCGACGGTGTGAAAAACTCCGGTGTATAT
 GATGGATCCGCTGTGATTAGTAGTGTGAGGTAACGCCAAC
 AGGCAACGATCAGTAGGCCACCTGAGAGGGTACCCGCCACATTGG
 GACTGAGACACGCCAACCTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAAT
 ATTGCGAACATGGAGAAGAACTGACGCCAAACCGCTGAGCGA
 AGAAGGCTCGGATGTAAGCTGTGTTACGGGAAAGAAAAT
 GACGGTACCTGATGAGCAAGCTGGCTAACACTGTCAGCAGCG
 CGGTAATCGTAGGGACAAGCGTTGCGGAATCAGTGGCGTAA
 GGGCGCGAGCGGTGATTAAGCAGGATGTGAAAGGCTACGGCTCA
 ACCGTAGACATGCCCTGAGCTGGTCACTTGTGAGTATTGGAGGC
 AGGCAGAACTCTGGTGTAGCGGTGAAATGCGTAGATATCAGGAGGA
 ATACCGGAGGCGAAGCGGCCGTGCTGGACAATACTGACGCTGAGG
 CGCAGAACCGTGGGAGGAAACAGGATTAGATACCTGGTAGTCAC
 GCCGTAACAGTGAATGCTGGTTGGTCTTAAAGATCAGTGAC
 ACGTAAACACGATAACGATCCGCTGGGAGTACGATCGCAAGATT
 GAAACTCAAAGGAATTGACGGGACCCGACAAGCAGCGGAGCATG
 TGTTTAATTGCGAACACCGAAGACCTTACAGGTTTGACATA
 GGAGTGACGGAAACAGAGATGTTCTTTCTGGAACACTCCATAC
 AGGTGGTGCATGGTTGCTGTCAGCTGGTGTGAGATGTTGGGTTAA
 GTCCCGCAACGCGCAACCCCTATCTTAGTGTGCGCAGGTCGAG
 CTGGGCACTCTAAAGACTGCCGCCAACCGGGAGGAAGGG
 GGATGACGCTAACATCATGCCCTTATAACCTGGCTACACACGT
 GCTACAATGGTGGCAACAGAGAGAACGAGACCGCAGGGAGGAGC
 GAATCTTAAACGAACTCGTAGCTGGATTGCGAGGCTGAAACCCGC
 CTGCACTGAGTTGAGCTGAGTAATCGCGGATCAGAACTGCGCG
 TGAATGCTGGCTGGGTCTGTACACACGCCGTACACACCGAGA
 GTAGGTAAACCCGAAGTCACTGAGGCAACGCCAGCTG
 CGAAGGTTGATTATAATTGGGTGAACTGTAACAAGGTAGCG
 TATCGGAAGGTGCGGTGGATCAC

>3D1-29

TCCAGATCTGAGTTGATCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGGTG
 CCTAACACATGCAAGTGAACGGAGATATGGAGATTGTTGAAATAT
 CTTAGTGGCGACGGGTGAGTAACGCGTGAACAACCTGCTAAAGA
 GGGGATAACAGCGAGAAATCGTGTAAACCGCATAAAGCACG
 ACCCGCATCGGGATAGGTCAGGAGCAATCCGCTTAGGAGGG
 GTTCGCGTCCCATAGATAGTAGGGGGTAACGCCACCTAGTC
 GCGATGGTAGCGAGCTGAGAGGCTGAAACGCCACACTGAACTG
 AGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAATATTGG
 GCAATGGCGAACGCTGACCCAGCAACGCCGCGTGGAGGAAGAAG
 GTTTGGATTGAAACCTCTGTCGAGATGACGAAGGAAGTGACGG

TAATCTGTGAGGAAGCCCCGGCTAACTACGTGCCAGCGCGCGTA
 ATACGTAGGGGGCAGCGTTGCCATTACTGGCGTAAAGGGTG
 CGTAGGCAGCATATAAGTGGATGAAATGCCGGCTAACCTG
 GGACTTGCATTCAAACAGTGTAAAGCTAGAGTAGCAGGAGAGGAAGC
 GGAATTCTAGTGTAGCGGTAAATCGTAGATATTAGGAGGAACAC
 CGGTGGCGAAGGGCGCTTCTGACTGAAACTGACGCTGAGGCACGA
 AAGCGTGGGAGCAACAGGATTAGATACCCGTAGTCACGCTGT
 AAACGATGAATACTAGGGTAGGGGTATTGACTCCCTGTGCC
 AGCAACAGCAATAAGTATTCGCCCTGGGGAGTACGGCGCAAGGTG
 AAACTCAAAGGAATTGACGGGGGCCGACAAGCAGCGAGCATGT
 GGTAAATTGACGCAACCGAAGAACCTTACCAAGGCTGACATCC
 TGCTAAGCTCATGGAAACATGAGGTCCCTCGGGGAGCAGAGACAG
 GTGGTCATGGTGTGTCAGCTGTGAGATGTTGGTTAAGT
 CCCGCAACGAGCGAACCCATTCTTATGTTGCCAGCACGTAATGGT
 GGGAACTCATGAGAGACTGCCGAGACAAATGCGGAGGAAGGCGGG
 ATGACGTCAAATCACCATTGCCCTTATGACCTGGCTACACGTA
 ACAATGGCTTAATAGAGGAAGCGAAGTCGCGAGGCGAGCAAA
 CCCCAGAAACAGCTCTAGTCAGGATCGTAGGCTGAACTGCC
 CGTAGCGGAATCGTAGTAATCGCAGGTAGCAGCATCTCGGTGA
 ATACGTTCCCGGCTTGTACACCGCCGTACACCCAGAAAGTC
 GGAAGTGCCAAAGCCGGGGTAACCTCGGGAGCAGCGCTA
 AGGTAAAGTCGATGATTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCGTATC
 GGAAGGTGCCGCTGGATCACCTCTTAAGCTTGAATTCCCGGGT
 ACCGAGCT
 >3D1-31
 CGTTAGGCCGCTTTATGATGCAAGTCGAGCGGTGCGTGGCTTC
 GGTACCGCATAGCGCGGACTGGTAGTAACAGTGATAATCTGCC
 TTGCACTCTGGGATATCCATGGAAACATGGAGCAATACCGATGCG
 AACGCTCTGCCGTGGCGGGGAGGAAAGGGCCAAGGCCCTGC
 TGCAAGATGAGTCGCGTCCATTAGTAGATGGCGGGTAAGGCC
 CACATGGCGATGATGGTAGCGGCCCTGAGAGGGTAACGCC
 ATTGGGACTGAGATAACGCCAGACTCTACGGGAGGAGCAGCAAA
 GAATCTTCCGAATGGAGCAAAGCTGACGGGCGACGCCGTGAG
 CGATGAAGGCCAAGGTTGAAAGCTTTCGGGGGAAAGATAA
 TGCGGCAGGAAATGGCGGCCAGCAGACATCAACTCCGAATAAG
 TCCGCTAACTACGTGCCAGCGCCGGTAACACGTTAGGCC
 CGTGTGCAATCTGGCGTAAGGGCGAGGCCGATCTCA
 AGTCTGGTGTAAATGGCGGCTAACCGATCATGCGTGGAAAC
 TGGGATGCTTAGTCCAGGAAGGGATGCCGAAATTCCAGGTAGGG
 GTGAAATCTGAGATATCTGAAAGAACACCGATGGCGAAGGCAGGC
 ATCTGCCATGCACTGACCTGAGGCCAGGAGTCCGGGGAGCAAA
 CAGGTTAGATACCTGGTAGTCGACAGTAAACGATGTGAC
 GAGTCGGGAGCAGTGTCCGTTCCGTAGCAAACGCAATGAGTCAC
 CGCTGGGAGTATGCTGCCAGGGTAAACTCAAAGGAATTGACGG
 GGGCCGCACAAGCGTGGAGCATGTTTAATTGATGGTACCG
 AGAACCTTACCGGCTTGCACATCTCGCATGTCGGCGAGGC
 TGAGCCCTCGGGCGGGATACAGGTGCTGATGGTGTGCTCAG
 CTCGTGCTGTGAAAGTGTGGTTAAGTCCGCAACGAGC
 TGCCATCTGTTACTAACAGGCAATGCTGAGGACTCAGATGGAACTGC
 CAGTGCACAAACTGGAGGAAGGTGGGACGACGTCAGTC
 CCCTTATGCTCTGGCCACACAGTGTACATGGCGGTACAGAGC
 GCAGCGAGGCCGAGGTCAAGCAATGCCAAAAGCCGTCTCAG
 TACGGACTGGAGTCTGCAACTCGACTCCACGAAGTGGAACTGC
 TAATCACGCATCAGCATGGCGTGTGAAATCGTCCCGGCTTGT
 CACACGCCGTCACACCATCCGAGTCTGGGTACCGAAATGCC
 GCCTAACCGCAAGGGGGGGGTGCTGAAAGTACGCCAGGTAAAGGG
 GGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCGTACCGGAAGGTGCGGCT
 >3D1-36
 TCCTCCGTGCCGTAGTTAACCGTTAAATGTCGCCCTGGGACTACG
 GTCGCAAGGCTGAAACTCAAAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGC

GGTGGAGCACGTGGTTAATTGATGCAACCGAAGAACCTTACCTG
 GGTTGACATTGAGTGAATGTTACAGAGATGATAGTCGACGGAATC
 CCTCTTGTGGATGCCACTGAAAACAGGTGGCATGGCTGCGTCA
 GCTCGTGTGAGATGTTGGTTAAGTCCGCAACGAGCGCAACCC
 CTATAGCCTATGTTCTAGCGGGTAATGTCGGGACTCATGGCGAGA
 CTGCCAGCGAACAGGCTGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAGTCA
 TCATGCCCTTATGTTGCTACACCGTCTACAAATGCCGTAGT
 ACAGCAGAGCAGTAGCTCGCAGAGTCGGCAGCAATCCTCAAA
 AGCTGTTCTAGTTGAGATGTTAGTCTGCAACTCGAGTCAGTGAAGTT
 GGAATCGTAGTAATCGCAGATCGCCAATGTTGCGGTAAACGTT
 CTCGGGCTGTGACACCCGCCGTCACACCACCGAGTTGGTCAC
 CTGAAGTCGAGGCTCAACCGTAAGGAAGAGATGCGTCCGAAGGGT
 TGCTGAGTTAGCGATTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTATCCGTACGG
 GAAGGTGCCGCTGGATCACCTCTTAAGCTTGAATTGCCGGGTA
 CCGAGCTGCCCTAT
 >3D1-37
 TCCAGATCTAGAGTTGATCCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGGGCGT
 GCCTAACACATCGCAACGCGAACAGGAACTCGGTCTGAGTA
 AAGTGGCGACGGGTGAGTAACACGTTGATAATCTGCTTTGAGATG
 GGGACAACAGTGGAAACGACTGCTAATACCGAATACGCTCTTAATT
 TTACTGTTAAGAGGAAAGATGCCCTGCTGCTGATGCTATCGCTAA
 GATGAGTCCGCTCCATTAGTAGACGCCGGGTAACGCCAACCTGG
 TGGCAACGATGGTAGCGATCTGAGAGGATGATGCCAACACTGG
 ACTGAAACAGCTTACGACTCTACGGAGGAGCAGCAGTGGGAATAT
 TCGCAATGGCGAAACCTGACGCGACGCCGGTGAAGGGATG
 AAGGTTCTGGATGTAACCTCTGCTAGAAGGAAAGAACCTGCGT
 GTTCTAATCAGCATCGCACTGAGCTACCTCAAAGGAAGCAGGCC
 TAACCTCGTGCAGCGCCGGTAACCGGAGGGTGAAGCGTTAA
 TCGGAATACTGGCGTAAAGCGATGTTAGGCTGAGTAAGTC
 AGGTGAAATCCACCGCTCAACCGTGAACCTGTTGATACTGCTC
 AACTGAAATCCGGAGAGGGTGTGAAATTCCAGGTGAGGAGTGA
 ATCCGTAGATATCTGAGGAAACATCAGTGGCAAGGCCAACCTGG
 ACCGGTATTGACGCTGAGATGCGAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATT
 AGATACCTGGTAGTCACCGCTGTAACGATGTTACTAGGTGTTGG
 GGTGTATGCTCGCGCCGCTAGCTAACCGTAAAGTATCCGCTTGG
 GGAGTACGGTGCAGCGCTAAAGAAATTGACGGGGGCC
 GCACAAAGGGTGGAGTAGTGTGTTAATTGATGCAACCGCAAAAC
 CTTACCTAGGTTGACATCCAGAGAACCTCTTAAACGGGAAGGTG
 CCCTICGGGGAGCTGCTGAGACAGGTGCTGATGGCTGCTGAGCTC
 GTGCTGAGATGTTGGTTAAGTCCGCAACGAGCGAACCCCTAT
 CCATAGTGGCAACAGGTAACGCTGGGACTCTATGGAGACCC
 GGTTAACCGGGAGGAAGGTGGGACGCTCAAGTCATGCGCT
 TACGCCCTAGGGTACACACGTAACATGGCGCATCAAAGGGCAG
 CGAAACCGCGAGGTCAAGCCAATCCAAAAGTGCCTCCAGTCCG
 ATTGGAGTCTGCAACTCGACTCATGAAAGTTGGAATCGCTAGTA
 GAGGTAGCAGCATCTGGGTGAATCGTTCCGGGCTGTACACACC
 GCCCGCACACCGAAAGTCGGTTACCGAAGGCCGGTGAAGCTAA
 CTAGCAATAGAACAGCGCTACCGTAGGGGACCTGCGTGGATCAC
 TTAAGCTTGAATTGCCGGGTTACCG
 >3D1-43
 GAGCTGGTACCGGGCAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCTGGCT
 CAGAACGAACGCTGGCGCAGGCCCTAACACATGCAAGTCAGCG
 CCCTTGGGGTGAACGGCGAGGGTAGTAACCGCTAGGAACGTC
 CTTGCTACGGAATAGTCTGGGAAACTGGGGTAATACCGTATGA
 GCCCTGGGGAAAGATTATCGCAAAGGATGCCCGCGTGG
 TTAGGTAGTGGTGGGTAATGGCCACCAAGGCCAGCGTGG
 TGGTTGAGAGGATGATCAGCACACTGGGACTGAGACACGCC
 ACTCCTACGGGAGGAGCAGTGGGAACTTAGACAATGCC
 GCCTGATCTGCAACGCTGGGTGAGCGATGAGGCCCTAGGGTTGA

AAGCTCTTCGTTGGGGAAAGATAATGACTGTACCCAAGAAGAACCC
 CCGGTAACCTCGTGCAGCAGCCCGGTAATACGGAGGGGGCTAGC
 GTTGGCGAATTACTGGCGTAAAGCGCAGTAGGCCGACCGGAAA
 GTCAGAGGTGAAATCCCAGGGCTAACCTTGGAACTGCCCTTGAAC
 TCCGGTCTTGAGTCAGAGGGTGAAGTGGAAATCCGAGTGTAGAG
 GTGAAATTCTGAGATATCCGAGAACACCAGTGGCAAGGCCGCTC
 ACTGGCTCGATACTGACGCTGAGGTGCGAAAGCGTGGGAGCAAAC
 AGGATTAGATACCTGGTAGTCACGCCGAAACGATGAATGCCAGT
 CGTCGGCGACATGCTCGGTGACACACCTAACGGATAAGCATT
 CCGCCTGGGAGTACGCCGCAAGGTTAAACTCAAAGGAATGACG
 GGGGCCGACAAGCGTGGAGCATGTGTTAATCGAACACGC
 GCAGAACCTTACCAACCCCTGACATGTATCGCGTCCAGAGATG
 GTTCTTCAGTCCGGTGGATACAACACAGGTGCTGATGGCTCGT
 CAGCTCGTGTGAGATGTTGGTTAAGTCCGCAACAGCGCAC
 CCACACTTCAGTGCATTCAGTGGCACTCTGGAAAGAACTGC
 CGGTGATAACCGGGAGGAAGGTGATGACGTCAGTCTCATGGC
 CCTTACGGGGGGCTACACGTCTACATGGTGTGACAATGGG
 TTAATCCCCAAAGCCATCTAGTCCGATGGGCTCGAACACTGAC
 CCCATGAAGTCGAATCGTAGTAATCGTAACAGCATACGCCG
 GAATACGTTCCGGGCTTGTACACACCCCGTACACCATGGGAA
 TTGGGTTACCCGACGGCCGCGCTAACCTGGAACAGAGGGCAGC
 GGACACCGTAGGCTCAGTGACTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGC
 CGTAGGGGAAACCTCGGGCT
 >3D1-49
 GTTTGATCTGGCTCAGGTGAAACGCTGGCGCGTCTAACACATG
 CAAGTCGAACGATGAAGCTAGTGTAGGGATTAGTGGCGC
 ACGGGTGAGTAATGTTAGCTAACACGGGGGATAACA
 GTTGGAAACGACTGTAATACCCATACTCTCTCTCATAGGGAA
 GTTGGGAAAGTTTCGCTAACGGGATCGGGTATATGGTATCAGCTT
 GTTGGTGGAGGTAATGGCTACCAAGGTATGCGCTATGGTCTG
 AGAGGATGATCAGACACACTGGAACTGAGACACGGTCAACTCCTA
 CGGGAGGCACTGGGAAATTACACATGGAGGAACACTGTAT
 GTAGCAACCCCGCTGGAGGATGACACATTGGCTGTAACAC
 TTATGTGAGAAGATAATGACGGTATCACATGAATAAGCACCGGCTA
 ACTCCGTGCCAGCAGCCGGTAATACGGAGGGTGAAGCGTACTC
 GGAATCACTGGCGTAAAGCGCGCAGCGGCTTGTAGTGGAT
 GTGAATCTATGGCTAACCATAGAACGTCTAACAAACTACTTAG
 CTAGAGTCTGGAGGGAAAGATGGATTAGTGTGAGGGTAAAA
 TCCGTAGAGATCACTAGGAATACCAAAAGCGAAGGGTACCTCTGA
 ACAGTACTGACGCTGAGGCGCAGCGTGGGAGCAACAGGATT
 AGATACCTGGCATCCACCCCTAACAGTGAATTTAGCTGCTGG
 AGAGCTCGTCTTCGGTGTGACGCTAACGCTTAAACATTCCGCT
 GGGGAGTACGGTCGAAGTAAACACTCAAAGGAATGACGGGGAC
 CCGACAAGTGGGGAGCATGTGTTAACGACGCAACCGCAAGA
 ACCTTACCAAGGCTGACATCTGTAAGCTCATGGAAACATGAGGT
 CCCTCGGGGAGCAGACAGCGTGGTGCATGGTGTGCTCAGCTCG
 TGTGAGATGTTGGTTAACGCTGCAAGGCGAACCTTATT
 GCCAGTTACAGCGGTAAGCGGGACTCTGGTAAGACTGCCGG
 GACAACCTGGAGGAAGGGGGACGACGCTAACATCATGCCCTT
 ATGCTTGGGCTACACGTCTAACATGGCTGAACAAAGGGAAAGC
 GACATCGCAAGATGAAGGGATCTCATAAAAACAGTCCAGTCGA
 TTGTTGGCTGCAACCCGCCACATGAAGTCGGAGTGTGCTAATCG
 CGGATCAGAATGCCGGTGAATACGTTCCGGGCTTGTACACCC
 GCGTGCACACCATGGAGTTGGAGTGGCTGCAAGTCAGTATCTAA
 CCGCAAGGAGGGAGCTGCCAAGGCAAGACCAATGACTGAGGTGAA
 GTCGTAACAAGGTAGCCGTATCGAAGGTGCGCTGGATCACCTCT
 TAAGCTTGGAAATTGCCGGTACCGAGCT
 >3D1-51
 TCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCAGG
 ACGAACGCTGCCGGTCTAACATGCAAGTCGAAACGAAAATC

ATTGAAAGCTTGCTGATATGATTTAGTGGCGGACGGGTGAGTAAC
 GCGTGAGGACTTGCTTATACAGGGGACAACAGTTGAAACGGCTG
 CTAATACCCATAAGCCTCGGGTAAAGAGTAATCCGGTATTCGA
 GAGACTCGCGTCTATCAGCTAGTAGGTGAGGTACCGGCTACCTAG
 GCGAAGACGGGTAGCCGGCTGAGAGGGCGAACGGGACACTGGAA
 CTGAGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGGAGCAGTGGGAAATT
 GGGCAATGGGGCAACCCCTGACCCAGCGACGCCGCTGAGTGAAGA
 AATCCCTCGGGATGTTAAAGCTGTTGTGAGGAAAGATAATGACGGT
 ACCACACGAGGAAGCCCGGAAACTACGTGCCAGCAGCCGCGTA
 ATACGTAGGGGCAAGCGTGTCCGGAAATTACTGGGCTAAAGCGA
 CGCAGCGGATAAAAGTCAGCGTAAATGACGGGCTAACCTG
 TGTTAGTCAGTGTACTATTAGTCTAGAGTATGTGAGAGGGAAAGTG
 GAATTCCCGGTGAGCGGTAATGCTGAGATATGGGAGGAAACACC
 AGTGGCGAAGCGGCTCCCTGCACAAAAGTACGCTCATGTGCGAA
 AGCTAGGGCAGCGAACGGGATTAGATACCCGGTAGTCAGCGTA
 AACGATGGATACTAGGTGTTGTGCGAGGGCATCCGTGCGCAGT
 TAACGCGTTAAGTATCCGCTGGGACTACGGTCAAGACTGAAA
 CTCAAAGGAATTGACGGGGCCCGACAACGGTGGAGCACGTGGT
 TAATTGATGCAAACCGAAGAACCTACCTAGGCTGACATACAAGT
 GGTACAGAAGTGAAGCGGAGGACCTAGCTGCTAGGGAGCTTG
 AACAGGTGCTGATGCTGCTGAGCTGCTGAGATGTGGG
 TTAAGTCCGCAACAGCGAACCCCTATTGGGTTGCTAACAGGA
 GAGCTGAGACTCCGGCGAGACTGCCGTCACAAGGGAGGAAGG
 TGGGGATGACGTCAGTCATCATGGCCTTATGCTAGGGGACACA
 CGTGTACAATGGGACACAGACGGCAGCTAACGGGACGTTGG
 CGAATCTCTAAAGTCGGTCCAGTCGATTGATGCTGCAACTCGA
 CTACATGAAGCGGAAACGCTAGTAATCGCAGATCAGCGAACGTCG
 GTGAATACGTTCCGGGCTTGTACACACGGCCGTCACACCACCG
 AGTGGGGCACCGAAGCGCAGGCTAACCGTAAGGGAAAGAT
 GCGTCTAAGGTGCGCCAGTAAGGGGGTAAGTCGTAACAAGGTA
 GCGTACCGGAAGGTGCGCTGGATCACCTC
 >3D1-56
 AGTTTGATCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCTGCTTAACACAT
 GCAAGTCGAACGAAAAATCATTGAAAGCTGCTGATATGATTTAG
 TGGCGACGGGTGAGTAACGCGTGAAGGACTTGCTTATACAGGGGAA
 CAACAGTGGAAACGGCTGTAATACCCATAAGCCTCGGGTAAA
 GGAGCAATCCGGTATTGAGAGACTCGCGTCCATCAGCTAGTAGGT
 GAGGTAACGGCTCACCTAGCGAAGCGGGTAGCCGGCTGAGAGG
 GCGAACGCCACACTGGAACTGAGACACGGTCAGACTCTACGGGA
 GGCAGCAGTGGGAATATTGGCAATGGGGCAACCTGACCCAGC
 GACGCCGCTGAGTAAGAAATCCCTCGGGATGTAAGCTCTGTTGT
 GTGGGAAGATAATGACGGTACACAGGAGGAAGCCGGAAACTA
 CGTGCAGCAGCGGGTAATCGTAGGGGCAAGCGTTGCGGAA
 TTACTGGGCTAACGGCAGCGCAGGGGATTAAGTCAGCGTAA
 AATGCAACGGGCTAACCTGTTAGTCAGCTGATACATTAGTCAGA
 GTATGTGAGAGGGAAAGTGGAAATCCGGTGTAGCGGTGAAATGCGT
 GATATGGGAGGAACACCAGTGGCGAAGGCGCTCTGGCACAAA
 ACTGACGCTCATGTGCGAAAGCTAGGGCAGCGAACGGGATTAGATAC
 CCGGTAGTCTAGCCGTAACCGATGGTACTAGGTGTTGGTGTGCG
 AGGGCATCCGTGCCGAGCTAACGCGTTAAGTATCCGCTGGGAC
 TACGGTCTGCAAGACTGAAACTCAAAGGAATTGACGGGGCCGAC
 AAGCGGGAGCACGTTAACAGGAGGTTAACGATGCAACCGAAGAACCTA
 CCTAGGCTGACATACAAGTGGTACAGAAGTGAAGCGGAAGGACC
 CTAGCTGCTAGGGAGCTGTAACAGGTGCTGATGGCTGCGTCAGC
 TCGTGTGAGATGTTGGGTTAACGAGGAGGAGCTGAGCACTCGG
 ATTGCCGGTCTAACAGGAGGAGCTGAGCACTCGGAGACTGCC
 CCGACAAGCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGTCATGCC
 CTTATGCCCTAGGGCGAACACGCTAACATGGCGAACAGACGG
 AGCTTAACGGCAGCTTGGCAACCTCTAAAGTCGGCCAGTTC
 GGATTGAGTCTGCAACTGACTACATGAAAGCGGAATGCTAGTAA

TCGAGATCAGCAAGCTGCGGTAACTGTCGGGCTTGACA
 CACGCCCGTCACACCACCGAGTTGGGGCACCCGAGGGCAGGC
 TTAACCGTAAAGGAAAGATGCGTCAAGGTGCGCGAGTAAGGGG
 GGTGAAGTCGAAACAGGTAGCGTACCGAAGGTGCGGCTGGATCA
 CCT
 >3D1-59
 GTTGATCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCGTGCCTAACACATG
 CAAGTCGAACGGAGATCATTGATTCGTTGATGATTTAGTGGCA
 ACGGGTAGATAACCGCTAACACCTGACCTACAGAGGGGATAAC
 AGCGAGAAATCGGTGCTAACCGCATGAGACCACACCCGGCATCG
 GGAAGGGTCAAGGAGCAATCCGCTGAAGGAGGGGTCGCTCC
 ATAGGTAGTTGGTAGATAACAGCCCACCAAGCGACGATGGTAG
 CCGAGCTGAGAGGTGATCGGCCACACTGGAACGACACGGTCCA
 GACTCTACGGGAGGCAGCTGGGAATATGGCAATGGCGCA
 AGCTGACCCAGCAACGCCCGTGAAGGAGAAGGTTTCGATTGT
 AAACCTCTGCGAGGGACGAAACAAATGACGGTACCCGTAAGAA
 AGCCCCGCTAACACGCTAACACGGTAAACGTAGGGGC
 GAGCCTGCGGAATTACTGGCTAAAGGAGCGTAGGGCGTGC
 TTAAGTTGGATGTGAAACCCCGGGCTAACCGGAAGTGCATCG
 ATACTGGGAGCTAGAGTTCAGGAGAGGAAAGCGGAATTCTAGTGT
 AGCGGTAAATGCGTAGATATTAGGAGGAACCCAGTGGCGAAGGC
 GGCTCTGACTGACACTGACGCTGAGGTGAAAGCTGGTAGC
 AACAGGATTAGATAACCCGGTAGTCCACCGCTGAAACGATGAATAC
 TAGGTGTAAGGGGTATCACTCCTCTGTCGCCGACGCAAACGCAATA
 AGTATCCGCTGGGGAGTACGGCGAACGGTAAACTCAAAGGA
 ATTGACGGGGGCCGACAAGCAGCGGACATGGTTAACCG
 CGCAACCGCAAGAACCTTACCAAGGCTGACATCCACTAAAGCTAT
 AGAGATATGTCCTCCGGGAAAGTGAAGACAGGTGGCATGGT
 TGCGTCAGCTGTGAGATGTTGGTTAACCGCAAG
 CGCAACCCCTGTTGCCAGTACAGCAAGTAAAGTGGGACTCTGG
 TGAGACTGCCGGGACAACCTCGGAGGAAGGTGGGACGCGTCAAA
 TCATCATGCCCTTATGTCCTGGTACACAGTGTACAAATGGCTGT
 AACAAAGGGAGCGACAGCGTAAGCTAACGGGATCTATAAAGC
 AGTCAGTCGGATITGCGTGAACCCGCCACATGAAGTGG
 GTGCTAGTAATCGCGATCAGCATGCCGGTGAATACGTTCCGG
 GCCTGTACACCGCCCGTACACCATGGAGTGTGAGACGCCG
 AGCCGTATCTAACAGCAATGAGGAGCGCTGAAAGTGTGAGATCG
 ATGACTGGGTGAAGTCGAAACAGGTAGCGTATCGAAGGTGCGG
 TTGGATCACCTCTAACGTTGAAATGCCCGGGTACCGAGC
 >3D1-61
 GTTGATCTGGCTCAGGACAACCGTGGCGCTGCTAACACATG
 CAAGTCGAACGGAAAACATAATGAAAGCTGCTGATTTAGTTTCAGT
 GCGGACGGGTGAGTAACCGCTGAGGACTGTCCACAGCAGGGG
 CAACAGTGGAAACGACTGCTAACACCCATAAGCGAGAGGTAAAA
 GCGTAAGCGGTCAAGGGAGAGACTCGCTTATCAGTAGTTGG
 GAGGTAAAGGCCACCAAGCGAACAGCGATAGCGGACTGAGGG
 TCGACCGCCACATTGGAACTGAGATACGGTCAAACCTCACGGG
 GGCAGCAGTGGGAAATTPGGCAATGGGCAACCTGACCCAGC
 GACGCCGCGTGAAGGAAATCCCTGGGATGTAAGCTGTTGT
 ACGGAAGATAATGCGTACCGTACGAGGAAGCCCGGAAACATA
 CGTGCAGCCGGTAAACGTTAGGGGCAAGCGTTGTTGGAA
 TTACTGGGCTAACGCAACGCAACGGCAGGCGACTGTAAGTCAAACGTC
 AAGGCAGAGGCTAACCTGTCACGTTGATACGCTAG
 AGTATGTTGAGAGGAAGACCGAACCCAGTGGCAAGGGCTTCTGGC
 AGATATCGGGAGGAACACCGAACGGTAAAGGGGCTTCTGGC
 AACTGACGCTCATGCGAACGCCAGGGAAGCGAACGGGATTAGAT
 ACCCGGTAGTCTGGCTGAAACGATGGACATTGGGTGTTGGGAA
 GCAGTCTCCCGTGGCTAGTTAACGCTTAAATGTCGGCTGGG
 CTACGGCCCAAGGCTAACACTCAAAGGAATTGACGGGGCCGCA
 CAAGGGTGGAGCAGTGGTTAACGTCACCGAACGGAAACCTT

ACCTAGGCTTGACATACAAGTGGTACAGAAGTGAAGCGGAAGGAC
 CCTAGCTGCTAGGGAGCTGAAACAGGTGCTGCATGGCTGCTCAG
 CTCGTGCTGAGATGTTGGGTTAACAGGACTCCGCGAGACTGCC
 TATTGCGGTTGCTAACAGGAGAGCTGAGCACTCCGGCGAGACTGCC
 GCCGACAAGGCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGTCATCATGGC
 CCTTATGCCAGGGCAGCACACGTCGCTACAATGCCGACACAGCG
 CAGCTAACGGCAGCTGGCAATCCTCTAACAGTGGTCCAGTT
 GGATTGAGTCTGCAACTGACTACATGAAGCCGAATCGCTAGTAA
 TCGCAGATCAGCAAGCTGCGGTAAACGTTCCGGGCTTGACA
 CACCGCCGTCACACCAACCGAGTTGGGGCACCCGAAGCGCAGGC
 TTAACCGTAAGGAAAGATGCGTCAAGGTGCGCCGAGTAAGGG
 GGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCGTACCGGAAGGTGCGGCTGGATCA
 CCTC
 >3D1-68
 GCTCGTAGCCGGCGAATTCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCA
 GGACGAACTGCGCGCGTCTAACACATGCAAGTCGAACGAAA
 ATCATGAAAGCTGCTGATATGATTTAGTGGCGGACGGGTGAGT
 AACCGCTGAGGACTTGTCTTACAGGGGACAACAGTGGAAACCG
 CTGCTAACACCCATAAGCTTAGGTTAAAGGAGCAATCCGGTATT
 CGAGAGACTCGCGTCTATCAGCTAGTAGGTGAGGTAACGGCTACC
 TAGGCGAAGACGGGTAGCCGGCTGAGAGGGCGAACGGCACACTG
 GAACTGAGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGGCAACAGTGGGAA
 TATTGGCAATGGGGCAACCCCTGACCCAGCGACGCCGCGTGA
 AGAAATCCCTGGGATGAAAGCTGTTGTGTTGGAAAGATAATGAC
 GGTACACACGAGGAAGCCCGAACACTACGTCAGCAGCCGCG
 GTAATAGTGGGGCAAGCGTTGTCGGAAATTCTGGGCTAAAGC
 GCACGCAAGCGGTTAAAGCTAACCGTAAATGCACTGGCTCAA
 CCTGTTAGTCTAGCTGACTATTAGTCTAGAGTATGTGAGAGGG
 AGTGAATTCCGGTGTAGCGGTAAATGCGTAGATATGGGAGGAA
 CACCAAGTGGCGAAGGGGCTCTGGCACAAACTGACGCTCATGT
 CGAAAGCTAGGGCAGCGAACGGGATTAGATAACCCGGTAGTCTAGC
 CGTAAACGATGGATACTAGGTGTTGGTGTGCAAGGGCATCCGCG
 CAGTTAACCGCTAACGTTACCCGGTGGGACTACGGTGCAGACT
 GAAACTCAAAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGGGTGGAGCAGC
 TGGTTAACGTCGAAACCGAAGAACCTTACCTAGGCTTGACATA
 CAAGTGGTATGAAAGTGAAGCGGATAGACCTTAGCTGCTAAGGAG
 CTGAAACAGGTGCTGATGCTGTCAGCTGTTGAGATGTT
 GGGTTAACGTCGCAAGCGAACCCCTATTGCAAGTGTGCTAAC
 GTAGAGCTGAGCACTGGCGAGACTGCCGCAAGCGGAGGA
 AGGTGGGGATGACGTCAGTCAACTGATGGCCCTATGCTAGGGGAC
 ACACGTGCTAACATGCCGACAGACGGCAGCTAACGGGACGTT
 TGGCAATCCTCTAACGCGGCTCCAGTGGATTGATGCTGCAACT
 CGACTACATGAAGCCGGAAATGCGTAGTAAATGCGAGATCAGC
 CGGGTGAATACGTTCCGGCTTGACACACCGCCGTCACACCAC
 CCGAGTGGGGCACCGAACGGCAGGCTAACCGTAAGGGAA
 GATGGCTAACGGTGTGCGCAGTAAGGGGGTGAAGTCGTAACAAG
 GTAGCCGTACCGGAAGGTGCGGCTG
 >3D1-89
 CTCGGTACCCGGCGAATTCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCAG
 ATTGAAACGCTGGCGCAGGCTTAACACATGCAAGTCGAGGGGGAT
 TTAGCTCGTTATATCTAGCGGGGACGGGTGAGTAACACTTAG
 AATCTGCTTAAATGGGGACAACATCTGAAAGGGATGCTAATAC
 CGCATAACGCCAACGGGAAAGCAGGGGATCAGTAATGACCTTGC
 TTAATAGTGGCTAACGTCAGTGGATTAGCTAGTTGGGGTAAAGGC
 CTACCAAGCGACGATCTGAGCGGGCTGAGAGGATGATCCGCCAC
 ACTGGGACTGAGACACGGCCAAACTCTACGGGAGGCAACGAGTGG
 GGAATCTCGCAATGGGACAAAGCTGACGGAGCAACGCCGCTGA
 GTGATGAGGTCTGGATTGTAAGCTGTTAACGGGAGGAAAG
 AGCCTAGTGTAAATGCTAGGAAGTGAACGGTACCGGAATAGAAA
 GCCACGGCTAACACGTCAGCGCAGCGCGTAACGTAAGGTGCA

AGCGTTGTCGGAATTATGGCGTAAAGCGCGCAGGGGGATCTG
 CCAGTCTGCCCTAAAAGTCGGGGCTAACCCGTATGGGATGGAA
 ACTACAGATCTAGAGTATCGGAGGAAAGTGAATTCTAGTGTAG
 CGGTGAAATGCATAGATATCACGAGGAACCTCGATTGCAAGGCAGC
 TTGCCATACTGAACTGACACTGAAGCACGAAGGCGTGGGTATCAA
 CAGGATTAGATAACCTGTAAGTCAACGAGTAAACGATGATTACTAG
 GAGTTGCGATATACAGTAAGCTTACAGCGAAAGCTTAAGTAA
 CCACCTGGGGAGTACGCCGCAACGGTAAACTCAAAGGAATTGAC
 GGGGGCCGCAACAGCGAGGAACATGTGGTTAATTGATGATGAC
 CGAGGAACCTTACCCGGATTGAAATGATGAGTACAGATGGTAAAG
 CGCTCTCCCTCGGACATCTATGAGGTGCTGATGGTGTGTC
 GCTCGTCCGAGGGTCTGGCTTAAGTGCATAACGAGCGCAACCC
 ACATGGTAGTTACTAGCAGGTTAAGCTGAGGACTCTACCGAGACTG
 CGCTGTAAGGCAGAGGAAGGTGGAATGACGTCAAATCAGCACG
 GCCCTACATCCGGGGCAGCACCGTAACTGGAGGGACAAG
 GGCAGTACCGGGCAGCGGATGCAATCTAAACCCCTCCAGT
 TCGGATCGAGCTGCAACTCGACTCCGTAAAGCTGGATTGCTAGT
 AATGCCCATCACCATGGCCGCTGAATACCTCCGGGCTTGT
 CACACGCCGTAAGCCATGGGAGTCGGGGTACCTGAAGGACGTA
 ACCGCAAGGGCGTACTAGGTAATACCGGTACTGGGCTAAGTC
 TAACAAGGTAGCGTACCGGAAGGTGCGGCTG
 >3D1-104
 GTTTGATCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGGGATGTTACACATGC
 AAGTCGAACGGCAGCACGGAAAGAGCTGCTCTTGGTGGCGAGTGG
 CGAACGGGTAGTAATGCACTGGAACGCTACCGAGTAGTGGGGATA
 ACTGCGAAAGGATGGCTAATACCGCATACGTTGAGAAAGGAAAG
 TGGGGACCTTATGGCCCACGCTATTGAGCGGGCGATGCTGATT
 AGCTAGTTGGGGGAGTACGCCACCAAGGCAGCAGTAGCTAGCG
 GGTCTGAGAGGATGATCCGCCACTGGGACTGAGACACGGCCAGA
 CTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAATTGGACAATGGGGCAACC
 CTGATCCAGGCCATGCCGCTGTATGAGAAGGCCCTGGGTTAAA
 GTACTTTGTCAGGGAGAAAAGCCTACGGATAATACCTGTTGGTCA
 TGACGGTACCTGAGAATAAGCACCGCTAACTACGTCAGCAGGCC
 GCGGTAATCGTAGGGTGCAGCGTTAACCGGAAATTACTGGGCTAA
 AGCGAGCGCAGCGTTATTAGCAAGATGTGAAAGGCCGGCTC
 AACCTGGGAACTGCTTTGAACGGGAACTAGAGTGTCTAGAGG
 GGGTAGAATTACCGTGTAGCAGTGAAATCGTAGAGATGTTGGAGG
 AATACCGATGGCGAAGGCAGCCCCCTGGGATAACACTGACGTTAG
 CTCGAAAGCGGGTAGCAACACGGATTAGATAACCTGGTAGTCCAC
 GCCCTAAACGATGCAATTAGCTGTTGGGACTTGTGCTTAGTAG
 CGTAGCTAACCGCTGAAATTGACCCCTGGGGACTGGCTGCAAG
 ATAAAAACTCAAAGGAATTGACGGGGACCCGACAAGCGGTGGA
 TGATGTTGATTCGATGCAACCGGAAGAACCTTACCTGGTCTTG
 ACATGTAACCGGAATCTCCAGAGACGGAGGAGTGCCTCGGGAGCGT
 AACACAGGTGCTCATGGCTGCTGAGCTGTCGTTGAGATTTG
 GGTTAAGTCCGCAACGAGCGAACCTTGTCAATTAGTGCCTACATT
 CAGTTGGGACTCTAATGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAGGT
 GGGGATGACGTCAGTCCCATGCCCTATGACCAGGGCTCACAC
 GTCATACAATGGCGTACAGGGGAGTCCAAGCCGAGGTGGAG
 CCAATCCCAGAAAACCGATGCTAGTCCGATTGCACTCTGCAACTCG
 AGTGCATGAAGTCGGAATCGTAGTAACTCGCAGGTAGCATACTCG
 GTGAATACGTTCCGGGCTTGTACACACCGCCGTCACACCATGGG
 AGTGGGGATACCGAATTGGTAGGATAACCTCGGGAGTCCGTT
 AACACGGTAGCTCATGACTGGGTAAGTCGTAACAAGGTAGCCG
 TAGGGGAACCTCGGGCTGGATCACCT
 >3D1-106
 CTATAGGGCAGGCTCGGATCCGGCGAACCTCAAGCTTAAAGTTG
 ATCTGGCTCAGGATGAAACGCTGGCGCGTCTAACACATGCAAGT
 CGAACGAAGCACCCATTACGATTCTCGGAATGACAATTAGGTGA
 CTGAGTGGGGACGGGTAGTAACGCTGGTAAACCTGCTTATACA

GGGGGATAACAGTTAGAAATGACTGCTAATACCGATAAGCGCACAG
 TGCTGCATGGCACAGTGTGAAAACCGAGGTGGTAAAGATGGACCC
 GCGTCTGATTAGTTAGTGGTGGAGGTAACGGCCACCAAGACGATGA
 TCAGTAGCCGACTTGAGAGAGTGTACGCCCCACTGGACTGAGACA
 CGGCCAAACTCCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAATATTGACAATG
 GGGAAACCTGATGCAAGCGAGCGCGTGTAGTGAAGAAGTATTG
 GTATGAAAGCTCTATCAGCAGGAAAGAAAATGACGGTACCTGACTA
 AGAAGCCCCGCTAACTACGTCAGCAGCGCGTAAACGTCAGGG
 GGCAAGCGTTACCGGTTACTGGGTAAAGGGAGCGTAGACGGC
 AAGGTAAGTCAGATGTGAAAGCCGGGGCTAACCCCGGACTGCAT
 TTGAAACTATCGGCTGGAGTGCAGGAGAGGTAAGTGAATTCTAG
 TGTAGCGGTGAATCGTAGTATTAGGAGGAACACAGTGGCGAA
 GGCAGGCTACTGGACTGAACTGAGCTGAGGCTGAAAGCGTGGGG
 AGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCGTAAACGATGAA
 TACTAGGTGTTGGGGAGCAAAGCTCTCGTGCAGCAAACGCAA
 TAAGTATTCCACCTGGGGAGTACGTCGAAAGAATGAAACTCAAAG
 AATTGACGGGGACCCGACAAGCGGGAGCATGTTAATTGCA
 AGCAACCGGAAGAACCTTACCAAGTCTGACATCTGACCGGTC
 CGTAATGGGCCCTTCTACGGGACAGAAAGAGACAGGTGGTGCATGG
 TTGTCGTCAGCTGTCGTGAGATGTGGGTTAAGTCCGCAACGAG
 CGCAACCTTATCTTAGTACGCCAGCAATTGGATGGCACTCTAGA
 GAGACTGCCAGGGATAACCTGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAAT
 CATCATGCCCTTATGACTGGCTACACAGTGTACATGGCGTAA
 ACAAAAGGAAAGCGACCCCGCGAGGGCAAGCAAATCCAAAATAAC
 GTCTCAGTTGGATITGAGTCTGCAACTCGACTACATGAAGTGGAA
 CGCTAGTAATCGCAGATCAGAACTGTCGCGTGAATACGTTCCGGG
 CTTGTACACACCGCCGTCACACCATGGGAGTAGTAAACGCCGAA
 TCAGTGACCCAACCGCAAGGAGGGAGCTGCCAGGGACTTATA
 ACTGGGTGAAGTCGAAACAGGTAGCCGTATCGGAAGGTGCGGCTG
 GATCACCTCTAGATCTGG
 >3D1-124
 GAGTTGATCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGACA
 TGCAAGTCGAACGTTAACAGGTTAACGTTAACGTCAGCTGAGTGGCGACGAGT
 GAGTAACGCGTGGAAATCACCTGTTAGTGGGATAAGCCAGGGAA
 ACTTGGACTAAACCGCATACGCCCTAACGGGAAAGGCCAGTC
 CTATAAGATGACCCCGCTGTGATTAGGTTAGTGGGGTAAGGC
 CTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGTCAGAGGGATGATCAGCC
 GTCGGGACTGAGACACGGCCCGACTCTACGGGAGGCAGCAGTC
 GGAATATTGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTGT
 GTGAAGAAGGCGTGGGGTTGAAACACTTCACTGGGAGATA
 TGACGTTACCAACAGAAGAACGACCCGCTAACCGTACCCGAGC
 GCGGTAATACGGAGGGTGCAACGTTAACCGAATTACTGGCGTAA
 AGCGCACGTTAGCGGGCTGTTAACGTCAGATGTGAAAGCCGGGCTC
 AACCTGGGAACTGCACTGATGACTGGGAGGCTAGAATCTGGGAGGAG
 GGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTTGAAATGCAAGAGATCGAAAG
 AACATCAGTGGCGAAGGCAGCTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAG
 TGCAGGAAACGCGTGGCGACGCAACGGGATTAGATACCCGGTAGTC
 GCGCTAACGATGGGACTAGTGGTGGGTGTCGAGGGCATCGTGC
 CGCAGTTAACGCGTTAGTATCCGCTGGGGACTACGGTCGAAGA
 CTGAAACTCAAAGGAAATTGACGGGGCCGACAAGCGGTGGAGCA
 CGTGGTTAATTGATGCAACCGAAGAGCCTTACCTAGGCTGACA
 TACAAGTGGTAGAGTGAAGCGGAAGGACCCCTAGCTGCTAGG
 GAGCTGAACAGGTGCTGATGGCTGTCAGCTGTCGTTGAGA
 TGTTGGGTTAAGTCCGCAACGAGCGAACCCCTATTGCGGTTGCTA
 ACAGGAGAGTGTAGCAGACTCCGGCAGACTGCCGAGACAAGCGGA
 GGAAGGGGGAGTACGCTGCAAGTCATCATGCCCTTATGCGCTAGGG
 GACACACGTCAGTACATGGCGACACAGCGCAGCTAACGGCAG
 GTTTGGCGAACCTAAAGTCGTTGGAGTGTAGTC
 ACTCGACTACATGAAAGCGGAATGCCAGTAATGCAAGTC
 GCTCGGTGAATACGTTCCGGGCTTGTACACACCGCCGTCACAC

CACCCGAGTTGGGGCACCGAAGCCGCAGGCTTAACCGTAAGGGAA
AAGATGCGCTAAGGTGCGCGAGTAAGGGGGTGAAGTCGTAA
AGGTAGCC

>3D1-125

TCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCAGG
ATGAACGCTGGCGCGTGTAAACACATGCAAGTCGAACGAAGCACC
CTATTACGATTCTCGGAATGACAATTAGGTACTGAGTGGCGAC
GGGTAGTAACCGCTGGTAACCTGCTTACAGGGGATAACAGT
TAGAAATGACTGTAATACCGATAAGCGCACAGTGTGATGCCAC
AGTGTGAAAATGAGGTGTTAAGATGGACCCGCTGTGATTAGT
TAGTTGGTAGGTAAACGCCACAGACGATGATCAGTAGCCACT
TGAGAGACTGATGCCACATTGGACTGAGACGCCAAACTCC
TACGGGAGGCAGCAGTGGGAATTGCAATGGGGAAACCTG
ATGCAGCAGCCCGTGTAGTGAAGAAGTATTGCTATGAAAGCT
CTATCAGCAGGGAAAGAAAATGACGGTACCTGACTAAGAGCCCC
CTAACTACGGCCAGCAGCGCGTAACGTTAGGGCAAGCGTTA
TCGGATTACTGGGTGTAAGGGAGCGTAGACGGCAAGGTAAAGTCA
GATGTGAAAGCCCCGGCTCAACCCGGACTGCAATTGAAACTATC
TGGCTGGAGTGAGGAGGGTAAGTGAATTCTAGTGTAGCGGTGA
AATGCGTAGATATTAGGAGGAACACCAGTGGCAAGGGGCTACTG
GACTGTAACGTGAGGCTGAAAGCGTGGGGAGCAAACAGGA
TTAGATACTCTGTAACCTGCAACCGCTAAACGATGAATACTAGTGT
GGGAGCAAAGCTTCGCGCAGCAAACGCAATAAGTATTCCA
CCTGGGGAGTACGTCGAAAGATGAAACTCAAAGGAATTGACGGG
GACCCGACAAGCGTGGAGCATGTTAATCGAACGCGA
AGAACCTTACCAAGTCTGACATCCTCTGACCGTCCGTAATGGGC
CTTCCCTACGGGACAGAAGAGACAGGTGGTCATGGTGTGTCAGC
TCGTGCGTAGATGGGTTAAGTCCCACAGCGCAACCC
ATCTTAATGAGCAGCAATTGGATGGGACTCTAGAGAGACTGCCA
GGGATAACCTGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAATCATGCCCC
TTATGACTTGGCTACACCGTCTACAATGGCTAAACAAAGGGAA
GCGACCCCGAGGGCAAGCAAATCCAAAATAACGTCAGTTG
GATTGAGTCTGCACTGCAACTATGAAAGCTGAACTGAGTAAT
CGCAGATCAGAATGCTGGTGAATACGTTCCGGCTTGTACACA
CCGCCGTACACCATGGAGTAGGTAACGCCGAAGTCAGTGACCC
AACCGCAAGGGAGCTGCCAGGGACTTATACTGGGT
AAGTGTAAACAGGTAGCGTATGGAAGGTGGCTGGT
>3D1-131

GTTGATCCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCGTGTAAACACATG
CAAGTCGAACGAAAATCATTGAAAGCTGCTGATATGATTTAGT
GGCGACGGGTGAGTAACCGCTGAGGACTGTCTTACAGGGGAC
AACAGTTGAAACGGCTGCTAATACCCATAAGCCTCGGGTAAAG
GAGCAATCGGTATTGAGAGACTCGCGTCTTACGCTAGTAGGT
AGGTAAACGGCTCACCTAGGCAAGACGGTAGCCGCTGAGAGGG
CGAACGGCACACTGAACTGAGACACGGTCCAGACTCTACGGGAG
GCAGCAGTGGGAATTGGGCAATGGGGCAACCCGACCCAGCG
ACGCCGCGTAGTGAAGAATCCCTCGGGATGAAAGCTGTTG
TGGGAAGATAATGACGGTACACACGAGGAAGGCCGAAACTAC
GTGCGAGCAGCCGGTAACGTTAGGGCAAGCGTGTGCGGAAT
TACTGGCGTAAAGCGCAGCAGCGAGGATTTAAAGTCA
AATGACCGGCTCAACCTGTTAGTCAGCTGATACATTAGTCTAGA
GTATGTGAGAGGGAAAGTGAATTCCGGTGTAGCGGTGAAATCGT
GATATCGGGAGGAACACCGTAGGCGAAGCGGCTCTGGCACAAA
ACTGACGCTATGTCGAAAGCTAGGGCAGCGAACGGGATTAGATAC
CCGGTAGTCTAGCGTAAACGATGGATACTAGGTGTAGGTGCG
AGGGCATTGTCGGCAGTTAACGCGTTAAGTATCCGCTGGGGAC
TACGGTCGCAAGACTGAAACTCAAGGAATTGACGGGGCCGAC
AAGCGTGGAGCACGTGGTTAATCGATGCAACCGAAGAACCTTA
CTAGGCTTGTACATACAAGTGTACAGAAGTGAAGCGAAGGACC
CTAGCTTGTAGGGAGCTGAAACAGGTGCTGATGGCTGTCAGC

TCGTGCGTGAAGATGTTGGGTTAAGTCCGCAACGAGCGCAACCCCT
ATTGCCGGTGTAAACAGGAGAGCTGAGCACTCCGGAGACTGCG
CCGACAAGCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAGTCATCATGCC
CTTATGCTTAGGGCGACACACGTGCTACAATGCCGACACAGACGCC
AGCTTAACGGCGACGTTGGCAGTCTAAAGTCGGTCCAGTTC
GGATTGAGTGTGCAACTGACTACATGAAGCGGAATCGCTAGTAA
TCGCAGATCAGCAAGCTGCGTGAATACGTTCCGGCTGTACA
CACCGCCGTACACCCACCGAGTTGGGGACCCGAAGCGCAGGC
TTAACCGTAAGGGAAAGATCGCTAAGGTGCGCCAGTAAGGG
GGTGAAGTGTGAAACAGGTAGCGTACCGGAAGGTGCGCTGGATC
CCTCC

>3D1-132

ACGAACGCTGGCGCGTGTAAACACATGCAAGTCGAACGAAAAATC
ATTGAAGCTGCTGATATGATTTAGTGGCGAGGGTGAAC
GCGTAGGACTGTCTTACAGGGGACAACAGTTGAAACCGCTG
CTAATACCCATAAGCTTGGTAAAGGAGCAATCGTATTG
GAGACTCGCTCTACAGCTAGTAGGTGAGGTAACGGCTACCTAG
CGGAAGACGGTAGCCGGCTGAGAGACGGCAACGGCACACTG
CTGAGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAATATT
GGGCAATGGGGCAACCCGACCCAGCGACGCCGCTGAGTGAAGA
AATCCCTGGGATGAAAGCTGTTGTGGGAAGATAATGCG
ACCCACGAGGAAGCCGGAAACTACGTCAGCCAGCAGCCGCGTA
ATACGTAGGGGCAAGCGCTGCGGAAATTACTGGCGTAAAGCG
CGCAGCGGATAAAAGTCAGCCGAAATGCACGGCTCAACCTG
TGTAGTCAGCTGATACTATTAGTCTAGAGTATGAGGAGGAGT
GAATTCCGGTGTAGGGTGAATGCGTAAATCGGGAGGAACACC
AGTGGGAAGCGGCTCCCTGCACAAAAGTACGCTCATGTCGAA
AGCTAGGGCAGCGAACGGGATTAGATACCCGGTAGCCTAGCG
AACGATGGATACTAGGTGTGGGTGCGAGGGCATCCGTGCCGAGT
TAACCGTTAAGTATCCGCTGGGACTACGGTCAAGACTGAA
CTCAAAGGAATTGACGGGGCCGACAAGCGGTGGAGCACGTTG
TAATTGATGCAAACCGAAGAACCTTACCTAGGCTGACATACA
GGTACAGAAGTGAAGCGGAAGGACCTAGCTGCTAGGGAGCTG
AACAGGTGCTGATGGCTGCGTCACTGCTGAGATGTTGG
TTAAGTCCCGAACAGCGCAACCCCTATGCCGGTGTAAACAGGA
GAGCTGAGCACTCCCGCGAGACTGCCGACAAGCGGAGGAAGG
TGGGATGACGTCATGTCATGCCCTTATGCTAAGGGGACAC
CGTCTACAATGCCGACACAGCGCAGCTAACGGCAGCTTGG
CGAATCTTAAAGTGGTCCAGTCGGATTGAGTCAGTCAGCTG
CTACATGAGCGGAATCGCTAGTAATCGCAGATCAGCAAGCTG
GTGAAATCGTCCGGCCCTGTACACACCCGGTACACCC
AGTTGGGGCACCAGCGAGGCTTAACCGTAAGGGAAAGAT
GCCGCTAAGGTGCGCCAGTAAGGGGGTGAAGTCGTAACAAGG
GCCGTACCGGAAGGTGCGCTGGATCACCT

>3D2-4F

TCCAGATCTAAGGAGGTGATCCAGCCGACGTCAAGATCACCGA
GCTGCTGGAGGTGGACGAATGGACAGGCTCACCCGCCACTCG
ACCTGAAATCGGCCACCTGCCAAGGACAAGAATCTGCTG
ACGATCTGGCGACCGCATACCTGGGCTGACCAAAATGGCG
GTCTGCCCCCGCACGACCTACGCCAAGCTGGCTGCTG
GGCACATCCCGCATGAAACCTACGGCGGACTGGCGAGCTG
AACCGCAGTTCCGGCATCCCTCGCCAGCAGTGGGCGACGG
CACGTCATCGCGACGGCAGAACCTCCGACCCGAGCAAGGCC
AGAGCACGGCACATCAATCGGAATACGGCAGCAGCCAGGG
GACGTTCTACGCGACATCTCCGACAGCTATGCGCCTTAC
AGGTGGTAACGTCGGCGTGCAGCTACGTTACG
CTGCTGTTACACCGAGTCGGCGACCTGCGCATAGGGAG
CACAGCAGGCTCACCGATCACGTTGCGCTGATGACCTG
GATTCCGCTCGCGCCGCTGCGCATCGGACCTGGCGAC
TACGTCGGTAAAGGGGAGTACCGCTTATGACGGCTG
AAACCGATGAT

CGCGGGCACGCTAACATCAAGCACATCCGCCCATGGGATGAAA
 TCCTCGGCTGGATCACCTTAAGCTTGAATTGCCGGGTACCG
 AG
 >3D2-8
 CTAGAGTTGATCCTGGCTCAGAACGAAACGCCGGCAGGCCAAC
 ACATGCAAGTCGAGCGGCCCTCGGGGTAGCGGCCAGGGTGA
 GTAACCGTGGAACGTCGCCCTTCACCGAATAGTCGGAAAC
 TGGGGTAACCGTATACCCTTCACGGGGAAAGATTATCGGAGA
 AGGATCGGCCGCTTGGATTAGTAGTTGGGGTAATGCCCTAC
 CAAGCGACGATCCATAGCTGGTTGAGAGGTGATGCCACACTG
 GGACTGAGACACGCCAACACTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAA
 TCTTAGACAATGGCGCAGCGTATGCCATGCCGTGAGCGA
 TGAAGGCCATTGGGTTAAGCTTCAAGGGGGAAAGATAATGAC
 TGACCCCCAGAAGGCCGCTAACCGTGGCAACTCGGCG
 TAATACGGAGGGCTAGCGTTCTGGAAATTACTGGGCTAACCG
 CACGTTAGGGGACTGGAAAGTGGGGTGAATCCGGGCTAACCG
 CCGGAACTGCCCTAACCTCGGTCTGGAGGTCAGAGAGGTGAG
 TGGAACTCCGAGTGTAGAGGTAAATTCTGAGATATTGGAGAAC
 CCAGTGGCGAACGGCGCTACTGGCTGATACTGACGCTGAGGTGC
 GAAAGCGTGGGCGAACACCAGGATTTAGATACCCCTGGTAGTCC
 ACCGCCGTAACCGATGAATGCCGACGTCGGCAGCATGCTGTTCG
 GGTGTCACACCTAACCGGTTAACGATTCGGCTGGGAGTACGGCG
 CAAGGTTAAACCTAACAGGAAATTGACGGGGCCGACAAGCGGT
 GAGCATGGGTTAACGCAAGCAACGCCAGAACCTTACCAACCC
 TGACATGGGATTCGGGCTCATAGAGATGGGTTCTAGTGGCTGG
 ATACACACAGGTGCTGATGGCTGCTGAGCTGTCGTGAGAT
 GTTGGTTAACGCGAACAGCGAACCCACACTTCTGGTAGTCCA
 TCATTCACTGGGACTCTGGAAAGAACTGCCGTGATAAGCGGAGG
 AAGGTGAGGATGACGTCAGTCTCATGGGCTTACGGGTGGCTA
 CACACGTGCTAACATGGGTTAACGAGGAACTGGGTTAACCGGAA
 TCTCAGTGGATTGGGCTGCAACTCGACCCCATGAAGTCGGAAT
 CGCTAGTAATCGCTAACAGCATGACGCCGTAACGTTCCGGG
 CTTGTACACACCGCCGTCACACCATGGGATTGGTACCCGACG
 ACGTGGCCAACCTCGCAAGAGGAAGCAGCCGCCACGGTAGGCT
 CAGTGACTGGGTAAGCTGTAACAAAGGTAGCGTAGGGGAACTGC
 GGTGGATACCTCTAACGTTGAATTGCCGGTACCGAGCTG
 CCTATAGTGAGTCGAT
 >3D2-16
 ATCCGGCTCAGGACGAAACGCTGGCGCGTGCTAACACATGCAAGT
 CGAACGAGAGCGATGGAGCTGCTCTATCAATCTTAGTGGC
 CGGGTGAGTAACCGTAACACCTGCCCTAACAGGGGACAACAG
 TTGGAAACGACTGCTAACACCGCATACGATGTAATTGGCATCG
 ATACGATGAAAGGTGGCTTACGGGTTAACGGCCACCAAGGCA
 GATTGCGTCTGATTAGTTAGGGGGTAACGGCCACCAAGGCA
 ATGATCAGTAGCGGCTGAGAGGTGACGCCACATTGGACTGA
 GACACGGCCAAACTCCATCGGGAGGCAGCAGTGGGAACTCCGC
 AATGGACGAAAGCTGACGGGAGCAACGCCCGTGAGTGTGAGGT
 CTTGGATTGTAAGCTGTTAACGGGAGAACAGGCTAGTGT
 AATAATGCTAGGAAGTGTACGGGATCGGGAAAGGCCAGGGCAA
 CTACGTCAGCAGCCGCGTAACGATGGGAGCGAACGGCTGTCCG
 GAATTATTGGCGTAAAGCGCGCAGGGGATCTGGCAGTCTATCT
 TAAAAGTCCGGGCTAACCGGTGATGGGATGGAAACAGATCT
 AGAGTATCGGAGAGGAAGTGGAACTCTAGTGTAGCGGTGAAATGC
 GTAGATATTAGGAGAACACCAGTGGCGAAGGGACTTCTGGACGA
 AAAACTGACGCTGAGGCCAACAGGCCAGGGGAGCGAACGGGATTAGA
 TACCCGGTAGTCTGGCCGTAACCGATGGGACTAGGGTAGGG
 TATCGACCCCTCTGCGCCAGTTAACGCAATAAGTACCCGCTGG
 GGAGTACGACCGCAAGGTGAAACTCAAGGAATTGACGGGG
 GCACAAAGCGGTGGAGTATGGTTAACGCAACCGAACAGAAC
 CTTACCGAGTCTGACATTGATGGACAGAACTAGAGATACTGCTT

CTTCGGAAGCCAGAAACAGGTGGTCACGGTTGCTCAGCTCGT
 TCGTGAGATGTTGGGTTAACGCTCGCAACGAGCGAACCCCTATCTT
 ATGTTGCCAGCACGTAATGGGGAACTCATGAGAGACTGCCGAGA
 CAATGCGAGGAAGGCCGGATGACGCTAACATCATGCCCTTAT
 GACCTGGGCTACACACGTAACATGGGTTAACAAAGGGAAAGCG
 AAGTCGAGGCCGAGCAACCCCAGAAACAGCTCAGTCGAGT
 CGTAGCTGCAACTGCCACTGTAAGCTGAATCGTAGTACACCG
 AGGTGAGCTAACCGCCCTAACAGGTTAACGCTGGGCTTACACCG
 CCGTCACACCACGAAAGCTGGAAGTGCCAACGCCGGGGTAAC
 CTTCGGGAGGCCAGGCCCTAACGGTTAACGCTGGGCTTACACCG
 CGTAACAGGTAGCCGTATCGGAAGGTGCGCTGGATCACCT
 >3D2-19
 TCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCTGGCTCAGG
 ACGAACGCTGGCGCGTGCTAACACATGCAAGTCGAGCGATGAAAG
 CCTTATGAACATTCTGAGTGTAGTGGGGGATTAGCGGCGACCG
 GTGAGTAACGCGTGGAGCAACCTGCCCTAACACGGGATAGCCTCG
 GAAACCGGATTAAACCGTATGAGACCCGCCCTACATGAAAGAAG
 AGGTTAAAGATTTATGGTTAACGATGGCTGGCTGTGATTAGCTAG
 TTGGTAGATAAAAGCCACCAAGGCCGACGATCAGTAACGGGCTGA
 GAGAGTGAACGGTACATTGAACTGAGACACGGTCAAACCTCTAC
 GGGAGGCGAGCAGTGGGAAATTGACAATGGGGAAACCCCTGATG
 CAGCGACGCCGCGTGGAGCAGTGAAGGAATTGTTCTGAAAGCTCG
 TCTCTAGGGGAAAGATAATGACAGTACCCCTGGAGGAAGGCCGGCTAA
 ATACGTCAGCAGGCCGCTAACGATGACGTTGGGAGGAGCTG
 GAATTATTGGCGTAAAGGTACGTTAGGGGTTACATGAGTACGATG
 TAAAAGCGTGGGCTAACCCATAAAGCATTGAAACTGTGGAACCT
 TGAGTGTGGAGGAAAGTGGAACTCTAGTGTAGCGGTGAAATGC
 GTAGATATTAGGAGGAATACCGTGGCAAGGGGACTTCTGGACAC
 AAAACTGACGCTGAGGTACGAAAGCATGGGAGCAACAGGATTAGA
 TACCCGGTAGTCCATGCCGTAACGATGAACTGAGTGTGGGG
 TCAAAACCTCGGTGCGCAGTTAACACAGTAAGCATCCGCTGGGG
 GTACGTTGGCAACACTGAAAGGAATTGACGGGGACCCGCA
 CAAGCAACGGGAGCATGGTTAACGATGACGCCGAGAACCTT
 ACCAGGGCTGACATGGGAAAGATGAGATAGATTCTCTT
 TCGGGAGACATCCATACGGGGTGCATGGTGTGCTCAGCTCGTGC
 GTGAGATGTTGGGTTAACGCTGGCAACGCGAACCCCTATAACTA
 GTTGCAGCAGCTGGGACTCTAGTTAGCTGAGTGGGATGATAAA
 ATCGGAGGAAGTGGGGATGACGTCACATCATGCCCTTATGTC
 CTGGGCTACACACGTCGCTAACATGGCGTACAGAGGGCAGCGAGAC
 TGTGAAGTTAACGCAACTCAGAAAGCCGACCCCTGGGATGCA
 GGCTGCAACTGCCCTGCGTAAAGCTGGAGTTCTGAGTAACTCC
 CAGAATGCTGGGTGAACTGCTGGGGGCTTGTACACCCGCC
 TCACACCATGGGAGTGCACAAACCGGAGCCAGTGAGGCAACCG
 AGGAGGAGCTGCGAACGGTAGGGTAACTGAGTGGGGTAAGT
 AACAAAGGTAGCCGTATCGGAAGGTGCGGCTGGATCACCT
 >3D2-25
 GGGATCCAGATCTGAGTTGATCTGGCTCAGGACGAAAGCTGGCG
 CGTGCCTAACACATGCAAGTCGACAGGAGATATGAGATTCTGG
 GTATCTTAGTGGCGAACGGGTGAGTAACGCGTGAACACCTGG
 AAGAGCGGAAATACGAGAGAACAGGCTGTAATACCGCATAAGAC
 CACGACCCGGCATGGGATGGGCTAACAGGTTATCGCTTAAGAGG
 GGTTCGCGTCCATTAGGTAGTAGGGGGTAATAGCCACCTAGCC
 GACGATGGGTAGCCGAGCTGAGAGGTGATCGGCCACTGGAACTG
 AGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAATATTGG
 GCAATGGGCGAACGCTGACCCAGCAACGCCGCGTGGAGGAAGAAG
 GTCTCGGATTGTAACACCTCTGCGCAGGGGAGCGAAGGAAGTGCG
 TACCCGTGAGGAAGGCCGCTAACACGTCAGGCCAGCGCG
 ATACGTTGGGAGGCGAGCTGGTCCGAAATTACTGGGCTAACGG
 CGTAGCGGTTTTAACGGGTTAACGTTGGATGTAAGGAGG
 GATGTGATTCAAACGGGAACTAGAGTACAGGAGGGAGCG

GAATTCCCTAGTAGCGGGTGAATCGTAGATATTAGGAGGAACACC
 AGTGGCCGAAGGCGCTTCTGACTGACACTGACGCTGAGGCTGA
 AAGCGTGGGAGCAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCACGCTGT
 AAACGATGAATACTAGGTGAGGGGTATCAACTCCCTGTGCCGC
 AGCAAACGCAATAAGTATTCGCCCTGGGAGTACGGCGCAAGGTTG
 AAACTCAAGGGATTGACGGGGGCCGACAAGCGGTGAGCATGT
 GGTIAATTGAGCAAGCAACGCGAAGAACCTTACCAAGGCTTGACATCC
 CTCTGACCGCCTAGAGATAAGACTTCCTCGGGACAGAGGTGACA
 GGTGGTGCATGGTTGCTCAGCTGTCGTGAGATGGGTTAAG
 TCCCAGACAGCGCAACCCATTGTTAGTGCATCATTAAGTGG
 GCACTCTAGCGAGACTGCCGTAATAACCGGAGGAAGGGGGAT
 GACGTCATAATCATGCCCCATTGACCTGGTACACAGTGTAC
 AATGGTTGATCACAGTCGCAAGCGGTGAGCGAAGCTAATCTC
 TAAAGCCAATCTAGTCGGATTGAGGTGCACTGCCATCATGA
 AGTCGAATCGTAGTAATCGCGATCAGCACGCCGGTGAATACG
 TTCCGGGCTTGTACACCCCGCTCACACCAGAGAGTTGTAAC
 ACCCGAAGTCGGTAGGTAACCTAATAGGAGCAGGCCCTAAGGTG
 GGATAGATATTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCATCGGAAG
 GTGCCGGTGGATCACCTC
 >3D2-27
 TTTGATCTGGCTCAGAGTGAACGCTGGGGCAGGCCAACACATGC
 AAGTCGAGGGCAGGGGGCAACCCCTGGCGGAGGGCGGAC
 GGGTAGGAATGATCGGAATCCTCGTGTGGGGATAACGTAG
 GGAAACTACGTAATACCGATGAGACCGAGAGGTGAAAGTGGGG
 GACCCGAGGGCTCACCGATGAGATGAGCGATGCCATTAGC
 TAGTGGGGGTAAGGGCACCAGGGACGATCCGTAGTGGTC
 TGAGAGGATGATGCCACACTGGAACTGAGACCGTCAGACTCC
 TACGGAGGCAGCAGTGGGAAATTGGACAATGGCGCAAGCGT
 ATCCAGCATGCCGTGTGTAAGAAGGCCCTCGGGTTAAAGCA
 CTTTGTGGGAAAGAAAACCTGCCGTTAACCTGGGGGAATGA
 CGGTACCCAAAAGATAAGCACCGCTAACCTCGTGCAGCACCGCG
 GTAATACGAAGGGTGAACCGTTACCGGAAATTGGCGTAAAGC
 GTGCGTAGCGGTTGGTAAGTCGTCGAAAGGCCCTGGCTCAAC
 CTGGGAACTGCACTGGAAACTGCCAGCTAGATGTCAGGGATG
 GTGGAACTCCGGTGTAGCGGTGAAATCGCTAGAGATCGGGAGGAAC
 ACCAGTGGGAAGGGGCCATCTGGAACACACTGACGCTGAGGCA
 CGAAACGTTGGGAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCACGC
 CCTAACGATGCAACTGGACGTTGGCACACTTAGGTGTCAGTGT
 CGAAGCTAACCGTTAACGTTGCGCCTGGGAGTACGGTGCAGA
 CTGAAACTAACAGGATTGACGGGGCCGACAAGCGGGAGTA
 TGTGTTAACGATGCAACCGGAAGAACCTAACCTGGCTGACAT
 GTCCGAATCTGCAGAGATGCGGGGTGCTTGGGAATCGGAACA
 CAGGTGCTGCATGGCTGTCGTCAGTCGTGAGATGTTGGGTTA
 AGTCCCGCAACGAGCGAACCCCTGCTTGTAGTGCAGCGAGTAA
 GTCGGAACTCTAAGGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAGGTG
 GGGATGACCTCAAGTCATGCCCTACGCCAGGGCTACACCG
 TACTACAATGGTGGTACAGAGGGTGCAGAGCGCGAGGGAGGCC
 AATCCAGAGGCGATCTCAGTCCGGATCGAGCTGCAACTCGAC
 TCCGTGAAGTCGGAATCTGAGTAATCGGGATCAGCTGCGG
 TGAATACGTTCCGGGCTTGTACACCCCGCTCACACCATGGGA
 GTGGGGTGTCCAGAAGCAGGTAGCGTAACCGCAAGGGCGCCTG
 CCACGGGGTGGTTCATGACTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCGT
 ACG
 >3D2-35
 AACGCTGGGGCGTCTAACACATGCAAGTCGAACGAAAAATCATT
 GAAAGCTTGTGATATGATTTAGTGGGGACGGGTGAGTAACGCG
 TGAGGACTTGTCTTACAGGGGACAACAGTGGAAACGGCTGCTA
 ATACCCATAAGCTTGGTAAAAGGAGCAATCCGGTATTCGAGAG
 ACTCGCGTCTATCAGTAGGTGAGGTACAGGCTCACCTAGCG
 AAGACGGTAGCCGCTGAGAGGGCAACGCCACTGAACTG

AGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAATATTGG
 GCAATGGGGCAACCTGACCCAGCGACGCCGCGTAGTGAAGAAA
 TCCCTGGGATGTAAGCTCTGTTGTTGGGAAGATAATGACGGTAC
 CACAGGAGAAGCCCGCAAACACTACGTCGAGCAGCCGCGTAAT
 ACGTAGGCGTACATGCAAGTGGTACAGAAGTGAAGCGCGTAA
 GACCTAGCTGCTAGGGCAGATTAAAAGGTGCTGATGGCTGTG
 TAAAATGACGGGCTCAGCTGTTGGGTTAAGTCCCGAACGAG
 CTGCATACCCATTAGTCAGAGTATGCTAACAGGAGAAGCTGAGA
 ACTCCCGCGTAGACTGCCGCGAACAGCGGAGGATAGGTGGGA
 GGAACACCAAGTGGCAGTATGCCCTTATGCCAGGGCAGACAAA
 CTGACGCTACAATGTCGAGCACAGCTACGGCAGCGTAACGGCAGC
 TTAGATACCCGGTAATCTCTAGCGTAAACGATGGTACCGATTG
 GATTGAGTCGCACTCGACTACATGAAGCCGAATCGTAGTAA
 CGCAGATGCCAGTCAGTGGCTGAAACGTTCCGGCTTGTACAC
 ACCGCCGTCACACCACCGAGTGGGGCACCCGAAGCCGAGGCT
 TAACCGTAAGGAAAGATGCGTAAAGGTGCGCAGTAAGGGGG
 GTGAAGTC
 >3D2-37
 CTCGGTACCCGGCGAATTCAAGCTTAGAGTTGATCTGGCTAG
 GACGAAACGCTGGGGCGTGCCTAACATGCAAGTAGAACGCTGAG
 ACTGGTCTGCACTAGTCAGATGAGTGCAGCAGGGTAGTAACGC
 GTAGGTAACCTACCTCATGCGGGGATAACTATTGAAACGATAGC
 TAATACCGCATGACAATTAAAGTACTCATGACTAAATTAAAAGGAG
 CAATTGCTTACTATGAGATGGACCTGCGTTGATTAGCTAGTGGT
 AGGTAACGGCTACCAAGGCCAGATACGCCACCTGAGAGGGT
 GATGCCACACTGGACTGAGACACGGCCAGACTCCTACGGGAGG
 CAGCAGTAGGGATCTCGCAATGGGGCAACCCGACCGAGCAC
 GCGCGTGAGTGAAGAAGGTTTGTGATGTAAGCTGTGTTAG
 AGAAGAACGTAATGGAGTGGAAATCATTACGTGACGGTAAC
 AACAGAAAGGGACGCGTAACACTGCGCAGGCCGCGTAATAC
 GTAGGTCTGAGCGTTGCGGATTATTGGCGTAAAGCAGCGCA
 GCGGGTTATTAAGTCGAAAGTTAACGGCGTGGCTAACCATGGTT
 CGCTTGGAAACTGGATACTGAGTCGAGAAGGGAGAGTGGAAATT
 CCATGTTAGCGGTGAAATCGTAGATATGGAGGAACACCGTGG
 CGAAAGCGCTCTGGCTGTAAGTCGCTGAGGCTGAAAGCGT
 GGGAGCAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCCGTAACCGA
 TGAGTGTAGGGTTAGGCCCTTCCGGGCTTAGTGCAGCGCAGCTAAC
 GCATTAAGCACTCCGCTGGGAGTACGACCGCAAGGTGAAACTCA
 AAGGAATTGACGGGGCCCGACAACGGTGGAGCATGTTAAAT
 TCGAAGCAACGAAAGAACCTAACCGGTCTGACATCCCTGACC
 GTCTAGAGATAAGGACTTCTCGGACAGAGGTGACAGGTGTC
 ATGGTTGCTGCTGAGCTGTCGTGAGATGTTGGTTAAGTCCGCAA
 CGAGCGAACCCATTGCCGTTGCTAACAGGAGAGTGCAGCACTC
 CGCGAGACTGCCGCCACAAGGGAGGAAGGTGGGATGACGTC
 AAGTCATCATGCCCTTATGCCAGGGCAGCACCGTCTAACATGG
 CCGACACAGCGCAGCTAACGGCAGCTTGGCGAATCCTCTAA
 GTCGGTCCCAGTCGGATTGAGTCGCAACTCGACTACATGAGCC
 GGAATCGTAGTAATCGCAGTCAGCGAACGCTGCGGTGAAATCGT
 CGGGCCTTGTACACCCGCCGTCACACCACCGAGTGGGGCAC
 CGGAAGCCGAGGCTAACCGTAAGGGAAAGATGCGTAAAGGTG
 GCGAGTAAGGGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCGACCGGAAG
 GTGCGCTG
 >3D2-40
 CCAGATCTAGAGTTGATCTGGCTCAGGACGACGCTGGCGCGTG
 CTTAACACATGCAAGTGAACGGAATATGTTGGAAGGGTAACCGGAA
 GGCATATTAGTGGCGAACGGGTGAGTAATGCGTACGAGTATCCT
 CAAGAGGGGACAACATTGGAAACCGATGCTAACACCCATAAGC
 CGGGAGGTAAGGAGCAATCCGCTGAGGAGCGGGTCACTGCTT
 CAGCTGTTGGTGGAGGTACCGCTACCAAGGCGAAGACGGTAGCC
 GGCCTAGAGGGTGAACGCCACACTGAACTGAGAGACGGTCCAG

ACTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAATATTGGCAATGGGGAAA
 CCCTGACCCAGCGACGCCGCGTAGGGAAAGAAGGCCTAGGGTCGA
 AACCTCTGTGTTGGAAAGAAGAGCGTAGCGTACACAGGAGAA
 GTCCCGCTAACTACGTGCCAGCAGCCGCGTAATACGTAGGGACG
 AGCGTTGTCGGATTACTGGCGTAAAGGGCGCTAGGGCGTCAATT
 TAAGTCAGCTGTGAAATGGTTGGCTAACCGGATCATGGGTGAA
 ACTGGATGACTGGAGTGTGGAGAGGCAAAGTGAATTCCAGTGTAG
 CGGTGAAATGCGTAGATATTGGAGAAACACCCTGGCGAAGGCGA
 CTTGCTGTCAGCAACTGACGCTGAGGCCGAAAGCCAGGGAGCA
 AACGGGATTAGATAACCCGGTAGTCTGGCTAACGATGAATGCT
 AGGTGTGGGTGTCGAGGGCATCGTCCGCGAGTTACCGTAAAGT
 ATCCCGCTGGGACTACGGTCGAAGACTGAAACTCAAAGGAATTG
 ACGGGGCCCGACAAGGGTGGAGCACGTGGTTAACATGCA
 ACCGAAGAACCTTACCTAGGCTTGACATACAAGTGTACAGAAGTGA
 AAGCGGAAAGGACCCTAGCTGTAGGGAGCTGAACAGGTGCTGCA
 GGCTGTCGTAGCTGTGAGATTTGGTTAACCGTCAAC
 GAGCGAACCCCTATTGGCTAACAGGAGAGTGAAGCAGTCA
 GGGAGACTGCCCGACAAGGGAGGAAGGGTGGGATGACGTCA
 AGTCATCATGGCCATTGCTAGGGGACACAGTGTACAATGGC
 CGACACAGCGCAGCTAACGGGACGTTGGGCAATCTCTAAAG
 TCGGCTCAGTGGGATTGTAGTGTCAACTGACTACATGAAGCCG
 GAATCGCTAGTAATCGCAGATCAGCAAGCTGCGGTGAATCGTCC
 CGGGCTGTACACACCCCGTCACACCAACCGAGTTGGGGCACC
 CGAACCGCAGGCTAACCGTAAAGGGAAAGATGCGTCAAGGTGCG
 CCGAGTAAGGGGGTGAAGTGTAAACAGTAGCCGTACCGGAGG
 TGCGCTGGATCACCTTAAAGCTGGAAATTGCCCGTACCGAG
 C
 >3D2-45
 AGAGTTGATCCGGCTAGGATGAACGCTGGCGCGTCAACAC
 ATGCAGGTGAACAGCATTAGCGAACATTGGATGGGAAG
 TAAAAATGACTGAGTGGCGACGGGTAGATAACGCGTGGATAACCTA
 CCATATAACGGGGACAACAGTTGAAACGACTGCTAACCGCATA
 AGCGCACAGTGGCATGGCACGGTGTAAAAACTCCGGTGTATAT
 GATGGATCCGGCTGATTAGTAGTTGGTAGGTAAACGCCAACCA
 AGGCAACGATCAGTAGGCCACCTGAGAGGGTAGCGGCCACATTGG
 GACTGAGACACGCCAACCTTACGGAGGAGCAGTGGGAAAT
 ATTGACAAATGGGGAAACGCTGTAGCAGCGACGCCGTAGCGA
 AGAAGTATTCCGTATGTAAGCTTACAGCAGGGAAAGAAATGAC
 GGTACCTGACTAAGAAGCCCGCTAACTACGTGCCAGCGCG
 TAATACGTAGGGGCAAGCGTTACCGGATTACTGGGTGAAAGGG
 AGCGTAGCCGCAAGCACTCTAGTGTGAAACCGGGGCTAAC
 CCCGGACTGCATTGAAACTGCTTAGAGTGTGGAGGGTAA
 GTGAAATTCTAGTGTAGGGTGAATGCTAGAGATGCGAAGGAAC
 ATCACTGGCGAAGGCAGCTCCGGACCAAGATTGACGCTCAGGTG
 GAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATAACCGTGTAGCCACGCC
 GTAAACGATGTCACTAGCCGTGGCTCCAACTAAGGAGTGGTGT
 GCAGCTAACGCTTAAAGTGTACCGCTGGGAGTAGCGTCAAGAC
 TAAACTCAAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGCGGTGAGCAT
 GTGGTTAACTGATGCAACCGAAGAACCTTACCGCCCTGACAT
 GTCGAGAATCCGTAGAGATATGGGAGTGGCGCAAGGAACCTG
 ACAGGTGCTGCAGGCTGTGTCAGCTGTGAGATTTGGGTT
 AAGTCCCACAGAGCGAACCCCTACCTAGTTGCCAGCACGTTA
 TGGTGGAACTAGGGAGACTGCCGTGACAACCCGGAGGAAGGT
 GGGGATGACGTCAAGTCATGCCATTGGGTTGGGTACACAC
 GTGCTACAATGGTGGCACAGGGGACGCAAGACCGCGAGGTGGAG
 CAAATCCCAAAACCAATCGTAGTCCGATTGGAGTCTGCAACTCG
 ACTCCATGAAGTGGAAATCGCTAGTAATCGCAATCAGCATGCG
 GTGAATACGTTCCGGGCGTGTACACCCGGCGTACACCATGGG
 AGTGGGTTGCTCAGAAGTAGATAGCTAACGCAAGGAGGGCGTT

ACCACGGAGTATTGACTGGGTGAAGTCGAAACAGGTAGCCG
 TAGGGGAAACCTCGGGCTG
 >3D2-49
 TCTAGAGGGGATCCAGATCTAGAGTTGATCCTGGCTCAGATTGAAC
 GCTGGCGCGTCTTAACACATGCAAGTCGAAGCTGAAAGTCCTCG
 GGACGAGTAAAGTGGCGCACGGGTGAGTAACCGGTGAGATAATCTACC
 CTTAAGATGGGATAACCGCTGAAACCGGTGCTAACACGAATACG
 CTCCGATTTATGTTGGGGAAAGATGGCCTCTGCTTGAAGCTA
 TCGCTTAAGGATGAGTCCCGTCCCATAGCTAGTTGGGGGAAAC
 GGGCCACCAAGGCAACGATGGGTAGGGCTGAGAGGATGACCG
 CCACACTGGAACGGTCAACCGTCCAGACTCTACGGGAGGAGCAG
 TGGGAATATTGCGCAATGGCGAAAGCTGACGCGACGCC
 GTGAGGGATGAAGGTTCTGGATGTTAACCTCTGTCAGGGGGAAAG
 AAACCTCTGTGAAATATGCGAGGGCTGACGGTACCCCAAAG
 GAAGCACGGCTAACTCCGTCCAGCAGCGCGTAAACGGAGGGT
 GCAAGCGTTAATCGGAATCACTGGGTAAGCGCACGTCAGGCG
 TGGTAAGTCAGGGTAAATCCACGCTAACACTGGAACCTGCTT
 TGATACTGCCAGGTTGAGTACCGGAGGGTGGCGAATTCCAGGT
 GTAGGAGTGAATCCGTAGATATGCGAGGAACACGGGTGGCGAAG
 GCGGCCACCTGGACGGTAACCTGACGCTGAGGTGCGAAAGCGTGG
 GCAAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCTGTAACCGATGG
 GCTGGGTGCTGGGATATGCTGCTGGTAGCTAACCGATAAG
 CACCCCGCTGGGAGTACGGTCGAAGGCTAAACCTCAAAGGAAATT
 GACGGGGGGCCGACAAGCGTGGAGATGTGGTTAACGATGCA
 ACACGGAAGAACCTTACCCAGGTTGACATCTAGGGAACCTTGG
 ATGAAGGGTGCCTTGGGAGGCCAACAGGTGCTGATGGCT
 GTGCTAGCTGTGCGGTGAGGTGTTGGTTAACCTGGCAACGAGC
 GCAACCCCTATCTTACGTTGCCAGGTAAGGCTGGCAACTCTAGA
 GAGACCGCCCCGGTCAACGGGGAGGAAGGTGGGACGACGTCAG
 CATCATGGCCCTACGCTGGGCTACACCGTACTACATGGCG
 CACAAAGGGCAGAACACCGCAGGGTGGAGGCAACCTCAAAGG
 CGTCTAGTCCGATTGGAGTCTGCAACTGACTCATGAAGTC
 ATCGCTAGTAATTGAGATCAGCATGCTGGGTGAATGCT
 GCCTTGACACACCGCCGTCACACACGAAAGTCGTTTACCG
 AGCCGGTGAAGCTAGCAATAGGGCAACCGTCACTGGTAGGG
 GATGATGGGGTGAAGTGTAAACAGGTAGGGTAGGGAACCTCG
 GCTGGATCACCTTAAAGCTGGAAATTGCCGGTACCG
 >3D2-54
 AGTTGATCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGTGTCTAACACAT
 GCAAGTCGAACGGAAAACATAATGAAAGCTTGTGATTAGTTTAG
 TGCGGACGGGTGAGTAACCGTGTGGAGACTGTCCACAGGGGG
 ACAACAGTGGAAACGACTGCTAACACCCATAAGCGAGAGG
 AGGAGCAATCCGGTCAAGGGAGAGACTCGCTTACAGCTAGTGG
 TGAGGTTAAAGCCACCAAGCGAACGGGATAGCCGACTGAGAG
 GTCGACGGCCACATTGAACTGAGACACGGTCCAGACTCTACGG
 AGGCAGCAGTGGGAATTAGGCAATGGGCAAGCGCTGACCTAG
 CAACCGCGTGGAGGAAGAAGGTCTCGGATTGTAACCTCTG
 CAGGGACGAAGAACAGTACGGTACCCGTGAGGAAGCCCG
 ACTACGTGCCAGCGCGTAAACGTTAGGGGGAGCGTGT
 GGAATTACTGGCGTAAAGGGTGTGAGGGCGCTTAAGTGG
 GTGAAATCCCGAGCTTAATGGGCTGTGACATCCAATACTGG
 CTAGAGTGCAGGAGGGTAAAGCGAACCTCAGTGTAGCG
 GCGTAGATATTGGGAAAGAACCCGGTGGCAAGGCGCTACTGG
 TGTAACTGACGCTGATGCAAGAACGCTGGGAGCAAACAGG
 GATACCTGGTAGTCCACGCTGAAACGATGATTACTAGGTG
 GGTATCAACTCCCTGTGCGCAGCAACCGCAATAAGTAATCG
 TGGGAGTACGCCGCAAGGTGAAACTCAAAGGAATTGACGG
 CCCGACAAGCGCGAGCATGGGTTAACGACGCAACCG
 AACCTACCAAGGCTGACATCCACTAAACTCATGGAAACATG
 AGTGGGTTGCTCAGAAGTAGATAGCTAACGCAAGGAGGGCGTT

GTGTCGTAGATGTTGGTTAAGTCCCGAACAGCGCAACCCCTGT
 TGCCAGTACCGCAAGTAAAGTGGGACTCTGGTAGAGTCGGG
 GGACAACCTGGAGGAAGGTGGGACGACCTCAAATCATCATGCCCT
 TATGTCTGGGTACACACCGTCTACAATGGCTGAACAAAGGAAAG
 CGACAGTGTAAACTGAAGCGGATCTCAGAAAAGCAGTCCAGTCGG
 ATTGTGGGTGCAACCCGCCACATGAAGTCGGAGTTGCTAGTAATC
 GCGGATCAGCATGCCGGTGAATACGTTCCGGGCTTGACACAC
 CGCCCGTCAACCATGGAGTTGGAGCACCGAAGCGGTACCTA
 ACAGCAATGAGGGAGCGCGTGAAGGTAGACCAATGACTGGGTGA
 AGTCGTAAACAGGTAGCCGTACCGAAGGTGCGGCTGGATCACCTC
 >3D2-59
 CGGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCAGGACGAACGC
 TGGCGCGTGCCTAATACATGCAAGTGGACCGCATGATGGATACCGG
 AGCTGCTCACCAATTATCATGAGTCGCGAACGGTAGAACCG
 TAGGTAACTTCTAGGGGATAACTATTGAAACGATAGCT
 AATACCGCATGACAATGAAGTACACATGACTTGATTAAAAGGAGC
 AATAGCTTCACTAGGAGATGGACCTGCTGTATTAGCTAGTTGGTA
 GGGTAACGGCTACCAAGGCTCGATACATAGCCGACCTGAGAGGGT
 GATCGGCCACACTGGACTGAGACACGGCCAGACTCTACGGGAGG
 CAGCAGTAGGAACTTCGGCAATGGGGGACCCCTGACCGAGCAA
 CGCCCGTGAAGTGAAGAAGGTTTCGGATCTGTAATGACACTGAGG
 CTAAGAGAAAGCAGTGTGGGAGCACAGGAATAGATCACACAGGT
 AGTCACCGCTGTAAACGATGAATACCGAAGTAGGGACGGCATCAAC
 TACCTCTGTCAGCAGCAACCGCAATAAGTATTCCGCTAGGGGT
 ACGCGCAGCGTGAACAGGATTGACGGGGCCCCCAC
 AAGCGAGCGCAGCATGTGTTATAAGTCTGAAGCAAAGCGAAG
 AACGGCTCAACCAAGGCTGTGACATCCACTTGAAACTCATGGACAA
 CATGAGGTCTCGGAGCAAGGGAGCACGGTGAATGCGATGGTT
 TAGTCAGCTGAAATGTCGTGAGATAGTTGGTTAAGTCCGCAAG
 AGCGCAACCTTATTACAGTTACAGCGCAATGGGGGACTCT
 GGTGAGACTGCCGGGACAACCTGGAGGAAGGTGGGACACGTCA
 AATCATCATGCCCTATGTTGGCTACACACGTCTACAATGGCT
 GCAACAAAGGAAAGCGACATCGCAAGATGAAGCGGATCTCATAAAA
 ACAGTCCCAGTCGGATTGTTGGCTCAACCCGCCACATGAAGTCG
 GAGTTGCTAGTAATCGCGGATCAGAATGCCGGTGAATCGTCCC
 GGGCTTGTACACACGCCGTACACCACGAAAGTCAGTCACACCC
 AAAGCCGGTAGATAACCGTAAGGAGTCAGCGTCTAAAGTGGGC
 CGATGATTGGGTGAAGTGTAAACAGGTAGCGTATCGGAAGGTGC
 GGTGGATCACCTCTTAGATCTGGATCCCCCTAG
 >3D2-65
 TAGGGCGAGCTCGTACCCGGGAATCCAAGCTTAGAGTTGATC
 CTGGCTCAGGATGAACGCTGGCGCGTCTAACACATGCAAGTCGA
 GCGGAGCTAAATCGGATCCCTTGGGGTAAACATCTGAGCTT
 AGCGCGGAGGGTGTGCTAACCGCTGGGTAATCTGCCCTGTACCG
 GGATAACACATGAAAGGTGTCTAACCGGATGAAATACGACCT
 GGCATCGGACTGTCAAAGTCATGCCGACAAGGATGAGCGTGT
 CTGATTAGCTTGTGGGGTAAACGCTACCAAGGCGACGATCAG
 TAGCGACCTGAGGGGTGATGCCACACTGGACTGAGACACGGT
 CCAGACTCTACGGGAGGAGCAGTGGGGATATTGCAACATGGCG
 CAAGCCTGATGCAAGCAACCCCGCGTGAAGTGAAGGCTTGGGT
 GTAAAACCTGCTCTAAGGGAGATAATGACGGTACCTAGGAGGA
 GCGGCTAAACTACGTGCCAGCAGCCGGTAATACGTAGGGGCA
 AGCGTTATCGGAAATTCTGGCTAAAGGGTGTAGGTGGCTGA
 CAAGTCAGGGCTAAAGGCAACGGCTAACCGTTGTAAGGCCCTGAA
 ACTGTCGGCTTAGTTCTGGAGGAGGAAGCGGAATTCTAGTGTAG
 CGGTGAAATGCGTAGATATTAGGAGGAACACCGTAGGCCAAGGG
 CTTCTGGACTGATACTGACACTGAGGACGAAAGCGTGGGAGCAA
 ACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCCGAAACGATGAGTACTA
 GGTGCGGCCCTAACGGGTGGTGCCTGAGTTAACACATTAAGTACTC
 CGCTGGGAAGTAGCTCGAACAGTAAACTCAAAGGAATTGACG

GGGACCCGACAAGTAGCGGAGCATGTTTAATTGAAGCAACGC
 GAAGAACCTTACCTAACGCTGACATCCCTGAAAGCCCTTAATCG
 GGGCCCTTCCGGAGCAGAGGTGACAGGTGGTGTGCTGTC
 AGCTCGTGTGAGATGTTGGTTAAGTCCCACGAGCGCAACC
 CTTGCTTAGTGTGAGCTGCTGGGACTCTAGAGAGACTGC
 CGAGGATAACTCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAATCATCATGCC
 CCTTATGCTTAGGGCTACACCGTCTACAATGGCTTACAAGGG
 TTGCCAAGCCCGAGCGGAGCTAACCCATAAAGACAGTCTAAGTT
 CGGATTGAGGCTGAAACTCGCTGCTGAAAGCTGGAGTTACTAGTA
 ATCGCAGATCAGAATGTCGGTGAATGCGTCCGGTCTGTACA
 CACCGCCGTACACCCACGGAGTTGGGGGGCCAAAGTCACATAT
 CCAACCGTAAGGGGAAAGTGTGCTAACGGCAAATCAATGACTGGG
 GAAGTGTAAACAGGTAGCGTATCGGAAGGTGCGGTTGATCACCT
 CCTTAGATCTGGATCC
 >3D2-76
 TTTGATCCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCGTGCCTAATACATGC
 AAGTGAACGATGATTGATACCGTAGCTGCTACACCTTAATCAT
 GAGTCGCGAACGGTAGTAACCGCTAGGTAACTCGCTACTACGG
 GGGATAACTATTGAAACGATAGCTAACCGCATAAGAGTTTAA
 CACATGTTAGAAATTTAAAGGAGCAAATGCTTACTAGTAGATGGA
 CCTGCGTTATTAGCTAGTGTGAAAGGTAAACGGCTTACCAAGGC
 CGATAACATAGCGACCTGAGGGTGTGATCGGCCACACTGGGACTGAG
 ACACGGCCAGACTCTACGGGAGGCAGCAGTAGGGATCTCGGC
 ATGGGGGAAACCTGACCGAGCAACCCCGCGTGAAGTGAAGAGGT
 TICGGATCGTAAAGCTGTTGTAAGAGAAAGAACGTTAGTAGAGTG
 GAAAGTTACTCAAGTGAACGGTATCTACAGAAAGGAGCGCTA
 ACGTGCAGCAGCCCGGTAACGTAACGGTCTGAGCTGGTCC
 TTTAGGGCTAAAGCGAGCGCAGGGCTGCTGAACTGCTAAGTT
 AAAGGCATTGGCTAACCAATGTTGCTTGGAAACTGAGGCTT
 AGTGCAGAAGGGAGAGTGAATTCCATGTTAGCGTGAATGCG
 AGATATATGGAGGAACACCGTGGCAAAGCGGCTCTGGTCTGTA
 ACTGACGCTGAGGCTGCAAAGCGTGGGAGCAAACAGGATTAGATA
 CCCTGTTAGTCCACGCCGTAACGATGAGTGTAGGTGTTAGGCC
 TTCCGGGCTTACTGGCTACCGCTAACCGCTTAAGCAGTCCGCTGG
 GAGTACCGCAAGGGTAAACGCTAACAGGAATTGACGGGGCC
 CACAAGCGGTGGAGCATGTTTAAATCGAAGCAACCGGAAGAAC
 TTACCAAGGTCTGACATCCAGTGTGACCTCTAGAGATAGGATT
 TTCCGGGCACTGGTGAACGGTGGTGTGATGGTGTGCTGAGCTG
 GTGAGATTTGGTTAAGTCCGCAACGAGCGAACCCCTATTGTT
 GTTGCACATTCAGTGGACTCTAGCGAGACTGCCGTAATAAA
 CCGGAGGAAGGTGGGATGACCTAACATCATGCCCTTATGAC
 TGGGCTACACCGTGTACAATGGTTGACAACGAGTCGAAGCC
 GTGACCGCAAGCTAACTCTTAAACGCAATCTCAGTGGATTGAG
 GTCGCAACTCGCTACATGAGTCGGAATCGTAGTAATCGGGATC
 AGCACCGCCGCGTGAACGCTCCGGCTTGTACACACCGCC
 CGCACACAGAGAGTTGAAACCCCGAAGTCGGTAGGGTAACCTT
 AGGAGGAGCCGCTAACGGTGGGATAGTATTGGGTGAAGTC
 ACAAGGTAGCGTATCGGAAGGTGCGGCTGG
 >3D2-81
 GTTTGATCCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCGTGTAAACACATG
 CAAGTCGAACGATGATGCCCTAGCTGCTGGGTGATTAGTGGCGA
 AACGGTGAGTAACCGTGTAGTAACCTGCCCTTCTGGGATAAGC
 GGGAAACGGGCTAATACTGGATATTCTGTTGCAACGCTGTTG
 GTGGGGAAAGTTTCTGGGGGGATGGGCTCGCGGCTATCAGCT
 TGTTGGTGGGGTGTGCGCTACCAAGCGCTGACGGGTAGCC
 GAGAGGGTACCGGACACTGGGACTGAGATACGCCAGACTCT
 ACGGGAGGAGCAGTGGGGGATATTGACAATGGGCGAAGC
 TGCAGCAGCGCGTGTGGGGATGACGGCTTCCGGGTAAACCTC
 TTGCGTACCGAACAGGCTCATATTGGGGTTGAGGGTAGGT
 GATAAGAACGCGGCTAACAGTGTGCAAGCGAGCGGGTAACAGT

AGGGCGCGAGCGTGTCCGAATTATGGCGTAAAGAGCTGTTAGG
 CGCTTGTCACGCTGCTGTGAAAACGCGGGCTTAACCTCGCGCT
 GCAGTGGGTACGGCAGGCTAGAGTGTGTTAGGGGTACTGGAAATTC
 CTGGTGTAGCGGTGGAATCGCAGATATCAGGAGGAACACCGATGGC
 GAAGGCAGGTCACTGGCATTACTGACGCTGAGGAGCGAAAGCAC
 GGGGAGCGAACAGGATTAGATAACCTGAGTCCATGCCGAAACCGT
 TGGGCACTAGGTGTGGGTCGTTCCACGGGTTCTGCCGCTAGCTA
 ACGCATTAAGTGCCTCGGAGTACCGCGCAAGGCTAAACT
 CAAAGGAATTGACGGGGCCGACAAGCGCGGAGCATGCCGATT
 AATTGATGCAACCGAACAGCTTACCAAGGCTGACATATAGAGG
 AACGATGCAAGAGATGTGTCGCTCGGCTCTACAGGTGGTGC
 ATGGTTGTCGTCAGCTGTCGTGAGATGTTGGGTAAGTCCGCAA
 CGAGCGAACCTTGTCTGTTGCCAGCATTGGTGGGACTCAC
 GAGAGACTCGGGGTTAAGTGGAGGAAGGTGGGATGACGCTAA
 ATCATCATGCCCTTATGTTGGCTCACGCTACATGGCG
 GTACAGAGTGTGCACTGTGAGGTGGAGCGAATCAAAAGCC
 GGTCTCAGTCGGATTGGGCTGCAACTCGGCCATGAAGTCGGA
 GTCGCTAGTAACTCGCAGATCAGCAACGCTGCCGTAATCGCTCG
 GCCCTGTACACACCGCCGTCACGTACGGGAAAGTCGCAACACCG
 AACGCGATGCCCTAACCGAGTTGTCGTTGGGGAGTGTCAAGGTGG
 GGTTGGTATTGGGACGAGTGTAAACAGGTAGCCGTACCGGAAGG
 TGCGCTG
 >3D2-82
 GTTGATCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCGTCTAACACATG
 CAAGTCGAACGATGATGCTAGCTGCTGGGTTGATTAGTGGCAAC
 GGGTAGTAATACGTGAGTAACCTGCCCTTCTTGGATAAGCCT
 GGAAACGGGTCTAATACTGGATATTCTGTTGCAACGCTGTTG
 GTGGGAAAGTTTCTGGTGGGGATGGCTCGGCCCTATCAGCT
 TGTGGTGGGTGATGGCTACCAAGGCTGACGGTAGCCGCT
 GAGAGGGTACCGGCCACACTGGACTGAGATAACGCCAGACTCT
 ACGGGAGGCAGCAGTGGGGATATTGACAATGGCGCAAGCCTGA
 TGACGCGACGCCGCTGAGGGATACGGCTTCCGGTTGAAACCTC
 TTCGCTACCGAACAGCTCCATATTGGGGGGTAGGGTAGGT
 GATAAGAACGCCGCTAACACTGCGCACGCCGCTAACGCT
 AGGGCGCGAGCTGTCCGAATTATGGCTAAAGAGCTGTTAGG
 CGCTTGTACGCTGCTGTGAAAACGCCGCTAACCTCGCGCT
 GCAGTGGGTACGGCAGGCTAGAGTGTGTTAGGGTAGCTGAAATTC
 CTGGTGTAGGGTGGAAATGCCAGATATCAGGAGGAACACCGATGGC
 GAAGGCAGGTACTGGCATTACTGACGCTGAGGAGCGAAAGCAC
 GGGGAGCGAACAGGATTAGATAACCTGAGTCCATGCCGAAACG
 TGGGCACTAGGTGTGGCTCCGTTCCACGGGTTCTGCCGCTAGCTA
 ACGCATTAAGTCCCCCCTGGGAGTACGCCGCAAGGCTAAACT
 CAAAGGAATTGACGGGGCCGACAAGCGCGGAGCATGCCGATT
 AATTGATGCAACCGAACAGCTTACCAAGGCTGACATATAGAGG
 AACGATGCAAGAGATGTGTCGCTCGGCTCTACAGGTGGTGC
 ATGGTTGTCGTCAGCTGTCGTGAGATGTTGGGTAAGTCCGCAA
 CGAGCGAACCTTGTCTGTTGCCAGCATTGGTGGGACTCAC
 GAGAGACTGCCGGGTTAACCGAGGAAGGTGGGATGACGCTAA
 ATCATCATGCCCTTATGTTGGCTCACGCTACATGGCG
 GTACAGAGTGTGCACTGTGAGGTGGAGCGAATCAAAAGCC
 GGTCTCAGTCGGATTGGGCTGCAACTCGGCCATGAAGTCGGA
 GTCGCTAGTAACTCGCAGATCAGCAACGCTGCCGTAACCTGCTCG
 GCCCTGTACACACCGCCGTCACGTACGGAAAGTCGCAACACCG
 AACGCGATGCCCTAACAGGTGGAGTGTCAACCGCTCAACCGTGG
 GGTTGGTATTGGGACGAGTGTAAACAGGTAGCCGTACCGGAAGG
 TGCGCTG
 >3D2-121
 TCCAGATCTAGAGTTGATCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCT
 GCTAACACATGCAAGTCGAACGAAAAATCATGAAAGCTGCTGAT
 ATGATTTAGTGGCGACGGGTGAGTAACCGCTGAGGACTGTCTCA

ATACAGGGGGACAACAGTTGAAACGACTGCTAATACCCATAAGCC
 CTTGGTAAAGGAGTAATCGGTATTGGAGAGACTCGCTCTATC
 AGCTAGTAGGTAGGTAAACCGCTACCTAGCGAAGACGGTAGCC
 GGCCTGAGAGGGCGAACGCCACACTGAACTGAGACACCGTCCAG
 ACTCCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAAATATTGGCAATGGGCAA
 CCCTGACCCAGCGACCCGCTGAGTGAAGAAATCCCTGGGATGTA
 AAGCTGTCGTCGTGGGAAAGATAATGACGGTACACACGAGGAAGCC
 CCGGAAACAACTCGCAGCAGCCGCTAACGTAACGAGGGCAAAG
 CGTTGCGGAAATTACTGGGCTAACGCGCACGCAAGGCGATTAAA
 AGTCAGCGTAAATGACCGCTCAACCTGTTGTCAGCTGATA
 CTATTAGTCTAAAGTATGAGAGGAAAGTGGATTCCCCTGTCAG
 GGTGGAATGCGTAGATATCGGGAGAACACCAGTGCAGCGAAC
 CTGCGTGGACATTAACGCTGAGGCGCAAGTGTGGGAGCAA
 CAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACACTGGAAACGATGGAACT
 AGGTGTGGGGTACTGACCCCTCCGTGCCGAGTTAACACAATAA
 GTATCCCACCTGGGAGTACGATCGAAGGTTAAACTCAAAGGAAT
 TGACGGGGCCGACAAGCAGTGGAGTATGTTTAATTGAAAGC
 AACGCGAACGAAACCTAACAGGCTGACATGTTAACGAAAGTAGA
 GATACATTAGGTGCCCTCGGGGAAAGTACACACAGTGGTGCATGG
 TTGTCGTCAGCTGTCGTGAGATGTTGGGTAAGTCCGCAACGAG
 CGCAACCTTATTGTTAGTGTGCTACGCAAGAGCACTAGCGAGACT
 GCGCTGACAAACGAGGAAGTGGGACGCTAACATCATCAT
 GCCCTTATGTCCTGGCTACACGTTAACATGGCGTCACAG
 AGGGAGAACAGACAGTGTGGAGGAAACCCCTAAAGCCGCTC
 AGTTCAAGTGCAGGCTGCAACTGCCGCTAACGTTGGAACTCGCT
 AGTAATGCAAGGCTACGATCTGCCGTAATCGTCCGGGCTTG
 TACACCCGCGTCACACCACGAAAGTGGAAAGTCCCAAAGCG
 TGGGGTACCTCGGGAGGCCGCTAACGGTAAAGTCGATGATTG
 GGGTGAAGTCGTAACAAAGGTAGCCGTACGGAGGTGCGCTGGATC
 ACCTCTTAAGCTGGAATTGCCCGGGTACCG
 >3D2-122
 TGAACGTTGGCGCATGGATTAGGCATGCAAGTCGAGCGAGAAACCT
 TCTCGGAAGGTGGACAGCGGAAACCGGGTAGTAAAGCGTGTGATAT
 GCACCCCTCAGGCTGGAAATGCCATGGGAAACTGTGGGTAATGCCG
 ATATCCCTCCGGGTAAGGTCGCTGCTGAGGACCGGTCACG
 GATACTAGGTAGTGTGAGGTAATGGCTACCAAGCCGACGATGTC
 TAGGGGTGTAGAGGACATGGCCCCAACACTGGACTGAGACACTGC
 CCAGACACCTACGGGTGGCTCAGTCGAGAACATTTGCAATGGCG
 AAAGCCTGACCAAGCGATGCCGTCGGGATGAAAGCCTCGGG
 GTAAACCGCTGCAAGGGGATGAAACTCGGTTGACAGGCTCAG
 AGGAACGACGGCTAACGCTGCAACGCCCCGTAACACGCTACT
 GTGCGAACGTTATTGCAACTGGCTAAAGGGTGTGCTAGGCG
 CCTGTTAGTCAGGTGTGAAATCCACGGCTAACCGTGGAACTGCG
 CCTGAAACTGCAAGGCTGAGTGAAGACAGGGGTGTGGAACCTCTA
 GTGGAGCGGTAAATGTTGATATTAGAAGGAACACGGTGGCG
 AGCGACACACTGGCTCAACTGACGCTGAGGACGAAAGCCAGGG
 GAGCGAACGGGATTAGATAACCCGGTAGTCTGGCTAACGTTG
 GTACTAGTTGGGGAACTCGGTTCTACGGACGTCAGCTAAAGGT
 TAAGTACTCGCCTGGGAGTATGTCGCAAGGCTGAAACTCAAAGG
 AATTGACGGGGCTCACACAAGCGGTGGAGCATGTCGTTAAC
 GGCAACGCGAACACCTTATCTAACAGCTGACATGCAAGGTTAGCT
 TCCCTGAAAGGGAAAGTACGCCGCTGGGTAACATGCCG
 CATGGCTGTCGTCAGCTGTCGTGAGATGTCGGTTAACGCG
 ACGAGCGAACCCACGCTCCAGTGGCCGCTAACAGCTGCTACA
 TGTGGAAACTCGCAGTATAAGTCGAGGAAGGTGGATGACG
 AGTCCTCATGCCCTAACGGGTTGGGACACAGCTGCTACA
 AGTGACAACTGGGATAATCCAAAAGCTGTCAGTCCGATTGGGG
 TCTGCAACTGACCCATGAGTGGAAATCGCTAGTAATCGCG
 AGCATGACGCGTGAACGTTCCGGCTTGTACACACCGCCG
 CACACCATGGGAGTGGCTACCCGACGCCGTCGCTAACCTT

ACGGGAGGCAGCGGACACCGTAGGCTCAGCGACTGGGTGAAGTC
 GTAACAAGGTAGCCGTAGGGAACCTCGGGCTGGA
 >3D2-127
 GAACGCTGGCGCGTCTAACACATGCAAGTCGAGCGCGTCCCTT
 TGGTGCCTGCACAAAGAAGACTGAGCGCGGACGGGTAGTAACG
 CGTGGGTAACCTGCCCTACACATGGATAACATGCTGAAAAGCAT
 CTAATACATGATAACCGTCACTGATGGCATCTCGGTATCAAAGC
 GTTAGCGGTATAGGATGGACCCCGCTGATTAGCTAGTTGGTGGGG
 TAAAAGCCTACCAAGGCCACGATCAGTAGCCGACCTGAGAGGGTGT
 CGGCCACATTGAACTGAGACACGGTCAAACCTCACGGGAGGCAG
 CAGTGGGAAATTGACAATGGCGAACGGCTGATCGACGCAACGCC
 GCGTGAACGATGAAGGTCTCGGATCGTAAAGTTCTGCGCAGGGGA
 AGATAATGACGGTACCCCTGTGAGGAAGCAGCGCTAACTACGTGCCA
 GCAGCGCGGTAATACGTAGGGTCTAGCGTTATCGGATTACTGG
 GCGTAAAGGGTGCCTAGGTGTTCAAGTGGTGTAAAGGCTA
 CGGCTAACCGTATTAAAGCCCGAAACTGGAAGACTGAGTGAGCAGG
 AGAGGAAGTGAATTCTAGTGTAGCGGTGAAATGCGTAGATATTG
 AGAAGAACACCAGTACCGAAGGCCCTTCGACTGTAACGTACAC
 TGAGGCACGAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATACCGTGT
 GTCCACGCCAACGATGAGTTAGGTGCGGGGTTACCCCCCT
 CGGTGCCGAGTTAACGCTTAAACTCCCGCTGGGAGTATGAC
 GCAAGTGTAAACTCAAAGGAATTGACCGGGACCCGCAAGTAGC
 GGAGCATGTGTTAACTCGAACGCAACCGGAAAGACCTTACCTAAC
 TTGACATCTCAGATCGTAGTTAACCTTACCCCTCGGGGCTG
 AGATGACAGGTGTCATGGTGTGTCAGCTGCTGTGAGATGT
 TGGGTTAAGTCCGCAAGAGCGAACCTTGTCTTAGTGGCAGCA
 TTAAGTGGCACTTAGAGAGACTGCCAGAGATAACCTGGAGGAAG
 GTGGGATACGTCAAATCATGCCCCATTGCTTAGGGCTACAC
 ACGTCTACAATGGGTTACAGAGGGTGCAGAGCCGCAAGGTGGA
 GCTAACCTTAAAGCATTCTCAGTCGATTGAGGCTAAACTCG
 CCTACATGAAGCTGGAGTTACTAGTAACTCCAGATCAGATGCTCG
 GTGAATGCCCTCCGGGCTCTGTACACCCCGTCACACCATGG
 AGTTGGAAACACCGAAGCCGATTATCTAACCGCAAGGAAGAGTC
 TCGAAGGTTGAATCAAAACTAGGGTAGCTAACAGGTAGCC
 TATCGGAAGGTGGC
 >3D2-131
 TTGATCTGGCTCAGGACGACGCTGGCGCGTGCCTAACACATGC
 AAGTCGAACGGAGCAGAAATGCTAGTGGCAACGGGTAGTAACG
 CGTGAACAACTGCCCTTGTAGGGGATAACACCTGGAAACAGTG
 CTAATACCGCATAACGACACAGAGCCGATGGTCAAGGGTCAAAGG
 AGCAATCCCGAGGAAGGGGTTCCGCTCCATTACCTAGTGGGG
 GGCAACGGCCCACCAAGGGACGATGGTAGCCGAGCTGAGGGCT
 GATCGGCCACACTGGAACTGAGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGG
 CAGCAGTGGGAATATGGCAATGGCGAACCTGACCCAGCAA
 CGCCGCGTAGGGAAAGAGCCCTCGGGTGTAAACCTCTGCCCTG
 GTACGAAACAAATGACGGTAGCCAAGGGAGGAAGCCCCCGCTA
 ACGTGCACAGCCGCGTAATACGTAGGGGGCGAGCGTTGCCGA
 ATTACTGGCGTAGGGTGCCTAGGTGCACTTAAAGTGGATGT
 AAATACCGGCTTAACCTGGGGGTGATCCAAAATGGGTGCT
 TGAGTGCAGGAGAGGGAAACACCAGTGGCAAGGGCTTCTGGACT
 GTAAACTGACACTGAGGCACGAAAGCGTGGGAGAACAGGATTAG
 ATACCGTGTAGTCACGCTGAAACGATGAAACTAGGTGTAGGG
 GTATCAACTCCCTGTGCCGACGAAACGCAATAAGTATCCGCC
 GGGAGTACGCCGCAAGGGTGAACACTCAAAGGAATTGACGGGG
 CGCACAAAGCAGCGGAGCATGTTAATCGATGCAACCGAAGAA
 CCTTACCTGGTTGACATACAAGTGGTAGGGAGCGAACAGTGGAC
 GACCTTGAGCAATACAAGGAGCTGACAGGTGCTGATGGTGT
 GTAGCTGTGTCGTGAGATGTGGTTAAGTCCGCAACGGAGCG
 ACCCTATAGCCAGTTGTAACAGGAGAGCTGAGCACTTGCGGG
 CTGCCGCGACAAGGGGAGGAAGGTGGGGACGACGTCAAATCATC
 ATGGCCTATATGCCAGGGGACACACGTCTACAATGGCGACACA
 GACGGCAGCTACTCGGAGGTTGGCGAATCCTCAAAGTCGCGTCC
 CAGTCGGACTGCAGCTGCAACTCGACTGCACGAGCGGAATCGC
 TAGTAATCGCAGATCGCAAGCTGGGTGAATACGTTCCGGGCT
 TGTACACACCGCCGTCACACCCTGGAGTCGGGGCACCCAAAGCC
 GCAGGGTGAACCGCAAGGGCAGAAGCGTCAAGGTGCGCTGGTAA
 GGAGGGTGAAGTGTAAACAGGTAGCCGTACCGGAAGGTGCGGCTG
 >3D2-149
 ACGAACGCTGGCGCGTGCCTAACATGCAAGTAGAACGCTGAAGA
 CTGGTCTTGACTAGTCAGATGAGTTGCGAACGGGTAGTAACCGC
 TAGGTAACCTACCTCATAGCGGGGATAGCTATTGAAACGATAGCT
 AATACCGCATGACAATTAAGTACTCATGACTAAATTAAAAGGAGC
 AATTGCTACTATGAGATGGACCTGCGTTGATTAGCTAGTTGGTA
 GGTAACGGCTACCAAGGCCAGTACATAGCGACCTGAGAGGGT
 ATGGGCAACTGGGACTGAGACACGGCCAGACTCTACGGGAGG
 AGCAGTAGGGAATCTGGCAATGGGCAACCTGACCGAGCAAC
 GCCCGTGAAGTGAAGAAGGTTTGGATGCTAAAGCTGTTGTTAG
 AGAAGAACGTAATGGGAGTGGAAAATCCATTACGTGACGGTAACT
 AACAGAAAGGAGCGCTAACACTACGTGCCAGCGCGGTAATAC
 GTAGGTCGAGCGTTGCGGATTATTGGCGTAAGCGAGCGCA
 GCGGGTATTAAAGTGTAAAGGCGTGGCTAACCATGGTT
 CGCTTGGAAACTGGATACTGAGTGTAGCGAGAAGGGAGATGGAATT
 CCATGTGAGCGTGAATGCGTAGATATGGAGAACACCGGTGG
 CGAAAGCGGCTCTGGTGTAACTGACGCTGAGGCTGAAAGCGT
 GGGAGCAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCCGTAACAG
 TGAGTGTAGGGCTAGGCCCTTCCGGGCTTAGTGGCGCAGCTAAC
 GCATTAAGCACTGCCCTGGGAGTACGACGCCAGGGTAAACTCA
 AAGGAATTGACGGGGCCCGAACAGCGTGGAGCATGTGGTTAA
 TCGAAGCAACCGCAAGAACCTTACCGGTTGCTGACATCCCTGACC
 GTCTAGAGATAGGACTTCTCGGACAGAGGTGACGGTGGTGC
 ATGGTGTGTCAGCTGTCGTGAGATGTGGTTAAGTCCCGCA
 CGAGCGAACCCATTGTTAGTGGCATCATTAAGTGGGACTCTA
 GCGAGACTGCCGTAATAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAA
 ATCATCATGCCCTTGTACCTGGCTACACACGTGCTAACATGGTT
 GTACAACGAGTCGCAACCGGTGACGCCAGCTAACATCTTAAAGC
 AATCTAGTGGATTGAGGCTAACCTCGCTAACATGAAAGTCG
 ATCGCTAGTAATCGGGATCAGCACGCCGGTGAATACGTTCCCG
 GCCTTGACACCCGCCGTCACACAGAGGTTAACACCCGA
 AGTCGGTAGGTAACCTAATGGAGGCCAGCCGCTAACGGGG
 ATGATTGGGTGAAGTGTAAACAGGTAGCCGTACGGAGCG
 CTGGATCAC
 >3D2-165
 GTTGATCTGGCTCAGGATGACGCTGACAGAATGCTAACACATG
 CAAGTCTACTCGAGCTCGGACTGGTGGCGACGGGTAGTAAC
 GCGTAAAGAACCTGCTCATAGTGGGACAACATTGGAAACGAAT
 GCTAAACCGGATATTGTTTGGCTACGGGAGAACATGAAAG
 CTATATGCGCTATGAGAGACTTGGCTCCATTAGCTAGTGGTGA
 GTAACCGGCAACAGGAGATGGTAGGTTAGGGCTGAGGGTG
 AACGGGCCACAGGGACTGAGACACGGGCTTACTCTACGGGAGG
 AGCAGTGGGAATATGGACAATGGACCCACAAGTGTGATCCAGCA
 TCTGTGTCAGGATGACGTTTCCGAAATGTAAGTGTGTTAGTC
 GAAGAAGAACGTCAGGTACCGACAGAAGAGCGACGGCTAACAC
 GTGCCAGCGCGGCTAACAGTGTGCAAGCGTTACCGGATT
 TATTGGCGTAAGCGCTAGGCGGAGGAAGTCTGATGTGAA
 AATGGGGGCTAACCCGATTGCGTTAGGGAAACTGCTTGTAGAG
 TACTGGAGAGGTAGGGGAACTACAAGTGTAGGGTAAAGTC
 ATATTGTAGGAATGCCGTGGGGAGGCCAGCTACTGGACAGATA
 TGACGCTAACAGCGAACAGCTGGGTAGCAACAGGATTAGATA
 CTGGTAGTCCACGCCGTAACAGTGTAGTTAGGTGTTGGGGTCAA

ACCTCAGCCCCAAGCTAACCGATAAGTAATCCGCCTGGGAGTAC
 GTACGCAAGTATGAAACTCAAAGGAATTGACGGGACCCGACAAG
 CGGTGGAGCATGTTAATCGACGCAACCGAGAACCTTACCA
 AGTCTTGACATCTTGTGACGGTGGTAATGCGACCTCTTCGGA
 GCAAAAGTACAGGGTGGTCACTGGTGTGTCAGCTGTGAG
 ATGTTGGGTTAAGTCCCACACGAGCACAACCTTATCTTAGGCC
 AGCATTAAAGATGGGACTCTAGAGAGACTGCCAGGGATAACCTGG
 AGGAAGGGGGATGACGTCAAATCATGCCCCCTATGACTTGG
 CTACACCGTGTACAATGGCTAAACAAAGAGAAGCAAGACTGTG
 AAGTGGAGCAAATCTAAAAAACGTCAGTCCGATTGAGTCT
 GCAACTCGACTACATGAAGCTGAATCGTAGTAATCGGAATCAGA
 ATGTCGCGTGAATACGTTCCGGGCTTGTACACACCCTCGACA
 CCATGGGAGTGGGAATGCCAGGCCAGTGACTTAACCGTAAGGG
 GGAGCTGCAAGGAGGCTGATGACTGGGTAAGTGTAAACAA
 GGTAGCCGTATCGGAAGGTGCGGCTGGATCAC
 >3D2-166
 CAGTCACGACGGTGTAAACGACGCCAGTGAATTGTAATACGACTC
 ACTATAGGGCAGCTCGTACCCGGGAATTCCAAGCTTAAGGAGG
 TGATCCAGCCATCCCTCAGCGCAGTCCCTGGCTCATCGGTGA
 TAGAAGGGGAGCAATAGGCTCGAGGCAATGCCAGCGCATCCAT
 GCCGGTCCGGCGGTGATGAACTTCGCGATCCCCACCGTCAGCGCG
 GGTGCGAGTCGACCCCGCGCATAGGGCCGGTGAAGATGATC
 TTCTCTTGTGGGTCGGAATTGGTCAAGCACCCCCGCCCGCACT
 TCCGATCGGCCCCCGCGTGTGCGCACCGCGATGATCGCGCGAT
 CTCGCGCATCGCGGGTCAACAGTCGTCGACGTCCTCCAGGT
 CCCAGACCACAGGCCCTTCTCTGCCCGCATAGAGGATCATCT
 TGCCCAAGGTCAGTGCAGGCCAGGCCAGCGAGCATCCCCGTCA
 TGGCGCCCGCTTGTAGACCGCGATCCCCCGGCGATGTTCTCG
 TTCGGGTTGGGTCACCCCGAGAACACCAGGCCGAGGCGCTGC
 CTTGTCACGTCAGCCAGCGCCGGTGTAGCGCAGGCCA
 GCGCCTGCGTCAACAGGAGGGCTTCTCAGCCCCCGGATTGCG
 CATGTTGCCAGTCGCGCATGCCAGCGCAACTGTGATGGCG
 GTGGGATAGGACAGTGTGGGTTGATCACCTCTAGATCTGGATC
 CCCCTAGAGTCGACCTGAGGCA
 >3D2-171
 ACGAACGCTGGCGCGTGTAAACACATGCAAGTCGAAACGGAGGATT
 TATTCGGTAGATCTTAGTGGCAACGGGTGAGTAAACGCGTGGCA
 ATCTGCCCTCAGATGGGACAACATCCGAAAGGGGTGTAATACC
 GAATACGATCGCATTCCCGCATGGGAATGCGATGAAAGATGGCTCT
 ATTATAAGCTATCGCTGAAGGATGAGCTGCGTGTGATTAGTAGTT
 GGTGGGTAACGGCTACCAAGGGCATGATCAAGTAGCCAGTGAGA
 GAGTGTGGGCAATTGGGACTGAGACACGCCAAACTCTACGG
 GAGGCAGCAGTGGGAATATTGCAATGGGGAAACCCGTATGCA
 GCGACGCCCGTGTAGTGAAGAAGTATTGGTATGTAAGCTATC
 AGCAGGGAAAAAATGACGGTACCTGACTAAGAACGCCCGTAAAC
 TACGTGCCAGCAGCCGGTAATACGTAGGGCAAGCGTTACCG
 ATTTACTGGGTGAAAGGGAGCGTAGACGCCAGGTAAGTCAGATGT
 GAAAGCCGGGCTCAACCCGGACTGATTGAAACTATCTGGCT
 GGAGTGCAGGAGAGGTAAGTGGATTCTAGTGTAGCGGTGAAATGC
 GTAGATATTAGGAGGAACACCAGTGGCAAGGGCGCTTACTGGACTG
 TAACTGACGGTGGGCTGAAAGCGTGGGAGCAACAGGATTAGAT
 ACCCTGGTAGTCCACGCCGTAACGATGAAACTAGGTGTGGGAG
 CAAAGCTCTCGGTGCCAGCAACGCAATAAGTATTCCACCTGG
 GAGTACGTTGCAAGAATGAAACTCAAGGAATTGACGGGACCCG
 CACAAGCGTGGAGCATGGTTAATCGAAGCAACGCCAGAAC
 TTACCAAGTCTGACATCTTGTGACCGTGTGTAATGGGCTTCC
 TACGGGACAGAAGAGACAGGTGGTCACTGGTGTGTCAGCTGTG
 CGTAGATGTTGGGTTAAGTCCGCAACGAGCACAACCTTATCTT
 AGTACGCCAGCAATTGGTGGGACTCTAGAGAGACTGCCAGGGATA
 ACCTGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAATCATGCCCTTATGA

CTTGGGCTACACACGTGCTACAATGGCGTAAACAAAGGGAAAGCGACC
 CGCGAGGGCAAGCAAATCCAAAATAACGTCAGTCCGATTGT
 AGTCTGCAACTCGACTACATGAAGCTGAATCGTAGTAATCGCAGA
 TCAGAATGCTCGGGTGAATACGTTCCGGTCTGTACACACCGCC
 GTCACACATGGGAGTAGGTAACGCCAGTCAGTGACCCAACCGC
 AAGGAGGGAGCTGCCAGGGACTATAACTGGGTGAAGTCG
 TAACAAGGTAGCCGTATCGGAAGGTGCGGCTGGA
 >3D2-172
 GATCTAGAGTTGATCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCGTGC
 AACACATGCAAGTCGAAACGGAGGATTATTCGGTAGATCCTTAGTG
 GCAGACGGGTGAGTAACCGTGGCAATCTGCCCTCAGATGGGAC
 AACATCCGAAAGGGGTGTAATACCGAATACGATCGCATTCCGCA
 TGGGAATGCGTAGAAAGATGGCTTATTTAAAGCTATCGTGAAG
 GATGAGCCTGCGTGTAGTAGTAGTGTGGGTAACGCCATACCA
 AGCGATGATCAGTAGCCAGTGGAGAGTGTGACGCCACATTGGG
 ACTGAGACACGCCAAACTCTACGGGAGGAGCAGTGGGAAATA
 TTGCAACATGGGGAAACCCGTATGCAAGCGACGCCGTGAGTGAAG
 AAGTATTGCGTAGTAAAGCTTATCACAGGGAAGAAAATGACGG
 TACCTGACTAAGAAGCCCGCTAACACTGCGCAGCCGCGTGA
 ATACGTAAGGGGCAAGCGTATCCGATTACTGGGTAAAGGGAG
 CGTAGACGGCAAGGTAAGTCAGATGTGAAAGCCGGGCTCAACCC
 GGGACTGCAATTGAAACTATCTGGTGGAGTGCAGGAGGGTAAGTG
 GAATTCTAGTGTAGCGTGAATGCGTAGATAATTAGGAGGAACACC
 AGTGGGAAGGGCGCTACTGGACTGTAACTGACGTTGAGGCTGAA
 AGCGTGGGAGCAACAGGATTAGATACCCGGTAGTCCACGCCGTA
 AACGATGAATAACTAGGTGTGGGAGCAAAGCTTCCGGTGCAGC
 CAAACGCAATAAGTATTCCACCTGGGAGTACGTCGCAAGAATGA
 AACTCAAAGGAATTGACGGGACCCGCAACAGCGTGGAGCATGTG
 GTTAAATTGCAAGCACGCGAAGAACCTTACCAAGTCTGACATCCT
 CTGACCGTCCGTAATGGGCTTCTCAGCCGACAGAAGAGACAGG
 TGGTGCATGGTGTGCTGAGCTGCGTGTGAGATGTGGTTAAGTC
 CCGCAACGAGCGCAACCCCTATCTTAGTAGCCAGCAATTGGATGG
 GCACTCTAGAGAGACTGCCAGGGATAACCTGGAGGAAGGTGGGAT
 GACGTCAAATCATCATGCCCTTATGACTGGCTACACAGTGCTAC
 ATGGGTAACAAAGGGAAAGGACCCCGGAGGGCAAGCAAATCC
 CAAAATAACGTCAGTCCGATTGAGTCTGCAACTCGACTACAT
 GAAAGCTGAAATGCGTAGTAACTGCAAGTCAGAATGCGGTGAA
 CGTCCCGGCTTGTACACCCCGGTCACACCTGGGAGTAGGT
 AACGCCGAAGTCAGTGCACCCAGGAGGAGCTGCCAG
 GTGGGACTTAAACTGGGTGAAAGTGTAAAGGTAGCGTGTG
 AAGGTCGGCTGGATACCTCTTAAGCTGAAATTGCCGGGTAC
 CGAGCTGCCCTATAGTGTGTC
 >3D2-173F
 ATAGGGCGAGCTGGTACCCGGCGAATTCAAGCTTAAGGAGGTGA
 TCCAGCCGACGTCAGATACCGAACCTGCTGGAGGTGGACGAA
 TGGACAGGCTCACCCGGACTTCGCGCACCTGAAATCGGGCACCT
 GCCAAGGACAAGAATCTGCTGCTGACCCAGTCATGGCGACGCC
 TCAACCTGGGCTGACAAATGGCGAGTCCTGCCAGGCC
 TACGCCAAACTGGCTGGCTGCAAGCTGCCACATCCGCGATGAAAC
 CTACGGGCGGACTGGCGAGCTGGCAACGCCAGTCATGCGGACGCC
 CCTTCGCGAGCACTGGGCGACGCCACACGTCATGCGGACGCC
 CAGAACTCCGACCCGAGGCCAGGGAGAACACCCGCCACATCA
 ATCCGAAATACGCCAGCAGGCCAGGGCGACGTTCTACCGCACATC
 TCCGACCGTATGCGCGTTCACACCAAGGTGGTGAACGTCGGCGT
 GCGCGATTGCGACTCGTAGCTGCGCAGTCGCTGTGACGAGTC
 ACCTGCGCATAGAGGAGCACTACCCGACACAGCAGGCTTACCG
 CACGCTCTCGCGCTGATGCACTGCTGGGATTCCGCTCGCGCG
 ATCCGCAACCTGGGAGCAACCAAGCTCTACGTCGCAAGGGCGATAC
 CGCTTATGACGGGCTGAAACCGATGATCGCGGCCAGCTCAACATCA
 AGCACATCCGCCATTG

>3D2-179

TAGAGTTGATCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCGTCTAACAA
 CATGCAAGTCGAAACGAAAAATCATGAAAGCTGCTGATGATT
 TAGTGGCGACGGGTGAGTAACCGTGGAGACTTGCTTACAGGG
 GGACAACAGTTGAAACCGTGTAAACCCCATAAGCCTAGGGTA
 AAAGGAGCAATCCGTATTAGAGAGACTCGCTCCTACAGTAGTA
 GGTGAGGTAACCGCTCACCTAGCGAAGACGGTAGCGGCCGAG
 AGGGCGAACGCCACACTGGAACGAGACACGGTCAGACCCCTAC
 GGGAGGCAGCAGTGGGAATATTGGCAATGGGGCAACCCCTGACC
 CAGCGACGCCGCGTAGTGAAGAAATCCCTGGATGAAAGCTG
 TTGTGTGGAAAGATAATGACGGTACACACGGAGAAGCCCCGCAA
 ACTACGTGCCAGCAGCGCGGTAAACGTAGGGGCAAGCGTGT
 GGAATTACTGGCGTAAAGCGCACGCAGCGGATTAAGCTCAGC
 CGTAAATGACCGCTCACCTGTGTTAGTCAGCTGATATTAGT
 CTAGAGTATGTGAGAGGGAAAGTGGAACTCCGGTAGCGGTGAA
 GCGTAGATATCGGGAGGAACACCGTAGGGCAAGCGGCTCCGGCA
 CAAAACGTACGCTCATGCGAAGCTAGGGCAGCGAACGGGATTA
 GATAACCCGGTAGTCTAACGGTAAACGATGGATACTAGGTGCGG
 GTCGCAGGGCATCCGTGGCGAGTTAACCGTTAAGTACCGCCTG
 GGGACTACGGTCGAAAGACTCAAAGGAATTGACGGGGCC
 CGCACAAAGGGTGGAGCACGTTAATTCGATGCAAACCGAAGAA
 CCTTACCTAGGCTGACATAAGTGTACAGAAGTGAAGCGGAAG
 GACCTAGCTTGTAGGGAGCTGAAACAGGTGCTGATGGCTG
 CAGCTCGTGTGAGATGTGGGTTAAGTCCCGAACGAGCGAAC
 CCCTATTGCCGTTGCTAACAGGAGAGCTGAGCACTCCGGAGACT
 GCGCGACAAGGGCGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGTCATCAT
 GGCCATTAGCCTAGGGGACACACGTGCTAACATGGGACACAGA
 CGGCAGCTAACGGCACGTTGGCAATCTCTAAAGTCGGTCCA
 GTTCGGATTGTAGTCGAACTGCAACTACATGAAGCGGAATCG
 GTAATCGCAGATCAGCCAACTGCGGTGAAATCGTCCGGGCTT
 TACACACGCCGTCACACCACCGAGTTGGGGCACCGAACGCC
 AGGCTTAACCGTAAGGGAAAGATGCGCTAACGGTGCCTGAGAAG
 GGGGGTGAAGTGTAAACAGGTAGCGTAGCCGACGGTGGCGTGG
 >3D2-186

CTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGCATGCTTACACATGCAAGTC
 GACGGCAGCATAAAAGAGCTGCTTGTGAGTGGCAGTGGCGAACG
 GGTGAGTAACGCTGGCAAGTACCGAGTGTGGGGATAACTGTC
 GAAAGGATGGCTAACCGCATATTCTCTGAGGAGGAAGCAGGG
 ACCTAGGGCTTGCCTATTGAGCGCCGATGCTGATTAGCTAGT
 TGGTGGGTAAGAGCCACCAAGCGACGATCAGTAGCGGTCTGA
 GAGGATGATCCGCACACTGGACTGAGACACGCCAGACTCTAC
 GGGAGGCAGCAGTGGGAATTGGACAATGGGCACAGCTGATCC
 AGCCATGCCGCTGTATGAAGAAGGCCCTGGGTTGAAAGTACTT
 TGTCAAGGGAAAGAAAGCCTGAGGATAACCCCTCAGGTCTG
 ACCTGAAGAATAAGCACCGCTAACACTGCGCAGCAGCGCGTAA
 TACGTAGGGTGCAGCGTTAACGGATTACTGGCGTAAGCGAC
 GCAGACGGTTATTAAGCAAGTGTGAAAGCCCGGCTAACCTGG
 GAACTGCGTTGAACGGTAACAGAGTGTGTCAGAGGGGGTAG
 AATTCCACGTTGAGCAGTGAATGCGTAGAGATATGGAGGAACCG
 ATGGCGAAGGCAGCCCCCTGGGATAACACTGACGTTCTGCTGAA
 GCGTGGGTAACACAGGATTAGATACCTGGTAGTCCACGCCCTAA
 ACGATGTCAATTAGCTGGGTTACATGATGCTTAGTAGCGTAGCT
 AACCGTGAATTGACCGCTGGGAGTACGGTCGCAAGGATAAAC
 TCAAAGGAATTGACGGGGACCCGACAACCGGGATGATGTTGATT
 AATTGCGATGCAACCGAAGAACCTTACCTGGTCTGACATGT
 ATCTCTAGAGATAGGAGAGTGCCTCGGGAGCGCTAACACAGGT
 TGCGATGGCTGCTGTCAGCTGCTGAGATGTTGGGTTAAGTCCC
 CAACGAGCGAACCTTGCACATTAGTGTGCGTACATTGTTGGGACT
 CTAATGGGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAGGGGGATGACGT
 CAAGTCCTCATGCCCTATGACCAAGGGCTCACAGTCATACATG

GTCGGTACAGAGGGTAGCCAAGCCGGAGGTGGAGCCAATCCCAGA
 AAACCGATCGTAGTCGGATTGCACTGCAACTCGAGTGCATGAAG
 TCGGAATCGCTAGTAATCGCAGGTACGCACACTGCGGTGAATACGTT
 CCCGGCTCTGTACACACGCCGTCACACCATGGGAGTGGGGGATA
 CCAGAATTGGGTAGGGTAACCTTCGGAGGCCGCTAACACGGTATG
 CTTCATGACTGGGTGAAAGTCGTAACAAAGGTAGCGTAGGGGAACT
 GCGGCTGGATCACCTC
 >3D2-187

CTCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCAG
 GATGAAACGCTGGCGCGTCTAACACATGCAAGTCGAGCGGAACCT
 ATTGTGAGAAAATCTCGGAATGGAAATTATAAGTTAGCGCGGA
 CGGGTCTGTAACCGTAGGTAATCTGCCCTCACCGGATAACAC
 AACGAAAGATGTGCTAACACGGATAATATGCAAACCTGCATCGG
 AATGATCACAAACGTTAGCGAGAGGGATGAGCCTGCTGATTAG
 CTAGTGGTAGGGTAATGGCTTACCAAGGCAACGATCAGTAGCGCAG
 CTGAGAGGGTAGCGGCCACACTGAACTGAGACACGGTCCAGACTC
 CTACGGGAGGAGCAGTGGGAATATTGACAATGGGAAAGCCT
 GATGCGACAACGCCGGTAGCGGATTAGATAAGGCTTGGGTAGTAA
 ACGCTGTAACGCTGGAGACTAACGATGACGGCAGCAGTGGGAC
 ACGGAAGCCCCAGCTAACGCTAACAGTACTCAGCAGCTGCGTAAG
 TACGCTAGGGGCAAGAGTAACTCAAAGGAATTGACGGGGACCC
 GCACAAGGGTAGCGGAGCATGCGCTAACGCTAACGCTGAA
 AGGCAACGGCTAACCTAACCGTTGACAGCCATTGAAACTGTCAG
 GCTAACTGCTTCCCTCGAGACAGTGGAGACAGGTGCTGAA
 GGTCTAGTCGCTGCGTGAATGCGTAGAGATATTAGGAGGTAAG
 TCACGGTGGCAACCGCAGCGAACCCCTGCTTGTAGTGTGCA
 AATGACACTGAGGACGCTAGAGAGACGTGCGAGGAGCAAATCG
 AGGATTAGGTGGGATGACGTCAAATCATGCCCCATTGCTTA
 GGGCTACACACGTCTAACATGGCTTACAGAGGGTGCCTAACCG
 TGAGGTGGAGGCAATCCCACAAAAGCTCTAACGTTGGATTGAG
 CTGAAACTCGCTACATGAAAGCTGTTACTGAGATATGCG
 GAATGCTGCGGTGAATGCGTCCGGGTTGCTTACACACC
 ACACCATGGGAGTTGGGGGCCAACAGTCAAGCTTACCG
 GAGGAAGCTGCCAACGGAAAGGTGCGCTGGATCACCTCCTAG
 CAAGGTAGCGTACCGGAAGGTGCGCTGGATCACCTCCTAG
 >3D2-188

GAGTTGATCTGGCTCAGGATGAAACGCTGGCGCGTGCCTAACACA
 TGCAAGTCGAACGGAACCTAACAGCGGAAGTTTGGATGGAAGCTT
 ATAAGTTAGTGGCGACGGGTGAGTAACCGTAGGCAATCTACCTC
 TCAGTGGGGATAACACATGAAAGGTGCTAACACCGCTAAC
 AACGGGATGCCATGTTGTTACAGGATTTGCTGAGAGAT
 AGCTCGCTGTGATTAGATAGTGGTAGGTAACGGCTACCAAGTC
 GACGATCAGTAGCCGACTGAGAGGTGAACGGCCACATTGGGACTG
 AGACACGCCAGACTCTACGGGAGGAGCAGTGGGAATATTGC
 ACAATGGGGAAACCTGATGCGAACGCGCGTGAAGGATGAAG
 GTTTCGGATTGTAACACTTCTTGTACGGGAGGAAACAAATGCG
 ACCGTAAGAATAAGCCACGGCTAACACTGCGCAGCGCGCGTAA
 TACGTTAGGTGGCAAGCGTTACCGGTTACTGGGTGAAAGGGCGA
 GTAGGGGAGACTGCAAGTGTGAAACTATGGCTTAACCC
 AGACTGCTTGAAGACTGTGGTTCTGAGTGTGAGAGGGCG
 AATTCCGGTGTAGCGGTGAATGCGTAGATATGGGAGGAC
 GTGGCGAACGGGGCTGCTGGACATTAACGCTGAGGCGGAA
 GTGTGGGAGGAAACAGGATTAGATACTGGGTAGTCCACACTG
 ACGATGGTACTAGGTGTGGGGTAGTGTGACCCCTCGTGC
 GCGAGGGCTGAGGTTGAGATGCGTACAGTGGGAGGAGTGT
 TTAACACAATAAGTACCTGGGAGTACGATGCGAACGGTT
 ACTCAAAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGCAGTGGGAGTGT
 TTAATTGCAAGCAACCGAAGAACCTTACAGGGCTGACATGGTAC
 TAACGAAAGTAGAGATACAGGTTGCGTACGGTGTGAGGAGTGT
 GGTGGTGCATGGTGTGCGTAGCTGCTGAGGAGTGTGGTAA
 TCCCGAACGAGCGAACCTTATGGTGTGCTACGCAAGAGCAG

TCTAGCGAGACTGCCGTTGACAAACGGAGGAAGGTGGGGACGACG
TCAAATCATCATGCCCTTATGTCCTGGCTACACCGTACTACAATG
GCGGTACATACAGAGGGAAGCAAGCAGTGATGAGCAACACCCCT
AAAAGCCGCTCAGTCAGATTGAGGCTGCAACTGCCCTGCATGAA
GTCGGAATTGCTAGTAATCGCGATCAGCATGCCGCGTGAATACGT

TCCCGGGCCTGTACACACCGCCGTCACACCATGAGAGCCGATAAT
ACCCGAAGTCCATAGCTAACCGCAAGGAGGGCGTGGCCGAAGGTA
GGACTGTTAATTGGGTGAAGTCGAACAAGGTAGCCGTATCGGAAG
GTGCGGCTGGATCACCTCC

2. ลำดับเบนของยีนส่วน 16S rRNA ที่ได้จากการโคลนยีนส่วน 16S rRNA ของแบคทีเรียในระบบ บำบัดน้ำเสียแบบไข้ออกซิเจน

>4E1-1

ATCCAGATCTAGAGTTGATCCTGGCTAGAACGAAACGCTGGCGGC
GTGGATAAGACATCAAGTCGAACGGAGGATTTGGAGCTTGCTT
TAAGAATCCTTAGTGGCGAACGGGTGAGTAACACGTGAGTTACCTG
CCCCGAAGTGGGAGATAGCCGGAGAAATCGGATTAATACCCCAT
GTGATCGAGAGATAAAGCGCGCAAGCTGTCGTCGGATGGG
CTCGGGCCATCAGCTTGGTGAAGTAATGGCTACCAAAGGG
ATGACGGGTAGCTGAGAGGGATGATCAGTCACACTGGAACTG
AGACACGGTCCAGACACCTACGGGTGGCAGCAGTCGAGAAATCATT
GCAATGGCGAAAGCCTGACGGTGCAGCCCGTGGAGGATGAA
GGCCCTAGGGCTGAAACTCTGTATCAGGGAGTAATGATTTACGT
AGTAACGTACGGTGGTGTAGTAGTACCTGAAGAGGAAGGGACGGC
AAACTTCGTGCCAGCAGCCGTAATACGAAGGTCCGAGCGTTG
TTCGGATTAACTGGGCGTAAAGAGTCTGTAGCGCGGGGTAAAGTC
AGATGTGAAATCCGGGGCTCAACCCCGAACATGCATCCGATACTG
CCTTGCTGAGTATTGGAGGGAGTCTGAAATTCTGGTGTAGCAGT
GAAATGCGTAGATATCGAGAGGAACACTAGTGGCAAGGGAGAC
TCTGGACAAATTACTGACGCTGAGAGACGAAGGCCAGGGAGCGA
AAGGATTAGATAACCTGTAGTCTGGCAGTAAACGGTGACGCTT
GGTGTGGAGGGTTGACCCCTCCGTCCGGAGCTAACCGCTTAA
GCGTCCGGCTGGGAGTACGGTCGCAAGGATAAAACCTCAAAGAAA
TTGACGGGACCCACAACGGTGGAGCATGGCTTAATTGAT
GCAACCGAAGAACCTTACCTGGCTTGAATGTTAGTCGACTT
GCGAAGACTGTCGTCACCTGGGTGACTATCACAGGTGCTGATG
GCTGTCGTCAGCTGTGAGATGTTGGTAAAGTCCGCAACG
AGCGCAACCCCTATCCCAGTTGCGACGCTTATGGTGGAACTCT
AGGGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTC
AAAGTCATCATGGCCTTATGGCTGGCTACACACGTCTACAATG
GTTGGCACAGGGACGCAAGACCGCAGGGTGGAGCAATCCAA
AAAACCAATGTTGCGATGGAGTCTGAACTCGACTCATGA
AGTCGAATCGTAGTAATCGCAATCAGCATGTCGCGTGAATAC
GTTCCCGGCTTGTACACACCGCCGTCACACCATGGGAGTGGG
GCTCCAGAAGTAGATAGCTTAACCGCAAGGAGGGCGTTACACCG
AGTATTGATGACTGGGTGAAGTCGAACAAGGTAGCCGTAGGGG
AACCTGCGCTGGATCACCTCTTAAGCTTGAATTGCCCGGGT
CGAGC

>4E1-36

GCTAAACTACGTGCCAGCAGCCCGGTAATACGTAGGGGGCGAGCGT
TGTCCGGAATTACTGGCGTAAGGGTGCAGGGTGGACTTAAAG
TTGGATGTAATACCCGGGCTTAACCTGGGGGTGCATCAAAC
TGGGGTCTTGTAGTGCAGGGAGAGGAAGCGGAATTCTAGTGTAG
CGGTGAAATGCGTAGATATTAGAGGAACACCGTGGCGAAGGCG
GCTTCTGGACTGAACTGACACTGAGGCAAGCAGCTGGGGAGC
AAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACCGCTGAAACGATGAATA
CTAGGTGAGGGGTATCAACTCCCTGTGCCGAGCAAACGCAA
TAAGTATTCCGCTGGGAGTACGGCGCAAGGGTAAACCAAAG
GAATTGACGGGGCCGACAAGCAGCGAGCATGTTAATT
GATGCAACCGAAGAACCTTACCTGGGTTGACATGTTAGTCGTAG
ACTTGCAGAACGCTGTCACCTGGGTGGACTATCACAGGTGCT

CATGGCTGTCGTAGCTGTGAGATGTTGGGTTAAGTCCCGT
AACGAGCGAACCCCTATGAACCTGTTGCAAGCGGGTAATGCCGGG
ACTCTGTTGAGACTGCCAGATTAACCTGGGAGGAAGGAGGGATGA
CGTCAAGTCAGTAGGCCCTACGCCAGGGCTGCACACGTGCTAC
AATGTCAGTACAATGTGAACCGATACCGCAGGGAGGAATCC
TGAAAACCTGGCTAGTGGTGTAGGCTGAACTGCCATCATG
AAGTGGAACTGCTAGTAATCGGAATCAGCAATGTCGCGGTGAAT
ACGTTCCCGGGCTTGTACACACCCGGTCACACCATGGGAGTT
GCTGCACCGAGCAGGTTAGCTAACCGCAAGGGGGCGCTGCCA
CGGTGGTGTCAATGACTGGGTGAAGTCGAACAAGGTAGCCGTAT
CGGAAGGTGCGGCTGGATCACC

>4E2-12

CTCGGTACCCGGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCAG
ATTGAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAACCGTAAC
AGGTTAAGCTGACGAGTGGCGACGAGTGAACCGCTGGGAAATC
TACCTGTTAGTGGGGATAAGCCAGGGAACTTGGACTAATACCGC
ATACGATCACTACATAAGTAGAGTGGAGGAAGAGGGCGTAAGCT
CTCGCACTGAGACGAGCCTGCGTCCATTAGCTAGTGGTAGGGTA
AAGGCTTACCAAGGCTTGTAGGGTAGCTGGCTGAGAGGATGATC
AGCCACACTGGAACGACACCGTCCAGACTCTACGGGAGGCG
CAGTGGGAATATTCGCAATGGGGAAACCCCTGACGCAGCGACGC
CGCGTGGCGACGAAGGCCCTCGGGTTGAAAGCTCTGTCAGCAGG
GAATAAGGTTAGTCCGTTAATACCCGATTGCTGAATGTCCTGCA
GAGGAAGCACCGGCTAACCTGTCGACGAGCCGGTAATACAGA
GGGTGCTAGCTGTTGGAATTACTGGCGTAAGGGCGCGCATG
CGGGACCGTAAGCCAGAAGTGAATACCCGGAGCTAACCTGGGAAT
TGCTTTGAACTGGGACCTAGTGCATTAGAGGCAAGCGGAAT
TCCTAGTGTAGGGTGAATTCGAGATATTAGAGGAACACCGAGT
GGCGAAGGCGGCTTGTGGATGTAACGACGCTGGAGGCGGAAAG
CGTGGTAGGAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACCGCAGTAA
ACAATGGACACTGCTGTTGCTGGTATTGACCCGGCAGTGGCTAA
GTTAACACGATAAGTGTCCCGCTGGGATTACGGTCGCAAGACTA
AAACTCAAAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGGGTGGATTATGT
GGTTAATTGCAAGCAACCGCAGAACCTTACCTGCCCTGACATCC
CCTCGACCGATTGAAACAAATCTCTTCCGGAGCGGGGGTGC
AGGTGCTGATGGCTGTCGTCAGCTGTGAGATGTTGGTTA
AGTCCAGCAACGAGCGAACCCCTGTCGTTAGTGGCATCTTAAGT
TGGGCACTCTAGCGAGACTGCCGGTTAACCGGAGGAAGGTGG
GATGACGCTAGCTCATGGCCCTACGCCAGGGCCACACACGT
AATACAATGGACGGTACAAGAGAGTGCAGACTCGCAGAGGGAGC
CAACCTCAAAACCGTCTCAGTCGAGGGTGGAGTCGAATTG
ACTCCATGAAGCTGAACTGCTAGTAATCGCAGATCAGCATGTC
GGTGAATACGTTCCGGCCCTGTACACACCGCCCTCACACAC
AAAGTGGCTTCCAGAAGTCGTCGCAACCGCAAGGGAGGTAG
CCGCCAAGGAAAGGCGTAGTGGGGTGAAGTCGAACAAGGTA
GCCGTAGGGGAACCTGCGGCTGGATCACCTCTTAACTGGA
GCTGGGGCATGCTTACACATGCAAGTCGAACGGCAGCGGGGCT

>4E2-47

CTAGAGGGGATCCAGATCTAGAGTTGATCCTGGCTCAGATTGAAAC
GCTGGGGCATGCTTACACATGCAAGTCGAACGGCAGCGGGGCT

TCGGCCTGCCCGAGTGGCGAACGGGTGAGTAATGCATCGGAACG
 TGCCCATGCTGGGGATAACGTAGCAGAACGCTACGCTAATACCG
 CATACTGCTGAGGGAGAACGCGGGGATCTCGGACCTCGCGCA
 TTGGAGCGGCCATGCGATTAGCTAGTTGGTGGGAAAGGCC
 ACCAAGGCCAGATCGTAGCGGGTCTGAGAGGATGATCGCCACA
 CTGGGACTGAGACACGGCCAGACTCCATCGGGAGGAGCAGCTGGG
 GAATTTGGACAATGGGCCAACGCTGATCCAGGCCATGCCGTGA
 GTGAAGAAGGCCCTGGGTGAAAGCTTTCGGCCGGAAAGAAA
 TCGTGTCTCTAACATAGGACATGGATGACGGTACCCCTGGACTAAG
 ATGCACCGCGTAACACTCGATGTCAGTAGCCGTGGCTCCAACTA
 CGTAGTCGTCGCTGAGCTTAATCGCTTAAGTTGACCCTGGGG
 GTAACCGCTGCCAAGGCCATTGCTCAAGACGGAGTGTGAATC
 CGGGGCTAACCTCGGAACTCGCCTGTGAGCATGGCTGGTTA
 GAGITCGATGCAAGGGGGTGAACCTAACCTGCCCTTAGCAT
 GTCGAGAACATCGTAGAGATCATGAGAACACCGATGGCGAAGG
 CAGCTCGAACACTGGCCTGTACTGGCTGTCATGCTCGAATGT
 CCGTAGATGTTGGTTAACCGCAACGGAGCACAACCCATCCC
 TAGTGGCACCGACCTATGGTGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTG
 ACAAACCGAGGAAGGTGGGGATGACGTCAGTCATGCCCTT
 ATGGGCTGGCTACACACGTCATGCAATGGTGGCACAGAGGGACG
 CAAGACCGCAGGTGGAGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTCCC
 GATGGAGCTGCAACTCGACTCATGAACTGCGGAATCGTAGTAA
 TCGCGAACATCGATGTCGCGTGAATACGTTCCGGCCTGTACAC
 ACCGCCGTACACCATGGAGTGGGTGTCAGAGTAGATAGC
 TTAACCGCAAGGAGGGCGTTACACGGAGTATTGATGACTGGG
 TGAAGTCGTAACAAAGGTAGCGTAGGGGAACTCGCGGCTGGATC
 CTCTTAAGCTTGAATTGCCCGGGTACCGA
 >4E2-51

GTTTGATCTGGCTCAGATTGAACGCTGGGGTATGCTAACACATG
 CAAGTCGAGCGCCCTCGGGGTGAGCGCGGACGGGTGAGTAAC
 GCGTGGGAACGTGCCCTTGTACCGGAATAGTCTGGGAAACTGGG
 GGTAATACCGTATGAGCCCTCGGGGAAAGATTATCGCAAGG
 ATCGGCCCCGTTGATTAGGTAGTGGTGGGTAATGCCACCA
 AGCGCACGATCCATAGCTGGTTGAGAGGATGATCAGCACACTGG
 GACTGAGACACGGCCAGACTCTACGGGAGGAGCAGTGGGGAA
 TCTTAGACAATGGCGCAAGCGTGTACGCCATGCCGTGAGCG
 ATGAAGGCCCTAGGGTTGAAAGCTCTTGTGGGGAAAGATAATG
 ACTGTACCCCAAGAAGAACCCCGCTAACCTCGTGCAGCG
 CGGTAAACCGAGGGGCTAGCGTTGTCAGGAAATACTGGCGTAA
 AGCGCACGTTGGCGGACCGGAAAGTCAGAGGTGAAATCCAGGGC
 TCAACCTTGAACCGCTTGAACACTCCGGCTTGTGAGTTCAGAGA
 GGTGAGTGAATTCCGAGTGTAGAGGTGAAATTCTGAGATATTGG
 AGGAACACCACTGGCGAAGGCCCTCACTGGCTGATACTGACGCT
 GAGGTGCGAACAGCTGGGGAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGT
 GTCCACGCCAACGATGAATGCCAGTCGCGGGCAGCATGCTG
 TCGGTGACACACCTAACGGATTAAGCATTCCGCTGGGGATACGG
 CGCAAGGTTAAAACCAAAGGATTGACGGGGGCCAACAGC
 GGTGAGCATGTTAACCGAAGAACCGCAGAACCTTACCA
 ACCCTTGACATGTTACCGGTTACAGAGATGGCTTCACTGCG
 GCTGGATACACACAGGTGCTGATGGCTGTCAGTCGTC
 GAGATGTTGGTTAACCGGCAACGAGCGAACCCACACTTCAG
 TTGCGCATTCAGTGGGACTCTGAAAGAACACTGCCGTGATAAGC
 CGGAGGAAGGTGGATGACGTCAAGTCCATGCCCTACGGG
 TGGGCTACACCGTCTACATGGTGGTACAATGGGTAATCCCC
 AAAAGCCATCTCGGATTGGGGTCTGCAACTCGAACCCATGA
 AGTCGGAATCGTAGTAATCGCTAACAGCATGACCGGTGAAATAC
 GTTCCCAGGGCTGTACACACCGCCGTCACACCATGGGAAATTGGG
 TTACCCGACGGCGTGCCTAACCTGGCAACAGGAGGAGCGGCC
 ACGTAGGCTCAGTGAATGGGGTGAAGTCGAAACAGGTAGCCGTA
 GGGGAACCTCGCGTGGATCACCTCTTAGATCTGGA

>4E2-83

TCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCAGGACGAACGCTGGCGCG
 TGCTTAAACATCGAAGTCAGTAACACTGAGTAACTGCAATATTGAAA
 GGGAGGTGGCGCACGGGTGAGTAACACGCTAGGTAATCTGCCTTGG
 GACTGACATAATTCCGCAAAGCGGGACTAATATCAGATAATGCG
 CGGCTGACATCGAGACAGTGTAAACCTCGGGCCTGAAGATG
 AGCCTGCTGATTAGTAGTGGCGAGTAAAGGCCACCAAGC
 CTGCGATCAGTAGCTGGCTGAGAGGATGATCAGCACACTGGAAC
 TGAGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGGAGCAGCAGTAAGGAATATT
 GCTCAATGGCGAAAGGCTGAAGCAGCAACGCCGTGGAGGATG
 AAATACCTTGATGTAAGAAGGAAAATATACAG
 TTATTCTGTGTTGATGACCTTCAGAGTAAGGCCCGCTAATCAG
 TGCCAGCGCGCGTAACCGTAGGGGCAAGCGTTGCTGGATT
 TACTGGGTGAAAGGGTCTCAGGGATTGTAAGTCAGAGGTGA
 AATCCCCAAAGCTTAACCTTGTGCTGCTTGTACTGCAAGTCTT
 GAGTTGAGAGGATAATGGAATATCTGTTGAGCTGAAATG
 GTAGATATCGATAGAACACCAATGGCGAAGGAGCTTATCTGCTC
 AAAACTGACGCTAAAGCACGAAAGTGTGGGGAGCAACAGGATTA
 GATACCTGGTAGTCACACCTAAACGATGAAACTAGATGTTGGT
 CTTTATATTAAGATCAGTATCCAAGCTAACGCTTAAGTATTCCACC
 TGGGAGTACAATCGCAAGGTTGAAACTCAAAGGAAATTGACGGGG
 GCCCGACAACGAGTGGAGCATGTTTAATTCGACGCAACGCC
 AGAACCTTACCTAGGGTGAAGCGCAAACCTAACCTGATGAAAGTC
 GGGTCCGCAAGGGAGTTGACAGGTGCTGATGGCTGTC
 AGCTGTCGCGTGAAGGTGTTGGGTAAGTCCGCAACGAGCGCAAC
 CCTCGCTTACTGGCATCAGATAATGCTGGGACTCTAAGGAGAC
 TGCCTACGCAAGTAGTGAGGAAGGTGGGGATGACGTCAAGTCCGCA
 TGGCCTTACGCCAGGGCACACCGTCTACATGGCATTACA
 AAAGGCTGCAATACCGCAGGTGGAGCCAATCCCTAAAAATGGC
 TCAGTCGGAATTGGAGTGTGCACTCGACTCCATGAAGCTGGGATTG
 CTAGTAATCGCGCATCAGCACGGCGGGTGAATACGTTCCGGGCC
 TTGTACACACCGCCGCTAACGCCATGGAAGTTGGGGTACCCAAAG
 TCGCTTAAATAGCGCTAACGGTAAACCAATGACTGGGCTAAAG
 TCGTAACAAGGTAGCGTACCGGAAGGTGCGGCTGGATCACCTCC
 >4E2-96

TAGGCCAACACATCGAAGTCGAAACGGCAGCACAGGAGAGCTGCT
 CTCTGGTGGCGAGTGGCGACGGGTGAGGAATACATCGAACCTA
 CTCTGCTGGGGGATAACGCTAGGGAAACTTACGCTAATACCGCAT
 ACGACCTACGGGTGAAAGCGGGGAGCGCAAGGCCCTCGCGGATTG
 GATGAGCGAGCTGGATTAGCTAGTTGGTGGGTAAGGCTTAC
 AAGGCGACGATCGTACGTCAGGAGGATGATCAGCACACTG
 GAACTGAGACACGGTCCAGACTCTACGGGAGGAGCAGCTGGG
 ATATTGACAATGGCGCAAGCTGATCCAGCAATGCCGTGTTG
 GAAGAAGGCCCTCGGGTTGTAAGCACTTTATCGGAACGAAAAG
 CGACGGACTAACACTCTGCTGCTGACGGTACCTGAGGAATAAGC
 ACCGCTAACCTCGTGCAGCAGCCGGTAATACGAAAGGGTGCAA
 CGCTTAATCGGAAATTACTGGCGTAAAGCGTGTGAGATGGTGC
 TAAGTGGATGTGAAAGCCCGGGCTAACCTGGGAACTGCGATCC
 ATACTGGCGACTAGAGTGTGATAGAGGATGGCGGAACTCCCGTG
 TAGCGGTGAAATCGCTAGAGATGGGAGGAACATCGTGGCGAAG
 CGGGCCATCTGGATCACACTGACGGTGGAGGAGCAGAACCGTGGG
 AGCAACACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCCCTAACGATGT
 CGACTGGATGTTGGGTGCAACTGGCACTCGATCGAAGCTAAC
 CGTTAACGACGCCAGAACCTTACCTGGTCTGACATGCGAG
 AAGGAATTGACGGGGCCGCAACAGCGGTGGAGTATGTTGTTAA
 TTCGATGCAACCGCAGAACCTTACCTGGTCTGAGATGCGAG
 CCCTCGGGAGACGTGGGGTGCCTCGGGAACTCGAACACAGGTG
 TGCGATGGCTGCGTCACTCGTGTGAGATGTTGGGTAAGTCCC
 GCAACAGCGCAACCTTGTCTTAGTGTGCGAGCAGTCCGGTGG
 AACCTAAGGAGACTGCCGTGACAACCGGAGGAAGGTGGGAT

GACGTCAAGTCATCATGGCCCTTACGACCAGGGTACACACGTACT
 ACAATGGTCGGTACAGAGGGTTGAATACCGCAGGTGGAGCCAAT
 CCCGAAAACCGATCCCAGTCGGATTGGAGTCAGCACTGACTC
 CATGAAGTCGGAATCGTAGTAATCGCGATCAGCATTGCCCGGT
 GAATACGTTCCCGGGCCTGTACACACCGCCGTACACCATGGGA
 GTTTGTTGACCCAGAAGCAGGTAGCTAACCGCAAGGGGGCCTT
 GCCACGGTGTGGCGATGACTGGGTGAAGTCGTAAACAAGGTAGCC
 GTATCGGAAGGTGCGGCTGGATCAC
 >4E2-101
 CTCGGTACCCGGCGAATCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCAG
 AACGAACGCTGGCGCAGGCCAACACATGCAAGTCGAACGCTGTA
 GCAATACAGAGTGGCAGACGGGTAGATAACACGTGGGAATCTACCT
 GGAGGTACCGGAATAGCTCAGGGAAACTTGAGGTAAACCGTATACG
 CCCTACGGGAAAGATTATGCCCTCAGATGAGCCCGCTGTGAT
 TAGCTAGTTGGTGGAGGTAAATGGCTACCAAGCGACGATCAGTAGC
 TGGTTGAGAGAAATGACCAGCCACACTGGGACTGAGACACGGCCA
 GACTCTACGGGAGGCAGCAGTGGGAATATTGACAATGGCGCA
 AGCGTATGCCATGCCGTGAGTCAGCAAGGCCATTAGGGTTG
 TAAAGCTTTGGCAGGGACGATAATGACGGTACCCGCAAAATAA
 GCCCCGCTAACTTCGTGCCAGCAGCCGCTAACGAAAGGGGGC
 TAGCCTGTTGCGAATTACTGGCGTAAAGCGCACGTAGCGGACT
 TATAAGTCAGGGGTGAAATCCCGGGCTAACCTGGAAACTGCGCTT
 TGATACTGTAAAGTCGAGTCGGAAGAGGTGAGTGGAAATCCTAG
 TGTAGAGGTGAAATTCGAGTAAATTAGGAAGAACACCAGTGGCGA
 GGCGCCTACTGGTCCGTAACGCTGAGGTGCGAAAGCGTGG
 GGAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCCAACGAT
 GGATGCTAGCGCTGGCAAGCTGCTGCTGCGCAGCTAACG
 CATTAAAGCATCCCGCTGGGAGTACGCCAACGGTTAAACCTCA
 AAGGAATTACGGGGGCCACAAGCGTGGAGCATGGTTAA
 TTCGAAGCAACCGAAGAACCTTACAGCTTGTACATTACTGACT
 GTTCCCAGAGATGGGATCGCTCTAGCAATAGGCACTGGGAGCGT
 CTGCATGGCTGCTGCTAGCTGTGCTGAGATGGGGTTAAAGTCC
 CGCAACAGCGAACCTCGCATTAGTGCATTCAGTGGG
 ACTCTAGGGACTGCCGTGATAAGCGGAGGAAGGTGGGATGA
 CGTCAGTCATCATGGCCCTTATGGGCTGGCTACACACGTGTCACA
 ATGGCGGTACAATCGCAGCCACCTAGCAATAGGGACTAACG
 AAAAACCGCTCTAGTCGATGGGGCTGCAACTCGACCCCCATG
 AAGTCGGAATCGCTAGTAATCGCAGCACGGCGGGTGAATA
 CGTTCGGGCTTGTACACACCGCCGTACACCATGGGAGTGGC
 TTACCGAAGGTAGTGCCTAACCGCAAGGAGGCGACTAACACG
 GTAAGGTCAACGACTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCGTAGGG
 GAACCTGCCGTGGATCACCTC
 >4E2-113
 CCAGATCTAGAGTTGATCCTGGCTCAGAGTGAACGCTGGCGCAG
 GCCTAACACATGCAAGTCGAGCGCAGCGGGGCAACCCCTGGCG
 GCGAGCGGGGAGCGGTGAGGAATGCACTGGAAATCTACCTGGT
 GGGGATAACGTTAGGAAACTTACGCTAACCGCATGAGACCGAG
 AGGTGAAAGTGGGGACCCCGCAGGGCCTACCGCATGAGATGAG
 CCGATGCCGATTAGCTAGTTGGCGGGTAAAGGCCACCAAGGCG
 ACGATCCGTAGCTGGTGTGAGAGGATGATCAGCCACACTGGAACTG
 AGACACGGTCCAGCTCTACGGAGGCGAGCAGTGGGAATATTGG
 ACAATGGGCGAACGCTGATCCAGGCACTGCCGTGTGAGAAG
 GCCTCGGGTTAAAGCACTTTGGGGAGAAAACCTGCCGT
 TAATACGAACTGGACGTTGGGACACTTACGGTGTCAAAGTGTG
 AAGTACCCCGCTAACGTTAGCTGGCCAGCAGCTGGTAGTACGAA
 GTCGCAAGACTTAAAGGAGTACGTTGGGCCGTACAAGC
 GGTGCGTAGTCTGGTTAAAGTCGCTGATGCAAGCGTGGAGAA
 CCTCTACCTGGGACCTTGACATGTCGGAAACTGGCCTGTAGAGT
 TGTCAAGAGGAGTGCCTGGGAAATCGGAACACAGGTGCTAGCAT
 GCTGAAATCGTAGAGCTGTGCGTGAAGACCTGTTGGCGTTAAG

TGCGGCCATCTGGGCGAACCCCTTGCCTAGTGGCAGCGAGTAA
 GCGTGGGGAGCTACAGGATTAGACTAGCCTGGTAGTCCACGCC
 TAAACCGGATGCGAAGGTGGGATGACGCTGGTACACTGCC
 TTACGCCAGGGCTACACACGTACTACAATGGTGGTAGAGGG
 TGCAGGCGCGAGGGAGCCAATCCAGAAAGCCGATCTCG
 CGGATGGAGTCTGCAACTCGACTCCGTGAAGTCGAATCGCTAGT
 AATCGCGATCAGCATTGCGCGTGAATACGTTCCGGCTTGT
 CACACCGCCGTACACCATGGAGTGGGTTGCTCAGAAGCAGGT
 AGCGTAACCGCAAGGGCGCGCTTGCACGGAGTGGTTCATGACTG
 GGGTGAAGTCGAACAGGTAGCCCTATCGGAAGGTGCGGCTG
 CACCTCTTAAGCTTGAATTGCCCGGGTACCGAGC
 >4E1-5
 ATAGGGCAGCTCGTAGCCGGCGAACCTTAAGCTTAAGGAGGT
 ATCCAGCCGAACCGAAGAGCTTATTTGAGGTGGGTTGTTCAT
 TTTTACCAAAACATTGGTTACCAACAGGTCTTATTCGGCAG
 CATTCTTCGGATAATCCATCATTGAAAGTTCTTGGTAAGA
 CAGTACCCCTGAGCAGGATCAAACCTTGTAGTTGATCTGGCTCA
 GATTGAAACGCTGGGGTATGCTAACAGCATGCAAGTCGAACCGTAA
 CAGGTTAGCTGACGAGTGGCGAGGTGAGTAACCGTGGGAAT
 CTACCTGTAGTGGGGATAAGCCAGGAAACTTGGACTAATACCG
 CATAACGCTAACGGGAAAGGCCAACGCTATAAGATGAGGCC
 GCGTGTGATTAGTAGTGGTGGGTAAGGCTACCAAGCCGAC
 ATCACTAGCTGCTGCTGAGAGGATGATGCCACGTGGGACTGAGA
 CACGCCGACTCTACGGAGGAGCAGCTGGGAATATTGGACA
 ATGGGGAAACCTGATCCGCAATACCGCTGTGAGAAGAAGGCC
 TGCGGTTGAAAGCACTTCACTGGGAAGATAATGCGTTACCA
 ACAGAAGAAGCAGCGCTAACCTCGCAGCAGCCGCGTAAC
 GGAGGGTCAAGCTTAATGGAATTACTGGGCTAAAGCGCAC
 AGGCCGCTGTTAAGTCAGATGTGAAAGCCCCGGCTAACCTGG
 AACTGCATCTGATACTGGAGGCTAGAATCTGGAGGGAGTGG
 AATTCCGGTAGCCGGTAAATGCAAGGATGAGCTGAGAAGAAC
 ATGCGCAAGGCACTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTGCGA
 AAGCGTGGTAGCAACAGGATTAGATAACCTGTAGTCCACGCC
 TAAACGATGTCACAGCGCTGCCACTAACGAGTCGGTGG
 GCAGCTAACGCTAACGTTAGTGGACGCCAGCAGCCGCGTAAGA
 CTAAACCTAACGGAAATTGACGGGGCCCGAACAGCGTGGAGC
 ATGTTGTTAACGCTGCAACGGCAAGAACCTTACAGGCCCTTGAC
 ATGTCGAGAATCCCGTAGAGATAAGGAGTGCAGCAAGGAAC
 ACACAGGTGCTGACGGCTGTCAGCTGTGAGATGTTGG
 GTTAAGTCCCGAACAGGCAACCCCTATCCCTAGTTGCCAGCAC
 GTTATGGTGGAACTCTAGGGAGACTCCGGTGACAAACCGAGGA
 AGGTGGGAGTACGTCAGTCATGCCCCCTATGGGCTGGCTA
 CACACGTCTAACATGGGACAGAGGAGGAGCAGAACGCCGAG
 GTGGAGCAAACTCCAAAAACCAACTGTTAGTCCGGATTGGAGTCTG
 CAACTCGACTCATGAAAGTCGGAATCGTAGTAATCGCAATCAGC
 ATGTCGGTAGAACGTTCCCGGGCTTGTACACCGCCGTCAC
 ACCATGGGAGTGGGTGCTCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAG
 AGGGCCTTACACGGAGTGTACTGACTGGGTGAAGTCGTAAC
 AAGGTAGCCGTAGGGGAACCTGCCGTGGTACCTCTTAGATCT
 GGA
 >4E1-23
 AGTTTGATCCTGGCTCAGATTGAACGCTGGCGTAGTGT
 GCAAGTCGAACGTTAACAGGTTAACGCTGAGTGGCGAC
 AGTACGCGTGGAAATCTACCTGTAGTGGGGATAAGCCAG
 GAGAAGTGGACTAACCGCATAACGCCCTAACGGGAAAG
 GCGTATAAGATGAGCCCGCTCTGATTAGTAGTGGTGGGG
 GCCTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTAGAGGGATG
 CACGTGGGACTGAGACACGCCGGACTCTACGGGAGGAGCAG
 TCGGAATATTGGCAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGC
 GTGTTGAAGAAGGCCGTGGGTGTAAAGCAGCTTGTAGTGG
 GAA

GATAATGACGTTACCAACAGAAGAAGCACCCTGTAACCGTGCCA
 GCAGCCGCCGTAAACGGGGGTGCAAGCGTTAACCGAATTACTG
 GCGTAAAGCGCACGTTAGCGGCCGTGTTAACGATGTGAAAGCC
 CCGGCTCAACCTGGAACTGCATCTGTATCGAGGGAGGCTAGAATC
 TGGGAGAGGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAAATGCAAGA
 GATCGGAAGGAACATCAGTGGCAAGGCCGCTCCCTGGACCAAGAT
 TGACGCTCAGGTGCAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGTACCC
 CTGGTAGTCACGCCGTAACACGATGTCACAGCCGCTGCCAA
 CTAAGGAGTCGGTGTGCGACTAACGCTAACGATTAAGTGGCCCTGGG
 GAGTACGGTCGCAAGACTAAAACGATCAAAGGATTGACGGGGGCC
 GCACAAGCGGTGGAGCATGGTTAACATGATGCAACCGGAAGAA
 CCTTACCGCCCTGACATGCGAGAATCCCGTAGAGATATGGGAG
 TGCGCAAGGAACCTGAAACACAGGTGCTGACCGCTGCTCAGCT
 CGTCGTGAGATGTTGGGTTAACGTCAGTGGCAACGAGCIAACCCCT
 ATCCCTAGTGGCAGCACGTTATGGGGAACTCTAGGGAGACTGC
 CGGTGACAAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAGTCATCATGG
 CCCTTATGGGCTGGCTACACAGTGTACATGGTTGGCACAGAG
 GGACGCAAGACCGGAGGTGGAGCAAATCCAAAAAACCAATCGT
 AGTCGGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCCATGAAGTGGAAATCGC
 TAGAATCGCGAATCAGCATGTCGCGGTAAATCGTCCCGGCTT
 GTACACACCCTGGCTCACACCATGGGAGTGGGTTGCTCAGAAGTA
 GATAGCTAACCGCAAGGGGGCTTACACGGAGTGTATCATGA
 CTGGGTGAAGTCGTAACAGGTAGCCGTAGGGGA
>4E1-28
 ATTGAACGCTGGGGTATGCTTAAGACATGCAAGTGAACGGTAAC
 AGGTAAAGCTGACGAGTGGGGACGAGTGAGTAAACGGTGGGAATC
 TACCTTGATGGGGATAAGCAGGGAACTGGACTAACCGC
 ATACGCCCTAAGGGGAAAGCGCAAGTCGCTAACGATGAGGCCG
 CGTCTGATTAGTAGTTGGGGTAAAGGCCAACAGCGAACGA
 TCAGTAGCTGGCTGAGAGGATGATCAGCCACGTCGGGACTGAGAC
 ACGGCCGACTCTACGGGAGGCAGCAGTCGGAAATTGGACAA
 TGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTGTGTGAAAGAAGGCC
 GCGGGTTGAAAGCACTTCAGTGGGAAAGATAATGACGTTACCAA
 CAGAAGAACCGGCTAACCTGGCAGCACCGCGGTTAAC
 GAGGGTCAAGCGTTAACCGGAAATTACTGGCGTAAAGCGCACGTA
 GGCGCCTTAAAGCTGAGATGTGAAAGCCCCGGCTAACCTGGG
 ACTGCATCTGAACTGGGGAGCTAGAATCTGGAGAGGGAGTGG
 ATTCGGTGTAGCGTGAATGCAAGGATCGGAAGAACATCA
 GTGGCGAAGGCAGTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGTGTGAA
 AGCTGGGTAGCAAACAGGATTAGATACCTGGTAGTCCACGCCG
 AAACGATGTCAACTACCCGCTGGCTAACAAAGGAGTCGTG
 CAGCTAACCATTAAGTGAACGCCCTGGGAGTACGGTCAAGAC
 TAAACCTAACAGGAAATTGACGGGGGCCGACAAGCGGTGGAGCA
 TGTGGTTAACCTGATGCAACCGGAAGAACCTTACAGGCCCTGACA
 TGTGAGAACCTGGTAGAGATGGAGTGGCGCAAGGAACCTGAA
 CACAGGTGTCACGGCTGTCGTCAGCTCGTGTGTGAGATGG
 TTAAGTCCGCAACGAGCGAACCCCTATCCCTAGTTGCCAGCACG
 TATGGTGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAG
 GTGGGAGTACGTCAAGTCATCATGGCCTTATGGCTGGCTACA
 CACGTGCTAACATGGTTGGACAGAGGGACGCAAGACCGCGAGGT
 GAGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTCCGGATTGGAGTGTGCAA
 CTCGACTCCATGAAGTCGGAATCGTAGTAATCGCAATCAGCATG
 TCGCGTGAATCGTCCGGCTTGTACACCCGCCGTCACACC
 ATGGGAGTGGGTGCTCCAGAAGTAGTTAGCTAACCGCAAGGAGG
 GCGATTACCGAGGTGATCATGACTGGGTGAAGTCGTAACAAG
 GTAGCCGTAGGGGAACCTCGGCTGGATCACCTC
>4E1-30
 AGAGTTGATCCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGAC
 ATGCAAGTCGAACGTTAACAGGTAAGCTGACGAGTGGGGAGGAG
 TGAGTAACCGTGGGAATCTACCTGTAGTGGGGATAAGCCAGGG

AAACTTGGACTAATACCGCATGCCCTAACGGGAAAGCGCAAG
 TCGCTATAAGATGAGCCCGTCTGATTAGTAGTGGTGGGAA
 GGGCCTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTGTAGAGGATGATCA
 GCCACGTCGGACTGAGACCGGCCGGACTCTACCGGAGGAGC
 AGTCGGAATATTGGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACC
 GCGTGTGTAAGAAGGCCGCTGGGTGAAAGCACTTCAGTTGG
 AAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAAGCACCCTAACCTCGTGC
 CAGCAGCCGCGTAACCGGAGGCTGAAAGCTTAATCGGAAATTAC
 TGGCGTAAAGCGCACGTTAGCGCCCTGTTAACGATGTGAAAG
 CCCGGCTAACCTGGAACTGCATCTGATGACTGGGGAGCTAGAA
 TCTGGAGAGGGAGTGGATTCCGTGAGCGGTGAAATGATA
 GAGATCGGAAGGAACATCAGTGGCGAAGGCGACTCCCTGGACCAA
 GATTGACGCTCAGGTGCGAAAGCGTGGGTAGCAAACAGGATTAGAT
 ACCCTGGTAGTCCACGCCGAAACGATGTCACAGCCGTCGCTC
 CAACTAAGGAGTCGGGGTGCAGCTAACGCTAACGATGACGCC
 GGGGAGTACGCTGCAAGACTAAAACGATCAAAGGAAATTGACGGGG
 CCCGACAAGCGGTGGAGCATGTTAACATCGATGCAACCGC
 GAACCTTACCAAGCCCTGACATGCGAGAAATCCCTAGAGATATGG
 GAGTGCAGCAAGGAACGCTGACAGCAGGTGCTGACGGCTGCT
 GCTCGTGTGAGATGTTGGGTTAACGCCCAGGCGCAACC
 CCTATCCCTAGTGGCAGCACGTTATGGTGGAACTTAGGGAGACT
 GCCGTGACAAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGTCATCAT
 GGGCTTATGGGCTGGCTACACCGCTGACATGGTGGCAG
 AGGGACGCAAGACCGCGAGGTGGAGCAAATCCAAAAACCAATC
 GTAGTCGGATTGGAGTGTGCAACTCGACTCATGAAGTCGGAATC
 GCTAGTAATCGCAACTCGATGTCGCGTGAATACGTTCCGGC
 CTTGTACACCCGCTGACACCATGGGAGTGGGTGCTCAGAA
 GTAGTTAGCTAACCGCAAGGAGGGGATTACACGGAGTGTATTCA
 TGACTGGGTGAAGTCGTAACAGGTAGCCGTAGGGGAACCTCGG
 CTGGATCACCTCTTAAAGCTGGATTGCCCCGGTACCGAGC
>4E1-39
 ATAGGGCAGCTGGTACCCGGCGAACCTAACGCTTAGAGTTGA
 TCCCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTATGCTAACACATGCAAGTC
 GAACCGTAACAGGTTAACGCTGACGAGTGGCGACGAGTGTGAAAC
 GCGTGGGAATCTACCTTGATGGGGATAAGCCAGGGAAACTTGG
 ACTAACACCGCATACGCCAACGGGAAAGGCAGAACGTCGCTATA
 AGATGAGCCCGCTGTTAGTAGGTTAGTGGTGGGTAAGGCTAC
 CAACGGCAGCATGAGCTGGCTGAGAGGATGATGCCACGTC
 GGGACTGAGACACGGCCGGACTCTACGGGAGGAGCAGTCGG
 AATATTGGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTG
 TGAAGAAGGCTGGGGTTAAAGCATTGAGTTGGGAGATAAA
 TGACGTTACCAACAGAAGAAGCACCCTAACCTGGCCAGCAGC
 CGCGTAATCGGAGGGTGAAGCTTAATCGGAAATTACTGGGCT
 AAAGCGACGTTAGGGGGCTGTTAACGATGTGAAAGCCGGGG
 CTCAACCTGGGAACGCTGATCTGATGACTGGGGAGCTGAGATCG
 GAGGGAGTGGATTCCGGTGTAGCGGTGAAATGCAAGGATG
 GAAGGAACATCAGTGGCGAAGGCGACTCCCTGGACCAAGATTGAGC
 CTCAGGTGCGAACGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATACCTGG
 AGTCCACGCGTAAAGCAGTCAGCTAACGCTGGCTCAACTAAC
 GAGTCGGTGTGCACTAACGCTAACGTTAGCTGACGCCCTGGGAGTA
 CGGTGCAAGACTAAAACGATGAGGAGTGTGAAAGGGCCGACA
 AGCGTGGAGCATGTTAACGATGCAACCGCAAGAACCTTA
 CCAGGCTTACGATGCGAGAACCTGGTAGAGATGGGAGTGGCG
 CAAGGAACATCGAACACAGGTGCTGACGGCTGCTGAGCTG
 CGTGGAGTAGTGGGTTAACGCTGCAACGAGCGAACCCCTATCCC
 TAGTTGCCAGCACGTTATGGTGGGAACTTAGGGAGACTGCC
 ACAAAACGGAGGAAGGTGGGAGTACGTCAAGTCATCATGG
 ATGGGCTGGCTACACGCTGCTAACATGGTGGCAGAGGGAGC
 CAAGCCGCAAGGGTGGAGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTC
 GATTGGAGTCGAACTCGACTCATGAAAGTCGGAATCGTAGTAA

TCGGAATCAGCATGCGGGTAATCGTCCGGCTGTACAC
 ACCGCCGTCACACCAGGGAGTGGGTGCTCCAGAAGTAGATAGC
 TTAACCGCAAGGAGGGCGTTACCAGGAGTGATTGACTGGGG
 TGAAGTCGTAACAAGGTAGCCGTAGGGAACCTGCGGCTGGA
 >4E1-40
 CTCGGTACCCGGCGAATTCAAGCTTAGAGTTGATCTGGCTCAG
 ATTGAACCGTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGACCGTAAC
 AGGTTAAGCTGACGAGTGGCGACGAGTGAAGTACCGTGGGAATC
 TACCTTGATGGGGATAAGCCAGGGAACTTGGACTAATACCGC
 ATACGCCCTAAGGGGGAAAGGCAGTCGCTATAAGATGAGCCCG
 CGTCTGATTAGGTAGTGGTGGGTAAGGCCTACCAAGCCGACGA
 TCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCAGCCACGTCGGGACTGAGAC
 ACGGCCCCGACTCTACGGGAGGCAGCAGTCGGAATATTGGACAA
 TGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCCGCTGTGAAGAAGGCC
 GCGGGTTGAAAGCACTTCAGTTGGGAAGATAATGACGTTACCAA
 CAGAAGAACGCCGTAACTCGTGCAGCAGCCGCGTAATACG
 GAGGGTCAAGCGTTAATCGGAATTACTGGCGTAAAGCCAGTA
 GCGCCGCTGTTAAGTCAAGATGTAAGAAGCCCCGGCTAACCTGGGA
 ACTGCATCTGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGAGAGGGAGTGG
 ATTTCCGGTGTAGCGGTAAAGTCAAGAGATCGGAAGAACATCA
 GTGGCGAAGGCGACTCCCTGGCCAAGATTGACGCTCAGGTGCGA
 AGCGTGGTAGCAACAGGATTAGATACTCTGAGTCCACGCCGT
 AAACGATGTCAACTAGCCGCTGCCAACTAAGGAGTCGGTGG
 CAGCTAACCATTAAGTGAACGCCCTGGGAGTACGGTCCAGAC
 TAAAACCAAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGCGGTGGAGCA
 TGTGTTAATCGATGCAACCGAAGAACCTTACAGCCCTGACA
 TGCGAGAACCGTAGAGATGGGAGTGCAGCAAGGAACCTGAA
 CACAGGTGTCGACGGCTGTCAGCTCGTGTGAGATGTTGG
 TTAAGTCCCACAGAGCGAACCCCTATCCTAGTGCAGCACGT
 TATGGGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAACACCGGAGGAAG
 GTGGGGATACGTCAGTCATGTCATGGCCCTATGGCTGGGTACA
 CACGTGCTACAATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGACCGCGAGGT
 GAGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTCCGATTGGAGTCTGCA
 CTCGACTCCATGAAGTGGAAATCGTAGTAATCGCAATCAGCATG
 TCGCGGTGAAATCGTCCGGGCTGTACACCCGCGTCACACC
 ATGGGAGTGGGTGCTCCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAGGAGG
 GCGTTACACGGAGTATTGACTGGGTGAAGTCGTAACAAG
 GTAGCGTAGGGAACCTGCGGTGGAT
 >4E1-44
 AGTTGATCTGGCTCAGATGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGACAT
 GCAACTGCAACCGTAACAGCTTAAGCTGACGAGTGGCGACAGTG
 AGTAACCGCTGGGAATCTACCTTGATGTTGGGATAAGCCAGGGAA
 ACTTGGACTAACCGCATGCCCTAAGGGGGAAAGGCCAGTC
 GCTATAAGATGAGCCGCGTCTGATTAGGTAGTGGTGGGTAAAG
 GCCTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCAGC
 CACGTCGGACTGAGACACGGCCGGACTCTACGGGAGGCAGCAG
 TCGGGAAATTGGACAATGGGGAAACCCGTATCCAGCAATACCGC
 GTGTGTAAGAAGGCTGGGGTGTAAAGCATTCTAGTGGGAA
 GATAATGACGTTACCAAGAAGAACGGCTAATCCGTGCA
 GCAGCCGCGTAATACGGAGGGTGAAGCGTAACTCGGAAATTACTG
 GCGTAAAGCGCACGTAGCGGCCGTGTTAAGTCAAGTGTGAAAGCC
 CCGGCTCAACCTGGAACTGCATCTGATACTGGGAGGCTAGAATC
 TGGGAGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAATGCTAGA
 GATCGGAAGGAACATCAGTGGCGAAGGCAGTCCCTGGGACCAAGAT
 TGACGCTCAGGTGCAAAGCGTGGGTAGCAAACAGGATTAGTAC
 CTGGTAGTCACCGCGTAAACGATGTCAGTAGCCGCTGCCAA
 CTAAGGAGTCGGGGTGTGAGCTAACGCTAACAGTTGACCCCTGG
 GAGTACGGTCGCAAGACTAAACCTAACAGGAATTGACGGGGCC
 GCACAAGCGGTGGAGCATGGTTAACCGTGAACCGCAAGAA
 CCTTACCAAGCCCTGACATGCGAGAACCTGGTAGAGATGGGAG

TCGCCCAAGGAACCTGCAACACAGGTGCTGACGGCTGTCAGCT
 CGTGTGAGATGTTGGGTTAAGTCCGCAACGAGCGAACCCCT
 ATCCCTAGTGGCCAGCACGTTATGGTGGAACTCTAGGGAGACTGC
 CGGTGACAAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAGTCATCATGG
 CCCTTATGGCTGGCTACACACGTCTACAATGGTGGCACAGAG
 GGACGCAAGCCGAGGTGGAGCAAACTCCAAAAACCAATCGT
 AGTCCGATTGGAGTCTGCAACTGACTCCATGAAGTCGGAATCGC
 TAGTAATCGCAATCAGCATGTCGGTGAATACGTTCCGGCCTT
 GTACACCCGCCCCTACACCATGGGAGTGGGTGCTCCAGAAGTA
 GATACTAACCGCAAGGAGGGCGTTACCCAGGGTGAAGTCA
 CTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCGTAGGG
 >4E1-52
 GGCTCAGATTGAACGCTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAA
 CGGTAACAGGTTAACGCTGACGAGTGGCGACGAGTGAACCGCT
 GGGAAATCTACCTTGATGGGGATAAGCCAGGGAAACTTGGACTA
 ATACCGCATGCCCTAAGGGGGAAAGGCAGTCAGTGTATAAGAT
 GAGCCGCGTGTGTTAGGTAGTGGTGGGTAAGGCTTACCAAG
 CCGACGATCAGTACGCTGCTGAGAGGATGATCAGCCACGTCGG
 CTGAGACACGGCCGGACTCTACGGGAGGCAGCAGTCGGAAATAT
 TGGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCCGCTGTGAG
 AAGGGCTGCGGGTTGAAAGCACTTCAGTTGGGAAAGATAATGAC
 TTACCGAGGGTCAAGCGTTAATCGGAAATTACTGGCGTAAAGC
 GCACGTAGCGCCGTGTTAAGTCAAGTGTGAAAGCCTGGCTCAA
 CCTGGAACTGCATCTGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGGAGGG
 GAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAAATGCAAGAGATCGGAAGG
 AACATCAGTGGCGAAGGCAGTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAG
 GTGCGAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATACTCTGGTAGTCC
 ACGCCGTAACGATGTCAGTAGCCGCTGCCACTAAGGAGTC
 GGTGGTGAGCTAACGCTTAAAGTGCAGCGCTGGGAGTACGTC
 GCAAGACTAAACCTAACAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGCG
 TGGAGCATGTTGTTAACGATGCAACCGCAAGAACCTTACCGC
 CCTGACATGCGAGAACCTGGTAGAGATATGGGAGTGGCGCAAGG
 AACCTGAAACACAGGTGCTGACGGCTGTCAGCTGTCGTG
 GATGTTGGGTTAAGTCCGCAACGAGCGAACCCCTATCCCTAGTT
 CCAGCACGTTATGGGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAAC
 CGGAGGAAGGTGGGATGACGCTCAAGTCATGCCCTTATGG
 TGGGCTACACCGTCTACAATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGAC
 CGCGAGGTGGAGCAATCCAAAAACCAATCGTAGTCCGATTGG
 AGTCTGCAACTGACTCCATGAAGTCGGAATCGTAGTAACTCGCA
 ATCACCATGTCGGCTGAAATACGTTCCGGCCTTGTACACACCGC
 CGTCACACCATGGGAGTGGGTGCTCCAGAAGTAGATAGCTTAACC
 GCAAGGAGGGCGTTACCCAGGGAGTATTGACTGACTGGGTGAAGT
 CGTAAACAAGGTAGCCGTAGGGAACCTGCGGTGGATCA
 >4E1-57
 TACGACTCACTATAGGGAGCTCGTACCCGGCGAATTCAAGC
 TTAGGTTGATCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAG
 ACATGCAACTGCAACGGTAACAGGTTAACGCTGAGTGGCGGACG
 AGTGAAGTACCGCTGGGAATCTACCTTGATGTTGGGATAAGCCAG
 GGAAACTGGACTAACCCGCTAACGCGCTAACGGGAAAGGCC
 AGTCGCTATAAGATGAGCCGCGTCTGATTAGGTAGTGGTGGG
 AAAGGCCACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGAT
 CAGCCACGTCGGACTGAGACACGGCCGGACTCTACGGGAGGCA
 GCAGTCGGGAATATTGACAATGGGGAAACCCGTATCCAGCAATA
 CCGCGTGTGAAAGAAGGCCGTGGGGTTGAAAGCACTTCAGTT
 GGAAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAACCGGCTAACCG
 GCCAGCAGCCGCGTAAACGGAGGGTGAAGCGTTAATCGGAATT
 ACTGGCGTAAAGCCACGTAGCGGCCGTGTTAAGTCAGATGTA
 AGCCCCGGCTAACCTGGAACTGCATCTGATACTGGGAGGCTAG
 ATCTGGAGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGGGTGAATGCA

TAGAGATCGGAAGAACATCAGTGGCAAGGCAGCTCCCTGGACCA
 AGATTGACGCTCAGGTGCAAAGCGTAGGGTAGCAAACAGGATTAGA
 TACCTGTAGTCACGCCGAAACGATGCAACTAGCCGCG
 CAACTAAGGAGTCGGTGGTAGCTAACGCTTAAGTGACGCC
 GGGGAGTACGGTCAGACTAAAGCTCAAGGAATTGACGGGG
 CCCGACAACAGCGTGGAGCATGTTAATCGATGCAACCGA
 GAACCTTACAGGCCCTGACATGCGAGAATCCGTAGAGATATGG
 GAGTGCAGCAAGGAACCTGAAACACAGGTGCTGACGGCTGCTCA
 GCTCGTGTGAGATGTTGGGTAAGTCCCAGCAAGGAGCGAAC
 CCTATCCCTAGTGGCAGCACGTTAGGGAAACTCTAGGGAGACT
 GCGGTGACAAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGTCAT
 GGCCCTTATGGGCTGGCTACACAGTGTACATGGGCCACAG
 AGGGACGCAAGACCGCAGGGAGGAAATCCAAAAACCAATC
 GTAGTCCGATTGGAGTCAGTCAACTCGACTCATGAGTCGGAA
 GCTAGTAATCGCAATCAGATGCGGGTAATACGTTCCGG
 CTTGTACACACCAGCCGTCACACCATGGGAGTGGGTTGCTCAGAA
 GTAGATAGCTAACCGCAAGGAGGGCTTACACGGAGTGT
 TGACTGGGTAAGTCATAACAGGTAGCCGTAGGGAAACCTGCG
 CTGGATCACCTCTAGA
 >4E1-60

TAGAGGGGATCCAGATCTAGAGTTGATCTGGCTCAGATTGAA
 CTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAAACGGTAACAGGTTAAG
 CTGACGAGTGGCGGACGAGTGAAGTAAACGGTGGGAACTACCTTG
 AGTGGGGGATAAGCAGGGAAACTGGACTAATACCGCATACGCC
 TAAGGGGAAAGGCCAAGTCGTATAAGATGAGCCGCGTGT
 TAGGTAGTTGGTGGGTAAGGCTACCAAGCGACGATCAGTAGC
 TGGTCTGAGAGGATGATGCCAGTCGGACTGAGACACGGCCCG
 GACTCCTACGGGAGGCAGCTGGGAAATTTGGACAATGGGG
 ACCCTGATCCAGCAATCCGCTGTGTGAGAAGGCTGCGGGTTG
 TAAAGCACTTCAGTGGGAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAA
 GCACCGGCTAACTCCGTGCCAGCAGCCGGTAATACGGAGGGTGC
 AAGCGTTAACCGGAAATTACTGGGCTAACCGCAGTGGCG
 GTTAAGTCAGATGAAAGCCCCGGCTAACCTGGAACTGCATC
 TGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGAGAGGGGAGTGGAAATTCCG
 TGTAGCGGTGAAATGCAAGAGATCGGAAGGAACATCGTGGC
 GGCAGCTCCGGCCAAGATTGACGCTCAGGTGCGAACAGCTGG
 TAGAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCGTAACGATG
 TCAACTAGCGCTGGCTCAACTAAGGAGTCGGTGTGCACTAAC
 GCATTAAGTGACCCCTGGGAGTACGGTGCAGACTAAAC
 AAAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGGGTGGAGCATGTT
 ATTCGATGAAACCGGAAGAACCTTACACGGCTTACATGCGAGA
 ATCCGTAGAGATATGGGAGTGGCGCAAGGAACCTGAAACACAGGT
 CTGCACGGCTGCTGAGCTGTCGTGAGATGTTGGGTTAGTCC
 CGCAACAGCGCAACCCCTACCTAGTGGCAGCACGTTATGGT
 GGAACCTAGGGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAGTGGG
 ATGACGTCAAGTCATGCCCTATGGCTGGCTACACACGT
 CTACAATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGACCGCAGGGAGCA
 AATCCAAAAACCAATCGTAGTCGGATTGGAGTCTGCAACTCG
 CTCCATGAAGTCGAATCGTAGTCGGATTGGAGTCTGCAACTCG
 GTGAATACGTTCCGGGCTTGTACACACCGCCGTCACCATGG
 GAGTGGGTTGCTCAGAGTAGATGCTAACCGCAAGGAGGGC
 TTACACGGAGTATTGACTGAGTGGGTAAGTCGAACAAAGGT
 CGTAGGGAAACCTCGGGTGGATCACCTCTAA

>4E1-79

GCTCGGTACCCGGCGAATTCCAAGGCTAGAGTTGATCTGGCTA
 GGATGAACGCTAGCGGAGGCCAATACATGCAAGCCGGACGGTAA
 CTTTGTAGCAATCGGAAGCTAGGTGGCTACGGGTGCGTAACA
 CGTATGCAACCTACCCCTAACGGGGATGCTGGGGAAACCCG
 ATTAATACCCATAACTGTTTGGGAGCATCTTAGAATAGTAA
 ATTTATCGTAAAGGATGGCATGCGTGTATTAGTAGTTGGTGG

GGTAAAGGCCTACCAAGGCCAGCATCGTAGCTGGTCTGAGAGGAT
 GATCAGCCACGTCGGACTGAGACACGGCCGGACTCTACGGGAG
 GCAGCAGTCGGAATATTGGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCA
 ATACCGCGTGTGAGAAGAAGGCCGCGGGTTGAAAGCACTTCAG
 TTGGGAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAAGCAGCGCTAAC
 CGTCCAGCAGCCCGGTAACCGGAGGGTGAAGCGTTAAC
 ATTACTGGCGTAAGCGCACGTCAGGCGCTGTTAAGTCAGATGT
 GAAAGCCCGGGCTAACCTGGGAACTGCATCTGATACTGGGAGG
 TAGAATCTGGGAGAGGGGAGTGGATTCCGGTGTAGCGGTGAA
 GCATAGAGATCGGAAGGAACATCAGTGGCGAAGGGACTCCCTGG
 ACCAAGATTGACGCTCAGGTGCGAAAGCGTGGTAGCAACACAGG
 TAGATACCCCTGAGTCCACGCGTAAACGATGTCAACTAGCCG
 GGCTCAACTAAGGAGTCGGTGTGAGCTAACGCTAAC
 CGCCTGGGAGTACCGTGCAGACTAAACCAAAGGATTGAC
 GGGCCGACAAGCGTGGAGCATGTTAATCGATGCAAC
 CGAAGAACCTTACCGCCCTGACATGCGAGAAC
 ATGGGAGTGCAGCAAGGAACCTGACACAGGTGCTGACGGCTG
 GTCACTGCTGAGATGTTGGTAAAGTCCCAGCAACGG
 AACCCCTATCCCTAGTGGCAGCACGTTATGGGGAACTCTAGGG
 AGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGT
 CATCATGGCCCTTATGGCTGGCTACACACGTGCTACATGGTGG
 CACAGAGGGACGCAAGACCGCGAGGGTGGAGCAAATCCAAAAAC
 CAATCGTAGTCGGATTGGAGTCTGCAACTGACTCATGAGTC
 GAATGCGTAGTAATCGCAATCAGCAGTCGGTGTGAA
 ATGGGAGTGCAGCAAGGAACCTGACACAGGTGCTGACGG
 CAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAGGAGGGCTTACACGGAGT
 ATTGAGTGGGTAAGTCGTAACAGGTAGCCGTAGGGAAACC
 TGCGCTG
 >4E2-4

ATAGGGCAGCTCGGTACCCGGCGAATTCCAAGGTTAGAGTTGA
 TCCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAGT
 GAACCGTAACAGGTTAAGCTGACGAGTGGCGACGGAGTGA
 GCGTGGGAATCTACCTTGAGTGGGGATAAGCCAGGGAAACTTG
 ACTAATACCGCATGCCCTAACGGGAAAGGCCAGTCGCTATA
 AGATGAGCCCGCTGATTAGTAGTGGGGGAAAGGCC
 CAAGCGACGATCAGTAGCTGCTGAGAGGATGATGCCAGTC
 GGGACTGAGACACGCCGACTCTACGGGAGGCAGTCGG
 AATATGGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTGTG
 TGAAGAAGGCTGGGGTTGAAAGCACTTCACTGGGAAAGATA
 TGACGTTACCAACAGAAGAAGCAGCGCTAACCGGTTAAC
 CGCGTAATCCGGAGGCTAACCGGTTAACCGGAAATTACTGGC
 AAAGCGACGCTAGGGGGCTGTTAACGAGATGTGAAAGCCGG
 CTCAACCTGGGAACTGCTGAGACTGGGAGGCTAGAATCTGGG
 GAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAAATGCATAGAGATCG
 GAAGGACACATCGAGTCGGAGGCCGACTCCCTGGACCAAGATTGAC
 CTCAGTGTGCAAGCGTGGTAGCAACACAGGATTAGATACCTGG
 AGTCACGCGTAAACGATGTCAACTAGCGCTGGCTCCA
 GAGTCGGTGTGAGCTAACGCTAAC
 CGGTCGAAGACTAAACCAAGGAGTGGGATGACGGGGCCGCACA
 AGCGTGGAGCATGTTAATCGATGCAACCGCAAGAAC
 CCAGGCGTACGCTGAGAAC
 CAAGGAACTCGAACACAGGTGCTGACGGCTGCTGAGCTG
 CGTGGAGATGTTGGGTTAAGTCCCAGCAACAGCGCAACCC
 TAGTGGCAGCACGTTAGTGGGGAACTCTAGGGAGACTGCG
 ACAAAACGGAGGAAGGTGGGAGTACGTCAAGTCATCATGG
 ATGGGCTGGCTACACACGTGCTACATGGTGGCAGAGGGAGC
 CAAGACCGCGAGGGTGGAGCAATCCAAAAACCAATCGTAGTC
 GATTGGAGTGTGCAACTGACTCATGAGTGGGAATCGCTAG
 TCGCGAGTCAGCTGCGGTGAAATCGTCCGGCTGAGTAC
 ACCGGCGTACACCATGGAGTGGTGTGCTCAGAAGTAGATAGC

TTAACCGCAAGGGGGCGTTTACACGGAGTATCATGACTGGGG
 TGAAGTCGTAACAAGGTAGCCGTAGGGGAAACCTGCGGCTGGATCAC
 CTCC
 >4E2-8
 AAGACATGCAAGTCGAACCGTAACAGGTTAAGCTGACGAGTGGCG
 ACGAGTGAAGTAACCGGTGGAAATCACCCTGAGTGGGGATAAGC
 CAGGGAAACTTGGACTAACCGCATAACGCCCTAAGGGGAAAGGC
 GCAAGTCGCTATAAGATGAGCCCGCGTCTGATTAGTAGTGGTGG
 GGTAAGGGCTTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTGTAGAGGAG
 GATCAGGCCACGTGGGACTGAGACACGGCCGGACTCTACGGGAG
 GCAGCAGTCGGGAATTGGACAATGGGGGAAACCCGTATCCAGCA
 ATACCGCGTGTGAGAAGAGGCTGCGGGTTGAAAGCAGTTCAG
 TTGGGAAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAAGCACCGGCTAACTC
 CGTGCAGCAGCCCGGTAATCGAGGGTGCAAGCGTAATCGGA
 ATTACTGGCGTAAAGCGCACGCTAGGGCGCTGTTAAGTCAGATGT
 GAAAGCCCCGGCTAACCTGGGAACTGCACTGAGTGGAGGC
 TAGAATCTGGAGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAAT
 GCATAGAGATCGGAAGGAACATCAGTGGCAAGGGACTCCCTGG
 ACCAAGATTGACGCTCAGGGCGAAAGCGTGGTAGCAAACAGGAT
 TAGATACCTCGTAGTCCACCGCTAAACGATGCAACTAGCCGTC
 GGCTCCAACTAAGGAGTCGGTGTGAGCTAACGCTTAAGTGTGAC
 CGCCTGGGAGTACGGTCAAGACTAAAACCTAAAGGAATTGACG
 GGGGCCGACAAGCGGTGGAGCATGTGTTAATCGATGCAACG
 CGAAGAACCTTACAGCCCTGACATGTCAGAATCCGTAGAGAT
 ATGGGAGTGCAGCAAGGAACACTGAAACACAGGTGTCGACGGCGT
 GTCAAGCTCGTGTGAGATGGTGGTTAAGTCGGCAACGGC
 AACCCCTATCCCTAGTGCAGCACGTTATGGTGGAACTCTAGGG
 AGACTGCCGTGACAACCCGGAGGAAGGGGGATGACGTCAAGT
 CATCATGGCCCTATGGGCTGGGCTACACAGTGTACATGGTTG
 CACAGAGGGACGCAAGACCGCAGGGAGGACAATCCCCAAAAAC
 CAATCGTAGCCGGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCCATGAGTC
 GAATCGCTAGTAATCGCAATCAGCATGTCGCGGTGAATCGTCC
 CGGGCTTGTACACACGCCCGTCACACATGGGAGTGGGTTGCTC
 CAGAAGTAGATGCTAACCGCAAGGAGGGCTTACACGGAGTG
 ATTATGACTGGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCGTAGGGGAAAC
 T

>4E2-9
 GAGTTGATCCTGGCTCAGATTGAACGCTGGGTATGCTTAAGACA
 TGCAAGTCGAAACGGTAACAGGTTAAGCTGACGAGTGGCGACGAGT
 GAGTAACCCGTTGGAAATCTACCTTGAGTGGGATAACCCAGGGA
 AACTTGGACTAATACCGCATACGCCCTAAGGGGAAAGGGCAAGT
 CGCTATAAGATGAGCCCGCTGTGATTAGTAGTGGTGGGGTAA
 GGCTTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTGTAGAGGAGTGTAC
 CCACGTCGOGGACTGAGACACGGCCGGACTCTACGGAGGCAGCA
 GTCGGAATATTGGACAATGGGGAAACCCGTATCCAGCAATACCG
 CGTGTGTGAGAAGGCCGTGGGGTGTAAAGCACTTCAGTTGGGA
 AGATAATGACGTTACCAACAGAAGAAGCACCGGCTAACCTCG
 AGCAGCCGCGTAACCGGGTCAACGGTTAACGGGAAATTACT
 GGGCGTAAAGCGCACGTTAGGGCTGTAAAGCAGATGTGAAAGC
 CCCGGCTAACCTGGGAACTGCACTGATCTGATACTGGGAGGCTAG
 CTGGGAGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAATGCA
 AGATCGGAAGGAACATCAGTGGCAAGGGACTCCCTGGACCAAG
 ATTGACGCTCAGGTGCAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATA
 CCTGGTAGTCCACGCCGTAACAGTGTCAACTAGCGCTGGCTCC
 AACTAAGGAGTCGGTGTGAGCTAACCGCTAACGGTAAAGTGT
 GGGAGTACCGTCGCAAGACTAAACCTAAAGGAATTGACGGGGC
 CCGCACACGGGTGGAGCATGTGTTAACCGAGTGATTGAT
 AACCTTACAGCCCTGACATGTCAGAATCCGTAGAGATGG
 AGTGCAGCAAGGAACACTGAAACAGGTGTCGACGGCTGGTCA
 G

CTCGTGTGAGATGGTGGTTAAGTCCCACCGAGCGCAACCC
 CTATCCCTAGTGCAGCACGTTATGGGGAACTCTAGGGAGACTG
 CCGGTGACAAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAAGTCATCG
 GCCCTTATGGGCTGGCTACACAGTGTACATGGTGGCACAGA
 GGGACGCAAGACCCGAGGTGGAGCAAATCCAAAAACCAATCG
 TAGTCCGGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCCATGAAAGTCGA
 TAGTAACTCGGAATCAGCATGTCGGTGTAAACGTTCCGGCT
 GTACACACCGCCGTACACCATGGGAGTGGGTTGCTCCAGAA
 GATAGCTAACCGCAAGGAGGGCTTACACGGAGTGATTGAT
 CTGGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCGTAGGGGAAACCTG
 GATCACCTAACGGTGAATTGCCGGTACCGAGCT
 >4E2-16
 GTTGATCCTGGCTCAGATTGAACGCTGGCGTATGCTTAAGACATG
 CAAGTCGAAACGGTAACAGGTTAAGCTGACGAGTGGCGACGAGT
 GTAACCGTGGGAATCTACCTTGAGTGGGGATAAGCCAGGGAA
 CTTGGACTAATACCGCATACGCCCTAACGGGAAAGGCAGAAGTC
 CTATAAGATGAGCCCGCTGTGATTAGTAGTTGGTGGGAAAGG
 CCTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGCTGAGAGGATGATCAGC
 ACGTGGGACTGAGACACGGCCGGACTCTACGGGAGGCAGCAG
 CGGGAAATATTGGACAATGGGGAAACCCGTATCCAGCAATACCG
 TGTTGAGAAGGCTGCGGGTTGTTAAAGCAGTTCAGTGGGAAAG
 ATAATGACGTTACCAACAGAAGAAGCACCGGCTAACCTCG
 CAGCCGCGTAATACGGAGGGTCAAGCGTTAACCGGAAATTACT
 GCGTAAAGCGCACGTTAGGGCCCTGTTAAAGTCAGATGTGAAAG
 CGGGCTCAACCTGGAACTGCACTGATCTGATACTGGGAGGCT
 TAAAGGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGGGTGAATGCA
 ATGCGAAGGAACATCAGTGGCAAGGGACTCCCTGGGACCAAG
 GACGCTCAGGTGCAAGCGTGGGTAGCAAACAGGATTAGATA
 CCTGGTAGTCCACGCGTAAACAGTGTCAACTAGCGCTGGCT
 TAAGGAGGAGTCGGTGTGAGGATGAGTGTGCGTTGATTAG
 TGGAGAGGTAACGGCTCCCAAGCCGACGATCAATAACTGG
 GAGGATGATCAGTCAGCGGAAACTGAGACACGGTCCGACTCT
 CGGGAGGAGCAGTAGGGAATATGGGCAATGGGAGGAACTCT
 CCAGGACACGGCGTGGAGGATGAAGGTGCTATGCACTG
 TAACTTGTCAAGGGAGGAAAGTGTGTTAACGTTTGACGG
 TTGGCGAATAAGCATCGGCTAACACGTGCCCAGCAGCGCG
 ACGTAGGATGCAAGCGTTACCGGAAACTCGGTTAACGG
 GTAGCGGTTATTATAAGTCAGTGTGAAATATGGGCTTA
 ACTTGG
 AGGGTGCATTGATGACTGAGTAGTGTAGTGTGAGATAGA
 ATGACGTGGCG

AACCTGCGCTGGATCACCTCTTAAGCTTGAATTGCCCGGTAC
CGAGCTGCCCTATA
>4E2-39

AGCTCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCTGGCTC
AGATTGAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAAACGGTA
ACAGGTTAACGTCAGCAGTGGCGGACGAGTGAGTAACCGTGGGA
ATCTACCTTGTAGTGGGGATAAGGCCAGGGAACTTGGACTAATAC
CGCATACGCCCTAAGGGGAAAGGCAGCAAGTCGCTATAAGATGAGC
CCCGTCTGATTAGGTAGTGGTGGGTAAGGCCAACAGCGA
CGATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCAGGCCACGTGGACTGA
GACACGGCCCGACTCCCTACGGGAGGCAGCAGTCGGAAATTGGGA
CAATGGGGAAACCCGTATCCAGCAATACCGCTGTGAGAAGGG
CCTGCGGTGTAAGCAGTTCAGTGGAGATAATGAGCTTAC
AACAGAAGAACGCCGCTAACCGTGTAGCAGCCGGTATA
CGGAGGGTCAAGCGTTAACCGGATTACTGGCGTAAGCGCACG
TAGGCGGCCGTTAACGATGTGAAAGCCCCGGCTAACCTGG
GAACATGCATCTGATACTGGAGGCTAGAATCTGGAGAGGGAGTG
GAATTCCGGTAGCGGTAAATGCAAGAGATCGGAAGGAACAT
CAGTGGCGAAGGGCAGTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCGGTGCG
AAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATACTGGTAGTCCACGCC
GTAAACGATGTAACTAGCCGTCGGCTCAAACGAGTCGGTGG
TGCAGCTAACGCTTAAGTGTACCGCCTGGGAGTACGGTGTGCAAG
ACTAAAACCAAAGGAATTGACGGGGGCCGACAAGCGGTGGAG
CATGTGGTTAACCGTGTGAAAGTACAGGAGATGGAGTCCGCAAGG
CATGTGAGAACATCCGTAGAGATATGGAGTCCGCAAGGAACCTCG
AACACAGGTCTGACGGCTGTGTCAGCTCGTGTGAGATGGT
GGTTAACGCTCGCAACGAGGCACCCCTATCCTAGTTGCCAGCA
CGTTATGGGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGG
AAGGTGGGATGACGTCAAGTCATCATGGCCATTGGCTGGGCT
ACACACGTCTAACATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGACCGCGA
GGTGGAGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTCCGGATTGGAGTCT
GCAACTCGACTCATGAAAGTCGGAATCGTAGTAATCGCAATCAG
CATGCCCGGTAAATCGTCCGGGCTTGTACACACCCCGCTCA
CACCATGGAGTGGGGTCTCCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAG
GAGGGCGTTAACCGGAGTGTACGACTGGGGTAAGTCGTA
CAAGGTAGCGTAGGGAAACCTCGGCTGGATCACCTCC
>4E2-41

CTCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCTGGCTCAG
ATTGAAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAAACGGTAAC
AGGTTAACGTCAGCAGTGGCGGACGAGTGAGTAACCGTGGGAATC
TACCTTGATGGGGATAAGCCAGGGAACTTGGACTAATACCGC
ATACGCCCTAACGGGGAAAGGCAGCAAGTCGCTATAAGATGAGCCG
CGTCTGATTAGGTAGTGGTGGGTAAGGCCAACGGCAGCA
TCAGTAGCTGTGAGAGGATGATCAGCCACGTGGACTGAGAC
ACGGCCGACTCTACGGAGGCAGCAGTCGGAATTGGACAA
TGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTGTGAGAAGAACCT
GCGGGTTGAAAGCACTTCAGTGGGAAGATAATGACGTTACCAA
CAGAAGAACGCCGCTAACCGTGCAGCAGCCGGTAACCG
GAGGGTCAAGCGTTAACCGGAAATTACTGGCGTAAAGCGCACGTA
GGCGCCCTGTTAACGATGTGAAAGCCCCGGCTAACCTGGGA
ACTGCATCTGATACTGGAGGCTAGAATCTGGAGAGGGAGTGGA
ATTCGGTGTAGCGGTAAATGCAAGAGATCGGAAGGAACATCA
GTGGCGAAGGCAGTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTGCGA
AGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATACTGGTAGTCCACGCC
AAACGATGTCAACTAGCCGTCGGCTCAAACGAGTCGGTGG
CAGCTAACCGTAAAGTGACGCCCTGGGAGTACGGTGTGCAAGAC
TAAACTCAAAGGAATTGACGGGGGCCGACAAGCGGTGGAGCA
TGTGGTTAACCGTGTGAGAGATGGAGTCCGCAAGGAACCTCG
TGTGAGAACATCCGTAGAGATGGAGTCCGCAAGGAACCTCG
CACAGGTGCTGATGGCTGTGTCAGCTCGTGTGAGATGGTGGG

TTAACGCTCGCAACGAGCGCAACCCCTGCACTAGTTGCCATCATT
GGTGGGCACTCTAGTGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAGGT
GGGGATGACGTCAGTCCTCATGCCCTATGGCTGGCTACACA
CGTGCTACAATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGACCGCAGGGTGG
AGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTCCGGATTGGAGTCTGCAAC
TCGACTCCATGAACTCGGAATCGTAGTAATCGCAATCAGCATGT
CGCGTGAATACGTTCCGGCCCTGACACACCCTGTCACACC
ATGGGAGTGGGGTGTCTCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAGGAGG
GCGTTACACGGAGTGATTGACTGACTGGGTGAAGTCGTAACAAG
GTAGCGTAGGGAAACCTCGGGCTGGA

>4E2-50

AGCTCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCTGGCTC
AGATTGAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAAACGGTA
ACAGGTTAACGTCAGCAGTGGCGGACGAGTGAGTAACCGTGGGA
ATCTACCTTGATGGGGATAAGCCAGGGAACTTGGACTAATAC
CGCATACGCCCTAACGGGGAAAGGCAGCAAGTCGCTATAAGATGAGC
CCGCGTCTGATTAGGTAGTGGTGGGTAAGGCCAACAGCGA
CGATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCAGCCACGTGGACTGA
GACACGGCCCGACTCCCTACGGGAGGCAGCAGTCGGAAATTGGGA
CAATGGGGAAACCCGTATCCAGCAATACCGCTGTGAGAAGGG
CCTGCGGTGTAAGCAGTTCAGTGGAGATAATGACGTTAC
AACAGAAGAACGCCGCTAACCGTGTGAGAAGGGGGGGTAAAC
CGGAGGGTGAAGCGTTAACCGGAAATCTGGGAGTGGCTAAC
TAGGGGGCTGTTAACGATGTGAGAGGCCGGGCTCAACCTGG
GAACATGCTGATACTGGAGGCTAGAATCTGGAGAGGGGGAGTG
GAATTCCGGTAGCGGTGAAATGCAAGAGATCGGAAGGAACAT
CAGTGGCGAAGCGCAGTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTGCG
AAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCC
GTAAACGATGTCAACTAGCCGTCGGCTCAAACGGAGTCGGTGG
TGCAGCTAACGCTAACATGGTGGCACGGCTGGGAGTACGGTGTGCAAG
ACTAAAACCAAAGGAATTGACGGGGGCCGACAAGCGGTGGAG
CATGTGGTTAACCGTGTGAGAAGGGGGGGTAAACCTGGTAGTCC
CATGTGAGAACATCCGTAGAGATATGGAGTCCGCAAGGAACCTCG
AACACAGGTCTGACGGCTGTGTCAGCTCGTGTGAGATGGT
GGTTAACGCTCGCAACGAGCGAACCCCTATCCCTAGTTGCCAGCA
CGTTATGGGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGG
AAGGTGGGATGACGTCAAGTCATCATGCCCTTATGGCTGGCT
ACACACGTCTAACATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGACCGCGA
GGTGGAGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTCCGGATTGGAGTCT
GCAACTCGACTCCATGAAAGTCGGAATCGCTAGTAATCGCAATCAG
CATTCGGCTGAAATCGTCCGGCTTGTACACACCCCGCTCA
CACCATGGAGTGGGGTCTCCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAG
GAGGGCGTTAACCGGAGTGTACGACTGGGTGAAGTCGTA
CAAGGTAGCGTAGGGAAACCTCGGCTGGATCACCTCTAGATC
TGGAT

>4E2-52

ACTCTAGAGGGGATCCAGATCTAGAGTTGATCTGGCTCAGATTGA
ACGCTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAAACGGTAACAGGTT
AAGCTGACGAGTGGCGACGAGTGAGTAACCGGTGGAATCTACCT
TGTAGTGGGGATAAGCCAGGGAACTTGGACTAATACCGCATAAC
CCCTAACGGGGAAAGGCAGCAAGTCGCTATAAGATGAGGCCGCT
GATTAGGTAGTGGTGGGTCAGGACTTGGAGTACGGTGTGAGAGC
GATCAGTAGCTGGTGTGAGCATGTGGTTGATTGACGCGTCTAGCA
GGAAACCTTAGCCACGGCTTGTACATCCCTACGTGACGGCTTAGCA
GATCGGACTTCCTCGGGACAGATGGGTGACACGGTGTGCTCAGC
AATACCGCTGTGTCGAATCAGGCTGCGTGTGAGAGCAGTCT
GTTGGGAAGATAATGACGTTCCGCAACAGAAGCGCAACCGGCTAA
CTCCGTGTTAGTGTGCGCGTCAACGGAGTTGGTGTGACTCTAGCG
TTAGACTGCCGTAAATACTGGAGCGTAAAGCGCACTAGGCGC
CTGTTACGTCAAGTCGATGCCCGGCTTATGACCTGGAACTG

CATCTGATACTGGGATGCTAGAATGGTTGTAGAGGGGAGTCGGAA
 TTTCCGGTGTAGCGGTGCAATGCATAGATCTTGAAGCGAATCATC
 AGTTCCGGCTGTAGGGCTGCAACTCGCCTGGACCATGAAGTCGAATC
 GCTCAGGTGCGAAATCGTGGGTAGCAGCACGCCGCGTATTACGATT
 CCCTTGGCCCTGTACACACCAGCGTCACACCAGAGAGTTGTCAA
 CTACCCGAAGTCGCGTGAGGTAACCTAAAGGAGGCCAGCGCCCTAAG
 GTGGGATAGATGATTGGGTAGTCGTAACAAGGTAGCCGTATCG
 GAAGGTGCCGTGGATCACCTCTTAAAGCTTGAATTGCCGGGT
 ACCGAGCTGCCCTATAGTGAGTCGTA
 >4E2-57
 TCCAGATCTAGAGTTGATCTTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTAT
 GCTTAAGACATGCAAGTCGAACCGTAACAGGTTAAGTCGACGAGTG
 GCGGACGAGTGAGTAACCGCGTGGGAATCTACCTTAGTGGGGGAT
 AAGCAGGGAAACTTGGACTAATACCGCATACGCCCTAACGGGGAA
 AGGCAGTCGCTATAAGATGAGCCCGCTGATTAGGTTAGTGG
 GTGGGGTAAAGGCCAACAGCCGACGATCAGTAGCTGGTCTGAGA
 GGATGATCAGCCACGTCGGAAGTGGAGACACGCCCGAACCTACG
 GGAGGCACGACTCGGAATATTGACAATGGGGAACCTGATCC
 AGCAATACCGCTGTGAGAAGAAGGCCCTGGGGTGTAAAGCACTT
 TCAGTTGGGAAAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAACGGCTA
 ACTCCGTGCCAGCAGCCCGGTAATACGGAGGGTGAAGCGTTAAT
 CGGAATTACTGGGTAAAGCGCACGTAAGCTGGGCTGTAAAGTCAG
 ATGTAAGGCCCCGGCTAACCTGGAAACTGACATCTGATACTGG
 AGGCTAGAATCTGGGAGAGGGGAGTGGATTCCGGTGTAGCGGT
 AAATGCAAGAGATCGGAAGAACATCACTGGCAAGGGACTCC
 CTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTGCAAAGCGTGGTAGCAAACA
 GGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCCAACAGATGTCGAACTAGC
 CGTCGGCTCAACTAAGGAGTCGGTGTGAGCTAACGCTTAAAGT
 TGACCCGCTGGGGAGTACGGTCGAAAGACTAAAGCTAAAGGAATT
 GACGGGGGCCGACAAGCGTGGAGCATGTTAATCGATGC
 AACCGCAAGAACCTTACCGCCCTGACATGCGAAGAACCTCCTAG
 AGATATGGAGTGCGCAAGGAACATCGAACACAGGTGCTGCCG
 TGCGTCACTGCTGTGAGATGTTGGTTAAAGTCCCAGACGAG
 CGCAACCCCTACCTAGTTGCCAGCACGGTATGGGGAACTCTAG
 GGAGACTGCCGGTACAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTC
 GTCATCATGCCCTTATGGCTGGCTACACAGTGTCAAATGGTT
 GGCAAGAGGGACGCAAGACCGCAGGGTGGAGCAAACTAAAAAA
 ACCAATCGTAGTCGGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCCATGAAAGT
 CGGAATCGCTAGTAATCGGAATCAGCATGTCGGTGAATACGTT
 CCCGGCCTTGTACACCGCCCGTCAACCATGGGAGTGGGTGC
 TCCAGAAGTAGATACTTAACCGCAAGGGGGCTTACACGGAG
 TGATTGATGACTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTTAGCCGTAGGGAA
 CCTGCCGGCTGGATCACCTCTTAAAGCTTGAATTGCCCGGGTACCG
 AGCT
 >4E2-61
 ATCCAGATCTAGAGTTGATCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTA
 TGCTTAAGACATGCAAGTCGAACCGTAACAGGTTAAGTCGACGAGT
 GGCGACGAGTGAGTAACCGCTGGGAATCTACCTTAGTGGGGGAA
 TAAGCCAGGGAAACTTGGACTAACCGCATACGCCCTAACGGGGAA
 AAGGCAGTCGCTATAAGATGAGCCCGCTGATTAGGTAGTT
 GGTGGGGTAAAGGCCAACAGCCGACGATCAGTAGCTGGTCTGAG
 AGGATGATCAGCACGTCGGACTGAGACACGCCCGAACCTAC
 GGGAGGCAGCAGTCGGGAAATTGGACAATGGGGCAACCCCTGATC
 TAGCCATGCCGCGTGAAGTCGAGTGTGAAAGGCCCTGGGTGAAAG
 CACT
 TTTGTTGGGAGAAAGATCGCGTCGTTAATACCCGCGTGGATGAC
 GGTACCGAAAAGATAAGCACCGGCTAACCTCGCGCAGCACGCCG
 GTAATACGGAGGGTGAACCGCTAACCGGAAATTACTGGCGTAAAG
 CGCACGTAAGCCGGCTGTAAAGTCAGATGTAAGGCCGGCTCA
 ACCTGGGAACGTCATCTGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGGAGG
 GGAGTGGAATTCCGGTGTAGCGGTAAATGCAAGAGATCGGAAG

GAACATCAGTGGCGAAGGGCAGTCCTGGACCAAGATTGACGCTCA
 GGTGCGAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTC
 CACCGCTAAACGATGTCACACTAGCCGCTCCAACTAAGGAGT
 CGGTGGTAGCTAACGCTTAAGTCAGTAGCTGGGACTGACGGT
 CGCAAGACTAAACTCAAAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGCG
 GTGGGAGCATGGTTAACTCGATGCAACCGGAAGAACCTTAC
 CCCTGACATGTCGAGAATCCCGTAGAGATGGAGTCCGCAAG
 GAACTGAAACACAGGTGCTGACGCCGCTGTCAGCTGTCGTG
 AGATGTTGGGTTAAGTCCCGCAACGAGCGAACCCCTACCTAG
 GCCAGCACGTTATGGGGAACTCTAGGAGACTGCCGTGACAAA
 CCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGTCATGCCCTATGG
 CTGGGCTACACACGTGCTACAATGGGGACAGAGGGACGCAAGA
 CCGCAGGGTGGAGCAAATCCAAAAAACCAATCGTAGTCGGATT
 GAGTCTGCAACTCGACTCATGAAGTCGAATCGTAGTAATCG
 AATCAGCATGTCGGGTAAACGTTCCGGCTTGTACACACCG
 CCCGTACACCATGGGGTTGCTCCAGAAAGTAGATAGCTTAA
 CGCAAGGAGGGCGTTACCCACGGAGTGGTACATGACTGGGTGAA
 GTCTGAAACAAGGTAGCCGTAGGGAAACCTGCCGTGGATCAC
 CCTTAAAGCTTGGGAAATTGCCGGTACCGAG
 >4E2-4
 TGAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAACGGTAACAG
 GTTAAGCTGACGAGTGGCGGAGCTGAGTAACCGCTGGGAATCTA
 CCTGTTAGTGGGGATAAGCCAGGGAAACTTGGACTAATACCG
 ACGCCCTAACGGGGAAAGGCCAACGTCGTATAAGATGAGCCGC
 GTCTGATTAGTAGTGTGGGGTAAAGGCCAACGCGACGAT
 CAGTAGCTGGCTGAGGAGATGTCAGCACGTCGGACTGAGACA
 CGGCCGGACTCTACGGGGAGCAGCTGGGAATATTGGACAAT
 GGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTGTGTAAGAAGGGCTG
 CGGGTGTAAAGCACTTCAAGTGGGAAGATAATGACGTTAC
 AGAAGAAGCGCCGTAACCTCGTGCAGCAGCCGGTAATACGG
 AGGGTGAAGCGTTAACGAAATTACTGGCGTAAAGCGCACG
 TAGCGCCCTGTTAAGTCAGATGTAAGGCGCTAACCTGGGA
 CTGCTATGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGAGAGGGAGTGG
 TTTCCGGTGTAGCGGTAAATGCAAGAGATCGGAAGAACATCAG
 TGGCGAAGGGCAGTCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTGCG
 GCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCG
 AACGATGTCACACTGGCGTGGCTCAACTAACGGCAGCG
 AGCTAACGCTAACGTTGACGGGGCCGACAAGCGTGGAGCAT
 GTGGTTAACTCGATGCAACCGAACGAAACCTTACCGCC
 GATCTGCAAGGAAATGACGGGGCCGACAAGCGTGGAGCAT
 GTCGAGAATCCCTGAGAGATATGGAGTGCCGAAGAACCTG
 ACAGGTGCTGCACGGCTGTCGTCAGCTGTCGTGAGATGTTGG
 TAAGTCCCGCAACGAGCGAACCCCTACCTCTAGTTGCCAG
 CACGTTGGGAAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAACCGGAG
 GTGGGGATGACGTCAGTCATGCCCTTATGGCTGGCTACA
 CACGTGCTACATGGGCGACAGAGGGACGCAAGACCCGCGAG
 GTGAGCAACCCAAACCAATCGTAGTCGAGGATTGGAGTC
 GCAACTCGACTCATGAGCTGCAAGTCGCTAGTAATCG
 CAACGCTAGTCAGCTGGGACTGAGACACGCCCGAACCTAC
 TCGCGGTGAACGTTCCGGCTTGTACACACGCCGTACAC
 ATGGGAGTGGGGTGTCTCAGAGTAGATGCTAACCGCAAGGAG
 GCGTTAACCGAGGAGTGGTACATGACTGGGTGAGCTGAAC
 AGTACGCGTAGGGAA
 >4E2-77
 TCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGGTTGATCCTGGCTCAGA
 TTGAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAACGG
 TAACA
 GGTTAACGCTGACGAGTGCGGAGCAGTAGGAGTAACCGT
 GGGGAATCT
 ACCTTGTAGTGGGGATAAGCCAGGGAAACTTGGACTAACCG
 CA
 TACGCCCTAACGGGGAAAGGCCAACGCTGCTATAAGATGAG
 GCGC
 GTCTGATTAGTAGTGTGGGGTAAAGGCCAACGCGACG
 GATCAGTAGCTGGCTGAGGGATGATGCCACGTCGGACTGAG
 ACA

CGGCCGGACTCTACGGGAGGCAGCAGTCGGAATTTGGACAAT
GGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCGTGTGAAGAAGGCGT
CGGGTGTAAAGCACTTCAGTGGGAAGATAATGACGTTACCAAC
AGAAGAACCGCTAACTCCGTGCCAGCAGCCGCGTAATACCG
AGGTGCAAGCGTAACTCGAATTACTGGCGTAAAGCGCACGTAG
GCGGCCTGTTAAGTCAGATGTGAAAGCCCCGGCTAACCTGGAA
CTGCATGTGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGAGAGGGGAAGTGG
ATTTCCGGTGTAGCGGTGAAATGCATAGAGATCGGAAGGAACATC
AGTGGCAAGGCAGCTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTGCGA
AAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATACCCCTGGTAGTCCACGCCG
TAAACGATGCAACTAGCCGTGGCTCAAACTAAGGAGTGGTGGT
GCAGCTAACGCTTAAAGTTGACCGCTGGGAGTACGGTGCAGA
CTAAAACCAAAGGATTGACGGGGCCCGACAAGCGTGGAGC
ATGTTGTTAATCGATGCAACGCGAAGAACCTTACCGACCGCTTGAC
ATGCGAGAATCCGTAGAGATATGGGAGTGGCGCAAGGAACCTGA
ACACAGGTGTCGACGGCTGCTGTCAGCTGTCGTGAGATGTTGG
GTTAAGTCCCACAGAGCGCAACCCCTATCCCTAGTGGCAGCAC
GTTATGGTGGAACTCTAGGGAGACTGGCGTGCACAAACCGAGGA
AGGTGGGATGACGTCAAGTCATCATGGCCTTATGGGCTGGCTA
CACACGTGCTACAATGGTGGACAGGGAGCGCAAGACCGCAG
GTGGAGCAATCCAAAAACCAATCGTAGTGGGATTGGAGTCTG
CAACTCGACTCCATGAAGTCGAATCGTAGTAACTCGGAATCAGC
ATGTCGCGTGAATACGTCCTGGACCTTGACACCGCCGCTCAA
GCGATGGAAGTGGGAGGACCTGAAGACAGTTGTTGCAAGACGCTG
TTAGGGTAAACCGATGACTGGCGTAAAGTCGTAACAAAGGTAGCC
GTACCGGAAGTGGCGTGG
>4E2-78
CATGCAAGTCGAACGGTAACAGGTTAAGCTGACGAGTGGCGGACGA
GTGAGTAACCGTGGGAATCTACCTGTAGTGGGATAAGCAGG
GAAACTGGACTAATACCGCATACGCCCTAAGGGGAAAGGCGCAA
GTCGCTATAAGATGAGCCCGCTCTGTTAGGTAGTGGTGGGTA
AAGGCCTACCAAGCGACGATCAGTAGCTGTGAGAGGATGATC
AGCCACGTGGGACTGAGACACGGCCGACTCTACGGGAGGCG
CAGTCGGAATATGGACAATGGGAAACCTGATCCAGCAATAC
CGCGTGTGTAAGAAGGGCTGCGGGTTGAAAGCAGTTCAGTGG
GAAGATAATGACGTACCAACAGAAGAACCGCTAACCGTGT
CCAGCAGCCGCGTAATAGGGAGGGTGAAGCTTAATCGGATTAA
CTGGCGTAAAGCAGTCAGTGGCGCTGTTAAGTCAGATGTGAAA
GCCCCGGCTCAACCTGGAACTGCATCTGACTGGAGGCTAGA
ATCTGGGAGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAATGCA
AGAGATCGGAAGGAACATCAGTGGCAAGGGACTCCCTGGACCA
AGATTGACGCTCAGGTGCAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGA
TACCTGGTAGTCCACGCCGAAACGATGTCAACTAGCCCTGGCTC
CAACTAAGGAGTCGGTGGTGCAGCTAACGCTTAAGTTGACGCC
GGGGAGTACGGTGCAGACTAAACTCAAAGGAATTGACGGGG
CCCGCACAAGCGTGGAGCATGGTTAACCGTGTGCAACGCC
GAACCTTACGCCCTGACATGCGAGAACCGTAGAGATATTGG
GAGTGCAGGAAACTCGAACACAGGTGCTGCACGGCTGCTCA
GCTCGTGTGAGATGGGTTAACGTCGCAAGCAGCGCAACC
CCTATCCCTAGTGGCAGCAGCTTGGGAACTCTAGGGAGACT
GCCGGTACAACCGAGGAGGAGGTGGGATGACGTCAGTCATCAT
GGCCCTTATGGGCTGGCTACACCGTCTACAATGGTGGCAGAG
AGGGACGCAAGACCGCAGGGAGGAGCAAATCCAAAAACCAATC
GTAGTCGGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCCATGAGTCGGAATC
GCTAGTAATCGCGAATCAGCATGTCGGTGAATACGTTCCGGG
CTTGTACACACCGCCGTCACACCATGGGAGTGGGTTGCTCCAGAA
GTAGATAGCTAACCGCAAGGGAGGGCGTTAACCGGAGTATTCA
TGACTGGGGTAGCTGAACAGGTAG
>4E2-79

AGTTGATCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGACAT
GCAAGTCGAACGGTAACAGGTTAACGCTGACGAGTGGCGACGAGTG
AGTAACCGTGGGAATCTACCTGTAGTGGGGATAAGCCAGGGAA
ACTTGACTAATACCGCATACGCCCTAAGGGGAAAGCGCAAGTC
GCTATAAGATGAGCCCGCTGATTAGTAGTGGTGGGAAAG
GCCTACCAAGCGCAGCATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCAGC
CACGTGGACTGAGACACGGCCGACTCTACGGGAGGCGAG
TCGGAATATGGACAATGGGAAACCCCTGATCCAGCAATACCG
GTGTTGAAAGAAGGGCTGCGGGTTGAAAGCACTTCTAGTTGGAA
GATAATGACGTTACCAACAGAAGAACACGGCTAACCTCGTCCA
GCAGCGCGGTAATCGAGGGTGAAGCGTTACCGGAAATTACTG
GGCGTAAAGCGCAGCTGGCGCTGTTAAGTCAGATGTGAAAGCC
CCGGCTCACCTGGAACTGCTGATCTGACTGGGAGGCTAGAATC
TGGGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAAATGCA
GATCGGAAGGAACATCAGTGGCGAAGCGACTCCCTGGACCAAG
TGACGCTCAGGTGCGAAAGCGTGGGAGTCAAACAGGATTAGATACC
CTGGTAGTCCACCGCTAACCGATGTCAGTAACTGGGAGGCTG
CTAAAGGAGTGGCTGCAACCGTAAAGCTGACGGCTGGCTCAA
GAGTACGGTGCAGACTAAAGGAATTGACGGGGCC
GCACAAGCGTGGAGCATGTTAATCGATGCAACCGCAAGAA
CCTTACCGCCCTGACATGTCGAGAATCCGTAGAGATATGGAG
TGCCCAAGGAACCTGCAACACAGGTGCTGACGGCTGCTGAGCT
CGTGTGAGATGGGTTAACGTCCTAGGGAGGCTGAGCGCAACCC
ATCCCTAGTGTGCAACGTTATGGGGAACTCTAGGGAGACTGC
CGGTGACAACCGGAGGAAGTGGGATGACGTCAGTCAAGTCATCATGG
CCCTTATGGGCTGGCTACACCGTCTACAATGGTGGCACAGAG
GGACGCAAGACCGCAGGGAGGAAACCCAAACCAATCGT
AGTCCGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCATGAGTCGGAATCG
TAGTAATCGCAATCAGCATGTCGGGTGAATACGTTCCGGCCTT
GTACACCCGCGCTCACACCATGGGAGTGGGTTGCTCAGAGTA
GATACTAACCGCAAGGGAGGCGTTAACCGGAGTATTGATCA
CTGGGGTAGCTGAAGTCGTAACAAAGGTAGCCGTAGGGGAACC
>4E2-80
AGATTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAACGGTA
ACAGGTTAACGCTGACGAGTGGCGGACGAGTGAGTAACCGTGGGA
ATCTACCTGTAGTGGGATAAGCCAGGGAAACTTGGACTAATAC
CGCATACGCCCTAAGGGGAAAGGGCAAGTCGTTAAAGATGAGC
CCGCGCTGATTAGGTAGTGGGGTAAAGGCTACCAAGCCGA
CGATCAGTAGCTGGCTGAGAGGATGATCAGCCACGGTGGACTGA
GACACGGCCCGACTCTACGGGAGGCGAGCTGGGAATATTGG
CAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTGTTGAGAAGG
CCTGGGGTTGTAAGCAGCTTCACTGGGAAGATAATGACGTTACC
AACAGAAGAACGACCCGCTAACCTGCGCAGCCGCGTAATA
CGGAGGGTGAAGCGTTACCGGAAACTCTGGGAGGCTAACAGCGC
TAGGGCGCTGTTAAGTCAGATGAAAGCCGGCTCAGCTGG
GAACGCTACTGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGGAGAGGGAGTG
GAATTCCGGTGTAGCGGTGAAATGCAAGAGATCGGAAGGAACAT
CAGTGGCGAAGCGACTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTGCG
AAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCC
GTAAACGATGTCAGACTAGCGTCCGCTAACACTGGAGTGGTGG
TGCAGCTAACGCTTAAAGTGTGACCGCTGGGAGTACGGTGCAG
ACTAAAACCAAAGGAAATTGACGGGGCCGACAAGCGTGGAG
CATGTTAACGCTGAGATGTCAGCGCAAGAACCTTACCGCCTG
CATGCGAGAACCGTGTAGAGATATGGGAGTGGCGCAAGGAACCTG
AACACAGGTGCTGCAGCGTGTGTCAGCTGTCGTGAGATGTT
GGTTAAGTCCCGCAAGCGAGCGAACCCCTACCTAGTTGCG
CGTTAGTGGGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAACCCGGAGG
AAGGTGGGGTAGCGCTAACGAGGAGTGGCGTACAGGGAGC
ACACAGTGTACAACTGGTGGCACAGGGAGCAGAACCGCGA
GGTGGAGCAAACCCAAAAACCAATCGTAGTCCGATGGAGTCT

GCAACTCGACTCCATGAAGTCGGAATCGTAGTAATCGCGAACATCAG
CATTCGCGGTGAATACGTTCCCGGGCTTGACACACCGCCCCGTCA
CACCATGGGAGTGGGTTGCTCCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAG
GAGGGCGTTTACACCGGAGTGATTGACTGACTGGGGTGAAGTCGAA
CAAGGTAGCCGTAGGGGAAC

>4E2-87

ACTATAGGGCGAGCTCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTT
TGATCCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCA
AGTCGAACCGTAACAGGTTAACAGCTGACGAGTGGCGACGAGTGAGT
AACCGCTGGAATCTACCTTGAGTGGGGATAAGCCAGGGAAACT
TGGACTAATACCGCATACGCCCTAAGGGGAAAGGCAGCGAAC
ATAACGATGTCAACTAGCCGCGGTCCAACTAAGGTAGTCGGTGG
TCGAGCTAACGGCTACCAAGCCGACCGACTGGGAGTAGCTGGT
TGCAGAGGACTAACGCCACGTCAAAGGAATGAGACACCGGCC
GCACTCATAGCGGGAGGCAGCATCGGGAAATTGATGCAACG
CGAAGAACCTGTACCAAGCAATCTGACATGCTGAAGAAGGC
CTGCGGGTAGTAAAGCACTTCAGTTGGGAAAGATAATGACGTTAC
AACAGAACTCGAACAGCTAACGCTCACAGGCTGCCAGTCAGCG
CGGTAACTCGTAGATGTTGCAAGCGTTAACGCTGAATTACTGAG
CGCAAAAGCAGCTAACGCTAGGGCGCTAGTTAACGCACTGAAAGCC
CCGGGCTCAACTCTAGGGAGACTGCATCGGTGACAACACCGGAGGA
TAGAAGCTGGAGAGGGGAGCTGAAGTCATGCGCTATGGCTATGG
GCTGGGCTACACACGTCATACAGATCGGAAGGAACAGCAGTGG
ACGCAAGACCGCGACTCCGGACCAAGATTGACGCTAAAAAC
AATCGTAGTCGGATTGGAGTGTGCAACTCGACTCATGAAGTC
AATCGCTAGTAATCGCAATCAGCATCGCGGTAACTCGTTCC
GGGCTTGACACACCCTGGCTCACACCATGGAGTGGGTGCTCC
AGAAGTAGATAGCTAACCGCAAGGAGGGCTTACACCGGAGTGA
TTCATGACTGGGTGAAGCGTAACAAAGGTAGCGTAGGGAAACCT
GCGGCTGGATCACCTC
>4E2-97

AGCTCGGTACCCGGCGAATTCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTC
AGATTGAAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCAAGCTGAAACGGTA
ACAGGTTAACGCTGAGCTGGCGACGAGTGAGTAACCGCTGGGA
ATCTACCTTGTAGTGGGGATAAGCCAGGGAAACTGGACTAATAC
CGCATACGCCCTAACGGGAAAGCGCAAGTCGTATAAGATGAGC
CCGCGTGTATTAGTAGTTGGGGTAAGGCCAACGCC
CGATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCAGCACGTCGGGACTGA
GACAGCCGGACTCCTACGGGAGGCAGCAGTCGGGAATTGG
CAATGGGGAAACCTGTACCAAGCAATACCGCTGTGAAAGAAGG
CCTGGGTGTAAGCATTCACTGGGAAGATAATGACGTTACC
AACAGAAGAACCGCTAACCCGTGCAAGCAGCCGGTAATA
CGGAGGGTGCAAGCTTAATCGGAATTACTGGCGTAAGCGCACG
TAGCGGCCCTGTTAACGCTAGATGTAAGGCCGGGCTAACCTGG
GAACTGCATCTGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGAGAGGGAGTG
GAATTTCCGGTGTAGCGGTAAATGCACTAGAGATCGGAAGGAACA
TCAGTGGCGAAGGCAGCTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTG
GAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATACCGTGTAGTCACGC
CGTAAACGATGTCAACTAGCGTCGGCTCCAACTAAGGAGTCGGT
GTGCACTAACGCTTAAGTGACCGCTGGGAGTAGCGTCGCAA
GACTAAACTCAAAGGAATTGACGGGGCCGCAACAGCGTGG
GCATGTGGTTAACGTCAGCGAACACCTTACCGCCCTG
ACATGTCAGAAATCCGTAAGAGATATGGAGTCGGCAAGGAAC
GAACACAGGTGCTGACCGCTGTCGTCAGCTGTCGTGAGATGTT
GGGTAAAGTCCCGAACAGCGCAACCCCTATCCCTAGTTGCCAGC
ACGTTATGGTGGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAAACCGGAG
GAAGGTGGGAGTACGTCAGTCATCATGCCCTATGGCTGGC
TACACACGTCATCAATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGACCGCA
GGTGGAGCAAATCCAAAACCAATGTTAGTCGGATTGGAGTCT
GCAACTCGACTCATGAACTCGGAATCGCTAGTAATCGCGAAC

CATTCGCGGTGAATACGTTCCCGGGCTTGACACACCGCCCCGTCA
CACCATGGGAGTGGGTTGCTCCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAG
GAGGGCGTTTACACCGGAGTGATTGACTGACTGGGTGAAGTCGAA
CAAGGTAGCCGTAGGGAAACCTGCGCTGGATCACCTCTAGATC
TGGAT
>4E2-98

AGAGTTGATCCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGGGTATGCTTAAGAC
ATGCAAGTCGAACCGTAACAGGTTAACGCTGACGAGTGGCGACGAG
TGAGTAACCGCTGGGAATCTACCTTGAGTGGGGATAAGCCAGGG
AAACTGGACTAACCGCATACGCCCTAACGGGAAAGCGCAAG
TCGCTATAAGATGAGCCCGCTGCTGATTAGTAGTTGGTGGGTAA
AGGCCCTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCA
GCCACGCTGGGACTGAGACACGCCGGACTCTACCGGAGGCAGC
AGTCGGGAATTGGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACC
GCGTGTGAAGAAGGGCTGGGTGAAAGCAGCTTCAGTTGG
AAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAGCACCGCTAACCTCGTC
CAGCAGCGCGGTAAACGAGGGTGAAGCGTTAACGGAATTAC
TGGCGTAAAGGCCACGTCAGGGCTGTTAACGCTGAAAG
GGGAGTACGTCGAAAGACTAAACGAGGATTGACGGGG
CCCGACAAGCGGTGGAGCATGTTAAATCGATGCAACCGC
GAACCTTACAGCCCTGACATGCTGAGAACCTGAGATATGG
GAGTCGCGCAAGGAACCTGAAACACAGGTGCTGACGGCTGTC
GCTCGTGTGAGATGTTGGGTTAACGCCCACGAGCGCAACC
CCTATCCCTAGTTGCCAGCACGTTATGGGGAACTCTAGGGAGACT
GCCGGTACAAACCCGGAGGAAGGGGGATGACGTCAGTCATCAT
GGCCCTTATGGGCTGGGTACACACGCTGCTACAATGGTGGCACAG
AGGGACGCAAGCCCGAGGGTGAACGAAATCCAAAAACCAATC
GTAATCCGGATTGGAGTCGCACTGACTCATGAGTCGAATC
GCTAGTAATCGCAATCAGCATGCGGTGAAATCGTTCCGGC
CTTGACACCCGGCTCACACCATGGAGTGGGTGCTCAGAA
GTAGATAGCTAACCGCAAGGAGGGGTTACACGGAGTGT
TGAATGGGTGAAGTCGTAACAGGTAGCGTAGGGAAACCTGCG
CTGGA
>4E2-105

TAGAGTTGATCCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGGGTATGCTTAAGA
CATGCAAGTCGAACCGTAACAGGTTAACGCTGACGAGTGGCGACGAG
GTGAGTAACGCGTGGGAATCTACCTTGAGTGGGGATAAGCCAGG
GAAACTGGACTAACCGCATACGCCCTAACGGGAAAGCGCAA
GTCGCTATAAGATGAGCCCGCTGCTGATTAGTAGTTGGTGGGTAA
AGGGCTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATC
AGCCACGCTGGGACTGAGACACGCCGGACTCTACGGGAGGCAG
CAGTCGGGAATTGGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATAC
CGCGTGTGAGAAGAGCGCTGCGGGTGAAGCAGCTTCACTCC
GAAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAGCACCGCTAACCTCG
CCAGCAGCCGCGTAACGAGGGTGAAGCGTTAACGGAATTAC
CTGGCGTAAAGCGCACGTCAGGGGGCTGTTAACGCTGAGATG
GCCCGGGCTAACCTGGGAACCTGATGTAACGCTGAGAGGGCTAGA
ATCTGGGAGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTAAATG
AGAGATCGGAAGGAACATCAGTGGCAAGGCAGCTCC
AGATTGACGCTCAGGTGCAAAGCGTGGTAGCAACACAGGATTAGA
TACCTGGTAGTCACCGCTAACCGATGTCAGTCAGCGCTGGC
CAACTAAGGAGTCGTTGCAAGACTAAACGAGGATTGAC
GGGAGTACGTCGAAAGACTAAACGAGGATTGACGGGG
CCGCACAAGCGGTGGAGCATGTTAAATCGATGCAACCGC

GAACCTTACCGCCCTGACATGTCGAGAATCCGTAGAGATATGG
 GAGTGCCGAAGGAACTCGAACACAGGTCTGCACGGCTGCTCA
 GCTCGTGTGAGATTTGGGTTAACGCTTGGGAACTCTAGGGAGCT
 CCTATCCCTAGTGCCAGCACGTTAGGGTGGGAACTCTAGGGAGCT
 GCGGTGACAACCGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGTCATCAT
 GGCCCTTATGGGCTGGCTACACACGTCTACATGGTGGCACAG
 AGGGACGCAAGACCGCAGGGAGGAACATCCAAAAACCAATC
 GTAGTCCGGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCCATGAAGTCGGAATC
 GCTAGTAATCGCAATCAGCATGTCGCGGTGAAATCGTCCGGC
 CTTGTACACACCACCGCTACACCATGGGAGTGGGTTGCTCAGAA
 GTAGATAGCTAACCGCAAGGAGGGCCTTACACCGTAGGGAACTCGG
 TGACTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCTAGGGAACTCGG
 TTGGAT
 >4E2-106
 ATCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAG
 TCGAACGGTAACAGGTTAACGCTGACGAGTGGCGACAGTGAGTAA
 CGCGTGGGAATCTACCTTGTAGTGGGGATAAAGCCAGGGAACTTG
 GACTAATACCGCATACCCCTAACGGGAAAGGCCAACGCTAT
 AAGATGAGCCGCTGATTAGGTAGTGGTGGGTAAGGCTA
 CCAAGCCGACGATCAGTAGCTGAGGGATGATCAGCCACGT
 CGGGACTGAGACACGGCCCGACTCTACGGGAGGCAGCAGTCGG
 GAATATTGACAATGGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTG
 GTGAAGAAGGCTCGGGGTGTAAGCATTCTAGTTGGAGATA
 ATGACGTTACCAACAGAAGAGCAGCGCTAACCTGGCAGCAG
 CCGCGTAATACGGAGGGTCAAGCGTTAACGAAATTACTGGCG
 TAAAGCGCACTGAGCGCCGTTAACGATGTAAGGCCGG
 GCTAACCTGGGAACTGATCTGATACTGGGAGGCTAGAACCTGG
 AGAGGGAGTGGAAATTCCGGTGTAGCGGTGAAATGATAGAGATC
 GGAAGGAACATCAGTGGCGAAGGCAGCTCTGGACCAAGATTGAC
 GCTCAGGTGCGAACAGCTGGTAGCAAACAGGATTAGAACCTGG
 TAGTCCACGCCGTAACGATGTCAGTACCGCTCGCTCAA
 GGAGTCGGTGTGAGCTAACGATTAAGTGAACGCCCTGGGAGT
 ACGGTCGCAAGACTAAAACCTAACAGGAATTGACGGGGCCG
 AACGGTGAGCATGTTAACGATGCAACCGAAGAACCTT
 ACCAGCCCTGACATGTCGAGAACCTGAGATATGGAGTG
 GCAAGGAACATCGAACACAGGTGTCACGGCTGTCAGCTG
 TCGTGGAGATGTTGGTTAACCTCCGCAACGAGCGAACCCCTATCC
 CTAGTTGCCAGCAGTTATGGTGGGACTCTAGGGAGACTCCGGT
 GACAACGGAGGAAGTGGGATGACGTCAGTCATCATGGCCCT
 TATGGCTGGCTACACAGTCTACATGGGCAACAGAGGGAC
 GCAAGACCCGAGGTGAGAACATCCAAAAACCAATCTAGTCC
 GGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCCATGAAGTCGGAATCGCTAGTA
 ATCGCAATCAGCATGTCGCGGTGAAATCGTCCGGGCTTGTAC
 ACACCGCCGTCACACCATGGGAGTGGGTTGCTCAGAAGTAGATA
 GCTAACCGCAAGGAGGGCTTACACCGTAGGGAACTCG
 GGTAGAGTCGTAACAAGGTAGCCGTAGGGAAACCTGC
 >4E2-108
 AGAGTTGATCCTGGCTCAGATTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGAC
 ATGCAAGTCGAACGTTAACAGGTTAACGCTGACGAGTGGGGACGAG
 TGAGTAACCGTGGGAAATCACCTTGTAGTGGGGATAAGCCAGGG
 AAACCTGGACTAACCGCATAACGCCAACGGGAAAGGC
 TCGCTATAAGATGAGCCCGCTGATTAGGTAGTGGTGGGTA
 AGGCCTACCAAGCCGACGATCAGTAGCTGGTGTAGAGGATGATCA
 GCCACGTCGGGACTGAGACACGGCCGGACTCTACGGGAGGCAGC
 AGTCGGGAATATGGACAATGGGGAAACCCCTGATCCAGCAATACC
 GCGTGTGTGAAGAAGGCTGCGGGTTGAAAGACTTCTAGTTGG
 AAGATAATGACGTTACCAACAGAAGAAGCAGCGCTAACCTCG
 CAGCAGCCCGGTAATACGGAGGTGCAAGCGTTAACGGAATTAC
 TGGCGTAAAGCGCACGTCAGTGGCGGCTGTTAACGATG
 CCCGGCTAACCTGGAACTGCACTGATGACTGGAGGCTAGAA

TCTGGGAGAGGGAGTGGATTCCGGTAGCGGTGAAATGCATA
 GAGATCGGAAGGAACATCAGTGGCGAAGGCAGCTCCCTGGACCAA
 GATTGACGCTCAGGTGCGAAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGAT
 ACCCTGGTAGTCCACGCCGTAACAGTCAACTAGCGTGGCTC
 CAACTAAGGAGTCGGTGGTAGCAGCTAACGCTAACGTTGACCGC
 GGGGAGTACGTCGCAAGACTAAACCAAAGGAATTGACGGGG
 CCCGACAAGCGTGGAGCATGTTAACGATGCAACCG
 GAACCTTACAGCCCTGACATGCGAGAACATCCGAGAGATATGG
 GAGTCCGCAAGGAACCTGCAACACAGGTGTCACGGCTGCGTCA
 GCTCGTGTGAGATGTTGGGTTAACCTCCGCAACGAGCG
 CCTATCCCTAGTTGCAAGCACGTTATGGTGGGAACTCTAGGGAGACT
 GCGGTGACAACACGGAGGAAGGTGGGATGACGTCAGTCATCAT
 GGCCCTTATGGCTGGCTACACACGTCTACATGGTGGCACAG
 AGGGACGCAAGACCGCAGGGAGCAAATCCAAAAACCAATC
 GTAGTCCGGATTGGAGTCTGCAACTCGACTCATGAAGTCGGAATC
 GCTAGTAATCGCAATCAGCATGTCGCGGTAAACGTTCCGG
 CTTGTACACACCACCGCTACACCATGGGAGTGGGTTGCTCAGAA
 GTAGATAGCTAACCGCAAGGAGGGCTTACACCGAGTATTCA
 TGACTGGGTGAAGTCGTAACAAGGTAGCCTAGGGAAACCTCG
 CTGGATCACCTCT
 >4E2-111
 TCGTACCCGGCGAATCCAAGCTAGTTGATCCTGGCTCAGA
 TTGAAACGCTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAAACGGTAACA
 GGTAAAGCTGACGAGTGGCGACGAGTGGAGTAACGCGTGGGAATCT
 ACCTTGTAGTGGGGATAAGCCAGGAACTTGGACTAACACCGCA
 TACGCCCTAACGGGGAAAGCGCAAGTCGCTATAAGATGAGCCGC
 GTCTGATTAGGTAGTGGGGTAAAGGCTACCAAGCCGACGAT
 CAGTAGCTGCTGAGAGGATGATCAGCCACGTCGGGACTGAGACA
 CGGGCCGGACTCTACGGGAGGCAGCAGTCGGGAATATTGGACAAT
 GGGGAAACCTGATCCAGCAATACCGCTGTTGAAGAAGGCTG
 CGGGTGTAAAGCAGTTCTAGTTGGAGATAATGACGTTACCAAC
 AGAAGAAGCAGCGTAACCTGGCTCAGCAGCCGGTAATACGG
 AGGGTCAAGCGTAATCGAAATTACTGGGCTAAAGCCGCGTAG
 GCGGTTGTAAGCGGGGTGAGATCCCCGGCTAACCTGGAA
 CTGATCCCGAACTGCCAGGCTAGAGTGTAGAGGAGTGTG
 TTTCCGGTGTAGCGGTGAAATGCGTAGAGATCGGAAGAACATCAG
 TGGCGAAGGCGCAGCTGGATTAAACTGACGCTGAGGTGGAAA
 GCGTGGGGAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCTG
 AAACGATGAGAACTAGCCGTTGGGATCTGAATGCTTAGTGGC
 AGCTAACCGCATAAGTCTCGCCTGGGAGTACGGCCGAAAGTT
 AAAACTCAAATGAATGACGGGGCCCCACAAGCGTGAGCAT
 GTGTTAACCTGACGCAACGCGAAAGACCTAACCTGGTCTTGCAC
 CCTGCAACGCTTCAGAGATGGAGTGTGCTTCGGAGCGCAGAG
 ACAGGTGTCGATGGCTGTCAGTCGTTGAAATGTTGG
 TAAGTCCGTAACGAGCGAACCTTACCTTATTGCGACACTT
 GGGTGGAACTTAAAGGAGACTCGGGTAGCAAACCGGAGGAAGG
 TGGGACGACGTCAGTCATCATGGCCCTACGACCGAGGGTACAC
 ACGTCTACAATGGGCATACAGAGGTTGCGAACCTCGAGGGTGG
 AGCTAACCTGGGAAATGCTGAGTGGAGTCTGGCTTACCTGG
 CGACTCATGAGTCGGAATCGCTAGTAATCGCAATCAGAATG
 CGGGTAACGTTCCGGGCTTGTACACACGCCGTCACACCAT
 GGGAGTGGATTGCAAGAGTAGGTAGCTAACCTGGGAGGG
 GCTTACCGGTGTTGCTGACTGGGTTAACGCTGAAACAGGT
 AGCCGAGGGAAACCTGCGGATGGATCACCTCTAGATCTGG
 ACTCCCT
 >4E2-122
 AGCTCGTACCCGGCGAATCCAAGCTAGTTGATCCTGGCTC
 AGATTGAACGCTGGCGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAAACGG
 TAACAGGTTAACGTCAGGAGTGGCGGAGCAGTGAGTAACGCG
 GTGAGTACCTGAGTGGGATAAGCAGGGAAACTTGGACTAATAC

CGCATAACGCCCTAAGGGGAAAGCGCAAGTCGTATAAGATGAGC
 CCGCTCTGATTAGTAGTTGGTGGGTAAGGCCTACCAAGCGA
 CGATCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCAGCACGTCGGACTGA
 GACACGGCCCGACTCCTACGGGAGGCAGCAGTCGGGAATATTGGA
 CAATGGGAAACCTGTATCCAGCAATACCGCTGTGAAGAAGG
 CCTGCGGTGTAAAGCACTTCAGTTGGAAAGATAATGACGTACC
 AACAGAAGAACCGCTAAGTCGTGCCAGCAGCCGGTAATA
 CGGAGGGTCAAGCCTAATCGGAAATTACTGGCGTAAGCGCACG
 TAGGCGGCTGTTAAGTCAGATGTGAAAGCCCCGGCTAACCTGG
 GAACTGCATCTGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGGAGAGGGAGTG
 GAATTTCGGGTAGCGGTGAAATGCGATAGAGATCGGAAGGAACAT
 CAGTGGCGAAGCGACTCCCTGGCCAAGATTGACGCTCAGGTGCG
 AAAGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCC
 GTAAACGATGTCACTAGCCGTCGGCTCAACTAAGGAGTCGGTGG
 TCGACTAACGCTTAAGTGACCGCTGGGAGTACGGTCGAAG
 ACTAAAACCTAACAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGCGGTGGAG
 CATGGGTTAATTGATGCAACGCGAAGAACCTTACCGCCCTGGA
 CATGCGAGAATCCCGTAGAGATATGGGAGTGGCCGAAAGGAACCTG
 AACACAGGTGCTGCACGGCGTCGTAGCTGTCGTGAGATGTT
 GGGTTAAGTCCCGAACGCGCAACCCCTATCCCTAGTTGCCAGC
 ACGTTATGGTGGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAAACGGGAG
 GAAGGTGGGAGTACGTCAGTCATGGCCCTATGGCTGGC
 TACACACGTCTACAATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGACCGCGA
 GGTGGAGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTCGGATTGGAGTCT
 GCAACTCGACTCATGAAGTCGGAATCGTAGTAATCGCAATCG
 CATGCGGGTAATACGTTCCCGGCTTGTACACACCGCCGTCA
 CACCATGGGAGTGGGTTCTCCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAG
 GAGGGCGTTACACGGAGTGATTGACTGACTGGGTGAAGTCGTA
 CAAGGTAGCGTAGGGAACTCGGGCTGGATCACCTCTTAGATC
 TGGA
 >E2-126
 CTCGGTACCCGGCGAATCCAAGCTTAGAGTTGATCCTGGCTCG
 ATTGAACGCTGGCGGTATGCTTAAGACATGCAAGTCGAACCGTAAC

AGGTTAACGCTGACGAGTGGCGGACGAGTGAGTAACCGTGGGAATC
 TACCTGTAGTGGGGATAAGCCAGGGAACTTGGACTATAAGATGAGCCG
 ATACCCCTAAGGGGAAAGCGCAAGTCGTATAAGATGAGCCG
 CGTCTGATTAGTAGTTGGTGGGTAAGGCCTACCAAGGCCACG
 TCAGTAGCTGGTCTGAGAGGATGATCAGCCACGTCGGACTGAGAC
 ACGGCCGGACTCCTACGGGAGGCAGCAGTCGGGAATATTGGACAA
 TGGGAAACCCCTGATCCAGCAATACCGCTGTGAGAAGGCT
 GCGGTTGTAAGCCTTCAGTTGGAAAGATAATGACGTTACCAA
 CAGAAGAAGCACCGCTAAGTCGTGCCAGCAGCCGGTAATACG
 GAGGGTCAAGCCTAATCGGAAATTACTGGCGTAAAGCGCACG
 GGCCTGTTAAGTCAGATGTGAAAGCCCCGGCTCAACCTGGG
 ACTGCATCTGATACTGGGAGGCTAGAATCTGGGAGAGGGAGTGG
 ATTCCGGTGTAGCGGTAAATGCGATAGAGATCGGAAGGAACATCA
 GTGGGAAAGCGACTCCCTGGACCAAGATTGACGCTCAGGTGGAA
 AGCGTGGTAGCAAACAGGATTAGATAACCTGGTAGTCCACGCC
 AAACGATGTCACTAGCCGTCGGCTCAACTAAGGAGTCGGTGTG
 CAGCTAACGCTAACATTGATGACCGCTGGGAGTACGGTCGAAGAC
 TAAAACCTAACAGGAATTGACGGGGCCCGACAAGCGGTGGAGCA
 TGTGGTTAATTGATGCAACGCGAAGAACCTTACAGCCCTGACA
 TGCGAGAATCCCGTAGAGATATGGGAGTGGCGCAAGGAACCTG
 CACAGGTGCTGCACGGCTGCTGTCAGCTGTCGTGAGATGTTGG
 TTAAGTCCCGAACGAGCGCAACCCCTATCCCTAGTGGCAGCACG
 TATGGTGGGAACTCTAGGGAGACTGCCGTGACAAACCGGAGGAAG
 GTGGGAGTACGTCAGTCATCATGGCCCTATGGCTGGCTACA
 CACGTGCTACAATGGTGGCACAGAGGGACGCAAGACCCGAGGT
 GAGCAAATCCAAAAACCAATCGTAGTCGGATTGGAGTCTGCAA
 CTCGACTCATGAAAGTCGGAATCGCTAGTAATCGCAATCAGCATG
 TCGCGGTAAACGTTCCCGGCTTGTACACACCGCCGTACACC
 ATGGGAGTGGGTTGCTCCAGAAGTAGATAGCTAACCGCAAGGAG
 GCGTTACACGGAGTGATTGACTGACTGGGTGAAGTCGTAACAAG
 GTAGCGTAGGGAACTCGGGCTGGATCACCT