

การเตรียมแผ่นฟิล์มสปาจากยางพารา

Preparation Film Spa from Para rubber (*Hevea brasiliensis*)

รัฐพล มีลาภสม¹ และ สายัญ พันธุ์สมบูรณ์^{2*}

¹นักศึกษา ภาควิชาวิทยาศาสตร์และคณิตศาสตร์ ²อาจารย์ ภาควิชาเทคโนโลยีการผลิตพืช
คณะเทคโนโลยีอุสาหกรรมเกษตร มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลอีสาน จังหวัดกาฬสินธุ์ 46000

บทคัดย่อ

งานวิจัยนี้ต้องการศึกษาการเตรียมแผ่นฟิล์มจากยางพาราเพื่อใช้ในอุตสาหกรรมสปา โดยการทดลองตั้งสูตรการเตรียมฟิล์มโดยความเป็นเลิศของแผ่นฟิล์มที่ช่วงเวลาในการเกิดฟิล์มที่ความเข้มข้นของน้ำยางต่างกัน, ช่วงเวลาในการเกิดฟิล์มที่ความเข้มข้นของไคโทชานต่างกัน, อิทธิพลของน้ำหนักโมเลกุลของไคโทชานต่อการเกิดฟิล์ม, อิทธิพล pH ของสารละลายต่อการเกิดฟิล์ม และอัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่เหมาะสมต่อการเกิดฟิล์ม และศึกษาความคงทนของแผ่นฟิล์มที่ระยะเวลา 12 สัปดาห์ ภายใต้ภาวะจำลองที่ควบคุมอุณหภูมิ คือ 32°C, 40°C, 45°C และความชื้นสัมพัทธ์ในอากาศ (relative humidity, %RH คือ 54, 60 และ 75%RH) พบว่า การเตรียมแผ่นฟิล์มที่อัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer เป็น 1000 รอบต่อนาทีที่ pH ของสารละลายของไคโทชานเป็น pH 5 น้ำหนักโมเลกุลของไคโทชานเป็น 10,000 kDa ความเข้มข้นของไคโทชานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายกรดอะซิติก เข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยา 25 เปอร์เซ็นต์ ได้แผ่นฟิล์มที่มีความเหมาะสมในการพัฒนาต่อในระดับอุตสาหกรรม

Abstract

The objective of this research were investigated for preparing a film of rubber for use in the spa business. It was a formula for the excellence of the film, the study included the topic of different concentrations of latex, a moment in the film to different concentrations of chitosan, the effect of molecular weight of chitosan on the film, the influence of solution pH on the film. And the spin speed homogenizer, mixed with a suitable film forming. The stability of the film were under conditions simulating the relative humidity in the air. The preparation of films were mixing rate with a homogenizer to 1000 rpm, the pH of the solution of chitosan is pH 5, the molecular weight of chitosan was 10,000 KDa the concentration of chitosan was 0.1 percent in a solution of acitic acid at 2 percent and 25 percent concentration of the latex films are suitable for further development in the industrial.

คำสำคัญ : การเตรียม แผ่นฟิล์มสปา ยางพารา

Keywords : Preparation, Film Spa, Para rubber

*ผู้นิพนธ์ประสานงานไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ rubber_rmutp@hotmail.ac.th โทร. 08 5461 6262

1. บทนำ

ปัจจุบันประเทศไทยเป็นผู้ผลิตยางพารารายใหญ่ที่สุดในโลก ยางพาราของประเทศไทยนิยมปลูกในพื้นที่ทางภาคใต้ และภาคตะวันออกของประเทศไทย ซึ่งมีสภาพภูมิอากาศที่เหมาะสมต่อการเจริญเติบโตของยาง พลิตภัณฑ์ที่มาจากน้ำยางธรรมชาติที่ใช้อยู่ในปัจจุบันมีมากหลายชนิด ทั้งอยู่ในรูปของยางแท่งและน้ำยางสำหรับผลิตภัณฑ์ที่ได้จากน้ำยางธรรมชาติส่วนใหญ่เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้จากการจุมแบบ คิดเป็นร้อยละ 68.8 ของผลิตภัณฑ์ที่ได้จากน้ำยางธรรมชาติทั้งหมด รองลงมาได้แก่การยาง ยางยีด ยางฟองน้ำและพรอมยาง ตามลำดับ อย่างไรก็ตามผลิตภัณฑ์ที่แปรรูปจากน้ำยางธรรมชาติที่แปรรูปในประเทศยังน้อยอยู่เมื่อเทียบกับปริมาณน้ำยางดิบที่ผลิตได้ และส่องอก งานวิจัยนี้ได้ทำการศึกษากระบวนการเตรียมแผ่นพิล์มบางสำหรับประกอบห้องเครื่องในธุรกิจสปา เพื่อสามารถเพิ่มชนิดของผลิตภัณฑ์แปรรูปจากยาง การใช้งานของยางได้กว้างขวางขึ้น เพิ่มผลิตภัณฑ์แปรรูปจากน้ำยางธรรมชาติที่เป็นที่ต้องการของตลาดเพิ่มขึ้น เกษตรกรในพื้นที่มีช่องทางการจำหน่ายมากขึ้น โดยใช้น้ำยางสูตรตันทุนต่ำที่ผลิตได้ในจังหวัดกาฬสินธุ์ ผสมพอลิเมอร์ประจุบวก (cationic polymer) ซึ่งในที่นี้เลือกใช้โคโลท่าน ศึกษาผลกระทบของตัวแปรต่างๆ ต่อสมบัติความเป็นเลิศทางกายภาพและเคมี ได้แก่ ชนิดของพอลิเมอร์ประจุบวก น้ำหนักโมเลกุลและความเข้มข้นของพอลิเมอร์ ประจุบวก สัดส่วนของสารพอลิเมอร์ที่มีประจุบวก เป็นต้น เพื่อออกแบบสูตรพิล์มน้ำยางพาราที่เหมาะสมที่สุด โดยคาดว่าพอลิเมอร์จะสามารถประสานได้กับยางธรรมชาติ และสามารถนำแผ่นพิล์มที่เตรียมได้ไปใช้ในอุตสาหกรรมสปาต่อไป กระบวนการเตรียมพิล์ม สามารถถ่ายทอดเทคโนโลยีให้กับชุมชนหรืออุตสาหกรรมที่ต้องการนำไปใช้ได้ นอกจากน้ำพิล์มน้ำยางธรรมชาติที่เตรียมได้สามารถเพิ่มจำนวนผลิตภัณฑ์แปรรูปจากน้ำยางพาราเป็นการเพิ่มช่องทางการแปรรูปผลิตภัณฑ์ ทำให้ปัญหาเรื่องยางล้นตลาดที่เป็นสาเหตุให้ราคายางตกต่ำ รายได้ของเกษตรกรไม่คุ้มทุน การมีผลิตภัณฑ์ที่แปรรูปจากน้ำยางสูตรตันทุนต่ำที่เพิ่มมากขึ้น จะช่วยลดปัญหาตรงส่วนนี้ของเกษตรกรได้

1.1 วัตถุประสงค์ของการวิจัย

เพื่อศึกษาการตั้งสูตร พัฒนาระบวนการเตรียมแผ่นพิล์มน้ำยางพาราที่ผลิตในเขตพื้นที่จังหวัดกาฬสินธุ์ผสมกับพอลิเมอร์ธรรมชาติ และทดสอบความเป็นเลิศของผลิตภัณฑ์สำหรับธุรกิจสปา

2. วิธีการทดลอง

2.1 สารเคมี

Chitosan; ($C_{12}H_{24}N_2O_9$), น้ำหนักโมเลกุล 10,000 KDa highly viscosity น้ำหนักโมเลกุล - 30,000 KDa middle viscosity. น้ำหนักโมเลกุล - 60,000 KDa low viscosity. SIGMA-ALDRICH, St. Louis, USA. และโมเนีย; NH_3 , Ajax Finechem, Aucland, New Zealand น้ำหนักโมเลกุล 17.03 g/mol., analytical grade.

2.2 เครื่องมือ

เครื่องวัดความเป็นกรด ด่าง (pH meter), Model CG840, SCHOTT, Mainz, Germany. เครื่องซั่ง (balance) Model AC210P and LP6200S, Sartorius, Gottingen, Germany. อ่างควบคุมอุณหภูมิ (water bath) Model WBU 54, Memmert, Germany. ตู้ควบคุมอุณหภูมิ Model Memmert, Germany. เตาต้มไฟฟ้า (hot plate), SCHOTT, Modle 234, Mainz, Germany.

2.3 วิธีดำเนินการทดลอง

2.3.1 ศึกษาช่วงเวลาในการเกิดพิล์มที่ความเข้มข้นของน้ำยางต่างกัน

เตรียมแผ่นพิล์มที่ความเข้มข้นของน้ำยางเป็น 25 เบอร์เซ็นต์, 30 เบอร์เซ็นต์, 35เบอร์เซ็นต์ และ 60 เบอร์เซ็นต์ โดยควบคุมปริมาณโคโลท่านที่ความเข้มข้น 0.1 เบอร์เซ็นต์ ในสารละลายกรดแอกซิติก เข้มข้น 2 เบอร์เซ็นต์ และใช้โคโลท่าน น้ำหนักโมเลกุลของโคโลท่านเป็น 10,000 KDa ปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่ 1000 รอบต่อนาที และเลือกความเข้มข้นของน้ำยางที่เหมาะสมในการศึกษาต่อไป

2.3.2 ศึกษาช่วงเวลาในการเกิดฟิล์มที่ความเข้มข้นของไคโทซานต่างกัน

เตรียมแผ่นฟิล์มที่ความเข้มข้นของไคโทซานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์, 0.2 เปอร์เซ็นต์, 0.3 เปอร์เซ็นต์, 0.4 เปอร์เซ็นต์, 0.5 เปอร์เซ็นต์, 1.0 เปอร์เซ็นต์, 1.5 เปอร์เซ็นต์, 2.0 เปอร์เซ็นต์, 2.5 เปอร์เซ็นต์ และ 3.0 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายน้ำกรดแอกซิติก เข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยาาง 25 เปอร์เซ็นต์ ใช้ไคโทซานน้ำหนักโมเลกุลของไคโทซานเป็น 10,000 KDa ปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่ 1000 รอบต่อนาทีและเลือกความเข้มข้นของไคโทซานที่เหมาะสมในการศึกษาต่อไป

2.3.3 ศึกษาอิทธิพลของน้ำหนักโมเลกุลของไคโทซานต่อการเกิดฟิล์ม

เตรียมแผ่นฟิล์มที่น้ำหนักโมเลกุลของไคโทซานเป็น 10,000 KDa 30,000 KDa และ 60,000 KDa ความเข้มข้นของไคโทซานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายน้ำกรดแอกซิติก ความเข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยาาง 25 เปอร์เซ็นต์ ปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่ 1000 รอบต่อนาทีและเลือกน้ำหนักโมเลกุลของไคโทซานที่เหมาะสมในการศึกษาต่อไป

2.3.4 ศึกษาอิทธิพล pH ของสารละลายน้ำ ต่อการเกิดฟิล์ม

เตรียมแผ่นฟิล์มที่ pH ของสารละลายน้ำของไคโทซานเป็น pH 3, pH 4, pH 5 และ pH 6 น้ำหนักโมเลกุลของไคโทซานเป็น 10,000 KDa ความเข้มข้นของไคโทซานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายน้ำกรดแอกซิติก เข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยาาง 25 เปอร์เซ็นต์ ปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่ 1000 รอบต่อนาทีและเลือก pH ของสารละลายน้ำของไคโทซานที่เหมาะสมในการศึกษาต่อไป

2.3.5 ศึกษาอิทธิพลอัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ต่อการเกิดฟิล์ม

เตรียมแผ่นฟิล์มที่อัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer เป็น 500, 1000, 2000 และ 5,000 รอบต่อนาทีที่ pH ของสารละลายน้ำของไคโทซานเป็น pH 5 น้ำหนักโมเลกุลของไคโทซานเป็น 10,000 KDa ความเข้มข้นของไคโทซานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายน้ำกรดแอกซิติก ความเข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยาาง 25 เปอร์เซ็นต์ รอบต่อนาทีและเลือกอัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่เหมาะสมในการศึกษาต่อไป

3. ผลการทดลองและวิจารณ์ผล

3.1 ผลของช่วงเวลาในการเกิดฟิล์มที่ความเข้มข้นของน้ำยาางต่างกัน

เตรียมแผ่นฟิล์มที่ความเข้มข้นของน้ำยาางเป็น 25 เปอร์เซ็นต์, 30 เปอร์เซ็นต์, 35 เปอร์เซ็นต์ และ 60 เปอร์เซ็นต์ โดยควบคุมปริมาณไคโทซานที่ความเข้มข้น 0.1% ในสารละลายน้ำกรดแอกซิติก ความเข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และใช้ไคโทซานน้ำหนักโมเลกุลของไคโทซานเป็น 10,000 KDa 95% DAC ปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่ 1000 รอบต่อนาที พบร่วมกันที่ 60 เปอร์เซ็นต์ มีความเหมาะสมกว่าแต่กระบวนการเตรียมน้ำยาาง ให้มีความเข้มข้นเป็น 25 เปอร์เซ็นต์ ต้องใช้กระบวนการปั่นเพียงด้วยความเร็วสูงซึ่งอธิบายได้ว่ากระบวนการเกิดฟิล์มเกิดได้เร็วเนื่องจากมีเปอร์เซ็นต์ของน้ำน้อยทำให้ไม่เลกุลของยางพาราจับตัวกันได้เร็วขึ้น อย่างไรก็ตามน้ำยาางพาราที่กลุ่มเกษตรกรผลิตได้มีเปอร์เซ็นต์น้ำยาางอยู่ระหว่าง 25 – 30 เปอร์เซ็นต์ ที่มีวิจัยจึงเลือกความเข้มข้นของน้ำยาางที่ 25 เปอร์เซ็นต์ ในการทดลองหัวข้อต่อไป



รูปที่ 1 แผ่นฟิล์มที่ความเข้มข้นของน้ำยาางเป็น ก 25 เปอร์เซ็นต์, ข 30 เปอร์เซ็นต์, ค 35 เปอร์เซ็นต์ และ ง 60 เปอร์เซ็นต์

3.2 ผลช่วงเวลาในการเกิดฟิล์มที่ความเข้มข้นของไคโทชานต่างกัน

เตรียมแผ่นฟิล์มที่ความเข้มข้นของไคโทชานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์, 0.2 เปอร์เซ็นต์, 0.3 เปอร์เซ็นต์, 0.5 เปอร์เซ็นต์, 1.0 เปอร์เซ็นต์ และ 3.0 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายน้ำกโนเลกุลของไคโทชานเป็น 10,000 ปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่ 1000 รอบ ต่อนาที พบร่วมกันที่ความเข้มข้นของไคโทชานที่เหมาะสมคือ 0.1 เปอร์เซ็นต์ การใช้ไคโทชานที่มีความเข้มข้นสูงการละลายได้ในกรดจะน้อยลงทำให้สารละลายน้ำกโนเลกุลของไคโทชานเกิดสารแพร่กระจายอยู่ ซึ่งแก้ปัญหาได้โดยการเพิ่มปริมาณกรด แต่การเพิ่มปริมาณกรดอาจส่งผลต่อกำลังไฟฟ้าของไคโทชาน ทำให้เกิดการเชื่อมระหว่างและเกิดการแตกตะกรอนเกิดเป็นอนุภาคขนาดใหญ่ ที่มีวิถีทางเดินทางที่ต้องการความเข้มข้นของไคโทชานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์ในการทดลองต่อไปเนื่องจากมีผลต่อความเป็นลิศของแผ่นฟิล์มน้อยกว่า

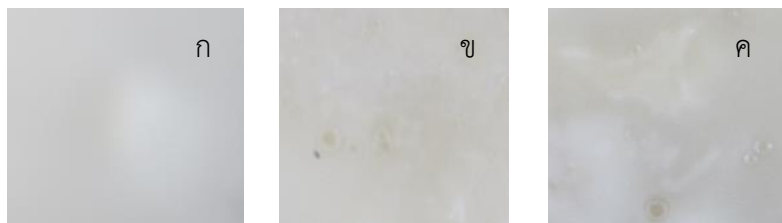


รูปที่ 2 ความเข้มข้นของไคโทชานเป็น ก 0.1 เปอร์เซ็นต์, ข 0.2 เปอร์เซ็นต์, ค 0.3 เปอร์เซ็นต์, ง 0.5 เปอร์เซ็นต์, จ 1.0 เปอร์เซ็นต์ และ ฉ 3.0 เปอร์เซ็นต์

3.3 ผลของน้ำหนักโนเลกุลของไคโทชานต่อการเกิดฟิล์ม

เตรียมแผ่นฟิล์มที่น้ำหนักโนเลกุลของไคโทชานเป็น 10,000, 30,000, 60,000 ความเข้มข้นของไคโทชานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายน้ำกโนเลกุล ความเข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยาาง 25 เปอร์เซ็นต์

ปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่ 1000 รอบต่อนาทีพบว่าการเชื้อมขาวของหมูแอชิทิด้วย กรดแอกซิติกของไก่ โภชานน้ำหนักโมเลกุล 10,000 Dalton 95% DAC จะเกิดการเชื้อมขาวได้สมบูรณ์มากกว่าที่น้ำหนักโมเลกุล 30,000 60,000 Dalton 95% DAC ที่มีวิจัยจึงเลือกน้ำหนักโมเลกุลของไก่โภชานเป็น 10,000 Dalton 95% DAC ในการทดลองต่อไปเนื่องจากมีผลต่อความเป็นเลิศของแผ่นพิล์มน้อยกว่า



รูปที่ 3 แผ่นพิล์มที่น้ำหนักโมเลกุลของไก่โภชานเป็น ก 10,000 ข 30,000 ค 60,000

3.4 ผลของ pH ของสารละลาย ต่อการเกิดพิล์ม

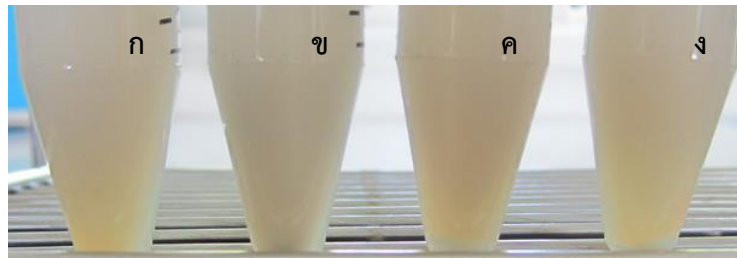
เตรียมแผ่นพิล์มที่ pH ของสารละลายของไก่โภชานเป็น pH 3, pH 4, pH 5 และ pH 6 น้ำหนักโมเลกุลของไก่โภชานเป็น 10,000 Dalton 95% DAC ความเข้มข้นของไก่โภชานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายกรดแอกซิติก ความเข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยา 25 เปอร์เซ็นต์ ปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ที่ 1000 รอบต่อนาที พบร่วมจะทำให้ไก่โภชานที่เหลือเป็นอนุภาคอยู่เกิดการเชื้อมขาวทำให้เกิดการแตกตะกอนเกิดเป็นอนุภาคขนาดใหญ่ และเมื่อเติมสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซเดลงไปเพื่อปรับ pH การแตกตะกอนเป็นอนุภาคขนาดใหญ่ลดลงทั้งน้อยขึ้นได้จากไฮดรอกไซด์ไอออน ของโซเดียมไฮดรอกไซด์สามารถดึงโปรตีนที่หมูอะมิโนของไก่โภชาน ทั้งส่วนที่เกิดการเชื้อมขาวแล้ว และส่วนที่ไม่เกิดการเชื้อมขาว ซึ่งหากหมูอะมิโนบางส่วนของไก่โภชานได้ถูกโปรตีนเดลว์อาจส่งผลต่อความเป็นเลิศของแผ่นพิล์มน้อยกว่า



รูปที่ 4 แผ่นพิล์มที่ pH ของสารละลายของไก่โภชานเป็น ก pH 3, ข pH 4, ค pH 5 และ ง pH 6

3.5 ผลของอัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer ต่อการเกิดพิล์ม

เตรียมแผ่นพิล์มที่อัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer เป็น 500, 1000, 2000 และ 5,000 รอบต่อนาทีที่ pH ของสารละลายของไก่โภชานเป็น pH 5 น้ำหนักโมเลกุลของไก่โภชานเป็น 10,000 KDa 95% DAC ความเข้มข้นของไก่โภชานเป็น 0.1 เปอร์เซ็นต์ ในสารละลายกรดแอกซิติก ความเข้มข้น 2 เปอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยา 25 เปอร์เซ็นต์ รอบต่อนาทีพบร่วมจะการเชื้อมขาวได้สมบูรณ์ที่ ที่อัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer 1000 รอบต่อนาที อธิบายได้จากอัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer เป็น 100, 500 รอบต่อนาที การเชื้อมขาวได้สมบูรณ์ที่ทำให้เกิดการแตกตะกอนเกิดเป็นอนุภาคขนาดใหญ่ ที่มีวิจัยจึงเลือกอัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer เป็น 500, 1000 รอบต่อนาที ซึ่งผลการทดลองไม่แตกต่างกับอัตราเร็วในการปั่นผสมด้วยเครื่อง homogenizer 2000 และ 5,000 รอบต่อนาที เนื่องจากมีผลต่อความเป็นเลิศของแผ่นพิล์มน้อยกว่า



รูปที่ 5 แผ่นฟิล์มที่อัตราเร็วในการบีบผสานด้วยเครื่อง homogenizer เป็น ก 500, ข 1000, ค 2000 และ ง 5,000

4. สรุป

ผลการวิจัยพบว่าการเตรียมแผ่นฟิล์มจากยางพาราเพื่อใช้ในอุตสาหกรรมสปา โดยการทดลองตั้งสูตรการเตรียมฟิล์มโดยความเป็นเลิศของแผ่นฟิล์ม และศึกษาความคงสภาพของแผ่นฟิล์มภายใต้ภาวะจำลองความชื้นสัมพัทธ์ ในอากาศ การเตรียมแผ่นฟิล์มที่อัตราเร็วในการบีบผสานด้วยเครื่อง homogenizer เป็น 1000 รอบต่อนาทีที่ pH ของสารละลายของไคโ拓ชานเป็น pH 5 น้ำหนักโมเลกุลของไคโ拓ชานเป็น 10,000 ความเข้มข้นของไคโ拓ชานเป็น 0.1% ในสารละลายกรดแอซิติก เข้มข้น 2 เปรอร์เซ็นต์ และความเข้มข้นของน้ำยาาง 25 เปรอร์เซ็นต์ ได้แผ่นฟิล์มที่มีความเหมาะสมในการพัฒนาต่อในระดับอุตสาหกรรม

5. กิตติกรรมประกาศ

ขอขอบคุณ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลอีสาน สนับสนุนงบประมาณในการดำเนินการวิจัยประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2554 ซึ่งอี้อานวยต่อการดำเนินการ จนบรรลุตามวัตถุประสงค์ที่ตั้งไว้

6. เอกสารอ้างอิง

- เจริญ นาคสสรค อชีชัน แกสมาน อดิศัย รุกวิชานิวัฒน กรณิการ ษหากะโร เบญญา ทองนวลจันทร สมคิด ศรีสุวรรณ, 2549. ต้นแบบการผลิตน้ำยางขและผลิตภัณฑ์จากน้ำยางธรรมชาติระดับกลุ่มเกษตร กร, รายงานวิจัยฉบับสมบูรณ สำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัย (สกว.),
ปีงบฯ 2551. ภาพต์เคพอลิเมอร์ของยางธรรมชาติกับคริโลไนเตอร์ วารสารวิจัยยางพารา เล่มที่ 3 15–24
ภาวดี เมธะคำนท, อศิรา เพื่องฟูชาติ และ ก้องเกียรติ คงสุวรรณ. Chitin – Chitosan Technical Note
National, Metal and Materials Technology Center, Klong 1, Klong Luang, Pathumthani,
Thailand.
ไสรญา รอดประเสริฐ. 2543. การเตรียมฟิล์มที่มีรูพรุนจากยางธรรมชาติผสมพอลิเมอร์หลายน้ำ
วิทยานิพนธ (วท.ม.) จุฬาลงกรณมหาวิทยาลัย
El-Sabbagh, S.H. 2003. Compatibility study of natural rubber and ethylene propylene diene
rubber blends. Polymer testing. 22(2003), 93 – 100.
J.Falbe. 1989. Surfactants in Consumer Product Theory, Technology and Application, Dusseldorf,
Systop,