

بررسی کارایی واکسن ویبروماکس خودآکی برافزايش مقاومت به استرسهای شوری و فرمالین در پست لاروهای میگوی سفید هندی (*Fenneropenaeus indicus*)

امیر هوشنج بحری^{۱*}

چکیده

این پژوهش در کارگاه تکثیر هرمز لارو واقع در بخش کوهستان شهرستان میناب در سال ۱۳۸۵ صورت گرفت و کوشش شد کارایی واکسن ویبروماکس و میزان بازندهای تست های استرس شوری و فرمالین در مراحل پست لاروی PL1، PL5، PL15 میگوی سفید هندی (*Fenneropenaeus indicus*) بررسی شود. اثر واکسن ویبروماکس از طریق غوطه وری (تیمار ۲) و غنی سازی ناپلی های آرتیمیا (*Artemia franciscana*) (تیمار ۳) و گروه شاهد (تیمار ۱)، جهت مقایسه بررسی گردیدند. این تحقیق در قالب یک طرح کاملاً تصادفی، اجرا شد و مقایسه میانگین ها از طریق آزمون دانکن صورت پذیرفت. با در نظر گرفتن^۳ تیمار و ۳ تکرار برای هر یک از آنها، سطح یکسان بکار گرفته شد که به مقدار ۱۰ لیتر آبغیری و با تراکم ۱۰۰ لارو مرحله زوای یک در لیتر ذخیره سازی گردیدند. دوره آزمایش از مرحله زوای یک تا ۱۵ بود که در پایان روز ۱۲، ۱۶ و ۲۵ میزان بقا بررسی شدند. نتایج نشان داد که بیشترین مقدار بازندهای استرس پست لاروی در هزار در مراحل PL1، PL5 و PL15 در تیمار^۳ (۶۸/۰۰) بود که نسبت به تیمار شاهد (۴۸/۳۳، ۴۶/۶۷ و ۵۳/۳۳) در ۶۱/۳۳، ۶۰/۰۰ و ۶۴/۶۷ در ۷۵/۶۷ و ۷۷/۳۳ بود. دارای تفاوت معنی داری بوده است. بیشترین مقدار بازندهای استرس شوری در هزار در تیمار^۳ بترتیب در مراحل مذکور (۰/۰۸۰، ۰/۰۸۴ و ۰/۰۸۶) بدست آمد که در مقایسه با تیمار شاهد (۰/۰۶۵، ۰/۰۶۵ و ۰/۰۶۶) در سطح^{۰/۰۵} دارای تفاوت معنی داری بودند و برای تست استرس فرمالین ۱۰۰ قسمت در میلیون نیز در تیمار^۳ (۳۳/۱۸، ۰/۰۸۱، ۰/۰۷۶ و ۰/۰۷۸) محاسبه گردید که نسبت به تیمار شاهد (۰/۰۵۶، ۰/۰۵۲ و ۰/۰۵۸) و تیمار ۲ در سطح^{۰/۰۵} دارای تفاوت معنی داری داشتند.

واژگان کلیدی: پست لارو، غنی سازی، واکسن ویبروماکس، میگوی سفید هندی، آرتیمیا.

پست لاروهای میگوی خانواده پنائیده که در تخم سرها امکان پذیر است، استفاده از تست های استرس محیطی از جمله استرس های شوری و فرمالین می باشد^(۸). تاکارت و همکاران در سال ۱۹۸۹ استفاده

مقدمه

یکی از روش های مناسب جهت ارزیابی کیفیت

۱- عضو هیأت علمی دانشگاه آزاد اسلامی واحد بندر عباس

*-نویسنده مسئول amirbahri52@yahoo.com

صید، انتقال و حمل و نقل و مقدار آمونیاک (15 ppm) در مدت ۲۴ ساعت)، افزایش مقاومت داشته است(۷). گرچه روش نیست که چرا گلوکان تحمل میگوها را نسبت به استرس ها افزایش می‌دهد، اما می‌تواند به میگوها کمک نماید که نسبت به عوامل بیماریزا حساسیت کمتری داشته باشد و بطور قطع می‌تواند، برای صنعت پرورش میگو مفید باشد(۷).

واکسن ویروماکس^۱ نیز یک محصول امولسیونه بی خطراست که از طریق غنی سازی ناپلی آرتیما می‌تواند به آسانی به تغذیه پست لاروهای میگو برسد.

اطلاعات موجود از چند بررسی نشان میدهد که استفاده از محرك های اینمنی به تنها یا بصورت ترکیبی با باکتری های ضعیف شده، منجر به افزایش پاسخ اینمنی و مقاومت نسبت به بیماری های باکتریائی در میگو خواهد شد (۲). از آنجایی که پرورش میگو در مراحل لاروی و پست لاروی بسیار حساس و مهم بوده و اغلب، تلفات عمده ای در این مراحل دیده می‌شود، لذا به دلیل امکان بروز بیماری، عدم رشد کافی و تولید کم محصول در شرایط کنونی کشور، یکی از مواردی که می‌تواند به افزایش رشد و بازماندگی پست لاروهای میگو کمک نماید، دقت در رساندن مواد افزایش دهنده اینمنی و مقاومت در تغذیه میگو ها است که با افزایش فاكتورهای رشد نیز همراه است. با توجه به موارد ذکر شده در این پژوهش سعی گردید با فرض اضافه کردن واکسن مورد آزمایش به غذای زنده و دارا بودن خواص موردنظر، اهدافی شامل رشد بیشتر، بازماندگی و درصد بقاء بالاتر و افزایش تولید بدست آید، که نتایج قابل قبول در مدت تحقیق حاصل گردید.

مواد و روشهای

۱- محل اجرای آزمایش

این پژوهش در کارگاه تکثیر هرمز لارو وابسته به بخش خصوصی واقع در ۳۵ کیلومتری شهرستان میناب

از تست های استرس را به عنوان یک ابزار در ارزیابی کیفیت پست لارو ماهیان و سخت پوستان پیشنهاد نمودند(۹). عده ای نیز گزارش کرده اند که پست لاروهایی که در شرایط تست های استرس، بازماندگی بیشتری از خود نشان می‌دهند دارای کیفیت بهتر می‌باشند(۳و۴)، به عنوان مثال، مطالعات فراوانی شامل جیره های غذایی با مقادیر فراوان اسیدهای چرب غیر اشباع بلندزنجیره جهت بازماندگی بالاتر پست لاروها در تست های استرس در مرحله پست لاروی گزارش و پیشنهاد شده است(۳و۹).

افزایش اینمنی غیر اختصاصی در میگوها، آنها را نسبت به طیف وسیعی از توانایی دفاعی تأمین نموده که می‌بایست بطور مؤثری آنها را در مقابل عفونتهای ناشی از عوامل بیماری زا، مصون دارد. استفاده خوراکی، حمام دادن و تزریق مواد محركه اینمنی، از قبیل باکتری ویبریو، بتا گلوکان^۱ و پیتید و گلیکان^۲ به میگوها، می‌تواند، مقاومت آنها را در مقابل آلوگوگی های میکروبی افزایش دهد(۶).

تحقیقات در زمینه مواد محرك سیستم اینمنی در حال توسعه است و مواد زیادی در حال حاضر در صنعت آبزی پروری استفاده می‌شود. اثر تحریک کنندگی گلوکان، کیتین^۳، لاکتوفرین^۴ و لوامیزول^۵ برای ماهی و میگو گزارش شده است. همچنین فاكتورهای غذایی مثل ویتامین C,B هورمون رشد و پرولاتکین به عنوان محرك اینمنی گزارش شده‌اند. این محرك ها، علاوه بر افزایش عملکرد فاگوسیتوزی و افزایش فعالیت باکتری کشی، همچنین فعالیت سلول های کشنده طبیعی کمپلمان، لیزووزیم و پاسخ آنتی بادی را تحریک می‌کنند(۵).

آستانه مقاومت میگوهایی که توسط گلوکان تغذیه گردیدند، به مقدار نسبی، نسبت به استرس ها از قبیل

1- β -glucan

2- Peptidoglycan

3- Chitin

4- Lactoferin

5- Levamisole

آنگاه به سطل های ۲۰ لیتری که جهت آزمایش تهیه شده بودند، منتقل شدند (۱). برای این منظور یک روز قبل از شروع آزمایش و ذخیره سازی لاروها، کلیه ظروف با آب فیلتر شده دریا، آبگیری شدند. این آب با شوری ۳۰-۳۲ قسمت در هزار که توسط سنگ هوا، هوادهی دائمی در آنها برقرار بود به میزان ۱۰ لیتر آبگیری شده و به نسبت ۱۰۰ لارو در لیتر ذخیره سازی گردیدند.

در این زمان، لاروها بطور یکسان ۶ نوبت در روز با جلبک *Chaetoceros* تغذیه می شدند. پس از مرحله مایسیس I تا PL15 کم ناپالی آرتمیا به همراه غذای کنسانتره به غذای لاروها و سپس پست لاروها اضافه گردید.

مقادیر مورد نظر واکسن بر اساس دستورالعمل II تا PL1 و همچنین به مدت ۱۰ روز از زمان 2 PL تا PL12 به پست لاروها خورانده شد (۶).

۴- تستهای استرس

در مراحل سه گانه PL1، PL5 و PL15 جهت بررسی کیفیت و قوی بودن پست لاروهای تیمارهای مختلف نسبت به تیمار شاهد آنها را تحت تست های استرس شوری ۱۰ و ۲۰ قسمت در هزار و همچنین فرمالین ۱۰۰ قسمت در میلیون قرار داده و در صد بازماندگی آنها محاسبه گردید. بدین منظور ۵۰ پست لارو از هر تکرار مربوط به تیمار خاص بصورت تصادفی برداشت گردید و در سطل های ۵ لیتری که تا ۱ لیتر آبگیری شده بود به ترتیب برای هر تیمار، ۳ تکرار در زمان ۶۰ دقیقه بر اساس نوع استرس، درنظر گرفته شد که در پایان زمان نامبرده، درصد بازماندگی محاسبه گردید.

۵- آنالیز آماری

در این آزمایش مقدار ۹ عدد سطل ۲۰ لیتری با توجه به وجود سه تیمار و سه تکرار برای این آزمایش

(بخش کوهستک) و ۱۲۵ کیلومتری شهرستان بندرعباس بر روی پست لاروهای میگوی سفید هندی پرورشی، اجرا شد.

۲- غنی سازی آرتمیا با واکسن ویبروماکس
برای این منظور از سیست آرتمیای فرانسیسکانا (*Artemia franciscana*) ساخت شرکت Inve تایلند استفاده گردید.

حدود نیمی از ناپالی های حاصله پس از تخم گشایی در ظروف ویژه ای جداگانه نگهداری شده و تا مرحله Instar II جهت غنی شدن با واکسن نگهداری شدند. تراکم آنها در این زمان به مقدار ۱۰۰۰۰۰ تا ۵۰۰۰۰۰ عدد در لیتر رسید (۱). بدین ترتیب ۱۰-۱۲ ساعت بعداز تخم گشایی واکسن موردنظر به میزان ۱ میلی لیتر به ظروف حاوی سوسپانسیون آرتمیای بالغ افزوده گردید (۶).

نیمی دیگر از سیست های کپسول زدائی شده در ظروف سیلندری شکل دیگری تخم گشایی گردید. با این تفاوت که هیچگونه واکسنی به آن اضافه نشد. از ناپالی های حاصل از این سیست ها جهت تغذیه سایر تیمارهایی که از واکسن بی بهره بودند نظیر تیمار کترل استفاده گردید.

این عمل در حین آزمایش بطور روزانه انجام گرفت تا همواره آرتمیای تازه در اختیار پست لاروها قرار داده شود. همچنین سعی گردید تا از بروز استرس قبل و بعد از واکسیناسیون جلوگیری شده، میگوها در شرایط بهداشتی خوب نگهداری شده و نیز از خوراک خوب و متعادل در کل دوره پرورش برخوردار باشند.

۳- پرورش پست لاروهای میگوی سفید هندی
برای این منظور تعداد ۵ مولد ماده پرورشی جفت گیری کرده (اسپرم دار) با وزن متوسط ۴۰ گرم که براساس سلامت ظاهری در مرحله ۴ رسیدگی جنسی بودند، انتخاب گردیدند و بعد از انجام مراحل تخم ریزی، لاروهای حاصل تا مرحله زوا ۱ در همان تانک های ۳۰۰ لیتری در اطاق تخم ریزی نگهداری شده و

میانگین درصد بازماندگی پست لاروها در اثر تست استرس شوری ۱۰ قسمت در هزار در مدت زمان ۶۰ دقیقه در مراحل و تیمارهای مختلف در جدول (۱) ارائه شده است.

۲- درصد بازماندگی پست لاروها در اثر تست استرس شوری ۲۰ قسمت در هزار

میانگین درصد بازماندگی پست لاروها در اثر تست استرس شوری ۲۰ قسمت در هزار در مدت زمان ۶۰ دقیقه در مراحل و تیمارهای مختلف در جدول (۱) ارائه گردیده است.

۳- درصد بازماندگی پست لاروها در اثر تست استرس فرمالین خالص ۱۰۰ قسمت در میلیون

میانگین درصد بازماندگی پست لاروها در اثر تست استرس فرمالین خالص ۱۰۰ قسمت در میلیون در زمان ۶۰ دقیقه در مراحل و تیمارهای مختلف در جدول (۱) ارائه گردیده است.

انتخاب و استفاده شد که در قالب یک طرح کاملاً تصادفی ایجاد و اجرا گردید.

درصد بازماندگی پست لاروها در تست های استرس فرمالین خالص ۱۰۰ ppm و شوری ppt ۲۰ ابتدا تحت آنالیز واریانس یکطرفه (ANOVA) قرار گرفته و سپس توسط آزمون چند دامنه‌ای دانکن، مقایسه میانگین‌ها صورت گرفت و وجود یا عدم وجود اختلاف معنی داردر سطح ۰/۰۵ تعیین گردید. سرانجام کلیه تجزیه و تحلیل داده‌ها برای داده‌های بدست آمده با استفاده از برنامه‌های EXCEL و SPSS و انجام گردید.

نتایج

درصد بازماندگی پست لاروها در اثر تست های استرس، در مراحل PL5,PL15 و ppt ۱۰

۱- درصد بازماندگی پست لاروها در اثر تست استرس شوری ۱۰ قسمت در هزار

جدول شماره ۱ - مقایسه میانگین درصد بقاء پست لاروهای سفید هندی در تیمارهای مختلف ناشی از تست استرس شوری‌های مختلف و مواجهه با فرمالین در مدت ۶۰ دقیقه

نوع لسترس تیمارهای مورد مقایسه در هر شاخص	مراحل مختلف	نحوه ارزیابی		
		ZOA1-PL1	PL1-PL5	PL5-PL15
شوری ppt ۱۰	تیمار ۱ (شاهد)	۴۸/۳۳ ± ۲/۵۲ ^c	۴۶/۶۷ ± ۴/۱۶ ^c	۵۳/۳۳ ± ۵/۰۳ ^c
	تیمار ۲	۶۰/۰۰ ± ۲/۰۰ ^b	۶۱/۲۳ ± ۶/۱۱ ^b	۶۴/۶۷ ± ۳/۰۶ ^b
	تیمار ۳	۶۸/۰۰ ± ۴/۰۰ ^a	۷۲/۳۳ ± ۳/۰۶ ^a	۷۵/۶۷ ± ۲/۰۸ ^a
شوری ppt ۲۰	تیمار ۱ (شاهد)	۶۵/۰۰ ± ۳/۰۰ ^c	۶۵/۳۳ ± ۶.۴۳ ^b	۶۶/۰۰ ± ۳/۶۱ ^c
	تیمار ۲	۷۶.۳۳ ± ۳/۷۹ ^b	۷۳/۰۰ ± ۱/۷۳ ^{ab}	۷۳/۰۰ ± ۱/۷۳ ^b
	تیمار ۳	۸۴/۰۰ ± ۱/۰۰ ^a	۸۰/۰۰ ± ۲/۰۰ ^a	۸۶/۰۰ ± ۲/۶۵ ^a
فرمالین خالص ۱۰۰ ppm	تیمار ۱ (شاهد)	۵۲/۳۳ ± ۲/۰۸ ^c	۵۶/۰۰ ± ۳/۴۶ ^b	۵۸/۶۷ ± ۳/۰۶ ^c
	تیمار ۲	۷۳/۳۳ ± ۴/۵۱ ^b	۶۸/۳۳ ± ۶/۵۱ ^a	۶۹/۶۷ ± ۲/۰۸ ^b
	تیمار ۳	۸۱/۳۳ ± ۳/۰۶ ^a	۷۶/۰۰ ± ۳/۴۶ ^a	۸۳/۳۳ ± ۵/۰۳ ^a

(میانگین ± انحراف معیار) سطوح اختلاف توسط حروف a,b,c نشان داده شده است.

در سطح $0/05$ بین تیمارهای آزمایش دیده شد.
 $(P < 0/05)$

تقدیر و تشکر

بدین وسیله از زحمات بیدریغ گروه دارو گستر به دلیل در اختیار قرار دادن مواد مورد آزمایش و تمامین بودجه و نیز مسئولان مرکز تکثیر هرمز لارو آقایان مهندس سردار زاده و مهندس هراجی و کلیه پرسنل زحمتکش مرکز و همچنین سازمان دامپژوهشی استان هرمزگان که در انجام این تحقیق ما را یاری نمودند، قدردانی می گردد.

منابع

- ۱- آذربایجانی، ق. طبیعی، ا. شکوری، م. آق، ن. (۱۳۸۳): تاثیر اسیدهای چرب بلند زنجیره امگا ۳ در افزایش مقاومت بچه میگوهای سفید هندی در برابر تنش اسمزی. مجله منابع طبیعی ایران جلد ۵۷ شماره ۳: صفحه ۴۵۵ – ۴۶۶
- 2- Montero rocha, A., McIntosh ,D., Sanchez-merino, R, and Felores,i., (2005): Immunostimulation of white shrimp (*Litopenaeus vannamei*) following dietary administration of Ergosan . Journal of Invertebrate Pathology 91 (2006) ,188-194 pp.
- 3- Rees , J . F . , Cure , K . ,Piyatiratitivorakul , S . ,Sorgeloos , P . and Menasveta , P . , (1994): Highly unsaturated fatty acid requirements of *Penaeus monodon* postlarvae : An experimental approach based on Artemia enrichment . Aquaculture , 122 : 193 – 207
- 4- Samocha , T . M . , Guajardo , H . , Lawrence , A . L . , Castille , F . L . , Speed , M . ; McKee , D . A . and Page , K . I . , (1998) : A simple stress test for *Penaeus vannamei* postlarvae . Aquaculture 165 : 233 – 242 .

بحث و نتیجه‌گیری

در این تحقیق در تست استرس فرمالین ۱۰۰ قسمت در میلیون و تست شوری ۱۰ و ۲۰ قسمت در هزار در مرحله PL1 بیشترین بازماندگی در تیمار ۳ وجود داشته که تفاوت آنها با تیمار ۱ (شاهد) معنی دار بود . علت این امر غنی سازی آرتمیا با واکسن بوده، بعلاوه اینکه اندازه مناسبتر و در حد بازماندگی بالاتر لاروها در این تیمار قابل ذکر است. همانطور که نتایج این تحقیق نشان داد ، لاروهایی که از نظر رشد وضعیت بهتری داشتند، در برابر تستهای فرمالین نیز مقاومت بهتری را از خود نشان دادند(۱).

همچنین در تست استرس فرمالین و شوری، با افزایش سن پست لاروها ، میزان بازماندگی آنها افزایش یافته است. به طور کلی بازماندگی تیمارها در مرحله PL15 بیشتر از PL5 و به دنبال آن، PL5 بیشتر از PL1 بوده است .

در این مرحله از رشد میگوها (از مرحله PL2 به بعد) به علت اینکه خاصیت پالایش گری میگوها از بین رفته و میگوها کم کم حالت شکارچی به خود می گیرند، بنابراین افزودن واکسن به غذای زنده می تواند اثرات مستقیم بهتری به بازماندگی و مقاومت در برابر تنش های اسمزی داشته باشد.

نتایج این پژوهش نشان داد که تغذیه لاروهای میگوی سفید هندی با غذاهای زنده که از طریق واکسن، غنی سازی گردیده ، موجب افزایش مقاومت پست لاروها در برابر استرس های شوری و فرمالین می گردد، که این مورد در هر سه مرحله PL1 و PL5 و PL15 به چشم می خورد. در تست استرس فرمالین و همچنین شوری ۱۰ و ۲۰ قسمت در هزار که در مراحل سه گانه PL1 و PL5 و PL15 انجام شد بیشترین بازماندگی در تیمار ۳ و پس از آن در تیمار ۲ مشاهده گردید .

تیمار شاهد نیز به علت غنی نشدن ناپلی آرتمیاهای مورد تغذیه با واکسن، دارای کمترین درصد بازماندگی در این مراحل بودند و بطور کلی تفاوت معنی داری

- 5- Sakai, M., (1998) : Current research status of fish immunostimulants , Aquaculture 172 (1999) ,63-92pp.
- 6- Schering, plough animal health Aquaculture Corporation., (2005): Union, newjersey .Brifes about Aquavac Ergosan and Aquavac Garvetil vaccine. (www.Spaquaculture.com) .
- 7- Song , Y.L ,J.J. Liu, L.C. Chan and H.H. Sung., (1997): Glucan – induced disease resistance in tiger shrimp (*penaeus monodon*). In Fish vaccinology (R.Gudding , A , Lillehaug, P.J. Midtlyng and F. Brown , eds.), Deve Biol Stavd. Basel , Karger , 90 : 413 – 421.
- 8- Tackaert , W . , Abelin , P . , Leger , P. and Sorgeloos , P . ,(1992): Stress resistance as a criterium to evaluate quality of postlarval shrimp reared under different feeding procedures . In : Pessoa , J . (Ed.), proc . III simposio Brasileiro sobre cultivo de camaraao , MCR Aquaculture , Brasil , pp . 393 – 403 .
- 9- Tackaert , W . , Abelin , P . , Dhert , P . ,Leger , P . ,Grymonpre , D . , Bombeo , R . and Sorgeloos , P . ,(1989): Stress resistance in postlarval penaeid shrimp reared under different feeding procedures . Aquaculture 89 . World Aquaculture Society , LosAngeles , pp . 1 – 15 .