

مطالعه تأثیر اسانس برخی گیاهان بر اینمنی غیراختصاصی ماهی استرلیاد (*Acipenser ruthenus*)

مهرداد رئیسی^۱محمد فخریان^۲محسن جعفریان^۳حسین ورشوئی^۴

۱. گروه بهداشت و بیماری‌های آبزیان، دانشکده دامپزشکی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران

۲. دانش آموخته کارشناسی ارشد شیلات، واحد سوادکوه، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه آزاد اسلامی، سوادکوه، ایران

۳. گروه علوم درمانگاهی، واحد شهرکرد، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران

۴. گروه شیلات، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، واحد سوادکوه، دانشگاه آزاد اسلامی، سوادکوه، ایران

*مسئول مکاتبات:

mreissys@yahoo.com

تاریخ دریافت: ۱۳۹۲/۰۵/۲۸

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۱۱/۱۰

کد مقاله: ۱۳۹۳۰۱۰۱۸۲

این مقاله برگرفته از طرح پژوهشی
می‌باشد.

چکیده

مطالعه حاضر با هدف بررسی اثر اسانس گیاهان پونه کوهی (*Mentha longifolia*), مرزه معمولی (*Satureja hortensis*) و آویشن شیرازی (*Zataria multiflora*) بر برخی شاخص‌های اینمنی غیراختصاصی ماهی استرلیاد (*Acipenser ruthenus*) صورت پذیرفت. اسانس گیاهان بهمیزان یک درصد به غذای روزانه ماهیان بمدت یک ماه اضافه شد و در پایان دوره شاخص‌های اینمنی سلولی و هموزال ماهیان مورد بررسی قرار گرفت. نتایج بررسی نشان داد که درصد نوتروفیل‌ها در گروه‌های آزمون نسبت به گروه شاهد به خصوص در مورد آویشن شیرازی و مرزه معمولی افزایش معنی داری داشته است ($P < 0.05$), اگرچه تقاضوت معنی‌داری بین تعداد کلی گلبول‌های سفید در گروه‌های مختلف مشاهده نشد. تعداد جرم فاگوسیتی شده و درصد فاگوسیتیز نیز در گروه‌های دریافت کننده اسانس بیشتر از گروه شاهد بود ($P < 0.05$). نتایج همچنین حاکی از افزایش میزان لیزوزیم در هر سه گروه دریافت کننده اسانس بود که بین گروه شاهد و گروه دریافت کننده گیاه مرزه اختلاف معنی‌داری وجود داشت ($P < 0.05$). بطور کلی نتایج حاکی از ارتقاء برخی شاخص‌های اینمنی سلولی و هموزال در ماهی استرلیاد متعاقب استفاده از اسانس گیاهان مورد اشاره می‌باشد، لذا استفاده از اسانس‌های مورد بررسی بخصوص مرزه و آویشن جهت ارتقاء اینمنی این گونه ماهی توصیه می‌شود.

واژگان کلیدی: ماهی استرلیاد، سیستم اینمنی، گیاهان دارویی، *Acipenser ruthenus***مقدمه**

ماهیان خاویاری از جمله گونه‌های آبزی کم نظیری هستند با قدمتی حدود ۲۵۰ میلیون سال که به عصر ژوراسیک باز می‌گردد، برخوردارند (Hung, 1991). تاس‌ماهیان امروزه در فهرست کنوانسیون بین‌المللی ناظارت بر گونه‌های در معرض انقراض قرار دارند (Bronzi et al., 1999). این امر توجه بیشتر به پژوهش این ماهیان بجای صید بی‌رویه آن‌ها در ایران و کشورهای مختلف به دنبال داشته است،

به طوری که در سال‌های اخیر گونه‌های مختلف ماهیان خاویاری و از جمله استرلیاد در مناطق مستعد پرورش داده می‌شوند. اگرچه این مسئله خالی از اشکال نبوده و در برخی مزارع تلفات زیاد این ماهیان مشاهده شده است.

استفاده از ترکیبات محرك اینمنی در ماهیان بخصوص در شرایط پرورش متراکم راه حل مناسبی در راستای پیشگیری از بروز بیماری‌های عفونی است. گزارشات و تجربیات موفق متعددی در خصوص استفاده از محرك‌های اینمنی در ماهیان مختلف در منابع علمی یافته می‌شود (Guojun et al., 2006; Harikrishnan et al., 2011) میزان گلبول‌های سفید خون ماهی کپور معمولی موثر اعلام شده است، همچنین ترکیبات فوق منجر به کاهش تلفات ماهیان متعاقب مجاورت با باکتری آئروموناس هیدروفلولا شده اند (عليشاهی و همکاران، ۱۳۹۱).

مواد محرك اینمنی گروه نسبتاً وسیعی از ترکیبات با منشا طبیعی یا ساختنی را در بر می‌گیرند که با مکانیسم‌های مختلف با تحریک سیستم اینمنی غیراختصاصی ماهیان منجر به افزایش توان مقاومت ماهی در برابر عوامل عفونی می‌گردد، برای مثال می‌توان به افزایش گلبول‌های سفید خون، ارتقاء توان فاگوسیتوز، افزایش لیزوژیم و یا بالا بردن سطح ایمنوگلبولین M (IgM) ماهی اشاره کرد (Harikrishnan et al., 2011). این امر با توجه به مقاومت‌های ضد میکروبی وسیعی که در مزارع پرورش ماهی در ایران گزارش شده است، اهمیت بالایی دارد (Raissy and Moumeni, 2014).

گزارشات بسیاری حاکی از اثر مناسب انسنس‌ها و عصاره‌های گیاهی در ارتقاء اینمنی ماهیان و همچنین مهار رشد باکتری‌ها دارند (عليشاهی و همکاران، ۱۳۹۱؛ Goudarzi et al., 2011) اعلام نمودند که افزودن انسنس پونه، مرزه بختیاری و زرین گیاه به حیره قزل‌آلا به میزان یک درصد باعث تقویت سیستم اینمنی می‌شود به طوری که درصد فاگوسیتوز، تعداد جرم فاگوسیته شده و میزان ایمنوگلبولین M پس از ۸ هفته تغذیه با گیاهان مذکور افزایش یافته بود. در این مطالعه اثر انسنس گیاهان پونه کوهی (*Mentha longifolia*)، مرزه (Zataria multiflora) و آویشن شیرازی (Satureja hortensis) برخی شاخص‌های اینمنی غیر اختصاصی ماهی استرلیاد مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

این تحقیق در تابستان سال ۱۳۹۱ در مرکز تکثیر و پرورش آبزیان کرسگان واقع در ۱۲ کیلومتری شهرستان اصفهان انجام شد. ماهیان استرلیاد (250 ± 10 گرم) به صورت تصادفی در وان‌های با ظرفیت ۱۲۰۰ لیتر در ۴ گروه و ۳ تکرار و هر تکرار شامل ۱۰ قطعه ماهی تقسیم‌بندی شدند. به‌منظور تامین نور سالن از نور مصنوعی و به صورت یکنواخت استفاده شد. همه ماهی‌ها سالم و بدون سابقه بیماری بودند. خصوصیات آب شامل (دما 21 ± 0.5 درجه سانتی‌گراد، اکسیژن محلول 7 ± 0.9 میلی‌گرم در لیتر، سختی کل 640 میلی‌گرم در لیتر، pH $8/2$) و قابلیت هدایت الکتریکی (1694) بود. ضمن این که حوضچه‌ها دارای ورودی و خروجی مجزا بودند و هر روز یک بار با سیفون کردن از کف تمیز می‌شد.

انسان‌های مورد نظر شامل مرزه معمولی، پونه کوهی و آویشن شیرازی از شرکت دارویی باریج انسنس کاشان تهیه و به میزان ۱ درصد به غذای روزانه اضافه شد. مقدار غذای روزانه به میزان ۲ درصد توده زنده ماهیان محاسبه و در وعده‌های مشخص به مدت یک ماه به ماهیان داده شد. در پایان یک ماه خون‌گیری از ماهیان به عمل آمد و فاکتورهای خون شناسی و سرم شناسی مرتبط با اینمنی غیر اختصاصی ماهی مورد بررسی قرار گرفت. در هر بار خون‌گیری از هر ماهی ۲ میلی‌لیتر خون اخذ شد که ۱ میلی‌لیتر به صورت هپارینه همراه با ماده ضد انعقاد و ۱ میلی‌لیتر به صورت غیرهپارینه به صورت جداگانه به ترتیب جهت بررسی خون شناسی و فاکتورهای سرمی به آزمایشگاه خون شناسی کلینیک دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهرکرد منتقل شدند. جهت جداسازی سرم از خون از سانتریفیوژ با دور 3000 به مدت ۵ دقیقه

استفاده شد (Dati, 1996). فاکتورهای مورد بررسی شمارش کلی و تفريقي گلبول‌های سفید، درصد فاگوسیتوز، میانگین تعداد جرم فاگوسیته شده، پروتئین تام، آلبومین، ایمونوگلبولین M و لیزوژیم بود. شمارش گلبول‌های سفید با استفاده از لام نئوبار و شمارش تفريقي پس از رنگ‌آمیزی گیمسا براساس دستورالعمل اطیابی (۱۳۸۴) صورت پذیرفت.

برای محاسبه درصد فاگوسیتوز خون تازه را با حجم مساوی محیط حاوی باکتری استافیلوکوکوس (10^7 واحد تشکیل کلونی در میلی‌لیتر) مخلوط گردید. پس از گرم‌خانه گذاری در دمای ۳۷ سانتی‌گراد به مدت نیم ساعت، گسترش خونی تهیه و رنگ‌آمیزی گیمسا انجام شد. جهت محاسبه تعداد جرم فاگوسیت شده، تعداد ۱۰۰ نوتروفیل شمارش شد و تعداد نوتروفیل‌های حاوی باکتری به عنوان درصد فاگوسیتوز گزارش گردید (قرائزلو، ۱۳۷۷). بهمنظور محاسبه میانگین جرم فاگوسیت شده، بهطور تصادفی ۱۰ عدد از نوتروفیل‌هایی که فاگوسیتوز انجام داده بودند با میکروسکوپ نوری بررسی و میانگین تعداد باکتری فاگوسیت شده بیان گردید (Maqsood *et al.*, 2010).

میزان پروتئین سرم و آلبومین به روش رنگ‌سنجدی با استفاده از کیت اسپکتروفوتومتری شرکت پارس آزمون اندازه‌گیری شدند و میزان ایمونوگلبولین M (IgM) در نمونه‌های سرم به روش الایزا با استفاده از کیت Nephstar (ولکانگ، انگلستان) اندازه‌گیری گردید (Davis *et al.*, 1999).

فعالیت لیزوژیم سرم نیز طبق روش Ellis (۱۹۹۰) و براساس روش کدورت‌سنجدی اندازه‌گیری گردید. بهطور خلاصه ۲۵ میکرولیتر از نمونه سرم به هر یک از چاهک‌های میکروپیلت انتقال داده شده و ۱۷۵ میکرولیتر از سوسپانسیون باکتری *Micrococcus lysodeikticus* (۰/۰۰۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر) (سیگما، آلمان) در بافر سیترات-فسفات (۱/۰ مولار، pH = ۵/۸) به چاهک‌ها اضافه گردید. میزان کاهش جذب نوری نمونه‌ها تا زمان ۱۵ دقیقه در طول موج ۴۵۰ نانومتر توسط دستگاه قرائت الایزا اندازه گردید. میزان لیزوژیم موجود در هر نمونه سرم پس از ترسیم منحنی استاندارد لیزوژیم (سیگما، آلمان) محاسبه شد.

در پایان میانگین و انحراف معیار مقادیر با استفاده از نرم افزار اکسل محاسبه و مقادیر با نرم افزار SPSS ویرایش ۱۷ و روش آنالیز واریانس یک‌طرفه مورد مقایسه و بررسی آماری قرار گرفتند.

نتایج

نتایج بررسی نشان داد که درصد نوتروفیل‌ها که جزء اصلی سیستم ایمنی سلولی است، در گروه‌های آزمون نسبت به گروه شاهد بخصوص در مورد آویشن شیرازی و مرزه معمولی افزایش معنی‌داری داشته است ($P < 0.05$)، اگرچه تفاوت معنی‌داری بین تعداد گلبول‌های سفید در گروه‌های مختلف مشاهده نشد و تعداد لنفوسيت‌ها نیز در گروه‌های آزمون نسبت به شاهد کمتر بود.

بر اساس نتایج، مصرف هر سه گیاه آویشن شیرازی، مرزه معمولی و پونه کوهی منجر به افزایش چشمگیر و معنی‌دار در تعداد جرم فاگوسیته شده گشته است، بهطوری که میانگین آن در گروه شاهد حدود ۱۶ و در گروه دریافت کننده انسانس آویشن شیرازی، ۲۷ می‌باشد. علاوه بر آن درصد فاگوسیتوز نیز در هر سه گروه دریافت کننده انسانس بیشتر از گروه شاهد است و اختلاف معنی‌داری را نشان می‌دهد ($P < 0.05$). میانگین مقادیر شاخص‌های ایمنی سلولی در گروه‌های بررسی شده در جدول ۱ بیان شده‌اند.

بر اساس نتایج بدست آمده، میزان لیزوژیم در هر سه گروه دریافت کننده انسانس گیاه، افزایش یافته بود که بین گروه شاهد و گروه دریافت کننده گیاه مرزه اختلاف معنی‌داری وجود دارد ($P < 0.05$).

کمترین میزان پروتئین تام مربوط به گروه شاهد بوده و در سایر گروه‌های دریافت کننده انسانس گیاهان دارویی این فاکتور بهبود یافته است و افزایش این فاکتور در گروه دریافت کننده انسانس مرزه و انسانس پونه با گروه شاهد معنی‌دار می‌باشد ($P < 0.05$)، اگرچه سایر شاخص‌های ایمنی همچنان افزایش معنی‌داری نسبت به گروه شاهد نداشتند (جدول ۲).

جدول ۱: میانگین مقادیر شاخص‌های اینمنی سلوی در گروه‌های مورد بررسی ماهی استرلیاد (*Acipenser ruthenus*)

درصد فایوسیتوز	میانگین تعداد جرم فاگوسیته شده	درصد منوسيت	درصد بازوپیل	درصد انوزینوفیل	درصد نوتروفیل	درصد لنفوسیت	درصد سفید در میکرولیتر	تعداد گلوبول گروه‌ها
۳۲/۶۰±۱/۸۷ ^{ab}	۲۷±۱/۹۶ ^a	۳/۶۰±۰/۲۷ ^a	۱/۴۹±۰/۰۱ ^a	۳±۰/۵۶ ^a	۲۵/۷۰±۰/۸۵ ^a	۶۷/۱۰±۱/۲۶ ^b	۱۲۶۷/۲۱ ۲۶۶۴.± ^a	آویشن شیرازی
۳۲/۶۰±۱/۸۷ ^a	۲۶/۸۰±۱/۹۶ ^a	۳/۸۰±۰/۲۷ ^a	۱/۴۹±۰/۰۱ ^a	۳±۰/۵۶ ^a	۲۵/۲۰±۰/۸۵ ^a	۶۷/۵۰±۱/۲۶ ^b	۱۲۶۷/۲۱ ۲۵۴۹۵± ^a	مرزه معمولی
۳۱/۷۰±۱/۸۷ ^a	۲۵/۶۰±۱/۹۶ ^{ab}	۳/۸۰±۰/۲۷ ^a	۱/۴۸±۰/۰۱ ^a	۳/۱۰±۰/۵۶ ^a	۲۴/۳۰±۰/۸۵ ^{ab}	۶۸/۲۰±۱/۲۶ ^{ab}	۱۲۶۷/۲۱ ۲۷۴۴.± ^a	پونه کوهی
۲۹/۴۰±۲/۶۵ ^b	۱۹/۴۰±۲/۷۷ ^b	۴±۰/۳۹ ^a	۱/۵۲±۰/۰۲ ^a	۱/۸۰±۰/۷۹ ^a	۲۲±۱/۲۱ ^b	۷۲±۱/۷۹ ^a	۱۷۹۲/۱۱ ۲۵۰۰.± ^a	شاهد

حروف کوچک نشان دهنده اختلاف معنی دار در هر ستون در سطح ($P<0.05$) می‌باشد.

جدول ۲: میانگین مقادیر شاخص‌های اینمنی همورال در گروه‌های مورد بررسی ماهی استرلیاد (*Acipenser ruthenus*)

پروتئین تام (گرم/دیسی لیتر)	آلومین (گرم/دیسی لیتر)	M ایمونوگلوبولین (میلی گرم/دیسی لیتر)	لیزوزیم (میلی گرم/میلی لیتر)	اسانس‌ها
۲/۷۹±۰/۱۱ ^{ab}	۱/۹۲±۰/۰۵ ^a	۰/۰۹±۰/۰۰۲ ^a	۶۳/۲۹±۰/۲۳ ^{ab}	آویشن شیرازی
۳/۰۳±۰/۱۱ ^a	۱/۹۰±۰/۰۵ ^a	۰/۰۹±۰/۰۰۳ ^a	۷۱/۳±۰/۱۲ ^a	مرزه معمولی
۳/۰۴±۰/۱۱ ^a	۱/۹۳±۰/۰۵ ^a	۰/۰۸±۰/۰۰۲ ^a	۵۷/۳±۰/۰۹ ^{ab}	پونه کوهی
۲/۶۰±۰/۱۵ ^b	۱/۷۸±۰/۰۵ ^a	۰/۰۹±۰/۰۰۱ ^a	۴۴/۶۵±۰/۱۶ ^b	شاهد

حروف کوچک نشان دهنده اختلاف معنی دار در هر ستون در سطح ($P<0.05$) می‌باشد.

بحث و نتیجه‌گیری

گیاهان دارویی دارای اثرات شناخته شده و اثبات شده بر سیستم اینمنی موجودات مختلف می‌باشند (امیدبیگی، ۱۳۷۴). این اثر به دلیل تحریک اینمنی غیراختصاصی میزبان تأثیر بر اینمنی سلوی یا اینمنی همورال صورت می‌پذیرد. تاکنون مطالعات فراوانی در خصوص ارتقاء اینمنی در ماهیان به‌واسطه استفاده از ترکیبات مختلف محرك اینمنی انجام شده که در این میان گیاهان به واسطه اثر مناسب و نداشتن آثار جانبی بکرات توصیه شده‌اند (علیشاهی و همکاران، ۱۳۹۱؛ قاسمی پیربلوطی و همکاران، ۱۳۹۰؛ Guojun et al., 2006). این امر با در نظر گرفتن بیماری‌های متعددی که در مزارع پرورش ماهی به چشم می‌خورد و همچنین استفاده بی‌رویه و کنترل نشده از آنتی‌بیوتیک‌ها و ضد عفونی‌کننده‌ها حائز اهمیت فراوانی است. به طوری که چنانچه عصاره یا اسانس‌های گیاهی قادر به پیشگیری از بروز بیماری‌های عفونی باشند استفاده از آن‌ها با شرایط فعلی صنعت شیلات ایران باید مورد توصیه قرار گیرد.

اصولاً پرورش ماهیان خاویاری و از جمله گونه مورد مطالعه در این بررسی علی‌رغم قدمت ماهیان خاویاری در ایران، صنعتی جوان محسوب می‌شود، به طوری که به دلیل رو به انقراض بودن از یک طرف و ارزش بالای اقتصادی گوشت و همچنین خاویار این ماهیان، پرورش آن‌ها در نقاط مختلف کشور بخصوص در سال‌های اخیر مورد حمایت سازمان مربوطه قرار گرفت. پرورش این ماهیان با هدف تولید

خوابار و همچنین گوشت قطعاً زمانی با ارزش اقتصادی بالای برای تولیدکنندگان و برای صنعت پرورش ماهیان همراه خواهد بود که با داشت همه جانبه و پس از فراهم آوردن زیر ساخت‌های لازم انجام پذیرفته باشد. لذا انجام چنین مطالعاتی می‌تواند به بهبود شرایط پرورش این ماهیان به خصوص مبارزه با بیماری‌ها کمک شایانی کند. در این میان استفاده از گیاهان به دلیل اثر مناسب و بجا نگذاشتن باقیمانده در گوشت و بالطبع سلامت محصول نهایی اولویت بالایی دارد.

نتایج بررسی حاضر نشان دهنده این است که مصرف انسانس گیاهان مرزه معمولی، پونه کوهی و آویشن شیرازی به میزان یک درصد جیره روزانه قادر به ارتقاء نسبی سیستم دفاعی ماهی است، به طوری که برخی شاخص‌های ایمنی سلولی افزایش چشمگیری یافته‌اند و البته برخی نیز بدون تغییر مشاهده می‌شوند. در مطالعه حاضر افزایش جمعیت نوتروفیل‌ها به عنوان مهم‌ترین سد دفاعی سلولی مشهود است.

اثر آویشن شیرازی بر جمعیت سلول‌های ایمنی ماهیان (در ماهی کپور معمولی) قبلًا توسط علیشاھی و همکاران (۱۳۹۱) گزارش شده است که با نتایج مطالعه حاضر همخوانی دارد. از طرف دیگر استفاده از انسانس‌های گیاهی در این مطالعه منجر به افزایش درصد نوتروفیل‌های خون شده است، اگرچه در سایر مطالعات نتایج متفاوتی بسته به نوع و غلظت عصاره مورد بررسی گزارش شده است (تنگستانی و همکاران، ۱۳۹۰).

مطالعه قاسمی پیربلوطی و همکاران (۱۳۹۰) نیز نشان داد که استفاده از عصاره گیاهان مرزه بختیاری و خوزستانی، آویشن شیرازی، زرین گیاه و پونه کوهی منجر به افزایش معنی‌دار جمعیت گلبلویل‌های سفید به‌خصوص نوتروفیل‌ها در ماهی قزل‌آلای رنگین کمان می‌گردد. مطالعه حاضر نشان دهنده کاهش جمعیت لنفوسيت‌ها و منوسيت‌ها علی‌رغم افزایش نسبی جمعیت کلی گلبلویل‌های سفید است. دلیل این مسئله افزایش درصد نوتروفیل‌های خون است که بالطبع با کاهش جمعیت سایر سلول‌ها همراه است. این یافته با نتایج قاسمی پیربلوطی و همکاران (۱۳۹۰) همخوانی کامل دارد، به طوری که در مطالعه ایشان نیز همزمان با افزایش جمعیت نوتروفیل‌ها، کاهش جمعیت لنفوسيت‌ها مشاهده می‌شود. بیشترین میزان افزایش در جمعیت نوتروفیل‌ها در گروه دریافت کننده آویشن مشاهده می‌شود که کمترین میزان لنفوسيت نیز در همین گروه دیده بوده و هر دو مورد نسبت به گروه شاهد اختلاف معنی‌دار نشان می‌دهد ($P < 0.05$). همچنین نتایج این مطالعه نشان داد که درصد فاگوسیتوز و میانگین جرم فاگوسیت شده در گروه‌های دریافت کننده انسانس بخصوص آویشن نسبت به گروه شاهد بیشتر است که اختلاف آن در مورد دوم معنی‌دار است ($P < 0.05$). افزایش درصد فاگوسیتوز در گروه دریافت کننده مرزه و آویشن در مطالعه قاسمی پیربلوطی و همکاران (۱۳۹۰) نیز گزارش شده است. این مسئله در کنار افزایش جمعیت نوتروفیل‌ها اهمیت خاصی دارد، چراکه هم افزایش جمعیت و هم بهبود عملکرد این سلول‌ها را نشان می‌دهد.

میزان ایمنوگلوبولین M یکی از شاخص‌های مهم ایمنی همورال است که در این مطالعه تفاوتی بین میزان آن در سرم ماهیان گروه شاهد و سایر ماهیان مشاهده نگردید. از طرف دیگر میزان لیزوژیم سرم که شاخص بسیار مهمی در ایمنی همورال محسوب می‌گردد، در گروه‌های آزمون نسبت به گروه شاهد افزایش داشته است که در مورد مرزه اختلاف آماری معنی‌داری را نشان می‌دهد که اهمیت بهسازی در ارتقاء سیستم ایمنی این گونه ماهی دارد. مخصوصاً ماهیان خاویاری که لیزوژیم نقش مهم‌تری در دفاع غیر اختصاصی دارد. احمدی و همکاران (۱۳۸۹) نیز استفاده از گیاه خارمریم (*Silybum marianum*) بر میزان ایمنوگلوبولین M سرم ماهی قزل‌آلای را قادر تاثیر معنی‌دار گزارش نمودند. نجف پور مقدم و همکاران (۱۳۹۲) نیز استفاده از غلظت ۵٪ درصد عصاره گیاه سرخار گل (*Echinacea purpurea*) بر شاخص‌های ایمنی غیر اختصاصی ماهی استریلیاد را بی‌تاثیر عنوان کردند، اگرچه غلظت‌های بیشتر (۲ و ۱ درصد) افزایش معنی‌داری در میزان لیزوژیم، پروتئین تام و ایمنوگلوبولین M را منجر شده بود. استفاده از عصاره آویشن شیرازی در ماهی قزل‌آلای نیز منجر به افزایش لیزوژیم نشده است، ولی با افزایش فعالیت سیستم کمپلمان در روزهای ۱ و ۸ پس از مصرف همراه بوده است (سلطانی و همکاران، ۱۳۹۱). به طور کلی نتایج حاکی از بهبود برخی شاخص‌های ایمنی سلولی و ایمنی همورال در ماهی استریلیاد مطالعه شده می‌باشد، لذا براساس نتایج بدست آمده می‌توان استفاده از انسانس‌های ایمنی سلولی و ایمنی همورال در ماهی استریلیاد مطالعه شده می‌باشد، لذا براساس نتایج

بدست آمده می‌توان استفاده از انسانس‌های مورد بررسی را جهت ارتقاء ایمنی این گونه ماهی را توصیه کرد.

منابع

- احمدی، ک، وثوقی، ع، ا، میرواقفی، ع، ر، عطایی مهر، ب، و بنایی، م، ۱۳۸۹. تأثیر عصاره خوارکی گیاه دارویی خار مریم بر برخی فاکتورهای اینمنی غیراختصاصی ماهی قزل آلا رنگین کمان. زیست شناسی دریا، سال دوم، شماره ۷، صفحات ۱۹-۲۶.
- اطیابی، ن، ۱۳۸۴. کلینیکال پاتولوژی دامپزشکی (روش‌های آزمایشگاهی). انتشارات دانشگاه تهران، ۳۸۰ ص.
- امید بیگی، ر، ۱۳۹۰. تولید و فرآوری گیاهان دارویی. جلد دوم، انتشارات: آستان قدس رضوی، ۲۴۵ ص.
- سلطانی، م، ظرفی منش، ط، و ذریه زهراء، س، ج، ۱۳۹۱. مطالعه تأثیر اسانس آویشن شیرازی (*Zataria multiflora*) بر میزان فعالیت سیستم عامل سکته ای مکمل و لیزوزیم خون ماهی قزل آلا رنگین کمان. مجله علمی شیلات ایران، سال بیست و یکم، شماره ۴، صفحات ۱۳-۲۳.
- علیشاھی، م، سلطانی، م، مصباح، م، و زرگو، ا، ۱۳۹۱. اثرات تحریک اینمنی و رشد لوامیزول، ارگوسان و سه عصاره گیاهی در ماهی کپور معمولی (*Cyprinus carpio*). مجله تحقیقات دامپزشکی، سال ۶۷ شماره ۲، صفحات ۱۴۲-۱۳۵.
- قاسمی پیر بلوطی، ع، پیرعلی، ا، پیشکار، غ، جلالی، م، ع، رئیسی، م، جعفریان، م، و حامدی، ب، ۱۳۹۰. اثر اسانس چند گیاه دارویی بر سیستم اینمنی ماهی قزل آلا رنگین کمان. داروهای گیاهی، سال دوم، شماره ۲، صفحات ۱۴۹-۱۵۵.
- قرگزلو، م، ۱۳۷۷. ایمونولوژی و ایمونوپاتولوژی حیوانات اهلی. انتشارات: جهاد دانشگاهی، ۲۹۰ ص.
- نجف پور مقدم، م، سلطانی، ا، پ، کیوان شکوهی، س، یاوری، و، و پاشا زانوسی، ح، ۱۳۹۲. تأثیر عصاره خوارکی گیاه دارویی سرخارگل بر برخی شخص‌های خونی ماهی استرلیاد (*Echinacea purpurea*). سومین همایش ملی کشاورزی، آبریان و غذا.
- Bronzi, P., Rosenthal, H., Arlati, G. and Williot, P., 1999.** A brief overview on the status and prospects of sturgeon farming in Western and Central Europe. Journal of Applied Ichthyology, 15: 224-227.
- Dati, F., Schumann, G., Thomas, L., Aguzzi, F., Baudner, S., Bienvenu, J., Blaabjerg, O., Blirup-Jensen, S., Carlström, A., Petersen, P. H., Johnson, A. M., Milford-Ward, A., Ritchie, R.F., Svendsen, P. J. and Whicher, J., 1996.** Consensus of a group of professional societies and diagnostic companies on guidelines for interim reference ranges for 14 proteins in serum based on the IFCC/BCR/CAP reference material (RM 470). European Journal of Clinical Chemistry and Clinical Biochemistry, 34: 517-20.
- Davis, C. R., Marty, G. D., Adkison, M. A., Freiberg, E. F. and Hedrick, R.P., 1999.** Association of plasma IgM with body size, histopathologic changes, and plasma chemistries in adult Pacific herring *Clupea pallasii*. Diseases of Aquatic Organisms, 8 (2): 125-33.
- Ellis, A.E., 1990.** Lysozyme Assays. Techniques in Fish Immunology, pp.101-103.
- Goudarzi, M.A., Hamed, B., Malekpoor, F., Abdizadeh, R., Ghazemi Pirbalouti, A. and Raissy, M., 2011.** Sensitivity of *Lactococcus garvieae* isolated from rainbow trout to some Iranian medicinal herbs. Journal of Medicinal Plants Research, 5 (14): 3067-3073.
- Guojun, Y., Galina, J., Timea, R., Pao Xu Xie, J. and Zsigmond, J., 2006.** Effect of two Chinese herbs (*Astragalus radix* and *Scutellaria radix*) on non-specific immune response of *tilapia*, *Oreochromis niloticus*. Aquaculture, 253: 39-47.
- Harikrishnan, R., Balasundaram, C. and Heo, M. S., 2011.** Impact of plant products on innate and adaptive immune system of cultured finfish and shellfish. Aquaculture, 317: 1-15.
- Hung, S. S. O., 1991.** Hand book of nutrition requirement of finfish. CRS press, pp.153-160.
- Maqsood, S., Prabjeet, S, Samoon, S. H. and Balange, A. K., 2003.** Effect of dietary chitosan on non-specific immune response and growth of *Cyprinus carpio* challenged with *Aeromonas hydrophila*. International Aquatic Research, 2: 77-85.
- Raissy, M. and Moumeni, M., 2014.** Detection of antibiotic resistance genes in some *Lactococcus garvieae* strains isolated from infected rainbow trout. Iranian Journal of Fisheries Sciences, Accepted.