

شماره ۱۱۴، بهار ۱۳۹۶

صفحه ۴۲~۳۵

اثر اسیدهای چرب آلفا-لینولئیک و لینولئیک همراه با تره‌هالوز و سوکروز یا بدون آن‌ها بر کیفیت اسپرم بز مرخز طی فرآینهای انجماد و یخ‌گشایی

عباس فرشاد (نویسنده مسئول)

دانشیار گروه علوم دامی دانشکده کشاورزی دانشگاه کردستان

امجد فرزین پور

استادیار گروه علوم دامی دانشکده کشاورزی دانشگاه کردستان

شاهو محمودی

دانش آموخته کارشناسی ارشد گروه علوم دامی دانشکده کشاورزی دانشگاه کردستان

تاریخ دریافت: آبان ۱۳۹۴ تاریخ پذیرش: خرداد ۱۳۹۵

شماره تماس نویسنده مسئول: ۰۹۱۲۱۸۶۴۴۲۶

Email: AFarshad@uok.ac.ir

چکیده

هدف از این مطالعه ارزیابی تاثیر اسیدهای چرب آلفا-لینولئیک و لینولئیک و قندهای تره‌هالوز و سوکروز بر روی کیفیت اسپرم بز مرخز پس از انجماد و یخ‌گشایی بود. جمع آوری اسپرم از تعداد چهار راس بز نر مرخز و با استفاده از مهبل مصنوعی انجام گرفت. نمونه‌های جمع آوری شده پس از ارزیابی اولیه و مخلوط شدن، به ۱۱ گروه مساوی تقسیم و به نسبت ۱:۱۰ با رقیق کننده پایه تریس حاوی اسیدهای چرب رقیق شدند. ارزیابی اسپرم‌های یخ‌گشایی شده نشان داد که تیمار حاوی آلفا-لینولئیک به صورت معنی‌دار کیفیت اسپرم‌ها را بهبود بخشیده است، در صورتی‌که تیمار حاوی اسید لینولئیک فقط بر صفت سلامت غشاء و اکروزوم تاثیرگذار بوده است. قندهای تره هالوز و ساکاراز باعث کاهش معنی‌دار ویژگی‌های اسپرم شدند. بعلاوه، ترکیب اسید آلفا-لینولئیک و تره هالوز سلامت آکروزوم و سلامت غشاء را به طور معنی‌داری افزایش داده و باعث کاهش میزان جنبایی و جنبایی پیشونده اسپرم شدند. بعلاوه، تیمارهای حاوی تمامی آنتی اکسیدان‌ها و رقیق کننده‌های حاوی اسید لینولئیک و قندهای به طور معنی‌داری باعث کاهش ویژگی‌های اسپرم شدند. نتایج این پژوهش نشان دادند که افزودن ۲۰ میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر اسید آلفا-لینولئیک به رقیق کننده برای تمام ویژگی‌های پس از انجماد اسپرم بز مرخز سودمند بوده و در ترکیب با تره هالوز نتایج بهتری داشت.

واژه‌های کلیدی: اسید چرب، قند، انجماد، بز مرخز، غشاء اسپرم

Animal Science Journal (Pajouhesh & Sazandegi) No 114 pp: 35-42

Effects of α - Linolenic and linoleic fatty acids, with or without trehalose and sucrose on quality of Markhoz goat frozen-thawed spermatozoaBy: A. Farshad¹, A. Farzinpour², S. Mahmoudi³

1: Associate professor, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, University of Kurdistan, Iran

2: Assistant professor, Department of Animal Science Faculty of Agriculture, University of Kurdistan, Iran

3: Graduate MSc Student, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, University of Kurdistan, Iran.

Received: November 2015**Accepted: May 2016**

The aim of this study was to evaluate the effects of α -linolenic and linoleic fatty acids, trehalose and sucrose on quality of Markhoz goat frozen-thawed sperm cells. Semen was collected from 4 mature goats using an artificial vagina, evaluated, pooled and divided into 11 aliquots and extended 1:10 with basic tris diluent containing different fatty acids. The motility, progressive motility, viability, acrosome and membrane integrity of frozen spermatozoa have been evaluated after thawing. The results indicated that α -linolenic was significantly the best diluent, while the linoleic acid decreased significantly the quality of spermatozoa, except membrane integrity. Moreover, the use of trehalose and sucrose in diluents decreased significantly the sperm cells characteristics. In addition, the result presented that α -linolenic acid in combination with trehalose improved significantly the rate of acrosome and membrane integrity, but decreased the motility and progressive motility of frozen-thawed spermatozoa. Moreover, the treatments containing all antioxidants and diluents containing linoleic acid and sugars decreased significantly the rate of assessed parameters. In conclusion, the results in this study indicated that using of 20 mg α -linolenic acid in diluent alone and in combination with trehalose can be suitable for cryopreservation of Markhoz goat sperm cells.

Key words: Fatty acid, sugar, cryopreservation, Markhoz goat, sperm membrane

مقدمه

ساختار سلولی، جنبایی، زنده مانی و اعمال متابولیکی اسperm آسیب پذیرند (Aitken and Fisher, 1994). همچنین نقش این اسیدهای چرب در کمک به سیالیت غشاء، و میزان ظرفیت پذیری سلول اسperm گزارش شده است (Bilodeau و همکاران، 2001). همچنین، اسیدهای چرب غیراشباع با چند پیوند دوگانه دارای نقش مهمی در تنظیم و قابلیت تحرک اسperm در تمامی گونه های پستانداران دارند (Bilodeau و همکاران، 2001؛ Parks and Graham, 1992). بعلاوه، ترکیب لیپیدی سلول اسperm در پستانداران نشان دهنده نقش اصلی و عمده اسیدهای چرب غیر اشباع در قابلیت انجماد پذیری اسperm می باشد، به عبارت دیگر، تفاوت در ترکیب لیپیدی و اسیدهای چرب غشای پلاسمایی سلول های اسperm در گونه های مختلف باعث تفاوت در قابلیت انجماد

بیشتر پیشرفت های امروزی صنعت دامپروری مانند پیشرفتهای تئیکی گله ها، جلوگیری از نابودی نژادهای بومی و گونه های در حال انقراض مدیون انجماد اسperm است (Li, 2005). با این حال فرایند انجماد، شوک سرمایی و آسیب های اکسیداتیو بر غشاء اسperm ایجاد می کند که موجب کاهش ماندگاری و توان باروری اسperm شده و همچنین موجب مرگ سلول و تاثیر منفی بر کیفیت اسperm منجمد شده می شود (Lopes و همکاران، 1998). بنابراین، مایع ریق کننده منی، علاوه بر این که افزایش دهنده کمیت می باشد، باید کیفیت اسperm را در طول فرایند سرد سازی و انجماد حفظ کند. غشاء پلاسمایی اسperm پستانداران غنی از اسیدهای چرب غیراشباع می باشد که در برابر متابولیت های اکسیژن فعال تولید شده ناشی از پراکسیداسیون لیپید ها آسیب پذیر هستند و در نتیجه

این پژوهش بررسی نقش اسیدهای چرب نامبرده به صورت تنها یا در ترکیب با قندهای تره هالوز و سوکروز بر روی حفظ کیفیت اسپرم بز منجمد و یخ‌گشایی شده می‌باشد.

مواد و روش‌ها

مراحل اجرایی این پژوهش در مزرعه دانشکده کشاورزی دانشگاه کردستان واقع در جنوب شرقی شهر سنندج انجام گرفت. به منظور تامین احتیاجات دام‌ها، روزانه ۵۳۰ گرم یونجه خشک، ۳۰۰ گرم کنسانتره و ۱۹۰ گرم کاه جو در دو وعده صبح و شب به عنوان جیره غذایی براساس احتیاجات توصیه شده در AFRC سال ۱۹۹۸ به صورت دستی در اختیار دام‌ها قرار گرفت. در طی آزمایش، دام‌ها به صورت آزاد به آب دسترسي داشتند. تعداد ۴ رأس بز نر مرخص، از بزهای موجود در مزرعه دانشکده کشاورزی دانشگاه کردستان، برای جمع آوری نمونه‌های منی انتخاب شدند. دام‌های انتخاب شده جهت اسپرم گیری با مهبل مصنوعی به مدت ۳ هفته عادت دهی شدند. جمع آوری نمونه‌های منی هر سه روز یک بار و به مدت ۳۵ روز انجام گرفت که در برگیرنده ۱۰ تکرار می‌باشد. برای جلوگیری از ایجاد شوک سرمایی، نمونه‌های جمع آوری شده تا زمان انتقال به آزمایشگاه، درون فلاسک عایق دارای آب ۳۷ درجه سانتی گراد نگهداری و در حداقل فاصله زمانی به ۳۷ آزمایشگاه انتقال یافتد و تا قبل از انجام در بن ماری با دمای آزمایشگاه انتقال یافتدند. پس از ارزیابی‌های اولیه، نمونه درجه سانتی گراد نگهداری شدند. پس از ارزیابی‌های اولیه، نمونه‌هایی که دارای جنبایی بالای ۷۰٪ بودند، انتخاب و به منظور یکسان سازی کیفیت با هم دیگر مخلوط شده و به ۱۱ گروه مساوی تقسیم شدند. رقیق کننده پایه مورد استفاده (حاوی تریس، فروکتوز، اسید سیتریک، پنی سیلین و استرتپوتومایسین) در این آزمایش براساس مقدار ۱۰۰ میلی لیتر (Evans and Maxwell, 1987) تهیه شد که طبق جدول یک مواد آزمایشی شامل اسید آلفا-لینولنیک، اسید لینولئیک، تره هالوز و سوکروز به آن اضافه شدند. پس از رقیق سازی به نسبت ۱:۱۰، نمونه‌ها به داخل پایوت‌های ۰/۲۵ میلی لیتری ریخته، طرف باز پایوت‌ها با پودر پلی وینیل اسید مسدود و به مدت ۲ ساعت در ۵ درجه سانتی گراد سردسازی شدند. سپس نمونه‌های سرد شده

سلول اسپرم خواهد شد (Parks and Graham, 1992). در این مورد گزارشات متعددی از تحقیقات نشان می‌دهند که برای بارور بودن اسپرم، داشتن جنبایی و آکروزوم سالم از شروط حیاتی به شمار می‌روند. لذا ویژگی‌های جنبایی اسپرم، قابلیت انعطاف و حفظ سیالیت حفظ غشای اسپرم نتیجه وجود سطوح بالایی از اسیدهای چرب غیر اشباع می‌باشد (Long, Khalili; 2003; and Krammer and Krammer, 2010). در اسپرم بیشتر گونه‌های پستانداران بخش بیشتر اسیدهای چرب غشای اسپرم، اسیدهای چرب بلند زنجیر غیر اشباع هستند که بیشتر شامل سری اسیدهای چرب امگا-۳ می‌باشند که مهمترین آن اسید چرب دوکوزاهگزانوئیک می‌باشد. این اسید چرب با توجه به میزان آن به عنوان اسید چرب غالب فسفولیپیدهای غشای اسپرم شناخته شده است، به طوری که بالغ بر ۶۰ درصد از کل اسیدهای چرب غیر اشباع با چند پیوند دوگانه را تشکیل میدهد (Long and Kramer, 2003). همچنین بررسی تغییرات محتوای لیپیدی غشاء اسپرم بز در طی انجماد نشان میدهد که تغییرات میزان لیپیدها و اجزاء لیپیدی غشاء پلاسمایی در نتیجه انجماد، معنی دار است. بعلاوه افزایش آبگریزی غشاء سلول یک مکانیزم اصلی در اسپرم بوده که مقاومت به تخربی انجماد را تحت تأثیر قرار می‌می (Chakrabarty and Chakrabarty, 2007). همچنین گزارشات نشان می‌دهد که اسیدهای چرب غیر اشباع و کلسترونول در رقیق کننده‌ها، انجمادپذیری و قدرت باروری اسپرم قوچ را در شرایط برون تنی بهبود می‌دهد (Ansari and Hekmati, 2012). از سویی دیگر، بررسی منابع نشان می‌دهد استفاده از قندهای مرکب باعث ایجاد فشار اسمزی و در نتیجه خروج آب از سلول می‌شوند. گفته می‌شود، آبکشی اولیه سلول پیش از انجماد، از تشکیل کریستال‌های یخ درون سلولی جلوگیری نموده و یا میزان تشکیل این کریستال‌ها را کاهش می‌دهد که در نتیجه احتمال کاهش میزان صدمات وارد و وجود دارد (Aisen and Hekmati, 2000; Eiman and Hekmati, 2003). نظر به این که گزارشات اندکی از تأثیرگذاری اسیدهای چرب امگا-۳ و امگا-۶ بر روی کیفیت اسپرم‌های منجمد شده بز وجود دارد، لذا هدف از اجرای



سیترات صورت پذیرفت. جهت تهیه این محلول ابتدا ۲/۹ گرم تری سدیم سیترات دهیدرات در حجم ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل شده تا محلول سدیم سیترات ۲/۹٪ تشکیل شود. سپس ۴ درصد از این محلول با ۹۶ درصد محلول فرمالدئید ۳/۷٪ مخلوط شد. جهت ارزیابی کلاهک اسپرم، دو قطره از محلول تهیه شده با یک قطره از نمونه اسپرم بر روی یک لام مخلوط و یک لام روی آن قرار گرفت. بعد از ۳۰ ثانیه نمونه آماده شده در زیر میکروسکوب نوری با استفاده از عدسی روغنی و بزرگنمایی ۱۰۰ برابر مورد بررسی و مشاهده قرار گرفتند. تعداد اسپرم‌های شمارش شده با آکروزوم سالم به صورت درصد بیان شدند) (Alvarez and Storey, 1983

تعیین درصد سلامت غشاء

تعیین میزان سلامت غشاء با استفاده از آزمون متورم شدن اسپرم در محلول هایوسموتیک^{*} انجام پذیرفت. بدین منظور، ۹ گرم فروکتوز و ۴/۹ گرم سیترات سدیم با یک لیتر آب دوبار تقطیر به مدت یک ساعت روی هات پلت محلوت شدند. ۱۰ میکرولیتر از نمونه منی با ۱۰۰ میکرولیتر از محلول فوق مخلوط و به مدت یک ساعت در حمام آب گرم با ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شدند. سپس یک قطره از محلول آماده شده را بر روی لام قرارداده و در زیر میکروسکوب ۱۰ میدان و در هر میدان ۱۰ اسپرم با بزرگنمایی ۴۰۰ برابر شمارش شدند و سپس تعداد شمارش شده بر اساس درصد بیان شدند (Revell and Mrdobe, 1994).

*Hypo-osmotic solution

تجزیه آماری

برای بررسی اثرات تیمارهای آزمایشی بر ویژگی‌های اسپرم بزرگ‌تر از مدل آماری زیر و اطلاعات جمع‌آوری شده در قالب طرح کاملاً تصادفی و با ۱۰ تکرار صورت پذیرفت. تمامی داده ها در نرم افزار Excel ثبت و سپس در نرم افزار SAS (1996) فراخوانی شده و نرمال بودن داده‌ها به کمک روش GLM برای Univariate مورد بررسی قرار گرفتند. از روش آنالیز داده‌ها و برای مقایسه میانگین‌ها از آزمون دانکن و در سطح ۵٪ استفاده شد.

جهت انجماد به مدت ۱۰ دقیقه در ۴ تا ۵ سانتی متر از سطح نیتروژن مایع و در بخار آن قرار گرفتند. در نهایت پاییت‌های منجمد شده به داخل تانک نیتروژن (۱۹۶- درجه سانتی گراد) منتقال داده و به مدت ۴۸ ساعت نگهداری شدند. یخ‌گشایی نمونه‌ها به مدت ۳۰ ثانیه در حمام آب گرم و در ۳۷ درجه سانتی گراد صورت گرفت.

ارزیابی صفات اسپرم پس از انجماد و یخ‌گشایی

تعیین درصد جنبایی و جنبایی پیش رونده برای تعیین میزان جنبایی و جنبایی پیش رونده اسپرم‌های جمع آوری شده، نمونه منی به نسبت ۱:۱۰ با سرم فیزیولوژی رقیق شده، سپس یک قطره از منی بر روی لامی که از پیش بر روی هات پلیت با ۳۷ درجه سانتی گراد بوده است، قرار داده و در زیر میکروسکوب با بزرگنمایی ۴۰۰ مشاهده شدند. جهت شمارش و ارزیابی، ۱۰ میدان میکروسکوبی و در هر میدان ۱۰ اسپرم مورد بررسی و شمارش قرار گرفتند. همان‌جا بررسی جنبایی اسپرم، حرکت پیش رونده اسپرم‌ها نیز مشاهده و شمارش شدند (Evans and Maxwell, 1987).

تعیین درصد زنده مانی برای تعیین میزان اسپرم‌های مرده و زنده، از رنگ آمیزی اوزین- نیگروزین تجاری استفاده شد. برای تهیه محلول اوزین- نیگروزین، ۱/۶۷ گرم اوزین، ۱۰ گرم نیگروزین و ۲/۹ گرم سیترات سدیم با آب مقطر تا حجم ۱۰۰ میلی لیتر مخلوط و به مدت ۱۵ دقیقه روی هات پلت قرار داده شد. سپس یک قطره از رنگ را با دو قطره از اسپرم بر روی یک لام مخلوط کرده و با استفاده از یک لام دیگر و با زاویه ۴۵ درجه گسترش تهیه گردید و بعد از خشک شدن لام آماده شده، اسپرم‌های رنگ پذیرفته به کمک میکروسکوب نوری حداقل در ۱۰ میدان و تعداد ۱۰ اسلول با بزرگنمایی ۴۰۰ برابر شمارش گردیدند. اسپرم‌هایی که در بخش سر و گردن بنفس رنگ شده بودند به عنوان اسپرم‌های مرده ارزیابی شدند (Evans and Maxwell, 1987).

تعیین درصد سلامت آکروزوم تعیین درصد سلامت آکروزوم با استفاده از محلول فرمالین

تیمار ترکیبی آلفا-لینولنیک با تره‌هالوز، بهترین اثر را از نظر آماری روی سلامت آکروزوم اسپرم نسبت به شاهد داشتند ($P < 0.05$). همچنین نتایج نشان دادند که تیمارهای اسید آلفا-لینولنیک، اسید لینولئیک، ترکیب آلفا-لینولنیک با لینولئیک و ترکیب آلفا-لینولنیک با تره‌هالوز بهترین اثر را روی بهبودی سلامت غشاء اسپرم نسبت به تیمار شاهد داشتند ($P < 0.05$). این تیمارها به ترتیب با $11/8$, $4/3$, $4/3$ و 6 درصد بیشتر از تیمار شاهد سلامت غشاء اسپرم را پس از یخ‌گشایی بهبود دادند ($P < 0.05$).

بحث

نتایج این پژوهش نشان دادند که تیمار اسید آلفا-لینولنیک بر پارامترهای جنبایی، جنبایی پیش‌رونده، زنده‌مانی، سلامت آکروزوم و سلامت غشاء در مقایسه با تیمار شاهد و دیگر تیمارها به طور معنی‌دار اثر مثبت داشته که علت آن را می‌توان اضافه شدن اسیدهای چرب امگا-۳ به رقیق کننده و در نتیجه افزایش محتوای اسیدهای چرب غیر اشباع با چند پیوند دوگانه در غشاء اسپرم دانست که می‌تواند باعث افزایش قابلیت انعطاف پذیری غشاء شده و احتمالاً میزان صدمات ناشی از انجماد را کاهش دهد. برای توجیه افزایش ویژگی‌های اسپرم در اثر استفاده از اسید آلفا-لینولنیک می‌توان چنین گفت که با افزایش اسیدهای چرب غیر اشباع در غشای پلاسمایی پوشش دهنده سر و دم اسپرم و بهبود سیالیت و قابلیت فشردگی غشاء، توانایی سازگاری غشای پلاسمایی با حرکات فلاژلوم اسپرم، اثرگذاری در تامین انرژی و برخی مواد و مشتقاتی که در تسهیل و افزایش تحرك اسپرم دخالت دارد، افزایش می‌یابد. نصیری و همکاران (۱۳۸۷) نشان دادند که استفاده از منبع اسیدهای چرب امگا-۳ در محیط نگه دارنده، ویژگی‌های برون تنی منی گاو را پس از انجماد-ذوب بهبود می‌بخشد. محققین دیگر با اضافه کردن اسیدهای چرب امگا-۳ همراه با آلفا-توکوفرول به رقیق کننده اسپرم بز اظهار کردند که افروden این مواد به رقیق کننده به طور معنی‌داری منجر به بهبود جنبایی، جنبایی پیش‌رونده و زنده‌مانی اسپرم شده و درصد اسپرم‌های ناهنجار را نیز طور معنی‌داری کاهش می‌دهد.

$$y_{ij} = \mu + T_j + e_{ij}$$

y_{ij} = پارامتر اندازه گیری شده

μ = میانگین جامعه

T_j = اثر تیمار j

e_{ij} = اثر اشتباه آزمایشی

نتایج

تعداد ۴۰ نمونه منی جمع آوری شده قبل از مرحله آماده سازی تیمارهای آزمایشی از نظر ویژگی‌های جنبایی، جنبایی پیش‌رونده، زنده‌مانی، سلامت آکروزوم و سلامت غشاء مورد ارزیابی قرار گرفتند. نتایج حاصله در جدول ۲ نشان داده شده‌اند.

اثرات تیمارهای آزمایشی بر ویژگی‌های منی پس از یخ‌گشایی نتایج جدول ۳ نشان می‌دهند افزودن آلفا-لینولنیک اسید به رقیق کننده، صفات جنبایی $65/5 \pm 0.08$ درصد و جنبایی پیش‌رونده $47/7 \pm 0.08$ درصد اسپرم را در مقایسه با گروه شاهد بترتیب $57/4 \pm 0.09$ و $38/4 \pm 0.09$ درصد و گروه‌های آزمایشی شامل تیمار اسید لینولنیک، تیمار تره‌هالوز و تیمار سوکروز به طور معنی‌دار ($P < 0.05$) بهبود بخشیده است. نتایج جدول ۳ همچنین نشان می‌دهند، صفات جنبایی و جنبایی پیش‌رونده حاصل از تیمار حاوی آلفا-لینولنیک اسید در مقایسه با تیمارهای ترکیبی آلفا-لینولنیک اسید به همراه لینولئیک اسید، تیمار آلفا-لینولنیک اسید به همراه تره‌هالوز، آلفا-لینولنیک اسید به همراه سوکروز، لینولئیک اسید به همراه تره‌هالوز، لینولئیک اسید به همراه سوکروز و تیمار حاوی آلفا-لینولنیک اسید به همراه لینولئیک اسید، تره‌هالوز و سوکروز به طور معنی‌دار ($P < 0.05$) بهبود بخشیده است.

همچنین نتایج حاصل نشان می‌دهند تیمارهای اسید آلفا-لینولنیک و ترکیب آلفا-لینولنیک با قند تره‌هالوز توانستند با $76/20 \pm 0.13$ و $74/90 \pm 0.36$ درصد، به ترتیب $7/6$ و $5/4$ درصد نسبت به تیمار شاهد زنده‌مانی اسپرم را بهبود بخشند ($P < 0.05$). تیمار اسید آلفا-لینولنیک، تیمار ترکیبی آلفا-لینولنیک با اسید لینولئیک و



به نتایج جدول ۳ مشاهده می‌شود غلظت مورد استفاده قند تره هالوز اثر معنی‌داری روی ویژگی‌های اسپرم بز نشان داده و منجر به کاهش جنبایی، جنبایی پیش رونده، زنده مانی، سلامت آکروزوم و غشاء اسپرم بز شده است. این تاثیرگذاری احتمالاً ناشی از کم بودن سطح استفاده شده این قند می‌باشد که فشار اسمزی ضروری ایجاد نشده و احتمالاً آب‌کشی سلول به طور کامل صورت نگرفته و کریستال‌های یخ تشکیل شده بر صفات اسپرم اثرات منفی می‌گذارد (Evans and Maxwell, 1987؛ Foote و همکاران، 1993). در این رابطه نتایج استفاده از سطوح ۵۰ و ۱۰۰ میلی مولار تره هالوز در رقیق کننده که بیشتر از سطوح استفاده شده در این پژوهش می‌باشد، نیز نشان می‌دهند هیچ اثر مطلوبی بر ویژگی‌های کیفی اسپرم‌های یخ‌گشایی شده خرگوش قهوه‌ای اروپایی نداشته‌اند که با نتایج حاصل از این پژوهش مطابقت دارد (Kozdrowski, 2009). هرچند دیگر گزارشات نشان می‌دهند که استفاده از تره هالوز روی اسپرم خوک اثرات مثبتی داشته است (Oscar و همکاران، 2009).

همچنین یک گزارش دیگر نشان داد که با بررسی سه سطح مختلف تره هالوز (۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ میلی اسمولار) و سوکروز (۰/۰۴، ۰/۰۶ و ۰/۰۸ مولار) بر انجامد منی در بزهای مرخز گزارش کردند که بهترین فراسنجه جنبایی با رقیق کننده ۱۰۰ میلی اسمولار و پایین ترین آن‌ها با ۰/۰۴ مولار سوکروز دیده شد. به علاوه، نتایج این محققین نشان دادند که تره هالوز و سوکروز درصد ناهنجاری‌های اسپرم پس از یخ‌گشایی را کاهش می‌دهند (Khalili و همکاران، 2010). در این رابطه نتایج استفاده از غلظت‌های صفر تا ۴۰۰ میلی اسمز تره هالوز در رقیق کننده تریس را برای انجامد منی قوچ در فصل تولیدمثل نشان داد که استفاده از ۵۰ و ۱۰۰ میلی اسمز تره هالوز جنبایی اسپرم بهبود بخشیده است (Aisen و همکاران، 2002). این تاثیرگذاری مطلوب در کاهش ناهنجاری ثانویه پس از یخ‌گشایی با ۱۰۰ میلی اسمز سوکروز نیز دیده شده است (Khalili و همکاران، 2010). نتایج این محققین همچنین نشان دادند غلظت‌های بالای تره هالوز و ساکارز به طور نسبی از اثرگذاری بهتری برخوردارند

(Ansari و همکاران، 2012). به علاوه بهبود سیالیت و انعطاف غشاء، منجر به افزایش توانایی و مقاومت اسپرم در مقابل اثرات مخرب فرایندهای انجامد و یخ‌گشایی و نیز کریستال‌های یخ ساخته شده می‌شوند (Maldjian و همکاران، 2005). نتایج این پژوهش نشان می‌دهند که ترکیب اسید آلفا-لینولنیک با قندهای تره هالوز و سوکروز فراسنجه‌های اسپرم (زنده مانی، سلامت آکروزوم و سلامت غشاء) را نسبت به گروه شاهد و دیگر تیمارها بهبود بخشیده است. بررسی منابع نشان می‌دهد که این تاثیرگذاری احتمالاً ناشی از نقش حفاظتی قند مرکب تره هالوز در آب‌کشی اسپرم ناشی از ایجاد فشار اسمزی و نیز اثر متقابل آن با فسفولیپیدهای غشاء می‌باشد (Aisen و همکاران، 2002) و نیز هیدروژن گروه هیدروکسیل این قندها با گروه فسفولیپیدهای سرقطبی غشاء اسپرم متصل شده و باعث تثیت و حفظ سلامتی غشاء اسپرم طی انجامد می‌شود (Aisen و همکاران، 2000؛ و همکاران، 2003).. همچنین نتایج این پژوهش نشان دادند که تره هالوز نسبت به سوکروز سلامت غشاء اسپرم را به طور معنی‌داری بهبود بخشیده است که احتمالاً نقش بیشتر آنتی اکسیدانی قند تره هالوز نسبت به قند سوکروز منجر به حفاظت از غشاء سلول اسپرم شده است (Aisen و همکاران، 2002). مشخصه اصلی اسپرم پستانداران حضور اسیدهای چرب امگا-۳ به ویژه اسید دوکوزاهگزانوئیک درغشای آن‌هاست. مطالعات روی خوک نر و انسان نشان داده که نسبت بالای اسید دوکوزاهگزانوئیک به اسید دوکوزاپتانوئیک منجر به بهبود کیفی اسپرم و همچنین باروری می‌شود، در حالی که استفاده از نسبت بالای سطوح اسید دوکوزاپتانوئیک باعث کاهش باروری می‌شود (Grady و همکاران، 2009). همچنین نتایج آزمایش تاثیر مکمل امگا-۶ بر روی کیفیت اسپرم بلدرچین ژاپنی نشان داد که حجم منی، غلظت اسپرم، کل اسپرم زنده، اسپرم نرمال زنده و کیفیت اسپرم به طور معنی‌دار کاهش داشت (Al-Daraji و همکاران، 2010). در مقایسه بررسی اثر مکمل اسید لینولنیک روی ویژگی‌های اسپرم گوسفند نشان از عدم تاثیرگذاری مثبت بر ویژگی‌های اسپرم بود (Graaf و همکاران، 2007). با توجه

International Journal of Poultry Science, 9: 656-663.

Alvarez, J.G. and storey, B.T. (1983). Taurine, hypotaurine, epinephrine and albumin inhibit lipid peroxidation in rabbit spermatozoa and protect against loss of motility. *Biology of Reproduction*, 29: 548-555.

Ansari, M., Towhidi, A., Moradi Shahrabak, M. and Bahreini, M. (2012). Docosahexaenoic acid and alpha-tocopherol improve sperm cryosurvival in goat. *Journal of Animal Science*, 45: 7-13.

Bilodeau, J.F., Blanchette, S., Gagnon, C. and Sirard, M.A. (2001). Thiols prevent H-O mediated loss of sperm motility in cryopreserved bull semen. *Theriogenology*, 56: 275-286.

Chakrabarty, J., Banerjee, D., Pal, D., De, J., Ghosh, A. and Majumder, G.C. (2007). Shedding off specific lipid constituents from sperm cell membrane during cryopreservation. *Cryobiology*, 57: 27-35.

Eiman, M., Aboagla, E., and Terada, T. (2003). Trehalose-enhanced fluidity of the goat sperm membrane and its protection during freezing. *Biology of Reproduction*, 69: 1245-1250.

Evans, G. and Maxwell, W.M.S. (1987). Salomon's artificial insemination of sheep and goats. *University Press, Sydney, NSW, Australia*, 210: 148-149.

Foote, R.H., Chen, Y. and Brockett, C.C. (1993). Fertility of bull spermatozoa frozen in whole milk extender with trehalose, taurine or blood serum. *Journal of Dairy Science*, 76: 1908-1913.

Graaf, S.P., Peake, K., Maxwell, W.M.C., O'Brien, J.K. and Evans, G. (2007). Influence of supplementing diet with Oleic and Linoleic acid on the freezing ability and sex-sorting parameters of ram semen. *Livestock Science*, 110: 166-173.

که این نکته احتمالاً ناشی از توان آبکشی بالا از سلول بوده است. در کل نتایج این پژوهش مشخص کرد که استفاده از سطح ۲۰ میلی گرم اسید آلفا-لینولنیک بر روی تمام ویژگی‌های کیفی اسپرم پس از یخ‌گشایی اثر مطلوب داشته است و در ترکیب با غلظت ۱۰ میلی گرم اسید لینولئیک سلامت آکروزوم و سلامت غشاء اسپرم را بهبود بخشید. ترکیب اسید آلفا-لینولنیک با سطح ۲۰ میلی مولار قند تره هالوز نیز منجر به بهبود زنده‌مانی، سلامت آکروزوم و سلامت غشاء پس از یخ‌گشایی شد.

منابع

نصیری، ا. ح. ۱۳۸۷. اثر افزودن منع اسیدهای چرب n-3 و ویتامین E به رقیق کننده بر قابلیت انجماد اسپرم گاو هلشتاین. پایان نامه کارشناسی ارشد علوم دامی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران.

AFRC (Agricultural and Food Research Council). (1998) The nutrition of goat. An advisory manual prepared by the AFRC technical committee on responses to nutrients. *CAB International, Wallingford, UK*.

Aisen, E.G., Alvarez, L., Venturino, A. and Garde, J.J. (2000). Effect of trehalose and EDTA on cryoprotective action of ram semen diluents. *Theriogenology*, 53: 1053-1061.

Aisen, E.G., Medina, V.H. and Venturino, A. (2002). Cryopreservation and post-thawed fertility of ram semen frozen in different trehalose concentrations. *Theriogenology*, 57: 1801-1808.

Aitken, J. and Fisher, H. (1994). Reactive oxygen species generation and human spermatozoa: the balance of benefit and risk. *Bioessays*, 16: 259-267.

Al-Daraji, H.j., Al-Mashadani, H.A., Al-Hayani, W.K., Al-Hassani, A.S. and Mirza, H.A. (2010). Effect of n-3 and n-6 fatty acid supplemented diets on semen quality in Japanese quail (*Coturnixcoturnix japonica*).

Grady, S.T., Scott, B.D., Brinsko, S.P. and Forrest, D.W. (2009). Dietary supplementation of 2 sources of omega-3 fatty acids and subsequent effects on fresh, cooled, and frozen seminal characteristics of stallions. *Reproductive Physiology*, Vol 29, No 5.

Khalili, B., Jafaroghli, M., Farshad, A. and Paresh-khiavi, M. (2010). The effects of different concentrations of glycine and systeine on the freezability of Moghani ram spermatozoa. *Asian-Aust. Journal of Animal Science*, 23: 318-325.

Kozdrowski, P. (2009). The effect of trehalose on post-thaw viability and fertility of European brown hare (*Lepus europaeus* Pallas, 1778) spermatozoa. *Animal Reproduction Science*, 116: 326–334.

Li, G. (2005). Cryopreservation of reproductive cells tissue. Doctoral thesis. *University of science and technology of China*. Abstract.

Long, J.A. and Kramer, M. (2003). Effect of vitamin E on lipid peroxidation and fertility after artificial insemination with liquid-stored

turkey semen. *Poultry Science*, 82: 1802-1807.

Lopes, S., Jurisicova, A., Sun, J.G. and Casper, R.F. (1998). Reactive oxygen species: potential cause for DNA fragmentation in human spermatozoa. *Human Reproduction*, 13: 896-900.

Maldjian, A., Pizzi, F., Glioza, T. and Cerolini, S. (2005). Changes in sperm quality and lipid composition during cryopreservation of boar semen. *Theriogenology*, 63: 411–421.

Oscar, G.P., Mosqueda, M.d.L.J. and Carvajal, S.U. (2009). Boar spermatozoa cryopreservation in low glycerol/trehalose enriched freezing media improves cellular integrity. *Cryobiology*, 58: 287–292.

Parks, J.E. and Graham, J.K. (1992). Effects of cryopreservation procedures on sperm membranes. *Theriogenology*, 38: 209-223.

Revell, G. and Mrode, R.A. (1994). An osmotic resistance test for bovine semen. *Animal Reproduction Science*, 36: 77-86.

SAS. 1996. SAS/STAT Software: changes and enhancements through release 6. 12. SAS Institute Inc., Cary, NC, US.

▪ ▪ ▪ ▪ ▪ ▪ ▪ ▪ ▪ ▪