



مطالعه تأثیر پرپیوتیک مانان_الیگوساکارید و بتا-1و3 - گلوکان بر برخی شاخص‌های

هماتولوژیکی و بیوشیمیایی سرم خون ماهی قزل آلای رنگین کمان

(*Oncorhynchus mykiss*)

رضا اکرمی^{۱*}- فاطمه نوری چنانشک^۲- امیرحسین ناصری^۲- مجید رازقی منصور^۳

تاریخ دریافت: 1393/06/04

تاریخ پذیرش: 1394/05/12

چکیده

اثر مقطوعی استفاده از پرپیوتیک مانان_الیگوساکارید و بتا-1و3- گلوکان بر برخی مشخصه‌های خونی و بیوشیمی سرم خون ماهی قزل آلای رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) پس از 6 هفته مورد بررسی قرار گرفت. بچه ماهیان به میزان 1/5 گرم پرپیوتیک در هر کیلوگرم جیره با چهار استراتژی تغذیه ای شامل تیمار شاهد (A): تغذیه با جیره تجاري و پایه بدون پرپیوتیک بمدت 6 هفته، تیمار B: تغذیه مداوم با پرپیوتیک بمدت 6 هفته، تیمار C: تغذیه با جیره حاوی پرپیوتیک به مدت یک هفته و سپس تغذیه با جیره شاهد بدون پرپیوتیک به مدت یک هفته و سپس تکرار این عمل تا هفته ششم و تیمار D: تغذیه با جیره حاوی پرپیوتیک به مدت 2 روز و در ادامه تغذیه با جیره بدون پرپیوتیک بمدت 5 روز و سپس ادامه این فرآیند تا هفته ششم پرورش داده شدند. نتایج نشان داد تغذیه ماهیان با استراتژی مداوم پرپیوتیک سبب شد تعداد کل گلبولهای سفید، هموگلوبین، هماتوکریت، مونوکیت، هتروفیل و لنفوцит در مقایسه با گروه شاهد و سایر استراتژی‌های تغذیه افزایش یابد اگرچه تفاوت معنی‌داری بdst نیامد ولی افزایش معنی‌داری در تعداد کل گلبولهای قرمز حاصل شد. میزان گلوکز، تری گلیسرید و کلسترول در ماهیان تغذیه شده با استراتژی مداوم نسبت به سایر تیمارها پایین تر ولی درصد بروتین تام و آلبومین بالاتر بود ولی تفاوت معنی‌دار نبود. نتایج بdst آمده از این تحقیق نشان داد که افزودن 1/5 گرم پرپیوتیک مانان_الیگوساکارید و بتا-1- 3 گلوکان در هر کیلوگرم جیره غذایی بچه ماهیان قزل آلای پرورشی با استراتژی مداوم می‌تواند منجر به بهبود مشخصه‌های خونی شود.

واژه‌های کلیدی: پرپیوتیک، شاخص‌های خونی، قزل آلای رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*).

بشری مطرح می‌باشد (12) با توجه به سیستم پرورش متراکم ماهی قزل آلای رنگین کمان، تقویت سیستم ایمنی این ماهی در برابر شرایط استرس زا و بیماری ها امری ضروری است. استفاده از آنتی بیوتیک ها و داروهای شیمیایی در آبزی پروری در چند سال گذشته تعییت از جمله خطر مقاوم شدن پاتوژن به این داروها، باقی ماندن داروها در گوشت ماهیان مورد تغذیه انسان و نیز آلدگی های زیست محیطی را به دنبال داشته است (26). لذا شرایط ایجاد می‌کند که برای ارتقاء میزان مقاومت و همچنین افزایش رشد و بازماندگی این گونه از ترکیبات مناسبی در جیره غذایی استفاده شود تا در نهایت تولیدات آنها افزایش یابد. از جمله این ترکیبات می‌توان به پرپیوتیک ها (Prebiotic) اشاره نمود. پرپیوتیک ها عناصر غذایی غیر قابل هضمی هستند که از طریق

مقدمه

ماهی قزل آلا با دارا بودن ویژگی های منحصر به فرد از جمله کیفیت گوشت، اهلی شدن سریع و آسان، سخت گیر نبودن در غذاگیری، امکان پرورش متراکم، طول نسبتاً کوتاه دوره پرورش و مقاومت ماهی به طیف وسیعی از شرایط فیزیکوشیمیایی محیط از گونه های مهم و تجاری در جهت تأمین پروتئین مورد نیاز جوامع

- 1- دانشیار گروه شیلات، واحد آزادشهر، دانشگاه آزاد اسلامی، آزادشهر،
 - 2- دانش آموخته کارشناسی ارشد تکییر و پرورش آبزیان، واحد آزادشهر، دانشگاه آزاد اسلامی، آزادشهر،
 - 3- دانشگاه آزاد اسلامی، واحد آزادشهر، باشگاه پژوهشگران جوان و نخبگان، آزادشهر،
- (akrami.aqua@gmail.com)
- (*) نویسنده مسئول:

همکاران (2011) بر روی کفشک ماهی ژاپنی (*Paralichthys olivaceus*), رازقی منصور و همکاران (2012)، فدایی (1392) بر روی فیل ماهیان (*Huso huso*) جوان پرورشی و شعاعی و همکاران (Oncorhynchus mykiss) (1391) بر روی قزل آلای رنگین کمان (*Litopenaeus vannamei*) اشاره کرد (30، 28، 23، 20، 18، 7). با توجه به تحقیقات متعددی که در مورد کاربرد پریبیوتیک مانان الیگوساکارید در ماهیان انجام شده ولی تاکنون مطالعه جامعی در خصوص اثر مقطعي آنها بر عملکرد رشد و ایمنی صورت نگرفته است و فقط میتوان به یک تحقیق انجام شده در میگوی پاسفید غربی (*Litopenaeus vannamei*) اشاره کرد (3). با توجه به توضیحات فوق و به دلیل اینکه هنوز تا به حال گزارشی مبنی بر استفاده مقطعي محرك های ایمنی در ماهی قزل آلای رنگین کمان منتشر نشده است و همچنین با توجه به اهمیت تقویت سیستم ایمنی در ماهی قزل آلای رنگین کمان، که صنعت پرورش آن در حال حاضر در داخل کشور به خوبی توسعه یافته است در این مطالعه اثر استفاده از پریبیوتیک مانان الیگوساکارید و بتا-3- گلوکان به صورت پیوسته و مقطعي بر برخی پارامترهای هماتولوژی و بیوشیمی سرم خون ماهی قزل آلای رنگین کمان انجام گرفت.

مواد و روش‌ها

این مطالعه در قالب یک طرح کاملاً تصادفی با 3 تیمار آزمایشی و یک تیمار شاهد با 3 تکرار به مدت 6 هفته در کارگاه آموزشی و پژوهشی آبزی پروری دانشگاه آزاد اسلامی واحد آزادشهر انجام پذیرفت. ماهیان با میانگین وزن $26/45 \pm 0/19$ گرم و به تعداد 240 قطعه تهیه شدند. ماهیان برای سازگاری بیشتر به مدت 2 هفته قبل از شروع آزمایش نگهداری و در این مدت تغذیه با غذای تجاری فاقد محرك اینمی انجام شد. پس از گذشت دوره سازگاری و پس از طی عملیات رقم بندی، ماهیان بطور تصادفی به 12 حوضچه فایبرگلاس 500 لیتری منتقل شدند. پریوتویک مورد استفاده مانان_الیگوساکارید و بتا-1و-3 - گلولان با نام تجاری تکنوموس (TechnoMos®) بود که به میزان 1/5 گرم در هر کیلوگرم (23) به جیره تجاری ماهی قزل آلا (39٪ پروتئین، 18٪ چربی و 09/02 مگازول در کیلوگرم انرژی ناخالص؛ محصول شرکت خوراک دام و آبزیان شمال) افزوده شد. ماهیان با چهار استراتژی تغذیه ای شامل تیمار شاهد (A): تغذیه با جیره تجاری و پایه بدون مکمل پریوتویک به مدت 6 هفته، تیمار (B): تغذیه مداوم با مکمل پریوتویک به مدت 6 هفته، تیمار (C): تغذیه با جیره حاوی پریوتویک به مدت 6 هفته و سپس تغذیه با جیره شاهد بدون پریوتویک به مدت یک هفته و سپس تکرار این عمل تا هفته ششم و تیمار (D): تغذیه با جیره حاوی پریوتویک به مدت 2 روز و در ادامه تغذیه با جیره بدون پریوتویک به مدت 5 روز و سپس ادامه این

تحریک رشد یا فعال کردن یک یا تعداد محدودی از گونه های باکتریایی که در روده وجود دارند، اثرات سودمندی بر میزان داشته و سلامتی آن را بهبود می بخشد (11). عناصر غذایی که به عنوان پرپیوتیک طبقه بندی می شوند باید خواصی از جمله عدم هضم و جذب در بخش های فوقانی دستگاه گوارش، تخمیر گزینشی توسط یک یا تعدادی از باکتری های مفید روده و تحریک فلاور میکروبی روده به تولید ترکیبات سالم را داشته باشند (9). تولید اسید های چرب زنجیره کوتاه و اسید لاکتیک ناشی از تخمیر پرپیوتیک منجر به کاهش pH روده می شود که شرایط مناسبی را برای رشد باکتری های اسید لاکتیک فراهم می کند (22). مانان الیگوساکارید یک کربوهیدرات *Saccharomyces* پیچیده می باشد که از دیواره سلولی مخمر *cerevisiae* مشتق شده است. این ترکیبات شامل مانوز به عنوان عنصر اولیه کربوهیدرات بوده و مانع از اتصال و کلونیزه شدن باکتری های بیماریزا به دستگاه گوارش گردیده و اثرات معکوس متابولیت های میکروفلور را کاهش می دهد (21). همچنین این ترکیب پرپیوتیکی حاوی مقادیر ویژه و موثری از بتا-1 و 3 - گلوکان ها می باشد که ترکیب اصلی غشاء سلول مخمر *S. cerevisiae* است. این ترکیبات، مولکولهای پلی ساکاریدی بزرگی هستند که شامل کربوهیدرات گلوكز با زنجیره جانی 1 و 3 می باشند که بواسیله آنزیمهای گلوکاناز تجزیه نمی شوند. بتا گلوکان ها می توانند از غشاء مخاطی سلولهای بافت روده عبور نموده و با تحریک ماکروفائزها بعنوان اولین خط دفاعی داخلی بدن به افزایش قدرت سیستم ایمنی کمک می نمایند.

فاکتورهای خونی و سرمی ماهیان در گونه های مختلف با هم تفاوت داشته و وابستگی زیادی با شرایط محیطی، تغذیه ای، سن و... دارد (19). خون به عنوان یک بافت سیال، یکی از مهمترین مایعات بیولوژیک بدن بوده که تحت تأثیر حالات مختلف فیزیولوژیک و پاتولوژیک، ترکیبات آن دستخوش نوسان و تغییر می گردد. بنابراین آگاهی از تصویر و تابلوی خونی و پارامترهای بیوشیمیایی این ماهیان ضروری است تا با داشتن اطلاعات خون شناسی در حالت طبیعی و مقایسه آن با اطلاعاتی که در حالات و شرایط بیماری بدست می آید به تشخیص بیماری، درمان و در نهایت پیشگیری و کنترل آن جهت هدایت مدیریت بهداشت و افزایش تولید پرداخت (1).

با توجه به تحقیقات صورت گرفته، مطالعات اندکی در مورد اثر پریویتیک ها بوده که پریویتیک مانان الیگوساکارید بر روی فاکتورهای خونی ماهیان صورت گرفته است که از جمله این تحقیقات می توان به تحقیقات هیسانو و همکاران (2007) بر روی ماهی تیلاپیا (*Oreochromis niloticus*)، ولکر و همکاران (2007) بر روی گربه ماهی روگاهی (*Ictalurus punctatus*), سادو و همکاران (2008) بر روی تیلاپیای نیل جوان (*Oreochromis niloticus*), اندرز و همکاران (2009) بر روی گونه راهو (*Labeo rohita*), یی و

به تغییرات شاخص های خونی و بیوشیمی سرم از طریق آزمون تجزیه واریانس یکطرفه (ANOVA) و مقایسه میانگین بین تیمارها بر اساس آزمون چند دامنه ای دانکن استفاده شد. وجود یا عدم وجود اختلاف معنی دار در سطح 5% با استفاده از نرم افزار SPSS (Ver. 18) انجام گرفت.

نتایج و بحث

نتایج حاصل از تأثیر استراتژیهای مختلف تغذیه ای با پرپیوتوک مانان_الیگوساکارید و بتا-1و3 - گلوکان تفاوت معنی داری را در تعداد گلوبولهای قرمز خون در بین تیمارهای مختلف در انتهای آزمایش نشان داد ($P<0.05$). بیشترین و کمترین تعداد گلوبولهای قرمز خون به ترتیب در تیمار مداوم پرپیوتوک و گروه شاهد بود. در خصوص تعداد کل گلوبولهای سفید، هموگلوبین، هماتوکریت، مونوپویت، لنفوپویت و هتروفیل تفاوت معنی داری در استراتژیهای مختلف تغذیه پرپیوتوکی و تیمار شاهد مشاهده نشد ($P>0.05$). اگرچه بیشترین تعداد گلوبولهای سفید، هموگلوبین، مونوپویت، لنفوپویت و هتروفیل مربوط به ماهیان تغذیه شده با پرپیوتوک مداوم و کمترین مقدار آن مربوط به تیمار شاهد بود (جدول 1).

همچنین نتایج حاصل از تأثیر استراتژیهای مختلف تغذیه پرپیوتوکی بر پارامترهای بیوشیمی سرم خونی ماهی قزل آلای رنگین کمان تفاوت معنی داری در پروتئین تام، آلبومین، تری گلیسرید و کلسترول نشان نداد ($P>0.05$). با اینحال کمترین مقدار تری گلیسرید و کلسترول و بیشترین میزان پروتئین و آلبومین در ماهیان تغذیه شده با استراتژی پرپیوتوک مداوم بدست آمد. نتایج حاصل از تجزیه واریانس یک طرفه تفاوت معنی داری در میزان گلوکز سرم نشان داد و کمترین سطح گلوکز در ماهیان تغذیه شده با پرپیوتوک مداوم بود ($P<0.05$) (جدول 2).

به نظر می رسد پرپیوتوک مانان_الیگوساکارید و بتا_گلوکان مورد استفاده در سطح 1/5 گرم در هر کیلوگرم جیره با استراتژی مداوم، از طریق اتصال به گیرنده های شبه لکتین روی لکوسیت ها و افزایش تکثیر ماکروفازها سبب تحریک سیستم ایمنی در ماهی قزل آلا گردیده است (5). دلیل افزایش جمیعت لکوسیت ها در کل استراتژیهای تغذیه ای با پرپیوتوک و علی الخصوص در استراتژی مداوم را می توان به تخمیر این فرآورده پرپیوتوکی توسط سلولهای انتروپویت روده و در نتیجه تأثیر مناسب آن بر سیستم ایمنی ربط داد (16). بنابراین می توان اظهار کرد که مواد محرك سیستم ایمنی، لزوماً نمی توانند اثر معنی داری بر شاخص های هماتولوژیک داشته باشند

فرآیند تا هفته ششم (3) تغذیه شدند. غذادهی به ماهیان به میزان 4 درصد وزن بدن 3 بار در روز (ساعات 12، 8 و 16) بود. از روغن مایع به میزان 30 سی سی به ازای هر کیلوگرم غذا جهت اتصال پرپیوتوک به جیره استفاده گردید. لازم به ذکر است که در مورد جیره شاهد نیز عملیات فوق بدون اضافه کردن پرپیوتوک انجام شد (17). طی دوره آزمایش میانگین دمای آب $16/3 \pm 1/4$ ، میانگین اکسیژن محلول $8/7 \pm 0/07$ میلی گرم در لیتر و میانگین H $7/2 \pm 0/07$ pH بود. نمونه گیری از ماهیان قزل آلای پرورش یافته با استراتژیهای مختلف تغذیه ای با پرپیوتوک در انتهای دوره پرورش با متوسط وزنی 70 گرم صورت گرفت. 24 ساعت قبل از خونگیری تغذیه ماهیان قطع شد و سپس 36 عدد ماهی (3 ماهی به ازای هر تکرار) به ظاهر سالم به طور تصادفی انتخاب شدند و پس از بیهوشی در محلول گل میخک با دوز 150 قسمت در میلیون (10) از ورید ساقه دمی آنها خونگیری بعمل آمد. از نمونه های خون جمع آوری شده مقدار 2 سی سی برای جداسازی سرم در لوله های سرولوژی قادر ماده ضد انقاد و 2 سی سی در ظروف حاوی ماده ضد انقاد هپارین تقسیم گردید. سپس با استفاده از سانتریفیوژ با دور 3000 دور در دقیقه به مدت 5 دقیقه سرم جدا و با سمپلر در لوله های کوچک تخلیه و در محاورت یخ به آزمایشگاه انتقال و در شرایط فریزر (دمای 20- درجه سانتیگراد) تا انجام آزمایش نگهداری شد.

روشهای اندازه گیری

فاکتورهای خونی مورد مطالعه به روش توصیه شده توسط فلدمان و همکاران (2000) شامل تعداد گلوبولهای قرمز (RBC)، تعداد گلوبولهای سفید (WBC)، هماتوکریت (PCV) و هموگلوبین (Hb) بود (8). همچنین شمارش افتراقی گلوبولهای سفید شامل هتروفیل (نوتروفیل)، لنفوپویت و مونوپویت نیز انجام شد (8). برای اندازه گیری پارامترهای بیوشیمی، سرم خون جداسازی و با استفاده از دستگاه استفاده از کیت های آزمایشگاهی انجام شد. پروتئین تام به روش Biuret (Biuret)، کلسترول به روش کلسترول اکسیداز (Choestrol)، Lipase/GPO(- oxidase)، تری گلیسرید به روش آنزیمی لیپاز (PAP)، آلبومین به روش بروموزول (Bromocresol Green) و گلوکز به روش گلوکز اکسیداز (Glucose oxidase) اندازه گیری شد (4).

تجزیه تحلیل آماری

در ابتدا آزمون نرمالیتی (normality) به وسیله ای آزمون Shapiro-Wilk انجام شد. تجزیه و تحلیل بر روی داده های مربوط

جدول 1- تأثیر استراتژیهای مختلف پربریوتیکی بر پارامترهای هماتولوژی (میانگین \pm انحراف میار) ماهیان قزل آلای تغذیه شده پس از 6 هفته پرورش¹

Table 1- Effect of discontinuous administration of prebiotic on hematological parameters (mean \pm SD) of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) after 6 weeks treatments¹

Hematological Parameters پارامترهای هماتولوژی	جیره‌های آزمایشی ² Experimental Diets ²			
	A	B	C	D
گلبول قرمز RBC (mm 10^6) ³	0.71 \pm 0.06 ^b	0.80 \pm 0.04 ^a	0.72 \pm 0.08 ^b	0.75 \pm 0.05 ^{ab}
گلبول سفید WBC($mm\ 10^3$) ⁴	6350 \pm 663.7	6975 \pm 716.6	6711.1 \pm 966.2	6911.1 \pm 844.7
هموگلوبین Hemoglobin (g/dl)	7.24 \pm 0.75	7.92 \pm 0.93	7.43 \pm 0.50	7.28 \pm 0.54
هماتوکریت Hematocrit (%)	38.2 \pm 4.2	42.3 \pm 5.5	42.2 \pm 1.4	40.5 \pm 2.7
مونوцит Monocyte (%)	2.9 \pm 1.1	3 \pm 1	2.8 \pm 1.1	2.5 \pm 1
لنسفوسیت Lymphocyte (%)	78.1 \pm 0.69	78.4 \pm 1.51	77 \pm 2.17	77.2 \pm 2.16
نوتروفیل Neutrophil (%)	15.7 \pm 2	17.2 \pm 1.3	17 \pm 1.7	16.3 \pm 2

¹ میانگین های هر ردیف با حروف غیر مشابه دارای اختلاف معنی دار می باشد (P<0.05).

² تیمار A (شاهد): تغذیه با جیره تجاری و پایه بدون مکمل پربریوتیک بمدت 6 هفته، تیمار B: تغذیه مداوم با مکمل پربریوتیک بمدت 6 هفته، تیمار C: تغذیه با جیره حاوی پربریوتیک بمدت یک هفته و سپس تغذیه با جیره شاهد بدون پربریوتیک بمدت یک هفته و سپس تکرار این عمل تا هفته ششم، تیمار D: تغذیه با جیره حاوی پربریوتیک بمدت 2 روز و در ادامه تغذیه با جیره بدون پربریوتیک بمدت 5 روز و سپس ادامه این فرآیند تا هفته ششم.

³ Means within same row with different superscripts differ (P<0.05).

⁴ A: The control diet without probiotic supplementation fed for 6 weeks, B: The control diet plus probiotic fed for 6 weeks, C: Diet, B fed for one week then diet A fed for one week and continuing this regime up to 6 weeks, D: Diet B fed for 2 days then diet A fed for 5 days and continuing this regime up to 6 weeks.

³ Red blood cell

⁴ White blood cell

ها و نوتروفیل ها تشکیل می‌دادند و این مسئله در سایر ماهیان نیز به اثبات رسیده است (14). میزان گلبول های قرمز در تیمارهای مختلف آزمایش نیز تغییر معنی داری نشان داد و در تیمارهای پربریوتیکی علی الخصوص در استراتژی مداوم بیشترین تعداد گلبول قرمز بدست آمد. تعداد گلبول های قرمز خون و هموگلوبین خون ماهی با تغییرات فصلی، سیکل جنسی یا سایر موارد فیزیولوژیک دچار تغییرات معنی داری می شود (15). با توجه به ثابت بودن شرایط محیطی و ماهی مورد آزمایش، می‌توان از تأثیر این عوامل بر تغییرات این شاخص در تیمارهای مختلف چشم پوشی کرد. علاوه بر این میزان هموگلوبین و هماتوکریت نیز تابعی از تغییرات گلبول های قرمز بوده و رابطه مستقیم با آن دارد. گلوكز خون متغیرترین پارامتری است که به میزان بسیار زیادی تحت تأثیر استرس دستکاری و حمل، استرس محیطی، تغییرات فصلی، وضعیت تغذیه ای و بلوغ جنسی قرار دارد (13). در مطالعه حاضر مقادیر گلوكز خون ماهیان تغذیه شده با سطوح مختلف محلول پربریوتیکی بین 45-63 میلی گرم در دسی لیتر بود.

ولی ممکن است پارامترهای ایمنی را تحت تاثیر قرار دهند (26). تغییرات سطح لنفسیت ها بین تیمارهای مورد بررسی نیز روندی مشابه لکوسیت ها نشان داد به طوری که میزان لنفسیت ها در استراتژی تغذیه مداوم پربریوتیک نسبت به تیمار شاهد و سایر گروههای آزمایشی افزایش یافت که نشان دهنده تقویت سیستم ایمنی در ماهیان تغذیه شده با این استراتژی تغذیه ای می باشد. همچنین افزایش تعداد لنفسیت نشان دهنده افزایش توان ایمنی در برابر عوامل بیماریزای مهاجم می باشد. در تحقیق حاضر افزایش لنفسیت در استراتژی تغذیه مداوم پربریوتیکی نشانگر تأثیر این ماده بر کاهش اثر استرس های مزمن و ارتقاء مقاومت بدنی و سازگاری های فیزیولوژیک با محیط پرورشی می باشد. هر چند افزایش در درصد مونوцит بیانگر افزایش ایمنی است ولی در برخی گزارشها بیان شده است که کاهش تعداد مونوцит ها نشان دهنده عدم ابتلای بدن به پارازیت ها و عوامل مهاجم خارجی می باشد (26). در تحقیق حاضر بیانگر افزایش ایمنی است در برخی گزارشها بیان شده

در تحقیق حاضر بیانگر افزایش ایمنی است در برخی گزارشها بیان شده

جدول 2- تأثیر استراتژیهای مختلف پرپیوتیکی بر پارامترهای بیوشیمیابی (میانگین ± انحراف معیار) ماهیان قزل آلای تغذیه شده پس از 6 هفته پرورش**Table 2**- Effect of discontinuous administration of prebiotic on biochemical parameters (mean ± SD) of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) after 6 weeks treatments

متابولیتهاي پلاسمما Plasma metabolites	جيره هاي آزمایشي ² Experimental Diets ²			
	A	B	C	D
گلوکز Glucose (mg dL ⁻¹)	59 ± 14	48 ± 6.1	45.7 ± 6.05	63.8 ± 10.6
پروتئين تام Total protein (mg dL ⁻¹)	4.16 ± 0.35	4.29 ± 0.43	4.27 ± 0.25	4.15 ± 0.30
آلبومین Albumin (g dL ⁻¹)	1.98 ± 0.23	2.15 ± 0.27	2.05 ± 0.18	2.08 ± 0.17
تری گلیسرید Triglycerides (mg dL ⁻¹)	417.4 ± 71.5	392.77 ± 83.85	469.2 ± 123.3	397.6 ± 93.1
کلسترول Cholesterol (mg dL ⁻¹)	378.4 ± 66.5	364.3 ± 68.9	391.1 ± 58.5	362 ± 57.3

¹ میانگین های هر ردیف با حروف غیر متمایه دارای اختلاف معنی دار می باشد (P<0.05).

² تیمار A (شاهد): تغذیه با جیره تجاری و پایه بدون مکمل پرپیوتیک بمدت 6 هفته، تیمار B: تغذیه مداوم با مکمل پرپیوتیک بمدت 6 هفته، تیمار C: تغذیه با جیره حاوی پرپیوتیک بمدت یک هفته و سپس تغذیه با جیره شاهد بدون پرپیوتیک بمدت یک هفته و سپس تکرار این عمل تا هفته ششم، تیمار D: تغذیه با جیره حاوی پرپیوتیک بمدت 2 روز و در ادامه تغذیه با جیره بدون پرپیوتیک بمدت 5 روز و سپس ادامه این فرآیند تا هفته ششم.

¹ Means within same row with different superscripts differ (P<0.05).

² A: The control diet without probiotic supplementation fed for 6 weeks, B: The control diet plus probiotic fed for 6 weeks, C: Diet, B fed for one week then diet A fed for one week and continuing this regime up to 6 weeks, D: Diet B fed for 2 days then diet A fed for 5 days and continuing this regime up to 6 weeks.

1و3 - گلوکان گزارش کردند (23). هیسانو و همکاران در سال 2007 گزارش نمودند که مصرف حدائق 2 درصد مخمر دهیدراته (منع اصلی مانان الیگوساکارید) در جیره غذایی ماهی تیلاپیا (*Oreochromis niloticus*) تأثیر معنی داری بر پارامترهای هماتولوژی نداشت که تا حدی با نتایج پژوهش حاضر مشابه داشت (13). ولکر و همکاران در سال 2007 بیان کردند پارامترهای هماتولوژی در گربه ماهی روگاهی (*Ictalurus punctatus*) تحت تأثیر جیره حاوی سطوح مختلف پرپیوتیک مانان الیگوساکارید قرار نگرفت که تا حدی منطبق با نتایج مطالعه حاضر بود (28). در آزمایشی توسط سادو و همکاران در سال 2008 افزودن مانان الیگوساکارید به جیره ماهی تیلاپیا منجر به افزایش سطح لکوسیت و تفاوت معنی داری در سایر پارامترهای هماتولوژیک در مقایسه با گروه شاهد نگردید (20). پژوهش حاضر اگرچه میزان نوتوفیل، لنفوسيت و منوسیت در استراتژی مداوم پرپیوتیکی در مقایسه با سایر تیمارها بالاتر بود اما تفاوت معنی داری را بدنیال نداشت. لکوسیت ها از مهمترین سلول هایی هستند که تولید آنتی بادی کرده و می توانند به صورت بیگانه خواری نقش خود را ایفا نمایند. افزایش در تعداد لکوسیت به علت وجود گلوکان است که می تواند گیرنده های مخصوص بر روی WBCs را شناسایی نماید (25). زمانی که بتا 1 و 3 گلوکان بر روی این گیرنده ها قرار می گیرد، سلول ها شروع به بلعیدن باکتری ها و

بیشترین مقدار این پارامتر (معادل 63 گرم در دسی لیتر) همراه با تفاوت معنی داری در استراتژی تغذیه با جیره حاوی پرپیوتیک بمدت 2 روز و در ادامه تغذیه با جیره بدون پرپیوتیک بمدت 5 روز و سپس ادامه این فرآیند تا هفته ششم مشاهده شد که نشانگر توانایی ماهی قزل آلا در متابولیسم ترکیبات کربوهیدراته در جیره می باشد و مکانیسم آن به این صورت است که ماهی با انجام واکنش های بیوشیمیابی گلیکوئنوزن، گلیکوئن بافت را به گلوکز تبدیل کرده و وارد جریان خون می کند.

پروتئین تام پلاسمما یک پارامتر وابسته برای ارزیابی وضعیت فیزیولوژیک ماهی است و یک ابزار کمکی تشخیصی محسوب می شود. از سوئی میزان پروتئین تام و آلبومین می تواند وضعیت تغذیه ای و سلامتی ماهیان را به تصویر کشاند (24). افزایش در میزان پروتئین و آلبومین افزایش نسبتاً زیادی در اینمی ذاتی را منعکس می نماید، به عبارت دیگر افزایش در غلظت پروتئین تام و آلبومین می تواند به علت واکنش های غیر اختصاصی قویتر در ماهی باشد (27). در تحقیق جاری نیز افزایش پروتئین تام در تیمارهای حاوی پرپیوتیکی با استراتژی هفتگی می تواند حاکی از عملکرد مناسب کبد و کلیه باشد. شعاعی و همکاران در سال 1391 افزایش معنی داری را در میزان هماتوکریت، هموگلوبین، آلبومین، پروتئین تام و کلسترول ماهی قزل آلای تغذیه شده با پرپیوتیک مانان_الیگوساکارید و بتا-

مشاهده نکردند که با نتایج مطالعه حاضر مشابهت داشت (30). برخلاف نتایج تحقیق حاضر؛ اضافه کردن مانان الیگوساکارید به جیره فیل ماهی (*Huso huso*) پرورشی نشان داده است که میزان گلبول قرمز، هماتوکریت و لنفوسیت که جزء فاکتورهای دفاعی بدن محسوب می‌شوند در تیمار شاهد نسبت به تیمارهای حاوی پرپیوتیک از افزایش بیشتری برخوردار بودند (18). فدایی (1392) گزارش کرد که افزودن ۱/۵ گرم در کیلوگرم الیگوساکارید گلوکان-مانان به جیره تجاری فیل ماهیان جوان پرورشی سبب شد فاکتورهای ایمنی نظری تعداد کل گلبول‌های سفید، هموگلوبین، به طور معناداری در مقایسه با گروه شاهد بالاتر رود ولی شاخص‌های مونوکیت، اوزینوفیل و بازووفیل تفاوت معنی‌داری را با گروه شاهد نشان ندادند (7).

بر اساس یافته‌های موجود در این بررسی و یافته‌های دیگر پژوهشگران مشاهده می‌شود که فاکتورهایی مانند عوامل محیطی (فصول سال، شوری، دوره نوری، درجه حرارت، تراکم)، عوامل فیزیولوژیکی (گونه آبزی، سیکل تولید مثلی و وضعیت بلوغ، سن، جنس و شرایط تغذیه ای)، زمان نمونه گیری، چگونگی تهییه نمونه، دقیق و حساسیت روش‌های اندازه‌گیری می‌توانند بر فعالیت‌های پارامترهای بیوشیمیایی خون تأثیر بگذارند و باعث اختلاف در تفسیر نتایج شوند (29). همچنین فرمولاسیون جیره‌های غذایی، نوع مواد محرك سیستم ایمنی مورد استفاده اعم از اثر فردی و ترکیبی آنها، میزان مورد استفاده آن در جیره، روش‌های مختلف اضافه کردن پرپیوتیک به جیره، مدت تجویز و احتمالاً فلور میکروبی ویژه ای که قادر به استفاده از محركهای ایمنی به عنوان سوسترا هستند بطور قابل ملاحظه ای بر خصوصیات ریخت شناسی و ایمنی خون اثر می‌گذارند.

نتیجه گیری کلی

یافته‌های تحقیق حاضر، اضافه نمودن پرپیوتیک مانان الیگوساکارید و بتا-1 و 3 - گلوکان با استراتژی تغذیه مداوم در سطح ۱/۵ گرم در کیلوگرم را در بهبود شاخصه‌های هماتولوژی و بیوشیمی پیشنهاد می‌کند لیکن بمنظور حصول اطمینان از اثرات مثبت این استراتژی تغذیه ای پیشنهاد می‌شود مطالعه ای در خصوص تأثیر آن بر سایر سطوح ایمنی در شرایط آزمایشگاهی و پرورشی و همچنین رویارویی با عوامل بیماریزا صورت پذیرد تا بتوان با قطعیت بیشتری در مورد استراتژی تغذیه ای این مکمل در ماهی قزل آلا و سایر آبزیان اظهار نظر کرد.

ترشح سیتوکینین‌ها می‌نمایند که در نهایت به تشکیل WBCs جدید منجر می‌شود (2).

اندرز و همکاران در سال 2009 با افزودن مانان الیگوساکارید به جیره غذایی ماهیان انگشت قد گونه رامه (*Labeo rohita*، افزایش معنی داری را در تعداد گلبول سفید، گلبول قرمز، هموگلوبین، پرتوئین سرم، آلبومین و گلوبولین در ماهیان تعذیه شده با جیره حاوی پرپیوتیک مانان الیگوساکارید در مقایسه با تیمار شاهد مشاهده نمودند (2). بنابراین محركهای ایمنی می‌توانند با تأثیری که بر روی سیستم ایمنی بدن ایجاد کنند باعث مقاومت بیشتر آبزیان شده و تحت شرایط نامناسب محیطی که ممکن است با استرس‌های خاصی همچون تنشهای شیمیایی، فیزیکی و عغونی همراه باشد مؤثر واقع شده و در نهایت افزایش بازده تولید را در پی داشته باشند.

دل ریو زاراگوزا و همکاران در سال 2011 با افزودن بتا ۱ و ۳ - ۱ و ۶ گلوکان با سطوح متفاوت ۰/۰۵، ۰/۱ و ۰/۵ درصد به جیره غذایی ماهی سرخو (*Lutjanus guttatus*) طی مدت ۵ هفته گزارش نمودند که در هفته دوم و چهارم در سطوح ۰/۰۵ و ۰/۱ درصد افزایش معنی داری در میزان مونوکیت و نوتروفیل نسبت به سایر تیمارها مشاهده گردید اما در پایان هفته پنجم در تیمار ۰/۰۵ درصد تعداد گلبول سفید، لنفوسیت و نوتروفیل به طور معنی داری کاهش پیدا کرد ولی میزان گلبول سفید و ترومبوسیت در تیمار شاهد افزایش یافت (6).

با و همکاران در سال 2010 اثر مقطعي بتاگلوكان و *Litopenaeus glycyrrhizin vanamei* (پاسفید غربی) بررسی و گزارش کردند استراتژی تغذیه ای مقطعي توانست افت ایمنی ناشی از تغذیه مداوم را کاهش دهد و بهترین استراتژی جهت افزایش ایمنی میگوی وانامی را استراتژی تغذیه با جیره حاوی پرپیوتیک بمدت ۲ روز و در ادامه تغذیه با جیره بدون پرپیوتیک بمدت ۵ روز و سپس ادامه این فرآیند تا هفته ششم پیشنهاد کردند ولی در تحقیق حاضر استراتژی مداوم نسبت به سایر استراتژیهای پرپیوتیکی نتایج مطلوب تری را به دنبال داشت که اختلاف گونه و سایر عوامل موجود را می‌توان از دلایل این تفاوت دانست (3).

در پژوهشی دیگر بی و همکاران در سال 2011 اثرات سطوح مختلف پرپیوتیک‌های فروکتو الیگوساکارید، مانان الیگوساکارید و *Bacillus clausii* را بر روی فاکتورهای کلسترول و تری گلیسرید کفشک ماهی ژاپنی (*Paralichthys olivaceus*) مورد بررسی قرار دادند و تفاوت معنی داری در بین تیمارها در مقایسه با تیمار شاهد

منابع

- Akrami, R., A. Ghelichi, and E. Ahmadifar. 2011. Effect of Dietary Prebiotic Inulin on Hematological and

- Biochemical Parameters of Cultured Juvenile Beluga (*Huso huso*). Journal of Veterinary Research, 66(2):131-136. (In Persian).
- 2- Andrews, S. R., N. P. Sahu, A. K. Pal, and S. Kumar. 2009. Haematological modulation and growth of *Labeo rohita* fingerlings: effect of dietary mannan oligosaccharide, yeast extract, protein hydrolysate and chlorella. Aquaculture Research, 41:61-69.
 - 3- Bai, N., W. Zhang, K. Mai, X. Wang, W. Xu, and H. Ma. 2010. Effects of discontinuous administration of β -glucan and glycyrrhizin on the growth and immunity of white shrimp (*Litopenaeus vannamei*). Aquaculture, 306:218-224.
 - 4- Borges, A., L. V. Scotti, D. R. Siqueira, D. F. Jurinitz, and G. F. Wassermann. 2004. Hematologic and serum biochemical values for jundia (*Rhamdia quelen*). Fish Physiology and Biochemistry, 30:21-25.
 - 5- Cerezuela, R., A. Cuesta, J. Meseguer, and A. Esteban. 2008. Effect of inulin on Gilthead seabream (*Sparus aurata*) innate immune parameters. Fish and Shellfish Immunology, 24:663-668.
 - 6- Del Rio-Zaragoza, O. B., E. J. Fajer-Avila, and P. Almazan-Rueda. 2011. Influence of β -glucan on innate immunity and resistance of *Lutjanus guttatus* to an experimental infection of *dactylogyrid monogeneans*. Parasite Immunology, 33:483-494.
 - 7- Fadaei, M. 2013. Effect of dietary oligosaccharide-mannan on growth performance, survival, body composition and some hematological parameters in giant sturgeon juvenile (*Huso huso* Linnaeus, 1754). M.Sc. Thesis. Zabol University, 85pp. (In Persian).
 - 8- Feldman, B. F., J. G. Zinkl, and N. C. Jian. 2000. Schalm's veterinary hematology. Lippincott Williams and Wilkins publication, Canada: 1120-1125.
 - 9- Fooks, L. J., and G. R. Gibson. 2002. Probiotic as a modulators of the gut flora. British Journal of Nutrition, 1:39-49.
 - 10- Ghobadi, Sh., A. Matinfar, Sh. A. Nezami, and M. Soltani. 2009. Influence of supplementary enzymes Avizyme on fish meal replacement by soybean meal and its effects on growth performance and survival rate of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). Journal of Fisheries, 3(2):11-22. (In Persian).
 - 11- Gibson, G. R., and M. B. Roberfroid. 1995. Modulation of the colonic microbiota: introducing the concept of prebiotics. Journal of Nutrition, 125:1401-1412.
 - 12- Hardy, R.W. 2000. Rainbow Trout, *Oncorhynchus mykiss*, Webster, C.D and Lim, C.E. (eds.) Nutrient requirements and feeding of Finfish for aquaculture .CABI Press, Boca Raton, pp:105-121.
 - 13- Hisano, H., M. M. Barros, and L. E. Pezzato. 2007. Levedura e zinco como pró-nutrientes em rações para tilápia-do-Nilo (OREOCHROMIS NILOTICUS). Aspectos hematológicos. Boletim do Instituto de Pesca, 33:35-42.
 - 14- Houston, A. H. 1990. Blood and circulation. In: Methods for fish biology. Schreck, C.B., Moyle, P.B. (Eds.). American fisheries Society, Bethesda, Bethesda, Maryland. USA. P: 273-334.
 - 15- Krajnovic-Ozretic, M. 1991. Hematological and biochemical characteristics of reared sea bass (*Dicentrarchus Labrax* L.). Acta Biol. Jugosl. Ichtyologia. 23:25-34.
 - 16- Mahious, A. S., F. J. Gatesoupe, M. Hervi, R. Metailler, and F. Ollevier. 2005. Effect of dietary inulin and oligosaccharides as prebiotics for weaning Turbot (*Psetta maxima*). Aquaculture International, 14:219-229.
 - 17- Notash, S. H., S. Naimi Karaudi, H. Shahabzadeh, and F. Fadaefard. 2011. Effect of probiotic proteoxin on growth, survival and feed conversion rate of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). Journal of Modified Veterinary Research, 1(3):10-33. (In Persian).
 - 18- Razeghi Mansour, M., R. Akrami, Sh. Ghobadi, K. Amani Denji, N. Ezatrahimi, and Gharaei. A. 2011. Effect of dietary mannan oligosaccharide (MOS) on growth performance, survival, body composition, and some hematological parameters in giant sturgeon juvenile (*Huso huso* Linnaeus, 1754). Fish Physiology and Biochemistry, 38:829-835.
 - 19- Ross, L. G., and B. Ross. 1999. Anesthetic and sedative techniques for aquatic animals. 2nd edn. Blackwell Science, Oxford, UK. 22-57.
 - 20- Sado, R. J., A. J. D. A. Bicudo, and J. E. P. Cyrno. 2008. Feeding dietary mannan oligosaccharid to juvenile nile tilapia (*Oreochromis niloticus*), has no effect on hematological parameters and showed decreased feed consumption. Journal of World Aquaculture Society, 39:821-826.
 - 21- Savage, T. F., E. I. Zakrzewska, and J. R. Andreasen. 1997. The effect of feeding oligosaccharide supplemented diets to poult on performance and morphology of the small intestine. Poultry Science, 76, 139P.
 - 22- Schley, P. D., and C. J. Field. 2002. The immune-enhancing effects of dietary fibres and prebiotics. British Journal of Nutrition, 87:221-230.
 - 23- Shoaei, R., R. Akrami, Sh. Ghobadi, M. Razeghi Mansour, and K. Amani Denji. 2012. The effect of dietary prebiotic Mannan oligosaccharide and β -1, 3 glucan (TechnoMos®) on hematological and biochemical parameters of juvenile Rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). Journal of Utilization and Cultivation of Aquatics, 1:41-54. (In Persian).
 - 24- Svetina, A., Z. Matasin, A. Tofant, M. Vucemilo, and N. Fijan. 2002. Haematology and some blood chemical parameters of young carp till the age of three years. Acta Veterinaria Hungarica, 50:459-467.
 - 25- Ta'ati, R., M. Soltani, M. Bahmani, and A. A. Zamini. 2011. Growth performance, carcass composition and

- immunophysiological indices in juvenile great sturgeon (*Huso huso*) fed on commercial prebiotic, Immunoster. Iranian Journal of Fisheries Science, 10:324-335.
- 26- Tangestani, R., E. Alizadeh Doughikollaee, E. Ebrahimi, and P. Zare. 2011. Effects of Garlic Essential oilas an Immunostimulant on Hematological Indices of Juvenile Beluga (*Huso huso*). Journal of Veterinary Research, 66(3):209-216. (In Persian).
- 27- Tavares-Dias, M., and F. R. Moraes. 2007. Haematological and biochemical reference intervals for farmed channel catfish. Journal of Fish Biology, 71:383-388.
- 28- Welker, T. L., C. Lim, M. Yildirim-Aksoy, R. Shelby, and P. H. Klesius. 2007. Immune response and resistance to stress and EDWARDSIELLA ICTALURI, fed diets containing commercial whole-cell yeast or yeast subcomponents. Journal of World Aquaculture Society, 38:24-35.
- 29- Williams, R. W., and M. C. Warner. 1976. Some observation on the stained blood cellular elements of *Ictalurus punctatus*. Journal of Fish Biology, 9:491-497.
- 30- Ye, J. D., K. Wang, F. D. Li, and Y. Z. Sun. 2011. Single or combined effects of fructo- and mannan oligosaccharide supplements and *Bacillus clausii* on the growth, feed utilization, body composition, digestive enzyme activity, innate immune response and lipid metabolism of the Japanese flounder *Paralichthys olivaceus*. Aquaculture Nutrition, 17:902-911.

Archive of SID