

بررسی تأثیر مخمر غنی از مانان الیگوساکارید و سین بیوتیک بر عملکرد رشد، فراسنجه‌های خونی و ویژگی‌های لاشه بره‌های نر زل در زمان از شیرگیری

میثم زمانی^۱، یداله چاشنی‌دل^۲، اسداله تیموری یانسنری^۳، محمد کاظمی‌فرد^۴ و حمید دلدار^۵

۱- دانشجوی دوره دکتری تغذیه دام، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری
۲- دانشیار گروه علوم دامی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری (نویسنده مسوول: ychashndel2002@yahoo.com)
۳، ۴ و ۵- استاد، استادیار و دانشیار گروه علوم دامی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری
تاریخ دریافت: ۹۸/۹/۲۵ تاریخ پذیرش: ۹۸/۱۱/۱۲
صفحه: ۸۴ تا ۹۵

چکیده

هدف از این مطالعه، بررسی اثر مخمر غنی از مانان الیگوساکارید و سین بیوتیک بر عملکرد رشد، برخی فراسنجه‌های خونی و ویژگی‌های کمی و کیفی لاشه بره‌های نر در زمان از شیرگیری بود. این تحقیق در قالب یک طرح کاملاً تصادفی با روش فاکتوریل 2×3 با ۶ تکرار روی ۳۶ رأس بره نر زل انجام شد. تیمارهای آزمایشی شامل، ۱- تیمار شاهد بدون افزودن مکمل، ۲- تیمار حاوی سطح ۲ گرم سین بیوتیک، ۳- تیمار حاوی سطح ۲ گرم مانان الیگوساکارید (پری بیوتیک)، ۴- تیمار حاوی سطح ۲ گرم مانان الیگوساکارید (پری بیوتیک) و سطح ۲ گرم سین بیوتیک، ۵- تیمار حاوی سطح ۴ گرم سین بیوتیک و ۶- تیمار حاوی ۲ گرم مانان الیگوساکارید (پری بیوتیک) و سطح ۴ گرم سین بیوتیک در جیره مصرفی به ازای هر رأس بره بود. بین تیمارهای آزمایشی از لحاظ ماده خشک مصرفی تفاوت معنی‌داری وجود نداشت. داده‌های افزایش وزن روزانه نشان داد که در روزهای ۳۰ تا ۶۰، تیمار ۲ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/03$)، در روز ۶۰ تا ۹۰ تیمار ۴ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/03$) و در روز ۹۰ تا ۱۱۰ آزمایش تیمار ۲ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/02$) به طور معنی‌داری بالاتر از سایر تیمارها بود. بهترین ضریب تبدیل غذایی در روزهای صفر تا ۳۰ و ۳۰ تا ۶۰، در تیمار ۲ گرم سین بیوتیک ($P=0/04$) و در روز ۶۰ تا ۹۰ در تیمار ۴ گرم سین بیوتیک و در روز صفر تا ۱۱۰ آزمایش در تیمار ۲ گرم سین بیوتیک ($P=0/04$) وجود داشت. غلظت گلوکز و لیوپروتئین با دانسیته بالا در تیمار ۴ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/02$)، غلظت کلسترول و نیترژن اوره خون در تیمار شاهد ($P=0/03$) و پروتئین تام در تیمار ۴ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/02$) به طور معنی‌داری بالاتر بود. در صفات وزن پیش از کشتار ($P=0/03$)، وزن لاشه گرم و سرد ($P=0/03$)، درصد لاشه گرم ($P=0/02$) و سرد ($P=0/01$)، درصد ران، سردست و همچنین pH گوشت و اکسیداسیون چربی عضله راسته ($P=0/04$) تفاوت معنی‌داری وجود داشت. آنالیز نهایی داده‌ها نشان داد که در افزایش وزن روزانه، ضریب تبدیل غذایی و صفات کمی و کیفی لاشه، تیمار ۴ حاوی ۲ گرم مکمل سین بیوتیک و پری بیوتیک نسبت به سایر تیمارها دارای عملکرد بهتری بود.

واژه‌های کلیدی: مانان الیگوساکارید، سین بیوتیک، عملکرد رشد، فراسنجه‌های خونی، بره پرواری

مقدمه

امروزه برخی از تغییرات مدیریتی منجر به تغییرات تغذیه‌ای، با هدف افزایش تولید و سلامت دام می‌شود که باعث افت سلامت خواهد شد. بنابراین یک تولید کننده برای داشتن بهترین میزان تولید همراه با دام‌های سالم، باید قبل از شروع شیردهی و بعد از دوران از شیرگیری مراقب رشد و سلامت دام بوده تا عملکرد تولیدی خوبی را همزمان با وضعیت بهینه سلامت از دام انتظار داشته باشد. همچنین، عملکرد رشد و سلامت طی این دوره نقش مهمی را در بهبود وضعیت پرورش و تولیدمثلی این گونه از دام‌ها ایفا خواهد کرد (۵). فرآیند از شیرگیری، مرحله‌ای است که شیر به طور کامل از جیره دام شیرخوار حذف می‌شود و تغییرات مورفولوژیکی قابل توجهی به وجود می‌آید. به طوری که ظرفیت کلی شکمبه از ۲۰ درصد به ۸۰ درصد کل دستگاه گوارش می‌رسد و طول و سطح پرزهای شکمبه هم افزایش می‌یابد (۵۰). بعضی از ترکیبات پروبیوتیکی و پری بیوتیکی وقتی جایگزین آنتی بیوتیک‌ها می‌شوند، باعث ایجاد شرایط مناسبی در دستگاه گوارش شده و در نتیجه بروز ناهنجاری‌های تغذیه‌ای در زمان از شیرگیری را به حداقل رسانده و تأثیر مثبتی بر افزایش وزن، عملکرد و سلامت عمومی دام مصرف کننده

دارند. پری بیوتیک الیگوساکاریدهای غیر قابل هضمی هستند که با تحریک رشد و یا فعالیت یک یا چند باکتری محدود در روده، اثری سودمند در میزبان ایجاد کرده و از این طریق سلامتی حیوان میزبان را بهبود می‌بخشند (۱۵). پری بیوتیک باعث مهار رقابتی باکتری‌های ایجاد کننده اسهال و هم چنین باعث افزایش مقدار جذب ایمونوگلوبولین G در روده نشخوارکنندگان جوان نیز می‌شود. از طریق این فعالیت می‌توان احتمال داد که پری بیوتیک‌ها باعث بهبود عملکرد و سلامتی دام می‌شوند (۲۵).

سین بیوتیک‌ها ترکیباتی متشکل از یک پروبیوتیک با منشاء خارجی و یک پری بیوتیک هستند. محققان بر این باورند که پروبیوتیک‌ها به محل هدف رسیده و با استفاده از پری بیوتیک‌ها در آن محل تکثیر می‌یابند. پری بیوتیک باید یک سوسترای خاص برای پروبیوتیک باشد که قابلیت تحریک رشد و یا فعالیت را همزمان با افزایش باکتری‌های سودمند ساکن داشته باشد. یک صفت مطلوب سین بیوتیک، افزایش بقای پروبیوتیک در طول دستگاه گوارش است (۱۵). تحقیقات نشان داد استفاده پروبیوتیک و پری بیوتیک با هم باعث بهبود ضریب تبدیل غذایی، مصرف و بازده خوراک بره‌ها می‌شوند (۳۱، ۴۱). در سالیان اخیر، استفاده از

مصرف مکمل‌ها در جیره به ازای گرم در روز به ازای هر رأس بره بود. تیمارهای آزمایشی شامل ۱- تیمار شاهد بدون افزودن مکمل، ۲- تیمار حاوی سطح ۲ گرم سین بیوتیک، ۳- تیمار حاوی سطح ۲ گرم مانان الیگوساکارید (پری بیوتیک)، ۴- تیمار حاوی سطح ۲ گرم مانان الیگوساکارید (پری بیوتیک) و سطح ۲ گرم سین بیوتیک، ۵- تیمار حاوی سطح ۴ گرم سین بیوتیک و ۶- تیمار حاوی ۲ گرم مانان الیگوساکارید (پری بیوتیک) و سطح ۴ گرم سین بیوتیک بود.

اثر تیمارهای آزمایشی بر عملکرد بره‌ها پس از انتقال به قفس‌های متابولیکی به صورت انفرادی و طی مدت ۱۴ روز دوره عادت‌پذیری به جایگاه و جیره مصرفی، به مدت ۱۱۰ روز بررسی شد. پس از هر بار وزن‌کشی، بر مبنای وزن حاصله، برای هر رأس بره مقدار خوراک مصرفی بر اساس ۷۰ به ۳۰ نسبت کنسانتره به علوفه محاسبه و هر روز مقدار خوراک تعیین شده به صورت جداگانه برای هر بره توزین و در دو نوبت صبح و عصر (۷ صبح و ۱۸ عصر) در اختیار بره‌ها قرار گرفت. جیره دام‌ها با نرم‌افزار سیستم تغذیه نشخوارکنندگان کوچک (SRNS) تنظیم شد (۴۶). در طول دوره عادت‌پذیری ۲ بار (ابتدا و انتهای دوره) و در طول پروراندی، هر ۲ هفته یک بار بره‌ها وزن‌کشی و نتایج حاصله یادداشت شد. بره‌ها از ۱۲ ساعت قبل از وزن‌کشی تا زمان وزن‌کشی، خوراک در اختیار نداشتند تا رکوردها شرایط تحت تاثیر حجم خوراک مصرفی قرار نگیرند. برای تعیین مقدار افزایش وزن بره‌های آزمایشی، هر ۱۴ روز یک بار بعد از ۱۲ ساعت محرومیت آب و خوراک وزن‌کشی در طول دوره پروراندی صورت گرفت.

مکمل پری بیوتیک مورد استفاده محصول ای مکس (A-MAX) ساخت شرکت وایکور (VI-COR) آمریکا بود. یک فرآورده پری بیوتیکی که از مهمترین اجزا تشکیل دهنده آن می‌توان به الیگوساکاریدهای مانان و فروکتوز و ترکیباتی همچون بتا-گلوکان اشاره نمود. ترکیبات ذکر شده از دیواره سلولی مخمر ساکارومایسس سرویزیه (*Saccharomyces*) استخراج می‌شود. ای مکس کنسانتره طبیعی از ترکیبات دیواره سلولی و محتویات مخمر ساکارومایسس سرویزیه سویه I1077 و محیط کشت حاوی سوکروز، ملاس و عصاره ذرت می‌باشد. آنالیز شیمیایی ای مکس شامل ماده خشک ۹۰ درصد، پروتئین خام ۲۳ درصد، چربی خام ۳ درصد، نشاسته ۲۷ درصد، الیاف خام ۹/۴۰ درصد و خاکستر ۲/۹۰ درصد می‌باشد. مکمل سین بیوتیک مورد استفاده بایومین ایمبو (Biomin IMBO) بود. این محصول توسط شرکت ایتوک فردا در ایران توزیع می‌شود. بایومین ایمبو یک محصول تلفیقی از پروبیوتیک، پری بیوتیک، دیواره سلولی و ترکیبات گیاهی است که با نام عمومی سین بیوتیک شناخته می‌شود. ترکیبات موجود در بایومین ایمبو شامل: پروبیوتیک: *Enterococcus faecium* IMB52؛ پری بیوتیک: اینولین از دسته فروکتوالیگوساکاریدها (Fructo-oligosaccharides) و ترکیبات گیاهی (Phycophytics): این ترکیب از جلبک‌های دریایی استخراج شده است.

مکمل‌هایی حاوی پروبیوتیک‌ها و پری بیوتیک‌ها به عنوان افزودنی‌هایی که جایگزین مناسبی برای آنتی بیوتیک‌ها باشند، در تغذیه دام‌ها متداول شده است. ولی بسیاری از بررسی‌ها نتایج متفاوتی را نشان دادند که لزوم مطالعه بیشتر در شرایط مختلف فیزیولوژیکی و جیره‌های مختلف را لازم می‌سازد (۳). در مطالعات علمی اثر پروبیوتیک‌ها و پری بیوتیک‌ها بر سلامت و عملکرد رشد دام‌های جوان مورد بررسی قرار گرفته است و استفاده از پری بیوتیک‌ها را قبل و بعد از شیرگیری توصیه کردند. همچنین این محققین پیشنهاد کردند که تغذیه پری بیوتیک به نشخوارکنندگان در تنش‌هایی نظیر از شیرگیری، تغییر خوراک، حمل و نقل و افت رشد مؤثرتر خواهد بود (۲۱، ۴۹). علاوه بر این، امروزه یکی از مهم‌ترین اهداف مدیریت پرورش نشخوارکنندگان جوان، کاهش تنش از شیرگیری و کاهش هزینه‌های پرورش است. یکی از راه‌های دستیابی به این اهداف، استفاده از افزودنی‌های خوراکی مفید در جیره مصرفی این دام‌ها است. در بین انواع افزودنی‌های خوراکی، پری بیوتیک‌ها و سین بیوتیک‌ها به دلیل استفاده آسان و اثرات چند جانبه آنها بر بخش‌های مختلف دستگاه گوارش ترکیبات ایده آل و مفیدی در تغذیه دام به نظر می‌رسند (۱۴). بنابراین، استفاده از افزودنی‌های غیرآنتی بیوتیکی طبیعی ممکن است بتواند از شدت تنش گوارشی در مرحله از شیرگیری کاسته و به بهبود عملکرد و یا جلوگیری از نقصان آن منجر شود. در تحقیقات مختلف اثر راهکارهای ترکیبی نظیر استفاده توأم از پروبیوتیک و پری بیوتیک (سین بیوتیک) به‌ویژه در دوره تنش‌زای حین از شیرگیری و بلافاصله پس از آن مورد توجه قرار نگرفته است. فرضیه این تحقیق این بود که بره‌هایی که به صورت ناگهانی از شیر گرفته می‌شوند و پس از ورود به مرحله پروراندی، مواد متراکم در اختیاراتشان قرار می‌گیرد، ممکن است دارای منحنی رشد نامناسب و سرکوب سیستم ایمنی شوند. بنابراین، مکمل سازی خوراک بره‌ها با استفاده از یک ترکیب تجاری به‌عنوان سین بیوتیک، فروکتوالیگوساکارید به‌عنوان پری بیوتیک شاید بتواند سلامتی و عملکرد رشد بره‌ها را بهبود بخشد. لذا هدف از این تحقیق بررسی تأثیر مخمر غنی از مانان الیگوساکارید و سین بیوتیک بر عملکرد رشد، برخی فراسنجه‌های خونی و ویژگی‌های کمی و کیفی لاشه بره‌های نر در زمان از شیرگیری بود.

مواد و روش‌ها

این تحقیق در یک واحد خصوصی پرورش و نگهداری گوسفند دشتی به ظرفیت ۲۰۰ رأس واقع در استان مازندران، شهرستان قائمشهر در بهار و تابستان ۱۳۹۸ انجام شد. در این مطالعه از تعداد ۳۶ رأس بره نر زل با میانگین سن ۷۰ روز در زمان از شیرگیری و با میانگین وزن $25/3 \pm 0/51$ کیلوگرم استفاده شد (وزن اولیه بره‌ها در شروع آزمایش به‌عنوان کوواریت در مدل قرار داده شدند). بره‌ها پس از جداسازی به قفس‌های آزمایشی برای انجام آزمایش منتقل شدند و به مدت ۱۱۰ روز مورد آزمایش قرار گرفتند. این تحقیق در قالب یک طرح کاملاً تصادفی با روش فاکتوریل 2×3 با ۶ تکرار روی ۳۶ رأس بره نر زل در زمان از شیرگیری انجام شد. سطح

به دو قسمت کاملاً مساوی تقسیم و بخش‌های ران، سردست و گردن تفکیک و توزین شد. به‌منظور اندازه‌گیری pH گوشت، ۲۴ ساعت پس از کشتار بره‌های آزمایشی حدود ۱۰۰ گرم از نمونه گوشت چرخ شده که از ماهیچه راسته ناحیه بین دنده ۱۲ و ۱۳ گرفته در ۴۰ گرم آب دیونیزه هموژن تهیه شد. سپس مخلوط آماده شده از کاغذ صافی مخصوص زبر (واتمن متوسط با قطر ۱ میلی‌متر) عبور داده شد. در نهایت با استفاده از pH متر دیجیتال در دمای 24 ± 2 درجه سانتی‌گراد با ۳ بار تکرار اندازه‌گیری صورت گرفت (۲۳). برای ارزیابی برخی از ترکیبات شیمیایی ماهیچه راسته شامل محتوای پروتئین، چربی، خاکستر و رطوبت از روش‌های استاندارد استفاده شد (۲). برای اندازه‌گیری میزان اکسیداسیون در ماهیچه راسته، از تست استاندارد TBARS^۱ که در این تست با اندازه‌گیری میزان مالون دی‌آلدهید در گوشت میزان اکسیداسیون مشخص شد. برای این منظور نمونه راسته از بین دنده ۱۱ و ۱۲ هموژن تهیه شد و سپس میزان اکسیداسیون بافتی با استفاده از روش استرابائو و چسمن (۱۱) در زمان ۲۴ ساعت، ۱ و ۲ ماه بعد از کشتار اندازه‌گیری شد.

این آزمایش در قالب یک طرح کاملاً تصادفی با روش فاکتوریل 3×3 با ۶ تکرار روی ۳۶ رأس بره نر نژاد زل در سن از شیرگیری انجام شد. فاکتور اول نوع افزودنی (مانان الیگوساکارید و سین بیوتیک) فاکتور دوم (سطوح صفر، ۲ و ۴ گرم در هر روز به‌ازای هر رأس مانان الیگوساکارید و سین بیوتیک در جیره) بود. وزن اولیه دام‌ها به‌عنوان عامل کوواریت در مدل آماری قرار داده شد. داده‌های حاصل از تحقیق با استفاده از رویه GLM نرم‌افزار آماری SAS نسخه (۹/۱) (۴۲) و بر اساس مدل زیر تجزیه و تحلیل شدند:

$$Y_{ijk} = \mu + b_i w + A_i + B_j + AB_{ij} + E_{ijk}$$

در این فرمول Y_{ijk} : مشاهده مربوط به تکرار i از هر تیمار، μ : میانگین کل مشاهدات، b_i : ضریب کوواریت، w : وزن اولیه، A_i : اثر نوع مکمل، B_j : اثر سطوح مختلف مکمل پری‌بیوتیک، AB_{ij} : اثر متقابل نوع و سطوح مکمل، E_{ijk} : اثر عوامل باقیمانده بود. مقایسه میانگین تیمارهای آزمایشی با استفاده از آزمون چنددامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۰/۰۵ انجام شد.

در پایان تحقیق (روز ۱۱۰ آزمایش) سه رأس بره از هر تیمار، به‌طور تصادفی انتخاب شد و پس از ۱۲ ساعت محرومیت از خوراک، خون‌گیری از بره‌ها به‌وسیله لوله ونوجیکت ۵ میلی‌لیتری حاوی ماده ضد انعقاد (اتیلن دی‌اتیل تتراسدیک اسید) EDTA از سیاهرگ گردن انجام و نمونه‌ها به‌سرعت به آزمایشگاه ارسال شد و سرم تهیه شده جهت تعیین مقادیر، تری‌گلیسرید، کلسترول تام، لیپوپروتئین با دانسیته پایین، لیپوپروتئین با دانسیته بالا، لیپوپروتئین با دانسیته بسیار پایین، پروتئین تام، گلوبولین، آلبومین، نیتروژن اوره خون و کورتیزول با استفاده از کیت‌های پارس آزمون و دستگاه اتوانالایزر مدل (RA1000) اندازه‌گیری شد. اندازه‌گیری پروتئین تام سرم خون به‌روش بیوره^۱ (۴۷)، اندازه‌گیری نیتروژن اوره خون به‌وسیله کیت شرکت پارس آزمون با روش فتومتریک انجام شد (۴۷). برای اندازه‌گیری کلسترول سرم خون از کیت پارس آزمون تشخیص کمی کلسترول (CHOD-PAP) در سرم استفاده شد. اندازه‌گیری HDL، VLDL و LDL با کیت پارس آزمون (LDL-Cholesterol، HDL-Cholesterol) — به‌روش کالریمتری آنزیماتیک استفاده شد (۱۲). اندازه‌گیری گلوکز به‌وسیله کیت پارس آزمون تشخیص (GOD) در سرم به‌روش فتومتریک، اندازه‌گیری آلبومین با روش رنگ‌سنجی بروموکرزیل گرین، توسط کیت پارس آزمون و با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر، طبق دستورالعمل کیت انجام شد. غلظت گلوبولین از تفاضل غلظت پروتئین تام از آلبومین همان نمونه به‌دست آمد. برای ارزیابی غلظت کورتیزول در نمونه‌های خون از روش الیزا استفاده شد.

برای اندازه‌گیری صفات کمی و کیفی لاشه بره‌های آزمایشی در پایان روز ۱۱۰ آزمایش و بعد از ۲۴ ساعت از آخرین توزین خوراک، از هر تیمار ۳ رأس بره به‌صورت تصادفی انتخاب و پس از ۱۲ ساعت محرومیت از خوراک کشتار شدند. پس از توزین دام‌های آزمایشی و کشتار آن‌ها، کلیه امعاء و احشا از بدن خارج و بلافاصله لاشه گرم توزین شد. لاشه‌ها به‌مدت ۲۴ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد در سردخانه نگهداری شد. پس از طی ۲۴ ساعت لاشه‌ها از سردخانه خارج شد و دوباره وزن‌کشی و به‌عنوان وزن لاشه سرد ثبت شد. برای تعیین وزن نیم لاشه، لاشه‌ها به‌صورت طولی در امتداد محور مرکزی بدن دقیقاً از وسط ستون فقرات

جدول ۱- اجزای تشکیل دهنده و ترکیبات شیمیایی جیره کاملاً مخلوط تغذیه شده به بره‌های آزمایشی (درصد)
Table 1. Ingredient and composition of TMR fed to the experimental lambs (%)

| مقدار در جیره (درصد) | ماده خوراکی |
|----------------------|--|
| ۳۰ | یونجه خورده شده |
| ۱۹/۸ | دانه ذرت |
| ۲۶ | دانه جو |
| ۱۲/۵ | سیوس گندم |
| ۱۰ | کنجاله سویا |
| ۰/۵ | مکمل معدنی-ویتامینی ^۱ |
| ۰/۵ | پودر صدف |
| ۰/۴ | دی کلسیم فسفات |
| ۰/۳ | نمک |
| ترکیبات شیمیایی جیره | |
| ۲/۶۵ | انرژی قابل متابولیسم (مگا کالری/کیلوگرم) |
| ۱۶/۹۵ | پروتئین خام (درصد) |
| ۳۱/۵۱ | الیاف نامحلول در شوینده خنثی (درصد) |
| ۰/۷۴ | کلسیم (درصد) |
| ۰/۳۰ | فسفر (درصد) |

هر کیلوگرم از مکمل شامل ۵۰۰۰۰۰ واحد بین‌المللی ویتامین A، ۱۰۰۰۰۰ واحد بین‌المللی ویتامین D و ۱/۰ گرم ویتامین ای. هر کیلوگرم از مکمل شامل ۱۸۰ گرم کلسیم، ۹۰ گرم فسفر، ۲۰ گرم منیزیم، ۶۰ گرم سدیم، ۲ گرم منگنز، ۳ گرم آهن، ۰.۳ گرم مس، ۳ گرم روی، ۱/۰ گرم کبالت، ۱/۰ گرم سلنیوم، ۱/۰ گرم ید، ۳ گرم آنتی اکسیدانت.

نتایج و بحث

ماده خشک مصرفی

نتایج ماده خشک مصرفی بره‌های آزمایشی در جدول (۲) نشان داد که بین تیمارهای آزمایشی تفاوت معنی‌داری وجود نداشت. به عبارت دیگر، استفاده از این افزودنی‌های تغذیه‌ای نتوانست بهبود معنی‌داری در مقادیر ماده خشک مصرفی ایجاد کند. در بره‌ها، تفاوت در پاسخ به استفاده از مکمل‌های سین‌بیوتیک و پری‌بیوتیک بستگی به نوع ارگانیزم، دوز، زمان قرارگیری، سن بره‌ها و ظرفیت این مکمل‌ها برای انطباق با شرایط دستگاه گوارش و رقابت با دیگر میکروارگانیزم‌ها بستگی دارد. پری‌بیوتیک‌هایی که در شکمبه تأثیر می‌گذارند، از تجزیه مواد مغذی و افزایش مصرف ماده خشک حمایت می‌کنند (۳۳). انتظار می‌رفت اثرات مثبت

افزودن مکمل‌های سین‌بیوتیک و پری‌بیوتیک بر عملکرد رشد با بهبود در ماده خشک مصرفی در بره‌های آزمایشی در تحقیق حاضر همراه باشد. همسو با نتایج تحقیق حاضر، نتایج یک مطالعه روی گوساله‌های پرواری دریافت‌کننده مکمل پری‌بیوتیک، عدم تفاوت معنی‌دار در ماده خشک مصرفی را نشان داد (۳۵). همچنین تفاوت معنی‌داری بین تیمارهای آزمایشی در ماده خشک مصرفی گوساله‌های هلشتاین تغذیه شده با پری‌بیوتیک اینولین وجود نداشت (۴۵). نتایج مطالعه آیالامونتر و همکاران (۳) نشان داد بره‌های دریافت‌کننده مکمل اینولین و پروبیوتیک دارای تفاوت معنی‌داری با تیمار شاهد در صفات عملکرد رشد نبودند. برخلاف نتایج تحقیق حاضر در یک تحقیق بهبود ماده خشک مصرفی در بره‌های مصرف‌کننده مکمل سین‌بیوتیک مشاهده شد (۳۱).

جدول ۲- اثر تیمارهای آزمایشی بر ماده خشک مصرفی بره‌های پرواری در طول روزهای آمایش (کیلوگرم ماده خشک)

Table 2. The effects of experimental treatments on dry matter intake of fattening lambs during the experiment days (kg DM)

| روزهای آمایش | | | | | |
|--------------|--------|-------|-------|------|----------------------------------|
| ۱۱۰-۰ | ۱۱۰-۹۰ | ۹۰-۶۰ | ۶۰-۳۰ | ۳۰-۰ | |
| ۱/۳۳ | ۱/۵۷ | ۱/۳۹ | ۱/۲۲ | ۱/۰۵ | سین‌بیوتیک (گرم در روز/ رأس بره) |
| ۱/۴۰ | ۱/۷۴ | ۱/۵۰ | ۱/۲۶ | ۱/۰۳ | صفر |
| ۱/۴۱ | ۱/۷۷ | ۱/۵۱ | ۱/۲۶ | ۱/۰۴ | ۲ |
| ۰/۶۳ | ۰/۴۳ | ۰/۵۳ | ۰/۱۸۴ | ۰/۹۵ | ۴ |
| ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۴ | ۰/۰۳ | ۰/۰۱ | احتمال معنی‌داری |
| | | | | | خطای استاندارد میانگین |
| ۱/۳۹ | ۱/۶۹ | ۱/۴۸ | ۱/۲۶ | ۱/۰۵ | پری‌بیوتیک |
| ۱/۳۷ | ۱/۶۸ | ۱/۴۶ | ۱/۲۳ | ۱/۰۳ | صفر |
| ۰/۷۵ | ۰/۹۸ | ۰/۸۳ | ۰/۶۴ | ۰/۴۹ | ۲ |
| ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۴ | ۰/۰۳ | ۰/۰۱ | احتمال معنی‌داری |
| | | | | | خطای استاندارد میانگین |
| ۱/۳۴ | ۱/۵۷ | ۱/۳۹ | ۱/۲۲ | ۱/۰۴ | سین‌بیوتیک |
| ۱/۳۹ | ۱/۶۸ | ۱/۴۸ | ۱/۲۷ | ۱/۰۷ | صفر |
| ۱/۴۵ | ۱/۸۳ | ۱/۵۶ | ۱/۲۹ | ۱/۰۴ | ۲ |
| ۱/۳۲ | ۱/۵۷ | ۱/۳۸ | ۱/۲۱ | ۱/۰۶ | ۴ |
| ۱/۴۱ | ۱/۸۰ | ۱/۵۲ | ۱/۲۵ | ۱/۰۰ | صفر |
| ۱/۳۸ | ۱/۷۱ | ۱/۴۶ | ۱/۲۳ | ۱/۰۳ | ۲ |
| ۰/۹۱ | ۰/۷۶ | ۰/۸۴ | ۰/۹۵ | ۰/۵۰ | ۴ |
| ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۴ | ۰/۰۳ | ۰/۰۱ | احتمال معنی‌داری |
| | | | | | خطای استاندارد میانگین |

افزایش وزن روزانه

نتایج افزایش وزن روزانه بره‌های آزمایشی در جدول (۳) نشان داد که در روزهای ۳۰ تا ۶۰ تیمار ۲ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/03$)، در روز ۶۰ تا ۹۰ تیمار ۴ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/03$) و در روز ۹۰ تا ۱۱۰ آزمایش، تیمار ۲ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/02$) به‌طور معنی‌داری بالاتر از سایر تیمارها بود. در اثرات متقابل در همه دوره‌های اندازه‌گیری تفاوت معنی‌داری بین تیمارهای آزمایشی وجود داشت ($P<0/05$)؛ طوری که مقدار افزایش وزن روزانه در تیمار حاوی ۲ گرم مکمل پری بیوتیک و سین بیوتیک بالاتر بود.

نتایج برخی مطالعات روی بره‌ها (۲،۴۱) و گوساله‌ها (۱۶) در دوره از شیرگیری حاکی از بهبود روند وزن‌گیری در اثر مکمل‌های حاوی پروبیوتیک و مانان الیگوساکارید بود. یکی از دلایل بهبود روند افزایش وزن در دام‌های دریافت‌کننده مکمل در تحقیق حاضر طبق مطالعات علمی، تغییرات ناشی از جمعیت باکتری‌های مفید دستگاه گوارش حیوان است که می‌تواند بر روند هضم و جذب مواد مغذی از جمله فعالیت آنزیم‌های روده، بهبود مصرف قابلیت هضم الیاف خام و پروتئین خام (۲۴)، متابولیسم مواد مغذی و ساختار بافت روده اثرات مثبتی داشته باشد که از این طریق می‌تواند به رشد بهتر حیوان کمک کند (۳۴). در مطالعات دایبکی و همکاران (۷) و

ایسبیک و همکاران (۲۰) به‌دنبال تجویز پروبیوتیک در گوساله‌های گروه آزمایش نسبت به گوساله‌های گروه شاهد افزایش معنی‌داری در میانگین اضافه وزن روزانه مشاهده کردند. احتمال افزایش تولید اسید پروبیوتیک در شکمبه به‌دنبال تغییر در میکروارگانیسم‌های شکمبه باعث افزایش وزن مطلوب‌تری می‌شود و نیز با کاهش اختلالات گوارشی و شرکت در فعالیت‌های آنزیمی موجب تجزیه مواد غذایی و افزایش وزن بیشتر دام می‌شود (۱۷). یکی دیگر از دلایل احتمالی برای بهبود افزایش وزن روزانه بره‌های آزمایشی در تحقیق حاضر می‌تواند این موضوع باشد که با افزودن مکمل‌های پری بیوتیک و سین بیوتیک در جیره مصرفی در دوره بعد از شیرگیری، کاهش تنش حاصل از انتقال بره‌ها از جیره مصرفی حاوی شیر میش به جیره بر پایه علوفه یا غلات است که باعث تحریک رشد شکمبه و بهبود فرآیند جذب و هضم مواد مغذی می‌شود (۲). نشان داده شده است که مکمل پروبیوتیک و پری بیوتیک توانایی تعدیل میکروب‌های شکمبه و افزایش راندمان سنتز پروتئین میکروبی را دارند که منجر به فعالیت‌های ویژه بالاتر آنزیم‌های فیبرولیتیکی و در نتیجه افزایش نرخ هضم الیاف خام می‌شود. افزایش قابلیت هضم الیاف ممکن است اثر پر شدن شکمبه را کاهش دهد که می‌تواند در نهایت منجر به افزایش در مصرف خوراک و افزایش وزن زنده دام شود (۶).

جدول ۳- اثر تیمارهای آزمایشی بر افزایش وزن روزانه بره‌های پرواری در طول روزهای آزمایش (کیلوگرم)

Table 3. The effects of experimental treatments on daily weight gain of fattening lambs during the experiment days (kg)

| روزهای آزمایش | | | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|
| ۰-۱۱۰ | ۹۰-۱۱۰ | ۶۰-۹۰ | ۳۰-۶۰ | ۰-۳۰ |
| سین بیوتیک (گرم در روز / رأس بره) | | | | |
| ۰/۲۰۲ | ۰/۱۹۸ ^{ab} | ۰/۲۱۳ ^{ab} | ۰/۱۹۸ ^{ab} | ۰/۱۹۲ |
| ۰/۲۱۴ | ۰/۲۲۱ ^a | ۰/۱۹۰ ^d | ۰/۲۴۰ ^a | ۰/۲۰۲ |
| ۰/۲۰۱ | ۰/۱۹۹ ^d | ۰/۲۳۶ ^a | ۰/۱۷۰ ^d | ۰/۱۹۰ |
| ۰/۵۶ | ۰/۰۲ | ۰/۰۳ | ۰/۰۳ | ۰/۷۹ |
| ۰/۰۰۶ | ۰/۰۰۵ | ۰/۰۰۴ | ۰/۰۰۹ | ۰/۰۰۷ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | |
| پری بیوتیک | | | | |
| ۰/۲۰۵ | ۰/۲۰۲ ^d | ۰/۲۰۵ ^d | ۰/۱۹۲ ^d | ۰/۱۹۹ |
| ۰/۲۰۶ | ۰/۲۱۸ ^a | ۰/۲۲۹ ^a | ۰/۲۲۳ ^a | ۰/۱۹۰ |
| ۰/۱۸۹ | ۰/۰۲ | ۰/۰۳ | ۰/۰۲ | ۰/۵۸ |
| ۰/۰۰۶ | ۰/۰۰۵ | ۰/۰۰۴ | ۰/۰۰۹ | ۰/۰۰۷ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | |
| سین بیوتیک | | | | |
| ۰/۲۰۵ ^d | ۰/۱۹۹ ^d | ۰/۲۱۱ ^d | ۰/۲۰۸ ^{ab} | ۰/۱۹۷ ^d |
| ۰/۱۹۷ ^d | ۰/۱۹۵ ^d | ۰/۲۱۰ ^d | ۰/۱۸۷ ^{ab} | ۰/۱۸۶ ^d |
| ۰/۲۲۶ ^a | ۰/۲۰۵ ^{ab} | ۰/۲۳۹ ^d | ۰/۱۵۶ ^d | ۰/۲۱۸ ^a |
| ۰/۲۱۵ ^a | ۰/۲۱۳ ^{ab} | ۰/۲۳۳ ^a | ۰/۲۰۹ ^{ab} | ۰/۱۹۸ ^{ab} |
| ۰/۲۲۸ ^a | ۰/۲۴۳ ^a | ۰/۱۷۵ ^d | ۰/۲۷۰ ^a | ۰/۲۲۱ ^a |
| ۰/۱۹۳ ^d | ۰/۱۸۹ ^d | ۰/۲۲۶ ^{ab} | ۰/۱۸۳ ^d | ۰/۱۶۳ ^d |
| ۰/۰۳ | ۰/۰۳ | ۰/۰۲ | ۰/۰۲ | ۰/۰۳ |
| ۰/۰۰۶ | ۰/۰۰۵ | ۰/۰۰۴ | ۰/۰۰۹ | ۰/۰۰۷ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | |

برای هر یک از اثرات متقابل و اثرات اصلی میانگین‌های هر ستون با حروف متفاوت در سطح آماری ۰/۰۵ دارای اختلاف معنی‌داری هستند

ضریب تبدیل غذایی

نتایج ضریب تبدیل غذایی بره‌های آزمایشی در جدول (۴) نشان داد بهترین ضریب تبدیل غذایی در روزهای صفر تا ۳۰ و ۳۰ تا ۶۰ در تیمار ۲ گرم سین بیوتیک ($P=0/04$) و در روز ۶۰ تا ۹۰ در تیمار ۴ گرم سین بیوتیک و در روز صفر ۱۱۰ آزمایش ($P=0/04$) در تیمار ۲ گرم سین بیوتیک وجود داشت.

در اثرات متقابل در تمامی روزهای آزمایشی تفاوت معنی‌داری بین تیمارهای آزمایشی وجود داشت ($P<0/05$). سطوح حاوی ۲ گرم مکمل پری بیوتیک و ۲ گرم سین بیوتیک دارای کمترین ضریب تبدیل غذایی در بین تیمارهای آزمایشی بودند.

پری بیوتیک سبب بهبود ضریب تبدیل غذایی شد (۳۷،۴۸). افزودنی‌های میکروبی یعنی پروبیوتیک‌ها و اجزای غذایی غیر قابل تجزیه (توسط آنزیم‌های گوارشی) یعنی پری بیوتیک‌ها که از طریق تحریک رشد و فعالیت یک یا تعداد محدودی از باکتری‌های دستگاه گوارش، سلامت و عملکرد میزبان را بهبود می‌بخشند (۳۶). پروبیوتیک‌ها منبع تولید بعضی از آنزیم‌ها و ویتامین‌های گروه B هستند و یا ممکن است سایر عوامل ناشناخته رشدی را تولید کنند که موجب بهبود رشد میکروارگانیسم‌های مفید، بهبود مصرف خوراک و در نهایت باعث افزایش بازده غذایی شود (۲۷).

ضریب تبدیل غذایی یکی از مهم‌ترین شاخص‌هایی است که نشان می‌دهد بره‌های پروراری با چه کیفیتی خوراک مورد استفاده خود را تبدیل به گوشت می‌کنند. بهبود در این فاکتور مهم عملکرد رشد در بره‌های دریافت کننده مکمل پری بیوتیک و سین بیوتیک در مطالعه حاضر مشاهده شد. همسو با این نتایج، تغذیه روزانه بره‌ها با ۳ گرم مکمل سین بیوتیک پایین‌ترین ضریب تبدیل غذایی را نسبت به تیمار شاهد به همراه داشت (۳۱). همچنین در چند مطالعه بهبود در ضریب تبدیل غذایی با مصرف پروبیوتیک در بره‌ها مشاهده شد (۳۹،۴۰). در دو مطالعه روی گوساله‌ها افزودن

جدول ۴- اثر تیمارهای آزمایشی بر ضریب تبدیل غذایی بره‌های پروراری در طول روزهای آزمایش

Table 4. The effects of experimental treatments on feed conversion ratio of fattening lambs during the experiment days

| روزهای آزمایش | | | | |
|----------------------------------|-------------------|--------------------|--------------------|--------------------|
| ۰-۱۱۰ | ۹۰-۱۱۰ | ۶۰-۹۰ | ۳۰-۶۰ | ۰-۳۰ |
| سین بیوتیک (گرم در روز/ راس بره) | | | | |
| ۶/۶۵ ^d | ۸/۰۱ | ۶/۸۰ ^d | ۶/۳۱ ^d | ۵/۴۸ ^d |
| ۶/۳۸ ^d | ۸/۰۲ | ۸/۱۴ ^{ab} | ۵/۵۵ ^d | ۵/۰۷ ^d |
| ۷/۰۸ ^a | ۸/۹۶ | ۶/۵۴ ^d | ۷/۵۱ ^a | ۵/۷۶ ^{ab} |
| -۰/۰۴ | -۰/۴۴ | -۰/۰۴ | -۰/۰۵ | -۰/۰۴ |
| -۰/۱۸ | -۰/۳۳ | -۰/۳۶ | -۰/۳۲ | -۰/۲۰ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | |
| پری بیوتیک | | | | |
| ۶/۶۶ | ۸/۳۸ | ۶/۸۰ | ۶/۸۲ | ۵/۳۲ |
| ۶/۷۵ | ۸/۲۸ | ۷/۵۱ | ۶/۰۹ | ۵/۵۵ |
| -۰/۸۰ | -۰/۸۸ | -۰/۳۵ | -۰/۲۸ | -۰/۵۷ |
| -۰/۱۸ | -۰/۳۳ | -۰/۳۶ | -۰/۳۳ | -۰/۲۰ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | |
| سین بیوتیک | | | | |
| ۶/۵۳ ^d | ۷/۹۰ ^d | ۶/۶۳ ^{ab} | ۵/۸۹ ^{ad} | ۵/۲۸ ^{ad} |
| ۶/۵۱ ^d | ۸/۴۴ ^d | ۷/۴۹ ^{ab} | ۶/۴۳ ^{ad} | ۵/۵۹ ^{ab} |
| ۶/۹۴ ^d | ۸/۸۱ ^d | ۶/۳۰ ^d | ۸/۱۴ ^a | ۵/۰۹ ^{ad} |
| ۶/۷۸ ^d | ۸/۱۳ ^d | ۶/۹۷ ^d | ۶/۷۴ ^{ad} | ۵/۶۸ ^{ad} |
| ۶/۲۵ ^d | ۷/۶۱ ^d | ۸/۷۹ ^a | ۴/۶۷ ^d | ۴/۵۵ ^d |
| ۷/۲۳ ^a | ۹/۱۲ ^a | ۶/۷۸ ^{ad} | ۶/۸۷ ^{ad} | ۶/۴۳ ^{ad} |
| -۰/۰۴ | -۰/۰۵ | -۰/۰۴ | -۰/۰۴ | -۰/۰۴ |
| -۰/۱۹ | -۰/۳۴ | -۰/۳۵ | -۰/۳۱ | -۰/۲۱ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | |

برای هر یک از اثرات متقابل و اثرات اصلی میانگین‌های هر ستون با حروف متفاوت در سطح آماری ۰/۰۵، دارای اختلاف معنی‌داری هستند

سبب تغییرات در جمعیت میکروبی شکمبه شود، به طوری که پروتئین میکروبی افزایش و مقدار اوره خون، به دلیل همبستگی بالایی که با سطح آمونیاک مایع شکمبه دارد، کاهش می‌یابد. هنگامی که نشاسته به وسیله میکروارگانیسم‌های شکمبه تخمیر می‌شود، محصول نهایی اسید پروپیونیک می‌باشد. در کبد این اسید عمدتاً به گلوکز تبدیل می‌شود (۱). سوبستراهای اصلی برای ساخت گلوکز، اسیدهای آلی حاصل از تخمیر، اسکلت کربنی اسیدهای آمینه دی آمینه شده و گلیسرول حاصل از شکستن تری گلیسریدها می‌باشند. بنابراین با افزایش فعالیت این باکتری‌ها در اثر مصرف مکمل سین بیوتیک در جیره، یکی از سوبستراهای اصلی برای ساخت گلوکز که همان پروپیونات است، افزایش یافته و به تبع می‌توان انتظار داشت که میزان گلوکز خون نیز افزایش یابد (۱).

نتایج فراسنجه‌های سرم خون بره‌های پروراری در تحقیق حاضر بیانگر این موضوع است که کاهش غلظت برخی از فراسنجه‌های تأثیرگذار مانند نیتروژن اوره خون و افزایش غلظت لیپوپروتئین با دانسیته بالا سرم خون توسط مصرف

فراسنجه‌های خونی

نتایج فراسنجه‌های سرم خون بره‌های آزمایشی در جدول (۵) نشان داد که غلظت گلوکز و لیپوپروتئین با دانسیته بالا در تیمار ۴ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/02$)، غلظت کلسترول و نیتروژن اوره خون در تیمار شاهد ($P=0/03$) و پروتئین تام در تیمار ۴ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم پری بیوتیک ($P=0/02$) به طور معنی‌داری بالاتر بود. در اثرات متقابل غلظت گلوکز ($P=0/01$)، لیپوپروتئین با دانسیته بالا ($P=0/02$) و پروتئین تام ($P=0/04$) در تیمار ۲ گرم پری بیوتیک و ۴ گرم سین بیوتیک، غلظت کلسترول، در تیمار شاهد ($P=0/03$) و نیتروژن اوره خون ($P=0/04$) در تیمار ۴ گرم سین بیوتیک به طور معنی‌داری بیشتر از سایر تیمارها بودند.

این افزایش در غلظت گلوکز در جیره‌های مکمل شده در تحقیق حاضر، احتمالاً می‌تواند به دلیل افزایش عددی در غلظت پروپیونات مایع شکمبه و پلاسما باشد. زیرا که پروپیونات پیش ساز اصلی گلوکز در مسیر گلوکونئوز است که مکانیسم آن به این صورت است که مخمر قادر است

مکمل پری بیوتیک دارای بیشترین مقادیر بود. در اثرات متقابل تفاوت معنی داری بین همه صفات لاشه به جز درصد گردن مشاهده شد؛ طوری که سطح ۲ گرم سین بیوتیک و ۲ گرم مکمل پری بیوتیک نسبت به سایر تیمارها دارای بیشترین مقادیر بودند. نتایج صفات کیفی لاشه بره‌های آزمایشی در جدول (۶) نشان داد که در pH گوشت ($P=0/04$) و اکسیداسیون چربی عضله راسته ($P=0/04$) تفاوت معنی داری بین تیمارهای آزمایشی وجود داشت. در pH گوشت، در سطح مختلف مکمل سین بیوتیک و پری بیوتیک تفاوت معنی داری مشاهده شد؛ طوری که سطح ۲ گرم مکمل سین بیوتیک و پری بیوتیک نسبت به سایر تیمار شاهد دارای پایین‌ترین pH گوشت بودند. در اکسیداسیون چربی عضله راسته در سطوح مختلف مکمل سین بیوتیک و پری بیوتیک و همچنین اثرات متقابل آن‌ها تفاوت معنی داری وجود داشت، طوری که پایین‌ترین مقدار اکسیداسیون چربی عضله راسته در سطوح ۲ گرم مکمل سین بیوتیک و ۲ گرم مکمل پری بیوتیک وجود داشت.

نتایج تحقیق سووینسکا و همکاران (۴۴) نشان داد که pH لاشه بره‌های پروراری به‌طور معنی داری در گروه دریافت‌کننده پروبیوتیک کاهش یافت که با نتایج تحقیق حاضر مطابقت داشت. نتایج برخی مطالعات نشان داد که مصرف پروبیوتیک اثر مثبتی روی صفات لاشه حیوانات داشت (۲۸، ۲۹). پروبیوتیک‌ها و پری بیوتیک‌ها ممکن است با تأثیر گذاشتن بر شرایط محیطی و میکروبی شکمبه نیز قادر به تغییر دادن الگوی مواد هضمی و به‌دنبال آن ترکیب مواد مغذی در بافت‌های بدن دام باشند (۱۰). افزایش کیفیت لاشه بر اثر استفاده از مکمل پروبیوتیک در جیره حیوانات مشاهده شد (۳۲). همچنین برخلاف نتایج جدول (۶) نتایج دو مطالعه روی بره‌ها نشان دادند که مصرف مکمل حاوی پروبیوتیک مخمری تأثیر معنی داری روی صفات لاشه و کیفیت گوشت بره‌ها نداشت (۱۳، ۳۸).

نتایج کلی این تحقیق نشان داد که در افزایش وزن روزانه و ضریب تبدیل غذایی با افزودن مکمل‌های سین بیوتیک و پری بیوتیک بهبود معنی داری حاصل شد. در صفات کمی و کیفی لاشه، این مکمل‌ها سبب ارتقاء بازده قطعات لاشه و کیفیت گوشت بره‌های آزمایشی شد. اثر معنی دار بر نیتروژن اوره خون که نشان دهنده بازده سنتز پروتئین میکروبی شکمبه است در اثر مصرف این مکمل‌ها در جیره مصرفی مشاهده شد. سطح مصرف ۲ گرم مکمل سین بیوتیک و پری بیوتیک نسبت به سایر سطوح در این تحقیق دارای عملکرد بهتری بود و استفاده از این مکمل‌ها در جیره مصرفی برای کاهش تنش در دوره بعد از شیرگیری بره‌ها قابل توصیه است.

مکمل‌های سین بیوتیک و پری بیوتیک نشان دهنده اثرات مفید و موثر این افزودنی‌ها در بهبود ساخت پروتئین میکروبی (کاهش غلظت نیتروژن اوره خون در تیمارهای حاوی مکمل) می‌باشد. پروتئین تام نشانگر مقدار کل پروتئین‌های موجود در سرم از جمله آلفا، بتا و گاما گلوبولین‌ها، آلبومین و ایمونوگلوبولین‌ها می‌باشد. به‌طور کلی، استفاده از مکمل‌های سین بیوتیکی حاوی پروبیوتیک سبب غلبه باکتری‌های تجزیه‌کننده قند (ساکارولیتیک) به باکتری‌های تجزیه‌کننده پروتئین (پروتئولیتیک) می‌شود. در نتیجه، هضم پروتئین تام سرم افزایش و بهره‌وری پروتئین جیره بهبود می‌یابد (۴). یکی از دلایل افت غلظت کلسترول سرم خون بره‌های دریافت‌کننده مکمل پری بیوتیک و سین بیوتیک در تحقیق حاضر این است که پروبیوتیک‌ها و پری بیوتیک‌ها از طریق مکانیسم‌های احتمالی دکثروگاسیون اسیدهای صفراوی توسط آنزیم هیدرولاز و توقف چرخش روده‌ای-کبدی اسیدهای صفراوی، قابلیت اتصال کلسترول به دیواره سلولی پروبیوتیک‌ها و ترکیب کلسترول با غشای سلولی باکتری و در نتیجه جلوگیری از جذب کلسترول مواد غذایی (۲۶) و جلوگیری از ساخت کبدی کلسترول توسط اسیدهای چرب کوتاه زنجیر ناشی از تخمیر توسط پروبیوتیک‌ها از توانایی کاهش کلسترول خون برخوردار هستند (۱۸).

یکی از دلایل احتمالی افزایش مقادیر گلوبولین‌ها در بره‌های پروراری در تحقیق حاضر می‌تواند این موضوع باشد که مکمل مانان الیگوساکارید با اتصال به روده سبب افزایش ترشح ایمونوگلوبولین‌ها می‌شود که به این طریق از اتصال سموم باکتری‌های بیماری‌زا به اپیتلیوم روده جلوگیری می‌کند؛ به‌علاوه، مانان الیگوساکاریدها به‌عنوان منبع تغذیه‌ای برای باکتری‌های فلور دستگاه گوارش به حساب می‌آیند و به این طریق تعداد باکتری‌های فلور را افزایش داده که در روند رقابت با باکتری‌های بیماری‌زا سبب تقویت سیستم ایمنی می‌شوند (۱۹). همسو با نتایج جدول (۵)، نتیجه یک تحقیق نشان داد که مکمل پری بیوتیک مانان الیگوساکارید حاصل از مخمر اثر معنی داری روی فراسنجه‌های خونی بره‌های آزمایشی داشت (۳۰). گلوکان‌های حاصل از دیواره سلولی مخمر فاقد اثرات ضد تغذیه‌ای و حتی به‌عنوان محرک سیستم ایمنی معرفی شده است (۳۹).

صفات کمی و کیفی لاشه

نتایج صفات لاشه بره‌های آزمایشی در جدول (۶) نشان داد که در سطوح مختلف مکمل سین بیوتیک در وزن پیش از کشتار ($P=0/03$)، وزن لاشه گرم و سرد ($P=0/04$)، درصد لاشه گرم ($P=0/02$)، درصد لاشه سرد ($P=0/01$)، درصد ران و سردست ($P=0/04$) تفاوت معنی داری بین تیمارهای آزمایشی وجود داشت. در سطوح مختلف مکمل سطح ۲ گرم

جدول ۵- اثر تیمارهای آزمایشی بر برخی فراسنجه‌های خونی بره‌های پرواری در روز ۱۱۰ آزمایش

Table 5. The effects of experimental treatments on some blood parameters of fattening lambs on day 110 of the experiment

| کورتیزول | گلوبولین | آلبومین | پروتئین تام | نیترژن اوهره خون | لیپوپروتئین با دانسیته بسیار پایین | لیپوپروتئین با دانسیته پایین | لیپوپروتئین با دانسیته بالا | کلسترول | تری‌گلیسرید | گلوکز |
|------------------------|-------------------|---------|--------------------|------------------------|------------------------------------|------------------------------|-----------------------------|---------------------|-------------|---------------------|
| (نانوگرم در میلی‌لیتر) | (گرم در دسی‌لیتر) | | | (میلی‌گرم در دسی‌لیتر) | | | | | | |
| ۲۰/۳۷ | ۲/۲۷ | ۲/۹۲ | ۵/۲۳ ^b | ۱۴/۱۳ ^a | ۶/۰۵ | ۳۳/۴۶ | ۳۵/۲۵ ^b | ۹۷/۲۵ ^a | ۳۱/۰۰ | ۵۰/۷۵ ^c |
| ۲۱/۱۰ | ۲/۳۵ | ۳/۰۰ | ۵/۳۳ ^a | ۱۴/۰۱ ^a | ۵/۸۲ | ۳۴/۵۰ | ۳۴/۲۵ ^b | ۷۶/۵۰ ^b | ۲۹/۸۳ | ۵۶/۵۰ ^b |
| ۲۲/۰۰ | ۲/۲۷ | ۳/۰۸ | ۵/۳۷ ^a | ۱۲/۶۱ ^b | ۶/۰۵ | ۳۵/۲۵ | ۳۸/۰۰ ^a | ۷۹/۰۰ ^b | ۳۱/۸۲ | ۶۳/۵۰ ^a |
| ۰/۰۶ | ۰/۰۸ | ۰/۰۹ | ۰/۰۴ | ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۷ | ۰/۰۲ | ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۱ |
| ۰/۳۳ | ۰/۰۳ | ۰/۰۳ | ۰/۰۲ | ۰/۲۱ | ۰/۰۸ | ۰/۴۴ | ۰/۳۵ | ۰/۴۶ | ۰/۴۰ | ۰/۳۸ |
| ۲۲/۴۲ | ۲/۰۵ | ۲/۹۱ | ۴/۹۵ ^b | ۱۴/۰۹ ^a | ۶/۷۶ | ۳۸/۳۳ | ۳۵/۰۰ ^b | ۸۸/۱۶ ^a | ۳۳/۸۳ | ۵۴/۳۳ ^b |
| ۲۴/۰۸ | ۲/۱۳ | ۲/۹۹ | ۵/۱۳ ^a | ۱۳/۴۴ ^b | ۶/۵۳ | ۳۷/۲۹ | ۳۷/۳۳ ^a | ۸۰/۳۳ ^b | ۳۲/۷۵ | ۵۹/۵۰ ^a |
| ۰/۰۶ | ۰/۰۸ | ۰/۰۹ | ۰/۰۴ | ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۷ | ۰/۰۲ | ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۱ |
| ۰/۳۳ | ۰/۰۳ | ۰/۰۳ | ۰/۰۲ | ۰/۲۱ | ۰/۰۸ | ۰/۴۴ | ۰/۳۵ | ۰/۴۶ | ۰/۴۰ | ۰/۳۸ |
| ۲۳/۷۶ | ۲/۱۰ | ۲/۸۰ | ۴/۹۳ ^b | ۱۰/۵۲ ^c | ۵/۳۰ | ۳۲/۰۰ | ۳۵/۰۰ ^b | ۱۰۰/۵۰ ^a | ۳۱/۰۰ | ۴۶/۰۰ ^d |
| ۲۴/۵۸ | ۲/۰۳ | ۲/۸۸ | ۴/۸۹ ^b | ۱۴/۰۳ ^b | ۵/۵۳ | ۳۰/۹۶ | ۳۴/۰۰ ^b | ۷۲/۰۰ ^d | ۳۰/۱۹ | ۵۸/۰۰ ^{bc} |
| ۲۳/۷۷ | ۲/۱۱ | ۲/۷۵ | ۴/۸۵ ^b | ۱۶/۷۵ ^a | ۵/۷۴ | ۳۱/۹۸ | ۳۶/۰۰ ^b | ۶۸/۵۰ ^e | ۳۱/۳۵ | ۵۹/۰۰ ^b |
| ۲۴/۳۵ | ۲/۱۹ | ۲/۸۰ | ۴/۹۷ ^{ab} | ۱۴/۷۱ ^b | ۵/۹۶ | ۳۳/۰۲ | ۳۵/۵۰ ^b | ۹۲/۰۰ ^b | ۳۲/۵۰ | ۵۵/۵۰ ^c |
| ۲۴/۳۱ | ۲/۲۷ | ۲/۷۲ | ۵/۴۵ ^a | ۱۴/۷۱ ^b | ۶/۱۹ | ۳۴/۰۳ | ۳۶/۵۰ ^b | ۸۱/۰۰ ^c | ۳۱/۳۰ | ۵۵/۰۰ ^c |
| ۲۴/۱۰ | ۲/۲۱ | ۲/۸۱ | ۵/۰۱ ^a | ۱۰/۲۸ ^c | ۶/۳۰ | ۳۲/۹۹ | ۴۰/۰۰ ^a | ۹۱/۵۰ ^b | ۳۰/۱۴ | ۶۸/۰۰ ^a |
| ۰/۰۶ | ۰/۰۸ | ۰/۰۹ | ۰/۰۴ | ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۷ | ۰/۰۲ | ۰/۰۳ | ۰/۰۶ | ۰/۰۱ |
| ۰/۳۴ | ۰/۰۳ | ۰/۰۳ | ۰/۰۲ | ۰/۲۲ | ۰/۰۸ | ۰/۴۵ | ۰/۳۴ | ۰/۴۵ | ۰/۴۱ | ۰/۳۹ |

برای هر یک از اثرات متقابل و اثرات اصلی میانگین‌های هر ستون با حروف متفاوت در سطح آماری ۰/۰۵، دارای اختلاف معنی‌داری هستند.

جدول ۶- اثر تیمارهای آزمایشی بر قطعات لاشه، ترکیبات شیمیایی گوشت و اکسیداسیون چربی عضله راسته بره‌های پرواری در پایان آزمایش

Table 6. The effects of experimental treatments on carcass parts, meat chemical composition and TBARS of lambs at the end of the experiment

| اکسیداسیون چربی عضله راسته | | ترکیب شیمیایی گوشت (درصد) | | | | | قطعات لاشه | | | | | | |
|-----------------------------------|--|---------------------------|-------------|----------|-------------------|-----------|--------------------|---------------------|---------------------|------------------------|---------------------|------------------------|----------------------------|
| دو ماه بعد از کشتار | یک‌ماه بعد از کشتار (میلی‌گرم مالون دی‌آلدهید به کیلوگرم گوشت) | خاکستر | پروتئین خام | ماده خشک | pH | درصد گردن | درصد سردست | درصد ران | درصد لاشه سرد | وزن لاشه سرد (کیلوگرم) | درصد لاشه گرم | وزن لاشه گرم (کیلوگرم) | وزن پیش از کشتار (کیلوگرم) |
| سین بیوتیک (گرم در روز / رأس بره) | | | | | | | | | | | | | |
| ۱/۹۵ ^a | ۱/۲۳ | ۱/۲۷ | ۲۰/۷۲ | ۳۰/۴۰ | ۶/۴۱ ^a | ۴/۷۷ | ۸/۳۵ ^b | ۱۱/۶۸ ^b | ۵۱/۰۵ ^b | ۲۳/۳۷ ^b | ۵۲/۰ ^b | ۲۳/۹۲ ^b | ۴۶/۰۲ ^b |
| ۱/۷۳ ^b | ۱/۱۸ | ۱/۲۵ | ۲۱/۰۵ | ۳۰/۳۳ | ۶/۰۲ ^b | ۵/۰۴ | ۹/۲۱ ^a | ۱۲/۸۸ ^a | ۵۲/۷۳ ^a | ۲۵/۷۸ ^a | ۵۳/۷۰ ^a | ۲۶/۳۳ ^a | ۴۸/۹۰ ^a |
| ۱/۸۳ ^{ab} | ۱/۱۹ | ۱/۲۶ | ۲۱/۱۴ | ۳۰/۴۴ | ۶/۲۹ ^b | ۴/۸۰ | ۸/۶۸ ^{ab} | ۱۲/۱۵ ^{ab} | ۵۱/۴۰ ^b | ۲۳/۳۱ ^{ab} | ۵۲/۸۰ ^{ab} | ۲۴/۸۶ ^{ab} | ۴۷/۱۰ ^{ab} |
| -/۰۴ | -/۰۶۲ | -/۰۶۴ | -/۰۶۵ | -/۰۹۸ | -/۰۴ | -/۰۴۷ | -/۰۴ | -/۰۴ | -/۰۱ | -/۰۴ | -/۰۲ | -/۰۴ | -/۰۳ |
| -/۰۳ | -/۰۲ | -/۰۱ | -/۱۸ | -/۱۰ | -/۱۲ | -/۰۹ | -/۱۰ | -/۱۵ | -/۱۷ | -/۳۰ | -/۱۸ | -/۳۰ | -/۵۹ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | | | | | | | | | | |
| پری بیوتیک | | | | | | | | | | | | | |
| ۱/۹۱ ^a | ۱/۲۱ | ۱/۲۷ | ۲۰/۷۷ | ۳۰/۴۴ | ۶/۳۹ ^a | ۴/۷۵ | ۸/۴۶ ^b | ۱۲/۱۱ ^b | ۵۱/۲۹ ^b | ۲۴/۲۴ ^b | ۵۲/۶۵ ^b | ۲۴/۷۸ ^b | ۴۵/۰۶ ^b |
| ۱/۷۵ ^b | ۱/۱۹ | ۱/۲۹ | ۲۱/۱۶ | ۳۰/۲۵ | ۶/۰۳ ^b | ۴/۹۳ | ۸/۸۳ ^a | ۱۲/۵۸ ^a | ۵۱/۹۷ ^a | ۲۵/۱۶ ^a | ۵۳/۲۰ ^a | ۲۵/۷۲ ^a | ۴۷/۷۵ ^a |
| -/۰۵ | -/۰۷۳ | -/۰۶۶ | -/۰۳۴ | -/۰۹۱ | -/۰۴ | -/۰۷۸ | -/۰۳ | -/۰۴ | -/۰۲ | -/۰۳ | -/۰۱ | -/۰۴ | -/۰۳ |
| -/۰۳ | -/۰۲ | -/۰۱ | -/۱۸ | -/۱۰ | -/۱۲ | -/۰۹ | -/۱۰ | -/۱۵ | -/۱۷ | -/۳۰ | -/۱۸ | -/۳۰ | -/۵۹ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | | | | | | | | | | |
| سین-بیوتیک | | | | | | | | | | | | | |
| ۲/۰۹ ^a | ۱/۲۳ | ۱/۳۰ | ۲۰/۶۶ | ۳۱/۵۴ | ۶/۴۲ | ۴/۶۳ | ۸/۰۶ ^b | ۱۱/۲۶ ^b | ۵۰/۷۱ ^b | ۲۲/۵۳ ^b | ۵۱/۹۵ ^b | ۲۳/۰۷ ^b | ۴۴/۴۵ ^b |
| ۱/۸۰ ^{ab} | ۱/۱۸ | ۱/۲۸ | ۲۱/۱۷ | ۳۱/۲۵ | ۶/۱۲ | ۴/۷۲ | ۹/۱۰ ^{ab} | ۱۲/۷۲ ^{ab} | ۵۲/۱۳ ^{ab} | ۲۵/۴۶ ^{ab} | ۵۳/۲۵ ^{ab} | ۲۶/۰۰ ^{ab} | ۴۸/۸۵ ^{ab} |
| ۱/۸۳ ^{ab} | ۱/۱۹ | ۱/۲۷ | ۲۰/۷۸ | ۳۰/۹۳ | ۶/۲۹ | ۴/۹۶ | ۸/۸۳ ^{ab} | ۱۲/۳۶ ^{ab} | ۵۱/۶۳ ^{ab} | ۲۴/۷۳ ^{ab} | ۵۲/۷۵ ^{ab} | ۲۵/۲۶ ^{ab} | ۴۷/۹۰ ^{ab} |
| ۱/۸۱ ^{ab} | ۱/۲۱ | ۱/۳۰ | ۲۰/۸۳ | ۳۰/۶۲ | ۶/۳۵ | ۴/۸۷ | ۸/۶۴ ^{ab} | ۱۲/۱۰ ^{ab} | ۵۱/۳۹ ^{ab} | ۲۴/۲۲ ^{ab} | ۵۲/۰۵ ^{ab} | ۲۴/۷۷ ^{ab} | ۴۷/۱۰ ^{ab} |
| ۱/۶۵ ^b | ۱/۱۷ | ۱/۲۷ | ۲۱/۳۵ | ۳۰/۳۱ | ۶/۱۰ | ۵/۰۶ | ۹/۳۳ ^a | ۱۳/۰۴ ^a | ۵۳/۳۴ ^a | ۲۶/۱۱ ^a | ۵۴/۱۵ ^a | ۲۶/۶۶ ^a | ۴۸/۹۵ ^a |
| ۱/۸۴ ^{ab} | ۱/۱۹ | ۱/۲۶ | ۲۰/۸۴ | ۳۰/۵۹ | ۶/۳۸ | ۵/۰۴ | ۸/۵۲ ^{ab} | ۱۱/۹۴ ^{ab} | ۵۱/۱۸ ^b | ۲۳/۹۰ ^{ab} | ۵۲/۸۵ ^{ab} | ۲۴/۴۵ ^{ab} | ۴۶/۷۰ ^{ab} |
| -/۰۳ | -/۰۸۸ | -/۰۱۶ | -/۰۸۶ | -/۰۶۴ | -/۰۶ | -/۰۵۸ | -/۰۳ | -/۰۳ | -/۰۲ | -/۰۳ | -/۰۲ | -/۰۳ | -/۰۴ |
| -/۰۳ | -/۰۲ | -/۰۱ | -/۱۹ | -/۱۱ | -/۱۳ | -/۰۹ | -/۱۱ | -/۱۶ | -/۱۸ | -/۳۱ | -/۱۹ | -/۳۱ | -/۶۰ |
| خطای استاندارد میانگین | | | | | | | | | | | | | |
| احتمال معنی داری | | | | | | | | | | | | | |

برای هر یک از اثرات متقابل و اثرات اصلی میانگین‌های هر ستون با حروف متفاوت در سطح آماری ۰/۰۵، دارای اختلاف معنی داری هستند.

منابع

1. Afshar Mazandaran, N. and A. Rajabi. 2003. Probiotics and their application in livestock and poultry nutrition, Second Edition, Nourbakhsh Publications, 105-101 (In Persian).
2. A.O.A.C. 2005. Official methods of Analysis (17 edition), Association of Official Analytical Chemists.
3. Atapođlu, C., H.I. Akbađ, C. Tölu, G. Das, T. Savas and I.Y. Yurtman. 2010. Effects of kefir as a probiotic source on the performance of goat kids. South African Journal of Animal Science, 4.
4. Ayala-Monter, M.A., D. Hernandez-Sanchez, R. Pinto-Ruiz, N. Torres-Salado, J. A. Martinez-Aispuro, J.R. Barcena-Gama and J.M. Caro-Hernandez. 2019. Effect of inulin and *Lactobacillus casei* on productive performance, ruminal variables and blood metabolites in weaners lambs. Agrobiencia, 3: 303-317.
5. Baba, E., S. Nagaishi, T. Fukata and A. Arakava. 1996. The role of intestinal microflora on the prevention of salmonella colonization in gnotobiotic chicks. Poultry. Science, 70: 1902-1907.
6. Ballou, M.A. 2011. Case study: effects of a blend of prebiotics, probiotics, and hyperimmune dried egg protein on the performance, health, and innate immune responses of Holstein calves. The Professional Animal Scientist, 3: 262-268.
7. Chaucheyras-Durand, F and G. Fonty. 2002. Yeasts in ruminant nutrition. Experiences with a live yeast product. Kraftfutter, 85: 146-150.
8. Dobicki, A., J. Pres, W. Luczak and A. Szymer. 2005. Influence of dried brewerys yeast on body weight gains, physiological and biochemical indicators of blood and development of the rumen microorganisms in calves. Medycyna Weterynaryjna, 61: 946-949.
9. Deka, R.S. 2009. Effect of probiotic Biobloom as growth promoter in kids. Indian Veterinary Journal, 11: 1192-1193.
10. El-Katcha, M.I., M.A. Soltan and M.S. Essi. 2016. Effect of *Pediococcus* spp. supplementation on growth performance, nutrient digestibility and some blood serum biochemical changes of fattening lambs. Alexandria Journal for Veterinary Sciences, 49: 1.
11. Elam, N.A., J.F. Gleghorn, J.D. Rivera, M.L. Galyean, P.J. Defoor, M.M. Brashears and S.M. Younts-Dahl. 2003. Effects of live cultures of *Lactobacillus acidophilus* (strains NP45 and NP51) and *Propionibacterium freudenreichii* on performance, carcass, and intestinal characteristics, and *Escherichia coli* strain O157 shedding of finishing beef steers. Journal of Animal Science, 11: 2686-2698.
12. Esterbauer H. and K.H. Cheeseman. 1990. Determination of aldehydic lipid peroxidation products Malonaldehyde and 4-hydroxynonenal. Methods in Enzymology, 186: 407-421.
13. Friedewald, W.T., R.I. Levy and D.S. Fredrickson. 1972. Estimation of the concentration of low-density lipoprotein cholesterol in plasma, without use of the preparative ultracentrifuge. Clinical Chemistry, 6: 499-502.
14. Gadekar, Y.P., A.K. Shinde, A. Sahoo and S.A. Karim. 2015. Effect of probiotic supplementation on carcass traits and meat quality of Malpura Lambs. Indian Journal of Small Ruminants, 2: 306-310.
15. Galvão, K.N., J.E. Santos, A. Coscioni, M. Villaseñor, W.M. Sischo and A.C.B. Berge. 2005. Effect of feeding live yeast products to calves with failure of passive transfer on performance and patterns of antibiotic resistance in fecal *Escherichia coli*. Reproduction Nutrition Development, 4: 427-440.
16. Gibson, G.R and M.B. Roberfroid. 1995. Dietary modulation of the human colonic microbiota: introducing the concept of prebiotics. The Journal of nutrition, 6: 1401-1412.
17. Hasunuma, T., K. Kawashima, H. Nakayama, T. Murakami, H. Kanagawa, T. Ishii and S. Kushibiki. 2011. Effect of celooligosaccharide or synbiotic feeding on growth performance, fecal condition and hormone concentrations in Holstein calves. Animal Science Journal, 4: 543-548.
18. Harper, A. and M. Estienne. 2002. Alternatives to antimicrobial growth promoters not as effective as traditions antimicrobial additives for nursery pigs. Journal of Animal Science, 25: 157-163.
19. Hagmuller, W., M. Jugl-Chizzola, K. Zitterl-Eglseer, C. Gabler, J. Spergser and R. Chizzola. 2006. The use of Thymi Herba as feed additive (0.1%, 0.5%, 1.0%) in weanling piglets with assessment of the shedding of haemolysing *E. coli* and the detection of thymol in the blood plasma. Berliner und Munchener Tierarztliche Wochenschrift, 119: 50-54.
20. Heinrichs, A.J., C.M. Jones and B.S. Heinrichs. 2003. Effects of mannan oligosaccharide or antibiotics in neonatal diets on health and growth of dairy calves. Journal of Dairy Science, 12: 4064-4069.
21. Isik, M., F. Ekimler, N. Ozen and M.Z. Firat. 2004. Effects of using probiotics on the growth performance and health of dairy calves. Turk Journal of Veterinary Animal science, 28: 63-69.
22. Izuddin, W.I., T.C. Loh, A.A. Samsudin, H.L. Foo, A.M. Humam and N. Shazali. 2019. Effects of postbiotic supplementation on growth performance, ruminal fermentation and microbial profile, blood metabolite and GHR, IGF-1 and MCT-1 gene expression in post-weaning lambs. BMC veterinary research, 1: 1-10.
23. Jayasooriya, S.D., J.R. Pluske, F.R. Dunshea, H. Gill and E.N. Ponnampalam. 2009. Dietary iron improves iron status in finisher pigs fed wheat-based diets. Manipulating Pig Production XII Proceedings of the Twelfth Biennial Conference of the Australasian Pig Science Association (APSA). Publisher Australasian Pig Science Association. ISBN 978-0-9806880-0-9.
24. Jeaccke, R.E. 1977. Continuous measurements of the pH of beef muscle in intact beef carcasses. International Journal of Food Science & Technology, 4: 375-386.
25. Kochewad, S.A., J.M. Chahande, A.B. Kanduri, D.S. Deshmukh, S.A. Ali and V.M. Patil. 2009. Effect of probiotic supplementation on growth parameters of Osmanabadi Kids. Veterinary World, 1: 29.
26. Lazarevic, M., P. Spring, M. Shabanovic, V. Tokic and L.A. Tucker. 2010. Effect of gut active carbohydrates on plasma IgG concentrations in piglets and calves. Animal, 4: 938-943.

27. Liong, M.T. and N.P. Shah. 2005. Acid and bile tolerance and cholesterol removal ability of lactobacilli strains. *Journal of Dairy Science*, 1: 55-66.
28. Mark, S., N. Ross and M. Philip. 2007. Prebiotic and synbiotic fructooligosaccharide administration fails to reduce the severity of experimental Colitis in Rats dis colon rectum, 50: 1061-1069.
29. Mahyuddin, P. and M. Winugroho. 2010. Effect of combination of yeast (*Saccharomyces cerevisiae*+ *Candida utilis*) and herbs supplementation in finishing diet on carcass characteristics of beef cattle. *Journal of the Indonesian Tropical Animal Agriculture*, 4: 251-256.
30. Milewski, S. 2009. Effect of yeast preparations *Saccharomyces cerevisiae* on meat performance traits and blood hematological indices in sucking lambs. *Medycyna Weterynaryjna*, 1: 51-54.
31. Milewski, S.T.A.N.I.S.L.A.W., P.R.Z.E.M.Y.S.L.A.W. Sobiech, D. Bednarek, R. Wojcik, J.O.A.N.N.A. Małaczewska, B.O.Ż.E.N.A. Zaleska and A.K. Siwicki. 2010. Effect of oligosaccharides supplementation on the meat performance traits and selected indicators of humoral immunity in lambs. *Bull Vet Inst Puławy*, 54: 175-179.
32. Moarrab, A., T. Ghoorchi, S. Ramezanpour, F. Ganji and A.R. Koochakzadeh. 2016. Effect of synbiotic on performance, intestinal morphology, fecal microbial population and blood metabolites of suckling lambs. *Iranian Journal of Applied Animal Science*, 3: 621-628.
33. Mountzouris, K.C., P. Tsirtsikos, E. Kalamara, S. Nitsch, G. Schatzmayr and K. Fegeros. 2007. Evaluation of the efficacy of a probiotic containing *Lactobacillus*, *Bifidobacterium*, *Enterococcus*, and *Pediococcus* strains in promoting broiler performance and modulating cecal microflora composition and metabolic activities. *Poultry Science*, 2: 309-317.
34. Nasir, M., S. Muhammad and M.A. Sheikh. 2010. Growth response of growing lambs fed on concentrate with or without ionophores and probiotics. *International Journal of Agriculture and Biology*, 5: 734-738.
35. Petkevičius, S., K.B. Knudsen and K.D. Murrell. 2003. Effects of *Oesophagostomum dentatum* and dietary carbohydrates on morphology of the large intestine of pigs. *Veterinary parasitology*, 2: 125-138.
36. Pukrop, J.R., K.M. Brennan, B.J. Funnell and J.P. Schoonmaker. 2018. Effect of a hydrolyzed mannan-and glucan-rich yeast fraction on performance and health status of newly received feedlot cattle. *Journal of Animal Science*, 9: 3955-3966.
37. Ouiglev, J.D., J.J. Drewry, L.M. Murray and S.J. Ivey. 1997. Body weight gain, feed efficiency, and fecal scores of dairy calves in response to galactosyl-lactose or antibiotics in milk replacers. *Journal of Dairy Science*, 8: 1751-1754.
38. Quigley, J.D., C.J. Kost and T.A. Wolfe. 2002. Effects of spray-dried animal plasma in milk replacers or additives containing serum and oligosaccharides on growth and health of calves. *Journal of Dairy Science*, 2: 413-421.
39. Raghebian, M., N. Dabiri, A.B. Yazdi, M.J. Bahrani, J. Shomeyzi, A. Raghebian and P. Hatami. 2017. Probiotic effect on meat quality and carcass parameters of Iranian Zandi lambs. *Journal Livestock Science*, 8: 163-168.
40. Rathgeber, B.M., K.L. Budgell, J.L. MacIsaac, M.A. Mirza and K.L. Doncaster. 2008. Growth performance and spleen and bursa weight of broilers fed yeast beta-glucan. *Canadian Journal of Animal Science*, 3: 469-473.
41. Rezaeian, M. 2004. Effects of yeast culture supplementation on the performance of finishing Shal lambs. *The British Society of Animal Science*, 128: 111-121.
42. Saleem, A.M., A.I. Zanouny and A.M. Singer. 2017. Growth performance, nutrients digestibility and blood metabolites of lambs fed diets supplemented with probiotics during pre-and post-weaning period. *Asian-Australasian Journal of Animal Sciences*, 4: 523.
43. SAS. 2001. *Statistical Analysis System User's Guide: Statistics*. SAS Institute, Cary, NC.
44. Samolińska, W and E.R. Grela. 2017. Comparative effects of inulin with different polymerization degrees on growth performance, blood trace minerals, and erythrocyte indices in growing-finishing pigs. *Biological Trace Element Research*, 1: 130-142.
45. Sowińska, J., Z. Tański, S. Milewski, K. Ząbek, A. Wójcik, P. Sobiech and J. Illek. 2016. Effect of diet supplementation with the addition of *Saccharomyces cerevisiae* upon stress response in slaughter lambs. *Acta Veterinaria Brno*, 2: 177-184.
46. Tahmasebi, A., M. Azami, A. Valikhani and A. Nassarian. 2017. Evaluation of growth performance, blood parameters, and population of fecal microbes in Holstein infant calves supplemented with probiotic inulin. *Journal of Ruminants Research*, 1: 130-111 (In Persian).
47. Tedeschi, L.O., A. Cannas and D.G. Fox. 2010. A nutrition mathematical model to account for dietary supply and requirements of energy and other nutrients for domesticated small ruminants: The development and evaluation of the Small Ruminant Nutrition System. *Small Ruminant Research*, 3: 174-184.
48. Thomas, L. 1998. *Clinical laboratory diagnostics*. 1st English ed. Frankfurt/Main; TH-Books-Verl-Ges, 548-640.
49. Terre, M., M.A. Calvo, C. Adelantado, A. Kocher and A. Bach. 2007. Effects of mannan oligosaccharides on performance and microorganism fecal counts of calves following an enhanced-growth feeding program. *Animal Feed Science and Technology*. 2: 115-125.
50. Uveno, Y., S. Shigemori and T. Shimosato. 2015. Effect of probiotics/prebiotics on cattle health and productivity. *Microbes and Environments*, 2: 126-132.
51. Yokoyama, M.T. and K.A. Johnson. 1988. Microbiology of the rumen and intestine. In: Church, D.C. *The ruminant animal digestive physiology and nutrition*. Areston book, 125-144.

Effect of Yeast Riched with Mannan Oligosacharid and Symbiotic on Growth Performance, Blood Parameters and Carcasses Charchtristics in Weaning Male Zel Lambs

Meysam Zamani¹, Yadaleh Chashnidel², Asadaleh Teymouri Yansari³,
Mohammad Kazemi Fard⁴ and Hamid Deldar⁵

1- PhD Student in Animal Nutrition, Sari University of Agricultural Sciences and Natural Resources

2- Associate Professor, Department of Animal Sciences, Sari University of Agricultural Sciences and Natural Resources (Corresponding author: ychashndel2002@yahoo.com)

3, 4 and 5- Professor, Assistant Professor and Associate Professor, Department of Animal Sciences, Sari University of Agricultural Sciences and Natural Resources

Received: December 16, 2019

Accepted: February 1, 2020

Abstract

This study investigated the effect of yeast riched with hydrolyzed mannan oligosacharid and symbiotic on growth performance, blood parameters and carcasses charchtristics in weaning male lambs. This study was carried out in a completely randomized design with factorial arrangement of 3*2 with 6 replicates on 36 male lambs. Treatments included: 1-control without supplementation, 2-treatment containing 2.0 grams of synbiotic, 3-treatments containing 2.0 grams of oligosaccharide (prebiotic), 4-treatment containing 2.0 g of mannose oligosaccharide (prebiotic) and 2.0 g of synbiotic, 5-treatment containing 4.0 g of synbiotic and 6-treatment containing 2.0 g of mannose oligosaccharide (prebiotic) and 4.0 g of synbiotic in the diet per lamb. There was no significant difference between the treatments in terms of dry matter intake. Daily weight gain data showed that on days 30 to 60, 2.0 g of synbiotic and 2.0 g of prebiotic (P= 0.03), on days 60 to 90 of 4.0 g of synbiotic and 2.0 g of prebiotic (P= 0.03) and 2.0 g synbiotic and 2.0 g prebiotic (P= 0.02) were significantly higher on days 90 to 110 than other treatments. The best feed conversion ratio at days 0 to 30 and 30 to 60, at 2.0 g synbiotic treatment (P= 0.04) and at day 60 to 90 at 4.0 g synbiotic treatment and at day 0 to 110 trials was 2.0 g of synbiotic (P= 0.04). Concentration of glucose and HDL in 4.0 g synbiotic and 2.0 g prebiotic (P= 0.02), cholesterol and BUN concentration in control (P= 0.03) and total protein in 4.0 g synbiotic and 2.0 grams of prebiotic (P= 0.02) was significantly higher. There was a significant differences in pre-slaughter weight (P= 0.03), hot and cold carcass weight (P= 0.03), percentage of hot carcass (P= 0.02) and percentage of cold carcass (P= 0.01), thigh percentage, meat pH and TBARS significant differences were found. The final data analysis showed that in daily weight gain, feed conversion ratio and the quantitative and qualitative traits of carcass, treatment 4 containing 2.0 g of synbiotic and prebiotic supplement had better performance than other treatments.

Keywords: Oligosaccharide manan, Synbiotic, Growth performance, Blood parameters, Fattening lamb