مجله علوم کشاورزی و منابع طبیعی جلد سیزدهم، شماره ششم، بهمن– اسفند ۱۳۸۵ www.magiran.com/jasnr www.sid.ir

اثر رقیقکنندههای مختلف بر مدت زمان تحرک اسپرم ماهی قزل آلای رنگین کمان (Oncorhynchus mykiss)

محمدرضا كلباسى و *رضا لرستانى

بهترتیب عضو هیات علمی گروه شیلات و دانشجوی کارشناسی ارشد شیلات دانشگاه تربیت مدرس تاریخ دریافت: ۸۵/۸/۳۰ ؛ تاریخ پذیرش: ۸۵/۸/۷۸

چکیده

در این تحقیق اثرات ۱۲ نوع محلول فعال کننده لقاح، مایع سلومیک بدون و حاوی خون و محلول شاهد (آب مورد استفاده در کارگاه تکثیر کلاردشت) بر مدت زمان تحرک اسپرم ماهی قزل آلای رنگین کمان از طریق مشاهده با میکروسکوپ، بررسی شد. محلول حاوی ۲۷۳۵ g/l و CaCl_{2.2}H₂O \cdot / ۷۳۵ g/l برابر ۷/۷، تفاوت معنی داری در مدت زمان تحرک اسپرم (به میزان ۲/۲ \pm ۷۲/۳۳ ثانیه) نسبت به دیگر محلولها و گروه شاهد (به میزان ۲۳/۳۳ ثانیه) نشان داد (P \leq 0.05). تحرک اسپرم در حضور مایع سلومیک بدون خون (به میزان ۴۸/۰۵ \pm ۵۲/۳۳ ثانیه) بیشتر و واجد تفاوت معنی دار بود (\leq 0.05).

واژههای کلیدی: فعال کننده، تحرک، اسپرم، قزل آلای رنگین کمان، کلاردشت

مقدمه

یکی از عوامل مهم در فرآیند لقاح، استفاده از اسپرم مناسب است. بنابراین کیفیت اسپرم که مهم ترین مشخصه آن تحرک میباشد، میتواند سبب افزایش لقاح گردد (یگانه، ۱۳۸۱). از این رو، استفاده از روشهای مناسب لقاح و نگهداری سلولهای جنسی بهمنظور افزایش کارآیی تکثیر مصنوعی در ماهیان امری ضروری است (بیلارد و کوسون، ۱۹۹۲).

کیفیت اسپرم معمولاً بوسیله شدت تحرک، درصد اسپرمهای متحرک و مدت زمان حرکت رو به جلو اسپرم ارزیابی می گردد. پارامترهای دیگری که ممکن

است جهت ارزیابی کیفی اسپرم استفاده گردد، اسپرماتوکریت و ترکیبات شیمیایی پلاسمای منی میباشد (بیلارد، ۱۹۹۲). در این میان تحرک اسپرماتوزویید به عنوان یکی از فاکتورهای ارزیابی کیفی آن، می تواند نقش مهمی را در موفقیت عملیات لقاح مصنوعی ایفا نماید (بیلارد، ۱۹۸۳؛ لاهنشتینر، ۱۹۹۳). آغاز تحرک اسپرم قزل آلای رنگین کمان احتمالاً به علت تغییر در پتانسیل غشاء، بعد از رقیقسازی بوسیله آب شیرین و کاهش غلظت ⁺ می باشد که بعد از آن کانالهای ⁺ Ca² به درون سلول،

reza_lorestany@yahoo.com :مسئول مكاتبه

تحرک آغاز می گردد. مدت زمان کم تحرک اسپرم به علت مصرف سریع ذخیره ATP خارج از سلول و ناتوانی میتوکندریها در برآورد نیاز انرژی تاژک میباشد. کاهش میتوکندریها در برآورد نیاز انرژی تاژک میباشد. کاهش (بیلارد، ۱۹۹۲). در این خصوص افزایش یون کلسیم خارج سلولی میتواند تحرک اسپرماتوزویید قزل آلای رنگین کمان را بهبود بخشد (کوسون و همکاران، ۱۹۸۹). تحقیقات جدید برروی مواد تناسلی ماهی کپور بخصوص اسپرم نشان داده است که استفاده از فعال کنندهها مانند محلول نمکی موجب حفظ ساختار تاژک اسپرم شده و در نتیجه زمان حرکت اسپرم افزایش می یابد. بههمین جهت نتیجه زمان حرکت اسپرم افزایش می یابد. بههمین جهت محلولهای فعال کننده اسپرم به جای آب در فرآیند لقاح استفاده کردند (کوسون و همکاران، ۱۹۹۹؛ احمدیان، استفاده کردند (کوسون و همکاران، ۱۹۹۹؛ احمدیان).

علاوهبر محلولهای نمکی، ترکیبات بیولوژیک مانند مایع شکمی ماهی، مایع اسپرمی و BSA' به عنوان فعال كننده اسپرم در سال ۱۹۸۳توسط بیلارد استفاده شد و قدرت باروری اسپرماتوزویید و موفقیت لقاح آن در ماهی قزل آلای رنگین کمان مورد بررسی و تحقیق قـرار گرفـت. بیلارد از مایع شکمی با غلظت ۱ درصد و ۰/۱ درصد برروی تخمکهای ماهی قزل آلای رنگین کمان استفاده نمود که نتیجه حاصل افزایش زمان حرکت و در نتیجه باروری تخمک بود. تمایز جنسی و دینامیک گامتوژنز، بیولوژی و نگهداری گامتهای تناسلی در تولید مثل ماهی قزل آلای رنگین کمان در سال ۱۹۹۲ توسط بیلارد مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که مدیریت تخمک و اسپرم در ماهی که شامل استفاده از فعال کنندهها می باشد، برروی کارایی لقاح در قزل آلای رنگین کمان مؤثر میباشد. بررسی مقایسهای تحرک اسپرم تاس ماهی ایرانی Acipenser persicus و قابليت لقاحي آن در آب شیرین و محلولهای نمکی در سال ۱۳۸۱ توسط علـوی

صورت گرفت. نتایج این تحقیق حساسیت زیستی اسپرماتوزوآی تاس ماهی ایرانی به یونهای کلسیم، منیزیوم و فشار اسمزی را نشان میدهد. همچنین قابلیت لقاح اسپرم بعد از رقیقسازی در محلول نمکی افزایش مییابد.

تاکنون تحقیقی در زمینه اثر استفاده از محلولهای فعال کننده نمکی بر مدت زمان تحرک اسپرم ماهی قزل آلای رنگین کمان در ایران صورت نگرفته است و هدف از انجام این تحقیق بررسی مدت زمان تحرک اسپرم در حضور فعال کنندههای متفاوت به عنوان جایگزین آب معمولی، همچنین اثر مایع سلومیک بدون خون و حاوی خون بر مدت زمان تحرک اسپرم در ماهی قرل آلای رنگین کمان می باشد.

مواد و روشها

تحقیق حاضر در آبان سال ۱۳۸۳ در مرکز تکثیر و يرورش آزاد ماهيان شهيد باهنر كلاردشت انجام گرفت. جهت آمادهسازی ۱۲ محلول فعال کننده مورد نظر، تركيبات شيميايي مربوط به هر فعالكننده، به دقت توزين و در بشر جداگانهای ریخته شد (جدول ۱). سپس بوسیله دستگاه همزن مغناطیسی، مواد در یک لیتر از آب کارگاه كاملاً حل گرديد. مواد آزمايشگاهي محلولهاي فعال کننده به دلیل ساختار نمکی آنها به راحتی در آب به صورت محلول در آمدند. به دنبال آن pH محلولها به وسیله HCl و NaOH و با استفاده از دستگاه pH متر در pH مورد نظر تنظیم شد (جدول ۱). در خصوص pH آنها در منابع ذکر نشده بود، pH فعال کنندههایی که حاصل از حل نمودن مواد شیمیایی مربوطه در ۱ لیتر از آب کارگاه، برای آن فعالکننده در نظر گرفته شد (جـدول ١). مخلوط اسپرم استحصال شده از ٤ ماهي مولد نر كه به یک نسبت در یک پلیت ترکیب شده بود جهت سنجش تحرک اسپرم با استفاده از فعال کننده های مختلف و گروه شاهد مورد استفاده قرار گرفت (بیلارد، ۱۹۸۳).

¹⁻ Bovine Serum Albumin

در این خصوص ۱ قطره اسپرم را روی لام در زیر میکروسکوپ قرار داده و جهت فعالسازی آن، یک قطره فعال کننده نمکی و یا آب کارگاه بـهعنـوان گـروه شـاهد استفاده شد و همزمان بوسیله کورنومتر مدت زمان تحرک اسپرم ثبت گردید (آز و همکاران، ۱۹۹۱؛ لیلی و همکاران، ۲۰۰۳؛ علوی، ۱۳۸۱؛ یگانه، ۱۳۸۱). مدت زمان تحرک اسپرم تا زمانی که تحرک ۹۵ تا ۹۹ درصد سلولها متوقف شوند، در نظر گرفته شد (لیلی و همکاران، ۲۰۰۳؛ بيلارد، ۱۹۸۳؛ آز و همكاران ۱۹۹۱؛ بيلارد و كوسون، ١٩٩٩). طول مولدين نر استفاده شده در اين تحقيق ۱/۲±۳۶ سانتی متر و وزن آنها نیز ۲۰±۹۰۰ گرم بود. میزان اسپرماتوکریت مولدین نر استفاده شده در این تحقیق ۴/۰±۲۲ بود. مدت زمان تحرک اسپرم تا زمانی که تحرک ۹۵ تا ۹۹ درصد سلولها متوقف شوند، در نظر گرفته شد (بیلارد، ۱۹۸۳؛ آز و همکاران، ۱۹۹۱؛ لیلی و همکاران، ۲۰۰۲؛ احمدیان، ۱۳۸۱؛ علوی، ۱۳۸۱؛ یگانه، ۱۳۸۱). از آنجایی که دما یک فاکتور اساسی در مدت زمان تحرک اسیرم می باشد، (بیلارد و کوسون، ۱۹۹۲) فعال کننده ها نیز با آب کارگاه هم دما شدند. درجه حرارت آب کارگاه ۸ درجه سانتی گراد بود و بدین منظور فعال كنندهها و ١ ليتر از آب كارگاه به عنوان گروه شاهد، درون ظروف یکبار مصرف قرار داده شدند و تا همدما شدن آنها با آب کارگاه، در آن نگهداری شدند. جهت سنجش اثر فعال كننده هاى متفاوت بر مدت زمان تحرك اسيرم، همانند گروه شاهد عمل شد با اين تفاوت كه جهت فعالسازی اسپرم به جای آب، از فعال کنندهها

استفاده شد. (احمدیان، ۱۳۸۱؛ یگانه، ۱۳۸۱) و مدت زمان تحرک اسپرم هم در گروه شاهد و هم فعال کنندههای متفاوت در ۳۲ تکرار ثبت گردید. جهت بررسی اثر مایع سلومیک بدون خون و حاوی خون بر مدت زمان تحرک اسپرم، ابتدا مایع سلومیک ٤ مولد ماده که حاوی خون بود از تخمکها جدا گردید و مقداری از آن در دور ۲۰۰۰g به مدت ٥ دقیقه سانتریفیوژ شد تا خون از آن کاملاً جدا گردد. سنجش مدت زمان تحرک اسپرم در حضور مایع سلومیک بدون خون و حاوی خون نیز مانند فعال کنندهها صورت گرفت با این تفاوت که در این حالت جهت فعال سازی اسپرم یک بار از مایع سلومیک حاوی خون و بار دیگر از مایع سلومیک بدون خون استفاده شد و هر کدام با ۲۲ تکرار صورت پذیرفت.

پردازش آماری داده ها: اطلاعات جمع آوری شده از بررسی های آزمایشگاهی با استفاده از نرم افزار SPSS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. نرمال بودن داده ها توسط آزمون کولموگراف اسمیرنف و آزمون تجزیه واریانس یک طرفه و آزمون چند دامنه ای دانکن در سطح ۹۵ در صد تابید گردید.

نتايج

نتایج تجزیه واریانس یک طرفه نشان می دهد که بین اثر محلولهای متفاوت فعال کننده بر مدت زمان تحرک اسپرم، اختلاف معنی داری در سطح ۹۵ درصد وجود دارد (جدول ۲).

جدول ۲- نتایج تجزیه واریانس مدت زمان تحرک اسپرم قزل آلا با استفاده از محلولهای متفاوت فعال کننده.

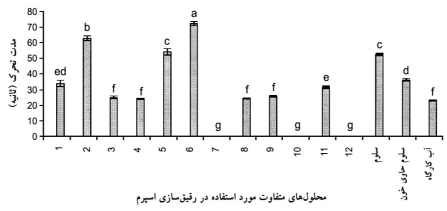
P	F	میانگین مربعات	درجه آزادی	مجموع مربعات	منبع تغييرات
/•••	14747/719	1188/197	17	٣١٠/٠٧٦	بين گروه ها
-	-	٣/٦٩٢	77	٩٦/٠٠	درون گروه ها
-	-	-	* A	14445/119	کل

براساس نتایج به دست آمده از آزمون چند دامنه ای g/l دانکین، محلول فعال کننده 7 بیا ترکیبی از PH با NaCl V/ ۷۰۵ g/l و CaCl₂.2H₂O ۰/۷۳۵ برابر ۷/۷، باعث بیشترین مدت زمان تحرک اسپرم نسبت به سایر محلولها و شاهد آب ($P \le 0/05$) شده است (شکل ۱). متوسط مدت زمان تحرک اسپرم در آب کارگاه

۲۳/۳۳±۰/۳۳ ثانیه ولی در محلول شماره ۲ ایس میزان ۲۳/۳۳±۱/۲ ثانیه میباشد (جدول ۳). بعد از این محلول، محلول فعالکننده ۲ (به میزان ۱/٤٥±۱۲/٦٦) قرار می گیرد که خود نیز با محلول فعالکننده ۲ و سایر محلولها، اختلاف معنی داری را در سطح ۹۰ درصد نشان می دهد و در سطح پایین تر از محلول ۲ قرار می گیرد.

جدول ۳- گروهبندی محلولهای متفاوت فعال کننده اسپرم قزل آلا براساس مدت زمان تحرک اسپرم برحسب (s).

	b		.i		f	G	گروه بن <i>دی</i>	
a	U	С	d	e	1			محلولها
						•/••	.) عا	محلول٧
						•/••	، زمان	محلول ١٠
						•/••	ίζ.	محلول ١٢
					74/44±./44		<u>.</u> 2	گروه شاهد (آب)
					7		رک اسپرم بر	محلول ٤
					7£/77 ±./٣٣		1	محلول٨
					$70/77$ $\pm ./\Lambda\Lambda$		ئانىيە -	محلول٣
					77±./0V		۵, -	محلول ٩
				$\text{MIM} \pm \text{MM}$			·ð	محلول ١١
			~ε±7/•Λ	75±7/•7			ر محط	محلول ١
			77/77±./AA				م ول	مايع سلوميک حاوي خون
		07/TT ±•/AA					ای	مايع سلوميک بدون خون
		0£±7/•A					اول های متفاوت	محلول ٥
	77/77 ±1/20						فعال	محلول٢
V7/77 ±1/7							كنناره	محلول٦



شكل ١- اثر محلولهاى متفاوت فعالكننده اسپرم بر مدت زمان تحرك اسپرم ماهى قزل آلا برحسب ثانيه.

محلول فعال کننده شماره 0 (به میزان 1.77 ± 7.70 شانیه) و مایع سلومی بدون خون (به میزان 1.70 ± 0.70 شانیه) در یک گروه قرار می گیرند و با هم اختلاف معنی داری را نشان نمی دهد ولی در سطح 1.90 ± 0.00 درصد با دیگر محلول ها اختلاف معنی داری را نشان می دهند. اثر مایع سلومیک حاوی خون بر مدت زمان تحرک اسپرم اختلاف معنی داری را در سطح 1.90 ± 0.00 درصد با دیگر محلولها نشان می دهد. محلول شماره 1.90 ± 0.00 (به میزان 1.90 ± 0.00 شان می دهد. محلول شماره 1.90 ± 0.00 شان می دون در به میزان 1.90 ± 0.00 شان نمی دهد و از لحاظ (به میزان 1.90 ± 0.00 شان نمی دهد و از لحاظ عددی حد بینابین این دو قرار می گیرد ولی محلول 1.90 ± 0.00 تفاوت معنی داری را با مایع سلومیک حاوی خون در سطح 1.90 ± 0.00 شان می دهد.

محلولهای فعال کننده ۳ (به میزان 10 ۸۰۰ محلولهای فعال کننده ۳ (به میزان 10 ۲۰ ثانیه)، ۶ (به میزان 10 ۲۰ ثانیه) و گروه شاهد (آب) تفاوت معنی داری در مدت زمان 10 ۲۰ شاهد (آب) تفاوت معنی داری در مدت زمان 10 محلولها نسودند و در یک گروه قرار گرفتند اما با دیگر محلولها 10 تفاوت معنی داری را در سطح 10 درصد دارند. محلولهای 10 ، 10 و 10 نیز در پایین ترین گروه قرار گرفتند و 10 و 10 نیز در حضور 10 اسپرم در حضور 10 امشاهده نگردید (جدول 10).

بحث

ترکیبات مواد آزمایشگاهی مورد استفاده در این تحقیق (جدول ۱) و مقایسه آن با جدول گروهبندی محلولها در آزمون براساس مدت زمان تحرک و تفکیک محلولها در آزمون چند دامنهای دانکن (جدول ۳) نشان می دهد که استفاده از محلول ۲ در مقایسه با سایر محلولها، بیشترین مدت زمان تحرک اسپرم را در پی داشته است. همان طور که در (جدول ۱) به چشم می خورد، در ترکیب محلول ۲ حضور داگیر کورم باعث عملکرد و تأثیر

مناسب این محلول در مقایسه با سایر محلولها شده است زیرا یون کلسیم مهمترین فاکتور جهت القاء و تجدید مدت زمان تحرک اسپرم میباشد. طی مطالعاتی که روی الگوی حرکتی اسپرماتوزویید ماهیان آب شیرین صورت گرفته است، نشان داده شده که یون کلسیم در چگونگی بروز رفتار اسپرم بعد از آغاز تحرک نقش تنظیمی را ایفاء مینماید به طوری که با افزایش غلظت خارج سلولی یون کلسیم، دامنه حرکت اسپرم کاهش می یابد، اما مدت زمان تحرک اسپرم افزایش می یابد (بیلارد و کوسون، ۱۹۹۲).

 k^{+} محتوى محلولهاى محتوى اضافه نمودن يون كلسيم به محلولهاى که باعث جلوگیری از تحرک میشدند، فعالسازی سلولهای اسپرم را بهطور کامل و بهطور مشابه در پی داشت اما غلظت بالای یون کلسیم در محلولهای تقویت کننده ممکن است باعث تغییر و یا تخریب پروتئین ATP-ase که پروتئین تنظیم کننده فعالیت انرژی خواه کانالهای یونی سدیم_ پتاسیم در سطح غشاء سیتوپلاسمی اسپرم میباشد، گردد و ممکن است که به کاهش لقاح تخمهای منجر شود (علوی، ۱۳۸۱). ریچارد کریستن و همکاران (۱۹۸۷) عدم تحرک اسپرم ستاره دریایی را در حضور ۲ میلیمول یون کلسیم گزارش نمودند. زمانی که ۱ میلی مول یون کلسیم به محلول فعال کننده اضافه شود، تحرک اسپرم در ماهی قزل آلا، فراتر از ۳۰ ثانیه به طول می انجامد (بیلارد و کوسون، ۱۹۸۹). همان طوری که در شکل ۱ مشاهده می شود با افزایش میزان یون کلسیم مشهود است که بیشترین مدت زمان تحرک اسپرم در محلولی که بالاترین میزان یون کلسیم را در خود دارد، دیده می شود. البته افزایش میزان یون کلسیم باید متناسب با افزایش دیگر مواد شیمیایی نيز باشد، چون در محلول ۱۰ نيز ميزان بالايي يون كلسيم وجود دارد اما چون پتاسيم أن بالا ميباشد،

عدم تحرک اسپرم در حضور آن محلول دیده می شود.

نتایج به دست آمده از محلول Γ حاکی از تأثیر فوق العاده این یون بر مدت زمان تحرک اسپرم می باشد. بیلارد (۱۹۹۲) بیان نمود که در محلول Γ ، ۱۰۰ درصد اسپرمها در ماهی قزل آلای رنگین کمان تحرک دارند که علت آن را می توان تأثیر میزان یون کلسیم در این محلول دانست. نزدیک بودن شرایط PH در محلول Γ به PH مایع منی اسپرم قزل آلا و عدم وارد شدن شوک ناشی از اختلاف PH به سلولهای اسپرم در حضور محلول Γ به PH به محلول PH به محلولهای دیگری در جهت تداوم بیشتر حرکت اسپرم نسبت به محلولهای دیگر باشد.

همانطور که در جدول ۱ (ترکیبات محلولها) مشاهده می گردد، محلولهای ۱، ۹، ۹، ۱۰ و ۱۱ نیز حاوی مقادیر متفاوتی از CaCl₂ میباشند اما مقادیر یون کلسیم در آنها کمتر از فعال کننده ۲ میباشد.

با مشاهده جدول ۱ و مقایسه آن با شکل ۱ ملاحظه می شود که محلول ۱ با میزان ۰/۲ گرم CaCl₂ در وضعیت مناسب تری در مقایسه با محلول ۱۱ با ۰/۳ گرم CaCl₂ قرار گرفته است و این در حالی است که مجموعهای از چندین عامل (فشار اسمزی، pH، یون سديم، يون كلسيم، يون پتاسيم و ...) تعيين كننده عملكرد مناسب یک فعال کننده می باشد و با تغییر در میزان هر كدام تأثير أن فعال كننده بر مدت زمان تحرك اسيرم متفاوت خواهد بود (یگانه، ۱۳۸۱). ماده شیمیایی TRIS به صورت ایجاد محیط قلیایی در محلولها نقش خود را ایفا میکند و از آنجا که PHهای قلیایی تحرک بهتـری را در اسپرم ایجاد میکننـد (بـیلارد و کوسـون، ۱۹۹۲) پـس شاید یکی از دلایل مناسب بودن این ماده شیمیایی در محلولهای رقیق کننده بدلیل ایجاد محیط قلیایی در آنها باشد. در فعال کننده ٦ با ٧/٣ pH= و ميزان ٧/٣ گرم NaCl بهترین نتیجه در القاء مدت زمان تحرک در مقایسه با دیگر محلولها بهدست آمده است و این در حالي است كه فعال كننده ١ بـا وجـود كمتـر بـودن يـون

کلسیم در ترکیب آن نسبت به محلول ۱۱، از لحاظ میزان pH و NaCl به تقویت کننده ۲ نزدیک میباشد اما به هر حال فعال کننده ۱ و ۱۱ اختلاف معنی داری را از لحاظ آماری با هم نشان ندادهاند.

بعد از محلول ۱۱ محلول ۹ در مقام پایین تری در جدول ۳ قرار می گیرد که علت آن را نیز شاید بتوان به دلیل کم بودن میزان یون کلسیم و یا مقدار زیادتر نمک و تفاوت شرایط اسمزی نسبت به محلول ۹ توجیه نمود. با مشاهده ترکیبات محلول ٤ دیده می شود که میزان یون کلسیم در این محلول بیشتر از تقویت کننده ۹ می باشد اما مدت زمان تحرک اسپرم در حضور این محلول کوتاه تر از محلول ۹ است اما تفاوت معنی داری بین این دو محلول از لحاظ آماری وجود ندارد.

علت کوتاه تر بودن مدت زمان تحرک اسپرم در محلول ٤ نسبت به محلول ٩ را شايد بتوان بـدليل وجـود ۰/۲۳ گرم یون پتاسیم موجود در آن محلول و یا تغییرات فشار اسمزی دو محلول نسبت به هم عنوان کرد. البته در محلولهای فعال کننده ترکیبی از عوامل متعدد (فشار اسمزی، PH، تركيبات محلول و...) بر مدت زمان تحرك اسپرم تأثیر می گذارند که ممکن است ترکیبات محلول ٤ در مقایسه با محلول ۹ شرایطی را جهت محدود نمودن مدت زمان فعالیت اسپرم در مقایسه با محلول ۹ ایجاد نموده باشد. عدم تحرک اسپرم در حضور محلولهای ۷، ۱۰ و ۱۲ نیز به دلیل میزان یون پتاسیم در ترکیب آنها می باشد زیرا اسپرم ماهی قزل آلای رنگین کمان در غلظتهای بالای پتاسیم بی تحرک میباشد (کوسون و همکاران، ۱۹۹۹؛ بیلارد و کوسون، ۱۹۹۲). بنابراین، از این سه محلول بدلیل عدم تحرک اسپرم در حضور آنها، مى توان به عنوان رقيق كننده در مطالعاتي از قبيل انجماد اسپرم و یا القاء ژینوژنز بهرهبرداری نمود، زیرا در مطالعات ژینوژنز جهت تابش اشعه UV و نابود ساختن خاصیت ژنتیکی در سلولهای اسپرم نیاز به رقیق کنندههای جهت رقیق سازی اسپرم و تابش یکنواخت اشعه به تک تک سلولهای اسپرم در تراکم کم سلولها

می باشد و همچنین در سیکل انجماد اسپرم جهت حفظ سلولها، باید اسپرم را در مرحله اول رقیق سازی نمود و بعد در، ازت مایع نگهداری کرد. با توجه به عدم تحرک اسپرمها در حضور محلولهای مزبور، جهت مطالعات ژینوژنز و سیکل انجماد اسپرم می توان از آنها به خوبی بهره برداری نمود.

بیلارد محلول شماره ۱۰ را با الهام از ترکیبات مایع منی در ماهی قزل آلا ساخت و علت عدم تحرک اسپرم با استفاده از آن را میزان پتاسیم بالای آن بیان نمود. نتایج بهدست آمده از این تحقیق نیز این مطلب را تأیید مینماید (بیلارد، ۱۹۸۳).

بعد از محلول T، بهترین محلول، محلول شماره T میباشد که ممکن است وجود ترکیبات NaCl میباشد که ممکن است وجود ترکیبات Tris ،Glycin بهترتیب به مقادیر T شراع و در T شرایط مساعد فشار اسمزی را نیز فراهم آورده باشد و در مقایسه با سایر محلولهای دیگر عملکرد بهتری را نشان دهد. حرکت مستقیم و رو به جلو اسپرم زمانی که فشار اسمزی بین T تا T میلیاسمول بر کیلوگرم میباشد در حد طولانی ترین زمان ممکن میباشد (کوسون و همکاران، T (۱۹۹۹).

مایع سلومیک بدون وجود خون تفاوت معنی داری نسبت به مایع سلومیک محتوی خون نشان داد که علت آن را شاید بتوان با دلایل زیر توجیه نمود:

اولاً وجود خون و گلبولهای خونی به عنوان یک مانع فیزیکی در سر راه سلولهای متحرک اسپرم قرار می گیرند و باعث هدر رفت میزان ATP آنها می شوند که سرانجام به کاهش مدت زمان تحرک اسپرم در مایع سلومیک حاوی خون در مقایسه با مایع سلومیک بدون خون می شود (مشاهدات شخصی سلولهای اسپرم بعد از فعالسازی در زیر میکروسکوپ).

ثانیاً pH مایع سلومیک حاوی خون اسیدی تر از مایع سلومیک بدون خون می باشد، از آنجا که تحرک اسپرم در آزاد ماهیان شدیداً تحت تأثیر pH می باشد (بیلارد و کوسون، ۱۹۸۲) و pHمای قلیایی تحرک بهتری را در

اسپرم قزل آلا ایجاد میکننید (بیلارد و کوسون، ۱۹۹۲) پس به این دلیل مایع سلومیک بدون خون تأثیر موفق تری را در تحرک اسپرم دارا بوده است. با مقایسه pH محلولهای متفاوت در این تحقیق مشاهده می گردد که ۷/۷ pH در محلول ٦ بهترین وضعیت را در مقایسه بــا ۷/۷ pH آب كارگاه دارا مى باشد، يعنى با اضافه نمودن ۰/۳۰ گرم NaCl و ۲/۷۳۰ CaCl₂ به آب کارگاه، بهترین تحرک اسپرم در مقایسه با سایر محلولهای فعالکننده حاصل آمده است. از آنجا که pH مایع منی معمولاً بالاتر از ۷/۵ است همچنین pH مایع سلومیک نیز ۸/۲۵ تا ۸/۲۵ می باشد (بیلارد و کوسون، ۱۹۹۲) با مقایسه محلولهای تقویت کننده PH محلولهای تقویت کننده pHمایع سلومیک مشاهده می گردد که pH تقویت کننده 7 در حدود pH مایع منی بوده و pH فعال کننـده ۲ نیـز برابـر با pH مایع سلومیک می باشد، پس عملکرد مناسب این دو محلول در مقایسه با گروه شاهد در تحرک اسـپرم دور از انتظار نمی باشد زیرا این دو محلول علاوهبر داشتن pH مناسب، حاوی یون کلسیم و یون سدیم می باشند. یونهای سدیم و کلسیم می توانند عمل جلوگیری کننده پتاسیم را در مایع منی برروی تحرک اسپرم با خنثی سازی اثر يون پتاسيم كاهش دهند (لينهارت، ١٩٩١؛ استوس، ۱۹۸۳) در این میان خنثی سازی اثر جلوگیری کننده پتاسیم برای یونهای دو ظرفیتی مانند کلیسم شدیدتر می باشد بنابراین ممکن است که به همین دلیل عملکرد فعال کننده 7 در مقایسه با فعال کننده ۲ بهتر بوده باشد. نزدیک بودن فعال کننده τ به pH مایع منی مزیت دیگری نیز دارد pHو آن وارد نشدن شوک اختلاف pH تقویت کننده و مایع منی به سلولهای اسپرم میباشد، حال آنکه در سایر فعال کنندههایی که pH آنها از میزان pH مایع منی فاصله دارد، کوتاهتر شدن مدت زمان تحرک اسپرم در حضور آنها نیز مشاهده می گردد.

در جمع بندی نهایی صرف نظر از ترکیبات شماره ۷، ۱۰ و ۱۲ که موجب عدم تحرک اسپرم گردیده و به عنوان رقیق کننده مطرح می باشند به طور متوسط سایر

تشکر و قدردانی

مهندس پاشا زانوسی ریاست کارگاه تکثیر و پـرورش آزاد ماهیان شهید باهنر بـه خـاطر فـراهم نمـودن بسـتری مناسب جهت انجام تحقیق حاضر تشکر بهعمل می آید. محلولهای فعال کننده در مقایسه با آب معمولی کارگاه کلاردشت میزان تحرک اسپرم را از حدود $77/0 \pm 777$ ثانیه به حدود $77/0 \pm 777$ ثانیه که میانگین تمام محلولهای فعال کننده مورد آزمایش میباشد، افزایش داده و در میان آنها محلول شماره 7 با $7/1 \pm 77/0$ ثانیه تحرک اسپرم، از بیشترین کارایی برخوردار بوده و قابل توصیه میباشد.

منابع

۱.احمدی، م. ر. ۱۳۷۱. اصول تکثیر و پرروش ماهی، دانشکده دامپزشکی، ۵۶ ص.

۲.احمدیان، ن. مجازی امیری، ب. ابطحی، ب. نظری، ر. م. ۱۳۸۱. استفاده از تقویتکنندههای اسپرم در لقاح تخمک تاسماهی ایرانی Acipenser persicus، دومین همایش ملی منطقهای ماهیان خاویاری، ص۱۱۱- ۱۱۵.

۳.آذری تاکامی، ق.، فرحمند، ح. و کمانگر، ب. ۱۳۸۰. ایجاد ماده زایی در ماهی قزل آلای رنگین کمان توسط پرتو فرابنفش، مجله منابع طبیعی ایران، جلد ۵۶، شماره ٤، ص ۳٦۹–۳۸۱.

٤.علوی، س.م.ه. ۱۳۷۹. مطالعه تطبیقی مدت زمان تحرک اسپرم تاسماهی ایرانی Acipenser persicus در آب سالن انکوباسیون و محلولهای تقویتکننده، پروژه کارشناسی، کرج، دانشکده منابع طبیعی دانشگاه تهران، ۵۰ ص.

۵.علوی، س.م.هـ ۱۳۸۱. بررسی مقایسهای تحرک اسپرم تاسماهی ایرانی و قابلیت لقاحی آن در آب شیرین و محلولهای نمکی، پایاننامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تهران، دانشکده منابع طبیعی کرج، ۱۰۵ ص.

7. یگانه، س. ۱۳۸۱. اثر تقویتکنندهها برروی مدت تحرک اسپرم و توان لقاح در کفال خاکستری Mugil cephalus، پایاننامه کارشناسی ارشد، کرج: دانشکده منابع طبیعی دانشگاه تهران، ۱۱۲ص.

- 7.Aas, G.H., Refstie, T., and Gjerde, B. 1991. Evaluation of milt quality of Atlantic salmon. Aquaculture, 95: 125-132.
- 8.Billard, R. 1983. Effects of coelomic and seminal fluids and various saline diluents on the Rainbow trout, *Salmo gairdneri* J. Repro. Fert., 68: 77-84.
- 9.Billard, R. 1986. Spermatogenesis and spermatology of some teleost fish species. Reprod. Nutr. Develop. 26 (4): 877-920.
- 10.Billard, R. 1990. Culture of salmonids in fresh water. Aquaculture, VI 2: 549-592
- 11.Billard, R. 1992. Reproduction in rainbow trout: Sex differentiation, dynamics of gametogenesis, biology and preservation of gametes. Aquaculture 100: 263-298.
- 12.Billard, R., and Cosson, M.P. 1986. Sperm motility in rainbow trout, *Parasalmo gairdneri*; Effects of pH and temperature In: Reproduction in fish basic and applied aspects in endocrinology and genetics. Breton B. and Zohar Y., (eds). INRA, Paris, pp: 161-167
- 13.Billard, R., and Cosson, M.P. 1989. Measurement of sperm motility in trout and carp. Aquaculture, a biotechnology in progress. N. Depaun, E. Jaspers, Ackefors H. and Wilkins, N. (Eds). European Aquaculture Society, Bredene, Belgium, pp: 499-503
- 14.Billard, R., and Cosson, M.P. 1989. Measurement of sperm motility in trout and carp. Aquaculture, a biotechnology in progress. N. Depaun, E. Jaspers, Ackefors H. and Wilkins, N. (Eds). European Aquaculture Society, Bredene, Belgium, pp: 499-503
- 15.Billard, R., and Cosson, M.P. 1992. Some problems related to the assessment of sperm motility in freshwater fish. J. of Exp. Zool., 261: 122-131
- 16.Billard, R., Petit, J., Jalabert, B., and Szoilosi, D. 1974. Artificial insemination in trout using a sperm diluent. Pages 715-723 in J. H. S. Blaxter, editor. Early life history of fish. Springer-Verlag, Berlin.
- 17. Christen, R., Gatti, J.L., and Billard, R. 1987. Trout sperm motility. Eur. J. Biochem. 166, PP: 667-671.

- 18.Cosson, J., Billard, R., Gibert, C., Dreanno, C., and Suquet, M. 1999. Ionic factors regulating the motility of fish sperm. In the male gamete. From basic to clinical application, C. Gagnon, (Ed). Cache Rive Press: 161-186
- 19.Cosson, M.P., Billard, R., and Letellier, L. 1989. Rise of internal Ca⁺² accompanies the initiation of trout sperm motility. Cell motility and cytoskeleton, 14: 424-434.
- 20.Lahnsteiner, F., Berger, B., Weismann, T., and Patzner, R.A. 1996. Motility of spermatozoa of *Alburnus alburnus* (Cyprinidae) and its relationship to seminal plasma composition and sperm metabolism. J. Fish Physiol. and Biochem. 15: 167-179.
- 21.Liley, N.R., Tamkee, P., Tsai, R., and Hoysak, D.J. 2002. Fertilization dynamics in Rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*): Effect of male age, social experience, and sperm concentration and motility on invitro fertilization. Can.J. fish. Aquat. Sci. 59: 144-152.
- 22.Linhart, O., Slechta, V., and Slavik, T. 1991. Fish sperm composition and biochemistry. Bulletin of insitute of Zoology. Academia Sinica. Monograph. 16: 258-311
- 23. Santhanam, R., Sukumaran, N., Natarajan, P. 1990. A manual of fresh-water aquaculture. PP: 95-101.
- 24.Stoss, J., 1983. Fish gamete preservation and spermatozoan physiology. In: W.S. Hoar, D.J. Randall and E.M. Donaldson (Editors), Fish Physiology, Vol. IXB., Academic press, London, PP. 305-350.

J. Agric. Sci. Natur. Resour., Vol. 13(6), Feb-Mar 2007 www.magiran.com/jasnr www.sid.ir

Effect of different diluent solutions on the duration of sperm motility in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*)

M.R. Kalbassi and R. Lorestani

Faculty member of Fisheries and M.Sc. student Respectively, Dept. of Tarbiat Modarres Univ., Iran

Abstract

Effects of 12-fertilizer solution as well as coelumic fluid with and without blood content in comparison of used water in kelardasht center have been investigated by microscope on motility duration of rainbow trout sperm. Final results show that solution No. 6 with content of NaCl 7.305g/l, CaCl₂.2H₂O 0.735g/l, and pH: 7.7 had significant difference on duration of motility, in compare to the other solution (p \geq 0.05). In this respect the mean sperm motility time were 23.33 \pm 0.33 and 72.33 \pm 1.2 seconds for water and NO.6 solution respectively. Duration of motility in coelumic fluid without blood was higher (52.33 \pm 0.88 second) and had significant difference in compare of coelumic fluid with blood (36.33 \pm 0.88 second) (p \geq 0.05).

Keywords: Diluent; Motility; Sperm; Oncorhynchus mykiss; Kelardasht