

نقش دافنی ماگنای (*Daphnia magna*) غنی شده با لاکتوباسیلوس های پروبیوتیکی بر رشد و کارآیی تغذیه در لارو تاس ماهی ایرانی (*Acipenser persicus*)

حجت الله جعفریان^{۱*} مهدی سلطانی^۲ ابراهیم ناصری^۱ سید محمد میری^۱ یعقوب قیاسی^۱ سمیرا جعفریان^۳

(۱) گروه شیلات، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه گنبد کاووس، گنبد کاووس - ایران.

(۲) گروه بهداشت و بیماریهای آبزیان، دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، تهران - ایران.

(۳) فارغ التحصیل گروه شیلات، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان - ایران.

(دریافت مقاله: ۱۹ تیر ماه ۱۳۹۱، پذیرش نهایی: ۱۰ مهر ماه ۱۳۹۱)

چکیده

زمینه مطالعه: استفاده از باکتری های پروبیوتیکی به عنوان یک راهبرد مهم برای تولید محصولات قابل تجدید از طریق کنترل بیولوژیکی در سیستم های پرورشی لارو ماهیان دریایی و سخت پوستان پیشنهاد شده است. این باکتری ها اثرات سودمندی بر لاروهای ماهی دارند. **هدف:** این مطالعه جهت تعیین تاثیر باسیلوس های پروبیوتیکی بر عملکرد رشد و تغذیه لارو تاس ماهی ایرانی از طریق غنی سازی با دافنی ماگنا انجام شد. **روش کار:** دافنی ماگنا بوسیله مخلوط لاکتوباسیلوس های پروبیوتیکی برای ۸ ساعت در ۳ سطح $\log \text{CFU/mL}$ ۴/۳۰، ۴/۶۰ و ۴/۷۸ از سوی اسپانسیون باکتریایی، غنی سازی و توسط تاس ماهی ایرانی در تیمارهای آزمایشی T_1 ، T_2 و T_3 خورده شد. لاروهای تاس ماهی ایرانی بر پایه ۳۰٪ وزن بدن از دافنی ماگنا بمدت ۳۰ روز تغذیه شدند. تیمار شاهد از دافنی ماگنا غنی نشده تغذیه گردید. در پایان آزمایش، نمونه های کامل ماهی مطابق با دستورالعمل AOAC در سال ۱۹۹۰ آنالیز شدند. **نتایج:** پروبیوتیک های لاکتوباسیلوسی بطور معنی داری وزن بدن، سطوح پروتئین خام و ماده خشک لاشه لاروهای تیمارهای آزمایشی را در مقایسه با تیمار شاهد افزایش دادند ($p < 0.05$). اما در تیمار T_3 چربی خام و انرژی خام بطور معنی داری کاهش یافت ($p < 0.05$). بیشترین متوسط سطح پروتئین خام در T_3 (70.27 ± 0.44 ٪) و کمترین متوسط آن در شاهد (68.51 ± 0.34 ٪) بدست آمد. **نتیجه گیری نهایی:** آزمایش نشان داد که مخلوط لاکتوباسیلوس ها بر ارتقاء برخی از معیارهای رشد و کارآیی تغذیه در لارو تاس ماهی ایرانی تاثیر داشتند.

واژه های کلیدی: لارو تاس ماهی ایرانی، دافنی ماگنا، لاکتوباسیلوس های پروبیوتیکی، پروتئین خام.

استفاده از لاکتوباسیلوس های پروبیوتیکی در پرورش لاروی ماهیان مختلف از طریق فرآیند غنی سازی با غذاهای زنده، توسط محققین مختلفی پیشنهاد و اجراء گردیده است (۶). یکی از جدیدترین ایده هادر خصوص پروبیوتیک ها، استفاده از باکتری های انتخابی برای بهبود مناسب جمعیت میکروبی میزبان بوده که از طریق غنی سازی باغذای زنده انجام می گیرد.

غنی سازی باکتریایی غذاهای زنده مورد تغذیه لاروهای آبزیان با باکتری های مفید یا پروبیوتیکها، از جمله تکنیک های نوینی است که با هدف جایگزین شدن این میکروارگانیسمها در دستگاه گوارش آبزی به منظور تاثیرگذاری در عملکرد تغذیه و رشد آنها صورت می گیرد. تحقیقات صورت گرفته نشان داد که این نوع فن آوری باکتریایی، تاثیرات بسیار مطلوبی را در توسعه لارو آبزیان دارد (۱۲).

مطالعات صورت گرفته در خصوص آبزیان پرورشی در جهان (۱۲) و همچنین اخیراً در کشورمان (۳) نشان داد که برخی از باکتری های مفید به عنوان یک مکمل غذایی میکروبی زنده، همراه غذا و یا در طی فرآیند غنی سازی با جانوران مورد تغذیه ماهی، از جمله آرتمیا اورمیانا (*Artemia urmiana*) و دافنی ماگنا (*Daphnia magna*)، با بهبود بخشیدن به تعادل میکروبی روده ای، توانستند تاثیرات سودمندی را روی

مقدمه

غنی سازی جانوران مورد تغذیه آبزیان، فرآیندی است که در طی آن شرایطی مهیا می گردد تا این جانوران به عنوان یک حامل جهت انتقال انواع واکسن های خوراکی، ویتامین ها، اسیدهای چرب و باکتری ها در دستگاه گوارش ماهیان در مرحله لاروی مورد استفاده قرار گیرند (۲۰). بیشترین فرآیند غنی سازی با ترکیباتی نظیر اسیدهای چرب و دیگر مواد مغذی با ناپلی آرتمیا و روتیفر صورت گرفته و تحقیقات اندکی در خصوص استفاده از دافنی غنی شده با باکتری های پروبیوتیکی جهت تغذیه ماهی انجام شده است (۱۸). این پلانکتون جانوری با دارا بودن ترکیبات مناسب غذایی و قابلیت های بالایی در فرآیند غنی شدن، می تواند با موفقیت توسط باکتری ها غنی شده و مورد تغذیه لارو ماهیان قرار گیرد (۱۸، ۱۹). بهینه سازی فاکتورهای تغذیه ای و میکروبی در پرورش آبزیان، اغلب می تواند موجب ارتقاء کارآیی تغذیه، افزایش رشد و عملکرد پرورشی گردد. لذا بکارگیری باکتری های مفید تحت عنوان پروبیوتیکها به عنوان یک استراتژی مهم برای تولید محصولات قابل تجدید از طریق کنترل بیولوژیکی و افزایش عملکرد رشد در سیستم های پرورشی برای لاروهای ماهیان، توسط محققین مختلف پیشنهاد گردیده است (۹).



Lactobacillus) و لاکتوباسیلوس رامنوسوس (*rhamnosus*) *Lactobacillus*) بودند که تحت عنوان تجاری پروتکسین، از شرکت نیکوتک - ایران تهیه گردید. همچنین در این فرآورده میکروبی باکتری‌های دیگری نظیر بیفیدوباکتریوم بیفیدوم (*bifidum*) (*Bifidobacterium*)، استرپتوکوکوس سالواریوس (*salivarius*) (*Streptococcus*) و انتروکوکوس فاسیوم (*faecium*) (*Enterococcus*) نیز بکار رفته بود. هر گرم از این محصول باکتریایی پودری حاوی 2×10^9 سلول باکتری بود. جهت آماده سازی سوسپانسیون باکتریایی مطابق با دستورالعمل شرکت پروتکسین، به ترتیب به میزان ۱۰mg، ۲۰ و ۳۰ توزین و به یک لیتر از محلول غنی سازی دافنی ماگنا اضافه گردید. سه سوسپانسیون باکتریایی با غلظت $4/30 \log CFU/mL$ ، $4/60$ و $4/78$ تهیه و به ترتیب به سه انکوباتور شیشه‌ای مخروطی شکل با حجم ۳L منتقل و جهت غنی سازی دافنی ماگنا استفاده گردید.

غنی سازی دافنی ماگنا با پروبیوتیکها: استوک دافنی ماگنای مورد استفاده در این آزمایش از استخرهای پرورشی مرکز تکثیر و پرورش ماهیان خاویاری شهید مرجانی آق قلا تهیه گردید. دافنی‌های صید شده از طریق کلیدهای شناسایی، شناسایی سیستماتیک شدند (۱۹) و پس از جدا سازی از مواد خارجی و شستشو با آب شیرین، به زوج‌های فایبرگلاس با حجم ۱۰L منتقل گردیدند. دافنی‌های ذخیره شده، پس از سیفون شدن در توری‌های پارچه‌ای، توسط آب شیرین کاملاً شستشو و با میزان بیوماس ۵g/L در ظروف شیشه‌ای ضد عفونی شده مخروطی شکل با ظرفیت یک لیتر انکوباسیون گردیدند (۱۹). در طول مدت انکوباسیون، دافنی هادرمای $20 \pm C$ ، تحت شرایط نوری $10 V/m^2$ و هوادهی مناسب و مستمر (۱۸) قرار گرفتند. سوسپانسیون باکتریایی با غلظت $4/30 \log CFU/mL$ و $4/60$ و $4/78$ به محیط‌های غنی سازی حاوی دافنی ماگنا افزوده شدند. طول مدت غنی سازی ۸ ساعت بود (۱۴). در پایان غنی سازی، دافنی‌های غنی شده با استفاده از توری پارچه‌ای با چشمه ۸۰μ، سیفون و در ظروف یک لیتری حاوی آب شیرین، به میزان ۳۰٪ وزن بدن، درشش وعده غذایی به لاروهای ماهی خورنده شدند.

تیمارهای آزمایشی: ۱۲ حوضچه فایبرگلاس گرد با حجم آبگیری ۴۰L انتخاب گردیده و به هر یک از این حوضچه‌ها تعداد ۱۰۰ قطعه لارو تاس ماهی ایرانی با گذشت سه روز از تغذیه فعال آنها، به وزن متوسط ۴۲mg و طول ۲۳mm، با ترکم ۲-۳ قطعه در هر لیتر آب، معرفی شدند. آب ورودی به حوضچه‌ها با میزان اکسیژن 7.5 ± 0.72 پی - پی - اچ 7.6 ± 0.30 ، قابلیت انتقال الکترون $100 \pm 1464 \mu\text{mos/cm}$ ، سولفات $7/88 \pm 0/20$ و نیترات $1/20 \pm 15/10$ و با جریان $0/9$ L در دقیقه بود. تیمارهای آزمایشی شامل: تیمار T_1 ، T_2 و T_3 که لاروهای تاس ماهی ایرانی در هر یک از تیمارهای فوق به ترتیب از دافنی ماگنای غنی شده در سوسپانسیون‌های باکتریایی با غلظت $4/30 \log CFU/mL$ و $4/60$ و $4/78$ تغذیه گردیدند. در تیمار شاهد، لاروهای تاس ماهی ایرانی از دافنی

لاروماهیان پرورشی از جمله ماهیان خاویاری و قزل آلا رنگین کمان داشته باشند (۱۵، ۱۴، ۱۳). در حقیقت می‌توان عنوان کرد که با اعمال مدیریت میکروبی در قالب استفاده از باکتری‌های مفید، قابلیت میزبان آیزی در سازگاری بوم شناختی با محیط پرورشی افزایش یافته و بهره‌برداری بهینه از منابع غذایی و بخصوص ترکیبات غذایی سخت هضم و کم ارزش بالا می‌رود.

همچنین تلقیح باکتری‌های مفید به غذاهای زنده در افزایش ارزش و کیفیت غذایی آنها تاثیر بسیار مثبتی دارد بطوریکه بهینه سازی جمعیت باکتریایی غذاهای زنده باعث ارتقاء ارزش غذایی می‌گردد (۲۰). باسیلوس‌های پروبیوتیکی در غنی سازی با ناپلی آرتمیا اورمیان (*Artemia urmiana*) در پرورش لاروی تاس ماهی ایرانی (*persicus*) (*Acipenser*) مورد استفاده قرار گرفت و نتایج بدست آمده نشان داد که ناپلی آرتمیای غنی شده، تاثیر بسیار مثبتی را در بقاء، فاکتورهای رشد و کارایی تغذیه دارد (۱۳). Ziaei-Nejad و همکاران در سال ۲۰۰۶ نشان دادند که بکارگیری باسیلوس‌های پروبیوتیکی در پرورش لاروی و پست لاروی میگوی سفید هندی (*Fenneropenaeus indicus*) بر رشد و بازماندگی آنها تاثیر نسبتاً خوبی دارد. Jafaryan و همکاران در سال ۲۰۱۰ با بکارگیری مخمر ساکارو مایسیس سرویزیا (*Sacchromyces cervisiae*) که از طریق غنی سازی با دافنی ماگنا در تغذیه لارو تاس ماهی ایرانی (*Acipenser persicus*) بکار رفت، به کارایی تغذیه و رشد معنی دار این ماهی دست یافتند (۱۵). باکتری لاکتوباسیلوس فروکتیورانس (*Lactobacillus fructivorans*) ایزوله شده از شانک ماهی (*auratus*) (*Sparus*) و نیز لاکتوباسیلوس پلانتروم (*Lactobacillus plantarum*) ایزوله شده از مدفوع انسان، توانست در عمل غنی سازی با موفقیت به ناپلی آرتمیا فرانسیسکانا (*Artemia franciscana*) الحاق شده و باعث افزایش رشد و بقاء در این ماهی گردد (۵). در مطالعه صورت گرفته توسط Jafaryan و همکاران در سال ۲۰۰۸، باسیلوس‌های زیست یار در طی فرآیند غنی سازی، با موفقیت به دافنی ماگنا تلقیح شده و پس از تغذیه توسط لاروهای ماهی قزل آلا رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*)، تاثیر بسیار مثبتی بر عملکرد تغذیه‌ای و رشد آنها داشت (۱۴).

تحقیق حاضر به منظور بررسی توانایی لاکتوباسیلوس‌های پروبیوتیکی بکار رفته در یک محصول تجاری، بر کارایی تغذیه و معیارهای رشد بدن لارو تاس ماهی ایرانی از طریق فرآیند غنی سازی با دافنی ماگنا طراحی و اجراء گردید.

مواد و روش کار

آماده سازی مخلوط‌های باکتریایی: لاکتوباسیلوس‌های پروبیوتیکی مورد استفاده در این آزمایش شامل لاکتوباسیلوس پلانتروم (*Lactobacillus plantarum*)، لاکتوباسیلوس دلبروکی (*dlbrueckii*) (*Lactobacillus*)، لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس (*acidophilus*)



همچنین همبستگی آماری بین سطوح باکتری در سوسپانسیون باکتریایی غنی سازی دافنی ماگنای مورد تغذیه لاروهای تاس ماهی ایرانی با سطوح ماده خشک، چربی و انرژی خام لاشه لاروها مطابق با تست پیرسون تعیین گردید.

نتایج

نتایج این تحقیق نشان داد که دافنی ماگنای غنی شده با باسیلوس های پروبیوتیکی تاثیر بسیار خوبی را بر معیارهای رشد لاروهای تاس ماهی ایرانی دارند (جدول ۱). وزن نهایی لاروها در تیمارهای آزمایشی تحت تاثیر باکتری های پروبیوتیکی در مقایسه با لاروها تیمار شاهد کاملاً اختلاف معنی داری را نشان دادند ($p < 0.05$). کمترین متوسط وزن نهایی لاروها در تیمار شاهد ($542/45 \pm 89/95$ mg) بود. در حالیکه در تیمارهای آزمایشی این پارامتر در حد معنی دار ($p < 0.05$) افزایش یافت و بیشترین متوسط وزن در تیمار آزمایشی T_1 ($604/55 \pm 105/81$ gg) بدست آمد. بین تیمارهای T_1 و T_2 و همچنین بین تیمار شاهد و T_3 اختلاف معنی داری از لحاظ وزنی مشاهده نگردید ($p > 0.05$).

مخلوط پروبیوتیکهای مورد استفاده در این تحقیق باعث افزایش طول کل لاروهای تاس ماهی در تیمارهای آزمایشی شدند. تیمارهای T_1 و T_2 (با طول متوسط $50/23 \pm 3/51$ mm و $50/22 \pm 3/13$) با شاهد اختلاف معنی داری را نشان دادند ($p < 0.05$). در حالیکه تیمار T_3 در مقایسه با شاهد از اختلاف معنی داری برخوردار نبود ($p > 0.05$). حداقل متوسط طول کل لاروها در تیمار شاهد با $48/03 \pm 3/27$ mm بدست آمد.

پروبیوتیکها بر معیار نرخ رشد ویژه (SGR) لاروها در تیمارهای تحت آزمون اثر گذاشته و سبب افزایش آن گردیدند. در این خصوص لاروهای تاس ماهی ایرانی در تیمار T_1 با بیشترین متوسط وزن بدن در روز $0/82 \pm 11/52$ ٪ اختلاف معنی داری با کمترین متوسط وزن بدن در روز در تیمار شاهد ($0/06 \pm 0/71$ ٪) داشتند ($p < 0.05$). حداکثر سطح این پارامتر در لاروهای تاس ماهی در تیمار T_1 تعیین گردید. تیمارهای T_2 و T_3 اختلاف معنی داری با شاهد نداشتند ($p > 0.05$). فاکتور وضعیت در تیمارهای آزمایشی کاهش یافته و بین تیمار T_2 ($0/45 \pm 0/05$) و شاهد ($0/49 \pm 0/05$) اختلاف معنی دار مشاهده گردید ($p < 0.05$).

نتایج آنالیز لاشه لاروهای تاس ماهی ایرانی نشان داد که پروبیوتیکها بر تغییرات سطوح مواد مغذی بدن ماهی موثر بودند. بطوریکه میزان درصد ماده خشک لاشه در تیمارهای آزمایشی T_2 و T_3 نسبت به تیمار شاهد بطور معنی دار افزایش نشان داد ($p < 0.05$). بیشترین متوسط مقدار درصد ماده خشک در لاروهای تاس ماهی ایرانی در تیمار T_3 مشاهده گردید (جدول ۲). درصد رطوبت بدن لاروهای ماهی در تیمارهای T_2 و T_3 در مقایسه با تیمار شاهد در حد معنی دار کاهش یافت ($p < 0.05$). سطح پروتئین خام در تیمارهای آزمایشی T_1 و T_2 نسبت به تیمار شاهد افزایش یافت و دارای اختلاف معنی دار بود ($p < 0.05$).

ماگنای غنی نشده تغذیه شدند. در این آزمایش ۳ تیمار آزمایشی تحت تاثیر پروبیوتیکها و یک تیمار شاهد و هر یک با سه تکرار قرار داشتند. این تحقیق در بهار ۱۳۸۸ در مرکز تکثیر و پرورش ماهیان خاویاری شهید مرجانی آق قلا انجام گرفت.

تغذیه لاروهای تاس ماهی ایرانی: در هر یک از تیمارهای آزمایشی و تیمار شاهد، لاروهای تاس ماهی ایرانی بر اساس ۳۰٪ وزن بدن در روز (۱۵) و در ۶ نوبت (فاصله زمانی ۴ ساعت) و به مدت ۳۰ روز از دافنی ماگنا تغذیه گردیدند. در تیمارهای آزمایشی پروبیوتیکی، دافنی ماگنای غنی شده در هر یک از محیط های غنی سازی، به لاروهای تیمار مربوطه خوراندند. تغذیه لاروهای ماهی در تیمار شاهد از دافنی های غنی نشده انجام پذیرفت. در محل خروجی حوضچه ها با بکارگیری توری پارچه ای با اندازه چشمه 120μ ، دافنی های خارج شده از حوضچه ها و همچنین دافنی های مرده روزانه جمع آوری شده و توزین گردید. با کسر دافنی های تلف شده از کل غذای عرضه شده، میزان غذای خورده شده محاسبه گردید.

معیارهای تغذیه ای و رشد: در ابتدای دوره آزمایش از لاروهای تازه به تغذیه افتاده تاس ماهی ایرانی، تعداد ۱۰۰ قطعه نمونه برداری و پس از تعیین وزن و طول کل آنها با استفاده از ترازوی دیجیتالی با دقت 0.01 g و کولیس 0.1 mm، جهت آنالیز لاشه به آزمایشگاه تحقیقات علوم دامی گرگان، فرستاده شد. همچنین در انتهای دوره آزمایش تعداد ۵۰ قطعه لارو ماهی از هر حوضچه فایبرگلاس نمونه برداری و طول و وزن آنها اندازه گیری و پس از انجماد در ازت مایع به همراه نمونه هایی از دافنی ماگنا به آزمایشگاه ارسال شدند. در آزمایشگاه، تجزیه لاشه و تعیین ترکیبات شیمیایی بدن لاروهای ماهی مطابق با استاندارد AOAC (۱) انجام پذیرفت. پروتئین خام با استفاده از دستگاه کجلتیک (مدل ۱۰۳۰ ساخت کشور سوئیس) و به روش میکرو کجلدال و با تعیین مقدار نیتروژن کل و بر اساس $0.16 \times$ نیتروژن (۱۱)، چربی خام مطابق با روش سوکسله و با بکارگیری دستگاه سوکسله (مدل تکاتور ساخت کشور سوئد)، انرژی خام با استفاده از دستگاه بمب کالریمتر (مدل میلتون روی ساخت کشور آمریکا)، رطوبت و ماده خشک لاشه بطور وزنی بعد از انجماد خشک برای مدت ۲۴ ساعت در آون (مدل بیندر ساخت کشور آلمان) تعیین شد (۲). همچنین خاکستر لاشه دافنی و لاروهای ماهی از طریق سوزاندن آنها در کوره (مدل هریوس ساخت کشور آلمان) در 600° C تعیین گردید (۱۱). برخی از پارامترهای تغذیه ای و رشد لاروهای تاس ماهی ایرانی از جمله: ارزش تولید پروتئین و چربی، نسبت کارایی پروتئین و چربی (۱۱)، ضریب تبدیل غذایی و کارایی تغذیه (FCE)، نرخ رشد ویژه (SGR) و فاکتور وضعیت (CF) محاسبه گردید (۷).

تجزیه و تحلیل آماری: تجزیه و تحلیل آماری داده های بدست آمده در ارتباط با معیارهای رشد و تغذیه لاروهای تاس ماهی ایرانی، با استفاده از آنالیز واریانس یکطرفه، در قالب طرح کاملاً تصادفی و با استفاده از نرم افزار SPSS-16 و بر اساس آزمون دانکن در سطح 0.05 انجام پذیرفت.



($p < 0.05$).

پروبیوتیکهای حاضر در این تحقیق در تیمارهای تحت تاثیر خویش توانستند نسبت کارایی پروتئین و چربی را در لاروهای تاس ماهی ایرانی تغییر دهند. کمترین متوسط نسبت کارایی پروتئین در تیمار شاهد ($6/03 \pm 0/99$) و بیشترین متوسط آن در تیمار T_1 معادل $6/71 \pm 0/18$ بدست آمد. تیمارهای آزمایشی T_1 و T_7 نسبت به تیمار شاهد اختلاف معنی داری را نشان دادند ($p < 0.05$).

ارزش تولید پروتئین در تیمارهای تحت تاثیر پروبیوتیکها بطور معنی داری افزایش پیدا کرد ($p < 0.05$) و کمترین متوسط آن در شاهد ($0/94 \pm 0/06$) و بیشترین متوسط آن در تیمار T_7 ($1/09 \pm 0/09$) تعیین گردید. ارزش تولید چربی نیز در تیمار T_1 در مقایسه با گروه شاهد اختلاف معنی داری را نشان داد ($p < 0.05$).

بحث

مخلوط پروبیوتیکهای لاکتوباسیلی به همراه بیفیدوباکتریوم بیفیدوم، استرپتوکوکوس سالویاریوس و انتروکوکوس فاسیوم توانستند از طریق فعالیتهای متابولیکی خویش تاثیرات بسیار مثبتی را بر پارامترهای تغذیه‌ای و سطوح مواد بیوشیمیایی بدن لارو تاس ماهی ایرانی و عملکرد رشد آنها ایجاد نمایند. افزایش کارایی تبدیل غذا در تیمارهای تحت تاثیر پروبیوتیکها از $12/06\%$ (تیمار شاهد) به $13/44\%$ (تیمار T_1) نشان داد که پروبیوتیکهای باسیلی برای پارامتر تغذیه‌ای تاثیر خوبی داشته‌اند. در موافقت با این نتایج، پروبیوتیکهای باسیلی در لارو تاس ماهی ایرانی میزان کارایی تبدیل غذا را از $14/28\%$ به $18/11\%$ ارتقاء دادند (۱۳). در تحقیق حاضر پروبیوتیکها توانستند نسبت کارایی پروتئین و چربی را در تیمارهای آزمایشی در مقایسه با تیمار شاهد افزایش دهند، بالاترین سطح این دو پارامتر به ترتیب در تیمارهای T_1 و T_7 بود. در همین راستا Jafaryan و همکاران در سال ۲۰۱۰ تعیین نمودند که نسبت کارایی پروتئین در لاروهای تاس ماهی ایرانی تغذیه شده از دافنی غنی شده با پروبیوتیکهای باسیلی به سطحی معادل $8/92$ و در لاروهای تغذیه شده از ناپلی آرتمیا اورمیانای (*Artemia urmiana*) غنی شده با پروبیوتیکهای باسیلی به $10/98$ افزایش یافت (۱۵). همچنین همسوی با این تحقیق، دافنی غنی شده با پروبیوتیکهای باسیلی، نسبت کارایی پروتئین و چربی را در لاروهای ماهی قزل آلا رنگین کمان در مقایسه با لاروهای گروه شاهد به ترتیب از $2/68$ و $4/51$ به $4/37$ و $7/35$ ارتقاء دادند (۱۴) این یافته در موافقت با نتایج تحقیق حاضر نشان از تاثیرگذاری مثبت پروبیوتیکها بر این معیارهای تغذیه‌ای بود. در تائید نتایج این تحقیق، عنوان می‌شود که بسیاری از لاکتوباسیلوسها و باسیلوسهای پروبیوتیکی دارای آنزیمهای خارج سلولی از جمله آمیلاز، لیپاز و پروتئاز بوده (۴) و از طریق تحریک اشتها، افزایش متابولیسم میکروبی موجب ارتقاء سطح تغذیه توسط میزبان گشته (۱۲) و با افزایش قابلیت هضم و

جدول ۱. برخی از پارامترهای رشد لارو تاس ماهی ایرانی در تیمارهای مورد آزمون. حروف لاتین غیر مشترک در هر ستون، نشانه معنی دار بودن می‌باشد ($p < 0.05$). (۱) نرخ رشد ویژه = $100 \times$ [دوره پرورش (روز) / لگاریتم طبیعی وزن اولیه ماهی - لگاریتم طبیعی وزن نهایی ماهی]. (۲) فاکتور وضعیت = $100 \times$ [(طول ماهی (cm) / وزن ماهی (g))].

تیمار	وزن نهایی (mg)	طول کل (mm)	نرخ رشد ویژه (درصد وزن بدن فاکتور وضعیت در روز)
لارو تاس ماهی ایرانی شاهد	$542/45 \pm 89/95^c$	$48/03 \pm 3/27^b$	$11/06 \pm 0/71^b$
لارو تاس ماهی ایرانی - T_1	$604/55 \pm 105/81^a$	$50/23 \pm 3/51^a$	$11/52 \pm 0/82^a$
لارو تاس ماهی ایرانی - T_7	$575/78 \pm 101/86^{ab}$	$50/22 \pm 3/13^a$	$11/32 \pm 0/75^{ab}$
لارو تاس ماهی ایرانی - T_7	$552/22 \pm 115/23^{bc}$	$48/68 \pm 4/17^b$	$11/09 \pm 0/72^b$

کمترین متوسط سطح پروتئین خام در تیمار شاهد ($68/51 \pm 0/34$) و بیشترین متوسط آن در تیمار T_7 معادل $70/27 \pm 0/44$ بدست آمد.

لاروها در تیمارهای تحت تاثیر پروبیوتیکها، از کاهش سطح چربی خام برخوردار شدند. بطوریکه تاثیر پروبیوتیکها موجب تنزل چربی خام لاشه گردید. مقدار چربی خام در تیمار شاهد $4/34 \pm 0/11$ بود که در تیمار T_7 به سطحی معادل $3/69 \pm 0/16$ تنزل نمود و با تیمار شاهد نیز اختلاف معنی داری نشان داد ($p < 0.05$). این روند کاهش در ارتباط با میزان انرژی خام لاشه نیز مشاهده گردید. سطح انرژی خام لاشه در تیمار T_7 به کمترین متوسط خود رسید و نسبت به تیمار شاهد بطور معنی داری تنزل نمود ($p < 0.05$).

نتایج نشان داد که لاکتوباسیلوسهای پروبیوتیکی در تیمارهای آزمایشی، عملکرد لاروها را در بهره‌برداری از غذای خورده شده (دافنی ماگنا) ارتقاء دادند (جدول ۳). بطوریکه در این خصوص برخی از معیارهای تغذیه‌ای اندازه‌گیری شده نشان داد که این باکتری‌های مفید بطور معنی دار موجب افزایش کارایی تغذیه در لاروهای تاس ماهی ایرانی شدند.

همبستگی منفی معنی داری بین تعداد پروبیوتیکهای بکار رفته در سوسپانسیون غنی سازی دافنی ماگنا مورد تغذیه لاروهای تاس ماهی ایرانی و چربی و انرژی خام لاشه مشاهده گردید. این ضریب همبستگی مطابق با تست پیرسون برای چربی خام $r = -0/71$ ، $(N=12, p < 0/01)$ ، انرژی خام $r = -0/57$ ، $(N=12, p < 0/05)$ و برای پروتئین و انرژی خام به ترتیب همبستگی مثبتی معادل $r = 0/70$ ، $(N=12, p < 0/05)$ و ماده خشک لاشه معادل $r = 0/58$ ، $(N=12, p < 0/05)$ بدست آمد.

ضریب تبدیل غذایی با بکارگیری لاکتوباسیلوسهای پروبیوتیکی در این آزمایش بطور قابل توجهی کاهش یافت (جدول ۳) و بهترین ضریب تبدیل غذایی ($7/2 \pm 1/64$) در تیمار T_1 مشاهده گردید و با شاهد اختلاف معنی داری را نشان داد ($p < 0.05$). در حالیکه کارایی تبدیل غذا در تیمارهای T_1 و T_7 بطور معنی دار نسبت به شاهد افزایش نشان داد



جدول ۲. ترکیبات بیوشیمیایی لاشه لارو تاس ماهی ایرانی در تیمارهای مورد آزمون. حروف لاتین غیر مشترک در هر ردیف، نشانه معنی دار بودن می باشد ($p < 0.05$).

معیار	تیمار	شاهد	T ₁	T ₂	T ₃
	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی سازی نشده	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی سازی شده با ۴/۳۰ log CFU/mL	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی سازی شده با ۴/۳۰ log CFU/mL	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی سازی شده با ۴/۶۰ log CFU/mL	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی سازی شده با ۴/۷۸ log CFU/mL
پروتئین خام (%)	۶۸/۵۱±۰/۳۴ ^b	۷۰/۰۵±۰/۱۵ ^a	۷۰/۰۵±۰/۱۵ ^a	۷۰/۱۵±۰/۹۹ ^a	۷۰/۲۷±۰/۴۴ ^a
چربی خام (%)	۴/۳۴±۰/۱۱ ^a	۴/۱۳±۰/۱۶ ^{ab}	۴/۱۳±۰/۱۶ ^{ab}	۳/۸۳±۰/۵۴ ^{ab}	۳/۶۹±۰/۱۶ ^b
انرژی خام (Cal/g)	۴۹۱۶±۶۰ ^a	۴۸۹۱±۶۴ ^a	۴۸۹۱±۶۴ ^a	۴۸۴۳±۱۱۷ ^a	۴۷۸۱±۹۵ ^b
ماده خشک (%)	۲۳/۶۸±۰/۷۸ ^b	۲۳/۷۸±۱/۱۶ ^b	۲۳/۷۸±۱/۱۶ ^b	۲۵/۱۲±۲/۷۸ ^a	۲۵/۹۵±۰/۸۷ ^a
رطوبت (%)	۷۶/۳۲±۱/۷۰ ^a	۷۶/۲۲±۰/۳۷ ^a	۷۶/۲۲±۰/۳۷ ^a	۷۴/۸۸±۱/۲۰ ^b	۷۴/۰۵±۰/۳۳ ^b

جدول ۳. میانگین برخی از پارامترهای تغذیه‌ای لارو تاس ماهی ایرانی در تیمارهای مورد آزمون. حروف لاتین غیر مشترک در هر ردیف، نشانه معنی دار بودن می باشد ($p < 0.05$). ۱- ضریب تبدیل غذایی = [وزن بدست آمد (g) / غذای خورده شده (g)]. ۲- کارایی تغذیه = ۱۰۰ × [غذای خورده شده (g) / وزن بدست آمده (g)]. ۳- نسبت کارایی پروتئین = گرم پروتئین خورده شده / گرم وزن بدست آمده. ۴- نسبت کارایی چربی = گرم چربی خورده شده / گرم وزن بدست آمده. ۵- ارزش تولید پروتئین = گرم پروتئین خورده شده / گرم پروتئین ابقاء شده. ۶- ارزش تولید چربی = گرم چربی خورده شده / گرم چربی ابقاء شده.

معیار	تیمار	شاهد	T ₁	T ₂	T ₃
	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی نشده	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی شده با ۴/۳۰ log CFU/mL	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی شده با ۴/۳۰ log CFU/mL	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی شده با ۴/۶۰ log CFU/mL	لارو تاس ماهی ایرانی دافنی غنی شده با ۴/۷۸ log CFU/mL
ضریب تبدیل غذایی ^۱	۸/۵۲±۱/۴۱ ^{ab}	۷/۷۲±۱/۶۴ ^c	۷/۷۲±۱/۶۴ ^c	۸/۰۵±۱/۴۱ ^{bc}	۸/۶۱±۲/۴ ^a
کارایی تبدیل غذا (%) ^۲	۱۲/۰۶±۱/۹۹ ^c	۱۳/۴۴±۲/۳۵ ^a	۱۳/۴۴±۲/۳۵ ^a	۱۲/۷۹±۲/۲۴ ^{ab}	۱۲/۲۷±۲/۵۷ ^{bc}
نسبت کارایی پروتئین ^۳	۶/۰۳±۰/۹۹ ^c	۶/۷۱±۱/۱۸ ^a	۶/۷۱±۱/۱۸ ^a	۶/۴۰±۱/۱۲ ^{ab}	۶/۱۴±۱/۲۸ ^{bc}
نسبت کارایی چربی ^۴	۱۰/۰۵±۱/۶۷ ^c	۱۱/۲۰±۱/۹۶ ^b	۱۱/۲۰±۱/۹۶ ^b	۱۰/۶۶±۱/۸۷ ^a	۱۰/۲۳±۲/۱۳ ^a
ارزش تولید پروتئین ^۵	۰/۹۴±۰/۰۶ ^b	۱/۰۸±۰/۰۹ ^a	۱/۰۸±۰/۰۹ ^a	۱/۰۹±۰/۰۹ ^a	۱/۰۸±۰/۱۳ ^a
ارزش تولید چربی ^۶	۱/۰۲±۰/۱۷ ^b	۱/۰۹±۰/۱۹ ^a	۱/۰۹±۰/۱۹ ^a	۱/۰۱±۰/۱۷ ^b	۰/۹۷±۰/۱۹ ^b

تغذیه شده با دافنی غنی شده با پروبیوتیک‌های باسیلی در سوسپانسیون با غلظت 4×10^8 باکتری در هر لیتر، ۵/۲۴٪ بود در حالیکه در تیمار شاهد این پارامتر ۳/۷۸٪ بود (۱۴).

چنین نتایجی را Gatesoupe در سال ۱۹۹۱ در پرورش لارو ماهی توربوت (*Scophthalmus maximus L*) با بکارگیری سویه‌های لاکتوباسیلوس پلانتروم (*Lactobacillus plantarum*)، لاکتوباسیلوس هلوتیکوس (*Lactobacillus helveticus*) و استرپتوکوکوس ترموفیلوس (*Streptococcus thermophilus*) در غنی سازی با رتیفر براکینوس پلیکاتیلوس (*Brachionus plicatilis*) بدست آورد. در مشابیهت با نتایج بدست آمده از این تحقیق، Ziaei-Nejad و همکاران در سال ۲۰۰۶، ناپلی آرمیا فرانسیسکانای (*f ransicana*) و همکاران در سال ۲۰۰۶، ناپلی آرمیا فرانسیسکانای (*f ransicana*) غنی شده با باسیلوس‌های پروبیوتیکی را در تغذیه لاروهای میگوی سفید هندی (*Fenneropenaeus indicus*) بکار برده و نتایج نشان داد که نرخ رشد ویژه از ۵/۸۵ به ۶/۰۲٪ وزن بدن در روز افزایش یافت. پروبیوتیک‌های لاکتوباسیلوس در این تحقیق در تیمارهای تحت آزمون موجب کاهش فاکتور وضعیت یا ضریب چاقی لاروهای تاس ماهی ایرانی شدند، بطوریکه کمترین میزان این پارامتر رشد در تیمار T₃ دیده شد. در مغایرت با این یافته، فاکتور وضعیت در لارو ماهی قزل آلا رنگین کمان

جذب بهتر مواد غذایی خورده شده توسط ماهی، موجب افزایش کارایی تغذیه و بالطبع موجب رشد بیشتر در لارو ماهیان می‌گردند (۱۰، ۱۲).

در بین تیمارهای تحت تاثیر لاکتوباسیلوس‌های پروبیوتیکی، تیمار T₁ در مقایسه با شاهد از نتایج بهتری در ارتباط با پارامترهای رشد برخوردار بود. دافنی ماگنای غنی شده در سوسپانسیون باکتریایی محیط غنی سازی با غلظت $4/30 \log CFU/mL$ لگاریتم در مقایسه با غلظت‌های $4/78$ و $4/60 \log CFU/mL$ از سوسپانسیون باکتریایی، تاثیر بهتری را در افزایش متوسط وزن و طول نهایی و همچنین نرخ رشد ویژه لاروهای تاس ماهی ایرانی داشتند. در تائید این روند تاثیر گذاری پروبیوتیک‌ها، لارو تاس ماهی ایرانی تغذیه شده از دافنی ماگنای غنی شده با مخمر پروبیوتیکی نانوايي (*Saccharomyces cerevisiae*) نشان دادند که از تاثیر پذیری خوبی برخوردار بوده، بطوریکه میزان متوسط وزن و طول نهایی آنها در مقایسه با تیمار شاهد به ترتیب از $389/78 \text{ mg}$ و $41/12 \text{ mm}$ به $487/22 \text{ mg}$ و $43/07 \text{ mm}$ افزایش یافت (۱۵). همسوی با این نتایج دافنی ماگنای غنی شده با عصاره مخمر ساکارو مایسیس سرویزیا، نرخ رشد ویژه لارو تاس ماهی ایرانی را در مقایسه با شاهد از $5/73$ به $6/89$ ٪ وزن بدن در روز افزایش داد (۱۷). همچنین در همین راستا، Jafaryan و همکاران در سال ۲۰۰۸ نشان دادند که نرخ رشد ویژه لارو ماهی قزل آلا رنگین کمان



مقابل، سطوح چربی لاشه در حد معنی داری کاهش یافت. در این راستا Bairagi و همکاران در سال ۲۰۰۲ و Ghosh و همکاران در سال ۲۰۰۳ علت کاهش سطوح چربی را افزایش فعالیت متابولیکی لاکتوباسیلوس و باسیلوس‌های می‌دانند که به دلیل متابولیسم بالای چربی از طریق ترشح زیاد آنزیمهایی با خاصیت لیپولیتیکی در دستگاه گوارش لاروهای آبی موجب کاهش سطوح چربی خام لاشه می‌گردند. کاهش میزان سطوح انرژی خام لاشه لارو تاس ماهی ایرانی در تیمارهای تحت تاثیر پروبیوتیک‌ها می‌تواند ناشی از کاهش چربی خام در آنها باشد که توسط فعالیت متابولیکی لاکتوباسیلوس‌ها ایجاد گردیده است. در همین راستا تحقیقات صورت گرفته توسط Azewedo و همکاران در سال ۲۰۰۴ نشان داد که بین سطوح انرژی خام و چربی خام لاشه ماهیان ارتباط مستقیم و همبستگی مثبتی وجود دارد.

با افزایش غلظت باکتریهای پروبیوتیکی ($4/78 \log \text{CFU/mL}$) از سوسپانسیون باکتریایی) برخی از معیارهای تغذیه‌ای و رشد لاروهای تاس ماهی ایرانی کاهش یافت. در تأیید این یافته، Jafaryan و همکاران در سال ۲۰۱۰ نشان دادند که غلظت‌های بالاتر از $3 \times 10^8 \text{ liter CFU}$ باسیلوس‌های پروبیوتیکی، نتایج منفی در عملکرد تغذیه و رشد لاروهای فیل ماهی داشت، همین روند نیز در تحقیقات Ghosh و همکاران در سال ۲۰۰۳ مشاهده شد. بطوریکه از بین غلظت‌های مختلف باسیلوس بکاررفته در جیره این ماهی، بهترین نتیجه در ارتباط با غلظت 4×10^5 باکتری در هر گرم غذا بدست آمد. حال آنکه غلظت‌های بالاتر از 4×10^6 ، 4×10^7 تاثیر کمتری را از خود نشان دادند. در مغایرت با این نتایج، لاروهای تاس ماهی ایرانی تغذیه شده با ناپلی آرتمیای غنی شده با باسیلوس‌های پروبیوتیکی، نشان داد که با افزایش غلظت باکتری‌های پروبیوتیکی در سوسپانسیون غنی سازی، بر میزان عملکرد تغذیه‌ای و رشد افزوده شد (۱۳). در حالیکه در مشابهت با نتایج تحقیق حاضر، معیارهای رشد و تغذیه‌ای فیل ماهی به تناسب افزایش باسیلوس‌ها در سوسپانسیون غنی سازی، افزایش نیافت (۱۶). چنین یافته‌هایی نشان می‌دهد که رفتار لاروهای ماهی در تاثیرپذیری از پروبیوتیک‌ها در غلظت‌های مختلف، کاملاً متفاوت بوده و نتایج متفاوتی حاصل می‌گردد. در این خصوص Irianto و Austin در سال ۲۰۰۲ و Ghosh و همکاران در سال ۲۰۰۳ اذعان داشتند که استفاده بیش از حد باکتری‌های پروبیوتیکی در غنی سازی غذاهای زنده در همه شرایط نمی‌تواند نتایج مطلوبی را در ارتباط با پارامترهای رشد و تغذیه لاروهای آبی‌زیان به‌مراه داشته باشد و از جمله علل کاهش رشد می‌تواند کلنی سازی بیش از حد باکتری‌ها در دستگاه گوارش لارو آبی تحت تاثیر باکتری‌ها باشد. بهر حال بدست آوردن غلظت بهینه باکتری‌های پروبیوتیکی در غنی سازی غذاهای زنده بسیار مهم بوده و در این تحقیق مناسبترین غلظت بکارگیری در ارتباط با پارامترهای رشد، $4/30 \log \text{CFU}$ (2×10^4 باکتری) در هر میلی لیتر بدست آمد. در حالیکه در ارتباط با برخی پارامترهای تغذیه‌ای لاروهای تاس ماهی ایرانی، مشخص گردید که

تغذیه شده از دافنی غنی شده با باسیلوس‌های پروبیوتیکی از ۰/۶۵ به ۰/۷۴٪ در مقایسه با تیمار شاهد افزایش یافت.

Carnivali و همکاران در سال ۲۰۰۴ مشخص نمودند که مخلوط باکتری لاکتوباسیلوس فروکتیورانس (*Lactobacillus fructivorans*) و لاکتوباسیلوس پلانترام (*Lactobacillus plantarum*)، توانست در طی عمل غنی سازی ناپلی آرتمیافرانیسکانا، میزان رشد را در شانک ماهی افزایش دهد (۵). نتایج مشابهی توسط Garcia و همکاران در سال ۱۹۹۲ در بکارگیری باکتری‌های استرپتوکوکوس لاکتیس (*Lactis*) و لاکتوباسیلوس بولگاریکوس (*Streptococcus bulgaricus*) در غنی سازی با رتیفر و آرتمیا جهت تغذیه لاروهای توربوت (*Scophthalmus maximus L.*) بدست آمد و با نتایج بدست آمده از این تحقیق همسویی داشت.

تاثیر بسیار مثبت پروبیوتیک‌های بکاررفته در این تحقیق بر افزایش سطوح پروتئین خام لاشه لاروهای تاس ماهی ایرانی از ۶۸/۵۱ به ۷۰/۲۷٪ و ماده خشک لاشه از ۲۳/۶۸ به ۲۵/۹۵٪ در تیمار T_۳ بخوبی مشاهده گردید. شواهد زیادی وجود دارد که نشان می‌دهد غلظت‌های معینی از پروبیوتیک‌های باسیلی و لاکتوباسیلی در ماهیان مختلف تاثیرات بسیار خوبی در ارتقاء مواد مغذی بدن آنها داشته‌اند. در تأیید این یافته‌ها، Jafaryan و همکاران در سال ۲۰۰۸ در تغذیه لاروهای ماهی قزل آلا رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) دریافتند که دافنی ماگنای غنی شده با باسیلوس‌های پروبیوتیکی تاثیر نسبتاً مناسبی را بر نسبت کارایی چربی و پروتئین داشت. در مغایرت با نتایج بدست آمده از تحقیق حاضر، دافنی ماگنای غنی شده با مخمر پروبیوتیکی ساکارومایسیس سرویزیا (*Saccharomyces cerevisiae*) در لاروهای تاس ماهی ایرانی موجب افزایش سطح پروتئین خام لاشه نشده در حالیکه چربی خام لاشه را از ۵/۸۴ به ۶/۷۷٪ افزایش دادند (۱۵). همچنین نتایج کاملاً متفاوتی را Jafaryan و همکاران در سال ۲۰۱۰ در ارتباط با لاروهای فیل ماهی (*Huso*) تغذیه شده با ناپلی آرتمیا اورمیانای غنی شده با باسیلوس‌های پروبیوتیکی ارائه دادند، بطوریکه میزان پروتئین خام لاشه از ۶۷/۹۳ به ۶۹/۷۵٪ و چربی خام از ۲/۶۷ به ۵/۲۱٪ افزایش یافت (۱۶).

در حالیکه در این تحقیق، با حضور این میکروارگانیسم‌ها، سطوح چربی و انرژی خام لاشه در تیمارهای تغذیه شده از دافنی غنی شده با پروبیوتیک‌ها، کاهش پیدا کرده و از ۴۹۱۶ Cal/g در تیمار شاهد به ۴۷۸۱ Cal/g در تیمار T_۳ تنزل نموده و همبستگی منفی معنی داری بین تعداد پروبیوتیک‌های بکاررفته در سوسپانسیون غنی سازی دافنی ماگنای مورد تغذیه لاروهای تاس ماهی ایرانی با چربی و انرژی خام لاشه مشاهده گردید. چنین نتایجی توسط Ghosh و همکاران در سال ۲۰۰۳ در بکارگیری باسیلوس سیرکولانس ایزوله شده از روده ماهی روهو (*Labeo rohita*)، در تغذیه لاروی این ماهی بدست آمد، بطوریکه سطوح پروتئین خام و ماده خشک لاشه در تیمارهای تحت تاثیر این باکتری افزایش یافت ولی در



References

1. AOAC (1990) In: Official Methods of Analysis of Association of Official Analytical Chemists (AOAC). Horwitz, W. (ed.). Vol.1, (15th ed.). Washington, USA.
2. Azewedo, P.A., Leeson, S., Cho, C.Y., Bureau, D.P. (2004) Growth and feed utilization of large size rainbow trout (*Onchorhynchus mykiss*) and Atlantic salmon (*Salmo salar*) reared in fresh water: diet and species effects, and responses over time. *Aquacult. Nutr.* 10: 401-411.
3. Bagheri, T., Hedayati, S.A., Yavari, V., Alizadeh, M., Farzanfar, A. (2008) Growth, survival and gut microbial load of rainbow trout fry given diet supplemented with probiotic during the two months of first feeding. *Turkish J. Fish. Aquat. Sci.* 8: 43-48.
4. Bairagi, A., Sarkar Ghosh, K., Sen, S.K. Ray, A.K. (2002) Enzyme producing bacterial flora isolated from fish digestive tracts. *Aquac. Int.* 10: 109-121.
5. Carnevali, O., Zamponi, M.C., Sulpizo, P., Rollo, A. Nardi, M., Orpianesi, C., et al. (2004) Administration of probiotic strain to improve sea bream wellness during development. *Aquac. Int.* 12: 377-386.
6. Conceicao, L.E.C., Dinis, M.T., Fyhn, H-J. (2004) Amino acid pools of rotifers and Artemia under different conditions: nutritional implications for fish larvae. *Aquaculture.* 234: 429-445.
7. De Silva, S.S., Anderson, T.A. (1995) *Fish Nutrition in Aquaculture.* Chapman, London, UK.
8. Garcia- d- La- Banda., Chereguini, I. O., Rasine, I. (1992) Influence of Lactic bacterial additives on turbot (*Scophthalmus maximus* L.) Larvae culture; *Bo1. Inst. Esp. oceanogr.* 8: 247- 252.
9. Gatesoupe, F.J. (1991) The effect of three strains of lactic bacteria on the production rate of rotifers, *Brachionus plicatilis*, and their dietary value for larval turbot, *Scophthalmus maximus*. *Aquaculture.* 96: 335-342.
10. Ghosh, k., Sen, S.k., Ray, A.k. (2003) Supplementation of an isolated fish gut bacterium, *Bacillus circulans*, in Formulated diets for Rohu, *Labeo rohita*, Fingerlings. *Bamidgh.* 55: 13-21.
11. Helland, S.J., GrisdaleHelland, B., Nerland, S.

غلظت $4/6 \times 10^4$ باکتری) تاثیر بیشتری را داشت. در حالیکه در خصوص ترکیبات بیوشیمیایی لاشه لاروها نتایج کاملاً متفاوتی بدست آمد. در این ارتباط Ghosh و همکاران در سال ۲۰۰۳ در خصوص لاروماهی روهو (*Labeo rohita*)، بهترین نتیجه را در ارتباط با غلظت 4×10^5 باکتری در هر گرم غذا بدست آوردند. در همین ارتباط مناسبترین غلظت غنی سازی دافنی ماگنا با مخمر ساکارومایسیس سرویسیا در تغذیه لاروهای تاس ماهی ایرانی در 2×10^5 باکتری در هر لیتر از سوسپانسیون غنی سازی بدست آمد (۱۳، ۱۵). Bairagi و همکاران در سال ۲۰۰۲ عنوان کردند که قابلیت های متفاوت کلنی شدن باکتریهای پروبیوتیکی در دستگاه گوارش لاروهای آبی از جمله علت های مهم تاثیر پذیری از پروبیوتیک ها می باشد.

بهر حال تاثیر گذاری مثبت پروبیوتیکها بر روی لاروهای آبیان مختلف و از جمله ماهیان پرورشی کاملاً به اثبات رسیده (۱۲) و نتایج بدست آمده از تحقیق فوق نشان داد که لاکتوباسیلوس های پروبیوتیکی قابلیت تاثیر گذاری متفاوتی را بر ارتقاء معیارهای تغذیه ای لاروتاس ماهی ایرانی داشته و عملکرد آنها در ارتباط با کارایی تغذیه و معیارهای رشد در غلظت های مختلف کاملاً متفاوت می باشد.

تشکر و قدردانی

از کلیه کارشناسان محترم کارگاه تکثیر و پرورش ماهیان خاویاری شهیدمرجانی و بخصوص ریاست محترم کارگاه کمال تشکر را داریم.

(1996) A simple method for the measurement of daily feed intake of groups of fish in tanks. *Aquaculture.* 139: 157-163.

12. Irianto, A., Austin, B. (2002) Probiotic in aquaculture. *J. Fish Dis.* 25: 1-10.
13. Jafaryan, H., Azari Takami, G., Kamali, A., Soltani, M., Habibirezaei, M. (2007) The use of probiotics bacillus bioencapsulated with *Artemia urmiana* nauplii for the growth and survival in *Acipenser persicus* larvae. *Agriculture Science and Natural Resources.* (In Persian). 14: 77-87.
14. Jafaryan, H., Morovat, R., Shirzad, H. (2008) The use of bioencapsulated *Daphnia magna* by probiotic bacillus and their effect on the growth of Rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) larvae. *Iran. J. Biol.* 21:



24-35.

15. Jafaryan, H., Shahii, Gh., Yazdani, A.R. (2010b) The effect of probiotics on the feeding efficiency and larval growth of three species of Caspian sturgeon. Journal of Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources. (In Persian). 16: 38-49.
16. Jafaryan, H., Taati, M., Makhtoumi, N. (2010a) The effects of probiotic bacillus for promotion of growth and feeding parameters in beluga (*Huso huso*) larvae via feeding by bioencapsulated Artemia. Aquaculture, Aquarium, Conservation & Legislation. 2: 273-280.
17. Lashkarboloki, M., Jafaryan, H., Faramarzi, M., Adineh, H. (2011) The effects of Amax yeast fed to Persian sturgeon (*Acipenser persicus*) larvae via bioenrichment of *Daphnia magna*. Aquaculture, Aquarium, Conservation & Legislation. 4: 361-367.
18. Lavens, P., Sorgelos, P. (1996) Manual on the production and use of live food for aquaculture. (1st ed.) FAO, Fisheries Technical Paper. Rome, Italy.
19. Michels, E., Mesters, D. (1998) The influence of food quality on the phototactic behaviour of *Daphnia magna* Straus. Hydrobiologia. 379: 199-206.
20. Verschuere, L., Rombaut, G., Sorgeloos, P., Verstraete, W. (2000) Probiotic bacteria as Biological Control Agents in Aquaculture. Microbil. Mol. Biol. Rev. 64: 655-671.
21. Ziaei-Nejad, S., Habibi Rezaei, M., Azari Takami, G., Lovett, D.L., Mirvaghefi, A.R., Shakouri, M. (2006) The effect of Bacillus spp. Bacteria used as probiotics on digestive enzyme activity, survival and growth in the Indian white shrimp *Fenneropenaeus indicus*. Aquaculture. 252: 516-524.



The role of Lactobacillus bioencapsulated *Daphnia magna* on the growth and feeding efficiency in Persian sturgeon (*Acipenser persicus*) larvae

Jafaryan, H.^{1*}, Soltani, M.², Naseri, E.¹, Miri, S.M.¹, Ghiasi, Y.¹, Jafariyan, S.³

¹Department of Fisheries, Faculty of Agriculture and Natural Resources, University of Gonbad Kavoos, Gonbad Kavoos-Iran.

²Department of Aquatic Animal Health, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran, Tehran-Iran.

³Graduated from the University of Agriculture and Natural Resource of Gorgan, Gorgan-Iran.

(Received 9 July 2012 , Accepted 1 October 2012)

Abstract:

BACKGROUND: The use of probiotic bacteria has been suggested as an important strategy to accomplish reproducible outputs through biocontrol in cultivation systems for marine fish larvae and crustaceans. These bacteria have beneficial effects on fish larvae. **OBJECTIVES:** This study was done to determine the effect of probiotic lactobacilli on the growth and feeding performance of Persian Sturgeon (*Acipenser persicus*) larvae via bioencapsulation with *Daphnia magna*. **METHODS:** *Daphnia magna* was enriched by probiotic lactobacillus for 8 hours in three levels of 4.30, 4.60 and 4.78 log of colonies forming unit per milliliter in suspension of broth, and fed by *A. persicus* larvae in experimental treatments (treatments of T1, T2 and T3). The Persian sturgeon larvae were fed on *D. magna* on the base of 30 percent of their body weight for 30 days. The control treatment was fed on unbioencapsulated *D. magna*. At the termination of the experiment, the whole body samples of the fish were analyzed according to the AOAC procedures (1990). **RESULTS:** The probiotic lactobacillus significantly promoted the body weight, levels of crude protein and carcass dry matter of larvae in experimental treatments in comparison with control treatment ($p < 0.05$). But in the treatment T₃, the crude lipid and crude energy were significantly decreased ($p < 0.05$). The maximum level of average crude protein in T₃ (70.27 ± 0.44 %) and its minimum in control (68.51 ± 0.34 %) were obtained. **CONCLUSIONS:** This study indicated that the blend of Lactobacillus had an effect on the promotion of some of the growth and feeding parameters in Persian sturgeon larvae.

Key words: persian sturgeon larvae, *Daphnia magna*, probiotic lactobacillus, crude protein.

Figure Legends and Table Captions

Table 1. Some of the growth parameters of Persian Sturgeon in experimental treatments. Different letters in each column indicate significance. 1-Specific growth rate = $100 [\ln \text{ final weight of fish} - \ln \text{ initial weight of fish}] / \text{days of feeding}$. 2-Condition factor = $100 [(g \text{ final weight of fish}) / (\text{total length of fish} - \text{cm})^3]$.

Table 2. The carcass chemical composition of Persian Sturgeon larvae in experimental treatments. Different letters in each column indicate the significance.

Table 3. The average of some feeding parameters of Persian Sturgeon larvae in experimental treatments. Non Common -Latin letters in each column indicate significance 1-Food conversion ratio = $\text{food intake (g)} / \text{living weight gain (g)}$. 2-Food conversion efficiency = $[\text{living weight gain (g)} / \text{food intake (g)}] \times 100$. 3-Protein efficiency ratio = $\text{living weight gain (g)} / \text{protein intake (g)}$. 4-Lipid efficiency ratio = $\text{living weight gain (g)} / \text{lipid intake (g)}$. 5-Protein productive value = $\text{retained protein (g)} / \text{protein intake (g)}$. 6-Lipid productive value = $\text{retained lipid (g)} / \text{lipid intake (g)}$.

