

## تأثیر باکتری (*Lactobacillus plantarum* (KC426951) جداسازی شده از روده قزل‌آلای رنگین کمان استان گیلان بر شاخص های خونی و ایمنی بچه ماهی قزل‌آلای رنگین کمان

افشین قلجایی فرد<sup>۱</sup>، حسین خارا<sup>۱</sup>، علیرضا شناور ماسوله<sup>۲</sup>

۱- گروه شیلات، واحد لاهیجان، دانشگاه آزاد اسلامی، لاهیجان، ایران، hossein.khara1974@gmail.com

۲- بخش بهداشت و بیماری های آبزیان موسسه تحقیقات بین المللی تاسماهیان دریای خزر، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، رشت، ایران.

تاریخ دریافت: ۹۴/۹/۲۸ تاریخ پذیرش: ۹۴/۱۲/۵

### چکیده

زمینه و هدف: استفاده از پروبیوتیک ها در آبی پروری باعث کاهش سطح ترکیبات ضد میکروبی (به ویژه آنتی بیوتیک ها)، بهبود ضریب تبدیل غذایی، تقویت سیستم ایمنی، بهبود فلور باکتریایی و فاکتورهای خونی می شود. این تحقیق اثرات باکتری (*Lactobacillus plantarum* (KC426951) جداسازی شده از روده قزل‌آلای رنگین کمان استان گیلان بر برخی شاخص های خونی و ایمنی بچه ماهیان قزل‌آلای رنگین کمان مورد بررسی قرار می دهد.

روش کار: برای این منظور تعداد ۵۴۰ عدد بچه ماهی با میانگین وزن  $3/56 \pm 2/24$  گرم (۳۰ عدد در هر تکرار) تهیه شد. این مطالعه در قالب یک طرح کاملاً تصادفی با ۶ تیمار و ۳ تکرار به مدت ۶۰ روز به صورت *in vivo* بررسی گردید. جیره های آزمایشی شامل: ۱۰<sup>۶</sup> (تیمار ۱)، ۱۰<sup>۷</sup> (تیمار ۲)، ۱۰<sup>۸</sup> (تیمار ۳)، ۱۰<sup>۹</sup> (تیمار ۴) و ۱۰<sup>۱۰</sup> (تیمار ۵) CFU گرم بر لیتر لاکتو باسیلوس پلاتناروم و تیمار شاهد (تیمار ۶) بدون مکمل سازی با پروبیوتیک بود. در انتهای دوره آزمایش شاخص های خونی و ایمنی اندازه گیری شد.

یافته ها: بالاترین سطوح شاخص های خونی شامل گلبول های سفید خون در تیمار ۴، گلبول قرمز خون، غلظت هموگلوبین خون، درصد هماتوکریت، درصد منوسیت، درصد انوزینوفیل، متوسط غلظت هموگلوبین سلولی در تیمار ۵، متوسط حجم گلبول قرمز، متوسط هموگلوبین گلبول قرمز و درصد انوزینوفیل در تیمار ۱ و درصد نوتروفیل در گروه شاهد، مشاهده گردید. هم چنین اختلاف معنی دار آماری بین تیمارهای مورد بررسی، در متوسط غلظت هموگلوبین سلولی، متوسط هموگلوبین گلبول قرمز، درصد منوسیت و درصد انوزینوفیل مشاهده نگردید ( $p > 0/05$ ). هم چنین بیشترین مقادیر فاکتورهای ایمنی خون شامل توتال ایمونوگلوبین، IgM و لیروزیم متعلق به تیمار ۴ و پایین ترین مقادیر آن متعلق به گروه شاهد بود ( $P < 0/05$ ).

نتیجه گیری: یافته های این تحقیق نشان داد که محدوده ی به کارگیری باکتری *Lactobacillus plantarum* را می توان دوز ۱۰<sup>۹</sup> - ۱۰<sup>۱۰</sup> CFU/باکتری بر گرم غذا به عنوان تحریک کننده سیستم ایمنی معرفی نمود.

واژه های کلیدی: قزل‌آلای رنگین کمان، باکتری اسید لاکتیک، *Lactobacillus plantarum*، شاخص های خونی، شاخص های ایمنی.

### مقدمه

حالی است که استفاده بیش از حد از این داروها باعث بروز مقاومت باکتریایی در این حیوانات می شود (۴۳). توسعه مقاومت باکتریایی علیه آنتی بیوتیک های مورد استفاده روز بروز در حال ازدیاد می باشد (۴۴). بنابراین رفته رفته توجه محققین به استفاده از پروبیوتیک ها افزایش می یابد (۴۵). تأثیر پروبیوتیک ها در تغذیه، مقاومت در برابر بیماری ها و دیگر فعالیت های مفید به

امروزه با رشد فزاینده جمعیت، تأمین پروتئین حیوانی یکی از ضروریات مبرم جامعه به حساب می آید و در این میان پروتئین ماهی جایگاه ویژه ای دارد (۴). لذا با گسترش صنعت پرورش آبزیان، وقوع بیماری های عفونی از جمله بیماری های باکتریایی اجتناب ناپذیر است (۴۴). یکی از معمول ترین روش های درمان این عفونت ها، استفاده از آنتی بیوتیک ها می باشد این در

اثبات رسیده است که از جمله اثرات مفیدی که بر سلامتی دارند تأثیر بر روی سیستم ایمنی و تحریک سیستم ایمنی است (۹). لذا استفاده از پروبیوتیک ها باعث ایجاد یک مقاومت قابل ملاحظه ای در ماهی ها در برابر بیماری ها می شود (۵). این مقاومت در نتیجه ی تحریک سیستم ایمنی به وسیله افزایش فعالیت فاگوسیتوزی و ضد میکروبی صورت می گیرد (۱۵). پروبیوتیک ها در حقیقت قسمتی از میکروفلور دستگاه گوارش شده و به سلامت میزبان خود کمک می نماید. این عمل با چسبیدن آن ها به مخاط روده و تولید متابولیت های ضد میکروبی و به طور کلی رقابت با میکروارگانسیم های پاتوژن می باشد (۲۲). پروبیوتیک ها از لحاظ نوع سویه میکروبی موثرشان به سه گروه تقسیم می شوند، پروبیوتیک های باکتریایی، قارچی و مخمیری. استفاده از پروبیوتیک های حاوی باکتری های اسید لاکتیک به افزایش میزان زنده مانده میزبان در مواجهه با عوامل بیماری زای منجر می شوند (۲۲). تحقیق حاضر اثر باکتری اسید لاکتیک *Lactobacillus plantarum* (KC426951) در جیره غذایی روی برخی فاکتورهای خونی و ایمنی ماهی قزل آلاهی رنگین ماهی قزل آلاهی رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) به صورت *In vivo* به مدت ۶۰ روز مورد بررسی قرار گرفت. تاکنون در زمینه افزودن باکتری بومی لاکتوباسیلوس پلانٹاروم به جیره غذایی قزل آلاهی رنگین کمان به ویژه در سن رشد (بچه ماهی) جهت پرورش آن ها در مزارع پرورشی، مطالعه علمی و عملی و نیز بررسی اثر غذای حاوی باکتری لاکتوباسیلوس پلانٹاروم روی عوامل خونی و ایمنی ماهی قزل آلاهی رنگین کمان به انجام نرسیده است. لذا نتایج این تحقیق می تواند حائز اهمیت بوده و مورد بهره برداری کارگاه ها و مراکز دولتی و خصوصی پرورش ماهیان سردآبی قرار گیرد.

### مواد و روش ها

اجرای این تحقیق در کارگاه خصوصی پرورش ماهی سردآبی قزل آلاهی اشکرآب واقع در شهرستان سیاهکل در استان گیلان انجام شد. ابتدا بچه ماهیان با میانگین وزنی  $3/56 \pm 2/24$  گرم در ۶ کانال به طور مساوی در قالب ۵ تیمار آزمایشی و ۱ تیمار شاهد با ۳ تکرار (هر تکرار ۳۰ ماهی) به مدت ۲ هفته جهت سازگاری با شرایط جدید محیطی (اکسیژن، دما و pH) با غذای کنستانتره متداول مورد استفاده برای تغذیه بچه ماهیان قزل آلا تغذیه و به مدت ۶۰ روز نگهداری گردیدند. آب ورودی از رودخانه و با دبی ۱ تا ۱/۵ لیتر در ثانیه همراه با هوادهی وارد هر کانال می شد. فرآورده ی میکروبی مورد استفاده ، باکتری اسید لاکتیک *Lactobacillus plantarum* جداسازی شده توسط شناور ماسوله (۱۳۹۱) از روده قزل آلاهی رنگین کمان استان گیلان می باشد که با روش مولکولی ۱۶SrRNA مورد شناسایی و در NCBI مورد ثبت قرار گرفت (KC426951). پودر اولیه حاوی  $10^{11}$ - $10^{12}$  از باکتری *Lactobacillus plantarum* می باشد. به منظور تغذیه بچه ماهیان یک نوع غذای خشک پلت از شرکت چینه با سایز ها SFT2 (۳-۵ گرم)، SFT3 (۵-۱۰ گرم)، FFT1 (۱۰-۲۰ گرم)، FFT2 (۲۰-۳۰ گرم) و GFT1 (۳۰-۱۰۰ گرم) انتخاب گردید. قابل ذکر است که پیش از اجرای آزمایش، ارزش غذایی جیره خشک فوق از لحاظ سطوح چربی، پروتئین و رطوبت مورد سنجش قرار گرفت که به ترتیب شامل مقادیر ۱۴٪، ۴۰٪ و ۱۱٪ بود. برای آماده سازی جیره های ۱، ۲، ۳، ۴ و ۵ مقدار پروبیوتیک مورد نیاز برای هر تیمار مطابق روش مورد استفاده Merrifield و همکاران (۳۲)، به سرم فیزیولوژی اضافه شد، که با استفاده از سرم فیزیولوژی رقت های مختلفی از این باکتری از دوزهای  $10^6$ - $10^{10}$  CFU بر گرم غذا تهیه، سپس روی غذا اسپری گردید. در ضمن به بچه ماهیان سه تکرار تیمار شاهد (۶)، غذای پلت

هموگلوبین سلولی (۲۸، ۱۴)، درصد لنفوسیت، مونوسیت، نوتروفیل و ائوزینوفیل تعیین گردید (۲۸، ۲۱، ۷). ۱/۵ سی سی باقی مانده به داخل اپندروف غیر هپارینه جهت مطالعه ی فاکتورهای ایمنی جهت تعیین توتال ایمونوگلوبین، IgM (۲۶، ۷)، لیزوزیم (۳۱، ۲۰)، ریخته شد. طرح کلی این تحقیق در قالب طرح بلوک کاملاً تصادفی (Complementary Randomized Design) و کلیه اطلاعات ثبت شده در انتهای آزمایش به وسیله آنالیز واریانس یک طرفه (One-way ANOVA) و تست (Tukey) به عنوان Post Hoc، جهت مقایسه میانگین ها مورد تجزیه تحلیل قرار گرفت. اختلافات بین میانگین ها در تیمارهای مختلف با سطح اطمینان  $p < 0.05$  تعیین گردید. کلیه عملیات مربوط به وسیله نرم افزار SPSS17 مورد سنجش قرار گرفت.

اسپری شده با سرم فیزیولوژی خورنده شد (جدول ۱). کلیه ی غذاهای تهیه شده در معرض جریان هوا قرار داده شد تا سرم مخلوط شده با غذا تبخیر گردد.

### شاخص های خونی و ایمنی

بعد از ۸ هفته پرورش و گذشت ۲۴ ساعت از زمان قطع تغذیه، ۳ عدد از ماهی های هر تکرار به طور تصادفی صید گردیدند، مراحل بیهوشی توسط تریکائین متان سولفونات (pH:7) (MS222)، با غلظت ۱۰۰ میلی گرم در لیتر (۳۸) انجام شد، با روش خون گیری از سیاهرگ ساقه دم (۸) ۲ سی سی خون از هر تکرار گرفته شد، سپس ۰/۵ سی سی به داخل تیوپ های اپندروف آغشته به ماده ضد انعقاد خون (هپارین) ریخته شد و سپس شاخص های خونی شامل تعداد گلبول های قرمز و سفید خون (۷)، (۱۰)، (۲۸)، تعیین هماتوکریت (۲۸)، (۲۴)، غلظت هموگلوبین (۲۸، ۷)، متوسط حجم گلبول قرمز، متوسط هموگلوبین گلبول قرمز، متوسط غلظت

جدول ۱- جیره های آزمایشی مورد استفاده جهت تغذیه بچه ماهیان در تیمار های مختلف

تیمار	جیره
تیمار ۱	۱۰۰mg/10 Kg food از دوز $10^6$ CFU باکتری بر گرم غذا
تیمار ۲	۱۰۰mg/10 Kg food از دوز $10^7$ CFU باکتری بر گرم غذا
تیمار ۳	۱۰۰۰mg/10 Kg food از دوز $10^8$ CFU باکتری بر گرم غذا
تیمار ۴	۱۰۰۰۰mg/10 Kg food از دوز $10^9$ CFU باکتری بر گرم غذا
تیمار ۵	۱۰۰۰۰۰mg/10 Kg food از دوز $10^{10}$ CFU باکتری بر گرم غذا
شاهد	غذای خشک پلت + سرم فیزیولوژی

بود ولی از لحاظ آماری اختلاف معنی دار نبود ( $P > 0.05$ ) (جدول ۳)، تعداد گلبول های سفید در تیمار ۴ بیشتر از گروه شاهد بود و از لحاظ آماری این اختلاف معنی دار بود ( $P < 0.05$ ) (جدول ۳)، نتایج حاصل از شمارش افتراقی گلبول های سفید نشان داد که مقدار درصد لنفوسیت شاهد بیشتر از گروه دریافت کننده پروبیوتیک بود و از لحاظ آماری هم این اختلاف معنی دار بود ( $p < 0.05$ ) (جدول ۲)، در بررسی درصد منوسیت مشاهده گردید که تیمار ۵ بیشترین و گروه شاهد کمترین مقدار بود و از لحاظ آماری اختلاف معنی دار مشاهده

### نتایج

#### فاکتورهای خونی

در انتهای دوره آزمایش با توجه به مقادیر جدول ۳، میزان هماتوکریت، هموگلوبین و تعداد گلبول های قرمز در تیمار ۵ بیشتر از گروه کنترل بود و از لحاظ آماری هم این اختلاف معنی دار بود ( $P < 0.05$ )، متوسط هموگلوبین گلبول قرمز در تیمار ۱ بیشتر از گروه کنترل بود لیکن از لحاظ آماری اختلاف معنی دار مشاهده نشد ( $P > 0.05$ ) (جدول ۲)، متوسط غلظت هموگلوبین سلولی تیمار ۵ بیشترین مقدار و تیمار ۲ کم ترین مقدار

### فاکتورهای ایمنی

با توجه به مقادیر مندرج در جدول ۴، میزان توتال ایمونوگلوبولین، IgM و لیزوزیم در گروه دریافت کننده پروبیوتیک بیشتر از گروه کنترل بود و از لحاظ آماری هم این اختلاف معنی دار بود ( $P < 0/05$ ) (جدول ۳).

نشد ( $P > 0/05$ ) (جدول ۳)، حداکثر مقدار نوتروفیل متعلق به تیمار ۵ بود و حداقل مقدار آن متعلق به گروه کنترل بود و از لحاظ آماری اختلاف معنی دار بود ( $P < 0/05$ ) (جدول ۳)، ضمناً میزان ائوزینوفیل در گروه ۱ بیشتر از گروه کنترل و ۳ مشاهده گردید ولی از لحاظ آماری اختلاف معنی دار نبود ( $P > 0/05$ ) (جدول ۲).

جدول ۲- نتایج فاکتورهای خونی بچه ماهی قزل آلاي رنگين کمان در تیمارهای شاهد و آزمایشی در پایان ۶۰ روز تغذیه با *Lactobacillus plantarum*

شاهد	تیمار ۱	تیمار ۲	تیمار ۳	تیمار ۴	تیمار ۵
گلبول قرمز ( $10^6/mm^3$ )	$709000 \pm 144217^a$	$808000 \pm 112147^bc$	$833000 \pm 65574^cd$	$860333 \pm 270617^de$	$898333 \pm 104083^e$
گلبول سفید ( $10^3/mm^3$ )	$63333 \pm 37876^a$	$8500 \pm 200^b$	$92667 \pm 3215^bc$	$108333 \pm 70274^d$	$99000 \pm 26476^cd$
هموگلوبین (g/dl)	$8/6 \pm 0/26^a$	$10/1 \pm 0/21^bc$	$10/4 \pm 0/1^cd$	$10/7 \pm 0/31^de$	$11/2 \pm 0/15^e$
هماتوکریت (%)	$33/67 \pm 1/53^a$	$40/67 \pm 0/58^bc$	$41 \pm 1^c$	$41/33 \pm 0/58^c$	$42 \pm 2^c$
متوسط حجم گلبول قرمز	$480/3 \pm 15/3^ab$	$503/3 \pm 13/2^ab$	$492 \pm 9/85^ab$	$480/7 \pm 20^ab$	$464 \pm 18/7^a$
(%) خلط هموگلوبین	$25/3 \pm 0/57^a$	$24/7 \pm 0/87^a$	$25/37 \pm 0/55^a$	$25/9 \pm 0/9^a$	$26/13 \pm 1/6^a$
هموگلوبین گلبول قرمز (pg)	$121/3 \pm 1/16^a$	$124 \pm 1^a$	$124/7 \pm 0/58^a$	$124 \pm 1^a$	$122/3 \pm 3/8^a$
منوسیت (%)	$1/67 \pm 0/58^a$	$3 \pm 1^a$	$3/67 \pm 1/16^a$	$3/67 \pm 0/58^a$	$4 \pm 1^a$
نوتروفیل (%)	$28 \pm 1^a$	$31 \pm 1^ab$	$33/67 \pm 1/53^bc$	$36 \pm 1^cd$	$39 \pm 1^d$
ائوزینوفیل (%)	$1 \pm 0^a$	$1/33 \pm 0/58^a$	$1 \pm 0^a$	$1/33 \pm 0/58^a$	$1/33 \pm 0/58^a$
لنفوسیت (%)	$69/67 \pm 1/53^d$	$62 \pm 2/65^bc$	$59/67 \pm 1/53^ab$	$58/33 \pm 0/58^ab$	$56 \pm 2^a$

اعداد با حروف مشابه دارای اختلاف معنی دار آماری نیستند ( $P > 0/05$ ).

جدول ۳- نتایج فاکتورهای سرمی بچه ماهی قزل آلاي رنگين کمان در تیمارهای شاهد و آزمایشی در پایان ۶۰ روز تغذیه

### *L. plantarum* با

شاهد	تیمار ۱	تیمار ۲	تیمار ۳	تیمار ۴	تیمار ۵
ایمونوگلوبولین کل (g/dl)	$10/77 \pm 0/55^a$	$12/2 \pm 0/7^b$	$14/17 \pm 1/04^c$	$20/33 \pm 1/15^d$	$19/37 \pm 3/55^d$
IgM (mg/dl)	$14/67 \pm 5/51^a$	$21/33 \pm 0/58^ab$	$28/33 \pm 7/02^bc$	$27/33 \pm 3/06^bc$	$32 \pm 2/65^cd$
لیزوزیم (U/ml)	$18/33 \pm 5/13^a$	$37 \pm 6/25^c$	$31/33 \pm 2/08^bc$	$24/67 \pm 2/51^ab$	$37/33 \pm 10/5^c$

اعداد با حروف مشابه دارای اختلاف معنی دار آماری نیستند ( $P > 0/05$ ).

### بحث و نتیجه گیری

#### فاکتورهای خونی

پارامترهای هماتولوژی شاخص خوبی برای ارزیابی سلامت ماهی هستند (۴۱). پارامترهای خونی به عنوان شاخص های فیزیولوژیکی در پاسخ به تغییرات خارجی یا داخلی در ماهیان مورد استفاده قرار می گیرند (۱۸)، اصولاً پارامترهای خونی نشانه ای از وضعیت فیزیولوژیکی

موجود بوده و می تواند تحت تأثیر مواد غذایی خورده شده توسط آن جانور باشد (۴۶، ۲۹، ۲۷، ۲۳). هم چنین نشان داده شده که این پارامترها به وسیله پروبیوتیک ها تحت تأثیر قرار می گیرند (۲۵، ۱۶). لذا در این تحقیق سعی شد که با تجویز پروبیوتیک همراه با جیره غذایی شاخص های خونی و ایمنی بهبود یابد، تجزیه و تحلیل

و همکاران (۶) مشابهت دارد. با توجه به نتایج فوق بیشترین مقدار متوسط هموگلوبین گلبول قرمز خون در تیمار ۱ و کمترین در گروه شاهد بود. افزایش میزان هموگلوبین گلبول قرمز در پایان دوره در تیمارهای حاوی *L.plantarum* نسبت به شاهد نشان دهنده اثر مثبت پروبیوتیک بر میزان هموگلوبین و قابلیت انتقال گازهای تنفسی توسط هموگلوبین است (۴۲) ولی از لحاظ آماری اختلاف معنی دار مشاهده نشد. بین تیمارهای مختلف با گروه شاهد در پایان دوره ۶۰ روزه اختلاف معنی دار آماری بین متوسط غلظت هموگلوبین سلولی و متوسط هموگلوبین گلبول قرمز مشاهده نشد که نتایج مشابهی نیز توسط Raida و همکاران (۳۸)، Brunt و همکاران (۱۶)، Newaj و همکاران (۳۵) و Danielle و همکاران (۱۹) به دست آمد. هم چنین در گروه های پروبیوتیکی درصد منوسیت و ائوزینوفیل نسبت به گروه شاهد بیشتر بوده ولی از نظر آماری اختلاف معنی داری مشاهده نگردید. شناور و همکاران (۶) نیز در مطالعه بر روی تاس ماهی ایرانی اختلاف معنی داری در تیمارها و شاهد منوسیت خون مشاهده نکردند. در مطالعه حاضر با افزایش دوز پروبیوتیک در تیمارها درصد لنفوسیت نسبت به شاهد کاهش داشته و ممکن است به دلیل افزایش IgM در تیمارها، نیاز به افزایش لنفوسیت کاهش یافته باشد که مشابه مطالعه شناور و همکاران (۶) بر روی تاس ماهی ایرانی می باشد. با افزایش مصرف پروبیوتیک در تیمارها نوتروفیل نیز نسبت به گروه شاهد افزایش معنی داری داشته است. نوتروفیل ها در مهره داران قادر به تولید آنیون های سوپر اکسید (O<sub>2</sub>-) هستند که معیاری برای فعالیت انفجار تنفسی بوده و بسیار میکروب کش هستند (۳۴).

#### فاکتورهای ایمنی خون

یکی از فاکتورهای مورد بررسی به منظور دست یابی به شرایط سیستم ایمنی، فاکتور لیزوزیم می باشد این

یافته ها نشان داد که افزودن پروبیوتیک *Lactobacillus plantarum* در جیره غذایی بچه ماهی قزل آلائی رنگین کمان باعث افزایش تعداد گلبول های سفید خون در تیمارهای دریافت کننده پروبیوتیک نسبت به شاهد شده است که می تواند نشان دهنده تحریک سیستم ایمنی محسوب می شود، زیرا لکوسیت ها از منابع اصلی تولید لیزوزیم به شمار می روند (۱)، که با مطالعه ی Irianto و Austin (۲۵)، Brunt و همکاران (۱۶)، Newaj و همکاران (۳۵)، توکلی و اخلاقی (۳)، Ali و همکاران (۱۲) و شناور و همکاران (۶) مطابقت دارد. هم چنین نتایج نشان داد که تیمار ۵ نسبت به گروه شاهد دارای گلبول های قرمز، هموگلوبین و هماتوکریت خون بیشتری بود و از لحاظ آماری اختلاف معنی داری داشته است. با توجه به این که تقریباً تمام اکسیژنی که در خون حیوانات حمل می گردد به هموگلوبین موجود در گلبول قرمز خون متصل می باشد (۳۳). از این رو شباهت نتایج به دست آمده از اندازه گیری غلظت هموگلوبین با نتایج حاصل از شمارش تعداد گلبول های قرمز، دارای رابطه ای منطقی می باشد که نتایج مشابهی نیز توسط Raida و همکاران (۳۸)، Brunt و همکاران (۱۶)، Newaj و همکاران (۳۵) و Danielle و همکاران (۱۹) به دست آمد. هماتوکریت نیز تابعی از گلبول قرمز بوده و رابطه مستقیم با آن دارد (۴۲). افزایش درصد هماتوکریت در تیمارهای پروبیوتیکی مشابه مطالعه AL-Dohail و همکاران (۱۱) بر روی گربه ماهی آفریقایی می باشد. نتایج فوق الذکر نشان داد که بیشترین حجم گلبول قرمز در تیمارهای ۱، ۲ و ۳ و کمترین در تیمار ۵ می باشد. کاهش حجم گلبول های قرمز نشان دهنده عدم وجود التهاب است که سبب حرکت و تعلیق گلبول های قرمز شده و سرعت رسوب آن ها و تشکیل لخته های درون رگی را کاهش می دهد که یک ویژگی مثبت در فیزیولوژی دستگاه گردش خون محسوب می شود (۸)، که این نتیجه با مطالعه شناور

که سطح IgM در تیمارهای پروبیوتیکی نسبت به سایر تیمارها و گروه شاهد بالاتر باشد که با مطالعه همکاران(۳۶) Nikoskelainen و همکاران(۳۶) Panigrahi و همکاران(۳۷) Al-Dohail و همکاران(۱۱) Austin و Sharifuzzman(۱۳) و شناور و همکاران(۶) مطابقت داشت. با توجه به نتایج به دست آمده، بالا بودن میزان گلبول های سفید خون در تیمارهای حاوی پروبیوتیک نسبت به شاهد نشان دهنده ی تولید فاکتورهای ایمنی توسط گلبول های سفید(لوکوسیت ها، نوتروفیل ها) و به تبع آن تولید IgM، ایمونوگلوبین و لیزوزیم خواهد بود هم چنین بالا بودن گلبول قرمز خون در تیمارهای حاوی باکتری اسید لاکتیک نسبت به شاهد می تواند بیان گر سلامت و تقویت سیستم خونی ماهی قزل آلا و افزایش سطح اکسیژن رسانی در آبشش ها در شرایط استرس زا نظیر کاهش اکسیژن و تغییرات محیطی دیگر باشد. پس محدوده ی به کارگیری باکتری *Lactobacillus plantarum*، دوزهای  $10^9$ - $10^{11}$  CFU/بakteri بر گرم غذا می باشد که می تواند تحریک کننده سیستم ایمنی بچه ماهی قزل آلا ی رنگین کمان تلقی شود.

### تقدیر و قدردانی

در این جا لازم است از کلیه دوستان خصوصاً مهندس پوردهقان، دکتر محسنی، دکتر نصیری، مهندس سعیدی و مهندس اسکندری که ما را صمیمانه در انجام این امر یاری نمودند تقدیر و تشکر بنماییم.

آنزیم به دنبال تزریق فرآورده های میکروبی، در پاسخ به عفونت های باکتریایی و جیره غنی با پروبیوتیک در سرم ماهیان افزایش می یابد(۲). لیزوزیم توسط لکوسیت ها که در بافت های مختلف و خون توزیع شده است ترشح می شود(۴۰). نتایج به دست آمده از میزان لیزوزیم و توتال ایمونو گلوبین سرم حاکی از آن است که لیزوزیم سرم در تیمارهای دریافت کننده پروبیوتیک بیشتر از گروه کنترل بود که در همین خصوص دیگر محققین از جمله Brunt و همکاران(۱۷)، Newaj و همکاران(۳۵)، Salah Mesalby و همکاران(۳۹)، توکلی و اخلاقی(۳)، Austin و همکاران(۱۳)، Panigrahi و همکاران(۳۷) و شناور و همکاران(۶) نیز نتایج مشابهی دست یافتند. نقش لیزوزیم در عفونت به عنوان آنتی باکتریال، حمله به دیواره سلولی باکتری های گرم مثبت و گرم منفی و تجزیه آن ها و هم چنین تحریک فاگوسیتوز می باشد(۳۵). در تحقیق حاضر IgM به عنوان فاکتوری از ایمنی اختصاصی نیز مورد بررسی قرار گرفت. میزان IgM در تیمار های پروبیوتیکی از گروه شاهد بیشتر بود، بیشترین مقدار مربوط به تیمار ۴ و ۵ بود که بیشترین کانت باکتری های اسید لاکتیک را داشته مشاهده شد. آنتی ژن های سطح باکتری های اسید لاکتیک با متابولیت هایشان ممکن است نقش ایمونوژن را برای دفاع و ایمنی بدن ایفا نمایند. از آن جا که باکتری های پروبیوتیکی تولید آنتی بادی را در مهره-داران تحریک می کنند(۳۰)، پس می توان انتظار داشت

### منابع

دامپزشکی در رشته میکروبیولوژی. شماره ۳۲-۱. دانشگاه ارومیه. ایران.  
 ۳- توکلی، ه.، اخلاقی، م. ۱۳۸۸. بررسی میزان تغییرات لیزوزیم، ایمونوگلوبین، گلبول ها و هماتوکریت خون در ماهی قزل آلا ی رنگین کمان به دنبال عفونت تجربی با آئروموناس هیدروفیلا ی بیماریزا. مجله تحقیقات دامپزشکی. شماره ۲. صفحات ۱۵۷ تا ۱۶۲.

۱-اکرمی، ر.، قلیچی، ا.، احمدی، ا. ۱۳۹۰. تأثیر پروبیوتیک اینولین جیره غذایی بر پارامترهای هماتولوژی و بیوشیمی سرم خون ماهیان (*Huso huso*) جوان پرورشی. مجله تحقیقات دامپزشکی، دوره ۶۶، شماره ۲، ۱۳۲-۱۳۶.  
 ۲-تمکمه چی، ا. ۱۳۸۶. تأثیر باکتری لاکتوباسیلوس دلبروکنی (به عنوان یک پروبیوتیک) بر روی برخی از پارامترهای پاسخ ایمنی در ماهی قزل آلا ی رنگین کمان. پایان نامه دکترای تخصصی

16. Brunt, J., Austin, B. (2005). Use of a probiotic to control lactococcosis and Streptococcosis in rainbow trout, *Oncorhynchus mykiss* (Walbaum). J. Fish. Dis., 28; 693-701.
17. Brunt, J., Newaj-Fyzul, A., Austin, B. (2007). The development of probiotics for the control of multiple bacterial diseases of rainbow trout, *Oncorhynchus mykiss* (Walbaum). Fish Diseases, 30; 573-579.
18. Cataldi, E., Di Marco, P., Mandich, A., Cataudella, S. (1998). Serum parameters of Adriatic sturgeon *Acipenser naccarii* (Pisces: Acipenseriformes); effects of temperature and stress. Comp. Biochem. Physiol., 121A; 351-354.
19. Danielle, C. (2010). Haematologic and immunologic parameters of bullfrogs, *Lithobates catesbeianus*. Fed Probiotics,
20. Ellis, A.E. (1990). Stress and the modulation of defense mechanisms in fish. In: Pickering A. D. (Ed). Stress and fish. Academic Press, London. Pp; 147-169.
21. Gao, Z.; Wang, W.; Abbas, K.; Zhou, X.; Yang, Y.; Diana, J. S. (2007). Haematological characterization of loach *Misgurnus anguillicaudatus*: a comparison among diploid, triploid and tetraploid specimens. Comp. Biochem. Physiol, A147; 1001-1008.
22. Gatesoupe, F.J. (1999). The use of probiotics in aquaculture. Review. Aquaculture, 180; 147-165.
23. Hemre, G.-I., Sandnes, K., Lie, Ø., Waagbø, R. (1995). Blood chemistry and organ nutrient composition in Atlantic salmon (*Salmo salar*) fed graded amounts of wheat starch. Aquac. Nutr. 1; 37-42.
24. Houston, A.H. (1990). Blood and circulation. In: Moyle (ed) Methods for fish biology. Am Fish Soc, 273-334?
25. Irianto, A., Austin, B. (2002). Use of probiotics to control furunculosis in rainbow trout, *Oncorhynchus mykiss* (Walbaum). J. Fish Dis., 25; 333-342.
26. Khoshbavar-Rostami, HA. Soltani, M. Hassan, MD. (2006). Some hematological and biochemical changes in blood serum of beluga (*Huso huso*) after chronic exposure to diazinone. Iran J Fish Sci., 5(2); 53-66.
27. Klinger, R. C., Blaer, V. S., Echevarria, C. (1996). Effect of dietary lipid on the hematology of channel catfish, *Ictalurus punctatus*. Aquacultur, 147; 225-233.
28. Klontz, G.W. (1994). Fish hematology. in: techniques in fish immunology, Stolen, J.S., T.C. Flecher, A.F. Rowley, T.C. Zelikoff, S.L. Kaattari and S.A. Smith (Eds.). Vol. 2, SOS Publications, USA. ISBN: 0962550582, pp; 121-132.
29. Kumar, R., S.C. Mukherjee, Prasad, K.P., Pal, A.K. (2006). Evaluation of *Bacillus subtilis* as a probiotic to Indian major carp *Labeo rohita* (Ham.). Aquacult. Res., 37; 1215-1221.
30. Malin, M., Suomalainen, H., Saxelin, M. (1996). Promotion of IgA immune response in patients with Crohn's disease by oral bacteriotherapy with
- ۴- ستاری، م. ۱۳۷۸. بهداشت ماهی ۱. انتشارات دانشگاه گیلان. ۲۸۴ صفحه.
- ۵- شجاعی، م.، دادور، پ.، بهشتی روی، س. ۱۳۸۹. پروبیوتیک ها در پرورش ماهی. مجموعه مقالات اولین همایش ملی پروبیوتیک و محصولات فرآورده. صفحات ۳۷۳-۳۷۴.
- ۶- شناور ماسوله، ع. ۱۳۹۱. شناسایی باکتری های اسید لاکتیک روده بچه تاسماهیان ایرانی (*Acipenser persicus*) و کارآیی آن ها بر برخی فاکتورهای رشد و ایمنو فیزیولوژی. رساله دکتری. دانشکده دامپزشکی گروه بیماری های آبزیان دانشگاه تهران. ۱۴۰ صفحه.
- ۷- عامری مهابادی، م. ۱۳۷۸. روش های آزمایشگاهی هماتولوژی دامپزشکی. انتشارات دانشگاه تهران. ۱۲۶ صفحه.
- ۸- کاظمی، ر. الف.، پوردهقانی، م.، یوسفی، الف.، یارمحمدی، م.، نصری تنج، م. ۱۳۸۹. فیزیولوژی دستگاه گردش خون آبزیان و فنون کاربردی خون شناسی ماهیان. انتشارات بازرگان. ۱۹۴ صفحه.
- ۹- کامکار، م.، قانع، م.، پورغلام، ر.، قیاسی، م. ۱۳۹۰. بررسی تأثیر *Bacillus subtilis* به عنوان پروبیوتیک بر فاکتورهای هماتولوژی و بیوشیمیایی خون ماهی قزل آلی رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) به دنبال عفونت تجربی با *Sterptococcus iniae*. دومین کنفرانس ملی علوم شیلات و آبزیان ایران ۱۳ ص.
- ۱۰- مجابی، ع.، حیدر نژاد، ا. ۱۳۸۲. خون شناسی دامپزشکی و روش های آزمایشگاهی. انتشارات سازمان تحقیقات و آموزش کشاورزی. ۲۱۴ صفحه.
11. Al-Dohail, M.A., Hashim, R., Aliyu-Paiko, M. (2009). Effects of the probiotic, *Lactobacillus acidophilus*, on the growth performance, haematology parameters and immunoglobulin concentration in African Catfish (*Clarias gariepinus*, Burchell 1822) fingerling. Aquac Res, 40; 1642-1652.
12. Ali, H.M., Ghazalah, A.A., Gehad, E.A. (2010). Practical aspects and immune response of probiotics preparations supplemented to Nile tilapia (*Oreochromis Niloticus*) diets. Nature and Science, 8; 39-45.
13. Austin, B., Sharifuzzaman, S.M. (2009). Influence of probiotic feeding duration on disease resistance and immune parameters in rainbow trout. Fish & Shellfish Immunology, 27; 440-445.
14. Anderson, D., Klontz, G.W. (1965). Basic haematology for the fish culturist. Ann. Northw. Fish Cult. Conf, 16; 38 - 41.
15. Balcazar, J.L. (2003). Evaluation of probiotic bacterial strains in *Litopenaeus vannamei*. Final Report, National Center for Marine and Aquaculture Research, Guayaquil, Ecuador.

- Lactobacillus* GG. Ann Nutr Metabolism.; 40;137-45.
31. Merrifield, D.L., Bradley, G., Baker, R.T.M., Davies, S.J. (2009). Probiotic application for rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss walbaum*) II. Effects on growth performance, feed utilization, intestinal microflora and related health criteria post antibiotic treatment. Aquacult. Nutr., 16(5); 496-503.
32. Merrifield, D.L., Bradley, G., Harper, G.M., Baker, R.T.M., Munn, C.B., Davies, S.J. (2011). Assessment of the effects of vegetative and lyophilized *pediococcus acidilactici* on growth, feed utilization, intestinal colonization and health parameters of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss Walbaum*). Aquaculture Nutrition, 17; 73-79.
33. Michael, M.K., Nelson, D.L. (2000). Leninger principles of biochemistry. 3rd. ed. Cox.
34. Neumann, N.F., Stafford, J.L., Barreda, D., Ainsworth, A.J., Belosevic, M. (2001). Antimicrobial mechanisms of fish phagocytes and their role in host defense. Dev Comp Immunol, 25;807-825.
35. Newaj-Fyzul, A., Adesiyun, A. A., Mutani, A., Ramsubhag, A., Brunt, J. and Austin, B. (2007). *Bacillus subtilis* AB1 controls *Aeromonas* infection in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss, Walbaum*). Applied Microbiology, 103; 1699-1706.
36. Nikoskelainen, S., Ouwehand, A. C., Bylund, G., Salminen, S., Lilius, E. M. (2003). Immune enhancement in rainbow trout (*Onchorhynchus mykiss*) by potential probiotic bacteria (*Lactobacillus rhamnosus*). Fish Shelfish. Immunol, 15; 443-452.
37. Panigrahi, A., Kiron, V., Puangkaew, J., Kobayashi, T., Statoh, S., Sugita, H. (2005). The Viability of probiotic bacteria as a factor influencing the immune response in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). Aquaculture, 243; 241-254.
38. Raida, M.K., Larsen, J.L., Nielsen, M.E., Buchmann, K. (2003). Enhanced resistance of rainbow trout, *Oncorhynchus mykiss* (Walbaum), against *Yersinia ruckeri* challenge following oral administration of *Bacillus subtilis* and *B. licheniformis* (BioPlus2B). Journal of Fish Diseases, 26; 495-498.
39. Salah Mesalhy, A., Mohamed Fathi M., George J. (2008). Effect of probiotics on the survival, growth and challenge infection in Tilapia nilotica (*Oreochromis niloticus*). Aquaculture research, 39; 647-656.
40. Sveinbjornsson, B., Olsen, R., Paulsen, S. (1996). Immuno cytochemical localization of lysozyme in eosinophilic granular cells of Atlantic salmon. J. Fish. Dis, 19; 349-355.
41. Svobodova, Z., Pravda, D., P-alachova, J. (1991). Unified methods of haematological examination of fish. Research Institute of Fish culture and Hydrobiology, Vodnary, Methods, 20; 31.
42. Tangestani, M.H., Jaffari, L., Vincent, R.K. and Maruthi Sridhar, B.B. (2011). Spectral characterization and ASTER-based lithological mapping of an ophiolite complex: A case study from Neyriz Ophiolite, SW Iran. Remote Sensing of Environment, 115; 2243-2254.
43. Tuber, M. (2001). Veterinary use and antibiotic resistance laboratory of Food microbiology, Curr Opin Microbiol, 4(5);493-90.
44. Vander Waaij, D., Nord, C.E. (2000). Development and persistence of multi-resistance to antibiotics in bacteria: an analysis and a new approach to this urgent problem. International Journal of Antimicrobial Agents, 16;191-197.
45. Vine, N.G., Leukes, W.D., Kaiser, H., Daya, S., Baxter, J., Hecht, T. (2004). Competition for attachment of aquaculture candidate probiotic and pathogenic bacteria of fish intestinal mucus. Journal of Fish Diseases, 27;319-326.
46. Waagbo, R., Sandnes K., Lie, O. (1998). Effects of inositol supplementation on growth, chemical composition and blood chemistry in Atlantic salmon, *Salmo salar L.*, fry. Aquac. Nutr, 4; 53-59.