فصلنامه علمی پژوهشی فیزیولوژی و تکوین جانوری شماره پیاپی ۴۷، جلد ۱۲، شماره ۴، پائیز ۹۸، صفحه ۳۵ تا ۴۷

Qjaphd.sinaweb.net ISSN: ۱۷۳۵-۹۸۸.

تعیین نیازغذایی شاه میگوی آب شیرین(Astacus leptodactylus) به فسفولیپید در سیستم پرورش مداربسته

رضا جلیلی ۱، ناصر آق ۲، احمد ایمانی ۱، فرزانه نوری ۲

1-گروه شیلات و آبزیان، دانشکده منابع طبیعی دانشگاه ارومیه، ایران.

n.agh@urmia.ac.ir. پژوهشکده آرتمیا و آبزی پروری، دانشگاه ارومیه، ایران

تاریخ دریافت: ۹۸/٥/۲٥ تاریخ پذیرش: ۹۸/۷/۳۰

چکیده

زمینه و هدف: فسفولیپیدها به عنوان نیاز غذایی در جیره غذایی آبزیان از جمله سخت پوستان مطرح می باشـد، امـا تـاکنون در خصوص نیاز غذایی شاه میگوی آب شیرین به فسفولیپید گزارشی ارائه نشده است. بر همین اساس این مطالعـه بـا هـدف ارزیـابی نیـاز غذایی شاه میگوهای جوان به فسفولیپید به مدت ۱۲ هفته انجام پذیرفت.

روش کار: شاه میگوهای جوان(میانگین وزنی ۱±۱۳/۸۰ گرم) در سیستم پرورش متراکم مداربسته و در ۱۸ مخزن پرورشی با ۱۰٪ تعویض آب روزانه، هوادهی و زیستی انجام پذیرفت. شش تعویض آب روزانه، هوادهی و زیستی انجام پذیرفت. شش جیره خالص حاوی ۳۰٪ پروتئین و ۱۰٪ چربی به همراه شش سطح مکمل تجاری لسیتین(شامل صفر، ۱/۲۰،۰/۸،۰/۰،۰/۸ و ۱/۲۳ و ۱/۲۳ درصد فسفولیپید) تنظیم شد.کازئین و ژلاتین به عنوان منابع اصلی پروتئین در جیره آزمایشی استفاده گردید.

یافتهها: نتایج آزمایش نشان داد که میانگین شاخص های رشد و فعالیت آنزیم آمیلاز در کلیه تیمارهای آزمایشی نسبت به جیره شاهد به طور معنی داری بالاتر بود(۱۰۰/۰۵) ولی فعالیت آنزیم لیباز فقط در شاه میگوهای تغذیه شده با ۰/۵ درصد فسفولیپید با تیمار شاهداختلاف معنی دار داشت. استفاده از سطوح مختلف فسفولیپید باعث افزایش بازماندگی در کلیه تیمارهای آزمایشی نسبت به شاهد گردید ولی اختلاف معنی داری ایجاد ننمود(۲۰۰۵).

نتیجه گیری: نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که افزودن ۰/۰ درصد فسفولیپید به جیـره غـذایی شـاه میگوهـای پرورشـی در سیستم متراکم متکی به جیره غذایی دستی سبب بهبود شاخص های رشد و فعالیت آنزیم های گوارشی می گردد.

واژه های کلیدی: تعیین نیاز، فسفولیپید، شاه میگوی آب شیرین، Astacus leptodactylus.

مقدمه

پرورش متراکم و انفرادی شاه میگوها از نظر تکنیکی امکانپذیر است. این سیستم شامل یک یا چند مخزن پرورش است که ممکن است به صورت عمودی روی هم قرار گرفته و به یک مخزن اصلی جمع آوری آب متصل باشند. گاهی مواقع یک صافی زیستی نیز جهت حفظ کیفیت آب پرورشی در سامانه تعبیه می شود. موجود در واحدهای مجزا پرورش داده می شود تا میزان تعاملات اجتماعی و همنوع خواری به حداقل برسد، هر چند در برخی مواقع در سیستمها اقدام به پرورش گروهی

می نمایند. تغذیه به کمک غذاهای پلت یا مواد جانبی حاصل از صید صورت می گیرد. البته مدیریت و پایش سلامتی، کیفیت آب و تغذیه ضروری است. شاخصهای کیفیت آب نظیر اکسیژن محلول، درجه حرارت، pH، مواد معدنی و غیره بایستی در حد مطلوب حفظ شوند. عوامل مهم توسعه موفقیت آمیز این سیستمها شامل:

(۱) تغذیه کارآمد، (۲) مواد اولیه مقرون به صرفه جهت ساخت سیستم، (۳) طراحی مطلوب سیستم جهت حفظ کیفیت مناسب آب و (۴) حداقل اثر ممانعتی تراکم اسید فسفاتیدیک (PA) به نسبت های مختلف میباشند. متخصصين تغذيه معتقدند كه فسفاتيديل كولين ماده فعال اصلی بوده و دارای اثر تحریک کنندگی رشد میباشد. برخی از گونهها نیازمند حضور فسفولیپیدها در جیره هستند(۱). نیاز به PC احتمالاً به دلیل سرعت پایین ساخت آن ها باشد، چرا که در زمان رشد سریع، جوابگوی نیاز غذایی حیوان نخواهد بود(۷). فسفاتیدیل كولين مهم ترين جزء تشكيل دهنده ليپوپروتئينهاي حامل چربی ها به ویژه کلسترول می باشد. چنین انتظار میرود که برخی گونهها نظیر میگوی بزرگ آب شیرین نیاز خود را از طریق سایر اقلام غذایی مرتفع کرده و نیازی به مکمل فسفولیپیدی ندارد(۷). با این حال میگوی کروما(Marsupenaeus japonicus) جهت رشد بهینه خود نیازمند فسفولیپیدها است. میزان بهینه آن برای میگوی کروما ۱ درصد جیره تعیین شده است(۲۱). لابستر آمریکایی (Homarus americanus) نیازمند ۷/۵ درصد(وزن خشک جیره) لسیتین سویا در جیره تهیه شده برمبنای کازئین می باشد. کمبود آن باعث کاهش شدید بقاء و اختلال در فرآیند پوستاندازی می شود. در این حالت بخشی از پوسته قدیمی به پوسته جدید متصل بوده و حیوان قادر به خروج از پوسته قدیمی نمی،باشد(۲۹، ۶). فسفولیپیدها در گوارش و جذب یا انتقال چربیها به ویژه كلسترول از هياتوپانكراس به همولنف نقش دارند. اين كه سخت پوستان قادر به ساخت فسفوليپيدهايي نظير فسفاتيديل كولين و فسفاتيديل اتانول آمين هستند، نشان می دهد که (۱) میزان ساخت آن ها کفاف نیاز مندی متابولیکی این جانوران را نمی دهد یا (۲) برخی فسفولیپیدهای خاص که برای ساخت لیپوپروتئینهای حامل کلسترول و سایر چربی ضروری هستند به میزان كافى ساخته نمىشوند(٢٩، ٢٤). بنابراين، افزودن فسفولیپیدها(لسیتین) به عنوان یک مکمل ضروری در جیره غذایی سخت پوستان جهت افزایش رشد و بقا در

پرورش می باشند. تغذیه ناکارآمد و هزینه بالای عملیات از موانع مهم عدم توسعه این سیستمها به شمار میروند. با این حال این سیستمها برای شاه میگوهای جنس Homarus موفق عمل کردهاند(۱۷). کمبود اطلاعات در زمینه احتیاجات غذایی شاه میگوی آب شیرین منجر به محدودیت توسعه پرورش نیمه متراکم و متراکم آن گردیده است. پیشرفتهای اخیر در پرورش سایر گونههای سخت پوستان به ویژه میگوهای پنائیده، لابسترها و میگوهای آب شیرین با درک زیست شناسی، تغذیه و احتیاجات غذایی آنها مرتبط میباشد. تلاشها جهت پرورش متراکم شاه میگوی آب شیرین در استخرهای خاکی و مخازن پرورشی با منابع غذایی طبیعی محدود، سبب افزایش تقاضا برای جیرههای مصنوعی مناسب جهت تأمین نیازهای غذایی این موجود شده است (۳۲). بنابراین تعیین نیازهای غذایی شاه میگوی آب شیرین در راستای پرورش آن در محیطهای مصنوعی ضرورت یافته است. چربیها واسیدهای چرب ضروری از مهم ترین مواد غذایی هستند که ضمن تاثیر مستقیم بر رشد، تأمین انرژی، تشکیل غشای سلولی و عملکرد سیستم ایمنی موجود زنده، در جذب سایر مواد مغذی نظیر ویتامینهای محلول درچربی و رنگدانهها و هم چنین دیگر فرآیندهای متابولیکی نقش دارند(۱۱). به علاوه این مواد منبع استرولها و فسفولیپیدهای ضروری هستند. استرولها علاوه بر دارا بودن وظایف متعدد زیستی، به عنوان آغازگر ساخت برخی ویتامینها و هورمونها نيز محسوب مي شوند(۵). شاه ميگوها همانند سایر بندپایان قادر به ساخت استرولها در بدن خود نیستند (۲۸، ۲۷). نیاز غذایی به فسفولیپیدها به ویژه فسفاتیدیل کولین (PC) به شکل لسیتین سویا، برای لاروها و مراحل جوانی میگوهای دریایی ثابت شده است(۷). فسفولیپیدهای سویا ترکیبی از فسفاتیدیل کولین(PC)، فسفاتيديل اتانول آمين(PE)، فسفاتيديل اينوزيتول(PI) و TUTTIVE OJ SID

مواد و روش ها پرورش شاه میگو

این مطالعه روی شاه میگوهای جوان با میانگین وزنی ۲ \pm ۲۰ گرم با تراکم ۴ عدد در هر تانک (۱۸×۲۰×۳۰ به ترتیب طول، عرض و ارتفاع)، به عبارتی ۶۶ عدد در مترمربع و با نسبت جنسی ۱:۱ به مدت ۱۲ هفته انجام پذیرفت. هر یک از مخازن پرورشی دارای ورودی و خروجی مجزا بوده و میانگین درجه حرارت(C)، اکسیژن(ppm)، H، نیتریت(ppm)، نیترات(ppm)، كلسيم (ppm) و سختى كل(mg CaCO₃/l) طى دوره پرورش به ترتیب ۱/۲ \pm ۱/۶/۵ \pm ۱/۲، \pm ۱/۸ پرورش به ترتیب ۱/۲ ۶۱/۲ ± ۲/۰،۴/۷۶ ± ۰/۱۲ ن ۶۱/۲ و ۴/۵±۴/۵ بود. سیستم پرورشی به صورت مدار بسته بود و روزانه حدود ۱۰٪ آب تعویض می گردید. همین طور میزان جریان ورودی تانکها ۲±۰/۲ لیتر در دقیقه، دوره نوری شامل ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ روشنایی و جهت تنظیم pH و قلیاییت آب نیز از صدف های دریایی استفاده گردید، علاوه بر این، از سیستم هوادهی مرکزی و بخاری آکواریوم برای تنظیم اکسیژن محلول و دما استفاده شد. شاه میگوها پس ازسازگاری با شرایط پرورش، با شش جیره غذایی خالص شامل جیره پایه و ۵ جيره حاوى سطوح مختلف مكمل لسيتين(Sigma. P3644) در سه تكرار و به مدت ۱۲ هفته تغذیه شدند. غذادهیبه میزان ۴ ٪وزن بدن و ۲ بار در روز (ساعت ۸ و ۲۲) صورت گرفت. تمام مخازن هر روز صبح از نظرحذف غذاهای باقیمانده، تعداد پوست اندازی، مرگ و میر، شستشو و آبگیری مورد رسیدگی قرار گرفتند. به منظور آگاهی ازوضعیت رشد شاه میگو و هم-چنین محاسبه صحیح مقدار غذایروزانه، هر دو هفته یک بار تمام شاه میگوها از مخازن پرورش خارج و با ترازوی حساس (دقت g ۰/۰۰۱ توزین شدند.

تهیه جیره های آزمایشی

برخی از گونه ها مانند لابستر آمریکایی(۸)، خرچنگ مر دابی قرمز (Procambarus clarkia)، میگوی موزی(Penaeus merguiensis) و میگوی سفید غربی (Litopenaeus vannamei) گزارش شده است. همین طور این نتایج مغایر با برخی گزارش ها در خصوص ناکارآمدی مکمل های فسفولیپیدی در بهبود شاخصهای رشدی و بقا در میگوی آب شيرين (Macrobrachium rosenbergii) مي باشد. به طور کلی، سطوح مکمل لسیتین سویای جیره جهت تامین نیاز فسفولیپید و میزان رشد و بقا بهینه در جیره خالص برای سخت پوستان آب شیرین بسته به گونه و شیوه پرورش آن بسیار متغیر، ۸ـ ۰/۵ درصد، می-باشد(۱۵). متاسفانه هنوز اطلاعات کافی در زمینه میزان نیازمندی واقعی شاه میگوی آب شیرین(Astacu sleptodactylus)، که برخی مواقع به آن خرچنگ دراز آب شیرینی نیز اطلاق میشود، به استرولها و فسفولیپیدها وجود ندارد. پرورش متراکم شاه میگوی آب شیرین یکی از مباحث مهم در زمینه تنوع بخشی و هم چنین توسعه پایدار صنعت پرورش آبزیان است، چرا که جیره های غذایی ۳۰-۷۰٪ هزینه های جاری آبزی پروری را شامل می شود. بدیهی است که در شرایط پرورش متراکم، نقش جیره غذایی حیاتی بوده و موجودات جهت دریافت نیازهای غذایی خود به غذای دستی متکی خواهد بود. مطالعات کمی در خصوص تعیین نیازهای غذایی و تنظیم جیره خرچنگ دراز آب شیرین صورت گرفته است. لسیتین یکی از مکمل های غذایی گران قیمتی است، که تعیین سطوح مورد نیاز شاه میگوها جهت کاهش قیمت تمام شده جیره غذایی ضروری است. در همین راستا، مطالعه حاضر با هدف ارزیابی اثر سطوح مختلف لسیتین سویا بر رشد، بقا و فعالیت آنزیم های گوارشی شاه میگوی آب شیرین تغذیه شده با جیره های خالص انجام گرفت.

در این مطالعه از یک جیره پایه خالص حاوی ۳۳٪ پروتئین و ۱۰ ٪چربی استفاده شد. با توجه به نوع آزمایش، برای ساخت جیره های مورد نظر از مواد خالص استفاده گردید. کازئین و ژلاتین به عنوان منابع اصلی پروتئین و روغن سویا و ماهی کیلکا به منظور تأمين چربي جيره مورد استفاده قرار گرفتند(جدول١). شش سطح فسفولیپید (شامل صفر، ۲،۴،۱، ۶ و ۸) به كمك مكمل لسيتين در جيره جيره پايه ايجاد، تا جيره-های آزمایشی مورد نظر به دست آید (جدول ۱). پس از آنالیز شیمیایی اجزای سازنده جیره، جیره های آزمایشی طبق احتیاجات غذایی ماهی شاه میگو آب شیرین به کمک نرم افزار WUFFDA تنظیم شدند. اجزای جیره پس از آسیاب شدن، با یک دیگر مخلوط و سیس به وسیله چرخ گوشت به صورت پلت هایی با قطر ۳ میلی متر در آمدند. پلت ها در دمای آون ۴۰ درجه سانتی گراد خشک گردیده و تا زمان مصرف در یخچال(۴°C)

تجزیه تقریبی جیرههای آزمایشی

نگهداری شدند.

جیره ها و اجزای آن تا رسیدن به وزن ثابت در دمای جیره ها و اجزای آن تا رسیدن به وزن ثابت در دمای ۱۰۵°C خشک گردیدند. سپس درصد رطوبت و ماده خشک محاسبه شد(۱). محتوی پروتئین خام نمونه- ها(۱۰۵×۸۰) به روش کجلدال (۱۰۵۰۸ کروی کل با استفاده حلال دی اتیل اتر صورت پذیرفت. سرانجام میزان کربوهیدرات از تفاضل صد از مجموع میزان میزوتئین، چربی، رطوبت و خاکستر محاسبه گردید(۱). ترکیب اسیدهای چرب جیره با استریفیکاسیون در ترکیب محلول استیل کلراید و متانول با استفاده از دستگاه Agilent7890A GC System, USA با مقایسه زمانهای تثبیت استاندارد متیل استرهای اسید چرب تعیین شد(۲۰). آنالیز فسفولیید و کلاسههای چربی با استفاده از شد(۲۰).

دستگاه کروماتوگرافی گاز مایع(GLC) انجام شد(جدول ۲)(۵).

تعیین میزان فعالیت آنزیمهای گوارشی تهیه عصاره آنزیمی

برای تهیه عصاره آنزیمی یک گرم بافت از هپاتوپانکراس در ۹ میلی لیتر بافر ۱۰۰ Tris-HCl میلی مولار، ۲۰۱ X-100Triton

درصد در ۷/۸ وسط هموژنایزر (مدل D 500) در محکن گردید و سپس به مدت ۱۰ دقیقهدر دمای ۴°C در همگن گردید. سوپرناتانت سانتریفیوژ (مدل Z36HK) گردیند. سوپرناتانت حاصل در ویالهای یک میلیلیتری تقسیم و تا زمان سنجش در دمای ۸۰- درجه سانتیگراد نگهداری شدند (۴). میزان پروتئین محلول نمونه های هموژن شده هپاتوپانکراس شاه میگوها به روش (1976) Bradford سنجیده شد.

تعيين فعاليت آنزيم پروتئاز كل

جهت تعیین فعالیت آنزیم پروتئاز کل ابتدا ۲۰ میکی لیتر محلول میکرولیتر از عصاره خام آنزیمی با ۰/۵ میلی لیتر محلول Azocasein دو درصد در $OPH=V/\Delta$ میلی مولار ($OPH=V/\Delta$) مخلوط و پس از ۱۰ دقیقه انکوباسیون در دمای ۲۵ درجه، ۰/۵ میلی لیتر $OPH=V/\Delta$ (Acid مدت ۵ مدت ۵ مدت ۵ مدت و شدند. فعالیت ویژه دقیقه با سرعت $OPH=V/\Delta$ سانتریفیوژ شدند. فعالیت ویژه آلکالین پروتئاز به ازای مدت انکوباسیون (۱۰ دقیقه) و میزان پروتئین عصاره آنزیمی (میلی گرم) محاسبه میزان پروتئین عصاره آنزیمی (میلی گرم) محاسبه گشت(۱۰).

تعیین فعالیت آنزیم لییاز

هر سنجش لیپازی شامل ۷ میکرولیتر عصاره خام آنزیمی به همراه ۸۶ میکرولیتر محلول Sodium cholate و ۲/۵ میکرولیتر محلول متوکسی اتانول بود. پس از افزودن ۵/۵ میکرولیتر پارا نیتروفنیل مریستات به مجموعه فوق و انکوباسیون نمونهها در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد

به مدت ۱۵ دقیقه، جذب نوری نمونه ها در طول موج ۴۰۵ نانومتر قرائت شد(۱۶).

تعیین فعالیت آنزیم آلفا۔ آمیلاز

جهت سنجش فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز ابتدا به ۲۵۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی ۲۵۰ میکرولیتر نشاسته یک درصد اضافه شد. پس از ۳ دقیقه ۰/۵ میلی لیتر از معرف رنگی دنیتروسالیسیلیک اسید به آن اضافه گردیده و به

مدت ۵ دقیقه در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد قرار گرفتند. سپس ۵ میلی لیتر آب مقطر به آن اضافه و جذب نوری در طول موج ۵۴۰ نانومتر قرائت شد. میزان فعالیت آلفا آميلاز، برحسب ميكرو مول مالتوز آزاد شده تحت اثر آنزیم در دقیقه به ازای میلی گرم پروتئین محاسبه شد(۳۳).

جدول ۱- ترکیب اجزای غذایی جیره های آزمایشی (بر حسب درصد)

		مايشي	گروه های آز			اجزای جیره
۶	۵	۴	٣	۲	۱ (شاهد)	
۲۵	۲۵	۲۵	40	70	40	كازئين
۵	۵	۵	۵	۵	۵	ژلات ین
۵	۵	۵	۵	۵	۵	گلوتن گندم
٨	۶	۴	۲	١	•	لسيتين
1/۵	1/0	1/۵	١/۵	١/۵	1/۵	روغن ماهى كيلكا
•	۲	۴	۶	٧	٨	روغن سويا
١.	١.	١.	١.	١.	١.	سبوس گندم
۱۵	10	10	۱۵	۱۵	۱۵	آرد گندم
۱۵	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵	10	نشاسته گندم
۵	۵	۵	۵	۵	۵	د كسترين
۰/۵	٠/۵	٠/۵	٠/۵	٠/۵	۰/۵	كلسترول
۰/۵	٠/۵	٠/۵	٠/۵	٠/۵	۰/۵	كولين كلرايد
٠/٢	٠/٢	٠/٢	٠/٢	٠/٢	٠/٢	آستاگزانتين
١	١	١	١	١	١	بتائين
١	١	١	١	١	١	مكمل ويتاميني ا
١	١	١	١	١	١	مكمل معدني
١	١	١	١	١	١	ال_ متيونين
١	١	١	١	١	١	ال- ليزين
٠/١	•/1	•/1	•/1	٠/١	•/1	آنتی اکسیدان(BHT)
۲/۲	۲/۲	۲/۲	۲/۲	۲/۲	Y/Y	"CMC
۲	۲	۲	۲	۲	۲	دی کلسیم فسفات

۱-ترکیب مکمل ویتامینی (IU / کیلوگرم غذا) : ویتامین ۱۶۰۰۰۰۸، ویتامین ۴۰۰۰۰۵، نیاسین ۴۰۰۰، ريبوفلاوين ٨٠٠٠، پيريدوكسين ۴٠٠٠، فوليكاسيد ٢٠٠٠، ويتامينB12 ٨٠٠٠ اينوزيتول ٢٠٠٠٠، ويتامين ٤٠٠٠٠C، ويتامين B2 ۸۰۰۰ ويتامين ۲۰۰۰K3 ، ويتامين ۴۰۰۰۰

۲-ترکیب مکمل معدنی(گرم/کیلوگرم غذا): روی ۱۲/۵، آهن ۲۶، منگنز ۱۵/۸، مس ۴/۲،کبالت ۰/۴۸، سلنیوم ۲،

٣- كربوكسي متيل سلولز

		بشى	ِه های آزما	شیمیایی جیر	دول ۲- تجزیه	-		
		ی آزمایشی	گروه ها:					
۶	۵	۴	٣	۲	١			
٣٣/٠	44/4	77/7	٣٣/٠	TT/1	44/4	پروتئين (٪ ماده خشک)		
۱۰/۳	1./4	9/9	1./4	۱۰/۵	1./1	چربی (٪ مادہ خشک)		
٣٨/٣	٣٨/٨	۳۸/۴	٣٧/٨	۳۸/۱	٣٨/٥	کربوهیدرات (٪ ماده خشک)		
پروفیل اسیدهای چرب ضروری (درصد از محتوای کل چربی جیره غذایی)								
۲۰/۶	۲۱/۸	۲۳/۰	74/7	Y4/A	Y0/4	n ۱۸:۱ اسید اولئیک ۹_		
۵۱	۴۸/۶	۴ V/V	4/94	49/0	4/•1	n ۱۸:۲ اسید لینولئیک ۲-		
4/94	۵/۲۰	۵/۴۶	۵/۷۲	۵/۸۵	۵/۹۸	n۱۸:۳ اسید لینولنیک ۳-		
•/11	•/1•	•/14	•/1٢	٠/١٣	•/11	n۲۰:٤ اسید آراشیدونیک ۲_		
٠/٨٥	٠/٨۶	•/٨٢	٠/٨۶	۰/۸۵	•//۴	n۲۰:0 اسید ایکوزاپنتانوئیک ۳_		
۲/۰۶	۲/۰۵	۲/۰۸	4/11	۲/۰۵	۲/۰۳	n۲۲:٦ اسید د کوزاهگزانوئیک ۳_		
		ربی)	چربی (٪ چ	و کلاسه های	کیب فسفولیپید و	تو -		
9/AV	۶/۱۰	۵/۱۰	۲/٧٠	1/44	-	فسفاتيديل كولين		
٣/٠٠	۲/۲۰	۲/۱۰	1/4.	•/ ۵ V	-	فسفاتيديل اتانول آمين		
٣/٣٩	4/44	1/08	1/17	٠/۵٠	-	فسفاتيديل اينوزيتول		
14/18	11/9	A/V9	۵/۰۷	۲/۵۰	-	فسفوليپيد كل		
10/4	10/4	14/0	14/4	10/•	14/8	كلسترول		
9/4	V/19	4/9.	4/49	4/19	•/٨٣	اسیدهای چرب آزاد		
۵۳/۵	۵۱/۶	۶۱/۰	8 4 /0	۶۸/۵	V9/V	تري گليسيريد		

شاخص های رشد و کارایی تغذیه

شاخصهای فوق طبق روابط زیر محاسبه گردیدند: درصد افزایش وزن (٪)=۱۰۰×وزن اولیه بدن / (وزن اولیه بدن ـ وزن نهایی بدن)

میزان رشد ویژه (درصد در روز) = ۱۰۰×[(لگاریتم وزن اولیه(گرم)–لگاریتم وزن ثانویه (گرم)]/طول دوره پرورش(روز)

بازماندگی (٪)=۱۰۰× (تعداد اولیه/ تعداد نهایی) تجزیه و تحلیل آماری دادهها

بررسی آماری داده ها با استفاده از نرم افزار آماری One-way و به کمک آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) و آزمون مقایسه میانگین توکی Tukey'HSD test

رگرسیونی میان درصد لسیتین جیره غذایی و شاخصهای مورد مطالعه از رگرسیون چند متغیره استفاده شد. البته تمام مفروضات آنالیز واریانس و همچنین رگرسیون پیش از انجام تحلیلهای آماری، مورد بررسی قرار گرفت. شایان ذکر است که تمامی آزمونها در سطح معنی داری کمتر از ۵ درصد تفسیر شدند و نتایج نهایی به صورت Mean±SD گزارش گردید.

نتايج

نتایج شاخص های رشد و بقا شاه میگوهای گروههای مختلف آزمایشی در جدول ۳ آمده است. نتایج نشان داد که شاخص وزن و طول نهایی، درصد افزایش وزن و ضریب رشد ویژه شاه میگوهای تغذیه شده با جیره فاقد لسیتین(جیره آزمایشی ۱) در مقایسه با سایر گروههای آزمایشی به طور معنی داری پایین بود(P<-۰/۰۵)، هم-

چنین در بین سایر گروههای آزمایشی اختلاف معنی داری مشاهده نشد(P>٠/٠۵). میانگین وزن و طول نهایی، افزایش وزن و ضریب رشد ویژه در گروه شاه میگوهای تغذیه شده با ۰/۵ درصد فسفولیپید بالا بود. ولی اختلاف معنی داری با سایر گروه های آزمایشی به جز گروه آزمایشی فاقد فسفولیپید نداشت. همچنین استفاده از سطوح مختلف فسفولیپید اختلاف معنی داری را در شاخص میزان بازماندگی در بین گروه های آزمایشی ایجاد نکرد(P>٠/٠۵). رابطه بین میزان فسفولیپید جیره و میانگین افزایش وزن شاه میگوها در پایان دوره پرورش در نمودار ۱ نشان داده شده است. همان گونه که ملاحظه می شود همبستگی مثبتی بین این متغیرها وجود دارد $(r^2=\cdot/V\$ r_i P<\cdot/\cdot \Delta)$. شاه میگوهای تغذیه شده با جیره فاقد فسفولیپید کمترین رشد را داشته و با افزایش سطح فسفولیپید جیره تا ۱۰/۵درصد روند صعودی رشد و پس از آن روند نزولی مشاهده گردید. در این ارتباط با استفاده از روش رگرسیون کوادراتیک، میزان بهینه فسفولیپید در جیره نزدیک به ۰/۵ درصد بر آوردشود. بر 6.36 براى بيان ارتباط ميان سطوح مختلف فسفوليپيد جیره غذایی و افزایش وزن تیمارهای مختلف به دست آمد. البته، میان سایر شاخصهای مورد مطالعه و سطوح فسفولیپید جیره غذایی ارتباط معنی داری مشاهده نگردید. نتایج مربوط به میزان فعالیت آنزیم پروتئاز کل هپاتوپانکراس شاهمیگوهای گروههای مختلف پس از ۱۲ هفته تغذیه با جیرههای آزمایشی در نمودار ۲ گزارش شده است. میزان فعالیت آنزیم پروتئاز در بین گروه های آزمایشی اختلاف معنی داری با گروه شاهد(گروه آزمایشی ۱) نداشت(P>۰/۰۵). میانگین فعالیت آنزیم گوارشی پروتئاز با افزایش سطوح فسفولیپید جیره از صفر به ۰/۵ درصد در تیمار ۱، ۲ و ۱(به ترتیب، ۰/۳۲±۰/۰۵ و ۰/۳۲±۰/۰۵ و ۱/۵۴±۰/۰۵ واحد در میلی

گرم پروتئین) روند افزایشی داشت ولی با افزایش میزان فسفولیپید جیره در گروه های آزمایشی ۴، ۵ و ۶(به ترتیب، ۰/۲۵±۰/۰۵، ۰/۲۴±۰/۰۴ و ۰/۲۵±۰/۰۶ واحد در میلی گرم پروتئین) در مقایسه با گروه آزمایشی ۳(گروه تغذیه شده با جیره غذایی حاوی ۰/۵ درصد فسفولیپید) به طور معنی داری کاهش یافت(P<٠/٠۵).

نتایج مربوط به میزان فعالیت آنزیم آمیلاز هياتويانكراس

شاهمیگوهای گروههای مختلف پس از ۱۲ هفته تغذیه با جیره های آزمایشی در نمودار ۳ آمده است. میزان فعالیت آنزیم آمیلاز در گروه تغذیه شده با جیره غذایی فاقد لسیتین (جیره آزمایشی ۱، ۳۲/۶±۰/۸۱ واحد در میلی گرم پروتئین) در مقایسه با سایر گروه های آزمایشی به طور معنی داری پایین بود(P<٠/٠۵). هم-چنین در بین گروههای آزمایشی ۲، ۳، ۴، ۵ و ۶(به ترتیب، ۵۶/۲±۵/۹۰، ۵۶/۲±۳/۸۹، ۴۸/۷±۴/۷۵، ۴۸/۷ ۵۷/۵±۸/۸۶، و ۹/۴۴±۵۵/۴۴ واحد در میلی گرم پروتئین) اختلاف معنی داری مشاهده نگردید(P>٠/٠٥).

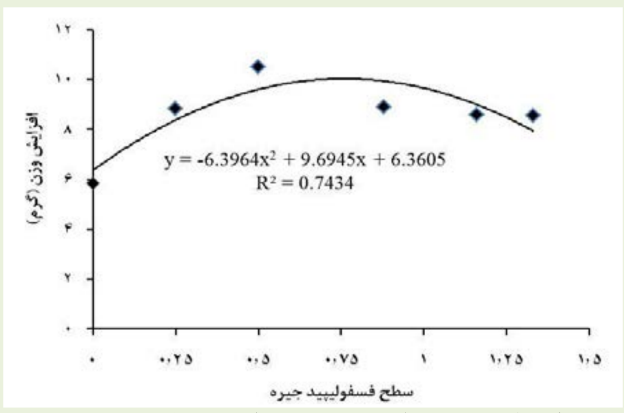
نتایج مربوط به میزان فعالیت آنزیم لیپاز هپاتوپانکراس

شاهمیگوهای تغذیه شده با جیره های آزمایشی حاوی سطوح مختلف فسفولیپید در پایان دوره پرورش نشان داد که میانگین فعالیت آنزیم لیپاز درشاه میگوهای تغذیه شده با جیره غذایی حاوی ۰/۵ درصد فسفولیپید(گروه آزمایشی ۳، ۰/۴۰±۰/۰۰ واحد در میلی گرم پروتئین) در مقایسه با سایر گروه های آزمایشی به طور معنی داری بالا بود(P<٠/٠٥). ولی میان سایر گروههای آزمایشی ۱، ۲، ۴، ۵ و ۶ از این نظر (به ترتیب، ۵۰/۰±۸۲/۰۱ ، ۰/۲۸±۰/۰۱ م۰/۰±۲۳/۰۱ ، ۳۹/۰±۳۳/۰۱ و ۰/۳۰±۰/۰۵ واحد در میلی گرم پروتئین) اختلاف معنی-داری مشاهده نگر دید(P>٠/٠٥)، نمو دار ۴).

جدول ۳- شاخص های رشد گروههای آزمایشی در انتهای دوره پرورش
--

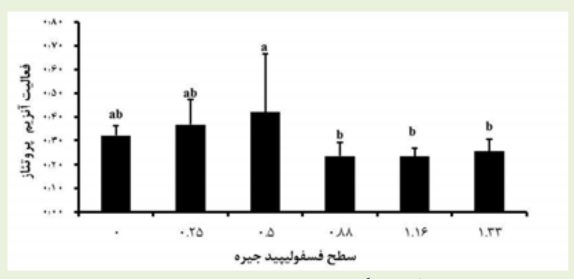
		ای آزمایشی	گروه ه			
٦	٥	٤	٣	۲	1	
a	a	a	a	a	a	وزن ابتدایی
٣/ ૧± 1/٢٨	17/Y±1/7£	17/7±1/AY	14/4±1/44	17/Y±1/70	17/A±1/•1	روع : "يى (گوم)
a	/٤±・/٦・ ^a	a	a	a	b	وزن نهایی (گرم)
7/2±•/22	**	YY/Y±1/YY	78/7±7/70	***/***	19/7±7/49	,,,
ab	ab	ab	a	ab	b	طول کل (سانتی
\/90±+/٣٣	A/91±•/79	9/ • 1 ± • / TE	9/72±+/10	9/10±+/1Y	ለ/ ለ\± ∙ / ነ ዓ	متر)
a	a	a	a	a	b	افزايش وزن
.T/+±٣/T1	77/10±2/80	78/8±9/7•	Y7/+±78/٣	77/9±14/1	£7/4+14/4	(درصد)
					_	رشد ویژه (درصد
/07±+/+7ª	•/0٤±•/•٣ª	۰/٥٥±٠/٠٦ ^a	۰/٦٢±٠/١٤ ^a	•/0£±•/11ª	•/٣A±•/1٤ ^b	در روز)
a	a	a	a	a	a	شاخص کبدی
'/ T + ± + / T &	Y/0+±1/10	Y/TT±•/ 72	Y/WW±1/+1	Y/YY±1/+1	Y /٣•±•/٦٢	_
a	а	а	a	а	а	بازماندگی (٪)
\ ገ/1±٤/ 从1	$\lambda \Upsilon / \Upsilon \pm \lambda / \Upsilon \Upsilon$	$AT/T \pm A/TT$	$AA/9\pm\epsilon/A1$	ለ ጊ/1±٩/ጊ۲	Yo/+±A/77	-

مقادیر ارائه شده در جدول نشان دهنده میانگین±خطای معیار، می باشند. اعداد در یک ردیف با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار در سطح p<-/-۵ هستند.

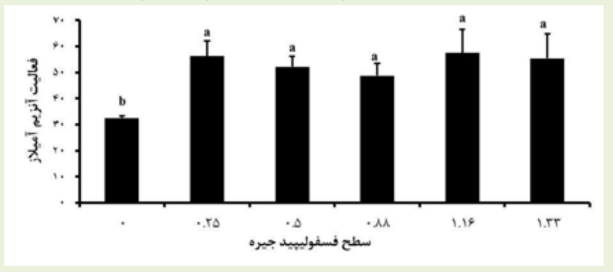


نمودار ۱-رگرسیون کوادراتیک میان میزان فسفولیپید جیره غذایی و میزان افزایش وزن شاه میگوهای تیمارهای مختلف در پایان آزمایش

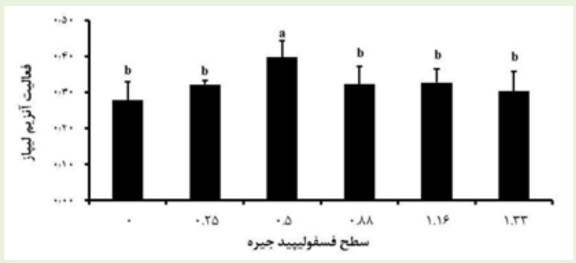
TICHTY COJ SID



نمودار ۲.فعالیت آنزیم پروتئاز کل هپاتوپانکراس شاه میگوهای تغذیه شده با جیره های آزمایشی حاوی سطوح مختلف فسفولیپد در پایان آزمایش. حروف متفاوت نشان دهنده وجود تفاوت معنیدار آماری میان گروههای آزمایشی در ۲<۰٬۵۵ میباشد.



نمودار ۳.فعالیت آنزیم آمیلاز هپاتوپانکراس شاه میگوهای تغذیه شده با جیره های آزمایشی حاوی سطوح مختلف فسفولیپد در پایان آزمایش. حروف متفاوت نشان دهنده وجود تفاوت معنیدار آماری میان گروههای آزمایشی در ۲<۰٬۰۵میباشد.



نمودار ۶.فعالیت آنزیم لیباز هپاتوپانکراس شاه میگوهای تغذیه شده با جیره های آزمایشی حاوی سطوح مختلف فسفولیپد در پایان آزمایش. حروف متفاوت نشان دهنده وجود تفاوت معنیدار آماری میان گروههای آزمایشی در ۲<۰٬۰۵ می،باشد.

بحث ونتيجه گيري

لسیتین جیرهغذایی از مواد مغذی ضروری برای سخت پوستان محسوب می شود. نتایج مطالعه حاضر نشان داد افزودن مكمل فسفوليپيد از ۰/۲۵ تا ۱/۳۳ درصد جيره تغییری در شاخص های رشدی شاه میگوی آب شیرین ایجاد نکرد. ولی فقدان فسفولیپید باعث کاهش رشد و فعالیت آنزیم های گوارشی (گروه آزمایشی ۱) گردید. هم چنین سطح بهینه فسفولیپید جیره بر اساس شاخصهای مذكور ۰/۵ درصد تعيين شد. در مطالعه حاضر ميزان رشد، درصد افزایش وزن و بازماندگی شاه میگو ها در سیستم پرورش مداربسته در مقایسه با برخی مطالعات که بر روی این گونه انجام شده بالاتر بود(۳۱، ۹)، که می-تواند نشان دهنده كارايي سيستم پرورش مدار بسته مورد استفاده در این پژوهش و نیز کیفیت و مقبولیت بالای جیره های آزمایشی نزد شاه میگوها باشد. فسفولیپیدهای لسیتین سویا ترکیبی از فسفاتیدیل کولین(PC)، فسفاتيديل اتانول آمين(PE)، فسفاتيديل اينوزيتول(PI) و فسفاتیدیک اسید هستند که استفاده از آن در جیره غذایی موجودات سبب بهبود رشد و کارایی تغذیه ای مي شود. سطوح مختلف فسفاتيديل كولين(٧/۵، ١٢/٥ و ۲۱/۷) باعث افزایش شاخص های رشد میگو وانامی . Vann amei نگردید که احتمال می رود گروههای دیگری از فسفولیپید ها به غیر PC می تواند باعث بهبود شاخص های رشدی میگوها گردد(۱۲). در مطالعه حاضر تركيب لسيتين مورد استفاده PC(۵۴/۵))، PE (۲۲/۴) و PI (۲۳٪) به همراه سایر ترکیبات بود. توانایی ساخت فسفولیپیدهایی مانند PC در سخت پوستان به اثبات رسیده است. در صورتی که برخی از سخت پوستان برای بهبود شاخص های رشد و بقا نیاز به افزودن مکمل فسفولیپید در جیره غذایی هستند. افزودن ۷/۵٪ لسیتین سویا به جیره خالص با پایه کازیین برای بقای لابستر آمریکایی ضروری می باشد. همچنین فقدان لسیتین سویا

در جيره سبب مي شود لابسترها فرآيند پوست اندازي موفقی را طی نکنند که باعث کاهش شدید میزان بازماندگی می گردد (۶). نیاز فسفولیپیدی میگوی سفید غربی تغذیه شده با جیره نیمه خالص برای افزایش رشد ۵-۳٪ مكمل لسيتين در جيره غذايي مي باشد(١٢). فقدان لسيتين در جيره شاه ميگويProcambaru sclarkii باعث کاهش شاخص های رشد و وزن به دست آمده در مقایسه با افراد تغذیه شده با ۶٪ لسیتین در جیره غذایی می گردد(۲۳). هم چنین افزودن لسیتین سویا به جیره نیمه خالص میگوی آب شیرین M. rosenbergii تا ۱۰٪ به همراه ۶٪ روغن ماهي سبب بهبود رشد ميگوهاي آب شیرین می گردد(۱۵). علاوه بر این، جیره غذایی فاقد لسيتين حاوى ۶٪ روغن كبد ماهي كاد(۰/۰۴۵ فسفوليپيد) به لحاظ شاخصهای رشد و بقا با میگوهای آب شيرين (M. rosenbergii)كه ۵٪ لسيتين در جيره غذايي خود دریافت کرده بودند، تفاوت معنی داری نداشت به همین علت می توان اظهار داشت که لسیتین سویا به عنوان یک مکمل ضروری در جیره غذایی نیمه خالص میگوی آب شیرین مطرح نیست (۴). در همین راستا افزودن ۱ و ۲٪ لسیتین سویا به جیره غذایی با پایه پروتئین كازئين و يا پودر خرچنگ سبب بهبود شاخص هاي رشد و بازماندگی میگوی آب شیرین نشده است(۱۸). لابستر آمریکایی دارای ظرفیت محدودی در سنتز PC می باشد، اما افزودن مكمل لسيتين در جيرههايي كه از پروتئين پودر خرچنگ به جای کازئین استفاده شده است، ضروری به نظر نمی رسد(۱۹).در کل، در ارتباط با ضرورت استفاده از مكمل لسيتين در جيره سخت پوستان آب شیرین و دریایی و نتایج به دست آمده از مطالعه حاضر چند نکته قابل بحث وجود دارد: نخست آنکه کارایی مکمل فسفولیپید و در نتیجه سطح نیاز غذایی آن مي تواند تحت تاثير سطح كلسترول موجود در جيره غذایی قرار گیرد. نیاز غذایی شاه میگو آب شیرین به

آمریکایی استفاده گردد، سطوح مختلف فسفولیپید جیره سبب بهبود شاخص های رشدی در مقایسه با جیره هایی با پایه پروتئین کازئین نمی شود(۱۹). در صورتی که قابلیت هضم پروتئین و اسیدآمینه کازئین در جیره خرچنگ چینی Eriocheir sinensis مشابه پودر ماهی، پودر میگو و سویامی باشد(۲۴). نتایج شاخص های رشد مطالعه حاضر نیز می تواند حاکی از مقبولیت و کیفیت متناسب جیره از لحاظ منابع پروتئینی و ترکیب اسیدهای آمینه باشد. تاکنون گزارشی از اثرات فسفولیپیدها بر روی فعالیت آنزیم های گوارشی در سخت پوستان صورت نگرفته است. استفاده از فسفولیپیدها در جیره غذایی برخی ماهیان مانند ماهی سوف(۱۴) و قزل آلای رنگین کمان(۲) حاکی از افزایش فعالیت آنزیم های گوارشی می باشد که با نتایج حاصل از مطالعه حاضر هم خوانی دارد. به طور کلی لسیتین سبب بهبود عملکرد آنزیمهای پانکراسی برای هضم بیشتر می گردد. فسفوليپيدها به واسطه افزايش ليزوفسفوليپيدها و به شكل غير مستقيم با افزايش سطح سيتوكنين سبب تحريك ترشح آنزیم های پانکراسی می شود. که این نیز می تواند سبب بهبود مصرف و نیز کارکرد تغذیه ای گردد. نتایج مطالعات زیادی حاکی از بهبود عملکرد هضم و جذب چربی ها با افزودن مکمل لسیتین به جیره می باشد(۱۴، ۲). با توجه به نتایج به دست آمده در این مطالعه می توان اظهار داشت که شاه میگوی آب شیرین همانند سایر سخت پوستان برای بهبود شاخص های رشد و بازماندگی به مكمل فسفوليپيدي جيره غذايي نياز دارد. بنابر اين لازم است در تنظیم جیره غذایی برای این گونه، از لسیتین سویا به عنوان مکمل فسفولیپیدی استفاده گردد. به علاوه بر اساس نتایج رشد وبازماندگی، میزان ۰/۵ درصد فسفولیپید با منشا لسیتین سویا در جیره غذایی مورد استفاده جهت پرورش متراكم اين گونه توصيه مي شود

کلسترول ناشناخته است و از سوی دیگر در سایر سخت پوستان فقدان كلسترول سبب كاهش رشد و بقا آنها می گردد(۱۹). میزان نیاز میگوی سفید غربی L. vann amei به لسیتین در جیره های فاقد کلسترول ۳٪ می باشد(۱۲). شاخص های رشد و بقا در میگوی ژاپنی .P japonicus تغذیه شده با سطوح مختلف فسفولیپید به همراه مکمل کلسترول در جیره غذایی تغییر قابل ملاحظهای نداشت(۲۸). وجود کلسترول در جیره می-تواند سطح مورد نیازلسیتین را کاهش دهد(۱۳)، ولی در مطالعه حاضر با وجود ۰/۵ کلسترول در جیره شاخص رشد و فعالیت آنزیم های گوارشی در جیره آزمایشی فاقد فسفوليپيد كاهش يافت و با افزايش ميزان فسفوليپيد بهبود عملکرد رشد و فعالیت آنزیم های گوارشی مشاهده گردید. نکته دوم این که کارایی مکمل فسفولیپیدی و یا به عبارتی میزان نیاز موجود به لسیتین مى تواند تحت تاثير ميزان كولين جيره غذايي باشد. کولین به عنوان شبه ویتامین مهم در بهبود شاخص های رشد و بقا در جیره برخی از سخت پوستان مطرح می-باشد. میگوی چینی(Penaeus chinensis) به ۰/۴٪ کولین برای بهبود شاخص های رشد و بقا نیاز دارد(۲۲). در مطالعه حاضر نیز ۰/۵٪ کولین کلراید به جیره غذایی اضافی گردید، که این مقدار برای تامین نیاز شاه میگوها کافی به نظر می رسد. همچنین، استفاده از مقدار فسفولیپید کافی در جیره غذایی سبب افزایش هضم و جذب چربی ها می شود. نتایج مطالعات مختلف نشان داده است که افزودن لسیتین به جیره غذایی سبب افزایش انتقال چربی ها به همولنف می شود(۲۷). در مطالعه حاضر نيز استفاده از سطوح مختلف فسفوليپيد جيره افزايش میزان فعالیت آنزیم های گوارشی را به دنبال داشته است. همچنین منبع تامین پروتئین در جیره غذایی می-تواند بر كارايي فسفوليپيدها موثر باشد. چنان چه از پودر خرچنگ به عنوان منبع پروتئینی در جیره غذایی لابستر

منابع

- **1.**AOAC. (1995). Official methods of analysis of the association of official analytical chemists, 16th edn. aoac, Arlington, VA,USA.
- 2. Azarm, H.M., Abedian Kenari, A., Hedayati., M. (2012). Effect of dietary phospholipid sources and levels on growth performance, cholecystokinin enzymes activity. lipoprotein fractions of rainbow trout (Oncorhynchus mykiss) fry. Aquaculture Research, 1-11.
- **3.**Bradford, M.M. (1976). A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the protein-dye binding. Analytical Biochemistry, 72; 248-254.
- **4.**Briggs, M.R.P., Jauncey, K., Brown, J.H. (1988). The cholesteroland lecithin requirements of juvenile prawn(*Macro brachium rosenbergii*) fed semi-purified diets. Aquaculture, 70; 121–129.
- **5.**Chen, H.Y., Jenn, J.S. (1991). Combined effects of dietary phosphatidyl choline and cholesterol on the growth, survival and bodylipid composition of marine shrimp, *Penaeus penicillatus*. Aquaculture, 96; 167–178.
- **6.**Conklin, D.E., D'Abramo, L.R., Bordner, C.E. Baum, N.A. (1980). A successful purified diet for the culture of juvenile lobsters: the effect of lecithin. Aquaculture, 21; 243-249.
- **7.**D'Abramo, L.R., New, M.B. (2000). Nutrition, feeds and feeding. In: New, M.B., Cotroni, W.V. (Eds.), Freshwater Prawn Culture: The Farming of *Macrobrachium rosenbergii*. Blackwell Science, Oxford, pp. 203–216.
- **8.**D'Abramo, L.R., Bordner, C.E., Conklin, D.E., Baum, N.A.(1981). Essentiality of dietary phosphatidylcholine for the survival juvenile lobsters. J. Nutrition, 111; 425–431.
- **9.**Farhadi, A., Jensen, M.A. (2015). Effects of photoperiod and stocking density on survival, growth and physiological responses of narrow clawed crayfish(*Astacus leptodactylus*). Aquaculture Research, 1–10.
- **10.**Garcia-Carreno, F.L., Haard, N. F. (1993). Characterization of proteinase classes in LangostillaPleuroncodesplanipes and Crayfish *Pacifastacus astacus* extracts. Journal of Food Biochemistry, 17; 97-113.
- **11.**Goddard, S. (1996). Feed management in Intensive Aquaculture. Chapman & Hall, 165p.
- **12.**Gong, H., Lawrence, A.L., Gatlin, D.M., Jiang, D.H., Zhang,F. (2001). Comparison of different types and levels of commercial

- soybean lecithin supplemented in semi-purified diets for juvenile *Litopenaeus vannamei* Boone. Aquaculture Nutrition, 7; 11–17.
- **13.**Gong, H., Lawrence, A.L., Jiang, D.H., Gatlin, D.M. (2000). Lipid nutrition of juvenile *Litopenaeus vannamei* Active components of soybean lecithin. Aquaculture, 190; 325–342.
- **14.**Hamza, N., Mhetlia, M., Khemisa, I.B., Cahub, C., Kestemontc, P. (2008). Effect of dietary phospholipid levels on performance, enzyme activities and fatty acid composition of pikeperch(*Sander lucioperca*) larvae. Aquaculture, 275(1-4), 274-282.
- **15.**Hilton, J.W., Harrison, K.E., Slinger, S.J.(1984). A semi-purified diet for *Macrobrachium rosenbergii* and the lack of need for supplemental lecithin. Aquaculture, 37; 209-215.
- **16.** Hijima, N.; Tanaka, S., Ota, Y. (1998). Purification and characterization of bile saltactivated lipase from the hepatopancreas of red sea bream, *Pagrus major*. Fish Physiol. Biochem, 18; 59–69.
- **17.**Jussila, J. (1997). Physiological responses of astacid and parastacid crayfishes(Crustacea: Decapoda) to conditions of intensive culture. Doctoral Dissertation, Kuopio University Publications C. Natural and Environmental Sciences 67. Finland.
- **18.**Kanazawa, A. (1993). Essential phospholipids of fish and crustaceans.In: Fish Nutrition in Practice (Kaushik, S.J. & Luquet, P.,eds), pp. 519–530. INRA Edns, Versailles Cedex, France.
- **19.**Kean, J.C., Castell, J.D., Boghen, A.G., D'Abramo, L.R., Conklin,D.E. (1985). A reevaluation of the lecithin and cholesterolrequirements of juvenile lobster Homarus *americanus* using crabprotein-based diets. Aquaculture, 47; 143–149.
- **20.**Lepage, G., Roy, C.C. (1984). Improved recovery of fatty acid through direct trans esterification without prior extraction or purification. Journal of Lipid Research, 25; 1391-1396.
- **21.**Liao I.C., F.G. Liu. (1989). A brief review of nutritional studies for *Penaeus monodon*. advances in tropical aquaculture. IFREMER Actes de Colloque, 9; 355-380.
- **22.**Liu, T.B., Li, A.J., Zhang, J.M. (1993). Studies on vitamin nutritionfor the shrimp *Penaeus chinensis*: 10. Studies on the cholinechloride and inositol requirements in the shrimp *Penaeus chinensis*. J. Ocean Univ.

- Qingdao-Qingdao Haiyang Daxue Xuebao, 23; 67-74.
- 23.Lochmann, R.L., McClain, W.R., Gatlin, D.M. (1992). Evaluation of practical feed formulations and dietary supplements for redswamp crayfish. J. World Aquacult. Soc, 23; 217-227.
- 24.Mu, Y.Y., Lam, T.J., Guo, J.Y., Shim, K.F. (2000). Protein digestibility and amino acid availability of several protein sources for Juvenile chinese hairy crab Eriocheir sinensis Milne-Edwards(Decapoda, Grapsidae). Aquacult. Res, 31; 757-765.
- 25.Olsen, R.E., Henderson, R.J. (1989). The rapid analysis of neutral and polar marine lipids double-development **HPTLC** scanning densitometry. J Exp Mar Biol Ecol, 129; 189–197.
- 26. Teshima, S. (1997). Phospholipids and sterols. In: Advances in World Aquaculture, Vol. 6, Crustacean Nutrition (ed. by Conklin D'Abramo & Akiyama), pp. 85-107.World Aquaculture Society, Baton Rouge, LA, USA.
- 27. Teshima, S., Kanazawa, A., Kakuta, Y. (1986). Role of dietary phospholipids in the transport of 14C cholesterol in the prawn. Bull. Jpn. Soc. Sci. Fish., 52; 719-723.
- 28. Teshima, S., Kanazawa, A., Sasada, H., Kawasaki, M. (1982). Requirements of larval prawn, Penaeus japonicus, for cholesterol and

- soybean phospholipids. Mem. Fac. Fish. Kagoshima Univ., 31;193-199.
- 29. Thompson, K.R., Muzinic, L.A., Christian, T.D., Webster, C.D., Manomaitis, L., Rouse, D.B. (2003). Lecithin requirements of juvenile australian red claw cravfish quadricarinatus. Aquaculture Nutrition, 9; 223-
- 30. Thongrod, S., Boonyaratpalin, M. (1998). Cholesterol and lecithin requirement of juvenile Penaeus banana shrimp merguiensis. Aquaculture, 161; 315-321.
- 31. Valipour, A., Shariatmadari. F., Abedian. A., Seyfabadi S. J., Zahmatkesh, A. (2011). Growth, molting and survival response of juvenile narrow clawed crayfish, Astacus leptodactylus, fed two sources of dietary oils. Iranian Journal of Fisheries Sciences, 10(3); 505-518.
- 32. Wolf, Y.S. (2004). Growth and macro nutritional requirements of signal crayfish, Pacifastacus leniusculus(Dana) in aquaculture. Dissertation zur Erlangung des Doktorgrades Mathematisch-Naturwissenschaftlichen Fakultät der Christian-Albrechts-Universität zu
- 33. Worthington, C.C.(1991). Worthingt on enzyme manual related Biochemical, 3th edn, pp, 212-215. Freehold, New Jersey.

Dietary Phospholipids Requirement of Juvenile Narrow-Clawed Crayfish (Astacus leptodactylus) in a Recirculation Aquaculture System

R. Jalili¹, N. Agh², A. Imani¹, F. Noori²

1.Department of Fisheries, Faculty of Natural Resources, Urmia University, I.R. Iran 2.Artemia and Aquaculture Research Institute, Urmia University, I.R. Iran. n.agh@urmia.ac.ir

Received: 2019.16.8 Accepted: 2019.22.10

Abstract

Inroduction & Objective: Phospholipid has been shown to be required in the diets of several crustacean species, but there are no reports of dietary phospholipids requirements for narrow-clawed crayfish. Material and Methods: A 12-week feeding trial was conducted to evaluate phospholipid requirements of narrow-clawed crayfish. Juvenile crayfish (20±2 g mean weight) were intensively stocked in an indoor recirculating aquaculture system consisting of 18 rectangular fiberglass tankswith 10% daily water exchange under constant aeration and PVC shelters. Water was recirculated through biological and mechanical filters. Six experimental diets with 30% crude protein and 10% crude lipidwere formulated to containgraded levels of soya bean lecithin (0, 0.25, 0.5, 0.88, 1.16 and 1.33 % phospholipids). Casein and gelatin were used as primary sources of proteinin experimental diets.

Results: Result showed final body weight, WG, SGR and amylase activity significantly decreased in crayfish received diet devoids of phospholipid supplement (Diet 1) in comparison to other experimental groups (P<0.05). However, no significant differences were observed among other feeding groups in this regard (P>0.05). Moreove, crayfish fed with diet containing % 0.5 phospholipidhad the highest weight gains, protease and lipase activity. Regarding survival rates of various experiental groups, there were no significant differences amongst groups (P > 0.05).

Conclusion: Results indicated that dietary supplementation with 0.5% phospholipids improved growth performance and digestive enzymes activity of juvenile narrow-clawe crayfish.

Keywords: Requirement determination, Phospholipid, Crayfish, Astacus leptodactylus.

4