

اثر سطوح مختلف مکمل اوره و گوگرد بر سنتز پروتئین میکروبی، ابقای ازت، برخی فراسنجه‌های خون و گوارش‌پذیری مواد مغذی در گوسفندان مهربان

زهرا زمانی^۱، حسن علی‌عربی^۲، محمدمهری طباطبائی^۳، پویا زمانی^۲، علی‌اصغر ساکی^۳ و خلیل زابلی^۴

چکیده

این پژوهش جهت بررسی اثر سطوح مختلف مکمل اوره و گوگرد بر میزان سنتز پروتئین میکروبی، برخی فراسنجه‌های خون (اوره و گلوکز)، ابقای نیتروژن و گوارش پذیری مواد مغذی در گوسفند مهربان انجام گرفت. آزمایش به صورت فاکتوریل 3×2 در قالب طرح مربع لاتین ناقص انجام شد. اجزای جیره شامل جو، ساقه یونجه، کنجاله سویا، مکمل مواد معدنی و ویتامینی، اوره و گل گوگرد بود. مکمل گوگرد در سطوح $0/13$ و $0/2$ درصد و اوره در سطوح صفر، $0/25$ و $0/5$ درصد به جیره اضافه شد. ادرار و مدفعه در ۷ روز آخر هر دوره جمع آوری شد. مقدار مشتقات پورین (آلانتوئین، اسیداوریک، گزانتین و هیپوگزانتین) جهت برآورد نیتروژن میکروبی وارد شده به دوازدهه پس از جمع آوری ادرار طی یک آزمایش تعادل نیتروژن اندازه‌گیری شد. در پایان هر دوره آزمایش خون‌گیری در ۵ زمان انجام شد. نتایج نشان داد، تغذیه همزمان اوره و گوگرد سبب افزایش دفع مشتقات پورین، پورین‌های جذب شده و نیتروژن میکروبی وارد شده به دوازدهه شد. همچنین گوارش‌پذیری NDF، ماده آلی و میزان گلوکز پلاسمما در سطوح بالای اوره و گوگرد افزایش یافت. مقادیر اوره و گوگرد برای حصول سطح مطلوب پروتئین میکروبی و گوارش‌پذیری مواد مغذی، مصرف همزمان $0/2$ درصد گوگرد و $0/5$ درصد اوره باشد.

واژه‌های کلیدی: نیتروژن میکروبی، اوره، گوگرد، گوارش‌پذیری

مقدمه

های متابولیکی مخصوص در یک آزمایش فاکتوریل ۳×۲ در قالب طرح مربع لاتین ناقص با ۴ تکرار به صورت چرخشی انجام شد. به منظور تنظیم مواد غذی جیره‌ها، قبل از انجام آزمایش مواد خوراکی مورد استفاده در جیره‌ها تجزیه و ترکیب شیمیایی آن‌ها تعیین شد. سپس ماده خشک مصرفی بر پایه وزن متابولیکی و یک ونیم برابر نیاز نگهداری (NRC، ۱۹۸۰) محاسبه شد. مکمل گوگرد در سطوح ۰/۱۳ و ۰/۲ درصد و اوره در سطوح صفر، ۰/۲۵ و ۰/۵ درصد به جیره اضافه شد. جدول ۱ اجزای تشکیل دهنده جیره‌های آزمایشی را نشان می‌دهد.

هر دوره آزمایش شامل دو بخش عادت پذیری (۱۴ روز) و نمونه‌گیری (۷ روز) بود. در طول دوره نمونه-گیری هر روز ادرار و مدفوع (۲۴ ساعت) جمع‌آوری و ثبت شد. به منظور حفظ مشتقات پورین به ظروف جمع‌آوری ادرار اسید سولفوریک ۱۰ درصد اضافه شد. بلافارسله پس از پایان نمونه‌گیری مشتقات پورین موجود در آن‌ها تعیین گردید. نمونه‌های مدفوع در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد برای تعیین ترکیبات شیمیایی نگهداری شدند.

هر دوره آزمایش شامل دو بخش عادت پذیری (۱۴ روز) و نمونه‌گیری (۷ روز) بود. در طول دوره نمونه-گیری هر روز ادرار و مدفوع (۲۴ ساعت) جمع‌آوری و ثبت شد. به منظور حفظ مشتقات پورین به ظروف جمع‌آوری ادرار اسید سولفوریک ۱۰ درصد اضافه شد. بلافارسله پس از پایان نمونه‌گیری مشتقات پورین موجود در آن‌ها تعیین گردید. نمونه‌های مدفوع در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد برای تعیین ترکیبات شیمیایی نگهداری شدند. در آخرین روز هر دوره خون‌گیری از ورید و داج گوسفندان توسط لوله‌های محتوى EDTA در ۵ زمان (قبل از خوارکدهی، ۲، ۴، ۶ و ۸ ساعت بعد از خوارکدهی) انجام شد. سپس غلظت اوره و گلوکز پلاسمما با استفاده از کیت‌های تجاری (پارس‌آزمون) به وسیله دستگاه اسپکتروفوتومتر اندازه‌گیری شد. ترکیبات شیمیایی موجود در خوارک و مدفوع به روش AOAC (۱۹۹۰) تعیین شد.

سنتز پروتئین میکروبی در نشخوارکنندگان از اهمیت ویژه‌ای برخوردار می‌باشد. زیرا بخش مهمی از اسیدهای آمینه ضروری مورد نیاز دام را تأمین می‌کند (بچ و همکاران، ۲۰۰۵). از نقطه نظر اقتصادی به حداکثر رساندن سنتز پروتئین میکروبی در شکمبه از پروتئین با کیفیت پایین یا ازت غیر پروتئینی (مانند اوره) مهم و قابل توجه می‌باشد (طباطبایی، ۱۳۸۲). اوره نسبت به سایر منابع نیتروژن غیر پروتئینی کاربرد بیشتری دارد و اگر بهطور صحیح به کار رود می‌تواند جزء مؤثری از ازت جیره نشخوارکنندگان باشد (استانتون، ۲۰۰۷). هر چند وجود اوره در جیره نشخوارکنندگان ضروری نمی‌باشد، اما به عنوان جایگزین بخشی از پروتئین جیره با توجه به این‌که مکمل‌های پروتئینی مثل کنجاله سویا قیمت بالایی دارند، می‌تواند استفاده شود (سول، ۲۰۰۷). در صورت استفاده از اوره، افزودن گوگرد از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است زیرا اوره قادر گوگرد بوده، بنابراین نیاز میکروارگانیسم‌های دستگاه گوارش نشخوارکنندگان تأمین نشده و رشد آن-ها را محدود می‌کند (رینهارت و همکاران، ۲۰۰۶). تغذیه همزمان اوره و گوگرد علاوه بر سنتز پروتئین میکروبی گوارش‌پذیری مواد غذی را افزایش داده و تعادل ازت را بهبود می‌بخشد. جهت تخمین میزان پروتئین میکروبی سنتز شده مشتقات پورینی دفع شده در ادرار (آلانتوئین، اسیداوریک، گزانتین و هیپوگرانتین در گوسفند) اندازه‌گیری می‌شود (کازولاسکی و همکاران، ۲۰۰۶). مزیت این روش این است که احتیاجی به حیوانات کالولاغذاری شده نیست و به همین دلیل نحوه انجام آزمایش ساده خواهد بود (چن و همکاران، ۱۹۹۲). در این آزمایش اثر سطوح مختلف اوره و گوگرد بر سنتز پروتئین میکروبی، ابقای ازت، برخی فراسنجه‌های خون و گوارش‌پذیری مواد غذی مطالعه شد.

مواد و روش‌ها

این پژوهش با ۶ راس گوسفند نر نژاد مهرaban (میانگین وزن ۴۵/۷±۴/۸ کیلوگرم) با استفاده از قفس-

جدول ۱: ترکیب جیره‌های آزمایشی (بر حسب ماده خشک)

جیره‌های آزمایشی							اجزاء جیره (درصد)
۶	۵	۴	۳	۲	۱		
۳۹/۰۸	۳۹/۰۸	۳۹/۱۵	۳۹/۱۵	۳۹/۲۸	۳۹/۲۸	ساقه یونجه	
۵۶/۷۲	۵۶/۷۲	۵۴/۶	۵۴/۶	۵۲/۲۶	۵۲/۲۶	دانه جو	
۱/۹	۱/۹	۴/۳۲	۴/۳۲	۶/۶۶	۶/۶۶	کنجاله سویا	
۰/۵	۰/۵	۰/۲۵	۰/۲۵	-	-	اوره	
۰/۲	۰/۱۳	۰/۲	۰/۱۳	۰/۲	۰/۱۳	گل گوگرد	
۱/۸	۱/۸	۱/۸	۱/۸	۱/۸	۱/۸	مکمل مواد معدنی و ویتامینی	

ترکیب مواد معدنی و ویتامینی: ویتامین آ: ۵۰۰۰۰۰ ۵۰۰۰۰۰ ویتامین د: ۳۰۰۰۰۰ ۳۰۰۰۰۰ ویتامین ای: ۱۰۰ ۱۰۰ واحد بین‌المللی. فسفر: ۹۰۰۰ سدیم: ۵۰۰۰۰، منیزیم: ۱۹۰۰۰، آهن: ۳۰۰۰، مس: ۳۰۰۰، منگنز: ۳۰۰۰، روی: ۱۰۰، کربالت: ۱۰۰، یود: ۱۰۰، وسلنیوم ۱ میلی‌گرم به ازاء کیلوگرم می‌باشد.

مقدار ازت موجود در پورین‌ها (میلی‌گرم بر میلی‌مول)، =۰/۱۱۶ نسبت ازت پورینی به کل ازت موجود در میکروب‌های شکمبه. تجزیه و تحلیل اطلاعات به دست آمده با استفاده از نرمافزار SAS (۲۰۰۲) و مقایسه میانگین‌ها توسط آزمون چنددامنه‌ای دانکن انجام شد.

میزان آلانتوئین و اسید اوریک به روش کدورت-سنجدی و مقدار گزانتین و هیپوگزانتین به روش آنژیمی با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر تعیین شد (چن، ۱۹۹۲). معادله ذیل برای محاسبه پورین‌های جذب شده و ازت میکروبی تولید شده استفاده گردید (چن و همکاران، ۱۹۹۵).

$$y = ۰/۸۴ X + (۰/۱۵ W^{۰/۷۵} e^{۰/۲۵ X})$$

$$\frac{۷۰ X}{۰/۸۳ \times ۰/۱۱۶ \times ۱۰۰} = ۰/۷۲۷ X = \text{ازت میکروبی (گرم در روز)}$$

در معادله اول: y = مشتق پورینی دفع شده و X = پورین‌های جذب شده، W = وزن متابولیکی و $e^{۰/۷۱۸} = ۰/۲/۷۱۸$ و در معادله دوم: $۰/۸۳ = ۰/۸۳$ = قابلیت هضم پورین میکروبی

جدول ۲: ترکیب شیمیایی مواد خوراکی مورد استفاده در آزمایش

مواد خوراکی			ترکیبات شیمیایی
کنجاله سویا	سوچه یونجه	جو معمولی	
۹۲	۹۶	۹۵	ماده خشک (درصد)
۹۴	۹۴/۵	۹۵/۲	ماده آلی (درصد ماده خشک)
۴۰	۹	۱۱/۱	پروتئین خام (درصد ماده خشک)
۱/۰۷	۱/۴۲	۱/۶۱	چربی خام (درصد ماده خشک)
۲۷	۶۸/۳	۲۰/۸	دیواره سلولی ^۱ (درصد ماده خشک)
۲۱/۹۳	۱۷/۲۸	۶۱/۴۹	کربوهیدرات‌های غیر الیافی ^۲ (درصد ماده خشک)
۰/۳۷	۰/۱	۰/۱۴	گوگرد (درصد)

NFC : ۲ NDF : ۱

اثر سطوح مختلف مکمل اوره و گوگرد بر سنتز پروتئین میکروبی، ابقاء ازت، برخی ...

جدول ۳: ترکیب شیمیایی جیره‌های مورد استفاده در آزمایش (بر اساس ماده خشک)

N:S***	انرژی متابولیسمی **	حاکستر	NFC	NDF	چربی خام	پروتئین خام	ماده آلی	ماده خشک	*جیره
۱۴/۲: ۱	۲/۴۳	۵/۰۷	۴۰/۰۲	۳۹/۵	۱/۴۸	۱۲	۹۴/۹۳	۹۳	۱
۹/۶: ۱	۲/۴۳	۵/۰۷	۴۰/۰۲	۳۹/۵	۱/۴۸	۱۲	۹۴/۹۳	۹۳	۲
۱۴/۲: ۱	۲/۴۳	۵/۰۳	۴۰/۲۶	۳۹/۲۶	۱/۴۸	۱۲	۹۴/۹۷	۹۳	۳
۹/۶: ۱	۲/۴۳	۵/۰۳	۴۰/۲۶	۳۹/۲۶	۱/۴۸	۱۲	۹۴/۹۷	۹۳	۴
۱۴/۲: ۱	۲/۴۲	۴/۹۹	۴۰/۵۱	۳۹	۱/۴۹	۱۲	۹۵/۰۱	۹۳	۵
۹/۶: ۱	۲/۴۲	۴/۹۹	۴۰/۵۱	۳۹	۱/۴۹	۱۲	۹۵/۰۱	۹۳	۶

*جیره (۱): ۰/۱۳ گوگرد بدون اوره ، جیره (۲): ۰/۰۱۳ درصد گوگرد بدون اوره، جیره (۳): ۰/۰۱۳ درصد گوگرد همراه ۰/۲۵ درصد اوره، جیره (۴): ۰/۰۱۳ درصد گوگرد همراه ۰/۰۵ درصد اوره، جیره (۵): ۰/۰۱۳ درصد گوگرد همراه ۰/۰۵ درصد اوره. **انرژی متابولیسمی با استفاده از جداول NRC (۲۰۰۱) محاسبه شد. ***N:S نسبت ازت به گوگرد جیره است.

ازطريق ادرار گردید اما ابقاء نيتروژن تحت تأثير سطوح گوگرد قرار نگرفت ($P > 0.05$).

مشتقات پورین و نيتروژن ميكروبی تأثير سطوح مختلف اوره و گوگرد بر ميزان دفع مشتقات مختلف پورين و همچنين سنتز نيتروژن ميكروبی در جدول ۵ نشان داده شده است. پورين دفعي، جذبي و نيتروژن ميكروبی وارد شده به دوازدهه تحت تأثير جيره‌هاي مختلف قرار گرفت ($p < 0.05$).

جدول ۴: مقاييسه ميانگين نيتروژن اباقا شده (گرم در روز) در سطوح مختلف اوره، و گوگرد مصرفی در تيمارهای مختلف

جيره	نيتروژن خورده شده	نيتروژن دفع شده از طريقي مدفوع	نيتروژن دفع شده از طريقي ادار	ميزان نيتروژن هضم شده	نيتروژن اباقا شده
۱	۲۰/۲۴ ^a ±۰/۹۶۴۱	۷/۰۵ ^a ±۱/۱۲	۶/۵۷ ^a ±۲/۴۹	۱۲/۱۹ ^a ±۱/۴	۶/۶۱ ^a ±۱/۹۳
۲	۱۹/۷۰ ^a ±۲/۱۷	۸/۱۹ ^a ±۲/۸۱	۴/۳۵ ^a ±۱/۱۵	۱۱/۱۵ ^a ±۳/۶۸	۷/۱۵ ^a ±۴/۴۷
۳	۱۹/۹۷ ^a ±۱/۸۹	۵/۷۱ ^a ±۰/۸۶۵۶	۸/۰۱ ^a ±۲/۵۲	۱۴/۲۶ ^a ±۲/۶۷	۶/۲۵ ^a ±۳/۹۷
۴	۲۰/۰۵ ^a ±۱/۶۹	۷/۶۴ ^a ±۱/۳۶	۴/۳۲ ^a ±۱/۳۵	۱۲/۹۵ ^a ±۰/۹۶۷۷	۸/۶۳ ^a ±۱/۲۶
۵	۱۹/۷۷ ^a ±۱/۹۲	۶/۹۹ ^a ±۱/۸۲	۶/۳۲ ^a ±۲/۱۲	۱۲/۰۳ ^a ±۱/۷۹	۵/۲۱ ^a ±۱/۹۴
۶	۱۹/۶۸ ^a ±۱/۳۶	۵/۲۹ ^a ±۱/۶۷	۳/۹۶ ^a ±۰/۹۴۴۸	۱۳/۷۸ ^a ±۱/۵۱	۹/۱۸ ^a ±۱/۹۵
SEM	۰/۳۷۳	۱/۰۰	۰/۷۹	۱/۰۶	۱/۲۹
اثر سطوح اوره صفر	۱۹/۹۷ ^a ±۱/۵۸	۷/۶۲ ^a ±۲/۰۷	۵/۴۶ ^a ±۲/۱۵	۱۲/۳۴ ^a ±۲/۷۳	۶/۸۸ ^a ±۳/۲۰
۰/۲۵	۲۰/۲۸ ^a ±۱/۶۹	۶/۶۷ ^a ±۱/۴۸	۶/۱۶ ^a ±۲/۷۲	۱۳/۶۱ ^a ±۱/۹۸	۷/۱۵ ^a ±۳/۰۱
۰/۵	۱۹/۷۱ ^a ±۱/۵۴	۶/۱۴ ^a ±۲/۳۰	۵/۱ ^a ±۳/۶۶	۱۳/۰۴ ^a ±۱/۷۶	۷/۹۸ ^a ±۴/۲۵
SEM	۰/۲۶۳۸	۰/۷۰۷۹	۰/۵۵۹	۰/۷۵۵	۰/۹۱۳۱
اثر سطوح گوگرد	۰/۲۱۵۴	۰/۵۷۸۱	۰/۴۵۶۴	۰/۶۱۶۴	۰/۷۴۵۵
۰/۱۳	۱۹/۹۸ ^a ±۱/۵۱	۶/۵۸ ^a ±۱/۳۶	۷/۱۹ ^a ±۲/۷۱	۱۳/۳۸ ^a ±۱/۹۵	۶/۱۹ ^a ±۲/۹
۰/۲	۱۹/۹۹ ^a ±۱/۶۶	۷/۰۴ ^a ±۲/۵۱	۴/۲۳ ^b ±۱/۱۰	۱۲/۶۵ ^a ±۲/۴۶	۸/۴۲ ^a ±۳/۰۵
SEM	۰/۲۱۵۴	۰/۵۷۸۱	۰/۴۵۶۴	۰/۶۱۶۴	۰/۷۴۵۵

اعداد با حروف مشابه در ستون‌ها نشان دهنده عدم اختلاف آماری معنی‌دار در سطح ۰/۰۵ می‌باشند.

جدول ۵: مقایسه میانگین مشتقات پورین، پورین‌های جذب شده (میلی‌مول در روز) و نیتروژن میکروبی (گرم در روز) برآورد شده در تیمارهای مختلف

جیره	آلانتوئین	هیپوگزانتین +	اسید اوریک	کل مشتقات	پورینی	پورین‌های جذب شده	نیتروژن میکروبی وارد شده به دوازده	DOMI	DOMR
۱	۳/۲۹ ^c ±۰/۴۴۸۹	۰/۹۸۷ ^b ±۰/۲۶۷۵	۰/۲۰۲۵ ^b ±۰/۰۶۵۰	۴/۴۸ ^c ±۰/۶۳۵۷	۴/۱۷ ^c ±۱/۱۲	۳/۰۳ ^c ±۰/۸۱۹۶	۵/۲۷ ^c ±۱/۴۹	۸/۱۰ ^c ±۲/۳۰	
۲	۳/۹۶ ^{bc} ±۰/۷۴۴۶	۱/۲۹ ^b ±۰/۳۶۶۲	۰/۲۲۰۲ ^b ±۰/۰۲۷۹	۵/۴۷ ^b ±۱/۱۰	۵/۷۸ ^b ±۱/۷۵	۴/۲۰ ^b ±۱/۲۷	۷/۱۰ ^b ±۲/۳۵	۱۰/۹۴ ^b ±۳/۶۱	
۳	۳/۸۵ ^{bc} ±۰/۶۴۶۱	۱/۱۶ ^b ±۰/۲۰۸۴	۰/۱۹۶۲ ^b ±۰/۰۱۵۳	۵/۲۰ ^{bc} ±۰/۷۹۲۵	۵/۳۵ ^{bc} ±۱/۲۴	۳/۸۹ ^{bc} ±۰/۹۰۳۲	۶/۴۹ ^{bc} ±۲/۰۰	۹/۹۹ ^{bc} ±۳/۰۸	
۴	۴/۴۰ ^b ±۰/۹۶۴۱	۱/۳۱ ^b ±۰/۳۷۷۲	۰/۲۴۴۲ ^b ±۰/۰۳۱۸	۵/۹۶ ^b ±۱/۱۵	۶/۴۰ ^b ±۱/۶۴	۴/۶۵ ^b ±۱/۱۹	۷/۵۹ ^b ±۲/۱۲	۱۱/۶۸ ^b ±۳/۲۶	
۵	۴/۴۲ ^b ±۰/۸۱۴۲	۱/۰۶ ^b ±۰/۱۷۳۸	۰/۲۲۷۰ ^b ±۰/۰۱۵۵	۵/۵۲ ^b ±۰/۸۰۷۳	۵/۸۳ ^b ±۱/۲۲	۴/۲۴ ^b ±۰/۸۹۱۱	۷/۳۹ ^b ±۱/۷۶	۱۱/۳۷ ^b ±۲/۷۰	
۶	۶/۱۲ ^a ±۰/۸۶۳۰	۱/۸۵ ^a ±۰/۴۵۲۹	۰/۳۷۹۷ ^a ±۰/۰۴۳۷	۸/۳۷ ^a ±۱/۲۲	۹/۶۹ ^a ±۱/۵۶	۷/۰۴ ^a ±۱/۱۳	۱۱/۳۸ ^a ±۱/۵۸	۱۷/۵۰ ^a ±۲/۴۴	
SEM	۰/۲۴۷۶	۰/۱۰۸۴	۰/۰۱۸۷	۰/۲۸۴۰	۰/۴۰۰۸	۰/۳۳۱۶	۰/۴۴۶۹	۰/۶۸۵۶	

اعداد با حروف مشابه در ستون‌ها نشان دهنده عدم اختلاف آماری معنی‌دار در سطح ۰/۰۵ می‌باشد.

DOMI: نیتروژن میکروبی به ازای کیلوگرم ماده آلی خورده شده
 DOMR = نیتروژن میکروبی به ازای کیلوگرم ماده آلی تخمیر شده در شکمبه (DOMI × ۰/۰۶۵)

اثر سطوح مختلف مکمل اوره و گوگرد بر سنتز پروتئین میکروبی، ابقای ازت، برخی ...

سطح بالای اوره و گوگرد را دریافت کردند در تمام ساعات بالاترین مقدار را داشت. غلظت گلوکز به استثنای زمان ۶ ساعت بعد از خوراک دهی تحت تاثیر سطوح گوگرد واقع شد ($P < 0.05$). به طوری که افزایش گوگرد در سطح ۰/۲ درصد غلظت گلوکز پلاسمما را افزایش داد. در سطح ۰/۵ درصد اوره در ساعت‌های ۲، ۴ و ۸ ساعت بعد از خوراک دهی مقدار گلوکز افزایش پیدا کرد ($P < 0.05$).

جدول ۷ تاثیر جیره‌های آزمایشی را بر غلظت اوره پلاسمما نشان می‌دهد. مقدار اوره پلاسمما به طور معنی‌داری تحت تاثیر جیره‌های آزمایشی قرار گرفت ($P < 0.05$). در تمامی ساعات کمترین غلظت اوره پلاسمما در تیمار حاوی ۰/۰۵ درصد گوگرد همراه با ۰/۵ درصد اوره مشاهده شد ($P < 0.05$). سطوح گوگرد به جز زمان قبل از خوراک دهی غلظت اوره پلاسمما را تحت تاثیر قرار داد، به طوری که در ساعت‌های ۲، ۴، ۶ و ۸ ساعت بعد از خوراک دهی با افزایش سطح گوگرد از ۰/۱۳ به ۰/۲ درصد غلظت اوره پلاسمما کاهش یافت ($P < 0.05$).

درین مشتقات پورین آلانتوئین بیشترین سهم را داشت و تغذیه اوره و گوگرد در بالاترین سطح ۰/۲ درصد گوگرد و ۰/۵ درصد اوره) سبب بیشترین دفع آلانتوئین شد ($P < 0.05$). در مورد اسیداوریک و گزانتین و هیپوگرانتین نتایج مشابهی مشاهده شد به طوری که افزایش سطح اوره و گوگرد و تغذیه هم زمان آن‌ها دفع این مشتقات را افزایش داد ($P < 0.05$). به عنوان نتیجه‌ای از افزایش دفع ادراری مشتقات پورین، نیتروژن میکروبی وارد شده به دوازدهه همچنین نیتروژن میکروبی به ازای ماده آلی خورده شده و ماده آلی تخمیر شده در شکمبه نیز با افزایش سطح اوره و گوگرد افزایش یافت ($P < 0.05$).

جدول ۶ تاثیر جیره‌های آزمایشی بر غلظت گلوکز پلاسمما را نشان می‌دهد. غلظت گلوکز تحت تاثیر جیره‌های آزمایشی قرار گرفت ($P < 0.05$). در کلیه جیره‌ها مقدار گلوکز بعد از خوراک دهی روند افزایشی داشت و بیشترین افزایش ۴ ساعت بعد از خوراک دهی بود. همچنین سطح گلوکز پلاسمما در گوسفندانی که

جدول ۶ مقایسه میانگین غلظت گلوکز پلاسمما (میلی گرم بر دسی لیتر) در سطوح مختلف اوره و گوگرد در جیره‌های مختلف

جیره	قبل از خوراک دهی	ساعت‌های بعد از خوراک دهی	اجرا
۱	۶۲/۳۵ ^b ±۱/۹۶	۶۱/۵۰ ^c ±۱/۲۱	۰/۱۰۱
۲	۶۶/۳۰ ^a ±۳/۹۳	۶۵/۳۷ ^{ab} ±۳/۸۳	۰/۲۸۴
۳	۶۲/۵۷ ^b ±۱/۰۵	۶۲/۱۳ ^c ±۱/۷۳	۰/۹۰۵۵
۴	۶۶/۸۵ ^a ±۲/۸۳	۶۵/۵۲ ^{ab} ±۲/۷۴	۰/۸۴۸۵
۵	۶۵/۱۲ ^{ab} ±۳/۲۸	۶۳/۳۵ ^{bc} ±۳/۳۲	۰/۱۰۷
۶	۶۸/۴۲ ^a ±۳/۷۳	۶۷/۶۲ ^a ±۳/۹۹	SEM
اثر سطوح اوره			۰/۸۴۸۵
۰/۲۵	۶۴/۴۲ ^a ±۳/۵۶	۶۳/۴۳ ^b ±۳/۴۶	۰/۲۵
۰/۵	۶۶/۷۷ ^a ±۳/۷	۶۳/۸۲ ^b ±۲/۷۹	۰/۶۰
SEM	۰/۷۶۲۴	۰/۶۰	۰/۷۶۲۴
اثر سطوح گوگرد			۰/۶۰
۰/۱۳	۶۳/۳۵ ^b ±۲/۴۵	۶۲/۳۲ ^b ±۲/۲۲	۰/۱۶
۰/۲	۶۷/۱۹ ^a ±۳/۳۲	۶۶/۱۷ ^a ±۳/۳۹	۰/۴۸۹۹
SEM	۰/۶۲۲۵	۰/۴۸۹۹	۰/۴۸۹۹

اعداد با حروف مشابه در ستون‌ها نشان دهنده عدم اختلاف آماری معنی‌دار در سطح ۰/۰۵ می‌باشد.

جدول ۷: مقایسه میانگین غلظت اوره پلاسمما (میلی گرم بر دسی لیتر) در سطوح مختلف اوره و گوگرد در
جیره‌های مختلف

جیره	قبل از خوارکدهی	۲	۴	۶	۸
۱	۱۴/۷۲ ^b ±۰/۲۶۲۹	۱۲/۲۳ ^{ab} ±۱/۴۳	۲۳/۱۵ ^a ±۱/۲۱	۲۲/۰۲ ^a ±۲/۴	۲۱/۱۵ ^a ±۲/۱۵
۲	۱۴/۲ ^b ±۰/۳۱۶۲	۲۲/۸۲ ^{ab} ±۱/۰۲	۲۱/۰۷ ^{ab} ±۱/۸۵	۱۹/۹۷ ^{ab} ±۲/۴۳	۱۹/۹۷ ^{ab} ±۲/۴۳
۳	۱۶/۱ ^a ±۱/۰۰	۲۳/۹ ^a ±۱/۴۴	۲۳/۳۷ ^a ±۱/۸۹	۲۱/۵۵ ^a ±۲/۵۳	۱۹/۸۵ ^a ±۲/۴۷
۴	۱۳/۵۷ ^c ±۰/۱۷۰۷	۲۱/۳۲ ^{ab} ±۲/۸۹	۲۰/۰۷ ^{ab} ±۲/۵	۱۹/۵۵ ^c ±۲/۵	۱۸/۱۷ ^c ±۲/۱۵
۵	۱۶/۱۷ ^a ±۰/۲۵۷۲	۲۵/۰۲ ^a ±۱/۳۶	۲۳/۰۲ ^a ±۳/۰۶	۲۱/۹۷ ^a ±۲/۸۴	۱۹/۷۵ ^b ±۳/۴۸
۶	۱۲/۶۲ ^d ±۰/۰۳۵	۱۹/۷۲ ^b ±۰/۱۶۵	۱۹/۳۷ ^b ±۰/۴۹۲۴	۱۸/۳۷ ^c ±۰/۸۶۱۶	۱۷/۰۰ ^c ±۱/۸۱
SEM	۰/۲۸۹۵	۰/۶۷۰۸	±۰/۷۸۲۶	۰/۶۰۲۱	۰/۳۹۵۵
اثر سطوح اوره					
۰/۲۷۹۶	۰/۴۲۵۷	۰/۵۵۳۴	۰/۴۷۴۳	۰/۲۰۴۷	۲۰/۵۶ ^a ±۲/۲۱
۰/۲۵	۱۴/۸۳ ^a ±۱/۰۵	۲۲/۶۱ ^a ±۲/۵۲	۲۲/۰۷ ^a ±۲/۴۸	۲۰/۵۵ ^a ±۲/۵۶	۱۹/۰۱ ^a ±۲/۲۲
۰/۵	۱۴/۴ ^a ±۱/۹۲	۲۲/۳۷ ^a ±۳	۲۱/۱۷ ^a ±۲/۷۳	۱۸/۳۷ ^c ±۲/۹۶	۱۸/۳۸ ^b ±۲/۳۲
SEM	۰/۴۷۴۳	۰/۴۷۴۳	۰/۴۷۴۳	۰/۴۲۵۷	۰/۲۷۹۶
اثر سطوح گوگرد					
۰/۱۳	۱۵/۶۶ ^a ±۰/۱۹۶۷	۲۴/۰۱ ^a ±۱/۵۱	۲۳/۱۸ ^a ±۱/۹۸	۲۱/۸۵ ^a ±۲/۳۶	۲۰/۲۵ ^a ±۲/۵۸
۰/۲	۱۳/۴۶ ^a ±۰/۷۲۵۳	۲۱/۲۹ ^b ±۱/۱	۲۰/۶۷ ^b ±۱/۹	۱۹/۶۶ ^b ±۲/۰۴	۱۸/۳۸ ^b ±۲/۳۲
SEM	۰/۱۶۷۲	۰/۳۸۷۳	۰/۴۵۱۸	۰/۳۴۷۶	۰/۲۲۸۳

اعداد با حروف مشابه در ستون‌ها نشان دهنده عدم اختلاف آماری معنی‌دار در سطح 0.05 می‌باشد.

(۱۹۹۰) در پژوهشی که بر روی گوساله‌های پرواری انجام دادند دریافتند افزودن مکمل گوگرد به جیره اثر معنی‌داری بر ابقای نیتروژن ندارد اما از نظر عددی مصرف نیتروژن را بهبود بخشید. بال و اوزتورک (۲۰۰۶) گزارش کردند ارتباطی مثبت و خطی بین گوگرد و ابقاء نیتروژن وجود دارد. آن‌ها بیان کردند مکمل گوگردی ابقاء نیتروژن را از $2/35$ -به $0/5$ - تغییر داد (جیره‌ای که حاوی $0/23$ درصد گوگرد باشد). برینتج (۱۹۹۹) اظهار داشت افزایش گوگرد جیره علاوه بر تولید شیر، گوشت و پشم سبب بهبود تعادل نیتروژن نیز می‌شود. آلدوبیب (۲۰۰۴) بیان کرد در جیره‌هایی که از اوره به تنها (بدون اضافه کردن گوگرد) استفاده شد اسیدهای آمینه ضروری موجود در پلاسمما کاهش یافت. اما زمانی که از گوگرد همراه اوره استفاده شد اسیدهای آمینه ضروری موجود در پلاسمما به طور معنی‌داری افزایش یافت که نشان دهنده استفاده مؤثر از آمونیاک موجود در شکمبه و ابقاء بیشتر نیتروژن می‌باشد. کارنیرو و همکاران (۲۰۰۰) نیز گزارش کردند که بیشترین ابقاء نیتروژن در سطح $0/22$ تا $0/24$ درصد گوگرد می‌باشد.

گوارش‌پذیری مواد مغذی
میانگین درصد گوارش‌پذیری مواد مغذی تیمارهای مختلف در جدول ۸ ارائه شده است. در میان مواد مغذی درصد گوارش پذیری NDF تحت تاثیر جیره‌ها واقع شد ($P < 0.05$), به طوری که بیشترین میزان گوارش‌پذیری مربوط به جیره حاوی $0/2$ درصد گوگرد همراه $0/5$ درصد اوره بود ($41/95$) و کمترین مقدار مربوط به جیره دارای $0/13$ درصد گوگرد بدون اوره بود. همچنین سطوح بالای اوره و گوگرد در مقابل سطوح پایین آن‌ها ($0/13$ درصد گوگرد بدون اوره) گوارش‌پذیری ماده آلی را افزایش داد ($P < 0.05$). گوارش‌پذیری ترکیبات دیگر تحت تاثیر تیمارهای واقع نشد.

بحث

نیتروژن ابقاء شده

همان‌طور که در جدول شماره ۳ مشاهده می‌شود، هرچند که تغذیه در سطوح بالای اوره و گوگرد از نظر عددی نیتروژن ابقاء شده را افزایش داده است اما از نظر آماری تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد. فران و همکاران

جدول ۸: مقایسه میانگین گوارش پذیری مواد مغذی (درصد) در سطوح مختلف اوره و گوگرد در جیره‌های مختلف

جیره	ماده خشک	ماده آلی	پروتئین خام	چربی خام	ان-اف-سی	ان-دی-اف	۲۶/۲۶ ^c \pm ۱۴/۱۵
۱	۵۹/۶۵ ^a \pm ۸/۷۶	۵۹/۸۸ ^b \pm ۸/۵۱	۶۵/۱۱ ^a \pm ۵/۶۸	۵۹/۶۰ ^a \pm ۱۷/۵۹	۹۰/۸۲ ^a \pm ۵/۴۵	۹۰/۸۲ ^a \pm ۱۴/۱۵	۳۵/۹۱ ^{ab} \pm ۹/۳۱
۲	۵۸/۶۲ ^a \pm ۷/۰۹	۶۸/۸۸ ^{ab} \pm ۲/۷۸	۵۸/۹۲ ^a \pm ۱۶/۵۸	۵۹/۸۴ ^a \pm ۱۰/۹۹	۹۰/۰۹ ^a \pm ۸/۱۶	۹۰/۰۹ ^a \pm ۹/۳۱	۳۱/۵۹ ^{bc} \pm ۱۰/۳۹
۳	۶۴/۶۲ ^a \pm ۲/۳۴	۶۴/۷۳ ^{ab} \pm ۲/۴۵	۷۰/۹۹ ^a \pm ۶/۴۳	۵۸/۷۱ ^a \pm ۱۸/۶۷	۹۰/۹۳ ^a \pm ۴/۴۴	۹۰/۹۳ ^a \pm ۱۰/۳۹	۲۸/۹۳ ^{bc} \pm ۶/۳۵
۴	۶۲/۰۳ ^a \pm ۲/۱۳	۶۲/۱۰ ^{ab} \pm ۱/۹۹	۶۳/۰۴ ^a \pm ۴/۳۹	۶۰/۴۷ ^a \pm ۱۱/۲۹	۶۰/۴۷ ^a \pm ۵/۶۱	۹۱/۷۲ ^a \pm ۴/۹۵	۲۷/۶۵ ^{bc} \pm ۹/۱۷
۵	۶۱/۳۵ ^a \pm ۱/۷۸	۶۱/۲۶ ^{ab} \pm ۳/۶۷	۶۴/۷۳ ^a \pm ۸/۱۶	۶۰/۶۰ ^a \pm ۱۱/۰۰	۹۱/۷۲ ^a \pm ۴/۹۵	۸۶/۰۱ ^a \pm ۵/۲۶	۴۱/۹۵ ^a \pm ۱/۸۵
۶	۶۵/۴۸ ^a \pm ۰/۵۴۵۲	۶۵/۴۵ ^a \pm ۱/۷۰	۷۳/۶۴ ^a \pm ۱۱/۸۵	۶۰/۸۲ ^a \pm ۱۲/۴۲	۶۰/۸۲ ^a \pm ۵/۲۶	۸۶/۰۱ ^a \pm ۵/۲۶	۲/۷۵
SEM	۰/۳۸۱۸	۱/۵۶	۵/۴۱	۵/۹۱	۳/۵۲	۲/۷۵	
اثر سطوح اوره							
۰	۵۹/۱۳ ^a \pm ۲/۴۲	۶۱/۳۸ ^a \pm ۶/۰۷	۶۱/۵۱ ^a \pm ۱۲/۱۰	۵۹/۷۲ ^a \pm ۱۳/۵۸	۹۰/۴۵ ^a \pm ۶/۴۴	۹۰/۰۹ ^a \pm ۱۲/۲۳	۳۱/۰۹ ^a \pm ۱۲/۲۳
۰/۲۵	۶۳/۳۲ ^a \pm ۲/۴۹	۶۳/۴۱ ^a \pm ۲/۵	۶۷/۰۱ ^a \pm ۶/۶۴	۵۹/۵۹ ^a \pm ۱۴/۳۱	۹۲/۳۰ ^a \pm ۴/۸۹	۹۲/۰۳ ^a \pm ۸/۰۹	۳۰/۲۶ ^a \pm ۸/۰۹
۰/۵	۶۳/۴۲ ^a \pm ۳/۴۶	۶۳/۳۶ ^a \pm ۳/۴۶	۶۹/۱۸ ^a \pm ۱۰/۵۵	۶۰/۶۱ ^a \pm ۱۰/۸۶	۸۸/۸۶ ^a \pm ۵/۶۳	۸۸/۸۶ ^a \pm ۵/۶۳	۳۴/۸۰ ^a \pm ۹/۷۹
SEM	۰/۲۷۰۰	۱/۱۰	۳/۸۳	۴/۱۷	۲/۴۹	۱/۹۴	
اثر سطوح گوگرد							
۰/۱۳	۶۱/۸۷ ^a \pm ۵/۵۴	۶۱/۹ ^a \pm ۵/۴۴	۶۶/۹۴ ^a \pm ۶/۸۷	۵۹/۵۷ ^a \pm ۱۴/۵۹	۹۱/۱۸ ^a \pm ۴/۵۲	۹۱/۱۸ ^a \pm ۱۰/۶۱	۲۸/۵۰ ^b \pm ۱۰/۶۱
۰/۲	۶۲/۰۴ ^a \pm ۴/۹۴	۶۳/۴۷ ^a \pm ۲/۴۹	۶۴/۸۶ ^a \pm ۱۲/۸۵	۶۰/۳۸ ^a \pm ۱۰/۴۸	۸۹/۸۱ ^a \pm ۶/۶۴	۸۹/۸۱ ^a \pm ۸/۱۵	۳۵/۶۰ ^a \pm ۸/۱۵
SEM	۰/۲۲۰۴	۰/۹۰۰۸	۳/۱۸	۳/۴۲	۲/۰۳	۱/۵۹	

اعداد با حروف مشابه در ستون‌ها نشان دهنده عدم اختلاف آماری معنی‌دار در سطح 0.05 می‌باشد.

مشتقات پورینی و متعاقب آن پورین‌های جذب شده نیز کاهش یافته است. با مقایسه سطوح $۱۳/۰$ درصد (بدون افزودن اوره) و $۰/۰$ درصد (همراه با $۰/۵$ درصد اوره) که به ترتیب کمترین و بیشترین پورین جذب شده را دارند می‌توان نتیجه گرفت در سطح $۱۳/۰$ درصد میزان کمی از پورین‌ها برای سنتز اسید نوکلئیک بافت‌ها مورد استفاده قرار گرفته است. به دنبال افزایش دفع مشتقات پورین و پورین‌های جذب شده در جیره‌های حاوی سطوح بالای اوره و گوگرد، نیتروژن میکروبی وارد شده به دوازده‌هه از $۳/۰۳$ به $۷/۰۴$ گرم در روز افزایش یافت. همچنین نیتروژن میکروبی به ازای کیلوگرم ماده آلی خورده شده از $۵/۲۷$ به $۱۱/۳۸$ گرم در روز و به ازای ماده آلی هضم شده در شکمبه از $۸/۱$ به $۱۷/۵۰$ گرم در روز افزایش یافت. احتمالاً با افزایش سطح اوره و گوگرد فعالیت میکروارگانیسم‌ها بهویژه باکتری‌ها و قارچ‌ها افزایش یافته که متعاقب آن سنتز پروتئین میکروبی نیز

مشتقات پورینی موجود در خوارک‌های نشخوارکنندگان پایین است و این مقدار کم پورین‌ها هم در شکمبه طی تخمیر باکتریایی تجزیه می‌شوند، بنابراین اسیدهای نوکلئیکی که شکمبه را ترک می‌کند اکثراً منشاء میکروبی دارند. بخش مهمی از پورین‌ها جذب شده و پس از تجزیه به شکل مشتقات پورین از طریق ادرار خارج می‌شوند. در نشخوارکنندگان آلانتوئین مهم‌ترین محصول کاتابولیسم پورین‌ها و مشتق اصلی دفع شده در ادرار است (یو و همکاران، ۲۰۰۲). در پژوهش حاضر مشتقات پورینی دفع شده در ادرار تقریباً شامل ۷۳ درصد آلانتوئین، ۲۲ درصد گزانتین و هیپوگزانتین و $۴/۵$ درصد اسیداوریک می‌باشد که با یافته‌های موبانگوا و همکاران (۲۰۰۰) تطابق داشت. در این آزمایش در سطح $۱۳/۰$ درصد گوگرد به علت این که تولید پروتئین میکروبی کم بوده است در نتیجه دفع

اوره پلاسما

همان‌گونه که در جدول ۷ مشاهده می‌شود در تمامی ساعتها کمترین مقدار اوره پلاسما مربوط به تیمار $0/2$ درصد گوگرد همراه $0/5$ درصد اوره می‌باشد. غلظت اوره خون بستگی به اوره تولید شده توسط کبد برای سنتر گلوکز از اسیدهای آمینه دارد (ویلسون و همکاران، ۱۹۹۸). احتمالاً به دلیل اینکه در جیره‌های دارای سطوح بالای اوره و گوگرد گلوکز خون افزایش یافته است، آمین‌زادایی و ساخت گلوکز از اسیدهای آمینه کاهش یافته در نتیجه به دلیل این‌که گروه آمینی اسیدهای آمینه آزاد نشده است سنتز اوره توسط کبد کاهش یافته و متعاقب آن اوره پلاسما نیز کاهش پیدا کرده است. در این آزمایش اوره پلاسما در تیمارهای محتوی اوره که دارای $0/2$ درصد گوگرد بودند پایین‌تر از تیمارهایی بود که دارای $0/13$ درصد گوگرد بودند این مسئله نشان می‌دهد، در سطح $0/2$ درصد گوگرد راندمان استفاده از آمونیاک به نحو چشم‌گیری افزایش یافته است. از طرف دیگر با توجه به این‌که در تیمار $0/2$ درصد گوگرد همراه $0/5$ درصد اوره پورین‌های جذب شده و نیتروژن میکروبی تولید شده نسبت به سایر تیمارها بیشتر بوده است به دلیل استفاده بهتر نیتروژن شکمبه، اوره پلاسما در این تیمار کاهش یافته است. بخایش (۳۷۹) نیز گزارش کرد تغذیه با مکمل گوگرد باعث مصرف بیشتر آمونیاک شکمبه، کاهش غلظت اوره پلاسما و ذخیره بیشتر نیتروژن می‌شود.

گوارش‌پذیری مواد مغذی

تغذیه همزمان اوره و گوگرد در سطوح بالا ($0/2$ درصد گوگرد همراه با $0/5$ درصد اوره) گوارش-پذیری NDF و ماده آلی را افزایش داد. همچنین افزایش سطح اوره سبب بهبود گوارش پذیری NDF شد. سطح $0/2$ درصد گوگرد نیز افزایش گوارش‌پذیری NDF و ماده آلی را به دنبال داشت.

قارچ‌های شکمبه از اسکلت کربنی سلولز همچنین گوگرد جهت رشد استفاده می‌کنند. با تامین نیازهای گوگرد فعالیت میکرووارگانیسم‌های شکمبه به ویژه قارچ‌های بی‌هوایی که در هضم ماده خشک و

افزایش یافته است. چن و همکاران (۱۹۹۲) گزارش کردند نیتروژن میکروبی وارد شده به دوازدهه گوسفنده بین $1/8$ تا $15/2$ گرم در روز متغیر است که با یافته‌های حاصل از این پژوهش مطابقت دارد. این پژوهش گران اظهار داشتند، نیتروژن میکروبی به ازای کیلوگرم ماده آلی هضم شده در شکمبه بین 12 تا $28/3$ گرم در روز می‌باشد که با نتایج این پژوهش تقریباً مشابه است. هم‌چنین در آزمایشی که توسط تیبوت و همکاران (۲۰۰۲) صورت گرفت گوسفندان به ازای هر کیلوگرم ماده آلی خورده شده $12/8$ گرم نیتروژن میکروبی سنتز کردند. بال و اوژتورک (۲۰۰۶) نیز گزارش کردند تغذیه گوگرد از $0/9$ تا $3/5$ گرم بر کیلوگرم به ازای ماده آلی قابل تخمیر در شکمبه، نیتروژن میکروبی را از 15 گرم به 21 گرم بر کیلوگرم (به ازای ماده آلی قابل تخمیر در شکمبه) افزایش داد.

فراسنجه‌های خون

با توجه به جدول ۶ به دنبال افزودن مکمل اوره همراه گوگرد سطح گلوکز پلاسما به طور معنی‌داری افزایش پیدا کرد. همچنین در کلیه تیمارها مقدار گلوکز بعد از خوراک‌دهی به ویژه 4 ساعت بعد از خوراک‌دهی افزایش یافت. به نظر می‌رسد که بعد از خوراک‌دهی مقدار جذب کل اسیدهای چرب فرار و تبدیل آن‌ها به گلوکز افزایش قابل ملاحظه‌ای به ویژه در 4 ساعت بعد از خوراک‌دهی داشته است و از سوی دیگر احتمالاً مقدار گلوکز جذب شده از روده باریک ناشی از نشاسته عبوری قابل توجه باشد. اسید پروپیونیک مهم‌ترین پیش‌ساز گلوکز در نشخوارکنندگان محسوب می‌شود. میکروبها با استفاده از راه متابولیکی آکریلات، لاکتات موجود در شکمبه را به پروپیونات تبدیل می‌کنند. با توجه به نقش گوگرد در این مسیر (طباطبایی، ۱۳۸۲) افزایش سطح گوگرد جیره احتمالاً مسئول افزایش گلوکز پلاسما می‌باشد. از طرفی هونتینگتون و همکاران (۲۰۰۶) بیان کردند تغذیه با اوره سبب کاهش انسولین و افزایش غلظت گلوکز پلاسما به دلیل افزایش گلوکونئوتز در کبد می‌شود.

اثر سطوح مختلف مکمل اوره و گوگرد بر سنتز پروتئین میکروبی، ابقای ازت، برخی ...

باکتری‌های تجزیه‌کننده سلولز از آمونیاک شکمبه به عنوان منبع اصلی نیتروژن می‌باشد. کاربر و همکاران (۲۰۰۴) اظهار داشتند در اثر تغذیه اوره قابلیت دسترسی نیتروژن توسط میکرووارگانیسم‌ها افزایش و متعاقب آن هضم فیبر بهبود یافت. همچنین تغذیه با مکمل گوگرد در سطح ۰/۲۴ درصد نسبت به ۰/۱۲ درصد هضم سلولز را افزایش داد (بال و اوستورک، ۲۰۰۶).

دیواره سلولی مواد خوراکی خورده شده موثر می‌باشد و احتمالاً افزایش یافته و متعاقب آن گوارش‌پذیری ماده خشک و ماده آلی افزایش می‌یابد. از طرف دیگر باکتری‌های تجزیه‌کننده سلولز استفاده از ازت غیر پروتئینی را به منابع پروتئینی ترجیح می‌دهند. این مطلب را می‌توان دلیلی برای هضم بالای فیبر در اثر اوره بیان کرد (کنوس و همکاران، ۲۰۰۲). در همین زمینه کاستر و همکاران (۱۹۹۷) بیان کردند توانایی ازت غیر پروتئینی در بهبود هضم سلولز به علت استفاده تعداد زیادی از گونه‌های

منابع

- بخشایش، ف. ۱۳۷۹. تاثیر سطوح مختلف گوگرد جیره بر روی متابولیت‌های خون در بزغاله‌های رائینی. پایان‌نامه کارشناسی ارشد علوم دامی. دانشگاه تربیت مدرس.
- طباطبایی، م. م. ۱۳۸۲. جنبه‌های فیزیولوژی تغذیه نشخوارکنندگان (ترجمه). انتشارات دانشگاه بوعالی سینا.
- Al-Dobeeb, S. N. 2004. Evaluation of digestibility, nitrogen and sulfur balance and rumen fermentation of diets supplemented urea/or potassium sulfate in Naemi sheep. PJBS. 7(12). 2216-2221.
- AOAC. 1990. Official methods of analysis of the association analytical chemist., 16th ed. Association of official analytical chemist. Arlington, VA, USA.
- Bach, A., Calsamiglia, S and Stern, M. D. 2005. Nitrogen metabolism in the rumen. J of Dairy Sci. 81:(E. Suppl): E9-E21.
- Bal, M. A and Ozturk. 2006. Effect of sulfur containing supplements on ruminal fermentation and microbial protein synthesis. Research J. Anim and Vet. Sci 1(1): 33-36.
- Bretenbach, S. 1999. Sulfur in ruminants nutrition. Animal feed manufactures association.
- Carniero, H., Puchala, P., Owens, F. N., Sahlu, T., Qi, K and Geotsch, A. L. 2000. Effects of dietary sulfur levels on amino acid concentration in ruminal bacteria of goats. J. Smallrumres. 37: 151-157.
- Chen, X. B., Gomes, M. J. 1995. Estimation of microbial protein supply to sheep and cattle based on urinary excretion of purine derivatives- An overview of the technical details. Occasional publication 1992. International feed resources unit, Rowett Research Institute, Aberdeen, UK.
- Chen, X. B. and Goest, M. J. 1992. Estimation of microbial protein supply to sheep and cattle based on urinary excretion of purine derivatives . An overview of the technical details Rowet Research Institute, Buksburn Aberdeen, AB2, 9SB, U.K.
- Currier, T. A., Bohnert, D. W., Flack, S. J. and Bartle, S. J. 2004. Daily and alternate day supplementation of urea and biuret to ruminants consuming low-quality forage: I. Effects on cow performance and the efficiency of nitrogen use in wethers. J. Anim Sci. 82:1508-1517.
- Fron, M. J., Boling, J. A., Bush L. P and Dawson, K.A. 1990. Sulfur and nitrogen metabolism in the bovine fed different forms of supplemental sulfur. J.Anim.Sci. 68: 543-552.
- Hungington, G. B., Harmon, D. L., Kristensen, N. B., Hanson, K. C and Spear, J. W. 2006. Effects of a slow realize urea source on absorption of ammonia and endogenous production of urea by cattle. J. Anim Feed Sci. 130:225-241.
- Knaus, W. F., Beerman, D. H., Tedeschi, L. O., Czajkowski, M., Fox, D. G and Russel, J. B. 2002. Effects of urea, isolated soybean protein and blood meal on growing steers fed a corn-based diet. J.Anim. Feed. Sci. Thechnol. 102:3-14.
- Koster, H. H., Cochran, R. C., Tigemeyer, E. C., Vangant, E. S., Nagaraga, T. G., Kreikemeie, K. K. and Jean, G. St. 1997. Effect of increasing proportion of supplemental nitrogen from urea on intake and utilization of low-quality tallgrass-prairie forage by beef steers. J. Anim. Sci. 75:1393-1399.
- Kozloski. G. V., Bonnecarrere Sanchez, L. M., Cadorin Jr, R. L. Reffati, M. V. Perez Neto, D. and Lima, L. D. 2006. Intake and digestion by lambs dwarf elephant grass (*Pennisetum purpureum* Schum. cv. Mott) hay or hay supplemented with urea and different levels of cracked corn grain. J. Anim. Feed Sci. Technol 125: 111-122.
- Mupangwa, J. F., Ngongoni, N. T., Topps, J. H., Acamovis, T., Hamudikuwanda, H., Ndlovu, L. R. 2000. Dry matter intake, apparent digestibility and excretion of purine derivaitives in sheep fed tropical legume hay. J. Small Ruminants Research. 36: 261-268.
- NRC. 1980. Mineral tolerance of domestic animals. National academy press. Washington. D. C., U.S.A.
- NRC. 2001. Nutrients requirements of dairy cattle. National academy press. Washington, D. C.

- Reinhardt, C., Johnson, S., DeRouchey, J., Blasi, D., Hollis, L., Hale, R and Marston, T. 2006. Questions and answers on beef cattle nutrition. Kansas State University Agriculture Experiment Station and Cooperative Extension Service.
- SAS . institutes Inc .2002. SAS/STAT software: changes and enhancements though release 8.02. Statistical Analysis System Institute Inc, Cary , NC.
- Sewel, B. Homer. 2007. Urea supplements for beef cattle. University of Missouri Extension. Department of Animal Science.
- Stanton, T. L., Whittier, J. 2007. Urea and NPN for cattle and sheep. Colorado state university extension. <http://www.ext.colostate.edu/pubs/livestk/01608.htm>.
- Tebot, I. A., Britos, J. Godeau, M. and Cirio, A. 2002. Microbial production determined by urinary allantoin and renal urea sparing in normal and low protein fed corried ale sheep. EDP. Sci. 33:101-106
- Wilson, R. C., Overton, T. R., and Clark, J. H. 1998. Effects of Yucca shidgera extract and soluble protein on performance of cows and concentration of urea nitrogen in plasma and milk J Dairy Sci. 81: 102-1027.
- Yu, p., Eng, A. R., Boon-ek, L. and Leury, B. J. 2002. Purine derivative excretion and ruminal microbial yield in growing lambs fed raw a dry roasted legume seeds as protein supplemented. J. Anim. Feed Sci. Technol. 95:33-48.

Effect of Different Levels of Urea and Sulfur on Microbial Protein Synthesis, Nitrogen Retention, Some Blood Metabolites and Nutrients Digestibility in Mehraban Sheep

Zamani¹, Z., Aliarabi², H., Tabatabaei³, M. M., Zamani², P., Saki³, A. A. and Zaboli⁴, KH.

Abstract

This study was conducted to evaluate the effect of dietary supplementation of urea and sulfur on microbial protein synthesis, some blood metabolites (urea and glucose), nitrogen retention, and nutrients digestibility in Mehraban sheep. Experiment was organized as 6×4 Uden square design with 3×2 factorial arrangement of treatments. Ingredients of diets were barley grain, soybean meal, urea, elemental sulfur and mineral supplement. Sulfur was supplemented at two levels of 0.13% and 0.2% on DM basis and urea was supplemented in three levels of 0, 0.25% and 0.5% on DM basis. Daily collections of feces and urine were made during the last 7-days of each period. Excreted purine derivatives (allantoin, uric acid and xantine plus hypoxanthine) were measured after total urine collection during a digestibility trail to estimate microbial N supply to the duodenum. At the end of each period blood sampling was taken. Results showed that nitrogen retention, microbial nitrogen supplied to the duodenum, purine derivatives and purine absorption increased by simultaneous feeding of urea and sulfur. Plasma glucose levels and apparent digestibility of organic matter and neutral detergent fiber increased at high levels of urea and sulfur. Plasma urea levels decreased at the higher level of sulfur. It can be concluded that best combination of urea and sulfur might be 0.2% sulfur and 0.5% urea.

Keyword: microbial N, urea, sulfur, digestibility