

مطالعه تأثیر کیتوزان بر برخی از پاسخهای ایمنی ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان (*Oncorhynchus mykiss*) و افزایش مقاومت آن به دنبال رویارویی تجربی با *آئروموناس*

هیدروفیلا

علی اکبر طافی^۱، سعید مشکینی^{۲*} و امیر توکمه‌چی^۲

^۱ ارومیه، دانشگاه ارومیه، دانشکده منابع طبیعی، گروه شیلات

^۲ ارومیه، دانشگاه ارومیه، دانشکده دامپزشکی و پژوهشکده آرتیمیا و جانوران آبی

تاریخ دریافت: ۸۹/۴/۳۰ تاریخ پذیرش: ۹۰/۹/۱

چکیده

هدف از انجام این مطالعه بررسی تأثیر کیتوزان به عنوان یک محرک ایمنی بر سیستم ایمنی و میزان مقاومت ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان (*Oncorhynchus mykiss*) در برابر باکتری بیماری‌زای *آئروموناس هیدروفیلا* می‌باشد. برای این منظور ۹۰۰ قطعه ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان (با میانگین وزنی ۱۰/۱۰±۲۵/۶۲ گرم) مورد بررسی قرار گرفتند. سپس ماهیان به مدت ۱۰ روز با شرایط آزمایشگاه سازگار شده و به چهار گروه تقسیم شدند. به ترتیب گروهها با مقادیر ۰ (شاهد)، ۰/۲۵، ۰/۵ و ۱ درصد کیتوزان (Chitosan) همراه غذای تجاری (GFT-1) به مدت هشت هفته تغذیه شدند. در طول مطالعه هر دو هفته یکبار از تمام تیمارها خونگیری شده و فعالیت لیزوزیم (Lysozyme activity) و مقدار گلوتاتیون پراکسیداز (Glutathione peroxidase) سرم خون اندازه‌گیری شد. در پایان دوره تحقیق همه تیمارها با مقدار ۱۰^۷ CFU/ml باکتری *آئروموناس هیدروفیلا* به صورت درون صفاقی (Intera peritoneal) تزریق شده و ماهیان به مدت یک هفته روزی دو بار از نظر علائم بالینی و تلفات مورد بررسی قرار گرفتند. یافته‌های حاصل از این مطالعه نشان داد افزودن ۰/۲۵ درصد کیتوزان به جیره غذایی قزل‌آلای رنگین‌کمان به مدت ۵۶ روز می‌تواند به طور معنی‌داری (p<0.05) فعالیت لیزوزیم و مقدار گلوتاتیون پراکسیداز سرم را نسبت به گروه شاهد افزایش دهد. همچنین نتایج ثابت کرد که میزان مقاومت این تیمار در رویارویی با باکتری بیماری‌زای *آئروموناس هیدروفیلا* افزایش می‌یابد. بر اساس یافته‌های حاصل مانند میزان لیزوزیم و گلوتاتیون پراکسیداز سرم، می‌توان نتیجه‌گیری کرد که کیتوزان می‌تواند ایمنی ماهی قزل‌آلا را در مقابل باکتری مورد آزمایش افزایش دهد.

واژه‌های کلیدی: قزل‌آلای رنگین‌کمان، کیتوزان، فعالیت لیزوزیم، آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز، *آئروموناس هیدروفیلا*.

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۴۴۱-۳۴۴۰۲۹۵، پست الکترونیکی: s.meshkiniy@urmia.ac.ir

مقدمه

همه‌گیری بیماریها در کنار پیشرفت و توسعه صنعت آبی پروری، از لحاظ اقتصادی این صنعت را تحت تأثیر قرار داده، به نحوی که امروزه کنترل برخی از بیماریها با مشکل مواجه شده است (۳۰).

ماهیان در محیط اسارت از شرایط طبیعی بیولوژیکی و فیزیوشیمیایی مطلوب زندگی بهره‌مند نبوده و محکوم به

یکی از عمده‌ترین مسائلی که پرورش دهندگان ماهی با آن مواجه هستند، کاهش میزان ماندگاری و بقای ماهیان به خصوص در مراحل اولیه زندگی می‌باشد. بر این اساس تقویت سیستم ایمنی بدن ماهیان به ویژه در گونه‌های با ارزش و اقتصادی از اصلی‌ترین نیازهای پرورش دهندگان و مهم‌ترین رویکرد محققان می‌باشد. علاوه بر این بروز و

پرورشی در اکثر مزارع تکثیر و پرورش ماهیان سردآبی، در بیشتر نقاط جهان شناخته شده است (۴). هدف از مطالعه حاضر بررسی تأثیر مقادیر مختلف کیتوزان به عنوان یک محرک ایمنی بر سیستم ایمنی ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان و افزایش مقاومت این گونه به دنبال آلودگی تجربی با باکتری *آئروموناس هیدروفیلا* می‌باشد.

مواد و روشها

الف: تهیه و ذخیره سازی بچه ماهیان: در این تحقیق تعداد ۹۰۰ قطعه بچه ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان با میانگین وزنی $25/62 \pm 0/10$ گرم از یکی از مراکز تکثیر و پرورش ماهیان سردآبی شهرستان ارومیه خریداری و با تانکر مخصوص حمل بچه ماهی مجهز به کپسول اکسیژن به سالن تکثیر و پرورش آبزیان پژوهشگاه آرتمیا و جانوران آبی، دانشگاه ارومیه منتقل شد. بلافاصله بچه ماهیان به دو حوضچه ۱۰۰۰ لیتری از جنس پلی اتیلن (قبلاً با کلر ppm ۲۰۰ کاملاً ضد عفونی شدند)، هر کدام حاوی ۹۰۰ لیتر آب انتقال داده شدند. قبل از شروع آزمایش اصلی بچه ماهیان به مدت ۱۰ روز قرنطینه و با شرایط جدید سازش داده شدند، همچنین در طول این مدت ماهیان با استفاده از محلول نمک طعام ۵ درصد ضد عفونی شدند. پس از اتمام دوره قرنطینه ماهیان به صورت کاملاً تصادفی در قالب چهار تیمار و هر کدام با سه تکرار در ۱۲ حوضچه ۳۰۰ لیتری (قبلاً با کلر ppm ۲۰۰ کاملاً ضد عفونی شدند)، هر کدام حاوی ۱۵۰ لیتر آب و ۷۵ قطعه ماهی تقسیم شدند. در طول این مطالعه (هشت هفته) آب حوضچه‌های پرورشی با دبی پنج لیتر در دقیقه جاری بوده و میانگین دما، شوری، اکسیژن محلول و pH آنها به صورت روزانه اندازه‌گیری و ثبت شد.

ب: تهیه کیتوزان و آماده سازی جیره‌های غذایی: کیتوزان مورد استفاده در این تحقیق با نام تجاری آمینولب (Aminolabs) از شرکت آوارد (Award) آمریکا تهیه شد (جدول ۱). غذای کنسانتره مورد استفاده برای تغذیه ماهیان

ادامه زندگی در شرایط موجود می‌باشند که ممکن است نامساعد بوده و باعث کاهش مقاومت بدن آنها در برابر بیماریهای گوناگون شود (۶).

طی دو دهه گذشته مصرف داروهای ضد میکروبی برای درمان عفونتهای مختلف ماهیان به خصوص بیماریهای باکتریایی افزایش پیدا کرده است، این مسئله می‌تواند موجب ایجاد مقاومت دارویی در باکتریها، تجمع و باقی ماندن این مواد در بدن ماهیان پرورشی، ایجاد خطرات بهداشتی برای مصرف‌کنندگان و نیز آلودگی محیط زیست گردد (۹).

امروزه استفاده از محرکهای ایمنی یکی از روشهایی است که به منظور پیشگیری و کنترل بیماریها در آبی پروری به کار می‌رود. مطالعات انجام شده نشان می‌دهد محرکهای مانند گلوکان (Glucan)، لاکتوفرین (Lactoferin)، کیتین (Chitin)، کیتوزان و لوامیزول (Levamisole) باعث تحریک سیستم ایمنی ماهی و میگو می‌شوند. فاکتورهای تغذیه‌ای نظیر ویتامین ب، ث و برخی هورمونها مانند هورمون رشد (Growth hormone) و پرولاکتین (Prolactin) نیز به عنوان محرک ایمنی گزارش شده‌اند. این محرکها سبب تسهیل عمل بیگانه خواری سلولهای فاگوسیت‌کننده و افزایش فعالیت ضد باکتریایی آنها می‌شوند (۱۹).

کیتوزان یک نوع پلی ساکارید با خاصیت تحریک رشد و تقویت ایمنی در آبزیان بوده که از نظر ساختار شیمیایی پلیمری از گلوکز آمین (Glucosamin) می‌باشد و از استیل زدایی (Deacetylation) کیتین به دست می‌آید. کیتوزان نسبت به کیتین حلالیت بیشتری در آب و سایر حلالهای قطبی دارد. این ماده دارای بار الکتریکی مثبت بوده که همین امر سبب ایجاد پیوند با غشاهای حاوی بار منفی می‌شود (۲۱ و ۲۷).

امروزه ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان (*Oncorhynchus mykiss*) به عنوان یکی از عمده‌ترین گونه‌های ماهیان

ب: خونگیری، تهیه سرم و اندازه‌گیری پارامترهای ایمنی: در طول این مطالعه هر دو هفته یکبار از همه تیمارها تعداد ۱۵ قطعه ماهی به طور تصادفی انتخاب و پس از بیهوشی با محلول ۱۵۰ میلی گرم در لیتر پودر گل میخک (۵ و ۷)، با قطع ساقه دمی از آنها خونگیری شد. پس از جداسازی سرم نمونه‌ها تا زمان اندازه‌گیری پارامترهای ایمنی در فریزر ۸۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند (۳۱).

سنجش گلو تاتیون پراکسیداز سرم: برای اندازه‌گیری این آنزیم از کیت رندوکس رندکس (انگلستان) استفاده شد.

اندازه‌گیری فعالیت لیزوزیم سرم: برای اندازه‌گیری لیزوزیم سرم از روش (Cha et al., 2008) استفاده گردید (۱۲). اساس این روش بر پایه لیز باکتری گرم مثبت میکروکوکوس لیزودیکتیکوس (Sigma, M 3770, St. Louis, USA) توسط لیزوزیم استوار است. به طور خلاصه، مقدار ۱۵۰ میکرولیتر از سوسپانسیون باکتری میکروکوکوس لیزودیکتیکوس با غلظت ۰/۲ میلی گرم در میلی لیتر در بافر سترات سدیم ۰/۰۲ مولار (pH = ۵/۵)، به ۱۵ میکرولیتر نمونه سرم در چاهکهای یک میکروپلیت ۹۶ خانه‌ای افزوده شد. بلافاصله جذب نوری نمونه‌ها به مدت ۵ دقیقه با فواصل ۳۰ ثانیه در طول موج ۴۵۰ نانومتر با الیزا خوان (اوارنس، آمریکا) قرائت گردید. طبق تعریف یک واحد فعالیت لیزوزیم برابر با میزان سرمی است که باعث کاهش جذب نوری به میزان ۰/۰۰۱ در دقیقه گردد.

ت: کشت باکتری و آماده‌سازی آن جهت تزریق درون صفاقی: در این مطالعه از باکتری *آئروموناس هیدروفیلا* (3740 BCG/LMG) استفاده شد. ابتدا باکتری مذکور توسط تستهای بیوشیمیایی تأیید شده، سپس در شرایط استریل و زیر هود لامینار جهت تولید انبوه در محیط آبگوشت (BHI) (مرک، آلمان) کشت داده شد. برای این منظور از یک ارلن ۲۰۰ میلی لیتری حاوی ۵۰ میلی لیتر محیط کشت آبگوشت (BHI) استفاده شد. پس از کشت

در ابتدای دوره از نوع FFT-2 (ساخت شرکت فرآدانه-ایران) و با گذشت زمان و رشد ماهیها از GFT-1 استفاده گردید (جدول ۲). برای آماده‌سازی جیره غذایی تیمارها، ابتدا با توجه به میانگین وزنی بچه ماهیان و دمای آب، مقدار غذای روزانه هر تیمار از روی جدول استاندارد غذاهای (۱۶) محاسبه و سپس کیتوزان لازم با مقادیر ۲/۵ (تیمار ۲ با ۲۵/۰ درصد کیتوزان)، ۵ (تیمار ۳ با ۵/۰ درصد کیتوزان) و ۱۰ (تیمار ۴ با ۱ درصد کیتوزان) گرم در هر کیلوگرم غذا با ترازوی دیجیتال و با دقت یک صدم گرم وزن شد. سپس با غلظت ۲ درصد در اسید استیک ۱ درصد حل شده و با اسید استیک حجمها یکسان سازی و محلول حاصل به طور جداگانه به ترتیب روی غذای تیمارهای دو، سه و چهار اسپری گردید. سعی شد کیتوزان به طور یکنواخت با کل غذا مخلوط گردد، سپس اجازه داده شد غذا در دمای اتاق خشک گردد. ماهیان تیمار یک به عنوان شاهد بوده و در تمام طول دوره تحقیق فقط با جیره کنترل حاوی اسید استیک یک درصد تغذیه شدند. لازم به ذکر است که ماهیان تیمارها به مدت هشت هفته از کیتوزان تغذیه شدند.

جدول ۱- ویژگی‌های کیتوزان مورد استفاده (شرکت آوارد - آمریکا)

ویژگی	مقدار
حالت و رنگ ظاهری	پودر سفید مایل به زرد
رطوبت (درصد)	۳۴/۹
خاکستر (درصد)	۰/۷۵
درجه استیل زدایی (درصد)	۹۱/۰۱
چگالی (گرم بر میلی لیتر)	۰/۶۱۴

جدول ۲- درصد ترکیبات اصلی غذاهای تجاری مورد استفاده برای تغذیه تیمارها (شرکت فرآدانه - ایران)

ترکیبات	GFT-1	FFT-2
پروتئین	۳۸	۴۰
چربی	۱۴	۱۴
خاکستر	۱۰	۱۰
فیبر	۴	۳/۵
فسفر	۱/۱	۱/۲
رطوبت	۱۱	۱۱

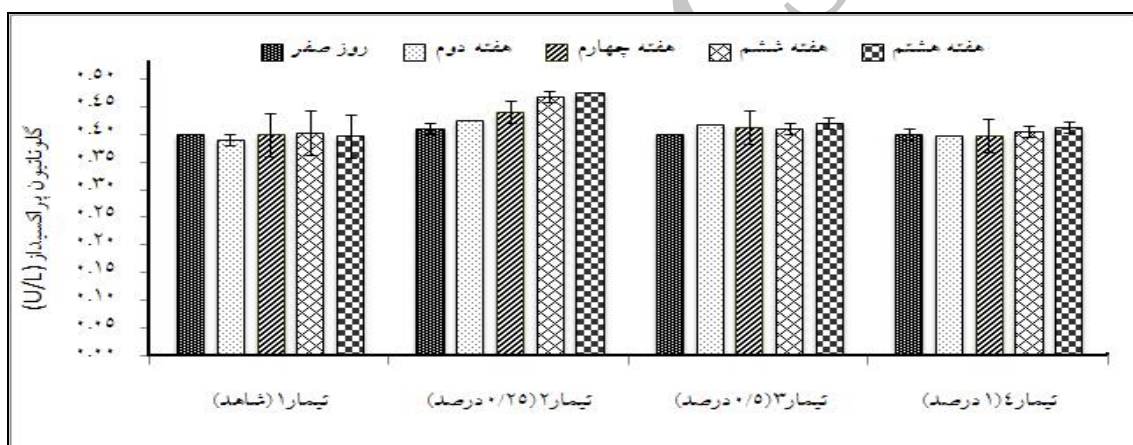
مدت ۱۵ دقیقه با دور ۲۵۰۰ rpm سانتریفیوژ و دو بار به کمک بافر PBS استریل شستشو داده شد. در مرحله آخر سوسپانسیونی از باکتری در بافر استریل PBS تهیه و به کمک لوله‌های استاندارد مک فارلند تراکم باکتری 10^7 CFU/ml تنظیم شد (۱۱).

باکتری، ارلن حاوی محیط کشت در شرایط هوایی درون انکوباتور شیکر دار (ساخت شرکت N-Biotek, INC کره جنوبی)، در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد با دور ۷۵ rpm به مدت ۲۴-۴۸ ساعت گرمخانه‌گذاری شد. پس از رشد باکتری محتویات ارلن در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد به

جدول ۳- میزان فعالیت آنزیم لیزوزیم در دقیقه (U) برای تیمارهای مختلف در هر هفته نمونه برداری

تیمارها	روز صفر	هفته دوم	هفته چهارم	هفته ششم	هفته هشتم
تیمار ۱ (شاهد)	$615/67 \pm 5^a$	$611/00 \pm 36/66^b$	$616/33 \pm 2/64^b$	$608/67 \pm 80/75^b$	$607/33 \pm 3/05^c$
تیمار ۲	$617/66 \pm 6/43^a$	$683/33 \pm 17/10^a$	$711/00 \pm 49/32^a$	$724/00 \pm 48/87^a$	$758/00 \pm 42/00^a$
تیمار ۳	$613/33 \pm 11/55^a$	$631/00 \pm 27/10^{ab}$	$642/67 \pm 20/03^b$	$661/00 \pm 11/00^{ab}$	$678/67 \pm 25/03^b$
تیمار ۴	$618/00 \pm 28/61^a$	$624/33 \pm 35/02^b$	$625/67 \pm 46/52^b$	$641/67 \pm 51/60^{ab}$	$660/33 \pm 32/00^b$

اعداد در یک ستون با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار ($p < 0.05$) هستند.



نمودار ۱- روند تغییرات آنزیم گلوکتایون پراکسیداز (U/L) برای هر تیمار در هفته‌های نمونه برداری

یک هفته نگهداری و رفتار و تلفات آنها روزانه در دو نوبت صبح (ساعت ۶) و عصر (ساعت ۱۸) ثبت شد. لازم به ذکر است که قبلاً در مطالعه جداگانه ای (منتشر نشده) LD50 باکتری آئروموناس هیدروفیلا در قزل آلای رنگین کمان بر اساس روش Reed and Muench بررسی و محاسبه گردید که برابر با 10^7 CFU/ml بود (۲۶).

آب حوضچه‌ها در طی مواجهه باکتریایی جاری نبوده و از سنگ هوا و پمپ برای هوادهی استفاده شد و روزانه ۵۰ درصد آب حوضچه‌ها تعویض گردید (۲۴).

پس از پایان هفته هشتم از هر تیمار (هم تیمار شاهد و هم تیمارهای کیتوزان) تعداد ۹ قطعه ماهی به طور تصادفی (از هر تکرار سه قطعه) انتخاب شد. برای تزریق ابتدا ماهیان با مقدار ۱۵۰ قسمت در میلیون پودر گل میخک (۵) بیهوش شده و در هر قطعه ماهی مقدار ۱۰۰ میکرولیتر از سوسپانسیون باکتریای حاوی 10^7 CFU/ml باکتری به وسیله سرنگ انسولین به صورت داخل صفاقی تزریق انجام شد (هر قطعه ماهی میزان 10^6 CFU دریافت کرد). سپس ماهیهای هر تیمار در حوضچه‌های جداگانه به مدت

است و برای هر تیمار در هفته‌های مختلف مقایسه شده است.

در بررسی تلفات ماهیان تیمارهای مورد تزریق با *آئروموناس هیدروفیلا*، تمام تیمارها به جز تیمار دوم (تغذیه شده با ۰/۲۵ درصد کیتوزان) قبل از پایان یک هفته به تلفات صد درصدی رسیدند. پس از تیمار دوم، به ترتیب تیمارهای سوم (تغذیه شده با ۰/۵ درصد کیتوزان) و چهارم (تغذیه شده با ۱ درصد کیتوزان) نسبت به گروه شاهد در برابر آلودگی با باکتری *آئروموناس هیدروفیلا* مقاومت بیشتری از خود نشان دادند (نمودار ۲).

بحث و نتیجه‌گیری

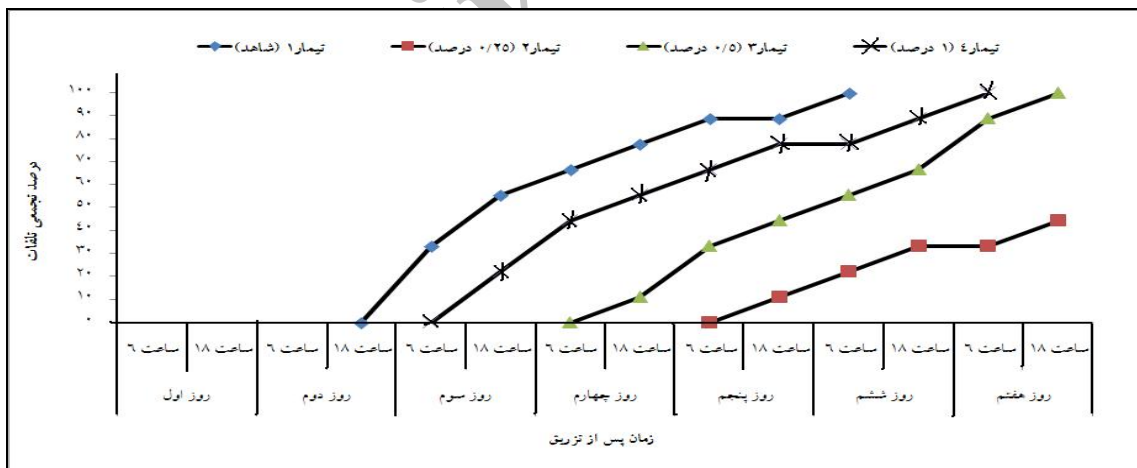
استفاده از محرک‌های ایمنی یکی از روش‌هایی است که با هدف تقویت سیستم ایمنی آبزیان خصوصاً مکانیسم‌های دفاع غیر اختصاصی برای پیشگیری و کنترل بیماری‌ها در آبزی پروری به کار می‌رود. گزارش‌های متعددی در مورد تأثیر محرک‌های ایمنی مختلف بر سیستم ایمنی ماهیان و میگوها ارائه شده است (۱۹).

ث- تجزیه و تحلیل آماری: در این تحقیق همه تیمارهای تغذیه‌ای دارای سه تکرار بوده و داده‌های حاصل با نرم افزار آماری SPSS، برنامه One-Way ANOVA، آزمون Tukey مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. جداول و نمودارها به ترتیب با نرم افزار Word و EXCEL ترسیم گردیدند.

نتایج

میانگین دما، شوری، اکسیژن محلول و pH آب حوضچه‌های حاوی ماهیها به ترتیب ۱۴/۲ درجه سانتی‌گراد، ۰/۳ گرم در لیتر، ۹/۵ میلی‌گرم در لیتر و ۷/۵ بوده است.

جدول ۳ بیانگر میزان فعالیت آنزیم لیزوزیم در تیمارهای مختلف می‌باشد که طی هفته‌های خونگیری در تمام تیمارها اندازه‌گیری شده و مورد مقایسه قرار گرفته است. نمودار ۱ بیانگر میزان آنزیم گلوکاتیون پراکسیداز در تیمارهای مختلف می‌باشد که طی هفته‌های نمونه‌گیری از خون ماهیان تمام گروه‌های تیماری اندازه‌گیری شده



نمودار ۲- تلفات تیمارهای تغذیه شده با مقادیر مختلف کیتوزان طی یک هفته پس از تزریق درون صفاقی با *آئروموناس هیدروفیلا*

استفاده کرده اند. Kajita و همکاران (۱۹۹۰) نشان دادند که تزریق لوامیزول با مقادیر ۰/۱ و ۰/۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن در قزل‌آلای رنگین‌کمان باعث افزایش فعالیت سلول‌های بیگانه خوار می‌شود (۱۸). Tewary و

محرک‌های ایمنی پاسخ‌های سیستم ایمنی را افزایش داده و باعث افزایش حمایت در برابر عوامل بیماری‌زا می‌شوند (۲۸). تا کنون محققین زیادی از محرک‌های ایمنی مختلف برای بالا بردن مقاومت آبزیان در برابر استرس‌های مختلف

مقادیر ۰، ۰/۲۵، ۰/۵ و ۱ درصد کیتوزان تغذیه شده بودند هر دو هفته یکبار تا هفته هشتم (۵۶ روز) اندازه‌گیری گردید (جدول ۳ و نمودار ۱).

از آنجایی که طبق گزارشات مختلف محرک‌های ایمنی باعث افزایش فعالیت سیستم کمپلمان خون (۱۴)، افزایش فعالیت لیزوزیم سرم (۱۴ و ۱۷) و تولید آنتی‌بادی بیشتر توسط سلول‌های سفید خون (۱۳ و ۲۲) می‌شوند، کیتوزان هم مانند سایر مواد محرک ایمنی تأثیر قابل ملاحظه‌ای بر پاسخ‌های ایمنی در آبزیان دارد به گونه‌ای که Wang و Chen (۲۰۰۵) نشان دادند که تزریق $4 \mu\text{g/g}$ و $2 \mu\text{g/g}$ کیتوزان در میگوی وانامی (*Litopenaeus vannamei*) پس از یک روز باعث افزایش در میزان فعالیت فاگوسیتی سلول‌های بیگانه خوار خون در برابر باکتری *Vibrio alginoliticus* می‌گردد (۳۳). همچنین بنا بر نظر Shahidi و همکاران (۱۹۹۹) و No و همکاران (۲۰۰۲) شواهدی وجود دارد که نشان می‌دهد کیتوزان در صورت مصرف خوراکی باعث افزایش فعالیت آنتی‌باکتریال (سرم) در ماهیان شده و از ابتلا به عفونت‌های باکتریایی جلوگیری می‌کند (۲۵ و ۲۹). در این تحقیق هم مصرف خوراکی کیتوزان خصوصاً با مقدار ۰/۲۵ درصد (تیمار ۲) به دلیل افزایش فعالیت لیزوزیم و افزایش مقدار گلوتاتیون پراکسیداز پلاسما باعث ارتقای سطح ایمنی ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان گردید (جدول ۳ و نمودار ۱).

یوسفیان و همکاران (۱۳۸۸) در بررسی اثر ژئولیت بر فاکتورهای ایمنی و آنزیمی ماهی کپور دریای مازندران گزارش نمودند که کاربرد ژئولیت ضمن بهبود کیفیت آب محیط پرورشی، بر خصوصیات فیزیولوژیکی و ایمنولوژیکی ماهیان تحت تیمار با ژئولیت در مقایسه با گروه شاهد تأثیر مثبتی داشته و ارتقا داده است، هر چند این تفاوتها معنی‌دار نبوده است (۸).

همچنین فغانی و همکاران در تحقیقی در سال ۱۳۸۸، اثر ارگوسان و واکسن ضد استرپتوکوکوزیس را بر پارامترهای

همکاران (۲۰۰۸) تأثیر مثبت تزریق مقدار ۱۵۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن از ویتامین C را بر مقاومت گونه کپور هندی روهو (*Labeo rohita*) در برابر *Aeromonas hydrophila* گزارش کرده‌اند (۳۲). همچنین اکبری و همکاران (۱۳۸۷) افزایش مقاومت لاروهای قزل‌آلای رنگین‌کمان تغذیه شده با آرتمیای غنی شده با اسیدهای چرب و ویتامین C را در مقابل تنش‌های محیطی دما و کمبود اکسیژن گزارش نموده‌اند (۱). به عبارتی استفاده از غذای زنده به تنهایی یا همراه با غذای کنسانتره و به ویژه در صورتی که از مواد محرک ایمنی غنی شده باشند، در افزایش قدرت دفاعی بدن لارو ماهیان نقش به‌سزایی دارد (۲).

یکی از محرک‌های مهم که تا کنون برای ارتقای سیستم ایمنی آبزیان مورد استفاده قرار گرفته است، کیتوزان می‌باشد که پلیمری از گلوکز آمین می‌باشد. پژوهشگران زیادی تأثیر این ماده را بر افزایش پاسخ‌های ایمنی گونه‌های مختلفی از آبزیان مورد بررسی قرار داده‌اند.

Gopalakannan و Arul (۲۰۰۶) بازماندگی ۸۰ درصدی گونه کپور معمولی (*Cyprinus carpio*) در برابر *Aeromonas hydrophila* را در اثر مصرف ۱ درصد کیتوزان به صورت مخلوط با غذای آن گزارش نموده‌اند و دلیل آن را تقویت پاسخ‌های ایمنی غیر اختصاصی این ماهی توسط کیتوزان بیان کرده‌اند (۱۵). تأثیر کیتوزان در افزایش مقاومت آبزیان دیگری همچون میگوی پا سفید (*Litopenaeus vannamei*) در برابر *Vibrio alginoliticus* (۳۳)، قزل‌آلای جویباری (*Salvelinus fontinalis*) (۳۱) نیز مقابل *Aeromonas salmonisida* (۱۰) و قزل‌آلای رنگین‌کمان در برابر *Aeromonas salmonisida* (۳۱) نیز گزارش شده است. در این تحقیق هم تأثیر کیتوزان بر برخی شاخص‌های سیستم ایمنی قزل‌آلای رنگین‌کمان مورد بررسی قرار گرفت. بدین منظور میزان فعالیت آنزیم لیزوزیم و مقدار آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز سرم خون تیمارهای چهارگانه قزل‌آلای رنگین‌کمان که به ترتیب با

حمایت در برابر آلودگی به *Vibrio anguillarum* نگردید، در حالی که استفاده از این محرک به مدت ۲۸ روز باعث حمایت از این ماهی در برابر آلودگی به باکتری یاد شده گردید (۲۳). همچنین تزریق کیتین به ماهی دم زرد (*Seriola aqinqueradiata*) تنها در مدت زمان ۴۵ روز بر مقاومت این ماهی در برابر *Pasteurella piscicida* مؤثر می‌باشد و این اثر تا ۴۵ روز پس از تزریق این ماده به ماهی در بدن آن باقی می‌ماند (۲۰).

همان‌گونه که در جدول ۳ و نمودار ۱ نشان داده شده است روند فعالیت لیزوزیم و گلوکاتینون پراکسیداز سرم خون قزل‌آلای طی هفته‌های نمونه برداری در تمام تیمارها به جز گروه شاهد سیر صعودی داشته است و این روند افزایشی در تیمار دوم نسبت به تمام تیمارهای دیگر قابل ملاحظه‌تر بوده است. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که در این تحقیق تأثیر مقدار ۰/۲۵ درصد کیتوزان در مدت زمان هشت هفته (۵۶ روز) نسبت به مقادیر ۰/۵ و ۱ درصد تأثیر بهتری بر روی پاسخهای ایمنی قزل‌آلای رنگین‌کمان داشته و باعث افزایش بیشتر مقاومت این گونه در برابر آلودگی با *آنروموناتس هیدروفیلا* گردیده است (نمودار ۲).

هر چند دلیل کاهش پاسخهای ایمنی در ماهیان هنگام استفاده از مقادیر زیاد و طولانی مدت از محرکهای ایمنی به صورت خوراکی، هنوز به طور دقیق مشخص نشده است، اما با این حال احتمالاً در چنین شرایطی یک سیستم فیدبک (Feed back) منفی در ماهیان در مقابل تحریک ایمنی بدن ایجاد شده و باعث برگشت پاسخهای ایمنی به جایگاه اول آن می‌گردد. بنابراین استفاده از مقادیر زیاد و به مدت طولانی از محرکهای ایمنی باعث کاهش اثر آنها می‌شود (۲۸) و شاید دلیل تأثیر کمتر مقادیر ۰/۵ و ۱ درصد کیتوزان نسبت به مقدار ۰/۲۵ درصد در این تحقیق نیز همین امر باشد.

از آنجایی که احتمالاً کیتوزان در دستگاه گوارش آبزیان تأثیر خود را بر هضم و جذب مواد غذایی، در مقادیر کمتر

خونی ماهیان قزل‌آلای رنگین‌کمان مورد ارزیابی قرار داده و گزارش نمودند، استفاده از واکسن به تنهایی و در ترکیب با ارگوسان به مدت چهار ماه نشان داد که در خیلی از پارامترهای خونی تفاوتی بین ماهیان شاهد و گروههای تیماری وجود نداشته و تنها اثر استفاده از واکسن و ارگوسان افزایش معنی‌دار لنفوسیتها و تعداد کل گلبولهای سفید خون بوده است که نشان از افزایش مقاومت ماهیان می‌باشد (۵).

حسینی و همکاران نیز در سال ۱۳۸۱ تأثیر ماده ال - کارنیتین را بر روی مراحل اولیه رشد و ترکیبات بدن قزل‌آلای رنگین‌کمان مورد بررسی قرار داده و گزارش نمودند علی‌رغم استفاده از مقادیر ۴۰۰، ۸۰۰ و ۱۲۰۰ میلی‌گرم ال کارنیتین در هر کیلوگرم غذا به مدت ۴۸ روز، تفاوتی بین گروه شاهد و گروههای تیماری در رشد ماهیان و ترکیبات بدنی از جمله میزان چربی و پروتئین مشاهده نگردید (۳).

نتایج بررسی تلفات ماهیان قزل‌آلای پس از مواجهه با آلودگی تجربی با *آنروموناتس هیدروفیلا* در پایان هفته هشتم این تحقیق نیز بیانگر افزایش مقاومت ماهیان تیمار دوم در برابر آلودگی با این باکتری بوده (نمودار ۲) که خود دلیلی بر تحریک سیستم ایمنی قزل‌آلای رنگین‌کمان توسط کیتوزان می‌باشد. البته با توجه به تلفات حدود ۴۰ درصد در ماهیان تیمار ۰/۲۵ درصد کیتوزان پس از یک هفته، بایستی اذعان داشت که کیتوزان علی‌رغم تحریک فاکتورهای ایمنی، قابلیت افزایش صددرصدی قدرت دفاعی بدن را در مواجهه با باکتری *آنروموناتس هیدروفیلا* با دز تزریقی ذکر شده را ندارد.

مدت زمان استفاده از محرکهای ایمنی و مقادیر مورد استفاده از این مواد در عملکرد و تأثیر آنها بر سیستم ایمنی آبزیان دخالت دارد به گونه‌ای که بنابر گزارش Matsuo و Miyazano (۱۹۹۳) استفاده از پپتیدوگلوکان به مدت ۵۶ روز به صورت خوراکی در قزل‌آلای رنگین‌کمان باعث

بنا بر گزارش‌های محققین فوق مبنی بر تأثیر کیتوزان بر تقویت سیستم ایمنی ماهیان و افزایش مقاومت آنها در برابر آلودگی‌های باکتریایی، و همچنین با توجه به تأثیر فزاینده کیتوزان بر فعالیت لیزوزیم و مقدار گلوکوناتیون پراکسیداز سرم قزل آلی رنگین کمان در این تحقیق به نظر می‌رسد کیتوزان با نقش محرک ایمنی خود و تحریک پاسخهای ایمنی باعث مقاومت بیشتر این گونه در برابر باکتری *Aeromonas hydrophila* و پیشگیری از ابتلا به بیماریهای باکتریایی در مزارع پرورش ماهی، پیشنهاد می‌شود از مقدار ۰/۲۵ درصد محرک ایمنی کیتوزان به صورت ترکیب با غذای این گونه و به مدت هشت هفته (۵۶ روز) استفاده گردد.

بهرتر نشان می‌دهد (۱۵)، بنابراین در این تحقیق سعی بر آن شد تا از مقادیر کمتری از کیتوزان نسبت به محققین قبلی استفاده گردد تا با بهبود تغذیه ماهیان که در سلامت آنها تأثیر انکارناپذیری دارد سیستم فیزیولوژی آنها در وضعیت مطلوب تری قرار گرفته و کیتوزان مصرفی بهتر بر روی سیستم ایمنی و مقاومت ماهیان تأثیر گزار شود. به همین منظور با توجه به اینکه بیشترین مقدار خوراکی کیتوزان که تا کنون به صورت مخلوط با غذا برای تغذیه آبزیان مورد استفاده قرار گرفته و نتیجه مطلوبی را در بر داشته ۱ درصد بوده و توسط Cha و همکاران (۲۰۰۸) بر روی گونه کپور معمولی اعمال شده است (۱۲)، لذا در این تحقیق مقادیر پایین تر از ۱ درصد (۰/۲۵ درصد و ۰/۵ درصد) هم برای بررسی انتخاب گردید که با توجه به نمودار ۲، مقادیر کمتر خصوصاً مقدار ۰/۲۵ درصد نتایج بهتر و رضایت بخش تری را در مورد افزایش مقاومت گونه قزل آلی رنگین کمان در برابر آلودگی با *Aeromonas hydrophila* نشان داده است.

منابع

۱. اکبری، پ.، حسینی، س.ع.، ایمانپور، م. ر.، سوداگر، م و شالویی، ف.، ۱۳۸۷. بررسی اثر ناپلئوسهای آرتمیا ارومیانا (*Artemia urmiana*) غنی شده با اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیره و ویتامین C روی مقاومت در برابر تنش‌های محیطی دما و کمبود اکسیژن در لاروهای قزل آلی رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) مجله زیست‌شناسی ایران، جلد ۲۱، شماره ۴، صفحات ۶۱۰-۶۰۰.
۲. چگنی، ح. ر.، نظام اسلامی، ع.، احمدی فر، ا.، عظیمی، ع.، حسینی، س.ع و جلالی، م.ح.، ۱۳۸۹. بهینه‌سازی زمان تغذیه لاروهای قزل آلی رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) از ناپلئوس آرتمیا و جیره تجاری. مجله زیست‌شناسی ایران، جلد ۲۳، شماره ۶، صفحات ۸۶۶-۸۵۸.
۳. حسینی، س.ن.، سیف آبادی، س.ج.، کلباسی، م.ر و ویلکی، ا.س.، ۱۳۸۱. تأثیر ماده ال - کارنتینین روی مراحل اولیه رشد و ترکیبات بدن قزل آلی رنگین کمان، مجله علوم دریایی ایران، شماره دوم. صفحات ۴۶-۴۱.
۴. عمادی، ح.، ۱۳۸۳. تکثیر و پرورش ماهی قزل آلا و آزاد. انتشارات علمی آبزیان. ۲۶۳ صفحه.
۵. فغانی، ط.، آذری تاکامی، ق.، قیاسی، م.، فغانی، س و احمدی فر، ا.، ۱۳۸۸. ارزیابی اثر ارگوسان و واکسن ضد استرپتوکوکوزیس بر پارامترهای خونی ماهیان قزل آلی رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*). مجله شیلات. سال سوم. شماره دوم، صفحات ۱۴-۷.
۶. مخیر، ب.، ۱۳۸۵. بیماری‌های ماهیان پرورشی. چاپ پنجم. انتشارات دانشگاه تهران. ۶۳۸ صفحه.
۷. مهربانی، ی.، ۱۳۷۸. مطالعه مقدماتی اثر بیهوش‌کنندگی پودر گل درخت میخک بر روی ماهی قزل آلی رنگین کمان. مجله پژوهش و سازندگی، شماره پیاپی ۴۰، ۴۱، ۴۲. صفحات ۱۶۲-۱۶۰.
۸. یوسفیان، م.، هدایتی فرد، م و صادقی فر، ح.، ۱۳۸۸. ارزیابی اثرات زئولیت بر روی برخی فاکتورهای ایمنی و آنزیمی ماهی

صفحات ۴۵-۵۶

کپور دریای مازندران، مجله شیلات، سال سوم، شماره چهارم،

- 9- Aoki, T., 1992. Chemotherapy and drug resistance in fish farms in Japan. In: Shariff M., Subasinghe R.P. and Arthur J.R., (Eds), Diseases in Asian Aquaculture Vol. 1. Fish Health Section, Asian Fisheries Society, Manila, Philippines, pp: 519-529.
- 10- Anderson, DP., Siwicki, AK., 1994. Duration of protection against *Aeromonas salmonicida* in brook trout immunostimulated with glucan or chitosan by injection or immersion. The progressive Fish-Culturist, 56: 258-261.
- 11- Brunt, J., Austine, B., 2005. Use of a probiotic to control lactococcosis and streptococcosis in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). Journal of Fish Diseases, 28: 693-701.
- 12- Cha, S.H., Lee, J.S., Song, C. B., Lee, K. J., 2008. Effects of chitosan-coated diet on improving water quality and innate immunity in the Oliver flounder, *Paralichthys olivaceus*, Aquaculture, 278: 110-118.
- 13- Chen, D., Ainsworth, A.J., 1992. Glucan administration potentiates immune defense mechanisms of channel catfish, *Ictalurus punctatus* Rafineque. Journal of Fish Diseases, 15: 295-304.
- 14- Engstad, R.E., Robertsen, B., Frivold, E., 1992. Yeast glucan induces increase in activity of lysozyme and complement-mediated haemolytic activity in Atlantic salmon blood. Fish and Shellfish Immunology, 2: 287-297.
- 15- Gopalakannan, A., Arul, V., 2006. Immunomodulatory effects of dietary intake of chitin, chitosan and levamisole and immune system of *Cyprinus carpio* and control of *Aeromonas hydrophyla* infection in pond. Aquaculture, 255:179-187.
- 16- Hardy, R. W., 2002. Nutrient requirement and feeding of fish for aquaculture. CABI Publishing, Wallingford, Oxon, United Kingdom, pp: 184-202.
- 17- Jorgensen, J.B., Lunde, H., Robertsen, B., 1993. Peritoneal and head kidney cell response to intraperitoneally injected yeast glucan in Atlantic salmon (*Salmo salar*). Journal of Fish Diseases, 16: 313-325.
- 18- Kajita, Y., Sakai, M., Atsuta, S., Kobayashi, M., 1990. The immunomodulatory effects of levamisole on rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). Journal of Fish Pathology, 25: 93-98.
- 19- Kakuta, I., Kurokura, H., 1995. Defensive effect of orally administered bovine lactoferrin against *Cryptocaryon irritans* infection of red seabream. Journal of Fish Pathology, 30: 289-290.
- 20- Kawakami, H., Shinohara, N., Sakai, M., 1998. The non-specific immunostimulation and adjuvant effect of *Vibrio anguillarum* bacterin, M-glucan, chitin or Freund's complete adjuvant in yellowtail *Seriola quinqueradiata* to *Pasteurella piscicida* infection. Journal of Fish Pathology, 33: 287-291.
- 21- Kim, S.K., Rajapakes, N., 2005. Enzymatic production biological activities of chitosan oligosaccharides (COS): A review. Carbohydrate Polymers, 62: 357-368.
- 22- Kitao, T., Yoshida, T., Anderson, D.P., Dixon, O.W., Blanch, A., 1987. Immunostimulation of antibody-producing cells and humoral antibody to fish bacterins by a biological response modifier. Journal of Fish Biology, 31: 87-91.
- 23- Matsuo, K., Miyazano, I., 1993. The influence of long term administration of peptidoglycan on disease resistance and growth of juvenile rainbow trout. Nippon Suisan Gakkaishi, 59: 1377-1379.
- 24- Mesalhy, S., Mohamed, F. M., John, G., 2008. Effect of probiotics on the survival, growth and challenge infection in Tilapia nilotica (*Oreochromis niloticus*). Aquaculture Research, 39: 674-656.
- 25- No, H.K., Park, N.Y., Lee, S.H., Meyers, S.P., 2002. Antibacterial activity of chitosan and chitosan oligomers with different molecular weights. Journal of Food Microbiology, 74: 65-72.
- 26- Peters, G.; Faisal, M.; Lang, T.; Ahmed, I. 1988. Stress caused by social interaction and its effect on susceptibility to *Aeromonas hydrophila* infection in rainbow trout *Salmo gairdneri*. Disease of Aquatic Organisms, 4: 83-89.
- 27- Romoren, K., Thu, B. J., Evensen, O., 2002. Immersion delivery of plasmid DNA, A study of the potential of a chitosan based delivery system in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) fry. Journal of Controlled Release, 85: 215-225.
- 28- Sakai, M., 1998. Current research status of fish immunostimulants, Aquaculture 172, 63-92.
- 29- Shahidi, F., Vidana Arachchi, J. K., Jeon, Y. J., 1999. Food applications of chitin and chitosans. Trends in Food Science and Technology, 10: 37-51.
- 30- Shalaby, A.M., Khattab, Y. A., Abdel Rahman, A. M., 2006. Effects of (*Allium sativum*) and

- chloramphenicol on growth performance, physiological parameters and survival of Nile tilapia (*Oreochromis niloticus*). Journal of Venomous Animals and Toxins Including Tropical Diseases, 12: 172-201.
- 31- Siwicki, AK. Anderson, DP. Rumsey, GL., 1994. Dietary intake of immunostimulants by rainbow trout affects non-specific immunity and protection against furunculosis. Immunology and Immunopathology, 41: 125-139.
- 32- Tewary, A., Patra, B.C., 2008. Use of vitamin C as an immunostimulant. Effect on growth, nutritional quality and immune response of *Labeo rohita*. Fish Physiology Biochemistry, 34: 251-259.
- 33- Wang, S. H., Chen, J. C., 2005. The protective effects of chitin and chitosan against *Vibrio alginolyticus* in white shrimp *Litopenaeus vannamei*. Fish and Shellfish Immunology, 19: 191-204.

Effects of Chitosan on some immune response of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) and enhance resistance against a pathogenic *Aeromonas hydrophila* following experimental infection

Tafi A.A.¹, Meshkini S.² and Tukmechi A.³

¹ Fishery Dept., , Faculty of Natural Resources, Urmia University, Urmia, I.R. of Iran

² Faculty of Veterinary Medicine and Artemia and Aquatic Animals Research Institute, Urmia University, Urmia, I.R. of Iran

Abstract

The aim of this study was to evaluate the effects of Chitosan as an immune stimulator on rainbow trout immune response and enhanced resistance against *Aeromonas hydrophila* following experimental infection. 900 rainbow trout (25.62±0.10 g initial mean weight) were obtained and acclimatized with experimental conditions for 10 days. Then the fish were divided into four groups, the first one (control) just fed with normal diet (GFT-1) and other three groups served different doses of Chitosan (0.25, 0.5 and 1 percent) with their feed. The trial continued for eight weeks and every two weeks blood samples were taken for measuring plasma lysozyme activity and glutathione peroxidase. After that, an experimental infection conducted with a pathogenic *Aeromonas hydrophila* by intra peritoneal injection (10⁷ CFU/ml). The fish were monitored daily and the mortality recorded during one weeks after infection. The plasma lysozyme activity and glutathione peroxidase were increased significantly in the group that was fed with 0.25 percent Chitosan in comparison the untreated control fish. Further more the fish resistance against *Aeromonas hydrophila* enhanced in this group. Base on this result, 0.25 percent Chitosan could enhance some immune response and resistance of rainbow trout against *Aeromonas hydrophila*.

Keywords: Rainbow trout, Chitosan, Lysozyme activity, Glutathione peroxidase, *Aeromonas hydrophila*