



مقاله پژوهشی

مقایسه روش‌های بیهودی عضلانی در جوجه‌ها

شاهین حاجی قهرمانی

گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی مغان، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۵/۰۸/۱۹

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۵/۰۲/۱۹

چکیده

زمینه و هدف: تجویز مواد بیهودی به جوجه‌های گوشتی نیازمند دقت قابل ملاحظه‌ای است تا تزریق دارو به پرندۀ را ایمن کند. هدف از این مطالعه ارزیابی چندین ترکیب داروئی برای ایجاد بیهودی عضلانی در جوجه‌های گوشتی برای مطالعات فیزیولوژیک، تغذیه‌ای، فارماکولوژیک و تحقیقات دیگر است.

مواد و روش‌ها: ۶۰ قطعه جوجه در ۶ گروه مختلف به‌طور تصادفی تقسیم‌بندی شده و داروی بیهودی کتامین را در ترکیب با زایلازین، میدازولام یا آسپرومازین دریافت نمودند. تعداد ضربان قلب، تعداد تنفس، زمان القاء بیهودی، طول مدت بیهودی جراحی و دوره بیهودی سبک اندازه‌گیری شدند.

نتایج: القاء بیهودی به‌صورت معنی‌دار در تجویز ترکیب‌های میدازولام- کتامین و آسپرومازین- کتامین نسبت به گروه‌های دیگر طولانی‌تر بود ($P<0.05$). طول دوره بیهودی جراحی در ترکیب زایلازین - میدازولام - کتامین طولانی‌تر از همه و در ترکیب میدازولام - کتامین و آسپرومازین - کتامین از همه کوتاه‌تر بود ($P<0.05$).

نتیجه‌گیری: باید بیان داشت که مؤثرترین ترکیبات بیهودی که دوره طولانی‌تری از بیهودی جراحی را تأمین می‌کنند عبارتند از: زایلازین - آسپرومازین - کتامین و زایلازین - میدازولام - کتامین. ترکیبات دیگر در این مطالعه بیهودی جراحی مناسب تولید نمی‌کنند، اما تغییرات اندک در داده‌های فیزیولوژیک ایجاد می‌کنند.

کلمات کلیدی: بیهودی، جوجه، کتامین، آسپرومازین، زایلازین

مقدمه

استرس، بی‌اشتهاهی و اضطراب می‌شوند؛ که این موارد در نهایت می‌تواند در صد مرگ‌ومیر ناشی از بیهودی را افزایش دهد (۵). با توجه به کوچک بودن ظرفیت باقی‌مانده عملی در پرندگان دوره‌های کوتاهی از وقفه تنفسی می‌تواند مخاطره‌آمیز بوده و منجر به مرگ شود (۶). به دلیل حساسیت سیستم تنفسی پرندگان به ابتلا به برخی اختلالات در طی دوره بیهودی استنشاقی و بعد از پایان بیهودی به روش استنشاقی (در دوره ریکاوری)، منطقی خواهد بود که با استفاده از ترکیبات تزریقی عضلانی این عوارض را به حداقل رساند (۳). کم بودن میزان حجم حیاتی تنفسی پرندگان سبب می‌شود که دستگاه‌های بیهودی استنشاقی در پرندگان ظریفتر و دقیق‌تر باشد (۴)؛ که این مطلب خود سبب افزایش هزینه بیهودی استنشاقی در پرندگان می‌شود (۷)؛ بنابراین محدودیت امکانات و تجهیزات گران‌قیمت برای انجام بیهودی استنشاقی می‌طلبد که روش‌های تزریقی مناسب و ایمن در امر بیهودی پرندگان مورد بازنگری اساسی قرار گیرد تا با توجه به امکانات موجود در آزمایشگاه از

جوچه‌های گوشتی نقش مهمی در مطالعات علمی به عنوان یک مدل حیوانی مناسب ایغا نموده و تأثیر به‌سزایی در توسعه علوم بیولوژی، رنتمیک و بررسی بیماری‌های انسانی و حیوانی داردند (۱). یکی از چالش‌ها و محدودیت‌های موجود در زمینه فعالیت‌های تحقیقاتی و یافته‌های علمی بر روی پرندگان مبحث بیهودی است (۲). استفاده روزافزون و رو به گسترش از طیور در تحقیقات علمی به‌ویژه مطالعات فیزیولوژی، جراحی و بیهودی، نیازمند بهینه‌سازی روش‌های بیهودی و بهره‌مندی از ترکیبات بیهودی جدید است (۳).

اهمیت انجام بیهودی و پیشگیری از درد در امر تحقیقات علمی دوچندان می‌شود، زمانی که بدانیم داروهای بیهودی امکان دارد با جمع‌آوری بعضی از داده‌های فیزیولوژیک ما تداخل کنند و این امر لزوم کنترل اثرات جانبی ترکیبات بیهودی را می‌طلبد (۴). پرندگان به دست‌کاری حساس بوده و خیلی سریع دچار

* نویسنده مسئول: شاهین حاجی قهرمانی، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی مغان، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران Email: hajighahramani@yahoo.com



است؛ سعی بر این شد که از ترکیب چند داروی آرامبخش با داروی بیهودی کتامین همانند جوندگان به ترکیبات جدیدی دست یافته شود که حداقل اثرات سوء را در زمان القاء، دوره بیهودی و ریکاوری داشته باشد و در مطالعات فیزیولوژیک حداقل مداخله در نتایج پیش آید. نتایج این مطالعه روش بیهودی تزریقی مناسبی برای جراحی پرندگان در مراکز تحقیقاتی، فیزیولوژی و علوم زیستی فراهم می‌کند.

مواد و روش‌ها

در تحقیق حاضر از جوجه‌های با وزن 1100 ± 229 گرم از نژاد راس (Ross) با سن یکسان (سه هفته) برای انجام بیهودی و مقایسه تأثیر داروها و ترکیبات بر روی پارامترهای حس درد و فیزیولوژیک در طول تحقیق استفاده شد. از یک دستگاه الکتروکاردیوگرافی (Burdick electrocardiograph, Sylmar, CA91342, USA) دماسنجهای مانیپیم- مینیمم جهت تنظیم دمای محیط نگهداری حیوانات و ترمومتر دیجیتالی (MT16A1, Microlife, Switzerland) استفاده شد. همچنین، داروهای مورد استفاده به شرح زیر بودند: میدازولام (Midazolam, Dormicum, 5 mg/ml, Hoffmann-LaRoche Ltd. Basel, Switzerland), کتامین (Ketamine, 100 mg/ml, Aesculaap, Boxtel, Holland), زایلازین (Xylazine, 20 mg/ml, Alfasan, Worden, Castran, Acepromazine 20 mg/ml, Interchemie, Holland).

جهت کاهش حجم دستگاه گوارش، دو ساعت قبل از شروع بیهودی به جوجه‌ها پرهیز غذایی داده شد (۳). آب همواره به صورت آزاد در اختیار پرندگان تحت آزمایش بود. نگهداری پرندگان مطابق با راهنمای انتستیتوی ملی سلامت انجام شده و کار با حیوانات مطابق دستورالعمل نگهداری و اصول اخلاقی استفاده از حیوانات آزمایشگاهی طبق استاندارد موردنظر انجام گردید.

تعیین دوز اولیه

پس از انجام مطالعه اولیه و مرور مقالات، به دلیل عدم وجود برخی از ترکیبات موجود (۱۱-۱۵) در گزارش مقالات (گروههای چهارم، پنجم و ششم)، ۶ گروه از ترکیبات مختلف داروهای بیهودی که در مطالعه اولیه از نظر علائم حیاتی و قدرت بیهودی بهتر بودند؛ طبق جدول ۱ انتخاب شده و دوزهای ترکیبات مورد

بهترین ترکیبات بیهودی در امر تحقیقات بر روی جوجه‌ها استفاده شود. تحقیق حاضر در جهت دست یابی به چنین ترکیب یا ترکیبات بیهودی تزریقی صورت گرفته است. کتامین یکی از عوامل بیهودی تزریقی است که ایجاد بی‌دردی خوبی می‌کند، اما در پرندگان بی‌دردی و بیهودی ضعیفی دارد. بنابراین، استفاده تنها از کتامین برای ایجاد بی‌دردی کافی برای جراحی توصیه نشده است (۷). کتامین سبب ایجاد حرکات غیرارادی و سفتی عضلانی می‌شود (۴). با ترکیب کتامین با زایلازین برخلاف پستانداران در جوجه‌های گوشتی تنها به درجاتی از بیهودی می‌توان دست یافت که در پرندگان یک‌گونه، عملکرد فیزیولوژیک مناسب و همسان نشان نمی‌دهد. از طرف دیگر افزایش دوز زایلازین در ترکیب فوق برای پرندگان خطرناک است؛ به دلیل ایجاد آریتمی قلبی، کاهش دمای بدن و حاشیه ایمنی کم، افزایش دوز زایلازین در پرندگان مخاطره‌آمیز است (۷).

میدازولام یک ترکیب بنزو دیازپینی محلول در آب و غیر محرك است که بعد از تزریق عضلانی جذب مناسبی دارد، از میدازولام در قناری به عنوان داروی آرامبخش به صورت اینتراناژال استفاده شده است (۸). بنزو دیازپین‌ها خاصیت شلی عضلانی را از طریق مهار انتقال پیام عصبی بین دو قسمت اعصاب در سطح نخاع اعمال می‌کنند. این اثرات از طریق تحریک گیرنده‌های اختصاصی بنزو دیازپینی اعمال می‌شود (۴).

آسپرومازین از ترکیبات فوتیازینی است که ایجاد آرامبخشی می‌کند (۴). استفاده از آسپرومازین به عنوان پیش بیهودی می‌تواند به صورت معنی‌داری خطر بیهودی را کاهش دهد. آسپرومازین نیز مانند دیگر داروهای فوتیازینی ایجاد بی‌دردی نمی‌کند و افزایش دوز دارو سبب افزایش اثر آن نمی‌شود. ولی با تقویت اثر داروهای بیهودی و اپیوئیدها دوز موردنیاز برای بیهودی جراحی را کاهش می‌دهد (۳). آسپرومازین تأثیر کمی در کاهش دوز کتامین موردنیاز برای بیهودی دارد، ولی سبب کاهش سفتی عضلانی ناشی از تزریق کتامین تنها می‌شود (۶). در جوندگان از ترکیب داروهای آرامبخش با داروهای بیهودی برای دستیابی به بیهودی ایمن و با اثرات جانبی کم با موفقیت توسط محققین استفاده شده است (۹، ۱۰). در مطالعه حاضر با توجه به اینکه ترکیب زایلازین-کتامین در بیهودی پرندگان دارای عوارض و اثرات سوء ذکر شده



تعداد تنفس طبیعی هر پرنده در حالت آرامش شمارش و تعداد ضربان قلب هر پرنده قبل از بیهوشی به کمک استتوسکوپ در

آزمایش با روش افزایش و کاهش دوز دیکسون (Dixon's up-and-down method) تعیین گردید (جدول ۱).

جدول ۱. ترکیب یا ترکیبات بیهوشی مورد استفاده برای بیهوشی به روش عضلانی

گروه‌ها	ترکیب یا ترکیبات پیش بیهوشی (میلی گرم بر کیلوگرم)	ترکیب یا ترکیبات پیش بیهوشی (میلی گرم بر کیلوگرم)	ترکیب بیهوشی (میلی گرم بر کیلوگرم)
۱) زیالازین- کتمامین	۵	۰/۵	۰/۵
۲) میدازولام - کتمامین	۰/۵	۰/۵	۰/۵
۳) آسپرومازین- کتمامین	۲	۱/۵	۱/۵
۴) آسپرومازین- میدازولام- کتمامین	۰/۵	۰/۵	۰/۵
۵) زیالازین- میدازولام- کتمامین	۰/۵	۰/۵	۰/۵
۶) زیالازین- آسپرومازین- کتمامین	۰/۵	۰/۵	۰/۵

یک دقیقه شمارش شد. تعداد ضربان قلب در دقیقه در پرنده بیهوش از روی شمارش ضربان قلب اخذشده در نوار قلبی محاسبه گردید. جهت بررسی رفلکس‌های درد، واکنش‌های مربوط به پنجه با آزمایش شد (۱۶-۱۸). هرگونه عکس العمل حیوان از جمله حبس تنفس، صدای ناله یا حرکت ناگهانی حیوان به عنوان پاسخ مثبت به درد در نظر گرفته شد. پاسخ حیوان به درد در ۴ درجه کیفی از صفر تا ۳ امتیازبندی شد (۱۹، ۲۰) بهطوری‌که عدم واکنش به درد درجه صفر و پاسخ شدید به درد، در حد پاسخ به هنگام هوشیاری حیوان، درجه ۳ بود؛ واکنش ضعیف به درد درجه ۱ و واکنش متوسط به درد با رتبه ۲ در نظر گرفته شد. از واکنش نوک سرسوزن بر روی پوست نیز جهت بررسی عمق بیهوشی استفاده گردید (۲۱). از واکنش قرنیه به قطره آب یا رشتہ پنبه با درجه صفر و یک نیز جهت بررسی عمق بیهوشی استفاده شد (۶، ۲۱ و ۲۲). فاصله زمانی از بین رفت و واکنش درد پنجه پا تا برگشت آن، به عنوان زمان بیهوشی جراحی تعریف شد (۲۳).

برای کنترل دقیق تغییرات دمای بدن پرنده، ترمومتر دیجیتالی به پارافین آگشته شده و داخل رکتوم حیوان قرار داده شد. کنترل دمای بدن ۵ دقیقه قبل از بیهوشی هر پرنده انجام شده و بعد از انجام بیهوشی در فواصل زمانی ۵ دقیقه تکرار گردید.

بررسی آماری

کلیه بررسی‌های آماری داده‌های تحقیق حاضر با استفاده از نرم‌افزار آماری SPSS Version 19, Micromaster Inc. (Richboro, PA, USA) انجام شد. آنالیز آماری داده‌های

روش بیهوشی در روش تزریق عضلانی دارو، هر یک از گروه‌های آزمایش دارای ۱۰ قطعه جوجه بودند (تعداد کل جوجه‌های مورد آزمایش ۶۰ قطعه بود). جوجه‌ها توسط ترازوی آزمایشگاهی به صورت جداگانه وزن شدند و محاسبه حجم داروی مورد نظر با توجه به دوز و وزن حیوان انجام شد. با استفاده از سرسوزن‌های انسولینی تزریق حجم محاسبه شده از دارو یا آزمایش رفلکس‌های درد توسط یک فرد معین صورت گرفت. ابتدا دارو یا ترکیب پیش بیهوشی تزریق شده و ۱۰ دقیقه بعد داروی بیهوشی اصلی تزریق گردید (جدول ۱). پس از تزریق دارو، پرنده مورد نظر به قفس مجزایی انتقال یافت تا در آرامش بیهوش شود. کلیه اطلاعات مربوط به داده‌های فیزیولوژیک حیوان به صورت جداگانه برای هر پرنده ثبت شد. فاصله زمانی، بین زمان تزریق دارو تا زمانی که حیوان به صورت جانبی بخوابد، به نام زمان القا بیهوشی در نظر گرفته شد. فاصله زمانی از بین رفت و رفلکس تعادل تا برگشت آن به عنوان دوره بیهوشی محاسبه گردید. بعد از مرحله القا بیهوشی حیوان به روی میز منتقل شده و به الکتروودهای دستگاه الکتروکاردیوگرافی وصل شد. دستگاه الکتروکاردیوگرافی روی حساسیت ۲ میلی ولت و سرعت ۵۰ میلی‌متر بر ثانیه، روی اشتراق دو تنظیم و سپس کالیبره شد.

کلیه داده‌های مربوط به بیهوشی پرنده از جمله نوار قلبی هر ۵ دقیقه یکبار ثبت شد. از مشاهده حرکات قفسه سینه برای ثبت تعداد تنفس در دقیقه استفاده گردید. قبل از القاء بیهوشی



تعداد ضربان قلب جوجه‌ها در حالت عادی قبل از بیهودی $382/3 \pm 4/6$ ضربه در دقیقه (Mean \pm SEM) بود. ۵ دقیقه بعد ازالق‌بیهودی، ضربان قلب در کلیه گروه‌ها نسبت به حالت قبل از بیهودی کاهش یافت (نمودار ۱). تعداد ضربان قلب در گروه‌های اول، پنجم و ششم نسبت به ترکیبات دیگر کمتر بود (نمودار ۱). کمترین میزان ضربان قلب در دقیقه ۵۰ در گروه ۶ ثبت شد.

تعداد تنفس در حالت عادی $0/7 \pm 82/7$ تنفس در دقیقه (Mean \pm SEM) بود. تعداد تنفس به دنبال القاء بیهودی در کلیه گروه‌ها کاهش آشکاری را نشان داد (نمودار ۲). بعد از تزریق دارو، گروه‌های دوم، سوم و چهارم تعداد تنفس بیشتری نسبت به دیگر گروه‌ها داشتند ($P<0/05$). میزان تنفس در ۵۰ دقیقه بعد از تجویز ترکیبات بیهودی در گروه‌های دوم، سوم و چهارم با تعداد تنفس جوجه‌های هوشیار تفاوت معنی‌دار نداشت (نمودار ۲). کمترین میزان تنفس در دقیقه ۵۰ بعد از تجویز ترکیب زایلازین-میدازولام-کتامین در گروه ۵ مشاهده شد. در هیچ‌یک از جوجه‌های گروه‌های مختلف وقفه تنفسی (آپنه) یا سیانوزه شدن مخاطرات بروز نکرد.

طبق نمودار ۳ میانگین دمای بدن جوجه‌های بیهودی در گروه‌های ۱، ۵ و ۶ در طول بیهودی نسبت به گروه‌های ۲، ۳ و ۴ و جوجه‌های هوشیار (گروه کنترل) کاهش معنی‌داری را نشان داد ($P<0/05$).

بحث

در مطالعات محققین دیگر ذکر شده که تزریق کتامین به تنهائی در پرنده‌گان سبب تغییر ناگهانی در فشار شریانی و افزایش فشار داخل مغز و کره چشم شده، تون عضلات اسکلتی را افزایش می‌دهد. دوز کتامین برای ایجاد بیهودی در جوجه‌ها 100mg/kg -۱۰ است که بیشتر سبب تقيید در پرنده شده و بیهودی سبک و متغیری را در یک گونه ایجاد می‌کند (۷، ۲۴)؛ بنابراین در حیوانات آزمایشگاهی و پرنده‌گان از زایلازین در ترکیب با کتامین استفاده می‌شود. ترکیب زایلازین-کتامین بی‌دردی و شلی عضلانی را تولید می‌کند و امکان جراحی محوطه بطنی، قفسه صدری و اعصاب را بدون انقباض اسپاسمودیک عضلانی ناشی از کتامین فراهم می‌کند (۵). محل اثر داروهای آگونیست آلفا-۲ مانند زایلازین، گیرنده‌های آدرنوسیپتورهای آلفا-۲ است که از این طریق از انتقال سیگنال درد به مغز در طناب نخاعی

پارامتریک (زمان القاء، زمان بازگشت از بیهودی، مدت بیهودی جراحی) با استفاده از آنالیز واریانس یک‌طرفه (ANOVA) انجام و به عنوان تست پشتیبان، از تست دانکن (Duncan's test) در صورت لزوم استفاده شد. از تست آماری آنالیز واریانس (Repeated measure analysis of variance) اندازه‌گیری مکرر (ضریبان قلب، تعداد تنفس و دمای بدن) استفاده گردید.

آنالیز آماری واکنش‌های درد با استفاده از تست غیر پارامتریک کروس-کالوالیس انجام گرفت. کلیه نتایج به صورت Mean \pm SEM بیان شدند. اختلافات آماری معنی‌دار با دقت $P<0/05$ بیان شد.

نتایج

تمام داروها یا ترکیبات دارویی مورد استفاده ایجاد بی‌حرکتی کامل نموده و رفلکس تعادل حداقل در عرض $5/2$ دقیقه بعد از تزریق عضلانی مدت‌زمانی که ترکیبات بیهودی از بین رفت. طبق جدول ۲ بین گروه‌های ۵ و ۶ از نظر آماری در مدت‌زمان القاء بیهودی اختلاف معنی‌دار وجود نداشت ($P>0/05$). مدت‌زمان القاء بیهودی در گروه سوم از گروه‌های اول، چهارم، پنجم و ششم بیشتر بود ($P<0/05$).

بر اساس جدول ۲ بیهودی جراحی در همه جوجه‌ها ایجاد شد. در گروه ۵ بیهودی جراحی طولانی‌مدت‌تر از بقیه گروه‌ها بود ($P<0/05$). طول دوره بیهودی جراحی در گروه‌های ۲ و ۳ از نظر آماری اختلاف معنی‌داری با یکدیگر نداشته و از همه گروه‌ها کمتر بود ($P<0/05$).

در گروه‌های ۵ و ۶ طول دوره بیهودی نسبت به گروه‌های دیگر بیشتر بود ($P<0/05$). بر اساس جدول ۲ طول دوره بیهودی در گروه‌های ۲ و ۳ به صورت معنی‌داری در مقایسه با ترکیبات دیگر کوتاه‌تر بود ($P<0/05$).

طبق جدول ۲ در درجه‌بندی پاسخ به درد پنجه پا گروه پنجم نسبت به گروه‌های دوم، سوم و چهارم، بی‌دردی بیشتری را ایجاد کرد ($P<0/05$). در رابطه با واکنش به حرکت سرسوزن بر روی پوست در گروه پنجم نسبت به گروه‌های اول، دوم، سوم و چهارم بیشترین میزان بی‌دردی وجود داشت و در گروه دوم و چهارم آستانه تحمل درد کمتر از بقیه گروه‌ها بود ($P<0/05$). واکنش قرنیه در مقابل تحریک در گروه سوم از گروه‌های چهارم، پنجم و ششم ضعیفتر بود (جدول ۲).



و ۳ سبب ایجاد بیهوشی سبک در جوجه‌ها شده و رفلکس پنجه پا را به صورت ضعیف از بین می‌برند. در مطالعه حاضر، اضافه کردن آسپرومازین یا میدازولام به ترکیب زایلazین-کتامین به منظور افزایش طول مدت بیهوشی جراحی انجام شد و به همین دلیل درجه رفلکس درد پنجه پا در گروه‌های ۵ و ۶ در مقایسه با گروه‌های ۲ و ۳ به صورت معنی‌داری کمتر بود (جدول ۲). در بیهوشی کبوتر با تزریق عضلانی ترکیب زایلazین-کتامین از رفلکس پنجه پا جهت بررسی عمق بیهوشی استفاده شده و رفلکس پنجه پای منفی به عنوان بیهوشی عمیق جراحی گزارش شده است (۲۱). در طی بیهوشی جراحی به ترتیب ابتدا حس پوستی، سپس درد پنجه پا و در نهایت واکنش قرنیه از بین می‌رود (۶، ۲۷). نحوه برگشت واکنش‌های درد نیز برعکس است، یعنی به ترتیب ابتدا واکنش قرنیه، پنجه پا، پوست و سپس حس شنیداری بر می‌گردد (۲۷). بنابراین، می‌توان از پاسخ به رفلکس‌های درد و خوابیدن جانبی پرندگان برای تعیین عمق بیهوشی بهره بردار (۶). در قشر مخ پرندگان برای درک محرك‌های درد سوماتیک از نواحی مختلف بدن، نقاط مختلفی با اندازه‌های متفاوت وجود دارد. تعداد متفاوت پایانه‌های عصبی حساس به درد در این نواحی، اختلاف درجات واکنش به درد را توجیه می‌کند. در مقابل پاسخ ضعیف به دردهای سوماتیک در ناحیه تن، در قشر مخ نواحی وسیعی برای درک محرك‌های درد انتهای اندام‌های حرکتی وجود دارد. در نتیجه، حساسیت بیشتر درد پنجه پا نسبت به درد ناشی از رفلکس پوست ناحیه پشت قابل توضیح است (۲۸).

ترکیب زایلazین با آسپرومازین در یک سرنگ به صورت وریدی برای ایجاد آرامبخشی به کاررفته است که دوز هر دو دارو کاهش یافته است. این ترکیب به دلیل ماهیت زایلazین شروع اثر سریع تری داشته و در نتیجه، اثرات آسپرومازین طول دوره اثر طولانی تر دارد (۳). آسپرومازین در ترکیب با کتامین یا کتامین و زایلazین به صورت کوکتیل در مدل‌های آزمایشگاهی برای طولانی کردن بیهوشی و کاهش دوز مورد نیاز کتامین به کار می‌رود (۲). تجویز ترکیب زایلazین - آسپرومازین - کتامین در موش سوری سبب افزایش طول مدت بیهوشی جراحی شده و حاشیه ایمنی را بالا می‌برد. افزودن داروی آرامبخش آسپرومازین سبب تشدید تأثیرات داروی بیهوشی شده و مدت زمان بیهوشی جراحی را در مقایسه با ترکیب زایلazین-کتامین به دو برابر افزایش داده است (۲۹). در تحقیق حاضر نیز مقایسه مدت زمان

پیشگیری می‌کنند ولی سبب برادی کاردی و ضعف تنفسی نیز می‌شوند. اثرات زایلazین و آسپرومازین وابسته به دوز است (۴). در مطالعه اولیه در تحقیق پیش رو، استفاده از دوزهای مختلف زایلazین و آسپرومازین در ترکیب با کتامین بیانگر این حقیقت بود که در دوزهای بالای زایلazین (۸-۵mg/kg) و آسپرومازین (۵-۳mg/kg) مرگ‌ومیر جوجه‌ها در طی دوره بیهوشی افزایش می‌افتد؛ به همین دلیل طبق جدول ۱ سعی بر این شد که ضمن بررسی دوزهای مختلف و گزینش و کاربرد دوزهای متغیر و ایمن در گروه‌های شش گانه، علاوه بر ایجاد بیهوشی طولانی و عمیق در جوجه‌ها در صد مرگ‌ومیر آن‌ها کاهش یابد. به عبارت بهتر با توجه به متغیر بودن دوزها، ترکیبات بیهوشی در گروه‌های شش گانه با هم‌دیگر مقایسه شدند.

در این مطالعه مدت زمان القاء بیهوشی در گروه ۱، (۰/۲ ± ۰/۶) دقیقه بود که مشابه گزارش تحقیقات انجام یافته قبلی در پرندگان دیگر است (۱۴، ۲۵). در گروه‌های اول، پنجم و ششم زایلazین در ترکیب با کتامین سبب ایجاد بیهوشی جراحی و تحمل درد شده (جدول ۲) که مطابق با یافته‌های دورانی و همکاران در مورد زایلazین است (۲۱).

زمان طولانی مورد نیاز برای القاء بیهوشی در گروه‌های ۲ و ۳ (جدول ۲) به این دلیل است که این ترکیبات همواره بیهوشی سبک در پرندگان ایجاد می‌کنند و تنها برای مقیدسازی شیمیایی مناسب هستند (۷). اگرچه آسپرومازین و میدازولام در کاهش اثرات سوء کتامین مانند سفتی عضلات و حالت هیجانی مؤثر می‌باشند ولی در تقویت اثر بیهوشی کتامین به‌اندازه زایلazین مؤثر نیستند (۱۷، ۲۶)؛ اما از دیگر سو، ترکیب زایلazین-کتامین با دیگر داروهای آرامبخش یا ضد درد منجر به افزایش اثر یا حتی تشدید اثر می‌شود. بنابراین زایلazین سبب تشدید اثر داروهای بیهوشی انفکاکی و آرامبخش فوتیازینی و بنزوپدیازپینی می‌شود (۴). در جدول ۱ زمان القاء بیهوشی در گروه‌های ۵ و ۶ با توجه به اثر تقویتی زایلazین بر روی میدازولام یا آسپرومازین تفاوت معنی‌داری با گروه‌های ۲ و ۳ داشته و از آن‌ها کمتر است (۰/۰-۰/۵p).

گزارش شده که تزریق ترکیب آسپرومازین-کتامین در برخی از پرندگان، تنها ایجاد خواب می‌کند و افزون بر اینکه رفلکس پنجه پا از بین نمی‌رود، برخی از موارد بی‌هوش شده با ترکیب آسپرومازین-کتامین حتی رفلکس تعادل خود را نیز از دست نمی‌دهند (۳). چنانچه از جدول ۲ مشخص می‌شود، گروه‌های ۲



میدازولام یا آسپرومازین دوز زایلazین کاهش یابد. در مطالعه حاضر گروه ۴ ضمن برخورداری از دوره بیهودی مناسب نسبت به گروه‌های اول، پنجم و ششم علائم حیاتی را به دلیل عدم کاربرد زایلazین تحت تأثیر معنی‌دار قرار نمی‌دهد که از مزیت‌های گروه مذکور است (نمودار ۱-۳).

نتیجه‌گیری

اگرچه کلیه ترکیبات مورداستفاده در تحقیق حاضر توانایی از بین بردن رفلکس تعادل در جوجه‌ها را داشتند اما از نظر توانایی داروها در ایجاد بیهودی جراحی و القاء بی‌دردی مناسب تفاوت قابل‌لاحظه‌ای وجود داشت. گروه‌های ۲ و ۳ در ایجاد بیهودی جراحی ضعیف بودند، بنابراین از این داروها تنها برای ایجاد آرامبخشی و بیهودی سطحی می‌توان استفاده کرد. گروه‌های ۵ و ۶ بیشترین میزان بی‌دردی را ایجاد کرده و طولانی‌ترین مدت بیهودی جراحی را سبب شدند.

تشکر و قدردانی

مقاله حاضر حاصل طرح تحقیقاتی دانشگاه محقق اردبیلی با عنوان «بهینه‌سازی روند بیهودی عضلانی در جوجه‌های گوشتی با استفاده از ترکیبات کتامین» مصوب دی‌ماه سال ۱۳۹۳ بوده و بدین‌وسیله از حمایت‌های مالی معاونت پژوهشی دانشگاه تشکر و قدردانی به عمل می‌آید.

تعارض منافع

نویسنندگان هیچ گونه تعارض منافعی را اعلام نکرده‌اند.

بیهودی جراحی و طول دوره بیهودی سبک گروه‌های ۳ و ۶ یافته اخیر را در جوجه‌ها تأیید می‌نماید. در پرندگان مشتقات بنزو دیازپینی مانند میدازولام اثر داروهای بیهودی را تقویت می‌کنند، ولی استفاده آن به تنهایی فقط آرامبخشی خفیف بدون بی‌دردی ایجاد می‌کند (۲). در تحقیق حاضر نیز ترکیب میدازولام-کتامین تنها سبب ایجاد بیهودی سبک در جوجه‌ها شد. بر اساس مطالعات فوق الذکر در مورد آسپرومازین و میدازولام و با توجه به اثر سینرژیستی زایلazین بر روی آن‌ها (۴) طول دوره بیهودی و بیهودی جراحی کوتاه‌تر و رتبه بی‌دردی بیشتر گروه ۴ در مقایسه با گروه‌های ۵ و ۶ قابل توجیه است (جدول ۲). توجه به نمودار ۲، بیانگر این نکته است که در همانگی با گزارش‌های سیمپسون ترکیباتی که توانایی ایجاد بیهودی جراحی دارند در طول مدت زمان بیهودی جراحی تعداد تنفس کمتر داشته‌اند. در صورتی که ترکیباتی که تنها بیهودی سبک ایجاد می‌کنند، یا سبب خواب می‌شوند از تعداد تنفس بالاتر برخوردار هستند (۳۰)، به عبارت دیگر ترکیباتی که دارای زایلazین می‌باشند به صورت معنی‌دار تعداد تنفس کمتر دارند (۴). طبق نمودار ۱ و ۳ نیز مشخص شد که استفاده از زایلazین سبب کاهش معنی‌دار در تعداد ضربان قلب و دمای بدن جوجه‌ها در مقایسه با گروه‌های دوم، سوم و چهارم شده است. این یافته‌ها در تأیید گزارش‌های دیگر در حیوانات آزمایشگاهی در این زمینه است (۱۰، ۹) و بیان می‌کند که زایلazین به عنوان آگونیست آلفا-۲ سبب تداخل در یافته‌های فیزیولوژیک قلبی-تنفسی و دمای بدن در جوجه‌ها می‌شود؛ بنابراین همچنان که در گروه‌های ۵ و ۶ مشاهده می‌شود بهتر است با استفاده از ترکیبات دیگر همانند

References

- Brown WR, Hubbard SJ, Tickle C, Wilson SA. The chicken as a model for large-scale analysis of vertebrate gene function. *Nature Reviews Genetics*. 2003;4(2):87-98.
- Flecknell P. Laboratory animal anaesthesia. 4th ed. Philadelphia: Elsevier; 2015, P. 79-195.
- Hall L, Clarke K ,Trim C. Anaesthesia of birds, laboratory animals and wild animals. 11th ed. London: Elsevier; 2014, P. 387- 458.
- Tranquilli WJ, Thurmon JC, Grimm KA. Lumb and Jones' veterinary anesthesia and analgesia. 5th ed. Baltimore: John Wiley & Sons; 2013, P. 512-726.
- Samour J. Avian medicine. 3rd ed. New York: Mosby; 2008, P.215-285.
- Muir WW, Hubbell JA. Handbook of veterinary anaesthesia. 5th ed. Iowa: Mosby; 2014, P. 528- 702.
- Coles B. Essentials of avian medicine and surgery. 3rd ed. New York: John Wiley & Sons; 2008, P. 84-185.



8. Vesal N, Zare P. Clinical evaluation of intranasal benzodiazepines, α 2-agonists and their antagonists in canaries. *Veterinary anaesthesia and analgesia*. 2006;33(3):143-8.
9. Hajighahramani S, Vesal N. Evaluation of several drug combinations for intraperitoneal anaesthesia in adult male rats. *Iranian Journal of Veterinary Research*. 2007;8(2):106-15. [In Persian]
10. Arras M, Autenried P, Rettich A, Spaeni D, Rülicke T. Optimization of intraperitoneal injection anesthesia in mice: drugs, dosages, adverse effects, and anesthesia depth. *Comparative medicine*. 2001;51(5):443 –56.
11. Miller W, Buttrick M. Current anesthesia recommendations for companion birds. *Iowa State University Veterinarian*. 1999; 61(2): 3.
12. Maiti S, Tiwary R, Vasan P, Dutta A. Xylazine, diazepam and midazolam premedicated ketamine anaesthesia in White Leghorn cockerels for typhlectomy. *Journal of the South African Veterinary Association*. 2006;77(1):12-8.
13. Curro TG. Anesthesia of pet birds, Seminars in Avian and Exotic Pet Medicine; January 1998; Madison, WI USA: Elsevier; 1998, 10-21.
14. Fedde M. Drugs used for avian anesthesia: a review. *Poultry science*. 1978;57(5):1376-99.
15. Gunkel C, Lafourche M, editors. Current techniques in avian anesthesia, Seminars in Avian and Exotic Pet Medicine; October, 2005. Tucson, Arizona, USA: Elsevier; 2005. P. 263-276.
16. Gentle MJ. Pain in birds. *Animal Welfare*. 1992;1(4):235-47.
17. Hawkins MG. The use of analgesics in birds, reptiles, and small exotic mammals. *Journal of Exotic Pet Medicine*. 2006;15(3):177-92.
18. Stasiak KL, Maul D, French E, Hellyer PW, Vandewoude S. Species-specific assessment of pain in laboratory animals. *Journal of the American Association for Laboratory Animal Science*. 2003;42(4):13-20.
19. Kim JS. Assessment of Pain in Laboratory Animals. *Angiogenesis*. 2010;21(6):882-7.
20. Clements J, Nimmo W. Pharmacokinetics and analgesic effect of ketamine in man. *British Journal of Anaesthesia*. 1981;53(1):27-30.
21. Durrani UF, Ashraf M, Khan MA. A comparison of the clinical effects associated with xylazine, ketamine, and a xylazine-ketamine cocktail in pigeons (*Columba livia*). *Turkish Journal of Veterinary and Animal Sciences*. 2009;33(5):413-7. [In persian]
22. Mostachio GQ, De-Oliveira LD, Carciofi AC, Vicente WR. The effects of anesthesia with a combination of intramuscular xylazine-diazepam-ketamine on heart rate, respiratory rate and cloacal temperature in roosters. *Veterinary anaesthesia and analgesia*. 2008;35(3):232-6.
23. Lichtenberger M, Ko J. Anesthesia and analgesia for small mammals and birds. *Veterinary Clinics of North America: Exotic Animal Practice*. 2007;10(2):293-315.
24. Boever WJ, Wright W. Use of ketamine for restraint & anesthesia of birds. *Veterinary medicine, small animal clinician: VM, SAC*. 1975;70(1):86.
25. Lierz M, Korbel R. Anesthesia and analgesia in birds. *Journal of Exotic Pet Medicine*. 2012;21(1):44-58.
26. West G, Heard D, Caulkett N. Zoo animal and wildlife immobilization and anesthesia. 2nd ed. St. Luis: John Wiley & Sons; 2014.P. 632-701.
27. Gigliuto C, De Gregori M, Malafoglia V, Raffaeli W, Compagnone C, Visai L. Pain assessment in animal models: do we need further studies. *Journal of pain research*. 2014;7(1):227-36.
28. Hau J, Schapiro SJ. Handbook of laboratory animal science: essential principles and practices. 2nd ed. Boca Raton: CRC press; 2002.P. 34-157.
29. Wixson SK, Smiler KL. Anesthesia and analgesia in rodents. *Anesthesia and analgesia in laboratory animals*. 2nd ed. Baltimore: Elsevier; 1997.P.124- 158.
30. Simpson DP. Prolonged (12 hours) intravenous anesthesia in the rat. *Comparative Medicine*. 1997;47(5):519-23.

**Original Article****A Comparison of Intramuscular Anesthetic Techniques in Chickens****Hajighahramani Sh**

Department of Animal Sciences, Moghan College of Agriculture and Natural Resources, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran

Received: 08 May 2016

Accepted: 09 Nov 2016

Abstract

Background & Objective: Administration of anesthetic substances to chickens requires careful consideration for the safe delivery of the agent to the bird. The research objective was to evaluate several drug combinations for intramuscular anesthesia in chickens for physiologic, nutritional, pharmacological and other investigations.

Meterial & Methods: Sixty healthy chickens were randomly assigned in six treatment groups and received Ketamine in combination with Xylazine, Midazolam or Acepromazine. Heart and respiratory rate, induction time, duration of surgical anesthesia and light anesthesia were measured.

Results: Induction of anesthesia was significantly longer following Acepromazine- Ketamine and Midazolam- Ketamine compared to other groups ($P<0.05$). Duration of surgical anesthesia was longest with Xylazine- Midazolam- Ketamine and shortest with Midazolam-Ketamine and Acepromazine- Ketamine ($P<0.05$).

Conclusion: In conclusion, the most effective drug combinations resulting in longer duration of surgical anesthesia, were Xylazine- Acepromazine- Ketamine and Xylazine- Midazolam- Ketamine. Other combinations did not produce appropriate surgical anesthesia, but they make slight changes in physiological data.

Keywords: anesthesia, chicken, Ketamine, Acepromazine, Xylazine

*Corresponding author: Shahin Hajighahramani, Department of Animal Sciences, Moghan College of Agriculture and Natural Resources, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran
E-mail: hajighahramani@yahoo.com

Journal of Fasa University of Medical Sciences (2017): 488-495