

## مقایسه سیستم ایمنی، جمعیت میکروبی، فراسنجه‌های خونی و صفات عملکرد پنج سویه متداول جوجه گوشتی در ایران

### • صیفعلی ورمقانی (نویسنده مسئول)

استادیار بخش تحقیقات علوم دامی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی ایلام، سازمان تحقیقات آموزش و ترویج کشاورزی، ایلام-ایران.

### • محمد اکبری قرایی

عضو هیأت علمی دانشکده کشاورزی دانشگاه ایلام، ایلام-ایران.

### • حسین ابوالفتحی

دانش آموخته کارشناسی ارشد دانشکده کشاورزی دانشگاه ایلام، ایلام-ایران.

### • علی خطیب جو

عضو هیأت علمی دانشکده کشاورزی دانشگاه ایلام، ایلام-ایران.

تاریخ دریافت: شهریور ۱۳۹۷ تاریخ پذیرش: مرداد ۱۳۹۸

شماره تماس نویسنده مسئول: ۰۹۱۸۳۴۱۴۸۸۱

Email: varmaghany@yahoo.com

### • کامران طاهر پور

عضو هیأت علمی دانشکده کشاورزی دانشگاه ایلام، ایلام-ایران.

### • هوشنگ جعفری

استادیار بخش تحقیقات علوم دامی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی ایلام، سازمان تحقیقات آموزش و ترویج کشاورزی، ایلام-ایران.

شناسه دیجیتال (DOI): 10.22092/asj.2019.123257.1768

### چکیده

این تحقیق به منظور مقایسه وضعیت سیستم ایمنی، جمعیت میکروبی، فراسنجه‌های خونی و صفات عملکرد پنج سویه تجاری جوجه گوشتی پرورشی متداول در ایران انجام شد. بدین منظور، از گله‌های مادر گوشتی با سن ۳۱ تا ۳۳ هفته سویه‌های تجاری جوجه گوشتی شامل آرپور ایگز، آرین، راس ۳۰۸، کاب و هوبارد، تخم‌مرغ نطفه‌دار تهیه و تعداد ۲۶۰ قطعه جوجه گوشتی یک‌روزه در قالب طرح کاملاً تصادفی با پنج تیمار (سویه جوجه‌ها)، چهار تکرار و ۱۳ قطعه جوجه در هر تکرار در شرایط پرورشی یکسان، به مدت ۴۹ روز پرورش داده شدند. صفات عملکرد، جمعیت میکروبی، تعداد گلبول‌های سفید، وضعیت سیستم ایمنی همورال، فعالیت آنزیم آسپارات آمینوترانسفراز و وزن اندام‌های ایمنی، اندازه‌گیری شدند. نتایج نشان دادند که اختلاف از نظر میانگین وزن زنده، ضریب تبدیل غذایی و شاخص تولید در پایان دوره پرورش بین تیمارها معنی‌دار نبود. بیش‌ترین مقدار مصرف خوراک مربوط به سویه راس و کم‌ترین مقدار مربوط به سویه آرین بود ( $P < 0/05$ ). اختلاف از نظر میانگین تعداد کل گلبول‌های سفید خون، لنفوسیت، هتروفیل، آنوزینوفیل، مونوسیت و نسبت هتروفیل به لنفوسیت در سنین ۲۱ و ۴۲ روزگی بین تیمارها معنی‌دار نبود. تزریق سوسپانسیون گلبول قرمز خون گوسفند تأثیر معنی‌داری بر عبار پادتن تولید شده نداشت. اثر سویه بر وزن نسبی اندام‌های سیستم ایمنی شامل طحال و بورس فابریسیوس در سنین ۲۱ و ۴۲ روزگی معنی‌دار نبود. فعالیت آنزیم آسپارات آمینوترانسفراز در بین سویه‌های مختلف، تفاوت معنی‌داری نشان نداد. تیمارهای مختلف آزمایشی تأثیر معنی‌داری بر جمعیت اشریشیا کلی و لاکتو باسیل تهی روده و ایلنوم و غلظت تری گلیسرید، لیپوپروتئین با چگالی بالا و لیپوپروتئین با چگالی پائین خون در پایان دوره آزمایش نداشتند. در مجموع، نتایج این بررسی نشان دادند که در شرایط پرورشی یکسان، شاخص‌های تولیدی، سیستم ایمنی و جمعیت میکروبی این سویه‌ها تقریباً مشابه بود و واحدهای پرورش جوجه گوشتی بدون توجه به نوع سویه و بر اساس کیفیت جوجه‌های یک‌روزه، می‌توانند هر یک از این سویه‌ها را پرورش دهند.

واژه‌های کلیدی: جمعیت میکروبی، جوجه گوشتی، سیستم ایمنی، عملکرد، فراسنجه‌های خون.

Animal Science Journal (Pajouhesh & Sazandegi) No 128 pp: 53-68

### The comparison of immune system, microbial population, blood parameters and performance traits of five common broiler strains in Iran.

\*Saifali Varmaghan, Assistant Professor Animal Science Research Department, Ilam Agricultural and Natural Resources Research and Education Center, AREEO, Ilam, Iran.

Mohammad Akbari Gharaei, Assistant Professor, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, Ilam University, Ilam, Iran

Hossein Abolfathi, M.Sc. Student, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, Ilam University, Ilam, Iran

Ali Khatibjoo, Assistant Professor, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, Ilam University, Ilam, Iran

Kamran Taherpour, Associate Professor, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, Ilam University, Ilam, Iran

Hoshang Jafari, Assistant Professor Animal Science Research Department, Ilam Agricultural and Natural Resources Research and Education Center, AREEO, Ilam, Iran

Received: September 2018

Accepted: August 2019

This research was conducted to compare the immune system status, microbial population, blood parameters and performance traits of five common broiler strains in Iran. For this purpose, fertile eggs were prepared from broiler breeder flocks with 31 to 33 weeks of age including Arbor Acres, Arian, Ross 308, Cobb and Hubbard and a total of 260 one-day old broiler chick were raised in the same production condition for 49 days in a completely randomized design with 5 treatments (broiler strains), 4 replicates and 13 birds in each replication. The performance traits, microbial population, white blood cell counts, humoral immune system status, aspartate aminotransferase enzyme activity and immune system organ weights were measured. The results showed that the difference was not significant in the mean of live body weight, feed conversion ratio and production index among different experimental treatments. The highest and lowest feed intake were related to Ross 308 and Arian, respectively ( $P < 0.05$ ). The difference was not significant in total white blood cells, lymphocyte, heterophil, eosinophil, monocyte and heterophile/lymphocyte ratio among different treatments at 21 and 42 days of age. The injection of sheep red blood cell had no significant effect on antibody production titer. The effect of strain was not significant on relative weights of immune system organs including spleen and bursa of Fabricius at 21 and 42 days of age. The activity of aspartate aminotransferase enzyme did not show any significant difference among different experimental strains. The different experimental treatments had no significant effect on lactobacillus and *Escherichia coli* population and blood triglyceride, high-density lipoprotein and low-density lipoprotein concentrations at the end of experimental period. In general, the results of this examination showed that production index, immune system and microbial population of these strains were almost the same in identical production conditions so that broiler producers can raise each of these strains according to the quality of their one-day old chicks.

**Key words:** microbial population, broilers, immune system, performance, blood parameters.

مقدمه

پیشرفت‌های ژنتیکی و بهبودهای تغذیه‌ای باعث افزایش سرعت رشد و بازده خوراک جوجه‌های گوشتی شده‌اند (Hassanzadeh, 2010) به طوری که در طی دو دهه گذشته، سن کشتار جوجه‌های گوشتی از ۷۰ روز در اوایل دهه ۱۹۷۰ به ۴۰ روز در دهه ۲۰۰۰ رسیده است. جوجه‌های گوشتی در سال

شرکت‌های مختلف تولید کننده سویه‌های تجاری جوجه‌های گوشتی به منظور جلب مشتری و فروش بیش‌تر با یکدیگر در حال رقابت هستند. این شرکت‌ها با استفاده از برنامه‌های مختلف اصلاح نژاد، بهبود روش‌های مختلف مدیریت و تغذیه، پیشرفت‌های قابل توجهی در صفات تولیدی جوجه‌های گوشتی بوجود آورده‌اند.

ایمنی حیوانات و کاهش حساسیت آنها به بیماری‌های عفونی است (Liu and Li, 1999). اکوسیستم روده دارای جوامع بسیار متنوعی از سلول‌های میکروبی است که میزان را به روش‌های مختلفی تحت تأثیر قرار می‌دهند. جمعیت میکروبی طبیعی روده نقش مهمی در تحریک بلوغ روده، افزایش تمامیت دستگاه گوارش، جلوگیری از استقرار عوامل بیماری‌زا (مهار رقابتی) و تنظیم سیستم ایمنی ایفا می‌کنند. همچنین جمعیت میکروبی روده نقش مهمی در حفظ ثبات سیستم ایمنی روده و پیش‌گیری از التهاب، ایفا می‌نماید (Cheen و همکاران، ۲۰۱۲). اعمال تغییرات مداوم ژنتیکی بر روی سویه‌های مختلف جوجه‌های گوشتی باعث شده است که صفات تولیدی این آمیخته‌ها در شرایط محیطی و مدیریتی مختلف، مورد مطالعه قرار گیرد (Iqbal و همکاران، ۲۰۱۲؛ Amoa و همکاران، ۲۰۱۵؛ Fernandes و همکاران، ۲۰۱۳؛ Olanrewaju و همکاران، ۲۰۱۴). لذا ضرورت دارد که عملکرد سیستم ایمنی، فراسنجه‌های خونی و جمعیت میکروبی این سویه‌ها که اثر مهمی بر افزایش وزن، ضریب تبدیل غذایی، تلفات و آسایش پرنده و همچنین ارائه گوشت سالم‌تر برای مصرف انسان دارند نیز مورد بررسی قرار گیرد. بر اساس منابع موجود، تاکنون گزارش‌هایی در خصوص صفات مربوط به سیستم ایمنی، فراسنجه‌های خونی و جمعیت میکروبی این سویه‌های متداول جوجه گوشتی در ایران، منتشر نشده است لذا هدف از اجرای این آزمایش، بررسی و مقایسه صفات مربوط به سیستم ایمنی، جمعیت میکروبی و فراسنجه‌های خون پنج سویه مختلف جوجه گوشتی موجود در ایران شامل آربور ایکرز، آراین، راس ۳۰۸، کاب و هوبارد در شرایط یکسان مدیریتی مرسوم و متعارف برای پرورش جوجه‌های گوشتی بود.

### مواد و روش‌ها

برای اجرای این آزمایش، ابتدا از گله‌های مرغ مادر گوشتی با سن ۳۳-۳۱ هفته سویه‌های آربور ایکرز، آراین، راس ۳۰۸، کاب و هوبارد واقع در استان‌های مازندران، گلستان، قزوین و زنجان تعدادی تخم مرغ نطفه‌دار تهیه و در شرایط یکسان، هج (در مؤسسه تحقیقات علوم دامی کشور) و پس از تفریح به سالن محل

۱۹۵۰ در مدت ۱۴ هفته به وزن عرضه به بازار می‌رسیدند (Havenstain و همکاران، ۲۰۰۳) اما امروزه زمان مورد نیاز برای رسیدن به وزن زنده ۲ کیلوگرم در جوجه‌های گوشتی به ۳۷ روز رسیده است (Shariatmadari, 2012).

عملکرد سیستم ایمنی جوجه‌های گوشتی تجاری به دلیل افزایش توان تولیدی پرنده، کاهش یافته است (Koutsos and Klasing, 2008) زیرا سرعت رشد و کاهش طول دوره پرورش باعث شده است که جوجه‌ها فرصت کافی نداشته باشند تا سیستم ایمنی خود را با شرایط محیطی سازگار نمایند لذا تقویت سیستم ایمنی طیور برای دستیابی به بهره‌وری بالا و کاهش خطر ابتلا به بیماری‌ها، دارای اهمیت ویژه‌ای می‌باشد (Cotter, 2015).

مقصودی و همکاران (۱۳۹۴) پاسخ ایمنی همورال و غلظت پروتئین‌های پلاسما، خون مرغان بومی آذربایجان و لاین پُر تولید آراین را مورد مطالعه قرار دادند و گزارش نمودند که عیار پادتن کل و ایمونوگلوبین Y در مرغان بومی، بیشتر از سویه جوجه گوشتی آراین و غلظت پلاسمایی پروتئین تام در سویه آراین بیشتر از مرغان بومی بود. در شرایط پرورش یکسان، پرندگان بومی از نظر پاسخ ایمنی بر سویه آراین برتری داشتند.

بیماری‌های روده‌ای، نگرانی مهمی در صنعت پرورش طیور می‌باشند زیرا سبب کاهش تولید، افزایش مرگ و میر و آلودگی تولیدات طیور برای مصرف انسان‌ها می‌شوند. لاکتوباسیل‌ها از عوامل بیماری‌زا مانع می‌کنند (اسلام پناه و همکاران، ۱۳۹۴). سیستم دفاعی در برابر عوامل بیماری‌زای روده‌ای شامل pH پائین محیط روده، انتقال سریع مواد در روده، میکروب‌های روده‌ای، بافت پوششی روده و سیستم ایمنی می‌باشند.

بهبود عملکرد سیستم ایمنی جوجه‌های گوشتی به دلیل جلوگیری از بیماری‌های عفونی، اهمیت خاصی دارد. عوامل مختلف مانند شکست واکسیناسیون، عفونی شدن به وسیله بیماری‌های تضعیف کننده سیستم ایمنی و استعمال نادرست آنتی‌بیوتیک‌ها می‌توانند باعث نقص ایمنی شوند (مقصودی و همکاران، ۱۳۹۴). مصرف محرک‌های ایمنی، یک راه حل برای بهبود وضعیت سیستم

آنها به میانگین واحد آزمایشی از همه نزدیک تر بود انتخاب و به پای آنها شماره آلومینیومی زده و کشتار شدند. وزن اندام‌های سیستم ایمنی شامل طحال و بورس فابریسیوس با استفاده از ترازوی دیجیتال با دقت ۰/۰۰۰۱ گرم اندازه‌گیری و به صورت درصدی از وزن زنده محاسبه گردید. دستگاه گوارش در شرایط آسپتیک در مجاورت شعله باز شد و با استفاده از قطعات فویل آلومینیومی از پیش استریل شده مقدار یک گرم از محتویات ایلنوم، برداشته و به لوله‌های حاوی ۹ میلی لیتر بافر نمکی فسفات، افزوده شد. سپس درب لوله‌ها بسته و لوله‌ها بر روی یخ سریعاً به آزمایشگاه منتقل شدند (Bibbo و همکاران، ۲۰۱۶).

برای اندازه‌گیری جمعیت میکروبی، محیط کشت‌های مورد نظر، ۲۴ ساعت پیش از جمع‌آوری نمونه‌ها آماده و درون ظروف پتری ریخته شدند تا اگر احتمالاً آلودگی توسط سایر میکروارگانیسم‌ها وجود داشته باشد، تشخیص داده شود و ظروف پتری آلوده حذف شوند. سپس از هر یک از نمونه‌ها در شرایط استریل سری‌های رقت با عامل رقت ۱۰ تهیه و حجم ۱ میکرولیتر از هر یک از سری‌ها رقت بر روی محیط‌های کشت آماده شده، کشت داده شد.

برای شمارش باکتری اشریشیا کلی، از محیط کشت مک کانکی آگار (کاندا، اسپانیا با شماره کد 1052.00) و برای شمارش باکتری‌های مولد اسید لاکتیک از محیط کشت MRS آگار (مرک آلمان با شماره کد 1.11431) استفاده شد. سپس محیط‌های کشت به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد، گرم‌خانه‌گذاری شدند و پس از آن از روش قطره‌ای برای شمارش باکتری‌های زنده استفاده شد، به این صورت که مقدار ۱۰ میکرولیتر از هر یک از رقت‌های تهیه شده روی نقاط مشخص شده‌ای از پلیت کشت داده شد. تعداد باکتری هر نمونه با در نظر گرفتن وزن نمونه، عامل رقت و حجم قطره کشت داده شده مطابق رابطه ۱ محاسبه شد (شیرزادی، ۱۳۹۳). در پایان محاسبه، تعداد باکتری‌ها برای یک گرم نمونه تصحیح شد.

$$(۱) \quad \text{حجم کشت داده شده} \times \text{معکوس رقت} \times \text{تعداد}$$

کلونی‌ها = تعداد باکتری‌ها

اجرای آزمایش انتقال داده شدند. در این تحقیق پنج تیمار آزمایشی شامل سویه جوجه گوشتی (آربور ایکرز، آرین، راس ۳۰۸، کاب و هوبارد) با چهار تکرار و ۱۳ قطعه پرنده در هر تکرار (۵۲ قطعه جوجه یک روزه از هر سویه) مورد مطالعه قرار گرفت. طول دوره آزمایش، ۴۹ روز و شرایط آزمایش برای همه تیمارها یکسان بود. دمای سالن پرورش در روز اول، ۳۲ درجه سانتی‌گراد بود سپس هفته‌ای ۲ درجه کاهش یافت به طوری که در پایان دوره آزمایش بین ۲۰ تا ۲۲ درجه سانتی‌گراد بود. برنامه واکسیناسیون برای بیماری‌های برونشیت، گامبورو و نیوکاسل به این صورت بود که در روز اول واکسن برونشیت (به صورت اسپری)، روز هفتم واکسن نیوکاسل B1 (به صورت قطره چشمی) و واکسن دوگانه نیوکاسل+آنفلوانزا (به طور تزریقی)، روز دوازدهم واکسن گامبورو (به طور آشامیدنی)، روز هفدهم واکسن برونشیت (به صورت آشامیدنی)، روز بیست و دوم واکسن نیوکاسل لاسوتا (به صورت قطره چشمی) و در روز بیست و هشتم، واکسن گامبورو (به طور آشامیدنی) استفاده شدند. برنامه نوری به صورت ۲۳ ساعت روشنایی و یک ساعت تاریکی اعمال گردید. جیره‌های غذایی با استفاده از مواد خوراکی معمول و بر اساس ذرت و کنجاله سویا برای سه دوره آغازین (سن ۱ تا ۲۱ روزگی)، رشد (سن ۲۲ تا ۴۲ روزگی) و پایانی (سن ۴۳ تا ۴۹ روزگی) به صورت آردی تهیه شدند (جدول ۱). برای تأمین احتیاجات مواد مغذی جوجه‌های گوشتی از جداول استاندارد انجمن ملی تحقیقات آمریکا (NRC, 1994) استفاده شد. در طول دوره آزمایش، جوجه‌ها آزادانه به آب و خوراک دسترسی داشتند.

صفات عملکرد، جمعیت میکروبی، تعداد گلبول‌های سفید، ایمنی همورال، فعالیت آنزیم آسپاراتات آمینوترانسفراز و وزن نسبی اندام‌های ایمنی شامل طحال و بورس فابریسیوس اندازه‌گیری شدند. وزن زنده و مقدار خوراک مصرفی بر اساس روز مرغ، اندازه‌گیری و افزایش وزن روزانه، خوراک مصرفی روزانه و ضریب تبدیل غذایی محاسبه شدند. در پایان هفته سوم و ششم، پس از وزن‌کشی، از هر واحد آزمایشی ۲ قطعه جوجه که وزن

برای تعیین عیار پادتن تولید شده علیه گلبول قرمز گوسفند از روش هم‌آگلوتیناسیون میکروتیتر استفاده شد (Peterson و همکاران، ۱۹۹۹). برای اندازه‌گیری غلظت ایمنوگلوبولین‌های M و G از مرکاپتواتانل استفاده شد. ابتدا پادتن مقاوم به مرکاپتواتاتول که در حقیقت ایمنوگلوبولین G است، اندازه‌گیری و عدد حاصله از مقدار پاسخ کل به SRBC کسر شد تا غلظت ایمنوگلوبولین M بدست آید (Cheema و همکاران، ۲۰۰۳).

غلظت پروتئین تام، گلوکز، کلسترول تام، لیپوپروتئین با چگالی پایین (LDL) و لیپوپروتئین با چگالی بالا (HDL) با استفاده از روش آنزیمی CHOD-PAP و تری‌گلیسرید باروش GPO-PAP با استفاده از کیت‌های پارس آزمون در نمونه‌های سرم اندازه‌گیری شد (Richmond, 1973). اندازه‌گیری فعالیت آنزیم آسپاراتات آمینوترانسفراز (AST) در سرم خون با استفاده از کیت شرکت پارس آزمون صورت گرفت (Bergmeyer و همکاران، ۱۹۸۶).

تجزیه و تحلیل داده‌های حاصله بر اساس طرح کاملاً تصادفی متعادل با استفاده از نرم‌افزار SAS صورت گرفت (SAS، ۱۹۹۰). مدل ریاضی طرح آماری مورد استفاده به صورت  $Y_{ij} = \mu + T_i + e_{ij}$  بود که در این مدل  $Y_{ij}$  مقدار هر مشاهده،  $T_i$  اثر تیمار (سویه) و  $e_{ij}$  اثر خطای آزمایشی و  $\mu$  میانگین کل می‌باشد. قبل از تجزیه آماری، تبدیل کلیه داده‌هایی که بر حسب درصد بودند به روش تبدیل زاویه‌ای (Arc Sin) انجام شد. مقایسه میانگین‌ها با استفاده از آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح معنی‌داری ۰/۰۵ صورت گرفت.

در پایان هفته‌های سوم و ششم، بعد از اعمال دو ساعت گرسنگی، به طور تصادفی از سیاهرگ بال ۶ قطعه جوجه از هر واحد آزمایشی (۲۴ پرنده از هر تیمار) خون گرفته شد. خون‌گیری نیمی از پرنده‌ها با استفاده از سرنگ‌های ۲ میلی‌لیتری حاوی ماده ضد انعقاد سترات سدیم ۳/۸ درصد (به نسبت ۰/۲ قسمت سترات سدیم و ۱/۸ قسمت خون) و نیمی دیگر با سرنگ‌های ۵ میلی‌لیتری بدون ماده ضد انعقاد صورت گرفت. نمونه‌های خون حاوی ماده ضد انعقاد بلافاصله به آزمایشگاه منتقل و عملیات خون‌شناسی بر روی آنها صورت گرفت. نمونه‌های خون بدون ماده ضد انعقاد به مدت ۲ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد نگهداری و پس از سانتریفیوژ، سرم‌ها در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند.

شمارش تعداد کل گلبول‌های سفید با استفاده از محلول رقیق‌کننده نات و هریک (Natt-Herrick) و لام ثوبار توسط میکروسکوپ نوری انجام گرفت (Jain, 1986). شمارش افتراقی گلبول‌های سفید (لنفوسیت، هتروفیل، ائوزینوفیل و مونوسیت) به طریق تهیه گسترش خونی و رنگ آمیزی گیمسا و شمارش در زیر میکروسکوپ، انجام شد (Grass و همکاران، ۱۹۸۳).

در سنین ۲۸ و ۳۵ روزگی، به سه قطعه پرنده از هر واحد آزمایشی مقدار ۰/۲ میلی‌لیتر از سوسپانسیون گلبول قرمز گوسفند ۵ درصد شسته شده در بافر فسفات استریل (۳ بار شستشو)، از طریق عضله سینه تزریق گردید. سپس ۷ روز پس از تزریق دوم سوسپانسیون گلبول قرمز خون گوسفند (سن ۴۲ روزگی)، از همان پرنده‌ها از طریق ورید بال خون‌گیری و پس از تشکیل لخته، با سرعت ۴۰۰۰ دور در دقیقه و به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ و سرم آن‌ها جدا شد.

## جدول ۱- اجزای تشکیل دهنده و ترکیب مواد مغذی جیره‌های غذایی در مراحل آغازین، رشد و پایانی

ماده خوراکی (درصد)	آغازین (سن ۱ تا ۲۱ روزگی)	رشد (سن ۲۲ تا ۴۲ روزگی)	پایانی (سن ۴۳ تا ۴۹ روزگی)
دانه ذرت	۵۳/۵۴	۴۷/۶۶	۵۵/۷
کنجاله سویا (۴۴ درصد)	۳۰/۷۷	۲۸/۶۵	۲۳/۲۵
کنجاله گلوتن ذرت	۶	۳	۲
دانه گندم	۵	۱۵	۱۵
روغن گیاهی	۰/۸۹	۲/۴۷	۱
صدف	۱/۲۶	۱/۳۳	۱/۳
دی کلسیم فسفات	۱/۵۸	۱/۰۵	۰/۹۵
نمک	۰/۳۹	۰/۲۹	۰/۲۴
مکمل ویتامینی <sup>۱</sup>	۰/۲۵	۰/۲۵	۰/۲۵
مکمل معدنی <sup>۱</sup>	۰/۲۵	۰/۲۵	۰/۲۵
دی ال متیونین	۰/۱۱	۰/۰۴	۰/۰۳
ترکیبات شیمیایی			
انرژی قابل سوخت و ساز (کیلو کالری در کیلو گرم)	۲۹۰۰	۳۰۰۰	۳۰۰۰
پروتئین خام (درصد)	۲۰/۸۴	۱۹	۱۷
کلسیم (درصد)	۰/۹۳	۰/۸۴	۰/۷۸
فسفر قابل استفاده (درصد)	۰/۴۳	۰/۳۴	۰/۳۱
سدیم (درصد)	۰/۱۸	۰/۱۴	۰/۱۲
کلر (درصد)	۰/۲۰	۰/۱۵	۰/۱۴
متیونین (درصد)	۰/۴۸	۰/۳۶	۰/۳۲
لیزین (درصد)	۱/۰۴	۰/۹۶	۰/۸۳
متیونین + سیستین (درصد)	۰/۸۴	۰/۶۸	۰/۶۲

<sup>۱</sup> مکمل ویتامینی و مواد معدنی مقادیر زیر را به ازای هر کیلوگرم جیره تأمین می‌کرد: ویتامین A، ۱۰۰۰ واحد بین‌المللی؛ ویتامین D<sub>3</sub>، ۱۵۰۰ واحد بین‌المللی؛ ویتامین E، ۱۵ واحد بین‌المللی؛ ویتامین B<sub>12</sub>، ۰/۰۰۸ میلی‌گرم؛ تیامین، ۰/۵ میلی‌گرم؛ ریوفلاوین، ۴ میلی‌گرم؛ اسید پانتوتنیک، ۸ میلی‌گرم؛ نیاسین، ۲۵ میلی‌گرم؛ پیریدوکسین، ۱ میلی‌گرم؛ اسید فولیک، ۰/۲ میلی‌گرم؛ بیوتین، ۰/۱ میلی‌گرم؛ منگنز، ۱۱۰ میلی‌گرم؛ آهن، ۳۵ میلی‌گرم؛ روی، ۱۰۰ میلی‌گرم؛ مس، ۹ میلی‌گرم؛ ید، ۱/۳ میلی‌گرم؛ کبالت، ۰/۹ میلی‌گرم و سلنیوم، ۰/۱۵ میلی‌گرم.

## نتایج و بحث

## صفات عملکرد

نتایج مربوط به وزن زنده، مصرف خوراک، افزایش وزن روزانه، ضریب تبدیل غذایی و شاخص تولید تیمارهای مختلف آزمایشی در پایان دوره آزمایش (سن ۴۹ روزگی)، در جدول ۲ نشان داده شده است. همانطور که مشاهده می‌شود، اختلاف از نظر میانگین وزن زنده، ضریب تبدیل غذایی و شاخص تولید در پایان دوره پرورش بین تیمارهای مختلف آزمایشی، معنی‌دار نبود. میانگین مصرف خوراک روزانه در بین تیمارهای مختلف آزمایشی، تفاوت معنی‌داری را نشان داد ( $P < 0.05$ ). بیشترین مقدار مصرف خوراک روزانه مربوط به سویه راس و کمترین مقدار آن مربوط به سویه آرین بود.

شریعتمداری و همکاران (۱۳۸۴) گزارش نمودند که اختلاف معنی‌داری از نظر مقدار خوراک مصرفی بین سویه‌های مختلف جوجه‌های گوشتی وجود نداشت که با نتایج این تحقیق، مطابقت ندارد ولی Olanrewaju و همکاران (۲۰۱۴) اختلاف معنی‌داری را از نظر میزان مصرف خوراک در بین سویه‌های مختلف جوجه‌های گوشتی، گزارش نمودند که با نتایج این آزمایش هماهنگی دارد. همچنین ورمقانی و همکاران (۱۳۹۶) گزارش نمودند که میزان مصرف خوراک در بین سویه‌های مختلف جوجه‌های گوشتی، تفاوت معنی‌داری داشت که با نتایج این تحقیق، مطابقت دارد. میزان مصرف خوراک جوجه‌های گوشتی علاوه بر شرایط محیط پرورش و نوع سویه مورد مطالعه، تحت تأثیر عوامل متعدد تغذیه‌ای از جمله تراکم مواد مغذی و مقدار انرژی جیره است. کاهش سطح مواد مغذی جیره باعث افزایش مصرف خوراک و بر عکس افزایش مواد مغذی آن باعث کاهش مصرف خوراک می‌گردد. در کل دوره آزمایش (۴۹ روز) از یک نوع جیره غذایی برای همه تیمارها (سویه‌ها) استفاده شد، بنابراین مواد خوراکی استفاده شده و میزان مواد مغذی تأمین شده برای تمام سویه‌ها یکسان بود. در کل دوره پرورش (سن ۴۹ روزگی) بالاترین میزان مصرف خوراک مربوط به سویه راس بود که اختلاف آن با سویه‌های آرین و هوبارد معنی‌دار است

( $P < 0.05$ ). با توجه به این که در دوره آغازین، میزان انرژی قابل سوخت و ساز جیره، ۲۹۰۰ کیلوکالری در کیلوگرم و پروتئین خام جیره، ۲۰/۸۴ درصد و نسبت انرژی به پروتئین ۱۳۹، در دوره رشد انرژی قابل سوخت و ساز جیره، ۳۰۰۰ کیلوکالری در کیلوگرم و پروتئین خام جیره ۱۹ درصد و نسبت انرژی به پروتئین ۱۵۷/۸ و در دوره پایانی، مقدار انرژی قابل سوخت و ساز جیره، ۳۰۰۰ کیلوکالری در کیلوگرم و پروتئین خام جیره ۱۷ درصد و نسبت انرژی به پروتئین ۱۷۶/۵ بود، در دوره رشد و پایانی مقدار انرژی و پروتئین جیره تقریباً ۹۰ درصد نیاز سویه راس به این دو ماده مغذی را تأمین نموده است، هر چند که این جیره برای سویه راس نسبت به سویه هوبارد، متعادل‌تر بود اما به نظر می‌رسد که دلیل اصلی مصرف بالای خوراک در سویه راس، رقیق بودن مقدار انرژی جیره بوده است. جیره این دو دوره منطبق بر نیاز سویه‌های آرین و هوبارد نبود به طوری که ۹۸ درصد نیاز انرژی و ۹۰ درصد نیاز پروتئینی را تأمین نموده است، لذا نسبت انرژی به پروتئین مورد نیاز این سویه‌ها با نسبت تأمین شده در این آزمایش تفاوت بیشتری در مقایسه با سایر سویه‌ها دارد. با توجه به این که انرژی جیره در مقایسه با سایر مواد مغذی برای سویه هوبارد و آرین بالاتر بود، بنابراین افزایش غلظت انرژی منجر به کاهش مصرف خوراک شده است.

تیمارهای مختلف آزمایشی بر میزان افزایش وزن روزانه تأثیر معنی‌داری نداشتند. این نتایج با گزارش‌های شریعتمداری و همکاران (۱۳۸۴) و Amoa و همکاران (۲۰۱۵) که گزارش نمودند اختلاف از نظر متوسط افزایش وزن روزانه در بین سویه‌ها معنی‌دار است، مطابقت ندارد اما با نتایج Fernandes و همکاران (۲۰۱۳) و ورمقانی و همکاران (۱۳۹۶) هماهنگ است.

در میان صفات عملکرد، شاخص تولید معیار بهتری برای اندازه‌گیری بازده جوجه‌های گوشتی است زیرا برای محاسبه آن علاوه بر وزن بدن و ضریب تبدیل غذایی، تعداد روزهای پرورش و درصد تلفات نیز در نظر گرفته می‌شوند. شاخص تولید در میان سویه‌های مختلف، تفاوت معنی‌داری را نشان نداد. با توجه

مختلف به خاطر تفاوت کمی موجود در ساختار آزمایش، مدیریت، تغذیه و شرایط محیطی، مقدور نمی‌باشد. لذا انجام آزمایشات تکمیلی تحت شرایط مدیریتی و تغذیه‌ای پیشنهاد شده توسط شرکت های تولید و عرضه کننده جوجه های گوشتی یک-روزه، می تواند مفید باشد.

به این که بروز حداکثر توان تولیدی جوجه های گوشتی بستگی به شرایط مدیریتی، محیطی و ترکیبات جیره غذایی مصرفی دارد لذا مقایسه نتایج تحقیقاتی که در زمینه ارزیابی سویه های مختلف صورت می گیرد، مشکل است. Olanrewaju و همکاران (۲۰۱۴) به این نکته اشاره نمودند که مقایسه عملکرد سویه های

جدول ۲- تأثیر سویه بر صفات عملکرد جوجه های گوشتی در پایان سن ۴۹ روزگی

P Value	SEM	تیمارهای آزمایشی					صفات
		هوبارد	کاب	راس	آرین	آربرو ایکرز	
۰/۲۱	۲۳/۴۰	۲۵۱۸/۰۹	۲۵۳۸/۰۳	۲۵۶۴/۲۱	۲۴۱۱/۵۸	۲۴۵۴/۱۷	وزن زنده در پایان دوره (گرم)
۰/۰۵	۱/۳۱	۹۶/۶۳ <sup>b</sup>	۹۸/۸۳ <sup>ab</sup>	۱۰۳/۶۰ <sup>a</sup>	۹۴/۵۲ <sup>b</sup>	۹۹/۱۱ <sup>ab</sup>	مصرف خوراک (گرم/پرنده/روز)
۰/۳۶	۰/۵۶	۴۶/۳۲	۴۳/۹۱	۴۷/۱۳	۴۳/۹۱	۴۵/۰۵	افزایش وزن (گرم/پرنده/روز)
۰/۱۹	۰/۰۳	۲/۰۰	۲/۱۱	۲/۲۰	۲/۱۶	۲/۲۱	ضریب تبدیل غذایی
۰/۹۲	۶/۸۶	۲۱۶/۷۷	۲۱۷/۱۴	۲۲۰/۲۸	۲۰۱/۷۷	۲۰۶/۶۷	شاخص تولید

<sup>a-b</sup> در هر ردیف، میانگین های دارای حروف متفاوت از نظر آماری اختلاف معنی داری دارند ( $P \leq 0.05$ ).

### سیستم ایمنی

#### گلوبول های سفید خون

حداقل رساندن پاسخ طيور به آنها از اهمیت خاصی برخوردار است. در ماکیان، لنفوسیت ها بالاترین میزان گلوبول های سفید خون را تشکیل می دهند. بنابراین افزایش تعداد لنفوسیت ها به دنبال افزایش تعداد گلوبول های سفید خون می تواند در تقویت سیستم ایمنی بدن پرنده نقش مهمی را ایفا نماید (Cotter, 2015). نسبت هتروفیل به لنفوسیت شاخص خوبی برای تعیین تنش در گونه های طيور می باشد (Aarif and Mahapatra, 2013).

نسبت هتروفیل به لنفوسیت یکی از معیارهای ارزیابی وضعیت تنش در پرندگان است (Cotter, 2015). زمانی که پرنده با تنش مواجه می شود، این نسبت افزایش می یابد. زمانی که پرنده تحت شرایط تنش باشد، میزان ترشح هورمون کورتیکوسترئید از غدد فوق کلیوی افزایش یافته و مانع سنتز لنفوسیت ها می شود و

نتایج مربوط به میانگین تعداد کل و درصد گلوبول های سفید خون تیمارهای مختلف در سنین ۲۱ و ۴۲ روزگی به ترتیب در جداول ۳ و ۴ نشان داده شده است. به طوری که ملاحظه می شود، اختلاف از نظر میانگین تعداد کل گلوبول های سفید خون، لنفوسیت، هتروفیل، ائوزینوفیل، مونوسیت و نسبت هتروفیل به لنفوسیت در سنین ۲۱ و ۴۲ روزگی بین تیمارهای مختلف آزمایشی، معنی دار نبود. در صنعت مدرن پرورش طيور، پرندگان به صورت مداوم تحت تأثیر عوامل تنش زای مختلفی قرار می گیرند. این عوامل تنش زا می توانند سبب تغییرات هورمونی، کاهش میزان مصرف خوراک، تغییرات سوخت و سازی در تغذیه و همچنین بروز مشکل در سیستم ایمنی پرنده شوند (مقصودی و همکاران، ۱۳۹۴) لذا کنترل تنش و عوامل تنش زا در صنعت پرورش طيور جهت به



کننده اسید لاکتیک از جمله لاکتوباسیلوس‌ها از طریق افزایش لئوسیت‌های B و افزایش تولید پادتن‌ها می‌تواند سیستم ایمنی پرنده را تحریک کنند (Haghighi و همکاران، ۲۰۰۵).

این عامل باعث افزایش نسبت هتروفیل به لئوسیت در خون می‌گردد، لذا شمارش هتروفیل‌ها و لئوسیت‌ها و تعیین نسبت هتروفیل به لئوسیت در خون پرنده‌گان به عنوان شاخص مطمئنی برای تخمین میزان تنش در آنها استفاده می‌شود. باکتری‌های تولید

جدول ۳- میانگین تعداد گلبول‌های سفید خون سویه‌های مختلف مورد آزمایش در سن ۲۱ روزگی

P Value	SEM	تیمارهای آزمایشی					صفات
		هوبارد	کاب	راس	آرین	آرپور ایکرز	
۰/۱۵	۰/۳۳	۲۷/۹۳	۲۷/۳۶	۲۶/۸۸	۲۵/۵۵	۲۶/۲۲	گلبول‌های سفید ( $\mu\text{l}$ ) $\times 10^3$
۰/۹۹	۱/۳۲	۶۱/۲۵	۶۲/۷۵	۶۱/۲۵	۶۲/۰۰	۶۱/۰۰	لئوسیت (درصد)
۰/۹۹	۱/۲۵	۳۶/۰۰	۳۵/۵۰	۳۵/۵۰	۳۵/۷۵	۳۶/۲۵	هتروفیل (درصد)
۰/۴۳	۰/۱۹	۲/۰۰	۱/۵۰	۲/۵۰	۱/۷۵	۲/۵۰	اٹوزینوفیل (درصد)
۰/۶۵	۰/۱۴	۰/۷۵	۰/۲۵	۰/۷۵	۰/۵۰	۰/۲۵	مونوسیت (درصد)
۰/۹۹	۰/۰۳	۰/۶۰	۰/۵۹	۰/۵۹	۰/۶۰	۰/۶۰	هتروفیل / لئوسیت

جدول ۴- میانگین تعداد گلبول‌های سفید خون سویه‌های مختلف مورد آزمایش در سن ۴۲ روزگی

P Value	SEM	تیمارهای آزمایشی					صفات اندازه گیری شده
		هوبارد	کاب	راس	آرین	آرپور ایکرز	
۰/۹۰	۰/۳۷	۲۸/۰۷	۲۹/۲۱	۲۸/۳۶	۲۸/۷۸	۲۸/۹۳	گلبول‌های سفید ( $\mu\text{l}$ ) $\times 10^3$
۰/۹۸	۱/۱۹	۶۴/۷۵	۶۷/۰۰	۶۵/۷۵	۶۶/۲۵	۶۶/۷۵	لئوسیت (درصد)
۰/۹۶	۱/۱۸	۲۷/۲۵	۲۷/۷۵	۲۷/۰۰	۲۶/۰۰	۲۵/۰۰	هتروفیل (درصد)
۰/۶۸	۰/۵۴	۴/۲۵	۱/۷۵	۳/۷۵	۳/۲۵	۳/۷۵	اٹوزینوفیل (درصد)
۰/۹۷	۰/۶۳	۳/۷۵	۳/۰۰	۳/۵۰	۴/۰۰	۴/۵۰	مونوسیت (درصد)
۰/۹۹	۰/۰۳	۰/۴۳	۰/۴۲	۰/۴۲	۰/۴۰	۰/۳۸	هتروفیل / لئوسیت

## ایمنی همورال

(SRBC) به عنوان یک آنتی ژن خارجی، یکی از روش‌های مرسوم بررسی وضعیت ایمنی همورال در پرندگان است که بدون ایجاد عفونت باعث تحریک تولید پادتن شده و برای سلامتی پرنده نیز خطری ندارد (Koutsos and Klasing, 2008). میزان پاسخ سیستم ایمنی براساس تنوع ژنتیکی و تنوع محیطی، متغیر است. پاسخ قوی تر نشان دهنده قدرت بیشتر پرنده در مقابل عامل بیماری‌زای خارجی است. در مطالعه‌ای گزارش شد که اختلاف از نظر میانگین پادتن تولید شده علیه واکسن نیوکاسل در چهار سویه جوجه گوشتی شامل هویارد، آرپور ایکرز، راس ۳۰۸ و هایبرو، معنی‌دار نبود (Iqbal و همکاران، ۲۰۱۲) که با نتایج این تحقیق، مطابقت دارد. میزان پادتن تولید شده بر علیه ویروس نیوکاسل در سویه‌های راس ۳۰۸، کاب ۵۰۰ و هویارد در سنین ۱۷، ۲۷ و ۳۵ روزگی یکسان بود (Mayahi و همکاران، ۲۰۱۶) که با نتایج این تحقیق، هماهنگ است.

نتایج مربوط به اثر تزریق سوسپانسیون گلبول قرمز خون گوسفند بر سویه‌های مختلف مورد آزمایش در سن ۴۲ روزگی، در جدول ۵ نشان داده شده است. همان‌طور که دیده می‌شود، تزریق سوسپانسیون گلبول قرمز خون گوسفند تأثیر معنی‌داری بر عیار پادتن تولید شده در سویه‌های مختلف مورد مطالعه در پایان دوره آزمایش نداشت. پادتن‌ها به عنوان یکی از سدهای دفاعی اولیه در برابر تهاجم خارجی می‌باشند. یکی از شاخص‌های ارزیابی سیستم ایمنی، توانایی تولید آنتی‌بادی در سیستم همورال است. میزان پاسخ ایمنی بر اساس تنوع ژنتیکی و محیطی متفاوت است (Cheng و همکاران، ۱۹۹۱). انتخاب ژنتیکی در سویه‌های تجاری جوجه‌های گوشتی برای دستیابی به عملکرد بالا، همراه با کاهش پاسخ ایمنی به SRBC بوده است اما تأثیری بر ایمنی سلولی ندارد (Mayahi و همکاران، ۲۰۱۶). مطالعه ایمنی همورال پرندگان با استفاده از گلبول قرمز خون گوسفند

جدول ۵- میانگین عیار پادتن تولید شده علیه سوسپانسیون گلبول قرمز خون گوسفند در سویه‌های مختلف مورد آزمایش در سن ۴۲ روزگی ( $\text{Log}_2$ )

P Value	SEM	تیمارهای آزمایشی					صفات
		هویارد	کاب	راس	آرین	آرپور ایکرز	
۰/۶۵۶	۰/۱۱۴	۲/۵۰	۲/۷۵	۲/۲۵	۲/۲۵	۲/۵۰	پادتن کل
۰/۹۰	۰/۱۱	۱/۲۵	۱/۵۰	۱/۲۵	۱/۵۰	۱/۵۰	ایمونوگلوبولین M
۰/۳۶	۰/۰۹	۱/۲۵	۱/۲۵	۱/۰۰	۰/۷۵	۱/۰۰	ایمونوگلوبولین G

## اندام‌های سیستم ایمنی

سیستم ایمنی جوجه شامل بورس فابریسیوس، تیموس، مغز استخوان، طحال، غده هاردین، لوزه‌های سکومی و گره‌های لنفاوی اولیه می‌باشد. یکی از شاخص‌های وضعیت سیستم ایمنی، وزن اندام‌های ایمنی است زیرا افزایش وزن این اندام‌ها ممکن

وزن نسبی اندام‌های سیستم ایمنی شامل بورس فابریسیوس و طحال، در جدول ۶ نشان داده شده است. به طوری که مشاهده می‌شود، اثر سویه بر وزن نسبی اندام‌های سیستم ایمنی شامل طحال و بورس فابریسیوس در سنین ۲۱ و ۴۲ روزگی، معنی‌دار نبود.

علیه SRBC نیز در این سویه‌ها اختلاف معنی داری نداشت، لذا به نظر می‌رسد در شرایط پرورشی مشابه با شرایط این آزمایش، قدرت سیستم ایمنی این سویه‌ها در مقابل عوامل بیماری‌زا، یکسان باشد.

است به دلیل افزایش تعداد سلول‌های ایمنی موجود در این اندام‌ها باشد که باعث افزایش کارایی این اندام‌ها می‌گردد (Katanbaf و همکاران، ۱۹۸۹). با توجه به این که میانگین وزن نسبی این اندام‌های ایمنی در سویه‌های مختلف آزمایشی، تقریباً یکسان بود و از طرف دیگر تعداد گلبول‌های سفید و میزان پادتن تولید شده

**جدول ۶- میانگین وزن نسبی طحال و بورس فابریسیوس سویه‌های مختلف جوجه گوشتی در طول دوره آزمایش (درصد)**

P Value	SEM	هوبارد	کاب	راس	آرین	آربروایکرز	صفات / تیمار
سن ۲۱ روزگی							
۰/۰۷	۰/۰۱۰	۰/۲۶	۰/۲۱	۰/۱۳	۰/۲۱	۰/۲	بورس فابریسیوس
۰/۷۶	۰/۰۰۵	۰/۱۱	۰/۰۷	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۸	طحال
سن ۴۲ روزگی							
۰/۰۶	۰/۰۰۷	۰/۰۶	۰/۰۶	۰/۱۱	۰/۰۸	۰/۰۵	بورس فابریسیوس
۰/۲۸	۰/۰۰۳	۰/۱۲	۰/۱۲	۰/۱۰	۰/۱۰	۰/۱۱	طحال

### فراسنجه‌های خونی

منجر به مهار آنزیم ۳- هیدروکسی ۳- متیل گلو تاریل کو آنزیم آ ردوکتاز موجود در کبد می‌شوند و از این طریق باعث کاهش تولید گلوکسترول و کاهش سطح آن در سرم خون می‌شوند. با توجه به این که در این آزمایش جمعیت لاکتوباسیل‌های موجود در تهی‌روده و ایلئوم سویه‌های مختلف جوجه‌های گوشتی یکسان بود، لذا غلظت کلسترول سرم خون این سویه‌ها نیز با یکدیگر اختلاف معنی داری را نشان نداد.

تری گلیسریدها ترکیبات شیمیایی هستند که در مواد غذایی، بدن و پلاسمای خون وجود دارند و همراه با کلسترول، لیپیدهای پلاسمای خون را تشکیل می‌دهند. تری گلیسریدهای موجود در پلاسمای خون، ناشی از چربی مواد غذایی هستند و یا از سایر منابع انرژی مانند کربوهیدرات‌ها در بدن ساخته می‌شوند. بدن از

تیمارهای آزمایشی تاثیر معنی داری بر غلظت تری گلیسرید، لیپوپروتئین با چگالی بالا (HDL) و لیپوپروتئین با چگالی پائین (LDL) خون پرندگان در پایان دوره پرورش نداشتند (جدول ۷). گزارش شده است که لاکتوباسیل‌ها، انتروکوکوس‌ها، بیفیدوباکترها، کلاستریدیوم‌ها و باکتریئیدها قادرند دکونژوگه شدن اسیدهای صفراوی را کاتالیز کنند (Smith- Palmer و همکاران، ۱۹۹۸). در واقع، دکونژوگه شدن اسیدهای صفراوی سبب کاهش حلالیت آن‌ها در محیط اسیدی دستگاه گوارش شده و از این طریق سبب افزایش دفع آن‌ها از طریق مدفوع می‌گردد لذا ممکن است کاهش کلسترول سرم خون ناشی از دکونژوگه شدن نمک‌های صفراوی توسط افزایش کلونی‌های لاکتوباسیلوس‌ها باشد. همچنین میکروارگانیسم‌های پروبیوتیکی

### آنزیم آسپاراتات آمینوترانسفراز

میانگین غلظت آنزیم آسپاراتات آمینوترانسفراز (AST) سویه‌های مختلف جوجه‌های گوشتی شامل آربورایکروز، آراین، راس ۳۰۸، کاب و هوپارد در پایان سن ۴۲ روزگی به ترتیب ۵۷/۶۷۰، ۵۸/۴۴، ۴۸/۶۷، ۵۳/۲۸، ۵۲/۲۲ واحد در لیتر بود (جدول ۷) که اختلاف معنی‌داری با یکدیگر نداشتند. سلول‌های کبدی حاوی غلظت‌های بالایی از آنزیم AST می‌باشند. آنزیم AST در میتوکندری سلول‌های کبدی وجود دارد. چنانچه مقادیر این آنزیم از حدود طبیعی فراتر رود، نشان دهنده افزایش تخریب بافت کبد می‌باشد. هر چند مکانیسم‌های داخل سلولی مانع از تخریب سلول‌های کبدی می‌شوند، اما برخی عوامل مانند تنش و مسمومیت، سبب ناکارآمدی مکانیسم‌های داخلی فوق می‌شوند (Ajayi and Odutuga, 2004). آنزیم AST پس از آسیب قلب و کبد در خون آزاد می‌شود (Pratt and Kaplan, 2000). افزایش سطح آنزیم AST در سرم خون انسان از نشانه‌های اولیه آسیب عضله قلب محسوب می‌شود. افزایش سطح آنزیم‌های آلانین آمینوترانسفراز (ALT) و AST در خون می‌تواند نشانه‌ای از آسیب کبدی باشد زیرا زمانی که هپاتوسیت‌ها آسیب ببینند این آنزیم‌ها از کبد آزاد می‌شوند (Arab و همکاران، ۲۰۰۶).

قند و کربوهیدرات‌ها و یا با دریافت کالری بیش از حد، تری‌گلیسرید می‌سازد. بنابراین در شرایط پرخوری حتی به شکل مقدار بسیار زیاد کربوهیدرات‌ها، بدن می‌تواند آن‌ها را به تری‌گلیسرید تبدیل کند. در طیور، کبد اندام اصلی سنتز تری‌گلیسریدها و ترشح آن به داخل پلاسما می‌شود. بنابراین مقدار تری‌گلیسریدهای موجود در بافت‌های چربی بستگی به مقدار لیپیدهای موجود در پلاسما می‌دارد. ترشح تری‌گلیسریدها از کبد و ذخیره آن به صورت بافت‌های چربی در محوطه بطنی، باعث کاهش کیفیت گوشت می‌شود (Shahriari و همکاران، ۲۰۰۹). با توجه به این که میزان انرژی دریافتی از طریق خوراک بیشترین تأثیر را بر میزان تری‌گلیسرید سرم خون دارد و از آنجایی که مقدار انرژی و سایر مواد مغذی جیره برای تمام سویه‌ها یکسان بوده است، لذا به نظر می‌رسد عدم اختلاف معنی‌دار از نظر این صفت در بین سویه‌های مختلف مورد مطالعه، مربوط به یکسان بودن مواد مغذی جیره باشد.

جدول ۷- میانگین غلظت فراسنجه‌های خونی در تیمارهای مختلف آزمایشی در سن ۴۲ روزگی (mg/dl)

P Value	SEM	تیمارهای آزمایشی					صفات
		هوپارد	کاب	راس	آراین	آربورایکروز	
۰/۰۸۴	۵/۶۶۲	۶۸/۱۶	۵۵/۸۵	۷۴/۵۴	۷۵/۵۵	۷۳/۵۴	تری‌گلیسرید
۰/۴۰۹	۴/۴۳۹	۱۵۲/۰۸	۱۳۱/۶۷	۱۵۵/۱۴	۱۴۷/۳۵	۱۵۶/۹۵	کلسترول کل
۰/۳۱۹	۲/۹۱۰	۵۸/۹۶۰	۵۱/۱۷۸	۵۷/۷۴۸	۶۳/۱۹۳	۷۰/۵۶۵	لیپوپروتئین با چگالی بالا
۰/۶۶۵	۴/۹۸۰	۸۸/۱۸	۸۵/۹۱	۹۶/۸۳	۷۵/۶۸	۷۵/۴۶	لیپوپروتئین با چگالی پایین
۰/۳۴۵	۲/۹۹۵	۵۲/۲۲	۵۳/۲۸	۴۹/۹۷	۵۸/۴۴	۵۷/۶۷	آسپاراتات آمینوترانسفراز

### جمعیت میکروبی

افزایش جمعیت لاکتوباسیل‌ها از طریق مهار رقابتی باکتری‌های بیماری‌زا موجب بهبود عملکرد طیور می‌شود (Chen و همکاران، ۲۰۱۲).

جمعیت میکروبی موجود در دستگاه گوارش تحت تأثیر دو عامل ژنتیک و محیط قرار می‌گیرد. در میان عوامل محیطی، عادت غذایی نقش کلیدی در تغییر ترکیب جمعیت میکروبی دارد (Bibbo و همکاران، ۲۰۱۶). مقدار، ترکیب و تعادل مواد مغذی موجود در جیره غذایی بیشترین تأثیر را بر جمعیت و فعالیت میکروبی روده دارد (Scott و همکاران، ۲۰۱۳). در این آزمایش، با توجه به این که جیره غذایی و مواد مغذی تأمین شده برای تمام سویه‌ها در کل دوره آزمایش، یکسان بود بنابراین اختلاف معنی‌داری از نظر جمعیت میکروب‌های لاکتوباسیلوس و اشریشیا کلی در ایلئوم و تهی‌روده بین سویه‌های مختلف مورد بررسی، وجود نداشت.

اثر سویه بر جمعیت میکروبی ایلئوم و تهی‌روده جوجه‌های گوشتی در جدول ۸ نشان داده شده است. همانطور که ملاحظه می‌شود، جمعیت لاکتوباسیلوس‌ها و اشریشیا کلی در تهی‌روده و ایلئوم تحت تأثیر سویه قرار نگرفت. مهم‌ترین باکتری‌های موجود در روده کوچک، باکتری‌های مولد اسید لاکتیک می‌باشند. کاهش جمعیت و فعالیت باکتری‌های تولیدکننده اسید لاکتیک باعث کاهش جذب مواد مغذی مورد نیاز برای رشد باکتریایی در روده کوچک می‌شود. لاکتوباسیل‌ها قادر به تولید مقادیر زیادی لاکتات از کربوهیدرات‌ها هستند و همراه با آن می‌توانند درجه بالایی از اسیدیته را تحمل کنند در حالی که pH پائین (محیط اسیدی) برای دیگر باکتری‌ها از جمله اشریشیا کلی، کشنده است (Smith و همکاران، ۱۹۹۸). نشان داده شده است که اسید لاکتیک از رشد اشریشیا کلی ممانعت نموده، از این رو باکتری‌های تولیدکننده اسید لاکتیک، ممانعت‌کننده‌های مطلوب موجود در لوله گوارش هستند (Haghighi و همکاران، ۲۰۰۵).

جدول ۸- تأثیر سویه‌های آزمایشی بر جمعیت میکروبی ایلئوم و تهی‌روده جوجه‌های گوشتی (Log CFU/g)

تهی‌روده		ایلئوم		سویه‌های آزمایشی
اشریشیا کلی	لاکتوباسیلوس	اشریشیا کلی	لاکتوباسیلوس	
۶/۲۶	۹/۰۷	۶/۲۴	۹/۱۱	آربروایکروز
۶/۰۲	۹/۳۸	۶/۴۱	۹/۲۸	آرین
۵/۹۳	۹/۱	۶/۱۰	۹/۳۲	راس
۶/۲۱	۹/۲۰	۶/۱۷	۹/۲۸	کاب
۵/۹۶	۹/۲۴	۶/۲۹	۹/۵۱	هوبارد
۰/۳۵	۰/۱۴	۰/۱۶	۰/۲۰	SEM
۰/۹۴	۰/۶۴	۰/۷۳	۰/۷۶	P-value

### نتیجه‌گیری کلی

و ایلئوم و تری‌گلیسرید، لیپوپروتئین با چگالی بالا و لیپوپروتئین با چگالی پائین خون در پایان هفته ششم آزمایش نداشتند. میانگین وزن نسبی اندام‌های سیستم ایمنی شامل طحال و بورس فابریسیوس در سویه‌های مختلف مورد آزمایش، تقریباً یکسان بود و از طرف دیگر

نتایج حاصل از این آزمایش نشان دادند که اختلاف از نظر میانگین شاخص تولید در پایان هفته هفتم در بین سویه‌های مختلف جوجه گوشتی، معنی‌دار نبود. علاوه بر این، تیمارهای مختلف آزمایشی تأثیر معنی‌داری بر جمعیت اشریشیا کلی و لاکتوباسیل موجود در تهی‌روده

deficiency on the activities of aspartate aminotransferase and alanine aminotransferase in liver and serum of albino rats. *Molecular Nutrition and Food Research*. 48: 88-90.

Amoa, S.R., Ojedapo, L.O. and Sosina, O.A. (2015). Evaluation of growth performance traits in three strains of broiler chickens reared in derived savanna environment of Nigeria. *World Journal Young Researchers*. 1: 28-31.

Arab, H.A., Jamshidi, R., Rassouli, R., Shams, G. and Hassanzadeh, M. (2006). Generation of hydroxyl radicals during ascites experimentally induced in broilers. *British Poultry Science*. 47: 216-222.

Bergmeyer, H.U., Horder, M. and Rej, R. (1986). Approved recommendation 1985 IFCC. IFCC method for aspartate aminotransferase. *Journal of Clinical Chemistry and Clinical Biochemistry*. 24: 497-510.

Bibbo, S., Ianiro, G., Giorgio, V., Scaldaferrri, F., Masucci, L., Gasbarrini, A. and Cammarota, G. (2016). The role of diet on gut microbiota composition. *European Review for Medical and Pharmacological Sciences*. 20: 4742-4749.

Cheema, M.A., Qureshi, M.A. and Havenstein, G.B. (2003). A comparison of the immune response of a 2001 commercial broiler with a 1957 randombred broiler strain when fed representative 1957 and 2001 broiler diets. *Poultry Science*. 82: 1519-1529.

Chen, C.Y., Tsen, H.Y., Lin, C.L., Yu, B. and Chen, C.S. (2012). Oral administration of a combination of select lactic acid bacteria strains to reduce the *Salmonella* invasion and inflammation of broiler chicks. *Poultry Science*. 91: 2139-2147.

Cheng, S., Rostchild, M.F. and Lamout, S.J. (1991). Estimation of quantitative genetic parameters of immunological traits in the chicken. *Journal of Poultry Science*. 10: 2023-2027.

Cotter, P.F. (2015). An examination of the utility of heterophile lymphocyte ratio in assessing stress of caged hens. *Poultry Science*. 94: 512-517.

تعداد گلبول‌های سفید، نسبت هتروفیل به لنفوسیت و میزان پادتن تولید شده علیه SRBC نیز در بین این سویه‌ها اختلاف معنی‌داری نداشت لذا به نظر می‌رسد در شرایط پرورشی مشابه با شرایط این آزمایش، قدرت سیستم ایمنی این سویه‌ها در مقابل عوامل بیماری‌زا، یکسان می‌باشد. بنابراین واحدهای پرورش جوجه گوشتی بدون توجه به نوع سویه و بر اساس کیفیت جوجه‌های یک‌روزه، می‌توانند هر یک از این سویه‌ها را پرورش دهند.

#### منابع

اسلام پناه، م.، معتمدی، غ.ر.، محمدی، ا.ر.، نیرومند، م. و ریواز، ش. (۱۳۹۴). مطالعه فراوانی گونه‌های آیمیریا در طیور گوشتی و تخم‌گذار استان‌های تهران و البرز. نشریه دامپزشکی (پژوهش و سازندگی)، شماره ۱۰۹، صفحات ۳۶-۳۱.

شریعتمداری، ف.، رضائی، م. ج. و لطف‌الهیان، ه. (۱۳۸۴). مقایسه عملکرد صفات تولیدی آمیخته‌های تجاری جوجه گوشتی. مجله پژوهش و سازندگی در امور دام و آبزیان، شماره ۶۷، صفحات ۷۴-۶۸.

شیرزادی، ح. (۱۳۹۳). بررسی اثرات عصاره‌های دو گیاه سماق (*Rhus coriaria* L) و جفجغه (*Prosopis farcta*) بر جمعیت میکروبی روده و کنترل سندرم آسیت در جوجه‌های گوشتی. رساله دکتری، گروه علوم دامی، دانشگاه تربیت مدرس. مقصودی، ع.، واعظ‌ترشیزی، ر.، مسعودی، ع.ا.، کریمی‌ترشیزی، م.ا. و حسن‌زاده، م. (۱۳۹۴). مقایسه پاسخ ایمنی همورال و غلظت پروتئین‌های پلاسمای مرغان بومی آذربایجان و لاین پر تولید آراین. نشریه علوم دامی (پژوهش و سازندگی)، شماره ۲۸، صفحات ۱۹۶-۱۸۲.

ورمقانی، ص.، میرزایی، ک.، اکبری قرایی، م.، طاهرپور، ک. و خطیب‌جو، ع. (۱۳۹۶). ارزیابی توان تولیدی و کیفیت لاشه پنج سویه جوجه گوشتی موجود در ایران. نشریه علوم دامی (پژوهش و سازندگی)، شماره ۳۰، صفحات ۱۱۶-۱۰۳.

Aarif, O. and Mahapatra, P.S. (2013). The effect of cold stress on biochemical and hematological parameters in broad breasted white turkeys. *Wyno Journal of Biological Sciences*. 1: 20-23.

Ajayi, O.B. and Odutuga, A. (2004). Effect of low-zinc status and essential fatty acids

- Fernandes, J.I.M., Bortoluzzi, C.G., Froes, E.A., Neto, G. and Peiter, D.C. (2013). Effect of strain, sex and age on carcass parameters of broilers. *Animal Science*. 35: 99-105.
- Grass, W.B. and Siegel, H.S. (1983). Evaluation of the heterophile/lymphocyte ratio as a measure of stress in chickens. *Avian Disease*. 27: 927-979.
- Haghighi, H.R., Gong, J., Gyles, C.L., Hayes, M.A., Sanei, B. and Parvizi, P. (2005). Modulation of antibody mediated immune response by probiotic in chickens. Clinical and diagnostic laboratory performance and nutrient availability in broiler. *Journal of Animal Science and Technology*. 36: 630-638.
- Hassanzadeh, M. (2010). Endogenous an environmental factors interactions that contribute to the development ascites in broiler chickens: A review. *International Journal of Veterinary Research*. 4: 117-126.
- Havenstain, G.B., Ferket, P.R. and Qureshi, M.A. (2003). Growth, liveability, and feed conversion of 1957 versus 2000 broilers when fed representative 1957 and 2001 Broiler diets. *Poultry Science*. 82: 1500-1508.
- Iqbal, J., Mian, A.A., Ahmad, T., Hassan, S. and Khan, S.H. (2012). Comparative performance of different economic traits of four imported broiler strains under local conditions of Pakistan. *Pakistan Journal Agricultuer Researchers*. 25: 76-82.
- Jain, N.C. (1986). Schalm's veterinary hematology, fourth ed. Lea and Febiger, Philadelphia.
- Katanbaf, M.N., Dunnington, E.A. and Siegel, P.B. (1989). Restricted feeding in early and late-feathering chickens. 1. Growth and physiological response. *Poultry Science*. 68: 344-351.
- Koutsos, E.A. and Klasing, K.C. (2008). Factors modeling the avain immune system. In: Fellah, J.S, Jaffredo, T. and Dunon, D. (Eds). Avain Immunology. 2<sup>nd</sup> Edition, Elsevier, Academic Press, pp. 323-338.
- Liu, Y.J. and Li, Q.Z. (1999). Effect of lentinan and astragalan on IL-2 inductive activity and lymphocyte proliferation in chicks infected with vMDV. *Chinese Journal of Veterinary Medicin*. 25: 3-5.
- Mayahi, M., Talazadah, F. and Abdolsha, M. (2016). Effect of genetic strains (Ross 308, Cobb 500 and Hubbard F15) on immune response against Newcastle disease vaccine in broiler chickens. *International Journal of Enteric Pathogens*. 4: 1-3.
- National Research Council (1994). Nutrient requirements of poultry. *Ninth Revised Edition, Washington, D.C., USA*.
- Olanrewaju, O.M., Miller, W.W., Maslin, W.R., Collier, S.D., Purswell, J.L. and Branton, S.L. (2014). Effects of strain and light intensity on growth performance and carcass characteristics of broilers grown to heavy weights. *Poultry Science*. 93: 112-116.
- Peterson, A.L., Qureshi, M.A., Ferket, P.R. and Fuller, J.C. (1999). Enhancement of cellular and humoral immunity in young broilers by the dietary supplementation of  $\beta$ -hydroxy- $\beta$ -methylbutyrate. *Immunopharmacology and Immunotoxicology*. 21: 307-330.
- Pratt, D.S. and Kaplan, M.M. (2000). Evaluation of abnormal liver-enzyme results in asymptomatic patients. *The New England Journal of Medicine*. 4: 1266-1271.
- Richmond, W. (1973). Preparation and properties of a cholesterol oxidase from *Nocardia* sp. and its application to the enzymatic assay of total cholesterol in serum. *Clinical Chemistry*. 19: 1350-1356.
- SAS (1990). SAS/STAT<sup>®</sup> User's guide, release 6.03 edition. *SAS institute Inc., Cary, NC*.
- Scott, K.P., Gratz, S.W., Sheridan, P.O., Flint, H.J. and Duncan, S.H. (2013). The influence of diet on the gut microbiota. *Pharmacological Research*. 69: 52-60.
- Shahriari, A., Fatemi Tabatabaie, R., Jafari, R.A. and Ghorbanzadeh, B. (2009). Modulation of serum and liver triglyceride and abdominal fat pad weight by dietary garlic in male broilers. *International Journal of Veterinary Research*. 3: 101-105.

Shariatmadari, F. (2012). Plans of feeding broiler chickens. *World's Poultry Science Journal*. 68: 21-30.

Smith-Palmer, A., Stewart, J. and Fyfe, L. (1998). Antimicrobial properties of plant essential oils and essences against five important food-borne pathogens. *Letters in Applied Microbiology*. 26: 118-122.