



## اثرات اسانس مرزنگوش، شاه‌اسپریم، گندواش، رازیانه و کاج بر جوجه‌های گوشتی: اثرات ضدباکتریایی *In-Vitro* و عملکرد، مورفولوژی ژئوژنوم و جمعیت میکروبی ایلئوم

علی خطیب جو<sup>1\*</sup>، مریم اعلانی<sup>2</sup>، فرشید فتاح‌نیا<sup>3</sup>، مصطفی نعمتی<sup>4</sup>، دکتر محمدرضا حافظی احمدی<sup>5</sup> و دکتر هومن فرزادی<sup>6</sup>

تاریخ دریافت: 1397/10/04

تاریخ پذیرش: 1398/03/21

### چکیده

اثرات ضد باکتریایی اسانس‌های هیدروالکلی مرزنگوش، شاه‌اسپریم، گندواش، رازیانه و کاج بر باکتری‌های اشریشیاکلی، کلبسیلا پنومونیه و سالمونلا تیفی‌موریوم در شرایط *in-vitro* و حیوان زنده مورد ارزیابی قرار گرفت. در آزمایش اول تأثیر اسانس‌های هیدروالکلی بر قطر هاله عدم رشد باکتری‌های اشریشیاکلی، کلبسیلا پنومونیه و سالمونلا تیفی‌موریوم در مقایسه با آنتی‌بیوتیک جنتامایسین در محیط *in-vitro* مورد بررسی قرار گرفت. بر اساس نتایج آزمایش *in-vitro*، در آزمایش دوم اثر سه اسانس هیدروالکلی مرزنگوش، شاه‌اسپریم و گندواش بر عملکرد، مورفولوژی و بافت روده و جمعیت باکتری‌های دستگاه گوارش مورد بررسی قرار گرفت. تعداد 384 قطعه جوجه گوشتی سویه راس-308 (مخلوط مساوی از هر دو جنس) در قالب طرح کاملاً تصادفی به 8 تیمار، 4 تکرار و 12 قطعه جوجه در هر تکرار اختصاص داده شد. به دلیل اثرات مثبت اسانس‌های مرزنگوش، گندواش و شاه‌اسپریم در آزمایش اول، تیمارهای آزمایش دوم عبارت بودند از: 1) جیره پایه (شاهد)، 2) جیره پایه + 200 میلی‌گرم در کیلوگرم آنتی‌بیوتیک کلی‌استاپ 10، 3 و 4) جیره پایه + 200 و 400 میلی‌گرم اسانس مرزنگوش در کیلوگرم جیره، 5 و 6) جیره پایه + 200 و 400 میلی‌گرم اسانس گندواش در کیلوگرم جیره و 7 و 8) جیره پایه + 200 و 400 میلی‌گرم اسانس شاه‌اسپریم در یک کیلوگرم جیره. در هفته دوم جوجه‌های هر تکرار به 3 گروه 4 تایی تقسیم شدند و با یک میلی‌لیتر محلول حاوی  $1 \times 10^9$  cfu باکتری‌های اشریشیاکلی و سالمونلا تیفی‌موریوم از طریق خوراکی آلوده شدند. نتایج آزمایش اول نشان داد که در مقایسه با اسانس‌های کاج و گندواش، اسانس‌های رازیانه، شاه‌اسپریم و مرزنگوش مانع رشد باکتری‌های اشریشیاکلی و سالمونلا تیفی‌موریوم شدند و در مقایسه با آنتی‌بیوتیک جنتامایسین، بیشترین قطر هاله عدم رشد مربوط به اسانس شاه‌اسپریم بود. نتایج آزمایش دوم نشان داد که افزودن اسانس‌ها به جیره جوجه‌های گوشتی موجب بهبود مقادیر خوراک مصرفی روزانه و افزایش وزن و عدم تأثیر بر ضریب تبدیل خوراک جوجه‌های گوشتی آلوده شده، شدند. افزودن اسانس مرزنگوش سبب افزایش درصد نفوسیت و کاهش نسبت هتروفیل به نفوسیت در جوجه‌های آلوده شده با باکتری اشریشیاکلی شد. اسانس‌ها سبب افزایش جمعیت باکتری‌های لاکتوباسیل جوجه‌های سالم و کاهش جمعیت باکتری اشریشیاکلی در گروه آلوده شده با باکتری اشریشیاکلی شدند. به‌طور کلی، آنتی‌بیوتیک قابلیت جایگزینی با اسانس‌ها را دارد و قادر به کاهش اثرات نامساعد سالمونلوز و کلی‌باسیلوز در جوجه‌های گوشتی شد.

واژه‌های کلیدی: اسانس، اشریشیاکلی، جوجه گوشتی، سالمونلا تیفی‌موریوم، عملکرد

### مقدمه

آنتی‌بیوتیک‌ها به منظور کاهش یا جلوگیری از رشد

میکروارگانسیم‌ها و بهبود عملکرد طیور به کار می‌روند (9). زمانی که آنتی‌بیوتیک‌ها به‌صورت طولانی مدت استفاده شوند، سبب بروز مقاومت دارویی عوامل بیماری‌زا می‌شوند. به‌علاوه، امکان باقیماندن آنتی‌بیوتیک‌ها در فرآورده‌های طیور نیز وجود دارد که مصرف این فرآورده‌ها توسط انسان، سبب مقاومت عوامل بیماری‌زا نسبت به آنتی‌بیوتیک‌ها می‌شود. بسیاری از کشورها استفاده از آنتی‌بیوتیک‌ها به عنوان یک افزودنی در خوراک دام و طیور را ممنوع کرده‌اند (13). در چند دهه اخیر، استفاده از متابولیت‌های گیاهی نظیر عصاره و اسانس به عنوان جایگزین آنتی‌بیوتیک‌ها از نظر خواص ضد میکروبی مورد بررسی قرار گرفته‌اند (16، 28). اسانس‌ها ترکیباتی از مواد معطر و

- 1- استادیار گروه علوم دامی دانشگاه ایلام
  - 2- دانش آموخته دکتری علوم دامی دانشگاه ایلام
  - 3- دانشیار گروه علوم دامی دانشگاه ایلام
  - 4- استادیار گروه میکروبیولوژی دانشکده پیرامپزشکی دانشگاه ایلام
  - 5- استاد بافت شناسی دانشگاه علوم پزشکی ایلام
  - 6- دکتری دامپزشکی دانشگاه شهرکرد
- \* - نویسنده مسئول: (Email: a.khatibjoo@ilam.ac.ir  
DOI:10.22067/ijasr.v11i4.77873

(*Salmonella typhimurium* PTCC1609)، استافیلوکوکوس (آرئوس *Staphylococcus aureus* PTCC 1764(ATCC 13813) و استرپتوکوکوس پیوژنز (*Streptococcus pyogenes*) (PTCC 1447(CIP 54.5) از مرکز منطقه‌ای کلکسیون قارچ‌ها و باکتری‌های صنعتی ایران تهیه شدند. باکتری‌های مورد نظر به درون محیط کشت TSB تلقیح شده و به مدت 24 ساعت درون انکوباسیون قرار گرفتند. سپس توسط دستگاه اسپکتوفوتومتر غلظت باکتری به نیم مک فارلند ( $10^6$ ) کاهش داده شد. برای بررسی اثرات ضد میکروبی، از دو روش انتشار در آگار به روش انتشار روی دیسک (Disc diffusion) برای حداقل غلظت کشندگی (Minimal Bactericide Concentration) و برای تعیین حداقل غلظت مهارکنندگی (Minimal Inhibitory Concentration) روش رقت در آگار استفاده شد (26). بعد از کشت یک میلی‌لیتر از سوسپانسیون باکتری مورد نظر به صورت چمنی در سطح پلیت حاوی محیط کشت مولر هینتون آگار، دیسک‌های استریل تهیه شدند و پس از تماس کامل با محیط کشت با فاصله مناسب از یکدیگر، با سمپلر استریل مقدار 20 میلی‌گرم از اسانس‌های گیاهی رقیق شده با دی‌متیل سولفوکساید به غلظت‌های 0/2، 2، 4، 10 و 20 میلی‌گرم بر لیتر رسانده شده و روی دیسک‌ها ریخته شدند. قطر هاله ممانعت از رشد پس از 24 ساعت انکوباسیون پلیت‌ها در دمای 37 درجه سانتی‌گراد اندازه‌گیری شد. اثرات ضد میکروبی اسانس‌ها در مقایسه با دیسک‌های آنتی‌بیوتیک تتراسایکلین و جنتامایسین به عنوان شاهد، مورد بررسی قرار گرفتند. آزمایش تعیین اثر ضد میکروبی با 4 تکرار انجام و متوسط فعالیت ضد میکروبی گزارش شد. برای تعیین حداقل غلظت مهارکنندگی از روش رقت در آگار استفاده شد، بدین صورت که در محیط کشت مولر هینتون آگار 50-1000 میکرولیتر (cc) 1، 500، 400، 300، 200، 100 و 50  $\mu\text{l}$  از هر اسانس اضافه شد. بعد از بسته شدن محیط کشت، پلیت‌ها به دورن هود انتقال داده شد و باکتری‌ها به میزان 5  $\mu\text{l}$  به محیط کشت‌ها تلقیح شدند. پس از خشک شدن باکتری‌ها، محیط کشت‌ها را درون انکوباسیون 37 درجه سانتی‌گراد انتقال و پس از 24 ساعت حداقل غلظت مهارکنندگی تعیین شد.

آزمایش دوم این پژوهش در سالن مرغداری دانشگاه ایلام با استفاده از تعداد 384 قطعه جوجه گوشتی یک روزه سویه راس-308 (مخلوط مساوی از دو جنس) با میانگین وزنی 42 گرم اجرا شد. این پژوهش به صورت طرح کاملاً تصادفی با 8 تیمار، 12 تکرار و 4 قطعه جوجه در هر تکرار انجام شد. جیره‌های آزمایشی عبارت بودند از: 1) جیره پایه (شاهد)، 2) جیره پایه به علاوه آنتی‌بیوتیک کلی‌استاپ 10 (200 میلی‌گرم در یک لیتر آب)، 3 و 4) جیره پایه + 200 و 400 میلی‌گرم در کیلوگرم جیره اسانس مرزنگوش، 5 و 6) جیره پایه +

فرار هستند که ترکیبات و میزان غلظت این ترکیبات در گیاهان مختلف بسیار متفاوت است (18، 24). اغلب اسانس‌ها دارای خواص ضدباکتریایی، ضد ویروسی، ضد انگلی و آنتی‌اکسیدانی هستند که این به دلیل وجود گروه‌های فعال و آروماتیک مانند ترپین‌ها و فنیل پروپین-ها در ساختار آن‌ها می‌باشد (13، 24). این مواد به علت چربی دوست بودن، به غشاء سلولی باکتری‌ها رخنه کرده و وارد بخش‌های داخلی میکروارگانیسم‌ها می‌شوند. در مطالعات *in-vitro* نشان داده شده است که عصاره‌های گیاهی بر قطر هاله عدم رشد باکتری‌ها تأثیرگذار هستند و به عبارت دیگر، مانع از رشد باکتری‌ها یا نابودی آن‌ها می‌شوند (2، 27).

اسانس‌های گیاهان دارویی به علت داشتن اثرات سودمند، به طور قابل ملاحظه‌ای در جیره طیور مورد استفاده قرار گرفته‌اند. اسانس‌ها دارای خاصیت آنتی‌اکسیدانی هستند و سبب کاهش باکتری‌های بیماری‌زایی و احتمالاً افزایش وضعیت ایمنی طیور می‌شوند (4، 11). در زمینه تأثیر اسانس گیاهان دارویی بر عملکرد، ایمنی و میکروبیولوژی دستگاه گوارش جوجه‌های گوشتی و مرغ‌های تخم‌گذار مطالعات مختلفی انجام شده است به طور مثال، استفاده از آویشن به صورت پودر گیاه یا اسانس منجر به افزایش وزن و توده بدن شد در حالیکه اسانس یا اجزای اصلی آن بر بازده خوراک جوجه‌های گوشتی تأثیر نداشت (7، 8). همچنین در مطالعه‌ای دیگر گزارش شد که جیره دارای 50 میلی‌گرم بر کیلوگرم ترکیبی از اسانس‌ها و سدیم باربیتورات نسبت به جیره شاهد، میزان باکتری سالمونلا را در سکوم کاهش داد اما بر عملکرد جوجه‌های گوشتی تأثیرگذار نبود (6). بسیاری از ویژگی‌های سودمند گیاهان دارویی به دلیل وجود مواد موثره موجود در آنها مانند کارواکرول، تیمول و میرسن می‌باشد و بیشتر فعالیت‌های بیولوژیکی اثبات شده این مواد، فعالیت آنتی‌اکسیدانی و آنتی‌باکتریایی می‌باشد. با توجه به نتایج متناقض استفاده از گیاهان دارویی و عدم وجود آزمایش همزمان در محیط آزمایشگاهی و موجود زنده، هدف از این مطالعه، بررسی اثر ضد میکروبی اسانس‌های گیاهی در شرایط *in-vitro* و *in-vivo* بر عملکرد و ایمنی جوجه‌های گوشتی سالم و آلوده شده با باکتری اشریشیاکلی و سالمونلا تیفی‌موریوم بود.

## مواد و روش‌ها

این تحقیق در سال 1395 در دانشگاه ایلام در قالب 2 آزمایش انجام شد. در آزمایش اول اسانس پنج گونه گیاهی مرزنگوش، رازبانه، شاه‌اسپر، کاج و گندواش از شرکت گیاه‌اسانس استان گلستان تهیه شد و پنج سویه باکتری شامل اشریشیاکلی (*Escherichia coli*) (ATCC 25922) PTCC 1399، کلبسیلا پنومونه (*Klebsiella pneumoniae*) PTCC 1053(ATCC 1003)، سالمونلا تیفی‌موریوم

200 و 400 میلی‌گرم در کیلوگرم جیره اسانس گندواش و 7 و 8) همچنین برآورد مواد مغذی اجزای جیره از راهنمای نیازمندی‌های جیره پایه + 200 و 400 میلی‌گرم در کیلوگرم جیره اسانس شاه اسپرم. برای تعیین نیاز غذایی جوجه‌ها در دوره‌های مختلف پرورش و

**جدول 1- مواد خوراکی تشکیل دهنده و ترکیب شیمیایی جیره پایه از 1-14 روزگی (گرم در کیلوگرم)**  
**Table 1- Feed ingredient and nutrient composition of basal diet from 1-14 d (g/kg)**

ماده خوراکی (گرم بر کیلوگرم) Ingredient (g/kg)	1-14 روزگی 1-14 d	ترکیب شیمیایی محاسبه شده Feed Calculated Analysis	1-14 روزگی 1-14 d
ذرت Corn	53.07	انرژی قابل متابولیسم (کیلوکالری/کیلوگرم) Metabolizable Energy (Kcal/kg)	2900
کنجاله سویا (44% پروتئین خام) Soybean meal (44 % CP)	33.00	پروتئین خام Crude protein	237
گلوتن ذرت (60 درصد پروتئین) Corn gluten meal (60% CP)	7.50	ترئونین قابل هضم ایلئومی Threonine SID <sup>2</sup>	7.9
روغن سویا Soybean oil	2.00	متیونین قابل هضم ایلئومی Methionine SID	5.7
دی‌کلسیم فسفات Di-Calcium phosphate	1.52	متیونین + سیستین قابل هضم ایلئومی Methionine + Cystine SID	9.0
کربنات کلسیم Calcium carbonate	1.33	لیزین قابل هضم ایلئومی Lysine SID	12.4
نمک طعام Salt	0.25	کلسیم Calcium	10.0
مکمل مواد معدنی <sup>1</sup> Mineral premix <sup>1</sup>	0.25	فسفر قابل دسترس Available phosphorus	5.0
مکمل ویتامینه <sup>1</sup> Vitamin premix <sup>1</sup>	0.25	سدیم Sodium	1.8
ال - ترئونین L-Threonine	0.05	کلر Chlorine	2.3
دی‌ال - متیونین DL- methionine	0.23	تعادل آنیون - کاتیون (میلی‌اکی‌والان بر کیلوگرم) DCAB (mEq/Kg)	226
ال - لیزین هیدروکلراید L-Lysine HCL	0.31	اسید لینولئیک Linoleic acid	12.5

<sup>1</sup> هر کیلوگرم جیره حاوی: 13500 واحد بین المللی ویتامین A ترانس رتینول؛ 5000 واحد بین المللی ویتامین D<sub>3</sub>؛ 30 واحد بین المللی ویتامین E توکوفرل اسات؛ 2 میلی‌گرم ویتامین K<sub>3</sub>؛ 1 میلی‌گرم ویتامین B<sub>1</sub>؛ 6 میلی‌گرم ویتامین B<sub>2</sub>؛ 30 میلی‌گرم ویتامین نیاسین؛ 12 میلی‌گرم پانتوتینیک اسید؛ 3 میلی‌گرم ویتامین B<sub>6</sub>؛ 10 میلی‌گرم ویتامین B<sub>12</sub>؛ 0/1 میلی‌گرم بیوتین؛ 500 میلی‌گرم کولین کلراید؛ 50 میلی‌گرم آهن؛ 8 میلی‌گرم مس؛ 80 میلی‌گرم منگنز؛ 60 میلی‌گرم روی؛ 0/5 میلی‌گرم ید؛ 0/2 میلی‌گرم کبالت؛ 0/15 میلی‌گرم سلنیوم.<sup>2</sup> اسید آمینه قابل هضم استاندارد شده ایلئومی.

<sup>1</sup>Each kg of diet contained: Vitamin A, 13500 I.U. trans retinol; Vitamin D<sub>3</sub>, 5000 I.U.; Vitamin E, 30 I.U. DL- $\alpha$ -tocopheryl acetate; Vitamin K<sub>3</sub>, 2 mg; Vitamin B<sub>1</sub>, 1 mg; Vitamin B<sub>2</sub>, 6 mg; niacin, 30 mg; pantothenic acid, 12 mg; Vitamin B<sub>6</sub>, 3 mg; Vitamin B<sub>12</sub>, 10  $\mu$ g; biotin, 0.1 mg; choline chloride, 500 mg; Fe, 50 mg; Cu, 8 mg; Mn, 80 mg; Zn, 60 mg; I 0.5 mg; Co, 0.2 mg; Se, 0.15 mg.

<sup>2</sup>SID= Standardized ileal digestibility.

محلول حاوی دارای  $10^9$  cfu باکتری سالمونلا تیفی‌موریوم (ATCC 1609) از طریق خوراکی آلوده شدند. به دلیل اینکه آنتی‌بیوتیک ویرجینامایسین عموماً به عنوان یک ماده محرک رشد استفاده می‌شود و استفاده درمانی موثری ندارد، در این آزمایش در هنگام آلوده کردن جوجه‌ها از آنتی‌بیوتیک کلی استاپ 10 استفاده شد. میزان مصرف خوراک، افزایش وزن جوجه‌ها، ضریب تبدیل خوراک و تلفات جوجه‌ها در هفته اول و دوم (بدون آلودگی و با آلودگی) اندازه‌گیری و ثبت شد.

به منظور ایجاد آلودگی در روز هشتم، تکرارهای هر تیمار به 3 گروه 4 تایی (4 تکرار با 4 جوجه در هر تکرار) تقسیم و به ترتیب به گروه سالم، آلوده شده با باکتری اشریشیاکلی و آلوده شده با باکتری سالمونلا اختصاص داده شدند. در روز هشتم آزمایش، 4 جوجه در هر تکرار با یک میلی‌لیتر محلول حاوی دارای  $10^9$  cfu باکتری اشریشیا-کلی (ATCC 25922) و 4 جوجه در هر تکرار با یک میلی‌لیتر

## نتایج

## آزمایش اول

باکتری‌ها در غلظت‌های 20، 30، 40 و 50 میلی‌گرم اسانس مرزنگوش و شاه‌اسپریم رشد نکردند ( $P > 0/05$ ) اما در غلظت 10 میلی‌گرم همه باکتری‌ها پس از گذشت 24 ساعت رشد کردند ( $0/05 < P$ ). حداقل غلظت مهارکنندگی (MIC) این اسانس‌ها برای تمام باکتری‌ها 20 میلی‌گرم بود. نتایج نشان داد که اسانس گندواش در غلظت 50 میلی‌گرم مانع رشد باکتری‌ها نشد ( $0/05 > P$ ) و MIC این اسانس برای باکتری‌ها ممکن است 100 میلی‌گرم باشد. اسانس رازیانه در غلظت 50 میلی‌گرم سبب مهار رشد باکتری اشرشیاکلی شد ( $0/05 < P$ ) اما بر رشد باکتری‌های کلبسیلا پنومونه و سالمونلا تیفی‌موریوم تأثیری نداشت ( $0/05 > P$ ) و غلظت 50 میلی‌گرم اسانس کاج، مانع رشد باکتری کلبسیلا پنومونه نشد ( $0/05 > P$ ). بنابراین، MIC اسانس کاج برای باکتری کلبسیلا ممکن است غلظت 100 میلی‌گرم باشد. در غلظت 40 میلی‌گرم اسانس کاج، باکتری‌های اشرشیاکلی و سالمونلا تیفی‌موریوم رشد کردند ( $0/05 < P$ ). اسانس‌های رازیانه، شاه‌اسپریم و مرزنگوش سبب ممانعت از رشد باکتری اشرشیاکلی شدند ( $0/05 < P$ ) و اسانس شاه‌اسپریم و مرزنگوش در غلظت‌های 50 و 40 میلی‌گرم قطر هاله عدم رشد بیشتری نسبت به آنتی‌بیوتیک جنتامایسین داشتند.

روز 7 و 14 آزمایش، از تمام جوجه‌ها به وسیله سرنگ 2/5 میلی‌لیتری از سیاهرگ زیر بال نمونه خون گرفته شد. لازم به ذکر است که خون درون لوله‌های آزمایشی حاوی ماده ضد انعقاد اتیلن دی‌آمین تترائستیک اسید (EDTA) جمع‌آوری و شمارش هتروفیل و لنفوسیت نمونه‌ها از طریق مشاهده و شمارش آنها بعد از رنگ‌آمیزی گیمسا در زیر میکروسکوپ نوری انجام شد.

تمام جوجه‌ها در 14 روزگی (سالم و بیمار) به روش جابجایی گردن کشته شدند و قسمت‌های مختلف روده آن‌ها جهت کشت میکروبی (لاکتوباسیلوس، اشیریشیاکلی و سالمونلا) سریعاً به آزمایشگاه منتقل شدند. شمارش لاکتوباسیل‌ها، سالمونلا و اشیریشیا-کلی ایلئوم جوجه‌های بدون آلودگی و آلوده شده با استفاده از روش رقیق‌سازی متوالی در محیط کشت (EMB: Eosin methylene blue agar) محیط کشت اختصاصی اشیریشیاکلی و MRS (محیط کشت اختصاصی لاکتوباسیل) انجام شد (29). همچنین از ژئوژنوم روده جوجه‌های سالم و آلوده شده، نمونه‌برداری شد و نمونه‌ها در محلول 10 درصد فرمالین قرار داده شد. سپس از روده‌ها سطح مقطع تهیه و رنگ‌آمیزی و میزان آسیب به سلول‌های روده، سلول‌های گابلت و ماکروفاژها بررسی شد. همچنین طول ویلی ناحیه ژئوژنوم نیز اندازه‌گیری شد. داده‌ها توسط نرم‌افزار SAS نسخه 9/4 و با استفاده از رویه GLM آنالیز شدند. مقایسه میانگین‌ها با استفاده از روش چنددانه‌های دانکن (در سطح احتمال 5 درصد) انجام شد.

جدول 2- تأثیر اسانس و آنتی‌بیوتیک بر میانگین قطر هاله عدم رشد باکتری‌های اشیریشیاکلی و سالمونلا تیفی‌موریوم (میلی‌متر)<sup>1</sup>

Table 2- Effect of essential oil and antibiotic on mean of minimal inhibitory concentration of *Escherichia coli* and *salmonella typhimurium* (mm) (experiment 1 *In-Vitro*)<sup>1</sup>

غلظت (میکرولیتر) Concentration (μl)	<i>Salmonella typhimurium</i> <sup>2</sup>			<i>Escherichia coli</i> <sup>2</sup>				
	Marjoram	TB	Fennel	Pinus	AR	Marjoram	TB	Fennel
50	15.73 <sup>a</sup>	17.34 <sup>a</sup>	8.28 <sup>abc</sup>	11.68	16.28	25.32 <sup>a</sup>	23.29 <sup>a</sup>	17.57 <sup>a</sup>
40	16.12 <sup>a</sup>	15.28 <sup>ab</sup>	6.57 <sup>bc</sup>	12.39	16.12	20.09 <sup>b</sup>	21.79 <sup>ab</sup>	16.26 <sup>ab</sup>
30	15.62 <sup>a</sup>	11.33 <sup>c</sup>	5.61 <sup>bc</sup>	12.53	14.32	18.42 <sup>bc</sup>	18.26 <sup>bc</sup>	15.03 <sup>abc</sup>
20	12.59 <sup>b</sup>	10.21 <sup>cd</sup>	5.14 <sup>bc</sup>	10.31	12.69	16.34 <sup>bcd</sup>	16.39 <sup>cd</sup>	13.17 <sup>bc</sup>
10	11.32 <sup>b</sup>	8.29 <sup>d</sup>	2.33 <sup>c</sup>	9.33	11.37	14.33 <sup>d</sup>	13.32 <sup>d</sup>	11.38 <sup>c</sup>
جنتامایسین	12.58 <sup>b</sup>	12.58 <sup>bc</sup>	12.62 <sup>ab</sup>	12.78	12.64	12.57 <sup>d</sup>	12.72 <sup>d</sup>	12.71 <sup>bc</sup>
Gentamicin								
تتراسایکلین	15.67 <sup>a</sup>	15.61 <sup>ab</sup>	15.58 <sup>a</sup>	15.72	15.47	15.82 <sup>cd</sup>	15.64 <sup>dc</sup>	15.66 <sup>bc</sup>
Tetracycline								
SEM <sup>3</sup>	0.92	0.99	2.78	1.35	1.84	1.30	1.43	1.41
P-Value	0.01	0.0001	0.05	0.08	0.35	0.0002	0.0008	0.05

<sup>1</sup> در هر ستون اعداد با حروف غیر مشابه از لحاظ آماری اختلاف معنی‌داری دارند ( $P < 0/05$ ).

<sup>2</sup> TB = شاه‌اسپریم (*Tanacetum balsamita*) و AR = آرتیمیزا یا (*Artemisia annua*).

<sup>3</sup> SEM = خطای استاندارد میانگین‌ها

<sup>1</sup> Means within the same line with no common superscript letter differ significantly ( $P < 0.05$ ).

<sup>2</sup> TB = *tanacetum balsamita*, AR = *Artemisia annua*.

<sup>3</sup> SEM = Standard error of means.

های مختلف اسانس‌های کاج و گندواش مانع رشد باکتری *سالمونلا* تیفی‌موریوم نشدند و اختلاف معنی‌داری با آنتی‌بیوتیک‌ها نداشتند (جدول 2) اما اختلاف میانگین قطر هاله عدم رشد باکتری *سالمونلا* تیفی‌موریوم بین غلظت‌های مختلف اسانس‌های رازیانه، شاه‌اسپریم و مرزنگوش با آنتی‌بیوتیک‌ها معنی‌دار بود ( $P < 0/05$ ).

اسانس شاه‌اسپریم در غلظت‌های 50 و 40 میلی‌گرم عملکرد بهتری نسبت به آنتی‌بیوتیک تتراسایکلین داشت ( $P < 0/05$ ) و اسانس مرزنگوش در غلظت 20 و 10 میلی‌گرم، قطر هاله عدم رشد مشابه با آنتی‌بیوتیک تتراسایکلین داشت و در همین غلظت‌ها قطر هاله عدم رشد بیشتری نسبت به هر دو آنتی‌بیوتیک داشت. غلظت-

جدول 3- تأثیر اسانس و آنتی‌بیوتیک بر میانگین قطر هاله عدم رشد باکتری *کلبسیلا پنومونیه* (میلی‌متر)<sup>1</sup>

Table 3- Effect of essential oil and antibiotic on mean of minimal inhibitory concentration of *Klebsiella pneumoniae* (mm) (experiment 1 *In-Vitro*)<sup>1</sup>

غلظت (میکرولیتر) Concentration (μl)	Pinus	<i>Artemisia annua</i>	Marjoram	<i>Tanacetum balsamita</i>	Fennel
50	11.18 <sup>abc</sup>	19.12 <sup>a</sup>	20.04 <sup>a</sup>	19.33 <sup>a</sup>	13.96 <sup>a</sup>
40	10.55 <sup>bc</sup>	17.83 <sup>ab</sup>	16.27 <sup>b</sup>	17.04 <sup>ab</sup>	10.08 <sup>abc</sup>
30	10.32 <sup>bc</sup>	15.72 <sup>abc</sup>	15.03 <sup>b</sup>	13.69 <sup>bcd</sup>	11.32 <sup>ab</sup>
20	9.33 <sup>c</sup>	13.57 <sup>cd</sup>	14.05 <sup>b</sup>	12.09 <sup>cd</sup>	8.27 <sup>bc</sup>
10	8.08 <sup>c</sup>	10.29 <sup>d</sup>	10.32 <sup>c</sup>	10.72 <sup>d</sup>	5.74 <sup>c</sup>
جنتامایسین	14.27 <sup>a</sup>	14.27 <sup>bc</sup>	14.31 <sup>b</sup>	14.28 <sup>bc</sup>	14.34 <sup>a</sup>
Gentamicin					
تتراسایکلین	13.16 <sup>ab</sup>	13.04 <sup>cd</sup>	13.14 <sup>bc</sup>	13.02 <sup>cd</sup>	13.08 <sup>ab</sup>
Tetracycline					
SEM <sup>2</sup>	1.14	1.20	1.19	1.11	1.73
P-Value	0.02	0.003	0.002	0.001	0.02

<sup>1</sup> در هر ستون اعداد با حروف غیر مشابه از لحاظ آماری اختلاف معنی‌داری دارند ( $P < 0/05$ ).

<sup>2</sup> SEM = خطای استاندارد میانگین‌ها

<sup>1</sup> Means within the same line with no common superscript letter differ significantly ( $P < 0.05$ ).

<sup>2</sup> SEM= Standard error of means.

افزودن آنتی‌بیوتیک یا 400 میلی‌گرم اسانس شاه‌اسپریم و مرزنگوش و 200 میلی‌گرم اسانس شاه‌اسپریم به جیره جوجه‌های سالم سبب افزایش خوراک مصرفی شد ( $P < 0/05$ ). همچنین افزودن آنتی‌بیوتیک، اسانس مرزنگوش و 400 میلی‌گرم اسانس شاه‌اسپریم به جیره جوجه‌های سالم سبب افزایش وزن بدن جوجه‌های گوشتی شد ( $P < 0/05$ ) و بهترین ضریب تبدیل خوراک مربوط به تیمار شاهد و جیره دارای 200 میلی‌گرم اسانس مرزنگوش و 400 میلی‌گرم اسانس مرزنگوش در جوجه‌های سالم بود ( $P > 0/05$ ). در مقابل، افزودن کلیه اسانس‌ها به‌خصوص اسانس مرزنگوش موجب افزایش خوراک مصرفی و وزن بدن جوجه‌های گوشتی آلوده شده با باکتری اشریشیاکلی شد ( $P < 0/05$ ). تفاوت معنی‌داری بین ضریب تبدیل خوراک گروه دریافت‌کننده 200 میلی‌گرم اسانس شاه‌اسپریم و 400 میلی‌گرم اسانس مرزنگوش با گروه شاهد در جوجه‌های گوشتی آلوده شده با باکتری اشریشیاکلی نداشتند ( $P > 0/05$ ). در جوجه‌های آلوده شده با باکتری *سالمونلا*، در مقایسه با گروه شاهد، افزودن کلیه اسانس‌ها موجب افزایش خوراک مصرفی و وزن بدن جوجه‌های گوشتی آلوده شده شد ( $P < 0/05$ ) اما بین ضریب تبدیل خوراک تیمارهای مختلف، تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد ( $P > 0/05$ ).

اسانس‌های شاه‌اسپریم و مرزنگوش در غلظت 50 میلی‌گرم، قطر هاله عدم رشد بیشتری نسبت به جنتامایسین داشتند ( $P < 0/05$ ). قطر هاله عدم رشد باکتری *کلبسیلا پنومونیه* در اثر اسانس‌ها و آنتی‌بیوتیک‌ها در جدول 3 نشان داده شده است. در غلظت 50 میلی‌گرم، سه اسانس مرزنگوش، شاه‌اسپریم و گندواش میانگین قطر هاله عدم رشد بیشتری نسبت به جنتامایسین و تتراسایکلین داشتند ( $P < 0/05$ ). بیشترین و کمترین قطر هاله عدم رشد باکتری‌ها به ترتیب به اسانس مرزنگوش و اسانس کاج تعلق داشت و تفاوتی بین آنتی‌بیوتیک‌ها و اسانس رازیانه از لحاظ قطر هاله عدم رشد مشاهده نشد ( $P < 0/05$ ).

#### آزمایش دوم:

افزودن اسانس‌ها به جیره در هفته اول دوره پرورش (بدون آلودگی) بر عملکرد جوجه‌های گوشتی تأثیر نداشت (جدول 4:  $0/05 < P >$ ). نتایج این آزمایش نشان داد که طی هفته دوم و بعد از اعمال آلودگی با اشریشیاکلی و *سالمونلا*، افزودن اسانس مرزنگوش، گندواش و شاه‌اسپریم تأثیری بر افزایش وزن جوجه‌های گوشتی سالم و آلوده شده نداشت (جدول 5:  $0/05 < P >$ ) در حالیکه بر ضریب تبدیل و خوراک مصرفی جوجه‌های گوشتی تأثیر معنی‌داری داشتند ( $0/05 < P <$ ).

**جدول 4-** تأثیر تیمارهای آزمایشی بر عملکرد جوجه‌های گوشتی از 1 تا 7 روزگی<sup>1</sup>

**Table 4-** Effect of dietary treatments on broiler chickens performance from 1-7 day of age<sup>1</sup>

جیره‌های آزمایشی Experimental diets	خوراک مصرفی (گرم) Feed intake (g)	وزن بدن (گرم) Body weight (g)	ضریب تبدیل Feed conversion ratio
جیره پایه (شاهد) Basal diet	243	199	1.22
جیره پایه + آنتی‌بیوتیک ویرجینیامایسین (PPM 200) Basal diet + Virginiamycin	210	197	1.06
جیره پایه + اسانس مرزنگوش (PPM 200) Basal diet + Marjoram (200 mg/kg)	201	182	1.13
جیره پایه + اسانس مرزنگوش (PPM 400) Basal diet + Marjoram (400 mg/kg)	194	176	1.11
جیره پایه + اسانس گندواش (PPM 200) Basal diet + Artemisia annua (200 mg/kg)	216	188	1.16
جیره پایه + اسانس گندواش (PPM 400) Basal diet + Artemisia annua (400 mg/kg)	217	183	1.19
جیره پایه + اسانس شاه‌اسپریم (PPM 200) Basal diet + Tanacetum balsamita (200 mg/kg)	219	181	1.21
جیره پایه + اسانس شاه‌اسپریم (PPM 400) Basal diet + Tanacetum balsamita (400 mg/kg)	223	181	1.19
SEM <sup>2</sup>	9.5	7.5	0.056
P-Value	0.06	0.37	0.31

<sup>1</sup> در هر ستون اعداد با حروف غیر مشابه از لحاظ آماری اختلاف معنی‌داری دارند (P<0/05).

<sup>2</sup> SEM = خطای استاندارد میانگین‌ها

<sup>1</sup> Means within the same line with no common superscript letter differ significantly (P < 0.05).

<sup>2</sup> SEM= Standard error of means.

**جدول 5-** تأثیر تیمارهای آزمایشی بر مقادیر خوراک مصرفی، افزایش وزن و ضریب تبدیل خوراک جوجه‌های گوشتی (14-8 روزگی)<sup>1</sup>

**Table 5-** Effect of dietary treatments on the amount feed intake, body weight and FCR of broiler chickens from 8-14 day of age<sup>1</sup>

جیره‌های آزمایشی Experimental diets <sup>2</sup>	No Challenge <sup>3</sup>			Challenged with E. coli <sup>3</sup>			Challenged with Salmonella <sup>3</sup>		
	FI (g)	BW (g)	FCR	FI (g)	BW (g)	FCR	FI (g)	BW (g)	FCR
1	491 <sup>b</sup>	260 <sup>b</sup>	1.88 <sup>b</sup>	411 <sup>c</sup>	218 <sup>b</sup>	1.88 <sup>c</sup>	443 <sup>d</sup>	199 <sup>c</sup>	2.23 <sup>ab</sup>
2	604 <sup>a</sup>	303 <sup>a</sup>	1.99 <sup>ab</sup>	482 <sup>b</sup>	239 <sup>a</sup>	2.01 <sup>b</sup>	490 <sup>c</sup>	231 <sup>a</sup>	2.12 <sup>b</sup>
3	539 <sup>b</sup>	286 <sup>b</sup>	1.88 <sup>b</sup>	548 <sup>b</sup>	230 <sup>ab</sup>	2.38 <sup>a</sup>	537 <sup>a</sup>	227 <sup>a</sup>	2.37 <sup>a</sup>
4	594 <sup>a</sup>	289 <sup>b</sup>	2.06 <sup>a</sup>	455 <sup>b</sup>	232 <sup>ab</sup>	1.96 <sup>bc</sup>	508 <sup>b</sup>	221 <sup>ab</sup>	2.30 <sup>a</sup>
5	610 <sup>a</sup>	308 <sup>a</sup>	1.99 <sup>ab</sup>	548 <sup>a</sup>	252 <sup>a</sup>	2.17 <sup>ab</sup>	505 <sup>b</sup>	239 <sup>a</sup>	2.11 <sup>b</sup>
6	614 <sup>a</sup>	316 <sup>a</sup>	1.95 <sup>b</sup>	538 <sup>a</sup>	243 <sup>a</sup>	2.46 <sup>a</sup>	511 <sup>b</sup>	223 <sup>ab</sup>	2.29 <sup>a</sup>
7	591 <sup>a</sup>	285 <sup>b</sup>	2.08 <sup>a</sup>	454 <sup>b</sup>	235 <sup>ab</sup>	1.93 <sup>c</sup>	504 <sup>b</sup>	218 <sup>b</sup>	2.32 <sup>a</sup>
8	611 <sup>a</sup>	292 <sup>ab</sup>	2.09 <sup>a</sup>	560 <sup>a</sup>	227 <sup>ab</sup>	2.47 <sup>a</sup>	528 <sup>a</sup>	233 <sup>a</sup>	2.26 <sup>ab</sup>
SEM <sup>4</sup>	4.6	7.8	0.293	12.7	9.3	0.27	3.9	7.2	0.122
P-Value	0.001	0.07	0.003	0.001	0.02	0.02	0.001	0.02	0.02

<sup>1</sup> در هر ستون اعداد با حروف غیر مشابه از لحاظ آماری اختلاف معنی‌داری دارند (P<0/05).

<sup>2</sup> 1) جیره پایه (شاهد)، 2) شاهد + آنتی‌بیوتیک کلی‌استاپ 10، 3) شاهد + اسانس هیدروالکلی مرزنگوش (200 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 4) شاهد + اسانس هیدروالکلی مرزنگوش (400 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 5) شاهد + اسانس هیدروالکلی گندواش (200 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 6) شاهد + اسانس هیدروالکلی گندواش (400 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 7) شاهد + اسانس هیدروالکلی شاه‌اسپریم (200 میلی‌گرم در کیلوگرم) و 8) شاهد + اسانس هیدروالکلی شاه‌اسپریم (400 میلی‌گرم در کیلوگرم).

<sup>3</sup> FI = خوراک مصرفی، BW = وزن بدن و FCR = ضریب تبدیل خوراک

<sup>4</sup> SEM = خطای استاندارد میانگین‌ها.

<sup>1</sup> Means within the same line with no common superscript letter differ significantly (P < 0.05).

<sup>2</sup> 1) Control= basal diet, 2) Control + Coli-stop 10 (200 mg/Kg), 3 and 4) Control+ Marjoram essential oil (200 and 400 mg/Kg), 5 and 6) Control+ Fennel essential oil (200 and 400 mg/Kg) and 7 and 8) Control+ *Tanacetum Balsamita* essential oil (200 and 400 mg/Kg).

<sup>3</sup> FI= Feed intake, BW- Body weight and FCR= Feed conversion ratio.

<sup>4</sup> SEM: Standard error of means.

معنی دار نبود و بین تیمارهای آزمایشی تفاوت آماری معنی داری وجود نداشت ( $P > 0/05$ ). اسانس های گندواش، شاه اسپرم و مرزنگوش بر طول ویلی ژئوزنوم تأثیر معنی داری نداشتند ( $P > 0/05$ ؛ جدول 7). همچنین بافت روده جوجه های گوشتی آلوده شده با باکتری ها و جوجه های سالم تفاوت معنی داری با هم نداشتند و ضایعاتی در سلول های روده، سلول های گابلت و ماکروفاژها جوجه های آلوده شده مشاهده نشد (شکل های 1-3). تأثیر تیمارهای آزمایشی بر جمعیت میکروبی جوجه های گوشتی سالم، آلوده شده با اشیریشیاکلی و آلوده شده با سالمونلا در جدول 8 نشان داده شده است. تأثیر اسانس های گندواش، شاه اسپرم و مرزنگوش بر جمعیت باکتری اشیریشیاکلی ایلموم جوجه های گوشتی سالم معنی دار نبود ( $P > 0/05$ ) در حالی که جوجه های دریافت کننده جیره دارای 400 میلی گرم اسانس شاه اسپرم و مرزنگوش نسبت به گروه شاهد باکتری لاکتوباسیل بیشتری داشتند ( $P < 0/05$ ).

تأثیر تیمارهای آزمایشی بر جمعیت سلول های خونی جوجه های گوشتی سالم، آلوده شده با اشیریشیاکلی و آلوده شده با سالمونلا به ترتیب در جدول 6 نشان داده شده است. تأثیر اسانس های گندواش، شاه اسپرم و مرزنگوش بر جمعیت سلول های خونی جوجه های گوشتی سالم معنی دار بود. جوجه های دریافت کننده آنتی بیوتیک، 200 و 400 میلی گرم اسانس شاه اسپرم و 200 میلی گرم اسانس مرزنگوش نسبت به گروه شاهد لنفوسیت کمتری داشتند در حالی که تمامی افزودنی ها نسبت به گروه شاهد موجب افزایش هتروفیل و نسبت هتروفیل به لنفوسیت جوجه های گوشتی شد ( $P < 0/05$ ).

در جوجه های گوشتی آلوده شده با اشیریشیاکلی، جوجه های دریافت کننده جیره دارای 400 میلی گرم اسانس مرزنگوش نسبت به گروه شاهد درصد لنفوسیت بیشتر و نسبت هتروفیل به لنفوسیت کمتری داشتند ( $P < 0/05$ ) ضمن اینکه تأثیر افزودنی ها بر درصد هتروفیل جوجه های گوشتی آلوده شده با اشیریشیاکلی معنی دار نبود ( $P > 0/05$ ).

تأثیر استفاده از اسانس های گندواش، شاه اسپرم و مرزنگوش بر جمعیت سلول های خونی جوجه های گوشتی آلوده شده با سالمونلا

جدول 6- تأثیر تیمارهای آزمایشی بر شمار گلبول های سفید خون جوجه های گوشتی در روز چهاردهم<sup>1</sup>  
Table 6- Effect of dietary treatments on white blood cell count of broiler chickens in day 14<sup>th</sup>

جیره های آزمایشی <sup>2</sup> Experimental diets <sup>2</sup>	No Challenge <sup>3</sup>			Challenged with E. coli <sup>3</sup>			Challenged with Salmonella <sup>3</sup>		
	H%	L%	H:L	H%	L%	H:L	H%	L%	H:L
1	26.37 <sup>d</sup>	72.44 <sup>a</sup>	37.14 <sup>d</sup>	32.49 <sup>ab</sup>	66.19 <sup>b</sup>	0.51 <sup>a</sup>	36.54	60.69	0.62
2	33.58 <sup>bc</sup>	65.09 <sup>b</sup>	52.23 <sup>bc</sup>	33.67 <sup>a</sup>	65.21 <sup>b</sup>	0.52 <sup>a</sup>	37.09	60.53	0.44
3	31.22 <sup>cd</sup>	68.24 <sup>ab</sup>	46.09 <sup>cd</sup>	28.17 <sup>ab</sup>	70.15 <sup>ab</sup>	0.41 <sup>ab</sup>	39.73	57.75	0.69
4	30.43 <sup>cd</sup>	68.19 <sup>ab</sup>	45.37 <sup>cd</sup>	26.67 <sup>b</sup>	72.66 <sup>a</sup>	0.37 <sup>b</sup>	39.67	56.69	0.71
5	37.03 <sup>ab</sup>	59.68 <sup>c</sup>	63.96 <sup>ab</sup>	28.22 <sup>ab</sup>	70.50 <sup>ab</sup>	0.41 <sup>ab</sup>	39.68	58.52	0.81
6	30.19 <sup>cd</sup>	66.29 <sup>ab</sup>	48.24 <sup>cd</sup>	33.16 <sup>b</sup>	65.48 <sup>b</sup>	0.51 <sup>a</sup>	41.53	56.18	0.75
7	41.14 <sup>a</sup>	57.43 <sup>c</sup>	74.08 <sup>a</sup>	27.67 <sup>ab</sup>	70.21 <sup>ab</sup>	0.39 <sup>ab</sup>	30.24	67.48	0.64
8	41.37 <sup>a</sup>	56.73 <sup>c</sup>	74.32 <sup>a</sup>	31.26 <sup>ab</sup>	67.74 <sup>ab</sup>	0.46 <sup>ab</sup>	35.21	62.47	0.58
SEM <sup>4</sup>	1.86	1.77	0.47	1.82	1.73	0.032	3.84	3.31	0.094
P-Value	0.001	0.001	0.001	0.057	0.044	0.04	0.51	0.33	0.54

<sup>1</sup> در هر ستون اعداد با حروف غیر مشابه از لحاظ آماری اختلاف معنی داری دارند ( $P < 0/05$ ).

<sup>2</sup> 1) جیره پایه (شاهد)، 2) شاهد + آنتی بیوتیک کلی استاب (3، 10، شاهد + اسانس هیدروالکلی مرزنگوش (200 میلی گرم در کیلوگرم)، 4) شاهد + اسانس هیدروالکلی مرزنگوش (400 میلی گرم در کیلوگرم)، 5) شاهد + اسانس هیدروالکلی گندواش (200 میلی گرم در کیلوگرم)، 6) شاهد + اسانس هیدروالکلی گندواش (400 میلی گرم در کیلوگرم)، 7) شاهد + اسانس هیدروالکلی شاه اسپرم (200 میلی گرم در کیلوگرم) و 8) شاهد + اسانس هیدروالکلی شاه اسپرم (400 میلی گرم در کیلوگرم).

<sup>3</sup> L= لنفوسیت، H= هتروفیل و H:L= نسبت هتروفیل به لنفوسیت.

<sup>4</sup> SEM= خطای استاندارد میانگین ها.

<sup>1</sup> Means within the same line with no common superscript letter differ significantly ( $P < 0.05$ ).

<sup>2</sup> 1) Control= basal diet, 2) Control + Coli-stop 10 (200 mg/Kg), 3 and 4) Control+ Marjoram essential oil (200 and 400 mg/Kg), 5 and 6) Control+ Fennel essential oil (200 and 400 mg/Kg) and 7 and 8) Control+ *Tanacetum Balsamita* essential oil (200 and 400 mg/Kg).

<sup>3</sup> L= Lymphocyte, H= Heterophil and H:L= Heterophil to lymphocyte ratio.

<sup>4</sup> SEM: Standard error of means.

**جدول 7-** تأثیر تیمارهای آزمایشی بر طول ویلی ژنوجوم جوجه‌های گوشتی سالم و آلوده شده (میکرومتر)<sup>1</sup>

**Table 7-** Effect of dietary treatments on the length of villi jejunum in broiler chicks ( $\mu\text{m}$ )<sup>1</sup>

جیره‌های آزمایشی <sup>2</sup> Experimental diets <sup>2</sup>	Challenged with		
	No Challenge	Coli. E	Challenged with Salmonella
1	1072	838	979
2	1101	977	1194
3	1050	1176	1114
4	1194	1118	990
5	1021	1139	1067
6	947	1107	1080
7	1168	1167	1160
8	1159	926	1115
SEM <sup>3</sup>	68.3	95.6	47.4
P-Value	0.15	0.17	0.063

<sup>1</sup> در هر ستون اعداد با حروف غیر مشابه از لحاظ آماری اختلاف معنی‌داری دارند ( $P < 0/05$ ).

<sup>2</sup> 1) جیره پایه (شاهد)، 2) شاهد + آنتی‌بیوتیک کلی‌استاپ 10، 3) شاهد + اسانس هیدروالکلی مرزنگوش (200 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 4) شاهد + اسانس هیدروالکلی مرزنگوش (400 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 5) شاهد + اسانس هیدروالکلی گندواش (200 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 6) شاهد + اسانس هیدروالکلی گندواش (400 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 7) شاهد + اسانس هیدروالکلی شاه‌اسپریم (200 میلی‌گرم در کیلوگرم) و 8) شاهد + اسانس هیدروالکلی شاه‌اسپریم (400 میلی‌گرم در کیلوگرم).

<sup>3</sup> SEM = خطای استاندارد میانگین‌ها.

<sup>1</sup> Means within the same line with no common superscript letter differ significantly ( $P < 0.05$ ).

<sup>2</sup> 1) Control= basal diet, 2) Control + Coli-stop 10 (200 mg/Kg), 3 and 4) Control+ Marjoram essential oil (200 and 400 mg/Kg), 5 and 6) Control+ Fennel essential oil (200 and 400 mg/Kg) and 7 and 8) Control+ *Tanacetum Balsamita* essential oil (200 and 400 mg/Kg).

<sup>3</sup> SEM: Standard error of means.

**جدول 8-** تأثیر تیمارهای آزمایشی بر جمعیت میکروبی ایلئوم جوجه‌های گوشتی سالم و آلوده شده ( $\text{cfu/g}, 1 \times 10^7$ )<sup>1</sup>

**Table 8-** Effect of dietary treatments on ileal bacterial counts ( $\text{cfu/g}, 1 \times 10^7$ )<sup>1</sup>

جیره‌های آزمایشی <sup>2</sup> Experimental diets <sup>2</sup>	Salmonella Challenged		E. coli Challenged		No Challenge	
	Lactobacillus	Salmonella	Lactobacillus	E. coli	Lactobacillus	E. coli
1	41 <sup>a</sup>	11 <sup>c</sup>	168	68 <sup>a</sup>	21 <sup>c</sup>	185
2	23 <sup>ab</sup>	21 <sup>b</sup>	91	28 <sup>b</sup>	84 <sup>b</sup>	104
3	8 <sup>b</sup>	7 <sup>c</sup>	44	16 <sup>d</sup>	45 <sup>bc</sup>	75
4	13 <sup>b</sup>	8 <sup>c</sup>	133	5 <sup>e</sup>	75 <sup>b</sup>	164
5	4 <sup>b</sup>	43 <sup>a</sup>	129	36 <sup>bc</sup>	44 <sup>bc</sup>	130
6	13 <sup>b</sup>	5 <sup>c</sup>	211	43 <sup>b</sup>	43 <sup>bc</sup>	231
7	18 <sup>b</sup>	6 <sup>c</sup>	45	8 <sup>e</sup>	51 <sup>bc</sup>	54
8	10 <sup>b</sup>	10 <sup>c</sup>	15	5 <sup>e</sup>	168 <sup>a</sup>	21
SEM <sup>3</sup>	6.5	2.3	55.4	3.1	14.1	69.2
P-Value	0.016	0.001	0.43	0.001	0.001	0.43

<sup>1</sup> در هر ستون اعداد با حروف غیر مشابه از لحاظ آماری اختلاف معنی‌داری دارند ( $P < 0/05$ ).

<sup>2</sup> 1) جیره پایه (شاهد)، 2) شاهد + آنتی‌بیوتیک کلی‌استاپ 10، 3) شاهد + اسانس هیدروالکلی مرزنگوش (200 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 4) شاهد + اسانس هیدروالکلی مرزنگوش (400 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 5) شاهد + اسانس هیدروالکلی گندواش (200 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 6) شاهد + اسانس هیدروالکلی گندواش (400 میلی‌گرم در کیلوگرم)، 7) شاهد + اسانس هیدروالکلی شاه‌اسپریم (200 میلی‌گرم در کیلوگرم) و 8) شاهد + اسانس هیدروالکلی شاه‌اسپریم (400 میلی‌گرم در کیلوگرم).

<sup>3</sup> SEM = خطای استاندارد میانگین‌ها.

<sup>1</sup> Means within the same line with no common superscript letter differ significantly ( $P < 0.05$ ).

<sup>2</sup> 1) Control= basal diet, 2) Control + Coli-stop 10 (200 mg/Kg), 3 and 4) Control+ Marjoram essential oil (200 and 400 mg/Kg), 5 and 6) Control+ Fennel essential oil (200 and 400 mg/Kg) and 7 and 8) Control+ *Tanacetum Balsamita* essential oil (200 and 400 mg/Kg).

<sup>3</sup> SEM: Standard error of means.

جمعیت لاکتوباسیلوس ایلئوم جوجه‌ها تأثیری نداشتند ( $P > 0/05$ ). همچنین، تفاوت معنی‌داری بین تمامی افزودنی‌ها با جیره شاهد در جمعیت سالمونلای ایلئوم جوجه‌های گوشتی آلوده شده با سالمونلا

نسبت به گروه شاهد، جمعیت باکتری اشریشیاکلی جوجه‌های گوشتی آلوده شده با اشریشیاکلی در اثر افزودن تمامی اسانس‌ها به جیره کاهش یافت ( $P < 0/05$ ) در حالی که افزودن اسانس‌ها بر



مشاهده کردند که قطر هاله‌های عدم رشد نسبت به کنترل‌های موجود قابل قبول ارزیابی گردید (12). در تحقیق دیگری، مشخص شد که اسانس الکی مرزنگوش خاصیت ضد باکتری قوی‌تری علیه باکترهای *Pseudomonas fluorescens*، *Escherichia coli* و *Bacillus cereus* نسبت به اسانس اتانولی آن دارد (11). با توجه به نتایج بدست‌آمده در این تحقیق نیز خاصیت ضدباکتریایی اسانس مرزنگوش تأیید شد. همچنین، اسانس گندواش مانع رشد باکتری *Escherichia coli* نمی‌شود (19) اما در تحقیق حاضر، عدم تأثیر اسانس گندواش بر هاله عدم رشد این باکتری احتمالاً به تفاوت در فعالیت ضدباکتریایی این اسانس به علت تفاوت در شیوه استخراج اسانس مربوط باشد (20).

با توجه به نتایج آزمایش اول، در آزمایش دوم از اسانس سه گیاه داروئی شاه اسپرم، گندواش و مرزنگوش به دلیل داشتن خاصیت ضد میکروبی بالاتر استفاده شد و مشاهده گردید که فقط طی هفته دوم افزودن اسانس گیاهان داروئی موجب بهبود عملکرد (خوراک مصرفی و افزایش وزن) جوجه‌های گوشتی آلوده شده با باکتری‌های اشریشیاکلی و سالمونلا شد. با توجه به اینکه جمعیت باکتری‌های لاکتوباسیل ایلئوم نیز به واسطه افزودن اسانس‌ها بهبود یافته است، چنین به نظر می‌رسد که تأثیرگذاری اسانس‌ها نیاز به حداقل زمان یک هفته تا 10 روز پس از مصرف دارد. نتایج این تحقیق با نتایج سایر محققین (3، 7)، مطابقت داشت. در حالی که مطالعه دیگری، محققین گزارش کردند که استفاده از 300 میلی‌گرم بر کیلوگرم جیره اسانس مرزنگوش و 300 میلی‌گرم بر کیلوگرم جیره اسانس سیر بر وزن جوجه‌های گوشتی تأثیری نداشتند (23). همچنین افزودن اسانس مرزنگوش به میزان 300 میلی‌گرم در کیلوگرم خوراک در جوجه‌های گوشتی باعث افزایش وزن بدن و بهبود ضریب تبدیل خوراک شد (5)، (10). گزارش شده است که سطوح مختلف پودر گیاه شاه اسپرم (1، 1/5 و 2 درصد) همراه با سطح 0/1 درصد پروبیوتیک سبب بهبود مصرف خوراک جوجه‌های گوشتی شد که مشابه با نتایج آزمایش حاضر بود (26). جوجه‌های آلوده شده، با وجود مصرف خوراک بیشتر نسبت به جوجه‌های سالم، از افزایش وزن قابل قبول و منطقی برخوردار نبودند و ضریب تبدیل خوراک جوجه‌های آلوده شده در برخی تیمارها کاهش و در برخی افزایش داشت. با این وجود، محققان دلیل بهبود ضریب تبدیل خوراک با مصرف اسانس‌ها را، ثبات اکوسیستم دستگاه گوارش جوجه‌ها بیان نمودند که به دلیل وجود مواد فعالی مانند تیمول و کارواکرول که در گیاهان داروئی سبب کنترل عوامل بیماری‌زا، کاهش تولید اسیدهای چرب فرار و ثبات pH دستگاه گوارش و در نهایت بهبود ضریب تبدیل حیوان می‌شود (1)، (30، 31).

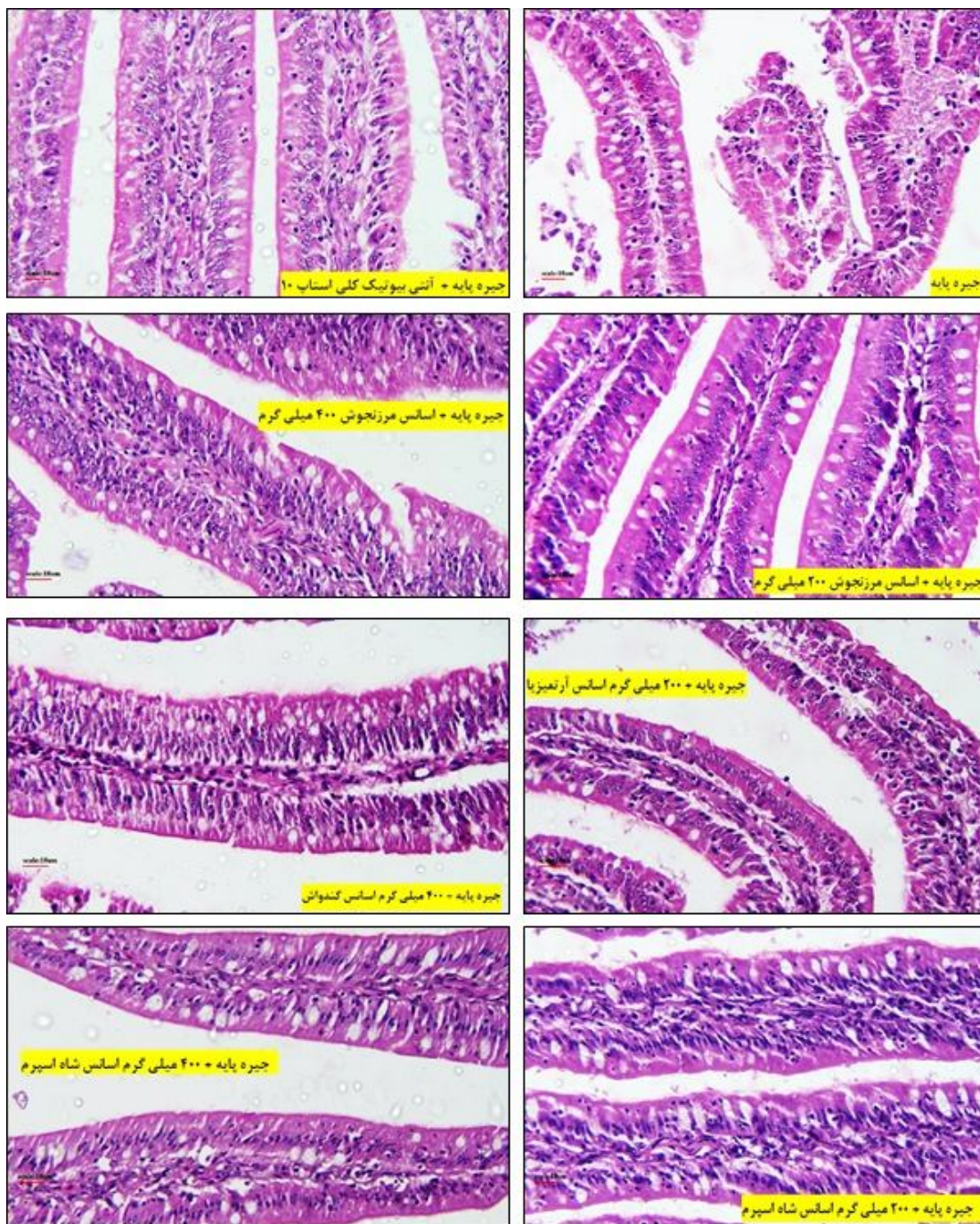
مشاهده نشد ( $P > 0/05$ ) اما جمعیت لاکتوباسیل جوجه‌های گوشتی دریافت کننده جیره حاوی اسانس‌های گندواش، شاه اسپرم و مرزنگوش و آلوده شده با سالمونلا نسبت به گروه شاهد کاهش یافت ( $P < 0/05$ ).

## بحث

مطلوب‌ترین راهبرد ممکن در پرورش طیور، روشی خواهد بود که به تولید گوشت عاری از بقایای آنتی‌بیوتیک منجر شود. در تحقیق حاضر اثرات ضد باکتری اسانس 5 گونه گیاهی بر 3 گونه از باکتری‌های گرم منفی به روش انتشار در آگار به شیوه دیسک دیفیوژن<sup>1</sup> مورد بررسی قرار گرفت. بر مبنای تئوری، قطر هاله عدم رشد پاسخی از غلظت ماده مؤثره موجود در گیاهان است. این رویداد یک ارتباط خطی بین اندازه هاله و لگاریتم غلظت مواد مؤثر گیاه مورد آزمایش می‌باشد که با اندازه‌گیری قطر هاله عدم رشد و مقایسه با آنتی‌بیوتیک مورد نظر، میزان خاصیت ضد میکروبی گیاه مورد مطالعه تعیین می‌شود (29). بنابراین، هرچه میزان قطر هاله عدم رشد بیشتر باشد، خاصیت ضد میکروبی آن ماده بیشتر است و در غلظت‌های بالاتر به دلیل وجود میزان بیشتری مواد ضد میکروبی، قطر هاله عدم رشد افزایش می‌یابد.

با توجه به نتایج آزمایش اول مشاهده شد که تفاوت در حساسیت‌های باکتری‌ها نسبت به اسانس‌های مختلف وجود دارد اما بهترین نتایج در غلظت 50 میلی‌گرم بر لیتر از اسانس‌ها نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های جنتامایسین و تتراسایکلین به دست آمد و در غلظت‌های پایین‌تر، اسانس‌ها خاصیت ضدباکتریایی کمتری داشتند. ترپن‌ها و فینیل پروپن‌های موجود در اسانس‌ها به علت چربی دوست بودن، به غشاء سلولی باکتری‌ها رخنه و وارد بخش‌های داخلی میکروارگانیسم‌ها می‌شوند که خصوصیات ساختمانی اسانس‌ها مانند حضور گروه‌های فعال و آروماتیکی مسئول خاصیت ضد میکروبی آن‌ها است (25).

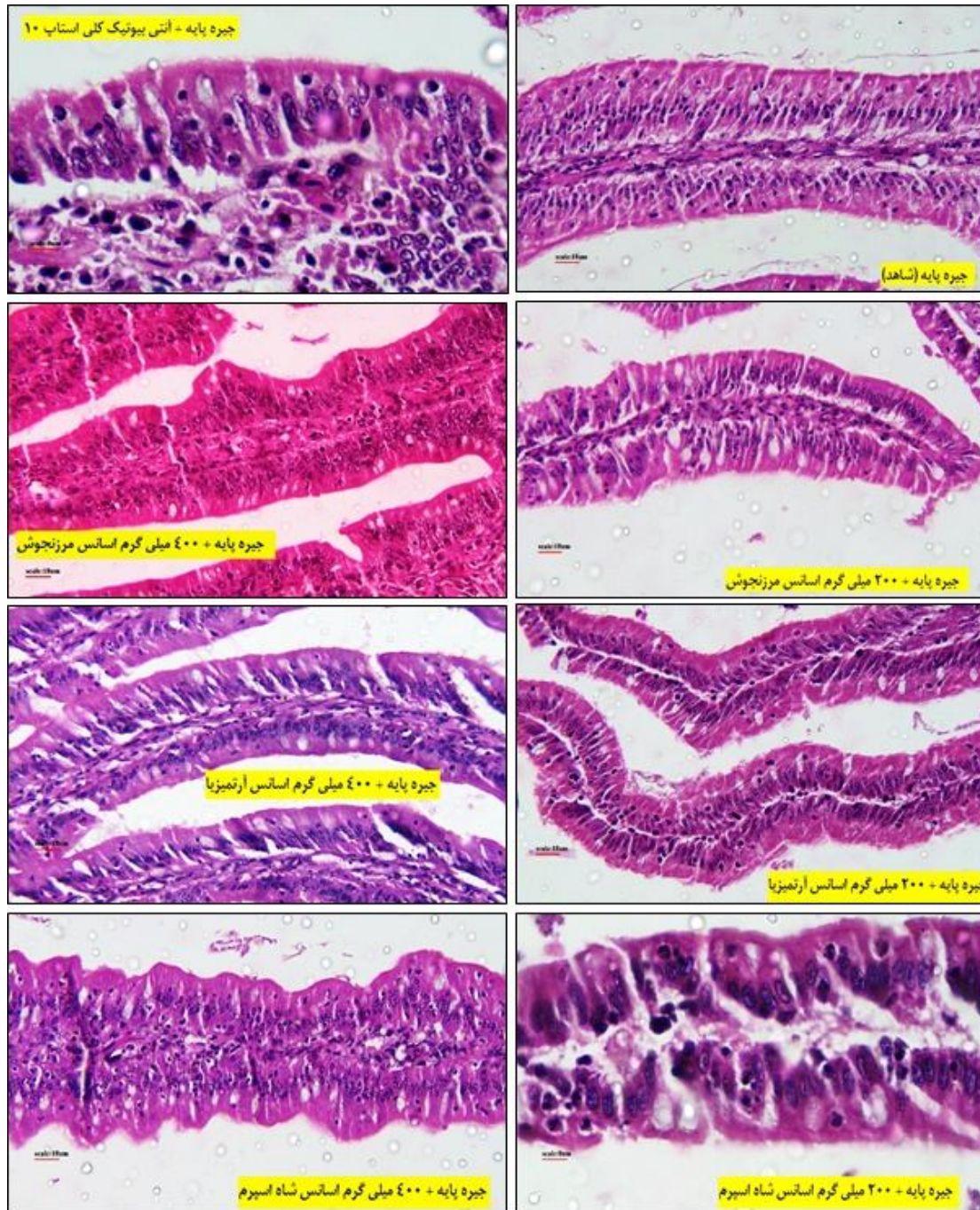
ترکیبات مؤثره اسانس‌ها مستقیماً با لایه فسفولیپیدی غشاء باکتری‌ها واکنش می‌دهند و سبب افزایش نفوذپذیری یون‌ها و نشت ترکیبات داخل سلول یا اختلال در سیستم آنزیمی باکتری‌ها می‌شوند و باکتری‌های گرم منفی دارای لایه خارجی در غشاء فسفولیپیدی هستند. این غشاء خارجی انتشار مواد آب‌گریز از میان این لایه پوشاننده لیپولی ساکاریدی را محدود و باکتری‌ها را نسبت به این ترکیبات محافظت می‌کند (28). در این زمینه، اثر عصاره روغنی، متانولیک و اتانولیک دانه گیاه رازبانه را بر باکتری‌های جنس باسیلوس، اشریشیاکلی، کلبسیلا پنومونیه و گونه‌های پseudomonas بر روی محیط مولر هینتون به وسیله روش دیسک دیفیوژن مطالعه و



شکل 1- تأثیر تیمارهای آزمایشی بر روده جوجه‌های گوشتی سالم.

Figure 1- Effect of dietary treatments on small intestine of healthy broiler chickens

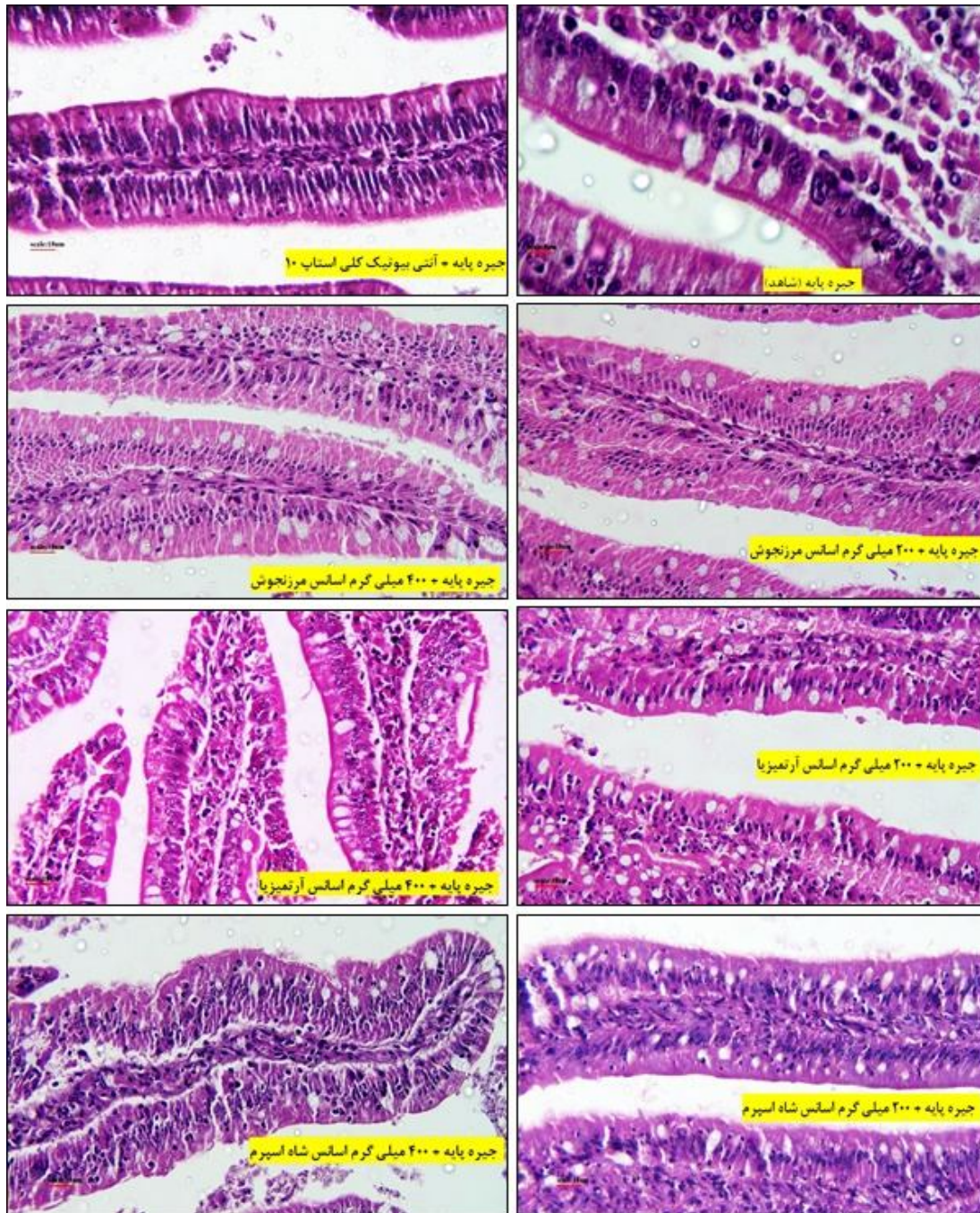




شکل 2- تأثیر تیمارهای آزمایشی بر ضایعات میکروسکوپی روده جوجه‌های گوشتی آلوده شده با باکتری اشریشیاکلی.

Figure 2- Effect of dietary treatments on microscopic lesions of small intestine of broiler chickens challenged with Escherichia coli.





شکل 3- تأثیر تیمارهای آزمایشی بر ضایعات میکروسکوپی روده جوجه‌های گوشتی آلوده شده با باکتری سالمونلا تیفی موریم

Figure 3- Effect of dietary treatments on microscopic lesions of small intestine of broiler chickens challenged with *Salmonella typhimurium*.

آلوده شده، کاهش جذب مواد مغذی به دلیل ضایعات میکروسکوپی روده‌ای نباشد. زیرا بین مورفولوژی روده جوجه‌های سالم و بیمار تفاوت معنی‌داری وجود نداشت و علت کاهش وزن را باید در جایی

احتمالاً در زمان مواجه با بیماری، بیشتر خوراک مصرفی صرف نگهداری و بقا حیوان شده و به سمت رشد و افزایش وزن حیوان سوق داده نشده است. به نظر می‌رسد که علت کاهش وزن جوجه‌های

آنتی‌ژن‌ها در روده سبب کاهش بیماری‌های روده‌ای طیور می‌شود که در نتیجه ایمنی و عملکرد طیور بهبود می‌یابد. ترکیبات موثر اسانس‌ها مستقیماً با لایه فسفولیپیدی غشاء باکتری‌ها واکنش داده و سبب افزایش نفوذپذیری یون‌ها و نشت ترکیبات داخل سلول یا اختلال در سیستم آنزیمی باکتری‌ها می‌شوند (28). در آزمایش حاضر، افزودن اسانس‌ها به ویژه اسانس شاه‌اسپریم به جیره طیور، تعداد باکتری‌های لاکتوباسیل را افزایش داد. لاکتوباسیل‌ها جزء باکتری‌های معمول دستگاه گوارش هستند. سویه‌های لاکتوباسیل به دلیل تأثیر بر سلامت طیور و تحریک رشد، در دسته باکتری‌های مفید قرار دارند و به سبب تحریک اشتها، بهبود تعادل فلور میکروبی، سنتز ویتامین‌ها، تحریک آنزیم‌های هضمی، استفاده از کربوهیدرات‌های غیرقابل هضم، تحریک اسید لاکتیک، کاهش pH و آزادسازی باکتریوسین بر عملکرد طیور موثر هستند (22).

### نتیجه‌گیری کلی

نتایج آزمایش اول نشان داد که در مقایسه با آنتی‌بیوتیک‌ها، به ترتیب اسانس‌های شاه‌اسپریم و مرزنگوش در بین 5 گونه مورد آزمایش، قوی‌ترین خاصیت ضد میکروبی را داشتند. نتایج آزمایش دوم نشان داد که هر 3 اسانس مورد بررسی، بویژه اسانس شاه‌اسپریم و گندواش، مقادیر خوراک مصرفی و افزایش وزن جوجه‌های گوشتی را بهبود داده و سبب افزایش جمعیت لاکتوباسیل‌ها و کاهش جمعیت باکتری‌های مضر دستگاه گوارش می‌شوند. با این وجود، بر طول ویلی روده جوجه‌های سالم و آلوده شده با باکتری اشیریشیاکلی و سالمونلا تأثیرگذار نبودند. با توجه به اینکه تأثیر اسانس‌ها و آنتی‌بیوتیک بر عملکرد جوجه‌های گوشتی برابر بود و اسانس‌های مورد مطالعه سبب افزایش میزان لاکتوباسیل‌ها شدند، بنابراین، چنین می‌توان نتیجه‌گیری کرد که اسانس‌ها قابلیت جایگزینی آنتی‌بیوتیک‌ها را دارند.

دور از روده و سیستم جذب جوجه‌ها جستجو کرد.

افزودن اسانس‌های گندواش، شاه‌اسپریم و مرزنگوش بر جمعیت سلول‌های خونی جوجه‌های گوشتی سالم و آلوده شده با اشیریشیاکلی تأثیرگذار بود. گزارش شده است که افزودن پودر برگ مرزنگوش به میزان 1 درصد در جیره جوجه‌های گوشتی موجب افزایش مونوسیت و فعالیت بیشتر ماکروفاژها در ارتباط با سیستم ایمنی می‌شود (21). درحالی‌که محققین با به کار بردن سطوح (0/5 و 1 درصد) پودر گیاه شاه‌اسپریم و عصاره شاه‌اسپریم (0/1 و 0/2 درصد) گزارش کردند که سطوح مختلف و شکل‌های مختلف گیاه شاه‌اسپریم تأثیری بر شمار لنفوسیت، هتروفیل و نسبت هتروفیل به لنفوسیت نداشت.

تفاوت در نتایج ممکن است مربوط به گونه و کیفیت گیاه، ترکیب جیره و وضعیت مدیریت حیوان آزمایشی باشد (26). تیمارهای آزمایشی بر طول ویلی ژنونوم جوجه‌های گوشتی سالم، آلوده شده با اشیریشیاکلی و آلوده شده با سالمونلا تأثیر نداشتند. گزارش شده است که اسانس‌ها باعث افزایش ظرفیت جذبی دستگاه گوارش از طریق افزایش طول و عرض ویلی و عمق کریپت و بهبود عملکرد حیوان می‌شوند (17) و استفاده از تیمول و کارواکرول (ماده موثره مرزنگوش) به میزان 200 و 100 میلی‌گرم بر کیلوگرم در جیره جوجه‌های گوشتی طول پرزهای ایلئوم و ژنونوم را افزایش داد (25).

افزودن اسانس‌ها سبب کاهش جمعیت باکتری اشیریشیاکلی در ایلئوم جوجه‌های آلوده شده با این باکتری شدند. در رابطه با تأثیر روغن‌های ضروری بر باکتری‌ها، تحقیقات آزمایشگاهی و حیوانی انجام شده است. یک ارتباط قوی بین تیمول و کارواکرول موجود در اسانس مرزنگوش با فعالیت آنتی‌میکروبی آن وجود دارد که از طریق آسیب به غشای پلازما که منجر به از دست دادن محتویات سلول می‌شود (8). همچنین تیمول و کارواکرول اثرات ضدباکتریایی علیه کلستری‌دیوم پرفرینجنس و اشیریشیاکلی داشته‌اند (16، 19). خصوصیات ساختمانی اسانس‌ها مانند حضور گروه‌های فعال و آروماتیکی مسئول خاصیت ضد میکروبی آن‌ها است (24) و تخریب

### منابع

1. Bassett, R., 2000. Oregon's positive impact on poultry production. *World Poultry-Elsevier*, 16 (9): 31-34.
2. Berahou, A., A. Auhmani, N. Fdil, A. Benharref, M. Jana, and C. A. Gadh. 2007. Antibacterial activity of quercus ilex bark's extracts. *Journal of Ethnopharmacology*, 112 (3): 426-429.
3. Botsoglou, N. A., D. J. Fletouris, P. Florou-Paneri, E. Christaki, and A. B. Spais. 2003. Inhibition of lipid oxidation in long-term frozen stored chicken meat by dietary oregano essential oil and  $\alpha$ -tocopheryl acetate supplementation. *Food Research International*, 36(3): 207-213.
4. Brenes, A. and E. Roura. 2010. Essential oils in poultry nutrition: Main effects and modes of action. *Animal Feed Science and Technology*, 158: 1-14.
5. Çabuk, M., M. Bozkurt., A. Alcicek., Y. Akbas., and K. Kucukyilmaz. 2006. Effect of an herbal essential oil mixture on growth and internal organ weight of broilers from young and old breeder flocks. *South African Journal of Animal Science*, 36: 135-141.
6. Cerisuelo, A., C. Marín, F. Sánchez-Vizcaíno, E. A. Gómez, J. M. De la Fuente, R. Durán, and C. Fernández.

2014. The impact of a specific blend of essential oil components and sodium butyrate in feed on growth performance and Salmonella counts in experimentally challenged broilers. *Poultry Science*, 93: 599-606.
7. Cross, D. E., R. M. McDevitt, K. Hillman, and T. Acamovic. 2007. The effect of herbs and their associated essential oils on performance, dietary digestibility and gut microflora in chickens from 7 to 28 days of age. *British Poultry Science*, 48: 496-506.
  8. Chun, S. S., A. V. Vattern., Y. T. Lin., and K. Shetty. 2004. Phenolic antioxidants from clonal oregano (*Origanum vulgare*) with antimicrobial activity against *Helicobacter pylori*. *Process Biochemistry*, 40: 809-816.
  9. Ferket, P. R. 2004. Alternatives to antibiotics in poultry production: Responses, practical experience and recommendations, Page 57-67 in *Nutritional Biotechnology in the Feed and Food Industries*, Lyons, T. P. and K. A. Jacques. Nottingham University Press, Nottingham. UK.
  10. Giannenas, I., P. Florou-paneri., M. Papazahariadou., N. Botsoglou., E. Christaki., and A. B. Spain. 2003. Effect of dietary supplementation with oregano essential oil on performance of broilers after experimental infection with *Eimeria tenella*. *Archives in Animal Nutrition*, 57: 99-106.
  11. Giannenas, I., P. Florou-paneri., N. Botsoglou., E. Christaki., and A. B. Spain. 2005. Effect of supplementing feed with oregano and/or  $\alpha$ -tocopheryl acetate on growth of broiler chickens and oxidative stability of meat. *Journal of Animal and Feed Sciences*, 14: 521-535.
  12. Golfaraz. M. 2008. Antibacterial and antifungal activity of *foeniculum vulgare*. *African Journal of Biotechnology*, 7: 326-346.
  13. Gopi, M., K. Karthik, H. V. Manjunathachar, P. Tamilmahan, M. Kesavan, M. Dashprakash, B. L. Balaraju, and M. R. Purushothaman. 2013. Essential Oils as a Feed Additive in Poultry Nutrition. *Advances in Animal and Veterinary Sciences*, 2(1): 1-13.
  14. Hammer, K. A., C. F. Carson, and T. V. Riley. 1999. Antimicrobial activity of essential oils and other plant extracts. *Journal of Applied Microbiology*, 86(6): 985-990.
  15. Hashemipour, H., H. Kermanshahi., A. Golian., A. Raji., and M. M. Van Krimpen. 2012. Effect of thymol + carvacrol by next enhance 150 on Intestinal development of broiler chickens fed CMC containing diet. *Iranian Journal of Applied Animal Science*, 3(3): 567-576.
  16. Helander, I. M., H. L. Alakomi, K. Latva-Kala, T. Mattila-Sandholm, I. Pol, E. J. Smid, L.G. Gorris, and A. Von Wright. 1998. Characterization of the action of selected essential oil components on Gram-negative bacteria. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 46(9): 3590-3595.
  17. Jamroz, D., T. Wiertelcki, M. Houszka, and C. Kamel. 2006. Influence of diet type on the inclusion of plant origin active substances on morphological and histochemical characteristics of the stomach and jejunum walls in chicken. *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition*, 90(5-6): 255-268.
  18. Jang, I. S., Y. H. Ko, S. Y. Kang, and C. Y. Lee. 2007. Effect of a commercial essential oil on growth performance, digestive enzyme activity and intestinal microflora population in broiler chickens. *Animal Feed Science and Technology*, 134: 304-315.
  19. Juteau, F., V. Masotti, J. M. Bessière, M. Dherbomez, and J. Viano. 2002. Antibacterial and antioxidant activities of *Artemisia annua* essential oil. *Fitoterapia*, 73(6): 532-535.
  20. Kannathasan, K., A. Senthilkumar, and V. Venkatesalu. 2011. Mosquito larvicidal activity of methyl-P-hydroxybenzoate isolated from the leaves of *Vitex Trifolia* Linn. *Acta-Tropica*, 120(1-2): 115-118.
  21. Khalaji, S., M. Zaghari, K. H. Hatami, S. Hedari-Dastjerdi, L. Lotfi, and H. Nazarian. 2011. Black cumin seeds, *Artemisia leaves (Artemisia sieberi)*, and *Camellia L.* plant extract as phyto-genic products in broiler diets and their effects on performance, blood constituents, immunity, and cecal microbial population. *Poultry Science*, 90(11): 2500-2510.
  22. Khan, S. H., M. Atif, N. Mukhtar, A. Rehman, and G. Fareed. 2011. Effects of supplementation of multi-enzyme and multi-species probiotic on production performance, egg quality, cholesterol level and immune system in laying hens. *Journal of Applied Animal Research*, 39(4): 386-398.
  23. Kırkpınar, F., H. B. Ünlü, and G. Özdemir. 2011. Effects of oregano and garlic essential oils on performance, carcass, organ and blood characteristics and intestinal microflora of broilers. *Livestock Science*, 137(1-3): 219-225.
  24. Lee, K. W., H. Everts, and A. G. Beynen. 2004. Essential oils in broiler nutrition. *International Journal of Poultry Science*, 3(12): 738-752.
  25. Lee, K. W., H. Everts, H. J. Kappert, K. H. Yeom, and A. C. Beynen. 2003. Dietary carvacrol lowers body weight gain but improves feed conversion in female broiler chickens. *Journal of Applied Poultry Research*, 12(4): 394-399.
  26. Mansoub, N.H., 2011. Comparative influence of using different level of *Tanacetum balsamita* with probiotic on performance and serum composition of broiler chickens. *Advances in Environmental Biology*, 2708-2712.
  27. Sakar, M. K., D. Şöhretoğlu, M. Özalp, M. Ekizoğlu, S. Piacente, and C. Pizza. 2005. Polyphenolic compounds and antimicrobial activity of *Quercus aucheri* leaves. *Turkish Journal of Chemistry*, 29(5): 555-559.
  28. Sandri, I. G., J. Zacaria, F. Fracaro, A. P. L. Delamare, and S. Echeverrigaray. 2007. Antimicrobial activity of the

- essential oils of Brazilian species of the genus *Cunila* against foodborne pathogens and spoiling bacteria. *Food Chemistry*, 103(3): 823-828.
29. Shirazi, M. H., GH. Amin, B. Akhondi Lavasani, and S. Eshraghi. 2012. Microbial growth inhibitory effect of *Adiantum capillus-veneris* extract on gram positive and gram negative bacteria. *Medicinal Plant*, 4(40): 124-132 (in Persian).
  30. Vagia, E., B. Simandi, A. Suhajd, and E. He'thely. 2005. Essential oil composition and antimicrobial activity of *Origanum majorana L.* extracts obtained with ethyl alcohol and supercritical carbon dioxide. *Food Research International*, 38: 51-57.



## Use of essential oils in broiler chickens: *In-vitro* antimicrobial activities and effects on growth performance, intestinal morphology and microflora

Ali Khatibjoo<sup>1\*</sup>, Maryam Aalaei<sup>2</sup>, Farshid Fattahnia<sup>3</sup>, Mostafa Neamati<sup>4</sup>, Mohammadreza Hafezi-ahmadi<sup>5</sup> and Hooman Farzadi<sup>6</sup>

Received: 25-12-2018

Accepted: 11-06-2019

**Introduction:** Antibiotics as growth promoters in poultry feed are posing serious health risks to human health. Because of their residual effects in poultry meat and eggs, as well as result pathogens develop resistance to antibiotics. Currently, poultry scientists are challenged to find out alternatives to antibiotic growth promoters with no side effects for poultry that could be more or as effective against harmful microorganisms in the gastrointestinal tract and to stimulate the growth by increasing the efficiency of feed utilization and to enhance the immunity. Regarding to this subject, supplementing the dietary herbs or plant extracts would stimulate the productive performance of poultry. In recent years, products containing essential oils derived from several spices and herbs could be used feed additives as growth promoters in animal nutrition. These phytochemical additives may have more than one mode of action, including improving feed intake and flavor, stimulating the secretion of digestive enzymes, increasing gastric and intestinal motility, endocrine stimulation, antimicrobial, anti-viral, anthelmintic and coccidiostat activities, immune stimulation, and anti-inflammatory and anti-oxidative activity and pigments. Many studies have also been conducted on the effects of dietary essential oils or combinations thereof on the performance of poultry but with varying and conflicting results. While one report demonstrated that essential oils improved animal performance, some researchers reported that these additives were not effective in this regard. Salmonella and Escherichia coli bacteria have become the major cause of foodborne diseases which has raised a great safety concern to public health. In several geographic regions, a large proportion of foodborne diseases are confirmed by the hazardous salmonellosis caused by infectious Salmonella. The antibacterial effects of essential oils have received widespread attention and numerous reports exist in the literature. The essential oil of oregano has been shown to inhibit *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Salmonella typhimurium*, *Staphylococcus aureus* and *Listeria monocytogenes*. The aims of this study were to investigate the *In-Vitro* and *In-Vivo* effects of 5 dietary essential oils, marjoram, tanacetum balsamita, Artemisia annua, Fennel and Pinus, on minimal bactericide concentration (MBC) and minimal inhibitory concentration (MIC) of 5 bacteria strains including *Escherichia coli* (PTCC 1399), *Klebsiella pneumonia* (PTCC 1053), *Salmonella typhimurium* (PTCC1609), *Staphylococcus aureus* (PTCC 1764) and *Streptococcus pyogenes* (PTCC 1447) and performance and intestinal microflora of broiler chickens challenged with *Salmonella typhimurium* and *Escherichia coli*.

**Materials and Methods:** The disc diffusion method, the minimum inhibitory concentration (MIC), and the minimum bactericidal concentration (MBC) were applied for the determination of antimicrobial activities of essential oils. In vivo study, a total of three hundred eighty four 1-d-old broiler chickens were assigned to 8 dietary treatment groups: 1) Control= basal diet, 2) Control + Virginiamycin (200 mg/Kg), 3 and 4) Control+ Marjoram Hydro alcoholic essential oil (200 and 400 mg/Kg), 5 and 6) Control+ Fennel hydro alcoholic essential oil (200 and 400 mg/Kg) and 7 and 8) Control+ Tanacetum Balsamita Hydro alcoholic essential oil (200 and 400 mg/Kg). At the second week of life (8-14 d) the broilers of each replicate in all of the treatments divided to 3 part (4 broilers in each treatment) and one group had no challenge, and the 2 other groups were challenged with challenged with *Escherichia coli* and *Salmonella typhimurium*. Essential oils were provided by Giah-Essanse Company in Golestan Province. The diets were formulated to meet the requirements of broilers as established by the Ross 308 broilers feeding guide in starter (1-14 d). The birds

1- Assistant Prof. of animal science group of Ilam University

2- PhD graduate student of animal science group of Ilam University

3- Associated Prof. of animal science group of

4- Assistant Prof. of Microbiology group of Veterinary faculty of Ilam University

5- Professor of Histology group of Medical University of Ilam

6- Veterinary Medicine of Ilam University

(\*-Corresponding author email address: a.khatibjoo@ilam.ac.ir or a.khatibjoo@gmail.com)



were kept under conventional conditions for vaccination, temperature, ventilation, and lighting based on Ross 308 catalogue recommendations. Standard management practices of commercial broiler production were applied. The broiler diets were formulated based on standardized ileal digestible amino acids and other requirements were obtained from Ross catalogue recommendations. Broiler chicken performance (feed intake, body weight gain, feed conversion efficiency at the end of the first and second week of age), blood cell count and ileal morphology were measured. Finally population of *Lactobacillus* and *Escherichia coli* of ileum were detected.

**Results and Discussion:** The results showed that fennel, tanacetum and marjoram essential oils inhibited the growth of *Escherichia coli* and *Salmonella typhimurium* and the greatest MBC belonged to tanacetum essential oil as compared to virginiamycin. Inclusion of essential oils improved feed intake and body weight gain of broiler chickens challenged with *Escherichia coli* and *Salmonella typhimurium*. *Escherichia coli*-challenged broiler chickens fed diet supplemented with essential oils had higher lymphocyte percentage and lower heterophil to lymphocyte ratio as compared to control group. Essential oils significantly increased *Lactobacillus* and decreased *Escherichia coli* count of healthy and *Escherichia coli* challenged broiler chickens compared to control group respectively.

**Conclusion:** In conclusion, supplementation of essential oil had MIC and MBC effects and improved growth performance of broiler chickens challenged with *Escherichia coli* and *Salmonella typhimurium*. It is suggested that these essential oils can be supplemented to broiler chickens diet as substitution of antibiotics.

**Keywords:** Broiler Chicken, Essential Oil, *Escherichia coli*, Growth Performance, *Salmonella typhimurium*