

بررسی سطوح مختلف پودر شفیره کرم ابریشم بر برخی فاکتورهای خونی و بیوشیمیایی بچه ماهی قزل‌آلای رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*)

متین شکوری^۱، حامد قلی پور^۱، سمیرا ناصوی^۲

۱- دانشگاه آزاد اسلامی واحد قائم شهر، باشگاه پژوهشگران جوان، قائم شهر، ایران، صندوق پستی: ۱۶۳:

۲- دانشگاه آزاد اسلامی واحد لاهیجان، باشگاه پژوهشگران جوان، لاهیجان، ایران، صندوق پستی: ۱۶۱۶:

تاریخ پذیرش: ۸ آبان ۱۳۹۲

تاریخ دریافت: ۲ مرداد ۱۳۹۲

چکیده

در تحقیق حاضر اثر جایگزینی سطوح مختلف پودر شفیره کرم ابریشم به جای پودر ماهی بر برخی از فاکتورهای خونی و بیوشیمیایی قزل‌آلای رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*), به مدت ۶۰ روز بررسی شد. به این منظور ۳۶۰ قطعه بچه ماهی با میانگین وزنی ۵۵ ± ۳ گرم در ۴ تیمار و سه تکرار انتخاب شدند. تیمارهای آزمایشی شامل سطوح مختلف جایگزینی ۱۰، ۵ و ۱۵ درصد پودر شفیره کرم ابریشم به جای پودر ماهی بود و تیمار ۱، به عنوان تیمار شاهد در نظر گرفته شد. در پیان دوره آزمایش حداقل تعداد گلbul‌های سفید ($۲/۷ \times 10^4$ mm³) و حداقل تعداد گلbul‌های قرمز ($۱/۲ \times 10^6$ mm³) در تیمار دوم، حداقل حجم متوسط گلbul‌های قرمز (۳۸۲۰۰) در تیمار چهارم، حداقل مقدار متوسط هموگلوبین گلbul قرمز (۷۴/۳۳)، حداقل غلظت وزنی متوسط هموگلوبین گلbul قرمز (۲۰/۰۰) و حداقل غلظت هموگلوبین (mg/dl) (۸/۱۳) در تیمار سوم، حداقل درصد هماتوکریت (به ترتیب ۴۱/۰۰) در تیمار اول، حداقل میزان کلسترول (mg/dl) (۳۹۱/۳۳) و تری گلیسیسرید (mg/dl) (۳۵۷/۳۳) در تیمار چهارم و حداقل میزان گلوکز (mg/dl) (۷۹/۰۰) در تیمار شاهد گزارش شد. یافته‌های این تحقیق نشان می‌دهد که جایگزینی سطوح مختلف پودر شفیره کرم ابریشم به جای پودر ماهی در جیره غذایی قزل‌آلای رنگین کمان، تاثیر نامطلوبی را بر پارامترهای خونی و بیوشیمیایی مورد بررسی در این تحقیق نشان نداد.

کلمات کلیدی: شفیره کرم ابریشم، قزل‌آلای رنگین کمان، فاکتورهای خونی و بیوشیمیایی.

مقدمه

علم خون‌شناسی در زمینه ماهیان حدوداً از دهه ۸۰ میلادی شکل علمی و کاملی به خود گرفت و از آن جایی که هر گونه ماهی دارای الگوی خونی خاصی است این امر به مشکلات کار خون شناسی افزوده است. استفاده از یافته‌های خون شناسی علاوه بر مشخص کردن وضعیت فیزیولوژیک ماهی، بیشتر در امر تشخیص بیماری‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرد که در آن با خون‌گیری از ماهی و تعیین پارامترهای خونی و مقایسه با شرایط طبیعی، می‌توان از آن به عنوان یک ابزار تحت بالینی در تشخیص بیماری استفاده کرد و در امر درمان آن کوشید. امروزه اهمیت علم خون شناسی و اندوکرینولوژی برای دستیابی به وضعیت فیزیولوژیک مناسب در ماهیان و کنترل تولید مثل جانوران به وضوح شناخته شده و ریتم‌های دوره‌ای هورمون‌ها، در بافت‌ها و پلاسمای خون ماهیان در چند دهه اخیر بسیار مورد توجه قرار گرفته است (Boujard and Leatherland, 1992) (Haney et al., 1992).

گونه از خانواده آزادماهیان است که به عنوان غذای اصلی انسان اهلی و پرورش یافت (نفیسی بهبادی، ۱۳۸۵). از این رو ماهی قزل آلا به عنوان یک گونه اقتصادی در ایران مطرح می‌باشد. منابع پروتئین دریایی به عنوان یکی از مهم‌ترین اقلام تامین کننده پروتئین حیوانی در سبد غذایی ملت‌ها، سابقه بس طولانی دارد. امروزه گوشت ماهی با دارا بودن اسیدهای چرب غیراشتعاع نوع امگا-۳ و همچنین اسیدهای آمینه ضروری با قابلیت هضم بالا، کلسیم و فسفر و ویتامین‌های محلول در چربی منبع غذایی سالمی در رژیم غذایی جوامع شهری محسوب می‌شود. با توجه به اینکه پودر ماهی مهم‌ترین منبع تامین کننده پروتئین جیره غذایی ماهیان است و قیمت این فرآورده هر ساله افزایش می‌یابد، لذا در این تحقیق سعی شده که با جایگزینی پودر شفیره کرم ابریشم به جای پودر ماهی با تنوع بخشی به مواد اولیه مصرفی در جیره غذایی و کاهش ضایعات محصولات کشاورزی، تاثیر این جایگزینی بر پارامترهای خونی و بیوشیمیایی ماهی قزل آلا رنگین کمان بررسی گردد.

کرم ابریشم در دنیا به دو صورت اهلی و وحشی وجود دارد. تمامی انواع کرم ابریشم اهلی متعلق به گونه *Bombyx mori* بوده که به صورت امروزی تکامل یافته‌اند و دوره زندگی کرم ابریشم از چهار مرحله متمایز تخم، لارو، شفیره و پروانه تشکیل می‌گردد (Yang et al., 2008). شفیره کرم ابریشم قسمت مهم پیله است که ۸۰٪ وزن تازه پیله و ۵۰٪ وزن خشک آن را شامل می‌شود (Whilloughby, 1999) و به عنوان یک خوراک پروتئینی غیر متداول و جایگزین قسمتی از پودر ماهی برای حیوانات خشکی‌زی و

ماهی قزل آلا رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) با دارا بودن قابلیت سازگاری مناسب، در اکثر آب‌های شیرین که دارای دمای مناسب جهت رشد این گونه هستند، یافت می‌شود و سهمی با ارزشی در تامین

عبور داده شدن سپس با استفاده از ترازوی دیجیتال با
دقت ۰/۰۰۱ گرم توزین گردید.

سپس مواد اولیه وزن شده در داخل یک دستگاه مخلوط کن به ظرفیت ۴۰ کیلوگرم ریخته شدند. اجزای غذایی ابتدا به مدت ۱۰ دقیقه به صورت خشک هم زده شده و سپس به آن ۳۰ درصد وزن خشک غذا، آب با دمای ۶۰ درجه سانتی گراد، روغن سویا، لستین و سایر افودنی‌ها اضافه گردید. سپس مخلوط اجزای غذایی، به مدت ۱۵ دقیقه هم زده و با استفاده از دستگاه پلت‌ساز به صورت پلت‌هایی با قطر متوسط ۳/۵ میلی‌متر درآمد. به منظور تسريع در خشک شدن، پلت‌های غذایی را در سالن با دمای حدود ۴۰ درجه سانتی گراد بر روی صفحات چوبی پخش شد. آب تانک‌های آزمایشی روزانه به میزان ۵۰ درصد تعویض و در روزهای زیست‌سنگی ماهیان که هر ۱۰ روز یک‌بار انجام می‌شد، آب تانک‌ها به میزان ۹۰ درصد تعویض می‌گردیدند. میزان کل غذای مورد نیاز برای کلیه تیمارها بر اساس نتایج حاصل از زیست‌سنگی بچه ماهیان (هر ده روز یک‌بار) در هر یک از تانک‌های پرورش، با در نظر گرفتن میانگین دمای آب، و بر اساس جدول استاندارد در نظر گرفته شد. میزان غذادهی بر حسب درصد وزن بدن و دفعات غذادهی روزانه برای ماهیان تحت آزمایش طبق معادله ۱ محاسبه شد (Timmons *et al.*, 2001).

معادله (۱)

$$W = \frac{\sqrt{W}}{T^{1/1}} = ۴۰ \times \text{تابوب غذادهی روزانه (بر حسب ساعت)}$$

$$W = \text{وزن بدن (گرم)}$$

$$T = \text{دما (درجه سانتی گراد)}$$

آبزیان است که به عنوان یک محصول فرعی پس از جدا کردن رشته‌های ابریشم از پلیه بدست می‌آید (Joachim, 2002). بخشی زیست شناسان ترکیبات فعالی در شفیره کرم ابریشم شناسایی نمودند که برای سلامتی مفید است (Ding *et al.*, 2001). همچنین محققین فعالیت‌های فارماکولوژیک و فیزیولوژیک متعددی از شفیره کرم ابریشم را نشان دادند که می‌تواند به عنوان واسطه دارویی به صورت مکمل‌های غذایی مورد استفاده قرار گیرد (Timmons *et al.*, 2001).

مواد و روش‌ها

این تحقیق در مرکز تحقیقات ماهیان سردآبی تنکابن و بر روی ماهیان به ظاهر سالم انجام گرفت. برای این منظور تعداد ۳۶۰ قطعه ماهی قزل‌آلای رنگین کمان با میانگین وزنی $۵۵ \pm ۳/۴۲$ گرم در ۱۲ تانک پلی اتیلن ۳۰۰ لیتری با تراکم ۳۰ قطعه در هر تانک به مدت ۶۰ روز پرورش داده شد. آب ورودی از چشمه و با دمی ۰/۵ لیتر در دقیقه، تحت فشار همراه با هوادهی از طریق پمپ هوا وارد هر تانک می‌شد. تحقیق مورد بررسی شامل ۳ تیمار آزمایشی و ۱ تیمار شاهد بود و هر تیمار با ۳ تکرار انجام شد.

سطوح جایگزینی پودر شفیره کرم ابریشم به جای پودر ماهی صفر، ۵، ۱۰ و ۱۵ درصد درنظر گرفته شد. مواد اولیه غذایی مورد استفاده شامل آرد ذرت، آرد سویا، پودر ماهی، پودر شفیره کرم ابریشم، روغن سویا و... می‌باشد. نتایج تجزیه تقریبی مواد اولیه مصرفی در جدول ۲ و نتایج آنالیز جیره‌های غذایی ساخته شده در جدول ۳ ارائه شده است.

پس از تعیین درصد اجزای غذایی مورد نیاز، ابتدا مواد اولیه مورد نیاز آسیاب و از الک ۵۰۰ میکرونی

جدول ۱: ترکیب جیره‌های آزمایشی مورد استفاده

مواد خواراکی (%)	جیره ۱ (شاهد)	جیره ۲	جیره ۳	جیره ۴
آرد ذرت	۱۰/۵	۱۲/۴	۱۴/۳۵	۱۶/۳
آرد سویا	۲۰	۲۰/۵	۲۱	۲۱/۵
پودر ماهی	۵۲/۵	۴۷/۵	۴۲/۵	۳۷/۵
پودر شفیره کرم ابریشم	۰	۵	۱۰	۱۵
روغن سویا	۱۲	۹/۶	۷/۱۵	۴/۷
پرمیکس (ویتامینی_معدنی)	۲	۲	۲	۲
لستین	۱/۵	۱/۵	۱/۵	۱/۵
ساخ افزودنی‌ها	۱/۵	۱/۵	۱/۵	۱/۵
جمع کل (%)	۱۰۰	۱۰۰	۱۰۰	۱۰۰

جدول ۲: تجزیه تقریبی برخی از مواد اولیه مصرفی در جیره غذایی

نوع ترکیب	پروتئین خام	چربی خام	رطوبت	حاکستر	فیبر	عصاره عاری از ازت (NFE)
آرد سویا (%)	آرد ذرت (%)	پودر شفیره کرم ابریشم (%)	پودر ماهی (%)	پودر شفیره کرم ابریشم (%)	آرد سویا (%)	آرد سویا (%)
۶۴/۰۱	۵۳/۶	۲۹/۸	۸/۴۴	۲۹/۸	۳/۲	۳۵/۱۲
چربی خام	۹/۸۳	۵	۱۳/۴۸	۱/۲	۱۰/۱۶	۳/۱۴
رطوبت	۸/۴۴	۳/۳	۰/۰۵	۳/۳۱	۱۰/۱۶	۵/۱۸
حاکستر	۱۳/۴۸	۰/۰۵	۴/۱۹	۷۳/۱۱	۳/۲	۵/۵
فیبر	۰/۰۵	۴/۱۹	۴/۱۹	(NFE)	۸/۵۸	۴۱/۰۶
عصاره عاری از ازت (NFE)						

جدول ۳: نتایج آنالیز جیره‌های غذایی (به جز رطوبت سایر آنالیزها مربوط به ماده خشک نمونه است)

ترکیب جیره (%)	پروتئین خام	چربی خام	رطوبت	حاکستر	فیبر	ماده خشک	عصاره عاری از ازت (NFE)
تیمار ۴	تیمار ۳	تیمار ۲	تیمار ۱ (شاهد)	تیمار ۳	تیمار ۲	تیمار ۱ (شاهد)	تیمار ۴
۳۹/۷۵	۳۸/۰۲	۲۰	۲۲/۱۹	۹/۷۵	۳۹/۱	۳۸/۹۲	۸۹/۱
چربی خام	۹/۲۲	۹/۷۵	۹/۵۹	۱۹/۱۲	۱۹/۱۲	۲۰/۴۵	۹۰/۴۱
رطوبت	۱۵/۶	۱۶/۸	۱۶/۱	۹/۵۹	۹/۵۹	۱۰/۹	۹۰/۲۵
حاکستر	۲/۷۱	۱/۷۲	۱/۵۹	۱/۷۱	۱/۵۹	۱۴/۹	۹۰/۷۸
فیبر	۲/۷۱	۲/۷۱	۸۹/۱	۱۴/۵	۱۳/۷۱	۱۳/۱۲	۱۱/۵۳
عصاره عاری از ازت (NFE)							

۱۰۰ میلی گرم در لیتر انجام شد، با استفاده از سرنگک، ۱/۵ سی سی خون از هر تکرار درون لوله ویال (Eppendorf) آغشته به ماده ضد انعقاد خون (هپارین) ریخته شد. بلافاصله تعداد گلbulوهای سفید، تعداد

در پایان دوره ۶۰ روزه، پس از گذشت ۴۸ ساعت از زمان قطع تغذیه، ۵ عدد از ماهی‌های هر تکرار به طور تصادفی صید گردید، مراحل بیهوشی توسط تریکائین متان سولفونات (MS222) (pH:۷) (MS222)، با غلظت

تیمار (۴) و حداقل متعلق به تیمار (۲) می‌باشد ($P<0.05$). تیمار (۲) حداکثر تعداد گلوبول‌های قرمز و تیمار (۴) حداقل تعداد گلوبول‌های قرمز را به خود اختصاص دادند ($P<0.05$). بیشترین حجم متوسط گلوبول‌های قرمز در تیمار (۴) و کمترین آن در تیمار (۲) مشاهده شد ($P<0.05$). نتایج نشان دادند که حداکثر مقدار متوسط هموگلوبین گلوبول قرمز متعلق به تیمار (۳) و حداقل متعلق به تیمار (۲) می‌باشد و تفاوت معنی‌دار بین دو تیمار وجود دارد ($P<0.05$). بین غلظت وزنی متوسط هموگلوبین گلوبول قرمز تیمارهای مختلف تفاوت معنی‌دار دیده نشد ($P>0.05$). همچنین از نظر میزان هماتوکریت نیز بین تیمارها تفاوت معنی‌دار مشاهده نشد ($P>0.05$) (جدول ۴).

بیشترین میزان کلسترول خون متعلق به تیمار (۴) و کمترین متعلق به تیمار (۳) می‌باشد. بررسی‌های آماری صورت گرفته حاکی از عدم وجود تفاوت معنی‌دار در میزان تری گلیسرید خون بین تیمارها را نشان داد ($P>0.05$). بین تیمارها از نظر میزان گلوبول کرت تفاوت معنی‌دار مشاهده شد ($P<0.05$) (جدول ۵).

گلوبول‌های قرمز، غلظت هموگلوبین (Vankampen, 1961)، درصد هماتوکریت، میزان کلسترول، تری-گلیسرید و گلوکز (Sandnes *et al.*, 1987) آن تعیین شد. حجم متوسط گلوبول‌های قرمز (MCV)، مقدار متوسط هموگلوبین گلوبول قرمز (MCH)، غلظت وزنی متوسط هموگلوبین گلوبول قرمز (MCHC) نیز محاسبه شد.

طرح کلی این تحقیق در قالب طرح کاملاً تصادفی (Randomized Design Completerty) اطلاعات ثبت شده در انتهای آزمایش بوسیله آنالیز واریانس یکطرفه (one-way ANOVA) و تست دانکن (Duncan, 1955) به عنوان Post Hoc، جهت مقایسه میانگین‌ها مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. اختلافات بین میانگین‌ها در تیمارهای مختلف با سطح اطمینان ۹۵ درصد ($P<0.05$) تعیین گردید. کلیه عملیات مربوطه بوسیله نرم افزار SPSS ۱۷ مورد سنجش قرار گرفت.

نتایج

نتایج حاصل از تغذیه بچه ماهیان با جیره‌های آزمایشی بر میزان فاکتورهای خونی در انتهای دوره نشان داد که حداکثر تعداد گلوبول‌های سفید متعلق به

جدول ۴: میانگین میزان فاکتورهای خونی (انحراف معیار \pm میانگین) بچه ماهیان در انتهای دوره آزمایش

پارامتر	تیمار ۱	تیمار ۲	تیمار ۳	تیمار ۴
گلوبول سفید (Cumm $\times 10^3$)	۱/۹ \pm ۰/۱ ^b	۲/۷ \pm ۰/۴۵ ^d	۰/۹۳ \pm ۰/۳ ^c	۱/۷ \pm ۰/۱ ^a
گلوبول قرمز (Cumm $\times 10^6$)	۱/۲۲ \pm ۰/۱۵ ^b	۱/۲۵ \pm ۰/۱۵ ^a	۱/۰۸ \pm ۰/۳۷ ^c	۰/۹ \pm ۰/۱۱ ^d
هموگلوبین (mg/dl)	۷/۸۶ \pm ۰/۲۳ ^{ab}	۷/۰۶ \pm ۰/۹۵ ^b	۸/۱۳ \pm ۰/۱۵ ^a	۶/۸۳ \pm ۰/۴۵ ^b
هماتوکریت (%)	۴۱/۰۰ \pm ۳/۶۱ ^a	۳۶/۳۳ \pm ۵/۸۶ ^a	۳۸/۶۶ \pm ۲/۰۸ ^a	۳۷/۰۰ \pm ۱/۰۰ ^a
MCV	۳۳۷/۶۶ \pm ۴۴/۵۵ ^{ab}	۳۰/۵۶ \pm ۴۹/۱۰ ^b	۳۶۴/۶۶ \pm ۴/۵۱ ^{ab}	۳۸۲/۰۰ \pm ۳۳/۷۷ ^a
MCH	۶۲/۰۰ \pm ۵/۲۹ ^{bc}	۵۵/۰۰ \pm ۸/۰۰ ^c	۷۶/۳۳ \pm ۳/۲۱ ^a	۶۹/۶۶ \pm ۳/۵۱ ^{ab}
MCHC	۱۹/۰۰ \pm ۱/۰۰ ^a	۱۸/۶۶ \pm ۰/۵۸ ^a	۲۰/۰۰ \pm ۱/۰۰ ^a	۱۸/۶۶ \pm ۰/۵۸ ^a

*درج حروف مشابه در هر ستون بیانگر عدم وجود اختلاف معنی‌دار بین گروه‌ها در سطح احتمال <0.05 است.

جدول ۵: میانگین میزان فاکتورهای بیوشیمیایی (انحراف معیار \pm میانگین) پنج ماهیان در انتهای دوره آزمایش

پارامتر	گلوکز	mg/dl	تیمار ۷	تیمار ۶	تیمار ۵	تیمار ۴
کلسترول		mg/dl	۳۷۰ \pm ۲۲/۶۱ ^a	۳۷۲ \pm ۹/۱۷ ^a	۳۳۷ \pm ۲۳ \pm ۴۶/۸۸ ^a	۳۹۱/۳۳ \pm ۱۴/۷۴ ^a
تری گلیسرید		mg/dl	۳۴۸/۳۳ \pm ۱۷/۶۷ ^a	۳۲۶/۰۰ \pm ۱۶/۷۰ ^a	۳۴۲/۰۰ \pm ۹/۰۰ ^a	۳۵۷/۳۳ \pm ۱۹/۰۹ ^a
		mg/dl	۷۹/۰۰ \pm ۲/۶۵ ^a	۷۴/۳۳ \pm ۵/۰۳ ^a	۶۷/۰۰ \pm ۳/۴۶ ^b	۶۱/۳۳ \pm ۱/۱۵ ^b

*درج حروف مشابه در هر سوتون یانگر عدم وجود اختلاف معنی دار بین گروهها در سطح احتمال ۰/۰۵٪ است.

میزان هموگلوبین را به خود اختصاص داده که با تیمار شاهد اختلاف معنی داری ندارد. در مطالعه Zohu و همکاران (۲۰۰۶) بر روی موش، تفاوتی بین تعداد گلوبول‌های قرمز در بین تیمارهای آزمایشی مشاهده نشد. از نظر مقدار هماتوکریت، مقدار اندازه گیری شده نزدیک به هم هستند. هماتوکریت که حجم فشرده گلوبول‌های قرمز می‌باشد تا حدی به تعداد گلوبول‌های قرمز وابسته است اما به نسبت بیشتر به میزان پلاسمای بخش مایع خون بستگی دارد بنابراین نباید انتظار داشت، با افزایش یا کاهش تعداد گلوبول‌های قرمز حتی در صد هماتوکریت زیاد یا کم شود، به طوری که مقدار آن حتی در ماههای مختلف سال نیز تغییر می‌کند (Sandnes *et al.*, 1987). تعیین مقدار هموگلوبین، در صد هماتوکریت و دانستن تعداد گلوبول قرمز خون برای به دست آوردن اندیکس‌های گلوبول قرمز و پی بردن به وضعیت خون سازی ماهی ضروری می‌باشد. در تحقیق حاضر در تیماری که بیشترین میزان پودر شفیره کرم ابریشم با پودر ماهی جایگزین شده بود حداکثر حجم متوسط گلوبولی را به خود اختصاص داده است. حداکثر مقدار متوسط هموگلوبین گلوبول قرمز نیز در تیماری که ۱۰٪ پودر شفیره کرم ابریشم با پودر ماهی جایگزین شده بود، مشاهده شد. بین غلظت وزنی متوسط هموگلوبین گلوبول قرمز تیمارهای مختلف تفاوت معنی دار دیده نشد. نتایج شمارش گلوبول قرمز و

بحث

تا کنون مطالعه‌ای در خصوص تاثیر پودر شفیره کرم ابریشم بر روی فاکتورهای خونی ماهی انجام نشده است. در این تحقیق جایگزینی پودر شفیره کرم ابریشم به جای پودر ماهی در جیره غذایی تیمارهای آزمایشی باعث شد که تعداد کل گلوبول‌های سفید خون نسبت به گروه شاهد روند افزایشی داشته باشد. بیان شده که تحریک اینمی با افزایش سطح آنتی بادی‌ها در ارتباط است و برخی عوامل سلولی از قبیل فاگوسیتوزیس گلوبول‌های سفید و فعالیت لنفوسیت‌ها نقش مهمی را در سیستم اینمی ماهی‌ها ایفا می‌نماید (Anderson *et al.*, 1979). Zohu و همکاران (۲۰۰۶) اثر استفاده از شفیره کرم ابریشم در جیره غذایی موش بر روی فاکتورهای خونی را مورد بررسی قرار دادند و اختلاف معنی داری در تعداد کل گلوبول‌های سفید مشاهده نکردند. سطوح متفاوت پودر شفیره کرم ابریشم در غذای تیمارهای آزمایشی منجر به کاهش تعداد گلوبول‌های قرمز خون در تیمارهای آزمایشی نسبت به گروه شاهد شده است با افزایش سطح جایگزینی پودر شفیره کرم ابریشم در جیره غذایی، تعداد گلوبول‌های قرمز خون کاهش یافته اما اثر منفی نشان نداده است. تقریباً تمامی اکسیژنی که در خون حیوانات حمل می‌گردد به هموگلوبین موجود در گلوبول‌های قرمز خون متصل می‌باشد (محمدی، ۱۳۸۵ و ۱۳۸۸). تیمار (۳) حداکثر

میزان شفیره کرم ابریشم روند کاهشی را بین تیمارهای آزمایشی نشان دادند. نتایج میزان گلوکز بدست آمده از تحقیق حاضر با نتایج Zohu و همکاران (۲۰۰۶) بر روی موش و آزمایش Rye و همکاران (۱۹۹۷) بر روی انسان مطابقت دارد. Shi و همکاران (۱۹۹۰) نشان دادند که مصرف شفیره کرم ابریشم باعث کاهش گلوکز خون می گردد بدون این که اثری روی میزان کلسترول، تری گلیسرید، اسید لینولئیک و اسید لینولنیک بگذارد. با توجه به نتایج حاصله از تحقیق حاضر، جایگزینی پودر شفیره کرم ابریشم به جای پودر ماهی تا سطح ۱۵٪ در جبره غذایی قرل آلای رنگین کمان تاثیر نامطلوبی بر شاخص های خون را نشان نداد و عملکردی مشابه را در تیمارهای مورد آزمایش با تیمار شاهد، داشتیم. با توجه به نتایج این آزمایش و فراوانی شفیره کرم ابریشم در استان های شمال کشور، این جایگزینی می تواند در اقتصاد تولید نقش مثبتی داشته باشد. همچنین از این طریق، استفاده بهینه از ضایعات کشاورزی و جلوگیری از هدر رفتن آن ها می شود.

سپاسگزاری

لازم می دانیم مراتب قدردانی و سپاس خود را از از ریاست محترم مرکز تحقیقات ماهیان سردآبی تنکابن آقای دکتر ذریه زهراو کارکنان آن مرکز ابراز داریم و همچنین از راهنمایی ها و خدمات بی دریغ ریاست محترم مرکز آموزش کشاورزی تنکابن (سلمانشهر) آقای مهندس ابوذر ابودری تشکر و قدردانی می نماییم.

منابع

۱. محمدی، ر، ۱۳۸۵. ترجمه اصول بیوشیمی لینجر (جلد اول). نوشته مایکلم. کاکس و دیوید ال. نلسون، انتشارات آیث، ۵۵۴ صفحه.

اندیس های آن و همو گلوبین با نتایج آزمایش Johnson و همکاران در سال (۲۰۰۳) که از برگ یونجه به جای پودر ماهی در جیره غذایی جوجه گوشتی استفاده نمود، مطابقت دارد. با افزایش سطح جایگزینی پودر شفیره کرم ابریشم به جای پودر ماهی در غذای تیمارهای آزمایشی میزان کلسترول و تری گلیسرید تفاوت معنی داری را نشان نداد، اگرچه تفاوت های عددی وجود داشت. در آزمایشی که توسط Kaushik و همکاران (۱۹۹۵) با جایگزینی پودر ماهی با سویا بر روی قرل آلای رنگین کمان انجام گردید کاهش کلسترول مشاهده گردید. بررسی های انجام شده در خصوص تغییر میزان پروتئین جیره توسط Kennish و همکاران (۱۹۹۲) منجر به تغییرات در غلظت کلسترول عضلات ماهی آزاد چینوک شد. Goulding و همکاران (۱۹۸۳) گزارش نمودند که پودر ماهی هیر کلسترومیک است و جایگزینی آن با پودر سویا که پروتئین گیاهی است منجر به کاهش کلسترول سرم می گردد.

(De Schrijver ۱۹۹۰) گزارش نمود که کاهش نسبت لیزین به آرژنین باعث کاهش کلسترول در انسان می گردد که این مطلب توسط Cho و Horigome در سال (۱۹۹۲) در موش ها هم تایید شد، می توان گفت احتمالاً کاهش نسبت لیزین به آرژنین باعث کاهش کلسترول سرم خون ماهی شده است. اگرچه بعضی ها اعتقاد دارند که سایر اسیدهای آمینه هم ممکن است در این امر دخیل باشند. این نتایج نشان می دهند که متابولیسم کلسترول در ماهی ها نسبت به جانوران خشکی زی متفاوت است یا این که مکانیسم های متعدد دیگری در گیر متابولیسم کلسترول هستند که این مسئله نیاز به مطالعات بیشتری دارد. میزان گلوکز با افزایش

11. Joachim, H.W., 2002. Silkworm Pupae Meal-A non-conventional Feedstuff. *Feed Technology*, Vol. 6(7), pp. 36-37.
12. Johnson, O.A., 2003. Equi-protein replacement of Fishmeal with Leucaena Leaf Protein Concentrate: An Assessment of Performance Characteristics and Muscle Development in the Chicken. *International Journal of Poultry Science*, Vol. 2 (6), pp. 421-429.
13. Kaushik, S.J., Cravedi, J.P., Lalles, J.P., Sumpter, J., Fauconneau, B., Laroche, M., 1995. Partial or total replacement of fish meal by soybean protein on growth, protein utilization, potential estrogenic or antigenic effects, cholesterolemia and flesh quality in Rainbow Trout, *Oncorhynchus mykiss*. *Aquaculture*, Vol.133, pp. 257-274.
14. Ryu, K.S., Lee, H.S., Choue, R.W., 1997. An activity of lowering blood-glucose levels according to preparative condition of silkworm power. *Korean Journal of Sericulture Science*, Vol.39, pp. 79-85.
15. Sandnes, K., Lio, O., Waagboe, R., 1987. Normal ranges of some blood chemistry parameters in adult formed Atlantic salmon, *Salmo salar*. *Journal of Fish Biology*, Vol. 32(1), pp.129-135.
16. Shi, J.M., Xie, C.X., Zhang, W.J., Shen, J.M., 1990. Effects of silkworm on serum protein, hemoglobin, glutamate-pyruvate transaminase and glucose. *Journal of Modern Applied Pharmacy*, Vol. 7 (2), pp.1-3.
17. Timmons, M.B., Ebeling, J.M., Wheaton, F.W., Summerfelt, S.T., and Vinci, B.J., 2001. Recirculating aquaculture systems. NRAC. Publication no. 01-002, Cayuga Aqua Ventures, Ithaca, NY, 650pp.
18. Vankampen, E.J., 1961. Determination of haemoglobin. *Journal of Clinical Chemistry And Laboratory medicine*, Vol. 5, pp. 719-720.
19. Whilloughby, S., 1999. Salmonid farming. Fishing news books. 329p.
20. Yang, Y., Tang, L., Tong, L., and Liu, H., 2008. Silkworm's culture as a source of protein for humans in space. *Advances in Space Research*. Elsevier, 43(8), pp. 1236-1242.
21. Zhou, J., and Han, D., 2006. Safety evaluation of protein of silkworm pupae. *Food and Chemical Toxicology*, Vol.44, pp. 1123-1130.
2. محمدی، ر.، ۱۳۸۶. ترجمه بیوشیمی پزشکی هارپر ویرایش بیست و هفتم. نوشه رایت مورای، داریل ک. گرانرو ویکتور و. رادول. انتشارات آییژ، ۸۰ صفحه.
۳. نفیسی بهابادی، م.، ۱۳۸۵. راهنمای عملی تکثیر و پرورش ماهی قزل آلا رنگین کمان، انتشارات داشگاه هرمزگان، ۲۸۲ صفحه.
4. Anderson, D.P., Roberson, B.S., Dixon, O.W., 1979. Plaque-forming cells and humoral antibody in Rainbow Trout (*Salmo gairdneri*) induced by immersion in a *Yersinia ruckeri* O-antigen preparation. *Journal of the Fisheries Research Board of Canada*, Vol. 36, pp. 639-639.
5. Boujard, T., Leatherland, F., 1992. Circadian pattern of hepatosomatic index, Liver glycogen and Lipid content, plasma non-ester, free fatty acid, glycogen, growth and cortisol concentration in *Oncorhynchus mykiss*, *Fish Physiology and Biochemistry*, Vol.10(2), pp.111-122.
6. De Schrijver, R., 1990. Cholesterol metabolism in mature and immature rats fed animal or plant protein. *Journal of Nutrition*, Vol.120, pp.1624-1632.
7. Ding, H., Zhang, X.M., Wei, X.B., Zhu, Q.F., Deng, S.H., Wu, B.J., 2001. The effect of PUFAS in silkworm pupae oil on serum lipids, EPA and DHA levels in rats. *Academiae Medicinae Shandong*, Vol. 39(5), pp. 455-459.
8. Duncan, D.B., 1955. Multiple range and multiple (F) test. *Biometrics*, Vol.11, pp. 1- 42.
9. Haney, D.C., Hurush, D.A., Mix, M.C., Winton, J.R., 1992. Physiological and hematological changes in chum salmon artificially infected with erythrocyte necrosis virus. *Journal of Aquatic Animal Health*, Vol. 4(1), pp. 48-57.
10. Horigome, T., Cho, Y.S., 1992. Dietary casein and soybean protein affect the concentrations of serum cholesterol, triglyceride and free amino acids in rats. *Journal of Nutrition*, Vol. 122, pp.2273-2282.