

" Research Paper"

Effects of In ovo Injection of L-carnitine and Betaine on Hatchability, Blood Metabolites Concentration, Carcass Characteristics, Expression of Some Growth Associated Genes and Development of One Day Old Chicks

Fereshteh Shokrani¹, Mohsen Daneshyar², Zarbakht Ansari Pirsaraei³ and Seyed Ali Mirghelenj⁴

1- Ph.D. Student of Poultry Nutrition, Urmia University, Urmia, Iran

2- Professor, Department of Animal Science, Urmia University, Urmia, Iran,
(Corresponding author: daneshyar_mohsen@yahoo.com)

3- Assistant Professor, Department of Animal Science, Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University, Sari, Iran

4- associate professor, Department of Animal Science, Urmia University, Urmia, Iran
Received: 8 April, 2023 Accepted: 3 December, 2023

Extended Abstract

Introduction and Objective: In ovo feeding the nutrients into the egg can reduce the limitation of nutrients inside the egg and hence improve the embryo quality and chick growth. Therefore, a lot of attention should be paid to the growth and development of the embryo in order to access the maximum performance after hatch. Furthermore, providing nutrients to the embryo (embryo nutrition) may be used to improve growth performance and also overcome the development limitations in the late embryonic period and early life of the chick. Providing some nutrients during the incubation period can improve the metabolism in chick embryos and have beneficial effects on performance after hatching period. L-carnitine is a dipolar compound which is soluble in water and its in ovo injection may have beneficial effects for chickens because of the limited capacity of young chickens to synthesize L-carnitine. Betaine is a derivative of amino acids (Trimethylglycine) and is classified as a methyl group donor and its beneficial effects on performance of the different birds have been reported in many studies. Therefore, this study was carried out to investigate the effects of in ovo feeding of L-carnitine and betaine alone or together on hatchability, carcass traits (drumstick, breast, liver and egg yolk), blood indices (cholesterol, triglycerides and total protein) and expression of some growth associated genes (liver IGF-1 and muscle MyoD and MyF5) and development in chicks.

Material and Methods: A total of 630 fertile eggs (Ross 308 strain form 34-wk-old breeder flock) were assigned randomly to six treatments with five replicates and 21 eggs per replicate. The mean weight of the eggs was 56.64 ± 1.18 . Treatments included control group (non-injected), dry punch, physiological saline injection (100 μ L), in ovo injection of L-carnitine (8 mg), in ovo injection of betaine (2.5 mg) and in ovo injection of both L-carnitine and betaine (8 mg L-carnitine + 2.5 mg betaine). Treatment solutions were injected into the amniotic sac on day 14 of incubation. 100 μ L of injection solution was injected with an insulin syringe in the upper third of the egg with an injection depth of 19 mm. During the injection, the temperature of the injection solution was 30°C and environment temperature was 35°C which was performed in 15 minutes for each treatment. After the injection, the injection site was blocked. The eggs were placed in the incubator (37.5 C and 61% humidity). Infertile eggs and the eggs with a dead embryo were also transferred to the laboratory for examination of embryonic mortality. After hatching, the chicks were weighed with a digital scale and an accuracy of 0.01 g and the weight after hatch was determined. Then, two chicks per each replicate were selected and slaughtered to study the carcass traits (drumstick, breast, liver and egg yolk). Blood was taken from neck to determine the blood parameters (cholesterol, triglycerides and total protein). Then the liver and breast muscle of the slaughtered one day old chicks were taken to determine the relative genes expression. Relative gene expressions were measured by Real-Time PCR using gene specific primers. The data obtained from the gene expression were analyzed by the Livak method. The remaining chickens were reared for seven days and weight gain, feed consumption and feed conversion ratio were determined. Data were analyzed using the general Linear Model procedures of SAS 9.1.

Results: The results of this study showed that in ovo injection of 8 mg L-carnitine decreased the mortality and increased the hatchability ($P < 0.05$). Injection of 2.5 mg betaine increased the mortality of embryos during the final stage of incubation and decreased the percentage of hatched chicks ($P < 0.05$). Injection of L-carnitine and betaine alone and in combination decreased the blood triglyceride and cholesterol concentration in serum ($P < 0.05$), while it had no effect on total protein concentration in blood ($P > 0.05$). In ovo injection of L-carnitine and betaine alone or in combination increased the percentage of breast and thigh newly hatched chicks ($P < 0.05$). Injection of L-carnitine and betaine had no effect on the weights of yolk sac and liver ($P > 0.05$). Injection of L-carnitine and betaine and their combination had no effect on the functional characteristics of chickens at 7 days of age ($P > 0.05$). Furthermore, L-carnitine and betaine alone or in combination increased the relative expression of IGF-1 gene in liver and MyoD and MyF5 genes in breast muscle of hatched chicks ($P < 0.05$).

Conclusion: The results of this research showed that L-carnitine may reduce the mortality of embryos in the incubation stage by reducing oxidative stress and thus increases the hatching rate.

Totally, the results of current experiment indicated that in ovo injection of L-carnitine and betaine can stimulate the secretion of IGF-1 and consequently increase the expression of muscle regulatory genes (MyoD, MyF5) and hence improved the proliferation and maturation of satellite cells in the embryonic stage. Therefore, L-carnitine and betaine can be recognized as a positive stimulus of IGF-1 signaling pathway in order to stimulate muscle growth and chicken growth.

Keywords: Betaine, In ovo injection, Insulin like growth factors, L-carnitine, Myogenic regulator factors



"مقاله پژوهشی"

تأثیر تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر قابلیت جوجه درآوری، غلظت متابولیت‌های خون، ویژگی‌های لاشه و بیان برخی از ژن‌های مرتبط با رشد و نمو در جوجه‌های گوشتی یک روزه

فرشته شکرانی^۱، محسن دانشیار^۲، زریخت انصاری پیرسرائی^۳ و سید علی میرقلنج^۴

۱- دانشجوی دکتری تغذیه طیور، دانشگاه ارومیه

۲- استاد گروه علوم دامی دانشگاه ارومیه، (نویسنده مسوول: daneshyar_mohsen@yahoo.com)

۳- دانشیار گروه علوم دامی دانشگاه کشاورزی و منابع طبیعی ساری

۴- دانشیار گروه علوم دامی دانشگاه ارومیه

تاریخ دریافت: ۱۴۰۲/۰۱/۱۹ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۲/۰۹/۱۲

صفحه: ۷۵ تا ۸۵

چکیده مسوط

مقدمه و هدف: تغذیه مواد مغذی به داخل تخم مرغ می‌تواند محدودیت مواد مغذی موجود در تخم مرغ را کاهش دهد و به بهبود کیفیت رشد جنین و جوجه کمک نماید. بنابراین جهت دستیابی به حداکثر عملکرد پس از تفریح، بایستی توجه زیادی بر رشد و نمو جنین صورت گیرد. همچنین، تامین مواد مغذی برای جنین (تغذیه جنینی) در اواخر دوره جنینی و اوایل زندگی جوجه می‌تواند به منظور برطرف کردن محدودیت‌های رشد و نمو مورد استفاده قرار گیرد. استفاده از برخی مواد مغذی طی دوره انکوباسیون می‌تواند باعث بهبود سوخت و ساز در جنین شده و اثرات مفیدی بر عملکرد بعد از تفریح داشته باشد. ال-کارنیتین ترکیبی دوفصلی محلول در آب است و به دلیل ظرفیت محدود جوجه‌های جوان برای سنتز ال-کارنیتین، افزودن این ماده می‌تواند اثرات سودمندی برای جوجه داشته باشد. بتائین از مشتقات اسیدهای آمینه (تری متیل گلیسین) است و به عنوان دهنده گروه متیل عمل می‌کند. این تحقیق به منظور بررسی تأثیر تغذیه جنینی ال-کارنیتین و بتائین بر قابلیت جوجه درآوری، شاخص رشد و بیان برخی از ژن‌های مرتبط با رشد و نمو در جوجه‌های گوشتی یک روزه انجام شد.

مواد و روش‌ها: برای انجام این تحقیق تعداد ۶۳۰ عدد تخم مرغ نطفه‌دار نژاد راس سویه ۳۰۸ (سن مرغ‌های مادر ۳۴ هفته) در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۶ تیمار، ۵ تکرار و تعداد ۲۱ عدد تخم مرغ در هر تکرار استفاده شد. میانگین وزن تخم مرغ‌ها برابر $11/18 \pm 56/64$ بوده است. تیمارهای آزمایشی شامل گروه شاهد (بدون تزریق)، تزریق خشک (سوراخ کردن تخم مرغ)، تزریق سرم فیزیولوژی (۱۰۰ میکرولیتر)، تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین (۸ میلی گرم)، تزریق درون تخم مرغی بتائین (۲/۵ میلی گرم) و تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین (۸ میلی گرم ال-کارنیتین و ۲/۵ میلی گرم بتائین) بودند. تزریق در روز ۱۴ دوره جوجه‌کشی درون کیسه آمینوتیک انجام شد. ۱۰۰ میکرولیتر محلول تزریق به وسیله سرنگ انسولین با زاویه ۴۵ درجه در یک سوم بالای تخم مرغ با عمق تزریق ۱۹ میلی‌متر تزریق گردید. دمای محلول تزریقی هنگام تزریق ۳۰ درجه سانتی‌گراد بود و در دمای ۳۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ دقیقه برای هر تیمار انجام شد. بعد از تزریق محل تزریق با استفاده از چسب مسدود شد. تخم مرغ‌ها در دستگاه جوجه‌کشی (با دمای ۳۷/۵ درجه سانتی‌گراد و رطوبت ۶۱ درصد) قرار داده شدند. بعد از تفریح، جوجه‌ها وزن‌کشی شدند. همچنین تخم مرغ‌های نابارور و تخم مرغ‌های با جنین مرده برای بررسی گامه‌های مرگ و میر جنینی به آزمایشگاه منتقل و شکسته شدند. جوجه‌ها پس از تفریح، با ترازوی دیجیتال با دقت ۰/۰۱ گرم توزین شدند و وزن پس از تولد تعیین شد. سپس دو جوجه از هر تکرار برای بررسی خصوصیات لاشه (ران، سینه، جگر و کیسه زرده) انتخاب و کشتار شدند. خون‌گیری از ساهرگ گردن برای اندازه‌گیری برخی از فراسنجه‌های خونی (کلسترول، تری‌گلیسرید و پروتئین کل) انجام شد. برای بررسی بیان نسبی ژن‌ها، نمونه بافت جگر و ماهیچه سینه از جوجه یک روزه جدا شد. بیان نسبی ژن‌ها به وسیله واکنش Real-Time PCR با استفاده از آغازگرهای اختصاصی ژن‌ها اندازه‌گیری شد. داده‌های به دست آمده از بیان ژن با روش لیواک و اکاوی اولیه شد. جوجه‌های باقیمانده به مدت هفت روز پرورش داده شدند و افزایش وزن، مصرف خوراک اندازه‌گیری و ضریب تبدیل خوراک محاسبه شد. واکاوی داده‌ها با رویه GLM نرم‌افزار SAS انجام شد.

یافته‌ها: نتایج این پژوهش نشان داد که تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین باعث کاهش تلفات و افزایش جوجه درآوری گردید ($P < 0/05$). تزریق ۲/۵ میلی‌گرم بتائین باعث افزایش مرگ و میر جنین در گامه پایانی و کاهش درصد جوجه درآوری گردید ($P < 0/05$). تزریق ال-کارنیتین و بتائین به تنهایی و با هم تأثیری بر وزن جوجه‌ها در هنگام تفریح نداشت ($P > 0/05$). تزریق ال-کارنیتین به همراه بتائین باعث کاهش غلظت تری‌گلیسرید و کلسترول سرم خون شد ($P < 0/05$). درحالی‌که تأثیری بر غلظت پروتئین کل در سرم خون نداشت ($P > 0/05$). تزریق ال-کارنیتین و بتائین به تنهایی و یا ترکیب ال-کارنیتین و بتائین باعث افزایش درصد سینه و ران در جوجه یک‌روزه گردید ($P < 0/05$). درحالی‌که تزریق ال-کارنیتین و بتائین تأثیری بر وزن کیسه زرده و جگر نداشت ($P > 0/05$). تزریق ال-کارنیتین و بتائین و ترکیب با هم تأثیری بر ویژگی‌های عملکردی جوجه‌ها در هفت روزگی نداشت ($P > 0/05$). علاوه بر این، تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین به تنهایی و ترکیب با هم باعث افزایش بیان نسبی ژن IGF-1 در بافت جگر و ژن‌های MyoD و Myf5 در ماهیچه سینه شد ($P < 0/05$).
نتیجه‌گیری کلی: نتایج پژوهش نشان داد که تزریق ال-کارنیتین با کاهش تنش اکسیداتیو ممکن است مرگ و میر جنین در مرحله جوجه‌درآوری را پایین آورده و در نتیجه نرخ جوجه‌درآوری را بهبود می‌دهد. به طور کلی، نتایج نشان داد که تزریق ال-کارنیتین و بتائین با افزایش بیان ژن IGF-1 می‌تواند ترشح IGF-1 را تحریک کرده و در نتیجه بیان برخی از ژن‌های تنظیمی ماهیچه (MyoD, Myf5) را افزایش داده و در پی آن تکثیر و بلوغ سلول‌های ماهواره‌ای را در مرحله جنینی بهبود دهد. بنابراین می‌توان ال-کارنیتین و بتائین را برای فعال‌سازی مسیر سیگنالی IGF-1 جهت تحریک رشد ماهیچه و رشد جوجه‌های گوشتی استفاده کرد.

واژه‌های کلیدی: ال-کارنیتین، بتائین، تزریق درون تخم مرغی، فاکتور رشد شبه انسولینی، فاکتورهای تنظیمی ماهیچه

مقدمه

فیزیولوژیکی جنین جوجه‌ها را قبل و بعد از هج تحت تأثیر قرار می‌دهد. تزریق مناسب نه تنها هج را در جوجه‌ها بهبود می‌بخشد، بلکه وضعیت تغذیه‌ای را نیز بهبود داده و منجر به رشد بیشتر در جوجه‌ها شد (Ebrahimi et al., 2017). عوامل متعددی از جمله باروری تخم، مواد مغذی تخم، شرایط دستگاه جوجه‌کشی و مدیریت هجری بر قابلیت جوجه‌درآوری مؤثر

تزریق درون تخم مرغی با مواد مغذی طبیعی، مانند اسیدهای آمینه، کربوهیدرات‌ها، ویتامین‌ها، محرک‌ها و هورمون‌ها می‌تواند رشد و توسعه جنین را بهبود بخشد و جوجه‌ها را برای رشد سریع آماده سازد (Rezaeian et al., 2022). تزریق مواد مغذی به درون تخم مرغ وضعیت

است (Araújo *et al.*, 2016). قسمتی از فرآیند رشد به‌وسیله رشد ماهیچه است. رشد ماهیچه از دوران رویانی و جنینی شروع می‌شود اما همه فیبرهای ماهیچه‌ای در یک زمان طی دوره رویانی و جنینی شکل نمی‌گیرند. نخستین مرحله تشکیل فیبرهای ماهیچه‌ای دوره جنینی است که اطراف آن را سلول‌های مایوژنیک تک‌هسته‌ای احاطه می‌کنند. بعدها این سلول‌ها به فیبرهای ثانویه تبدیل می‌شوند (Velleman, 2007). جایگاه این فیبرها براساس جایگاه فیبرهای اولیه است. سپس سارکومر، باند Z و قابلیت انقباض باعث بالغ شدن فیبرهای ماهیچه‌ای می‌شوند. یکی از این فاکتورهای رونویسی MRF‌ها است که در برگیرنده MyoD، MyF-5، MyoD، MyoD و MyoD اختصاصی شدن، MyoD و MyoD است. وظیفه MyoD و MyoD اختصاصی شدن، شکل‌گیری و نگهداری مایوبلاست‌ها است (Parker *et al.*, 2003). مطالعات نشان داده‌اند که بیان MyoD بیان ژن میوژین را بهبود داده و تمایز نهایی سلول‌های عضله اسکلتی را تحریک می‌کند. میوژین همچنین در تمایز سلول‌های ماهواره‌ای درگیر است و به‌عنوان شاخص در توسعه داخل سلولی عضله مفید می‌باشد (Moradi *et al.*, 2021). افزون بر فاکتورهای تنظیمی ماهیچه، چندین فاکتور رشد نیز میانجی‌گر رشد هستند که از این میان فاکتورهای رشد شبه انسولینی (IGF-1) بر رشد همه‌ی بدن تاثیر دارند. ثابت شده است که تمایز و هایپرتروفی مایوبلاست از مسیر سیگنالی IGF-1، بواسطه مکانیسم هدف راپاماسین (mTOR)، تنظیم می‌شود (Rommel *et al.*, 2001). تنها این فاکتور است که نقش تحریکی بر هر دوی تکثیر و تمایز ماهیچه دارد (Abouzed *et al.*, 2019). این فاکتورها از طریق میانجی‌گری MRF‌ها و فعالیت IGF-1R تکثیر و تمایز را تحریک می‌کنند. مشخص شده است که افزایش رشد ایجادشده به‌وسیله‌ی تغذیه‌ی جنینی، موجب افزایش وزن در زمان تولد به‌میزان ۲-۴ درصد شده و این افزایش وزن تا هفته‌ی اول ادامه یافته است. از سوی دیگر، با توجه به اینکه تار ماهیچه‌های جوجه‌ها در زمان پیش از خروج از تخم شکل می‌گیرند و رشد ماهیچه‌ای پس از خروج از تخم وابسته به افزایش حجم یاخته‌های ماهیچه‌ای است (Shafey *et al.*, 2010)، بنابراین راهبرد تغذیه‌ای برای رشد جوجه‌ها نباید تنها به بهبود رشد پس از خروج جوجه‌ها از تخم محدود شود و بایستی با بکار بردن راهکارهای مناسب، زمینه‌ی افزایش رشد ماهیچه را در مراحل جنینی، با بهبود تغذیه‌ی جنینی پایه‌ریزی کرد. ال-کارنیتین ترکیبی شبه‌ویتامین است که به‌آسانی در آب حل می‌شود و دارای اثرات متنوعی از قبیل محافظت و تنظیم غشاهای سلولی، افزایش ایمنی، نقش متابولیکی و همچنین نقش کاتالیتیکی می‌باشد (Keralapurath *et al.*, 2010b). تحقیقات اخیر نشان داده است که نیاز به ال-کارنیتین در بعضی از شرایط از جمله محدود بودن سنتز ال-کارنیتین در حیوانات جوان، مصرف جیره‌هایی با چربی بالا و مقدار ال-کارنیتین کم، افزایش می‌یابد. بنابراین افزودن آن به‌صورت مکمل به خوراک طیور سریع‌الرشد می‌تواند موثر باشد (Arslan, 2006). از سویی دیگر با توجه به رشد سریع در اواخر دوره جنینی و نیاز به انرژی و محدود بودن سنتز ال-کارنیتین در بدن، استفاده از مکمل‌های تغذیه‌ای موثر بر

بوسیله مسیر سیگنالی IGF-1 بهبود بخشد. بنابراین بخشی از رشد ماهیچه در دوران جنینی است که فاکتورهای تنظیمی و فاکتورهای رشد بر آن تاثیر دارند. تغذیه در دوران جنینی اهمیت ویژه‌ای دارد به‌طوری‌که عدم توجه به آن باعث تاخیر و کاهش رشد می‌شود. لذا هدف از تحقیق حاضر بررسی تاثیر تزریق درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر قابلیت جوجه درآوری و بیان ژن‌های مرتبط با رشد و نمو جوجه گوشتی می‌باشد.

مواد و روش‌ها

این تحقیق به‌منظور بررسی تاثیر تغذیه جنینی ال-کارنیتین و بتائین بر قابلیت جوجه درآوری و شاخص رشد و بیان ژن‌های مرتبط با رشد و نمو در جوجه‌های گوشتی در شرکت جوجه‌کشی شرکت هما واقع در ساری انجام شد. برای انجام این تحقیق ۶۳۰ عدد تخم مرغ نطفه‌دار نژاد راس سویه ۳۰۸ (سن مرغ‌های مادر ۳۴ هفته) در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۶ تیمار، ۵ تکرار و تعداد ۲۱ عدد تخم‌مرغ در هر تکرار استفاده شد. میانگین وزن تخم‌مرغ‌ها برابر $1/18 \pm 56/64$ بوده است و تفاوتی بین وزن اولیه تخم‌مرغ‌های مورد استفاده وجود نداشت. تخم‌مرغ‌ها شماره‌گذاری و وزن اولیه آنها ثبت شد. تیمارهای آزمایشی شامل گروه شاهد (بدون تزریق)، تزریق خشک (سوراخ کردن تخم‌مرغ)، تزریق سرم فیزیولوژی (۱۰۰ میکرولیتر)، تزریق درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین (۸ میلی‌گرم)، تزریق درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین و بتائین (۲/۵ میلی‌گرم) و تزریق درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین و بتائین (۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین و ۲/۵ میلی‌گرم بتائین) بود. ال-کارنیتین با شماره کاتالوگ ۸۴۰۰۹۲ از شرکت

از تفریح، با ترازوی دیجیتال با دقت ۰/۰۱ گرم توزین شدند و وزن پس از تولد تعیین شد. درصد جوجه درآوری از طریق تقسیم تعداد جوجه‌های تفریح شده به تعداد تخم‌مرغ‌های نطفه‌دار و ضرب عدد حاصله در ۱۰۰ محاسبه شد. در روز تولد، از هر تکرار دو جوجه کشتار شد و از گردن خونگیری شدند و سرم خون آن‌ها با استفاده از سانتریفیوژ در ۲۵۰۰ دور در دقیقه به مدت ۱۵ دقیقه جداسازی و سرم تا زمان اندازه‌گیری غلظت متابولیت‌های خون (کلسترول، تری‌گلیسرید و پروتئین کل) در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. وزن اجزای لاشه با ترازوی با دقت ۰/۰۱ اندازه‌گیری شد و وزن نسبی اندام‌ها به وزن زنده جوجه یک روزه گزارش شد. آنالیز پارامترهای خون با استفاده از کیت‌های شرکت پارس‌آزمون (ایران، تهران) و با استفاده از دستگاه اتوآنالایزر مدل BS-120 انجام شد. باقیمانده جوجه‌ها به سالن پرورش منتقل و به مدت هفت روز پرورش داده شدند. برای تنظیم جیره‌ها از نرم‌افزار UFFDA استفاده گردید. ترکیب جیره‌های آزمایشی و مواد مغذی مورد نیاز در جدول ۱ ارائه شده است. در طی دوره پرورش شاخص‌های مصرف خوراک، افزایش وزن اندازه‌گیری شد و ضریب تبدیل خوراک محاسبه شد.

مرک آلمان و بتائین با شماره ۱۰۷-۴۳-۷ و خلوص ۹۸ درصد از شرکت سیگماآلدْرِیج تهیه شد. تخم‌مرغ‌ها در دستگاه جوجه‌کشی کاملاً تمیز و ضد عفونی شده و در دمای ۳۷/۵ درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند. در روز ۱۴ جنینی، با رعایت اصول تزریق، تزریق در مایع آمنیوتیک انجام شد (Ebrahimi et al., 2017). در هنگام تزریق دمای محلول تزریقی ۳۰ درجه سانتی‌گراد و در دمای ۳۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ دقیقه برای هر تیمار انجام شد. قبل از انجام تزریق محل مورد نظر با الکل ضد عفونی شد. در هنگام تزریق به درون تخم‌مرغ، در آغاز تخم‌مرغ‌ها با استفاده از نوری برسی شدند. تخم‌مرغ‌های فاقد نطفه یا جنین مرده حذف شدند و محدوده کیسه هوایی در تخم‌مرغ‌های سالم مشخص شد. ۱۰۰ میکرولیتر محلول تزریق به وسیله سرنگ انسولین با زاویه ۴۵ درجه در یک سوم بالای تخم‌مرغ با عمق تزریق ۱۹ میلی‌متر تزریق گردید. جهت استریل کردن محلول تزریق از نور UV استفاده شد. بعد از تزریق محل تزریق با استفاده از چسب مسدود شد. در روز ۱۹ تخم‌مرغ‌ها به سبدهای هجری انتقال داده شدند. سبدهای هجری براساس تیمارها و تکرارها توری بندی شدند به طوری که از هر تیمار در هر سبد وجود داشت. جوجه‌ها پس

جدول ۱- اجزای تشکیل دهنده و ترکیبات شیمیایی جیره‌ها (برحسب درصد)

Table 1. Ingredients (%) and chemical composition of diets

Starter diet (1-11 days) جیره آغازین (۱-۱۱ روزگی)	Feedstuff (%) (%) ماده خوراکی (%)
55.24	Corn ذرت
39.28	Soybean meal کنجاله سویا
1.3	Soybean oil روغن سویا
1.55	Di-calcium phosphate دی کلسیم فسفات
1.18	Calcium carbonate کربنات کلسیم
0.25	Vitamin supplement مکمل ویتامینی
0.25	Mineral supplement مکمل معدنی
0.32	DL- methionine دی ال متیونین
0.24	Lysine لیزین
0.1	Threonine ترئونین
0.29	NaCl کلرید سدیم
100	Total جمع کل
	chemical composition of diets ترکیب شیمیایی جیره
11.92	Metabolisable energy (MJ/kg) انرژی قابل متابولیسم (مگاژول در کیلوگرم)
21.8	Crude protein (%) پروتئین خام (درصد)
0.9	Calcium (%) کلسیم (درصد)
0.45	Available Phosphorus (%) فسفر قابل دسترس (درصد)

هر کیلوگرم از مکمل ویتامینی شامل: ۲۵۰۰۰۰ IU ویتامین A، ۱۰۰۰۰۰۰ IU ویتامین D3، ۹۰۰۰ IU ویتامین E، ۱۰۰۰ میلی‌گرم ویتامین K3، ۹۰۰ میلی‌گرم ویتامین B1، ۵۰۰ میلی‌گرم ویتامین B9، ۱۰۰ میلی‌گرم ویتامین H2، ۳۳۰۰ میلی‌گرم ویتامین B2، ۵۰۰۰ میلی‌گرم ویتامین B3، ۱۵۰۰ میلی‌گرم ویتامین B5، ۱۵۰۰ میلی‌گرم ویتامین B6، ۷/۵ میلی‌گرم ویتامین B12، ۲۵۰۰۰۰ میلی‌گرم کولین کلراید بود.

هر کیلوگرم از مکمل معدنی شامل: ۲۵۰۰۰ میلی‌گرم آهن، ۵۰۰۰۰ میلی‌گرم روی، ۵۰۰۰ میلی‌گرم مس، ۵۰۰ میلی‌گرم ید، ۱۰۰ میلی‌گرم سلنیوم بود. Each kilogram of vitamin supplement contains: IU 3500000 vitamin A, IU 1000000 vitamin D3, IU 9000 vitamin E, 1000 mg vitamin K3, 900 mg vitamin B1, 500 mg vitamin B9, 100 mg vitamin H2, 3300 mg vitamin B2, 5000 mg Vitamin B3, 1500 mg Vitamin B5, 1500 mg Vitamin B6, 7.5 mg Vitamin B12, 250.000 mg was Choline Chloride. Each kilogram of the mineral supplement contained: 50,000 mg of manganese, 25,000 mg of iron, 50,000 mg of zinc, 5,000 mg of copper, 500 mg of iodine, and 100 mg of selenium.

سانتی‌گراد نگهداری شدند. همچنین کیفیت cDNA با استفاده از ژل آگارز ۱ درصد تعیین شد. برای بررسی بیان ژن هدف و مرجع از آغازگرهای اختصاصی استفاده شد که ویژگی‌های آنها در جدول ۲ آمده است. در روش تعیین کمی بیان ژن تصحیح تغییر آزمایشی ضروری است. برای این منظور، از یک ژن کنترل داخلی، GAPDH استفاده شد. برای سنجش بیان ژن به روش RT-PCR، کیت شرکت یکتا تجهیز مورد استفاده قرار گرفت. برنامه دمایی استفاده شده در واکنش Real Time

برای استخراج RNA قطعه کوچکی از بافت کبد و سینه جوجه یک روزه جدا شد و به سرعت درون تانک ازت انتقال داده شد. استخراج RNA از ۱۰۰ میلی‌گرم بافت کبد و سینه طبق راهنمای دستور کار کیت استخراج شرکت سیناکلون صورت گرفت. کیفیت و کمیت RNA استخراج شده با روش الکتروفورز ژل آگارز و دستگاه طیف‌سنج نوری (اسپکتروفوتومتر) ارزیابی شد. برای سنتز cDNA از مسترمیکس شرکت یکتا تجهیز استفاده شد. cDNA سنتز شده در دمای ۸۰- درجه

شد. داده‌های به‌دست آمده با روش لیواک واکاوی اولیه شد (Livak and Schmittgen, 2001). داده‌های به‌دست آمده از آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با شش تیمار و پنج تکرار، با استفاده از رویه GLM نرم‌افزار آماری SAS نسخه ۹/۱ تجزیه و تحلیل شدند (SAS, 2007). مقایسه میانگین‌ها با استفاده از آزمون چند دامنه‌ای دانکن و سطح معنی‌داری ۵ درصد انجام شد.

PCR (Rotor Gene 6000 Series Software 1.7) شامل ۹۵ درجه سانتی‌گراد به‌مدت ۱۰ دقیقه، مرحله باز شدن رشته‌ها ۹۵ درجه سانتی‌گراد به‌مدت ۱۵ ثانیه و ۴۵ بار تکرار، و مرحله چسبیدن آغازگرها و تکثیر دامی ۶۰ درجه سانتی‌گراد و به مدت ۶۰ ثانیه، بوده است. در پایان مقایسه بیان ژن با استفاده از برنامه REST و بر پایه میزان CT (شمار چرخه مورد نیاز برای رسیدن به یک سطح آستانه) به‌دست آمده توسط Real Time PCR نسبت به گروه شاهد (کنترل) انجام

جدول ۲- ویژگی آغازگرهای استفاده شده در این پژوهش

Table 2. Characteristics of primers used in this research

ژن Gene	اندازه باند (bp) Product size (bp)	توالی آغازگر ("۳'۵") Primer sequence	Gene Bank Accession No	شماره ثبت‌شده در بانک ژن
IGF 1	191	F: CATTCTTCTACCTTGGC R: TCATCCACTATTCCCTTG		M32791
MyoD	156	F: CCGCCGATGACTTCTATG R: GCTCCTCTCTGTGGGTT		NM_204,214
MyF5	106	F: CTTCGAGGCGGGCTACTG R: ACCACTGGAACCAAGGAGT		NM_0010,30,363
GAPDH	182	F: TGAAGTCGGAGTCAACGGAT R: ACCTCTCTGGAAGATAGTATG		K01458

تخم‌مرغ تأثیری بر درصد سینه نداشت اما تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین موجب افزایش درصد سینه در جوجه‌های یک‌روزه گردید ($P < 0.05$). همچنین تزریق ۲/۵ میلی‌گرم بتائین به‌تنهایی و یا ترکیب ال-کارنیتین و بتائین باعث افزایش درصد سینه گردید ($P < 0.05$). علاوه‌براین، تزریق خشک و سالیین به تخم‌مرغ تأثیری بر درصد ران نداشت اما تزریق ال-کارنیتین موجب افزایش درصد ران در جوجه‌های یک‌روزه گردید ($P < 0.05$). همچنین تزریق ۲/۵ میلی‌گرم بتائین به‌تنهایی و یا ترکیب ال-کارنیتین و بتائین باهم باعث افزایش درصد ران گردید ($P < 0.05$).

شکل ۱ تأثیر تزریق درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر بیان ژن در بافت کبد و ماهیچه سینه در جوجه یک‌روزه را نشان می‌دهد. در پژوهش کنونی، تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین و ۲/۵ میلی‌گرم بتائین سبب افزایش بیان نسبی ژن‌های IGF-1، MyoD و MyF5 در بافت کبد و ماهیچه سینه شده است ($P < 0.05$). تزریق خشک و سالیین به تخم‌مرغ تأثیری بر بیان ژن IGF-1 نداشت اما تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین باعث افزایش بیان نسبی ژن IGF-1 در کبد گردید ($P < 0.05$). علاوه‌براین، تزریق ۲/۵ میلی‌گرم بتائین به‌تنهایی و ترکیب با هم باعث افزایش بیان نسبی ژن IGF-1 در کبد گردید ($P < 0.05$). تزریق خشک و سالیین به تخم‌های بارور تأثیری بر بیان ژن MyF5 نداشت اما تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین باعث افزایش بیان نسبی ژن MyF5 در ماهیچه سینه گردید ($P < 0.05$). همچنین تزریق ۲/۵ میلی‌گرم بتائین به‌تنهایی و ترکیب با هم باعث افزایش بیان نسبی ژن MyF5 در ماهیچه سینه گردید ($P < 0.05$). تزریق خشک و سالیین به تخم‌مرغ‌های بارور تأثیری بر بیان ژن MyoD در ماهیچه سینه نداشت درحالی‌که تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین باعث افزایش بیان نسبی ژن MyoD در ماهیچه‌ی سینه گردید ($P < 0.05$) همچنین ۲/۵ میلی‌گرم بتائین به‌تنهایی و ترکیب با هم باعث افزایش بیان نسبی ژن MyoD در ماهیچه سینه گردید ($P < 0.05$) (شکل ۱).

نتایج و بحث

تأثیر تزریق درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر قابلیت جوجه درآوری جوجه‌های گوشتی در جدول ۳ ارائه شده است. تزریق خشک و سالیین به تخم‌های بارور باعث کاهش جوجه‌درآوری و افزایش تلفات گردید ($P < 0.05$) اما تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین باعث کاهش تلفات و افزایش جوجه‌درآوری گردید. تزریق ۲/۵ میلی‌گرم بتائین به‌تنهایی یا همراه با ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین نه‌تنها تأثیری بر بهبود جوجه درآوری نداشت بلکه باعث کاهش جوجه درآوری و افزایش تلفات در تخم‌های بارور گردید ($P < 0.05$).

جدول ۴ میانگین وزن اولیه تخم‌مرغ و میانگین وزن جوجه تفریح شده را نشان می‌دهد. در این پژوهش، تزریق خشک و سالیین تأثیری بر وزن جوجه‌ها در هنگام تفریح نداشت، همچنین تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین و ۲/۵ میلی‌گرم بتائین به‌تنهایی یا ترکیب هر دو تأثیری بر وزن جوجه‌ها در هنگام تفریح نداشت. تزریق خشک و سالیین و تزریق ۸ میلی‌گرم ال-کارنیتین و ۲/۵ میلی‌گرم بتائین به‌تنهایی یا ترکیب هر دو تأثیر معنی‌داری بر مصرف خوراک، افزایش وزن بدن و ضریب تبدیل خوراک در طی هفته اول پرورش نداشت (جدول ۵). جدول ۶ تأثیر تزریق درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر فراسنجه‌های بیوشیمیایی سرم خون جوجه‌های گوشتی در یک‌روزگی را نشان می‌دهد. تزریق خشک و سالیین به تخم‌های بارور تأثیری بر غلظت تری‌گلیسیرید و کلسترول نداشت اما تزریق ال-کارنیتین و بتائین به‌تنهایی یا با هم باعث کاهش غلظت تری‌گلیسیرید و کلسترول در سرم خون جوجه‌ها گردید ($P < 0.05$).

تزریق ال-کارنیتین و بتائین به‌تنهایی و با هم به تخم‌های بارور تأثیری بر غلظت پروتئین کل در سرم جوجه‌ها نداشت. تأثیر تزریق درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر خصوصیات لاشه جوجه‌های گوشتی در یک‌روزگی در جدول ۷ ارائه شده است. تزریق ال-کارنیتین و بتائین به تخم‌های بارور تأثیری بر درصد کیسه زرده نداشت. تزریق خشک و سالیین به

تأثیر تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر قابلیت جوجه درآوری، غلظت متابولیت‌های خون ۸۰

جدول ۳- تأثیر تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر قابلیت جوجه درآوری (درصد) و مرگ و میر جنین در جوجه گوشتی
Table 3. The effect of in ovo injection of L-carnitine and betaine on hatchability (%) and fetal death in broiler chickens

تیمار Treatment	جوجه درآوری از تخم مرغ ستی Hatching from setter egg	جوجه درآوری از تخم مرغ بارور Hatching from fertilized egg	مرگ و میر جنینی در گامه پایانی Fetal death in the final stage
بدون تزریق Non injected control	85.71 ^b	90.94 ^b	9.05 ^d
تزریق خشک Dry punch	85.71 ^b	87.42 ^c	12.57 ^c
تزریق ۱۰۰ میکرولیتر سالین Injected 100 µl Salin	84.76 ^b	84.76 ^d	15.23 ^b
تزریق ۸ میلی گرم ال-کارنیتین Injected 8 mg L-Carnitine	95.23 ^a	95.23 ^a	4.76 ^e
تزریق ۲/۵ میلی گرم بتائین Injected 2.5 mg betaine	80.95 ^c	80.00 ^e	20.00 ^a
تزریق ۸ میلی گرم ال-کارنیتین + ۲/۵ میلی گرم بتائین Injected 8 mg L-Carnitine+2.5 mg betaine	80.95 ^c	81.71 ^e	18.28 ^a
خطای استاندارد میانگین SEM	0.8247	0.8988	0.8988
خطای احتمال P-value	<0.0001	<0.0001	<0.0001

a و b: حروف غیر همسان در هرستون نشان دهنده اختلاف معنی دار بین میانگین‌ها می‌باشد (P<0.05).

a-b: Means within each column with different superscripts are significantly different (P < 0.05)

جدول ۴- تأثیر تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر وزن جوجه بعد تفریخ در جوجه گوشتی
Table 4. The effect of in ovo injection of L-carnitine and betaine on post-hatch weight in broiler chickens

تیمار Treatment	وزن جوجه تفریخ شده (گرم) Chick weight (gr)	وزن اولیه تخم مرغ (گرم) Egg weight (gr)
بدون تزریق Non injected control	40.27	57.34
تزریق خشک Dry punch	40.16	56.62
تزریق ۱۰۰ میکرولیتر سالین Injected 100 µl Salin	40.45	56.62
تزریق ۸ میلی گرم ال-کارنیتین Injected 8 mg L-Carnitine	40.80	56.70
تزریق ۲/۵ میلی گرم بتائین Injected 2.5 mg betaine	41.44	56.65
تزریق ۸ میلی گرم ال-کارنیتین + ۲/۵ میلی گرم بتائین Injected 8 mg L-Carnitine+2.5 mg betaine	40.33	57.00
خطای استاندارد میانگین SEM	0.4033	0.3366
خطای احتمال P-value	0.2000	0.3764

a و b: حروف غیر همسان در هرستون نشان دهنده اختلاف معنی دار بین میانگین‌ها می‌باشد (P<0.05).

a-b: Means within each column with different superscripts are significantly different (P < 0.05)

جدول ۵- تأثیر تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر پارامترهای عملکردی در ۷ روزگی در جوجه گوشتی
Table 5. The effect of in ovo injection of L-carnitine and betaine on performance parameters of 7 days in broiler chickens

تیمار Treatment	مصرف خوراک (پرنده/ روز/ گرم) Feed intake (bird/dav/gr)	افزایش وزن (پرنده/ روز/ گرم) Weight gain (bird/dav/gr)	ضریب تبدیل خوراک (گرم/گرم) Feed conversion ratio (gr/gr)
بدون تزریق Non injected control	19.62	14.32	1.32
تزریق خشک Dry punch	19.54	14.55	1.34
تزریق ۱۰۰ میکرولیتر سالین Injected 100 µl Salin	19.65	14.73	1.33
تزریق ۸ میلی گرم ال-کارنیتین Injected 8 mg L-Carnitine	19.79	14.92	1.32
تزریق ۲/۵ میلی گرم بتائین Injected 2.5 mg betaine	19.66	15.09	1.30
تزریق ۸ میلی گرم ال-کارنیتین + ۲/۵ میلی گرم بتائین Injected 8 mg L-Carnitine+2.5 mg betaine	19.52	14.78	1.32
خطای استاندارد میانگین SEM	0.1577	0.3066	0.0267
خطای احتمال P-value	0.9169	0.5865	0.6214

a و b: حروف غیر همسان در هرستون نشان دهنده اختلاف معنی دار بین میانگین‌ها می‌باشد (P<0.05).

a-b: Means within each column with different superscripts are significantly different (P < 0.05)

جدول ۶- تاثیر تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر فراسنجه‌های بیوشیمیایی سرم خون جوجه‌های گوشتی یک‌روزه
Table 6. The effect of in ovo injection of L-carnitine and betaine on biochemical blood parameters in broiler chickens

تیماژ	تری گلیسرید (میلی گرم / دسی لیتر) Triglyceride (mg/dl)	کلسترول (میلی گرم / دسی لیتر) Cholesterol (mg/dl)	پروتئین کل (گرم / دسی لیتر) Total protein) g/dl(
بدون تزریق Non injected control	66.40 ^a	258.00 ^a	2.28
تزریق خشک Dry punch	55.00 ^a	244.20 ^a	2.28
تزریق ۱۰۰ میکرو لیتر سالین Injected 100 µl Salin	58.80 ^a	234.00 ^a	2.42
تزریق ۸ میلی گرم ال-کارنیتین Injected 8 mg L-Carnitin	61.00 ^a	190.60 ^b	1.96
تزریق ۲.۵ میلی گرم بتائین Injected 2.5 mg betaine	65.00 ^a	186.00 ^b	1.98
تزریق ۸ میلی گرم ال کارنیتین + ۲/۵ میلی گرم بتائین Injected 8 mg L-Carnitine+2.5 mg betaine	40.80 ^b	140.00 ^c	1.98
خطای استاندارد میانگین SEM	3.7600	14.7450	0.1749
خطای احتمال P-value	0.0009	<0.0001	0.2926

a و b: حروف غیر همسان در هر ستون نشان دهنده اختلاف معنی دار بین میانگین‌ها می‌باشد (P<۰/۰۵).

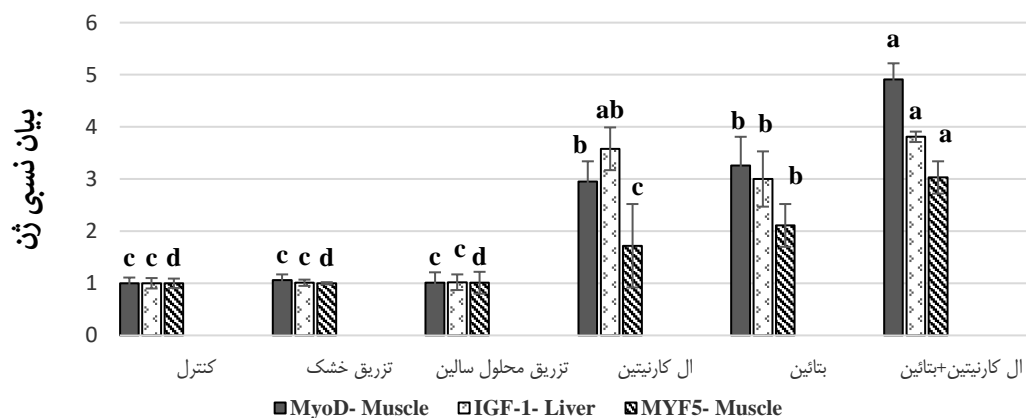
a-b: Means within each column with different superscripts are significantly different (P< 0.05)

جدول ۷- تاثیر تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر وزن اندام‌های داخلی و ویژگی‌های لاشه (درصد وزن زنده) جوجه‌های گوشتی یک‌روزه
Table 7. The effect of in ovo injection of L-carnitine and betaine on carcass traits in broiler chickens

تیماژ	وزن بدن هنگام تولد (گرم) Hatching body weight (gr)	کیسه زرده (درصد از وزن بدن) Yolk sac (%)	جگر (درصد از وزن بدن) Liver (%)	ران (درصد از وزن بدن) Thigh (%)	سینه (درصد از وزن بدن) Breast (%)
بدون تزریق Non injected control	40.57	9.04	2.62	8.59 ^c	1.78 ^b
تزریق خشک Dry punch	40.22	8.78	2.42	8.74 ^c	1.79 ^b
تزریق ۱۰۰ میکرو لیتر سالین Injected 100 µl Salin	40.53	9.01	2.32	8.86 ^{b,c}	1.78 ^b
تزریق ۸ میلی گرم ال-کارنیتین Injected 8 mg L-Carnitin	40.62	7.10	2.57	9.36 ^{ab}	2.03 ^a
تزریق ۲.۵ میلی گرم بتائین Injected 2.5 mg betaine	40.65	6.74	2.60	9.46 ^a	1.95 ^a
تزریق ۸ میلی گرم ال کارنیتین + ۲/۵ میلی گرم بتائین Injected 8 mg L-Carnitine+2.5 mg betaine	40.62	6.63	2.50	9.54 ^a	1.95 ^a
خطای استاندارد میانگین SEM	0.5963	0.7800	0.1664	0.1709	0.0403
خطای احتمال P-value	0.9958	0.0908	0.7611	0.0025	0.0007

a و b: حروف غیر همسان در هر ستون نشان دهنده اختلاف معنی دار بین میانگین‌ها می‌باشد (P<۰/۰۵).

a-b: Means within each column with different superscripts are significantly different (P< 0.05)



شکل ۱- تاثیر تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین و بتائین بر بیان ژن فاکتورهای تنظیمی ماهیچه (MyoD و MyF5) در بافت ماهیچه سینه و IGF-1 در بافت جگر در جوجه یک‌روزه

Figure 1. The effect of in ovo injection of L-carnitine and betaine on expression genes of Myogenic regulator factors (MyoD, MyF5) in breast muscle and IGF-1 in liver of one day broiler chickens

مرگ و میر جنین در مرحله جوجه درآوری را با کاهش تنش اکسیداتیو کاهش دهد و در نتیجه نرخ جوجه درآوری را افزایش می‌دهد. در این پژوهش با توجه به کاهش مرگ و میر در گامه پایانی در گروه با تزریق ال-کارنیتین و همچنین افزایش نرخ جوجه‌درآوری، احتمال می‌رود ال-کارنیتین با کاهش تنش اکسیداتیو و از بین بردن رادیکال آزاد ناشی از اکسیداسیون چربی، موجب افزایش درصد جوجه‌درآوری شده است. اثر مثبت ال-کارنیتین در کاهش غلظت تری‌گلیسرید، کلسترول پلازما ممکن است به دلیل تأثیر ال-کارنیتین بر کاهش فعالیت لیپوپروتئین لیپاز باشد. مطابق با این یافته‌ها، زو و همکاران (Xu *et al.*, 2003) گزارش کردند لیپوپروتئین لیپاز تری‌گلیسرید را به گلیسرول و اسیدهای چرب کاتالیز می‌کند. علاوه بر این با کاهش فعالیت لیپوپروتئین لیپاز، هیدرولیز LDL افزایش می‌یابد. LDL نقش مهمی در تنظیم ذخیره چربی بدن و در نتیجه کاهش چربی زیرجلدی به عهده دارد (Abd El-*et al.*, 2014; Ghonim, 2016). در همین راستا، بیان شده است تزریق درون تخم مرغی ال-کارنیتین در مرحله جنینی غلظت ترکیبات لیپیدی پلازما را کاهش می‌دهد (Rabie *et al.*, 2015). تزریق ال-کارنیتین موجب افزایش درصد سینه و ران در مقایسه با گروه شاهد گردید. افزایش درصد ماهیچه به دلیل افزایش کارایی اکسیداسیون اسید چرب که ممکن است موجب کاهش وابستگی جنین به مسیر گلوکوئوتونیک و ذخیره پروتئین ماهیچه پس از تفریح شود و بدین ترتیب سبب افزایش بازدهی ماهیچه در هنگام رشد شود. افزودن ال-کارنیتین موجب افزایش بازدهی اکسیداسیون اسیدهای چرب و در نتیجه منجر به بهبود استفاده از نیتروژن جیره شود (Keralapurath *et al.*, 2010a).

در این پژوهش، افزودن ال-کارنیتین موجب افزایش معنی‌دار بیان ژن IGF-1 در بافت جگر در جوجه یک‌روزه شده است. این افزایش ممکن است به دلیل تأثیر ال-کارنیتین بر صرفه‌جویی بیشتر متیونین و لیزین برای سنتز پروتئین باشد که موجب افزایش میوزن و هایپرتروفی ماهیچه به دلیل افزایش ترشح IGF-1 و در نتیجه سبب بهبود رشد ماهیچه شود. مطالعات اخیر نشان داده است IGF-1 نقش اساسی در تکثیر و بلوغ سلول‌های ماهواره‌ای، که پیش‌ساز میوفیبریل‌ها هستند، در طی مرحله جنینی ایفا می‌کنند (Abdel-Fattah and Shourrap, 2012; Shafey *et al.*, 2010). گزارش شده است MyoD، Myf5 و MRFs بیان ژن خاص در ماهیچه و رشد ماهیچه در هنگام جنینی و بعد از تولد را بر عهده دارند (Bailey *et al.*, 2001). همچنین افزودن ال-کارنیتین به میزان ۵۰ میلی‌گرم در کیلوگرم در آب آشامیدنی، بیان ژن‌های MyoD و Myf5 ماهیچه‌ی سینه در جوجه‌های گوشتی را افزایش داد (Abouzed *et al.*, 2019). با توجه به نتایج این آزمایش، احتمال می‌رود رابطه مثبتی بین افزایش بیان ژن‌های IGF-1، MyoD و Myf5 وجود داشته باشد. رشد جوجه‌ها با رشد ماهیچه‌ی اسکلتی در ارتباط است که بوسیله فاکتورهای تنظیم‌کننده میوزنیک تنظیم می‌شود. افزایش بیان ژن‌های مرتبط با رشد و نمو ماهیچه می‌تواند تأثیر مثبتی بر رشد ماهیچه بعد از تفریح و در پی آن افزایش وزن بدن را

در مراحل پایانی توسعه جنینی منابع مغذی موجود در مایع آمنیوتیک به‌وسیله جنین مورد استفاده قرار می‌گیرد و پس از هضم از طریق روده جنین قبل از خروج از تخم جذب می‌شود. تغذیه جنین با استفاده از مکمل‌های مغذی می‌تواند به تأمین احتیاجات جنین در طی دوره جوجه‌کشی به‌خصوص در شرایط کمبود منابع مغذی کمک نماید (Parker *et al.*, 2003). همه‌ی مواد مغذی مورد نیاز برای رشد جنین از تخم‌گذاری، فراهم می‌شود. کمبود تغذیه‌ای در زمان تشکیل تخم، می‌تواند پیامدهای مهمی در جنین در حال رشد داشته باشد. بیشتر اجزای تشکیل دهنده جیره غذایی طیور از ذرت و سویا تشکیل شده است که دارای مقدار کم یا فاقد ال-کارنیتین است (Buyse *et al.*, 2001). بنابراین، تخم‌مرغ حاوی مقدار کمی ال-کارنیتین است یا اصلاً ندارد. اگرچه بیوسنتز ال-کارنیتین در زمان رشد جنین افزایش می‌یابد، اما سطوح آن همچنان پایین‌تر از مقدار اندازه‌گیری شده در مرغ‌های بالغ است زیرا فعالیت گاما بوتیرو بتائین هیدروکسیلاز (که آنزیمی حیاتی در کاتالیز گاما بوتیرو بتائین به ال-کارنیتین است)، کم است. به همین دلیل، جنین جوجه ممکن است ظرفیت محدودی برای سنتز زیستی ال-کارنیتین طی انکوباسیون داشته باشد (Rebouche, 1992). به دلیل ظرفیت محدود جوجه‌های جوان برای سنتز ال-کارنیتین، افزودن ال-کارنیتین ممکن است اثرات سودمندی برای جوجه داشته باشد (Leibetseder, 1995). ژای و همکاران (Zhai *et al.*, 2008)، ال-کارنیتین را به عنوان ترکیب بالقوه برای بهبود قابلیت جوجه درآوری و عملکرد رشد در مرغ‌های تخمگذار بیان کردند. در این تحقیق تزریق ال-کارنیتین موجب افزایش درصد جوجه درآوری شد. مطابق با نتایج این آزمایش، محققین بیان کردند (Keralapurath *et al.*, 2010b) اگرچه، تزریق درون تخم مرغی بر عملکرد رشد و بازده کشتار در جوجه‌های گوشتی تأثیری نداشت، اما ال-کارنیتین طول انکوباسیون و قابلیت هچ را در جوجه‌های گوشتی افزایش داد. غلظت بالای ال-کارنیتین ممکن است موجب تحریک متابولیسم جنینی، افزایش استفاده از چربی زرده و به همین ترتیب افزایش محتوای آب درون تخم مرغ شود (Keralapurath *et al.*, 2010a). اثر مثبت ال-کارنیتین بر قابلیت جوجه درآوری را می‌توان به خاصیت آنتی‌اکسیدانی آن نسبت داد. بافت جنین جوجه حاوی سطوح بالایی از اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیر است. اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیر به پراکسیداسیون لیپیدهای ناشی از رادیکال‌های آزاد بسیار حساس است که توسط میتوکندری به‌علت میزان متابولیسم بالا در جنین‌های با رشد سریع تولید می‌شود. استرس اکسیداتیو تولید رادیکال‌های آزاد را با افزایش نشت الکترونی از سیستم انتقال الکترونی میتوکندری، تحریک می‌کند. تولید بیش از حد رادیکال آزاد منجر به نقص در محیط سلولی می‌شود و متابولیسم در جنین را مختل می‌کند (Agarwal *et al.*, 2005). ال-کارنیتین به‌عنوان آنتی‌اکسیدان رادیکال‌های آزاد را به دام می‌اندازد و مکمل آن در جیره طیور غلظت ال-کارنیتین را در زرده تخم مرغ افزایش می‌دهد و متابولیسم لیپید زرده جنین را بهبود می‌بخشد (Rabie *et al.*, 2015). بنابراین، وجود ال-کارنیتین در تخم بارور ممکن است

بررسی مکانیسم اثر بتائین بر رشد ماهیچه سطوح بیان ژن‌های تنظیم کننده میوزنیک اندازه‌گیری شد. MyoD برای تکثیر میوبلاست ضروری است. افزایش بازده ماهیچه ران ممکن است به دلیل افزایش بیان نسبی ژن‌های میوزنیک در جوجه یکروزه باشد. نتایج مشابه در پژوهش سنسی و همکاران (Senesi et al., 2013) نشان داد بتائین می‌تواند تشکیل نئومیوتوب‌ها را با افزایش پروتئین MyoD در مرحله تکثیر سلولی و افزایش MyF5 و MyoG در مرحله تمایز سلولی در موش افزایش دهد. در این آزمایش، تاثیر مثبت تزریق ترکیب ال-کارنیتین و بتائین بر کاهش تری‌گلیسرید و کلسترول سرم خون در جوجه‌ها مشاهده شده است. پارامترهای بیوشیمیایی سرم متابولیسم تغذیه‌ای و وضعیت سلامتی حیوان رانشان می‌دهد. بتائین تجمع لیپید کبدی را از طریق اکسیداسیون اسیدهای چرب، با فعال کردن بیان ژن‌های PPAR α و CPT1 α ، کاهش می‌دهد (Zhan et al., 2006) و ال-کارنیتین با کاهش فعالیت لیپوپروتئین لیپاز موجب کاهش غلظت چربی می‌شود. پاسخ جنین به تغذیه جنینی در دوره جنینی تحت تاثیر عواملی نظیر دز تزریقی، گونه، سن و ترکیب جیره گله مادر و زمان تزریق می‌تواند متفاوت باشد. شاید کاهش معنی‌دار غلظت تری‌گلیسرید و کلسترول در این گروه را ترکیب دو دز ال-کارنیتین و بتائین و بازده مثبت آن دانست. ماهیچه اسکلتی ۳۵-۴۵٪ از وزن لاشه را تشکیل می‌دهد، بتائین و ال-کارنیتین می‌تواند ترشح IGF-1 را تحریک کرده و در نتیجه بیان ژن‌های تنظیمی ماهیچه را افزایش داده و در پی آن تکثیر و بلوغ سلول‌های ماهواره‌ای را در مرحله جنینی بهبود دهد. تغذیه درون تخم‌مرغی ال-کارنیتین و بتائین می‌تواند بر پارامترهای تولیدی از جمله افزایش اندازه ماهیچه در زمان تفریح اثر مثبت داشته باشد. اثر مثبت افزایش درصد ماهیچه و بیان ژن‌های میوزنیک در تزریق ترکیب ال-کارنیتین و بتائین نیز مشاهده شد. با توجه به افزایش بیان نسبی ژن‌ها در گروه تزریق ال-کارنیتین به‌همراه بتائین می‌توان احتمال داد ال-کارنیتین و بتائین در راستای همدیگر موجب افزایش بیان ژن IGF-1 و ژن‌های MyoD و MyF5 در بافت ماهیچه‌ای و تمایز فیبرهای ماهیچه‌ای اسکلتی و افزایش اندازه میوتوب شود، در نتیجه عملکرد رشد و بازده ماهیچه را در جوجه‌های گوشتی بهبود بخشد. براساس یافته‌های این تحقیق می‌توان بیان نمود که تزریق ال-کارنیتین و بتائین به داخل تخم‌مرغ‌های نطفه‌دار به‌عنوان مکمل تغذیه‌ای تاثیر مثبتی بر عملکرد رشد دارد و در پی آن سبب بهبود بازده ماهیچه‌ای در جوجه‌های گوشتی می‌شود.

موجب شود. غلامی و همکاران (Gholami et al., 2015) گزارش کردند تزریق بتائین وزن تفریح جوجه‌ها را بهبود بخشید. بهبود وزن تفریح جوجه‌ها ممکن است به دلیل خاصیت اسمزی بتائین باشد که موجب حفظ آب سلولی می‌شود (Attia et al., 2005) و تبخیر آب از تخم‌مرغ را کاهش می‌دهد. در این تحقیق تزریق بتائین نیز موجب افزایش درصد بافت ماهیچه سینه و ران نسبت به گروه شاهد شد. مطابق با این تحقیق، هو و همکاران (Hu et al., 2015) گزارش کردند تزریق بتائین وزن بدن را بهبود بخشید، درحالی‌که هو و همکاران (Hu et al., 2017) بیان کردند تزریق بتائین وزن بدن را به‌طور معنی‌داری افزایش داد ($P < 0.05$). افزایش وزن بدن بعد تفریح ممکن است سبب بهبود عملکرد بدن جنین جوجه در هنگام تزریق بتائین شود (Gholami et al., 2015). علاوه براین، بتائین توانایی پیشگیری از دهیدراته شدن (Metzler-Zebeli et al., 2009) و حفظ آب سلولی را بوسیله فعالیت حفاظتی اسمولیتیکی برعهده دارد (Senesi et al., 2013). همچنین بتائین در واکنش‌های متیلاسیون شرکت کرده و از متیلاسیون متیونین به محصولات متابولیکی مضر جلوگیری می‌کند. از فعالیت دیگر بتائین می‌توان تبدیل هموسیستئین به متیونین اشاره کرد که از تجمع مقادیر سمی هموسیستئین پیشگیری می‌کند (Metzler-Zebeli et al., 2009; Maddahian et al., 2017). بتائین ممکن است مسیر سیگنال IGF-1 را در ماهیچه‌ی جوجه‌ها فعال کند. بیان شده است مسیر سیگنالی IGF-1 می‌تواند به‌عنوان واسطه ذاتی در حالت اتوکراینی و پاراکراینی در ماهیچه‌ی اسکلتی عمل کند و تکثیر و تمایز سلول‌های ماهواره‌ای را تحریک می‌کند و افزایش بازسازی ماهیچه و تعیین سنتز پروتئین و در نهایت افزایش توده ماهیچه‌ای را برعهده دارد (Saeed et al., 2017). مطالعات قبلی نشان داده است افزودن بتائین غلظت پلاسمایی IGF-1 را در خوک و مرغ تخمگذار افزایش دهد، همچنین افزایش بیان mRNA فاکتور رشد شبه انسولینی در جگر مرغ و سلول میوبلاست در موش نیز گزارش شده است (Huang et al., 2006; Choe et al., 2010; Senesi et al., 2013). مطابق با این یافته‌ها، چن و همکاران (Chen et al., 2018)، بیان کردند افزودن بتائین بیان ژن IGF-1 را در ماهیچه سینه افزایش داد. با توجه به عملکرد رشد و بازده ماهیچه، بتائین به‌عنوان محرک مثبت به‌منظور فعال‌سازی مسیر سیگنالی IGF-1 در جهت تحریک رشد ماهیچه شناخته شده است. این نتایج نشان می‌دهد بتائین ممکن است رشد ماهیچه را از طریق افزایش سنتز پروتئین نسبت به تجزیه پروتئین، افزایش دهد. در پژوهش چن و همکاران (Chen et al., 2018)، به‌منظور

منابع

- Abd El-Azeem, N. A., Abdo, M. S., Madkour, M., and El-Wardany, I. (2014). Physiological and histological responses of broiler chicks to in ovo injection with folic acid or l-carnitine during embryogenesis. *growth*, 3, 4. <http://dx.doi.org/10.5829/idosi.gv.2014.13.04.85231>
- Abdel-Fattah, S., and Shourrap, M. (2012). Physiological effects of in ovo L carnitine and embryonic thermal conditioning on pre and posthatch development of broiler chicks. 3rd Mediterranean Poultry Summit and 6th International Poultry Conference,
- Abouzed, T., Dorghamm, D., Kahilo, K., Elkattawy, A., Nassef, E., and El-Sawy, H. (2019). Impact Of L-Carnitine Supplementation On Growth Of Broiler Chicken Through Determination Of Changes In The

- Expression Of Cat2, Myod And Myf5 Genes. *Slovenian Veterinary Research*, 56(22-Suppl). <https://doi.org/10.26873/SVR-805-2019>
- Agarwal, A., Gupta, S., and Sharma, R. K. (2005). Role of oxidative stress in female reproduction. *Reproductive Biology and Endocrinology*, 3(1), 28. <https://doi.org/10.1186/1477-7827-3-28>
- Apicella, J. M., Lee, E. C., Bailey, B. L., Saenz, C., Anderson, J. M., Craig, S. a. S., Kraemer, W. J., Volek, J. S., and Maresh, C. M. (2013). Betaine supplementation enhances anabolic endocrine and Akt signaling in response to acute bouts of exercise. *European Journal of Applied Physiology*, 113(3), 793-802. <https://doi.org/10.1007/s00421-012-2492-8>
- Araújo, I. C. S., Leandro, N. S. M., Mesquita, M. A., Café, M. B., Mello, H. H. C., and Gonzales, E. (2016). Effect of Incubator Type and Broiler Breeder Age on Hatchability and Chick Quality. *Brazilian Journal of Poultry Science*, 18. <http://dx.doi.org/10.1590/1806-9061-2015-0146>
- Arslan, C. (2006). L-carnitine and its use as a feed additive in poultry feeding a review. *Revue de médecine vétérinaire*, 157(3), 134.
- Attia, Y., Hassan, R., Shehatta, M., and Abd-El-Hady, S. B. (2005). Growth, carcass quality and serum constituents of slow growing chicks as affected by betaine addition to diets containing 2. Different levels of methionine. *Int. J. Poult. Sci*, 4(11), 856-865. <https://doi.org/10.3923/ijps.2005.856.865>
- Buyse, J., Janssens, G., and Decuypere, E. (2001). The effects of dietary L-carnitine supplementation on the performance, organ weights and circulating hormone and metabolite concentrations of broiler chickens reared under a normal or low temperature schedule. *British Poultry Science*, 42(2), 230-241. <https://doi.org/10.1080/00071660120048492>
- Chen, R., Zhuang, S., Chen, Y., Cheng, Y., Wen, C., and Zhou, Y. (2018). Betaine improves the growth performance and muscle growth of partridge shank broiler chickens via altering myogenic gene expression and insulin-like growth factor-1 signaling pathway. *Poultry science*, 97(12), 4297-4305. <https://doi.org/10.3382/ps/pey303>
- Choe, H., Li, H., Park, J., Kang, C., and Ryu, K. S. (2010). Effects of dietary betaine on the secretion of insulin-like growth factor-I and insulin-like growth factor binding protein-1 and-3 in laying hens. *Asian-Australasian Journal of Animal Sciences*, 23(3), 379-384. <https://doi.org/10.5713/ajas.2010.70653>
- Ebrahimi, M., Janmohammadi, H., Kia, H. D., Moghaddam, G., Rajabi, Z., Rafat, S. A., and Javanmard, A. (2017). The effect of L-lysine in ovo feeding on body weight characteristics and small intestine morphology in a day-old Ross broiler chicks. *Revue de médecine vétérinaire*, 168(4-6), 116-124.
- Eklund, M., Bauer, E., Wamatu, J., and Mosenthin, R. (2005). Potential nutritional and physiological functions of betaine in livestock. *Nutrition research reviews*, 18(1), 31-48. <https://doi.org/10.1079/nrr200493>
- Gholami, J., Qotbi, A. A., Seidavi, A., Meluzzi, A., Tavaniello, S., and Maiorano, G. (2015). Effects of in ovo administration of betaine and choline on hatchability results, growth and carcass characteristics and immune response of broiler chickens. *Italian Journal of Animal Science*, 14(2), 3694. <https://doi.org/10.4081/ijas.2015.3694>
- Ghonim, A. I. (2016). Effect Of In-Ovo Injection With L-Carnitine On Hatchability And Posthatching Performance Of Growing Ducklings Under Summer Conditions In Egypt. *Egyptian Poultry Science Journal*, 36(3), 695-709. <https://dx.doi.org/10.21608/epsj.2016.168801>
- Hu, Y., Sun, Q., Li, X., Wang, M., Cai, D., Li, X., and Zhao, R. (2015). In Ovo injection of betaine affects hepatic cholesterol metabolism through epigenetic gene regulation in newly hatched chicks. *PloS one*, 10(4), e0122643. <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0122643>
- Hu, Y., Sun, Q., Liu, J., Jia, Y., Cai, D., Idriss, A. A., Omer, N. A., and Zhao, R. (2017). In ovo injection of betaine alleviates corticosterone-induced fatty liver in chickens through epigenetic modifications. *Scientific reports*, 7(1), 40251. <https://doi.org/10.1038/srep40251>
- Huang, Q.-C., Xu, Z.-R., Han, X.-Y., and Li, W.-F. (2006). Changes in hormones, growth factor and lipid metabolism in finishing pigs fed betaine. *Livestock Science*, 105(1-3), 78-85. <http://dx.doi.org/10.1016%2Fj.livsci.2006.04.031>
- Keralapurath, M., Corzo, A., Pulikanti, R., Zhai, W., and Peebles, E. (2010a). Effects of in ovo injection of L-carnitine on hatchability and subsequent broiler performance and slaughter yield. *Poultry science*, 89(7), 1497-1501. <https://doi.org/10.3382/ps.2009-00551>
- Keralapurath, M., Keirs, R., Corzo, A., Bennett, L., Pulikanti, R., and Peebles, E. (2010b). Effects of in ovo injection of l-carnitine on subsequent broiler chick tissue nutrient profiles. *Poultry science*, 89(2), 335-341. <https://doi.org/10.3382/ps.2009-00333>
- Leibetseder, J. (1995). Studies of L-Carnitine effects in poultry. *Archiv für Tierernaehrung*, 48(1-2), 97-108. <https://doi.org/10.1080/17450399509381832>
- Livak, K. J., and Schmittgen, T. D. (2001). Analysis of relative gene expression data using real-time quantitative PCR and the 2- $\Delta\Delta CT$ method. *methods*, 25(4), 402-408. <https://doi.org/10.1006/meth.2001.1262>
- Maddahian, A., Morovat, M., Dadvar, P., and Bafti, M. S. (2017). Effect of feed restriction with or without betaine supplementation on immune response, blood cation-anion balance, body temperature and bone characteristics of broiler chickens under heat stress. *Journal of Livestock Science*, 8, 179-186.

- Metzler-Zebeli, B., Eklund, M., and Mosenthin, R. (2009). Impact of osmoregulatory and methyl donor functions of betaine on intestinal health and performance in poultry. *World's Poultry Science Journal*, 65(3), 419-442. <https://doi.org/10.1017/S0043933909000300>
- Moradi, H., Mohammadi, S. C. A., Sharifi, S. D., Hosseinzadeh, S., Seyed, J. E., and Salehi, A. (2021). Ursolic Acid Improve Skeletal Muscle Hypertrophy by Increasing of PAX7, Myod and Myogenin Expression and Satellite Cells Proliferation in Native Broiler Chickens. *Research on Animal Production* 11(30), 11-19. (In Persian)
- Parker, M. H., Seale, P., and Rudnicki, M. A. (2003). Looking back to the embryo: defining transcriptional networks in adult myogenesis. *Nature Reviews Genetics*, 4(7), 497-507. <https://doi.org/10.1038/nrg1109>
- Rabie, M., Ismail, F., and Ahmed, A. (2015). Effect of in ovo injection of L-carnitine at different incubational ages on egg hatchability in broiler breeders and post-hatch performance. *Asian J. Anim. Vet. Adv.*, 10, 875-884. <https://doi.org/10.3923/ajava.2015.875.884>
- Rebouche, C. J. (1992). Carnitine function and requirements during the life cycle. *The FASEB Journal*, 6(15), 3379-3386. <https://doi.org/10.1096/fasebj.6.15.1464372>
- Rezaeian, Y., Ansari Pirsaraei, Z., Biparva, P., and Deldar, H. (2022). Effect of in Ovo Injection of Optimized Nano-Scale Zero-Valent Iron on Embryonic Growth and Quality of Broiler Chicks (ROSS 308 Strains). *Research On Animal Production*, 13(36), 96-103. (In Persian)
- Rommel, C., Bodine, S. C., Clarke, B. A., Rossman, R., Nunez, L., Stitt, T. N., Yancopoulos, G. D., and Glass, D. J. (2001). Mediation of IGF-1-induced skeletal myotube hypertrophy by PI (3) K/Akt/mTOR and PI (3) K/Akt/GSK3 pathways. *Nature cell biology*, 3(11), 1009-1013. <https://doi.org/10.1038/ncb1101-1009>
- Saeed, M., Babazadeh, D., Naveed, M., Arain, M. A., Hassan, F. U., and Chao, S. (2017). Reconsidering betaine as a natural anti-heat stress agent in poultry industry: a review. *Tropical animal health and production*, 49, 1329-1338. <https://doi.org/10.1007/s11250-017-1355-z>
- SAS, User Guide. (2007). SAS Inst. Inc., Cary, NC. *Version 9.1 ed.*
- Senesi, P., Luzi, L., Montesano, A., Mazzocchi, N., and Terruzzi, I. (2013). Betaine supplement enhances skeletal muscle differentiation in murine myoblasts via IGF-1 signaling activation. *Journal of translational medicine*, 11(1), 1-12. <https://doi.org/10.1186/1479-5876-11-174>
- Shafey, T., Al-Batshan, H., Al-Owaimer, A., and Al-Samawei, K. (2010). Effects of in ovo administration of L-carnitine on hatchability performance, glycogen status and insulin-like growth factor-1 of broiler chickens. *British Poultry Science*, 51(1), 122-131. <https://doi.org/10.1080/00071660903271190>
- Velleman, S. (2007). Muscle development in the embryo and hatchling. *Poultry science*, 86(5), 1050-1054. <https://doi.org/10.1093/ps/86.5.1050>
- Xu, Z., Wang, M., Mao, H., Zhan, X., and Hu, C. (2003). Effects of L-carnitine on growth performance, carcass composition, and metabolism of lipids in male broilers. *Poultry science*, 82(3), 408-413. <https://doi.org/10.1093/ps/82.3.408>
- Zhai, W., Neuman, S., Latour, M., and Hester, P. (2008). The effect of in ovo injection of L-carnitine on hatchability of white leghorns. *Poultry science*, 87(3), 569-572. <https://doi.org/10.3382/ps.2007-00348>
- Zhan, X., Li, J., Xu, Z., and Zhao, R. (2006). Effects of methionine and betaine supplementation on growth performance, carcass composition and metabolism of lipids in male broilers. *British Poultry Science*, 47(5), 576-580. <https://doi.org/10.1080/00071660600963438>