



## تأثیر سطوح مختلف مازاد تغذیه‌ای ویتامین D<sub>3</sub> و اسید گوانیدینواستیک بر عملکرد، خصوصیات لاشه، برخی شاخص‌های فیزیولوژیکی و رفتار جوجه‌های گوشته‌ی متاثر از تنفس اسیدوز لاکتیک

زینب برومندنیا<sup>۱</sup>, حشمت الله خسروی نیا<sup>۲</sup>, بابک ماسوری<sup>۳</sup> و بهمن پریزادیان<sup>۴</sup>

۱- دانشجوی دکتری، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه لرستان، خرم آباد، ایران

۲- استاد، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه لرستان، خرم آباد، ایران، (نویسنده مسؤول: khosravi\_fafa@yahoo.com)

۳- استادیار، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه لرستان، خرم آباد، ایران

۴- استادیار، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه لرستان، خرم آباد، ایران

تاریخ دریافت: ۱۴۰۰/۷/۶ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۰/۱۱/۳۰

صفحه: ۲۱ تا ۲۱

### چکیده مبسوط

**مقدمه و هدف:** اسیدوز لاکتیک در نتیجه هیپوکسی و رشد سریع جوجه‌های گوشته می‌کند و می‌تواند به عنوان یک تنفس فیزیولوژیکی مطرح شود. در دو آزمایش جداگانه تأثیر سطوح مازاد تغذیه‌ای ویتامین D<sub>3</sub> و اسید گوانیدینواستیک بر عملکرد، وزن نسبی اندامها، برخی شاخص‌های فیزیولوژیکی و رفتاری در جوجه‌های گوشته تحت تنفس اسیدوز لاکتیک بررسی شد.

**مواد و روش‌ها:** در هر دو آزمایش تعداد ۱۴۴ قطعه جوجه گوشته سویه راس-۳۰۸ به ترتیب، برای مطالعه تأثیر ویتامین D<sub>3</sub> در سطوح صفر (کنترل منفی) و کنترل مثبت)، ۰/۰۰۰۰۰، ۰/۰۰۰۰۰، ۰/۰۰۰۰۰ و IU به صورت تزریق زیرجلدی در دوره رشد در سن ۲۱ تا ۲۹ روزگی و اسید گوانیدینواستیک در سطوح صفر، ۰/۰۰۰۰۰ و ۳ g/kg و خوارک در دوره پایانی در سن ۳۲ تا ۴۰ روزگی در قالب طرح بلوك کامل تصادفی با شش تیمار، چهار تکرار و شش پرنده در هر تکرار استفاده شد.

**یافته‌ها:** در آزمایش اول، غلظت لبیدهای کبدی در پرنده‌گان دریافت‌کننده IU ۵۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> در مقایسه با پرنده‌گان کنترل منفی و پرنده‌گان دریافت‌کننده ۳۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> به ترتیب، ۲۱/۷۹ و ۱۹/۱۶ درصد کمتر بود ( $p < 0/05$ ). در آزمایش دوم، درصد زنده‌مانی پرنده‌گان تغذیه شده با جیره حاوی ۱/۸ و ۰/۶ g اسید گوانیدینواستیک در مقایسه با پرنده‌گان دریافت‌کننده ۰/۶ و ۰/۸ g اسید گوانیدینواستیک بالاتر بود ( $p < 0/05$ ). فراوانی فراسنجه‌های رفتاری تحت تأثیر تزریق ویتامین D<sub>3</sub> و همچنین سطوح پیش‌برهای اسید گوانیدینواستیک قرار گرفت ( $p < 0/05$ ).

**نتیجه‌گیری:** نتایج نشان می‌دهند تزریق زیرجلدی ویتامین D<sub>3</sub> در سطح IU ۵۰۰۰۰ و افزودن اسید گوانیدینواستیک به جیره غذایی در سطح ۱/۸ g/kg ۱/۸ تأثیرات مثبتی بر تعديل تنفس فیزیولوژیکی ناشی از تزریق اسیدلاکتیک در جوجه‌های گوشته دارد.

**واژه‌های کلیدی:** اسیدوز لاکتیک، اسید گوانیدینواستیک، تنفس فیزیولوژیکی، جوجه گوشته، فراسنجه‌های رفتاری، ویتامین D<sub>3</sub>

كمبود ویتامین D<sub>3</sub> در پرنده‌گان ممکن است نقش مهمی در ایجاد بسیاری از اختلالات متابولیکی از جمله بیماری‌های قلبی-عروقی ایفا کند (۳۶). ویتامین D<sub>3</sub> از طریق افزایش فعالیت آنزیم اسید نیتریک نیتریک سنتاز در اندوتیال، تولید اسید نیتریک را در خون افزایش می‌دهد (۳). این ویتامین محلول در چربی، همچنین باعث کاهش التهاب و در نتیجه نشانگرهای زیستی تنفس اسیداتیو می‌شود و با تعديل فشار خون، قادر است از پیشرفت نارسایی قلبی جلوگیری کند (۴۱). کمبود ویتامین D<sub>3</sub> ممکن است با چند ساز و کار از قبیل کاهش بیان گیرنده انسولین، کاهش فعالیت ناقل گلوكز ۴ و افزایش جبرانی ترشح هورمون پاراتورمون، منجر به افزایش مقاومت به انسولین و اختلال در سوخت و ساز چربی در بدن شود (۲۶). از طرف دیگر، گزارشات متعدد نشان داده‌اند که گوانیدینواستیک اسید<sup>۲</sup> ممکن است به عنوان یک پروواکسیدان مستقیم عمل کند (۲۹)، یا از طریق متابولیت‌های مرتبه با آن از جمله کراتین و آرژینین که قادر به دفع رادیکال‌های آزاد هستند، اثر آتنی اسیدانی غیرمستقیم اعمال کند (۳۹). پژوهش‌های اخیر نشان دادند که اسید گوانیدینواستیک می‌تواند به طور مؤثر جایگزین اسید آمینه آرژینین در جیره غذایی جوجه‌های گوشته شود (۹). مصرف GAA با مشنا خارجی به عنوان پیش‌ساز کراتین باعث می‌شود تا پیش‌سازهای تولید GAA درون زاد برای انجام کارهای دیگر در بدن مانند تشکیل پروتئین، تولید نیتریک اسید یا سنتز اسید آمینه‌ها مورد صرفه‌جویی قرار گیرند. نیتریک اسید حاصل

### مقدمه

برنامه‌های خاص اصلاح نزد جوجه‌های گوشته موجب شده است که سرعت رشد این پرنده‌گان به صورت غیرمتوازن در اندامها و دستگاه‌های مختلف بدن افزایش یابد. به طور مثال، سیستم‌های قلبی-عروقی و تنفسی متناسب با رشد بافت ماهیچه‌ای توسعه پیدا نکرده است. بنابراین، اختلال در تعادل این رشد اندام‌های مصرف‌کننده اکسیژن (عضله سینه) و اندام‌های تأمین کننده اکسیژن (قلب و ریه‌ها) به ایجاد هیپوکسی، افزایش اسیدلاکتیک و اختلالات متابولیکی در سویه‌های تجاری جوجه‌های گوشته منجر شده است (۳۸). همچنان، به دنبال افزایش مصرف خوارک، در نتیجه هضم و تخمیر انجام شده، اسیدلاکتیک بیشتری در روده تولید و جذب می‌شود و بر تعادل اسید- باز خون تأثیر گذاشته و پرنده را دچار اسیدوز متابولیک می‌کند (۳۰). اسیدوز لاکتیک باعث اختلال در عملکرد غشا سلول‌ها، آسیب سیستم قلبی-عروقی و آریتمی و نیز اختلال در عملکرد کلیه‌ها می‌شود (۲۲). اسیدوز لاکتیک ممکن است در اثر افزایش میزان تولید اسیدلاکتیک یا کاهش سرعت حذف آن از خون حاصل شود (۲۱). به طور طبیعی، اسیدوز لاکتیک در نتیجه هیپوکسی و رشد سریع جوجه‌های گوشته بروز می‌کند و می‌تواند به عنوان یک تنفس فیزیولوژیکی مطرح شود. نشان داده شده است که افزایش سریع غلظت اسیدلاکتیک خون در بروز سندروم مرگ ناگهانی<sup>۱</sup> در جوجه‌های گوشته دخیل است (۱۹).

1- Sudden death syndrome (SDS)

2- Guanidinoacetic acid (GAA)

شد. برای القای اسیدوز لاکتیک، ۴۸ ساعت بعد از آغاز تغذیه با جیره حاوی GAA تمام جوجه‌ها، ml (۰/۳) ۱۹۵ به ازای هر کیلوگرم وزن بدن) محلول اسید لاکتیک ۴۰ درصد را به صورت تزریق داخل وریدی دریافت کردند. تزریق اسید لاکتیک در دو نوبت دیگر به ترتیب با مقادیر ۰/۳ و ml ۰/۴ ۱۹۵ و ml ۰/۱ به ازای هر کیلوگرم وزن بدن) در فواصل زمانی ۴۸ ساعت تکرار شد. پرندگان آزمایشی، ۴۸ ساعت پس از تزریق سوم، وزن کشی و سپس با اعمال چهار ساعت گرسنگی کشتار شدند. در ابتدای هر آزمایش مقدار خوارک مشخص و یکسانی در اختیار پرندگان ای ارائه شد. پس از آزمایش قرار گرفت. در پایان آزمایش مقدار خوارک باقی‌مانده در دانخوری‌ها توزین شد.

در هر دو آزمایش، یک مطالعه پایلوت برای تعیین دز مناسب اسید لاکتیک برای القای قطعی اسیدوز لاکتیک با توجه به ایده‌های اخذ شده از مطالعات هوانگ و همکاران (۱۸) و شوخدلم و همکاران (۳۲)، به این شرح انجام گرفت؛ در آزمایش اولیه محلول اسید لاکتیک ۲۰ و ۴۰ درصد به صورت گاواز دهانی در ۴۰ روزگی اعمال گردید. همچنین محلول اسید لاکتیک (۴۰ درصد) با افزایش ذراها از صفر تا ۶ ml در سنین ۲۲ و ۳۳ و ۴۰ روزگی به ورید بال تزریق شد. تزریق هر دز اسید لاکتیک به پنج جوجه‌گوشتی با وزن بدن نزدیک به جوجه‌های آزمایش صورت گرفت. جوجه‌های آزمایشی برای بروز علایم اسیدوز و مرگ شیبی SDS طی ۲۴ ساعت پس از تزریق تحت نظر قرار گرفتند (جدول ۲). در پایان هر آزمایش، جوجه‌های هر واحد آزمایشی توزین و میانگین وزن آن‌ها محاسبه شد. ضریب تبدیل خوارک نیز با تقسیم نمودن میزان خوارک مصرفی بر میزان افزایش وزن (برحسب گرم) محاسبه گردید. تعداد تلفات هر واحد آزمایشی به صورت روزانه ثبت شد. تعداد تلفات در محاسبه خوارک مصرفی و افزایش وزن منظور شد. شاخص کارآیی تولید با استفاده از فرمول زیر محاسبه شد:

$$\frac{درصد مانداری \times میانگین وزن بدن (کیلوگرم)}{\text{ضریب خوارک تبدیل} \times \text{طول دوره (روز)}} = \frac{\text{شاخص}}{\text{کارآیی تولید}} \quad (ml/0/2)$$

جوچه‌های آزمایشی در پایان هر آزمایش به طور جداگانه وزن کشی، کشتار و مورد تجزیه لاشه قرار گرفتند. صفات مورد اندازه‌گیری شامل وزن لاشه، وزن، سینه، وزن ران، وزن چربی، حفره شکمی، وزن قلب، کبد، پیش معده و وزن لوزالمعده بود. علاوه بر این، برای هر پرنده وزن بورس فابریسیوس، طحال و تیموس اندازه‌گیری و ثبت گردید. وزن نسبی لاشه بر اساس درصد وزن زنده و سایر اجزا و بافت‌های مورد اندازه‌گیری برحسب درصد وزن لاشه بیان و آنالیز شدند. برای بررسی میزان کلسترول بافت کبد و قلب، ابتدا لیپید بافت‌ها بر اساس روش فولج (۱۱) استخراج شد. غلظت کلسترول در چربی استخراجی در هر نمونه با استفاده از کیت تجاری پارس آزمون با دستگاه اسپکتروفوتومتر (UV-۱۶۰۰، مایپادا، چین) انجام گرفت. پروتئین بافت کبد با استفاده از روش کلدلاب تعیین گردید.

فراسنجه‌های رفتاری شامل: غذا خوردن، خوابیدن، چرت زدن و نشستن در هر آزمایش پس از هر بار تزریق اسید لاکتیک در جوجه‌های گوشتی ارزیابی شد (۲۸). به طوری که، تعداد

از آرژنین، فعالیت منبسط کنندگی قوی عروق را داشته و احتمالاً با تعديل فشارخون می‌تواند در کاهش برخی مشکلات متابولیکی در طیور نقش داشته باشد.

این یافته‌ها حاکی از آن است که ویتامین D<sub>3</sub> و اسید گوانیدینواستیک احتمالاً می‌توانند سلامت قلب را در جوجه گوشتی بهبود بخشند و اثرات سوء اسیدوز لاکتیک را کاهش دهند. بنابراین، مطالعه حاضر با هدف بررسی اثرات تزریق سطوح مازاد تغذیه‌ای ویتامین D<sub>3</sub> و سطوح جیره‌ای اسید گوانیدینواستیک بر عملکرد، برخی فراسنجه‌های فیزیولوژیکی و صفات رفتاری در جوجه‌های گوشتی تحت تنش اسیدوز لاکتیک انجام شد.

## مواد و روش‌ها

در آزمایش اول، تعداد ۱۴۴ قطعه جوجه گوشتی جنس نر سویه راس-۳۰۸ برای بررسی تأثیر شش تیمار در چهار تکرار در قالب طرح بلوک کامل تصادفی در سن ۲۱ روزگی استفاده شد. در طی دوره آزمایش، برنامه نوردهی سالن به طور مصنوعی، به صورت ۲۳ ساعت روشنایی و یک ساعت تاریکی اعمال شد. میانگین دمای سالن در طول دوره، ۲۵ درجه سلسیوس و رطوبت نسبی ۵۵ تا ۶۵ درصد بود. جوجه‌ها در طول اجرای آزمایش به آب و دان به صورت آزاد دسترسی داشتند. جوجه‌ها از سن یک تا ده روزگی با جیره غذایی آغازین تغذیه شدند از سن ۱۱ تا ۲۰ روزگی با جیره غذایی آغازین تغذیه شدند (جدول ۱). جیره‌های غذایی مورد استفاده با کمک نرم افزار جیره‌نویسی UFFDA و طبق توصیه‌های شرکت تولیدکننده جوجه برای احتیاجات غذایی سویه راس-۳۰۸ تنظیم شدند. تیمارهای مورد نظر شامل کنترل منفی (فرود کردن نیدل بدون تزریق) و تزریق مقادیر صفر (کنترل مثبت، ۰/۵ ml روغن زیتون)، ۰/۵ ml و ۰/۱۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> در ۰/۵ ml روغن زیتون بودند که به صورت زیر جلدی در پشت گردن جوجه‌ها تزریق شدند. برای القای اسیدوز لاکتیک، ۴۸ ساعت بعد از تزریق ویتامین D<sub>3</sub>، تمام جوجه‌ها ml ۰/۲ (ml ۰/۲) به ازای هر کیلوگرم وزن بدن) محلول اسید لاکتیک ۴۰ درصد (۱۰۰۳۶۶، مرک، آلمان) را به صورت تزریق داخل وریدی دریافت کردند (۱۸،۳۲). تزریق اسید لاکتیک در دو نوبت دیگر به ترتیب با مقادیر ۰/۲ و ml ۰/۳ ۱۹۱ و ml ۰/۱ به ازای هر کیلوگرم وزن بدن) در فواصل زمانی ۴۸ ساعت، تکرار شد. جوجه‌های آزمایشی، ۴۸ ساعت پس از آخرین تزریق (در سن ۲۹ روزگی)، به صورت انفرادی توزین و سپس با اعمال چهار ساعت گرسنگی کشتار شدند.

در آزمایش جداگانه دوم، تعداد ۱۴۴ قطعه جوجه گوشتی نر سویه راس-۳۰۸ در شرایط مشابه با آزمایش اول در قالب طرح بلوک کامل تصادفی برای مطالعه اثر شش تیمار و چهار تکرار و شش قطعه جوجه گوشتی در هر تکرار در سن ۳۲ تا ۴۰ روزگی مورد استفاده قرار گرفتند. تیمارهای مورد نظر شامل یک جیره غذایی پایه حاوی سطوح صفر، ۰/۶، ۰/۴، ۱/۸، ۱/۲ و ۲/۴ g ۳ اسید گوانیدینواستیک در کیلوگرم بود. جیره‌ها در چند نوبت تهیه و در اختیار پرندگان قرار گرفتند. اسید گوانیدینواستیک (نهیه شده از شرکت ایونیک دگوسا) با آب گرم مخلوط و روی خوارک جوجه‌ها در هر وعده غذایی به مقادیر ذکر شده اسپری

گرفت. مقایسه میانگین‌ها با آزمون توکی-کرامر انجام شد. داده‌های مربوط به فراستجه‌های رفتاری با استفاده از FERQ PROC در نرمافزار تحلیل آماری مورد آنالیز فراوانی قرار گرفتند. برای همه آزمایش‌ها، حداکثر احتمال خطای نوع اول، پنج درصد ( $p < 0.05$ ) بود. کنتراست‌های متعادم (خطی و درجه دوم) برای تعیین اثرات سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> (صفرا، ۲۰۰۰۰، ۳۰۰۰۰، ۴۰۰۰۰ و ۵۰۰۰۰ IU) در آزمایش اول و سطوح مختلف اسید گوانیدینواستیک (صفرا، ۰/۶، ۱/۸، ۱/۲ و ۲/۴ g/kg) در آزمایش دوم استفاده شد. داده‌های زنده‌مانی به دلیل نداشتن توزیع نرمال توسط آزمون کروسکال-والیس و PROC NONPARAMETRIC آنالیز شدند.

پرندگانی که در هر واحد آزمایشی به مدت ۲ دقیقه در هر ساعت فراستجه‌های رفتاری خوردن، خوابیدن، چرت زدن و نشستن را نشان دادند، شمارش و ثبت شدند (۱۴). برای جوچه‌ای که در کنار داخوری قرار می‌گرفت و در حال نوک زدن به خوارک بود، رفتار خوردن در نظر گرفته شد، پرنده‌ای که روی زمین نشسته و بدنش مماس با سطح بستر بود، رفتار نشستن را نشان می‌داد. رفتار خوابیدن هم با بستن چشم‌ها و بی حرکت ماندن پرنده مشخص می‌شد و در رفتار چرت زدن نیز جوجه در حالت نشسته چشم‌های خود را مدام باز و بسته می‌کرد و حالت خواب آلوگی و خستگی را نشان می‌داد.

کلیه داده‌های کمی با استفاده از رویه Mixed در نرمافزار تحلیل آماری SAS، نسخه ۹/۱ مورد تجزیه و تحلیل قرار

جدول ۱- اجزا و ترکیبات مواد مغذی جیره‌های غذایی پایه

بایانی (۳۲ تا ۴۰ روزگی)	رشد (۳۱ تا ۲۱)	اغذیه (۲۰ تا ۱۱)	پیش آغازین (یک تا ۱۰)	اجزا جبره غذایی (%)
	روزگی)	روزگی)	روزگی)	روزگی)
ترکیبات مواد مغذی (محاسبه شده)				
۶۹/۲۹	۶۵/۱۵	۶۱/۱۷	۵۵/۹۹	ذرت
۲۶/۰۰	۳۰/۰۰	۳۴/۰۰	۳۹/۰۰	کنجاله سویا (%)
۱/۰۰	۱/۱۰	۱/۱۰	۱/۲۰	پوسه صدف
۰/۷۸	۰/۹۴	۱/۰۹	۱/۳۲	دی کلسیم فسفات (۵٪ فسفر)
۱/۴۰	۱/۲۰	۱/۰۰	۰/۸۰	روغن سویا
۰/۰۸	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۱۳	نمک طعام
۰/۰۰	۰/۵۰	۰/۰۰	۰/۵۰	پیش مخلوط ویتامینی *
۰/۰۵	۰/۵۰	۰/۵۰	۰/۵۰	پیش مخلوط مواد معنده **
۰/۱۰	۰/۱۰	۰/۱۰	۰/۱۰	بی کربنات سدیم
۰/۱۶	۰/۱۷	۰/۱۹	۰/۲۱	DL - متیونین (%)
۰/۱۴	۰/۱۵	۰/۱۶	۰/۱۸	- لاپزین هیدروکلراید (%/۷۸)
۰/۰۵	۰/۰۶	۰/۰۶	۰/۰۷	- ترئونین (%/۹۹)
انرژی قابل سوخت و ساز (kcal/kg)				
۳۰۹۰/۰۰	۳۰۳۰/۰۰	۲۹۷۵/۰۰	۲۹۱۰/۰۰	پروتئین خام (%)
۱۷/۷۵	۱۹/۱۵	۲۰/۶۰	۲۲/۴۵	چربی خام (%)
۴/۲۸	۴/۲۰	۴/۰۹	۳/۵۴	فیبر خام (%)
۲/۵۶	۲/۵۶	۲/۵۹	۲/۷۸	کلسیم (%)
۰/۷۵	۰/۷۸	۰/۸۷	۰/۹۶	فسفر قابل دسترس (%)
۰/۳۸	۰/۳۹	۰/۴۴	۰/۴۸	سدیم (%)
۰/۱۸	۰/۱۸	۰/۱۹	۰/۱۹	پتاسیم (%)
۰/۶۵	۰/۶۵	۰/۶۵	۰/۷۰	کلر (%)
۰/۱۹	۰/۱۹	۰/۱۹	۰/۱۹	توازن الکترولیتی جره (mEq/kg)
۱۹/۱۲	۱۹/۱۲	۱۹/۵۴۷	۲۰/۸۲۷	متیونین (%)
۰/۴۴	۰/۴۷	۰/۵۱	۰/۵۶	متیونین + سیستین (%)
۰/۸۵	۰/۹۰	۰/۹۹	۱/۰۸	ترئونین (%)
۱/۰۸	۱/۱۵	۱/۲۹	۱/۴۴	لیزین (%)
۰/۷۳	۰/۷۸	۰/۸۸	۰/۹۷	آرژنین (%)
۰/۸۸	۰/۹۴	۱/۰۶	۱/۱۷	ویتامین D <sub>۳</sub> (IU)
۳۶۸۰	۴۰۰۰	۴۳۲۰	۴۸۰۰	

\*: IU ۴۰۰۰۰ ویتامین A، IU ۱۶۰۰۰۰ ویتامین D<sub>۳</sub>، IU ۱۵۰۰۰ ویتامین E، IU ۱۲۸ mg ویتامین K، mg ۷۴ mg ۲۶۰ ریوفلاوین، mg ۴۹۰ نیاسین، mg ۱۶۰۰ اسید پانتوتئیک، mg ۱۲۰ پیریدوکسین، mg ۶۰ اسید فولیک، mg ۴ کوبالامین، mg ۲۰۰۰ بیوتین، mg ۰/۶ آنتی اکسیدان، mg ۲ کولین کلراید. \*\*: mg ۴۸۰۰ منگنز، mg ۴۰۰۰ روی، mg ۱۲ سلیوم، mg ۴۸ آهن.

ضریب تبدیل خوارک، شاخص کارآیی تولید و زنده‌مانی در جوچه‌ای گوشتشی، تحت تأثیر مصرف سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> در سن ۲۱ تا ۲۹ روزگی قرار نگرفت (جدول ۳). با توجه به شرایط حاکم بر پرورش گله‌های جوچه گوشتشی تجاری، اعتقاد بر این است که آنها اغلب مستعد کمبود ویتامین D<sub>3</sub> هستند، از این‌رو، جیره‌های جوچه‌ای گوشتشی اغلب با منابع مصنوعی ویتامین D<sub>3</sub> تکمیل می‌شوند. خوشبختانه، گزارشات

## نتایج و بحث

آزمایش پایلوت نشان داد که گاواظر دهانی محلول اسید لاکتیک (۲۰ و ۴۰٪) قادر به ایجاد مرگ شبیه SDS در پرندگان نبود. اما تزریق وریدی اسید لاکتیک در دزهای بالاتر از ۰/۲، ۰/۳ و ۰/۴ ml باعث مرگ شبیه SDS به دلیل اسیدوز لاکتیک به ترتیب در سنین ۲۲، ۳۳ و ۴۰ روزگی در همه پرندگان شد (جدول ۲). متوسط افزایش وزن، مصرف خوارک،

دارند و ویتامین D<sub>3</sub> اضافی اثرات مضری بر عملکرد و کانی‌سازی استخوان آنها نمی‌گذارد (۳).

قبلی تأیید کردند که جوجه‌های گوشتی جوان تحمل ویتامین D<sub>3</sub> مازاد بر نیاز تغذیه‌ای را تا IU ۵۰۰۰ در کیلوگرم خوراک

جدول ۲ - نتایج مطالعه اولیه برای تنظیم دز اسیدلاکتیک چهت القای اسیدوز لاکتیک

Table 2. The results from a preliminary study to adjust the lactic acid dose for induction of lactic acidosis

سن (روز)	روش مصرف	معیار*	سطوح اسید لاکتیک (ml)							
			۰/۱	۰/۲	۰/۳	۰/۴	۰/۵	۰/۶	۰/۷	۰/۸
۴۰	گاواز همانی	مرگ شبیه SDS	-	-	-	-	-	-	-	-
۴۰	گاواز همانی	مرگ شبیه SDS	-	-	-	-	-	-	-	-
۲۲	ترزیق داخل وریدی	مرگ شبیه SDS	۱	-	-	-	-	-	-	-
۳۳	ترزیق داخل وریدی	مرگ شبیه SDS	-	-	-	-	-	-	-	-
۴۰	ترزیق داخل وریدی	مرگ شبیه SDS	-	-	-	-	-	-	-	-

\*: مرگ شبیه SDS توسط نیوبری و همکاران (۲۸)، مشخص شده است.

جیره غذایی مشاهده شد. چنین اثر مثبتی احتمالاً مربوط به عملکرد GAA در تقویت سیستم کراتین-کراتین کیاز می‌باشد که نقش محوری را در بیوانژرژیک سلولی ایفا می‌کند. قبلاً نشان داده است که اسید لاکتیک در خون تا حد زیادی از طریق گلوكوتئورندر کبد و قشر کلیه و به مقدار بسیار کمتر از طریق اکسیداسیون در بسیاری از اندام‌ها مانند کبد، کلیه، عضله، قلب و مغز حذف می‌شود (۲۱). بنابراین، یک فرض برای توجیه اثر GAA در کاهش علایم و مرگ ناشی از SDS می‌تواند دخالت GAA یا متabolیت‌های مرتبط با آن مانند آرژینین و نیتریک اکسید در مسیرهای تبدیل لاکتانت باشد. بهطوری که نیتریک اکسید می‌تواند موجب مهار گلیکولیز و در نتیجه کاهش تولید لاکتانت شود (۷).

صرف سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> تأثیری بر وزن نسبی لاشه، چربی حفره شکمی، پیش معده، لوزالمعده، طحال، بورس فابریسیوس و تیموس نداشت. وزن نسبی سینه در پرندگان دریافت کننده ۲۰۰۰۰ IU و ۵۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> کمتر از پرندگان تیمار کنترل مثبت بود ( $p < 0.05$ ، جدول ۴). پرندگان دریافت کننده ۳۰۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> به طور معنی‌داری میانگین وزن نسبی ران بیشتر نسبت به پرندگان، دریافت کننده IU ۴۰۰۰۰ داشتند ( $p < 0.05$ ). ویتامین D اثر زیادی بر استحکام استخوان درشت نی (۱۷) و افزایش محتواهای خاکستر ساق پا دارد و کاهش آن ممکن است باعث کاهش تراکم استخوان ساق پا گردد (۳۳). سطوح مازاد تغذیه‌ای ویتامین D<sub>3</sub> به دلیل تأثیر احتمالی بر وزن استخوان ران ممکن است در این بهبود وزن موثر باشد.

در گزارش حاضر، اثرات افزایش سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> تا حد اکثر سطح فوق بر پاسخ جوجه‌های جوان به اسیدوز لاکتیک مکرر بررسی شد. گزارشات کمی پیرامون این موضوع در دسترس است. ترزیق سطوح مازاد تغذیه‌ای ویتامین D<sub>3</sub> تأثیر منفی بر میانگین افزایش وزن، میانگین مصرف خوراک و ضریب تبدیل خوراک در سن ۲۹ تا ۲۱ روزگی نداشت. این موضوع حاکی از تأیید گزارش‌های قبلی مبنی بر تحمل جوجه گوشتی برای ویتامین D<sub>3</sub> مازاد بهمیزان IU ۵۰۰۰ در کیلوگرم است (۳). نتایج این آزمایش نشان داد که اسیدوز لاکتیک در بروز SDS دخیل است، چون مرگ با علایم شبیه در تمام پرندگان علی‌رغم ترزیق ویتامین D<sub>3</sub> مشاهده شد. این نتایج با یافته‌های بسیاری از گزارشات قبلی با حیوانات آزمایشگاهی (۱۹، ۲۰)، و همچنین انسان (۱۲، ۲۱) مطابقت دارد. شاخص‌های عملکرد تولیدی پرندگان بهجز زنده‌مانی تحت تأثیر مصرف سطوح مختلف GAA در خوراک نگرفت. درصد زنده‌مانی در پرندگان دریافت کننده ۱/۸ و ۳ g/kg جیره غذایی در مقایسه با پرندگان دریافت کننده ۰/۶ و ۰/۲ g بالاتر بود ( $p < 0.05$ ). درصد زنده‌مانی در پرندگان دریافت کننده ۰/۶ g GAA در کیلوگرم جیره غذایی بهطور معنی‌داری کمتر از پرندگان کنترل بود ( $p < 0.05$ ; جدول ۳). عدم تفاوت معنی‌دار سطوح مختلف اسید گوانیدینواستیک بر عملکرد تولیدی مطابق با نتیجه تحقیق شریفی و همکاران (۳۵) و بر خلاف بسیاری از گزارش‌های دیگر بود (۱۰، ۲۷). در مطالعه احمدی‌بور و همکاران (۱)، بهبود ضریب تبدیل خوراک در پرندگان تغذیه شده با جیره غذایی حاوی یک و ۱/۵ g GAA در کیلوگرم

جدول ۳- میانگین متوسط افزایش وزن (g)، متوسط مصرف خوراک، شاخص کارآیی تولید و زنده‌مانی (%) در جوجه‌های گوشتی متأثر از تزریق مکرر اسید لاکتیک و دریافت کننده سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> (۲۱ تا ۲۹ روزگی) و GAA (۳۲ تا ۴۰ روزگی)  
Table 3. Means of average gain (g), average feed intake (g), production efficiency index and survival (%) in broiler chicks affected by repeated injections of lactic acid and received different levels of vitamin D<sub>3</sub> (21 to 29 days) and GAA (32 to 40 days)

زنده‌مانی <sup>۱</sup>	شاخص کارآیی تولید	خریب تبدیل خوراک	متوسط مصرف خوراک	متوسط افزایش وزن	آزمایش
۹۱/۶۷	۲۲۵/۶۳	۲/۱۶	۱۴۷۳/۶۳	۶۸۰/۶۷	ویتامین D <sub>3</sub> (IU)
۹۱/۶۷	۲۲۸/۲۸	۲/۱۲	۱۴۷۶/۰۹	۶۹۷/۰۴	(کنترل منفی)
۷۹/۱۷	۱۹۰/۳۰	۲/۱۵	۱۳۹۹/۳۴	۶۴۹/۹۶	(کنترل مثبت)
۸۷/۵۰	۲۲۱/۸۷	۲/۱۰	۱۴۶۳/۷۱	۶۹۶/۲۹	۲۰۰۰
۸۳/۳۳	۲۱۲/۹۳	۲/۰۸	۱۴۵۸/۴۲	۷۰۲/۰۴	۳۰۰۰
۹۱/۶۷	۲۲۹/۲۳	۲/۱۱	۱۴۷۷/۰۰	۷۰۰/۷۵	۴۰۰۰
۷/۴۷۹	۲۱/۸۴۶	۰/۰۸۲	۵۱/۱۷۱	۲۸/۷۱۰	SEM
					(g/kg) GAA
۵۸/۳۳۳ <sup>ab</sup>	۱۱۴/۱۱	۲/۷۱	۱۰۵۸/۳۳	۳۹۱/۰۴	صفرا
۴۱/۵۶۷ <sup>c</sup>	۷۸/۲۷۷	۲/۵۳	۱۰۲۵/۰۸	۳۹۰/۸۳	۰/۶
۴۵/۸۳۳ <sup>bcd</sup>	۹۴/۶۳۰	۲/۴۸	۹۵۷/۱۳	۳۸۵/۵۴	۱/۲
۶۲/۵۰۰ <sup>a</sup>	۱۲۴/۷۶	۲/۵۲	۱۰۲۴/۱۷	۴۰/۶۳	۱/۸
۵۴/۱۶۷ <sup>abc</sup>	۱۰۴/۹۷	۲/۵۰	۹۹۸/۷۵	۴۰/۰/۱۷	۲/۴
۶۲/۵۰۰ <sup>a</sup>	۱۱۹/۱۱	۲/۷۰	۱۰۲۱/۵۸	۳۷۹/۰۴	۳
۴/۳۹۲۱	۱۱/۴۸۹	۰/۱۲۵۷	۷۴/۳۵۲۰	۳۷/۷۱۷۶	SEM
					سطح معنی‌داری
۰/۷۷۴۱	۰/۷۸۴۵	۰/۹۷۸۴	۰/۶۵۴۹	۰/۷۸۰۲	ویتامین D <sub>3</sub>
۰/۱۸۹۸	۰/۷۳۳۴	۰/۷۲۱۴	۰/۷۲۱۱	۰/۵۲۱۱	تابعیت خطی
۰/۳۳۹۸	۰/۴۲۹۹	۰/۹۷۱۵	۰/۵۵۰۵	۰/۶۴۱۰	تابعیت درجه دوم
۰/۰۳۶۴	۰/۰۹۸۷	۰/۵۰۷۷	۰/۸۷۳۱	۰/۹۹۶۰	GAA
۰/۰۵۶۲	۰/۲۳۳۴	۰/۵۳۴۹	۰/۶۰۰۷	۰/۹۷۲۸	تابعیت خطی
۰/۰۷۸۸	۰/۳۹۰۰	۰/۰۶۷۰	۰/۴۰۳۷	۰/۷۵۵۶	تابعیت درجه دوم

a-c: میانگین‌های با حرروف غیر مشابه در هر ستون، ارزحاظ آماری دارای تفاوت معنی‌دار می‌باشد ( $p < 0.05$ ).  
SEM: خطای استاندارد میانگین.

۱- داده‌ها با استفاده از آزمون ناپارامتری کروسکال-والیس آنالیز شدند.

سترنز چربی در طیور است اما تحت شرایط خاص، چربی بیش از حد می‌تواند در کبد تجمع یابد و منجر به بیماری متابولیکی کبد چرب در پرندگان و عملکرد غیر طبیعی کبد شود (۶). پرندگان دریافت کننده ۵۰۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> درصد چربی کبد کمتری را در مقایسه با سایر پرندگان نشان دادند. نتایج برخی از مطالعات نشان داده است که ویتامین D<sub>3</sub> با کاهش سطح آنزیمه‌های ALT و AST (۲۵)، سطح سایتوکین‌های پیش‌التهابی، چربی کبد و بهبود مقاومت به انسولین اثرات مشبتشی بر بهبود کبد چرب دارد. همچنین ویتامین D<sub>3</sub> با کاهش سطح مالون دی‌آلدهید و افزایش ظرفیت آنتی‌اسیدانی، تأثیر مشبتشی بر تعديل استرس اسکسیداتیو در بافت‌های مختلف از جمله قلب دارد (۳۴). ویتامین D<sub>3</sub> می‌تواند از طریق تنظیم گردش اسیدهای چرب از اراده مهار لیبوژن و تقویت اسکسیداسیون چربی‌ها، باعث جلوگیری از تجمع چربی در کبد شود (۴۰). در توجیه ساز و کار مولکولی این اثرات ویتامین D<sub>3</sub> می‌توان گفت ویتامین D<sub>3</sub> می‌تواند بیان ATG16L1 که بخشی از کمپلکس ATG5-ATG12 است و برای تشکیل اتوفاگوزوم‌ها ضروری می‌باشد را افزایش دهد و از این طریق سبب کاهش انباشته شدن چربی در کبد و همچنین تنظیم متاپولیسم لیپید در کبد شود (۳). یافته‌های مطالعات دیگر نیز فواید مکمل ویتامین D<sub>3</sub> در بهبود بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی را تایید نموده است (۳۴).

صرف سطوح مختلف GAA تأثیری بر درصد وزن لاشه، سینه، ران، چربی حفره شکمی، طحال، بورس فابریسیوس و تیموس جوجه‌های گوشتی نداشت. وزن نسبی پیش‌معده در پرندگان دریافت کننده GAA ۳ g/kg بیشتر از پرندگان کنترل و پرندگان دریافت کننده ۱/۲ g/kg و ۲/۴ g/kg بود ( $p < 0.05$ ). وزن نسبی این اندام در پرندگان دریافت کننده GAA ۲/۴ g در کیلوگرم جبره غذایی، در مقایسه با پرندگان دریافت کننده ۰/۶ g/kg کمتر بود. وزن نسبی لوزالمعده در پرندگان دریافت کننده GAA ۰/۶ g/kg کمتر از پرندگان دریافت کننده سطوح GAA ۱/۸ g/kg بود ( $p < 0.05$ ). افزودن سطوح مختلف GAA به خوراک، سبب الگوی تغییر خطی در وزن نسبی لوزالمعده شد ( $p < 0.05$ ). مصرف سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> در مقایسه با پرندگان کنترل منفی و پرندگان تزریق نداشت. غلظت چربی کبد در پرندگان دریافت کننده IU ۵۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> در مقایسه با پرندگان کنترل منفی و پرندگان تزریق شده با IU ۳۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> به ترتیب، ۱۹/۱۶ و ۲۱/۷۹ درصد کمتر بود ( $p < 0.05$ ). تزریق ویتامین D<sub>3</sub> درصد چربی کبد را با روند غیرخطی کاهش داد ( $p < 0.05$ ). تمام پرندگان تحت تنش تزریق مکرر اسید لاکتیک بودند و درصد چربی کبد آنها افزایش یافت. در حقیقت با افزایش لاكتات به هنگام اسیدوز لاکتیک، بخشی از آن به کبد رفت و در آنجا به عنوان پیش‌ساز گلوکونوژنز به پیروات تبدیل می‌شود. کبد محل اصلی

جدول ۴- میانگین وزن نسبی لاشه (درصد وزن زنده) و اجزاء لاشه (درصد وزن لاشه) در جوجه‌های گوشتی متاثر از تزریق مکرر اسید لاکتیک و دریافت کننده سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> و GAA

Table 4. Means of relative carcass weight (% of live body weight) and carcass components (% of carcass weight) in broiler chicks affected by repeated injections of lactic acid and received different levels of vitamin D<sub>3</sub> and GAA

آزمایش	لاشه	سینه	ران	چربی شکمی	پیش معده	پانکراس	طحال	بورس	تیموس
(IU) D <sub>3</sub> ویتامین	۶۹/۳۵۰	۳۴/۴۳۴ab	۲۶/۹۸۵ab	۲/۴۵۴	۰/۶۴۵	۰/۴۰۷	۰/۲۲۷	۰/۲۲۱	۰/۰۶۶
(کترل منفی)	۶۸/۸۵۶	۳۴/۹۳۳a	۲۷/۱۰۳ab	۲/۳۷۲	۰/۶۲۹	۰/۳۸۶	۰/۲۱۲	۰/۲۲۲	۰/۰۶۸
(کترل مثبت)	۶۸/۵۱۵	۳۳/۷۹۷b	۲۷/۱۴۴ab	۲/۴۴۱	۰/۶۶۳	۰/۴۰۵	۰/۲۲۷	۰/۲۲۳	۰/۰۶۹
۲....	۶۸/۳۲۶	۳۳/۷۹۸ab	۲۷/۸۴۵a	۲/۴۳۳	۰/۶۲۶	۰/۳۵۵	۰/۲۰۵	۰/۲۲۲	۰/۰۶۲
۳....	۶۹/۶۱۱	۳۴/۲۸۹ab	۲۶/۹۰۸b	۲/۴۰۵	۰/۶۰۴	۰/۳۷۴	۰/۲۴۸	۰/۲۳۹	۰/۰۶۴
۴....	۶۹/۷۷۸	۳۳/۶۶۸b	۲۷/۷۹۰ab	۲/۴۸۲	۰/۶۰۷	۰/۳۶۳	۰/۲۲۱	۰/۲۲۱	۰/۰۶۳
۵....	۰/۶۲۷۱	۰/۳۸۱۸	۰/۲۸۳۹	۰/۱۰۸۰	۰/۰۲۴۹	۰/۰۱۸۹	۰/۰۱۳۷	۰/۰۱۴۴	۰/۰۰۳۱
SEM									
(g/kg) GAA									
صفر	۷۲/۵۰۳	۳۲/۶۳۷	۲۶/۲۸۲	۲/۸۴۰	۰/۳۳۹ab	۰/۴۷۶bc	۰/۱۷۴	۰/۲۱۵	۰/۰۴۶
۰/۶	۷۲/۹۴۳	۳۲/۴۱۷	۲۶/۷۱۷	۲/۵۶۲	۰/۲۲۴b	۰/۵۴۷ab	۰/۲۰۹	۰/۲۲۴	۰/۰۴۰
۱/۲	۷۲/۰۶۰	۳۲/۷۷۴	۲۶/۱۰۴	۲/۸۰۴	۰/۱۹۰	۰/۳۳۴ab	۰/۲۱۰	۰/۱۹۰	۰/۰۴۳
۱/۸	۷۲/۶۴۷	۳۲/۵۸۳	۲۶/۲۲۳	۲/۸۷۹	۰/۱۹۵	۰/۷۷۶a	۰/۱۸۳	۰/۱۹۵	۰/۰۴۴
۲/۴	۷۲/۱۵۴	۳۲/۷۲۵	۲۶/۲۲۸	۲/۵۱۳	۰/۲۱۲	۰/۳۷۳a	۰/۱۷۲	۰/۱۷۲	۰/۰۴۳
۳	۷۱/۴۲۸	۳۲/۱۴۶	۲۶/۱۹۲	۲/۷۹۹	۰/۲۰۸	۰/۳۷۱a	۰/۱۰۴	۰/۱۰۸	۰/۰۴۴
SEM									
سطح معنی داری									
D <sub>3</sub> ویتامین	۰/۳۵۶۱	۰/۰۳۸۹	۰/۰۴۹۶	۰/۹۷۶۹	۰/۰۸۳۲	۰/۵۹۸۰	۰/۳۴۸۵	۰/۹۲۵۱	۰/۳۴۱۶
تابعیت خطی	۰/۱۱۶۷	۰/۲۰۳۶	۰/۱۴۵۲	۰/۵۶۰۰	۰/۱۴۳۶	۰/۱۸۹۶	۰/۲۵۷۹	۰/۸۸۹۶	۰/۰۹۸۵
تابعیت درجه دوم	۰/۲۳۹۰	۰/۱۴۹۷	۰/۹۲۶۱	۰/۹۹۸۰	۰/۸۶۴۰	۰/۱۸۶۰	۰/۳۷۳۵	۰/۶۸۹۳	۰/۵۹۳۳
GAA	۰/۹۷۲۲	۰/۸۱۶۲	۰/۸۰۷۵	۰/۵۹۳۸	۰/۰۰۵۵	۰/۰۴۵۲	۰/۱۶۴۳	۰/۱۹۰۱	۰/۸۸۴۷
تابعیت خطی	۰/۷۷۲۲	۰/۳۷۹۰	۰/۳۷۲۶	۰/۶۸۵۳	۰/۰۰۵۰	۰/۱۴۴۴	۰/۲۵۵۳	۰/۰۹۱	۰/۵۵۶۴
تابعیت درجه دوم	۰/۶۹۸۸	۰/۷۶۶۲	۰/۴۵۴۱	۰/۸۸۷۵	۰/۵۶۶۲	۰/۸۴۸۳	۰/۲۷۰۸	۰/۱۷۶۸	۰/۱۷۶۸

a-c: میانگین‌های با حروف غیرهمشایه در هر ستون، از لحاظ آماری دارای تفاوت معنی دار می‌باشند ( $p < 0.05$ ). p: SEM

پرندگان دریافت کننده IU ۳۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> (به ترتیب، ۲۰/۰۷۴ و ۲۱/۳۶ درصد) داشتند ( $p < 0.05$ ; جدول ۵). میانگین وزن نسبی، غلظت لیپیدها و کلسترول در بافت کبد و قلب جوجه‌های متاثر از تنفس اسیدوز لاکتیک تحت تأثیر سطوح جیرهای GAA قرار نگرفت. ولی درصد پروتئین کبد در پرندگان دریافت کننده GAA ۱/۸ g/kg بیشتر از پرندگان دریافت کننده ۲/۴ g/kg GAA بود ( $p < 0.05$ ; جدول ۵). محققان نشان داده‌اند که غلظت کلسترول در یک بافت تابع میزان لیپید آن است و کلسترول از اجزای عمدی در سندروم متabolیک می‌باشد و ممکن است به طور مستقیم با چربی کبد مرتبط باشد (۳۱). در آزمایش حاضر، پرندگان دریافت کننده IU ویتامین D<sub>3</sub> بیشترین غلظت کلسترول بافت کبد را در مقایسه با پرندگان تیمار کترل منفی و دریافت کننده سایر سطوح ویتامین D<sub>3</sub> نشان دادند. سنتز ویتامین D<sub>3</sub> از طریق سلول‌های اپیتلیال روده با اکسیداسیون کلسترول خوارک یا صفراء به پرو-ویتامین D<sub>3</sub> (۷-دهیدروکلسترول) شروع می‌شود و سپس به پوست، عمدتاً اپی‌رم، انتقال می‌یابد (۵). افزایش ویتامین D<sub>3</sub> دریافتی از طریق تزریق زیرجلدی احتمالاً باعث کاهش این روند و افزایش جذب کلسترول از روده و نهایتاً انتقال به کبد شده است. لذا، احتمالاً افزایش کلسترول چربی در بافت کبد پرندگان دریافت کننده IU ۵۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> به دلیل تجمع کلسترول در کبد می‌باشد.

برخلاف ویتامین D<sub>3</sub> در تحقیق حاضر میانگین درصد چربی کبد پرندگان دریافت کننده GAA بیش از هشت درصد بود و مصرف GAA توانست چربی بافت کبد جوجه‌های گوشتی را کاهش دهد. نیتریک اسید مشتق شده از آرژنین نقش‌های مختلفی از جمله متابولیسم لیپید از طریق افزایش بیان ژن‌های درگیر در اکسیداسیون اسیدهای چرب و مهار بیان ژن‌های مسؤول در ساخت اسیدهای چرب را بازی می‌کند (۲۴). نشان داده شده است که در چینین شرایطی، فعالیت سرمی برخی آنزیم‌های کبدی در پرندگان دریافت کننده GAA افزایش یافته، احتمالاً مستعد بودن پرندگان به کبد چرب توسط GAA جیرهای با این تغییرات آنزیمی ارتباط دارد (۴). میانگین غلظت کلسترول بافت کبد جوجه‌های گوشتی تحت تأثیر مصرف ویتامین D<sub>3</sub> در یک الگوی غیرخطی تغییر نمود. غلظت کلسترول در بافت کبد پرندگان دریافت کننده IU ۵۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> نسبت به پرندگان تیمار کترل منفی و پرندگان دریافت کننده سایر سطوح ویتامین D<sub>3</sub> بیشتر بود ( $p < 0.05$ ). تجویز ویتامین D<sub>3</sub> تغییری در درصد پروتئین بافت کبد و غلظت کلسترول بافت قلب در جوجه‌های گوشتی متاثر از تنفس اسیدوز لاکتیک ایجاد نکرد. پرندگان دریافت کننده IU ۲۰۰۰۰ و ۴۰۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> غلظت چربی بافت قلب بیشتری نسبت به پرندگان کترل منفی (به ترتیب، ۱۵/۷۱ و ۱۶/۳۷ درصد) و

جدول ۵- میانگین وزن نسبی (%)، غلظت کلسترول و چربی (mg/g) بافت‌تر کبد و قلب و پروتئین (%) کبد در جوجه‌های گوشته متأثر از تزریق مکرر اسید لاکتیک و دریافت کننده سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> و GAA

Table 5. Means of relative weight (%), cholesterol and fat concentration (mg/g) liver and heart wet tissue and liver protein (%) in broiler chicks affected by repeated injections of lactic acid and received different levels of vitamin D<sub>3</sub> and GAA

کلسترول	چربی	وزن نسبی	کبد			آزمایش
			کلسترول	چربی	وزن نسبی	
۱/۷۶	۵۴/۷۰ <sup>b</sup>	.۷۷۲۸	۶۳/۱۰	۱/۷۵ <sup>b</sup>	۸۱/۴۵ <sup>a</sup>	۴/۴۴۰. (کنترل منفی)
۱/۷۱	۵۷/۶۵ <sup>ab</sup>	.۷۷۴۸	۶۱/۶۰	۱/۹۳ <sup>ab</sup>	۷۲/۵۶ <sup>ab</sup>	۴/۳۳۰. (کنترل مثبت)
۱/۶۲	۶۴/۹۰ <sup>a</sup>	.۷۷۵۱	۶۰/۹۱	۱/۷۸ <sup>b</sup>	۷۶/۳۱ <sup>ab</sup>	۴/۶۳۸
۱/۸۳	۵۱/۴۴ <sup>b</sup>	.۷۷۵۳	۶۱/۶۶	۱/۷۱ <sup>b</sup>	۷۸/۸۰ <sup>a</sup>	۴/۳۷۸
۱/۶۹	۶۵/۴۱ <sup>a</sup>	.۷۷۰۷	۶۳/۰۹	۱/۷۹ <sup>b</sup>	۷۶/۱۴ <sup>ab</sup>	۴/۱۷۶
۱/۵۵	۵۷/۹۷ <sup>ab</sup>	.۷۷۵۲	۶۲/۲۶	۲/۱۱ <sup>a</sup>	۶۳/۷۰ <sup>b</sup>	۴/۲۸۸
۰/۱۱۰	۲/۸۰	.۰۲۳۰	۳/۱۷۴	۰/۱۱۴	۴/۱۶۰	SEM (g/kg) GAA
۱/۷۹	۵۸/۹۰	.۰۶۳۳	۵۱/۸۸ <sup>ab</sup>	۱/۷۴	۸۵/۳۷	۲/۸۹۴ صفر
۱/۹۰	۵۸/۲۲	.۰۶۷۷	۴۹/۱۵ <sup>ab</sup>	۱/۷۵	۸۰/۰۰	۰/۶
۱/۷۲	۵۹/۶۰	.۰۶۹۰	۴۷/۲۶ <sup>b</sup>	۱/۷۹	۸۰/۸۵	۱/۲
۲/۰۳	۵۹/۲۳	.۰۶۴۰	۵۵/۵۷ <sup>a</sup>	۱/۷۵	۸۴/۵۳	۱/۸
۲/۱۸	۵۵/۸۴	.۰۶۷۷	۴۵/۵۹ <sup>b</sup>	۱/۷۸	۸۴/۱۹	۲/۴
۱/۷۵	۵۸/۷	.۰۷۱۱	۵۰/۹۰ <sup>ab</sup>	۱/۸۰	۸۰/۵۱	۳
۰/۱۴۹	۲/۴۹	.۰۰۲۹	۲/۱۵۶	۰/۱۱۹	۵/۷۷۰	SEM سطح معنی‌داری
۰/۴۵۶۸	.۰/۰۰۵۱	.۰/۶۴۰۰	.۰/۹۹۵۲	.۰/۴۰۳	.۰/۰۳۶۴	ویتامین D <sub>3</sub>
۰/۳۷۴۹	.۰/۸۹۷۰	.۰/۵۶۹۶	.۰/۹۹۶۳	.۰/۱۵۶۵	.۰/۱۴۶۰	تابعیت خطی
۰/۲۱۴۱	.۰/۸۵۶۰	.۰/۶۴۲۷	.۰/۵۴۲۴	.۰/۰۶۰۰	.۰/۰۱۳۰	تابعیت درجه دوم GAA
۰/۲۰۰۱	.۰/۸۸۴۰	.۰/۳۲۶۱	.۰/۰۳۳۹	.۰/۹۹۸۵	.۰/۹۶۳۰	تابعیت خطی
۰/۴۳۷۴	.۰/۴۰۵۲	.۰/۱۵۳۳	.۰/۶۸۹۷	.۰/۶۸۹۷	.۰/۸۷۷۶	تابعیت درجه دوم
۰/۲۹۴۵	.۰/۶۶۴۹	.۰/۸۵۵۷	.۰/۹۹۲۱	.۰/۹۹۵۶	.۰/۹۰۸۲	D <sub>3</sub> ویتامین GAA SEM

a-b: میانگین‌های با حروف غیر مشابه در هر ستون، از لحاظ آماری دارای تفاوت معنی‌دار می‌باشند ( $p < 0.05$ ).  
 SEM: خطای استاندارد میانگین.

فراوانی رفتار خوابیدن در پرنده‌گان با تزریق ویتامین D<sub>3</sub> در سطوح ۲۰۰۰ و ۳۰۰۰ IU می‌باشد به پرنده‌گان کنترل مثبت در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک کمتر بود، اما پرنده‌گان دریافت کننده سطوح ۴۰۰۰ و ۵۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> نسبت به پرنده‌گان کنترل مثبت و منفی فراوانی رفتار خوابیدن بیشتر را نشان دادند. پرنده‌گان دریافت کننده ۵۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> در مقایسه با پرنده‌گان کنترل فراوانی بیشتر رفتار خوابیدن در چهار ساعت دوم پس از تزریق اسید لاکتیک را داشتند. فراوانی رفتار خوابیدن در پرنده‌گان دریافت کننده سطوح ۲۰۰۰ و ۴۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> نسبت به پرنده‌گان کنترل منفی در چهار ساعت سوم پس از تزریق اسید لاکتیک کمتر بود. پرنده‌گان دریافت کننده ۴۰۰۰ و ۵۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> دارای فراوانی رفتار خوابیدن کمتری در مقایسه با پرنده‌گان کنترل مثبت در چهار ساعت چهارم پس از تزریق اسید لاکتیک بودند ( $p < 0.05$ ; جدول ۶).

تزریق ۵۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub>، فراوانی رفتار چرت زدن را نسبت به پرنده‌گان کنترل منفی و مثبت در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک کاهش داد. در چهار ساعت دوم پس از تزریق اسید لاکتیک، فراوانی رفتار چرت زدن در پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> نسبت به پرنده‌گان کنترل مثبت بود. پرنده‌گان دریافت کننده ۴۰۰۰ و ۵۰۰۰ IU و پرنده‌گان دریافت کننده ۲۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> به ترتیب دارای فراوانی رفتار چرت زدن کمتر و بیشتر در مقایسه با پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت سوم پس از تزریق اسید لاکتیک

پرنده‌گان دریافت کننده g ۱/۸ GAA در کیلوگرم جیره غذایی، درصد پروتئین بافت کبد بالاتری را نسبت به پرنده‌گان دریافت کننده سطوح ۱/۲ و ۲/۴ g/kg نشان دادند. اسید گوانیدینواستیک در تشکیل آرژنین دخالت دارد (۹,۲۷) که پیش‌ساز پلی‌آمین محرك رشد همچون پوترسین، اسپرمیدین و اسپرمین است. این پلی‌آمین‌ها عملکردهای آتابولیک در بدن مانند سنتز RNA، DNA، پروتئین‌ها و همچنین جذب سلولی اسیدهای آمینه دارند (۲۳).

فراوانی رفتار خوردن در دوره‌های چهار ساعتی اول، دوم، سوم و چهارم پس از تزریق اسید لاکتیک تحت تأثیر مصرف سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> قرار گرفت ( $p < 0.05$ ; جدول ۶). فراوانی رفتار خوردن در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک در پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> نسبت به پرنده‌گان کنترل منفی و کنترل مثبت، به ترتیب بیشتر و کمتر بود. در چهار ساعت دوم، پرنده‌گان دریافت کننده ۵۰۰۰ ویتامین D<sub>3</sub> رفتار خوردن (۲۰/۰۰ درصد) را نسبت به پرنده‌گان کنترل مثبت (۱۰/۰۵۹) با فراوانی بیشتری نشان دادند. پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> فراوانی رفتار خوردن کمتر را نسبت پرنده‌گان کنترل منفی و مثبت در چهار ساعت سوم پس از تزریق اسید لاکتیک نشان دادند. فراوانی رفتار خوردن در چهار ساعت چهارم پس از تزریق اسید لاکتیک در پرنده‌گان دریافت کننده ۴۰۰۰ و ۵۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> و پرنده‌گان دریافت کننده ۳۰۰۰ IU ویتامین D<sub>3</sub> نسبت به پرنده‌گان کنترل بیشتر و کمتر بود ( $p < 0.05$ ).

شده است که اسیدوز متabolیک ایجاد شده توسط تزریق اسید لاکتیک آنزیم‌های گلیکولیتیک از قبیل فسفوفروکتوکیناز (PFK) را غیرفعال، انقباض عضلات را مختل و احساس سوزش در عضلات در حال فعالیت را ایجاد می‌کند (۲۲). در هر یک از دوره‌های زمانی چهار ساعته پس از تزریق اسید لاکتیک، تزریق ویتامین D<sub>3</sub> حداقل در یک سطح، سبب کاهش فراوانی رفتار خوابیدن و چرت زدن شد. به طور خاص، در مورد رفتار چرت زدن که به نوعی حاکی از کاهش سطح هوشیاری ناشی از اسیدوز است، کمترین فراوانی در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک، در پرنده‌گانی مشاهده شد که بیشترین دز ویتامین D<sub>3</sub> (۵۰۰۰۰ IU) را دریافت کردند. خستگی، نتیجه نهایی کاهش عملکرد عضلانی است. کمبود ویتامین D<sub>3</sub> (سطح پایین ویتامین در گردش خون) یکی از عوامل بیولوژیکی مرتبط با خستگی می‌باشد. ویتامین D<sub>3</sub> از طریق تأثیر بر گیرنده‌های خود، برای حفظ عملکرد عضلات لازم است. کمبود ویتامین D<sub>3</sub> باعث ضعف عضلانی و میالری (درد عضلانی) می‌شود (۱۶). بعلاوه، مطالعات اخیر ارتباط بین سطح پایین ویتامین D<sub>3</sub> و عضلات گرداننده شانه (Rotator cuff muscles) و تحلیل رفتن چربی ران را نشان می‌دهند (۳۷). تأثیر ویتامین D<sub>3</sub> در کاهش التهاب، توضیح احتمالی دیگری برای اثرات ضد خستگی این ویتامین است. مطالعات تجربی حاکی از آن است که ویتامین D<sub>3</sub> قادر است سلول T را به یک رفتار ضد التهابی تحریک نماید (۸).

جدول ۶) فراوانی رفتارهای خوردن، خوابیدن، چرت زدن و نشستن در جووجهای گوشته متأثر از اسیدوز لاکتیک و دریافت کننده سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> بودند (۰/۰۵ p؛ جدول ۶). فراوانی کمتر رفتار نشستن در پرنده‌گان دریافت کننده تمام سطوح ویتامین D<sub>3</sub> نسبت به پرنده‌گان کنترل منفی در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک مشاهده شد، اما در چهار ساعت دوم پس از تزریق اسید لاکتیک فراوانی این رفتار بیشتر بود. پرنده‌گان تزریق شده با فراوانی کمتری نسبت به پرنده‌گان گروه کنترل منفی در چهار ساعت چهارم پس از تزریق اسید لاکتیک بروز دادند (۰/۰۵ p؛ جدول ۶).

تمام صفات رفتاری مورد ارزیابی در این آزمایش تحت تأثیر تزریق سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub> قرار گرفتند. با این وجود، تأثیر پذیری صفات خوابیدن و چرت زدن در زمان‌های مختلف پس از تزریق اسید لاکتیک بیشتر بود. در یک مطالعه مقدماتی برای تعیین دزهای اسید-لاکتیک مورد استفاده در مطالعه حاضر، دزهای افزایشی اسید لاکتیک هر کدام به پنج پرنده تزریق شد. در یک دز معین، پرنده‌گان به سرعت مرگ شبیه SDS را نشان دادند که با انقباضات عضلانی شدید، در نهایت با بال و پر زدن خشن و واژگون شدن همراه بود. حداقل دزی که پاسخ مشابه را در اولین پرنده نشان داد، در مطالعه حاضر برای القای اسیدوز لاکتیک در نظر گرفته شد (۴). با دزهای کمتر از این سطح آستانه، پرنده‌گان افزایش فراوانی خستگی، رفتار چرت زدن و بی‌حالی با گردان افتاده را نشان دادند. ثابت

جدول ۶- فراوانی رفتارهای خوردن، خوابیدن، چرت زدن و نشستن در جووجهای گوشته متأثر از اسیدوز لاکتیک و دریافت کننده سطوح مختلف ویتامین D<sub>3</sub>

Table 6. Frequency of feeding, lying, napping and sitting behaviors in broiler chicks affected by repeated injections of lactic acid and received different levels of vitamin D<sub>3</sub>

سطح معنی‌داری کای اسکور	ویتامین D <sub>3</sub>	(IU) D <sub>3</sub> ویتامین						فراسنجه رفتاری/زمان پس از تزریق اسید لاکتیک (ساعت)
		۵۰۰۰۰	۴۰۰۰۰	۳۰۰۰۰	۲۰۰۰۰	(کنترل <sup>۱)</sup>	(کنترل <sup>۲)</sup>	
۵۰۵/۰۰	<۰/۰۰۱	۲۰/۷۹	۱۷/۸۲	۱۳/۸۶	۱۳/۸۶	۲۳/۷۶	۹/۹۰	خوردن ۱-۴
۴۲۵/۰۰	<۰/۰۰۱	۲۰/۰۰	۱۷/۶۵	۱۸/۸۲	۱۴/۱۲	۱۰/۵۹	۱۸/۸۲	خوابیدن ۸-۵
۲۵۵/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۱/۷۶	۱۵/۵۹	۳/۹۲	۱۷/۶۵	۱۹/۶۱	۳۱/۳۷	۱۲-۹
۲۶۰/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۵/۳۸	۲۳/۰۸	۵/۷۷	۲۵/۰۰	۱۷/۳۱	۱۳/۴۶	۱۶-۱۳
خوابیدن								
۲۳۵۵/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۸/۰۵	۱۸/۲۶	۱۵/۹۲	۱۴/۸۶	۱۷/۲۰	۱۵/۷۱	۱-۴
۲۴۶۰/۰۰	<۰/۰۰۱	۲۰/۰۳	۱۵/۲۴	۱۵/۰۴	۱۷/۲۸	۱۵/۸۵	۱۶/۰۶	۸-۵
۱۴۶۰/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۸/۸۴	۱۴/۷۳	۲۰/۸۹	۱۲/۷۰	۱۹/۱۸	۱۳/۶۷	۱۲-۹
۱۱۸۰/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۶/۹۵	۹/۷۵	۲۱/۱۹	۱۵/۶۸	۱۹/۴۹	۱۶/۹۵	۱۶-۱۳
چرت زدن								
۷۲۵/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۳/۱۰	۱۷/۲۴	۱۷/۲۴	۱۵/۱۷	۱۴/۴۸	۲۲/۷۶	۱-۴
۷۲۵/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۴/۴۸	۱۹/۳۱	۹/۶۶	۱۳/۷۹	۲۱/۳۸	۲۱/۳۸	۸-۵
۳۲۰/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۴/۰۶	۱۲/۵۰	۱۵/۶۳	۲۳/۴۴	۱۵/۶۳	۱۸/۷۵	۱۲-۹
۳۴۰/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۶/۱۸	۲۵/۰۰	۸/۸۲	۱۴/۷۱	۲۵/۰۰	۱۰/۱۲۹	۱۶-۱۳
نشستن								
۵۶۵/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۵/۹۳	۱۴/۱۶	۱۵/۰۴	۱۲/۳۹	۱۴/۱۶	۲۸/۲۲	۱-۴
۶۰۰/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۵/۰۰	۲۵/۰۰	۱۸/۲۳	۲۰/۰۰	۱۰/۸۳	۱۰/۸۳	۸-۵
۱۰۸/۰۰	<۰/۰۰۱	۳۳/۳۳	۲۵/۹۳	۱۴/۱۱	۱۱/۱۱	۰/۰۰	۱۴/۸۱	۱۲-۹
۳۲۵/۰۰	<۰/۰۰۱	۱۳/۸۵	۱۸/۴۶	۱۳/۸۵	۹/۲۳	۱۵/۳۸	۲۹/۲۲	۱۶-۱۳

اسید لاکتیک به ترتیب کمتر و بیشتر بروز یافت. پرنده‌گان دریافت کننده ۱/۲، ۰/۶ و ۰/۰ g GAA در کیلوگرم جیره غذایی نسبت به پرنده‌گان کنترل فراوانی کمتری برای رفتار خوردن در چهار ساعت سوم پس از تزریق اسید لاکتیک داشتند. فراوانی رفتار خوردن در پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف GAA

فرافری رفتار خوردن در پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف GAA نسبت به پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک کمتر بود. رفتار خوردن در پرنده‌گان دریافت کننده ۲/۴ و ۳ g GAA در کیلوگرم جیره غذایی در مقایسه با پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت دوم پس از تزریق

کنترل در چهار ساعت چهارم پس از تزریق اسید لاکتیک داشتند ( $p < 0.05$ : جدول ۷). پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف GAA به استثنای سطح  $1/2\text{ g/kg}$  دریافت کننده GAA به استثنای سطح  $1/2\text{ g/kg}$  در کیلوگرم جیره غذایی فراوانی کمتری از رفتار خوابیدن را نسبت به پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک رفتار نشستن را با فراوانی کمتری نشان دادند. فراوانی این رفتار در پرنده‌گان دریافت کننده  $1/2\text{ g/kg}$  در کیلوگرم جیره غذایی نسبت به پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت دوم پس از تزریق اسید لاکتیک بیشتر بود ( $p < 0.05$ : جدول ۷). در مطالعه حاضر، فراوانی کاهش سطح هوشیاری و رفتار چرت زدن و بی‌حالی در پرنده‌گان پس از دریافت اسید لاکتیک به صورت تزریق وریدی بهوضوح افزایش یافت. ثابت شده است اسیدوز متابولیک انقباض عضلات را مختل، احساس سوزش در عضلات در حال فعالیت و خستگی ایجاد می‌کند (۲۲). بر این اساس، یافته‌های این طالعه نشان داد که در اکثر زمان‌های پس از تزریق اسید لاکتیک، GAA حداقل در یک سطح، سبب کاهش فراوانی رفتار خوابیدن و چرت زدن شد. به‌نظر می‌رسد نیتریک اسید در این امر دخیل بوده است که می‌تواند موجب مهار گلیکولیز و در نتیجه کاهش تولید لاکتان شود (۷). از سوی دیگر، آرژینین برداشت بیشتر متabolیت‌هایی مانند لاکتانات دهیدروژناز، لاکتان و آمونیاک را افزایش می‌دهد که با خستگی عضله مرتبط هستند (۱۲).

نسبت به پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت چهارم پس از تزریق اسید لاکتیک کمتر بود ( $p < 0.05$ : جدول ۷). پرنده‌گان دریافت کننده  $1/2\text{ g/kg}$  در کیلوگرم جیره غذایی فراوانی کمتری از رفتار خوابیدن را نسبت به پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک داشتند. فراوانی رفتار خوابیدن در پرنده‌گان دریافت کننده تمام سطوح مختلف GAA غیر از سطح  $1/8\text{ g/kg}$  نسبت به پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت دوم پس از تزریق اسید لاکتیک کمتر بود. فراوانی رفتار خوابیدن در پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف GAA در چهار ساعت سوم پس از تزریق اسید لاکتیک در مقایسه با پرنده‌گان کنترل بیشتر بود. پرنده‌گان دریافت کننده تمام سطوح GAA غیر از سطح  $1/4\text{ g/kg}$  و  $2/4\text{ g/kg}$  نسبت به پرنده‌گان کنترل فراوانی رفتار خوابیدن بیشتر را در چهار ساعت چهارم پس از تزریق اسید لاکتیک داشتند ( $p < 0.05$ : جدول ۷). پرنده‌گان دریافت کننده  $1/2\text{ g/kg}$  در کیلوگرم جیره غذایی در چهار ساعت اول پس از تزریق اسید لاکتیک رفتار چرت زدن کمتر نسبت به پرنده‌گان کنترل داشتند. فراوانی رفتار چرت زدن در پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف GAA غیر از سطح  $1/2\text{ g/kg}$  نسبت به پرنده‌گان کنترل در چهار ساعت دوم و سوم پس از تزریق اسید لاکتیک به ترتیب بیشتر و کمتر بود. پرنده‌گان دریافت کننده سطوح مختلف GAA غیر از سطح  $1/8\text{ g/kg}$  فراوانی کمتری برای رفتار چرت زدن در مقایسه با پرنده‌گان

جدول ۷- فراوانی رفتارهای خوردن، خوابیدن، چرت زدن و نشستن در جوچه‌های گوشته متأثر از اسیدوز لاکتیک و دریافت کننده سطوح مختلف GAA

Table 7. Frequency of feeding, lying, napping and sitting behaviors in broiler chicks affected by repeated injections of lactic acid and received different levels of GAA

سطح معنی‌داری کای اسکور	GAA	(g/kg) GAA						فراسنجه رفتاری ازمان پس از تزریق اسید لاکتیک (ساعت)	خوردن
		۳	۲/۴	۱/۸	۱/۲	.۰/۶	صفرا		
۱۰۲۰/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۹/۱۲	۱۳/۲۴	۱۵/۶۹	۱۷/۶۵	۱۴/۷۱	۱۹/۶۱	۱-۴	
۱۱۸۵/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۲۳/۲۱	.۸	۱۶/۰۳	۱۵/۱۹	۱۶/۰۳	۱۶/۴۶	۸-۵	
۹۲۰/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۲۰/۶۵	۱۶/۳۰	۲۱/۲۰	۷/۶۱	۱۵/۷۶	۱۸/۴۸	۱۲-۹	
۳۵۰/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۲۰/۰۰	۱۸/۵۷	۱۲/۸۶	۵/۷۱	۲۰/۰۰	۲۲/۸۶	۱۶-۱۳	
خوابیدن									
۲۲۸۵/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۹/۲۶	۱۵/۷۵	۱۸/۶۰	۱۴/۲۲	۱۶/۸۵	۱۵/۳۲	۱-۴	
۲۱۰/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۶/۹۰	۱۶/۶۷	۲۲/۱۴	۱۲/۳۸	۱۴/۷۶	۱۷/۱۴	۸-۵	
۲۲۲۰/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۷/۶۹	۱۷/۴۵	۱۵/۵۷	۱۷/۴۵	۱۷/۶۹	۱۴/۱۵	۱۲-۹	
۱۴۱۰/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۸/۰۹	۱۵/۶۰	۱۹/۸۶	۱۷/۷۳	۱۲/۰۶	۱۶/۶۷	۱۶-۱۳	
چرت زدن									
۴۴۵/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۹/۱۰	۱۵/۷۳	۱۲/۳۶	۱۴/۶۱	۲۰/۲۲	۱۷/۹۸	۱-۴	
۴۱۵/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۶/۸۷	۱۶/۸۷	۱۵/۶۶	۱۱/۰۵	۲۴/۱۰	۱۴/۴۶	۸-۵	
۲۷۵/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۶/۳۶	۱۴/۵۵	۷/۲۷	۳/۰۹	۷/۲۷	۲۳/۶۴	۱۲-۹	
۱۸۰/۰۰	.۰/۰۱۲۷	۱۳/۸۹	۱۱/۱۱	۳/۰۵	۱۱/۱۱	۱۶/۶۷	۱۶/۶۷	۱۶-۱۳	
نشستن									
۱۴۵۵/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۴/۷۸	۱۷/۵۳	۱۹/۹۳	۱۴/۰۹	۱۴/۷۸	۱۸/۹۰	۱-۴	
۱۲۴۵/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۶/۴۷	۱۶/۴۷	۱۴/۸۶	۲۲/۴۹	۱۳/۶۵	۱۶/۰۶	۸-۵	
۵۸۵/۰۰	<۰/۰۰۰۱	۱۷/۰۹	۱۵/۳۸	۲۰/۰۱	۱۰/۲۶	۵/۱۳	۳۱/۶۲	۱۲-۹	
۲۶۰/۰۰	.۰/۰۱۲۷	۱۷/۳۱	۲۳/۰۸	۱۹/۲۳	۱۵/۳۸	۱۵/۳۸	۹/۶۲	۱۶-۱۳	

و بروز صفات رفتاری خوابیدن و چرت زدن اغلب تحت تأثیر مصرف جیره‌ای سطوح مختلف GAA در جوچه‌های گوشته کاهش پیدا کرد. مصرف جیره‌ای GAA در سطح  $1/8\text{ g/kg}$  منجر به افزایش پروتئین بافت کبد و در سطوح  $1/8\text{ g/kg}$  و  $3\text{ g/kg}$  سبب افزایش درصد زندمانی در جوچه‌های گوشته متأثر از

### نتیجه‌گیری کلی

به‌طور کلی تزریق زیرجلدی ویتامین D<sub>3</sub> در بالاترین سطح خود، درصد چربی بافت کبد و فراوانی رفتار خوابیدن و چرت زدن در جوچه‌های گوشته متأثر از تزریق اسید لاکتیک را کاهش داد. همچنین فراوانی کاهش هوشیاری ناشی از اسیدوز

گلهای جوجه گوشتی در شرایط غذیه‌ای و محیطی احتمال  
بروز اسیدوز لاتکتیک هستند.

تزریق اسید لاتکتیک شد. نتیجه‌گیری می‌شود که ویتامین D<sub>3</sub> مازاد جیره‌ای در سطح IU ۵۰۰۰ و همچنین GAA در سطح ۱/۸ g/kg جیره غذایی قادر به تغییرات مثبت در متابولیسم

## منابع

- Ahmadipour, B., F. Khajali and M.R. Sharifi. 2018. Effect of guanidinoacetic acid supplementation on growth performance and gut morphology in broiler chickens. *Poultry Science Journal*, 6: 19-24.
- Andrukhova, O., S. Slavic, U. Zeitz, S.C. Riesen, M.S. Heppelmann, T.D. Ambrisko, M. Markovic, W.M. Kuebler and R.G. Erben. 2014. Vitamin D is a regulator of endothelial nitric oxide synthase and arterial stiffness in mice. *Molecular Endocrinology*, 28: 53-64.
- Baker, D.H., R.R. Biehl and J.L. Emmert. 1998. Vitamin D<sub>3</sub> requirement of young chicks receiving diets varying in calcium and available phosphorus. *British Poultry Science*, 39: 413-417.
- Boroumandnia, Z., H. Khosravinia, B. Masouri and B. Parizadian Kavan. 2021. Effects of dietary supplementation of guanidinoacetic acid on physiological response of broiler chicken exposed to repeated lactic acid injection. *Italian Journal of Animal Science*, 20: 153-162.
- Champe, P.C., R.A. Harvey and D.R. Ferrier. 2005. *Biochemistry*. 3rd ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins, 534 pp.
- Choi, H.S., K.A. Kim, C.Y. Lim, S.Y. Rhee, Y.C. Hwang, K.M. Kim, K.J. Kim, Y. Rhee and S.K. Lim . 2011. Low serum vitamin D is associated with high risk of diabetes in Korean adults. *The Journal of Nutrition*, 141: 1524-1528.
- Coombes, J.S. and L. McNaughton. 2000. Effects of branchedchain amino acid supplementation on serum creatine kinase and lactate dehydrogenase after prolonged exercise. *Journal of Sports Medicine and Physical Fitness*, 40: 240-246.
- Correale, J., M.C. Ysraelit and M.I. Gaitan. 2009. Immunomodulatory effects of vitamin D in multiple sclerosis. *Brain*, 132: 1146-1160.
- Dilger, R.N., K. Bryant-Angeloni, R.L. Payne, A. Lemme and C.M. Parsons. 2013. Dietary guanidino acetic acid is an efficacious replacement for arginine for young chicks. *Poultry Science*, 92: 171-177.
- Esser, A.F.G., T.L. Taniguti, A.L. da Silva, E. Vanroo, I.N. Kaneko, T.C. Dos Santos and J.L.M. Fernandes. 2018. Effects of guanidinoacetic acid and arginine supplementation to vegetable diets fed to broiler chickens on performance, carcass yield and meat quality. *The Journal Semina Ciencias Agrarias*, 39: 1307-1318.
- Folch, J., M. Lees and G.H.S. Stanley. 1957. A simple method for the isolation and purification of total lipids from animal tissues. *Journal of Biological Chemistry*, 226: 497-509.
- Forbes, S.C. 2017. Oral l-Arginine Supplementation in young males: endocrinology, metabolic, and physiological responses at rest and during exercise. *LArginine in Clinical Nutrition*. Springer. 301-310 pp.
- Fujita, N., T. Itoh, H. Omori, M. Fukuda, T. Noda and T. Yoshimori. 2008. The Atg16L complex specifies the site of LC3 lipidation for membrane biogenesis in autophagy. *Molecular Biology of the Cell*, 19: 2092-2100.
- Giersberg, M.F., I. Poolen, K. Baere, H. Gunnink, T. Hattum, J.W. Riel and I.C. Jong. 2020. Comparative assessment of general behaviour and fear-related responses in hatchery-hatched and on-farm hatched broiler chickens. *Applied Animal Behaviour Science*, 232: 105100.
- Gillies, R.J., C. Pilot, Y. Marunaka and S. Fais. 2019. Targeting acidity in cancer and diabetes. *Biochimica et Biophysica Acta-Reviews on Cancer*, 1871: 273-280.
- Holick, M.F. 2007. Vitamin D deficiency. *The New England Journal of Medicine*, 357: 266-281.
- Hosseini, S.J., H. Kermanshahi, H. Nassirimoghadam, A. Nabipour and A. Hassanabadi. 2015. Effects of 1, 25-dihydroxycholecalciferol and hydroalcoholic extract of withania coagulans on performance and bone strength of male broiler chickens. *Research on Animal Production*, 6: 9-18.
- Huang, Y., J.B. Yee, W.H. Yip and K.C. Wong, 1994. Lactic acidosis and pH on the cardiovascular system. *Advances in Pharmacology*, 31: 551-564.
- Imaeda, N. 2000. Characterization of lactic acid formation and adenosine triphosphate consumption in calcium-loaded erythrocytes of broiler chickens. *Poultry Science*, 79: 1543-1547.
- Jacob, J.P., R. Blair and E.E. Gardiner. 1990. Effect of dietary lactate and glucose on the incidence of sudden death syndrome in male broiler chickens. *Poultry Science*, 69: 1529-1532.
- Kamel, K.S., M.S. Oh and M.L. Halperin. 2020. L-lactic acidosis: pathophysiology, classification, and causes; emphasis on biochemical and metabolic basis. *Kidney International*, 97: 75-88.
- Kerr, G., and L.D. Edward. 2019. An investigation of glycolysis, metabolic acidosis, and lactate's role in cellular respiration. Thesis. Retrieved May 02, 2019. From <https://digitalcommons.wayne.edu/honortheses/ 51>.
- Khajali, F. and R.F. Wideman. 2010. Dietary arginine: Metabolic, environmental, immunological and physiological interrelationships, *World's Poultry Science Journal*, 66: 751-766.

24. Khalaji, S., M. Zaghari, M. Ganjhanloo and F. Ghaziani. 2013. Arginine, soy isoflavone and hydroxypropylmethylcellulose have protective effects against obesity in broiler breeder hens fed on high-energy diets. *British Poultry Science*, 54: 766-779.
25. Lorzand Amiri, H., S. Agah, J. Tolouei Azar, S. Hosseini, F. Shidfar and S.N. Mousavi. 2017. Effect of daily calcitriol supplementation with and without calcium on disease regression in non-alcoholic fatty liver patients following an energy-restricted diet: randomized, controlled, double-blind trial. *Clinical Nutrition*, 36: 1490-1497.
26. Mezza, T., G. Muscogiuri, G.P. Sorice, A. Priolletta, E. Salomone, A. Pontecorvi and A. Giaccari. 2012. Vitamin d deficiency: a new risk factor for type2 diabetes? *Annals of Nutrition and Metabolism*, 61: 337-48.
27. Michiels, J., L. Maertens, J. Buyse, A. Lemme, M. Rademacher, N.A. Dierick and S. de Smet. 2012. Supplementation of guanidinoacetic acid to broiler diets: effects on performance, carcass characteristics, meat quality, and energy metabolism. *Poultry Science*, 91: 402-412.
28. Newberry, R.C., E.E. Gardiner and J.R. Hunt. 1987. Behaviour of chickens prior to death from sudden death syndrome. *Poultry Science*, 66: 1446-1450.
29. Ostojic, S.M. 2015. Advanced physiological roles of guanidinoacetic acid. *European Journal of Nutrition*, 54: 1211-1215.
30. Saki, A.A. and M. Hemati. 2011. Does nutrition help to alleviate sudden death syndrome in broiler chicken. *Global Veterinaria*, 6: 262-268.
31. Schindhelm, R.K., M. Diamant, J.M. Dekker, M.E. Tushuizen, T. Teerlink and R.J. Heine. 2006. Alanine aminotransferase as a marker of nonalcoholic fatty liver disease in relation to type 2 diabetes mellitus and cardiovascular disease. *Diabetes/Metabolism Research and Reviews*, 22: 437-43.
32. Schwedhelm, L., D. Kirchner, B. Klaus and L. Bachmann. 2013. Experimentally induced hyperchloremic and dl-lactic acidosis in calves: An attempt to study the effects of oral rehydration on acid-base status. *Journal of Dairy Science*, 96: 2464-2475.
33. Shafeey, T.M., M.W. McDonald, R.A.E. Pym. 1990. Effects of dietary calcium, available phosphorus and vitamin d on growth rate, food utilisation, plasma and bone constituents and calcium and phosphorus retention of commercial broiler strains. *British Poultry Science*, 31: 587-602.
34. Sharifi, N., R. Amani, E. Hajiani and B. Cheraghian. 2014. Does vitamin D improve liver enzymes, oxidative stress, and inflammatory biomarkers in adults with non-alcoholic fatty liver disease. A randomized clinical trial. *Endocrine*, 47: 70-80.
35. Sharifi, M.R., F. Khajali, B. Ahmadi Jonaghani, H. Hassan Pour and A. Safarpour. 2016. Effects of guanidinoacetic acid in low protein diet on growth performance and the incidence of ascites in broiler chickens. *Research on Animal Production*, 7: 44-51 (In Persian).
36. Surdu, A.M., O. Pinzariu, D.M. Ciobanu, A.G. Negru, S.S. Cainap, C. Lazea, D. Iacob, G. Saraci, D. Tirinescu, I.M. Borda and G. Cismaru. 2021. Vitamin D and Its Role in the Lipid Metabolism and the Development of Atherosclerosis. *Biomedicines*, 9: 172.
37. Tagliafico, A.S., P. Ameri, M. Bovio, M. Puntoni, E. Capaccio, G. Muraldo and C. Martinoli. 2010. Relationship between fatty degeneration of thigh muscles and vitamin D status in the elderly: a preliminary MRI study. *American Journal of Roentgenology*, 194: 728-734.
38. Tickle, P.G., J.R. Hutchinson and J.R. Codd. 2018. Energy allocation and behaviour in the growing broiler chicken. *Scientific Reports*, 8: 4562.
39. Wang, L., B. Shi, A. Shan and Y. Zhang. 2012. Effects of guanidinoacetic acid on growth performance, meat quality and antioxidation in growing-finishing pigs. *Journal of Animal Veterinary Advances*, 11: 631-636.
40. Yin, Y., Z. Yu, M. Xia, X. Luo, X. Lu, W. Ling. 2012. Vitamin D attenuates high fat diet-induced hepatic steatosis in rats by modulating lipid metabolism. *European Journal of Clinical Investigation*, 42: 1189-1196.
41. Zoccali, C. and F. Mallamaci. 2014. Does a vitamin D boost help in resistant hypertension control?. *Hypertension*, 63: 672-674.

## **Effect of Vitamin D<sub>3</sub> and Guanidinoacetic Acid on Performance, some Physiological Parameters, Carcass Characteristics and Behavior of Broilers Affected by Lactic Acidosis**

**Zeinab Broumandania<sup>1</sup>, Heshmatullah Khosrayinia<sup>2</sup>, Babak Masouri<sup>3</sup> and Bahman Parizadian<sup>4</sup>**

1- PhD student, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, Lorestan University, Khorramabad, Iran  
2- Professor, Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture, Lorestan University, Khorramabad, Iran,

(Corresponding author: khosravi\_fafa@yahoo.com)

3-Assistant Professor, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, Lorestan University, Khorramabad, Iran

4- Assistant Professor, Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, Lorestan University, Khorramabad, Iran

Received: 28 September, 2021

Accepted: 19 February, 2022

### **Extended Abstract**

**Introduction and objectives:** Lactic acidosis occurs as a result of hypoxia and rapid growth of broilers and can be considered as a physiological stress. In two experiments, the effect of extra nutritional levels of vitamin D<sub>3</sub> and guanidinoacetic acid was investigated on performance, relative weight of organs, some physiological and behavioral parameters of broiler chicks under lactic acidosis stress.

**Material and Methods:** In both experiments, 144 chickens of Ross 308 strain were used to study the effect of subcutaneous injection of vitamin D<sub>3</sub> at 0 (negative and positive controls), 20,000, 30,000, 40,000 and 50,000 international unit and dietary levels of GAA at 0, 0.6, 1.2, 1.8, 2.4 and 3 g/kg in a randomized complete block design with 6 treatments, 4 replications and 6 birds per replication.

**Results:** In the first experiment, liver fat concentrations in birds receiving 50,000 IU of vitamin D<sub>3</sub> were 21.79% and 19.16% lower, respectively, compared to negative control and birds receiving 30,000 IU of vitamin D<sub>3</sub> ( $p<0.05$ ). In Experiment 2, the survival rate of birds receiving 1.8 and 3 g/kg GAA in the diet was greater than the birds receiving 0.6 and 1.2 g/kg GAA ( $p<0.05$ ). Behavioral parameters of the birds were affected by vitamin D<sub>3</sub> injection as well as GAA dietary levels ( $p<0.05$ ).

**Conclusion:** The results show that subcutaneous injection of vitamin D<sub>3</sub> at the level of 50,000 IU and adding GAA to diet at the level of 1.8 g/kg has positive effects on modulation of physiological stress caused by lactic acidosis in broilers.

**Keywords:** Behavioral parameters, Broilers, Guanidinoacetic acid, Lactic acidosis, Physiological stress, Vitamin D<sub>3</sub>