



## "مقاله پژوهشی"

# اثرات بروندادی نانوذرات سلنیوم بر پارامترهای کیفی اسپرم منجمد-یخ‌گشایی شده خروس‌های مادر گوشتی تحت شرایط تنفس اکسیداتیو

نامدار کامرانی<sup>۱</sup>، امیرکریمی<sup>۲</sup> و محمد رضا شیخلو<sup>۳</sup>

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد، فیزیولوژی دام، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی اهر، دانشگاه تبریز  
۲- هیئت علمی گروه علوم دامی دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی اهر، دانشگاه تبریز (نویسنده مسؤول: (pekarimi@tabrizu.ac.ir)  
تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۰۳/۰۷  
تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۱۱/۰۹  
صفحه: ۵۱ تا ۵۹

### چکیده

هدف از انجام این پژوهش، بررسی تأثیر استفاده از نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده بر فرآیندهای کیفی اسپرم منجمد-یخ‌گشایی شده خروس‌های مادر گوشتی تحت شرایط تنفس اکسیداتیو بود. جهت انجام این آزمایش، از تعداد ۱۲ پرنده سوییه راس ۳۰۸ با سن ۲۸ هفتگی در قالب دو گروه آزمایشی تحت تأثیر تنفس اکسیداتیو (DEX) (CON) و بدون تنفس اکسیداتیو (CON) که به طور تصادفی، تقسیم و نگهداری شده بودند، اسپرم گیری به عمل آمد و پس از ارزیابی‌های اولیه، جهت اعمال برنامه‌های انجمادی در قالب تیمارهای آزمایشی مورد استفاده قرار گرفتند. جهت اعمال تنفس اکسیداتیو به پرنده‌گان از سه نوبت تزریق دگراماتازون به مقدار چهار میلی‌گرم به‌ازای هر کیلوگرم وزن بدن، طی یک هفتۀ استفاده شد. تیمارهای آزمایشی اعمال شده طی برنامه انجماد عبارت بودند از: ۱) تیمار شاهد (CON)، ۲) تیمار دگراماتازون (DEX)، ۳) تیمار شاهد همراه با نانوذرات سلنیوم (CON<sub>NSe</sub>) و ۴) تیمار دگراماتازون همراه با نانوذرات سلنیوم به مقدار، ۱ درصد ماده موثر به عنوان آنتی‌اکسیدان در رقیق‌کننده پلستوپلی‌بهبود یافتند. نتایج نشان داد که استفاده از نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده تیمار کنترل (CON<sub>NSe</sub>) سبب بهبود پارامترهای کیفی اسپرم از قبیل جنبایی کل و پیش‌رونده، میانگین سرعت در مسیر، سرعت در مسیر مستقیم، سرعت در مسیر منحنی، خطی بودن تحرک، درصد مستقیم الخط بودن حرکت اسپرم، تحرک عرضی سر، فرکانس حرکات جانبی در مقایسه با تیمارهای دیگر شد ( $p < 0.05$ ). همچنین افزودن نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده اسپرم خروس‌های گروه یاد شده مقدار زنده مانع بهبود پراکسیداز، سوپراکسید دیسموتاز را نسبت به سایر تیمارها به طور معنی‌داری بهبود داد ( $p < 0.05$ ) ولی از نظر تولید ماده دی‌آلدهید و ظرفیت کل آنتی‌اکسیدانی تفاوت معنی‌داری با تیمار شاهد نداشت. به طور کلی به نظر می‌رسد که نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده، در گروه شاهد می‌تواند پارامترهای کیفی اسپرم‌های منجمد-یخ‌گشایی شده را بهبود ببخشد ولی در شرایط تنفس اکسیداتیو، نمی‌تواند تأثیر چندانی بر پارامترهای کیفی اسپرم جهت جبران اثرات منفی تنفس اکسیداتیو، داشته باشد.

**واژه‌های کلیدی:** اسپرم خروس، تنفس اکسیداتیو، کیفیت اسپرم، منی منجمد-یخ‌گشایی شده، نانوذرات سلنیوم

### مقدمه

مانند اتانول یا دی‌متیل‌سولفید، دارند که ممکن است اثرات منفی بر عملکرد اسپرم داشته باشند. بنابراین، مکمل با آنتی‌اکسیدان‌های مرسوم همیشه در کاهش تولید بیش از حد رادیکال‌های آزاد یا در بهبود زنده‌مانی اسپرم پس از ذوب، موفقیت‌آمیز نبوده است (۵). نانومواد ذراتی با ابعاد بسیار ریز در حد نانو می‌باشند. به خاطر خواص ویژه نانومواد شامل جذب سولولی بالا، واکنش‌پذیری، مساحت سطح، خاصیت اتصال و خاصیت آنتی‌اکسیدانی، جدیداً در بهینه‌سازی پروتکل‌های انجماد مشارکت داشته است (۲۳). از تکنولوژی نانو می‌توان برای بهدست آوردن خواص زیست‌فعال عناصر مختلف، مانند نانو سلنیوم در تولید مثل، هضم، رشد، ضد میکروبی و انجماد سلول‌ها استفاده کرد. سلنیوم به عنوان عنصر کمیاب اساسی برای اسپرمatoژن‌ز شناخته شده است و بخشی از فسفولیپید سلنوپروتئین است. بیشتر سلنیوم موجود در بیضه در ارتباط با گلوتاتیون پراکسیداز است. گلوتاتیون پراکسیداز به عنوان یک پروتئین اساسی در تحرک اسپرم درگیر است و یک نوع از این پروتئین برای تراکم کروماتین و متعاقب آن ترکیب سر طبیعی اسپرمatoژن ضروری می‌باشد (۶). نانوذرات سلنیوم، سمیت کمتری نسبت به سلیت، مانند  $(\text{SeO}_3^{2-})$  و  $(\text{SeO}_4^{2-})$  دارد (۳۵) که استفاده از نانوذرات سلنیوم می‌تواند کیفیت

فرآیند انجماد اسپرم، با ایجاد تنفس اکسیداتیو ممکن است بر کیفیت اسپرم‌ها تأثیر منفی گذاشته و باعث کاهش میزان زنده‌مانی اسپرم‌ها به مقدار ۴۰–۵۰ درصد شود (۱۹). در طول انجماد و ذوب شدن، تولید گونه‌های اکسیژن واکنش‌پذیر (ROS) افزایش می‌یابد (۲۵)، تولید بیش از حد گونه‌های اکسیژن واکنش‌پذیر و متعاقب آن تنفس اکسیداتیو تأثیر عمده‌ای بر کیفیت مایع منی هنگام انجماد و ذوب دارد و در نتیجه باعث کاهش ظرفیت لقادم می‌شود (۲۰) و این اتفاقات با تعییر ساختاری شدید در بخش‌های مختلف سلول‌های اسپرم پس از انجماد و ذوب همراه می‌باشد (۴). افزودن آنتی‌اکسیدان‌ها به رقیق‌کننده اسپرم برای جلوگیری از آسیب اکسیداتیو و به حداکثر رساندن نتایج لقادم درون آزمایشگاهی بسیار مهم است. آزمایشات متعددی برای کنترل تنفس اکسیداتیو در طول نگهداری از اسپرم توسط مکمل‌سازی رقیق‌کننده با آنتی‌اکسیدان‌های آنزیمی مانند گلوتاتیون پراکسیداز، کاتالاز، سوپراکسید دیسموتاز (۱۵)، ویتامین‌هایی از قبیل اسید اسکوربیک،  $\alpha$ -توکوفرول،  $\beta$ -کاروتن (۱۶) و مواد معنی مانند روی یا سلنیوم (۲۰)، گزارش شده است؛ با این حال، بسیاری از این ترکیبات آبگریز هستند و بنابراین حل آنها در رقیق‌کننده اسپرم مشکل است و یا نیاز به حلال‌هایی

در آزمایش حاضر ۱۲ پرنده سویه راس ۳۰۸ با سن ۲۸ هفتگی در قالب دو گروه آزمایشی هر کدام با شش پرنده، تحت تأثیر تنش اکسیداتیو (DEX) و بدون تنش اکسیداتیو (CON) به طور تصادفی، تقسیم و در واحد مرغداری دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی اهر، دانشگاه تبریز نگهداری شدند. خروس ها روزانه در دو نوبت صحیح و عصر به صورت دستی تغذیه شدند و دسترسی آزاد به آب داشتند. نگهداری پرندگان در قفس های انفرادی و تحت شرایط ۱۵ ساعت روشنایی و ۹ ساعت تاریکی انجام گرفت و با جیره پایه یکسان، تغذیه شدند (جدول ۱). تیمارهای آزمایشی اعمال شده طی برنامه انجام عبارت بودند از: (۱) تیمار شاهد (CON)، (۲) تیمار دگزاماتازون (DEX)، (۳) تیمار شاهد همراه با نانوذرات سلینیوم (CON<sub>NSe</sub>)، (۴) تیمار دگزاماتازون همراه با نانوذرات سلینیوم (DEX<sub>NSe</sub>)، بودند.

اسپرماتوزوا و اسپرماتوزنر در موش ها را بهبود بخشد (۱). چندین مطالعه بالینی و تجربی، تأثیر استفاده از نانوذرات سلینیوم بر کیفیت مایع منی را در بزهای نر (۳۲) و در شرایط آزمایشگاهی در خروس ها بررسی کرده اند (۳۱). در شرایط پرورشی، خروس ها تحت تأثیر تنش های مختلفی قرار می گیرند که پایه و اساس درون تنی دارند و با توجه به اینکه تنش های درون تنی اکثرا سبب کاهش لقاح و باروری می گردند پس با استی بدنیال بوجود آوردن شرایطی باشیم که بتوانیم آثار مغرب تنش را کنترل کنیم لذا آزمایش حاضر با هدف بررسی اثرات نانوذرات سلینیوم در رقیق کننده بر پارامترهای کیفی اسپرم منجمد-بیخ گشایی شده خروس های مادر گوشتشی که تحت استرس اکسیداتیو از طریق تزریق دگزاماتازون قرار گرفته بودند، طراحی و انجام شد.

## مواد و روش ها

جدول ۱- اجزای تشکیل دهنده و ترکیب شیمیایی جیره آزمایشی.

Table 1. Feed ingredients and composition of experimental diet.

ترکیب جیره	درصد	اقلام خوارکی
انرژی (۲۷۵۰) کیلوکالری در کیلوگرم	۵۷	ذرت
پروتئین (۱۲) درصد	۱۰	سویا
متیونین (۳۳) ۰/۰ درصد	۱۱	جو
لایزین (۵) درصد	۱۸	سبوس
تریپوتین (۴) ۰/۳ درصد	۱/۳	دی کلسیم فسفات
کلسیم (۷) درصد	۱/۶	صف
فسفر (۷) ۰/۰ درصد	۰/۵	مکمل معنده و بتامینه
سدیم (۱۸) درصد	۰/۳	نمک
کلر (۱۶) درصد	۰/۰۵	جوش شیرین
اسیدلینولیک ۱	۰/۱۱	متیونین
	۰/۰۱	B و بتامین
	۰/۰۱	E و بتامین
	۰/۰۱	کولین کلراید

- ۱- هر کیلوگرم مکمل و بتامین شامل: و بتامین A ۳۶۰۰۰ میلی گرم، و بتامین D3 ۸۰۰۰۰ میلی گرم، و بتامین E ۷۲۰۰ میلی گرم، و بتامین B1 ۷۲۰ میلی گرم، و بتامین B2 ۲۶۴۰ میلی گرم، اسید پانتوتیک ۴۰۰۰ میلی گرم، اسید نیکوتینیک ۱۲۰۰۰ میلی گرم، و بتامین B6 ۱۲۰۰ میلی گرم، و بتامین K3 ۶ میلی گرم، و بتامین ۴۰ میلی گرم، کولین کلراید ۱۰۰۰۰ میلی گرم و آنتی اکسیدان ۴۰۰۰ میلی گرم. ۴۰ گرم منځنر به شکل سولفات منځنر، ۸۰ میلی گرم سلنومنی، ۵۰ میلی گرم آهن به شکل سولفات آهن، ۱۰ گرم مس به شکل سولفات مس، ۴۰۰ میلی گرم بد.

اسپرم های طبیعی در نظر گرفته شده و برای مراحل بعدی آزمایش، جهت از بین بردن اثرات فردی، نمونه ها با هم مخلوط شدند. در این آزمایش، از رقیق کننده بلتسویل بهبود یافته با pH ۷/۴ و اسمولاریته ۳۱۰ اسمول بر کیلوگرم، استفاده شد (۲۲) که تمامی ترکیبات آن از شرکت مرک -Merck- آلمان تهیه شده بود (جدول ۲). از نانوذرات سلینیوم به مقدار ۱ درصد ماده مؤثر به عنوان آنتی اکسیدان در رقیق کننده استفاده شد (۳۱) که در گروه فناوری های نوین دانشگاه تبریز تهیه شده بود.

برای ایجاد تنش فیزیولوژیک که ایجاد کننده تنش اکسیداتیو می باشد، در گروه DEX به صورت یک روز در میان و طی سه مرحله، مقدار چهار میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن، دگزاماتازون که از شرکت دارویی ابوریحان تهیه شده بود، تزریق گردید (۲۱). اسپرم گیری از خروس ها دو بار در هفته و به مدت دو هفته به روش مالش شکمی، در مجموع ۴ بار (۸)، انجام گرفت. نمونه ها در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد در بن ماری قرار داده شدند تا ارزیابی اولیه اسپرم انجام شود. اسپرم های با تحرك ۶۰ درصد و غلظت مناسب به عنوان جدول ۲- اجزای تشکیل دهنده رقیق کننده بلتسویل بهبود یافته (۲۲).

Table 2. Modified Biltsville Extender Components.

مقدار	ترکیبات شیمیایی
۷/۵۹ گرم در لیتر	دی پتاسیم فسفات
۸/۶۷ گرم در لیتر	سدیم گلواتامات
۵ گرم در لیتر	فروکتوز
۳/۲ گرم در لیتر	سدیم اسات
۷/۲ کرم در لیتر	تریس
۶/۴ گرم در لیتر	پتاسیم سترات
۷/۲ گرم در لیتر	مونو پتاسیم فسفات
۰/۲۴ گرم در لیتر	کلراید متیزیم
۳ درصد	گلیسرول
۰ درصد	لستین

داده و انتهای دم آن‌ها گره می‌خورد. در واقع پس از انجام این آزمایش، اسپرم‌های با دم گره خورده به عنوان اسپرم‌های دارای غشاء یکپارچه و اسپرم‌های که دم آن‌ها صاف است به عنوان اسپرم داری غشاء غیر یکپارچه تلقی شدند (۲۹).

برای اندازه‌گیری غلظت مالون دی‌آلدهید به عنوان شاخص پراکسیداسیون لبید، مقدار یک میلی‌لیتر از منی رقیق شده با یک میلی‌لیتر کلرید سدیم ۰/۹ درصد مخلوط شده و سپس نمونه‌ها با دور ۳۵۰۰ دور در دقیقه به مدت پنج دقیقه سانتریفیوژ شده و به تعداد سه بار با فر سیترات شستشو و مجدد سانتریفیوژ شدند. در نهایت محلول رویی دور ریخته شده و رسوب باقیمانده اسپرم‌ها در یک میلی‌لیتر آب دیونیزه حل شده و تا زمان انجام تست، نمونه‌ها در -۸۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. برای اندازه‌گیری غلظت مالون دی‌آلدهید مقدار ۲۵۰ میکرولیتر از هر نمونه را برداشته و با یک میلی‌لیتر محلول اسید تری‌کلریدریک ۲۰ درصد و تیوباریوتوریک اسید ۰/۵ درصد مخلوط شده و به مدت ۶۰ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد حرارت داده شد. سپس نمونه‌ها بعد از سرد شدن در داخل یخ، به مدت ۱۵ دقیقه با ۱۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. در پایان عدد جذب مالون دی‌آلدهید محلول بالایی توسط دستگاه اسپکتروفتومتر JENWAY-6405 (انگلیس) در طول موج ۵۸۶ نانومتر خوانده شده و غلظت مالون دی‌آلدهید ثبت شد (۲۶). از کیت های تجاری شرکت طب پژوهان (تهران- ایران) طبق دستورالعمل شرکت سازنده جهت اندازه‌گیری پارامترهای اندازه‌گیری سوپراکسیدیسموتاز و اندازه‌گیری ظرفیت کل آنتی‌اکسیدانی استفاده شد. ضرایب تغییرات سنجش داخل و بین اندازه‌گیری‌ها به ترتیب ۵/۷ و ۳/۷ درصد برای ظرفیت کل آنتی‌اکسیدانی و ۸/۰ و ۷/۱ درصد برای سنجش سوپراکسیدیسموتاز بود. سنجش فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز (Zellbio GmbH, Germany) توسط کیت تجاری ZL بیو (Zell bio) انجام شد و مقادیر ضرایب تغییرات سنجش داخل و بین اندازه‌گیری‌ها به ترتیب ۳/۵ و ۴/۷ بود. کلیه خواش‌ها با دستگاه اتوآنالایزر (آسیون ۳۰۰) و در آزمایشگاه مرکز تحقیقات دانشگاه علوم پزشکی تبریز انجام شد.

آنالیز آماری بخش اول آزمایش، مقایسه دو گروه آزمایشی کنترل و دریافت‌کننده دگزاماتازون با کمک آزمون t-Test و در سطح معنی دار پنج درصد انجام شد. همچینین به منظور تجزیه و تحلیل آماری داده‌های جمع‌آوری شده از تیمارهای آزمایشی در بخش دوم مطالعه، از نرم‌افزار SAS (نسخه ۹/۱) در قالب طرح کاملاً تصادفی تحت روش GLM، با استفاده از آزمون دانکن در سطح احتمال ۰/۰۵ و براساس مدل آماری زیر استفاده شد.

$$Y_{ij} = \mu + T_i + e_{ij}$$

که در این رابطه،  $Y_{ij}$ : مقدار عملکرد صفت وابسته‌ی نمونه‌ی زام در تیمار نام،  $\mu$ : میانگین کل تیمار،  $T_i$ : اثر تیمار و  $e_{ij}$ : اثرات باقیمانده، هستند.

پس از آماده کردن نمونه‌ها، جهت سردسازی، نمونه‌ها درون یخچال با دمای چهار درجه سانتی‌گراد، انتقال داده شدند. پس از دو ساعت و رسیدن دمای نمونه‌ها به چهار درجه سانتی‌گراد، اسپرم‌ها به صورت دستی داخل پایوت‌ها کشیده و با خمیر هماتوکریت مهر و مو م شدند. جهت انجام فرآیند انجماد، پایوت‌های دارای اسپرم، به مدت هفت دقیقه روی بخار ازت قرار داده شدند و پس از گذشت این زمان به داخل تانک ازت (۱۹۶ - درجه سانتی‌گراد) انتقال داده شدند (۳). تیمارهای آزمایشی به منظور بررسی فرآسنجه‌های کیفی اسپرم، يخ‌گشایی شدند که برای این منظور، پایوت‌ها از ازت مایع خارج شدند و پس از قراردادن در حمام آب گرم دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳۰ ثانیه، يخ‌گشایی شده و به داخل میکروتیوب تخلیه شدند تا ارزیابی‌های مورد نظر انجام شود (۳).

فرآسنجه‌های جنبایی اسپرم از قبیل جنبایی کل، جنبایی پیش‌رونده، میانگین سرعت در مسیر، سرعت در مسیر مستقیم، سرعت در مسیر منحنی، خطی بودن تحرك، درصد مستقیم‌الخط بودن حرکت اسپرم‌ها، تحرك عرضی سر، فرکانس حرکات جانبی با استفاده از سیستم آنالیز رایانه‌ای Labomed LX400 مجذب به میکروسکوپ فازکنتراست (amerika) با بزرگنمایی ۱۰۰ ارزیابی شدند. سه پایوت از هر تکرار، گروه تیماری با روشی که در بالا توضیح داده شد، يخ‌گشایی شده و به داخل میکروتیوب‌ها انتقال داده شدند، ۱۰ میکرولیتر از نمونه منی را با سمپلر برداشته و آن را روی لام ریخته و یک لام تمیز روی آن قرار داده شد و فرآسنجه‌های جنبایی اسپرم با استفاده از کامپیوتر ارزیابی شد (۹).

به منظور ارزیابی زنده‌مانی اسپرم‌ها از رنگ‌آمیزی اوزین-نگروزین که حاوی ۱/۶۷ گرم رنگ اوزین، ۱۰ گرم رنگ نیگروزین و ۲/۹ گرم سیترات سدیم در ۱۰۰ میلی‌لیتر آب م قطر، استفاده شد. برای تهیه گسترش، ۱۰ میکرولیتر منی رقیق شده را با ۲۰ میکرولیتر رنگ روی لام تمیز به آرامی مخلوط کرده و پس از خشک شدن در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد، زنده‌مانی تعداد ۲۰۰ اسپرم بوسیله میکروسکوپ نوری (Olympus, ژاپن) با بزرگنمایی ×۴۰ مورد بررسی قرار گرفت. اسپرم‌هایی که رنگ نگرفته بودند، زنده و اسپرم‌هایی که رنگ گرفته بودند، مرده تلقی شدند (۱۲).

از تست هایپوسوتیک، جهت ارزیابی یکپارچگی غشای پلاسمایی اسپرم استفاده شد. برای این منظور ۱۰ میکرولیتر از مایع منی به ۱۰۰ میکرولیتر از محیط هایپوسوتیک هاست که حاوی ۹ گرم فروکتوز، ۴/۹ گرم سیترات سدیم، ۱۰۰۰ میلی‌لیتر آب م قطر با اسمولاریت ۱۰۰ میلی‌اسمول است، اضافه شد و سپس ۶۰ دقیقه در بن‌ماری با دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه شد. پس از انکوباسیون و تهیه حداقل ۳ قطره از نمونه انکوبه شده، وضعیت اسپرم‌های با دم صاف و دم پیچیده زیر میکروسکوپ (Olympus, ژاپن) با عدسی ×۴۰ مورد بررسی و ارزیابی قرار گرفت. با توجه به اینکه اسمولاریت مورد نیاز برای اسپرم ۳۷۵-۳۲۰ میلی اسمول است، اسپرم با قرار گرفتن در این محیط به سرعت واکنش

همانگونه که انتظار می‌رفت کلیه پارامترهای سنجش شده اعم از جنبایی کل و پیش‌رونده، زنده‌مانی، یکپارچگی غشاء پلاسمایی و ظرفیت آتنی اکسیدانی کل در گروه DEX نسبت به گروه CON به طور معنی‌داری پایین‌تر بود ( $p < 0.05$ ).

**نتایج و بحث**  
نتایج کلی حاصل از آنالیز آماری داده‌های حاصل از اسپرم گیری در دو گروه پرنده شاهد (CON) و دریافت‌کننده دگراماتازون (DEX) در جدول (۳) نمایش داده شده است.

جدول ۳- تأثیر تزریق دگراماتازون روی کیفیت اسپرم خروس‌های گله مادر گوشتی.

Table 3. The effect of dexamethasone injection on sperm quality of broiler breeder roosters.

دگراماتازون	شاهر	پارامترها
۶۲/۷ <sup>b</sup>	۷۹/۴ <sup>a</sup>	جنبایی کل (درصد)
۲۷/۰. <sup>۳<sup>b</sup></sup>	۴۲/۵ <sup>a</sup>	جنبایی پیش‌رونده (درصد)
۷۷/۵ <sup>a</sup>	۷۸/۳ <sup>a</sup>	زنده‌مانی (درصد)
۷۱/۹ <sup>b</sup>	۸۰/۷ <sup>a</sup>	یکپارچگی غشاء پلاسمایی (درصد)
۱/۰. <sup>۵<sup>b</sup></sup>	۱/۲ <sup>a</sup>	ظرفیت آتنی اکسیدانی (کل)

\* وجود حروف ناهمنام نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار در سطح آماری ۵ درصد طی آزمون *Test-a* در فرآستجه مورد نظر می‌باشد.

پیش‌رونده در این تیمار در مقایسه با تیمار کنترل و دو تیمار دیگر، تفاوت معنی‌داری نشان می‌دهد ( $p < 0.05$ ). مطابق با نتایج آزمایش حاضر، در آزمایش نشان داده است که افزودن سلنیوم در محیط رقیق‌کننده منی گاوی‌میش موجب افزایش کیفیت اسپرم، جنبایی، مورفو‌لوزی، یکپارچگی غشاء و نسبت اسپرم‌های زنده به مرده پس از انجماد و اسپرم تازه می‌شود (۱۰). همچینین بهبود تحرک اسپرم گاو در شرایط آزمایشگاهی با استفاده از سلنیوم به‌مقدار یک میکروگرم بر میلی‌لیتر در رقیق‌کننده، نشان داده شده است (۳۳). به طور مشابه در مطالعه‌ای، نشان داده شده است که سلنیوم می‌تواند در طول اسپرم‌ماتوژن روشی بافت تولید‌مثلی عمل کند تا کیفیت مایع منی را بهبود بخشد و در این رابطه محققان گزارش کرده‌اند گنجاندن سلنیوم آلی به صورت سلپلکس در رژیم غذایی خروس با افزایش قابل توجه دو برابری غلاظت سلنیوم در مایع منی همراه است (۲۴). طی آزمایشی نشان داده شده است که استفاده از پنج میکروگرم بر میلی‌لیتر ویتامین E و نانوذرات سلنیوم یک درصد، تحرک کل اسپرم، حرکت پیش‌رونده، زنده‌مانی اسپرم، یکپارچگی غشاء پلاسمایی را پس از فرآیند انجماد و ذوب بهبود بخشیده و همچنین غلاظت مالون دی‌آلدهید را کاهش داد و در این رابطه رقیق‌کننده حاوی نانوذرات سلنیوم دارای بیشترین فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز بود (۳۱). پارامترهای حرکتی اسپرم از قبیل، سرعت در مسیر مستقیم، خطی‌بودن تحرک و درصد مستقیم‌الخط بودن حرکت اسپرم‌ها، در بین تمامی تیمارها از نظر آماری، اختلاف معنی‌داری نشان نمی‌دهند ولی سایر پارامترهای حرکتی اسپرم مانند، میانگین سرعت در مسیر، سرعت در مسیر منحنی، تحرک عرضی سر و فرکانس حرکات جانی، در تیمار CON<sub>NSe</sub> دارای عملکرد مناسبی بوده و در DEX<sub>NSe</sub> نسبت گروه CON پایین‌تر بود ( $p < 0.05$ ).

نتایج ما از نظر اینکه دگراماتازون سبب ایجاد تنش اکسیداتیو می‌گردد با نتایج سایر محققین در توافق بود که نشان داده‌اند، در خروس‌هایی که دگراماتازون دریافت کرده بودند، پاسخ ایمنی تمایل به کم شدن داشت و در صورت ادامه یافتن تنش اکسیداتیو، آسیب‌های اکسیداتیو به بیومولکول‌های حیاتی (مانند ژنوم) وارد آمده و تجمع این آسیب‌ها منجر به برخی اثرات بیولوژیک مانند تغییر در بیان ژن، جهش و مرگ سلولی می‌شود (۲۱). به طور مشابه در مطالعه‌ای در خروس‌های گله مادر گوشتی، تأثیر منفی تزریق دگراماتازون به مقدار چهار میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن، بر اسپرم طیور نشان داده شده است و نتایج تحقیق حاضر با مطالعه مذکور مطابقت دارد (۱۱). با توجه به نتایج جدول (۳) این سوال پیش می‌آید که راندمان انجماد اسپرم این دسته از پرنده‌گان دریافت‌کننده دگراماتازون که تحت شرایط استرس بوده‌اند، چگونه است؟ و اینکه آیا استفاده از سلنیوم، به عنوان بخشی از سیستم محافظت‌کننده آتنی اکسیدانی، به صورت نانو می‌تواند تأثیری بر راندمان انجماد اسپرم این دسته از پرنده‌گان جهت بهبود انجماد‌پذیری داشته باشد؟ به منظور بررسی پرسش‌های فوق، نتایج به دست آمده از ادامه آزمایش در جدول (۴) نشان داده شده‌است. با توجه جدول مذکور مشاهده می‌شود که تزریق دگراماتازون سبب شده است که فرآستجه‌های جنبایی کل و جنبایی پیش‌رونده در اسپرم‌های منجمد-ین<sup>غشایی</sup> شده کاهش یابد. مطابق با این نتایج، طی آزمایشی، کاهش در جنبایی اسپرم با تزریق چهار میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن دگراماتازون، گزارش شده است (۱۱). افزودن نانوذرات سلنیوم به رقیق‌کننده خروس‌هایی که دگراماتازون دریافت کرده‌اند (DEX<sub>NSe</sub>) نیز نتوانسته اثر منفی دگراماتازون را بعد از انجماد جبران کند و این در حالی است که نانوذرات سلنیوم افزوده شده به رقیق‌کننده پرنده‌گان بدون تجویز دگراماتازون (تیمار CON<sub>NSe</sub>) دارای بهترین عملکرد بوده و جنبایی کل و جنبایی

جدول ۴- اثر مکمل‌سازی نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده بلتسویل بهبود یافته، بر تحرک و فرآسنجه‌های حرکتی اسپرم منجمد-ینخ‌گشایی شده خروس‌های مادر گوشتشی تحت تنش اکسیداتیو.

Table 4. The effect of supplementation of selenium nanoparticles in modified Beltsville extender on motility and motility parameters of frozen-thawed sperm of broiler breeder roosters under oxidative stress.

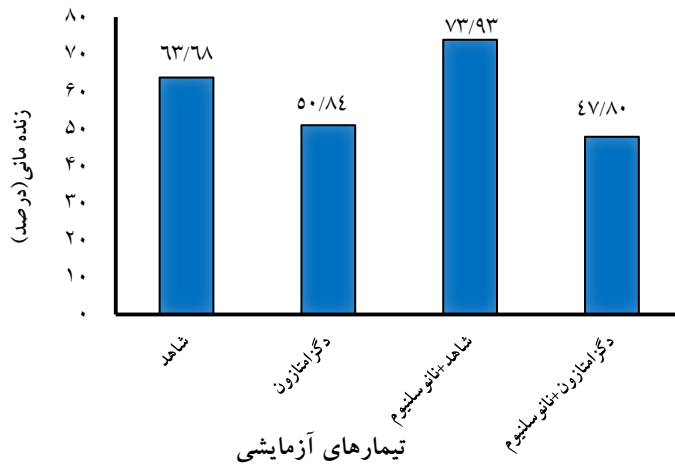
تیمارهای آزمایشی <sup>۱</sup>							
سطح معنی‌داری	تعداد استاندارد	خطای استاندارد	دگرامتازون+نانوسلنیوم	شاهد+نانوسلنیوم	دگرامتازون	شاهد	فرآسنجه
<۰.۰۰۰۱	۰/۹۸	۴۸/۴۰ <sup>c</sup>	۷۵/۵۷ <sup>a</sup>	۴۹/۱۶ <sup>c</sup>	۵۸/۱۶ <sup>d</sup>	جنایی کل (درصد)	
۰/۰۰۰۲	۰/۹۵	۱۲/۳۶ <sup>b</sup>	۲۷/۱۳ <sup>a</sup>	۱۲/۴۶ <sup>b</sup>	۲۶/۱۳ <sup>a</sup>	جنایی پیش‌روند (درصد)	
۰/۰۶۰۸	۱/۰۶	۱۳/۲۲ <sup>ab</sup>	۱۹/۳۷ <sup>a</sup>	۱۱/۹۹ <sup>b</sup>	۱۹/۰۸ <sup>a</sup>	میانگین سرعت در سپر (میکرومتر بر ثانیه)	
۰/۱۴۲۰	۱/۰۴	۱۰/۳۱	۱۵/۰۳	۹/۴۸	۱۴/۸۳	سرعت در سپر مستقیم (میکرومتر بر ثانیه)	
۰/۰۰۴۴	۱/۳۶	۳۷/۳۱ <sup>b</sup>	۵۴/۴۶ <sup>a</sup>	۳۴/۹۲ <sup>b</sup>	۵۳/۲۸ <sup>a</sup>	سرعت در سپر منحنی (میکرومتر بر ثانیه)	
۰/۵۱۵۶	۱/۰۵	۲۳/۰۶	۲۵/۶۴	۲۲/۲۵	۲۵/۶۶	خلی بودن تحرک (درصد)	
۰/۱۱۸۵	۱/۰۸	۶۶/۲۸	۷۱/۱۸	۶۴/۴۵	۷۰/۸۵	درصد مستقیم الخلط بودن حرکت اسپرم - ها (درصد)	
۰/۰۰۳۴	۰/۲۳	۰/۹۸ <sup>b</sup>	۱/۵۱ <sup>a</sup>	۰/۹۰ <sup>b</sup>	۱/۴۸ <sup>a</sup>	جنایی عرضی س (میکرومتر)	
۰/۰۰۷۱	۰/۴۷	۱۶/۲۲ <sup>a</sup>	۱۴/۱۲ <sup>b</sup>	۱۶/۰۸ <sup>a</sup>	۱۴/۱۹ <sup>b</sup>	فرکانس حرکات جانی (هر تری)	

۱- تیمارها با حروف متفاوت از نظر آماری در سطح احتمال ۰/۰۵- تفاوت معنی‌دار دارد.

دگرامتازون اختلاف معنی‌داری با تیمار دگرامتازون، نشان نمی‌دهد و هر دوی این تیمارها کمترین مقدار زنده‌مانی را دارند. در مطالعه‌ای انجام شده روی انجام دادن پذیری اسپرم گاو، بهبود زنده‌مانی، یکپارچگی غشای پلاسمایی و تحرک پیش‌روند اسپرم با افرودن نیم و یک میکروگرم در میلی‌لیتر نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده اسپرم گاو که بر پایه‌ی تربیس-زرده تخم مرغ و فروکتوز بود، نشان داده شده است (۱۸). همچنین به طور مشابه در مطالعه‌ای روی خروس، افزایش زنده‌مانی اسپرم از طریق مکمل‌سازی جیره پرنده‌گان با سلنیوم آلی ۰/۳ میلی‌گرم بر کیلوگرم خوراک در شرایط نگهداری به صورت مایع، نشان داده شده است (۲).

مطابق شکل (۱) و با بررسی مقدار زنده‌مانی اسپرم‌ها، مشاهده می‌شود که بیشترین مقدار زنده‌مانی برای تیمار نانوذرت سلنیوم در رقیق‌کننده تیمار کنترل می‌باشد. این موضوع نشان‌دهنده این امر است که نانوذرات سلنیوم اثر مشتبی بر زنده‌مانی اسپرم دارد و از نظر عددی و آماری اختلاف

معنی‌داری با تیمار کنترل دارد. در این ارتباط به نظر می‌رسد که افزودن نانوذرات سلنیوم به رقیق‌کننده اسپرم، موجب کاهش تولید و فعالیت رادیکال‌های آزاد شده که این امر به نوبه‌ی خود سبب افزایش زنده‌مانی اسپرم‌ها گردیده است (۲۸). نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده، تیمار کنترل همراه با



شکل ۱- اثر مکمل‌سازی نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده بلتسویل بهبود یافته، بر زنده‌مانی اسپرم منجمد-ینخ‌گشایی شده خروس‌های مادر گوشتشی تحت تنش اکسیداتیو.

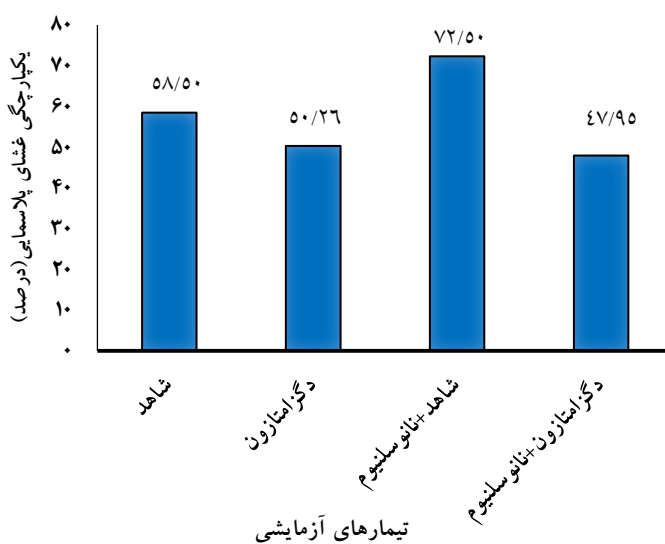
Figure 1. The effect of supplementation of selenium nanoparticles in modified Beltsville extender on viability of frozen-thawed sperm of broiler breeder roosters under oxidative stress.

طرفی دیگر تیمار DEX<sub>NSe</sub> نتایج قابل توجهی را در فرآسنجه مذکور ندارد و نشان داد که نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده نتوانسته بهبودی در گروه DEX ایجاد کند. در تحقیقی انجام شده توسط محققین، بیشترین تحرک، زنده‌مانی و درصد

نتایج بررسی یکپارچگی غشای پلاسمایی اسپرم در شکل (۲)، نشان داده شده است. با توجه به این نمودار مشاهده می‌شود که نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده CON<sub>NSe</sub> عملکرد خوبی در یکپارچگی غشای اسپرم را موجب شده است، ولی از

غشایی و کاهش آسیب و ناهنجاری DNA می‌شود و در مطالعه مذکور به این نتیجه رسیدند که استفاده از سلنیوم در اندازه نانوذرات در غلظت‌های بسیار کم، نتایج بهتری را در مورد کیفیت اسپرم نسبت به سلنتی سدیم به دست می‌آورد (۳۰). این امر، ممکن است به دلیل ذرات کوچک‌تر نانوذرات سلنیوم باشد، که با دسترسی و فعالیت بالاتر در سیستم‌های آنتی‌اکسیدانی باعث می‌شود سطح بیشتری از رادیکال‌های آزاد گرفته شود، که فضای زیادی برای حذف مشتقات واکنش‌پذیر اکسیژنی (ROS) فراهم می‌کند (۳۱).

یکپارچگی غشاء در مایع منی بعد از ذوب در تیمار نانوذرات سلنیوم یک درصد همراه با پنج میکروگرم بر میلی لیتر ویتامین E، مشاهده شد (۳۱) که یک اثر وابسته به دز را در مطالعه مذکور نشان داده اما مقادیر زیادتر از افزودنی‌های آنتی‌اکسیدانی، تمامیت عملکردی آکسوزوم و میتوکندری سلول‌های اسپرم را می‌تواند به خطر اندازد (۷). در پژوهشی دیگر توصیه شده است که اضافه کردن دو میکروگرم در میلی لیتر سدیم سلنتی به رقیق‌کننده منی بوفالو، باعث افزایش تحرک اسپرم، قابلیت زندمانی و افزایش عملکرد



شکل ۲- اثر مکمل‌سازی نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده بلتسویل بهبود یافته، بر یکپارچگی غشای پلاسمایی اسپرم منجمد-یخ‌گشایی شده خروس‌های مادر گوشتی تحت تنش اکسیدانتیو

Figure 2. The effect of supplementation of selenium nanoparticles in modified Beltsville extender on membrane integrity of frozen-thawed sperm of broiler breeder roosters under oxidative stress

سطح بیشتر مالون دی‌آلدهید در مایع منی با تحرک ضعیف اسپرم در منی همراه است. طی یک آزمایش، نشان داده شد که افزودن یک میکروگرم در میلی لیتر نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده اسپرم گاو بر پایهٔ تریس-زرده تخم مرغ و فروکتوز، سبب افزایش ظرفیت کل آنتی‌اکسیدانی در پلاسمای منی و کاهش مالون دی‌آلدهید شد که رابطهٔ منفی بین ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل و مالون دی‌آلدهید را نشان داد، که حاکی از کاهش قابل توجه پراکسیداسیون لبید در پلاسمای مایع منی منجمد گاو نر حاوی نانوذرات سلنیوم در غلظت یک میکروگرم بر میلی لیتر بود (۱۸). ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل نیز تأیید‌کننده داده‌های مالون دی‌آلدهید بود و نشان می‌دهد که نانوذرات سلنیوم افزوده شده به رقیق‌کننده تیمار کنترل، دارای ظرفیت آنتی‌اکسیدانی مناسبی است. شواهدی برای بهبود ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل به دنبال مکمل رقیق‌کننده با آنتی‌اکسیدان‌های موجود در منی قوچ (۷) و خروس (۲۸) ارائه شده است. همبستگی مثبتی بین فرآسنجه‌های اسپرم و ظرفیت کل آنتی‌اکسیدانی پلاسمای منی، گزارش شده است. افزودن نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده، توانسته میزان گلوتاتیون پراکسیداز را در تیمار CON<sub>NSe</sub> افزایش دهد که در مقایسه با تیمار CON مشاهده می‌شود که این پارامتر کاملاً

داده‌های مربوط به پارامترهای بیوشیمیایی در جدول (۵) ارایه شده است. جدول مذکور نشان می‌دهد که مالون دی‌آلدهید، در تیمار DEX بیشترین مقدار می‌باشد. نانوذرات سلنیوم افزوده شده به رقیق‌کننده در تیمارهای کنترل (CON<sub>NSe</sub>) و دگاماتازون (DEX)، مالون دی‌آلدهید کمتری در مقایسه با تیمار DEX تولید کرده‌اند که از نظر آماری نیز اختلاف معنی‌داری دارند ( $p < 0.05$ ). ولی در مقایسه با تیمار CON از نظر عددی بالا بوده ولی از نظر آماری اختلاف معنی‌داری ندارند ( $p > 0.05$ ). اسیدهای چرب یکی از مؤلفه‌های اصلی مایع منی هستند که در ساختار غشایی اسپرمها، متabolیسم سلول‌های اسپرم و توانایی آنها در ظرفیت‌پذیر شدن و لقاح تخمک دخالت دارند (۳۴). وجود غلظت بالای اسیدهای چرب غیر اشباع در بخش لبیدها به یک سیستم آنتی‌اکسیدانی کارآمد جهت محافظت در برابر آسیب پراکسیداتیو و اختلال عملکرد احتمالی اسپرم و نایاوری در نرها، نیاز دارد. بنابراین، افزایش میزان مالون دی‌آلدهید به عنوان شاخصی از پراکسیداسیون لبیدی در پلاسمای منی، می‌تواند تحرک اسپرم را در شرایط پر استرس، تحت تأثیر قرار دهد. سلنیوم، از طریق کاهش مالون دی‌آلدهید، فرآسنجه‌های کیفی اسپرم را، ارتقاء می‌دهد (۱۷).

تیمارها از نظر آماری اختلاف معنی‌داری باهم نداشتند. ارتباطات فیزیولوژیک بین وضعیت بدن، فعالیت سوپراکسید دیسموتاز و عملکرد اسپرم در آزمایشات مختلف روحی حیوانات دیگر نشان داده شده است (۱۲). کاهش در بیان آنتیاکسیدان درون‌زادی سبب کاهش رقابت اسپرم می‌شود و موش‌هایی که در آنزیم آنتیاکسیدانی درون‌زادی مانند سوپراکسید دیسموتاز کمبود داشته باشند، در آزمایشات اسپرم، هیچ موقوفیتی در لقاح ندارند (۱۴). محققین دیگر در مطالعه‌ای به این نتیجه رسیدند که افزودن سوپراکسید دیسموتاز (به صورت برون‌زادی) به مقدار  $100 \text{ U/mL}$  در رقیق‌کننده اسپرم گاویمش گایال (Bos frontalis) Mithun، سبب کاهش درصد اسپرم‌های مرده، اسپرماتوزوآئی ناهنجار و ناهنجاری‌های آکروزومی در ساعات مختلف نگهداری در مقایسه با تیمار کترل گردید که آنها نتیجه گرفتند که اثرات حفاظتی احتمالی سوپراکسید دیسموتاز بر پارامترهای اسپرم به وسیله جلوگیری از تولید مالون دی‌آلدهید بوده و آنتیاکسیدان‌ها و آنزیم‌های درون سلول را در طول نگهداری اسپرم، حفظ می‌کند (۲۷).

بهبود یافته است. لازم به ذکر است که تیمار نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده تیمار DEX<sub>NSe</sub> در مقایسه با تیمار CON و DEX به طور معنی‌داری باعث افزایش فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز شده است ( $p < 0.05$ )؛ اگرچه مقدار آن نسبت به تیمار CON<sub>NSe</sub> پایین‌تر می‌باشد ( $p < 0.05$ )، مایع منی شامل آنتیاکسیدان‌های آنزیمی و آنتیاکسیدان غیرآنزیمی است. در مطالعات مختلف، نگهداری از کیفیت اسپرم با افزایش خاصیت آنتیاکسیدانی مایع منی با استفاده از رقیق‌کننده‌های حاوی آنتیاکسیدان‌های افزوده شده، نشان داده شده است (۲۵). طی مطالعه‌ای که در خصوص اثر نانوذرات سلنیوم بر فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز بزرگ نشان شد انجام شد نشان داده شده است، در گروهی که نانوذرات سلنیوم را دریافت کرده بودند، به طور قابل توجهی غلظت گلوتاتیون پراکسیداز افزایش یافته بود (۳۲). داده‌های مربوط به فراسنجه سوپراکسید دیسموتاز در مطالعه حاضر نیز نشان می‌دهد که نانوذرات سلنیوم کاملاً مؤثر واقع شده و سبب افزایش این فراسنجه در تیمار CON<sub>NSe</sub> نسبت به سایر تیمارهای آزمایشی شده است که اختلاف معنی‌داری نشان می‌دهد ( $p < 0.05$ ). ولی سایر

جدول ۵- اثر مکمل‌سازی نانوذرات سلنیوم در رقیق‌کننده بلتسویل بهبود یافته، بر پارامترهای بیوشیمیایی اسپرم منجمد-یخ‌گشایی شده خروس‌های مادر گوشتش تحت تنش اکسیدانتی.

Table 5. The effect of supplementation of selenium nanoparticles in modified Beltsville extender on biochemical parameters of frozen-thawed sperm of broiler breeder roosters under oxidative stress.

تیمارهای آزمایشی						
سطح معنی‌داری	خطای استاندارد	دگاماتازون+نانوذرات سلنیوم	شاهد+نانوذرات سلنیوم	دگاماتازون	شاهد	فرآستجه
-/-۰۱۸۶	-/-۰۴۸	-/-۰۷۷ <sup>a</sup>	-/-۰۴۰ <sup>a</sup>	-/-۱۱ <sup>a</sup>	-/-۶۹ <sup>b</sup>	مالون دی‌آلدهید (nmol/ml)
-/-۰۴۵۸	-/-۱۳	-/-۱۰ <sup>ab</sup>	-/-۱۲ <sup>ab</sup>	-/-۰۱ <sup>b</sup>	-/-۱۶ <sup>a</sup>	ظرفیت کل آنتیاکسیدانی (U/ml)
-/-۰۰۰۲	-/-۳۴	-/-۵۳ <sup>b</sup>	-/-۴۰ <sup>a</sup>	-/-۶ <sup>c</sup>	-/-۶۹ <sup>c</sup>	گلوتاتیون پراکسیداز (U/ml)
-/-۰۱۵۸	-/-۴۵	-/-۰۷۴ <sup>b</sup>	-/-۱۶ <sup>a</sup>	-/-۳۴ <sup>b</sup>	-/-۱۱۱ <sup>b</sup>	سوپراکسید دیسموتاز (U/ml)

تیمارها با حروف متناظر از نظر آماری در سطح اختلال  $0.05$  نشاوند.

استرس وارده جبران نمی‌شود و این در حالی است که استفاده از نانوذرات سلنیوم در پرنده‌گان گروه شاهد کیفیت اسپرم را طی فرآیند انجماد-یخ‌گشایی را افزایش می‌دهد.

به طور کلی نتایج حاصل از این آزمایش نشان می‌دهد که استرس تأثیر منفی بر کیفیت اسپرم تولیدشده در پرنده‌گان بهجا می‌گذارد و با اضافه کردن نانوذرات سلنیوم در محیط رقیق‌کننده طی فرآیند انجماد-یخ‌گشایی نیز تأثیر منفی

## منابع

- Abd-Allah, S. and K.S. Hashem. 2015. Selenium nanoparticles increase the testicular antioxidant activity and spermatogenesis in male rats as compared to ordinary selenium. *Int J Adv Res*, 3: 792-802.
- Ahangari, Y., B. Parizadian and M. Zamani. 2013. The impact of organic selenium supplementation on rooster semen quality in liquid condition. *Poultry Science Journal*, 1: 23-31.
- Amini, M.R., H. Kohram, A. Zare-Shahaneh, M. Zhandi, H. Sharideh and M.M. Nabi. 2015. The effects of different levels of catalase and superoxide dismutase in modified Beltsville extender on rooster post-thawed sperm quality. *Cryobiology*, 70: 226-232.
- Barthelemy, C., D. Royere, S. Hammahah, C. Lebos, M.J. Tharanne and J. Lansac. 1990. Ultrastructural changes in membranes and acrosome of human sperm during cryopreservation. *Archives of Andrology*, 25: 29-40.
- Benhenia, K., H. Rahab, M.A. Smadi, H. Benmakhoul, A. Lamara, T. Idres and M. Iguer-Ouada. 2018. Beneficial and harmful effects of cyclodextrin-vitamin E complex on cryopreserved ram sperm. *Animal Reproduction Science*, 195: 266-273.
- Bindari, Y. R., S. Shrestha, N. Shrestha and T.N. Gaire. 2013. Effects of nutrition on reproduction-A review. *Adv. Applied Scientific Research*, 4: 421-429.
- Bucak, M.N., A. Ateşşahin and A. Yüce. 2008. Effect of anti-oxidants and oxidative stress parameters on ram semen after the freeze-thawing process. *Small Ruminant Research*, 75: 128-134.
- Burrows, W. and J. Quinn. 1937. The collection of spermatozoa from the domestic fowl and turkey. *Poultry Science*, 16: 19-24.

9. Da Silva Maia, M., S.D. Bicudo, H.C. Azevedo, C.C. Sicherle, D.B. de Sousa and L. Rodello. 2009. Motility and viability of ram sperm cryopreserved in a Tris-egg yolk extender supplemented with anti-oxidants. *Small Ruminant Research*, 85: 85-90.
10. Dorostkar, K., S.M. Alavi-Shoushtari and A. Mokarizadeh. 2012. Effects of in vitro selenium addition to the semen extender on the spermatozoa characteristics before and after freezing in water buffaloes (*Bubalus bubalis*). In: *Veterinary research forum*, 263 pp.
11. Eid, Y., T. Ebeid and H. Younis. 2006. Vitamin E supplementation reduces dexamethasone-induced oxidative stress in chicken semen. *British poultry science*, 47: 350-356.
12. Evans, G. and W.C. Maxwell. 1987. Salamons' artificial insemination of sheep and goats. Butterworths.
13. Friesen, C.R., S.P. de Graaf and M. Olsson. 2019. The relationship of body condition, superoxide dismutase, and superoxide with sperm performance. *Behavioral Ecology*, 30: 1351-1363.
14. Garratt, M., R. Bathgate, S.P. de Graaf and R.C. Brooks. 2013. Copper-zinc superoxide dismutase deficiency impairs sperm motility and in vivo fertility. *Reproduction*, 146: 297-304.
15. Ghorbani, M., A. Vatannejad, I. Khodadadi, I. Amiri and H. Tavilani. 2016. Protective effects of glutathione supplementation against oxidative stress during cryopreservation of human spermatozoa. *Cryoletters*, 37: 34-40.
16. Giarettta, E., E. Estrada, D. Bucci, M. Spinaci, J.E. Rodríguez-Gil and M. Yeste. 2015. Combining reduced glutathione and ascorbic acid has supplementary beneficial effects on boar sperm cryotolerance. *Theriogenology*, 83: 399-407.
17. Huang, Y.L., W.C. Tseng, S.Y. Cheng and T.H. Lin. 2000. Trace elements and lipid peroxidation in human seminal plasma. *Biological trace element research*, 76: 207-215.
18. Khalil, W.A., M.A. El-Harairy, A.E. Zeidan and M.A. Hassan. 2019. Impact of selenium nano-particles in semen extender on bull sperm quality after cryopreservation. *Theriogenology*, 126: 121-127.
19. Kumaresan, A., G. Kadirvel, K. Bujarbaruah, R. Bardoloi, A. Das, S. Kumar and S. Naskar. 2009. Preservation of boar semen at 18 °C induces lipid peroxidation and apoptosis like changes in spermatozoa. *Animal Reproduction Science*, 110: 162-171.
20. Lucio, C.D.F., F.M. Regazzi, L. Silva, D.D.S.R. Angriman, M. Nichi and C.I. Vannucchi. 2016. Oxidative stress at different stages of two-step semen cryopreservation procedures in dogs. *Theriogenology*, 85: 1568-1575.
21. Min, Y., Z. Niu, T. Sun, Z. Wang, P. Jiao, B. Zi, P. Chen, D. Tian and F. Liu. 2018. Vitamin E and vitamin C supplementation improves antioxidant status and immune function in oxidative-stressed breeder roosters by up-regulating expression of GSH-Px gene. *Poultry Science*, 97: 1238-1244.
22. Nabi, M.M., H. Kohram, M. Zhandi, H. Mehrabani-Yeganeh, H. Sharideh, A. Zare-Shahaneh and V. Esmaili. 2016. Comparative evaluation of Nabi and Beltsville extenders for cryopreservation of rooster semen. *Cryobiology*, 72: 47-52.
23. Nel, A., T. Xia, L. Mädler and N. Li. 2006. Toxic potential of materials at the nanolevel. *science*, 311: 622-627.
24. Pappas, A., F. Karadas, B. Speake, P. Surai and N. Sparks. 2005. Detection and dietary manipulation of selenium in avian semen. *British Poultry Science S*, 1: 60-61.
25. Partyka, A., E. Łukaszewicz and W. Niżański. 2012. Effect of cryopreservation on sperm parameters, lipid peroxidation and antioxidant enzymes activity in fowl semen. *Theriogenology*, 77: 1497-1504.
26. Peris, S.I., J.F. Bilodeau, M. Dufour and J.L. Bailey. 2007. Impact of cryopreservation and reactive oxygen species on DNA integrity, lipid peroxidation, and functional parameters in ram sperm. *Molecular Reproduction Development*, 74: 878-892.
27. Perumal, P. 2014. Effect of superoxide dismutase on semen parameters and antioxidant enzyme activities of liquid stored (5 °C) Mithun (*Bos frontalis*) semen. *Journal of Animals*.
28. Rad, H.M., M. Eslami and A. Ghanie. 2016. Palmitoleate enhances quality of rooster semen during chilled storage. *Animal Reproduction Science*, 165: 38-45.
29. Revell, S. and R. Mrude. 1994. An osmotic resistance test for bovine semen. *Animal Reproduction Science*, 36: 77-86.
30. Rezaeian, Z., H. Yazdekhasti, S. Nasri, Z. Rajabi, P. Fallahi and F. Amidi. 2016. Effect of selenium on human sperm parameters after freezing and thawing procedures. *Asian Pacific Journal of Reproduction*, 5: 462-466.
31. Safa, S., G. Moghaddam, R.J. Jozani, H.D. Kia and H. Janmohammadi. 2016. Effect of vitamin E and selenium nanoparticles on post-thaw variables and oxidative status of rooster semen. *Animal Reproduction Science*, 174: 100-106.
32. Shi, L.G., R.J. Yang, W.B. Yue, W.J. Xun, C.X. Zhang, Y.S. Ren, L. Shi and F.L. Lei. 2010. Effect of elemental nano-selenium on semen quality, glutathione peroxidase activity, and testis ultrastructure in male Boer goats. *Animal Reproduction Science*, 118: 248-254.
33. Siegel, R.B., F.A. Murray, W. Julien, A. Moxon and H. Conrad. 1980. Effect of in vitro selenium supplementation on bovine sperm motility. *Theriogenology*, 13: 357-367.
34. Surai, P. 2002. Selenium in poultry nutrition 2. Reproduction, egg and meat quality and practical applications. *World's Poultry Science Journal*, 58: 431-450.
35. Zhang, J., H. Wang, X. Yan and L. Zhang. 2005. Comparison of short-term toxicity between Nano-Se and selenite in mice. *Life sciences*, 76: 1099-1109.

## Effects of Extrinsic Selenium Nanoparticles on the Qualitative Parameters of Frozen-Thawed Sperm of Broiler Breeder Roosters under Oxidative Stress Conditions

Namdar Kamrani<sup>1</sup>, Amir Karimi<sup>2</sup> and Mohammad Reza Sheikhloo<sup>2</sup>

1- M.Sc. Student, Animal Physiology, Faculty of Agriculture and Natural Resources, Ahar, University of Tabriz

2- Faculty of Animal Sciences, Faculty of Agriculture and Natural Resources, Ahar, University of Tabriz

(Corresponding author: pekarimi@tabrizu.ac.ir)

Received: June 19, 2020

Accepted: January 28, 2021

### Abstract

The objective of the present experiment was the study of selenium nanoparticle (NanoSe) in freezing extender on quality parameters of frozen-thawed sperm in broiler breeder roosters reared under physiological stress. Semen samples were collected from 12 birds Ross308, 28 week-age-old, which randomly allocated 2 groups included with physiologic stress (DEX group: using the injection of dexamethasone 0.4 mg/Kg body weight, three times, every other day for 1 week) or without dexamethasone injection (CON). Subsequently, after preliminary evaluation, samples collected from CON and DEX groups were divided into 4 experimental treatments for freezing using modified Beltsville extender either with or without NanoSe. Experimental treatments were included: 1) CON: control group, 2) DEX semen sample from dexamethasone group, 3) CONNSe: inclusion of NanoSe in CON semen sample, and 4) DEXNSe: inclusion of NanoSe in the DEX semen sample. Results show inclusion of Nano selenium in extender of CONNSe improved the Total motility (TM), Progressive Motility (PM), Average Path Velocity (VAP), Straight Line Velocity (VSL), Curvi Linear Velocity (VCL), Linearity (LIN), Straightness (STR), Lateral Head Displacement (ALH) and Beat Cross Frequency (BCF) in comparison with other experimental groups ( $P<0.05$ ). Also, the Viability and Integrity of sperm Membrane, Glutathione Peroxidase (GPX) and Superoxide Dismutase (SOD) activities were higher in mentioned groups than other experimental groups ( $P<0.05$ ) but there were no significant differences among groups in Malondialdehyde (MDA) and Total Antioxidant Capacity (TAC) ( $P>0.05$ ). While the inclusion of NanoSe had no positive effects in DEXNSe versus DEX group ( $P>0.05$ ). It seems the inclusion of NanoSe in extender improves the quality of frozen-thawed sperm, while cannot compensate for the negative effects of oxidative stress.

**Keywords:** Frozen-thawed semen, Oxidative stress, Rooster sperm, Selenium nanoparticles, Sperm quality