



اثر بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم و یا تغذیه روزانه نمک‌های این عناصر بر عملکرد میش‌های آبستن و برده‌های آن‌ها

زهرا خرمی^۱, حسن علی‌عربی^۲, عباس فرج‌آور^۳ و امیر فدایی‌فر^۴

۱- دانشجوی دکتری، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه پواعلی سینا همدان، ایران

۲- دانشیار، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه پواعلی سینا همدان، ایران

۳- استادیار، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه پواعلی سینا همدان، ایران

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

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۶/۳ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۱۱/۱۱

صفحه: ۷۷ تا ۸۹

چکیده

هدف از این مطالعه، بررسی اثر بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم و مقایسه آن با تغذیه روزانه این عناصر در اوآخر دوره آبستنی و اوایل شیردهی، بر عملکرد میش‌ها و برده‌های آن‌ها بود. در فصل تولید مثل تعداد ۲۱ رأس میش نزاد مهربان با میانگین وزنی 55 ± 5 کیلوگرم و اسکور بدنه 400 ± 50 کیلوگرم و اسکور بدنه $20/05$ ، با استفاده از اسفنجه، همزمان سازی فحلی شدند. در زمان خروج اسفنجه، کلیه میش‌ها $40/0$ واحد بین‌المللی PMSG (گندوتروپین سرم مادیان آبستن) دریافت کردند و سپس با قوچ‌های نزاد افشار- برولا تلاقی داده شدند. ۴۵ روز قبل از تاریخ مورد انتظار زایش، میش‌های آبستن به یکی از این سه گروه اختصاص یافتند: (۱) تیمار شاهد (۲) تیمار 20 میلی‌گرم روی و $20/0$ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش (۳) تیمار 20 میلی‌گرم روی و $20/0$ میلی‌گرم سلنیوم به صورت تغذیه روزانه نمک این عناصر. مکمل سازی عناصر روی و سلنیوم در هر دو روش، باعث افزایش غلظت روی و سلنیوم پلاسمایی این عناصر و فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیدیسموتاز میش‌ها در همه روزهای آزمایش و افزایش غلظت روی و سلنیوم در آغاز و شیر شد ($20/05 > 20/00$). مقدار هموگلوبین و تعداد گلوبولهای قرمز خون در هر دو گروه میش‌های دریافت کننده روزی و سلنیوم، غلظت پلاسمایی این عناصر و فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز در مقایسه با گروه شاهد بالاتر بود ($20/00 > 20/05$). در برده‌های حاصل از هر دو گروه میش‌های دریافت کننده روزی و سلنیوم نسبت به گروه شاهد بالاتر بود. مکمل سازی مادری عناصر روی و سلنیوم در هر دو روش، باعث افزایش وزن 20 و 30 روزگی و افزایش وزن روزانه (۲۱) تا 30 روزگی) برده‌ها شد. بهطور کلی، مکمل سازی روزی و سلنیوم، باعث افزایش غلظت پلاسمایی روزی و سلنیوم دریافت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی در میش‌ها و برده‌های آن‌ها و بهبود عملکرد رشد برده‌ها شد. بین دو روش بلوس و تغذیه روزانه عناصر تفاوتی مشاهده نشد. بنابراین به کار بردن بلوس‌ها به سبب سهولت استفاده از آن‌ها، توصیه می‌شود.

واژه‌های کلیدی: آبستنی، بلوس، شیردهی، عناصر کم‌صرف، میش

می‌کند (۵۷)، که کمبود آن سبب بروز بیماری ماهیچه سفید در برده‌ها (۴۲)، سرکوب سیستم ایمنی (۵۷)، سقط جنین و جفت‌ماندگی (۵۸) می‌شود. در انتهای آبستنی و ابتدای شیردهی، افزایش شدید در احتیاجات انرژی موجب سوت و ساز بیشتر و در نتیجه افزایش نیاز به اکسیژن می‌شود و تولید بالای گونه‌های فعال اکسیژن (ROS) نیاز به آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی و در نتیجه نیاز به عناصر روی و سلنیوم را در میش‌ها افزایش می‌دهد (۲۲). کاهش در سطح روی پلاسمایی زایش، ممکن است مرتبط با تقاضای بالای روی در جنین برای توسعه و رشد اندام‌هایش یا محروم شدن از سنتز متالوتیونین در اثر استرس باشد. حیوانات آبستن به کمبود سلنیوم نیز نسبت به حیوانات غیرآبستن مستعدترند (۵۳) و غلظت‌های سلنیوم مادری و فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز در طی آبستنی کاهش می‌یابد (۳۸). اگرچه اولویت تأمین مواد مغذی با جنین می‌باشد، اما جنین و برده‌های تازه به دنیا آمده برای انتقال روی و سلنیوم از طریق جفت و غده پستان، وابسته به مادر هستند که با غلظت این عناصر در خون میش‌ها مرتبط است (۵۰، ۱۵). این در حالیست که غلظت روی و سلنیوم در خاک و بنابراین در گیاهان در بسیاری از مناطق کشور ایران پایین است (۵، ۴۰). بنابراین، استفاده از مکمل این

مقدمه

آبستنی و شیردهی باعث استرس متابولیک و تغییر در پروفیل مواد معدنی می‌شود به طوری که غلظت مواد معدنی در میش‌ها به سبب انتقال آن‌ها به بردها از طریق جفت، آغاز و شیر در این شرایط فیزیولوژیکی کاهش می‌یابد (۳۰، ۲۳). عبور عناصر کم‌صرف و سایر مواد مغذی از طریق جفت که برای اعمال فیزیولوژیکی مادری و جنینی در طی آبستنی ضروری است، به وضعیت تغذیه‌ای مادر و راندمان انتقال جفتی وابسته می‌باشد (۱۶). روی و سلنیوم از جمله عناصری هستند که بیشترین تأثیر را بر روی تولید مثل دارند (۲۴). روی یکی از عناصر کم‌صرف می‌باشد که علاوه بر نقش آنتی‌اکسیدانی قوی (به‌واسطه کاربرد در ساختار آنزیم سوپر اکسیدیسموتاز و متالوتیونین)، در تولید و ترشح انسولین، مصرف گلوكز توسط سلول‌ها و بسیاری از فرآیندهای حیاتی بدن شرکت دارد (۴۵). سطوح ناکافی روی با سقط جنین، سخت‌زایی و وزن تولد پایین مرتبط است (۸). سلنیوم یکی دیگر از مواد معدنی کم‌صرف در حیوانات می‌باشد که برای حفظ اعمال فیزیولوژیکی نرمال بدن ضروری است. این عنصر نیز به‌واسطه شرکت در ساختار آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز، یک منبع جیره‌ای مهم از دفاع آنتی‌اکسیدانی برای حیوانات فراهم

در زمان خارج کردن اسفنج، همزمان‌سازی فحلی و سپس توسط قوچ‌های بارور نژاد افشار- برولا تلاقی داده شدند. میش‌ها، دو ماه قبل از تاریخ مورد انتظار زایش، به جایگاه انفرادی انتقال داده شدند و آدابتاسیون با جیره پایه (جدول ۱) به مدت ۲ هفته برای آن‌ها در نظر گرفته شد. جیره بر اساس ۶۰ درصد علوفه و ۴۰ درصد کنسانتره مطابق با NRC (۲۰۰۷) فرموله و دو بار در روز به میش‌ها خورانده شد. آب به صورت آزاد برای همه میش‌ها در کل دوره فراهم شد. میش‌های آبستن (۷) = ۲۵ روز قبل از تاریخ مورد انتظار زایش، به صورت تصادفی به یکی از این سه گروه اختصاص یافتند: ۱) تیمار شاهد بدون دریافت مکمل روی و سلنیوم؛ ۲) تیمار ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس شیشه‌ای آهسته رهش و ۳) تیمار ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت افزودن نمک‌های سلفات روی و سلنیت سدیم به جیره غذایی. برای ساخت بلوس آهسته‌رهش، مطابق با روش قبل‌آمد شده عمل شد (۱۷) اما از فرمول و مواد متفاوتی برای ماتریکس بلوس، استفاده شد. بلوس‌های استفاده شده در این مطالعه، حاوی ۲۰ درصد روی و ۰/۲ درصد سلنیوم و با میانگین وزن ۱۸ گرم و متوسط نرخ رهش ۱۰۰ میلی‌گرم در روز بودند که روزانه ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم در شکمبه- نگاری آزاد می‌نمودند. بلوس‌ها، ۴۵ روز قبل از زایش به کمک بلوس‌خواران و قبل از مصرف خوارک، به میش‌ها خورانده شد.

عناصر ضروری می‌باشد زیرا نه تنها مادران را در طی آبستن محافظت می‌کند بلکه وضعیت اکسیداتیو جنین را نیز بهمود می‌دهد.

چندین روش برای تأمین نیاز دام به مواد معدنی کم‌صرف وجود دارد که شامل افزودن به جیره، تزریق، آجر لیسیدنی، افزودن به آب و بلوس آهسته رهش می‌باشد. بلوس‌ها مکمل‌سازی نسبتاً طولانی مدت از عناصر کم‌صرف را فراهم می‌کنند. در این روش مکمل‌سازی، تکرار روزانه مورد نیاز نیست و حیوان به ذخیره عناصر برای مصرف بعدی احتیاج ندارد (۲۷). استفاده از بلوس هم‌چنین در مناطقی که مشکل کمبود حاشیه‌ای بیشتر از یک عنصر وجود دارد، بسیار مؤثر می‌باشد (۱۱). بنابراین هدف از انجام مطالعه حاضر، بررسی اثر بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم در مقایسه با افزودن نمک این عناصر به جیره بر عملکرد میش‌ها در شرایط حساس فیزیولوژیکی و بردهای آن‌ها بود.

مواد و روش‌ها حیوانات و آزمایشات

این پژوهش در ایستگاه تحقیقاتی دامپروری دانشگاه بوعلی سینا انجام شد. تعداد ۲۱ رأس میش غیرآبستن نژاد مهریان (۳ تا ۴ ساله)، با اسکور بدنی ۲/۵-۳/۵ کیلوگرم در فصل تولیدمثل از طریق اسفنج داخل واژنی حاوی ۶۰ میلی‌گرم مدروكسی پروژسترون استات برای ۱۲ روز و سپس تزریق داخل عضلانی ۴۰۰ واحد بین‌المللی هورمون گنادوتropیین سرم مادیان آبستن (PMSG) (PMSG).

جدول ۱- اجزاء و ترکیب شیمیایی مواد خوارکی در جیره پایه

Table 1. Ingredients and nutrient composition of the basal diet

مواد مغذی	یونجه خشک (%)	کاه گدم (%)	دانه چو (%)	سوس گندم (%)	اجزای خوارک	جیره پایه
ماده خشک (درصد)	۹۲	۹۲/۳	۸۹	۹۰/۲	۹۰/۹۳	
ماده آبی (درصد ماده خشک)	۹۱/۶	۹۳/۶	۹۴/۹	۹۳/۴	۹۳/۲۴	
پروتئین خام (درصد ماده خشک)	۱۴/۹۱	۴/۶۱	۱۰/۵	۱۶	۱۰/۸۵	
عصاره اتری (درصد ماده خشک)	۱/۷۸	۱/۸	۱/۶	۱/۸۲	۱/۷۲	
ان-دی-اف (درصد ماده خشک)	۵۰/۴	۵۷/۸	۲۰/۷	۴۹/۳	۴۱/۸	
ای-دی-اف (درصد ماده خشک)	۳۶	۵۰/۲۳	۷	۱۱/۵۳	۲۸/۱۷	
حاکستر (درصد ماده خشک)	۸/۴	۷/۰۲	۵/۱	۶/۶	۶/۸۱	
انرژی قابل متabolism (مگاکالری) ^۱	۲/۱	۱/۵	۳	۲/۵	۲/۲۸	
کلسیم (درصد ماده خشک)	۱/۸۸	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۱۳	۰/۶۹	
فسفر (درصد ماده خشک)	۰/۲۹	۰/۰۶	۰/۲۲	۰/۷۷	۰/۲۷	
روی (میلی‌گرم در کیلوگرم جیره)	۲۰/۸	۸/۱۲	۲۰/۶	۷۸/۸	۲۰/۴۶	
مns (میلی‌گرم در کیلوگرم جیره)	۸/۵	۴/۹۰	۷/۴۹	۸/۷	۷/۲۶	
آهن (میلی‌گرم در کیلوگرم جیره)	۳۰/۵	۱۴/۱۶	۹۰	۱۶۰/۱	۱۸۱/۶۵	
سلنیوم (میلی‌گرم در کیلوگرم جیره)	۰/۱۱	۰/۰۲	۰/۱۱	۰/۲۱	۰/۰۹	

^۱- انرژی قابل متabolism مطابق با NRC (۲۰۰۷) محاسبه شد.

برای اندازه‌گیری فعالیت آنزیم‌های گلوتاتیون‌پراکسیداز (GPx) و سوبراکسیددیسموتاز (SOD) جمع‌آوری شد. برای آنزیم SOD، ۰/۵ میلی‌لیتر از نمونه خون کامل هپارینه در ۸۰۰ برای ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شد و پس از جداسازی پلاسماء، سلول‌ها با سرم فیزیولوژیکی شسته شدند و این عمل برای سه بار تکرار شد. سپس گلbulول‌های قرمز شسته شده با افزودن آب قطره سرد به یک نسبت ۱ به ۵ ریقیق شدند. همه نمونه‌ها در دمای منفی ۸۰ درجه سانتی‌گراد تا آنالیز بعدی ذخیره شدند. برای آنالیز پارامترهای هماتولوژی، ۲ میلی‌لیتر از

نمونه‌گیری نمونه‌های خون از سیاهه‌گرد گردنی میش‌ها در روزهای ۱۰۵ آبستنی (شروع آزمایش)، ۱۳۵ آبستنی، روز زایش و روز ۱۵ شیردهی قبل از خوارکدهی نوبت صبح و از بردها در ۱۵ روزگی، ۶ ساعت پس از جداسازی آن‌ها از مادرانشان، گرفته شد. نمونه‌های خون در دو لوله مجزا، یکی حاوی هپارین برای بهدست آوردن پلاسماء و دیگری بدون هپارین برای بهدست آوردن سرم جمع‌آوری و در ۸ ۹۰۰ بهمدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شدند. هم‌چنین، نمونه‌های خون کامل هپارینه

اختصاص حروف تعیین‌کننده معنی‌دار بودن اختلاف بین آن‌ها از گزینه‌ی SAS pdmix800 macro استفاده شد (۵۴). مدل آماری مورد استفاده برای این صفات به شرح زیر (معادله ۱) بود:

$$Y_{ijkl} = \mu + A_i + B_j + AB_{ij} + E_{ajk} + E_{\beta jkl} \quad (۱)$$

در این مدل Y_{ijkl} مقدار مشاهده شده متغیر وابسته، μ اثر میانگین، A_i اثر تیمار‌نام، B_j اثر زمان خونگیری زام، AB_{ij} اثر متقابل تیمار و زمان نمونه‌گیری، E_{ajk} اثر تصادفی حیوان و $E_{\beta jkl}$ خطای باقیمانده هستند.

برای آنالیز پارامترهای هماتولوژی در میش‌ها مدل زیر (معادله ۲) به کار برده شد:

$$Y_{ijkl} = \mu + T_i + e_{ij} \quad (۲)$$

که Y_{ijkl} مقدار مشاهده شده متغیر وابسته، μ میانگین کلی، T_i اثر تیمار و e_{ij} خطای باشد.

برای آنالیز پارامترها در بردها مدل زیر (معادله ۳) استفاده شد:

$$Y_{ijkl} = \mu + T_i + A_j + B_k \quad (۳)$$

+ e_{ijkl}

که Y_{ijkl} مقدار مشاهده شده متغیر وابسته، μ میانگین کلی، T_i اثر تیمار، A_j اثر جنس، B_k اثر نوع تولد (تک قلو یا دو قلو) و e_{ijkl} خطای باشد.

از تست چند دامنه‌ای توکی و میانگین حداقل مربعات برای تشخیص معنی‌دار بودن تفاوت بین تیمارها، و از $P \leq 0.05$ به عنوان سطح معنی‌داری استفاده شد.

نتایج و بحث

شکل ۱ (الف و ب) به ترتیب غلظت عناصر روی و سلنیوم پلاسمای خون میش‌ها را در روزهای تحت آزمایش نشان می‌دهد. برای این دو عنصر (روی و سلنیوم)، اثرات متقابل بین تیمار و زمان معنی‌دار بود ($p=0.0008$ و $p=0.0001$). در هر دو روش تغذیه روزانه عناصر روی و سلنیوم و بلوس آهسته‌رهش، غلظت روی و سلنیوم پلاسما در همه زمان‌های نمونه‌گیری در مقایسه با گروه شاهد به صورت معنی‌داری بالاتر بود (شکل ۱، الف و ب). مکمل‌سازی روی و سلنیوم بر میزان کلسیم سرم تأثیر معنی‌داری نداشت ($p=0.9537$).

همچنین بین غلظت فسفر در تیمارهای مختلف تفاوت معنی‌داری وجود نداشت ($p=0.2862$). اما غلظت کلسیم و فسفر تحت تأثیر روز قرار گرفت ($p=0.0464$ و $p=0.0146$) (جدول ۲). کمترین و بیشترین میزان کلسیم به ترتیب در روز ۱۵ شیردهی و روز زایش مشاهده شد که تفاوت بین آن‌ها معنی‌دار بود. با پیشرفت آستانه، غلظت فسفر کاهش و پس از زایش افزایش یافت. تفاوتی بین غلظت آهن و مس در پلاسمای میش در تیمارهای مختلف وجود نداشت (جدول ۲).

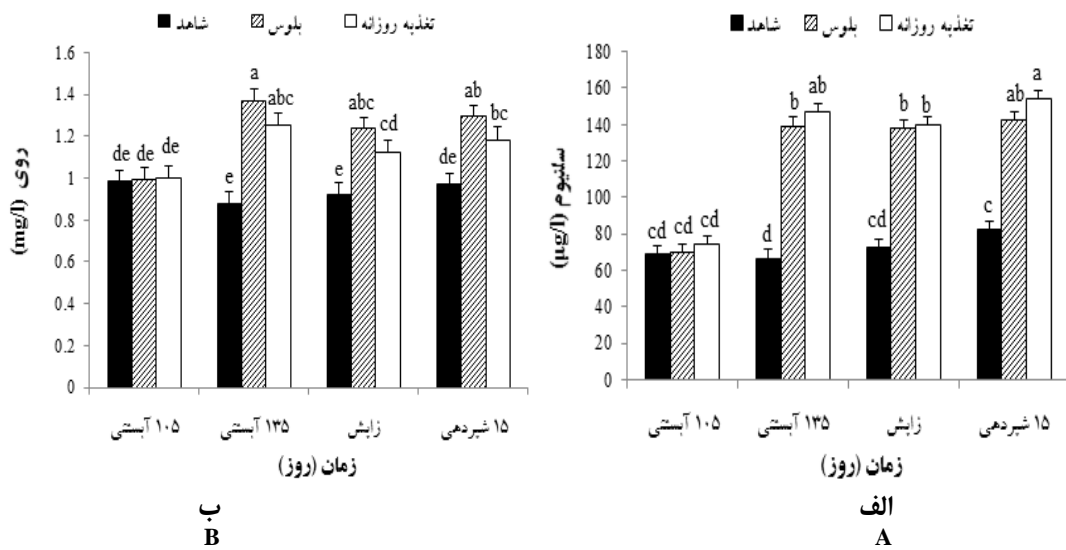
خون کامل در روز ۱۳۵ آبستنی از میش‌ها گرفته و در لوله‌های CBC حاوی EDTA ریخته و بلافالصله به آزمایشگاه انتقال داده شدند. همچنین نمونه‌های آغاز (در روز زایش) و شیر (روز ۱۵ پس از زایش) از میش‌ها از هر دو کارتبه گرفته و تا آنالیز بعدی در دمای منفی ۲۰ درجه، سانتی‌گراد ذخیره شد. وزن بدن بردها در روزهای تولد، ۱۰، ۲۰ و ۳۰ روزگی، پس از ۶ ساعت جداسازی از مادر، ثبت شد.

اندازه‌گیری پارامترها

غلظت کلسیم و فسفر در نمونه سرم خون میش و بردها با استفاده از دستگاه اتوآنالایزر (Alpha-Classic, Iran) و مطابق با دستورالعمل سازنده کیت‌های شیمیایی در دسترس (Pars Azmon, Tehran, Iran) تعیین شد. برای اندازه‌گیری پارامترهای هماتولوژی، نمونه‌های کامل خون در روز ۱۳۵ آبستنی با استفاده از یک سل کانتر اتوماتیک آنالیز شدن (EXIGO, Sweden). برای اندازه‌گیری غلظت عناصر روی، مس، آهن و سلنیوم در نمونه‌های پلاسماء، ابتدا تری کلرواستیک اسید با نسبت ۱:۱ به نمونه‌ها جهت پروتئین‌زدایی اضافه و سپس در ۹۰۰g به مدت ۱۰ دقیقه سانتی‌فیوژ شد (۴۸). برای آماده‌سازی نمونه‌های شیر و آغاز از روش وستrama استفاده شد (۶۵). غلظت روی، مس و آهن در نمونه‌های پلاسماء، شیر و خوراک با استفاده از دستگاه جذب اتمی (Varian Spectr AA 220, Australia) و غلظت سلنیوم این نمونه‌ها با دستگاه جذب اتمی مجهز به کوره گرافیتی (Thermo Spectr, America) و به روش تولید یون هیدرید تعیین شد. برای اندازه‌گیری فعالیت آنزیم‌های گلوتاتیون‌پراکسیداز و سوپراکسیدیدیسموتاز گلبلو قرمز خون از دستگاه اسپکتروفوتومتر (Optima, SP-300, Korea) به ترتیب در طول موج ۳۴۰ و ۵۰۵ نانومتر استفاده شد. فعالیت آنزیم گلوتاتیون‌پراکسیداز بر اساس روش پاکلیا و ولنتین (۴۵) و با استفاده از کیت تجاری (Biorex, Tehran, Iran) با شماره کاتالوگ BXCO551 و بر اساس دستورالعمل کیت اندازه‌گیری شد. فعالیت آنزیم سوپراکسیدیدیسموتاز گلبلو قرمز خون نیز به کمک کیت تجاری باپورکس به شماره کاتالوگ BXCO531 و بر اساس دستورالعمل آن تعیین شد.

آنالیز آماری

نرمال بودن داده‌های حاصل با روش Shapiro-Wilk در Proc Univariate تست شد و داده‌ها با انجام تبیلایات لازم برای آنالیز آماری آماده و با استفاده از Proc Mixed SAS 9.1 آنالیز شدند (۵۲). آنالیز پارامترهای مربوط به میش (به جز پارامترهای هماتولوژی) به صورت اندازه‌های تکرار شده در واحد زمان در قالب طرح کاملاً تصادفی انجام شد. بهترین ساختار واریانس-کواریانس (مدلی که مقادیر معیارهای AIC و BIC آن کوچکتر باشد) برای آنالیز انتخاب و نتایج حاصل از آن مدل گزارش شد. برای گروه‌بندی میانگین تیمارها و



شکل ۱- غلظت روی (الف) و سلنیوم (ب) پلاسمای میش‌ها در گروه‌های مختلف
Figure 1. Concentrations of plasma zinc (A) and selenium (B) of ewes in different groups

تیمارها: (۱) شاهد (۲) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۰۰ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم (۳) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۰۰ میلی‌گرم سلنیوم بهصورت تقدیه روزانه نمک عناصر

یک مطالعه نشان داد که در میش‌های مکمل شده با ۰/۰۳ و ۰/۰۴۵ میلی‌گرم سلنیوم در کیلوگرم ماده خشک، سطوح سلنیوم جفت، سرم و آغوز در مقایسه با گروه شاهد افزایش یافت (۱۶).

مشخص شده است که افزایش غلظت عنصر روی در جیره ممکن است بهصورت آنتاگونیست با جذب سایر کاتیون‌های دو ظرفیتی از قبیل آهن و مس تداخل ایجاد کند و در نتیجه غلظت این عناصر را در خون تحت‌تأثیر قرارداده (۲۰). مشابه با نتایج این پژوهش، افزودن میزان ۲۰ و ۴۰ میلی‌گرم روی در کیلوگرم ماده خشک در جیره بزهای آنقوله تأثیری بر غلظت فسفر و کلسیم سرم نداشت (۶۸). در مطالعه‌ای، در برده‌های پرورادی دریافت‌کننده روی، افزایش غلظت روی عدم تغییر در مس سرم گزارش شد (۲۰). سلنیوم نیز قادر است توزیع برخی از مواد معدنی مانند آهن و مس را تحت‌تأثیر قرار دهد. مشابه با مطالعه حاضر، سطوح کلسیم و فسفر سرم برده‌های نر توسط مکمل سازی ۱۵/۰ میلی‌گرم سلنیوم در کیلوگرم ماده خشک بهصورت آلى و غیرآلى تحت‌تأثیر قرار نگرفت (۳۳). اما بر خلاف نتایج این آزمایش، در مطالعه‌ای مکمل سازی روزانه سلنیوم باعث کاهش معنی‌دار غلظت مس در سرم خون برده‌ها شد (۹). کاهش معنی‌داری در غلظت آهن خون در گروه‌های تقدیه شده با سلنیوم در مقابل گروه شاهد گزارش شده است (۴۹). در مطالعه اسدی و همکاران (۷)، تزریق و خوراندن سلنیوم و ویتامین E به برده‌های شیرخوار سبب افزایش معنی‌دار غلظت آهن و فعالیت آنزیم گلوتاتیون‌پراکسیداز در مقایسه با گروه شاهد شد.

غلظت نرمال روی، ۰/۸ تا ۱/۴ میلی‌گرم در لیتر برای گوسفند در نظر گرفته می‌شود (۶۱). بنابراین همه میش‌های مطالعه حاضر غلظت روی پلاسمای نرمال داشتند. مشابه با نتایج این پژوهش، تقدیه یک بلوس آهسته‌رهش (روی، کبات و سلنیوم) به گوسفند، سطح روی پلاسمای نرمال در حیوانات دریافت‌کننده بلوس در مقایسه با گروه کنترل افزایش داد (۲۹،۲۸). همچنین در پژوهش دیگری، غلظت روی در میش‌های آبستن دریافت‌کننده بلوس حاوی عناصر روی، سلنیوم و کبات در همه زمان‌های نمونه‌گیری در مقایسه با گروه شاهد بالاتر بود (۳). در مطالعه‌ای مکمل سازی خوراکی کوتاه‌مدت سه شکل آلى و غیرآلى روی، غلظت روی در پلاسمای خون را بهصورت معنی‌دار افزایش داد (۴۸). همچنین در آزمایش نعمتپور و همکاران (۴۴)، استفاده از منابع مختلف روی در اوایل شیردهی باعث افزایش معنی‌دار میزان روی در سرم خون گاوهای هشتاین شد. غلظت نرمال سلنیوم در سرم خون میش‌ها ۱۲۰ تا ۱۵۰ میکروگرم در لیتر است (۱) در حالی که مقادیر بین ۲۵ تا ۵۰ میکروگرم در لیتر کمود در نظر گرفته می‌شوند (۴۶). بنابراین، در مطالعه حاضر، احتمالاً میش‌های گروه شاهد با کمود حاشیه‌ای سلنیوم مواجه بودند که با مکمل سازی آن در هر دو گروه تبیماری مقادار سلنیوم در دامنه نرمال قرار گرفت. موافق با یافته‌های ما، در یک مطالعه گزارش شد که تقدیه بلوس آهسته‌رهش (سلنیوم، مس و کبات) سطح سلنیوم پلاسمای را در میش‌های آبستن در ۳ ماه پیش از زایش تا ۳ ماه پس از زایش افزایش داد (۷۲). همچنین در مطالعه‌ای دیگر، مکمل سازی سلنیوم باعث افزایش مقدار سلنیوم پلاسمای میش‌ها شد (۱۲). نتایج

جدول ۲- غلظت عناصر کلسیم، فسفر، مس و آهن در خون میش‌ها در تیمارهای مختلف^۱
Table 2. Concentration of calcium, phosphorus, copper and iron elements in blood of ewes in different treatments

تیمار	کلسیم (میلی‌گرم در لیتر)	فسفر (میلی‌گرم در لیتر)	مس (میلی‌گرم در لیتر)	آهن (میلی‌گرم در لیتر)
تیمار	۹/۳۰	۷/۳۲	۶/۹۵	۰/۸۶
	۹/۳۷	۷/۱۷	۷/۱۷	۰/۸۵
	۹/۴۶	۷/۲۶	۷/۲۶	۰/۸۶
	۰/۲۰۰۲	۰/۱۶۶۰	۰/۰۲۶۹	۰/۰۷۳۶
روز				
۱۰۵	۹/۴۹ ^{ab}	۷/۶۰ ^a	۰/۹۵ ^a	۱/۹۶
۱۳۵	۹/۳۷ ^{ab}	۶/۸۷ ^b	۰/۸۷ ^b	۱/۸۷
۱۵	۹/۱۲ ^b	۶/۱۶ ^b	۰/۸۱ ^b	۱/۸۹
خطای معیار میانگین	۰/۱۵۳۷	۰/۱۸۳۸	۰/۰۳۲۶	۰/۰۶۲۶
سطح معنی‌داری				
تیمار	۰/۹۵۳۷	۰/۲۸۶۲	۰/۹۳۹۰	۰/۹۴۳۶
روز	۰/۰۴۶۴	۰/۰۱۴۶	۰/۰۲۷۹	۰/۱۴۴۰
تیمار×روز	۰/۷۹۸۲	۰/۹۷۷۴	۰/۹۸۶۷	۰/۰۸۱۳

۱. حروف متفاوت داخل یک ستون، تفاوت آماری معنی‌دار را نشان می‌دهد ($p<0.05$).

۲. تیمارها: (۱) شاهد (۲) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم (۳) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم به صورت تغذیه روزانه نمک عناصر

پلاسمای شیر گزارش شده است (۶۳). نتایج ما با یافته‌های برخی محققین همخوانی داشت که گزارش کردند مکمل‌سازی روی در میش‌ها، غلظت‌های روی شیر و پلاسمای افزایش داد (۶۴، ۷۰). همچنین استفاده از بلوس‌های آهسته‌رهش حاوی روی، کبالت و سلنیوم غلظت روی را در شیر میش‌ها افزایش داد (۳). غلظت سلنیوم شیر نیز همبستگی مثبتی با غلظت سلنیوم پلاسمای دارد (۳۷). افزایش غلظت سلنیوم در شیر میش‌های مکمل شده با بلوس و تغذیه پلاسمای شیر افزایش داد (۳). غلظت سلنیوم از این روزانه نمک عناصر در مطالعه حاضر، انتقال سلنیوم از این منابع به شیر را نشان می‌دهد. مطابق با یافته‌های ما، برخی محققین گزارش کردند که غلظت‌های سلنیوم در آغوز و شیر می‌تواند توسط مکمل‌سازی سلنیوم غیرآلی در گوسفند (۵۰) و بزها (۶۹) افزایش یابد. همچنین در بررسی دیگر، غلظت سلنیوم در پلاسمای شیر میش‌های دریافت‌کننده بلوس حاوی عناصر روی، سلنیوم و کبالت نسبت به گروه شاهد به صورت معنی‌داری بالاتر بود (۳).

مکمل‌سازی در هر دو شکل باعث افزایش مقدار روی در شیر شد ($p<0.0001$) اما تفاوتی بین غلظت روی آغوز و شیر مشاهده نشد ($p=0.2654$) (جدول ۳). غلظت سلنیوم نیز در شیر هر دو گروه میش دریافت‌کننده مکمل به صورت معنی‌داری افزایش یافت ($p=0.0028$). به علاوه، مقدار سلنیوم در آغوز به صورت معنی‌داری نسبت به شیر بیشتر بود به ترتیب $۲۲/۸۸$ و $۱۷/۰۲$ میکروگرم در لیتر بود که تفاوت معنی‌داری با غلظت آن‌ها در گروه‌های تیماری بلوس $۳۴/۱۰$ و $۳۷/۸۸$ و تغذیه روزانه عناصر $۳۸/۱۳$ و $۲۹/۱۳$ داشت. همچنین غلظت روی آغوز و شیر در گروه شاهد به ترتیب $۴/۲۱$ و $۴/۲۱$ میلی‌گرم در لیتر بود که تفاوت معنی‌داری با غلظت آن‌ها در گروه‌های تیماری بلوس $۶/۸۰$ و $۶/۹۱$ و تغذیه روزانه عناصر $۶/۸۷$ داشت. مکمل‌سازی روی و سلنیوم بر مقدار مس و آهن شیر اثر معنی‌دار نداشت اما غلظت این دو عنصر در آغوز به صورت معنی‌دار بیشتر از شیر بود (جدول ۳). همبستگی‌های معنی‌داری بین غلظت روی

جدول ۳- غلظت عناصر روی، سلنیوم، مس و آهن در شیر و آغوز در تیمارهای مختلف^۱
Table 3. Concentration of zinc, selenium, copper and iron elements in colostrum and milk in different treatments

تیمار	روی (میلی‌گرم در لیتر)	سلنیوم (میکروگرم در لیتر)	مس (میلی‌گرم در لیتر)	آهن (میلی‌گرم در لیتر)
تیمار	۴/۲۹ ^b	۱۹/۹۵ ^b	۰/۳۸	۰/۶۱
	۶/۰۳	۳۰/۹۹ ^a	۰/۳۸	۰/۶۱
	۵/۸۳	۳۳/۶۳ ^a	۰/۳۷	۰/۶۱
	۰/۱۵۳۲	۲/۵۴۴۵	۰/۰۳۹	۰/۰۱۱۰
روز				
زایش (آغوز)	۶/۰۳	۳۱/۷۰ ^a	۰/۴۲ ^a	۰/۷۲ ^a
روز	۵/۸۳	۲۲/۶۸ ^b	۰/۳۷ ^b	۰/۵۰ ^b
خطای معیار میانگین	۰/۱۱۷۴	۱/۵۴۰۷	۰/۰۲۹	۰/۰۱۱۰
سطح معنی‌داری				
تیمار	<۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۲۸	۰/۹۵۷۳	۰/۹۳۶۰
روز	۰/۲۶۵۴	<۰/۰۰۰۱	۰/۰۱۷۷	<۰/۰۰۰۱
تیمار×روز	۰/۶۸۴۱	۰/۵۳۸۸	۰/۷۶۰۹	۰/۹۷۸۴

۱. حروف متفاوت داخل یک ستون، تفاوت آماری معنی‌دار را نشان می‌دهد ($p<0.05$).

۲. تیمارها: (۱) شاهد (۲) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم (۳) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم به صورت تغذیه روزانه نمک عناصر

غلظت عناصر کلسیم، فسفر، مس و آهن در خون برده‌ها تحت تأثیر تیمار قرار نگرفت (جدول ۴).

مقدار روی و سلنیوم پلاسمای برده‌های متولد شده از میش‌های هر دو گروه بلوس و تغذیه روزانه عناصر، نسبت به گروه شاهد بالاتر بود ($p=0.129$ و $p=0.053$) (جدول ۴).

جدول ۴- غلظت عناصر معدنی در خون برده‌ها در تیمارهای مختلف^۱

Table 4. Concentration of mineral elements in blood of lambs in different treatments^۱

تیمار ^۱	بلوس	شاهد	تغذیه روزانه	خطای معیار میانگین	سطح معنی‌داری	تیمار	جنس	تولد
روی (میلی‌گرم در لیتر)	۰/۸۳ ^b	۰/۹۴۷	۱/۰۵ ^a	۰/۱۱۷۰	/۰.۱۲۹	۰/۵۶۳	۰/۵۱۹۹	۰/۰.۹۴۷
سلنیوم (میکروگرم در لیتر)	۶۸/۷۰ ^b	۰/۷۹۲۶	۸۵/۸۷ ^a	۲/۶۰۵۳	/۰.۰۵۳	۰/۵۱۳۸	۰/۹۱۴۱	۰/۰.۵۱۹۹
کلسیم (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)	۱۰/۴۵	۰/۱۱۰	۹/۸۴	۰/۲۲۶۳	/۰.۱۲۵۸	۰/۴۱۵۶	۰/۶۸۶۸	۰/۰.۷۹۲۶
فسفور (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)	۷/۷۴۸	۰/۲۶۸۵	۷/۷۱	۰/۱۴۰	/۰.۴۰۶۸	۰/۹۳۵۴	۰/۴۱۴۱	۰/۰.۱۱۰
مس (میلی‌گرم در لیتر)	۰/۷۲	۰/۸۸۴۶	۰/۰۷۲	۰/۰۵۶۱	/۰.۰۵۶۱	۰/۷۶۵۹	۰/۴۲۵۴	۰/۰.۷۹۲۶
آهن (میلی‌گرم در لیتر)	۱/۷۱		۱/۷۵	۰/۰۵۰۱	/۰.۰۵۰۱			

۱. حروف متفاوت داخل یک ستون، تفاوت آماری معنی‌دار را نشان می‌دهد ($P<0.05$).

۲. تیمارها: (۱) شاهد (۲) ۰/۰۵ میلی‌گرم روی و ۰/۰۲ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم (۳) ۰/۰۰۵ میلی‌گرم روی و ۰/۰۲ میلی‌گرم سلنیوم به صورت تغذیه روزانه نمک عناصر

سرم خون برده‌های آن‌ها در هنگام تولد و افزایش آهن در ۱، ۳ و ۴ هفتگی آن‌ها شد (۳۲). در پژوهش دیگری، مکمل‌سازی مادری سلنیوم با سدیم سلنیت و سلنومیتیونین در طی اواخر آبستنی در بزهای خلخالی، باعث افزایش مس و کاهش روی در سرم و آگوز بزها و افزایش آهن بزغاله‌ها شد (۲۵).

وزن بدن برده‌ها در روزهای ۲۰ و ۳۰ و میانگین افزایش وزن از ۲۱ تا ۳۰ روزگی در هر دو گروه برده‌هایی که مادرانشان عناصر روی و سلنیوم دریافت کرده بودند، در مقایسه با گروه شاهد به صورت معنی‌داری بیشتر بود ($p<0.05$) (جدول ۵). میانگین افزایش وزن از ۱۱ تا ۲۰ روزگی نیز در هر دو گروه دریافت‌کننده عناصر بالاتر بود اما فقط در روش تغذیه روزانه، تفاوت با گروه شاهد معنی‌دار بود ($p=0.0235$). علیرغم بالاتر بودن وزن بدن برده‌ها در روز تولد و ۱۰ روزگی و افزایش وزن از روز تولد تا ۱۰ روزگی در برده‌های حاصل از میش‌های دریافت‌کننده روی و سلنیوم، تفاوت آماری با گروه شاهد مشاهده نشد (جدول ۵).

سطح بالاتر روی و سلنیوم پلاسمای برده‌ها در گروه‌های تیمار شده با بلوس و تغذیه روزانه عناصر در مطالعه حاضر، ممکن است یک انعکاس از غلظت بالاتر این عناصر در شیر باشد و نشان می‌دهد که سلنیوم از آگوز و شیر به صورت مؤثری به برده‌ها انتقال یافته است. مشابه با نتایج ما، تغذیه یک بلوس آهسته‌رهش سلنیوم، مس، روی، کبات، فسفر، منگنز و ید در اواخر آبستنی (۶۰ روز قبل از زایش) به میش‌ها سطح روی و سلنیوم را در سرم برده‌های متولد شده از این حیوانات در مقایسه با گروه شاهد افزایش داد (۲). در مطالعه‌ای مکمل‌سازی طولانی‌مدت سدیم سلنیت در بزها باعث افزایش معنی‌دار سلنیوم و فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز در بزغاله‌های آن‌ها در مقایسه با گروه شاهد شد (۳۹). در مطالعه دیگری، در برده‌های حاصل از میش‌های آبستن تغذیه شده با سلنیوم اضافی، غلظت‌های بالاتر سلنیوم در خون و کبد و فعالیت بالاتر گلوتاتیونپراکسیداز در سن ۱۲ ساعت گزارش شد (۵۰). برخلاف نتایج این پژوهش، تزریق سلنیوم و ویتامین E به میش‌های آبستن باعث کاهش غلظت آهن در

جدول ۵- عملکرد رشد برده‌ها تا سن ۳۰ روزگی در تیمارهای مختلف^۱

Table 5. Growth performance of lambs until 30 days of age in different treatments^۱

فاکتور	شاهد	بلوس	تغذیه روزانه	خطای معیار میانگین	سطح معنی‌داری	تیمار	جنس	تولد
وزن تولد (کیلوگرم)	۴/۲۰	۴/۳۵	۴/۵۳	۰/۱۳۲۳	/۰.۲۴۳۱	۰/۷۰۳۷	۰/۱۶۶۴	
افزایش وزن روزانه ۱ تا ۱۰ روزگی (گرم)	۲۱۳/۸۷	۲۴۶/۷۱	۲۳۷/۵۴	۹/۸۹۹۰	/۰.۰۷۸۵	۰/۵۸۶۸	۰/۴۱۴۶	
وزن روزگی (کیلوگرم)	۶/۳۴	۶/۸۲	۶/۹۱	۰/۱۷۰۹	/۰.۰۶۷۱	۰/۰۵۸۴	۰/۰۵۳۰	
افزایش وزن روزانه ۱۱ تا ۲۰ روزگی (گرم)	۱۳۴/۰۵ ^b	۱۵۸/۱۸ ^{ab}	۱۹۳/۰۸ ^a	۱۳۳/۳۴۲۷	/۰.۰۲۳۵	۰/۶۴۱۳	۰/۲۳۳۹	
وزن روزگی (کیلوگرم)	۷/۶۵ ^b	۸/۳۸ ^a	۸/۷۵ ^a	۰/۱۴۹۵	/۰.۰۰۰۲	۰/۱۷۶۹	۰/۰۴۵۰	
افزایش وزن روزانه ۲۱ تا ۳۰ روزگی (گرم)	۱۶۷/۰۲ ^b	۱۸۸/۰۸ ^a	۱۹۴/۰۴ ^a	۴/۹۹۶۲	/۰.۰۰۲۸	۰/۵۶۳۱	۰/۸۹۱۳	
وزن روزگی (کیلوگرم)	۹/۳۳ ^b	۱۰/۲۷ ^a	۱۰/۷۴ ^a	۰/۱۵۴۵	/<۰۰۰۱	</۰۰۰۱	۰/۰۴۴۳	

۱. حروف متفاوت داخل یک ستون، تفاوت آماری معنی‌دار را نشان می‌دهد ($P<0.05$).

۲. تیمارها: (۱) شاهد (۲) ۰/۰۵ میلی‌گرم روی و ۰/۰۲ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم (۳) ۰/۰۰۵ میلی‌گرم روی و ۰/۰۲ میلی‌گرم سلنیوم به صورت تغذیه روزانه نمک عناصر

رشد شبه انسولین نوع ۱ (IGF-I) نیز اثرگذار است (۳۶). همچنین روی می‌تواند هورمون‌های تیروئیدی، که نقش مهمی در رشد و نمو بدن دارند، را تحت تأثیر قرار دهد بهطوری که کمبود روی با کاهش کارایی گیرنده‌های تری‌یدوتیرونین همراه است و منجر به کاهش تأثیر هورمون‌های تیروئیدی می‌شود (۱۹). بنابراین، کاهش وزن

مشخص شده است که کمبود روی، مقادیر هورمون‌های کوله‌سیستوکینین و لپتین، که به عنوان سیگنال‌های سیری عمل می‌کنند، را افزایش می‌دهد (۳۴، ۱۰). به همین دلیل، یکی از شانه‌های متداول کمبود روی، کاهش اشتها و مصرف اختیاری خوراک می‌باشد (۳۵). عنصر روی در تولید و ترشح هورمون‌های مؤثر در رشد بدن مانند هورمون رشد و عامل

تحت تأثیر مکمل سازی با عناصر روی و سلنیوم قرار نگرفتند، تعداد لنفوسیت‌ها و گرانولوسیت‌ها در هر دو روش مکمل سازی از لحاظ عددی نسبت به گروه شاهد بزرگ‌تر بودند (جدول ۶). ۸۰ درصد رشد جنین در دو ماه آخر آستنی رخ می‌دهد و بنابراین تقاضا برای انرژی و اکسیژن بهشت افزایش می‌یابد. گلوبول‌های قرمز در انتقال اکسیژن و دی‌اکسیدکربن در بدن درگیر هستند، بنابراین کاهش تعداد آن‌ها باعث کاهش سطح اکسیژن حمل شده به بافت‌ها و کاهش بازگشت دی‌اکسیدکربن به ریه‌ها در میش‌ها می‌شود. با توجه به این‌که در مطالعه ما هم تعداد گلوبول قرمز و هم غلظت هموگلوبین در گروه شاهد نسبت به سایر گروه‌ها کمتر بود، بنابراین کاهش در مقدار هموگلوبین ممکن است به علت افزایش رخ توزیع یا کاهش در نرخ تشکیل گلوبول قرمز باشد (۵۵). مشابه با نتایج این پژوهش، در مطالعه‌ای در رت‌های با کمبود روی، هموگلوبین و تعداد کل گلوبول قرمز کاهش یافت (۱۴). در مطالعه دیگری، در برههای مکمل شده با مخمر غنی از سلنیوم، تعداد گلوبول قرمز بالاتر نسبت به گروه شاهد گزارش شد (۱۸). همچنین تقدیم بلوس آهسته‌رهش سلنیوم در میش‌های آبستن تاثیری بر مقدار هموگلوبین در برههای متولد شده از آن‌ها نداشت اما به صورت معنی‌داری تعداد گلوبول‌های قرمز را افزایش داد (۷۱). در مطالعه‌ای بر روی گوسفند، تفاوتی در هماتوکریت و تعداد گلوبول‌های قرمز در گروه‌های دریافت‌کننده سدیم سلنیت و نانوذرات سلنیوم در مقایسه با گروه شاهد مشاهده نشد (۵۱). در مطالعه دیگری، افزودن سدیم سلنیت و مخمر سلنیومی به جیره بردها، بر مقادیر هماتوکریت، هموگلوبین و تعداد گلوبول‌های سفید اثری نداشت (۴). افزایش تعداد گلوبول‌های قرمز و در نتیجه هموگلوبین در گروه‌های دریافت کننده روی و سلنیوم در مطالعه حاضر، می‌تواند مربوط به نقش این عناصر در سنتز و حفاظت گلوبول‌های قرمز و هموگلوبین از آسیب اکسیداتیو باشد (۵۵، ۳۲).

Table 6. Hematological parameters of ewes in different treatments¹

تیمار ^۱	بلوس	شاهد		
			تعداد روزانه	خطای میار میانگین
RBC (۱۰ ^۹ در لیتر) ^۲	۱۲/۲۴ ^b	۱۳/۴۸ ^a	۱۳/۵۷	.۰/۰۰۷۳
WBC (۱۰ ^۳ در لیتر) ^۳	۷/۵۹	۸/۰۲	۸/۶۷	.۰/۵۳۰
HGB (گرم در دسی‌لیتر) ^۴	۱۱/۳۶ ^b	۱۲/۱۸ ^a	۱۲/۱۵ ^a	.۰/۰۲۱۷
HCT (درصد) ^۵	۳۵/۶	۳۶/۰۲	۳۵/۵۷	.۰/۹۶۳۸
MCV (فقطولیتر) ^۶	۲۹/۰۹	۲۸/۳۹	۲۹/۵۵	.۰/۴۱۵۸
MCH (پیکوگرم) ^۷	۹/۷۷	۸/۷۷	۹/۷۲	.۰/۲۲۰۳
MCHC (کرم در دسی‌لیتر) ^۸	۳۱/۹۹	۳۱/۷۷	۳۱/۴۷	.۰/۴۴۵۹
MPV (فقطولیتر) ^۹	۵/۰۲	۵/۱۹	۵/۰۵	.۰/۱۸۲۴
RDW-CV (درصد) ^{۱۰}	۲۴/۰۰	۲۴/۵۰	۲۳/۶۲	.۰/۱۹۰۵
RDW- SD (فقطولیتر) ^{۱۱}	۲۱/۲۵	۲۰/۸۰	۲۱/۶۲	.۰/۰۵۰۶
PLT (۱۰ ^۳ در لیتر) ^{۱۲}	۴۵۴/۸۷	۵۰/۲۶	۴۷۸/۵۰	.۰/۴۱۷۳
LYM (۱۰ ^۳ در لیتر) ^{۱۳}	۷/۰۴	۳/۱۹	۳/۶۷	.۰/۰۳۶۹
LYM (درصد) ^{۱۴}	۴۷/۲۶	۴۷/۲۴	۴۹/۶۲	.۰/۶۶۳۰
GRAN (۱۰ ^۳ در لیتر) ^{۱۵}	۳/۳۴	۳/۴۲	۳/۵۰	.۰/۹۴۳۲
GRA (درصد) ^{۱۶}	۴۴/۳۶	۴۶/۱۷	۴۶/۹۷	.۰/۰۵۴۰
MONO (۱۰ ^۳ در لیتر) ^{۱۷}	۰/۰۷	۰/۷۰	۰/۷۳	.۰/۹۴۲۸
MON (درصد) ^{۱۸}	۷/۸۷	۸/۲۱	۷/۹۰	.۰/۰۷۲۵

۱. حروف متقاطع داخل یک ستون، تفاوت ام ای معنی‌دار نشان می‌دهد ($p < 0.05$). ۲. تیمارها: (۱) شاهد (۲۰ میلی‌گرم روی و ۰ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم (۲۰ میلی‌گرم روی و ۰ میلی‌گرم سلنیوم به صورت تغذیه روزانه نمک عناصر ۳ گلوبول قرمز خون، ۴ گلوبول سفید خون، ۵ هموگلوبین، ۶ هماتوکریت، ۷ جرم متوسط گلوبول‌های قرمز، ۸ میانگین میزان هموگلوبین در گلوبول‌های قرمز، ۹ میزان هموگلوبین در جرم منخصی از گلوبول‌های قرمز، ۱۰ جرم متوسط پلاکت، ۱۱ ضریب تغییرات پراکندگی جرم گلوبول قرمز، ۱۲ انحراف میار پراکندگی جرم گلوبول قرمز، ۱۳ مقدار پلاکت خون، ۱۴ تعداد لنفوسیت، ۱۵ درصد گرانولوسیت، ۱۶ تعداد گرانولوسیت، ۱۷ تعداد مونوسیت، ۱۸ درصد مونوسیت.

در حیوانات با کمبود روی، می‌تواند یک نتیجه مستقیم از کمبود روی به‌خودی خود، یک اثر غیرمستقیم مرتبط با کاهش مصرف خوارک یا ترکیبی از هر دو باشد. بهبود رشد بردهای حاصل از میش‌های مکمل شده با عناصر روی و سلنیوم در این تحقیق، با سطح بالاتر روی و سلنیوم در پلاسمای توسط این بردها و در نتیجه افزایش این عناصر در پلاسمای خون آن‌ها قابل توجیه است. مشابه با نتایج این مطالعه، استفاده از بلوس آهسته‌رهش سلنیوم، مس، روی، کیالت، فسفر، منگنز و ید در اوخر آبستنی میش (۶۰ روز قبل از زایش) باعث افزایش معنی‌دار وزن بردها در ۳۰ روزگی نسبت به گروه شاهد شد و تفاوتی در وزن تولد آن‌ها مشاهده نشد (۲). مطالعه‌ی دیگری نشان داد که مکمل سازی مادری روی، سلنیوم و کیالت به صورت بلوس شکمبهای آهسته‌رهش در اوخر آبستنی به افزایش وزن تولد و از شیرگیری و میانگین افزایش روزانه وزن بردها منتج شد (۳). همچنین گزارش شد که مکمل سازی سطوح مختلف روی (۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم در کیلوگرم ماده خشک) وزن از شیرگیری و افزایش وزن روزانه بردهای متولد شده از میش‌های مکمل شده را افزایش داد ولی تأثیر معنی‌داری بر وزن تولد نداشت (۴۱). در مطالعه دیگری، میانگین وزن از شیرگیری بردها و متوسط افزایش روزانه وزن بردها در حیوانات دریافت‌کننده بلوس آهسته‌رهش سلنیوم و سلنیوم به علاوه ید در مقایسه با تیمار شاهد به صورت معنی‌داری بالاتر بود (۷۱). اما در مطالعه احسانی و همکاران (۱۳)، استفاده از قرص آهسته‌رهش و کپسول مواد معدنی در بزها اثر معنی‌داری بر وزن تولد و از شیرگیری بزغاله‌های آن‌ها نداشت.

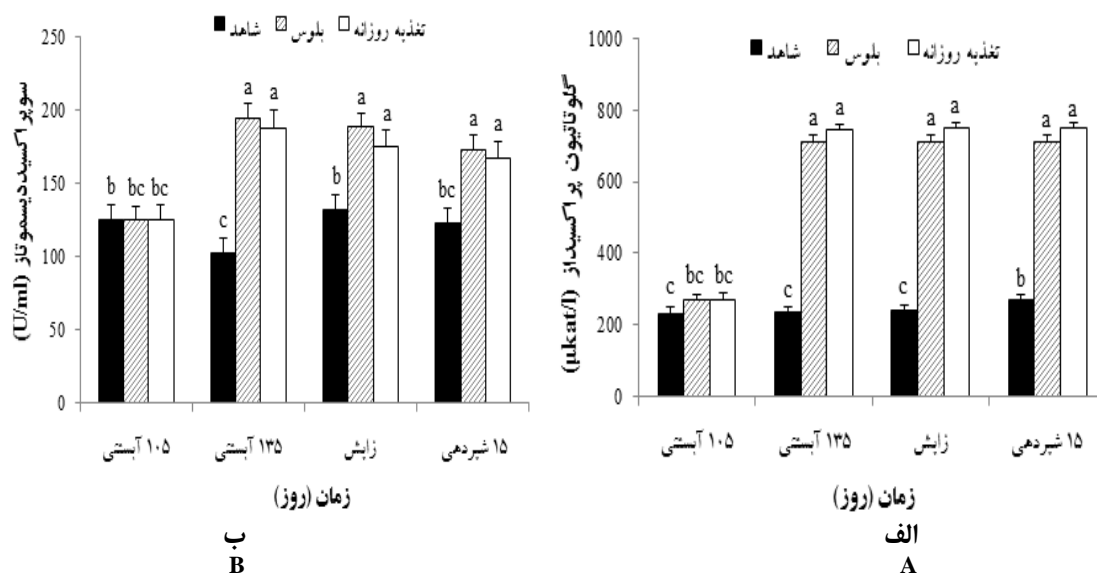
مقدار هموگلوبین در هر دو گروه دریافت‌کننده عناصر روی و سلنیوم (بلوس و تغذیه روزانه عناصر) به صورت معنی‌داری نسبت به گروه شاهد بالاتر بود ($p = 0.0217$). همچنین تعداد گلوبول‌های قرمز خون تحت تأثیر مکمل سازی در هر دو روش به صورت معنی‌داری افزایش یافت ($p = 0.0233$) (جدول ۶). اگرچه پارامترهای مربوط به سیستم ایمنی از لحاظ آماری

جدول ۶- پارامترهای هماتولوژی در میش در تیمارهای مختلف^۱

سیستم ایمنی و تغییرات گلوبول‌های سفید به نوع حیوان، تفاوت‌های فردی، تقدیه، درجه درگیری حیوان و حضور استرس وابسته است، بنابراین احتمالاً عدم تأثیر مکمل‌سازی روی و سلنیوم بر سیستم ایمنی در مطالعه حاضر به این تفاوت‌ها مربوط می‌باشد.

شکل ۲ (الف و ب) به ترتیب فعالیت آنزیم‌های گلوتاتیون‌پراکسیداز (GPx) و سوپراکسیدیسموتاز (SOD) گلوبول قرمز خون میش‌ها را در روزهای آزمایش نشان می‌دهد. مکمل‌سازی روی و سلنیوم در هر دو روش بلوس و تغذیه روزانه، فعالیت آنزیم‌های GPx و SOD را در میش‌ها در همه روزها نسبت به گروه شاهد به صورت معنی‌داری افزایش داد ($p < 0.05$). مقادیر آنزیم‌های GPx و SOD در بردها در جدول ۷ لیست شده است. فعالیت آنزیم GPx در هر دو گروه برده‌های متولد شده از میش‌هایی که بلوس دریافت کرده بودند و یا به صورت روزانه با عنصر روی و سلنیوم تغذیه شده بودند، نسبت به برده‌های گروه شاهد به صورت معنی‌داری بالاتر بود ($p < 0.001$). فعالیت آنزیم SOD نیز در این بردها بالاتر بود اما تفاوت آن با گروه شاهد معنی‌دار نبود ($p = 0.7569$).

سلول‌های ایمنی، برای کشتن پاتوژن‌ها، رادیکال‌های آزاد تولید می‌کنند (۶۲). مشخص شده است که روی علاوه بر نقش در آنزیم روی- مس سوپراکسیدیسموتاز، که وظیفه حفاظت سلول‌ها در برابر رادیکال‌های مضر سوپراکسید را دارد، در تمایز و تقسیم گلوبول‌های سفید بهویژه لنفوسيت‌ها مؤثر است (۶۳). عنصر روی عملکرد ایمنی و دفاعی بدن را با افزایش تولید تیمولین (هورمون تیموسی) و عملکرد گلوبول‌های سفید بهبود می‌دهد (۶۰). همچنین روی به واسطه تحریک سنتز متالوتیونین، قادر به کاهش اثرات مخرب فلزات سمی مانند کادمیوم بر سیستم آنتی‌اکسیدانی نیز می‌باشد (۵۹). کمبود سلنیوم موجب کاهش مقدار ایمینو‌گلوبولین‌های G خون، اختلال در فعالیت و چرخه زندگی نوتروفیل‌ها، ماکرووفازها، لنفوسيت‌ها و اینترلکین‌های نوع ۱ و ۲ می‌شود که می‌تواند به علت کاهش فعالیت گلوتاتیون‌پراکسیداز باشد (۶،۴۹). در کمبود سلنیوم متاپولیسیم هورمون‌های تیروئیدی نیز مختل می‌شود. کمکاری تیروئید اثرات مضری بر عملکرد ایمنی دارد، به طوری که توانایی نوتروفیل‌ها برای پاسخ به ارگانیسم‌های خارجی را مختل می‌کند (۶). در مطالعاتی افزایش پاسخ ایمنی در حیوانات تغذیه شده با روی و یا سلنیوم گزارش شده است (۷۱،۲۶،۱۴). با توجه به این که پاسخ



شکل ۲- فعالیت آنزیم‌های گلوتاتیون‌پراکسیداز (GPx) (الف) و سوپراکسیدیسموتاز (SOD) (ب) میش‌ها در گروه‌های مختلف

Figure 2. Activities of GPx (A) and SOD (B) enzymes of ewes in different groups

حروف مختلف، نشان دهنده تفاوت آماری بین تیمارها و روزها می‌باشد ($p < 0.05$).

تیمارها: (۱) شاهد (۲) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم (۳) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم به صورت تغذیه روزانه نمک

جدول ۷- فعالیت آنزیم‌های گلوتاتیون‌پراکسیداز و سوپراکسیدیسموتاز بردها در گروه‌های مختلف
Table 7. GPx and SOD enzymes activity of lambs in different groups

تیمار*	سطح معنی‌داری					
	تولد	جنس	تیمار	خطای میار میانگین	تغذیه روزانه	بلوس
۰/۶۹۸۱	۰/۸۴۴۵	<۰/۰۰۰۱	۱۶/۳۱۲۰	۶۰/۷۸۰	۵۶۷/۵۷۰	۲۲۲/۵۷۰
۰/۴۳۴۱	۰/۱۵۴۲	۰/۷۵۶۹	۱۷/۵۵۴۷	۱۹۶/۶۲	۱۸۴/۷۴	۱۷۶/۶۲

۱. حروف متفاوت داخل یک ستون، تفاوت آماری معنی‌دار را نشان می‌دهد ($p < 0.05$).

۲. تیمارها: (۱) شاهد (۲) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم در روز به صورت بلوس آهسته‌رهش روی و سلنیوم (۳) ۲۰ میلی‌گرم روی و ۰/۲ میلی‌گرم سلنیوم به صورت تغذیه روزانه نمک عناصر

مطالعه ناگالاکشمی (۴۳)، مکمل‌سازی ۱۵ میلی‌گرم روى در کیلوگرم جبره در برده‌ها فعالیت آنزیم‌های سوپراکسیدیسموتاز و کاتالاز را در مقایسه با گروه شاهد افزایش داد. نتایج این مطالعه نشان داد که مکمل‌سازی پیش و پس از زایش عناصر روى و سلنیوم، باعث بهبود غلظت عناصر روى و سلنیوم در پلاسمای میش و بره و در آغوز و شیر، بهبود آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی گلوتاتیون‌پراکسیداز و سوپراکسید دیسموتاز و وزن بدن برده‌ها شد. به صورت کلی تفاوتی بین روش بلوس و روش تقدیم عناصر به صورت روزانه مشاهده نشد. بنابراین به کار بردن بلوس‌ها در گله‌هایی مانند گله‌های عشايری که امکان تغذیه دستی در آن‌ها وجود ندارد، به سبب سهولت استفاده از آن‌ها نسبت به مکمل‌سازی روزانه خوارک با عناصر کم‌صرف، با اطمینان بیشتری توصیه می‌شود.

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از دانشگاه بوعلی سینا به سبب فراهم ساختن امکانات تحقیق، قدردانی می‌شود.

روى و سلنیوم، به ترتیب اجزای اصلی آنزیم‌های سوپراکسیدیسموتاز و گلوتاتیون‌پراکسیداز هستند. این آنزیم‌ها یک نقش مهم در دفاع آنتی‌اکسیدانی ایفا می‌کنند. در طی آبستنی و شیردهی، افزایش شدید در احتیاجات انرژی و اکسیژن با تولید زیاد گونه‌های فعال اکسیژن (ROS) همراه است. SOD اولین خط دفاعی در مقابل ROS است و در خنثی‌سازی رادیکال سوپراکسید فعال می‌باشد. هیدروژن‌پراکسید تولید شده در این واکنش در حضور کاتالاز و گلوتاتیون‌پراکسیداز به آب تبدیل می‌شود (۲۱). مشابه با نتایج ما، علی‌عربی و همکاران (۳) گزارش کردند که در میش‌های دریافت‌کننده بلوس آهسته‌رهش روى، سلنیوم و کبالت و همچنین در برده‌های آن‌ها فعالیت گلوتاتیون‌پراکسیداز افزایش یافت. در مطالعه دیگری، برده‌های دریافت‌کننده یک پلت آهسته‌رهش حاوی روى، سلنیوم و کبالت فعالیت بالاتر GPx نسبت به گروه شاهد داشتند (۲۹). زرواس (۷۲) گزارش کرد که تقدیم یک بلوس آهسته‌رهش (حاوی مس، کبالت و سلنیوم) به میش‌ها ۳ ماه قبل زایش فعالیت گلوتاتیون‌پراکسیداز را تا ۳ ماه بعد از بره‌زایی افزایش داد. در

منابع

- Abd El-Ghany, H., A. López-Arellano, R. Revilla-Vázquez, A. Ramírez-Bribiesca and E. Tórtora-Pérez. 2007. Interrelationship between fetal and maternal selenium concentrations in small ruminants. Small Ruminant, 73: 174-180.
- Abdelrahman, M.M., R.S. Aljumaah and R.U. Khan. 2017. Effects of prepartum sustained-release trace elements ruminal bolus on performance, colostrum composition and blood metabolites in Najdi ewes. Environmental Science and Pollution Research, 24(10): 9675-9680.
- Aliarabi, H., A. Fadayifar, R. Alimohamady and A.H. Dezfoulian. 2019. The effect of maternal supplementation of zinc, selenium and cobalt as slow-release ruminal bolus in late pregnancy on some blood metabolites and performance of ewes and their Lambs. Biological Trace Element Research, 187(2): 403-410.
- Alimohamady, R., H. Aliarabi, A. Bahari and A.H. Dezfoulian. 2013. Influence of different amounts and sources of selenium supplementation on performance, some blood parameters, and nutrient digestibility in lambs. Biological Trace Element Research, 154(1): 45-54.
- Alloway, B.J. 2008. Zinc in soils and crop nutrition.
- Arthur, J.R., R.C. McKenzie and G.J. Beckett. 2003. Selenium in the immune system. The Journal of Nutrition, 133(5): 1457S-1459S.
- Asadi, M., A. Toghdory and T. Ghoorchi. 2018. Effect of oral administration and injection of selenium and vitamin E on performance, blood metabolites and digestibility of nutrients in suckling Dalagh lambs. Research on Animal Production, 9(20): 79-87 (In Persian).
- Bedwal, R. and A. Bahuguna. 1994. zinc, copper and selenium in reproduction. Experientia, 50(7): 626-640.
- Chalabis-Mazurek, A. and G. Walkuska. 2014. Effect of different forms of selenium on trace elements in the blood serum and liver tissue of lambs. Journal of Elementology, 19(1).
- Cousins, R.J. 1998. A role of zinc in the regulation of gene expression. Proceedings of the Nutrition Society, 57(2): 307-311.
- Cymru, H.C. 2011. Meat promotion wales. Reducing methane emissions through improved lamb production. Tŷ Rhedol, UK.
- Davis, P., L. McDowell, N. Wilkinson, C. Buergelt, R. Van Alstyne, R. Weldon and T. Marshall. 2006. Effects of selenium levels in ewe diets on selenium in milk and the plasma and tissue selenium concentrations of lambs. Small Ruminant Research, 65(1-2): 14-23.
- Ehsani, M., M.M. Sharifi Hosseini, H. Sadeghipanah, O. Dayani and M. Asadi Foozi. 2017. The effect of slow-release mineral supplements and eCG injection on twining, birth weight and weaning weigh to fluffy Raeini goats. Research on Animal Production, 8(15): 76-83 (In Persian).
- El Hendy, H.A., M.I. Yousef and N.I.A. El-Naga. 2001. Effect of dietary zinc deficiency on hematological and biochemical parameters and concentrations of zinc, copper, and iron in growing rats. Toxicology, 167(2): 163-170.
- Enjalbert, F. 2009. The relationship between trace elements status and health in calves. Revue de Medecine Veterinaire, 160: 429-435.

16. Erdogan, S., F. Karadaş, A. Yilmaz and S. Karaca. 2017. The effect of organic selenium in feeding of ewes in late pregnancy on selenium transfer to progeny. *Revista Brasileira de Zootecnia*, 46(2): 147-155.
17. Fadayifar, A. and H. Aliarabi. 2013. Slow-release bolus (trace mineral) for ruminants. Iranian Patent, 79633 (In persian).
18. Faixova, Z., Š. Faix, L. Leng, P. Vaczi, Z. Makova and R. Szaboova. 2007. Haematological, blood and rumen chemistry changes in lambs following supplementation with Se-yeast. *Acta Veterinaria Brno*, 76(1): 3-8.
19. Freake, H.C., K.E. Govoni, K. Guda, C. Huang and S.A. Zinn. 2001. Actions and interactions of thyroid hormone and zinc status in growing rats. *The Journal of Nutrition*, 131(4): 1135-1141.
20. Garg, A., V. Mudgal and R. Dass. 2008. Effect of organic zinc supplementation on growth, nutrient utilization and mineral profile in lambs. *Animal Feed Science and Technology*, 144(1-2): 82-96.
21. Gonzales, R., C. Auclair, E. Voisin, H. Gautero, D. Dhermy and P. Boivin. 1984. Superoxide dismutase, catalase, and glutathione peroxidase in red blood cells from patients with malignant diseases. *Cancer Research*, 44(9): 4137-4139.
22. Gorecka, R., M. Kleczkowski, W. Klucinski, R. Kasztelan and E. Sitarska. 2002. Changes in antioxidant components in blood of mares during pregnancy and after foaling. *Bulletin-Veterinary Institute in Pulawy*, 46(2): 301-306.
23. Hanan, Z., N. Ibrahim, G. Donia, F. Younis and Y. Shaker. 2014. Scrutinizing of trace elements and antioxidant enzymes changes in Barki ewes fed salt-tolerant plants under South Sinai conditions. *Journal of American Science*, 10(2): 54-62.
24. Hostettler, C.E., R.L. Kincaid and M.A. Mirando. 2003. The role of essential trace elements in embryonic and fetal development in livestock. *The Veterinary Journal*, 166(2): 125-139.
25. Kachuee, R., H. Abdi-Benemar, Y. Mansoori, P. Sánchez-Aparicio, J. Seifdavati, M.M. Elghandour, R.J. Guillén and A.Z. Salem. 2019. Effects of sodium selenite, L-selenomethionine, and selenium nanoparticles during late pregnancy on selenium, zinc, copper, and iron concentrations in Khalkhal Goats and their kids. *Biological Trace Element Research*, 191(2): 389-402.
26. Kachuee, R., M. Moeini and M. Souris. 2014. Effects of organic and inorganic selenium supplementation during late pregnancy on colostrum and serum Se status, performance and passive immunity in Merghoz goats. *Animal Production Science*, 54(8): 1016-1022.
27. Kendall, N., D. Jackson, A. Mackenzie, D. Illingworth, I. Gill and S. Telfer. 2001. The effect of a zinc, cobalt and selenium soluble glass bolus on the trace element status of extensively grazed sheep over winter. *Animal Science*, 73(1): 163-169.
28. Kendall, N., A. Mackenzie and S. Telfer. 1997. Effect a soluble cobalt, selenium and zinc glass bolus on humoral immune response and trace elements status in lambs. In: *Trace Element in Men and Animals-9: Proc. Ninth Int. Symp. Trace Elements in Man and Animals*. NRC Research Press, Ottawa Canada, 442-444.
29. Kendall, N., A. Mackenzie and S. Telfer. 2012. The trace element and humoral immune response of lambs administered a zinc, cobalt and selenium soluble glass bolus. *Livestock Science*, 148(1-2): 81-86.
30. Kincaid, R. 2008. Changes in the concentration of minerals in blood of peripartum cows. In: *Mid-South Ruminant Nutrition Conference*, 1-8.
31. Kojouri, G. and A. Shirazi. 2007. Serum concentrations of Cu, Zn, Fe, Mo and Co in newborn lambs following systemic administration of Vitamin E and selenium to the pregnant ewes. *Small Ruminant Research*, 70(2-3): 136-139.
32. Kraus, A., H.P. Roth and M. Kirchgessner. 1997. Supplementation with vitamin C, vitamin E or β -carotene influences osmotic fragility and oxidative damage of erythrocytes of zinc-deficient rats. *The Journal of Nutrition*, 127(7): 1290-1296.
33. Kumar, N., A. Garg, R. Dass, V. Chaturvedi, V. Mudgal and V. Varshney. 2009. Selenium supplementation influences growth performance, antioxidant status and immune response in lambs. *Animal Feed Science and Technology*, 153(1-2): 77-87.
34. Kwun, I.S., Y.E. Cho, R.A.R. Lomeda, S.T. Kwon, Y. Kim and J.H. Beattie. 2007. Marginal zinc deficiency in rats decreases leptin expression independently of food intake and corticotrophin-releasing hormone in relation to food intake. *British Journal of Nutrition*, 98(3): 485-489.
35. Levin, G., U. Cogan and S. Mokady. 1992. Food restriction and membrane fluidity. Mechanisms of ageing and development, 62(2): 137-141.
36. MacDonald, R.S. 2000. The role of zinc in growth and cell proliferation. *The Journal of Nutrition*, 130(5): 1500S-1508S.
37. Mannan, S. and M.F. Picciano. 1987. Influence of maternal selenium status on human milk selenium concentration and glutathione peroxidase activity. *The American Journal of Clinical Nutrition*, 46(1): 95-100.
38. Mistry, H.D. and P.J. Williams. 2011. The importance of antioxidant micronutrients in pregnancy. *Oxidative Medicine and Cellular Longevity*.

- ۸۷
39. Misurova, L., L. Pavlata, A. Pechova and R. Dvorak. 2009. Effect of a long-term peroral supplementation with sodium selenite and selenium lactate-protein complex on selenium status in goats and their kids. *Veterinární Medicína*, 54(7): 324-332.
 40. Mohri, M., A. Ehsani, M. Norouzian, M.H. Bami and H.A. Seifi. 2011. Parenteral selenium and vitamin E supplementation to lambs: hematology, serum biochemistry, performance, and relationship with other trace elements. *Biological Trace Element Research*, 139(3): 308-316.
 41. Monem, U.A. and K. El-Shahat. 2011. Effect of different dietary levels of inorganic zinc oxide on ovarian activities, reproductive performance of Egyptian Baladi ewes and growth of their lambs. *Bulgarian Journal of Veterinary Medicine*, 14(2): 116-123.
 42. Muth, O., J. Oldfield, L. Remmert and J. Schubert. 1958. Effects of selenium and vitamin E on white muscle disease. *Science*, 128(3331): 1090-1090.
 43. Nagalakshmi, D., K. Dhanalakshmi and D. Himabindu. 2009. Effect of dose and source of supplemental zinc on immune response and oxidative enzymes in lambs. *Veterinary Research Communications*, 33(7): 631-644.
 44. Nematpour, M., K. Rezaizadi, M. Ganj Khanlou and A. Towhidi. 2020. Effects of zinc sources on bioavailability, production performance, and digestibility in early lactation of Holstein dairy cows. *Research on Animal Production*, 66-73 (In Persian).
 45. Olechnowicz, J., A. Tinkov, A. Skalny and J. Suliburska. 2018. Zinc status is associated with inflammation, oxidative stress, lipid, and glucose metabolism. *The Journal of Physiological Sciences*, 68(1): 19-31.
 46. Overnes, G., K. Moksnes, A. Frøslie, J. Nørstebø and J. Flaat. 1985. The effect of different levels of selenium in mineral mixtures and salt licks on selenium status in sheep. *Acta Veterinaria Scandinavica*, 26(3): 405-416.
 47. Paglia, D.E. and W.N. Valentine. 1967. Studies on the quantitative and qualitative characterization of erythrocyte glutathione peroxidase. *The Journal of Laboratory and Clinical Medicine*, 70(1): 158-169.
 48. Pechova, A., L. Misurova, L. Pavlata and R. Dvorak. 2009. The influence of supplementation of different forms of zinc in goats on the zinc concentration in blood plasma and milk. *Biological Trace Element Research*, 132(1-3): 112-121.
 49. Radostits, O., C.C. Gay, D.C. Blood and K.W. Hinchcliff. 2000. A textbook of the diseases of cattle, sheep, pigs, goats and horses. *Veterinary Medicine*, 9: 603-700.
 50. Rock, M., R. Kincaid and G. Carstens. 2001. Effects of prenatal source and level of dietary selenium on passive immunity and thermometabolism of newborn lambs. *Small Ruminant Research*, 40(2): 129-138.
 51. Sadeghian, S., G.A. Kojouri and A. Mohebbi. 2012. Nanoparticles of selenium as species with stronger physiological effects in sheep in comparison with sodium selenite. *Biological Trace Element Research*, 146(3): 302-308.
 52. SAS, S. 2003. User's Guide: Statistics Version 9.1. SAS Institute Inc., Cary, NC.
 53. Sattar, A., R. Mirza and S. Hussain. 2007. Effect of prepartum treatment of vitamin e-selenium on postpartum reproductive and productive performance of exotic cows and their calves under subtropical conditions. *Pakistan Veterinary Journal*, 27(3): 105.
 54. Saxton, A. 1998. A macro for converting mean separation output to letter groupings in Proc Mixed. *Proceedings of the 23rd SAS Users Group International*, 22-25 Mar 1998, Nashville, 1243-1246.
 55. Shakoori, A., F. Aziz, J. Alam and S. Ali. 1990. Toxic effects of Talstar, a new synthetic pyrethroid, on blood and liver of rabbit. *Pakistan Journal of Zoology*, 22(3): 289-300.
 56. Shakoori, A.R., F. Aslam, M. Sabir and S.S. Ali. 1992. Effect of prolonged administration of insecticide (cyhalothrin/karate) on the blood and liver of rabbits. *Folia Biologica*, 40: 91-99.
 57. Sordillo, L.M. 2013. Selenium-dependent regulation of oxidative stress and immunity in periparturient dairy cattle. *Veterinary Medicine International*.
 58. SPEARS, J. 2011. Selenium deficiency and its prevention in grazing ruminants. *Salt and Trace Minerals*.
 59. Spears, J.W. and W.P. Weiss. 2008. Role of antioxidants and trace elements in health and immunity of transition dairy cows. *The Veterinary Journal*, 176(1): 70-76.
 60. Stehbens, W.E. 2003. Oxidative stress, toxic hepatitis, and antioxidants with particular emphasis on zinc. *Experimental and Molecular Pathology*, 75(3): 265-276.
 61. Suttle, N.F. 2010. Mineral nutrition of livestock. Cabi.
 62. Tinggi, U. 2008. Selenium: its role as antioxidant in human health. *Environmental Health and Preventive Medicine*, 13(2): 102.
 63. Van Niekerk, F. and C. Van Niekerk. 1990. Concentrations of plasma copper and zinc and blood selenium in ewes and lambs of Merino, Dohne Merino and SA Mutton Merino sheep. *South African Journal of Animal Science*, 20(1): 21-26.
 64. Wapnir, R. 1990. Zinc absorption and sufficiency as affected by protein and other nutrients. *Protein Nutrition and Mineral Absorption*, 7: 131-155.
 65. Westterma, L. and F. Constabel. 1982. Plant tissue culture methods 2deev. Sasatoon: National Research Council of Canada, Prairie Regional Laboratory.

66. White, C., B. Chandler and D. Peter. 1991. Zinc supplementation of lactating ewes and weaned lambs grazing improved mediterranean pastures. *Australian Journal of Experimental Agriculture*, 31(2): 183-189.
67. Yamini, B. and T. Mullaney. 1985. Vitamin E and selenium deficiency as a possible cause of abortion in food animals. In: Proceedings of annual meeting-American Association of Veterinary Laboratory Diagnosticians (USA).
68. Zaboli, K., H. Aliarabi, A.A. Bahari and A.K.R. ABBAS. 2013. Role of dietary nano-zinc oxide on growth performance and blood levels of mineral: A study in Iranian Angora (Markhoz) goat kids. *Journal of Pharmaceutical and Health Sciences*, 2(1): 19-26.
69. Zachara, B., C. Wardak, W. Didkowski, A. Maciag and E. Marchaluk. 1993. Changes in blood selenium and glutathione concentrations and glutathione peroxidase activity in human pregnancy. *Gynecologic and Obstetric Investigation*, 35(1): 12-17.
70. Zali, A. and M. Ganjkhaniou. 2009. Effect of zinc from zinc sulfate on trace mineral concentrations of milk in Varamini ewes. *African Journal of Biotechnology*, 8(22).
71. Zarbalizadeh-Saed, A., J. Seifdavati, H. Abdi-Benemar, A.Z. Salem, A. Barbabosa-Pliego, L.M. Camacho-Diaz, A. Fadayifar and R. Seyed-Sharifi. 2019. Effect of slow-release pellets of selenium and iodine on performance and some blood metabolites of pregnant Moghani ewes and their lambs. *Biological Trace Element Research*, 1-11.
72. Zervas, G. 1988. Treatment of dairy sheep with soluble glass boluses containing copper, cobalt and selenium. *Animal Feed Science and Technology*, 19(1-2): 79-83.

The Effect of Slow-Release Bolus of Zinc and Selenium or Daily Feeding of Salts of These Elements on the Performance of Pregnant Ewes and Their Lambs

Zahra Khorrami¹, Hassan Aliarabi², Abbas Farahavar³ and Amir Fadayifar⁴

1- Ph.D. Student, Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture, Bu Ali Sina University of Hamadan, Iran

2- Associate Professor, Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture, Bu Ali Sina University of Hamadan, Iran

3- Assistant Professor, Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture, Bu Ali Sina University of Hamadan, Iran

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

Received: August 24, 2020 Accepted: January 30, 2021

Abstract

The aim of this study was to evaluate effect of zinc and selenium slow-release bolus and compared to daily feeding of these elements in late pregnancy and early lactation on performance of ewes and their lambs. In the breeding season, 21 non-pregnant ewes of Mehraban breed with an average weight of 55 ± 5.2 kg and a body score of 2.5-3 were estrus synchronized using sponge. At the time of sponge removal, all ewes received 400 international units of PMSG (pregnant mare serum gonadotropin) and then crossbred with Afshar-Brola rams. 45 days before the expected date of parturition date, pregnant ewes were assigned to one of these three groups: 1) control treatment, 2) treatment of 20 mg of zinc and 0.2 mg of selenium per day in the form of a slow release bolus, 3) treatment of 20 mg of zinc and 0.2 mg of selenium per day in the form of daily feeding of salt of these elements. Zinc and selenium supplementation in both methods increases plasma zinc and selenium concentrations and the activity of glutathione peroxidase and superoxide dismutase enzymes of ewes on all test days and increased zinc and selenium concentrations in colostrum and milk ($P < 0.05$). The amount of hemoglobin and the number of red blood cells in both groups of ewes receiving zinc and selenium were higher than the control group ($P < 0.05$). In both groups of ewes receiving zinc and selenium, plasma concentrations of these elements and glutathione peroxidase activity increased compared to control. Maternal supplementation of zinc and selenium in both methods increased the weight of 20 and 30 days and daily weight (21 to 30 days) of lambs. In general, zinc and selenium supplementation increased the plasma concentrations of these elements and the activity of antioxidant enzymes in ewes and their lambs and improved the growth performance of lambs. No differences were observed between the two methods of blues and daily feeding. Therefore, blouses are recommended due to their ease of use.

Keywords: Bolus, Ewe, Lactation, Microelements, Pregnancy