



## مقاله پژوهشی"

# بررسی ویژگی‌های بافتی بیضه، تخدمان و روده بلدرچین ژاپنی با جیره دارای پودر و اسانس کندر

## مژگان محمودی<sup>۱</sup>، مهدی خدایی مطلق<sup>۲</sup>، حسینعلی قاسمی<sup>۳</sup> و امیرحسین خلت ابادی فراهانی<sup>۳</sup>

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد، دانشگاه اراک

۲- دانشیار، دانشگاه اراک (نویسنده مسؤول: mmotlagh2002@gmail.com)

۳- دانشگاه اراک

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۱۲/۱۱

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۱۰/۰۷

صفحه: ۱۲۶ تا ۱۳۳

### چکیده

این پژوهش به منظور بررسی اثرات سطوح مختلف کندر بر رشد، هماتولوژی، ریخت شناسی روده و بافت شناسی بیضه و تخدمان در بلدرچین ژاپنی انجام پذیرفت. آزمایش با تعداد ۴۵۰ قطعه جوجه بلدرچین ژاپنی در قالب کاملاً تصادفی با ۶ تیمار و ۵ تکرار (۱۵ جوجه در هر تکرار) صورت پذیرفت. تیمارهای آزمایشی عبارت بودند از: جیره پایه فاقد هرگونه افزودنی (تیمار شاهد) و جیره پایه حاوی آنتی‌بیوتیک باستراتسین (تیمار ۲)، ۱۰ پودر کندر (تیمار ۴)، ۲۰ mg/kg اسانس کندر (تیمار ۵) و یا ۴۰ mg/kg ۴ اسانس کندر (تیمار ۶). نتایج نشان داد که تعداد گلوبول سفید خون در تیمار ۵ نسبت به تیمار ۲ و ۴ افزایش معنی‌داری نشان داد ( $p < 0.05$ ). همچنین بافت همبند داخلی در بیضه در تیمار ۶ نسبت به تیمار ۴ افزایش معنی‌داری نشان داد ( $p < 0.05$ ). در مقابل هیچ اثر معنی‌داری از پودر یا اسانس کندر روی عملکرد رشد، هماتولوژی و فراسنجه‌های مورفو‌لولوژی روده، تخدمان و بیضه در مقایسه با گروه شاهده نشد ( $p > 0.05$ ). به عنوان نتیجه‌گیری، استفاده از پودر یا اسانس کندر در جیره بلدرچین ژاپنی مقدار گلوبول سفید را افزایش داد اما سایر فراسنجه‌ها را تغییر نداد.

**واژه‌های کلیدی:** بلدرچین ژاپنی، بیضه، تخدمان، کندر، مورفو‌لولوژی روده، هماتولوژی

### (۹). نتایج تحقیقی در موش صحرایی نر نشان داد که صمز

رزینی عصاره‌ای آبی کندر قادر به بهبود شاخص‌های باروری از جمله درصد تحرک، تعداد اسپرم و غلظت تستوسترون سرم می‌شود (۲۰). همچنین استفاده از پودر کندر نسبت هتروفیل به لنفوسيت را در جوجه‌های گوشته کاهش، اما نسبت آلبومین به گلوبولین افزایش داد. کندر بدليل اثر تحریک کنندگی بر تکثیر و افزایش لنفوسيتها و ماکروفراشها داشت و موجب بهبود اینمی هومورال گردید. همچنین خاصیت ضد التهابی این گیاه، باعث کاهش نسبت هتروفیل به لنفوسيت، بزرگ شدن طحال و بورس گردید (۱۹). در آزمایشی دیگر استفاده از پودر کندر سبب بهبود معنی‌دار در عملکرد رشد، هماتولوژی (گلوبول قرمز، غلظت هموگلوبین، کل پروتئین، گلوبولین) و پاسخ ایمنی (تیتر آنتی‌بادی علیه ویروس آنفلونزای مرغی) در جوجه‌های گوشته شد (۲۲).

با وجود اثرات سودمند پودر کندر و یا عصاره آن در سایر حیوانات، تاکنون هیچ‌گونه تحقیقی در زمینه آثار کندر روی بلدرچین ژاپنی انجام نشده است. همچنین اغلب آزمایشات در خصوص استفاده از گیاه کندر در جیره طیور بویژه جوجه‌های گوشته معمولی به استفاده از پودر یا زین این گیاه بوده است و کمتر از اسانس آن استفاده شده است. این تحقیق با هدف بررسی اثر کندر بر رشد، هماتولوژی، مورفو‌لولوژی روده و خصوصیات بافت شناسی بیضه و تخدمان در بلدرچین ژاپنی انجام شد.

### مواد و روش‌ها

این آزمایش در مزرعه آموزشی - پژوهشی دانشکده کشاورزی دانشگاه اراک (بخش فیزیولوژی) انجام شد. در این

### مقدمه

کاربرد گیاهان دارویی در جیره جوجه‌های گوشته سبب افزایش وزن جوجه‌های گوشته، کاهش میزان مرگ و میر و به طور قابل توجهی باعث بهبود ضریب تبدیل خوارک می‌شود. تحقیقات پیشین نشان داده اند که مکمل‌های گیاهی در جیره غذایی جوجه‌های گوشته اثر قابل توجهی بر عملکرد تولید و کیفیت لاشه دارند. این گام دیگری برای تشویق استفاده از مکمل‌های طبیعی به عنوان محرك رشد می‌باشد. بسته به خاستگاه گیاهی، فراورده‌های گیاهی که مورد استفاده قرار می‌گیرند؛ شامل قسمت‌های مختلف گیاه (برگ، ساقه و ریشه)، روغن‌های ضروری، عصاره‌های گیاهی، متabolیت‌های ثانویه گیاهی و سایر مشتقات گیاهی می‌باشند (۷). همچنین مکانیسم‌هایی که گیاهان و مشتقات آن می‌توانند بر سلامت موجودات و بهبود کارآیی آنها مؤثر واقع شوند، شامل اثر گیاهان دارویی بر فلور میکروبی دستگاه گوارش، بهبود سیستم ایمنی (۵)، افزایش مقاومت به استرس‌های مختلف (۳)، اثر متabolیت‌های ثانویه گیاهی بر بیان ژنی (۲۱) و اثر گیاهان بر کاهش اکسید کننده‌های موجود در غذا و افزایش فعالیت‌های آنتی‌اکسیدان‌ها در بدن می‌باشد (۶،۴).

کندر، گیاهی از خانواده *Burseraceae* و جنس *Boswellia* می‌باشد. اسید بوسولیک یکی از ترکیبات فعال در کندر است که دارای ترکیبات ضد باکتریایی حاوی فولیک می‌باشد. اسید بوسولیک یک اسید آلی برای از بین بردن دیواره سلولی باکتریایی بوده و گزارش شده است که تولید مثل را تحت تأثیر قرار می‌دهد (۱۴). همچنین در یک مطالعه عصاره کندر بر روی فولیکول اثر تحریک کنندگی داشت و تعداد فولیکول‌های تخدمان به طور معنی‌داری افزایش یافت

آزمایش با تعداد ۴۵۰ قطعه جوجه بلدرچین ژاپنی در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۶ تیمار و ۵ تکرار (۱۵) جوجه در هر تکرار) صورت پذیرفت و تیمارها عبارت بودند از تیمار شاهد (جیره پایه فاقد مکمل)، تیمار ۲ (جیره پایه + آنتی‌بیوتیک (باسیتراسین)، تیمار ۳ (جیره پایه + ۱ پودر کندر)، تیمار ۴ (جیره پایه + ۲ پودر کندر)، تیمار ۵ (جیره پایه + ۴۰ mg/kg انسانس کندر) و تیمار ۶ (جیره پایه + ۲۰ mg/kg انسانس کندر). در طول دوره پرورش، دسترسی جوجه‌ها به آب و خوارک آزاد بوده و مراقبت‌های لازم منطبق با اصول علمی پرورش و روش‌های توصیه شده بود. جوجه‌ها از ابتدا تا پایان دوره با یک نوع جیره تغذیه شدند جدول (۱).

پژوهش کندر از شرکت گل داروی اصفهان تهیه شد. انسانس گیری با استفاده از دستگاه کلونجر در آزمایشگاه استحصال گیاهان دارویی دانشگاه اراک انجام گرفت. دستگاه کلونجر برای تعیین روغن فرار در نمونه مورد استفاده قرار می‌گیرد. توده گیاه خشک گیاه در سیستم مشابه در دستگاه کلونجر ریخته شد و سه برابر وزن گیاه، آب به آن اضافه شد. انسانس موجود در گیاه به مدت ۵ ساعت بهصورت تقطیر با آب استخراج شد. بهدلیل فرار بودن انسانس و تثییت آن در آب آشامیدنی، انسانس بهدست آمده با پلی‌سوربات ۸۰ (به عنوان یک عامل امولسیون) به نسبت ۱ به ۲ مخلوط شد.

Table 1. Composition of experimental diets

۵۴/۵۸	ذرت (%)
۳۶/۸۷	کبجاه سویا (%)
۴/۵۰	کبجاه گلوتون ذرت (%)
۰/۸۴	روغن سویا (%)
۰/۸۲	دی کلسیم فسفات (%)
۱/۳۳	کربنات کلسیم (%)
۰/۳۴	نمک (%)
۰/۲۵	مکمل معدنی (%)
۰/۲۵	مکمل ویتامینی (%)
۰/۱۲	- لاپزین هیدروکلراید L
۰/۰۶	DL میتونین
۰/۰۴	L ترئونین
۲۹۰۰	ترکیب محاسبه شده
۲۴	انرژی قابل متابولیسم (kcal/kg)
۰/۸۰	پروتئین (درصد)
۰/۳۰	کلسیم (درصد)
۰/۱۶	فسفر قابل دسترس (درصد)
۱/۳۰	سدیم (درصد)
۰/۷۵	لاپزین (درصد)
۱/۰۲	متیونین + سیستین (درصد)
	ترئونین (درصد)

۱. مواد معدنی تأمین شده توسط مکمل معدنی (میلی گرم در کیلوگرم جیره): آهن (۵۰)، منگنز (۱۰۰)، روی (۸۵)، مس (۱۰)، سلنیوم (۰/۰۲) و ید (۱).
۲. ویتامین‌های تأمین شده توسط مکمل ویتامینی (میلی گرم در هر کیلوگرم جیره): ریتینول (۳/۷۸)، آلفا توکوفرول استات (۳۰)، کوله کلیفرول (۰/۰۵)، منادیون (۰/۰۱۵)، ریبوفالاوین (۰/۶)، نیاسین (۳۰)، اسید پانتوتیک (۱۰)، کولین (۰/۰۱)، بیوتین (۰/۰۱) و فولاسین (۰/۰۱).

پس از پرکنی، قطع سر و پاها و خروج امعاء و احتشاء تخمدان و بیضه جدا و وزن آن‌ها اندازه گیری شد. نمونه خون به لوله‌های ونوجکت محتوی ۰/۵ سی سی ماده ضد انعقاد اتیلن دی آمین تتراستیک اسید (EDTA)، جمع‌آوری و بهمنظور اندازه گیری فراسنجه‌های هماتولوژی خون (میزان گلبول قرمز، گلبول سفید، هموگلوبین، هماتوکریت و جمعیت تفریقی گلبول‌های سفید) به آزمایشگاه منتقل شد.

بهمنظور شمارش تعداد گلبول‌های قرمز از لام هماسیوتومتر استفاده شد. تعداد گلبول قرمز در پنج مریع از ۲۵ مریع مرکز لام هماسیوتومتر، شمارش شده و مجموع سلول‌های پنج مریع در ۱۰۰۰۰ ضرب شد تا تعداد گلبول قرمز در میکرولیتر خون حاصل شود. اندازه گیری هموگلوبین با استفاده از کیت شرکت پارس آزمون به روش رنگ سنجی و سیانمت‌هموگلوبین انجام شد. روش انجام آزمایش به این صورت بود که مقدار ۲۰ میکرولیتر خون موجود در لوله‌های محتوی ماده ضد انعقاد خون را در لوله‌های آزمایش ریخته و پنج سی سی معرف آماده

خوارک مصرفی بهصورت روزانه پس از وزن شدن در اختیار جوجه‌ها قرار گرفت. برای محاسبه میزان خوارک مصرفی هر واحد آزمایشی مقدار خوارک باقی‌مانده در پایان مرحله پرورشی از کل خوارک داده شده در طول دوره کسر می‌شد. برای محاسبه میزان گین خوارک مصرفی در هر مرحله پرورشی از روش روز مرغ استفاده می‌شد تا رشد و مصرف خوارک جوجه‌های تلف شده در طی آزمایش منظور شود و از دقت آزمایش کاسته نشود. برای محاسبه افزایش وزن هر واحد در هر دوره زمانی، اختلاف وزن انتهای و ابتدای دوره پرورش تعیین شد. قبل از توزین، خوارک پرندگان به مدت ۳ ساعت قطع شد تا از لحاظ وضعیت دستگاه گوارش یکسان باشند. ضریب تبدیل غذایی نیز از تقسیم خوارک مصرفی بر افزایش وزن محاسبه شد.

در پایان آزمایش، عملیات کشتار و خون گیری، از هر تکرار دو قطعه بلدرچین (نر و ماده) بهصورت تصادفی انتخاب شد. نمونه خون از طریق سرخرگ گردنی جمع‌آوری شد (بهصورت جداگانه در لوله‌های حاوی و فاقد مواد ضدانعقادی (EDTA).

$\mu$ : میانگین مشاهدات

A<sub>i</sub>: اثر تیمار

e<sub>ijk</sub>: اثر باقیمانده (اشتباہ آزمایشی)

### نتایج و بحث

نتایج آزمایش مرتبط با تأثیر پودر و اسانس کندر بر افزایش وزن بدن، خوارک مصرفی و ضریب تبدیل غذایی در بلدرچین‌های ژاپنی از ۱ تا ۴۲ روزگی در جدول ۲ نشان داده شده است. نتایج نشان داد که بین تیمارهای آزمایشی از نظر فراستوجه‌های ذکر شده در طی دوره ۴۲ روزه تفاوت معنی‌دار مشاهده نشد ( $p > 0.05$ ).<sup>(p)</sup>

نتایج مربوط به جدول ۳ نشان داد که مؤلفه‌های گلبول قرمز، هموگلوبین، هماتوکریت، ترومبوسیت، لنفوسیت، هتروفیل، نسبت هتروفیل به لنفوسیت، مونوسیت، ائوزینوفیل، بازوفیل دارای تفاوت معنی‌دار نبوده ( $p > 0.05$ ) و مؤلفه گلبول سفید در تیمار دریافت‌کننده  $20\text{ mg/kg}$  اسانس کندر نسبت به تیمار آنتی‌بیوتیک و  $2\text{ g/kg}$  پودر کندر افزایش معنی‌داری نشان داد ( $p < 0.05$ ). همچنین در تیمار دریافت‌کننده  $2\text{ g/kg}$  پودر کندر نسبت به گروه کنترل و گروه دریافت‌کننده  $1\text{ g/kg}$  پودر کندر کاهش معنی‌داری مشاهده شد ( $p < 0.05$ ).<sup>(p)</sup>

نتایج مربوط به جدول ۴ نشان می‌دهد که در رابطه با مؤلفه طول و عرض ویلی در بین تیمارها تفاوت معنی‌دار مشاهده نشد ( $p > 0.05$ ). در خصوص مؤلفه عمق کریپت در گروه دریافت‌کننده  $40\text{ mg/kg}$  اسانس کندر نسبت به آنتی‌بیوتیک افزایش معنی‌داری مشاهده شد ( $p < 0.05$ ).<sup>(p)</sup> (شکل ۱).

طبق نتایج آزمایش صورت گرفته با محوریت مصرف کندر و تأثیر آن بر تخدمان در بلدرچین‌های ژاپنی در جدول ۵ ترسیم شده است. نتایج نشان داد که مصرف کندر روی هیچ یک از مؤلفه‌های اپیتلیال، کورتکس و مدلولاً بین تیمارها تفاوت معنی‌دار مشاهده نشد ( $p > 0.05$ ).<sup>(p)</sup>

نتایج اثرات آنتی‌بیوتیک، پودر و اسانس کندر بر بیضه در جدول ۶ (شکل ۲) ترسیم شده است. نتایج نشان داد که مصرف این گیاه دارویی بر مؤلفه‌های ضخامت لوله‌های اسپرم‌ساز، اپیتلیوم لوله‌های اسپرم‌ساز، اسپرماتوگونیا، اسپرماتوسیت و اسپرماتید بین تیمارها تفاوت معنی‌دار نداشت ( $p > 0.05$ ). در خصوص مؤلفه بافت همبند بیضه در گروه دریافت‌کننده  $40\text{ mg/kg}$  اسانس کندر نسبت به تیمار  $2\text{ g/kg}$  پودر کندر افزایش معنی‌داری مشاهده شد ( $p < 0.05$ ).<sup>(p)</sup> همچنین در گروه  $1\text{ g/kg}$  پودر کندر نسبت به گروه  $2\text{ g/kg}$  پودر کندر افزایش معنی‌داری در بافت همبند بیضه مشاهده شد ( $p < 0.05$ ).<sup>(p)</sup>

در اپکلین، حاوی پتاسیم فری‌سیانید، به آن اضافه شد. هموگلوبین خون با این معرف واکنش داده و به سیان تبدیل می‌شود. در نهایت جذب محلول توسط دستگاه اسپکتروفومتر با طول موج  $540\text{ nm}$  قرائت شد. غلظت هموگلوبین بر حسب گرم در دسی‌لیتر محاسبه گردید. پس از تهیه گسترش خونی مناسب برای شمارش تغیریکی لکوستیت‌ها نوبت به رنگ‌آمیزی می‌رسد. که در این مورد دو روش رنگ‌آمیزی رایت و گیمسا از همه متدائل‌تر است که در این آزمایش شمارش گلبول‌های سفید بهروش گیمسا انجام گرفت. جهت تعیین هماتوکریت، نمونه‌های خون موجود در لوله‌های موئین با سرعت  $3000$  دور در دقیقه به مدت  $15$  دقیقه سانتریفیوژ شدند و سپس با استفاده از خطکش هماتوکریت درصد هماتوکریت تعیین شد.

برای بررسی صفات مورفولوژیکی پس از کشتار جوجه‌ها و خارج نمودن محتویات دستگاه گوارش،  $3-2$  سانتی‌متر از قسمت میانی ژرونوم برش و در فرمالین  $10\text{ ml}$  درصد جهت ثبوت غوطه‌ور شدند. پس از آن مراحل آماده‌سازی و پاساژ بافتی شامل آبگیری، شفاف سازی و غوطه‌ورسازی در پارافین صورت گرفته و قالب‌های پارافینی تهیه و با استفاده از میکروتوم، برش‌های شش میکرومتری از قالب‌ها تهیه و گسترش‌های بافتی بوسیله هماتوکسیلین-ائوزین رنگ‌آمیزی شدند. پس از آن با استفاده از میکروسکوپ نوری مجهر به دوربین و هیستومورفومتری گسترش‌های (Oberkochen, Germany Axiovision) صورت گرفت. ارتفاع و عرض پرزها و نیز عمق کریپت روده‌ها اندازه‌گیری شد. اندازه‌گیری‌ها در میدان‌های دید میکروسکوپی تصادفی صورت گرفت. طول پرز از نوک پرز تا محل تقاطع پرز-کریپت اندازه‌گیری شد. عرض پرزها برای قسمت بالا و پایین پرز اندازه‌گیری شد. میانگین حاصل از ده پرز برای هر برش به عنوان عدد میانگین برای آنالیزهای بعدی مورد استفاده قرار گرفت.

از هر تکرار دو جوجه (نر و ماده) به صورت تصادفی انتخاب کرده و پس از جدا کردن نمونه بافت تخدمان و بیضه را جدا کرده و پس از وزن کشی در داخل فالون حاوی فرمالین  $10\%$  قرار داده شد سپس به آزمایشگاه بافت‌شناسی جهت انجام آنالیز فرستاده شد.

تجزیه داده‌ها بهوسیله نرم‌افزار آماری SAS (9.2) با استفاده از روش GLM انجام گرفت. مقایسه میانگین‌ها با استفاده از آزمون LSMIN در سطح احتمال  $5\%$  انجام گرفت. در این تحقیق از طرح کاملاً تصادفی استفاده شد. مدل آماری مورد استفاده در این آزمایش به صورت زیر بود:

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

Y<sub>ij</sub>: مقدار هر مشاهده

جدول ۲- اثرات آنتی‌بیوتیک، پودر و اسانس کندر بر عملکرد رشد در بلدرچین

Table 2. Effects of antibiotic, frankincense powders and essential oils on growth performance in quails

تیمارها								افزایش وزن بدن (گرم)
P-Value	SEM	۶ گروه	۵ گروه	۴ گروه	۳ گروه	۲ گروه	۱ گروه	
.۰/۶۳۸	۳/۰۳	۱۰۲/۴۹	۹۹/۵۴	۱۰۲/۶۵	۱۰۲/۶۸	۹۶/۸۶	۱۰۳/۲۸	۱ تا ۲۱ روزگی
.۰/۳۱۸	۲/۳۱	۱۴۱/۰۴	۱۳۹/۸۷	۱۳۶/۳۸	۱۳۷/۶۰	۱۴۳/۰۶	۱۴۲/۴۹	۱ تا ۴۲ روزگی
.۰/۶۲۹	۳/۲۱	۲۴۳/۵۴	۲۴۹/۴۱	۲۴۹/۳۸	۲۴۰/۲۸	۲۳۹/۹۳	۲۴۵/۷۶	۱ تا ۴۲ روزگی
.۰/۲۷۷	۳/۱۶	۲۲۰/۳۷	۲۲۳/۸۰	۲۱۷/۷۰	۲۱۹/۴۵	۲۱۷/۰۰	۲۲۹/۶۰	۱ تا ۲۱ روزگی
.۰/۱۳۴	۱/۸۹	۵۸۱/۰۷	۵۶۹/۹۰	۵۴۸/۲۴	۵۶۲/۰۳	۵۴۴/۰۴	۵۹۲/۷۶	۱ تا ۴۲ روزگی
.۰/۱۰۴	۱/۶۱۴	۸۱۱/۴۴	۷۹۸/۷۰	۷۸۵/۹۴	۷۸۱/۸۴	۷۶۱/۰۴	۸۲۲/۳۶	۱ ضریب تبدیل
.۰/۵۹۷	.۰/۰۹۱	۲/۲۵	۲/۳۵	۲/۱۲	۲/۱۶	۲/۲۴	۲/۲۲	۱ تا ۲۱ روزگی
.۰/۲۲۹	.۰/۰۴۲	۵/۷۵	۵/۱۱	۵/۶۲	۵/۶۸	۵/۳۲	۵/۷۸	۱ تا ۴۲ روزگی
.۰/۳۲۸	.۰/۰۶۶	۳/۱۳	۳/۳۴	۳/۲۰	۳/۲۶	۳/۱۷	۳/۲۵	۱ تا ۴۲ روزگی

گروه ۱: شاهد، گروه ۲: آنتی‌بیوتیک باستراتاسین، گروه ۳: ۱ میلی‌گرم در کیلوگرم پودر کندر، گروه ۴: ۲ میلی‌گرم در کیلوگرم اسانس کندر، گروه ۵: ۴ میلی‌گرم در کیلوگرم اسانس کندر. میانگین‌های هر دویف برای هر صفت که دارای حرف مشابه نمی‌باشند دارای اختلاف آماری معنی‌داری هستند. SEM: میانگین خطای استاندارد. (p<۰/۰۵).

جدول ۳- اثرات آنتی‌بیوتیک، پودر و اسانس کندر بر سلول‌های خونی در بلدرچین‌های ژانپی

Table 3. Effects of antibiotic, frankincense powders and essential oils on blood cells in quails

تیمارها								گلوبول سفید ( $10^3/\mu\text{l}$ )
P-Value	SEM	۶ گروه	۵ گروه	۴ گروه	۳ گروه	۲ گروه	۱ گروه	
.۰/۰۱	.۰/۷۵	۱۸/۲۰ <sup>b,c</sup>	۲۱/۲۰ <sup>a</sup>	۱۶/۸۵ <sup>c</sup>	۱۹/۵۲ <sup>ab</sup>	۱۷/۴۳ <sup>b,c</sup>	۱۹/۷ <sup>ab</sup>	گلوبول قرمز ( $10^6/\mu\text{l}$ )
.۰/۵۰	.۰/۱۱	۲/۶۳	۲/۵۸	۲/۸۲	۲/۷۵	۲/۵۸	۲/۶۵	هموگلوبین (dl/g)
.۰/۴۳	.۰/۷۵	۱۲	۱۱/۸۳	۱۱/۵۳	۱۱/۹۶	۱/۴۳	۱۱/۳۳	هماتوکربت (%)
.۰/۱۹	۱/۵۳	۳۶/۰۶	۳۵/۱۶	۳۴/۶۳	۳۷/۵۰	۳۱/۴۰	۳۴/۲۶	تروموبوسیت (%)
.۰/۴۵	۴۹/۱۴	۱۵۸/۲۳	۲۷/۶۷	۳۷/۶۷	۳۶/۶۷	۳۵/۶۷	۳۳/۲۸	لنفوسیت (%)
.۰/۹۸	۴/۴۱	۷۳	۷۱/۶۶	۷۱/۳۳	۷۵/۳۲	۷۲/۶۶	۷۳	هتروفیل (%)
.۰/۹۰	۳/۹۲	۱۵/۶۶	۲۱/۳۳	۲۱/۳۳	۱۸/۳۳	۱۸/۶۶	۱/۳۳	هتروفیل / لنفوسیت (%)
.۰/۹۳	.۰/۰۷	.۰/۲۲	.۰/۳۱	.۰/۳۱	.۰/۲۴	.۰/۲۶	.۰/۲۶	مونوسیت (%)
.۰/۲۴	۱/۲۰	۶/۶۶	۳	۳/۶۶	۲/۲۳	۴	۲/۳۳	آوزن‌نوکلی (%)
۱	.۰/۵۲	۲	۲	۲	۲	۲	۲	بازویل (%)
.۰/۸۹	.۰/۷۲	۲/۶۶	۲	۱/۶۶	۲	۲/۶۶	۲/۱۳	

گروه ۱: شاهد، گروه ۲: آنتی‌بیوتیک باستراتاسین، گروه ۳: ۱ گرم در کیلوگرم پودر کندر، گروه ۴: ۲ گرم در کیلوگرم اسانس کندر، گروه ۵: ۴ گرم در کیلوگرم اسانس کندر. میانگین‌های هر ستون برای هر عامل که دارای حرف مشابه نمی‌باشند دارای اختلاف آماری معنی‌داری هستند. SEM: میانگین خطای استاندارد.

جدول ۴- اثرات آنتی‌بیوتیک، پودر و اسانس کندر بر مورفومتری روده کوچک در بلدرچین‌های ژانپی

Table 4. Effects of antibiotic, frankincense powders and essential oils on small intestine morphometric in Quails

تیمار								طول ویلی ( $\mu\text{m}$ )
P-Value	SEM	۶ گروه	۵ گروه	۴ گروه	۳ گروه	۲ گروه	۱ گروه	
.۰/۴۸	۱۰/۱/۵۹	۵۷۴/۲	۷۴۰	۵۴۵	۷۹۴/۲	۶۱۲/۵	۷۰۳/۳	عرض ویلی ( $\mu\text{m}$ )
.۰/۳۲	۳۱/۵۱	۱۰۸	۱۰۳/۲۳	۱۹۴	۱۱۶	۱۶۵/۳۳	۱۳۰	عمق کربیت ( $\mu\text{m}$ )
.۰/۰۲	۸/۰۱	۱.۶/۶۷ <sup>a</sup>	۱۰۰ <sup>ab</sup>	۸۶/۶۷ <sup>ab</sup>	۸۸ <sup>ab</sup>	۶۷/۶۴ <sup>b</sup>	۷۴/۶۷ <sup>ab</sup>	

گروه ۱: شاهد، گروه ۲: آنتی‌بیوتیک باستراتاسین، گروه ۳: ۱ گرم در کیلوگرم پودر کندر، گروه ۴: ۲ گرم در کیلوگرم اسانس کندر، گروه ۵: ۴ گرم در کیلوگرم اسانس کندر. میانگین‌های هر ستون برای هر عامل که دارای حرف مشابه نمی‌باشند دارای اختلاف آماری معنی‌داری هستند. SEM: میانگین خطای استاندارد.

جدول ۵- اثرات آنتی‌بیوتیک، پودر و اسانس کندر بر تخمدان در بلدرچین‌های ژانپی

Table 5. Effects of antibiotic, frankincense powders and essential oils on ovary in quails

تیمار								موارد
P-Value	SEM	۶ گروه	۵ گروه	۴ گروه	۳ گروه	۲ گروه	۱ گروه	
.۰/۸۴	۶/۵۶	۲۶/۶۶	۲۲	۲۷/۳۳	۲۲	۱۶	۲۴/۶۶	ارتفاع اپیتلیال ( $\mu\text{m}$ )
.۰/۷۵	۱۹/۵۵	۱۴۹/۳۳	۱۷۷/۳۳	۱۸۶/۶۷	۱۵۲/۶۷	۱۵۷/۳۳	۱۵۷/۳۳	ضخامت کورنکس ( $\mu\text{m}$ )
.۰/۹۵	۳۳/۴۸	۲۳۷/۲۳	۲۲۸/۶۷	۲۶۲	۲۲۹/۳۳	۲۲۶/۶۷	۲۲۰	ضخامت مولو ( $\mu\text{m}$ )

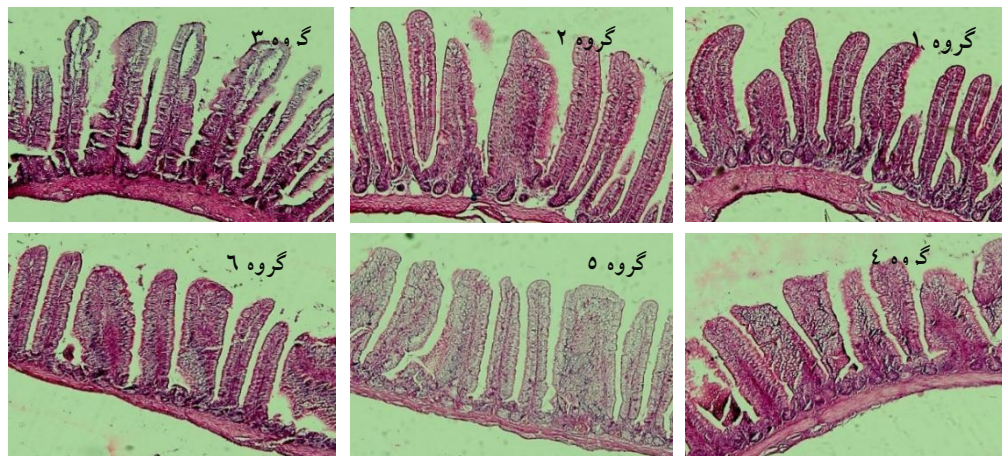
گروه ۱: شاهد، گروه ۲: آنتی‌بیوتیک باستراتاسین، گروه ۳: ۱ گرم در کیلوگرم پودر کندر، گروه ۴: ۲ گرم در کیلوگرم اسانس کندر، گروه ۵: ۴ گرم در کیلوگرم اسانس کندر. میانگین‌های هر ستون برای هر عامل که دارای حرف مشابه نمی‌باشند دارای اختلاف آماری معنی‌داری هستند. SEM: میانگین خطای استاندارد.

جدول ۶- اثرات آنتی‌بیوتیک، پودر و اسانس کندر بر بیضه در بلدرچین‌های زبانی

Table 6. Effects of antibiotic, frankincense powders and essential oils on testis in quails

P-Value	SEM	۶ گروه	۵ گروه	۴ گروه	۳ گروه	۲ گروه	۱ گروه	تیمار	موارد
.۰/۷۷	۲۶/۳۲	۲۲۱/۳۳	۲۷۲/۳۳	۲۴۰	۲۴۷/۳۳	۲۶۶	۲۵۲/۶۷	ضخامت لوله‌های اسپرماساز (μm)	
.۰/۹۴	۷/۷۸	۶۸/۶۷	۷۶	۶۸/۶۷	۷۳/۳۳	۷۶/۶۷	۶۹/۳۳	اپتلیوم لوله‌های اسپرماساز (μm)	
.۰/۷۷	۳/۷۴	۱۸	۱۸	۲۰/۶۶	۲۰/۶۶	۲۸	۱۴/۶۶	توپیکا آلوژینا (μm)	
.۰/۴	۱/۹۴	۱۸/۶۵ <sup>a</sup>	۱۴ <sup>ab</sup>	۱۱/۳۳ <sup>b</sup>	۱۶/۶۵ <sup>ab</sup>	۱۳/۲۳ <sup>ab</sup>	۱۴ <sup>ab</sup>	بافت همبند داخلی (μm)	
.۰/۵۷	۰/۸۹	۶/۲۰	۷/۸۰	۷/۰۶	۵/۸۶	۷/۰۶	۵/۸۰	اسپرماتوگونیا (μm)	
.۰/۱۷	۰/۱۰	۸/۲۶	۵/۶۰	۶/۲۶	۷/۴۶	۵/۶۰	۶	اسپرماتوسیت (μm)	
.۰/۱	۲/۱۱	۶/۴۰	۸/۲۶	۵/۴۰	۵/۳۳	۴/۵۳	۳/۶۰	اسپرماتید (μm)	

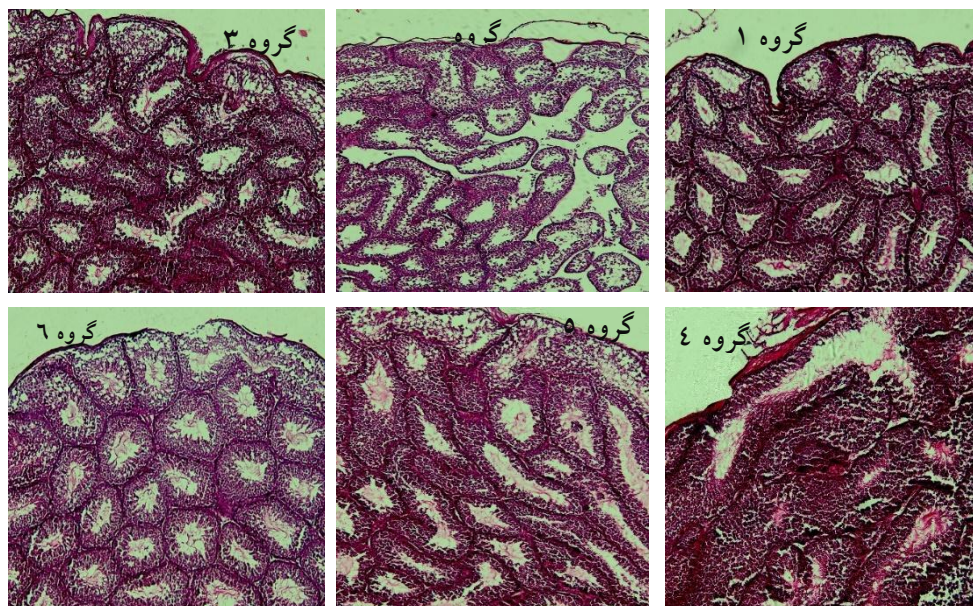
گروه ۱: شاهد، گروه ۲: آنتی‌بیوتیک باسیتراسین، گروه ۳: ۱۵/۱۵ پودر کندر، گروه ۴: ۲۰/۲۰ پودر کندر، گروه ۵: ۲۰/۲۰ اسانس کندر، گروه ۶: ۴۰/۴۰ اسانس کندر.  
میانگین‌های هر ستون برای هر عامل که دارای حرف مشابه نمی‌باشند دارای اختلاف آماری معنی‌داری هستند ( $p < 0.05$ ). SEM: میانگین خطای استاندارد.



شکل ۱- تصاویر میکروسکوپیک از مورفومتری روده کوچک (ژئنوم) در بلدرچین (بزرگنمایی ۴۰×).

Figure 1. The microscopic features of the jejunum mucosa in quails (magnification 40×).

تصاویر مریوط به تکرار ۲ همه تیمارها می‌باشد. گروه ۱: شاهد، گروه ۲: آنتی‌بیوتیک باسیتراسین، گروه ۳: ۱ پودر کندر، گروه ۴: ۲۰ پودر کندر، گروه ۵: ۲۰ اسانس کندر، گروه ۶: ۴۰ اسانس کندر.



شکل ۲- تصاویر میکروسکوپیک از بافت بیضه در بلدرچین (بزرگنمایی ۴۰×).

Figure 2. The microscopic features of the testis tissue in quails (magnification 40×).

تصاویر مریوط به تکرار ۳ همه تیمارها می‌باشد. گروه ۱: شاهد، گروه ۲: آنتی‌بیوتیک باسیتراسین، گروه ۳: ۱ g/kg ۱۰ پودر کندر، گروه ۴: ۲ g/kg ۲۰ پودر کندر، گروه ۵: ۲۰ اسانس کندر، گروه ۶: ۴۰ اسانس کندر.

جمعیت گلبول‌های سفید بود (۳)، از آنجایی که این نتایج با نتایج مرتبط با جمعیت تغیریکی گلبول‌های سفید بهویژه میزان لنفوسیت‌ها همخوانی نداشت بنابراین نمی‌توان در جهت اثرات مفید کندر بر بهبود وضعیت سیستم ایمنی قضاوت کرد.

گیاهان دارویی بهدلیل خاصیت آنتی‌اکسیدانی می‌توانند جذب مواد مغذی را بهدلیل افزایش طول ویلی و عمق کریبت افزایش دهند (۱۰، ۱۸). عصاره‌های *B.carterii* و *B.seratta* شرایط التهابی در روده را با مهار لوکوسیت الاستاز و تحریب گلیکوز آمینوگلیکان کاهش می‌دهند. گروه‌های دریافت کننده مکمل ۲٪/۲۵ رزین *Serrata* کاهش در عمق کریبت بدون تأثیر معنی‌دار بر طول ویلی را نشان دادند (۱۱) که در تضاد با نتایج ما بود.

نتایج ما در تضاد با نتایج جهرمی و همکاران (۹) بود که نشان داد عصاره کندر بر روی فولیکول - هورمون اثر تحریک کنندگی دارد و تعداد فولیکول‌های تخمدان به طور معنی‌داری افزایش می‌یابد و از آنجا که کندر دارای خواص آنتی‌اکسیدانی قوی است که رادیکال‌های آزاد را از بدن حذف می‌کند. مقدار آنتی‌اکسیدان‌ها در مایع فولیکولار با کاهش استرس اکسیدانتیو در فاز فولیکولی در چرخه تخمدان افزایش می‌یابد که فولیکول‌های آترزیا را مهار کرده و در نتیجه باعث افزایش فولیکول تخمدان می‌شود. از آنجا که بسیاری از اثرات درمانی کندر از طریق مهار آنزیم ۵-لیپو‌اکسیتناز از طریق مهار آراشیدونیک همچنین مهار تولید پروستاگلاندین‌ها و با توجه به نقش پروستاگلاندین‌ها در تولید گنادوتروپین می‌یابد در نتیجه اسیدهای باسولیک در کندر اثرات منفی خود تنظیمی گنادوتروپین در هورمون‌های جنسی را مهار می‌کند. علاوه بر این عصاره کندر می‌تواند به طور مستقیم بر استروئید تخمدان تأثیر بگذارد. نتایج نشان داد که باسولیک اسیدهای رزین کندر خواص استروئیدی دارند در نتیجه اسیدهای باسولیک باعث افزایش غلظت هورمون‌های تخمدان می‌شوند. مطالعه تخمدان نشان داد که باسولیک اسید و عصاره باسولیا باعث فعل شدن پروتئین کیناز شده و پروتئین کیناز باعث فسفوریله کردن آنزیم‌های کلیدی در گیر در سنتر هورمون‌های استروئیدی می‌شود. در نتیجه افزایش فعالیت پروتئین کیناز بوسیله ترکیبات موجود در عصاره کندر همچنین باعث افزایش استروئید تحت اثر این عصاره می‌شود.

صحنگ رزینی عصاره‌ی آبی کندر در موش صحرایی نر، موجب افزایش قابل ملاحظه‌ای در شاخص‌های باروری از جمله درصد تحرک، تعداد اسپرم و میزان تستوسترون سرم می‌شود که نشانگر مناسب بودن این ماده‌ی گیاهی جهت افزایش شانس باروری است (۲۰). در مطالعه دیگر *Nusier* و همکاران (۲۰۰۷) گزارش دادند، تجویز عصاره‌ی صحنگ کندر، توانایی باروری در موش صحرایی نر را افزایش می‌دهد. کندر به طور غیرمستقیم موجب افزایش ترشح هورمون‌های تحریک کننده‌ی گنادوتروپین از هیپوپotalamus و بهدبال آن افزایش ترشح هورمون‌های گنادوتروپین از هیپوفیز قدامی و در نتیجه افزایش تستوسترون می‌شود.

به عنوان نتیجه‌گیری کلی، می‌توان گفت که هیچ اثر منفی

یا مثبتی از پودر یا انسانس کندر بر فراسنجه‌های رشد،

در نتایج حاضر اثر معنی‌داری از افزودن پودر گیاه دارویی کندر و یا انسانس آن بر مصرف خوراک، افزایش وزن و ضربیت تبدیل غذایی بلدرچین مشاهده نشد. به طور کلی مطالعات در زمینه استفاده از گیاه کندر بخصوص استفاده از انسانس این گیاه دارویی در طیور محدود است. در یک مطالعه در ۲/۵ درصد باعث ایجاد روند منفی در مصرف خوراک در طول دوره رشد شد در نتیجه ضربیت تبدیل خوراک و شاخص بهره‌وری اقتصادی بهبود یافت که برخلاف نتایج حاضر بود (۱۱). اگرچه در یک مطالعه گزارش شد که حضور کندر در دستگاه گوارش به علت وجود باسولیک اسید می‌تواند باعث تحریک ترشح آنزیم‌های لوزالمعده شود و به عنوان یک محرک، دفع گاز و کاتالیزور برای اشتها عمل کند و هضم و جذب مواد مغذی را بهبود بخشد (۱۵)، در این مطالعه نتایج مثبتی از افزودن این گیاه بصورت پودر خشک یا انسانس خالص بر عملکرد رشد مشاهده نشد. از طرف دیگر گزارش شده است که اثرات مفید مکمل‌های محرک رشد مانند آنتی‌بیوتیک، پودر خشک شده بخش‌های مختلف گیاهان دارویی یا فراورده‌های آنها نظیر عصاره و انسانس در شرایط چالشی نظیر بیماری، تنفس و یا حتی کمبود جزئی مواد مغذی در مقایسه با شرایط نرمال بازتر می‌باشد (۱). با توجه به این مطالعه گفته شده، از آنجایی که در مطالعه حاضر شرایط محیطی آزمایش نرمال بود و هیچگونه تنفس تغذیه‌ای هم وجود نداشت، بنابراین می‌توان عدم وجود تأثیر مثبت پودر کندر یا انسانس آن بر عملکرد رشد را به عدم وجود شرایط تنفسی در این آزمایش نسبت داد.

نتایج ما با نتایج Hazim و همکاران (۲۰۱۳) منطبق نبود که مشخص شد که افزودن پودر کندر به آب آشامیدنی افزایش معنی‌داری در تعداد کل سلول‌های قرمز خون و غلظت هموگلوبین و حجم سلول‌های خونی و غلظت پروتئین و کلسیم و فسفر در پلاسمای خون در مقایسه با گروه شاهد مشاهده شد. اما در مقابل، مشاهده شد که پرنده‌گان دریافت کننده پودر کندر افزایش معنی‌داری در تعداد کل سلول‌های سفید خون در مقایسه با گروه شاهد نشان دادند که با نتایج این آزمایش منطبق بود. همچنین نتایج ما مشابه نتایج Pooja و همکاران (۲۰۱۲) بود که گزارش کردند موش‌های تیمار شده با ۳ دوز مختلف ۱۰۰ و ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میلی‌گرم/کیلوگرم عصاره‌کلی *Boswellia* هیچ تغییری در فراسنجه‌های هماتولوژیک مانند شمارش گلبول سفید، گلبول قرمز، هماتوکریت و تعداد پلاکت در مقایسه با گروه کنترل مشاهده نشد. با این حال، Sharma و همکاران (۱۹۹۸ و ۱۹۹۶) گزارش دادند که موش‌های درمان شده با ۲۵ تا ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم کندر در روز به مدت ۲۱ روز با دوزهای بیش از ۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم در روز، موجب کاهش پلی مورفونوکلییک (PMN) و افزایش جمعیت لنفوسیت‌ها شد. در آزمایش حاضر یک اثر افزایشی روی جمعیت گلبول‌های سفید در گروه سطح کم انسانس کندر مشاهده شد که البته این بهبود در مقایسه با سطح بالای پودر و انسانس کندر و آنتی‌بیوتیک مشاهده شد که مشابه اثر عصاره کاسنی روی

آزمایش مشاهده نشد اما مقدار گلبول سفید را افزایش داد.  
هماتولوژی، مورفولوژی روده و تولیدمثلی در مقایسه با جیره  
فاقد افزودنی (شاهد) در بلدرچین‌های ژاپنی تحت شرایط این

## منابع

1. Alimohamadi, K., K. Taherpour, H.A. Ghasemi and F. Fatahnia. 2014. Comparative effects of using black seed (*Nigella sativa*), cumin seed (*Cuminum cyminum*), probiotic or prebiotic on growth performance, blood haematology and serum biochemistry of broiler chicks. *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition*, 98: 538-546.
2. Asadi, M., M. Mohammadi and M. Roostaei Alimehr. 2014. Effect of alcoholic chicory (*Cichorium Intybus L.*) extract on performance and immune response of broilers. *Research on Animal Production*, 5(9): 36-49.
3. Basmacioglu, H., O. Tokusoglu and M. Ergul. 2004. The effect of oregano and rosemary essential oils or alpha-tocopheryl acetate on performance and lipid oxidation of meat enriche. *South African Society for Animal Science*, 34(3): 197-210.
4. Dorman, H.J.D., S.G. Deans and R.C. Noble. 1995. Evaluation in vitro of plant essential oils as natural antioxidants. *Journal of Essential Oil Research*, 7(3): 645-51.
5. Guo, F.C., R.P. Kwakkel, B.A. Williams, H.K. Parmentier, W.K. Li and Z.Q. Yang. 2004. Effects of mushroom and herb polysaccharides on cellular and humoral immune responses of emeria tenella-infected chickens. *Poultry Science*, 83(7): 1124-1132.
6. Hashemi, S.R. and H. Davoodi. 2010. Phylogenics as new class of feed additive in poultry industry. *Journal of Animal Veterinary Advances*, 9(17): 2295-304.
7. Hashemi, S.R., B. Dastar, S. Hassani and J.A. Ahangari. 2007. Growth performance body temperature and blood proteins in broilers in response to betaine supplement and dietary protein level under heat stress. *Journal of Agricultural Sciences and Natural Resources*, 14(2): 138-47.
8. Hazim, J., A.L. Daraji, A.S. Ahmed and R.M. Yasery. 2013. Effect of supplementation of different levels frankincense to drinking water on certain hermatological traits of broiler. *Journal of Biological Chemistry and Environmental Sciences*, 8(2): 589-601.
9. Jahromi, H.K. and H.K. Jashni. 2016. Investigating the effect of aqueous extract of Olibanum on folliculogenesis in rats. *International Journal of Advanced Biotechnology and Research*, 7(4): 528-532.
10. Khalaji, S., M. Zaghami, K.H. Hatami, S. Hedari-Dastjerdi, L. Lotfi and H. Nazarian. 2011. Black cumin seeds, Artemisia leaves (*Artemisia sieberi*), and camellia L. plant extract as phytoproducts in broiler diets and their effects on performance, blood constituents, immunity and cecal microbial population. *Poultry Science*, 90: 2500-2510.
11. Kiczorowska, B., W. Samoliska, A.R. M. Al-Yasiry and D. Kowalczyk Pecka. 2016. Effect of *Boswellia Serrata* dietary supplementation on growth performance gastrointestinal microflora and morphology of broilers. *Annals of Animal Science*, 15-10.
12. Nusier, M.K., H.N. Bataineh, Z.M. Bataieh and H.M. Daradka. 2007. Effect of frankincense (*Boswellia Thurifera*) on reproductive system in adult male rat. *Journal of Health Science*, 53(4): 365-370.
13. Pooja, S., K. Mathai Chacko, M.L. Aggarwal, B. Bhat, R.K. Khandal, S. Sultana and B.T. Kuruvilla. 2012. A-90 Day Gavage safety assessment of *Boswellia Serrata* in Rats. *Toxicology International*, 19(3): 273-278.
14. Ramzi, A., A. Mothana, S. Hasson, D. Wulfschultze, M. Annette and L. Ulrike. 2011. Phytochemical composition and in vitro antimicrobial and antioxidant actives of essential oil of three endemic soqotraen *Boswellia* species. *Food Chemistry*, 126: 1149-1154.
15. Rao, R.M., Z.A. Khan and H. Shah. 2001. Toxicity studies in mice of commiphora momol oleo gum resin. *Journal of Ethnopharmacol*, 76(2): 151-154.
16. Sharma, M.L. and G.B. Singh. 1998. Anti- arthritic activity of Boswellic acid in bovine serum albumin (BSA) induced arthritis. *International Journal of Pharmacology*, 11(6): 647-652.
17. Sharma, M.L., A. Kaul, A. Khajuria, S. Singh and G.B. Singh. 1996. Immunomodulatory activity of boswellic acids (Pentacyclic triterpene acids) from *Boswellia Serrata*. *Phytotherapy Research*, 10: 107-112.
18. Sorough, S.Z., S.J. Hosseini-Vashan, N. Afzali and A. Allahressani. 2020. Effects of Olive Leaves Extract and olive oil on growth performance, nutrient digestibility and ileum morphology of Japanese quails. *Research on Animal Production*, 11(28): 11-21.
19. Tabatabaei, S.N. 2016. Effect of olibanum (*Boswellia Thurifera*) as a feed additive on performance, some blood biochemical and intestinal morphology in broiler chicks. *Research Opinions in Animal Veterinary Science*, 6(4): 130-134.
20. Tavakkolifar, B., M. Massoudi and J. Zarringhalam. 2009. Review on pharmacological activities of gum olibanum. *Journal of Medicinal Plants*, 4(32): 1-13.
21. Westerheide, S.D., J.D. Bosman, B.N.A. Mbadugha, T.L.A. Kawahara, G. Matsumoto, S. Kim, W. Gu, J.P. Devlin and R.B. Silverman. 2004. Celastrols as inducers of the heat shock response and cytoprotection. *Journal Biological Chemistry*, 279(53): 56053-60.
22. Yasiry AL, R.M.A., S.A.H. Jawad, K.J. Menati, S.A. Naji and I.H. Lokman. 2016. Effects of *boswellia Carterii* and *Boswellia Serrata* in drinking water on the growth performance, hematology traits and immune response of broiler chicken. *Journal of Food and Dairy Technology*, 4(4): 27-37.

## The survey of Tissue Properties in Testes, Ovaries and Intestines of Japanese Quail with Diets Containing Frankincense Powder and Its Essential Oil

Mozhgan Mahmoudi<sup>1</sup>, Mahdi Khodaie-Mothagh<sup>2</sup>, Hosein Ali Ghasemi<sup>3</sup> and Amir Hossein Khaltabadi Farahani<sup>3</sup>

1- Graduated M.Sc. Student, Arak University

2- Associate Professor, Arak University (Corresponding author: mmotagh2002@gmail.com)

3- Associate Professor, Arak University

Received: December 30, 2020

Accepted: March 1, 2021

### Abstract

This study was performed to investigate the effects of frankincense on growth performance, hematology, intestinal morphology, and testicular and ovarian histology in Japanese quails. The experiment was conducted with 450 Japanese quail chicks in a completely randomized design with 6 treatments and 5 replicates (15 chicks per replicate). The experimental treatments were as follows: basal diet with no additives (control treatment), and basal diet supplemented with bacitracin antibiotic (treatment 2), 1g/kg of frankincense powder (treatments 3), 2g/kg frankincense powder (treatments 4), 20 mg/kg frankincense essential oils (treatment 5), or 40 mg/kg frankincense essential oils (treatment 6). The results showed that the number of white blood cells in treatment 5 was significantly greater than those in treatments 2 and 4 ( $P<0.05$ ). The internal connective tissue layer of the testes was thicker in treatment 6 than that in the treatment 4 ( $P<0.05$ ). In contrast, no significant effect of frankincense powder or essential oils on growth performance, hematology, and morphological features of the intestine, ovarian, and testes was observed as compared with the control group ( $P>0.05$ ). In conclusion, the use of frankincense powder or essential oils increased the number of white blood cells but it did not change the other parameters.

**Keywords:** Frankincense, Hematology, Intestinal morphology, Ovarian, Quail chick, Testes