

پاسخ فیزیولوژیکی جوجه خروس های گوشتی به سطوح مختلف پروتئین جیره و محدودیت غذایی در شرایط تنفس گرمایی حاد

س. ر. هاشمی^۱, ب. دستار^۲, س. حسنی^۲ وی. جعفری آهنگری^۲

۱- استادیار دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان (نویسنده مسئول)

۲- دانشیار دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان

تاریخ دریافت: ۸۹/۱۲/۱۷ تاریخ پذیرش: ۹۰/۸/۷

چکیده

این آزمایش به منظور بررسی دمای بدن و فراسنجه های خونی جوجه خروس های گوشتی سویه تجاری راس ۳۰.۸ در هنگام تغذیه با جیره های حاوی سطوح متفاوت پروتئین یا محدودیت خوراک در شرایط تنفس گرمایی و در سن ۲۱ تا ۴۲ روزگی انجام شد. دو گروه به صورت آزاد با جیره های حاوی سطح پروتئین متعادل (مقدار توصیه شده انجمن ملی تحقیقات) و کم پروتئین (۸۵ درصد مقدار توصیه شده انجمن ملی تحقیقات) تغذیه شدند. گروه سوم با جیره حاوی سطح پروتئین متعادل تغذیه شدند، اما روزانه به مدت ۸ ساعت از ساعت ۸ صبح (دو ساعت قبل از اعمال تنفس گرمایی) تا ساعت ۴ بعد از ظهر (پایان تنفس گرمایی) گرسنه نگهداشته شدند. در طول آزمایش آب به صورت آزاد در اختیار جوجه ها قرار داشت. محدودیت خوراک سبب کاهش معنی دار دمای بدن نسبت به سایر تیمارهای آزمایشی پس از اعمال تنفس گرمایی شد ($P<0.05$). تنفس گرمایی سبب افزایش دمای بدن در ۳۲ روزگی از ۴۱/۳۷ به ۴۱/۹۸ درجه سانتیگراد شد. مقدار تری گلیسرید سرم در گروه تحت محدودیت خوراک از سایر تیمارها کمتر بود در حالیکه کمترین میزان اسید اوریک مربوط به گروه تغذیه شده با جیره کم پروتئین بود ($P<0.05$). تیمارهای آزمایشی تاثیری بر غلظت سایر فراسنجه های سرم خون پرنده‌گان در زمان های قبل و پس از تنفس گرمایی نداشتند. اعمال تنفس گرمایی همچنین سبب افزایش معنی دار کلسیرون، تری گلیسرید، پروتئین تام، آلبومین، اسید اوریک و گلوکز و کاهش معنی دار پتاسیم خون شد ($P<0.05$). تنفس گرمایی تاثیری بر غلظت سدیم، کلسیم، گلوبولین و HDL خون نداشت. نتایج این آزمایش نشان می دهد دمای بدن جوجه خروس های گوشتی پس از اعمال تنفس گرمایی افزایش و فراسنجه های سرم خون آنها ۱۳ تا ۳۳ درصد تغییر می یابد.

واژه های کلیدی: فراسنجه های خون، دمای بدن، تنفس گرمایی، جوجه گوشتی

گرمایی پیشنهاد شده اند.

محققین با توجه به به گرمایی افزایشی ناشی از سوت و ساز پروتئین در بدن، استفاده از جیره های کم پروتئین مکمل شده با اسید آمینه های ضروری را جهت کاهش اثرات ناشی از تنفس گرمایی را پیشنهاد کرده اند (۱۲). هروبی و همکاران نشان دادند که جوجه های گوشتی در شرایط تنفس گرمایی احتیاج به پروتئین کمتری نسبت به پرندهان پرورش یافته در شرایط نرمال داشتند (۷). همچنین گزارشاتی در دست است که اعمال محدودیت غذایی سبب بهبود عملکرد تولیدی و ترکیب لشه جوجه های گوشتی می شود. زولکیفلی و همکاران، اعمال محدودیت غذایی در ساعت گرم روز را به عنوان یک راهکار تغذیه ای در شرایط تنفس گرمایی توصیه نمودند (۲۲). همچنین پتک و همکاران گزارش نمودند که پرنده گانی که به مدت ۶ ساعت تحت محدودیت غذایی قرار داشتند از ضریب تبدیل خوراک بهتری برخوردار بودند (۱۳).

در عین حال گزارشات اندکی در مورد پاسخ فیزیولوژیکی جوجه های گوشتی تحت تنفس گرمایی نسبت به اعمال محدودیت خوراک و سطح پروتئین جیره وجود دارد. از این رو آزمایش حاضر به منظور بررسی دمای بدن و شاخص های خونی جوجه خروس های گوشتی تحت تنفس گرمایی هنگام اعمال محدودیت خوراک و یا تغذیه با جیره های حاوی سطوح متفاوت پروتئین انجام شد.

مقدمه

جوجه های گوشتی پرندهانی خونگرم هستند که سعی می کنند دمای بدن خود را در محدوده ۴۱ تا ۴۲ درجه سانتیگراد ثابت نگه دارند. از این رو پرندهان در برابر تاثیر عوامل محیطی بر تغییر دمای بدن خود واکنش نشان می دهند. تنفس گرمایی وضعیتی است که به دلیل افزایش دمای محیط، دمای بدن پرنده به تبع آن افزایش یافته و در این حالت پرنده با افزایش مصرف انرژی سعی در تنظیم دمای بدن خود دارد. گزارش شده است دمای بدن جوجه های گوشتی در سن ۲۸ تا ۴۹ روزگی در حرارت ۳۲ نسبت به ۲۱ درجه سانتیگراد حدود ۰/۵ تا ۱ درجه افزایش می یابد (۳). با افزایش دمای محیط به ۴۱ درجه سانتیگراد دمای بدن جوجه های گوشتی تا ۵ درجه سانتیگراد افزایش خواهد یافت (۲). در هنگام بروز تنفس گرمایی بین دمای بدن با عملکرد تولیدی و بازده اقتصادی همبستگی منفی وجود دارد که می تواند ناشی از تغییر در هموستازی بدن باشد (۳).

مطالعاتی در مورد میزان تغییر هموستاز بدن جوجه های گوشتی هنگام بروز تنفس گرمایی و استفاده از نمکهای آنیونی و کاتیونی انجام شده است (۲ و ۱۸). با تنظیم تعادل آنیون- کاتیون جیره می توان تا حدی از اثرات مضر تنفس گرمایی بر عملکرد تولیدی پرنده را کاهش داد (۲). اعمال محدودیت خوراک (۴ و ۲۲) و تنظیم پروتئین جیره (۱۹) نیز به عنوان راهکارهایی جهت کاهش اثرات مضر تنفس

ساعت ۸ صبح روز بعد (۲ ساعت قبل از اعمال تنش) با جیره حاوی سطح پروتئین متعادل تغذیه می‌شدند. این جوجه‌ها از ۲ ساعت قبل از اعمال تنش تا پایان زمان تنش گرسنه نگهداشته شدند. تمام جیره‌های آزمایشی بر پایه ذرت و کنجاله سویا تشکیل شده بود و حاوی حداقل مقدار مواد مغذی توصیه شده توسط انجمن ملی تحقیقات بودند (۱۱). ترکیب جیره‌های آزمایشی در جدول ۱ ارائه شده است. به هر یک از تیمارهای آزمایشی ۶ تکرار اختصاص داده شد و از هر تکرار ۴ قطعه جهت بررسی دمای بدن و فراسنجه‌های خون انتخاب شد. در روز ۳۲ آزمایش ۴ ساعت قبل از اعمال تنش گرمایی دمای بدن جوجه‌ها بوسیله دماسنجدیجیتال (Digital thermometer, Omron-FlexTemp) اندازه گیری شد (ساعت ۶ صبح). ۴ ساعت پس از اعمال تنش (ساعت ۱۴) نیز دمای بدن آنها اندازه گیری و ثبت شد. در روز ۳۵ آزمایش عمل خون گیری نیز در دو زمان قبل و پس از تنش انجام شد. پس از خون گیری و تهیه سرم فراسنجه‌های خونی اندازه گیری شد (۹). پارامترهای بیوشیمیایی خون شامل گلوکز، کلسترول، تری گلیسیرید، HDL، اسید اوریک، پروتئین تام و آلبومین با استفاده از کیت‌های تجاری شرکت پارس آزمون و به روش اسپکتروفوتومتری اندازه گیری شد. میزان گلوبولین سرم از تفاصل پروتئین تام سرم و آلبومین سرم، محاسبه گردید. داده‌های مربوط به زمان قبل از تنش و پس از تنش جداگانه در قالب طرح کاملاً تصادفی توسط نرم افزار SAS تجزیه واریانس شدند (۱۷).

مواد و روشها

تعداد ۳۶۰ قطعه جوجه خروس گوشتی سویه تجاری راس ۸ ۳۰۸ تا ۲۱ روزگی با یک جیره متعادل حاوی ۲۹۰۰ کیلو کالری در کیلو گرم انرژی قابل متابولیسم و ۲۰ درصد پروتئین خام تغذیه و براساس توصیه‌های راهنمای پرورش سویه راس روی بستر پرورش یافتنند. در روز بیست و یکم جوجه‌ها توزین و ۲۱ در ۱۸ واحد آزمایشی توزیع شدند. از روز ۲۱ تا ۴۲ آزمایش جوجه‌ها از ساعت ۱۰ صبح تا ۱۸ عصر تحت تنش گرمایی قرار داده شدند. اعمال تنش گرمایی بدین صورت بود که ساعت ۱۰ هیتر روشن و دمای سالن در ساعت ۱۲ به ۳۷ درجه سانتیگراد رسانده می‌شد. از ساعت ۱۲ تا ۱۶ دمای سالن ۳۷ درجه سانتیگراد ثابت نگهداشته می‌شد و سپس بتدریج تا ساعت ۱۸ تا رسیدن به دمای توصیه شده جهت پرورش کاهش داده می‌شد. از ساعت ۱۸ تا ساعت ۱۰ روز بعد دمای سالن منطبق با توصیه‌های راهنمای پرورش بود.

در طول ۳ هفته پرورش جوجه‌ها با یکی از ۳ تیمار آزمایشی ذیل تغذیه شدند. تیمار اول و دوم به ترتیب گروههایی بودند که با جیره‌های حاوی سطح پروتئین متعادل (مقدار پروتئین توصیه شده انجمن ملی تحقیقات) و جیره کم پروتئین حاوی (۸۵ درصد مقدار پروتئین توصیه شده انجمن ملی تحقیقات) به صورت آزاد در طول دوره آزمایش تغذیه شدند. تیمار سوم گروه با محدودیت خوراک بود. بدین صورت که در طول آزمایش از ساعت ۱۶ (پایان تنش) تا

آماری فوق به شرح ذیل می باشد.

$$Y_{ij} = \mu + \alpha_i + \varepsilon_{ij}$$

مقدار هر مشاهده: Y_{ij}

میانگین صفت مورد مطالعه: μ

اثر تیمار: α_i

خطای آزمایش: ε_{ij}

مقایسه میانگین ها توسط آزمون دانکن و در

سطح احتمال ۵ درصد انجام شد (۵).

داده های قبل و پس از تنفس مربوط به هر یک

از تیمارهای آزمایشی و همچنین میانگین کل

داده های قبل و پس از تنفس توسط آزمون t با

یکدیگر مقایسه شدند. مدل ریاضی طرح

جدول ۱- ترکیب جیره های آزمایشی (بر حسب درصد)^۱

اجزاء جیره	جیره با پروتئین متعادل	جیره کم پروتئین ^۴
ذرت (CP=۷/۸۷)	۵۵/۹۲	۶۶/۶۲
کنجاله سویا (CP= ۴۲/۲)	۳۵/۴۷	۲۶/۳۷
روغن گیاهی	۵/۱۰	۳/۱۶
صفد	۱/۴۲	۱/۴۳
دی کلسیم فسفات	۱/۱۲	۱/۲۱
نمک طعام	۰/۳۴	۰/۳۴
مکمل ویتامینی ^۲	۰/۲۵	۰/۲۵
مکمل معدنی ^۳	۰/۲۵	۰/۲۵
-DL- متیونین	۰/۰۵	۰/۱۲
-L- لیزین هیدرو کلرايد	----	۰/۱۱
-L- ترئونین	----	۰/۰۷
کوکسیدیو استات	۰/۰۴	۰/۰۴
آنٹی اکسیدانت	۰/۰۳	۰/۰۳
ترکیب مواد مغذی (%)		
انرژی قابل متابولیسم (کیلو کالری بر کیلو گرم)	۳۱۰۰	۳۱۰۰
پروتئین خام	۱۹/۴۰	۱۶/۶۳
لیزین	۱/۱۰	۰/۹۷
متیونین	۰/۳۷	۰/۴۰
متیونین+ سیستئین	۰/۷۰	۰/۷۰
ترئونین	۰/۷۷	۰/۷۲
کلسیم	۰/۹۰	۰/۹۰
فسفر قابل دسترس	۰/۳۵	۰/۳۵

۱- جیره ها حاوی حداقل مقدار مواد مغذی توصیه شده توسط انجمن ملی تحقیقات (NRC) هستند.

۲- هر ۲/۵ کیلو گرم از مکمل ویتامینی شامل: ۹/۰۰۰۰۰۰ واحد بین الملل ویتامین A، ۲/۰۰۰۰۰۰ واحد بین الملل ویتامین D₃، ۱۸/۰۰۰۰ واحد بین الملل ویتامین E، ۲/۰۰۰۰ mg ویتامین K₃، ۱۸۰۰ mg ویتامین B₁، ۶/۶۰۰ mg ویتامین B₂، ۱۰/۰۰۰۰ mg ویتامین B₃، ۳۰/۰۰۰۰ mg ویتامین B₅، ۳/۰۰۰۰ mg ویتامین B₆، ۱۵ mg ویتامین B_{۱۲}، ۰/۰۰۰۰ mg ویتامین C، ۵۰۰/۰۰۰۰ mg کولین کلرايد است.

۳- هر ۲/۵ کیلو گرم مکمل معدنی شامل: ۱۰۰/۰۰۰۰ mg مس، ۱۰۰/۰۰۰۰ mg آهن، ۱۰۰/۰۰۰۰ mg روی، ۱۰۰/۰۰۰۰ mg مس، ۱۰۰/۰۰۰۰ mg ۲۰۰ سلنیوم است.

۴- جیره کم پروتئین حاوی ۸۵ درصد مقدار پروتئین توصیه شده انجمن ملی تحقیقات (NRC) می باشد.

تیمارهای آزمایشی بر دمای بدن جوجه ها پس از اعمال تنفس گرمایی معنی دار بود ($P<0.05$). دمای بدن پرندگانی که تحت تاثیر محدودیت خوراک بودند از سایر گروهها کمتر بود. دمای بدن شاخص مناسبی از میزان نرخ سوخت و ساز است. در هنگام بروز تنفس گرمایی و اعمال محدودیت خوراک سطح هورمون تری یدو تیروزین (T3) کاهش می‌یابد (۲۱). به دلیل نقش این هورمون در سوخت و ساز پایه، تولید گرما و تلفات نیز کاهش می‌یابد (۶).

نتایج و بحث

تاثیر تیمارهای آزمایشی و تنفس گرمایی بر دمای بدن جوجه های گوشتی در سن ۳۲ روزگی در جدول ۲ ارائه شده است. دمای بدن جوجه های گوشتی قبل از اعمال تنفس گرمایی در گروههای مختلف آزمایشی تفاوت معنی داری با یکدیگر نداشتند ($P>0.05$). اعمال تنفس گرمایی سبب افزایش دمای بدن پرندگان از $41/37$ به $41/98$ درجه سانتیگراد شد. سایر محققین نیز گزارش کردند که تنفس گرمایی سبب افزایش معنی دار دمای بدن جوجه های گوشتی می‌شود (۲ و ۳). تاثیر

جدول ۲- تاثیر تیمارهای آزمایشی و تنفس گرمایی بر دمای بدن بر حسب درجه سانتی گراد در سن ۳۲ روزگی (میانگین \pm خطای استاندارد)

فراسچه	تیمارهای آزمایشی		
	میانگین کل \pm خطای استاندارد	محدودیت خوراک	پروتئین متعادل
دمای بدن			
قبل از تنفس	$41/37 \pm 0.038^x$	$41/41 \pm 0.037$	$41/39 \pm 0.039$
پس از تنفس	$41/98 \pm 0.038^y$	$41/73 \pm 0.049^b$	$42/12 \pm 0.054^a$

a-b: میانگین های هر ردیف با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P<0.05$).

x-y: میانگین های هر ستون با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P<0.05$).

کاهش معنی داری نشان داد ($P<0.05$). میزان کاهش پتابسیم پس از تنفس گرمایی برای میانگین تیمارهای آزمایشی ۱۴ درصد بود (۳/۴۷) در مقابل (۴/۲۷). اعمال تنفس گرمایی تاثیری بر غلظت کلسیم خون نداشت (۰.۰۵). گزارش شده است غلظت پتابسیم و سدیم خون پس از اعمال تنفس گرمایی کاهش می‌یابد (۲). در مرغ هنگام بروز تنفس گرمایی سرعت تنفس جهت دفع بار حرارتی و ثبیت دمای بدن افزایش می‌یابد. در اینحالت گاز

تاثیر تیمارهای آزمایشی و تنفس گرمایی بر غلظت الکترولیت های خون در جدول ۳ ارائه شده است. تیمارهای آزمایشی تاثیر معنی دار بر غلظت سدیم، پتابسیم و کلسیم خون قبل و پس از اعمال تنفس گرمایی سبب نداشتند ($P>0.05$). اعمال تنفس گرمایی سبب کاهش ۴ درصدی سدیم خون شد (۱۴۱/۸) در مقابل (۱۴۷/۸) هر چند این کاهش معنی دار نبود ($P>0.05$). در هر ۳ تیمار آزمایشی غلظت پتابسیم خون پس از تنفس گرمایی

در جیره کم پروتئین به دلیل کمتر بودن درصد کنجاله سویا در جیره کم پروتئین می باشد. گزارش شده است با کاهش درصد کنجاله سویا در جیره میزان پتابسیم جیره کاهش می یابد. به همین دلیل تعادل الکترولیت ها در جیره های با پروتئین متعادل و کم پروتئین متفاوت است (۸).

کربنیک زیادی دفع می شود که باعث به هم خوردن تعادل الکترولیت های خون می شود (۱). در این آزمایش غلظت پتابسیم پس از اعمال تنفس گرمایی در جیره با پروتئین متعادل ۱۳/۶ درصد (۴/۳۳) در مقابل (۳/۷۴) و در جیره کم پروتئین ۱۸/۶ درصد (۴/۲۵) در مقابل (۳/۲۶) بود. کاهش بیشتر غلظت پتابسیم

جدول ۳- تاثیر تیمارهای آزمایشی و تنفس گرمایی بر غلظت الکترولیت های سرم خون (میلی مول / لیتر)

استاندارد	میانگین کل \pm خطای محدودیت خوارک	تیمارهای آزمایشی		فراسنجه
		کم پروتئین	پروتئین متعادل	
$147/8 \pm 2/99$	$147/3 \pm 2/66$	$148/4 \pm 3/11$	$147/8 \pm 2/98$	قبل از تنفس
	$141/8 \pm 3/00$	$143/6 \pm 6/03$	$134/2 \pm 6/97$	پس از تنفس
$4/27 \pm 0/11^x$	$4/25 \pm 0/17^x$	$4/25 \pm 0/20$	$4/23 \pm 0/19^x$	قبل از تنفس
	$3/67 \pm 0/11^y$	$3/77 \pm 0/19^y$	$3/46 \pm 0/21$	پس از تنفس
$9/73 \pm 0/36$	$9/86 \pm 0/47$	$9/73 \pm 0/55$	$9/54 \pm 0/55$	قبل از تنفس
	$9/72 \pm 0/35$	$9/14 \pm 0/62$	$10/8 \pm 0/21$	پس از تنفس

x-y: میانگین های هر ستون با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P < 0.05$).

تنفس گرمایی سبب کاهش غلظت کلسترول خون پرندگان می شود (۲۲). آنها این کاهش را به دلیل افزایش آب بدن و کاهش غلظت استات که پیش ماده اولیه ساخت کلسترول است نسبت دادند. در مقابل گزارشاتی نیز وجود دارد که بروز تنفس سبب افزایش غلظت تری گلیسرید، کلسترول (۱۴ و ۱۵) و HDL خون می شود. در زمان تنفس گرمایی غلظت هورمون آдрنوكورتیکوئید افزایش می یابد (۱۶). این هورمون سبب افزایش غلظت اسیدهای چرب می شود تا انرژی لازم برای ساخت ترکیبات مورد نیاز از اسیدهای چرب و

تاثیر تیمارهای آزمایشی بر غلظت تری گلیسرید، کلسترول و HDL خون در جدول ۴ ارائه شده است. غلظت تری گلیسرید خون پرندگانی که با جیره کم پروتئین تغذیه شدند از سایر گروههای آزمایشی در زمان قبل از تنفس کمتر بود ($P < 0.05$). تیمارهای آزمایشی تاثیری بر غلظت سایر فراسنجه های فوق قبل و پس از تنفس نداشتند ($P > 0.05$). اعمال تنفس گرمایی سبب افزایش معنی دار غلظت تری گلیسرید و کلسترول شد ($P < 0.05$) اما تاثیری بر غلظت HDL نداشت ($P > 0.05$). زولکیفلی و همکاران گزارش کردند اعمال

سویه های متفاوت استفاده شده، جیره های مختلف از نظر نوع انرژی و پروتئین و همچنین میزان آداسیت شدن پرندگان نسبت به تنش باشد.

اسیدهای آمینه فراهم شود. علت تنافض در گزارشات و پاسخهای متفاوت فیزیولوژیک در گزارشات ارائه شده می تواند به علت اختلاف در دمای اعمال شده در آزمایشات، مدت زمان تنش، سن و وزن پرندگان مورد آزمایش،

جدول ۴- تاثیر تیمارهای آزمایشی و تنش گرمایی بر غلظت تری گلیسرید، کلسترول و HDL خون
(میلی گرم/ دسی لیتر)

فراسنجه	تری گلیسرید			
	پروتئین متعادل	کم پروتئین	تمیارهای آزمایشی	میانگین کل [±] خطای استاندارد
قبل از تنش	۶۰/۸ ± ۴/۸ ^{a,b,y}	۷۱/۳ ± ۵/۰ ^a	۵۵/۱ ± ۴/۲ ^{b,y}	۶۱/۶ ± ۳/۶ ^y
	۸۴/۱ ± ۸/۲ ^x	۷۸/۵ ± ۷/۵ ^x	۸۱/۱ ± ۸/۰ ^x	۸۱/۲ ± ۳/۶ ^x
پس از تنش	۱۱۰/۶ ± ۷/۱ ^x	۱۱۵/۴ ± ۷/۵ ^y	۱۳۰/۲ ± ۷/۱ ^x	۱۱۸/۹ ± ۵/۰ ^y
	۱۳۱/۴ ± ۹/۶ ^x	۱۴۷/۲ ± ۸/۴ ^x	۱۲۵/۵ ± ۸/۰ ^x	۱۳۴/۷ ± ۴/۶ ^x
قبل از تنش	۶۸/۵ ± ۶/۳ ^x	۷۶/۷ ± ۶/۳ ^x	۸۰/۰ ± ۵/۷ ^x	۷۵/۶ ± ۳/۵ ^x
	۷۴/۰ ± ۶/۵ ^x	۸۲/۷ ± ۵/۹ ^x	۷۲/۹ ± ۵/۱ ^x	۷۶/۳ ± ۳/۴ ^x
HDL				

a-b: میانگین های هر ردیف با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P < 0.05$).

x-y: میانگین های هر ستون با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P < 0.05$).

گرمایی و بروز آکالالوز تنفسی غلظت پروتئین های پلاسمای خون نیز افزایش می یابد تا از تغییرات شدید pH جلوگیری نماید. از طرف دیگر پروتئین آلبومین در ایجاد فشار اسمزی کلوبنیدی پلاسمای نقش دارد (۹). در هنگام بروز تنش گرمایی میزان آب سلولی کاهش می یابد. بنظر می رسد با افزایش پروتئین آلبومین سرم فشار اسمزی کلوبنیدی پلاسمای افزایش و مانع تراویش آب به فضاهای بافتی می شود.

تاثیر تیمارهای آزمایشی بر غلظت پروتئین تام، آلبومین، گلوبولین و اسید اوریک خون در جدول ۵ ارائه شده است. تیمارهای آزمایشی بر غلظت فراسنجه های فوق تاثیر معنی دار نداشتند ($P > 0.05$). اعمال تنش گرمایی سبب افزایش معنی دار پروتئین تام و آلبومین شد ($P < 0.05$) ولی بر غلظت گلوبولین تاثیر معنی دار نداشت ($P > 0.05$). پروتئین های پلاسمای خون با فرهای موثری هستند که از تغییرات pH خون جلوگیری می کنند (۱۰). از این رو به نظر می رسد پس از اعمال تنش

جدول ۵- تاثیر تیمارهای آزمایشی و تنش گرمایی بر غلظت پروتئین های خون (گرم/ دسی لیتر)

فراسنجه	پروتئین تام	تیمارهای آزمایشی			میانگین کل خطای استاندارد
		پروتئین متعادل	کم پروتئین	حدودیت خوراک	
آلبومین	قبل از تنش	۲/۷۳ ± ۰/۱۸	۲/۵۷ ± ۰/۱۹	۲/۷۰ ± ۰/۱۷	۲/۶۷ ± ۰/۱۲ ^y
	پس از تنش	۳/۳۰ ± ۰/۲۴	۳/۱۳ ± ۰/۲۴	۳/۰۸ ± ۰/۲۱	۳/۱۶ ± ۰/۱۱ ^x
گلوبولین	قبل از تنش	۱/۳۷ ± ۰/۱۱ ^y	۱/۴۷ ± ۰/۱۲	۱/۴۷ ± ۰/۱۰ ^y	۱/۴۴ ± ۰/۰۶ ^y
	پس از تنش	۱/۸۴ ± ۰/۱۲ ^x	۱/۸۲ ± ۰/۱۲	۲/۰۵ ± ۰/۱۰ ^x	۱/۹۲ ± ۰/۰۶ ^x
	قبل از تنش	۱/۴۷ ± ۰/۲۰	۱/۱۸ ± ۰/۲۱	۱/۲۳ ± ۰/۱۸	۱/۲۹ ± ۰/۱۴
	پس از تنش	۱/۴۱ ± ۰/۲۹	۱/۴۱ ± ۰/۲۸	۱/۰۳ ± ۰/۲۳	۱/۲۴ ± ۰/۱۳

x-y: میانگین های هر ستون با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P<0/05$).

پرنده جهت دفع حرارت بدن خود نیازمند انرژی است. از آنجاییکه تنش گرمایی سبب کاهش مصرف خوراک می شود بخشی از انرژی مورد نیاز از ذخایر بدن تامین می گردد. همچنین در زمان بروز تنش غلظت هورمون آدرنوکورتیکوئید افزایش می یابد. این هورمون باعث افزایش ساخت گلوکز از ترکیبات غیر قندی بویژه پروتئین های ماهیچه های اسکلتی و بافت پیوندی می شوند (۲۰). از این رو پروتئین های بدن جهت تامین انرژی تجزیه می شوند که کاتابولیسم آنها تولید اسید اوریک می نماید. از طرف دیگر حرکات دودی معکوس در روده جهت تنظیم آب بدن باعث برگشت آب از کلواک به روده کور می شود. در این هنگام اورات ها همراه آب از روده بزرگ جذب و باعث افزایش اسید اوریک خون در زمان تنش گرمایی می شود (۱۰).

تاثیر تیمارهای آزمایشی بر غلظت گلوکز و اسید اوریک خون در جدول ۶ گزارش شده است. تیمارهای آزمایشی تاثیر معنی دار بر غلظت گلوکز خون نداشتند ($P>0/05$). مقدار اسید اوریک خون پرندگانی که با جیره کم پروتئین تغذیه شده بودند در زمان قبل از تنش از سایر گروههای آزمایشی کمتر بود ($P<0/05$). با کاهش سطح پروتئین جیره سطح اسیدهای آمینه مازاد کاهش می یابد و به همین دلیل میزان تولید و دفع اسید اوریک نیز کاهش خواهد یافت. اعمال تنش گرمایی سبب افزایش معنی دار غلظت گلوکز و اسید اوریک خون به ترتیب به میزان ۱۷ و ۲۸ درصد شد ($P<0/05$). گزارش شده است تنش گرمایی سبب افزایش غلظت گلوکز خون جوجه های گوشتی می شود اما اعمال محدودیت غذایی تاثیری بر غلظت گلوکز خون آنها ندارد (۲۱). در زمان بروز تنش گرمایی

جدول ۶- تاثیر تیمارهای آزمایشی و تنفس گرمایی بر غلظت گلوکز و اسید اوریک (میلی گرم / دسی لیتر)

فراسنجه	گلوکز	تیمارهای آزمایشی			میانگین کل ± خطای استاندارد
		حدودیت خوراک	کم پروتئین	پروتئین متعادل	
قبل از تنفس	قبل از تنفس	۲۱۸/۱ ± ۱۱/۵۵ ^y	۲۰۱/۹ ± ۱۳/۴۷ ^y	۲۴۷/۲ ± ۱۵/۷۳	۲۱۱/۷ ± ۱۵/۰۶
	پس از تنفس	۲۵۵/۱ ± ۱۱/۷۰ ^x	۲۵۸/۶ ± ۲۱/۸۸ ^x	۲۴۹/۳ ± ۲۷/۶۸	۲۵۵/۴ ± ۲۶/۳۹
اسید اوریک	قبل از تنفس	۳/۶۵ ± ۰/۳۱ ^y	۳/۵۴ ± ۰/۲۲ ^{ab}	۳/۱۹ ± ۰/۲۵ ^b	۴/۲۵ ± ۰/۲۵ ^a
	پس از تنفس	۴/۶۷ ± ۰/۲۹ ^x	۴/۳۸ ± ۰/۶۲	۴/۷۳ ± ۰/۷۴	۵/۰۲ ± ۰/۷۴

a-b: میانگین های هر ردیف با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P < 0.05$)x-y: میانگین های هر ستون با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P < 0.05$)

پروتئین تاثیر بیشتری بر کاهش دمای بدن دارد. اعمال تنفس گرمایی سبب ۱۳ تا ۳۳ درصد تغییر در فراسنجه های سرم خون جوجه ها گردید.

به طور کلی، نتایج این آزمایش نشان می دهد اعمال تنفس گرمایی سبب افزایش دمای بدن جوجه های گوشتی می شود. همچنین اعمال محدودیت خوراک ۲ ساعت قبل از بروز تنفس نسبت به کاهش سطح

منابع

1. Belay, T., C.J. Wiernusz and R.J. Teeter. 1992. Mineral balance and urinary and fecal mineral excretion profile of broilers housed in thermo neutral and heat distressed environments. *Poultry Sci.*, 71: 1043-1047.
2. Borges, S.A., A.V. Fischer, D.A. Silva, A. Majorka, D.M. Hooge and K.R. Cummings. 2004. Physiological responses of broiler chickens to heat stress and dietary electrolyte balance (Sodium plus potassium minus chloride, milliequivalents per kilogram). *Poultry Sci.*, 83:1551-1558.
3. Cooper, M.A. and K.W. Washburn. 1998. The relationships of body temperature to weight gain, feed consumption and feed utilization in broilers under heat stress. *Poultry Sci.*, 77: 237-242.
4. De Basilio, V., M. Vilarino, S. Yahav and M. Picard. 2001. Early age thermal conditioning and a dual feeding program for male broilers challenged by heat stress. *Poultry Sci.*, 80: 29-36.
5. Duncan, D.B. 1995. Multiple Range and Multiple F-test. *Biometrics*, 11: 1-42.
6. Francis, C., M. Macleod and J. Andersone. 1991. Alleviation of acute heat stress by food withdrawal or darkness. *Br. Poultry Sci.*, 32: 219-225.
7. Hruby, M., M.L. Hamre and C.N. Coon. 1995. Predicting amino acid requirements for broilers at 21.1 °C and 32.2 °C. *C.J. Appl. Poult. Res.*, 4: 395-401.
8. Leeson, S. and J.D. Summers. 2001. Scott's nutrition of the chicken. 4th ed. Guelph, Ontario. 591 pp.

9. Murray, R.K., D.A. Bender, K.M. Botham, P.J. Kennelly, V.W. Rodwell and P.A. Weil. 2010. Harper's Illustrated Biochemistry. 28th ed. New York: McGraw-Hill Medical. 704 pp.
10. Nazifi, S. 1997. Hematology and biochemical of birds. University of Shiraz, Iran. 275 pp.
11. NRC. 1994. Nutrient requirements of domestic animals. Nutrient requirements of poultry. 9th rev. ed. National Research Council, National Academy Press: Washington, DC.
12. Ojano-Dirain, C.P. and P.W. Waldroup. 2002. Protein and amino acid needs of broilers in warm weather. *Int. J. Poult. Sci.*, 1: 40-46.
13. Petek, M. 2000. The effects of feed removal during the day on some production traits and blood parameters of broilers. *Turk. J. Vet. Anim. Sci.*, 24: 447-452.
14. Puvadolpirod, S. and J.P. Thaxton. 2000. Model of physiological stress in chickens 1. Response parameters. *Poultry Sci.*, 79: 363-369.
15. Puvadolpirod, S. and J.P. Thaxton. 2000. Model of physiological stress in chickens 2. Dosimetry of adrenocorticotropin. *Poultry Sci.*, 79: 370-376.
16. Sahin, K., O. Kucuk, N. Sahin and M.F. Gursu. 2002. Optimal dietary concentration of vitamin E for alleviating the effect of heat stress on performance, thyroid status, ACTH and some serum metabolite and mineral concentrations in broilers. *Vet. Med-Czech.*, 47: 110-116.
17. SAS Institute. 2005. SAS® User's Guide: Statistics. Version 9.1 edition. SAS Institute Inc., Cary, NC.
18. Teeter, R.G. and M.O. Smith. 1986. High chronic ambient temperature stress effects on broiler acid-base balance and their response to supplemental ammonium chloride, potassium chloride and potassium carbonate. *Poultry Sci.*, 65: 1777-1781.
19. Temim, S. and A.M. Chagneau, S. Guillaumin, J. Michel, R. Peresoon and S. Tesseraud. 2000. Does excess protein improved growth performance and carcass characteristics in heat exposed chickens? *Poultry Sci.*, 79: 312-317.
20. Thaxton, J.P. and S. Puvadolpirod. 2000. Model of physiological stress in chickens 5. Quantitative evaluation. *Poultry Sci.*, 79: 391-395.
21. Yahav, S. and I. Plavnik. 1999. Effect of early-age thermal conditioning and food restriction of performance and thermotolerance of male broiler chickens. *Br. Poultry Sci.*, 40: 120-126.
22. Zulkifli, I., M.T. Che Norma, D.A. Isref and A.R. Omar. 2000. The effect of early age feed restriction on subsequent response to high environment temperatures in female broiler chickens. *Poultry Sci.*, 79: 1401-1407.

Physiological Responses of Male Broiler Chickens to Different Dietary Protein Level and Feed Restriction Under Acute Heat Stress Condition

R. Hashemi¹, B. Dastar², S. Hassani² and Y. Jafari Ahangari²

1- Assistant Professor, Agricultural Science and Natural Resources University of Gorgan
(Corresponding author)

2- Associate Professor, Agricultural Science and Natural Resources University of Gorgan

Abstract

An experiment was conducted to evaluate of body temperature response and serum metabolites of Ross male broiler chickens subjected to heat stress condition. Treatment diets were different levels of protein and feed restriction program. Two groups were fed *ad libitum* with a standard protein diet (NRC, 1994) and low protein diet (0.85 NRC, 1994) from 21 to 42 d of age. The third group (feed restriction treatment) was fed with the standard protein diet, but fasted daily for 8 hours from 2 hours before heat stress till the end of heat stress (8:00 to 16:00 h). Broilers had free access to water during the experiment. The feed restriction group had significantly lowered body temperature than others after heat stress ($P<0.05$). Heat stress increased body temperature from 41.37°C to 41.98°C . Before heat stress blood triglyceride was significantly lower in feed restriction treatment than other groups, while the lowest serum uric acid was related to chickens fed with low protein diet ($P<0.05$). Dietary treatments had not significant effect on other serum metabolites before and after heat stress ($P>0.05$). Heat stress significantly increased blood cholesterol, triglyceride, total protein, albumin, uric acid, glucose and decreased blood potassium. Heat stress had no significant effect on blood sodium, calcium, globulin and HDL. In conclusion, results of this experiment showed that heat stress increased body temperature and altered serum metabolites up to 13 to 33 percent in male broiler chickens.

Keywords: Blood parameters, Body temperature, Heat stress, Broiler