

## **Effects of adding *Ferula badrakema* root powder with and without sodium saccharin sweetener to the diet on growth performance, immune system and blood metabolites of broiler chickens**

**Hamidreza Khajavi<sup>1</sup>, Ahmad Hassanabadi<sup>1\*</sup>, Mahdi Askari Badouei<sup>2</sup>**

- 1- Ph.D. Student and Professor of Animal Science Department, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran, Respectively.
- 2- Department of Pathobiology, Faculty of Veterinary Medicine, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran.

**Introduction** The *Ferula badrakema* from the Apiaceae family is a resinous plant with a strong smell that is native to Iran (Rechinger et al., 1994). The anti-bacterial and anti-fungal properties of *Ferula badrakema* are believed to be due to its high content of alpha-pinene and beta-pinene. Similar to other *Ferula* species, this plant is a rich source of sesquiterpene coumarins (Bukreeva and Pimenov, 1991). Based on the investigations, no study has been done on the volatile compounds of this species. However, studies on other species of this plant that grow in other parts of the world have been reported (Başer et al., 2000; Takeoka, 2001, Iranshahi et al., 2006). Saccharin is a sulfonamide produced from compounds found in coal tar (Abdelaziz et al., 2011). Its taste is 300 to 500 times sweeter than sucrose. Due to its high sweetness, it is widely used to improve feed palatability and can increase feed intake (Feighner et al., 1987). Studies by Han et al. (2019) have shown that Japanese quails prefer sucrose solution instead of ordinary water due to its palatability. However, few studies have been conducted on the physiological relationship between sweeteners and the gastrointestinal tract of broilers (Kimmich et al., 1989). Considering that most medicinal plants have a bitter taste and reduce the feed consumption and growth of chickens, this experiment aimed to investigate the effects of adding sweeteners and preventing the activation of bitter taste receptors of the *Ferula* plant on the growth performance, immune system and blood metabolites of chickens.

**Materials and Methods** This experiment was conducted using 468 one-day-old commercial broilers from the Ross 308 strain with 6 treatments, 6 replicates and 13 birds each in a completely randomized design as a 3×2 factorial arrangement (3 levels of *Ferula badrakema* root powder at the levels of 0, 0.75 and 1.5% and two levels of 0 and 0.15% sodium saccharin in diet). Standard diets during the periods of starter (1-10 d), grower (11-24 d) and finisher (25-42 d) were used. The diets were formulated using the UFFDA software to provide all the requirements of the broilers based on the recommendations of the Ross 308 strain (2019). Throughout the experiment, the birds had ad libitum access to water and feed and an hour darkness and 23 hours of light was provided. The initial temperature of the room was 32°C, which was reduced by 0.5°C per day according to the Ross company guidelines, until it reached 21°C at the age of 21 days and remained constant after that. Average feed intake, weight gain and feed conversion ratio for each group were measured at the end of each period. To measure blood parameters, one male bird at the end of the experiment (42 d), was selected from each replicate and blood samples were taken from the wing vein in syringes without anticoagulant, and after centrifugation, the sera were collected in 0.5 ml microtubes and kept at -20°C until the further analysis. To evaluate the humoral immune response, 0.1 ml sheep red blood cells (SRBC) suspension was injected to breast muscle of one bird from each replicate on 28 and 35 d and total antibody, IgG and IgM were measured.

**Results** Adding saccharin to the diet caused a significant increase in feed intake during the periods of 1-10 and 1-42 days ( $P < 0.05$ ). The interaction effect of saccharin and Ferula on feed intake was significant ( $P < 0.05$ ) during the periods of 25-42 and 1-42 days; So that the addition of Ferula to diets containing saccharin increased feed intake; while in diets without saccharin, it reduced feed intake. The body weight gain of chicks at the age of 1-10, 42-25 and 1-42 days in the treatment with 0.15% saccharin was significantly ( $P < 0.05$ ) higher than the treatment without saccharin; but adding Ferula had no significant effect on the weight gain. Addition of Ferula and saccharin to the diet and their interaction had no significant effect on the carcass traits of broilers. Adding saccharin to the diet caused a significant increase ( $P < 0.05$ ) in blood uric acid, but it did not have a significant effect on the concentration of other blood metabolites. An independent comparison of Ferula supplemented diets with treatment without it, showed that Ferula caused a significant ( $P < 0.05$ ) increase in blood uric acid, albumin and phosphorus and a significant decrease in blood cholesterol and triglyceride. The titer of total antibody and IgG at the age of 35 days, as well as IgG and IgM at the age of 42 days, increased compared to its 0 level under the influence of Ferula consumption.

**Conclusion** In general, the results showed that the use of sodium saccharin in the diet prevents the reduction of feed intake caused by the bitter taste of Ferula, and the consumption of Ferula improves the immune system and reduces the concentration of cholesterol and triglycerides in the blood broiler chicks.

**Keywords:** Ferula badrakema, broiler, sodium saccharin, performance, immune system, blood metabolites.

## بررسی اثر افزودن پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما (*Ferula Badrakema*) با و بدون شیرین کننده ساخارین سدیم به جیره بر عملکرد رشد، سیستم ایمنی و متابولیت‌های خون جوجه‌های گوشتی

حمیدرضا خواجوی<sup>۱</sup>، احمد حسن آبادی<sup>۱\*</sup>، مهدی عسکری بدوئی<sup>۲</sup>

۱- به ترتیب دانشجوی دکتری تغذیه طیور و استاد گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران.

۲- استادیار گروه پاتوبیولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران.

### چکیده

این آزمایش به منظور ارزیابی پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما (*Ferula Badrakema*) با و بدون شیرین کننده ساخارین سدیم بر عملکرد رشد، سیستم ایمنی و متابولیت‌های سرم خون جوجه‌های گوشتی انجام شد. آزمایش با تعداد ۴۶۸ قطعه جوجه گوشتی یک‌روزه سویه تجاری راس ۳۰۸ با ۶ تیمار به صورت فاکتوریل ۳×۲ (سه سطح پودر ریشه فرولا بدرکما: صفر، ۰/۷۵ و ۱/۵ درصد و دو سطح صفر و ۰/۱۵ درصد ساخارین سدیم) با ۶ تکرار و ۱۳ قطعه جوجه هر تکرار در قالب طرح کاملاً تصادفی به مدت ۴۲ روز انجام شد. افزودن ساخارین به جیره باعث افزایش معنی‌دار مصرف خوراک در سن ۱-۱۰ و ۱-۴۲ روزگی شد. اثر متقابل ساخارین و فرولا بر مصرف خوراک در سن ۲۵-۴۲ و ۱-۴۲ روزگی معنی‌دار بود؛ به طوری که افزودن فرولا به جیره‌های حاوی ساخارین باعث افزایش مصرف خوراک گردید؛ در حالی که در جیره‌های بدون ساخارین باعث کاهش مصرف خوراک شد. مقدار افزایش وزن بدن جوجه‌ها در سن ۱-۱۰، ۲۵-۴۲ و ۱-۴۲ روزگی در گروه تغذیه شده با تیمار دارای ۰/۱۵ درصد ساخارین به طور معنی‌داری بیشتر از تیمار بدون ساخارین بود؛ اما افزودن فرولا اثر معنی‌داری بر افزایش وزن نداشت. افزودن فرولا و ساخارین به جیره و اثر متقابل آن‌ها تأثیر معنی‌داری بر صفات لاشه جوجه‌ها نداشت. افزودن ساخارین به جیره باعث افزایش معنی‌دار اسیداوریک خون شد اما اثر معنی‌داری بر غلظت سایر متابولیت‌های خون نداشت. مقایسه مستقل افزودن فرولا به جیره با تیمار فاقد آن نشان داد که فرولا باعث افزایش معنی‌دار اسیداوریک، آلبومین و فسفر خون و کاهش معنی‌دار کلسترول و تری‌گلیسیرید خون شد. عیار آنتی‌بادی کل و IgG در سن ۳۵ روزگی و همچنین IgM و IgG در سن ۴۲ روزگی تحت تأثیر مصرف فرولا افزایش یافت. به طور کلی استفاده از ساخارین سدیم در جیره از کاهش مصرف خوراک ناشی از مزه تلخ فرولا جلوگیری کرد. مصرف فرولا باعث بهبود سیستم ایمنی شد و غلظت کلسترول و تری‌گلیسیرید خون را به ترتیب ۸۰/۵۷ و ۶۰/۱۴ درصد کاهش داد.

**واژه‌های کلیدی:** فرولا بدرکما، جوجه گوشتی، ساخارین سدیم، عملکرد، سیستم ایمنی، متابولیت‌های خون

### مقدمه

ترکیب‌های ضد باکتریایی نقش مهمی در بهبود تعادل میکروبی و جمعیت میکروبی روده پرندگان دارند. به دلیل مشترک بودن برخی از آنتی‌بیوتیک‌های مورد استفاده در پرورش طیور با مصرف درمانی انسان، امکان انتقال سویه‌های باکتری مقاوم به آنتی‌بیوتیک از طریق محصولات طیور به انسان وجود دارد. با توجه به مشکل مطرح شده برای آنتی‌بیوتیک‌ها به عنوان

محرك رشد، تحقیقات و آزمایش‌های زیادی در زمینه یافتن جایگزین مناسبی برای این مواد صورت گرفته است. اکثر مواد جایگزین شده با آنتی‌بیوتیک‌ها عمل خود را در ارتباط با بهبود عملکرد طیور از طریق تأثیر بر جمعیت میکروبی دستگاه گوارش اعمال می‌کنند. یک جایگزین موفق برای آنتی‌بیوتیک‌ها، باید دارای مکانیسم ضدباکتریایی مؤثر باشد و احتمالاً از این طریق بتواند هضم، جذب و متابولیسم مواد مغذی را بهبود بخشد. از جمله جایگزین‌های احتمالی که در طی سال‌های اخیر برای آنتی‌بیوتیک‌های محرك رشد مورد تحقیق قرار گرفته است، می‌توان گیاهان دارویی و عصاره آن‌ها را نام برد (Cross et al., 2007; Hernandez et al., 2004). بعضی از این تحقیقات تأثیر مثبت گیاهان دارویی را بر عملکرد رشد گزارش کرده‌اند (Lee et al., 2004) و گیاهان زیادی با خواص ضد میکروبی شناسایی شده‌اند. همچنین، گیاهان دارویی علاوه بر اثرات ضد میکروبی فواید دیگری نظیر کمک به هضم و جذب مواد مغذی، تحریک اشتها و کاهش لیپیدهای سرم خون دارند (Greathead, 2003).

جنس *Ferula* متعلق به خانواده *Peucedaneae*، زیر خانواده *Apioideae* است. خانواده چتریان با ۱۳۳ گونه در سراسر نواحی مدیترانه و به‌ویژه در ایران پراکنده است و بیش از ۷۰ گونه از *Ferula* از نظر شیمیایی مورد بررسی قرار گرفته‌اند (El-Razek et al., 2003; Diab et al., 2001). گونه‌های فرولا دارای تنوع بیولوژیکی زیادی هستند و دارای فعالیت‌هایی ضدباکتریایی، ضدقارچی، ضدسرطان و آنتی‌اکسیدان هستند.

گیاه فرولا بدرکما با نام علمی *Ferula badrakema* از تیره چتریان (*Apiaceae*) گیاهی صمغی با بوی قوی است که بومی ایران (پارک ملی تندوره، شهرستان درگز، شمال استان خراسان رضوی) است (Rechinger et al., 1994). گمان می‌رود که خواص ضد باکتریایی و ضدقارچی فرولا بدرکما به دلیل محتوای بالای آلفا-پینن و بتا-پینن باشد. فرولا بدرکما مشابه سایر گونه‌های جنس *Ferula*، منبعی غنی از کومارین‌های سسکویی‌ترین است (Bukreeva and Pimenov, 1991). بر اساس بررسی‌های انجام شده هیچ مطالعه‌ای روی ترکیبات فرار این گونه انجام نشده است. با این حال، مطالعاتی بر روی گونه‌های دیگر این گیاه که در سایر نقاط جهان رشد می‌کنند گزارش شده است (Başer et al., 2000; Iranshahi et al., 2006; Takeoka, 2001).

ساخارین (۱،۲-benzisothiazol-3(2H)-one-1,1-dioxide) یک سولفونامید است که از ترکیبات موجود در قطران زغال سنگ تولید می‌شود (Abdelaziz et al., 2011). طعم ساخارین ۳۰۰ تا ۵۰۰ برابر شیرین‌تر از ساکارز است. امروزه،

شیرین کننده‌های با قدرت بالا به‌طور گسترده در خوراک حیوانات، پستانداران، از جمله خوک و نشخوارکنندگان مورد استفاده قرار گرفته است (Ma et al., 2017; Moran et al., 2014; Buerge et al., 2011). به دلیل شیرینی بالا و کالری کم، برخی از شیرین کننده‌ها به‌طور گسترده برای بهبود خوش طعمی خوراک استفاده می‌شوند، طعم شیرین نیز با افزایش مصرف خوراک مرتبط است (Feighner et al., 1987). مطالعات نشان داده‌اند که مکمل‌های غذایی با شیرین کننده‌ها می‌تواند باعث افزایش مصرف خوراک و در نتیجه بهبود عملکرد رشد در دام‌ها شود (Sterk et al., McMeniman et al., 2006); Zhang et al., 2020. بلدرچین‌های ژاپنی به دلیل خوش طعم بودن، محلول ساکارز را به‌جای آب معمولی ترجیح می‌دهند. با این حال، مطالعات کمی بر روی رابطه فیزیولوژیکی بین شیرین کننده‌ها و دستگاه گوارش جوجه‌های گوشتی انجام شده است (Kimmich et al., 1989). درک عملکرد بیولوژیکی شیرین کننده‌ها در دستگاه گوارش می‌تواند برای مصرف افزودنی‌های خوراکی تلخ‌مزه مثل فرولا بدرکما برای جوجه‌های گوشتی مفید باشد. با توجه به اینکه اکثر گیاهان دارویی تلخ‌مزه هستند و باعث کاهش مصرف خوراک و رشد جوجه‌ها می‌شوند، این آزمایش با هدف بررسی اثرات افزودن شیرین کننده و جلوگیری از فعال شدن گیرنده‌های طعم تلخ گیاه فرولا بدرکما بر عملکرد رشد، سیستم ایمنی و متابولیت‌های سرم خون جوجه‌های گوشتی انجام شد.

## مواد و روش‌ها

برای انجام این آزمایش تعداد ۴۶۸ قطعه جوجه گوشتی یک‌روزه سویه راس ۳۰۸ از یک جوجه‌کشی تجاری خریداری شد. جوجه‌ها پس از ورود به سالن، توزین شده و به ۶ تیمار، ۶ تکرار و در هر تکرار ۱۳ قطعه جوجه با میانگین وزن مشابه تقسیم شدند و در داخل ۳۶ جایگاه بستری (پن) مجزا قرار داده شدند. به‌منظور تغذیه جوجه‌ها از جیره‌های آغازین (یک تا ۱۰ روزگی)، رشد (۲۴-۱۱ روزگی) و پایانی (۴۲-۲۵ روزگی) استاندارد استفاده شد. جیره‌ها با استفاده از نرم‌افزار جیره نویسی UFFDA به‌گونه‌ای تنظیم شدند که کلیه احتیاجات جوجه‌ها بر اساس توصیه‌های کاتالوگ جوجه گوشتی سویه راس (۲۰۱۹) را تأمین کنند (جدول ۱). تیمارهای آزمایش شامل: ۱. جیره پایه، ۲. جیره پایه + ۰/۷۵ درصد پودر فرولا بدرکما، ۳. جیره پایه + ۱/۵ درصد پودر فرولا بدرکما، ۴. جیره پایه + ۰/۱۵ درصد ساخارین سدیم، ۵. جیره پایه + ۰/۱۵ درصد ساخارین سدیم + ۰/۷۵ درصد پودر فرولا بدرکما و ۶. جیره پایه + ۰/۱۵ درصد ساخارین سدیم + ۱/۵ درصد پودر

فرولا بدرکما بود. در تمام مدت آزمایش، جوجه‌ها به‌طور آزاد به آب و خوراک دسترسی داشتند. برنامه نوردهی یک ساعت تاریکی و ۲۳ ساعت روشنایی برای آن‌ها فراهم شد. دمای اولیه سالن ۳۲ درجه سانتی‌گراد بود که بر اساس راهنمای شرکت راس به ازای هر روز ۰/۵ درجه سانتی‌گراد کاسته شد تا در سن ۲۱ روزگی به ۲۱ درجه سانتی‌گراد رسید و از آن پس ثابت ماند.

جدول ۱- مواد تشکیل‌دهنده و ترکیب مواد مغذی جیره‌های آزمایشی

**Table 1- Ingredients and nutrient composition of experimental diets**

اجزای خوراک (%) Ingredients (%)	۱-۱۰ روزگی 1-10 d	۱۱-۲۴ روزگی 11-24 d	۲۵-۴۲ روزگی 25-42 d
ذرت Corn	34.63	28.84	24.63
گندم Wheat	10.0	20.0	30.0
کنجاله سویا (CP=44%) Soybean meal (44% CP)	41.67	37.22	30.88
روغن سویا Soybean oil	6.73	7.49	8.29
کربنات کلسیم Limestone	1.34	1.2	1.19
دی کلسیم فسفات Dicalcium phosphate	1.50	1.3	1.11
نمک طعام Common salt	0.3	0.29	0.29
مکمل مواد معدنی Mineral premix <sup>a</sup>	0.25	0.25	0.25
مکمل ویتامینی Vitamin premix <sup>a</sup>	0.25	0.25	0.25
دی ال - متیونین DL-Methionine	0.4	0.35	0.32
ال - لیزین هیدروکلرید L-Lysine HCl	0.26	0.17	0.17
ال - ترئونین L-Threonine	0.07	0.04	0.02
سدیم بی کربنات Sodium bicarbonate	0.10	0.10	0.10
ماسه Sand	2.50	2.50	2.50
ترکیبات شیمیایی محاسبه شده Calculated chemical composition			
انرژی قابل متابولیسم (کیلوکالری بر کیلوگرم) Metabolizable energy (kcal/kg)	3000	3100	3200
پروتئین خام (درصد) Crude protein (%)	23.0	21.50	19.50
کلسیم (درصد) Calcium (%)	0.79	0.87	0.96
فسفر قابل دسترس (%) Available phosphorus (%)	0.395	0.435	0.48
لیزین (%) Lysine (%)	1.16	1.29	1.44
متیونین (%) Methionine (%)	0.61	0.51	0.74

متیونین + سیستین (%)	0.91	0.99	1.08
Met + Cys (%)			
ترئونین (%)	0.78	0.88	0.97
Threonine (%)			

<sup>a</sup> مکمل ویتامینی و مواد معدنی مواد زیر را در هر کیلوگرم از جیره تأمین می‌کرد: ویتامین A، ۱۲۵۰۰ واحد بین‌المللی؛ ویتامین D<sub>3</sub>، ۵۰۰۰ واحد بین‌المللی؛ ویتامین E، ۸۰ واحد بین‌المللی؛ ویتامین K، ۳/۲ میلی‌گرم؛ ویتامین B<sub>12</sub>، ۰/۰۲ میلی‌گرم؛ تیامین، ۳/۲ میلی‌گرم؛ ربیوفلاوین؛ ۸/۶ میلی‌گرم؛ نیاسین، ۶۲/۵ میلی‌گرم؛ اسید فولیک، ۲/۲ میلی‌گرم؛ بیوتین، ۰/۲۵ میلی‌گرم؛ پیریدوکسین، ۴/۹ میلی‌گرم؛ اسید پنتوتنیک، ۱۸/۵ میلی‌گرم؛ آنتی‌اکسیدان، ۲/۵ میلی‌گرم؛ روی، ۱۱۰ میلی‌گرم؛ منگنز، ۱۲۰ میلی‌گرم؛ سلنیوم، ۰/۳۰ میلی‌گرم؛ ید، ۱/۲۵ میلی‌گرم؛ مس، ۱۶ میلی‌گرم؛ آهن، ۲۰/۲ میلی‌گرم. ۲- اختلاف کاتیون-آنیون جیره.

<sup>a</sup> Provided per kilogram of diet: Vitamin A 12500 IU, vitamin D<sub>3</sub> 5000 IU, vitamin E 80 IU, vitamin K<sub>3</sub> 3.2 mg, vitamin B<sub>12</sub> 0.02 mg, thiamin 3.2mg, riboflavin 8.6 mg, niacin 62.5 mg, folic acid 2.2 mg, biotin 0.25 mg, pyridoxine 4.9 mg., pantothenic acid 18.5 mg, antioxidant 2.5 mg, Zn 110 mg, Mn 120 mg, Se 0.30 mg, I 1.25 mg, Cu 16 mg, Fe 20.2 mg. <sup>3</sup>Dietary Cation -Anion difference.

میانگین خوراک مصرفی و افزایش وزن جوجه‌ها برحسب گرم به ازای هر پرنده در روز و ضریب تبدیل خوراک برای هر گروه از جوجه‌ها در انتهای هر دوره اندازه‌گیری شد. تلفات روزانه در هر پن در طول دوره آزمایش توزین، ثبت و برای تصحیح خوراک مصرفی مورد استفاده قرار گرفت. در سن ۴۲ روزگی دوره پرورش یک پرنده نر از هر واحد آزمایشی با وزن مشابه با میانگین گروه مربوطه انتخاب شد، به روش جابجایی مهره گردن کشته شد و تفکیک لاشه انجام شد. پس از تفکیک لاشه، وزن نسبی لاشه، اندام‌ها و طول بخش‌های مختلف دستگاه گوارش اندازه‌گیری شد.

به‌منظور اندازه‌گیری فراسنجه‌های خون، در پایان دوره (سن ۴۲ روزگی) از هر تکرار یک قطعه پرنده نر انتخاب و نمونه خون از ورید بال در سرنگ‌های فاقد ماده ضد انعقاد گرفته شد و پس از سانتریفیوژ، سرم در میکروتیوب‌های ۰/۵ میلی‌لیتری تا زمان آنالیز در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگاه‌داری شد. مقدار پروتئین تام، گلوکز، کلسترول، آلبومین، HDL، اسید اوریک، تری‌گلیسیرید، کلسیم و فسفر نمونه‌های سرم خون پس از یخ‌گشایی، توسط دستگاه اتوآنالایزر و با استفاده از کیت‌های تجاری پارس آزمون اندازه‌گیری شد.

برای ارزیابی پاسخ ایمنی هومورال، از تزریق گلبول قرمز گوسفند (SRBC) و تعیین عیار آنتی‌بادی تام، IgG و IgM علیه گلبول قرمز گوسفند و انجام آزمایش هم‌گلوتیناسیون استفاده شد. در روزهای ۲۸ و ۳۵ روزگی دوره پرورش، میزان ۰/۱ میلی‌لیتر از سوسپانسیون ۲۵ درصد گلبول قرمز در بافر فسفات به عضله سینه جوجه‌های مشخص شده از هر تکرار تزریق شد. در روزهای ۳۵ و ۴۲ دوره پرورش از ورید بال خون‌گیری انجام شد. بعد از لخته شدن خون، سرم به کمک سانتریفیژ (۳۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۱۰ دقیقه) جدا شد و در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد ذخیره گردید. عیار آنتی‌بادی تام و IgG علیه SRBC، با روش هم‌گلوتیناسیون تعیین شد (Almamury et al., 2021). جهت غیرفعال کردن سیستم کمپلمان، سرم‌ها پس از یخ‌گشایی به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۵۶ درجه سانتی‌گراد نگهداری و سپس سرم‌ها به دو بخش تقسیم

شدند. بخش اول جهت تعیین عیار آنتی‌بادی تام و بخش دوم جهت تعیین عیار IgG مورد استفاده قرار گرفت. به منظور غیرفعال کردن IgM و تعیین عیار IgG در بخش دوم نمونه‌ها، محلول ۱/۴ درصد ۲- مرکاپتواتانول (Sigma, St, Louis Mo, USA) در بافر فسفات به صورت ۱:۱ (حجمی) با سرم مخلوط شد و به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد ذخیره شد. شماره اولین چاهک که ۵۰ درصد آگلوتیناسیون در آن صورت گرفت بر اساس لگاریتم بر مبنای ۲ یادداشت شد. نتیجه هنگامی مثبت گزارش شد که حداقل در نیمی از چاهک‌های حاوی SRBC، آگلوتیناسیون مشاهده شد. از تفاضل عیار ایمونوگلوبولین G از عیار آنتی‌بادی تام علیه SRBC، عیار ایمونوگلوبولین M محاسبه گردید (Almamury et al., 2021). شاخص تولید برای کل دوره با رابطه (۱) محاسبه شد (Awad, Ghareeb et al. 2008).

$$\text{رابطه (۱)} \quad \text{شاخص کارایی تولید اروپایی} = \frac{\text{وزن زنده (کیلوگرم)} \times \text{درصد ماندگاری}}{\text{ضریب تبدیل خوراک} \times \text{سن (روز)}}$$

وزن بدن در انتهای دوره پرورش برای محاسبه بهتر شاخص‌های اقتصادی و شاخص تولید مورد استفاده قرار گرفت. شاخص‌های اقتصادی شامل هزینه خوراک برای تولید هر کیلوگرم وزن زنده، هزینه هر کیلوگرم خوراک مصرفی، درآمد حاصل از فروش جوجه‌ها و سود ناخالص که حاصل تفریق درآمد حاصل از فروش جوجه از هزینه خوراک بود. با توجه به قیمت جوجه در انتهای دوره پرورش و قیمت هر کیلوگرم خوراک به همراه افزودنی‌ها، محاسبه انجام شد. به دلیل نبود شرایط دسترسی به همه هزینه‌ها و با توجه به سهم عمده تغذیه در هزینه‌های پرورش، سایر هزینه‌ها برای تیمارها یکسان فرض شد و در این آزمایش، سود ناخالص یا همان سود حسابداری محاسبه گردید (Mahmoodtabar, Karimi, 2018). (Torshizi et al. 2018).

نتایج به دست آمده با استفاده از رویه GLM نرم‌افزار SAS بر اساس آرایش فاکتوریل ۳×۲ (۳ سطح پودر ریشه فرولا بدرکما: صفر، ۰/۷۵ و ۱/۵ درصد و دو سطح صفر و ۰/۱۵ درصد ساخارین سدیم) در قالب طرح کاملاً تصادفی مورد تجزیه آماری قرار گرفت. مقایسه میانگین‌ها با آزمون توکی در سطح احتمال ۵ درصد انجام شد.

## نتایج و بحث



غلظت مواد فنلی و فلاونوئیدهای موجود در اسانس ریشه گیاه فرولا بدرکمای مورد استفاده در این آزمایش اندازه‌گیری شد که به ترتیب ۳۵/۳۴ و ۲۱/۳۷ میکروگرم بر میلی‌لیتر اسانس و فعالیت آنتی‌اکسیدانی آن (DPPH) ۱۷/۲۱ درصد بود.

### عملکرد رشد

اثرات استفاده از پودر فرولا بدرکما و ساخارین سدیم بر عملکرد رشد جوجه‌های گوشتی در جدول ۲ گزارش شده است. اثر ساخارین سدیم بر مصرف خوراک در دوره‌های ۱۰-۱ و ۴۲-۱ روزگی معنی‌دار بود ( $P < 0.05$ )؛ به طوری که سطح ۰/۱۵ درصد ساخارین نسبت به سطح صفر آن باعث افزایش مصرف خوراک شد. تداخل اثر پودر فرولا بدرکما و شیرین‌کننده ساخارین سدیم در دوره ۲۵-۴۲ روزگی معنی‌دار بود؛ به طوری که تیمار حاوی ۱/۵ درصد پودر فرولا بدرکما و تیمار حاوی ۰/۱۵ درصد ساخارین سدیم بیشترین میزان مصرف خوراک و تیمار حاوی ۱/۵ درصد پودر فرولا بدرکما بدون شیرین‌کننده ساخارین سدیم کمترین میزان مصرف خوراک را داشتند ( $P < 0.05$ ). همچنین، تداخل بین سطوح پودر فرولا بدرکما مورد استفاده و ساخارین سدیم در مورد مصرف خوراک در کل دوره پرورش معنی‌دار بود ( $P < 0.05$ )؛ در این مورد می‌توان گفت، تیمار حاوی ۱/۵ درصد پودر فرولا بدرکما و ۰/۱۵ درصد شیرین‌کننده ساخارین سدیم بیشترین میزان مصرف خوراک و تیمار حاوی ۱/۵ درصد پودر فرولا بدرکما و بدون شیرین‌کننده ساخارین سدیم کمترین میزان مصرف خوراک را در کل دوره پرورش داشتند. نتایج مطالعه حاضر نشان داد که مصرف ساخارین سدیم در سطح ۰/۱۵ درصد باعث افزایش وزن بدن در دوره یک تا ۱۰ روزگی گردید ( $P < 0.05$ ). همچنین افزایش وزن بدن در دوره ۲۵ تا ۴۲ روزگی در تیمار حاوی ۰/۱۵ درصد شیرین‌کننده ساخارین سدیم در مقایسه با تیماری که بدون شیرین‌کننده بود معنی‌دار شد ( $P < 0.05$ ). در کل دوره پرورش (۱-۴۲ روزگی) نیز تیمار حاوی ۰/۱۵ درصد شیرین‌کننده ساخارین سدیم افزایش وزن بیشتری نسبت به تیمار بدون ساخارین سدیم داشت ( $P < 0.05$ ). همان‌طور که در جدول شماره ۲ گزارش شده است، اثر سطوح متفاوت پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما بر ضریب تبدیل خوراک جوجه‌های گوشتی در هیچ‌یک از دوره‌های پرورشی معنی‌دار نبود ( $P > 0.05$ ).

مصرف گیاهان دارویی با اثرات درمانی مشخص و عوارض جانبی کمتر، احتمالاً جایگزین مناسبی برای داروهای شیمیایی بوده و تمایل به استفاده از آن‌ها در جهان در حال گسترش است. درباره اثر گیاهان دارویی بر عملکرد جوجه‌های گوشتی گزارش‌های ضد و نقیضی وجود دارد. مطالعات نشان داده است که گیاهان دارویی و عصاره آن‌ها تأثیر معنی‌داری بر خوراک مصرفی ندارند (Hernandez et al., 2004). عبدالهی زاوه و همکاران (Abdollahi et al. 2013) نشان دادند



0	1.5	20.69	64.73	150.00 <sup>b</sup>	90.14 <sup>b</sup>	19.02	44.98	71.48	51.25 <sup>b</sup>	1.09	1.44	2.11	1.76 <sup>ab</sup>
0.15	0	21.23	67.37	156.10 <sup>ab</sup>	93.02 <sup>ab</sup>	19.41	45.85	71.82	53.11 <sup>ab</sup>	1.09	1.47	2.19	1.75 <sup>ab</sup>
0.15	0.75	21.37	65.69	157.85 <sup>ab</sup>	93.27 <sup>ab</sup>	19.61	46.86	77.64	55.16 <sup>a</sup>	1.10	1.40	2.05	1.69 <sup>b</sup>
0.15	1.5	21.89	66.59	164.05 <sup>a</sup>	97.09 <sup>a</sup>	19.80	46.67	80.46	55.48 <sup>a</sup>	1.11	1.42	2.04	1.75 <sup>ab</sup>
SEM		0.33	1.88	2.69	1.10	0.20	0.94	2.33	0.56	0.02	0.05	0.06	0.03
P. Value		0.18	0.90	0.04	0.01	0.24	0.61	0.16	0.01	0.72	0.69	0.70	0.53

مقایسه مستقل

Contrast  
FB0 vs FB0.75 and FB1.5

P. Value	0.11	0.30	0.20	0.21	0.10	0.56	0.60	0.10	0.0006	0.57	0.20	0.35
----------	------	------	------	------	------	------	------	------	--------	------	------	------

<sup>a-b</sup> میانگین‌ها در هر ستون که دارای حرف مشترک نمی‌باشند، دارای اختلاف معنی‌دار هستند ( $P < 0.05$ ).

<sup>a-b</sup> Means with different letters within a column are significantly different ( $P < 0.05$ ).

FB: Ferula badrakema; SAC: Saccharin sodium

## صفات لاشه

نتایج گزارش شده در جدول ۳ نشان داد که تیمارهای مختلف اثر معنی‌داری بر وزن نسبی اندام‌های بدن شامل قلب، کبد، روده کوچک، چربی محوطه شکمی، ران‌ها، سینه و کل لاشه نداشتند ( $P > 0.05$ ). همچنین تداخل بین سطوح مختلف پودر ریشه فرولا بدرکما و ساخارین سدیم بر وزن نسبی اندام‌های داخلی به لحاظ آماری معنی‌دار نبود ( $P > 0.05$ ). مقایسه مستقل بین تیمارهای دارای پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما و تیمار فاقد آن در مورد وزن نسبی اندام‌های داخلی تفاوت معنی‌داری نشان نداد ( $P > 0.05$ ).

نتایج پژوهش حاضر در رابطه با معنی‌دار نبودن اثر استفاده توأم پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما و شیرین‌کننده ساخارین سدیم بر وزن نسبی لاشه، ران‌ها، سینه، کبد، روده کوچک و سنگدان مشابه با نتایج آزمایش عبدالهی زاوه و همکاران (Abdollahi et al., 2013) است که گزارش کردند وزن این اندام‌ها و اندازه بخش‌های مختلف روده تحت تأثیر افزودن پودر ریشه باریجه (فرولا گوموسا) قرار نمی‌گیرد. در عین حال، نتایج پژوهش حاضر با نتایج آزمایش فوق در مورد وزن نسبی سینه، ران‌ها، کبد و چربی حفره شکمی مغایرت داشت. طغیانی و همکاران (Toghyani et al., 2014) گزارش کردند که استفاده از سطوح مختلف گیاهان دارویی نعنای و سیاه‌دانه بر درصد لاشه و وزن چربی محوطه شکمی معنی‌دار نبود که مشابه با نتایج پژوهش حاضر است. اسانس‌های گیاهان دارویی می‌توانند با کاهش لیپیدهای سرم خون، ذخیره چربی در محوطه شکمی را کاهش دهند و باعث بهبود کیفیت لاشه و همچنین حفظ سلامتی مصرف‌کننده شوند (Yoshioka et al., 2000). ویانا و همکاران (Viana et al., 2019) گزارش کردند که تفاوت معنی‌داری در وزن نسبی اندام‌های مختلف موش‌های تحت درمان با تیمارهای مختلف از جمله مرتنول مشاهده نشد که با نتایج مطالعه حاضر

مطابقت دارد. همچنین بیان شده است که هیچ‌گونه اختلالی در عملکرد کلیه یا کبد وجود نداشت، زیرا تغییر قابل‌توجهی در سطح سرمی کراتینین / آلبومین / اوره یا آلانین آمینوترانسفراز (ALT) در بین گروه‌های تحت درمان مشاهده نشد.

**جدول ۳-** اثر پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما با و بدون شیرین‌کننده ساخارین سدیم در جیره بر وزن لاشه و اندام‌های داخلی (درصد وزن زنده بدن) جوجه‌های گوشتی در سن ۴۲ روزگی

**Table 3-** The effect of dietary root powder of the *Ferula badrakema* with and without sodium saccharin sweetener on the edible carcass and internal organs (% of live body weight) in broilers on 42 days of age

تیماها	سطوح (%)	قلب	کبد	روده کوچک	سنگدان	چربی محوطه شکمی	ران‌ها	سینه	لاشه قابل مصرف
Treatments	Levels (%)	Heart	Liver	Small intestine	Gizzard	Abdominal fat pad	Thighs	Breast	Edible carcass
ساخارین سدیم	0	0.43	2.29	3.16	1.34	1.27	20.07	25.01	65.65
SAC	0.15	0.40	2.30	3.25	1.35	1.34	20.28	25.26	65.60
SEM		0.02	0.08	0.09	0.04	0.09	0.38	0.51	0.71
P. Value		0.17	0.98	0.49	0.87	0.57	0.71	0.73	0.96
فرولا بدرکما	0	0.41	2.18	3.24	1.35	1.33	19.95	26.09	66.06
FB	0.75	0.41	2.29	3.24	1.41	1.20	19.95	24.57	65.25
SEM	1.5	0.42	2.41	3.15	1.27	1.39	20.63	24.74	65.57
SEM		0.02	0.09	0.11	0.05	0.11	0.47	0.62	0.87
P. Value		0.92	0.25	0.79	0.20	0.44	0.50	0.18	0.80
ساخارین سدیم	فرولا بدرکما	اثرات متقابل							
SAC	FB	Interaction effects							
0	0	0.41	2.11	3.16	1.38	1.42	20.13	25.22	65.40
0	0.75	0.45	2.32	3.30	1.44	1.02	20.04	24.46	65.93
0	1.5	0.43	2.45	3.03	1.18	1.37	20.05	25.35	65.61
0.15	0	0.41	2.25	3.31	1.32	1.25	19.77	26.97	66.71
0.15	0.75	0.37	2.26	3.18	1.36	1.37	19.85	24.68	64.57
0.15	1.5	0.41	2.37	3.27	1.35	1.41	21.21	24.14	65.52
SEM		0.01	0.05	0.06	0.03	0.06	0.27	0.36	0.50
P. Value		0.42	0.66	0.49	0.18	0.25	0.46	0.26	0.56
مقایسه مستقل									
Contrast									
FB0 vs FB0.75 and FB1.5									
P. Value		0.34	0.10	0.99	0.54	0.33	0.84	0.65	0.67

FB: *Ferula badrakema*; SAC: Saccharin sodium

### متابولیت‌های سرم خون

اثر افزودن پودر ریشه فرولا بدرکما با و بدون ساخارین سدیم به جیره بر متابولیت‌های بیوشیمیایی سرم خون جوجه‌های گوشتی در جدول ۴ خلاصه شده است. نتایج ارائه شده در این جدول نشان می‌دهد که تداخل بین سطوح پودر فرولا بدرکما و ساخارین سدیم بر میزان اسید اوریک سرم خون جوجه‌های گوشتی در سن ۴۲ روزگی معنی‌دار بود ( $P < 0.05$ ). میزان آلبومین سرم خون جوجه‌های گوشتی تحت تأثیر پودر فرولا بدرکما قرار گرفت به نحوی که با افزایش سطح فرولا بدرکما در

جیره، میزان آلبومین سرم خون افزایش یافت ( $P < 0/05$ ). سطوح مورد استفاده ساخارین سدیم تأثیری بر میزان آلبومین سرم خون جوجه‌های گوشتی نداشت ( $P > 0/05$ ). همچنین اثر تداخلی بین سطوح مختلف فرولا بدرکما و ساخارین سدیم بر غلظت آلبومین سرم خون به لحاظ آماری معنی‌دار نبود ( $P > 0/05$ ). غلظت کلسترول سرم خون جوجه‌های گوشتی تحت تأثیر پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما کاهش یافت ( $P < 0/05$ ). سطوح مورد استفاده از ساخارین سدیم تأثیری بر میزان کلسترول سرم خون جوجه‌های گوشتی نداشت ( $P > 0/05$ ). همچنین، تداخل بین ساخارین سدیم و فرولا بدرکما تأثیری بر میزان کلسترول سرم خون جوجه‌های گوشتی نداشت ( $P > 0/05$ ). نتایج موجود نشان می‌دهد که تداخل بین سطوح مختلف ساخارین سدیم و فرولا بدرکما بر میزان تری‌گلیسیرید سرم خون جوجه‌های گوشتی معنی‌دار بود ( $P < 0/05$ )؛ به‌طوری‌که تیمار حاوی سطح صفر ساخارین سدیم و  $0/75$  درصد پودر ریشه فرولا بدرکما دارای کمترین میزان تری‌گلیسیرید سرم خون و تیمار بدون ساخارین سدیم و پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما دارای بالاترین میزان تری‌گلیسیرید سرم خون بود.

اثر سطوح مورد استفاده از پودر فرولا بدرکما بر میزان فسفر سرم خون جوجه‌های گوشتی معنی‌دار بود ( $P < 0/05$ ). اما سطوح مورد استفاده از ساخارین سدیم تأثیری بر میزان فسفر سرم خون جوجه‌های گوشتی نداشت ( $P > 0/05$ ). همچنین تداخل بین سطوح مختلف پودر فرولا بدرکما و ساخارین سدیم معنی‌دار نبود ( $P > 0/05$ ). مقایسه مستقل بین سطوح مختلف پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما بر میزان اوریک اسید، کلسترول، تری‌گلیسیرید و فسفر تحت تأثیر قرار گرفت ( $0/05 < P$ ). همچنین نتایج نشان داد که پارامترهای پروتئین تام، HDL، گلوکز، کلسترول و کلسیم سرم خون تحت تأثیر تیمارهای مورد آزمایش قرار نگرفت ( $P > 0/05$ ).

افزودن پودر ریشه فرولا بدرکما در مطالعه حاضر باعث کاهش غلظت کلسترول سرم خون گردید. بیان شده است که مواد مؤثره موجود در گیاهان دارویی می‌تواند سبب کاهش لیپیدهای خون شوند (Tschirch, 2000). نقش گیاهان دارویی و روغن‌های فرار آن در کاهش کلسترول و محافظت در برابر سرطان گزارش شده است (Craig, 1999). همچنین بیان شده است که افزودن گیاهان دارویی و روغن‌های فرار آن‌ها غلظت کلسترول سرم را در جوجه‌های گوشتی کاهش داده است (Case et al., 1995)، که در مطالعه عبدالعزیز و همکاران (Abdelaziz et al., 2011) کاهش قابل ملاحظه‌ای در غلظت

گلوکز سرم خون موش‌های تحت درمان با ساخارین در مقایسه با تیمار کنترل مشاهده شد و با آن چه که در سایر حیوانات گزارش شده مطابقت داشت.

تجویز خوراکی ساخارین ممکن است به‌طور غیرمستقیم نقش خاصی در متابولیسم کربوهیدرات‌ها ایفا کند که می‌توان آن را به اختلال در عملکرد کبد موش‌هایی که ساخارین مصرف کرده بودند مرتبط دانست (Abdelaziz et al., 2011). همچنین، عبدالعزیز و همکاران (Abdelaziz et al., 2011) نشان دادند که سطح تری‌گلیسیرید و کلسترول تام در پاسخ به تجویز خوراکی ساخارین به موش‌ها کاهش می‌یابد که با نتایج آزمایش حاضر مطابقت دارد. توضیح احتمالی این کاهش ممکن است به دلیل اثر مستقیم یا غیرمستقیم ساخارین بر متابولیسم لیپید و پراکسیداسیون لیپیدی باشد. مطالعات نشان می‌دهد که کاهش میزان تری‌گلیسیرید سرم خون به علت کاهش سنتز VLDL توسط کبد است (Roberfroid, 2008). گزارش شده است که کاهش کلسترول کل سرم به دلیل کاهش لیپوپروتئین‌های حاوی تری‌گلیسیرید است و کلسترول است. جمعیت میکروبی روده با تجزیه اسیدهای صفراوی که در کبد از کلسترول ساخته می‌شوند نقش مهمی در کاهش کلسترول سرم دارند بنابراین استفاده از ترکیبات ضد میکروبی نظیر آنتی‌بیوتیک‌ها و گیاهان دارویی، باعث افزایش غلظت کلسترول سرم خون می‌شوند (Tannock et al., 1989). در این آزمایش استفاده توأم فرولا بدرکما و ساخارین سدیم تأثیری بر کلسترول و HDL نداشت؛ ولی تری‌گلیسیریدهای سرم خون تحت تأثیر استفاده توأم سطوح مختلف فرولا بدرکما با و بدون ساخارین سدیم به‌طور معنی‌داری کاهش یافت که احتمالاً به دلیل کاهش جمعیت باکتری‌های مضر دستگاه گوارش در اثر استفاده توأم فرولا بدرکما و ساخارین سدیم در جیره است که باعث کاهش تجزیه اسیدهای صفراوی شده و به این ترتیب کلسترول (پیش‌ساز اسیدهای صفراوی) کمتری از دستگاه گوارش خارج شده است. افزون بر این، غلظت بالای اسیدهای صفراوی در روده، تشکیل میسل را تسهیل نموده و در نتیجه باعث افزایش جذب چربی از روده و افزایش غلظت لیپیدهای خون شده است (Tannock et al., 1989; Feighner et al., 1987). افزایش سطح اسید اوریک در سرم خون جوجه‌های گوشتی در مطالعه حاضر با نتایج آزمایش عبدالعزیز و همکاران (Abdelaziz et al., 2011) که باعث افزایش اوره خون در موش شده است مطابقت دارد. با توجه به نتایج این آزمایش غلظت فسفر سرم خون جوجه‌های گوشتی تحت تأثیر سطوح مورد استفاده از پودر ریشه فرولا بدرکما قرار گرفت که یکی از دلایل احتمالی آن می‌تواند وجود اسید فایتیک در خوراکی‌های با منشأ گیاهی باشد.

جدول ۴- اثر پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما با و بدون شیرین کننده ساخارین سدیم در جیره بر متابولیت‌های سرم خون جوجه‌های گوشتی در سن ۴۲ روزگی

**Table 4-** The effect of dietary root powder of the *Ferula badrakema* with and without sodium saccharin sweetener on the blood serum metabolites in broiler chickens at 42 days

تیماها	%	اوریک اسید (میلی گرم بر دسی لیتر)	آلبومین (گرم بر دسی لیتر)	پروتئین (گرم بر دسی لیتر)	لیپو پروتئین‌های با چگالی بالا (میلی گرم بر دسی لیتر)	گلوکز (میلی گرم بر دسی لیتر)	کلسترول (میلی گرم بر دسی لیتر)	تری گلیسیرید (میلی گرم بر دسی لیتر)	کلسیم (میلی گرم بر دسی لیتر)	فسفر (میلی گرم بر دسی لیتر)
Treatments	%	Uric acid (mg/dl)	Albumin (g/dl)	Total protein (g/dl)	HDL <sup>1</sup> (mg/dl)	Glucose (mg/dl)	Cholesterol (mg/dl)	Triglyceride (mg/dl)	Calcium (mg/dl)	Phosphorus (mg/dl)
ساخارین سدیم	0	3.88 <sup>b</sup>	1.35	3.44	46.78	117.28	113.28	77.72	8.43	6.72
SAC	0.15	4.49 <sup>a</sup>	1.40	3.32	47.83	122.94	111.33	75.89	9.01	6.95
SEM		0.15	0.03	0.05	1.67	5.54	3.69	3.19	0.30	0.20
P. Value		0.007	0.27	0.09	0.66	0.48	0.71	0.69	0.18	0.41
فرولا بدرکما	0	3.63 <sup>b</sup>	1.32 <sup>b</sup>	3.32	48.08	126.67	123.50 <sup>a</sup>	93.17 <sup>a</sup>	8.85	6.42 <sup>b</sup>
	0.75	4.27 <sup>a</sup>	1.36 <sup>ab</sup>	3.35	45.58	118.50	99.17 <sup>b</sup>	64.08 <sup>b</sup>	8.37	6.57 <sup>b</sup>
FB	1.5	4.66 <sup>a</sup>	1.46 <sup>a</sup>	3.47	48.25	115.17	114.25 <sup>ab</sup>	73.17 <sup>b</sup>	8.93	7.52 <sup>a</sup>
SEM		0.18	0.04	0.06	2.04	6.78	4.52	3.91	0.37	0.24
P. Value		0.001	0.02	0.14	0.59	0.48	0.003	<.0001	0.527	0.006
ساخارین سدیم	فرولا بدرکما	اثرات متقابل Interaction effects								
SAC	FB									
0	0	2.75 <sup>b</sup>	1.30 <sup>b</sup>	3.38	45.67	129.5	123.83	95.33 <sup>a</sup>	8.45	6.53 <sup>ab</sup>
0	0.75	2.75 <sup>b</sup>	1.37 <sup>ab</sup>	3.43	45.5	107.17	99.5	57.33 <sup>c</sup>	8.13	7.66 <sup>a</sup>
0	1.5	4.29 <sup>a</sup>	1.40 <sup>ab</sup>	3.50	49.17	115.17	116.5	80.50 <sup>abc</sup>	8.7	7.38 <sup>ab</sup>
0.15	0	4.52 <sup>a</sup>	1.33 <sup>ab</sup>	3.25	50.5	123.83	123.17	91.00 <sup>ab</sup>	9.25	7.15 <sup>ab</sup>
0.15	0.75	3.94 <sup>a</sup>	1.35 <sup>ab</sup>	3.27	45.67	129.83	98.83	70.83 <sup>bc</sup>	8.62	6.03 <sup>b</sup>
0.15	1.5	5.02 <sup>a</sup>	1.52 <sup>a</sup>	3.45	47.33	115.17	112	65.83 <sup>b</sup>	9.17	6.25 <sup>ab</sup>
SEM		0.10	0.02	0.03	1.18	3.92	2.61	2.26	0.21	0.14
P. Value		0.0002	0.40	0.77	0.50	0.31	0.94	0.05	0.94	0.77
مقایسه مستقل Contrast										
FB0 vs FB0.75 and FB1.5										
P. Value		<.0001	0.10	0.32	0.66	0.11	0.02	0.0003	0.96	0.01

<sup>a-b</sup> میانگین‌ها در هر ستون که دارای حرف مشترک نمی‌باشند، دارای اختلاف معنی‌دار هستند ( $P < 0.05$ ).

<sup>a-b</sup> Means with different letters within a column are significantly different ( $P < 0.05$ ).

FB: *Ferula badrakema*; SAC: Saccharin sodium

عیار آنتی‌بادی تولید شده بر علیه گلوبول قرمز گوسفند

تأثیر سطوح مختلف پودر ریشه فرولا بدرکما با و بدون ساخارین سدیم بر عیار آنتی‌بادی تولید شده (IgM و IgG ، IgT) بر علیه گلبول قرمز گوسفند در سنین ۳۵ و ۴۲ روزگی جوجه‌ها در جدول ۵ گزارش شده است. با توجه به نتایج به‌دست آمده، پاسخ به آنتی‌ژن IgG SRBC و IgM و آنتی‌بادی کل، هیچ‌گونه تفاوت معنی‌داری بین سطوح مصرفی ساخارین سدیم در سن ۳۵ روزگی جوجه‌های گوشتی مشاهده نشد. همچنین، اثر سطوح ساخارین سدیم در ۴۲ روزگی بر تیتراژ آنتی‌بادی IgG و IgM معنی‌دار نبود؛ اما تیتراژ آنتی‌بادی کل علیه SRBC در ۴۲ روزگی تحت تأثیر سطوح مورد استفاده ساخارین سدیم قرار گرفت؛ به طوری که سطح ۰/۱۵ درصد ساخارین سدیم، عیار آنتی‌بادی کل علیه SRBC را نسبت به سطح صفر آن افزایش داد ( $P < 0/05$ ). بر اساس نتایج خلاصه شده در جدول ۵، عیار آنتی‌بادی کل و IgG علیه SRBC در سن ۳۵ روزگی در میان سطوح مصرفی پودر ریشه فرولا بدرکما دارای تفاوت معنی‌دار داشت ( $P < 0/05$ ). به نحوی که سطح ۱/۵ درصد پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما دارای بیشترین پاسخ و سطح صفر درصد دارای کمترین پاسخ آنتی‌ژن را داشت. در عین حال، تیتراژ آنتی‌بادی علیه IgM در سن ۳۵ روزگی تفاوت معنی‌داری را در بین سطوح مصرفی فرولا بدرکما نشان نداد ( $P > 0/05$ ). سطوح مورد استفاده از پودر ریشه فرولا بدرکما در جیره جوجه‌های گوشتی باعث افزایش IgG و IgM در سن ۴۲ روزگی دوره پرورش گردید ( $P < 0/05$ ). به طوری که سطح ۱/۵ درصد پودر ریشه فرولا بدرکما دارای بیشترین و سطح صفر درصد پودر ریشه فرولا بدرکما دارای کمترین تیتراژ آنتی‌بادی IgG و IgM بود.

با توجه به نتایج مطالعه حاضر می‌توان گفت مصرف پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما باعث افزایش مجموع آنتی‌بادی و IgG در گلبول‌های قرمز خون جوجه‌های گوشتی گردید. این نتیجه، مطابق با یافته آکامویچ و بروکر است (Acamovic and Brooker, 2005). این محققان گزارش کردند که اسانس‌های گیاهی مختلف ممکن است پاسخ‌های سلولی و هومورال جوجه‌های گوشتی را بهبود بخشند. بنابراین، آن‌ها می‌توانند نقش مهمی در تقویت سیستم دفاعی پرندگان در برابر تهاجم میکروارگانیسم‌های عفونی داشته باشند (Acamovic and Brooker, 2005).

با توجه به اینکه گیاه فرولا بدرکما حاوی مواد فنولی، فلاونوئیدی و فعالیت آنتی‌اکسیدانی (به ترتیب ۳۵/۳۴ ، ۲۱/۳۷ و ۱۷/۲۱) است در نتیجه این ترکیبات با اثرات ضد باکتریایی خود موجب تقویت سیستم ایمنی پرنده می‌شوند (Cook and Samman, 1996). یکی دیگر از ترکیبات مؤثره گیاهان دارویی آلکالوئیدها است، وقتی آلکالوئیدها وارد خون می‌شوند به



آلبومین متصل می‌شوند، تبدیل به آنتی‌ژن و موجب تحریک سیستم ایمنی شده و در نتیجه باعث تولید آنتی‌بادی می‌گردند (Div-salaar et al., 2008).

گمان می‌رود که ترکیبات فنول و فلاوونوئیدی موجود در پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما و همچنین فعالیت آنتی‌اکسیدانی این گیاه باعث تقویت سیستم ایمنی شده است. احتمالاً دلیل افزایش مجموع آنتی‌بادی و میزان ایمنوگلوبولین‌های IgM و IgG در دوره‌های مختلف پرورشی وجود منابع غنی از فنول، فلاوونوئید و منابع آنتی‌اکسیدانی است. فلاوونوئیدها از متابولیت‌های ارزشمندی هستند که دارای اثرات دارویی و بیولوژیکی مهمی نظیر تصفیه خون، تقویت سیستم ایمنی، تنظیم سطح کلسترول، تنظیم فشار خون، توقف ترشحات اسیدی و ممانعت از لخته‌شدن خون در عروق<sup>۱</sup> بوده و در پیشگیری از بیماری‌هایی نظیر سرطان، سکتته، آلزایمر و پارکینسون که در اثر استرس‌های اکسیداتیو تولید می‌شوند و افزایش کارایی و پیشرفت متابولیسم بدن، نقش مهمی ایفا می‌کنند. گزارش شده است که فعالیت‌های ضد باکتریایی، ضد ویروسی و آنتی‌اکسیدانی تیمول و کارواکرول موجود در گیاهان دارویی سبب افزایش پاسخ‌های ایمنی جوجه‌ها می‌شود (Botsoglou et al., 2002)، که با نتایج مطالعه حاضر در افزایش تولید آنتی‌بادی و ایمنوگلوبولین‌های سرم خون جوجه‌های گوشتی مطابقت دارد.

**جدول ۵-** اثر پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما با و بدون شیرین‌کننده ساخارین سدیم در جیره بر پاسخ ایمنی هومورال ( $\log_2$ ) در جوجه‌های گوشتی در سن ۳۵ و ۴۲ روزگی  
**Table 5-** The effect of dietary root powder of the *Ferula badrakema* with and without sodium saccharin sweetener on humoral immune response ( $\log_2$ ) in broiler chickens at 35 and 42 days

تیمارها Treatments	سطوح (%) Levels (%)	۳۵ روزگی 35 day			۴۲ روزگی 42 day		
		آنتی‌بادی کل IgT	ایمنوگلوبولین G IgG	ایمنوگلوبولین M IgM	آنتی‌بادی کل IgT	ایمنوگلوبولین G IgG	ایمنوگلوبولین M IgM
ساخارین سدیم	0	1.83	4.22	2.39	1.05 <sup>b</sup>	2.17	1.11
SAC	0.15	2.28	4.61	2.33	1.50 <sup>a</sup>	2.50	1.00

<sup>1</sup>. Thrombus

SEM		0.25	0.13	0.19	0.24	0.23	0.19
P. Value		0.07	0.36	0.89	0.004	0.18	0.62
فرولا بدرکما	0	1.58 <sup>b</sup>	3.42 <sup>b</sup>	1.83	1.25	1.91 <sup>b</sup>	0.67 <sup>b</sup>
	0.75	2.17 <sup>ab</sup>	4.75 <sup>a</sup>	2.58	1.25	2.50 <sup>ab</sup>	1.00 <sup>ab</sup>
FB	1.5	2.42 <sup>a</sup>	5.08 <sup>a</sup>	2.67	1.33	2.83 <sup>a</sup>	1.50 <sup>a</sup>
SEM		0.31	0.16	0.23	0.29	0.28	0.23
P. Value		0.02	0.006	0.19	0.86	0.01	0.01
ساکارین سدیم	فرولا بدرکما	اثرات متقابل					
SAC	FB	Interaction effects					
0	0	1.33 <sup>b</sup>	2.83 <sup>b</sup>	1.50	1.00	1.50 <sup>b</sup>	0.50 <sup>b</sup>
0	0.75	2.00 <sup>ab</sup>	4.50 <sup>ab</sup>	2.50	1.00	2.00 <sup>ab</sup>	1.00 <sup>ab</sup>
0	1.5	2.17 <sup>ab</sup>	5.33 <sup>a</sup>	3.17	1.17	3.00 <sup>a</sup>	1.83 <sup>a</sup>
0.15	0	1.83 <sup>ab</sup>	4.00 <sup>ab</sup>	2.17	1.50	2.33 <sup>ab</sup>	0.83 <sup>ab</sup>
0.15	0.75	2.33 <sup>ab</sup>	5.00 <sup>ab</sup>	2.67	1.50	2.50 <sup>ab</sup>	1.00 <sup>ab</sup>
0.15	1.5	2.66 <sup>a</sup>	4.83 <sup>ab</sup>	2.17	1.50	2.67 <sup>a</sup>	1.17 <sup>ab</sup>
SEM		0.18	0.09	0.13	0.17	0.16	0.14
P. Value		0.95	0.27	0.23	0.86	0.14	0.16
		مقایسه مستقل					
		Contrast					
		FB0 vs FB0.75 and FB1.5					
P. Value		0.76	0.49	1.00	0.01	0.13	0.17

<sup>a-b</sup> میانگین‌ها در هر ستون که دارای حرف مشترک نمی‌باشند، دارای اختلاف معنی‌دار هستند ( $P < 0.05$ ).

<sup>a-b</sup> Means with different letters within a column are significantly different ( $P < 0.05$ ).

FB: Ferula badrakema; SAC: Saccharin sodium

باتوجه به نتایج موجود در جدول ۶، از نظر شاخص کارایی تولید اروپایی و درآمد حاصل از فروش وزن زنده جوجه، تیمار حاوی ۰/۱۵ درصد ساکارین سدیم نسبت به تیمار بدون ساکارین سدیم عملکرد بهتری داشت و از نظر آماری تفاوت بین این تیمارها معنی‌دار بود ( $P < 0.05$ ).

تداخل اثر پودر فرولا بدرکما و شیرین‌کننده ساکارین سدیم بر هزینه خوراک در کل دوره پرورش معنی‌دار بود؛ به طوری که تیمار حاوی ۱/۵ درصد پودر فرولا بدرکما و تیمار حاوی ۰/۱۵ درصد ساکارین سدیم بیشترین هزینه خوراک و تیمار بدون فرولا بدرکما و بدون شیرین‌کننده ساکارین سدیم کمترین هزینه خوراک به ازای هر کیلوگرم وزن زنده جوجه در کل دوره پرورش را داشتند ( $P < 0.05$ ). مطابق با نتایج موجود در جدول ۶ اثر پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما با و بدون شیرین‌کننده ساکارین سدیم بر سود ناخالص و هزینه خوراک برای تولید یک کیلوگرم وزن زنده معنی‌دار نبود ( $P > 0.05$ ). به نظر می‌رسد بهبود شاخص کارایی تولید اروپایی در نتیجه مصرف ۰/۱۵ درصد شیرین‌کننده ساکارین سدیم به دلیل خوشخوراکی جیره، افزایش مصرف خوراک و در نتیجه هضم و جذب بهتر خوراک در دستگاه گوارش جوجه‌های گوشتی باشد.

جدول ۶: اثر پودر ریشه گیاه فرولا بدرکما با و بدون شیرین‌کننده ساکارین سدیم در جیره بر شاخص‌های اقتصادی جوجه‌های گوشتی

**Table 6:** The effect of dietary root powder of the *Ferula badrakema* with and without sodium saccharin sweetener on the economic indicators of the broiler chicks

شاخص بازدهی تولید اروپایی	هزینه خوراک برای تولید یک کیلوگرم وزن زنده (ریال)	سود ناخالص (جوجه/ریال)	درآمد حاصل از فروش وزن زنده (جوجه/ریال)	هزینه‌ی خوراک در کل دوره‌ی پرورش (جوجه/ریال)
---------------------------	---	------------------------	---	--

تیماها Treatments	%	Feed cost (Rials)	Income from chicken sales (Rials)	Gross profit (Rials)	The cost of feed to produce one kilogram of live weight (Rials)	European Production Efficiency Index
ساخارین سدیم SUC	0 0.15	641529 <sup>b</sup> 692605 <sup>a</sup>	922688 <sup>b</sup> 979846 <sup>a</sup>	281159 287241	291347 296534	267.57 <sup>b</sup> 297.13 <sup>a</sup>
SEM		8532.37	7474.09	7897.83	2736.60	7.35
P. Value		<.0001	<.0001	0.59	0.19	0.008
فرولا بدرکما FB	0 0.75 1.5	656202 <sup>b</sup> 663218 <sup>ab</sup> 681782 <sup>a</sup>	936178 960016 957606	279977 296798 275825	293983 289716 298121	269.28 295.14 282.63
SEM		6033.30	9153.86	9672.82	3354.09	9.00
P. Value		0.01	0.15	0.29	0.22	0.14
ساخارین سدیم SUC		اثرات متقابل Interaction effects				
فرولا بدرکما FB						
0	0	640305 <sup>c</sup>	918205	277900	292222	261.59
0	0.75	640869 <sup>c</sup>	929041	288172	289066	270.37
0	1.5	643413 <sup>c</sup>	920818	277405	292751	270.74
0.15	0	672098 <sup>bc</sup>	954152	282054	295744	276.96
0.15	0.75	685567 <sup>ab</sup>	990991	305424	290366	319.91
0.15	1.5	720151 <sup>a</sup>	994395	274244	303492	294.53
SEM		8532.37	12945.51	13679.44	4743.40	12.73
P. Value		0.04	0.34	0.75	0.59	0.39
مقایسه مستقل Contrast						
FB0 vs FB0.75 and FB1.5						
P. Value		0.88	0.51	0.67	0.77	0.45

<sup>a-b</sup> میانگین‌ها در هر ستون که دارای حرف مشترک نمی‌باشند، دارای اختلاف معنی‌دار هستند ( $P < 0.05$ ).

<sup>a-b</sup> Means with different letters within a column are significantly different ( $P < 0.05$ ).

FB: Ferula badrakema; SAC: Saccharin sodium.

## نتیجه‌گیری کلی

به‌طور کلی نتایج این آزمایش نشان داد که استفاده از ساخارین سدیم به میزان ۰/۱۵ درصد جیره، از کاهش مصرف خوراک ناشی از مزه تلخ فرولا در جوجه‌های گوشتی جلوگیری می‌کند و افزودن فرولا بدرکما به میزان ۰/۷۵ درصد جیره باعث بهبود سیستم ایمنی و بهبود متابولیت‌های خون از قبیل کاهش غلظت کلسترول (۸۰/۵۷ درصد) و تری‌گلیسریدهای خون (۶۰/۱۴) می‌شود.

## References

Abdelaziz, I., & Ashour, A. E. R. A. (2011). Effect of saccharin on albino rats' blood indices and the therapeutic action of vitamins C and E. *Human & experimental toxicology*, 30(2), 129-137.

- Abdollahi, Z., Hassanabadi, A., & Golian, A. (2013). Effects of *Ferula gummosa* Boiss. root on performance, microbial population and nutrient digestibility in broiler chickens. *Iranian Journal of Animal Science Research*, 5(2):112-118.
- Acamovic, T., & Brooker, J. D. (2005). Biochemistry of plant secondary metabolites and their effects in animals. *Proceedings of the Nutrition Society*, 64(3), 403-412.
- Almamury, A., Hassanabadi, A., Zerehdaran, S., & Nassiri-Moghaddam, H. (2021). Effects of dietary supplementation of a herbal product (NBS superfood) on growth performance, intestinal morphology, immune status and blood metabolites in broiler chickens. *Poultry Science Journal*, 9(2), 245-254.
- Awad, W., Ghareeb, K., & Böhm, J. (2008). Intestinal structure and function of broiler chickens on diets supplemented with a synbiotic containing *Enterococcus faecium* and oligosaccharides. *International Journal of Molecular Sciences*, 9(11), 2205-2216.
- Başer, K. C., Özek, T., Demirci, B., Kürkçüoğlu, M., Aytaç, Z., & Duman, H. (2000). Composition of the essential oils of *Zosima absinthifolia* (Vent.) Link and *Ferula elaeochytris* Korovin from Turkey. *Flavour and Fragrance Journal*, 15(6), 371-372.
- Botsoglou, N. A., Florou-Paneri, P., Christaki, E., Fletouris, D. J., & Spais, A. B. (2002). Effect of dietary oregano essential oil on performance of chickens and on iron-induced lipid oxidation of breast, thigh and abdominal fat tissues. *British poultry science*, 43(2), 223-230.
- Buerge, I. J., Keller, M., Buser, H. R., Müller, M. D., & Poiger, T. (2011). Saccharin and other artificial sweeteners in soils: estimated inputs from agriculture and households, degradation, and leaching to groundwater. *Environmental science & technology*, 45(2), 615-621.
- Bukreeva, T. V., & Pimenov, M. G. (1991). 2, 6-Dihydroxy-4-methoxyacetophenone 2-O- $\beta$ -D-gentiobioside from the roots of *Dorema aitchisonii*. *Chemistry of Natural Compounds*, 27(5), 638-639.
- Case, G. L., He, L., Mo, H., & Elson, C. E. (1995). Induction of geranyl pyrophosphate pyrophosphatase activity by cholesterol- suppressive isoprenoids. *Lipids*, 30(4), 357-359.
- Cook, N. C., & Samman, S. (1996). Flavonoids—chemistry, metabolism, cardioprotective effects, and dietary sources. *The Journal of nutritional biochemistry*, 7(2), 66-76.
- Craig, W. J. (1999). Health-promoting properties of common herbs. *The American journal of clinical nutrition*, 70(3), 491s-499s.
- Cross, D. E., McDevitt, R. M., Hillman, K., & Acamovic, T. (2007). The effect of herbs and their associated essential oils on performance, dietary digestibility and gut microflora in chickens from 7 to 28 days of age. *British poultry science*, 48(4), 496-506.
- Diab, Y., Dolmazon, R., & Bessière, J. M. (2001). Daucane aryl esters composition from the Lebanese *Ferula hermonis* Boiss.(zallooh root). *Flavour and fragrance journal*, 16(2), 120-122.
- Divsalar, K., Saravani, R., Meymandi, M., TAEI, M., & SHEYKH, A. A. (2008). Electrophoretic profile of albumin,  $\alpha$ 1,  $\alpha$ 2,  $\beta$  and  $\gamma$  globulin in sera of opioid dependants and non-dependants.
- El-Razek, M. H. A., Ohta, S., & Hirata, T. (2003). Terpenoid coumarins of the genus *Ferula*. *Heterocycles*, 60(3), 689-716.
- Feighner, S. D., & Dashkevich, M. P. (1987). Subtherapeutic levels of antibiotics in poultry feeds and their effects on weight gain, feed efficiency, and bacterial cholytaurine hydrolase activity. *Applied and environmental microbiology*, 53(2), 331-336.
- Greathead, H. (2003). Plants and plant extracts for improving animal productivity. *Proceedings of the nutrition Society*, 62(2), 279-290.

- Hernandez, F., Madrid, J., Garcia, V., Orengo, J., & Megias, M. D. (2004). Influence of two plant extracts on broilers performance, digestibility, and digestive organ size. *Poultry science*, 83(2), 169-174.
- Iranshahi, M., Amin, G., Sourmaghi, M. S., Shafiee, A., & Hadjiakhoondi, A. (2006). Sulphur-containing compounds in the essential oil of the root of *Ferula persica* Willd. var. *persica*. *Flavour and fragrance journal*, 21(2), 260-261.
- Kamel, C. (2001). Tracing modes of action and the roles of plant extracts in non-ruminants. *Recent advances in animal nutrition: 2001*, 135-150.
- Kimmich, G. A., Randles, J., & Anderson, R. L. (1989). Effect of saccharin on the ATP-induced increase in Na<sup>+</sup> permeability in isolated chicken intestinal epithelial cells. *Food and chemical toxicology*, 27(3), 143-149. Lee, K.-W., H. Everts and A. J. I. J. P. S. Beynen (2004). "Essential oils in broiler nutrition." 3(12): 738-752.
- Ma, L., Liu, Y., Xu, J., Sun, H., Chen, H., Yao, Y., ... & Alder, A. C. (2017). Mass loading of typical artificial sweeteners in a pig farm and their dissipation and uptake by plants in neighboring farmland. *Science of The Total Environment*, 605, 735-744.
- Mahmoodtabar, A., Karimi Torshizi, M. A., Sharafi, M., & Mojgani, N. (2018). The effect of some poultry probiotics produced in Iran on performance parameters, economic indices and small intestinal morphology of broilers. *Iranian Journal of animal Science*, 49(3), 415-425.
- McMeniman, J. P., Rivera, J. D., Schlegel, P., Rounds, W., & Galyean, M. L. (2006). Effects of an artificial sweetener on health, performance, and dietary preference of feedlot cattle. *Journal of animal science*, 84(9), 2491-2500.
- Moran, A. W., Al-Rammahi, M., Zhang, C., Bravo, D., Calsamiglia, S., & Shirazi-Beechey, S. P. (2014). Sweet taste receptor expression in ruminant intestine and its activation by artificial sweeteners to regulate glucose absorption. *Journal of dairy science*, 97(8), 4955-4972.
- Rechinger, K. H., Lemond, J. M., & Hedge, I. C. (1994). *Flora Iranica (Umbelliferae)*, Vol. 162. Graz, Austria, Akademischer Druck- u. Verlagsanstalt, 411.
- Roberfroid, M. B. (2008). *Prebiotics: concept, definition, criteria, methodologies, and products* (pp. 39-69). CRC Press: Boca Raton, FL, USA.
- Sterk, A., Schlegel, P., Mul, A. J., Ubbink-Blanksma, M., & Bruininx, E. M. A. M. (2008). Effects of sweeteners on individual feed intake characteristics and performance in group-housed weanling pigs. *Journal of animal Science*, 86(11), 2990-2997.
- Takeoka, G. (2001). Instrumental analysis of food Flavors-4 volatile constituents of asafoetida. In *ACS Symposium Series* (Vol. 794, pp. 33-44). Washington, DC: American Chemical Society, [1974].
- Tannock, G. W., Dashkevich, M. P., & Feighner, S. D. (1989). Lactobacilli and bile salt hydrolase in the murine intestinal tract. *Applied and environmental microbiology*, 55(7), 1848-1851.
- Toghyani, M., Toghyani, M., Gheisari, A., Ghalamkari, G., & Eghbalsaied, S. (2011). Evaluation of cinnamon and garlic as antibiotic growth promoter substitutions on performance, immune responses, serum biochemical and haematological parameters in broiler chicks. *Livestock science*, 138(1-3), 167-173.
- Tschirch, H. (2000). Use of natural plant extracts as productive enhancers in modern animal rearing practices. *Zeszyty Naukowe Akademii Rolniczej we Wroclawiu. Konferencje (Poland)*.
- Viana, A. F. S., Lopes, M. T. P., Oliveira, F. T. B., Nunes, P. I. G., Santos, V. G., Braga, A. D., ... & Santos, F. A. (2019). (-)-Myrtenol accelerates healing of acetic acid-induced gastric

ulcers in rats and in human gastric adenocarcinoma cells. *European Journal of Pharmacology*, 854, 139-148.

Yoshioka, M., Matsuo, T., Lim, K., Tremblay, A., & Suzuki, M. (2000). Effects of capsaicin on abdominal fat and serum free-fatty acids in exercise-trained rats. *Nutrition Research*, 20(7), 1041-1045.

Zhang, W., He, H., Gong, L., Lai, W., Dong, B., & Zhang, L. (2020). Effects of sweetener sucralose on diet preference, growth performance and hematological and biochemical parameters of weaned piglets. *Asian-Australasian Journal of Animal Sciences*, 33(5), 802.

