

مقایسه اثرات تغذیه‌ای آرتمیا اورمیانا (*Artemia urmiana*) غنی شده با سلکوی وارداتی و ساخت داخل بر میزان رشد، بقاء و ناهنجاری‌های مرحله لاروی ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان (*Oncorhynchus mykiss*)

• یوسفعلی اسدپور*: مرکز تحقیقات آرتمیای کشور، ارومیه، صندوق پستی: 368

تاریخ پذیرش: تیر 1393

تاریخ دریافت: فروردین 1393

چکیده

در این پژوهش مقایسه اثرات تغذیه‌ای آرتمیا (*Artemia urmiana*) غنی شده با روغن غنی‌ساز (سلکوی) ساخت داخل با سلکوی وارداتی در روی لاروهای تازه به تغذیه افتاده ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان با وزن $0/0 \pm 1/002$ گرم در یک مرحله زمانی تغذیه‌ای 30 روزه در سه تیمار و هر کدام در 3 تکرار مورد بررسی قرار گرفت. لاروها به تعداد 500 عدد به صورت تصادفی از حوضچه‌های پرورش قزل‌آلای رنگین‌کمان در شهرستان ارومیه انتخاب شدند. تیمارها شامل: 1- ناپلیوس آرتمیای غنی شده با سلکوی وارداتی (INVE)، 2- ناپلیوس آرتمیای غنی نشده و 3- ناپلیوس آرتمیای غنی شده با سلکوی ساخت داخل بودند. نتایج نشان داد که لاروهای تیمارهای 1 و 3 رشد سریع‌تری نسبت به تیمار 2 دارند و میانگین طول، وزن و ضریب چاقی به دست آمده از آن تیمارها، اختلاف معنی‌داری با تیمار 2 دارد ($p < 0/05$). در پایان روز سیام درصد بقاء در بین تیمارهای مختلف 90 تا 67 درصد بود، بیشترین درصد مربوط به تیمار 1 با 90 درصد و کمترین مقدار آن با نسبت 67 درصد مربوط به تیمار 2 بود. ناهنجاری‌های عمومی که شامل شنای نامتعادل، ضایعات پوستی، بی‌اشتهایی، بیرون‌زدگی چشم، ساییدگی باله‌ها و دفرمه‌شدگی به تعداد 50 عدد در تیمار 1، 67 و 55 عدد به ترتیب در تیمارهای 2 و 3 بودند که در این خصوص تیمارهای 1 و 3 اختلاف معنی‌داری با تیمار 2 دارند ($p < 0/05$). نتیجه نهایی تحقیق بیانگر این است که روغن سلکوی ساخت داخل می‌تواند جایگزین مشابه وارداتی- تجاری آن شود.

کلمات کلیدی: لارو قزل‌آلای رنگین‌کمان، روغن سلکو، *Artemia urmiana*



مقدمه

آرتمیا در صنعت آبی پروری به عنوان غذای زنده منحصر به فرد شناخته شده است، ولی این موجود از نظر میزان اسیدهای چرب ضروری (EPA و DHA) فقیر می باشد، این اسیدهای چرب بلند زنجیره غیر اشباع برای رشد، بازماندگی، مقاومت در برابر بیماری ها، پیگمانتاسیون مناسب و حذف اکثر ناهنجاری ها بسیار ضروری هستند. تحقیقات انجام یافته توسط Turchini و همکاران (2003) بر روی مرحله لاروی ماهی آزاد، Hafezieh و همکاران (2009) بر روی لارو ماهیان خاویاری و Agh و همکاران (2001) بر روی متابولیسم لارو ماهی قزل آلائی رنگین-کمان، همگی این موضوع را تایید می کنند. اهمیت استفاده از ترکیب های غنی سازی موجب شده شرکت های بزرگ تحقیقاتی در جهان امولسیون های غنی ساز آماده مصرف را به دنیا عرضه دارند. در این مورد می توان به تولیدات شرکت INVE اشاره نمود، که محصولاتی تحت عناوین تجاری Selco DC DHA A1 Selco، Super Selco، Selco و Easy Selco را تولید و به فروش می رسانند (Sorgeloos و همکاران، 2001). این محصول در صنعت آبی پروری ایران نیز مورد استفاده قرار می گیرد، ولی خرید آن به علت ارزبری با محدودیت های اقتصادی روبرو است. این پژوهش با هدف جایگزینی روغن مایع غنی ساز ساخت داخل کشور و بررسی اثرات بهبود تغذیه ای استفاده از آن در مقایسه با نوع مشابه وارداتی آن بر روی لاروهای ماهی قزل آلائی رنگین کمان تازه به تغذیه افتاده، صورت گرفته است. در این تحقیق، فاکتورهای زیستی رشد، بقا و ناهنجاری های عمومی شامل شنای نامتعادل، آگروفتالمی، بی اشتها، ضایعات پوستی، ساییدگی باله ها و دفرمه شدگی مورد تحقیق و بررسی قرار گرفت.

مواد و روشها

روغن غنی ساز ساخت داخل از مرکز تحقیقات آرتمیای کشور و سلکوی وارداتی از شرکت INVE تهیه و مورد مصرف قرار گرفت. برای شناسایی تکتک اسیدهای چرب نمونه ها از دستگاه کروماتوگراف گازی مدل Agilent-6890 استفاده شد. از طرف دیگر به منظور انجام عملیات غنی سازی بر روی آرتمیا، سیستم های A. urmiana از بانک سیستم مرکز تحقیقات آرتمیای کشور واقع در ارومیه تهیه و ضد عفونی شد. برای برطرف کردن آلودگی آن ها با هیپوکلریت سدیم (200ppm) به مدت 30 دقیقه به حالت غوطه ور در زوکه های یک لیتری ضد عفونی شدند (Vanstappen و همکاران، 1996). برای تخمه گذاری سیستم های آرتمیا از روش استاندارد (Sorgeloos و همکاران، 1993) استفاده شد. برای جداسازی لاروها از پوسته سیستم ها و مواد زاید دیگر از ویژگی نورگرایی مثبت لاروهای آرتمیا استفاده شد. بعد از جمع آوری کل ناپلیوس ها، در مجموع نمونه ها میانگین گرفته شد تا تعداد ناپلیوس ها در یک میلی لیتر محاسبه شود. در این تحقیق از تراکم های 200.000 ناپلیوس آرتمیا اینستار I در هر لیتر

آب شور استفاده شد. میزان آب مورد نیاز حاوی ناپلیوس محاسبه و به درون زوکه های تمیز حاوی آب تازه با شوری 35 ppt به حجم یک لیتر با هوادهی مناسب جهت غنی سازی منتقل شدند (Bengetson و همکاران، 1991). تهیه محلول های غنی ساز

آرتمیا و اعمال عملیات غنی سازی: برای غنی سازی آرتمیا بر اساس تکنیک های غنی سازی بلژیکی (Sorgeloos و همکاران، 2001) به شرح ذیل استفاده شد: تیمار 1: ناپلیوس حاوی امولسیون غنی ساز وارداتی (شاهد)

تیمار 2: ناپلیوس بدون محلول غنی ساز

تیمار 3: ناپلیوس حاوی امولسیون غنی ساز ساخت داخل غلظت مورد استفاده برای هر تیمار 0/4 گرم به ازای هر لیتر آب حاوی 200.000 ناپلی در ظروف مخلوطی شکل 2/5 لیتری است. زمان مورد استفاده از محلول 12 ساعت و با دمای ثابت 25 درجه سانتی گراد با اکسیژن دهی معادل 8 ppm و با شوری 30 گرم در لیتر بود. در ضمن جهت آنالیز شیمیایی آرتمیاهای غنی شده برای تعیین میزان غنی شدگی با امولسیون ها، از هر کدام از تیمارهای 1، 2 و 3 به میزان 1 گرم ناپلی غنی شده آرتمیا برداشت شده و با آب مقطر شستشو و پس از آبگیری با اسپاتول جمع آوری و به درون میکروتیوبها منتقل، پس از درج مشخصات هر تیمار بر روی میکروتیوبها برای تعیین پروفیل و میزان اسیدهای چرب با مخلوط یخ در داخل یخدان فایبرگلاسی به مرکز آزمایشگاهی جهاد دانشگاهی ارومیه منتقل شدند.

استخراج اسیدهای چرب و تعیین پروفیل آن ها پس از آماده سازی، نمونه ها به دستگاه گاز کروماتوگراف تزریق شده و توسط دستگاه، کروماتوگرام های نمونه ها به دست آمد.

آزمایش های مرحله دوم از عملیات میدانی تیمارها: انجام مرحله دوم که بر روی تعداد 500 لارو ماهیان تازه به تغذیه افتاده ماهی قزل آلا بود، در شرکت قزل ماهی سردابی زیوه واقع در کیلومتر 37 ارومیه به دلایل داشتن امکانات کافی و انجام عملیات تکثیر ماهی قزل آلا انجام شد. در این مرحله در سالن تکثیر این کارگاه 3 تراف مستطیلی با ظرفیت کلی هر کدام 40 لیتر آب و هر تراف با 500 قطعه لارو ماهیانی که تقریباً دو سوم از کیسه زرده خود را جذب و در حال شروع به تغذیه خارجی بودند و دارای میانگین وزنی 100 ± 2 میلی گرم بودند، با تراکم 25 قطعه در هر لیتر با (ظرفیت آبی 20 لیتر) به شرح ذیل انجام شد:

تیمار 1: لاروهای تازه به تغذیه افتاده با ناپلی غنی شده از سلکوی شرکت INVE

تیمار 2: لاروهای تازه به تغذیه افتاده با ناپلی آرتمیای بدون غنی شدگی

تیمار 3: تراف مخصوص لاروهای تازه به تغذیه افتاده با ناپلی

غنی شده از امولسیون تولید داخل

شرایط دمایی 12 درجه سانتی گراد، اکسیژن دهی (با تنظیم آب ورودی) معادل 7 میلی گرم در لیتر، pH معادل 7/8 برای تمامی تیمارها در کارگاه بود. غذای آغازین لارو به شکل گرانولی با سایز 0/4 الی 0/7 میلی متر با



بررسی و ثبت قرار گرفت. زیست‌سنجی لاروها در پایان روز سیام کاملاً تصادفی عمل شده و جهت زیست‌سنجی لاروها از ترازوی دیجیتال با دقت 01/ گرم و یک خطکش میلی‌متری استفاده شد.

با توجه به مقادیر طول کل و وزن‌های اندازه‌گیری شده ماهی‌ها، شاخص‌های رشد با استفاده از روابط زیر محاسبه و ارزیابی شد:

$$K = \frac{FBW}{TL^3} \times 100$$

$$100 \times (\ln \text{ وزن اولیه} - \ln \text{ وزن نهایی}) = \text{درصد نرخ ویژه}$$

رشد (SGR) وزن نهایی-وزن اولیه/میزان غذایی

مصرفی=ضریب تبدیل غذایی

TL: میانگین طول نهایی بر حسب سانتی‌متر در هر تیمار،

FBW: میانگین وزن نهایی در هر تیمار

برای تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها از نرم‌افزار SPSS و آزمون واریانس یک‌طرفه (One way ANOVA) استفاده شد و مقایسه میانگین داده‌ها با کمک آزمون دانکن انجام و میزان اختلاف معنی‌دار در سطح اطمینان 95 درصد تعیین گردید.

نتایج

نتایج آنالیز پروفایل و درصد اسیدهای چرب تشکیل‌دهنده، تیمارها به شرح جدول 1 به دست آمد.

نتایج آزمون میدانی کارگاهی: در مرحله بعدی بررسی زیست‌سنجی لاروها انجام شد. برای این منظور لاروها در روز اول شروع به تغذیه مختلط زیست‌سنجی شده و وزن اولیه آن‌ها به دست آمد که بر روی تعداد 50 قطعه لارو ماهی بود و سپس در مرحله پایانی روز سیام نیز زیست‌سنجی کامل آن‌ها انجام شد که نتایج آن در جدول 2 آورده شده است.

نتایج درصد بازماندگی لاروهای ماهیان تحت تیمارهای مختلف غذایی در روز سیام از دوره آزمایش (مرحله پایانی) در شکل 1 نشان داده شده است.

ترکیب (48 درصد پروتئین، 12 درصد چربی خام، 13 درصد خاکستر، 2/5 درصد فیبر، 1/5 درصد فسفر و 11 درصد رطوبت بود. جهت سهولت و کاهش درصد خطا، عملیات تخم‌گشایی سیست‌ها و غنی‌سازی ناپلیوس‌ها و غذاهای به لاروها در همان کارگاه به مدت یک‌ماه انجام شد. محاسبه درصد تخم‌گشایی موثره از رابطه $HE = N \times 2000$ و $H\% = (N + U + E) - 1$ است.

N: میانگین ناپلیوس‌های حاصله، U: تعداد متوسط حالت چتری شکل‌ها، E: تعداد سیست‌های تخم‌گشایی نشده ناپلیوس‌های جمع‌آوری شده به میزان 200.000 عدد در هر لیتر آب اعم از غنی شده و غنی نشده تفکیک و به یخچال با دمای 4 درجه سانتی‌گراد برای مصرف به صورت زنده نگهداری و برای مدت 2 روز استفاده می‌شد. مقدار غذای روزانه مورد نیاز هر یک از تیمارها بر اساس رابطه ذیل محاسبه و 6 بار در هر 24 ساعت انجام شد (Stickney، 1991):

5% وزن متوسط لاروها × تعداد لاروهای هر تیمار = مقدار غذای روزانه به گرم

میزان غذای هر تیمار بر اساس 5 درصد کل وزن توده زنده آن محاسبه گردید. با گذشت هر روز میزان 0/5 گرم به کل غذای روزانه اضافه می‌گردید، مقدار ناپلیوس مورد نیاز در هر روز محاسبه و هر روز در 6 مرحله شبانه روز به ساعات 7، 11، 15، 19 و 24 به جیره غذایی تیمارهای 2 و 3 اضافه می‌شد. در 10 روز دوم و در 10 روز سوم میزان یک درصد به جیره‌ها اضافه شده است. در هر بار غذاهای حدود نیم‌ساعت جریان آب به حداقل رسانده می‌شد تا ماهیان فرصت لازم برای تغذیه را داشته باشند. هر روز صبح تعداد تلفات هر حوضچه شمارش ثبت و به آرامی لاشه‌های مرده از ترفاها با سیفون خارج می‌شدند. فاکتورهای فیزیکی و شیمیایی آب نیز هر روز کنترل می‌شد، فیلترها و تورهای خروجی آب ترفاها هر روز تمیز می‌شدند. به منظور آگاهی از عملکرد تیمارها هر روز در طول دوره پرورش حرکات و رفتارهای تغذیه‌ای ماهی‌ها شامل نحوه شنا کردن، گرفتن غذا و ناپلیوس آرتیمیاها و ناهنجاری‌ها مورد مشاهده،

جدول 1: نتایج آنالیز پروفایل و درصد اسیدهای چرب تیمارها

تیمار 2 (ناپلیوس غنی نشده آرتیمیا)	تیمار 3 (ناپلیوس غنی شده با سلکوی ساخت داخل)	تیمار 1 (ناپلیوس غنی شده با سلکوی وارداتی)	نمایه اسید چرب
3/11	3/23	2/11	C14:0
1/05	0/08	0/06	C14:1n5
10/48	11/48	9/48	C16:0
6/54	5/53	4/33	C16:1n7
3/55	4/55	3/55	C18:0
13/54	16/86	12/06	C18:1n9
5/80	4/11	5/44	C18:2n6cis
3/37	0/87	1/90	C18:3n3
0	1/43	0/90	C20:0
0/872	4/87	6/88	C18:3n6
0/02	0/02	1/11	C18:4n3

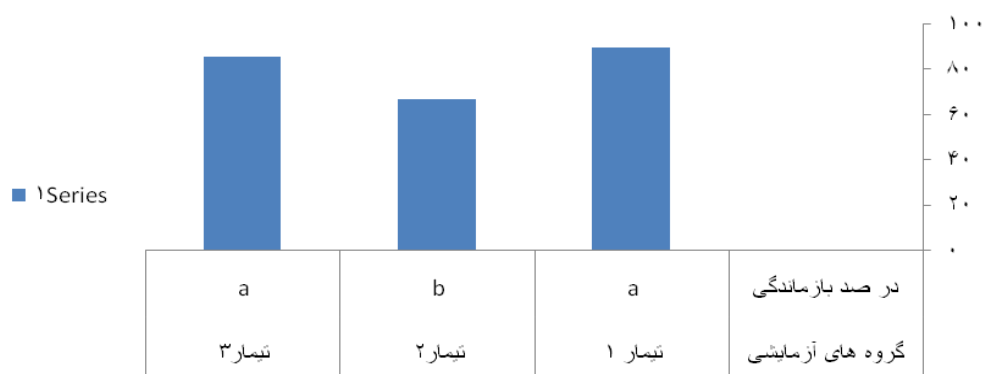


0/24	0/24	1/90	C22:0
1/49	0/49	1/55	C20:3n6
1/02	1/21	1/29	C20:3n3
1/08	0/78	0/88	C20:4n6
0/54	0/65	1/65	C20:5n3
0/00	5/51	6/51	C22:5n6
0/00	2/28	3/28	C22:5n3
0/00	9/68	8/12	C22:6n3
0/00	0/54	1/54	C24:0
1/39	21/47	19/48	SFA
21/14	23/48	16/45	MUFA
14/45	37/47	38/61	PUFA
0/57	7/65	8/10	EPA
0/00	17/51	18/90	DHA
1/08	0/78	0/88	ARA
5/80	4/11	5/44	LA
4/12	5/76	8/78	ALA

جدول 2- نتایج بررسی شاخص های زیست سنجی لارو ماهی قزل آلابی رنگین کمان مورد آزمایش در مرحله پایانی روز سیام

شاخص های زیست سنجی	گروه های آزمایشی	تیمار 1	تیمار 2	تیمار 3
وزن اولیه (گرم)		±0/002a	0/1 ±0/002a	±0/002a 0/1
وزن تر (گرم)		± 0/03a 0/68	± 0/03b 0/58	0/61±0/03a
طول کل (سانتی متر)		4/5 ±0/3a	3/1 ± 0/2b	4/0 ±0/1a
ضریب رشد ویژه		4/59 ±10b	3/63 ±8a	4/25 ±8b
ضریب تبدیل غذایی		0/83 ±0/4a	0/62 ±0/3b	±0/01a 0/73
ضریب چاقی		6/1 ±0/2a	4/7 ±0/2b	5/9 ±0/3a

*حروف متفاوت در هر ردیف نشانگر وجود اختلاف معنی دار بین تیمارها می باشد.



شکل 1: نمودار درصد بازماندگی لاروهای ماهیان تحت تیمارهای مختلف غذایی در روز سیام

بازماندگی بین تیمار 2 با تیمارهای 1 و 3 نیز معنی دار بود ($p \leq 0/05$).

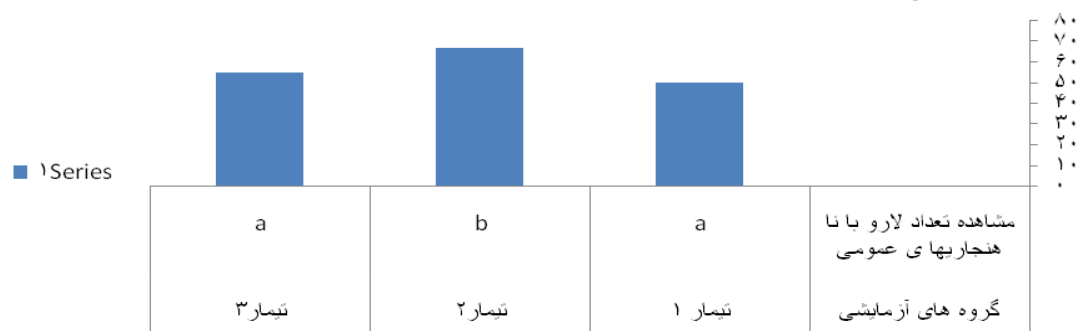
در این تحقیق شنای نامتعادل، ضایعات پوستی، بی-اشتهایی، بیرون زدگی چشم، ساییدگی باله ها به عنوان ناهنجاری های عمومی تلقی می شد و تعداد آنها

نتایج میزان بازماندگی در پایان دوره آزمایش (روز سیام) نشان داد که تیمارهای 1، 2 و 3 به ترتیب با نسبت 90، 67 و 86 درصد بودند که بیشترین بازماندگی در طول دوره پرورش مربوط به تیمار 1 و کمترین بازماندگی با مقدار 67% به تیمار 2 اختصاص داشت. اختلاف درصد



قرار گرفت که نتایج آن به شرح شکل 2 آورده شده است.

شمارش و آنالیز گردید. ناهنجاری‌ها در طول دوره آزمایش، کنترل و بررسی و تعداد آن‌ها ثبت و مورد آنالیز



شکل 2: نمودار مربوط به تعداد ناهنجاری‌های شمارش شده در طول دوره آزمایش تا روز سیام

با تیمارهای 1 و 3 وجود دارد، ولی هیچ اختلاف معنی‌داری در سطح بین تیمارهای 1 و 3 وجود ندارد ($p \geq 0/05$). آنالیز ترکیب شیمیایی لاشه لاروها در روز سیام مورد بررسی قرار گرفت که نتایج آن‌ها در جدول 3 آورده شده است.

ناهنجاری‌های عمومی (شنای نامتعادل، ضایعات پوستی، بی‌اشتهایی، بیرون زدگی چشم، ساییدگی باله‌ها) در گروه‌های آزمایشی اختلاف معنی‌داری در تیمارها نشان دادند به طوری که بیش‌ترین آن‌ها در گروه آزمایشی 2 با مقدار 67 مورد و کم‌ترین آن در گروه آزمایشی 1، به تعداد 50 مورد می‌باشد. همچنین اختلاف معنی‌داری بین تیمار 2

جدول 3: آنالیز ترکیب شیمیایی لاشه لاروهای تغذیه شده با تیمارها در پایان روز سیام

شاخص‌های زیست‌سنجی	تیمار 1 (ناپلیوس غنی شده با سلکوی وارداتی)	تیمار 2 (ناپلیوس غنی نشده آرتمیا)	تیمار 3 (ناپلیوس غنی شده با سلکوی ساخت داخل)
پروتئین (بر اساس وزن خشک) (%)	72/08 ± 0/7a	70/36 ± 0/8b	71/70 ± 0/5a
رطوبت (%)	82/80 ± 0/1a	82/25 ± 0/3a	83/10 ± 0/5a
خاکستر (%)	7/71 ± 0/5a	70/01 ± 0/3b	7/40 ± 0/7a
چربی کل (%)	14/8 ± 0/1a	13/60 ± 0/2b	14/15 ± 0/4a

*حروف متفاوت در هر ردیف نشانگر وجود اختلاف معنی دار بین تیمارها می باشد.

بحث

خوبی نشان دهد، و این با نتایج Sorogeloo و همکاران (2001) بر روی لاروهای ماهی باس‌دریایی و شانگ ماهی با روغن غنی‌ساز تجاری شرکت INVE مشابهت و یکسانی دارد، بیان‌گر این دو موضوع است که روغن غنی‌ساز ساخت داخل با توان و امکانات داخلی به‌خوبی قابل جایگزینی با نمونه‌های مشابه تجاری و وارداتی آن‌ها هستند. وجود اسیدهای چرب ضروری EPA و DNA در جیره غذایی اولیه لاروهای ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان موجب بهبود رشد و افزایش معنی‌دار ترکیبات پروتئینی، خاکستر و درصد چربی کل در لارو ماهیان شده است. این نتایج با مطالعات Rainzzo و همکاران (1997) و Turchini و همکاران (2003)، همخوانی دارد. به‌طورکلی تاثیر مثبت روغن‌های غنی‌ساز حاوی اسیدهای چرب ضروری غیراشباع EPA و DNA بر روی لاروهای انواع آبزیان تکثیر و پرورش گزارش شده است (Agh و همکاران، 2011؛ حافظیه و همکاران، 1385؛ Manaffar و همکاران، 2002؛ Huck و همکاران، 2001؛ Narciso و همکاران، 2001). وجود اسیدهای چرب ضروری در جیره مراحل لاروی علاوه بر تاثیر مثبت در رشد و سایر فاکتورهای زیستی آبزیان پرورشی موجب افزایش پروتئین به‌علت صرفه جویی در مصرف آن برای تولید انرژی است، چون

آرتمیا به‌عنوان یک غذای زنده منحصر به فرد در صنعت آبی‌پروری شناخته شده است، ولی فاقد اسیدهای چرب EPA و DHA می‌باشد، از طرف دیگر به‌علت شرایط خاص زیستی‌اش امکان غنی‌سازی با انواع ترکیبات شیمیایی دارد، لذا غنی‌سازی آن نتایج مثبت و شگرفی را در افزایش رشد، بازماندگی و همچنین مقاومت به انواع بیماری‌ها، استرس‌های محیطی و ناهنجاری‌ها دارد. تاثیر مثبت آرتمیا غنی شده با روغن سلکوی ساخت داخل در تیمار 3 بیان‌گر این موضوع در فاکتورهای زیستی لارو ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان در طول مورد پرورش 30 روزه آن است، که این تیمار اختلاف معنی‌داری در رشد، بازماندگی و کاهش ناهنجاری‌ها در لاروها دارد ($p < 0/05$). این نتایج با گزارش حافظیه و همکاران (1387) بر روی رشد، بازماندگی و مقاومت در شوری‌های مختلف در لاروهای ماهی قره‌برون و فیل‌ماهی مطابقت دارد.

استفاده از محلول غنی‌ساز ساخت داخل در این پروژه توانست به‌میزان قابل توجهی تجمع اسیدهای چرب EPA و DHA را در پیکره *Artemia urmiana* بالا برده و نتایج تغذیه‌ای آن‌را در لاروهای ماهی قزل‌آلای رنگین‌کمان در مقایسه با ناپلیوس غنی نشده و روغن تجاری وارداتی به-



تیمارهای 1 و 3 نسبت به تیمار 2 این توانایی را توجیه می‌کند و صحت نتایج تحقیقاتی این پروژه را به اثبات می‌رساند. نامحلول بودن و سفتی فضولات لاروهای تغذیه کننده از ناپلی آرتمیا در تیمارهای 1 و 3 نسبت به تیمار 2 مشخص می‌باشد و این مزیت در بهداشت انکوباتورها و کاهش بار باکتریایی تاثیر مثبت دارد.

تاثیر کاملاً مثبت و معنی‌دار ناپلی آرتمیا غنی شده در بالا بودن درصد بازماندگی بیانگر اهمیت روغن‌های غنی-ساز و نقش آن‌ها در توجیه اقتصادی آن‌ها در کارگاه‌های تکثیر و پرورش آبزیان و در صنعت آبزی‌پروری است. این موضوع در گزارش تحقیقاتی Rainuzzo و همکاران (1998) نیز بر روی ماهیان شانگ و باس دریایی گزارش شده است و نتایج این پروژه را تایید می‌کند. نتیجه نهایی تحقیق نشان می‌دهد که سوسپانسیون‌های ساخت داخل به آسانی و با موفقیت می‌توانند در غنی‌سازی ناپلی آرتمیا برای صنعت آبزی‌پروری جایگزین نمونه‌های تجاری وارداتی آن شود. تولید روغن غنی‌ساز سلکو در داخل کشور با توانمندی‌های داخلی مشابه نمونه‌های خارجی آن به‌خوبی امکان‌پذیر بوده و کلیه آزمون‌های میدانی آن نیز موفقیت‌آمیز می‌باشد و به‌راحتی می‌توانند جایگزین روغن‌های غنی‌ساز خارجی شوند.

درصد پروتئین خام در تیمارهای 2 نسبت به تیمار اول و سوم معنی‌دار است. کمترین درصد، $70 \pm 0/07$ درصد مربوط به تیمار 2 و بیشترین درصد، $72 \pm 0/08$ درصد مربوط به تیمار 1 می‌باشد. درصد رطوبت در هیچ یک از تیمارها اختلاف معنی‌داری در طول دوره آزمایش‌ها نشان نداد. درصد چربی کل در طول دوره پرورش زمانی 30 روز پایانی بررسی نشان می‌دهد که بیشترین مقدار معادل $14/8 \pm 0/02$ درصد در تیمار 1 است. درصد ترکیب شیمیایی لاشه لاروها در روز سیام از تست نشان می‌دهد درصد چربی و درصد پروتئین کل و درصد رطوبت در تیمار 1 با تیمار 2 اختلاف معنی‌داری در 30 روز اول آزمایش دیده می‌شود و این با گزارش Baskerville و همکاران (2002) بر روی لارو ماهی‌های *Gadus morhua* مطابقت دارد.

تشکر و قدردانی

لازم است از زحمات کلیه پرسنل مراکز تحقیقاتی آرتمیای کشور، موسسه تحقیقات علوم شیلاتی کشور، آزمایشگاه شیمی تجزیه دانشگاه ارومیه، مرکز تحقیقات امور دام و منابع طبیعی جهادکشاورزی استان آذربایجان-غربی، آزمایشگاه‌های کنترل کیفی مواد غذایی و مهندسی مواد غذایی آن، جهاد دانشگاهی ارومیه، پرسنل و کارکنان کارگاه تکثیر و پرورش ماهی قزل‌آلای زیوه (شرکت قزل ماهی)، مرکز تحقیقات آب‌های دور چابهار، مرکز تحقیقات دریایی بندرعباس، کارخانه فرآوری روغن آفتابگردان خوی و کارخانه فرآوری روغن زیتون رودبار، تشکر و قدردانی شود.

لاروها اساساً منبع اصلی انرژی خود را از اسیدهای چرب می‌گیرند و این با نتایج Kolkorski و همکاران (2004)، Lauff و همکاران (1984) و Rimmer و همکاران (1978) مشابهت دارد.

آنالیز نتایج در مرحله پایانی (روز سیام) نشان می‌دهد شاخص‌های رشد اعم از وزن تر، طول کل، ضریب رشد ویژه، ضریب تبدیل غذایی و ضریب چاقی در تیمار 2 در مقایسه با سایر تیمارها (1 و 3) دارای اختلاف معنی‌دار است ($p \leq 0/05$) و این اختلاف در ضریب تبدیل غذایی مشخص‌تر است که در جدول 2 آورده شده است، این نتیجه با کارهای مطالعاتی Agh و همکاران (2009) که بر روی لارو ماهی *Acipenser persicus* انجام شده است، مشابهت کامل دارد. نتایج میزان بازماندگی در پایان دوره آزمایش (روز سیام) نشان می‌دهد که تیمار 1 با نسبت 90 ± 3 درصد بیش‌ترین بازماندگی را در طول دوره پرورش دارد، ولی تیمار 2 کمترین بازماندگی با مقدار 76 ± 3 درصد را به نسبت خود اختصاص داده است. اختلاف درصد بازماندگی بین تیمارهای 1 با تیمار 3 معنی‌دار نیست ($p \geq 0/05$). میزان درصد بازماندگی این پژوهش با کارهای مطالعاتی حافظیه و همکاران (2010 و 2009) بر روی لاروهای قره‌برون مطابقت و همخوانی دارد، لذا سوسپانسیون‌های تولید داخل می‌توانند در آن‌ها نیز کاملاً مشابه تجاری محصولات این تحقیق جایگزین شوند.

در این تحقیق شنای نامتعادل، ضایعات پوستی، بی‌اشتهایی، بیرون‌زدگی چشم، ساییدگی باله‌ها و دفرمه شدن به‌عنوان ناهنجاری‌های عمومی تلقی شد و تعداد آن‌ها شمارش و آنالیز گردید. ناهنجاری‌های عمومی (شنای نامتعادل، ضایعات پوستی، بی‌اشتهایی، بیرون‌زدگی چشم، ساییدگی باله و دفرمه شدن) در تیمارها اختلاف معنی‌داری در تیمارها نشان می‌دهند، به‌طوری که بیش‌ترین آن‌ها در تیمار 2 با مقدار 67 مورد و کمترین آن در گروه آزمایشی 1، به تعداد 50 مورد می‌باشد و این با نتایج گزارش شده از Watanabe و همکاران (1994) تطبیق دارد.

عکس‌المعل دریافت غذا در تیمارهای 1 و 3 نسبت به تیمار 2 بیش‌تر مورد مشاهده بود ولی این وضعیت در بین تیمارهای 1 و 3 نسبت به یکدیگر زیاد قابل توجه و مشاهده نبود و این نقطه بیانگر عامل تحرک طعمه و پراهمیتی آن در رفتارهای تغذیه‌ای لاروهای ماهی قزل‌آلای است. گزارش Dhert و همکاران (2001) و Sorgeloos و همکاران (2001) نیز در گزارشی نقش غذاهای زنده در بهبود کیفی تغذیه در لاروهای ماهی باس دریایی و ماهی شانگ آورده شده است که با مورد مشاهده با این تحقیق نتایج کاملاً یکسانی دارد. چون نانوپلی آرتمیا به‌علت تحرک باعث تحریک تغذیه‌ای لاروها می‌شود.

غذاهای زنده قابلیت هضم و جذب بیش‌تری در مقایسه با غذاهای فرموله شده دارند که می‌توان آن‌را با آنزیم‌های موجود در آن‌ها توجیه نمود. این مسئله در نتایج تحقیقات Leger و همکاران (1987) نیز در مورد لارو ماهی سالمون اقیانوسی آورده شده است. بالا بودن ضریب رشد در

pp: 566-574.

14. Rainuzzo, J.R.; Reitan, K.I. and Olsen, Y., 1997. The significance of lipids at early stages of marine fish: a review. *Aquaculture*. Vol. 155, No. 1-4, pp: 103-115.
15. Rimmer, D.M. and Power, G., 1978. Feeding response of Atlantic salmon (*Salmo salar*) alevins in flowing and still water. *Journal of the Fisheries Research Board of Canada*. Vol. 35, No. 3, pp: 329-332.
16. Sorgeloos, P.; Dhert, P. and Candreva, P., 2001. Use of the brine shrimp, *Artemia* spp., in marine fish larviculture. *Aquaculture*. Vol. 200, No. 1-2, pp: 147-159.
17. Sorgeloos P.; Leger P. and Tackaert W., 1993. The use of *Artemia* in marine fish larviculture. *TML Conference Proceedings*. Vol. 3, pp: 73-86.
18. Turchini, G.M.; Mentasti, T. and Frøyland, L., 2003. Effects of alternative dietary lipidsources on performance, tissue chemical composition, mitochondrial fatty acid oxidation capabilities and sensory characteristics in brown trout (*Salmo trutta* L.). *Aquaculture*. Vol. 225, pp: 251-267.
19. Van Stappen, G., 1996. Introduction, Biology and Ecology of *Artemia*. In: *Manual on the production and use of live food for aquaculture*. Lavens, P and Sorgeloos, P. (Eds). FAO Fisheries technical paper. Vol. 361, pp: 79-163.
20. Watanabe, T. and Kiron, Y., 1994. Prospects in larval fish dietetics. *Aquaculture*. Vol. 124, No. 1-4, pp: 223-251.

منابع

1. حافظیه، م؛ کامارودین، ص؛ سعد، چ؛ کمال عبدالستار، م؛ آق، ن. و حسین پور، ح، 1388. مقایسه ترکیبات شیمیایی آرتمیا اورمیا غنی شده با منابع و سطوح مختلف اسیدهای چرب غیراشباع باند زنجیره. *مجله علمی شیلات ایران*. سال 18، شماره 1، صفحات 43 تا 54.
2. Agh, N.; Noori, F.; Irani, A.; Vanstappen, G. and Sorgeloos, P., 2011. Fine tuning of feeding practices for hatchery produced Persian sturgeon, *Acipenser persicus* and Beluga, *Huso huso*. *Aquaculture Research*. Vol. 44, No. 3, pp: 335-344. doi:10.1111/j.1365-2109.2011.03031.x
3. AOAC. 1990. Official methods of analysis of the Association of Official Analytical Chemists, 15th edn. Association of Official Analytical Chemists Inc. Arlington, VA. 129 P.
4. Baskerville-Bridges, B. and Kling, L.J., 2000. Early weaning of Atlantic cod (*Gadus morhua*) larvae onto a microparticulate diet. *Aquaculture*. Vol. 189, No. 1-2, pp: 109-117.
5. Bengtson, D.A.; Leger, P. and Sorgeloos, P., 1991. Use of *Artemia* as a food source for aquaculture. In: R.A. Broune; P. Sorgeloos and C.N.A. Trotman (eds.), *Artemia biology*. CRC Press, Boca Raton, FL. USA. pp: 255-280.
6. Hafezieh, M.; Kamarudin, M. S.; Bin Saad, C.B.; Abd Sattar, M.K.; Agh, N.; Valinassab, T.; Sharifian, M. and Hosseinpour, H., 2009. Effects of enriched *Artemia urmiana* with HUFA on growth, survival, and fatty acids composition of the Persian sturgeon larvae (*Acipenser persicus*). *Iranian Journal of Fisheries Sciences*. Vol. 9, No. 1, pp: 61-72.
7. Huck-Iriart, C.; Jorge Candal, R. and Lidia Herrera, M., 2011. Effect of processing conditions and composition on sodium caseinate emulsions stability. *Procedia Food Science*. Vol. 1, pp: 116-122.
8. Han, K.; Geurden, I. and Sorgeloos, P., 2001. Fatty acid changes in enriched and subsequently starved *Artemia franciscana* nauplii enriched with different essential fatty acids. *Aquaculture*. Vol. 199, No. 1-2, pp: 93-105.
9. Kolkovski, S.; Curnow, J. and King, J., 2004. Intensive rearing system for fish larvae research I. Marine fish larval rearing system. *Aquac. Eng*. Vol. 31, pp: 295-308.
10. Lauff, M. and Hofer, R., 1984. Proteolytic enzymes in fish development and the importance of dietary enzymes. *Aquaculture*. Vol. 37, pp: 335-346.
11. Léger, P.; Bengtson, D.A.; Sorgeloos, P.; Simpson, K.L. and Beck, A.D., 2001. The nutritional value of *Artemia*: a review. In: Sorgeloos, P., Bengtson, D. A., Declair, W., Leger, P., Bengtson, D.A., Simpson, K.L. and Sorgeloos, P., 1986. The use and nutritional value of *Artemia* as a food source. *Oceanography of Marine Biology, Annual Review*. Vol. 24, pp: 521-623.
12. Manaffar, R., 2002. Enrichment of *Artemia urmiana* nauplii using emulsion of fatty acids and *Dunaliella* algae and investigation of fatty acids metabolism at cold temperature. MSc Thesis. Agriculture Faculty. Urmia University. Iran. 79 p. (In Persian).
13. Narciso, L. and Morais, S., 2001. Fatty acid profile of *Palaemon serratus* (Palaemonidae) eggs and larvae during embryonic and larval development using different live diets. *Journal of Crustacean Biology*. Vol. 21, No. 3,

