مطالعه اثرات بیهوشی اسانس گل میخک هندی بر پارامترهای هماتولوژیک، برخی آنزیمهای خون و آسیب شناسی بافتهای مختلف ماهی کپور معمولی

دکتر مهدی سلطانی^۱* دکتر مصطفی غفاری¹ دکتر پروانه خضرائی نیا^۲ دکتر سعید بکایی^۳

دریافت مقاله: ۲۱ بهمن ماه ۱۲۸۱ پذیرش نهایی: ۱۲۸ سفند ۱۳۸۲

Effects of clove oil (Eugenia caryophyllata) anesthesia on haematological parameters, certain serum enzymes and some tissues in common carp (Cyprinus carpio) Soltani, S., Ghaffari, M., Khazraeinia, P., Bokaei, S.

¹Department of Aquatic Animal Health, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran, Tehran-Iran. ²Department of Clinical Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran, Tehran-Iran. ³Department of Food Hygiene, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran, Tehran-Iran. Objectives: Side effects of 100 and 200ppm clove oil, were studied on some haematological parameters, serum enzymes and brain, liver, kidney, spleen and gill of common carp (Cyprinus carpio). Animals: Common carp (Cyprinus carpio).

Procedure: Anaesthesia in common carp was induced by 100 and 200ppm clove oil under acceptable water quality conditions at $20\pm2^{\circ}c$ and hematological and biochemical parameters and histopathology of hematopoietic tissues (kidney and spleen), liver, brain and gills were studied.

Statistical analysis: SPSS and SX software one way ANOVA and student t-test.

Results: No significant differences were found in levels of WBC, RBC, haematocrit, haemoglobin, MCH, MCHC, alanintransaminase (ALT), aspartatetransaminase (AST), alkalinphosphatase (ALP) and lactatedehydrogenase (LDH) between the anaesthetized fish and control groups (0.3>P>0.1). Also, there was not any histological abnormality observable in liver, kidney, spleen and gills of anaesthetized groups. However, only hyperemia was seen in brain of both groups. Conclusion: According to the results administration of clove oil, up to 200ppm in aquaculture is safe and recommended. *J. Fac. Vet. Med. Univ. Tehran. 59*, 3: 295-299, 2004.

Key words: Serum enzymes, Clove oil, Common carp, Haematology, Histopathology, Anaesthesia.

Corresponding author's email:msoltani@chamran.ut.ac.ir

انجام شده بر روی گل میخک نشان می دهد که اسانس حاصل از این گیاه یکی از مواد بیهوش کننده مناسب در آبزی پروری است (۱،۳،۴،۵،۸،۹،۱۱). علی رغم انجام مطالعات فوق هنوز در زمینه اثرات جانبی احتمالی اسانس گل میخک در گونه های آبزی مورد مطالعه اطلاعاتی در دسترس نیست. لذا در مطالعه حاضر اثرات احتمالی اسانس گل میخک بر برخی فاکتورهای هماتولوژیک، آنزیمهای خون و نیز تأثیر آن بر بافتهای خون ساز (کلیه و طحال)، کبد، دستگاه تنفسی (آبشش) و عصبی (مغز) ماهی کپور معمولی مورد بررسی قرار گرفته است.

هدف: اثرات جانبی احتمالی هوشبری اسانس گل میخک با دوزهای ۱۰۰pm و ۲۰۰ بر برخی از فاکتورهای هماتولوژیک،آنزیمهای سرمی و بافتهای کبد، کلیه، طحال، آبشش و مغز ماهی کپور معمولی مورد مطالعه قرار گرفته است.

حیوانات: ماهی کپور معمولی.

روش: ایجاد بیهوشی با دوزهای ppm ۱۰۰ و ۲۰۰ در تحت شرایط آب با کیفیت قابل قبول در دمای ۲ ± ۲۰ درجه سانتیگراد و بررسی فاکتورهای خونی (سلولی و آنزیمی) و هیستولوژی بافتهای خونساز کبد، آبشش و مغز.

تجزیه و تحلیل: نرم افزار SRS و SPSS آنالیز واریانس یکطرفه و آزمون استیودنت'نا؛ نتایج نتایج خاصله نشان داد که اختلاف معنی داری در مقادیر فاکتورهای خونی شامل جمعیت لکوسیتی و گلبول قرمز، هماتوکریت، هموگلوبین، MCH·MCV، شامل و آنزیمی شامل آلانین ترانس آمیناز (ALT) ، آسپارتات ترانس آمیناز (AST)، آلکالاین فسفاتاز(ALP) و لاکتات دی هیدروژناز(LDH) مشاهده نگردید (۰/۳ > ۱۰۰۳) همچنین نتایج مطالعات آسیب شناسی نشان داد که بجز مواردی از پرخونی بافت مغز در ماهیان بیهوش شده با دوزهای ۱۰۰ ppm و ۲۰۰، بافتهای فوق فاقد ضایعات میکروسکوپیک بودند.

نتیجه گیری: با عنایت به نتایج فوق الذکرمصرف اسانس گل میخک تا ۲۰۰ ppm به عنوان ماده بیهوشی در آبزی پروری بی خطر و قابل توصیه است. مجله دانشکده دامیزشکی دانشگاه تهران (۱۲۸۳)، دوره ۵۹ شماره ۳، ۲۹۹–۲۹۵.

واژه های کلیدی: آنزیمهای سرمی، متغیرهای خونی، ماهی کپور معمولی، اسانس گل میخک، بیهوشی، آسیب شناسی.

توسعه روزافزون آبزی پروری در بسیاری از مناطق دنیا منجر به افزایش درخواست به کارگیری و استفاده از مواد شیمیایی جدید شده است، به طوری که در سالهای اخیر بسیاری از مواد شیمیایی و ترکیبات صنعتی تحت مطالعات دقیق قرار گرفته تا از نظر جنبه های اقتصادی و دامنه سلامتی طبقه بندی و در آبزی پروری مورد استفاده قرار گیرند. از جمله ترکیبات شیمیایی موردنیاز در این صنعت استفاده از مواد بیهوش کننده است که کاربردهای متنوعی دارند. اما در انتخاب و به کار گیری مواد بیهوش کننده در آبزی پروری باید به فاکتورهای متعددی توجه داشت که از آن جمله می توان به ایجاد سریع بیهوشی، بهبودی سریع، غیرسمی بودن برای ماهی و انسان، داشتن اثرات بازماندگی کوتاه مدت در بافتها، نداشتن اثرات تجمعی در بافتها، تجزیه سریع در محیط های آبی و اکوسیستم های زنده آبی و ارزان بودن آن اشاره نمود. با توجه به معیارهای فوق الذکر مطالعات آبی و ارزان بودن آن اشاره نمود. با توجه به معیارهای فوق الذکر مطالعات آبی و ارزان بودن آن اشاره نمود. با توجه به معیارهای فوق الذکر مطالعات آبی و اکروره آموزشی بهداشت و بیماریهای آبزیان دانشکاه دامیزشکی دانشگاه تهران، تهران -ایران. ۲۰ کروه آموزشی بهداشت و کنترل مواد غذایی دانشکاه تهران، تهران -ایران. ۲۰ گروه آموزشی بهداشت و کنترل مواد غذایی دانشکاه تهران، تهران -ایران. ۲۰ گروه آموزشی بهداشت و کنترل مواد غذایی دانشکاه دامیزشکی دانشگاه تهران، تهران -ایران. ۲۰ گروه آموزشی بهداشت و کنترل مواد غذایی دانشکاه دامیزشکی دانشگاه تهران، تهران -ایران.

*) نو پسنده مسؤول msoltani@chamran.ut.ac.ir



مواد و روش کار

۱- ماهی: تعداد ۱۰۰ قطعه ماهی کپور معمولی با وزن متوسط ۱۳۸۰ گرم به صورت تصادفی از مزرعه پرورش ماهی جهاد دانشگاهی دانشکده دامپزشکی واقع در امین آباد صید گردیده و به سالن آکواریوم گروه بهداشت و بیماریهای آبزیان دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران منتقل گردیدند. ماهیان در ۴ آکواریوم، هر یک به ظرفیت تقریبی ۲۰۰۰ لیتر نگهداری شدند. در طول مدت نگهداری فاکتورهای مهم فیزیکی و شیمیایی آب، شامل درجه حرارت، اکسیژن، pH، نیتریت، آمونیاک و CO₂ اندازه گیری و ثبت می گردید. درجه حرارت آب در ایام انجام آزمایشها ۲ ±۲۰ درجه سانتیگراد و سایر عوامل فوق الذکر در حد قابل قبول بودند.

۲ - اسانس گل میخک: اسانس گل میخک خلوص ۸۰ درصد یوگنول از غنچه خشک شده درخت میخک با استفاده از فرآیند تقطیر توسط دستگاه کلونجر به روش فارماکوپه مجارستان (Hungarian Pharmacopoiea Gnoto Planta Medicina Budapest) در آزمایشگاه گیاهان دارویی دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس تهیه و در اختیار قرار گرفت.

۳ - ایجاد بیهوشی: ابتدا ماهیان طبق جدول اعداد تصادفی تهیه شده توسط برانامه نرم افزاری آماری SPSS در گروههای مختلف شامل گروه شاهد، گروه ایجاد بیهوشی با ۲۰۰ ppm عصاره گل میخک (دو برابر دوز توصیه شده توسط قیومی در سال ۱۳۷۹ برای ایجاد بیهوشی) و ایجاد بیهوشی با دوز ppm ادر (دوز توصیه شده برای ایجاد بیهوشی در ماهی کپور معمولی در ۲ تکرار) جایابی شدند. ماهیان به شیوه حمام در آکواریومی به ظرفیت ۴۰ لیتر بیهوش گردیده و پس از ایجاد بیهوشی کامل (حدود ۱۲۰ ثانیه) به آکواریوم های مربوطه منتقل گردیدند. نمونه برداری از ماهیان در ۴ نوبت و در زمانهای یکبار قبل از بیهوش کردن و ۳۰ ۲۴ و ۱۶۸ ساعت پس از بیهوشی و هر بار ۵ - ۴ قطعه ماهی به طور تصادفی انتخاب شده و برای انجام آزمایشها مورد استفاده قرار می گرفتند. ماهیان قبل از نمونه برداری بیهوش نمی شدند.

۴ - خونگیری: با وجودی که خونگیری از سیاهرگ ساقه دمی متداولترین روش نمونه برداری از خون ماهیان بزرگتر از ۲۰۰ گرم است (۱۱) اما به دلیل اینکه هنگام خونگیری از محل ساقه دمی یاخته های عضلانی ناحیه پاره شده و مقادیر متنابهی لاکتات دی هیدروژناز (LDH) آزاد می شود (۱۳) نمونه های خون به کار گرفته شده در این آزمایشها از طریق قلب تهیه و برای آزمایشهای موردنظر شامل مطالعات خون شناسی و آنزیم شناسی استفاده شد.

۵- خون شناسی: حدود ۲ میلی لیتر از نمونه های خون به دست آمده در داخل لوله های حاوی ماده ضد انعقاد EDTA برای مطالعات خون شناسی و بقیه خون ماهی برای تهیه سرم و مطالعات آنزیمی استفاده می شد. فاکتورهای خونی مورد مطالعه به روشهای توصیه شده توسط Svobodova و همکاران در سال ۱۹۹۱ و Feldman و همکاران در سال ۲۰۰۰ شامل

اندازه گیری تعداد یاخته های قرمز (RBC)، هموگلوبین (Hb)، هماتوکریت MCHC ،MCH ،MCV)، (PCV) و شمارش یاخته های سفید خون (WBC) بود.

۶- اندازه گیری آنزیمها: مقادیر آنزیمهای آلانین ترانس آمیناز (ALT)،
 آسپارتات ترانس آمیناز (AST)، آلکالین فسفاتاز (ALP) و لاکتات دی هیدروژناز (LDH) توسط دستگاه اتو آنالایزر ساخت شرکت اپندورف و طبق دستورالعملهای شرکت سازنده دستگاه و با استقاده از کیت های تولید شده توسط شرکت پارس آزمون اندازه گیری شد.

۷ - آسیب شناسی: بلافاصله پس از خونگیری از ماهیان، نسبت به برداشت بافتهای مغز، کلیه، کبد، طحال و آبشش (مجموعاً ۵۰ نمونه از هر بافت) و فیکس کردن آنها در فرمالین ۱۰ درصد تهیه شده با فسفات بافر اقدام گردید. بافتهای فیکس شده پس از پروسس هیستوتکنیک و تهیه مقاطع ۵ میکرونی به روش هماتوکسیلین و ائوزین رنگ آمیزی و مورد مطالعه قرار گرفتند.

۸ - تجزیه و تحلیل آماری: نتایج به دست آمده با استفاده از نرم افزارهای آماری SPSS و روشهای آنالیز واریانس یکطرفه و آزمون استیودنت
 "t" دوطرفه انجام گردیدند.

نتايج

۱- نتایج اندازه گیری آنزیمها: میانگین و خطای معیار آنزیم های ALT. ALP بحدول ۱ براساس زمان خونگیری و گروه درمانی در جدول ۱ نشان داده شده است. بجز دو مورد (مقدار ALP در در زمان ۱۰۰ppm در در زمان ۱۶۸ ساعت پس از خونگیری به صورت معنی داری کمتر از در mppm کنترل بود. به علاوه مقدار LDH در درهای ۱۰۰ppm و ۱۰۰ppm در زمان ۱۶۸ ساعت پس از خون گیری به صورت معنی داری کمتر از گروه کنترل بود) هیچ گونه اختلاف معنی داری بین تیمارهای گروه های آزمایش و کنترل در زمانهای مختلف خونگیری برای مقادیر آنزیم های فوق مشاهده نگردید (۲۰/۳).

۲ - نتایج اندازه گیری فاکتورهای سلولی خون: میانگین و خطای معیار سلولی کون: میانگین و خطای معیار WBC و MCH ،MCH ،MCV ،PCV ، Hb ،RBC و خونگیری و گروه درمانی در جدول ۲ نشان داده شده است. اختلاف معنی داری بین تیمارهای گروه های آزمایش و کنترل در زمانهای مختلف خونگیری برای هیچ یک از فاکتورهای خونی فوق الذکر مشاهده نگردید (۲۰۰۳).

۳ ـ نتایج آسیب شناسی: نتایج حاصل از مطالعه بافتهای مغز، کلیه، طحال، کبد و آبشش نشان داد که به جز بافت مغز هیچ گونه ضایعه بافتی در سایر اندامهای فوق الذکر مشاهده نگردید. درخصوص بافت مغز، تنها علائم پرخونی در مقاطع به دست آمده قابل مشاهده بود (تصویر ۱).

حث

نتایج به دست آمده در این مطالعه نشان می دهد که مصرف اسانس



جمول ۱- میلگین و خطای معیار مقادیر برخی از متغیرهای خون ملهی کپور معمولی قبل از بیهوشی و زمانهای ۲۰ ۲۲ و ۱۶۸ ساعت پس از ایجاد بیهوشی با اسانس گل میخک در درجه حرارت ۲۰۲۲ درجه سانتیگراد (اعداد داخل پرانتز نشان دهنده تعداد نمونه ها است).

متغير		RBC (mm3)		WBC (/mm3)		Hb (gr/dl)		PCV (%)		MCV (fl)		MCH (pg)		MCHC (%)	
قبل از بیهوشی	کنٹرل	◊ ∓ ◊ ◊ ٨	ε	Y.∆±Y∆	ε	0/∆±1/·	ε	14/•±Y/·	ε	***/·±**/·	Έ	YY/4±1Y/Y	Έ	Y./Y±Y/Y	Έ
	\···ppm	ΔΛ···±···ΔΔΥ ΔΥΔ·ΤΨ·ΔΥΔ /· ±····ΔΔ	ε	115FY±YFF5	ε	Y/∆±1/F	ε	TT/V±£/1	ε	TA9/F±TT/1	ε	AY/9±Y/F	ε	VY/\±\/\X	3
	√ppm	∙/• ∓····γ♡	(1)	./.∓¢\!	3	0/-±-/√	ε	./· ∓·/ <i>6</i> }	ε	./.∓ Ø\7	(3)	./-∓\	3	71/7∆±./.	Ξ
۳ ساعت پس از بیهوشی	كنترل	14.7.1.	(۲)	1671=1116	£	۸/۰∓۱/۷	(L)	TA/T± A/T	٤)	790/T±77/T	(۲)	3/3 T 3/11	(۲)	7/0±-1A7	E
)··ppm	±115.FF 94±1.40FA 11A0±50 14.4041±1.4F.F 110±4.7.7.4	(λ)	44.1±64	3	Y/Y ± · /٣	3	71/8±1/7	3	Y\$4/.±1V	(x)	1/3 1 1/33	3	7V/F±1/F	3
	γ.∙ppm	1140±60	(٦)	۵۷۵۰± ۲۵۰	(£)	·/\ ∓·/3	(£)	V/\∓ 0/YX	(۲)	Y۵.1.± ۸1.	(Y)	61.± √/77	(x)	·/b# \/Y\	(£)
۲۴ ساعت پس از بیهوشی	كنترل	9Y ±1.YOFA	(F)	17TO-± TTOF	(¥)	λ/\ ∓λ/Y	(¥)	YA/± Y/F	(k)	Y05/A± 11/Y	(F)	1. F/A ± YY/Y	(F)	4/4± P/P7	(F).
)··ppm	975±115.FF	(0)	9AF-± 1.TY	(0)	γ/+∓γ/Α	(Ø)	1/1/±3/3X	(Q)	TAF/Y± YF/.	(۵)	۸۲/۹± ۱۱/۰	(Ø)	V4/1±1/Ø	(Ø)
	γ.∙ppm	1 T- TO ± 1 A F O . T	(F)	٩ ٨٧۵±٢٧۵۶	(F)	٨/٢ ±١/١	(¥)	rr/r± f/.	(F)	YF1/A±18/9	(F)	54/9 ±7/0	(F)	79.±-197	(¥)
	كنترل	۱۵۰۰۰۰±۰۰۰۰	(3)	Y∆±6Y	(1)	·/·∓ 0/6	3	·/· ∓·/· Å	3	·/· ∓·/· ¼ Å	(1)	۴۸±۰/۰	(1)	٠/٠=٠/٧٨	3
۱۶۸ ساعت پس از بیهوشی)··ppm	1.Y±177ADT	(r)	ソ・・・・ T・・・・	(٢)	۶/۷ ±۰/۵	(٤)	YY/A±1/1	٤)	YF1/Y±YF	(r)	YY/A±17/2	(r)	44/F± Y/9	(£)
پوشی	√ppm	$ 1 \uparrow \dots \dots \pm \uparrow \uparrow \Diamond \uparrow \Diamond \Diamond \Diamond \uparrow \downarrow 1 \cdot \uparrow \dots \dots \pm \downarrow \uparrow \uparrow \uparrow \Diamond \downarrow \downarrow 1 \downarrow \Diamond \uparrow \downarrow \downarrow$	(F)	190 ±7091	(F)	۸/۷±۱/۹	(F)	YA/Y±∆/∆	(F)	7YY/0±£1/9	(F)	Y1/Y±11/∆	(F)	7/7±1/27	(r)

جدول ۲-ميلگين و خطاى معيار مقادير ASTALTALP و ASTALTALP و داخل برفتز نشان دهنده تعداد نمونه هااست).

متغير		AST (Ukat/L)			ALT (Ukat/L)		ALP (Ukat/L)		LDH (Ukat/L)		
	كنترل	10F10± TT19	()	11/7 ± 7/1	(3)	YY/Y±YF/.	(9)	0/187 ± 0/48A	(£)		
قبل از بیهوشی	mdd	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	(k	۸/۸± ۲/۶	(F)	1/r± ۲٧/F	(¥)	7/871 #1897	(F)		
	γ.∙ppm	111± A/Δ	ε	۹/۰ ± ۲/۸	(£)	10V/-± TT	(£)	DOD # 1/10 F	(x)		
٠,	كنترل	8477 ± 7916	(۲)	Y/.↓∓	(٢)	Y./Y ± 47/Y	(۲)	11VF/- ± FOT/- DOD ± F/10F 555/T ± YF9/T 191/0 ± 197/0	(۲)		
۳ ساعت پس از بیهوشی	\. · · ppm	198/T ± TY/A	(λ)	V/F±1/A	Έ	100/9 ± 11/.	3	AFT/T± 15./T	(y)		
ຶ່	Yppm	144/7±5/54	(r)	1/1±7/0	(۲)	4/141 + 7/777	٦	9/0.7± 4/P7P	(۲)		
14	كنترل	19Y/T ± F9/A	(F)	11/0± 4/0	(F)	1/64±0/··1	(¥)	F191.±F./F	(F)		
۲۴ ساعت پس از بیهوشی	1ppm	TYY/0±89/1	(۶)	4/V±V/P	(6)	T0V/.±179/F	(3)	1.AT/A ± TAT/Y	(۶)		
, ,	√ppm	198/K± 0Y/0	(1)	1.17 ± 7/0	(۲)	TTA/Y ±144/9 TAY/+± 189/F	(£	19411 ± 4910 qvr/v + f.q/v AVV/r + FYF/F 1.AF	(r)		
٧	كنترل	191/7±71/0 19.17±49/Y	(٣)	17/V± Y/Y	(٣)	159/Y± FY/F	£	477/7 ± 4/74	(٤)		
۱۶۸ ساعت پس از بیهوشی	\ppm	181/Y±71/·	(%)	1F/F ±1/F	(%)	0165=331	(%)	0/31 ± 1/721	(%)		
ہوشی	γ.∙ppm	141/0± V1/0	(x)	74/0±4/0	(λ)	۰/۰∓۰/۱۰	(۲)	110/- ± AV/-	(1)		



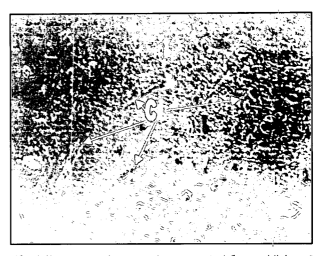
مهم و با ارزش تجاری به مطالعات بیشتری نیاز است، هم چنان که مصرف دوزهای ۱۰۰ و ppm ۲۰۰ آن در کپور معمولی اختلاف معنی داری بر میزان لیزوزیم خون نداشته است (غفاری و همکاران سوابق منتشر نشده). ثانیاً به کارگیری اسانس گل میخک به عنوان یک بیهوش کننده مناسب در آبزی پروری مستلزم تعیین مقادیر LC50، ایجاد بیهوشی و ایجاد آرامبخشی است. انجام این گونه مطالعات بویژه در شرایط کیفی مختلف آب، pH و شوری می توانند تأثیر قابل ملاحظه ای بر قدرت بیهوش کنندگی اسانس گل میخک داشته باشند. به عنوان مثال برخی از این اثرات از قبیل تاثیر درجه حرارت و pH در ایجاد بیهوشی در قزل آلای رنگین کمان توسط سلطانی و همکاران در سال ۱۳۸۰ و قیومی در سال ۱۳۷۹ نشان داده شده است. با این حال، باتوجه به عدم مشاهده ضایعات بافتی در اندامهای حیاتی مغز، کبد، کلیه، طحال و نیز عدم تغییرات معنی دار در فاکتورهای هماتولوژیک و برخی از آنزیم های سلولی خون و با عنایت به عدم خطر مسمومیت انسانی در مقایسه با بیهوش کننده های شیمیایی متداول از قبیل MS 222 و بنزوکائین سازگاری آن با محیط زیست به علت تجزیه سریع در محیط آب، ایجاد بیهوشی و نیز بهبودی سریع و ارزان بودن آن، مصرف اسانس گل میخک به عنوان جایگزین مواد شیمیایی متداول در ایجاد بیهوشی و آرامبخشی در ماهیان قابل توصیه است.

تشکر و قدردانی

مؤلفین لازم می دانند از جناب آقای دکتر امید بیگی به خاطر تهیه و در اختیار قرار دادن اسانس گل میخک و جهاد دانشگاهی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران به خاطر تهیه ماهی تشکر و قدردانی کنند. این مطالعه با اعتبارات مالی معاونت پژوهشی دانشگاه تهران انجام گرفته است که بدین وسیله تشکر و قدردانی می نمایند.

References

- السلطانی، م، امید بیگی، ر، رضوانی، س، مهرابی، م.ر. و چیت ساز، ح. (۱۳۸۰): مطالعه اثرات هوشبری اسانس و عصاره گل میخک در ماهی قزل آلای رنگین کمان تحت برخی شرایط کیفی آب، مجله دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، دوره ۵۴، شماره ۴، صفحه: ۹۸ ـ ۹۵.
- قیومی، ر. (۱۳۷۹): مطالعه اثرات بیهوشی گل میخک (عصاره و اسانس)
 در ماهی کپور معمولی. پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشکده منابع طبیعی
 دانشگاه تربیت مدرس، صفحه: ۷۲.
- ۳. مهرابی، ی. (۱۳۷۸): مطالعه مقدماتی اثر بیهوشی پودر گل درخت میخک بر روی ماهی قزل آلای رنگین کمان، مجله پژوهش و سازندگی، شماره ۴۱-۴۰، صفحه: ۱۶۲-۱۶۰.
- **4.** Durville, P. and Collet, A. (2000): Clove oil as an anesthetic with jvenile tropical marine fish. SPC Live Reef Fish Inform. Bull. No. 9. PP: 17-19.



تصویر ۱- افزایش مویرگهای خونی در مغز میانی کپور معمولی بیهوش شده با اسانس گل میخک در غلظت ۲۰۰۰pm. توجه شود که سلولهای نوروگلیال سالم به نظر می رسد (رنگ آمیزی هماتوکسیلین و انوزین. بزرگنمایی ۴۰۰ ×).

گل میخک در غلظت های ۱۰۰ و ppm ۲۰۰ برای ایجاد بیهوشی در کپور معمولی در دمای ۲۰ درجه سانتیگراد فاقد اثرات جانبی بر فاکتورهای خونی، شیمیایی و بافتهای مورد اشاره در این مطالعه می باشد. مقایسه نتایج به دست آمده در فواصل زمانی کوتاه مدت (۳ و ۲۴ ساعت پس از ایجاد بیهوشی) و طولانی مدت (۱۶۸ ساعت پس از ایجاد بیهوشی) با یکدیگر و بیهوشی) و طولانی مدت (۱۶۸ ساعت پس از ایجاد بیهوشی) با یکدیگر و با گروه شاهد دارای اختلاف معنی داری نبوده است. با این حال در هر دو گروه ماهیان بیهوش شده با غلظت های ۱۰۰ و ۲۰۰ ppm ، مواردی از پر خونی بافت مغز قابل مشاهده بود و با توجه به عدم مشاهده این آثار در گروه شاهد می توان آن را به اثر ناشی از اسانس گل میخک نسبت داد.

درخصوص مکانیزم اثر بیهوشی اسانس گل میخک (یوگنول) اطلاعات دقیقی در دست نمی باشد. اما احتمال داده می شود که این ماده دارای اثرات مشابه استامینوفن بر سیستم عصبی مرکزی بوده (۷) و بدون مهار کردن محور هیپوتالاموس هیپوفیز ـ بافت بینابینی کلیه موجب ایجاد بیهوشی در ماهی می شود.

مطالعات انجام شده نشان می دهد که بسته به گونه آبزی تحت آزمایش و شرایط کیفی آب بویژه درجه حرارت آب برای ایجاد بیهوشی به غلظت های متفاوتی از اسانس گل میخک مورد نیاز است (۱٬۳٬۴۵٬۸٬۹٬۱۰٬۱۲). در مطالعه اخیر توسط Roberts و Taylor در سال ۱۹۹۹ مقادیر ۱۸۳۵ اسانس گل میخک در طی زمان ۱۰ دقیقه در گونه های آزاد ماهی نقره ای (Oncorhynchus kistuch) اسانس گل میخک قزل آلای رنگین کمان (O. tshawytscha) به تر تیب برابر ۴۶٬۶۰ قزل آلای رنگین کمان (Acipenser transmontanous) به تر تیب برابر ۴۶٬۶۰ و ۲۶۰ میلیگرم در لیتر بوده است در حالی که غلظت ۲۵ میلیگرم در لیتر آن پس از ۱۲۰ دقیقه موجب ایجاد بیهوشی کامل در همه گونه های لیتر آن پس از ۱۲۰ دقیقه موجب ایجاد بیهوشی کامل در همه گونه های ایجاد بیهوشی کیور معمولی در دمای ۲۵ - ۲۰ درجه سانتیگراد) (۲) فاقد ایجاد بیهوشی کپور معمولی در دمای ۲۵–۲۰ درجه سانتیگراد) (۲) فاقد ایرات جانبی بر فاکتورهای مورد اشاره در این مطالعه بوده است اما اولاً برای نشان دادن سایر عوارض جانبی احتمالی ناشی از مصرف آن در گونه های



- 5. Erdmann, M.V. (1999): Clove Oil: an eco-friendly alternative to cyanide use in the live reef fish industry. SPC Live Reef fish Bull. No. 5, PP: 4-7.
- Feldman, B.F., Zinkl, J.G. and Jian, N.C. (2000): Schalm's Veterinary Hematology. Lippincott Williams
 Wilkins Publications, Canada. PP: 1120-1125.
- 7. Feng, J. and Lipton, J.M. (1987): Eugenol: Antipyretic activity in rabbits. Neuropharmacology, Vol. 26, 12: 1775-8.
- **8.** Munday, P.L. and Wilson, S.K. (1997): Comparative efficacy of clove oil and other chemicals in anesthetization of *Pomacentrus ambionesis*, a coral reef fish. J. Fish Biology. 51: 931-938.
- Sladky, K.K., Swanson, C.R., Stoskopf, M.K., Loomis, M.R., and Lewbart, G.A. (2001): Comparative efficacy of tricainemethansulfonate and clove oil for use as anesthetics in red pacu (*Piaractus brachypomus*). American. J. Vet. Res. Vol. 62. 3: 337-342.
- **10.** Soto, C.G. and Burhanuddin. (1995): Clove Oil as a fish anesthetic for measuring length and weight of rabbitfish (*Siganus Lineatus*). Aquaculture. 136: 149-152
- Svobadova, Z., Pravda, D. and Palackova, Y. (1991): Unified methods of haematological examination of fish. Research Institute of fish Culture and Hydrobiology, Vodrany, Czechoslovakia, 31. P:31.
- **12.** Taylor, P.W. and Roberts, S.D. (1999): Clove oil: An alternative anesthetic for aquaculture, North American J. Aqua. 6: 150-155.
- **13.** Williams, H.A. and Wootten, R. (1981): Some effects of therapeutic levels of formalin and copper sulphate on blood parameters in rainbow trout. Aquaculture, 24: 341 -353.



			<u> </u>			ı		
								•
i								
4								
į								
		•						
Î								
i								
Į								
i								
1								
į								
1								
i								
i								
i								
i							•	•
i								
i								
i								
i								
i								
i								
İ								
i								•
i								
l								
i						,		
İ								
İ								
						•		
I				•				
	•							