

تغییرات فاگوستیوز در ماهی کپور معمولی (*Cyprinus carpio*) با استفاده از محرك های ایمنی کوئیل آ (Quil-A) و لومامیزوول (Levamisole)

مصطفی اخلاقی و محمد انبارکی مطلق

akhlaghi@shirazu.ac.ir

بخش بهداشت و بیماریهای آبزیان، دانشکده دامپزشکی دانشگاه شیراز،

شیراز صندوق پستی: ۷۱۳۴۵ - ۱۷۳۱

تاریخ ورود: فروردین ۱۳۸۲ تاریخ پذیرش: اردیبهشت ۱۳۸۳

چکیده

در این تحقیق از دو محرك ایمنی کوئیل آ (Quil-A) و لومامیزوول (Levamisole) با دو روش غوطه ور سازی (کوئیل آ ۴۰ میلی گرم / لیتر، لومامیزوول ۵۰ میلی گرم / لیتر) بمدت ۲ دقیقه و روش خوراکی (کوئیل آ ۵ و ۱۰ میلی گرم، لومامیزوول ۲۰ و ۴۰ میلی گرم) به مدت ۲۰ روز برای ماهی کپور معمولی به وزن متوسط ۸۰ گرم استفاده شد. بیست روز پس از پایان تجویز محرك های ایمنی، مخمر کاندیدا آلبیکنس و باکتری باسیلوس سرنوس کشته شده و رنگ شده بصورت داخل رگی به ماهیها تزریق گردید و بعد از ۲ ساعت میزان فاگوستیوز توسط لکوستیهای خونی و فاگوستیت کننده های بخش قدمای کلیه پس از رنگ آمیزی به روش گیمسا مطالعه گردید. نتایج بدست آمده نشان داد فاگوستیوز سلولهای مخمر توسط لکوستیهای خون در گروههای ماهیهای غوطه ور سازی شده در ۴۰ میلی گرم در میلی لیتر کوئیل آ و ۵۰ میلی گرم در لیتر لومامیزوول و گروههای ماهیهایی که کوئیل آ به مقدار ۵ و ۱۰ میلی گرم بصورت خوراکی دریافت کرده بودند بطور معنی داری افزایش بافت و با فاگوستیوز گروه کنترل اختلاف داشت، در حالیکه فاگوستیوز در گروه ماهیهایی که بمیزان ۲۰ میلی گرم لومامیزوول بصورت خوراکی دریافت کرده بودند هیچ اختلاف معنی داری را با کنترل نشان ندادند و گروهی که ۴۰ میلی گرم لومامیزوول بصورت خوراکی دریافت کرده بودند بطور معنی داری فاگوستیوز کمتری را نسبت به کنترل و سایر گروهها نشان دادند. در مقایسه نتایج بدست آمده از فاگوستیوز سلولهای باکتری، نتایج مشابهی با فاگوستیوز سلولهای مخمر بدست آمد. مطالعه فاگوستیوز در بافت کلیه نیز نشانگر افزایش فعالیت فاگوستیوز بدنبال استفاده از کوئیل آ و لومامیزوول بصورت غوطه ور سازی و خوراکی بجز در میزان ۲۰ و ۴۰ میلی گرم لومامیزوول بود.

لغات کلیدی: محرك های ایمنی، کوئیل آ، لومامیزوول، فاگوستیوز، کپور معمولی، *Cyprinus carpio*

مقدمه

باید خاطر نشان ساخت که در تکثیر و پرورش آبزیان پیشگیری یکی از ارکان ضروری و مهم است. روش‌های کارآمد امروزه، بالا بردن مقاومت از طریق تأثیر در سیستم ایمنی بدن ماهی می‌باشد که سعی بر تقویت سیستم ایمنی از طرق مختلف مثل واکسیناسیون و استفاده از مواد تشید کننده ایمنی نظیر، کوئیل آ، لوامیزول، گلوکان وغیره است که در سیستم‌های مدرن پرورش ماهی رایج شده است. استفاده از ترکیبات محرك ایمنی پاسخی به حل معضلات ناشی از مصرف آنتی‌بیوتیک‌ها می‌باشد که دارای امتیاز فعال کردن پاسخ ایمنی اختصاصی و غیراختصاصی است (Fender & Amend, 1978). استفاده از محرك‌های ایمنی بعنوان روشنی برای کنترل بیماریها و پرورش ماهی رهیافتی بی‌نظیر است، که البته تحقیقات کمی بر روی این مواد انجام شده است. امروزه تحقیقات بر روی محرك‌های ایمنی در درمان سرطان و ایدز تشید شده است و توجه محققین دامپزشکی به استفاده از محرك‌های ایمنی برای فعال کردن حفاظت اولیه علیه بیماریها در حیوانات اهلی جلب شده است (Anderson, 1992).

فایگوسیتوز در ایمنی ماهیها نقش اساسی را در مکانیزم سلولی دفاع غیراختصاصی تشکیل می‌دهد (Anderson, 1992 ; Secombes, 1994). ماهیها خیلی بیشتر نسبت به پستانداران به مکانیزم‌های دفاع غیراختصاصی وابسته‌اند. در ماهیها استخوانی کلیه و طحال مکانهای استقرار آنتی زن بلع شده بوسیله سلولهای فایگوسیتوزی هستند.

در چند سال گذشته توجه زیادی به محرك‌های ایمنی مانند گلوکان، لیپوبلی ساکاراید، ب‌ث‌ژ، ویتامین‌ها، کیتین، نمک طعام و ترکیبات چهار تائی آمونیم شده است. از جمله این مواد می‌توان لوامیزول (Levamisole) را نام برد که بعنوان یک داروی ضد انگلهای کرمی است و اثر آن بعنوان محرك ایمنی در پستانداران شناخته شده است و نیز کوئیل آ (Quil-A) یک ساپونین گیاهی است که تحقیقات بر روی این ماده کمتر صورت گرفته است ولی در تحقیقات انجام شده به نقش آن بعنوان محرك ایمنی اشاره شده است (Anderson, 1992).

بررسی تغییرات ریزه‌خواری در ماهی کپور معمولی بعد از استفاده از محرك‌های ایمنی لوامیزول و کوئیل آ هر کدام در دو میزان مختلف بصورت غوطه ورسازی و خوارکی با استفاده از مخمر کاندیدا آلبیکنس (*Candida albicans*) بعنوان نمونه آنتی زنی از قارچها با سیلولس سرئوس (*Bacillus cereus*) بعنوان نمونه آنتی زنی از باکتریها و تزریق داخل رگی آنها به ماهی کپور معمولی هدف این تحقیق بوده است. اثرات محرك‌های ایمنی فوق بر سلولهای فایگوسیت کننده در خون و بافت کلیه بررسی شد تا بتواند محققین و دست اندکاران آبزی پروری را در استفاده از محرك‌های ایمنی در پیشگیری از بیماریهای ماهی در آینده رهنمون سازد.

مواد و روش کار

۱۷۵ عدد ماهی کپور معمولی با وزن متوسط ۸۰ گرم از کارگاه تکثیر و پرورش کپور ماهیان مرودشت تهیه و در کیسه‌های پلاستیکی دو چداره حاوی اکسیژن به آزمایشگاه منتقل شدند. تعداد ۷ تانک هر کدام با حجم ۳۰۰ لیتر برای نگهداری ماهیها در طول آزمایشها مورد استفاده قرار گرفت. به منظور سازگاری با محیط جدید، ماهیها به مدت دو هفته قبل از شروع آزمایشها در این تانک‌ها در دمای ۲۲ تا ۲۳ درجه سانتیگراد نگهداری و با پلت‌های مخصوص کپور ماهیان، تغذیه شدند. ماهیها در این مدت به لحاظ سلامتی کنترل می‌شدند. هر روز به میزان ۱۰ درصد آب تانک‌ها تعویض می‌گردید و بصورت دائمی هواهی می‌شد.

ماهیها در ۷ گروه ۲۵ تائی تقسیم شدند. گروههای ۱ و ۲ بترتیب شامل ماهیان دریافت کننده کوئیل آ (Quil-A. Superfos Biosector a/s, Denmark) به میزان ۴۰ میلی گرم در لیتر و دریافت کننده لوامیزول (داملران) به میزان ۵۰ میلی گرم در لیتر بصورت غوطه ورسازی بودند. گروههای ۳ و ۴ بترتیب شامل ماهیانی بودند که پس از عملیات بیهوشی، ماده محرک کوئیل آ محلول در آب مقطر به ترتیب به میزان ۵ میلی گرم و ۱۰ میلی گرم بصورت خوارکی از طریق لوله‌گذاری (Intubation) به آنها داده شد. گروههای ۵ و ۶ ماهیان دریافت کننده لوامیزول خوارکی به ترتیب به میزان ۲۰ میلی گرم و ۴۰ میلی گرم پس از بیهوشی از طریق لوله‌گذاری بودند. گروه کنترل (گروه هفتم) شامل ماهیانی بود که هیچ گونه داروئی دریافت نکردند (جدول ۱).

ماهیهای گروههای ۱ و ۲ را طی یک دوره ۲۰ روزه و هر روز یک بار در یک آکواریوم حاوی ۲۰ لیتر آب حاوی لوامیزول و کوئیل آ به مدت ۲ دقیقه غوطه ورسازی کرده و بعد دوباره ماهیها به تانک نگهداری خود بازگردانده می‌شدند. مدت زمان ۲ دقیقه بدلیل کاهش دادن استرس ناشی از غوطه ورسازی انتخاب گردید.

ماهیهای گروههای ۳ و ۴ را در طی یک دوره ۲۰ روزه، ابتدا در یک تانک حاوی ماده بیهوشی ام اس ۲۲۲ (۱ گرم در ۱۰ لیتر) در چند دقیقه بیهوش کرده و سپس توسط لوله‌گذاری با لوله نازک پلاستیکی به قطر ۲ میلی‌متر به ماهیان گروه ۳ یک میلی‌لیتر محلول حاوی ۵ میلی گرم ماده کوئیل آ و گروه ۴ یک میلی‌لیتر محلول حاوی ۱۰ میلی گرم از طریق مری وارد دستگاه گوارش آنها شد. ماهیهای گروههای ۵ و ۶ را در طی دوره ۲۰ روزه ابتدا در تانک حاوی ماده بیهوشی در طی چند دقیقه بیهوش نموده و روزانه توسط لوله گذاری ۱ میلی‌لیتر محلول حاوی ۲۰ و ۴۰ میلی گرم به ترتیب به ماهیان گروه ۵ و گروه ۶ تجویز گردید. انتخاب دوره ۲۰ روزه استفاده از کوئیل آ و لوامیزول بدلیل پاسخ ایمنی غیر اختصاصی چشمگیر ماهی کپور معمولی در آزمایشها اولیه بود.

۲۰ روز پس از پایان دوره غوطه ورسازی و خوارانیدن محرک‌های ایمنی کوئیل آ و لوامیزول، هر کدام از گروهها را به دو گروه ۱۰ تایی ماهی تقسیم کرده و به یک گروه ۱۰ تایی از آنها هر کدام ۰/۱ میلی‌لیتر محلول آماده شده مخمر، که حاوی $10^6 \times 1$ سلول مخمری باشد و به گروه ۱۰ تایی دیگر

۴٪ میلی لیتر از محلول آماده شده باکتری، که حاوی 10×1 سلول باکتری باسیلوس سرنسوس بود، از طریق سیاهرگ دمی بوسیله سرنگ انسولین به تمامی ماهیها در گروههای مختلف تزریق گردید.

۵ عدد ماهی از هر گروه اصلی که از شروع آزمایش تلف و یا ضعیف بنظر می‌رسیدند حذف شدند. بدین ترتیب هر گروه آزمایشی در زمان نمونه برداری شامل ۲۰ عدد ماهی بود.

جدول ۱: گروههای مختلف ماهی که ۲۰ روز پس از دریافت ماده‌های محرك اینمی در دو زیر گروه

توسط مخمر (ک) و باسیل (ب) تزریق گردیدند

گروهها	زیر گروهها	روش استفاده از محرك اینمی، مقدار و نوع مخمر یا باسیل تزریقی
۱	۱- ک	دریافت کننده کوئنل آ بصورت غرطه و رسازی (40 mg/L) و تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکتسن
۱	۱- ب	دریافت کننده کوئنل آ بصورت غوطه‌رسازی (40 mg/L) و تزریق شده با باکتری باسیلوس سرنسوس
۲	۲- ک	دریافت کننده لوامیزول بصورت غرطه و رسازی (50 mg/L) و تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکتس
۲	۲- ب	دریافت کننده لوامیزول بصورت غرطه و رسازی (50 mg/L) و تزریق شده با باکتری باسیلوس سرنسوس
۳	۳- ک	دریافت کننده کوئنل آ بصورت خوارکی (5 میلی گرم) و تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکتسن
۳	۳- ب	دریافت کننده کوئنل آ بصورت خوارکی (5 میلی گرم) و تزریق شده با باکتری باسیلوس سرنسوس
۴	۴- ک	دریافت کننده کوئنل آ بصورت خوارکی (10 میلی گرم) و تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکتسن
۴	۴- ب	دریافت کننده کوئنل آ بصورت خوارکی (10 میلی گرم) و تزریق شده با باکتری باسیلوس سرنسوس
۵	۵- ک	دریافت کننده لوامیزول بصورت خوارکی (20 میلی گرم) و تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکتسن
۵	۵- ب	دریافت کننده لوامیزول بصورت خوارکی (20 میلی گرم) و تزریق شده با باکتری باسیلوس سرنسوس
۶	۶- ک	دریافت کننده لوامیزول بصورت خوارکی (40 میلی گرم) و تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکتسن
۶	۶- ب	دریافت کننده لوامیزول بصورت خوارکی (40 میلی گرم) و تزریق شده با باکتری باسیلوس سرنسوس
کنترل	کنترل - ک	هیچ داروئی دریافت ننمودند و تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکتسن
کنترل	کنترل - ب	هیچ داروئی دریافت ننمودند و تزریق شده با باکتری باسیلوس سرنسوس

پس از گذشت ۲ ساعت از تزریق مخمر و باکتری به ماهیها، از همان گروهی که ابتدا با مخمر و باکتری تزریق شده بودند شروع به خونگیری شد، پس از خونگیری از هر ماهی و کشن آنها توسط قیچی و تیغ جراحی استریل سطح بدن ماهی برش داده شد و توسط پنس و قیچی بخش قدامی کلیه ماهیها بطور جداگانه برداشته شده و درون پلیتی حاوی $3 \text{ تا } 4 \text{ میلی لیتر سرم فیزیولوژی که برای هر گروه جداگانه در نظر گرفته شده بود گذاشته شد.$

لامهای آماده شده از خون و بافت کلیه توسط الکل متیلیک به مدت ۵ دقیقه ثابت گردیده و سپس به مدت ۲۰ دقیقه با رنگ گیمسا رنگ شدند. پس از رنگ آمیزی لامهای خونی ماهیان، با بزرگنمایی ۱۰۰ میکروسکوپ نوری مورد مطالعه قرار گرفتند، بدین طریق که در چندین زمینه میکروسکوپی تعداد ۱۰۰ لکوسیت خونی شناسایی شده و میزان فاگوستیوز در آنها بررسی و یادداشت گردید. سلولهای

خونی شامل هتروفیل، منوسیت، بازوفیل و انوزینوفیل و سلولهای بافت کلیه شامل ماکروفاژها، سلولهای پرونفروز (Pronephros) و لکوسیت‌ها (Leukocytes) بودند و میزان فاگوسیتیز در آنها بررسی و نتایج پادداشت گردید.

سلولهای فاگوسیت کننده که عمل فاگوسیتوz را انجام داده بودند شمارش شدند و نیز تعداد مخمر یا باسیلی که بلع شده بود شمارش گردید. در نتیجه میانگین درصد فاگوسیتوz در سلولهای فاگوسیت کننده محاسبه شد. در گسترش های تهیه شده از بافت کلیه نیز تعداد ۱۰۰ سلول فاگوسیت کننده بافتی شامل ماکروفازها و سلولهای پرونفروز کلیوی شناسایی گردیده و به روش فوق درصد فاگوسیتوz و میانگین در صد مخمر یا باسیل فاگوسیت شده توسط هر سلول فاگوسیت کننده محاسبه گردید. برای بررسی و تجزیه و تحلیل آماری بین گروهها از برنامه SPSS و از آزمونهای آماری Independent T test و Paired T-test و با در نظر گرفتن $P < 0.05$ اختلاف معنی دار بین گروهها مشخص گردید.

۱۰

نتایج حاصله از این تحقیق بصورت متوسط میانگین و میانگین در صد فاگوسیتوz محاسبه شده که به تفکیک در ۲، ۳ نشان داده شده است.

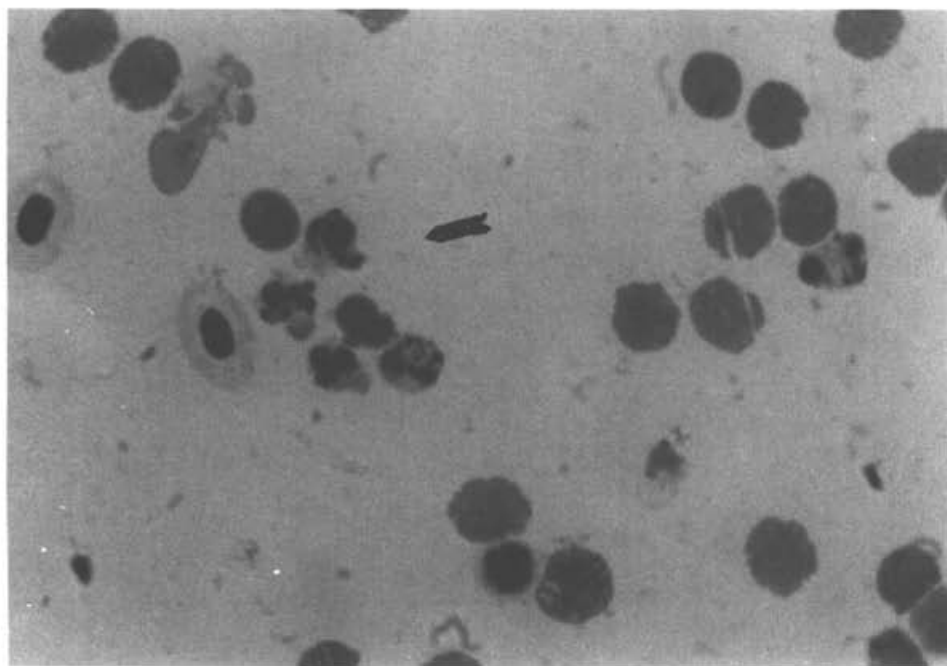
جدول ۲: میانگین تعداد و درصد فاگوسیتوز لکوستیت های خونی در زیر گروههای مختلف تزریق شده
با مخمر کاندیدا آلبیکترس و یاکتری باسلوس سرنوس در گسترش های خونی

ذیر گروهها	متوسط میانگین تعداد مخمر فاسیتیز شده توسط مر سلول	میانگین درصد فاکوستیز در گروههای مختلف انحراف میان فاکوست کنند + انحراف معیار	متوسط میانگین تعداد مخمر فاسیتیز شده توسط مر سلول	میانگین درصد فاکوستیز در ذیر گروهها	متوسط میانگین تعداد مخمر فاسیتیز شده توسط مر سلول	میانگین درصد فاکوستیز در ذیر گروهها
۱- ا- ب	۳۳ ± ۰۳	۹۳.۱۸ ± ۲	۳۳ ± ۰۴	۱- ب	۷.۶ ± ۰.۱	۸۱.۱۰ ± ۴
۲- ب	۱۹ ± ۰۷	۸۷.۱۰ ± ۲.۶	۱۹ ± ۰۷	۲- ب	۱.۹ ± ۰.۵	۷۴.۰ ± ۲.۰
۳- ب	۳۲ ± ۰۴	۹۳.۱۸ ± ۲.۶	۳۲ ± ۰۴	۳- ب	۱.۹ ± ۰.۷	۸۷/۱۰ ± ۲.۷
۴- ب	۲۵ ± ۰۱	۹۳.۱۸ ± ۲.۶	۲۵ ± ۰۱	۴- ب	۱.۹ ± ۰.۹	۸۵/۱۰ ± ۲.۵
۵- ب	۱۳ ± ۰۱	۹۰.۵ ± ۰.۴	۱۳ ± ۰۱	۵- ب	۱.۷ ± ۰.۱	۹۵.۵ ± ۱.۲
۶- ب	۱۴ ± ۰۱	۹۰.۵ ± ۰.۵	۱۴ ± ۰۱	۶- ب	۱.۱ ± ۰.۱	۹۵.۵ ± ۱.۴
۷- ب	۱۵ ± ۰۱	۹۰.۵ ± ۰.۷	۱۵ ± ۰۱	۷- ب	۱.۷ ± ۰.۳	۹۵.۵ ± ۱.۷

*ک مخفف کاندیدا و ب مخفف باسلویز می باشد. حروف مشابه اختلاف معنی داری ندارند.

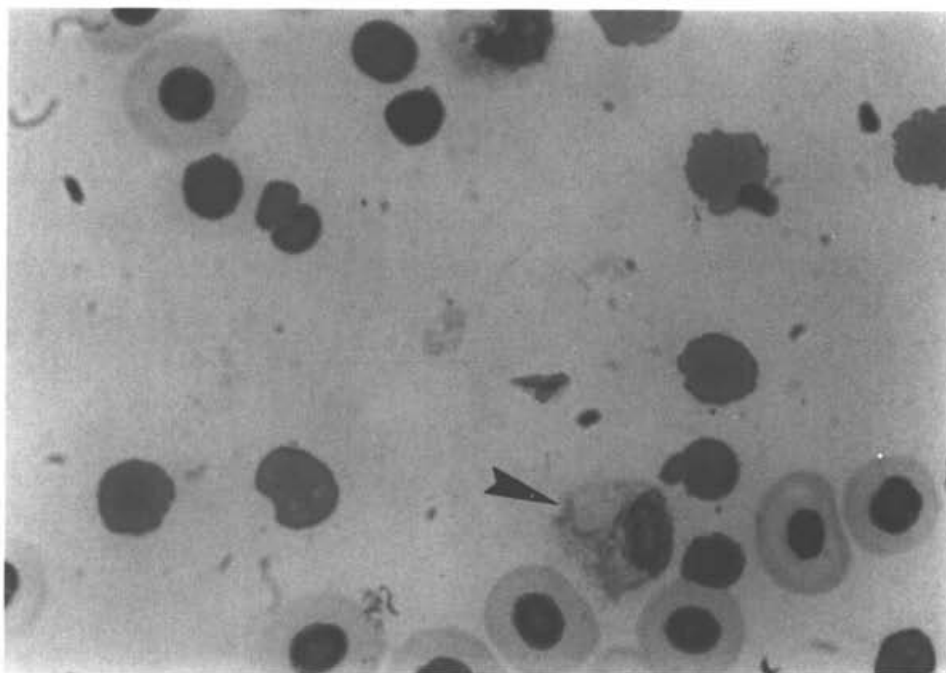
بررسی میانگین درصد فاگوسیتوز در زیر گروههای تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکنس که در جدول ۲ آمده است نشان می دهد که اختلاف معنی داری بین تمام گروهها با کنترل بجز گروه لومامیزول خوارکی ۲۰ میلی گرم با گروه کنترل وجود دارد ($P < 0.05$). بین زیر گروه کوئیل آ غوطه ورسازی با زیر گروه کوئیل آ خوارکی اختلاف معنی داری مشاهده نشد. زیر گروه لومامیزول خوارکی ۲۰ میلی گرم و زیر گروه لومامیزول خوارکی ۴۰ میلی گرم اختلاف معنی داری را نشان دادند.

خوارکی ۲۰ میلی‌گرم و زیر گروه لوامیزول خوارکی ۴۰ میلی‌گرم اختلاف معنی‌داری را نشان دادند. اما بین زیر گروه کوئیل آ غوطه‌ورسازی با لوامیزول غوطه ورسازی اختلاف معنی‌داری مشاهده نگردید. بررسی مقایسه‌ای میانگین درصد فاگوسیتوز در زیر گروههای مختلف تزریق شده با باکتری باسیلوس سرئوس با زیر گروه کنترل نشان داد بین زیر گروههای کوئیل آ غوطه‌ورسازی، لوامیزول غوطه‌ورسازی، کوئیل آ خوارکی ۵ میلی‌گرم، کوئیل آ خوارکی ۱۰ و لوامیزول خوارکی ۴۰ میلی‌گرم با زیر گروه کنترل اختلاف آماری معنی‌داری وجود دارد. اما بین زیر گروه لوامیزول خوارکی ۲۰ میلی‌گرم با زیر گروه کنترل اختلاف آماری معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۲). شکلهای ۱، ۲ و ۳ نحوه فاگوسیتوز سلولهای مخمر و باکتری را در خون و بافت کلیه نشان می‌دهند.



شکل ۱: چند لکوسیت خونی که سلولهای مخمر کاندیدا آلبیکنس را فاگوسیت کرده‌اند (پیکان)
(رنگ آمیزی گیمسا $\times 1000$)

بین زیر گروه کوئیل آ خوارکی ۵ میلی‌گرم با زیر گروههای لوامیزول خوارکی ۲۰ میلی‌گرم و لوامیزول خوارکی ۴۰ میلی‌گرم اختلاف معنی‌داری مشاهده شده ولی با زیر گروه کوئیل آ خوارکی ۱۰ میلی‌گرم اختلاف معنی‌داری مشاهده نگردید. زیر گروه کوئیل آ خوارکی ۱۰ میلی‌گرم با لوامیزول خوارکی ۲۰ میلی‌گرم و زیر گروه لوامیزول خوارکی ۴۰ میلی‌گرم اختلاف آماری معنی‌داری را نشان دادند.



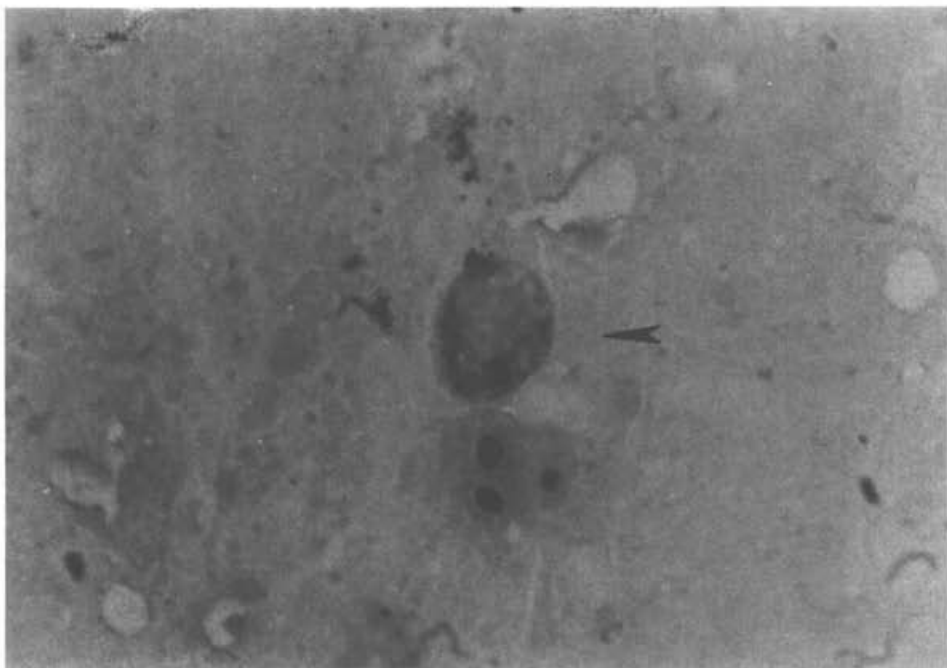
شکل ۲: یک هتروفیل باند در خون، ۴ باکتری باسیلوس سرنوس را فاگوستیت کرده است (پیکان)
(رنگ آمیزی گیمسا $\times 1000$)

جدول ۳: درصد فاگوستیوز و میانگین تعداد مخمر و باسیل فاگوستیت شده، در سلولهای بافتی بخش قدامی کلیه در زیر گروههای مختلف تزریق شده با سلولهای مخمر کاندیدا آلیکننس و باسیلوس سرنوس

زیر گروهها	میانگین تعداد	درصد	زیر گروهها	میانگین تعداد	درصد
مخمر فاگوستیت	۲/۲ $\pm 0/۲$	*	فاگوستیوز در	۴۹ ^a $\pm 2/۲۵$	۴۶ ^a $\pm 2/۲۵$
شدہ توسط هر	۱/۸ $\pm 0/۱۸$	-۱	سلولهای	۱/۸ $\pm 0/۱۸$	۱/۵ $\pm 0/۰۸$
سلول فاگوستیت	۲/۳ $\pm 0/۱۷$	-۲	فاگوستیت شده	۴۶ ^a $\pm 1/۷$	۱/۸ $\pm 0/۱۲$
کنتده انحراف	۲/۱ $\pm 0/۱۲$	-۳	توسط هر سلول	۵۳ ^a ± 4	۱/۶ $\pm 0/۰۱$
کنتده بافتی	۱/۴ $\pm 0/۱$	-۴	فاگوستیت کنتده	۵۹ ^a $\pm 4/۲$	۱/۴ $\pm 0/۱۵$
انحراف معیار	۱/۲ $\pm 0/۱۱$	-۵	انحراف معیار	۴۱ ^a $\pm 1/۸$	۱/۱ $\pm 0/۰۱$
معیار	۱/۳ $\pm 0/۱۱$	-۶	کنتل - ب	۱۳ ^b $\pm 1/۷$	۱/۳ $\pm 0/۱۱$
کنتل - ک	۱/۳ $\pm 0/۱۱$	-	کنتل - ب	۲۹ ^c ± 2	۳۲ ^c ± 3

* ک مخفف کاندیدا و ب مخفف باسیلوس می باشد. حروف مشابه اختلاف معنی داری ندارند.

نتایج بدست آمده از فاگوسیتوز سلولهای بافتی بخش قدامی کلیه در زیر گروههای تزریق شده با مخمر و باسیل نشان می دهد گروههای کوئیل آ و لوامیزول غوطهور سازی همچنین گروههای خوارکی کوئیل آ و لوامیزول خوارکی بمیزان ۲۰ میلی گرم بطور معنی داری نسبت به گروه کنترل، سلولهای فاگوسیتوز کننده را تحریک نموده اند. لوامیزول خوارکی بمیزان ۴۰ میلی گرم نتوانسته است تحریک اینمی را نسبت به گروه کنترل افزایش دهد بلکه بطور معنی داری کاهش داده است.



شکل ۳: یک ماکروفاز بافت کلیه که یک مخمر را فاگوسیت کرده است (پیکان)
(رنگ آمیزی گیمسا $\times 1000$)

بحث

میانگین درصد فاگوسیتوز در گروه ماهیهای دریافت کننده کوئیل آ بصورت خوارکی با مقدار پائین چه در زیر گروهی که مخمر تزریق شده و چه در زیر گروهی که باسیل به آنها تزریق شده، از سایر گروهها بیشتر بوده است و اختلاف آماری معنی داری نیز با گروه کنترل نشان داد. کوئیل آ یک ساپونین (Saponin) و عصاره گیاهی است که توسط گرایسون (Grayson) جهت افزایش تصفیه باکتری یرسینیا روکری (*Yersinia ruckeri*) بصورت حمام به ماهیها تجویز شد (Anderson, 1992). در پژوهش ماهی استفاده از کوئیل آ به تنها یکی، سبب افزایش مکانیزمهای دفاعی غیراختصاصی می گردد و اگر همراه واکسن بکار رود، افزایش پاسخ دفاع اختصاصی ماهی را نیز به همراه خواهد داشت تحقیقات نشان داده که این شیره گیاهی اتصالات بین سلولی را سست کرده که سبب سرعت و تسهیل جذب

آنی ژن می‌گردد (Maharaj *et al.*, 1986). این ماده نیز بعنوان یک آدجوانت (Adjuvant) برای شدت بخشیدن به جذب گاماتگلوبولین انسانی (Human gamma globulin) از دیواره روده در ماهی تیلاپیا بکار رفته است بطوری که کمپلکس‌های محرك ایمنی (Immunostimulant) و میسل‌ها (Micells) (بوسیله تکانهای شدید سانتریفوژ ساخته شده، این میسل‌ها اطراف گاماتگلوبولین‌ها را احاطه کرده و سبب جذب آنها می‌شوند، بعد از تجویز خوراکی، پس از ۶ ساعت، سبب حداکثر غلظت آنتی ژن در بافت‌های روده می‌شود (Jenkins & Harris, 1991). نتایجی که از گروههای دریافت کننده کوئیل آ بدست آمده نشان می‌دهد که میانگین درصد فاگوسیتوز در گروه دریافت کننده کوئیل آ خوراکی با مقدار کمتر (۵ میلی‌گرم) نسبت به گروه دریافت کننده کوئیل آ خوراکی با مقدار بالاتر (۱۰ میلی‌گرم) بیشتر بوده است، اما این دو گروه از نظر آماری با در نظر گرفتن ($P < 0.05$) اختلاف معنی‌داری نشان ندادند. در گروه دریافت کننده کوئیل آ بصورت خوراکی نسبت به گروه دریافت کننده لوامیزول بصورت غوطه‌ورسازی (۵ میلی‌گرم بر لیتر) افزایش درصد فاگوسیتوز سلولهای مخمر پچشم می‌خورد که این افزایش از نظر آماری با در نظر گرفتن ($P < 0.05$) معنی‌دار بوده است. این اختلاف می‌تواند بدلیل بزرگتر بودن سلولهای مخمر در مقایسه با باسیل و تحریک‌پذیری کمتر لکوسیت‌ها ناشی از محرك ایمنی لوامیزول باشد. این نتایج با گزارش منتشر شده توسط اخلاقی (۱۳۷۹) مطابقت دارد.

ماهیهای ایمن شده توسط محرك ایمنی لوامیزول و تزریق شده با مخمر کاندیدا آلبیکنس دارای میانگین درصد فاگوسیتوز در تمام زیر گروهها بجز زیر گروه دریافت کننده دوز بالای لوامیزول خوراکی در مقایسه با کنترل بودند. در زیر گروههای تزریق شده با باکتری باسیلوس سرئوس نیز همان افزایش میانگین درصد فاگوسیتوز در تمام زیر گروهها بجز زیر گروه دریافت کننده لوامیزول با دوز بالای خوراکی پچشم می‌خورد. در این مطالعه دوز بالای لوامیزول خوراکی ۴۰ میلی‌گرم، در ماهی کپور معمولی سبب سرکوب ایمنی و کاهش فاگوسیتوز شده که این نتیجه بدست آمده با نتایج (Siwicki & Anderson, 1990) مطابقت دارد.

بیشترین مطالعات انجام شده درخصوص تعیین مقدار محرك ایمنی لوامیزول در محیط کشت سلولی (*In vitro*) انجام گرفته است. این تحقیق لوامیزول را روی ماهی (*In vivo*) و همچنین استفاده از مدت زمان ۲ دقیقه غوطه‌ورسازی مورد آزمایش قرار داده است که اهمیت آن به لحاظ به حداقل رساندن استرس ناشی از روش بکار گرفته می‌باشد. کاهش فاگوسیتوز بدلیل سرکوب ایمنی در گروه دریافت کننده دوز بالای خوراکی لوامیزول حتی در سلولهای فاگوسیت کننده بخش قدامی کلیه چه در زیر گروه تزریقی با مخمر و چه زیر گروه تزریقی با باسیل پچشم می‌خورد. میزان ۲۰ میلی‌گرم لوامیزول خوراکی نتوانست تغییر معنی‌داری را در فاگوسیتوز سلولهای خون و بافت کلیه ایجاد نماید که ممکن است بدلیل شروع اثر سرکوب ایمنی در این میزان باشد.

لوامیزول با مقدار ۲/۵ میلی‌گرم در لیتر بمدت ۲ ساعت فعالیت اکسیداتیو نوتروفیلها و میزان فاگوسیتوز را در ماهی آزاد آتلانتیک (Findlay & Munday, 2000) و در ماهی کپور معمولی

(Siwicki, 1990) افزایش می‌دهد. همچنین در آزمایشگاه وقتی که سوپاپانسیون سلولی ماهی کپور را در معرض لوامیزول قرار دادند میزان تکثیر لنفوسيت‌ها افزایش یافته است. لوامیزول به همراه واکسن سبب افزایش حفاظت علیه آنتی ژنهای بیگانه و افزایش فعالیت باکتری کشی، فعالیت کمپلمانها، فعالیت فاگوسیتی و افزایش سلولهای Natural Killer Cells می‌شود. تجویز هم زمان بصورت حمام محرك ایمنی لوامیزول و واکسن، نسبت به تجویز تنهایی حمام لوامیزول نتیجه بهتری نشان داده است (Anderson, 1992). اثر تحریک ایمنی غیر اختصاصی لوامیزول به تنهایی در مطالعه حاضر بخوبی نشان داده شده است. درصد فاگوسیتوz در گروه دریافت کننده لوامیزول بصورت غوطه‌ورسازی و نیز میانگین تعداد مخمر یا باکتری فاگوسیت شده در این گروه نسبت به دیگر گروههای دریافت کننده لوامیزول خوراکی بیشتر بوده و با در نظر گرفتن $P < 0.05$ ، افزایش معنی‌داری را با دو گروه دریافت کننده لوامیزول خوراکی نشان می‌دهد که نشان دهنده اثر تحریک‌کنندگی زیاد این مقدار از لوامیزول بصورت غوطه‌ورسازی در مدت کوتاه ۲ دقیقه‌ای روی عمل فاگوسیتوz در ماهی کپور معمولی نسبت به دزهای خوراکی استفاده شده می‌باشد.

لوامیزول یک ایزومر - لووترامیزول (Levo-isomer of tetramisole) است. این ماده بعنوان دارویی است که برای درمان انگلهای کرمی در حیوانات نشخوار کننده به ثبت رسیده و بطور وسیع مورد استفاده قرار می‌گیرد. این ماده بعنوان یک محرك ایمنی در ماهی سبب تحریک و تفرقی لنفوسيت‌های T و نیز تغییر در فعالیت فاگوسیتی شده و سبب افزایش قدرت ایمنی می‌گردد (Blaster, 1992). لوامیزول بدليل خاصیت، ضد قارچی، ضد انگلی و نیز خاصیت محرك ایمنی و نداشتن هیچ تداخل دارویی با دیگر داروها، مورد توجه می‌باشد. بنظر می‌رسد که لوامیزول بعنوان آدجوانتی که با فعالیت دیگر داروها، در اهداف مختلف آنها، مداخله نمی‌کند شناخته شده است لیکن یکی از مشکلات استفاده از لوامیزول در محیط پرورش ماهی تعیین دوز دقیق آن است زیرا که اثرات این دارو به دوز آن بستگی دارد (Anderson, 1992). همچنین درمان لوامیزول در کپور سبب تحریک رشد و کاهش مرگ و میر آن شده است (Siwicki & Korwin, 1988).

بطور کلی این تحقیق نشان دهنده اثر تحریک ایمنی غیر اختصاصی و افزایش فاگوسیتوz توسط کوئیل آ و لوامیزول با مقادیر کم مورد استفاده بصورت غوطه ورسازی و خوراکی شده است. مدت زمان غوطه‌ورسازی به ۲ دقیقه کاهش یافت و نتایج حاصل شده قابل مقایسه با نتایج قبلی بدست آمده از غوطه‌ورسازی بیشتر از یکساعت تا طولانی مدت بود. از آنجا که محرك‌های ایمنی می‌توانند نقش مهمی را در دفاع غیر اختصاصی ماهی‌ها بعهده داشته باشند و این امر می‌تواند در پیشگیری از بیماری‌های عفونی احتمالی نقش اساسی را ایفا نماید. نتایج این تحقیق توجه ابزی پروران و دست آندرکاران در این زمینه را به استفاده از این محرك‌های ایمنی و همچنین معرفی داروهای جدیدی که نقش تحریک ایمنی از خود نشان می‌دهند جلب می‌نماید.

تشکر و قدردانی

از همکاری مرکز تکثیر و بروش ماهیهای گرمابی مرونشت تشکر می‌گردد. از خانم محترم کشاورزی که در آزمایشگاه کمکهای فراوانی نمودند و کارکنان آزمایشگاه کلینیکال پاتولوژی و مرکزی دانشکده دامپزشکی دانشگاه شیراز قدردانی می‌گردد.

منابع

- خلاصه، م.، ۱۳۷۹. اثر مواد محرك ایمنی کوئیل آ و لوامیزول بر ایمنی غیراختصاصی ماهی کپور عمومی به روش ارزیابی ریزه خواری گلوبولهای سفید. خلاصه مقالات اولین همایش بهداشت و بیماریهای آبزیان ایران، اهواز، صفحه ۱۴.
- Anderson, D.P. , 1992.** Immunostimulants, adjuvants and vaccine carriers in fish: application to aquaculture. Ann. Review of Fish Dis. Vol. 2, pp.281-307.
- Blaster, V.S. , 1992.** Nutrition and disease in fish. Ann. review of fish dis. Vol. 2, pp.309-323.
- Fender, D.C. and Amend, D.F. , 1978.** Hyperosmotic infiltration: factors influencing uptake of bovine serum albumin by rainbow trout (*Salmo gairdneri*). Journal of Fish Res. Board Can. Vol. 35, pp.871-874.
- Findlay, V.L. and Munday, B.L. , 2000.** The Immuno-modulatory effects of levamisole on the non- specific Immune system of Atlantic salmon (*Salmo salar*) Journal of Fish Dis. Vol. 23, pp.369-378.
- Jenkins, P.G. and Harris, J.E. , 1991.** Enhanced enteric uptake of human gamma globulin by Quil-A saponin in *Orechromis mossambicus*. Fish & Shellfish Immunol. Vol. 1, pp.279-295.
- Maharaj, I. ; Froh, K.J. Campbell, J.B. , 1986.** Immune responses of mice to inactivated rabies vaccine administered orally. Potentiation by *Quillaja saponin*. Canadian journal of Microbiol. Vol. 32, pp.414-420.
- Secombes, G.J. , 1994.** Enhancement of fish phagocyte activity. Fish '& Shellfish Immunol. Vol. 4, pp.421-436.
- Siwicki, A.K. , 1990.** Effect of levamisole on lymphocyte and macrophage activity in carp (*Cyprinus carpio*). Journal of Veterinary Science. Vol. 21, pp.95-100.
- Siwicki, A.K. and Anderson, D.P. , 1990.** In vitro Immuno stimulation of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) spleen cells with levamisole. Dev. Comp. Immunol. Vol. 14, pp. 231-237.
- Siwicki, A.K. and Korwin, M. , 1988.** The influence of levamisole on the growth of carp (*Cyprinus carpio*) Larvae. Journal of Fish Biol. Vol. 4, pp.178-181.

Phagocytic changes in common carp (*Cyprinus carpio*) following administration of immunostimulants Quil-A and Levamisole

Akhlaghi M. and Anbaraki Motlagh M.

akhlaghi@shirazu.ac.ir

Aquatic Animal Health Unit, School of Veterinary Medicine, Shiraz, Iran

Received: March 2003

Accepted: May 2004

Keywords: Immunostimulants, Quil-A, Levamisole, Phagocytosis, Common carp

Abstract

In this research Quil-A and levamisole as immunostimulants were used both by immersion route (Quil-A, 40 mg/L and levamisole, 50 mg/L) and oral route (Quil-A 5, 10 mg and levamisole 20, 40mg) in common carp (*Cyprinus carpio*)(mean weight ~80g) daily for 20 days. After twenty days of treatment with immunostimulants, stained heat killed *Candida albicans* and *Bacillus cereus* were injected intravenously via caudal vein. Two hours after injection, blood and kidney tissue samples were collected. Phagocytosis rate of blood and kidney smears were studied using Gimsa staining. Results showed that phagocytosis of *Candida albicans* cells by blood leukocytes in immersion groups into 40mg/L and 50 mg/L levamisole and orally used 5 and 10 mg Quil-A groups were significantly increased in comparison with the control group. While fish given 20 mg levamisole orally did not show a significant difference with control group and phagocytosis in 40mg levamisole by oral administration was suppressed as showed significant difference with control and other groups. Phagocytosis of *Bacillus cereus* cells showed similar results to the *Candida albicans* cells. Phagocytosis rate in kidney tissue was also stimulated in all groups except for 20 and 40mg levamisole groups presumably due to immunosuppressive effect of high levamisole rate.