

## مقایسه فعالیت برخی آنژیمهای گوارشی در معده، ضمائم پیلوریک و

### روده ماهیان دیپلولئید و تریپلولئید ماده قزلآلای رنگین کمان

(*Oncorhynchus mykiss*)

عباس زمانی<sup>(۱)</sup>؛ عبدالجید حاجی مرادلو<sup>(۲)</sup>؛ رسول مدنی<sup>(۳)</sup>؛ علی جوهری<sup>(۴)</sup>؛

محمد رضا کلباسی<sup>(۵)</sup> و مهرداد فرهنگی<sup>(۶)</sup>

a\_zamanib@yahoo.com

۱ و ۲ - گروه شیلات دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان،

۳ - بخش بیوتکنولوژی مؤسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی حضارک، کرج،

۴ و ۵ - دانشکده منابع طبیعی و علوم دریایی دانشگاه تربیت مدرس، نور، صندوق پستی: ۴۶۴۱۴-۲۵۶

۶ - گروه شیلات و محیط زیست دانشکده منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج صندوق پستی: ۴۱۱۱

تاریخ پذیرش: خرداد ۱۳۸۵

تاریخ دریافت: اسفند ۱۳۸۴

#### چکیده

بنظرور مطالعه تاثیر دستکاری کروموزومی ماهی قزلآلای رنگین کمان بر فعالیت آنژیمهای گوارشی، فعالیت آنژیمهای پیسین، تریپسین، کیموتریپسین، آلفا-آمیلاز، لیپاز و فسفاتاز قلیایی در ماهیان دیپلولئید و تریپلولئید ماده این گونه مورد ارزیابی قرار گرفت. بین فعالیت آنژیم پیسین در معده ماهیان مورد بررسی به لحاظ آماری اختلاف معنی داری وجود نداشت ( $P > 0.05$ ). اندازه گیری فعالیت آنژیمهای تریپسین و کیموتریپسین در روده و ضمائم پیلوریک ماهیان نشان داد که اختلاف معنی داری بین فعالیت آنها در اندامهای مورد بررسی وجود ندارد ( $P > 0.05$ ). همچنین فعالیت آنژیمهای آلفا-آمیلاز، لیپاز و فسفاتاز قلیایی در روده و ضمائم پیلوریک در ماهیان مورد بررسی، اختلاف معنی داری را نشان نداد ( $P > 0.05$ ). این نتایج نشانگر آن است که دستکاری کروموزومی ماهی قزلآلای رنگین کمان تاثیر قابل توجهی بر تغییر فعالیت آنژیمهای گوارشی مورد بررسی در تحقیق حاضر را نداشته است.

**لغات کلیدی:** آنژیمهای گوارشی، قزلآلای رنگین کمان، *Oncorhynchus mykiss*

## مقدمه

پسین، تریپسین، کیموتریپسین، الfa- آمیلاز، لیپاز و فسفاتاز قلیایی در معده، ضمائم پیلوریک و روده در ماهیان دیپلولئید و تریپلولئید ماده و مقایسه آنها با یکدیگر بتوان اثر دستکاری کروموزومی در فعالیت این آنزیمهای را بررسی نمود.

## مواد و روش کار

ماهیان مورد نیاز در این تحقیق از کارگاه تکثیر و پرورش آزاد ماهیان شهید باهنر کلاردشت در زمستان سال ۱۳۸۳ تامین شدند. ۲۵ عدد ماهی دیپلولئید ماده (وزن  $۲۲/۴۴ \pm ۴/۴۳$  گرم و طول  $۱۲/۸۷ \pm ۰/۶۹$  سانتیمتر) و ۲۵ عدد ماهی تریپلولئید ماده (وزن  $۲۳/۶۴ \pm ۳/۳۵$  گرم و طول  $۱۳/۶۳ \pm ۱/۲۲$  سانتیمتر) بطور تصادفی انتخاب شدند. این ماهیان در سنین ۸ ماهگی قرار داشتند. برای مشخص کردن تریپلولئیدی در ماهیان تریپلولئید ماده از روش بررسی اندازه هسته گلوبولهای قرمز استفاده گردید (Strunjak *et al.*, 2003) و سپس برای تایید نتایج حاصله از روش رنگ‌آمیزی نقاط سازمان‌دهنده Nucleolar Organizer Regions (NORs) هسته (Phillips *et al.*, 1986) با نیترات نقره استفاده گردید. این ماهیان در استخراهی بتنوی با میانگین دمای  $۷/۵$  درجه سانتیگراد و  $pH=۷/۸$  پرورش یافته بودند. تغذیه ماهیان نیز با استفاده از غذای کنسانتره تجاری FFT انجام شده بود.

ماهیان ۴۸ ساعت قبل از نمونهبرداری غذادهی نشدند (Deguara *et al.*, 2003) تا دستگاه گوارش آنها از مواد غذایی بخوبی تخلیه شود (Das & Tripathi, 1991). سپس ماهیان را با استفاده از یک سوزن بلند قطع نخاع کرده و سریعاً در مجاورت یخ (به منظور به حداقل رساندن تغییر فعالیت آنزیمی) کالبدگشایی آنها صورت گرفت (Deguara *et al.*, 2003). سپس معده، ضمائم پیلوریک و روده با دقت جدا شدند. معده و روده به صورت طولی بریده شده و محتویات داخل آنها تخلیه و سپس با آب مقطر سرد بخوبی شستشو شدند (Chong, *et al.*, 2002) تا مواد غذایی باقیمانده در معده و روده خارج شود. بعد بلافاصله در شرایط انجام داد در دمای  $-20^{\circ}\text{C}$  درجه سانتیگراد نگهداری

دستکاری کروموزومی گونه‌های مختلف آبزیان امروزه در دنیا بعنوان یک روش مفید در بهبود ویژگیهای زننده (Omoto *et al.*, 2005) یکی از مشکلات موجود در صنعت پرورش آبزیان، فرارسیدن زود هنگام بلوغ جنسی است. بلوغ جنسی در بسیاری از ماهیان از جمله قزل‌آلای رنگین کمان باعث کاهش رشد بدن می‌شود، زیرا انرژی که باید صرف تولید گوشت شود صرف توسعه گنادها و بروز صفات ثانویه جنسی می‌شود (Sheehan *et al.*, 1999). همچنین رشد غدد جنسی تغییراتی را در دستگاه گوارش ماهیان بوجود آورده که تمايل ماهی را برای تغذیه و بازده تبدیل غذا در لوله گوارش کاهش می‌دهد و ماهی لاغر می‌شود (Billard *et al.*, 1977)، این برای جلوگیری از وقوع این پدیده در ماهیان می‌توان آنها را عقیم نمود. انجام تریپلولئیدی یک روش مؤثر برای عقیم نمودن ماهیان می‌باشد و در مقیاس تجاری تنها روش موفق برای عقیم‌سازی محسوب می‌شود (Oflynn *et al.*, 1997). در قزل‌آلای رنگین کمان ماده‌های دیپلولئید نسبت به نرهای دیپلولئید دیرتر بالغ می‌شوند و همچنین نسبت به نرها از رشد بیشتری برخوردار هستند (سدویک، ۱۳۷۹). از طرف دیگر ماده‌های تریپلولئید در قزل‌آلای رنگین کمان تقریباً هیچگونه تکامل تخدمانی نشان نمی‌دهند ولی نرهای تریپلولئید مانند نرهای دیپلولئید بیضه‌هایشان تکامل می‌باشد و بزرگ می‌شود (Thorgaard & Gall, 1979) بنابراین نرهای تریپلولئید از لحاظ آبزی پروری سودمند نیستند. لذا القاء تریپلولئیدی بر روی ماده‌ها سودمند است. از آنجائیکه القاء تریپلولئیدی باعث توقف رشد تخدمان در ماده‌ها می‌شود و از شکل‌گیری و تکامل آن جلوگیری بعمل می‌آورد لذا این سؤال پیش می‌آید که القاء تریپلولئیدی علاوه بر عقیم‌سازی می‌تواند بر روی اعمال فیزیولوژیک مانند فعالیت آنزیمهای گوارشی اثرگذار باشد. آنزیمهای گوارشی نقش مهمی در هضم مواد غذایی بر عهده داشته و آگاهی از سطح فعالیت آنها می‌تواند در بی‌بردن به قدرت هضمی ماهیان مؤثر باشد (Hidalgo *et al.*, 1999). در این تحقیق سعی شده است تا با اندازه‌گیری فعالیت آنزیمهای مهم در عمل گوارش مانند

پسین در معده ماهیان دیپلولئید بیشتر از ماهیان تریپلولئید بود (نمودار ۱). آنزیمهای تریپسین و کیموتریپسین که در روده و ضمائم پیلوریک اندازه‌گیری گردیدند نشان دادند که فعالیت این آنزیمهای بین روده ماهیان دیپلولئید و تریپلولئید و همچنین بین ضمائم پیلوریک ماهیان دیپلولئید و تریپلولئید اختلاف آماری معنی‌داری ندارند ( $P > 0.05$ ). هر چند که میزان فعالیت آنزیم تریپسین در روده تریپلولئید بیشتر از دیپلولئید و در ضمائم پیلوریک تریپلولئید کمتر از دیپلولئید بود (نمودار ۲) و فعالیت آنزیم کیموتریپسین در روده و ضمائم تریپلولئید بیشتر از روده و ضمائم پیلوریک دیپلولئید بود (نمودار ۳).

فعالیت آنزیمهای آلفا-آمیلاز، لیپاز و فسفاتاز قلیایی نیز که در روده و ضمائم پیلوریک اندازه‌گیری شده بودند، نشان دادند که فعالیت آنزیمهای آلفا-آمیلاز و لیپاز در روده ماهیان تریپلولئید کمتر از ماهیان دیپلولئید (نمودارهای ۴ و ۵) و فعالیت آنزیم فسفاتاز قلیایی در روده ماهیان تریپلولئید بیشتر از ماهیان دیپلولئید است (نمودار ۶). ولی از نظر آماری اختلاف معنی‌داری بین فعالیت این آنزیمهای در روده ماهیان مشاهده نشد ( $P > 0.05$ ). فعالیت این آنزیمهای در ضمائم پیلوریک نشان داد که فعالیت آنزیمهای لیپاز و فسفاتاز قلیایی در ماهیان تریپلولئید بیشتر از دیپلولئید (نمودارهای ۵ و ۶) و فعالیت آنزیم آلفا-آمیلاز در ضمائم پیلوریک ماهیان تریپلولئید کمتر از ماهیان دیپلولئید است (نمودار ۴). اندازه‌گیری فعالیت این آنزیمهای در ضمائم پیلوریک نیز نشان داد که از نظر آماری اختلاف معنی‌داری در ماهیان مورد بررسی وجود ندارد ( $P > 0.05$ ).

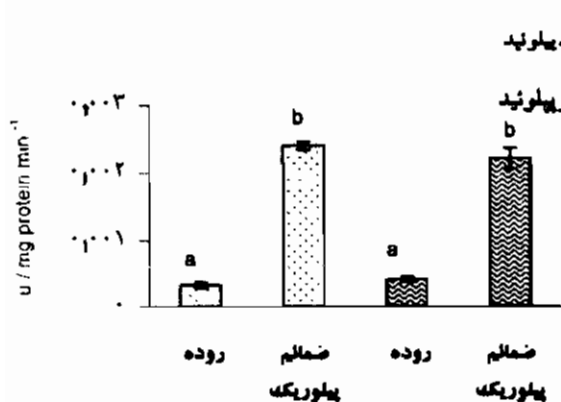
شدن. سپس در آزمایشگاه نمونه‌ها از شرایط انجماد خارج شده و وزن گردیدند. بعد با نسبت وزنی به حجمی (W/V) ابه ۵ با کلرید سدیم ۰/۲ مولار مخلوط شده (Gawlicka *et al.*, 2000) و در حضور بخ عمل (DI18 Disperser (مدل Hettich صورت گرفت. سپس سوسپانسیون حاصله (مدل Refrigerator D-78532) با ۵۰۰۰ دور در دقیقه در دمای ۴ درجه سانتیگراد و بمدت ۳۰ دقیقه سانتریفیوز شد. بعد از پایان سانتریفیوز، بخش رویی حاصله جدا شده و برای سنجش آنزیمی مورد استفاده قرار گرفت.

برای سنجش فعالیت آنزیم پسین از روش Anson (1938)، سنجش فعالیت آنزیم تریپسین از روش Erlanger و همکاران (1961)، برای سنجش فعالیت آنزیم کیموتریپسین از روش Hummel (1959)، برای سنجش فعالیت آنزیم آلفا-آمیلاز از روش Bernfeld (1951)، برای سنجش فعالیت آنزیم لیپاز از روش Worthington (1991) و برای سنجش فعالیت آنزیم فسفاتاز قلیایی از روش Walter و Schutt (1974) استفاده گردید. پروتئین محلول در بافت معده، ضمائم پیلوریک و روده با روش Lowry و همکاران (1951) اندازه‌گیری گردید. در این روش از آلبومین سرم گاوی (BSA) (عنوان استاندارد ۱ میلی‌گرم در میلی‌لیتر) استفاده شد. برای مقایسه فعالیت آنزیمهای گوارشی در معده، ضمائم پیلوریک و روده ماهیان دیپلولئید و تریپلولئید ماده قزل‌آلای رنگین کمان، برای رسم نمودارها از نرم افزارهای SPSS و Excel و برای تعیین معنی‌دار بودن اختلاف از تجزیه واریانس یکطرفه (ANOVA) استفاده گردید و میانگین‌ها با آزمون دانکن در سطح ۵ درصد مقایسه شدند. تمام ارزیابی‌ها نیز در ۳ تکرار انجام گرفت.

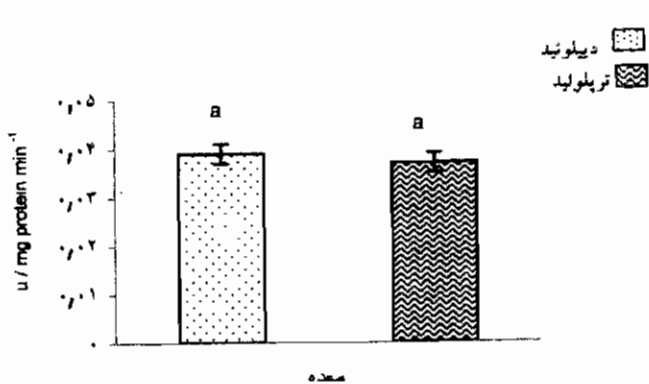
## نتایج

نتایج حاصل از مقایسه فعالیت آنزیمهای گوارشی در ماهیان دیپلولئید و تریپلولئید ماده قزل‌آلای رنگین کمان در نمودارهای ۱ تا ۶ آمده‌اند. آنزیم پسین که فقط در معده ماهیان اندازه‌گیری گردید نشان داد که بین ماهیان دیپلولئید و تریپلولئید از لحاظ آماری تفاوت معنی‌داری وجود ندارد ( $P > 0.05$ ). هر چند که میزان فعالیت آنزیم

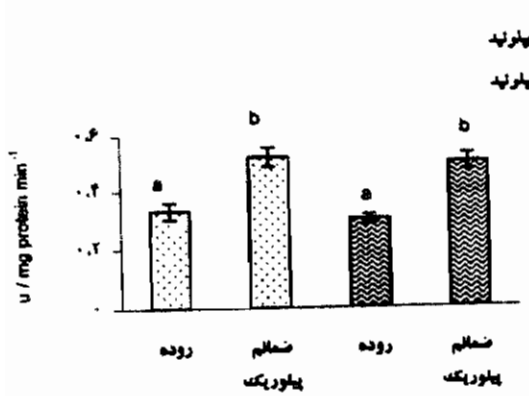
## مقایسه فعالیت برخی آنزیمهای گوارشی در...



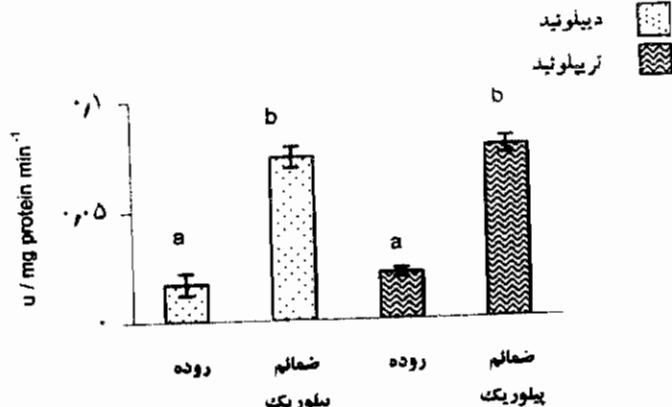
نمودار ۲: فعالیت آنزیم تریپسین



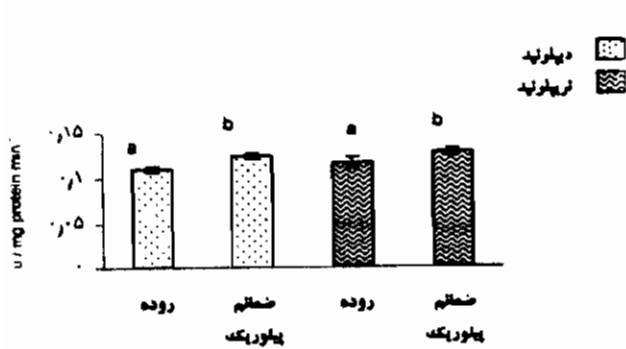
نمودار ۱: فعالیت آنزیم پیپسین



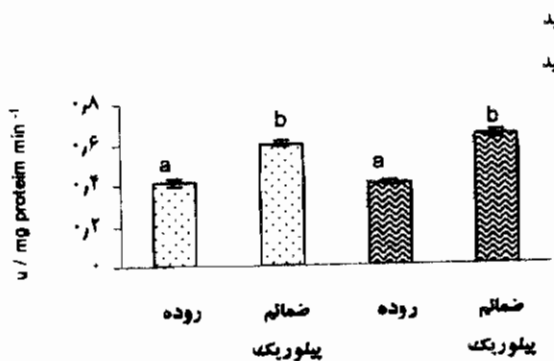
نمودار ۳: فعالیت آنزیم آلفا-آمیلاز



نمودار ۴: فعالیت آنزیم کیموتریپسین



نمودار ۶: فعالیت آنزیم فسفاتاز قلبی



نمودار ۷: فعالیت آنزیم لیپاز

توجه: در تمامی اشکال، تفاوت شکل‌هایی که دارای حرف یکسان نیستند معنی‌دار است ( $Mn \pm Sd$  ,  $n=3$  ,  $\alpha = 0.05$ )

## بحث

آنژیم پپسین در معده *L. calcarifer* بالاتر بود و فعالیت آنژیمهای تریپسین و کیموتریپسین در *S. canaliculatus* بالاتر بودند. ماهی *L. calcarifer* گوشتخوار و ماهی *S. canaliculatus* گیاهخوار و بعضًا همه چیزخوار می‌باشد. Kuzmina (1996) اثر سن را بر روی فعالیت آنژیمهای گوارشی در ۴ گونه از ماهیان استخوانی آب شیرین شامل اردک ماهی، سوف، سیم و کلمه بررسی نموده است. وی گزارش نمود که اردک ماهی که یک ماهی گوشتخوار می‌باشد با افزایش سن فعالیت آنژیم آلفا-آمیلاز کاهش یافت ولی فعالیت آنژیمهای تریپسین و کیموتریپسین افزایش می‌یابد. در سوف که یک ماهی شکارچی و بنتوزخوار است، فعالیت آنژیم آلفا-آمیلاز در بالغین نسبت به انگشت قد پایین‌تر بود. در کلمه و سیم که هر دو بنتوزخوارند فعالیت آمیلاز با افزایش سن نوساناتی را نشان داد که با یک روند افزایشی همراه بود در این بررسی همچنین مشخص شد که فعالیت آنژیم فسفاتاز قلیایی در اردک ماهی و سوف با افزایش سن، افزایش می‌یابد. همانگونه که در نمودارهای ۲ تا ۶ مشخص است فعالیت آنژیمهای در ضمائم پیلوریک نسبت به روده بالاتر است. این نتایج با نتایج بدست آمده توسط Deguara و همکاران (2003) همخوانی دارد. این محققین با بررسی فعالیت آنژیمهای در گونه *Sparrus aurata* به این نتیجه رسیدند که در ضمائم پیلوریک فعالیت آنژیمهای نسبت به روده بالاتر می‌باشد. علت این امر می‌تواند در رابطه با وجود توده کوچکی از لوزالمعده در ابتدای روده و در بین ضمائم پیلوریک باشد. در قزلآلای رنگین کمان لوزالمعده بصورت توده کوچکی در بین ضمائم پیلوریک قرار دارد (رابرتس و شفرد، ۱۳۷۸). لوزالمعده نقش مهمی در تولید آنژیمهای گوارشی متنند تریپسین، کیموتریپسین، آلفا-آمیلاز، لیپاز و برخی دیگر از آنژیمهای در ماهیان دارد (Jobling, 1995).

در پایان باید اشاره نمود که بین ماهیان دیپلوبنید و تریپلوبنید اختلاف وزن وجود دارد و در این تحقیق نیز مشاهده شد که ماهیان تریپلوبنید ماده وزن بیشتری از ماهیان دیپلوبنید ماده دارند و نیز فعالیت آنژیمهای مورد بررسی اختلاف آماری معنی‌داری را در بین این دو نوع ماهیان نشان ندادند. بنابراین اختلاف وزن محسوس می‌تواند در مراحل بالاتر رشد خود را نشان دهد. پیشنهاد می‌شود که در ماهیان با وزن بالاتر نیز

تعیین فعالیت آنژیمهای گوارشی در ماهیان برای بی‌بردن به میزان فعالیت آنها و آگاهی از قدرت هضمی ماهیان توسط محققین مختلفی صورت پذیرفته است (Chong et al., 2002 ; Deguara, et al., 2003 ; Hidalgo و همکاران (1999) فعالیت آنژیم آلفا-آمیلاز را در ۶ گونه از ماهیان شامل کپورممولی، قزلآلای رنگین کمان، مارماهی اروپائی، لای ماهی، ماهی سیم دریایی سرطلایی و ماهی کاراس (*Carassius auratus*) مورد بررسی قرار دادند. در این بررسی‌ها مشخص شد که در لولة گوارشی بالاترین فعالیت آلفا-آمیلاز مربوط به کپورممولی و کاراس بوده که ماهیانی فاقد معده و همه چیزخوار هستند و پایین‌ترین فعالیت نیز مربوط به قزلآلای رنگین کمان و مار ماهی بود که ماهیانی دارای معده و گوشتخوار هستند.

Moriarty (1957) و Keddiss (1973) فعالیت آنژیم لیپاز را در لولة گوارشی تیلاپیای نیل (*Tilapia nilotica*) اندازه‌گیری نموده‌اند. Al-Hussaini و Kholy (1953) و Nagase (1964) فعالیت آنژیم لیپاز را در روده ماهی تیلاپیا اندازه‌گیری نمودند و بیشترین فعالیت آنرا در بخش‌های قدامی و میانی روده گزارش کردند.

فسفاتاز قلیایی در جذب مواد مغذی مثل لیپید، گلوكز، کلسیم و فسفات معدنی (Harris, ; Mahmood et al., 1989 1994) نقش دارد. این آنژیم از منطقه نوار مساوکی (Brush border) در روده ترشح می‌شود (Smith, 1992). در ماهی تیلاپیا (*Oreochromis niloticus*) ۹۳/۶ درصد سطح روده را پوشانده و مؤید سطح بالای جذب مواد مغذی در روده می‌باشد (Tengjaroenkul et al., 2000).

Teo و Sabapathy (1993) فعالیت آنژیمهای آلفا-آمیلاز، پپسین، تریپسین و کیموتریپسین را در معده، ضمائم پیلوریک و روده ماهیان گونه *Sigamus* و *Lates calcarifer* بررسی نمودند. آنژیم آلفا-آمیلاز که در روده *L. calcarifer* و ضمائم پیلوریک اندازه‌گیری شده بود در طور معنی‌داری پایین‌تر از *S. canaliculatus* بود. فعالیت

- Erlanger, B. ; Kokowsky, N. and Cohen, W. , 1961.** The preparation and properties of two new chromogenic substrates of trypsin. *Arch. Biochem. Biophys.* Vol. 95, pp.271-278.
- Gawlicka, A. ; Parrent, B. ; Horn, M.H. ; Ross, N. ; Opstad, I. and Torrisen, O.J. , 2000.** Activity of digestive enzymes in yolk-sac larvae of Atlantic halibut (*Hippoglossus hippoglossus*): indication of readiness for first feeding. *Aquaculture*. Vol. 184, pp.303-314.
- Harris, H. , 1989.** The human alkaline phosphatases: what we know and what we dont know. *Clin. Chim. Acta*. Vol. 186, pp.133-150.
- Hidalgo, M.C. ; Urea, E. and Sanz, A. , 1999.** Comparative study of digestive enzymes in fish with different nutritional habits. Proteolitic and amylase. *Aquaculture*. Vol. 170, pp.267-283.
- Hummel, B.C.W. , 1959.** A modified spectrophotometric determinations of chymo-trypsin, trypsin and thrombin. *Canadian Journal of Biochemistry and Physiology*. Vol. 37, pp.1393-1399.
- Jobling, M. , 1995.** Digestion and absorbtion. In: Jobling, M. (Ed), *Environmental Biology of Fishes*, Chapter 6. Chapman & Hall, London, England, pp.175-210.
- Keddis, M.N. , 1957.** On the intestinal enzymes of *Tilapia niloticus*. *Boul. Proc. Egypt. Acad. Sci.* Vol. 12, pp.21-37.
- Kuzmina, V.V. , 1996.** Influance of age on digestive enzymes activity in some freshwater teleosts. *Aquaculture*. Vol. 148, pp.25-37.
- Lowry, O.H. ; Rosebiough, N.J. ; Farr, A.L. and Randall, R.J. , 1951.** Protein measurement with the folin phenol reagent. *Journal of Biol. Chem.* Vol. 193, pp.265-275.

فعالیت آنزیمهای گوارشی برسی گردد تا اثر دستکاری کروموزومی دقیق‌تر مشخص شود.

### منابع

- Rabits, A.J. و Shفرد, سی.جی. , ۱۳۷۸.** بیماریهای ماهیان قزل‌آلا و آزاد. ترجمه: بهیار جلالی جعفری و مهدی میار، انتشارات نوربخش، ۲۵۴ صفحه.
- Sdowik, A. , ۱۳۷۹.** راهنمای تکثیر و پرورش ماهی قزل‌آلا. ترجمه: مهرداد عبدال‌مشائی، ویراست پنجم، انتشارات نوربخش، ۲۰۸ صفحه.
- Al-Hussaini, A.H. and Kholy, A.A. , 1953.** On the functional morphology of the alimentary tract of some omnivorous teleost fish. *Proc. Egypt. Acad. Sci.* Vol. 4, pp.17-39.
- Anson, M.L. , 1938.** The estimation of Pepsin, Trypsin, Papain and Cathepsin with Hemoglobin. *Journal of General Physiology*. Vol. 22, pp.79-89.
- Bernfeld, P. , 1951.** Amylases  $\alpha$  and  $\beta$ . In *Methods in Enzymology*. (eds. P. Colowick and N.O. Kaplan). Academic Press. New York, USA. Vol. 1, pp.149-157.
- Billard, R. ; Richard, M. and Breton, B. , 1977.** Stimulation of gonadotropin secretion after castration on rainbow trout. General and comparative endocrinology. Vol. 33, pp.163-165.
- Chong, A.S.C. ; Hashim, R. ; Chow-Yang, L. and Ali, A.B. , 2002.** Partial characterization and activities of proteases from the digestive tract of discus fish (*Sympodus aequifasciata*). *Aquaculture*. Vol. 203, pp.321-333.
- Das, K.M. and Tripathi, S.D. , 1991.** Studies on the digestive enzymes of grass carp, *Ctenopharyngodon idella*. *Aquaculture*. Vol. 92, pp.21-32.
- Deguara, S. ; Jauncey, K. and Agius, C. , 2003.** Enzyme activities and pH variations in the digestive tract of gilthead sea bream. *Journal of Fish Biology*. Vol. 62, pp.1033-1043.

- Mahmood, A. ; Yamagishi, F. ; Eliakim, R. ; DeSchryver-Kecskemeti, K. ; Gramlich, T.L. and Alpers, D.H. , 1994.** A possible role for rat intestinal surfactant-like particles in transepithelial triacylglycerol transport. *Journal Clin. Invest.* Vol. 93, pp.70-80.
- Moriarty, D.J.W. , 1973.** The physiology of digestion of blue-green algae in the cichlid fish, *Tilapia nilotica*. *Journal of Zoo. London*, UK. Vol. 171, pp.25-39.
- Nagase, G. , 1964.** Contribution to physiology of digestion in *Tilapia mossambica* Peters: digestive enzymes and the effects of diets on their activity. *Z. Vergl. Physiol.* Vol. 49, pp.270-284.
- Oflyn, F.M. ; McGeach, S.A. ; Friars, G.W. ; Bensey, T.J. and Bailey, J.K. , 1997.** Comparisons of cultured triploid and diploid Atlantic Salmon (*Salmo salar*). *ICES Journal of Marine Science*. Vol. 45, pp.1160-1165.
- Omoto, N. ; Maebayashi, M. ; Adachi, Sh. ; Arai, K. and Yamauchi, K. , 2005.** Sex ratios of triploids and gynogenetic diploids induced in the hybrid sturgeon, the belter (*Huso huso* female  $\times$  *Acipenser ruthenus* male). *Aquaculture*. Vol. 245, pp.39-47.
- Phillips, R.B. ; Zajicek, K.D. ; Ihseen, P.E. and Johnson, O. , 1986.** Application of silver staining to the identification of triploid fish cell. *Aquaculture*. Vol. 54, pp.313-319.
- Sabapathy, U. and Teo, L.H. , 1993.** A quantitative study of some digestive enzymes in the rabbitfish, *Siganus canaliculatus*, and the sea bass, *Lates calcarifer*. *Journal of Fish Biology*. Vol. 42, pp.595-602.
- Sheehan, R.J. ; Shasteen, S.P. ; Suresh, A.V. ; Kapuscinski, A.R. and Seeb, J.E. , 1999.** Better growth in all-female diploid and triploid rainbow trout. *Transaction of the American Fisheries Society*. Vol. 129, pp.491-498.
- Smith, M.W. , 1992.** Diet effects on entrocyte development. *Proceeding of the nutrition society*. Vol. 51, pp.173-178.
- Strunjak, I. ; Rakovak, R. and Topic, N. , 2003.** Micronucleus occurrence in diploid and triploid rainbow trout. *Vet. Med. Czech.* Vol. 48, pp.215-219.
- Tengjaroenkul, B. ; Smith, B.J. ; Caceci, T. and Smith, S.A. , 2000.** Distribution of intestinal enzyme activities along the intestinal tract of cultured Nile tilapia, *Oreochromis niloticus* L. *Aquaculture*. Vol. 182, pp.317-327.
- Thorgaard, G.H. and Gall, G.A. , 1979.** Adult triploids in a rainbow trout family. *Genetics*. Vol. 93, No. 4, pp.961-973.
- Walter, K. and Schutt, C. , 1974.** Alkaline phosphatase in serum (continuous assay). In: Bergmeyer, H.U. (Ed), *Methods of Enzymatic Analysis*. 2nd edn. Academic Press, New York, USA. Vol. 2, pp.860-864.
- Worthington, C.C. , 1991.** Worthington enzyme manual related Biochemical. 3th Edition. freehold, New Jersey, pp.212-215.

## **Comparison of digestive enzyme activity in the stomach, pyloric caeca and intestine in diploid and triploid female of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*)**

**Zamani A.<sup>(1)</sup> ; Hajimoradloo A.<sup>(2)</sup> ; Madani R.<sup>(3)</sup> ; Johari A.<sup>(4)</sup> ;  
Kalbasi M.R.<sup>(5)</sup> and Farhanghi M.<sup>(6)</sup>**

a\_zamanib @ yahoo.com

1, 2- Dept. of Fisheries, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources,  
Gorgan, Iran

3-Dept. of Biothecnology, Razi Research Institute, Hesarak, Karaj, Iran

4,5- Faculty of Marine Science and Natural Resource, Tarbiat Modarres University,  
P.O.Box: 14155-356 Noor, Iran

6- Dept. of Fisheries & Environmental Sciences, Faculty of Natural Resources, University of  
Tehran, P.O.Box: 31585-4314 Karaj, Iran

Received: March 2005      Accepted: May 2006

**Keywords:** Digestive enzymes, Rainbow trout, *Oncorhynchus mykiss*

### **Abstract**

The effects of chromosome manipulation on the digestive enzyme activity in the rainbow trout were studied. The enzymes included Pepsin, Trypsin, Chymotrypsin,  $\alpha$ -Amylase, Lipase and Alkaline Phosphatase which were assessed in diploid and triploid female of rainbow trout. Pepsin activity in the stomach of the assessed fish showed no significant difference between the diploid and triploid fish ( $P>0.05$ ). The measurement of Trypsin and Chymotrypsin activity in the intestine and pyloric caeca revealed no significant difference in the treated and untreated fish ( $P>0.05$ ). The activity of  $\alpha$ -Amylase, Lipase and Alkaline Phosphatase showed no significant difference in the intestine and pyloric caeca of the diploid and triploid fish ( $P>0.05$ ). The results indicated that chromosome manipulation in rainbow trout had no effects on digestive enzyme activity.