



## اثر افزودن زرده تخم مرغ به رقیق کننده شیر پس چرخ و شوک سرما بر ذخیره سازی اسپرم پوشش دار شده قوچ تالشی به صورت مایع در سرما

آزاده محمدی<sup>۱</sup>، محمد روستایی علی مهر<sup>۲\*</sup>

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد فیزیولوژی دام دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه گیلان

۲- دانشیار گروه علوم دامی دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه گیلان

(تاریخ دریافت: ۹۲/۱۱/۲۷ - تاریخ پذیرش: ۹۳/۸/۲۴)

### چکیده

این آزمایش به منظور تعیین اثر زرده تخم مرغ و شوک سرما بر اسپرم پوشش دار شده، با استفاده از آزمون فاکتوریل  $5 \times 2$  با ۱۰ تیمار و ۵ تکرار در قالب طرح کاملاً تصادفی به صورت اندازه گیری های تکرار شده در زمان انجام شد. منی از سه راس قوچ در پنج نوبت با استفاده از واژن مصنوعی متصل به لوله حاوی تریس- فروکتوز- ۱۵٪ زرده تخم مرغ جمع آوری شد. نمونه ها تجمیع، سانتریفیوژ و مایع رویی حذف شد. رسوب به دو گروه و هر گروه به پنج زیر گروه مساوی تقسیم شد و بعد به هر قسمت صفر، ۵، ۱۰، ۱۵ و ۲۰٪ زرده تخم مرغ اضافه شد. نمونه های گروه اول به سرعت (شوک سرما) و نمونه های گروه دوم به تدریج تا ۵ سانتیگراد سرد شدند و بعد برای ۷۲ ساعت ذخیره شدند. تحرک پیش رونده اسپرم، سلامت غشا پلاسمایی، زنده-مانی (هوخست بیس بنزامید ۳۳۲۵۸) و واکنش آکروزومی (آکسافلور-۴۸۸) در ساعت صفر، ۲۴، ۴۸ و ۷۲ بررسی شد. زنده-مانی اسپرم طی شوک سرما و سرد کردن تدریجی در غلظت ۵٪ زرده تخم مرغ (به ترتیب  $67/60 \pm 1/47$ ،  $67/30 \pm 1/47$ ) نسبت به صفر درصد (به ترتیب  $59/750 \pm 1/47$ ،  $71/20 \pm 1/47$ ) بیشتر بود. تحرک پیش رونده اسپرم، سلامت غشا پلاسمایی و آکروزومی اسپرم در حضور زرده تخم مرغ بهبود یافت، اما در تیمارهای حاوی زرده تخم مرغ تفاوت نداشت. بنابراین جهت ذخیره سازی اسپرم پوشش دار شده قوچ در رقیق کننده شیر پس چرخ و دما  $5^{\circ}\text{C}$  استفاده از ۵٪ زرده تخم مرغ پیشنهاد می شود.

واژه های کلیدی: رقیق کننده شیر پس چرخ، زرده تخم مرغ، شوک سرما، قوچ تالشی، پوشش دار کردن

## مقدمه

## مواد و روش‌ها

## نمونه‌گیری

این آزمایش با استفاده از سه راس قوچ نژاد تالشی با میانگین وزنی ۴۰ kg از شهریور تا مهرماه ۱۳۹۰ در دانشکده کشاورزی دانشگاه گیلان انجام شد. روزانه ۱۳۰۰g یونجه خشک، ۵۹۰ g جو، ۶۲۰ g کاه در دو وعده خوراک صبح و شب در اختیار دام‌ها قرار گرفت. در طول آزمایش نمک و آجرلیسیدنی (مکمل مواد معدنی) به صورت آزاد در اختیار حیوانات قرار داده شد. نمونه‌های منی دوبار در هفته به فاصله دو روز و به کمک واژن مصنوعی استریل و حضور میش فحل جمع آوری شد. به منظور ایجاد فحلی دائمی در میش به صورت خلاصه، به مدت ۷ روز سیدر حاوی پروژسترون در واژن میش قرار داده شد. روز برداشت سیدر ۱ mL وتاسترول<sup>۱</sup> (استرادیول بنزونات ۲ mg/mL) به صورت عضلانی تزریق شد. سپس هر ۴۸ ساعت ۰/۲ mL وتاسترول برای ادامه فحلی تزریق شد (Stellflug *et al.*, 2008). با استفاده از مهبل مصنوعی دو انزال با فاصله ۱۰ دقیقه از هر قوچ اخذ شد. انزال اول هر قوچ از آزمایش حذف شد. جهت پوشش‌دار کردن اسپرم، انزال دوم در لوله حاوی تریس- فروکتوز [۳/۲۵۸ g تریس-(هیدروکسی متیل)- آمینومتان، ۱/۸۷۰ g اسید سیتریک مونوهیدرات، ۰/۹۳ g فروکتوز و ۰/۵ mL جنتامایسین (۵۰ mg/mL) در ۱۰۰ mL آب مقطر، ۷ = pH] و ۱۵٪ زرده تخم مرغ (حجم/حجم) جمع آوری و به وسیله فلاکس عایق حاوی آب ۳۵°C به آزمایشگاه منتقل شد. در مجموع تعداد ۳۰ انزال در ۵ نوبت جمع آوری شد.

## رقیق‌سازی، سرد کردن و ذخیره‌سازی

در آزمایشگاه نمونه‌های منی از نظر تحرک پیش‌رونده و غلظت بر اساس توضیحات زیر مورد بررسی قرار گرفتند. نمونه‌هایی که تحرک پیش‌رونده کمتر از ۸۰٪ و غلظت کمتر از  $2/5 \times 10^9$  داشتند از آزمایش حذف شدند. نمونه‌های منی تجمیع و با قدرت  $700 \times g$  و به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شدند. پس از سانتریفیوژ مایع رویی حذف شد و ۱ mL رقیق‌کننده شیر پس چرخ استاندارد (Salamon

ذخیره‌سازی منی مستلزم کاهش متابولیسم اسپرم از طریق کاهش دما است (Maxwell and Stojanov, 1996). سرما منجر به بروز تغییرات برگشت‌ناپذیر در اسپرم اکثر پستانداران بخصوص قوچ می‌شود (Salamon and Maxwell, 2000). حساسیت زیاد اسپرم قوچ به خسارات ناشی از سرما مرتبط با مقادیر کم کلسترول در غشای پلاسمایی آن است (Darin-Bennett and White, 1977). مایع منی حاوی گروهی از پروتئین‌ها است که طی انزال به کولین فسفولیپیدهای غشای پلاسمایی اسپرم متصل می‌شوند و خروج کلسترول و فسفولیپید از غشا را تحریک می‌کنند (Manjunath *et al.*, 1987). خروج کلسترول از غشا سبب می‌شود حساسیت اسپرم به خسارت‌های ناشی از کاهش دما افزایش یابد (Manjunath and Therien, 2002). پوشش‌دار کردن اسپرم با رقیق‌کننده حاوی زرده تخم مرغ روش مناسبی جهت جداسازی سریع مایع منی است. در این روش مدت زمان مواجهه اسپرم و مایع منی از طریق جمع‌آوری اسپرم در لوله حاوی رقیق‌کننده تریس- زرده تخم مرغ به حداقل می‌رسد (De pauw *et al.*, 2003).

کاهش دما و شوک سرما طی ذخیره‌سازی از طریق اعمال تغییرات فیزیکی و بیوشیمیایی توان باروری اسپرم انزالی را کاهش می‌دهد (Salamon and Maxwell, 2000). کنترل سرعت سرد شدن و استفاده از زرده تخم مرغ از جمله ابزار مقابله با آسیب‌های شوک سرما هستند. مشخص شده زرده تخم مرغ تحرک و زنده‌مانی اسپرم (De pauw *et al.*, 2003) را حفظ می‌کند. همچنین شیر به عنوان یک رقیق‌کننده مناسب و طبیعی جهت حفظ اسپرم در برابر آثار مضر سرما شناخته شده است (Maxwell and Salamon, 1993). تا کنون اثر رقیق‌کننده شیر پس چرخ در نگهداری اسپرم پوشش‌دار شده قوچ مورد بررسی قرار نگرفته است. بنابراین هدف از این تحقیق بررسی اسپرم پوشش‌دار شده قوچ طی ذخیره‌سازی با رقیق‌کننده شیر حاوی مقادیر مختلف زرده تخم مرغ در ۵°C است.

<sup>1</sup> Vetasterol

دقیقه در دمای °C ۳۷ قرار داده شد. سپس ۱۰۰ عدد اسپرم حداقل در ۵ میدان دید زیر میکروسکوپ نوری با بزرگنمایی  $\times 400$  بررسی شد. اسپرم‌های دارای دم متورم به عنوان پاسخ مثبت (غشای پلاسمایی سالم) و اسپرم‌های دارای دم صاف به عنوان پاسخ منفی (غشای پلاسمایی ناسالم) در نظر گرفته شدند.

برای ارزیابی زنده‌مانی اسپرم از رنگ هوخت بیس-بنزامید<sup>۱</sup> H33258 (AppliChem, Germany) استفاده شد (De Leeuw *et al.*, 1991). بطور خلاصه  $10 \mu\text{L}$  از تیمارها با  $10 \mu\text{L}$  از محلول ۰.۲٪ گلو تار آلدئید در بافر فسفات (۱۳۷ mM/L سدیم کلرید، ۲/۷ mM/L پتاسیم کلرید، ۸/۱ mM/L سدیم هیدروژن فسفات، ۱/۵ پتاسیم هیدروژن فسفات، pH=۷) مخلوط و تثبیت شد.  $20 \mu\text{L}$  از محلول رنگ هوخت بیس‌بنزامید ( $20 \mu\text{g/mL}$  از H33258 در بافر ۰.۱۵۴ M سدیم کلرید و ۰.۱۵ M تری سدیم سترات pH=۷) به نمونه اضافه شد و بعد از ۳ تا ۵ دقیقه در دمای اتاق  $5 \mu\text{L}$  از نمونه روی لام قرار داده شده و با گذاشتن لامل بر روی آن، با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت و فیلتر WU با بزرگنمایی  $\times 400$ ، ۱۰۰ عدد اسپرم در شرایط نور بسیار کم بررسی شد. اسپرم‌های با تالو آب آبی رنگ به عنوان پاسخ منفی (مرده) و اسپرم‌های بدون رنگ به عنوان پاسخ مثبت (زنده) در نظر گرفته شدند.

ارزیابی سلامت غشا آکروزوم، با استفاده از رنگ آلکسافلور<sup>۲</sup> PNA-۴۸۸ (Molecular Probes, USA) انجام شد (Varisly *et al.*, 2009). به طور خلاصه از نمونه روی لام گسترش تهیه شد. گسترش‌ها پس از خشک شدن با استفاده از متانول مطلق تثبیت و در دمای اتاق خشک شدند. سپس  $10 \mu\text{L}$  از رنگ آلکسافلور ۴۸۸ ( $10 \mu\text{g/mL}$ ) روی آن‌ها ریخته شد و به مدت ۳۰ دقیقه در دما °C ۳۷ در محل تاریک و مرطوب نگهداری شدند. بعد گسترش‌ها با استفاده از بافر فسفات (PBS) شسته شده و در شرایط نور بسیار کم با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت و فیلتر WB با بزرگنمایی  $\times 400$  تعداد ۲۰۰ عدد اسپرم بررسی شدند و آکروزوم‌های با رنگ یکدست، شفاف و با حاشیه مشخص به عنوان پاسخ مثبت (سالم) و

(and Maxwell, 2000) به رسوب اضافه و به آرامی مخلوط شد و سانتریفیوژ دوم با همان شرایط انجام شد و رسوب با استفاده از رقیق‌کننده شیر پس‌چرخ تا غلظت mL  $1 \times 10^9$  رقیق شد. نمونه‌ها به دو گروه و هر گروه به پنج زیر گروه مساوی تقسیم شدند. نمونه‌های هر گروه با استفاده از رقیق‌کننده شیر پس‌چرخ حاوی صفر، ۱۰، ۲۰، ۳۰ یا ۴۰٪ زرده تخم مرغ به صورت ۱:۱ (حجم/حجم) رقیق شد تا غلظت نهایی اسپرم به  $500 \times 10^6$  و زرده تخم مرغ به صفر، ۵، ۱۰، ۱۵ و ۲۰٪ رسید. از آنجاییکه ذخیره‌سازی در شرایط بی‌هوازی سبب کاهش تنش اکسیداتیو می‌شود (Pagl *et al.*, 2006) لذا نمونه‌ها به داخل سرنگ ۵ میلی لیتری کشیده شدند و سرسوزن به سرنگ متصل شد و با استفاده از پلی‌ونیل‌الکل سوراخ سوزن مسدود و در ظرف حاوی آب °C ۳۷ قرار داده شد. سپس تیمارهای بخش اول به وسیله آب و یخ (۵°C) به صورت ناگهانی (شوک سرما) و تیمارهای بخش دوم به کمک دستگاه سردکننده (Test Chamber EG53AH, KATO, Japan) به صورت تدریجی (۰/۲۵ °C/min) تا ۵°C سرد شدند. هر دو بخش به مدت ۷۲ ساعت در دما ۵°C نگهداری شدند. تحرک پیش‌رونده اسپرم، سلامت غشا پلاسمایی، زنده‌مانی و سلامت غشا آکروزوم در ساعت صفر، ۲۴، ۴۸ و ۷۲ پس از سردسازی بررسی شد. تمام مراحل آزمایش برای ۵ مرتبه به صورت مستقل تکرار شد.

### ارزیابی اسپرم

به منظور ارزیابی تحرک اسپرم  $5 \mu\text{L}$  از نمونه روی لام با دما °C ۳۷ گذاشته شد و بعد از گذاردن یک لامل بر روی آن با استفاده از میکروسکوپ اختلاف فاز مجهز به صفحه گرم با بزرگنمایی  $\times 400$ ، در ۵ میدان دید با اختلاف ۱۰٪ تحرک ۱۰۰ اسپرم تخمین زده شد. میانگین حاصل از مشاهدات به عنوان درصد تحرک پیش‌رونده ثبت شد (Bucak *et al.*, 2009).

برای بررسی سلامت غشای پلاسمایی اسپرم از محلول هایپواسموتیک (g ۰/۷۳۵ سترات سدیم دی‌هیدرات و g ۱/۳۵۱ فروکتوز در ۱۰۰ mL آب مقطر، pH=۷) استفاده شد (Jeyendran *et al.*, 1992; Garcia-Artiga, 1994).

برای این منظور  $5 \mu\text{L}$  منی با  $50 \mu\text{L}$  از محلول هایپواسموتیک مخلوط و درون انکوباتور به مدت ۳۰

<sup>۱</sup> Hoechst bisbenzimidazole 33258 (H33258)

<sup>۲</sup> Fluorescein isothiocyanate-peanut agglutinin (FITC-PNA)

### نتایج

سطوح مختلف زرده تخم مرغ بر تحرک پیش‌رونده اسپرم، سلامت غشای پلاسمایی و آکروزومی اثر داشت (جدول ۱:  $P < 0.05$ ). کمترین میزان تحرک پیش‌رونده اسپرم، سلامت غشای پلاسمایی و آکروزومی در سطح صفر درصد زرده تخم مرغ مشاهده شد ( $P < 0.05$ ). حضور زرده تخم مرغ تحرک پیش‌رونده اسپرم، سلامت غشای پلاسمایی و آکروزومی را بهبود بخشید ( $P < 0.05$ ). بین سطوح حاوی زرده تخم مرغ از نظر تحرک پیش‌رونده اسپرم، سلامت غشای پلاسمایی و آکروزومی معنی‌دار نبود ( $P > 0.05$ ).

اثر سرعت سردکردن بر تحرک پیش‌رونده اسپرم، سلامت غشای پلاسمایی و آکروزومی معنی‌دار بود (جدول ۱:  $P < 0.05$ ). تحرک پیش‌رونده اسپرم، سلامت غشای پلاسمایی و آکروزومی طی کاهش تدریجی دما به صورت معنی‌داری نسبت به کاهش ناگهانی دما بیشتر بود ( $P < 0.05$ ).

آکروزوم‌های با رنگ پراکنده و با حاشیه نامشخص به عنوان پاسخ منفی (آسیب دیده) در نظر گرفته شدند.

### تجزیه و تحلیل آماری

به منظور تعیین اثر مقادیر مختلف زرده تخم مرغ (۰، ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰٪)، روش سردکردن (کاهش تدریجی دما و کاهش ناگهانی دما) و اثرات متقابل آنها بر تحرک پیش‌رونده، سلامت غشای پلاسمایی، زنده‌مانی و سلامت غشا آکروزوم اسپرم پوشش‌دار شده قوچ از آزمون فاکتوریل ( $5 \times 2$ ) با ۱۰ تیمار و ۵ تکرار در قالب طرح کاملاً تصادفی به صورت اندازه‌گیری‌های تکرار شده در زمان (صفر، ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت ذخیره‌سازی در دما  $5^\circ\text{C}$ ) استفاده شد. تجزیه و تحلیل داده‌های آزمایشی با استفاده از رویه Mixed برنامه SAS انجام شد. مقایسه میانگین‌ها نیز با استفاده از آزمون توکی صورت گرفت و تفاوت‌ها در سطح  $P < 0.05$  معنی‌دار در نظر گرفته شد. نتایج به صورت  $\text{LSMeans} \pm \text{SE}$  ارائه شدند.

جدول ۱- اثر مستقل زرده تخم‌مرغ و روش سرد کردن بر تحرک پیش‌رونده، سلامت غشای پلاسمایی، سلامت غشا آکروزوم ( $\text{LSMeans} \pm \text{SE}$ )

Table 1. The main effect of egg yolk and chilling methods on progressive motility, plasma membrane integrity, acrosome membrane integrity ( $\text{LSMeans} \pm \text{SE}$ )

Variables		Progressive motility	Plasma membrane integrity	Acrosome membrane integrity
Egg Yolk (%)	0	32.750±3.22 <sup>a</sup>	64.225±2.04 <sup>a</sup>	65.175±1.87 <sup>a</sup>
	5	42.250±2.81 <sup>b</sup>	72.150±1.75 <sup>b</sup>	72.450±1.69 <sup>b</sup>
	10	49.500±2.99 <sup>b</sup>	73.370±1.87 <sup>b</sup>	73.575±1.78 <sup>b</sup>
	15	49.500±3.51 <sup>b</sup>	69.950±1.96 <sup>b</sup>	72.625±1.79 <sup>b</sup>
	20	49.500±3.55 <sup>b</sup>	65.500±1.86 <sup>b</sup>	69.725±1.94 <sup>b</sup>
Chilling methods	Gradual	55.700±1.80 <sup>a</sup>	77.600±0.79 <sup>a</sup>	75.450±1.01 <sup>a</sup>
	Shock	33.800±1.85 <sup>b</sup>	62.080±1.09 <sup>b</sup>	65.970±1.14 <sup>b</sup>

<sup>a,b</sup> Values with different superscripts within a column are different significantly ( $P < 0.05$ ).

بدون زرده تخم مرغ در شرایط کاهش ناگهانی دما بود ( $P < 0.05$ ). طی کاهش تدریجی و ناگهانی دما بین تیمارهای حاوی زرده تخم مرغ تفاوت معنی‌داری وجود نداشت ( $P > 0.05$ ). زنده‌مانی در تیمار فاقد زرده تخم مرغ در شرایط کاهش تدریجی دما بیشتر از تمام تیمارها در شرایط کاهش ناگهانی دما بود ( $P < 0.05$ ). تغییرات تحرک پیش‌رونده، سلامت غشای پلاسمایی، زنده‌مانی و سلامت غشا آکروزوم در زمان‌های ۰، ۲۴، ۴۸

نتایج نشان داد اثر متقابل سطوح مختلف زرده تخم مرغ و روش سردکردن بر زنده‌مانی اسپرم معنی‌دار بود (شکل ۱:  $P < 0.05$ ). زنده‌مانی اسپرم در تمام مقادیر زرده تخم مرغ طی کاهش تدریجی دما به صورت معنی‌داری نسبت به کاهش ناگهانی دما بیشتر بود ( $P < 0.05$ ). بیشترین زنده‌مانی اسپرم در تیمارهای حاوی زرده تخم مرغ در شرایط کاهش تدریجی دما به دست آمد ( $P < 0.05$ ). کمترین زنده‌مانی اسپرم متعلق به تیمار

افزودن زرده تخم مرغ اگرچه شدت بروز آسیب‌های حاصل از شوک سرما را کاهش داد اما مانع از بروز آن نشد. کاهش دما منجر به کاهش تحرک پیش‌رونده، سلامت غشای پلاسمایی و آکروزومی اسپرم قوچ می‌شود (White, 1993). میزان حساسیت اسپرم به شوک سرما تحت تاثیر ماهیت لیپیدهای غشای پلاسمایی بخصوص کلسترول قرار دارد (Drobins *et al.*, 1993).

و ۷۲ ساعت معنی‌دار بود (جدول ۲:  $P < 0.05$ ). بیشترین میزان تحرک پیش‌رونده، سلامت غشای پلاسمایی، زنده‌مانی و سلامت غشا آکروزوم در ساعت صفر ( $P < 0.05$ ) و کمترین میزان در ساعت ۷۲ مشاهده شد ( $P < 0.05$ ).

## بحث

نتایج نشان داد که اسپرم پوشش‌دار شده در رقیق‌کننده شیر پس‌چرخ نسبت به شوک سرما حساس است و

جدول ۲- اثر مستقل زمان ذخیره‌سازی بر تحرک پیش‌رونده، سلامت غشا پلاسمایی، زنده‌مانی، سلامت غشا آکروزوم (LSMeans±SE)

Table 3. The main effect of storage time on sperm progressive motility, plasma membrane integrity, viability, acrosome membrane integrity (LSMeans±SE)

Variable		Progressive motility (%)	Plasma membrane integrity (%)	Viability (%)	Acrosome membrane integrity (%)
Storage time	0	60.200±2.74 <sup>a</sup>	77.780±1.53 <sup>a</sup>	82.980±1.48 <sup>a</sup>	81.260±1.25 <sup>a</sup>
	24	48.800±2.67 <sup>b</sup>	71.420±10.49 <sup>b</sup>	77.920±1.49 <sup>b</sup>	74.360±1.25 <sup>b</sup>
	48	40.400±2.68 <sup>c</sup>	67.340±1.52 <sup>c</sup>	72.620±1.58 <sup>c</sup>	66.620±1.19 <sup>c</sup>
	72	29.600±2.15 <sup>d</sup>	62.820±1.71 <sup>d</sup>	65.600±1.65 <sup>d</sup>	60.600±1.33 <sup>d</sup>

<sup>a,b</sup> Values with different superscripts within a column are different significantly ( $P < 0.05$ ).

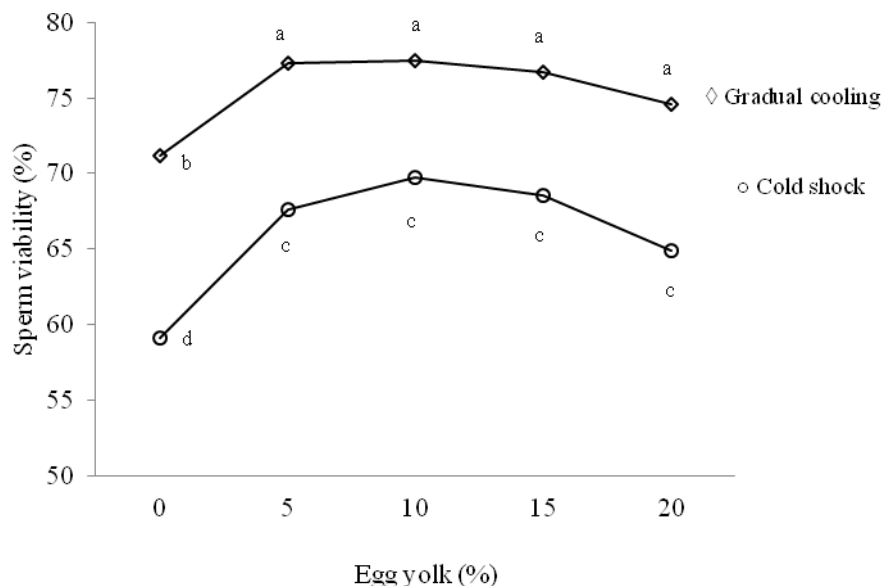


Fig. 1. Interaction effect of egg yolk and methods of reducing the temperature on sperm viability. <sup>a-d</sup> Different superscripts indicate significant differences among treatments in each storage time ( $P < 0.05$ ).

شکل ۱- اثر متقابل زرده تخم مرغ و روش سرد کردن بر زنده‌مانی اسپرم  
حروف متفاوت نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار بین تیمارها در هر زمان  
ذخیره‌سازی است

شرایط انجماد و یخ گشایی افزودن بیش از ۱۰٪ زرده تخم مرغ به رقیق کننده شیر سبب بهبود تحرک، سلامت غشا و تغییرات مربوط به ظرفیت یابی اسپرم قوچ می شود ( Gill *et al.*, 2003). مشخص شده است که زرده تخم مرغ از اسپرم در برابر خسارت های ناشی از کاهش دما (Witte *et al.*, 2009) و شرایط مخرب محیطی محافظت می کند (Aboagla and Terada, 2004). زرده تخم مرغ تازه حاوی مقادیر نسبتا زیاد کلسترول در حدود ۳/۰۳±۱۳/۰۲ است که می تواند در حمایت از غشا اسپرم نقش مهمی داشته باشد (El Bagir *et al.*, 2006). لیپوپروتئین های با چگالی پایین (LDL) به عنوان مهم ترین ترکیب زرده ی تخم مرغ در حفاظت از اسپرم شناخته شده اند (Bergeron and Manjunath, 2006). LDL و فسفولیپیدهای زرده تخم مرغ می توانند اثر حفاظتی خود را به صورت مستقیم از طریق جایگزین شدن در غشا (Trimeche *et al.*, 1996) و یا با ایجاد لایه ای در سطح غشا (Manjunath and The rien, 2002) اعمال کنند. همچنین گزارش شده است که LDL زرده تخم مرغ از طریق اتصال به پروتئین های مایع منی گاو و یا با اشغال محل جایگزینی آن ها روی غشا مانع از اتصالشان به غشا اسپرم شده و بدین ترتیب خروج فسفولیپید و کلسترول را از غشای اسپرم کاهش می دهد و بطور غیرمستقیم در حفاظت از اسپرم نقش ایفا می نماید (Bergeron and Manjunath, 2006). مطالعات نشان داد حضور ماکرومولکول ها در رقیق کننده شیر- زرده تخم مرغ می تواند تحرک و سلامت غشای پلاسمایی اسپرم انزالی نریان را حفظ کند (Braun *et al.*, 1995). از طرفی پروتئین های شیر عامل اصلی حفاظت از اسپرم در برابر استرس های محیطی هستند (Bergeron *et al.*, 2007). از میان پروتئین های شیر کازئین به عنوان ماده سرما محافظ اصلی شناخته شده است (Leboeuf *et al.*, 2003). کازئین در شیر به صورت ترکیبات کلونیدی بزرگی به نام میسل وجود دارد. کازئین با غلظت ۲۷ g/L حدود ۸۰٪ پروتئین های شیر (وزن/وزن) را به خود اختصاص می دهد (Bergeron *et al.*, 2007). به جز کازئین، بتا-لاکتوگلوبولین، آلفا-لاکتالبومین، آلبومین، ایمونوگلوبولین ها و لاکتوفیرین که در مجموع به آنها پروتئین های آب پنیر (Whey protein) اطلاق می شود حدود ۲۰٪ از پروتئین های شیر را تشکیل می دهند

کلسترول مانع از اختلال در چیدمان چربی های غشای پلاسمایی طی کاهش دما می شود (Moore *et al.*, 2005). میانگین کلسترول در گونه های مختلف به ازای یک میلیارد اسپرم از ۲۸۰-۵۶۰ میکروگرم متغیر است. مطالعات نشان داد که اسپرم قوچ تقریبا نیمی از مقدار کلسترول اسپرم خرگوش و انسان را دارد (Darin-Bennett and White, 1977). مقادیر کم کلسترول در غشا پلاسمایی اسپرم قوچ (۳۰۰ μg/۱۰<sup>۹</sup> سلول) منجر به افزایش ناپایداری غشای پلاسمایی طی کاهش ناگهانی دما می شود (Darin-Bennett and White, 1977). مجاورت اسپرم با زرده تخم مرغ و حذف مایع منی احتمالا خروج کلسترول از غشا را کاهش می دهد و باعث بهبود ماندگاری اسپرم می شود (Bergeron *et al.*, 2004). از طرفی مشخص شده است که طی سرد کردن نفوذپذیری غشا به شدت افزایش می یابد (Ortman and rodriguez-Martinez, 1994). ذخیره سازی اسپرم انزالی گاو با رقیق کننده شیر در دما ۵°C سبب افزایش سرعت دریافت کلسیم و غلظت کلسیم در داخل سلول می شود (Zhao and Buhr, 1995). افزایش غلظت کلسیم از مهمترین مشخصات ظرفیت پذیری است (Witte and Schäfer-Somi, 2007). ظرفیت پذیری زود هنگام از طریق فعال کردن فرایند متابولیک، دوره حیات اسپرم را کاهش خواهد داد (Pummer *et al.*, 2002). افزایش غلظت کلسیم آزاد داخل اسپرم سبب آغاز واکنش آکروزومی خواهد شد (Olde-Clark and Segó, 1992). بنابراین به نظر می رسد شوک سرما سبب القا آسیب های بسیار شدید می شود و احتمالا عوامل سرما محافظ موجود در شیر و زرده تخم مرغ قادر نیستند از بروز این آسیب ها در اسپرم پوشش-دار شده ممانعت کنند.

نتایج نشان داد افزودن زرده به رقیق کننده شیر پس چرخ منجر به بهبود تحرک پیش رونده اسپرم، سلامت غشای پلاسمایی و آکروزومی شد ولی افزودن بیش از ۵٪ زرده تخم مرغ آثار حفاظتی بیشتری را در ذخیره سازی اسپرم پوشش دار شده قوچ ایجاد نکرد. مشخص شده است رقیق کننده شیر پس چرخ حاوی ۵٪ زرده تخم مرغ سبب حفظ تحرک و سلامت غشای پلاسمایی اسپرم انزالی قوچ (Gill *et al.*, 2011). حفظ تحرک اسپرم انزالی بز (Jiménez-Rabadna *et al.*, 2012)، زنده مانگی و تحرک اسپرم انزالی آلیپا (Santiani *et al.*, 2005) شده است. در حالیکه در

نریان (Jasko *et al.*, 1992) افزودن زرده تخم مرغ به شیر پس چرخ الزامی است و حضور زرده تخم مرغ در شیر پس چرخ اثر حفاظتی شیر را به صورت محدود افزایش می دهد (Gill *et al.*, 2011). از طرفی مشخص شده است اختلال در عملکرد غشا اسپرم بخصوص فعالیت آنزیم های آن به دنبال تغییر حالت فیزیکی چربی های غشا از حالت مایع-کریستالی به ژل و یا برعکس در اثر تغییر دما بروز می کند (Manjunath and Therien, 2002). در نتیجه به نظر می رسد تغییرات مخرب سلولی در اثر افت سریع دما اجتناب ناپذیر است و استفاده از روش پوشش دار کردن اسپرم و افزودن زرده تخم مرغ به رقیق کننده شیر می تواند شدت آسیب های شوک سرما را کاهش دهد.

### نتیجه گیری کلی

افزودن ۵٪ زرده تخم مرغ به رقیق کننده شیر پس چرخ جهت حفظ ویژگی های عملکردی اسپرم پوشش دار شده قوچ طی ذخیره سازی در دما ۵°C مناسب است.

(Farrell *et al.*, 2004). پروتئین های آب پنیر احتمالاً در حفاظت از اسپرم در زمان عمل آوری منی دخالت دارند (Lusignan *et al.*, 2011). بنابراین احتمالاً حضور کازئین و سایر پروتئین ها در رقیق کننده شیر پس چرخ سبب شده است که غلظت ۵٪ زرده تخم مرغ جهت حفظ عملکرد اسپرم پوشش دار شده کافی باشد. نتایج نشان داد که اثر متقابل مقادیر زرده تخم مرغ و شرایط سرد کردن بر زندهمانی اسپرم پوشش دار شده معنی دار بود و افزودن زرده تخم مرغ بیش از ۵٪ در شرایط سرد کردن تدریجی و ناگهانی سبب بروز آثار حفاظتی بیشتر نشد. در زمان شوک سرما کازئین شیر عمدتاً بطور فیزیکی سبب حفظ زندهمانی اسپرم قوچ می شود (Manjunath, 2012). حضور زرده تخم مرغ در رقیق کننده طی ذخیره سازی دریافت لیبید توسط غشاپلاسمایی اسپرم را تحریک و ثبات غشا را طی کاهش دما افزایش می دهد (Bergeron and Manjunath, 2006). مطالعات انجام شده با رقیق کننده شیر پس چرخ در شرایط سرد کردن تدریجی نشان داد برای نگهداری اسپرم انزالی قوچ (Kulaksiz *et al.*, 2012; Marti *et al.*, 2003) و

### فهرست منابع

- Aboagla E. M. E. and Terada T. 2004. Effects of egg yolk during the freezing step of cryopreservation on the viability of goat spermatozoa. *Theriogenology*, 62: 1160–1172.
- Bergeron A., Brindle Y., Blondin P. and Manjunath P. 2007. Milk caseins decrease the binding of the major bovine seminal plasma proteins to sperm and prevent lipid loss from the sperm membrane during sperm storage. *Biology of Reproduction*, 77: 120–126.
- Bergeron A., Crete, M. H., Brindle Y. and Manjunath P. 2004. Low-density lipoprotein fraction from hen's egg yolk decreases the binding of the major proteins of bovine seminal plasma to sperm and prevents lipid efflux from the sperm membrane. *Biology of Reproduction*, 70: 708–717.
- Bergeron A. and Manjunath P. 2006. New insights towards understanding the mechanisms of sperm protection by egg yolk and milk. *Molecular Reproduction and Development*, 73: 1338–1344.
- Braun J., Hochi S., Oguri N., Sato K. and Torres-Boggino F. 1995. Effect of different protein supplements on motility and plasma membrane integrity of frozen-thawed stallion spermatozoa. *Cryobiology*, 32: 487–492.
- Bucak M. N., Sariozkan S., Tuncer P. B., Ulutas P. A. and Akcadag H. I. 2009. Effect of antioxidants on microscopic semen parameters, lipid peroxidation, and antioxidant activities in angora goat semen following cryopreservation. *Small Ruminant Research*, 81: 90–95.
- Darin-Bennett A. and White I. G. 1977. Influence of the cholesterol content of mammalian spermatozoa on susceptibility to cold-shock. *Cryobiology*, 14: 466–470.
- De Leeuw A. M., Den Daas G. H. E. and Woelders H. 1991. The fix vital stain method simultaneous determination of viability and acrosomal and status of bovine spermatozoa. *Journal of Andrology*, 12: 112–118.
- De pauw I. M. C., Van soom A., Maes D., Verberckmoes S. and De Kruif A. 2003. Effect of sperm coating on the survival and penetrating ability of invitro stored bovine spermatozoa. *Theriogenology*, 59: 1109–1122.
- Drobins E. Z., Crowe L. M., Berger T., Anchordoguy T. J., Overstreet J. W. and Crowe J. H. 1993. Cold shock damage is due to lipid phase transitions in cell membranes: A demonstration using sperm as a model. *Journal of experimental zoology*, 265: 432–437.

- El Bagir N. M., Hama A. Y., Hamed R. M., Abd El Rahim A. G. and Beynen A. C. 2006. Lipid composition of egg yolk and serum in laying hens fed diets containing black cumin (*Nigella sativa*). *International Journal of Poultry Science*, 5: 574–578.
- Farrell H. M., Jimenez-Flores R., Bleck G. T., Brown E. M., Butler J. E., Creamer L. K., Hicks C. L., Hollar C. M., Ng-Kwai-Hang K. F. and Swaisgood H. E. 2004. Nomenclature of the proteins of cows' milk sixth revision. *Journal of Dairy Science*, 87: 1641-1674.
- Garcia-Artiga C. 1994. Test de endósmosis en ovino. In: 7th International Meeting on Animal Reproduction, Murcia, Spain, 77-81.
- Gill J., Fierro S., Bentancur O. and Olivera-Muzante J. 2011. Chilled Storage of Ram Semen Improves with the Addition of Egg Yolk and Glycerol to Milk-Based Extenders. *Reproduction in Domestic Animals*, 46: 503–507.
- Gill J., Lundeheim N., Soderquist L. and Rodriguez-Martinez H. 2003. Influence of extender, temperature, and addition of glycerol on post-thaw sperm parameters in ram semen. *Theriogenology*, 59: 1241–1255.
- Jasko D. J., Hathaway J. A., Schaltenbrand V. L., Simper W. D. and Squires E. L. 1992. Effect of seminal plasma and egg yolk on motion characteristics of cooled stallion spermatozoa. *Theriogenology*, 37: 1241-1252.
- Jeyendran R. S., Van-der-Ven H. H. and Zaneveld L. J. 1992. The hypoosmotic swelling test: an update. *Archives of Andrology*, 29: 105-116.
- Jiménez-Rabadna P., Ramna M., Garca-Ivarezb O., Maroto-Moralesb A., del Olmob E., Pérez-Guzmna M. D., Bisbalb A., Fernndez-Santosb M. R., Gardeb J. J. and Solerb A. J. 2012. Effect of semen collection method (artificial vagina vs. electroejaculation), extender and centrifugation on post-thaw sperm quality of Blanca-Celtibérica buck ejaculates. *Animal Reproduction Science*, 132: 88– 95.
- Kulaksiz R., cebi C. and akcay E. 2012. The effect of different extenders on the motility and morphology of ram sperm frozen or stored at 4 °C. *Turkish Journal of Veterinary and Animal Science*, 36: 177-182.
- Leboeuf B., Guillouet P. H., Batellier F., Bernelas D., Bonne J. L., Forgerit Y., Renaud G. and Magistrini M. 2003. Effect of native phosphocaseinate on the in vitro preservation of fresh semen, *Theriogenology*, 60: 867–877.
- Lusignan M. F., Bergeron A., Lafleur M. and Manjunath P. 2011. The major proteins of bovine seminal plasma interact with caseins and whey proteins of milk extender. *Biology of Reproduction*, 85: 457-464.
- Manjunath P. 2012. New insights into the understanding of the mechanism of sperm protection by extender components. *Animal Reproduction*, 9: 809-815.
- Manjunath P., Sairam M. R. and Uma J. 1987. Purification of four gelatin-binding proteins from bovine seminal plasma by affinity chromatography. *Bioscience Reports*, 7: 231–238.
- Manjunath P. and Thérien I. 2002. Role of seminal plasma phospholipid-binding proteins in sperm membrane lipid modification that occurs during capacitation. *Journal of Reproductive Immunology*, 53: 109–119.
- Marti J. I., Marti E., Cebrián-Pérez J. A. and Muiño-Blanco T. 2003. Survival rate and antioxidant enzyme activity of ram spermatozoa after dilution with different extenders or selection by a dextran swim-up procedure. *Theriogenology*, 60: 1025–1037.
- Maxwell W. and Salamon S. 1993. Liquid storage of ram semen: a review. *Reproduction Fertility and Development*, 5: 613–638.
- Maxwell W. M. C. and Stojanov T. 1996. Liquid Storage of Ram Semen in the Absence or Presence of Some Antioxidants. *Reproduction Fertility Development*, 8: 1013-1020.
- Moore A. I., Squires E. L. and Graham J. K. 2005. Adding cholesterol to the stallion sperm plasma membrane improves cryosurvival. *Cryobiology*, 51: 241–249.
- Olde-Clark P. and Segó R. 1992. Calcium alters capacitation and progressive motility of uterine sperm from +/+ and  $t^{w/32}/+$  mice. *Biology of Reproduction*, 47: 629-635.
- Ortman K. and Rodriguez-Martinez H. 1994. Membrane damage during dilution, cooling and freeze-thawing of boar spermatozoa packaged in plastic bags. *Journal of Veterinary Medicine Series A*, 41: 37-47.
- Pagl R., Aurich J. E., Muller-Schlosser F., Kankofer M. and Aurich C. 2006. Comparison of an extender containing defined milk protein fractions with a skim milk-based extender for storage of equine semen at 5 °C. *Theriogenology*, 66: 1115–1122.
- Pummer A. C., Linfor J. J. and Meyers S. A. 2002. Capacitation and acrosomal exocytosis are enhanced by incubation of stallion spermatozoa in commercial semen extenders. *Theriogenology*, 57: 1493-1501.
- Salamon S and Maxwell W. M. C. 2000. Storage of ram semen. *Animal Reproduction Science*, 62: 77–111.
- Santiani A., Huanca W., Sapana R., Huanca T., Sepúlveda N. and Sánchez R. 2005. Effects on the quality of frozen-thawed alpaca (*Lama pacos*) semen using two different cryoprotectants and extenders. *Asian Journal of Andrology*, 7: 303–309.
- Stellflug, J. N., Cockett N. E. and Lewis G. S. 2008. The influence of breeding intensity on above- and below average sexual performance rams in single- and multiple-sire breeding environments. *Animal Reproduction Science*, 104: 248-256.



- Trimeche A., Anton A. M., Renard P., Gandemer G. and Tainturie D. 1996. Quail egg yolk: a novel cryoprotectant for the freeze preservation of Poitou jackass sperm. *Cryobiology*, 34: 385-393.
- Varisly O., Uguz C., Agca C. and Agca Y. 2009. Motility and acrosomal integrity comparison between electroejaculated and epididimal ram sperm after exposure to a range of anisosmotic solutions, cryoprotective agents and low temperatures. *Animal Reproduction Science*, 110: 256-268.
- White I. G. 1993. Lipids and calcium uptake of sperm in relation to cold shock and preservation: a review. *Reproduction Fertility Development*, 5: 639-658.
- Witte T. S. and Schäfer-Somi S. 2007. Involvement of cholesterol, calcium and progesterone in the induction of capacitation and acrosome reaction of mammalian spermatozoa. *Animal Reproduction Science*, 102: 181-193.
- Witte T. S., Schäfer-Somi S., Kuchar A., Mostl E., Iben C. and Aurich C. 2009. Effect of hen's egg yolk on capacitation and acrosome reaction of diluted canine spermatozoa. *Animal Reproduction Science*, 110: 293-305.
- Zhao Y. and Buhr M. M. 1995. Cryopreservation extenders affect calcium flux in bovine spermatozoa during temperature challenge. *Journal of Andrology*, 16: 278-285.

## Effect of the addition of egg yolk to skim milk extender and cold shock on ram coated spermatozoa under cold liquid storage

A. Mohamadei<sup>1</sup>, M. Roostaei-Ali Mehr<sup>2\*</sup>

1. Graduate M.Sc. Student, Department of Animal Science, Faculty of Agricultural Sciences, University of Guilan, Rasht, Iran  
2. Associate professor, Department of Animal Science, Faculty of Agricultural Sciences, University of Guilan, Rasht, Iran

(Received: 16-2-2014 – Accepted: 15-11-2014)

---

### Abstract

This experiment was conducted to determine the effect of egg yolk levels and cold shock on coated spermatozoa by using  $2 \times 5$  factorial arrangement of the ten treatments and 5 replicates under a repeated measure randomized design. At 5 sessions, semen was collected from three rams by artificial vagina contact with a tube containing Tris-fructose-egg yolk 15%. Samples were pooled, centrifuged and removed supernatant. Aliquot was split into two groups and each one was split into 5 subgroups and after that it was added egg yolk 0, 5, 10, 15 and 20%. First group was encountered with cold shock and second group was gradually cooled up to 5°C then samples were incubated for 72 h. Progressive sperm motility, plasma membrane integrity, viability (by *Hoechst 33258 fluorescent* staining) and acrosome reaction (by PNA-Alexa fluor-488) were investigated at 0, 24, 48 and 72 h. Sperm viability under cold shock and gradual cooling was higher in 5% egg yolk ( $67.6 \pm 1.47$  and  $77.3 \pm 1.47$ , respectively) than 0% egg yolk ( $59.75 \pm 1.47$  and  $71.2 \pm 1.47$ , respectively). Sperm progressive motility, plasma membrane and acrosome integrity were improved in presence of egg yolk; but, there was no difference among the treatments containing egg yolk. It was suggested that 5% egg yolk was superior to keep the function of ram coated spermatozoa for storage at 5°C in skim milk extender.

**Keywords:** Skim milk, Egg yolk, Cold shock, Coating, Taleshi ram

---

\*Corresponding author: roostaei@guilan.ac.ir