



اثر افزودن سرکه سبب به آب مصرفی بر عملکرد رشد، pH محتویات گوارشی، جمعیت لاکتوپاسیلوس ایلئوم و پاسخ ایمنی جوجه‌های گوشتی

پرویز الله دو^۱، حیدر زرقی^۲، حسن کرمانشاهی^۳ و محمد رضا عدالتیان دوم^۴

^{۱، ۳} و ^۴- دانش‌آموخته کارشناسی ارشد، استاد و استادیار، دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران

^۲- استادیار، دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران، (نویسنده مسؤول: h.zarghi@um.ac.ir)

تاریخ دریافت: ۹۴/۱۲/۲ تاریخ پذیرش: ۹۵/۶/۱۳

چکیده

به منظور بررسی اثر افزودن سرکه سبب به آب مصرفی بر عملکرد رشد، سیستم ایمنی، pH محتویات دستگاه گوارش و جمعیت لاکتوپاسیلوس ایلئوم جوجه‌های گوشتی این آزمایش با استفاده از ۱۶۵ قطعه جوجه خروس گوشتی یک روزه سویه راس ۰۰۸، در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۳ تیمار (افزودن سطوح صفر، ۱ و ۲ درصد سرکه سبب به آب مصرفی)، ۵ تکرار و ۱۱ قطعه پرنده در هر تکرار در دامنه سنی ۴-۲۱ روزگی انجام شد. افزودن سرکه سبب به میزان ۱ درصد به آب مصرفی باعث کاهش معنی دار مصرف خوارک و ضریب تبدیل غذایی (P<0.05) (جهله‌های گوشتی در دوره‌های سنی ۱-۱۰ و ۱۱-۲۴ روزگی شد. ایمنی سلولی ایجاد شده در پاسخ به تزریق فیتوهوماگلوتینین (PHA-P) در سن ۲۴ روزگی در پرندگان دریافت کننده آب حاوی سرکه سبب (۱ و ۲ درصد) در مقایسه با پرندگان دریافت کننده آب فاقد افزودنی به طور معنی‌دار بیشتر بود (P<0.05). افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی تأثیر معنی‌داری بر جمعیت لاکتوپاسیلوس ایلئوم و pH محتویات چینه‌دان، سینگدان و سینگدان ایلئوم در سن ۱۰ روزگی نداشت. افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی تأثیر معنی‌داری بر وزن نسبی اندام‌های لفوفیدی در سن ۲۴ روزگی و تیتر آنتی بادی در پاسخ به تزریق گلبول‌های قرمز گوسفند نداشت (P>0.05). نتایج این آزمایش نشان داد که افزودن سرکه سبب به آب مصرفی باعث بهبود عملکرد رشد جوجه‌های گوشتی شد. همچنین مصرف سرکه سبب در سنین پایین اثر بخش نبود.

واژه‌های کلیدی: آب اشامیدنی، ایمنی، جوجه‌های گوشتی، سرکه سبب، عملکرد

کاهش pH داخل سلولی باکتری و در نتیجه مرگ آن می‌شود و به این طریق نقش ضد باکتریایی خواهد داشت (۹). گزارش شده است استفاده از غلاظت‌های بالای اسید آلی در جیره غذایی طیور باعث کاهش آلودگی سالمونلایی چینه‌دان و سینگدان می‌شود (۱۵). از سرکه سبب می‌توان به عنوان یک عامل اسیدی فایر ارزان قیمت و قابل دسترس در تغذیه طیور استفاده کرد. این پژوهش به منظور بررسی اثر افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی بر عملکرد رشد، pH محتویات دستگاه گوارش، جمعیت لاکتوپاسیلوس ایلئوم و سیستم ایمنی جوجه‌های گوشتی انجام شد.

مقدمه

سرکه سبب یکی از فرآورده‌های سبب است که حاوی انواع فلافونوئیدها از جمله کوئرستین، کامپفرول، کاتچین، اپیکاتچین، آنتوسیانین، سیانیدین-۳-گلوکوزید و اسیدهای آلی مانند اسید استیک و اسید مالیک می‌باشد. سرکه سبب دارای خواص آنتی بیوتیکی، ضد باکتری و ضد قارچ است. بتاکاروتون موجود در سرکه سبب خواص آنتی اکسیدانی دارد. مصرف سرکه سبب سبب بهبود پاسخ سیستم ایمنی بدن در مقابله با عوامل بیماری‌زا شده، همچنین به حفظ تعادل اسید-باز خون کمک می‌کند (۳۷). در دوران رشد جنبینی پرندگان، املاح صفراءوی ترشح شده از کبد در مجرای گوارشی تجمع می‌یابد به‌طوری که باعث افزایش pH محتویات روده پرنده در روزهای اول زندگی می‌شود و به این ترتیب شرایط برای فعالیت و استقرار میکرووارگانیسم‌های پاتوژن مثل کلستریدیوم فراهم می‌گردد (۵). استفاده از عوامل اسیدی کننده، باعث کاهش pH محتویات دستگاه گوارش، کمک به غلبه جمعیت باکتریایی مفید بر باکتری‌های بیماری‌زا بر اثر تحریک رشد فلور میکروبی مفید روده، کاهش تجمع پاتوژن‌ها در دیواره روده (۶) و کاهش متابولیت‌های سمی تولید شده توسط باکتری‌های مضر مانند آمونیاک و آمین‌ها می‌شود (۳۸).

اسیدهای آلی در واقع اسیدهای ضعیفی هستند که در صورت مصرف در محیط دستگاه گوارش تفکیک نشده و از دیواره سلولی باکتری به داخل آن نفوذ می‌کنند. مولکول اسیدآلی پس از ورود به سلول باکتری، تفکیک شده و سبب

مواد و روش‌ها

پرندگان، جایگاه و شرایط پرورش

برای انجام این آزمایش تعداد ۱۶۵ قطعه جوجه خروس گوشتی یک روزه سویه تجاری راس ۰۰۸ از نزدیک‌ترین موسسه‌های جوجه کشی به محل انجام آزمایش تهیه شد. جوجه‌ها بعد از ورود به سالن توزین و بین ۱۵ پن (در هر پن ۱۱ پرنده) با میانگین وزن گروهی مشابه (51.4 ± 2.5 گرم) تقسیم شدند. دمای جایگاه پرورش در روز ورود جوجه‌ها ۳۲-۳۵ درجه سانتی‌گراد در نظر گرفته شد، پس از ۷۲ ساعت روزانه ۰-۴۰ درجه سانتی‌گراد دمای سالن کاهش یافت تا دمای سالن به ۲۰-۲۲ درجه سانتی‌گراد برسد و سپس تا پایان دوره پرورش دمای سالن ثابت نگه‌داشته شد. رطوبت نسبی در هفته اول پرورش ۶۰-۷۰ درصد و پس از آن تا پایان دوره

اثر افزودن سرکه سبب به آب مصرفی بر عملکرد رشد، pH محتويات گوارشی، جمعيت لاكتوباسيلوس ايلنوم و ۵۶

(NIR) تعیین شد. تنظیم جیره‌ها با استفاده از نرم‌افزار UFFDA بر اساس حداقل احتياجات توصیه شده (اسیدهای آمینه قابل هضم) راهنمای راس ۳۰۸ (۷) و نتایج ترکیب شیمیایی مواد خوراکی حاصل از آزمایش NIR انجام شد (جدول ۱). سرکه مورد استفاده در این آزمایش سرکه سفید سبب با غلظت ۵ درصد اسید استیک بود. تیمارهای آزمایش شامل افزودن سه سطح سرکه سبب به آب مصرفی به مقادیر صفر، ۱ و ۲ درصد بود که در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۳ تیمار ۵ تکرار و ۱۱ قطعه پرنده در هر تکرار انجام شد.

پرورش در دامنه ۵۰-۶۰ درصد حفظ شد. برنامه نوردهی سالن شامل ۲۳ ساعت روشنایی و ۱ ساعت تاریکی در کل دوره آزمایش اعمال شد.

تهیه اقلام خوراکی، مکمل افزودنی، تنظیم جیره‌ها و تیمارهای آزمایشی

جیره‌های مورد استفاده در این آزمایش بر پایه ذرت و سویا تنظیم شدند، به این منظور ترکیب شیمیایی اقلام پایه (ذرت و سویا) مورد استفاده در تنظیم جیره‌های مصرفی به روش طیف سنجی نزدیک به مادون قرمز نزدیک انعکاسی

جدول ۱- اجزای تشکیل‌دهنده و ترکیب شیمیایی جیره‌های آزمایشی (درصد)

Table 1. Ingredient and nutrient composition of experimental diets (%)

| دوره‌های سنی (روز) | | | اجزای جیره |
|--------------------------|-------|-------|----------------------------------|
| ۲۵-۴۲ | ۱۱-۲۴ | ۱-۱۰ | |
| ۵۷/۰۰ | ۵۲/۱۵ | ۴۹/۱۷ | ذرت |
| ۳۳/۵۵ | ۳۸/۷۰ | ۴۲/۱۵ | کچاله سویا |
| ۵/۸۱ | ۵/۱۹ | ۴/۲۰ | روغن سویا |
| ۱/۱۷ | ۱/۳۴ | ۱/۵۶ | دی‌کلریم فسفات |
| ۱/۱۹ | ۱/۳۱ | ۱/۱۴ | سنگ آهک |
| ۰/۱۹ | ۰/۲۳ | ۰/۱۹ | نمک طعام |
| ۰/۱۵ | ۰/۰۹ | ۰/۱۵ | جوش شیرین |
| ۰/۲۶ | ۰/۲۹ | ۰/۴۵ | دی-آل-متیونین |
| ۰/۱۲ | ۰/۱۳ | ۰/۲۰ | آل-لیزین-هیدروکلرايد |
| ۰/۰۷ | ۰/۰۷ | ۰/۱۲ | آل-ترۇپين |
| ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | مکمل ویتامینه ^۱ |
| ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | مکمل معدنی ^۲ |
| ترکیب شیمیایی محاسبه شده | | | |
| ۳۲۰۰ | ۳۱۰۰ | ۳۰۰۰ | انرژی قابل متabolism (kcal/kg) |
| ۱۹/۵۰ | ۲۱/۵۰ | ۲۲/۰۰ | بروتئین خام (درصد) |
| ۰/۷۸ | ۰/۸۷ | ۰/۹۶ | کلسیم (درصد) |
| ۰/۳۹ | ۰/۴۳ | ۰/۴۸ | فسفرقابل دسترس (درصد) |
| ۰/۱۶ | ۰/۱۶ | ۰/۱۶ | سدیم (درصد) |
| ۱/۰۳ | ۱/۱۵ | ۱/۲۸ | لیزین قابل هضم (درصد) |
| ۰/۵۳ | ۰/۵۸ | ۰/۶۵ | متیونین قابل هضم (درصد) |
| ۰/۷۹ | ۰/۸۷ | ۰/۹۵ | متیونین + سیستین قابل هضم (درصد) |
| ۰/۶۰ | ۰/۷۷ | ۰/۸۶ | ترهاآونین قابل هضم (درصد) |

۱- مکمل ویتامینه در هر کیلوگرم جیره مواد زیر را تأمین می‌کرد: ویتامین A، ۹۰۰۰ واحد بین المللی، ویتامین D3 ۲۰۰۰ واحد بین المللی، ویتامین E، ۱۸ واحد بین المللی، ویتامین K3، ۲ میلی گرم، ویتامین C، ۱/۵ میلی گرم، ویتامین B12، ۰/۱ میلی گرم، تیامین، ۱۰ میلی گرم، ریوفلافاوین، ۶/۶ میلی گرم، نیاسین، ۱/۸ میلی گرم، اسید فولیک، ۱/۰ میلی گرم، بیوتین، ۰/۱۵ میلی گرم، پریدوکسین، ۳ میلی گرم، اسید پنتوئیک، ۳۰ میلی گرم، کولین کلرايد، ۵۰ میلی گرم
۲- مکمل مواد معدنی در هر کیلوگرم جیره مواد زیر را تأمین می‌کرد: روی، ۸۴/۷ میلی گرم، سلنیوم، ۰/۲ میلی گرم، مس، ۱۰ میلی گرم، آهن، ۵۰ میلی گرم

سنجهش شاخص‌های عملکرد رشد

وجهه‌های هر پن در سن ۱ روزگی و بعد از آن در سنین ۱۰، ۲۴ و ۴۲ روزگی به صورت گروهی توزیں شدند. به منظور حداقل کردن خطای حاصل از وزن محتويات دستگاه گوارش ۴ ساعت قبل از وزن کشی به وجهه‌ها گرسنگی داده شد. رشد به صورت میزان افزایش وزن روزانه به ازای هر قطعه پرنده در دوره‌های سنی ۱-۱۰، ۱۱-۲۴ و ۲۵-۴۲ روزگی محاسبه شد. میزان مصرف خوراک هر پن معادل مقدار خوراک عرضه شده در طول هر دوره سنی منهای مقدار خوراک باقی مانده در پایان دوره محاسبه سپس میزان مصرف خوراک هر قطعه در روز با توجه به تعداد وجهه‌های هر پن و تاریخ بروز تلفات به صورت گرم مصرف خوراک به ازای هر قطعه در روز تصحیح شد. ضریب تبدیل

غذایی یا مقدار غذایی مورد نیاز برای افزایش واحد وزن زنده از تنسیم خوراک مصرفی بر میزان افزایش وزن محاسبه شد. شاخص راندمان تولید اروپایی برای کل دوره آزمایش (۱-۴۲) روزگی) بر اساس فرمول زیر محاسبه شد (۷).

$$\frac{\text{ماندگاری}(\%) \times \text{وزن زنده}(kg)}{\text{ضریب تبدیل غذایی} \times \text{حول دوره پرورش}} \times 100 = \text{شاخص تولید}$$

اندازه‌گیری pH محتويات اندام‌های گوارشی و جمعیت میکروبی (لاكتوباسیلوس) محتويات ایلنوم در سن ۱۰ روزگی یک قطعه جوجه از هر تکرار (۵ قطعه از هر تیمار) که از نظر وزن مشابه میانگین وزنی آن تکرار بود انتخاب و کشتار شد پس از کشتار بلافلاسلہ محوطه شکمی باز و دستگاه گوارش خارج شد. مقدار ۰/۵ گرم از محتويات

انکوباسیون و پس از آن شماره‌ی اولین خانه‌ی لیز شده یادداشت شد. بالاترین رقت سرم که قادر بود به طور قابل مشاهده یک حجم مساوی از سوسپانسیون ۵ درصد SRBC را آکلوتینه کند به عنوان تیتر آنتی‌بادی SRBC ثبت و به صورت² log₂ معکوس آن رقت گزارش شد. از آنجایی که ایمنوگلوبولین M به ۲ مرکاپتواتانول حساس هستند و در حضور آن تخریب می‌شود، با افزودن این ماده به چاهک اول می‌توان آنرا حذف کرد که تیتر مشاهده شده نشان دهنده میزان ایمونوگلوبولین G است. از تفاضل تیتر ایمونوگلوبولین G از تیتر آنتی SRBC کل، تیتر ایمونوگلوبولین M بدست آمد (۱۳).

ایمنی سلوی

سنجه‌فعالیت سیستم ایمنی سلوی با استفاده از تست CBH انجام شد. بدین منظور در سن ۴۲ روزگی ابتدا خاصمت پرده بین انگشت دوم و سوم پای چپ جوجه‌ها (دو قطمه از هر پن) با استفاده از کولیس دیجیتال با دقیق^۱ ±۱ میکرومتر اندازه‌گیری شد. سپس ۱۰۰ میکرولیتر فیتوهوموآکلوتینین-پی (PHA-P) به روش تزریق زیر پوستی به پرده بین انگشت دوم و سوم پای چپ هر جوجه تزریق شد. در فواصل زمانی ۸، ۱۶ و ۲۴ ساعت بعد از تزریق خاصمت پرده بین انگشتان پا اندازه‌گیری و پاسخ به این تست از طریق مقدار تورم ایجاد شده (که خود از کسر میزان خاصمت پرده بین انگشتان پا قبل از تزریق و بعد از تزریق بود) به دست آمد (۲۸).

آنالیز آماری داده‌ها

نتایج بدست آمده از آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با استفاده از نرمافزار آماری SAS و رویه مدل عمومی خطی GLM مورد تجزیه آماری قرار گرفته‌اند (۳۶). مقایسه میانگین‌ها با استفاده از آزمون دانکن در سطح احتمال (P<۰/۰۵) انجام شد.

نتایج و بحث

شاخص‌های عملکرد رشد

تأثیر افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی بر فراسنجه‌های عملکرد رشد در جدول ۲ نشان داده شده است. اثر افزودن سرکه سبب به آب مصرفی بر مصرف خوارک و خربیت تبدیل غذایی در دوره‌های سنی ۱-۱۰ و ۱۱-۲۴ و ۲۵-۴۲ روزگی معنی دار بود (P<۰/۰۵) ولی در دوره سنی ۲۵-۴۲ و کل دوره آزمایش (۱-۴۲ روزگی) اثر معنی داری نداشت. همچنین اثر افزودن سرکه سبب به آب مصرفی بر وزن زنده در سنین ۱۰، ۲۴ و ۴۲ روزگی و رشد در دوره‌های سنی ۱-۱۰، ۱۱-۲۴ و ۲۵-۴۲ روزگی و شاخص راندمان تولید اروپایی در کل دوره پرورش معنی دار نبود. با بررسی نتایج مشاهده می‌شود با افزودن سرکه سبب به آب آشامیدنی مصرف خوارک در دوره های سنی ۱-۱۰ و ۱۱-۲۴ روزگی کاهش یافته است. کاهش مصرف خوارک می‌تواند در اثر کاهش سرعت تخلیه محتویات معده و کاهش سرعت عبور مواد مغذی داخل روده کوچک تحت تأثیر افزودن سرکه سبب به آب مصرفی باشد (۳۰). پینچاسو و المالیا (۳۲) گزارش

اندامهای گوارشی (چینه‌دان، سنگ‌دان و ایلنوم) به نسبت ۱ به ۱۰ با آب مقطر مخلوط و پس از ۳۰ ثانیه هم زدن pH آن با دستگاه pH متر^۱ خوانده و ثبت شد (۳۸). همچنین محتویات ایلنومی در مجاوته یخ به آزمایشگاه میکروبیولوژی تحت شرایط استریل و بهداشتی انتقال یافت، از این نمونه برای انجام آزمایشات میکروبی استفاده شد. با توجه به اینکه بررسی جمعیت لاکتوپاسیل‌ها هدف این آزمایش بود از محیط‌های کشت (MHA)^۲ و (MRSA)^۳ استفاده شد.

وزن نسبی اندامهای لنفاوی

در سن ۴۲ روزگی یک قطمه جوجه از هر تکرار مربوط به هر تیمار (۵ قطمه از هر تیمار) که از نظر وزنی نزدیک به میانگین وزن تکرار (پن) بود، انتخاب، توزین و کشتار شد پس از کشتار بلافصله پرکنی، بورس و طحال جدا و توزین شدند. وزن نسبی اندامهای احتشای به صورت درصدی از وزن زنده (۱۰۰ گرم وزن زنده / گرم) محاسبه شد.

ایمنی همورال

برای اندازه‌گیری پاسخ ایمنی^۴ (آنتی‌بادی ایجاد شده) علیه گلبول‌های قرمز گوسفنده (SRBC) از روش سنجش مستقیم هموآکلوتیناسیون (۳۹) استفاده شد. به این منظور خون گیری از یک گوسفند سالم در سرنگ آگشته به EDTA انجام شد. خون جمع‌آوری شده در ۲۰۰۰ rpm و به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ و گلبول‌های قرمز تفکیک شدند. توده گلبول‌های قرمز بدست آمده سه مرتبه با محلول بافر فسفات سالین به روش " محلول سازی-سانتریفیوژ-تفکیک" شستشو داده شدند. گلبول‌های باقی‌مانده به نسبت ۵ درصد با محلول بافر فسفات سالین رقيق و محلول تزریقی بدست آمد (لازم به ذکر است که تمام مراحل فوق تحت شرایط استریل انجام شد). در سن ۳۰ روزگی (نوبت اول) و ۳۷ روزگی (نوبت دوم) ۱ میلی‌لیتر از سوسپانسیون ۵ درصد SRBC تازه تهیه شده داخل عضله ران جوجه‌ها تزریق و ۷ روز پس از هر تزریق از یک قطمه جوجه از هر تکرار از طریق سیاه‌رگ بال به میزان ۲ میلی‌لیتر خون گیری شد. از نمونه خون، سرم جدا و به آزمایشگاه به منظور سنجش تیتر آنتی بادی انتقال یافت. اندازه‌گیری پاسخ آنتی‌بادی به SRBC با استفاده از روش سنجش مستقیم هموآکلوتیناسیون برای تعیین ایمونوگلوبولین کل، ایمونوگلوبولین M و ایمونوگلوبولین G انجام شد. برای اندازه‌گیری ایمونوگلوبولین G از مرکاپتواتانول برای ایجاد رسوب استفاده شد. ایمونوگلوبولین M با تقریق ایمونوگلوبولین G از ایمونوگلوبولین کل به دست آمد (۸).

روش آزمایش - سرم تهیه شده برای نیم ساعت در دمای ۵۶ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت. ۵۰ ماکرولیتر سرم و ۵۰ تاپی (۸×۱۲) اضافه و پلت در داخل انکوباتور در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد برای مدت نیم ساعت قرار گرفت. پس از نیم ساعت به بقیه چاهک‌ها ۵۰ ماکرولیتر بافر فسفات سالین اضافه و سپس رقت‌های ۱/۲، ۱/۴، ۱/۸، ۱/۱۶، ۱/۳۲، ۱/۶۴، ۱/۱۲۸ و ۱/۲۵۶ میکرولیتر محلول SRBC ۵ درصد به هر چاهک اضافه، سپس پلت به مدت نیم ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد

اثر افزودن سرکه سیب به آب مصرفی بر عملکرد رشد، pH محتویات گوارشی، جمعیت لاکتوپاسیلوس ایلیوم و ۵۸

(۲) گزارش نمودند که افزودن اسید استیک، اسید سیتریک و اسید لاکتیک به جیره جوجه‌های گوشتی باعث افزایش مصرف خوراک شد. همچنین چودهاری و همکاران (۱۴) نیز گزارش کردند که استفاده از ۰/۵ درصد اسید سیتریک منجر به افزایش مصرف خوراک در مقایسه با گروه شاهد گردید.

کردن خوراندن اسید استیک به جوجه‌های گوشتی باعث کاهش مصرف خوراک می‌شود. برنس و همکاران (۱۰) نیز گزارش کردند که استفاده از ۲۰ گرم بر کیلوگرم اسید سیتریک منجر به کاهش معنی‌دار مصرف خوراک گردید. البته نتایج برخی گزارشات با نتایج بدست آمده در این تحقیق و گزارشات فوق مغایر است به طوری که عبدالفتاح و همکاران

جدول ۲- اثر افزودن سرکه سیب به آب مصرفی بر عملکرد رشد جوجه‌های گوشتی (۱-۴۲) (روزگی)

| P-Value | SEM | سطح افزودن سرکه سیب (درصد) | | سن / دوره سنی (روزگی) |
|---------------------------------|-------|----------------------------|--------------------|-----------------------|
| | | ۱ | ۲ | |
| وزن زنده (گرم) | | | | |
| -۰/۸۷ | ۸/۲۹ | ۲۲۵ | ۲۲۸ | ۲۳۱ |
| -۰/۹۵ | ۲۲/۷۷ | ۹۸۳ | ۹۷۳ | ۹۷۵ |
| -۰/۸۵ | ۳۳/۵۶ | ۲۲۰ | ۲۱۹۲ | ۲۱۷۸ |
| افزایش وزن (روز / پرنده / گرم) | | | | |
| -۰/۸۴ | ۰/۸۱ | ۱۷/۸۹ | ۱۸/۲۳ | ۱۸/۵۷ |
| -۰/۸۴ | ۱/۲۶ | ۵۴/۱۱ | ۵۲/۲۳ | ۵۳/۱۷ |
| -۰/۹۰ | ۱/۸۰ | ۶۷/۰۰ | ۶۷/۲۲ | ۶۶/۸۴ |
| -۰/۸۶ | ۰/۷۹ | ۵۱/۴۰ | ۵۱/۱۰ | ۵۰/۷۹ |
| خوراک مصرفی (روز / پرنده / گرم) | | | | |
| -۰/۰۵ | ۱/۰۲ | ۲۵/۰۶ ^{ab} | ۲۴/۹۴ ^b | ۲۷/۲۱ ^a |
| -۰/۰۵ | ۲/۱۰ | ۷۷/۳۴ ^a | ۷۷/۷۴ ^b | ۷۸/۱۰ ^a |
| -۰/۳۲ | ۳/۹۴ | ۱۳۱/۹۵ | ۱۲۵/۹۳ | ۱۲۳/۴۰ |
| -۰/۴۳ | ۲/۲۶ | ۸۸/۳۰ | ۸۴/۱۶ | ۸۵/۴۰ |
| ضریب تبدیل غذایی | | | | |
| -۰/۰۵ | ۰/۰۸ | ۱/۴۲ ^{ab} | ۱/۳۹ ^b | ۱/۴۷ ^a |
| -۰/۰۵ | ۰/۰۴ | ۱/۴۹ ^{ab} | ۱/۴۱ ^b | ۱/۵۴ ^a |
| -۰/۵۵ | ۰/۰۷ | ۱/۹۴ | ۱/۸۴ | ۱/۸۴ |
| -۰/۵۳ | ۰/۰۵ | ۱/۷۳ | ۱/۶۵ | ۱/۷۰ |
| شاخص راندمان تولید اروپایی | | | | |
| -۰/۷۳ | ۴/۱۰ | ۲۵۷ | ۲۶۴ | ۲۴۸ |

b: میانگین‌های هر ردیف که حرف مشترک ندارند دارای اختلاف معنی‌دار هستند ($P < 0/05$).

گزارشات حاصل از نتایج سایر محققین نیز بهبود ضریب تبدیل غذایی جوجه‌های گوشتی هنگام استفاده از اسید استیک (۲۱)، (۲۲) و یا سایر اسیدهای آلی را نشان می‌دهد (۲). سالاری و همکاران (۳۴) گزارش کردند افزودن ۰/۴ درصد اسید آلی به جیره مصرفی باعث کاهش ضریب تبدیل خوراک در دوره آغازین و رشد جوجه‌های گوشتی می‌شود. دلیل اثر بخشی اسید آلی در مراحل اولیه پرورش مقدار کم تولید اسیدهای چرب کوتاه زنجیری در جوجه‌های جوان می‌باشد. بنابراین به نظر می‌رسد که بهترین زمان مصرف اسید آلی در دوره آغازین پرورش جوجه گوشتی باشد (۲۹). با افزایش سن تولید اسیدهای چرب فرار در دستگاه گوارش افزایش یافته و این موضوع می‌تواند دلیل اصلی موثر واقع نشدن افزودن اسیدهای آلی به خوراک باشد (۳۴، ۳۵).

در این آزمایش افزودن سرکه سیب به آب آشامیدنی باعث کاهش ضریب تبدیل غذایی در دوره‌های سنی ۱۰-۱۱-۱۲ روزگی شد. در مطالعات مختلف گزارش شده است که بهبود عملکرد طیور در اثر استفاده از مکمل اسیدهای آلی می‌تواند ناشی از بهبود هضم و جذب خوراک، کاهش میزان مواد سمتی، افزایش جمعیت میکروبی مفید روده، کاهش میزان وقوع عفونتها و تقویت سیستم ایمنی طیور باشد (۱، ۲۶، ۳). یکی از موضوعاتی مهم در جیره اسیدی شده، مهار رقابت باکتری‌های روده با میزان برای مصرف مواد غذایی قابل دسترس و شاید کاهش متابولیت‌های سمتی با منشاء باکتری‌ای مانند آمونیاک و آمینه‌ها باشد (۳۸). گزارش شده است که اسیدهای آلی باعث افزایش قابلیت هضم پروتئین و اسیدهای آمینه و همچنین کاهش ضریب تبدیل خوراک می‌شوند (۳۵).

جدول ۳- اثر افزودن سطوح مختلف سرکه سبب بر وزن نسبی اندام‌های لنفاوی (گرم به ازای ۱۰۰ گرم وزن زنده)، سنجش ایمنی سلولی پاسخ به تزریق PHA-P و ایمنی همورال (پاسخ به تزریق گلبول‌های قرمز گوسفندی) در جوجه‌های گوشته

Table 3. The effect of apple vinegar addition to the drinking water on lymphoid organs relative weight (g/ 100 g live body weight), cell immune (response to the PHA-P injection) and humoral immune (Antibody titers ($\log 2$) response to SRBC injection) of broiler chickens

| P-Value | SEM | سطح افزودن سرکه سبب (درصد) | | اندام‌های لنفاوی |
|---------|-------|--|--------------------|------------------|
| | | ۱ | صفرا | |
| | | وزن نسبی (۱۰۰ گرم وزن زنده/ گرم) | | |
| .۰/۴۰ | .۰/۰۲ | .۰/۱۳ | .۰/۱۵ | بورس |
| .۰/۴۲ | .۰/۰۱ | .۰/۱۱ | .۰/۱۲ | طحال |
| | | تغییر ضخامت پوست در پاسخ به تزریق PHA-P (میلی متر) | | ساعت پس از تزریق |
| .۰/۹۱ | .۰/۱۲ | .۰/۴۴ | .۰/۴۵ | ۸ |
| .۰/۲۹ | .۰/۰۴ | .۰/۵۷ | .۰/۵۲ | ۱۶ |
| .۰/۰۵ | .۰/۰۶ | .۰/۶۴ ^a | .۰/۵۹ ^a | ۲۴ |
| | | تیتر آنتی بادی در پاسخ به تزریق (log 2) SRBC | | سن ۳۵ روزگی |
| .۰/۷۹ | .۰/۰۹ | ۱/۸۳ | ۱/۶۷ | Ig G |
| .۰/۳۶ | .۰/۰۵ | ۲/۰۰ | ۱/۵۰ | Ig M |
| .۰/۰۷ | .۰/۰۵ | ۳/۸۳ | ۲/۱۷ | Ig T |
| .۰/۶۹ | .۰/۰۴ | ۲/۲۳ | ۲/۰۰ | سن ۴۲ روزگی |
| .۰/۱۴ | .۰/۰۳ | ۱/۵۰ | ۲/۰۵ | Ig G |
| .۰/۰۳ | .۰/۰۵ | ۳/۸۳ | ۴/۵۰ | Ig M |
| | | | | Ig T |

a, b: میانگین‌های هر ردیف که حرف مشترک ندارند دارای اختلاف معنی‌دار هستند ($P < 0.05$).
 P:

پروتئین‌های دانه‌ای لوپیای قرمز بوده که با گلیکوبروتئین‌ها پیوند برقرار می‌کند و به سطح سلول‌های T می‌چسبد. PHA-P لنسفوسیت T را تحریک و لنفوکائین تولید می‌شود در نتیجه نفوذپذیری عروق بیشتر شده و لکوسیت‌ها به موضع تزریق هجوم می‌آورند (۱۸). استفاده از اسید آلی باعث افزایش فعالیت آنزیم‌های پروتئولیتیک، کاهش تولید آمونیاک و متابولیت‌های میکروبی کاهنده رشد، جذب مطلوب مواد معدنی و کاهش عفونت‌های بالینی شده در نتیجه باعث بهبود سیستم ایمنی می‌شود (۲۰، ۲۱).

pH محتويات گوارشی

تأثیر افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی بر pH بخش‌های مختلف دستگاه گوارش جوجه‌های گوشته در سن ۱۰ روزگی در جدول ۴ نشان داده شده است. نتایج نشان داد که اثر افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی تأثیر معنی‌داری بر pH بخش‌های مختلف دستگاه گوارش نداشت (۰/۰۵) (P). اقلام خوراکی مورد استفاده در تعذیب طیور دارای ظرفیت بافری بالایی هستند و لذا به دلیل افزایش ظرفیت بافری محتويات دستگاه گوارش pH محتويات پایدار بوده و کمتر تغییر می‌کنند (۲۷)، در نتیجه مانع از تأثیر مورد انتظار افزودن سرکه سبب بر کاهش pH دستگاه گوارش شده است، همچنین گزارش شده است به دلیل اینکه pH چینه دان بالاتر از pKa اسید استیک است احتمال یونیزه شدن اسید خوارانده شده و جذب از جدار دستگاه گوارش در بخش‌های فوقانی نیز وجود دارد (۱۲) بعلاوه احتمال جذب اسیدهای آلی در روده کوچک نیز وجود دارد.

جمعیت لاکتوبراسیلوس ایلیوں

تأثیر افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی بر جمعیت لاکتوبراسیلوس ایلیوں جوجه‌های گوشته در سن ۱۰ روزگی در جدول ۴ نشان داده شده است. نتایج نشان داد که اثر افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی تأثیر

وزن نسبی اندام‌های لنفوئیدی و پاسخ ایمنی تأثیر افزودن سطوح مختلف سرکه سبب به آب مصرفی بر وزن نسبی اندام‌های لنفوئیدی (طحال و بورس)، پاسخ ایمنی همورال (تیتر ایمنوگلوبین کل، M و G) ایجاد شده علیه آنتی ژن گوسفندی SRBC و پاسخ ایمنی سلولی ایجاد شده در پاسخ به تزریق فتوهموآگلوبوتینین (PHA-P) در جدول ۳ گزارش شده است. نتایج نشان داد که افزودن سرکه سبب به آب مصرفی تأثیر معنی‌داری بر وزن نسبی اندام‌های لنفوئیدی و تولید ایمنوگلوبین کل، G و M علیه تزریق SRBC در نوبت اول و دوم نداشت (۰/۰۵) (P). عدم تأثیر افزودن سرکه سبب به آب مصرفی بر وزن نسبی اندام‌های لنفوئیدی در این آزمایش با گزارش برسی بین و همکاران (۱۱) همخوانی دارد. گزارش شده است که استفاده از مکمل اسیدهای آلی (اسید فورمیک، اسید استیک، اسید لاکتیک، اسید پروپیونیک، اسید ال-اسکوروبیک و اسید سیتریک) در حیره جوجه‌های گوشته تأثیر معنی‌داری بر وزن سنتگدان، کبد، پانکراس و طحال نداشت (۴). البته در مقابل این نتایج هاکو و همکاران (۲۰) گزارش کردند افزودن اسیدآلی منجر به افزایش تعداد سلول‌های مشارکت کننده در سیستم ایمنی در فولیکول‌های بورس شده و وزن بورس را افزایش می‌دهد.

اثر افزودن سرکه سبب در سطوح ۱ و ۲ درصد به آب مصرفی باعث افزایش معنی‌داری تغییر ضخامت پرده بین انگشتان پا، در ۲۴ ساعت پس از تزریق PHA-P شد (P<۰/۰۵). پاسخ به آزمون CBH در اثر تزریق زیر پوستی PHA-P پاسخی وابسته به تیموس می‌باشد که از طریق لنفوسيت‌های T صورت می‌گیرد (۲۸) به عبارت دیگر این سنجش برای اندازه‌گیری فعالیت T-cell‌ها در ایمنی سلولی می‌باشد. مقدار تورم پوستی بوجود آمده ناشی از حضور لکوسیت‌ها و فیلتراسیون مایع بعد از تزریق PHA-P است. PHA-P میتوژنی است که از لکتین مشتق شده و جزء

۶۰ اثر افودن سرکه سیب به آب مصرفی بر عملکرد رشد، pH محتویات گوارشی، جمعیت لاکتوبراسیلوس ایلئوم و

مفیدی، چون لاکتوبراسیلوس فراهم می‌کند (۳۳). همچنین استفاده از ۰/۲ و ۰/۴ درصد اسید فوماریک و اسید پروپیونیک، باعث افزایش پرگه‌های لاکتوبراسیلوس حاصل از کشت میکروبی محتویات دستگاه گوارش جوجه‌ها در سنین ۲۴ و ۴۲ روزگی می‌شود (۱۷). افودن اسید آلی به جیره جوجه‌های گوشتش می‌تواند با کاستن pH روده کوچک، سبب بهبود رشد لاکتوبراسیلوس شود (۶۴).

معنی‌داری بر جمعیت لاکتوبراسیلوس ایلئوم در محیط کشت MRS و MRSA نداشت ($P > 0.05$). اسید سرکه سیب دارای pKa بالا است لذا در محیط با pH بالا یونیزه شده و شکل یونیزه اسید به دلیل داشتن بارالکتریکی قادر به عبور از غشاء سلولی نبوده و بنابراین نمی‌تواند اثر باکتری کشی خود را اعمال کند (۱۲). نتایج برخی گزارشات علمی نشان داده است که استفاده از اسید آلی در جیره، ضمن مهار کردن رشد میکروب‌های مضر، شرایط محیط را به نفع باکتری‌های

جدول ۴- اثر افودن سطوح مختلف سرکه سیب به آب مصرفی بر pH محتویات بخش‌های مختلف دستگاه گوارش و شمارش لاکتوبراسیلوس ایلئوم (CFU log 10) گوشتهای گوشتی در سن ۱۰ روزگی

Table 4. The effect of apple vinegar addition to the drinking water on gastro intestinal tract organs pH and ileal lactobacillus count (CFU log 10) of broiler chickens (10 d)

| جمعیت لاکتوبراسیلوس ایلئوم | | | pH محتویات | | | سطح افودن سرکه |
|----------------------------|------|--------|------------|----------|------------|----------------|
| MRS A2 | MHA1 | ایلئوم | سنگدان | چینه دان | سبک (درصد) | |
| ۳/۹۰ | ۳/۵۹ | ۵/۸۷ | ۷/۸ | ۴/۲۸ | صفر | |
| ۴/۰۱ | ۳/۵۵ | ۶/۳۴ | ۲/۹۸ | ۴/۵۴ | ۱ | |
| ۳/۹۶ | ۳/۵۸ | ۶/۲۹ | ۲/۷۹ | ۴/۴۹ | ۲ | |
| ۰/۰۶ | ۰/۰۱ | ۰/۳۴ | ۰/۱۰ | ۰/۰۷ | SEM | |
| ۰/۵۶ | ۰/۳۹ | ۰/۵۹ | ۰/۴۸ | ۰/۳۶ | P-Value | |

1- Muller Hinton Agar, 2- De Man Ragusa Agar

گوشتهای گوشتی می‌شوند (۱۶،۵). همچنین لاکتوبراسیلوس ایلئوم معمولاً برای سلامتی دستگاه گوارش پرندگان مفید هستند و افزایش جمعیت آن‌ها از رشد پاتوژن‌های گرم منفی ممانعت می‌کند (۳۱). اسیدهای آلی دارای خصوصیات آنتی‌باکتریالی بر علیه باکتری‌های سالمونلا، کمپیلوباکترها و اشريشیاکلی دستگاه گوارش طیور می‌باشند (۳۴).

تشکر و قدردانی

بدین وسیله موافقین از معاونت پژوهشی دانشگاه فردوسی مشهد و معاونت پژوهشی دانشکده کشاورزی که امکان اجرای این پژوهش را فراهم نمودند، قدردانی می‌نمایند.

به طور کلی مشاهده نتایج متناقض در اثر افودن اسید آلی به آب مصرفی در آزمایشات مختلف ممکن است متاثر از شکل اسیدی فایبر استفاده شده باشد. اسیدی فایبرهای تجاری موجود در بازار دارای شکل‌های مختلفی از جمله (اسید آزاد، نمک اسید، پوشش دار و یا بدون پوشش) می‌باشد. استفاده از ترکیبات اسیدی مثل اسید استیک، اسید پروپیونیک، اسید بوتیریک، اسید سیتریک و نمک‌های آن‌ها در تعذیه طیور خاصیت ضد میکروبی و تنظیم کنندگی pH محتویات روده را دارا می‌باشد. اسیدهای آلی با کمک به باکتری‌های مفید در ایجاد کلنی و غلبه بر جمعیت میکروب‌های مضر و ایجاد تعادل میکروبی در دستگاه گوارش اثرات مثبت خود را بر جای می‌گذارند و در نهایت باعث بهبود عملکرد رشد جوجه‌های

منابع

- Abdel-Azeem, F., Y.M. El-Hommosany and G.M. Nematallah. 2000. Effect of citric acid in diets with different starch and fiber levels on productive performance and some physiological traits of growing rabbits. Egypt Journal Rabbit Science, 10: 121-145.
- Abdel-Fattah, S.A., M.H. El-Sanhoury, N.M. El-Mednay and F. Abdel-Azeem. 2008. Thyroid activity, some blood constituents, organs morphology and performance of broiler chicks fed supplemental organic acids. International Journal of Poultry Science, 7: 215-222.
- Abdo, M. and A. Zeinb. 2004. Efficacy of acetic acid in improving the utilization of low protein-low energy broiler diets. Egypt Poultry Science, 24: 123-141.
- Abedini, M., F. Shariyatmadari and M. karimi. 2011. Comparison of the effects of medicinal plants, organic acids and antibiotics in diets containing barley and enzyme on performance, Blood, immune response and intestinal morphology of broiler chickens. Journal of Animal Production, 13:19-27 (In Persian).
- Akbari, M.R., H. Kermanshahi and G.A. Kalidari. 2004. Effect of acetic acid administration in drinking water on performance and growth characteristics and ileal microflora of broiler chickens. Journal of Science and Technology of Agriculture and Natural Resources, 3: 139-147 (In Persian).
- Alp, M., M. Kocabagli, R. kahraman and K. Bostan. 1999. Effect of dietary supplementation with organic acids and zinc bacitracin on ileal microflora, pH and performance in broilers. Turkish Journal of Veterinary and Animal Science, 23: 451-455.
- Aviagen. 2015. Ross 308: Broiler nutrition specification. In: H. Aviagen Inc., AL, (ed.), USA.
- Besharatian, M. 2011. The effect of the leaves and extract of Aloe-vera powder on growth performance, blood parameters and the immune system of broiler chickens. MSc. Thesis, 30-35pp, Ferdowsi University of Mashhad (In Persian).
- Bolton, W. and W.A. Dewar. 1965. The digestibility of acetic, propionic and butyric acids by the fowl. British Poultry Science, 6: 103-105.
- Brenes, A., A. Viveros, I. Arija, C. Centeno, M. Pizarro and C. Bravo. 2003. The effect of citric acid and microbial phytase on mineral utilization in broiler chicks. Animal Feed Science and Technology, 110: 201-219.

- ۶۱
11. Brisbin, J.T., H. Zhou, J. Gong, P. Sabour, M.R. Akbari, H.R. Haghghi and S. Sharif. 2008. Gene expression profiling of chicken lymphoid cells after treatment with *Lactobacillus acidophilus* cellular components. *Developmental and Comparative Immunology*, 32: 563-574.
 12. Chaveerach, P., D.A. Keuzenkamp, L.J.A. Lipman and F. Van Knapen. 2004. Effect of organic acids in drinking water for young broilers on *Campylobacter* infection, volatile fatty acid production, gut microflora and histological cell changes. *Poultry Science*, 83: 330-334.
 13. Cheema, M.A., M.A. Qureshi and G.B. Havenstein. 2003. A comparison of the immune response of a 2001 commercial broiler with a 1957 random bred broiler strain when fed representative 1957 and 2001 broiler diets. *Poultry Science*, 82: 1519-1529.
 14. Chowdhury, R., K.M.S. Islam, M.J. Khan, M.R. Karim, M.N. Haque and M. Khatun. 2009. Effect of citric acid, avilamycin and their combination on the performance, tibia ash and immune status of broilers. *Poultry Science*, 8: 1616-1622.
 15. Denli, M., F. Okan and K. Celik. 2003. Effect of dietary probiotic, organic acid and antibiotic supplementation to diets on broiler performance and carcass yield. *Pakistan Journal of Nutrition*, 2: 89-91.
 16. Ebrahimi, E., S. Sobhani Rad, and H. Zarghi. 2017. Effect of triticale level and exogenous enzyme in the grower diet on performance, gastrointestinal tract relative weight, jejunal morphology and blood lipids of Japanese quail (*coturnix coturnix japonica*). *Journal of Agricultural Science and Technology* 19: 569-580.
 17. Garcia, V., P. Catala Gregori, F. Hernandez, M.D. Megias and J. Madrid. 2007. Effect of formic acid and plant extracts on growth, nutrient digestibility, intestine mucosa morphology and meat yield of broilers. *The Journal of Applied Poultry Research*, 16: 555-562.
 18. Grasman, K.A. 2010. In vivo functional tests for assessing immunotoxicity in birds. *Methods Mol Biol*, 598: 387-398.
 19. Gutierrez Del Alamo, A., J. De Los Mozos, J.T.P. Van Dam and P.P. De Ayala. 2007. The use of short and medium chain fatty acids as an alternative to antibiotic growth promoters in broilers infected with malabsorption syndrome. In Proceedings of the 16th, European Symposium on Poultry Nutrition, pp: 317-320.
 20. Haque, M.N., K.M. Islam, M.A. Akbari, R. Chowdhury, M. Khatun, M.R. Karim and B.W. Kemppainen. 2010. Effect of dietary citric acid, flavomycin and their combination on the performance, tibia ash and immune status of broiler. *Canadian journal of animal science*, 90: 57-63.
 21. Hassan, A.M., H.M. Abdel Azeem and P.G. Reddy. 2009. Effect of some water supplements on the performance and immune system of chronically heat-stressed broiler chicks. *International Journal of Poultry Science*, 8: 432-436.
 22. Hernández, F., V. García, J. Madrid, J. Orengo, P. Catalá and M.D. Megias. 2006. Effect of formic acid on performance, digestibility, intestinal histomorphology and plasma metabolite levels of broiler chickens. *British Poultry Science*, 47: 50-56.
 23. Hudha, M.N., M.S. Ali, M.A. Azad, M.M. Hossian, M. Tanjim, S.C. Bormon, M.S. Rahman, M.M. Rahman and A.K. Paul. 2010. Effect of acetic acid on growth and meat yield in broilers. *International Journal of Biological Research*, 1: 31-35.
 24. Isazade, S., N. Mousavi and R. Taherkhani. 2016. Effects of organic acids with different dietary electrolyte balances on growth performance and intestinal microbial population of broiler. *Research on Animal Production*, 6: 49-60 (In Persian).
 25. Islam, M.Z., Z.H. Khandaker, S.D. Chowdhury and K.M.S. Islam. 2008. Effect of citric acid and acetic acid on the performance of broilers. *Journal of the Bangladesh Agricultural University*, 6: 315-320.
 26. Izat, A., L.M.H. Adams and M. Cabel. 1990. Effect of formic acid or calcium format in feed on performance of broiler chicks. *Poultry Science*, 69: 1876-1882.
 27. Kalantar, M., F. Khajali, A. Yaghobfar, J. Pourreza and M.R. Akbari. 2017. Effects of COMBO® enzyme supplemented wheat and wheat bran diet on growth performance and digesta physicochemical properties of broilers. *Research on Animal Production*, 8: 49-57 (In Persian).
 28. Langarodi, N., M. Mohammadi and A.M.M. Rostaei. 2012. Formic acid and probiotic effect on the immune system of broiler chickens. *Iranian Journal of Animal Science*, 46: 449-456 (In Persian).
 29. Leeson, S., H. Namkung, M. Antongiovanni and E.H. Lee. 2005. Effect of butyric acid on the performance and carcass yield of broiler chickens. *Poultry Science*, 84: 1418-1422.
 30. Liljeberg, H. and I. Fjorck. 1998. Delayed gastric emptying rate may explain improved glycaemia in healthy subjects to a starchy meal with added vinegar. *European Journal of Clinical Nutrition*, 52: 368-371.
 31. Patterson, J.A. and K.M. Burkholder. 2003. Application of prebiotics and probiotics in poultry production. *Poultry Science*, 82: 627-631.
 32. Pinchasov, Y. and S. Elmaliyah. 1995. Broiler chick responses to anorectics agents: Dietary acetic and propionic acids and the blood metabolites. *Annals of Nutrition and Metabolism*, 39: 107-116.
 33. Ricke, S.C. 2003. Perspectives on the use of organic acids and short chain fatty acids as antimicrobials. *Poultry Science*, 82: 632-639.
 34. Salari, A. A., A. Hassanabadi, H. Nassiri Moghaddam and G.A. Kalidari. 2016. The effect of diet acidified with hydrochloric and butyric acids on performance of female broiler chickens. *Journal of Animal Production* (In Persian).
 35. Samanta, S., S. Haldar and G.T. 2010. Comparative efficacy of an organic acid blend and bacitracin methylene disalicylate as growth promoters in broiler chickens: effects on performance, gut histology, and small intestinal milieu. *Veterinary Medicine International*, 645-650.
 36. SAS Institute. 2003. *SAS User's Guide: Statistics*. Version 9.1 ed. SAS Institute Inc., Cary, NC.
 37. Shahidi, F., J. McDonald, A. Chandrasekara and Y. Zhong. 2008. Phytochemicals of foods, beverages and fruit vinegars: chemistry and health effects. *Asia Pacific Journal of Clinical Nutrition*, 17: 380-382.
 38. Thompson, J.L. and M. Hinton. 1997. Antibacterial activity of formic and propionic acids in the diet of hens and salmonellas in the crop. *British Poultry Science*, 38: 159-165.
 39. Van der Zijpp, A.J. and F.R. Leenstra. 1980. Genetic analysis of humoral immune response of white leghorn chicks. *Poultry Science*, 59: 1363-1369.
 40. Wolfenden, A.D., J.L. Vicente, J.P. Higgins, R.L. Andreatti Filho, S.E. Higgins, B.M. Hargis and G. Tellez. 2007. Effect of organic acids and probiotics on *Salmonella enteritidis* infection in broiler chickens. *International Journal of Poultry Science*, 6: 403-405.

Effect of Apple Vinegar Addition to the Drinking Water on Growth Performance, Ileal Lactobacillus Population, Digestive Chyme pH and Immune Response of Broiler Chickens

**Parviz Allahdo¹, Heydar Zarghi², Hasan Kermanshahi³ and Mohammad Reza Edalatian
Dowom⁴**

1, 3 and 4- Graduated M.Sc. Student, Professor and Assistant Professor, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran

2- Assistant Professor Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran (Corresponding author: h.zarghi@um.ac.ir)

Received: February 21, 2016 Accepted: September 3, 2016

Abstract

An experiment was carried out to evaluate the effect of addition various levels of apple vinegar (zero, 1 and 2%) in drinking water on growth performance, gastrointestinal tract organs chyme pH, ileal lactobacillus population and immune responses of broiler chickens. One hundred and sixty day old male Ross 308 broiler chicks were allotted in a completely randomized design with three treatments, five replicates/treatment and 11 chicks/replicate. The study lasted from one to 42 days of age. The results showed that supplementation of drinking water with apple vinegar significantly ($P<0.05$) reduced feed intake and feed conversion ratio during the starter and grower periods (1-10 & 11-24 days of ages) but on other growth performance traits had not significant ($P>0.05$) effects. The cellular immune response to the injection of Phytohaemagglutinin-P (PHA-P) in the birds that fed apple vinegar contained water were significantly ($P<0.05$) more than birds fed non-supplemented water (control). Ileal chyme lactobacillus counts and pH of the crop, gizzard, and ilium contents measured at day 10th, remained unaffected ($P>0.05$) by the drinking water supplementation with apple vinegar. The addition apple vinegar to drinking water did not show significant ($P>0.05$) effects on relative weights of spleen and lymphoid organs and the humoral immune response to sheep red blood cell intramuscular injection. The results of this study revealed, added apple vinegar to broiler chicken's drinking water improved growth performance and in the lower age had meaningfully influence.

Keywords: Broiler chickens, Immune system, Performance, Vinegar