

بررسی ارتباط پروفیل اسیدهای چرب تخمک با برخی خصوصیات گنادی، موفقیت لفاح، نرخ تخمگشایی و اندازه لاروی در ماهی سفید

* محمد رضا ایمانپور، طاهره باقری: دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان

چکیده

با توجه به ارزش اقتصادی بالای ماهی سفید و نقش و جایگاه اسیدهای چرب بر موفقیت لفاح و تولید مثل، در تحقیق حاضر به بررسی ارتباط اسیدهای چرب تخمک با برخی خصوصیات زیستشناسی گناد، موفقیت لفاح، نرخ تخمگشایی و اندازه لاروی در ماهی سفید پرداخته شده است. در مجموع بین اسید مریستیک (C14:0) با نرخ تخمگشایی تخم ارتباط معنی‌دار مستقیم ($P < 0.05$) وجود دارد. بین اسید پالمیتیک (C16:0) با تعداد تخمک در گرم ارتباط مستقیم معنی‌دار ($P < 0.01$) وجود دارد. ارتباط اسید گادولنیک (C20:1n9) با طول لارو تازه تغیریخ شده مستقیم ($P < 0.05$) است. ارتباط اسید C20:2n6 با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.05$)، برخلاف وزن مولد مستقیم ($P < 0.05$) است. ارتباط اسید آراثیدونیک (C20:4n6) EPA و (C20:5n3) با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.05$) مستقیم است. بین (C22:6n3) DHA با وزن گناد سیال شده، هماوری کاری و مطلق، ارتباط معنی‌دار مستقیم ($P < 0.05$) برقرار است. رابطه نسبت DHA/EPA با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.05$)، برخلاف وزن گناد سیال شده ($P < 0.01$)، هماوری کاری ($P < 0.05$) و هماوری نسبی ($P < 0.05$) مستقیم است. ارتباط $\sum n-6/\sum n-3$ با وزن گناد سیال شده معکوس است. ارتباط بین HUFA و همین‌طور HUFA با هماوری کاری و نسبی ($P < 0.05$) مستقیم است. ارتباط بین SFA با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.01$) مستقیم است. ارتباط بین نسبت سه اسید چرب AA/EPA/DHA با هماوری کاری و نسبی ($P < 0.05$) برخلاف نسبت سطح به حجم تخمک معکوس است. بین لیپید کل و وزن لارو تازه تغیریخ شده ($P < 0.05$)، ارتباط مستقیم وجود دارد.

مقدمه

ماهی سفید عمدها در حوزه جنوبی دریای خزر از رودخانه کورا در غرب تا رودخانه اترک در جنوب شرق پراکنده است. امروزه بهدلیل کاهش ذخایر ماهی سفید، تکثیر و پرورش این گونه در بسیاری از کشورهای حاشیه دریای خزر و دریای سیاه از اهمیت خاصی برخوردار است و به عنوان اصلی‌ترین راه حل در افزایش ذخایر ماهی سفید مطرح است [۱۶]. چربی ماهی اکثرًا حاوی اسیدهای چرب غیراشباع و مایع است.

واژه‌های کلیدی: ماهی سفید، تخمک، اسید چرب، تولید مثل

پذیرش ۹۱/۲/۵

دریافت ۸۹/۱۱/۲۰

imanpoor@gau.ac.ir

*نویسنده مسئول

۱. Direct acid catalysed transesterification

چربی‌های ماهی به غنی بودن در اسیدهای چرب چند غیراشباعی با زنجیره طویل مخصوصاً ایکوزاپنتانوئیک اسید و دکوزاهاگزانوئیک اسید مشهور است. این اسیدهای چرب نقشی حیاتی در تغذیه، پیشگیری از بیماری‌ها و توسعه سلامتی انسان بازی می‌کنند [۹]. نوع و مقدار اسیدهای چرب در بافت ماهی، با موقعیت جغرافیایی، اندازه، سن، نوع تغذیه ماهی، وضعیت تولید مثل و فصل تغییر می‌کند [۲۰]. تخم‌های ماهی، حاوی سطوح بالایی از n_3^1 HUFA به مخصوص DHA هستند [۲۵].

ماهیان آب شیرین عموماً دارای اسیدهای چرب چند غیراشباعی امگا-۶ بیشتری هستند، در صورتی که ماهیان دریایی در اسیدهای چرب امگا-۳ به مخصوص ایکوزاپنتانوئیک اسید و دکوزاهاگزانوئیک اسید غنی هستند [۲۶]. میزان اسیدهای چرب چند غیراشباعی $n-3$ در ماهیان دریایی بیشتر از ماهیان آب شیرین است ولی اسیدهای چرب چند غیراشباعی $n-6$ به ویژه اسید لینولئیک و اسید آرشیدونیک در ماهیان آب شیرین بیشتر است [۲۲]. در کنار اهمیت دکوزاهاگزانوئیک اسید به عنوان اسید چرب غیراشباع، اسید آرشیدونیک نیز نقش بسیار با اهمیتی در پرورش ماهیان دارد. تحقیقات انجام شده نشان داد که اسید آرشیدونیک به‌این دلیل که به عنوان ماده پیش‌رو در تولید ایکوزانوئید مطرح است، می‌تواند باعث رشد و رنگدانه‌بندی ماهیان شود [۱۸]. اسید آرشیدونیک مهم‌ترین پیش‌ماده مطرح ایکوزانوئیدها در سلول‌های ماهی است. ایکوزانوئیدها در کنترل اوولاسیون، کنترل جنین‌زایی، تکامل سیستم ایمنی، نرخ تخم‌گشایی و تکامل مراحل اولیه لاروی تأثیر گذارند [۶]. اسیدهای چرب که مهم‌ترین ترکیبات فسفولیپیدی را تشکیل می‌دهند، به عنوان ترکیبات ساختاری و فیزیولوژیک مهم و اساسی در دیواره سلولی مطرح هستند [۱۱]. بین نرخ لفاح و مقادیر فسفولیپید در تخم‌های هالیبوت آتلانتیک، ارتباط منفی مشاهده شد [۲۳]. بین سن مولین فیل‌ماهی و قطر تخمک آن‌ها تفاوت معنی‌داری وجود ندارد. همچنین ارتباط معنی‌داری بین قطر تخمک و پروفیل اسیدهای چرب آن‌ها مشاهده نشد. اما مقدار اسیدهای چرب اشباع نشده در تخمک‌ها با نرخ رشد لارو متناسب است. نرخ‌های رشد بیشتر، در لاروهایی که مقدار اسیدهای چرب اشباع نشده بیشتری داشتند، وجود دارد. در تحقیقی روی ماهی باس مخطط^۱، مولین مختلف از نظر سطوح چربی و اسیدهای چرب تخمک (چربی کل، $n-3$ HUFA، EPA و DHA) دارای اختلافی معنی‌دار بودند [۱۵]. در ماهی ازون برون^۲، ارتباط بین ترکیب بیوشیمیایی تخمک و تأثیر ترکیب تخمک در بیبود کیفیت تکثیر مصنوعی مشخص گردید [۱].

در دو گونه تاسماهی آمریکایی^۳ مقدار لیپید و اسیدهای چرب تخمک اندازه‌گیری شد و مشاهده گردید که دو گونه از لحاظ مقدار لیپید با هم اختلاف معنی‌داری دارند [۱۰]. در ماهی سیم دریایی^۴، بین موفقیت لفاح تخم با سطوح اسید اولئیک، اسید لینولئیک و نسبت اسید اولئیک به n_3 HUFA تخم، ارتباط منفی وجود دارد [۲].

^۱. High unsaturated fatty acid

^۲. *Morone saxatilis*

^۳. *A. stellatus*

^۴. *A. transmontanus & A. fulvescens*

^۴. *Sparus aurata*

پژوهش دیگری در مورد ماهی فلاندر ژاپنی^۱، حاکی از تأثیر EPA و DHA بر رشد و بقاء لارو این ماهی است [۱۲]. در ماهی سیم دریایی سفید^۲، ماهیان وحشی دارای نسبت اسید آرشیدونیک/EPA کمتری در تخدمان نسبت به تخدمان و تخم ماهیان پرورشی بودند [۱۸]. در بررسی دیگری روی فلاندر ژاپنی، مشخص شد که وزن تخم در مولдин تغذیه شده با جیره حاوی درصد کمتر اسید آرشیدونیک (۶٪) دارای وزن بیشتری نسبت به مولдин تغذیه شده با جیره حاوی درصد بیشتر اسید آرشیدونیک (۱۲٪) است [۱۳].

آنالیز اسیدهای چرب تخدمان و لارو نورس ماهیان وحشی و تخم و لاروهای مولдин نواحی گرمسیری تغذیه شده با ماهیان خام نشان داد که در این مراحل از زندگی، حاوی مقادیر زیاد اسید آرشیدونیک (ARA) و دوکوزاهگزانوئیک اسید (DHA) و در مقابل مقادیر اندک ایکوزاپنتانوئیک اسید (EPA) هستند [۴]. با توجه به ارزش اقتصادی بالای ماهی سفید و نقش و جایگاه پروفیل اسید چرب بر موفقیت لفاح و تولید مثل، در تحقیق حاضر به بررسی ارتباط اسیدهای چرب تخمک با برخی خصوصیات زیست‌شناختی گناد، موفقیت لفاح، نرخ تخم‌گشایی و اندازه لاروی در ماهی سفید می‌پردازم.

مواد و روش‌ها

تأمین مولдин و تهیه تخمک و مایع سلومیک

تعداد ۱۵ و ۱۵ قطعه ماهی سفید بهترنیب ماده و نر با سن و اندازه یکسان، از رودخانه نجن ساری صید و از نظر ارتباط میان برخی خصوصیات زیست‌شناختی تخمک (قطر، سطح، حجم و نسبت سطح به حجم)، تخم (قطر، سطح، حجم، نسبت سطح به حجم، قطر زرد، فضای حاشیه زرد و نسبت فضای زرد به دور زرد) با خصوصیات مادری (نظیر طول، وزن و هم آوری مطلق)، ترکیبات بیوشیمیابی مایع سلومیک (سدیم، پتاسیم، منیزیم، کلسیم، کلسترول، پروتئین کل و گلوکز)، پروفیل اسیدهای چرب، موفقیت لفاح، نرخ تخم‌گشایی و اندازه لاروی بررسی شدند. مولдин با توجه به قرار گرفتن در زمان اوچ فصل تولید مثلی، از نظر جنسی در مرحله ۵ از تکامل جنسی قرار داشتند. پس از خشک کردن منفذ تقابلی، ابتدا مولдин ماده با فشار ملایم به ناحیه شکمی تخم‌گشی شدند.

سپس برای جلوگیری از وقوع هرگونه مشکل احتمالی در انجام لفاح موفق و همین‌طور برقراری شرایط یکسان بین نمونه‌ها اسپرم تمامی مولдин نر با یکدیگر مخلوط شدند [۱۹].

لفاح

دسته‌ای از تخمک‌ها که به طور جداگانه از مولдин باقی مانده بود، با اسپرم‌هایی که از قبل آماده شده بود لفاح داده شدند. پس از آن برای جلوگیری از چسبندگی تخم‌ها، چند دقیقه یکبار تخم‌ها با آب تازه شستشو و هم زده می‌شدند. این عمل تا زمان رفع چسبندگی کامل تخم‌ها (حدود ۴۵ دقیقه) ادامه یافت.

^۱. *Paralichthys olivaceus*

^۲. *Dilodus sargus*

چنان‌که ذکر شد در ابتدا از هر مولد به‌طور جدأگانه تخمک استحصال و سپس لقاد (توسط اسپرم‌های مخلوط شده) داده و در مرحله تقسیم دوم سلولی (میتوز دو) موفقیت لقاد آن‌ها تعیین شد. برای تعیین موفقیت لقاد، ابتدا با توجه به ضخیم بودن کوریون، تخم‌ها بهم‌دت ۰۰۱ دقیقه در محلول ۵ درصد اسید استیک قرارگرفتند، سپس زیر لوپ مجهز به میکرومترچشمی (با دقت ۰۰۰۱ میکرومتر) تعداد و نحوه تقسیم‌های سلولی (موفقیت لقاد) تعیین گردید.

همواری کاری و نسبی

تخمک‌های موجود در $\frac{1}{3}$ گرم شمارش شدند (این کار برای هر نمونه ۳ بار انجام شد) و عدد حاصل با استفاده از تناسب به ۱ گرم رسانیده شد و به وزن کل تخدمان (توزین شده با ترازوی با دقت ± ۰۵ گرم) با استفاده از این فرمول تعیین داده شد:

$$F = n * W \quad (1)$$

که در آن F هم آوری کاری، n تعداد تخمک در یک گرم و W وزن کل تخدمان است.

همواری نسبی نیز با تقسیم هماری کاری به وزن مولد بدست آمد.

$$\text{همواری نسبی} = F / W \quad (2)$$

اندازه‌گیری خصوصیات زیست‌شناختی تخمک و تخم

قبل از لقاد، ۰۰۵ تخمک و پس از آن ۰۵ تخم هیدراته شده برداشته و بعد از فیکس شدن در محلول اسید استیک ۵ درصد، با استفاده از لوپ مجهز به میکرومتر چشمی (با دقت ۰۰۰۱ میکرومتر)، اقدام به سنجش قطر تخمک، تخم و زرده گردید. بهمنظور محاسبه نسبت سطح به حجم، از این فرمول‌های استفاده شد (با توجه به کروی بودن تخمک و تخم):

$$V = \frac{4}{3} \pi r^3 \quad (3)$$

$$S = 4 \pi r^2 \quad (4)$$

در فرمول‌های بالا S سطح، V حجم و r شعاع تخم و تخمک است. برای محاسبه نسبت فضای زرده به دور زرده، ابتدا با استفاده از این رابطه فضای اطراف زرده محاسبه شد:

$$Ps = V - Ys \quad (5)$$

که Ps ، V و Ys به ترتیب فضای اطراف زرده، حجم تخم و فضای زرده است.

بعد از آن با تقسیم فضای زرده به دور زرده، این نسبت بدست آمد [۷].

اندازه‌گیری نرخ تخمگشایی

تخم‌های لقاد یافته به صورت جدأگانه به سالان انکوباسیون منتقل شد. پس از آن و در زمان تقویخ، نرخ تخمگشایی و طول لاروهای اندازه‌گیری شد. برای تعیین نرخ تخمگشایی هر مولد، تعداد تخم‌های لقاد یافته و منتقل شده به هر انکوباتور و همچنین تعداد لاروهای حاصل از هر انکوباتور (متعلق به هر مولد) بهروش وزنی (با ترازوی با دقت ۰۰۱) طبق این رابطه محاسبه شد:

معادله (۶) وزن کل تخم (لارو) های استحصالی (به گرم) \times تعداد تخم (لارو) در گرم = تعداد تخم (یا لارو)
با تقسیم این دو عدد و طبق این رابطه موفقیت تخمگشایی محاسبه شد:

$$\text{معادله (۷)} \quad ۱۰۰ \times \frac{\text{تعداد تخمک}}{\text{تعداد لارو}} = \text{موفقیت تخم گشایی}$$

اندازه لاروی

اندازه لاروها ابتدا پس از بی تحرک شدن آنها در محلول فرمالین ۲/۵ درصد، به سرعت زیر لوپ مجهز به میکرومتر چشمی (با دقت ۰۰۰۱ میکرومتر)، اندازه گیری گردید. این عمل تا زمان ناپذید شدن کامل کیسه زرده صورت گرفت.

اندازه گیری اسید چرب

برای آنالیز اسیدهای چرب و بدليل جلوگیری از افزایش هزینه ها، از بین نمونه ها به طور اتفاقی ۱۰ نمونه انتخاب شد و هر نمونه سه بار تزریق شد تا جمع نمونه ها به ۳۰ عدد برسد.

آماده سازی نمونه ها

برای آماده سازی تخمک ها برای اندازه گیری اسیدهای چرب، وزن تر نمونه ها با ترازویی با دقت $\pm 0/001$ گرم توزین شد و سپس با استفاده از قاشقی در کف پتی دیش به صورت لایه ای با حداقل ضخامت پخش گردید و به مدت ۴۸ ساعت در داخل آون با درجه حرارت ثابت ۶۰ درجه سانتی گراد کاملاً خشک شد. بعد از خشک شدن، وزن خشک آنها با ترازو اندازه گیری شد و با استفاده از این فرمول ها درصد رطوبت و درصد وزن خشک آنها محاسبه گردید:

$$\text{معادله (۱۳)} \quad ۱۰۰ \times \{ \text{وزن تر} \div (\text{وزن خشک} - \text{وزن تر}) \} = \text{درصد رطوبت}$$

$$\text{معادله (۱۴)} \quad \text{درصد رطوبت} - ۱۰۰ = \text{درصد وزن خشک عضله کپور$$

توده های خشک شده به ظروف درب دار منقل و تا استخراج چربی و آنالیز آن در فریزر با دمای -۸۰ درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

استخراج چربی

نمونه های خشک شده در آون با استفاده از یخ خشک به آزمایشگاه دانشگاه ارومیه منتقل گردیدند و بعد از آن که در هاون کوچک کاملاً پودر و همگن شدن برابی مدت ۵ تا ۶ ساعت در آون ۴۰ درجه سانتی گراد قرار داده شدند تا کاملاً خشک گردند. ابتدا با استفاده از ترازوی با دقت $۱\pm 0/0001$ گرم مقدار $۰/۱۵$ گرم نمونه وزن گردید و در لوله های در پیچ دار ریخته شد. برای استخراج اسیدهای چرب از روش استخراج اتر استفاده شد و ۱۰ میلی لیتر دی اتیل اتر به نمونه ها اضافه شد. سر لوله در پیچ دار با روپوش پلاستیک فریزر پوشانده و کاملاً محکم شد. به مدت ۱۰ ساعت با استفاده از شیکر ادموند بوهلر ۲۰۰ دور در دقیقه عمل همزدن انجام شد. سپس چربی

استخراج شده در اتر از پودر و آشغال نمونه جدا و در لوله آزمایش دیگری ریخته شد و در آون با دمای ۴۰ درجه سانتیگراد بهمدت ۱۲ ساعت قرار گرفت تا اتر تبخیر شده از آن خارج شود. آنچه که در ته لوله باقی ماند چربی است. این عمل سه بار تکرار شد تا تمام چربی از بافت جدا گردد.

پس از استخراج چربی بهمنظور آنالیز اسیدهای چرب روی چربی استخراج شده محلول ۲ مولار هیدروکسید پتاسیم در متابول بهمقدار ۵۰۰ میکرولیتر اضافه، سپس روی آن ۱ میلیلیتر هپتان-N نرمال اضافه گردید و پس از بستن سر لوله در حمام آبی ۸۰ درجه سانتیگراد بهمدت ۲۰ دقیقه قرار گرفت. سپس بهمدت ۲۰ دقیقه با شیکر با سرعت ۲۰۰ دور در دقیقه هم زده شد (هدف از این کار تبدیل اسیدهای چرب متصل به گلیسرول یا تریگلیسریدها به متیل استر اسیدهای چرب است. اسیدهای چرب آزاد فراریت کمتری دارند و معمولاً پیک آنها پهن می‌شود ولی متیل استرها فرار است و پیک‌های نیزی می‌دهند که امکان آنالیز حساس را فراهم می‌آورد). سپس با قرار دادن در آب داغ ۸۰ درجه سانتیگراد اجازه داده شد که فاز هپتان-N از متابول کاملاً جدا شود. اسیدهای چربی که با KOH متابولی به متیل استر تبدیل شده‌اند در فاز هپتان-N استخراج شدند، سپس با پیپت پاستور فاز هپتان-N جدا شد و در ویال‌های مخصوص نمونه ریخته شد، در آن پرس گردید و تا تزریق به دستگاه گاز کروماتوگراف در فریزر ۲۰ درجه سانتیگراد نگهداری شد [۲۱].

آنالیز اسید چرب

آنالیز اسیدهای چرب با دستگاه گازکروماتوگراف مدل ۱۰۰۰-DANI ایتالیایی به روش "انتقال مستقیم کاتالیزور اسیدی"^۱ آماده گردید. طول ستون این دستگاه ۳۰ سانتی‌متر با قطر ۳/۲۵ میلی‌متر است. آشکارساز دستگاه از نوع FID است که دمای شعله از سوخت مستقیم دو گاز هیدروژن و هوای فشرده تأمین گردید. گاز حامل در این دستگاه هلیوم است و فشار تمامی گازها از خروجی دستگاه روی بار^۲ و همچنین دمای اینچکتور رویی ۲۵۰ درجه سانتیگراد و دمای دیتکتور روی ۲۸۰ درجه سانتیگراد تنظیم شد. اسیدهای چرب به صورت تریگلیسرید هستند و از مشتقهای اسید چرب فرارند [۲۱]. محل تزریق در دستگاه گاز کروماتوگراف دریچه تزریق است که دمای آن ۲۵۰ درجه سانتیگراد تثبیت شد. اسیدهای چرب در این دریچه تبخیر شد و با گاز بی‌اثر هلیم یا نیتروژن درون ستون موئین تزریق شد.

نتایج

طول و وزن ماهیان مول

چنان‌که در جدول ۱ نشان داده شده است، میانگین وزن (گرم) و طول (سانتی‌متر) ماهیان سفید ماده به ترتیب ۹۷۷ ± ۲۲۹ و $۴۹/۶۲ \pm ۱/۲$ است.

^۱. Direct acid catalysed transesterification

^۲. bar

جدول ۱. دامنه میانگین و انحراف معیار وزن و طول مولدین ماده	
تیمار	رویدختانه تجن
وزن ماهی (گرم)	(۶۲۰-۱۴۶۵) ± ۲۲۹ ۹۷۷
طول ماهی (سانتی‌متر)	(۴۹/۱-۵۱/۵) $\pm ۱/۲$ ۴۹/۶۲

ارتباط پروفیل اسیدهای چرب تخمرک با برخی خصوصیات گنادی، موقوفیت لفاح، نرخ تخم گشایی و اندازه لاروی در ماهی سفید

جدول ۲. میانگین، انحراف معیار و دامنه اسیدهای چرب تخمرک (میانگین گرم در هر گرم وزن خشک)

اسید چرب	میانگین و انحراف معیار- دامنه
C14:0 (اسید مریستیک)	(۰/۸۸-۲/۷۳) $\pm ۰/۵۴$ ۱/۳۳۵
C14:1n5 (اسید مریستولنیک)	۰/۱۰*
C16:0 (اسید پالمیتیک)	(۱/۲۳۸-۰/۵۵) $\pm ۰/۵۲$ ۱۹/۸۳
C16:1n7 (اسید پالمیتولنیک)	(۹/۶-۱۳) $\pm ۱/۲۳$ ۱۱/۲
C18:0 (اسید استاراریک)	(۴/۸۲-۶/۷۱) $\pm ۰/۵۸$ ۵/۶۷
C18:1n9 (اسید اولنیک)	(۱۹/۵۷-۲۵/۱۷) $\pm ۰/۲$ ۲۱/۸۶
C18:1n7 (اسید واسنیک)	(۶/۹۳-۱۰/۱۳) $\pm ۰/۹۵$ ۸/۶۱
C18:2n6 (اسید لینولنیک)	(۰/۶۱-۱۳/۲) $\pm ۳/۸۷$ ۲/۲۳
C18:3n3 (اسید لینولنیک)	(۰/۲۹-۱/۴۸) $\pm ۰/۳۵$ ۰/۰
C20:0 (اسید آرشیدیک)	(۰-۰/۳۶) $\pm ۰/۱۱$ ۰/۰۳۶
C20:1n9 (اسید گادولنیک)	(۰-۳/۶۹) $\pm ۰/۹۹$ ۱/۹۲
C20:2n6	(۰/۴۲-۰/۶۴) $\pm ۰/۰۷۵$ ۰/۵۲۲
C20:3n3 (اسید الکتوستاریک)	.
C20:4n6 (اسید آرشیدونیک)	(۰/۹۹-۳/۴۵) $\pm ۰/۸۳$ ۲/۱۸
(EPA) C20:5n3	(۱/۷۲-۰/۱۲) $\pm ۳/۴۴$ ۳/۴۴
(DHA) C22:6n3	(۲/۸۵-۹/۴۳) $\pm ۰/۴۳$ ۵/۴۳
لپید کل	(۷/۴-۹/۷) $\pm ۰/۷۸$ ۸/۰۸
$\Sigma n-3$	(۶/۲-۱۳/۲) $\pm ۰/۶۹$ ۹/۳۶
$\Sigma n-6$	(۲/۳-۱۵/۴۱) $\pm ۰/۷۹$ ۴/۹۴
HUFA**	(۶/۷۵-۱۶/۲۴) $\pm ۰/۳۴$ ۱۱/۰۵
n-3HUFA	(۵/۷۶-۱۲/۷۹) $\pm ۰/۷۷$ ۸/۸۷
PUFA***	(۸/۵-۲۳/۹۵) $\pm ۰/۵۸$ ۱۴/۳
MUFA	(۳۹/۰۷-۴۸/۱۱) $\pm ۰/۰۷$ ۴۳/۶۱
SFA	(۸/۱۸-۳۰/۷۷) $\pm ۰/۷۱$ ۲۶/۸۷

* تنها یکی از نمونه‌ها حاوی این اسید چرب است.

** و *** - HUFA \leq پیوند دوگانه؛ PUFA \leq پیوند دوگانه؛ بندیکسن و جوبیننگ، ۲۰۰۳).

میانگین، انحراف معیار و دامنه اسیدهای چرب تخمرک در جدول ۲ نمایان است.

با توجه به جدول ۳، بین اسید مریستیک (C14:0) با نرخ تخم‌گشایی تخم ارتباط معنی‌دار مستقیم ($P < 0.05$) وجود دارد. بین اسید پالمیتیک (C16:0) با تعداد تخمرک در گرم ارتباط مستقیم معنی‌دار ($P < 0.01$) وجود دارد. ارتباط اسید استاراریک و اسید اولنیک بهترین با قطر سر لارو دو روز پس از تفریخ ($P < 0.05$) و قطر سر لارو تازه تفریخ شده ($P < 0.05$) معکوس است. ارتباط اسید لینولنیک (C18:2N6) با وزن گناد سیال شده

معکوس است. ارتباط اسید گادولینیک (C20:1n9) با طول لارو تازه تفیریخ شده مستقیم ($P < 0.05$) است. ارتباط اسید C20:2n6 با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.05$), برخلاف وزن مولد ($P < 0.05$) و طول سر لارو دو روز پس از تفیریخ ($P < 0.01$) مستقیم است. ارتباط اسید آرشیدونیک (C20:4n6) و EPA (C20:5n3) با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.05$) مستقیم است. همچنین ارتباط EPA با نسبت سطح به حجم تخم ($P < 0.01$) معکوس است. بین DHA (C22:6n3) با وزن گناد سیال شده، هماوری کاری و هماوری نسبی ارتباط معنی‌دار مستقیم است. بین DHA/EPA با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.05$), طول مولدین ($P < 0.05$), وزن مولدین ($P < 0.05$), وزن گناد سیال شده ($P < 0.01$), هماوری کاری ($P < 0.01$), هماوری نسبی ($P < 0.05$), طول لارو دو روز پس از تفیریخ ($P < 0.05$) و طول سر لارو دو روز پس از تفیریخ ($P < 0.05$) مستقیم است. رابطه $\sum n-3$ با هماوری کاری و نسبی معنی‌دار ($P < 0.05$) و مستقیم است. رابطه $\sum n-6$ با نسبت DHA/EPA با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.05$), طول مولدین ($P < 0.05$), وزن مولدین ($P < 0.05$), وزن گناد سیال شده ($P < 0.01$), هماوری کاری ($P < 0.01$), هماوری نسبی ($P < 0.05$), طول لارو دو روز پس از تفیریخ ($P < 0.05$) و طول سر لارو دو روز پس از تفیریخ ($P < 0.05$) مستقیم است. همچنین ارتباط $\sum n-6/\sum n-3$ با وزن گناد و طول سر لارو دو روز پس از تفیریخ ($P < 0.05$) معکوس است. ارتباط نسبت اسیدهای اولینیک/لینولینیک با قطر تخم و فضای حاشیه زرد (Z) ($P < 0.05$) برخلاف نسبت سطح به حجم تخم و طول سر لارو دو روز پس از تفیریخ ($P < 0.05$) مستقیم است. ارتباط HUFA با قطر تخمک و زرد برخلاف نسبت سطح به حجم تخمک ($P < 0.05$) مستقیم است. رابطه $n-3$ HUFA با هماوری کاری و نسبی ($P < 0.05$) مستقیم است. بین PUFA با قطر تخم برخلاف نسبت سطح به حجم تخم رابطه‌ای ($P < 0.05$) مستقیم برقرار است. ارتباط بین SFA با تعداد تخمک در گرم ($P < 0.01$) مستقیم است. ارتباط بین سه اسید چرب AA/EPA/DHA با هماوری کاری و نسبی ($P < 0.05$), قطر تخمک ($P < 0.05$) و اندازه لاروی دو روز پس از تفیریخ ($P < 0.05$), برخلاف نسبت سطح به حجم تخمک ($P < 0.05$) معکوس است. بین لیپید کل و وزن لارو تازه تفیریخ شده برخلاف نسبت سطح به حجم تخمک ($P < 0.05$), ارتباط مستقیم وجود دارد.

جدول ۳. ارتباط پروفیل اسیدهای چرب تخمک با برخی خصوصیات گنادی، موفقیت لفاح، نرخ تخم گشایی و اندازه لاروی در ماهی سفید

C18:1n7	C18:0	C16:1n7	C16:0	C14:1n5	C14:0	اسید چرب
-0/۳۵۳	-0/۱۱۸	-0/۴۶۰	0/۱۸۲	-0/۰۳۲	0/۰۳۳	طول مولد (cm)
0/۲۹۶	-0/۴۰۳	0/۲۸۳	-0/۴۱۲	-0/۴۳۹	-0/۴۵۴	وزن مولد (gr)
-0/۷۶۲	0/۲۰۸	-0/۰۵۳	-0/۱۷۱	-	-0/۱۶۳	وزن گناد (gr)
0/۲۲۹	0/۰۶۶	-0/۱۴۶	0/۷۶۵**	0/۱۸۹	0/۰۶۳	تعداد تخمک در گرم
-0/۴۴۵	-0/۲۸۰	-0/۳۰۶	-0/۱۰۰	-0/۳۲	-0/۳۱۷	هماوری کاری
-0/۴۵۷	-0/۲۹۳	-0/۳۱	-0/۰۲۸	-0/۳۴۵	-0/۳۲۳	هماوری نسبی
-0/۱۱۵	0/۲۲	-0/۴۷۸	-0/۰۶۵	-0/۰۸۹	-0/۴۱۱	قطر تخمک (mm)
-0/۳۹۱	0/۶۱۱	-0/۰۵۵	-0/۳۹۲	0/۴۷۵	0/۲۷۲	قطر تخم (mm)
-0/۱۳۱	0/۱۳۹	-0/۴۴۳	-0/۰۴۱	-0/۱۳۶	-0/۴۳۷	قطر زرد (mm)
-0/۲۵۸	0/۳۷۶	-0/۰۷۲	-0/۲۹۵	0/۰۳۱	0/۶۲۶	فضای حاشیه زرد (mm)
0/۲۰۲	-0/۰۳۳	-0/۱۸۶	0/۱۹۱	-0/۳۱	-0/۵۴۹	نسبت زرد به حاشیه زرد

۰/۱۵۷	-۰/۲۲	۰/۴۹۱	۰/۰۸۵	۰/۰۷۲	۰/۳۹۶	نسبت سطح به حجم تخمک (m^{-1})
۰/۳۷۸	-۰/۶۰۶	۰/۰۵	۰/۳۹۸	-۰/۴۶۲	-۰/۲۶۲	نسبت سطح به حجم تخمک (m^{-1})
۰/۱۷۱	۰/۳۳۸	-۰/۱۰۲	-۰/۲۳۷	۰/۱۲۵	-۰/۱۴۱	موقوفت لقاح %
-۰/۶۱۴	۰/۳۳۲	-۰/۴۷	۰/۰۳۹	۰/۴۸۸	۰/۸۷۶*	نرخ تخم گشایی %
-۰/۳۸	۰/۰۰۵	-۰/۱۸	-۰/۴۷۱	۰/۴۴۶	۰/۶۱۶	طول لارو تازه تفريخت شده (mm)
-۰/۳۷۶	-۰/۳۸۵	-۰/۲۲۰	-۰/۰۵۱	-۰/۱۰۹	-۰/۱۲۵	طول لارو دو روز پس از تفريخت (mm)
۰/۲۰۷	۰/۳۱۶	-۰/۱۹۸	-۰/۲۷۹	۰/۱۹۶	۰/۱۰۱	وزن لارو تازه تفريخت شده (mgr)
-۰/۶۰۸*	-۰/۰۲۵	-۰/۴۴۲	-۰/۱۶۳	۰/۱۰۶	۰/۲۶	قطر سر لارو تازه تفريخت شده (mm)
-۰/۱۴۵	-۰/۶۰*	-۰/۰۷۲	-۰/۴۱۲	-۰/۰۵۲۷	-۰/۴۶۷	قطر سر لارو دو روز پس از تفريخت (mm)

ادامه جدول ۳

C20:2n6	C20:1n9	C20:0	C18:3n3	C18:2n6	C18:1n9	اسید چرب ↓ خصوصیات زیست شناختی
-۰/۳۸۶	۰/۱۲	-۰/۰۳۲	-۰/۱۱۸	-۰/۰۷	-۰/۳۳	طول مولد (cm)
-۰/۶۹۷*	-۰/۳۰۳	-۰/۴۳۹	-۰/۴۶۶	-۰/۰۱	-۰/۱۳۵	وزن مولد (gr)
-۰/۷۱۹	-۰/۳۹	-	-۰/۰۰۷	-۰/۹۳*	-۰/۴۱۶	وزن گنداد (gr)
۰/۶۳۴*	-۰/۰۸۳	۰/۱۸۹	۰/۱۹۲	۰/۲۲۷	-۰/۲۰۹	تعداد تخمک در گرم
-۰/۶۲۹	-۰/۲۰۳	-۰/۳۲	-۰/۳۹۷	-۰/۰۵۲	-۰/۳۹۳	همواری کاری
-۰/۵۲۴	-۰/۱۸۴	-۰/۳۴۵	-۰/۴۱۲	-۰/۳۶	-۰/۴۰۶	همواری نسبی
-۰/۲۶	-۰/۰۶	-۰/۰۸۹	-۰/۱۳۹	-۰/۰۲۱	-۰/۴۴۲	قطر تخمک (mm)
۰/۲۰۳	۰/۲۵۴	۰/۴۷۵	۰/۰۱۶	۰/۴۳۲	-۰/۲۲	قطر تخم (mm)
-۰/۳۱۲	-۰/۰۷۸	-۰/۱۳۶	-۰/۱۹۰	-۰/۰۱۶	-۰/۴۲۲	قطر زرد (mm)
۰/۴۴۲	۰/۲۶۶	۰/۰۳۱	۰/۰۶۰۸	۰/۰۱۸	۰/۲۱۲	فضای حاشیه زرد (mm)
-۰/۲۴۸	-۰/۰۹۰	-۰/۳۱	-۰/۰۳۵	-۰/۰۳۱۵	-۰/۴۴۳	نسبت زرد به حاشیه زرد
۰/۳۰۱	۰/۰۷۷	۰/۰۷۲	۰/۱۳	۰/۱۰	۰/۴۲۲	نسبت سطح به حجم تخمک (m^{-1})
-۰/۰۲۰	-۰/۰۲۶	-۰/۰۶۲	-۰/۰۵۰	-۰/۰۴۱۹	۰/۲۲۳	نسبت سطح به حجم تخم (m^{-1})
-۰/۳۰۵	-۰/۱۴۲	۰/۱۲۵	۰/۰۱۳	۰/۰۴۲	-۰/۰۹۸	موقوفت لقاح %
۰/۲۰۰	۰/۱۷۹	۰/۴۸۸	۰/۰۶۵	۰/۰۴۹۸	-۰/۰۱۲	نرخ تخم گشایی %
۰/۲۹۶	۰/۶۵۳*	۰/۴۴۶	۰/۰۰۹	۰/۰۴۵۰	۰/۰۵۷	طول لارو تازه تفريخت شده (mm)
-۰/۴۷۴	۰/۱۷۹	-۰/۱۰۹	-۰/۰۱۸۱	-۰/۰۱۷۳	-۰/۰۱۰۲	طول لارو دو روز پس از تفريخت (mm)
۰/۱۸۸	۰/۱۳۸	۰/۰۹۶	۰/۰۵۷	۰/۰۱۵۱	۰/۰۲۰۵	وزن لارو تازه تفريخت شده (mgr)
-۰/۴۰۰	-۰/۰۱۲	۰/۰۱۶	۰/۰۸	۰/۰۱۳۵	۰/۰۱۰۷	قطر سر لارو تازه تفريخت شده (mm)
-۰/۸۹۱**	-۰/۳۲۵	-۰/۰۵۲۷	-۰/۰۵۹۹	-۰/۰۰۵	۰/۰۰۵۷	قطر سر لارو دو روز پس از تفريخت (mm)

ادامه جدول ۳

$\Sigma n-3$	DHA/ EPA	DHA	EPA	C20:4n6	C20:3n3	اسید چرب ↓ خصوصیات زیست شناختی
۰/۳۸۴	۰/۷۲۸*	۰/۰۵	-۰/۲۱۰	-۰/۳۶۷	-	طول مولد (cm)
۰/۰۷۳	۰/۶۹۸*	۰/۳۶۹	-۰/۰۵۳	-۰/۲۳	-	وزن مولد (gr)
۰/۰۶	۰/۹۴۷**	۰/۰۸۹۳*	-۰/۱۳۵	-۰/۱۸	-	وزن گنداد (gr)
۰/۰۶۹	۰/۶۶۴*	۰/۱۹۶	۰/۷۱۶*	۰/۰۵۶*	-	تعداد تخمک در گرم
۰/۹۴۱*	۰/۷۸۳**	۰/۰۷۵۴*	-۰/۱۰۲	-۰/۰۱۲۵	-	همواری کاری
۰/۶۷۱*	۰/۶۸۴*	۰/۰۷۲۶*	-۰/۰۷۳	-۰/۰۰۴۸	-	همواری نسبی
۰/۶۲۱	۰/۰۳۱	۰/۰۹۱	۰/۰۳۵	۰/۰۳۸۵	-	قطر تخمک (mm)
۰/۰۰۹	-۰/۰۶۴	۰/۲۶	۰/۰۵۷۷	۰/۰۳۲۱	-	قطر تخم (mm)
۰/۰۸۳	۰/۰۳۴	۰/۰۵۸۶	۰/۰۶۴	۰/۰۳۳۱	-	قطر زرد (mm)
-۰/۱۰۴	-۰/۰۳۶	-۰/۰۳۰۱	۰/۰۱۲	-۰/۰۰۶۷	-	فضای حاشیه زرد (mm)
۰/۳۷۲	۰/۲۷۸	۰/۰۴۳۶	۰/۰۱۰۷	۰/۰۲۹۷	-	نسبت زرد به حاشیه زرد
-۰/۶۱۸	-۰/۰۳۴۱	-۰/۰۵۹۹	-۰/۰۳۰۴	-۰/۰۳۴۷	-	نسبت سطح به حجم تخمک (m^{-1})
-۰/۰۵۱۳	۰/۰۰	-۰/۰۲۶۹	-۰/۰۸۴۵**	۰/۰۳۲۳	-	نسبت سطح به حجم تخم (m^{-1})
۰/۲۰۷	۰/۱۸۴	۰/۰۲۳۰	۰/۰۱۶۲	۰/۰۱۹	-	موقوفت لقاح %
۰/۱۱۸	۰/۰۷۹	۰/۰۰۵۳	۰/۰۳۲	-۰/۰۲۶۴	-	نرخ تخم گشایی %
-۰/۱۱۱	۰/۱۲۷	-۰/۱۳۵	-۰/۰۱۶۱	-۰/۰۴۵۸	-	طول لارو تازه تفريخت شده (mm)
۰/۰۵۹	۰/۰۷۳۳*	۰/۰۴۷	-۰/۰۳۳۹	-۰/۰۳۵۳	-	طول لارو دو روز پس از تفريخت (mm)
۰/۰۴۲	-۰/۰۷۹	-۰/۰۰۸۱	۰/۰۲۱	۰/۰۱۱۲	-	وزن لارو تازه تفريخت شده (mgr)
۰/۱۶۷	۰/۰۴۱	۰/۰۳۰۲	-۰/۰۲۸۶	-۰/۰۴۶۷	-	قطر سر لارو تازه تفريخت شده (mm)
۰/۰۹	۰/۰۸۰۲**	۰/۰۴۶۲	-۰/۰۶۶	-۰/۰۴۰۸	-	قطر سر لارو دو روز پس از تفريخت (mm)

ادامه جدول ۳

اولنیک/لینولنیک	Ara/EPA	$\sum n-6/\sum n-3$	$\sum n-6$	اسید چرب خصوصیات زیست شناختی
-۰/۲۴۸	-۰/۴۵	-۰/۲۰۷	-۰/۱۶	طول مولد (cm)
-۰/۴۷۷	-۰/۱۷۸	-۰/۵۷۴	-۰/۵۷۷	وزن مولد (gr)
-۰/۳۴۸	-۰/۳۸۳	-۰/۹*	-۰/۵۱۶	وزن گناد (gr)
-۰/۲۶۳	-۰/۳۵	-۰/۳۲۶	-۰/۳۶۸	تعداد تخمک در گرم
-۰/۴۱۵	-۰/۱۰۵	-۰/۴۹	-۰/۴	هماوری کاری
-۰/۳۹۴	-۰/۱۲	-۰/۴۸	-۰/۳۸۹	هماوری نسبی
-۰/۰۴۴	-۰/۲۲۸	-۰/۲۱۴	-۰/۰۴۴	قطر تخمک (mm)
-۰/۶۶۷*	-۰/۱۹۷	-۰/۳۴۹	-۰/۵۱۸	قطر تخم (mm)
-۰/۱۲	-۰/۲۲۴	-۰/۱۵۳	-۰/۰۹۷	قطر زرد (mm)
-۰/۶۴۱*	-۰/۳۹	-۰/۰۲۵	-۰/۵۲۳	فضای حاشیه زرد (mm)
-۰/۲۷۸	-۰/۳۹۶	-۰/۳۵۷	-۰/۲۶۲	نسبت زرد به حاشیه زرد
-۰/۰۵۷	-۰/۲۰۲	-۰/۲۰	-۰/۰۳۷	نسبت سطح به حجم تخمک (m^{-1})
-۰/۶۶۱*	-۰/۱۸۸	-۰/۳۳۵	-۰/۰۵۴	نسبت سطح به حجم تخم (m^{-1})
-۰/۰۶	-۰/۱۲۱	-۰/۰۰۸	-۰/۰۷۸	موقیت لقاد (%)
-۰/۰۳۸۸	-۰/۴۹۹	-۰/۴۳	-۰/۴۵۰	نرخ تخم گشایی (%)
-۰/۰۵۸۸	-۰/۶۰۷	-۰/۳۸۹	-۰/۳۷	طول لارو تازه تفريغ شده (mm)
-۰/۱۴	-۰/۲۷	-۰/۳۰۹	-۰/۲۶	طول لارو دو روز پس از تفريغ (mm)
-۰/۰۲۷۵	-۰/۰۶۸	-۰/۱۴۲	-۰/۱۸۳	وزن لارو تازه تفريغ شده (mgr)
-۰/۱۴۸	-۰/۰۱۶	-۰/۰۲۲	-۰/۰۲۸	قطر سر لارو تازه تفريغ شده (mm)
-۰/۷۱۶*	-۰/۰۰۹	-۰/۶۴۸*	-۰/۶۹*	قطر سر لارو دو روز پس از تفريغ (mm)

ادامه جدول ۳

n-3 HUFA	اولنیک/لینولنیک	n-3 HUFA	PUFA	HUFA	اسید چرب خصوصیات زیست شناختی
-۰/۳۷۹	-۰/۳۸۸	-۰/۰۹۳	-۰/۲۳	-	طول مولد (cm)
-۰/۰۵	-۰/۱۳	-۰/۴۳۴	-۰/۰۵	-	وزن مولد (gr)
-۰/۴۶۴	-۰/۵۱۲	-۰/۲۹۲	-۰/۳۷۸	-	وزن گناد (gr)
-۰/۲۴۲	-۰/۰۴۲	-۰/۳۴۰	-۰/۱۷۵	-	تعداد تخمک در گرم
-۰/۴۱۸	-۰/۹۴۲*	-۰/۰۰۹	-۰/۴۵۲	-	هماوری کاری
-۰/۰۴۳	-۰/۷۸۷*	-۰/۰۰۲	-۰/۴۷۵	-	هماوری نسبی
-۰/۰۶	-۰/۶۲۲	-۰/۳۲۹	-۰/۶۹۴*	-	قطر تخمک (mm)
-۰/۳۵۹	-۰/۴۳	-۰/۷۲۷*	-۰/۴۳۷	-	قطر تخم (mm)
-۰/۰۵۲۴	-۰/۵۹۲	-۰/۲۶۲	-۰/۶۷۴*	-	قطر زرد (mm)
-۰/۱۸۸	-۰/۱۷۸	-۰/۳۷۲	-۰/۱۶۴	-	فضای حاشیه زرد (mm)
-۰/۴۳۷	-۰/۴۰۸	-۰/۰۰۲	-۰/۴۱۲	-	نسبت زرد به حاشیه زرد
-۰/۰۵۶	-۰/۶۱۷	-۰/۳۲۲	-۰/۹۹۹*	-	نسبت سطح به حجم تخمک (m^{-1})
-۰/۳۶۶	-۰/۴۳۵	-۰/۷۱۸*	-۰/۴۴۱	-	نسبت سطح به حجم تخم (m^{-1})
-۰/۱۸۳	-۰/۲۳۷	-۰/۲۰۱	-۰/۲۳۱	-	موقیت لقاد (%)
-۰/۰۸۶	-۰/۰۵۶	-۰/۴۴۶	-۰/۰۱۹	-	نرخ تخم گشایی (%)
-۰/۱۰۲	-۰/۱۷۲	-۰/۲۴۱	-۰/۲۵۸	-	طول لارو تازه تفريغ شده (mm)
-۰/۱۳۹	-۰/۲۷۴	-۰/۰۶۶	-۰/۱۳۹	-	طول لارو دو روز پس از تفريغ (mm)
-۰/۰۳۱	-۰/۰۰۸	-۰/۱۷۶	-۰/۰۳۵	-	وزن لارو تازه تفريغ شده (mgr)
-۰/۰۴۳	-۰/۱۰۲	-۰/۱۲۱	-۰/۰۰۹	-	قطر سر لارو تازه تفريغ شده (mm)
-۰/۰۱۶	-۰/۱۶۴	-۰/۰۵	-۰/۰۳۴	-	قطر سر لارو دو روز پس از تفريغ (mm)

ادامه جدول ۳.

لیپید کل	AA/EPA/DHA	MUFA	SFA	اسید چرب خصوصیات زیست شناختی
-۰/۰۷۵	-۰/۶۲	-۰/۴۷۷	-۰/۱۶۹	طول مولد (cm)
-۰/۰۶۳	-۰/۲۴۸	-۰/۰۱۱	-۰/۴۷۹	وزن مولد (gr)
-۰/۰۸۲	-۰/۷۸۱	-۰/۰۵۶	-۰/۱۶۱	وزن گناد (gr)
-۰/۲۲۲	-۰/۳۱۲	-۰/۱۰	-۰/۸**	تعداد تخمک در گرم
-۰/۴۶۴	-۰/۷۴۴*	-۰/۰۹۲	-۰/۱۰۷	هماوری کاری
-۰/۰۷۳	-۰/۰۶*	-۰/۰۹۹	-۰/۰۸۵	هماوری نسبی
-۰/۳۲۲	-۰/۶۲۲	-۰/۰۵۴	-۰/۰۷۹	قطر تخمک (mm)
-۰/۰۳۶	-۰/۴۹۲	-۰/۳۹۸	-۰/۲۹۸	قطر تخم (mm)
-۰/۰۸۷	-۰/۰۶	-۰/۰۵۰	-۰/۰۶	قطر زرد (mm)
-۰/۰۳۶	-۰/۱۱۴	-۰/۱۲۶	-۰/۱۹۵	فضای حاشیه زرد (mm)
-۰/۰۸۱	-۰/۰۳۴۷	-۰/۰۳۴	-۰/۱۳۳	نسبت زرد به حاشیه زرد
-۰/۰۳۰۳	-۰/۰۶۴*	-۰/۰۵۱	-۰/۰۹۷	نسبت سطح به حجم تخمک (m^{-1})
-۰/۰۳۵	-۰/۰۵۰۲	-۰/۰۳۹۸	-۰/۰۳۶	نسبت سطح به حجم تخم (m^{-1})

۰/۴۹۹	-۰/۲۳۸	-۰/۱۰۶	-۰/۲۱	موفقیت لفاح%
-۰/۴۴۸	-۰/۲۶۷	-۰/۳۲۱	۰/۱۲۱	نرخ تخم گشایی%
-۰/۳۵۴	-۰/۱۹۳	۰/۰۶۶	-۰/۴	طول لارو تازه تفریخ شده (mm)
-۰/۷۹	-۰/۷۳۲	-۰/۲۵۲	-۰/۰۷۱	طول لارو دو روز پس از تفریخ (mm)
۰/۶۸*	-۰/۰۰۲	۰/۱۶۸	-۰/۲۲۸	وزن لارو تازه تفریخ شده (mgr)
-۰/۲۵۳	-۰/۴۴۹	-۰/۳۰۸	-۰/۱۳۷	قطر سر لارو تازه تفریخ شده (mm)
-۰/۱۸۷	-۰/۴۰۹	-۰/۰۹۲	-۰/۰۵۲	قطر سر لارو دو روز پس از تفریخ (mm)

* و ** به ترتیب معنی داری در سطوح ۵ و ۱ درصد.

بحث و نتیجه‌گیری

در نتایج به دست آمده اسید پالمیتیک در بین اسیدهای چرب اشباع تخمک ماهی سفید، بالاترین میزان را داراست. اسیدهای چرب موجود در جیره غذایی مولдин، اثر زیادی روی پروفیل اسیدهای چرب لاشه مولдин و تخم آنها، می‌گذارند [۱۴]. با توجه به این مطلب و همین‌طور ارتباط معنی دار این اسید چرب با تعداد تخمک در ماهی سفید، می‌توان بیان کرد که وجود مقادیر مناسبی از این اسید چرب در تخمک که خود تحت تأثیر جیره غذایی مولдин، بهخصوص در ایام رسیدگی جنسی و نزدیک شدن مولد به فصل تکثیر است، بهدلیل افزایش تعداد تخمک‌های استحصالی، منجر به تکثیری خوب البته از نظر کمی خواهد شد. باید در نظر داشت که در کنار افزایش تعداد تخمک‌های حاصل در یک گرم، معمولاً لاروهای کوچکتری (بهدلیل کاهش اندازه تخمک) تولید خواهد شد که این چندان نتیجه مطلوبی نیست [۱۷]. مشابه این توضیح در مورد روابط معنی دار دیگر اسیدهای چرب با تعداد تخمک در گرم صادق است. ارتباط مستقیم و معنی دار اسید پالمیتیک با نرخ تخم‌گشایی نیز جلب توجه می‌کند. در مورد روابط معکوس اسید استئاریک و اسید اولئیک به ترتیب با قطر سر لارو دو روز پس از تفریخ و قطر سر لارو تازه تفریخ شده، و همین‌طور در نظر گرفتن این نکته که بین قطر سر و اندازه لاروی رابطه مستقیمی برقرار است [۷]. این دو اسید چرب را می‌توان به عنوان فاکتورهای منفی از نظر تأثیر بر اندازه لاروی در نظر گرفت. همین‌طور با توجه به جدول ۲ و همچنین غیرپرورشی (وحشی) بودن ماهی سفید، این مطلب تأیید می‌شود که در میان پروفیل اسیدهای چرب تخمک ماهی سفید، مقدار اسید استئاریک برخلاف اسید اولئیک به طور نسبی کمتر است [۱۴]. بین اسید اولئیک و اسید لینولئیک با موفقیت لفاح ارتباط وجود دارد ولی این ارتباط معنی دار نیست (جدول ۳) [۲۲]. ارتباط معکوس اسید لینولئیک با وزن گناد سیال شده که در واقع حالتی نامطلوب است، علاوه بر این‌که گویای اهمیت اندک این اسید چرب در ماهی سفید است، بلکه حتی بیان‌گر اثر منفی و نه چندان مناسب این اسید چرب در ماهی سفید است که البته با توجه به زیستگاه ماهی سفید و این‌که این‌گونه به عنوان گونه‌ای لبشور محسوب می‌شود، نتیجه فوق قابل پیش‌بینی است؛ زیرا معمولاً اسیدهای چرب امگا ۶، معرف ماهیان آب شور هستند [۲۲]. بین اسید گادولئیک تخمک با طول لارو تازه تفریخ شده ارتباط معنی دار مستقیم وجود دارد. با توجه به مطلوبیت زیاد بودن طول لارو در زمان تفریخ، این اسید چرب به عنوان فاکتوری مثبت محسوب شده و در جیره غذایی مولдин و لاروها لحاظ گردد. در مورد رابطه اسید چرب C20:2n6 با تعداد تخمک در گرم گناد سیال شده، علاوه بر مطالب عنوان شده در مورد ارتباط همین فاکتور

(تعداد تخمک در گرم) با اسید پالمتیک، نکته جالب توجه این‌که رابطه معنی‌دار این اسید چرب با وزن مولد معکوس است (جدول ۳). این بدان معناست که برخلاف حالت معمول که با افزایش اندازه و در حقیقت وزن مولدها، تعداد تخمک‌های حاصل افزایش می‌باید [۳]، استفاده از این اسید چرب در جیره مولدها موجب می‌شود که مولدها کوچکتر، تعداد تخمک‌های بیشتری تولید کنند. در صورت در نظر گرفتن این وضعیت، این رویداد دو نتیجه بهترین مثبت و منفی در پی دارد: نتیجه مثبت وقتی اهمیت پیدا می‌کند که هدف ما تکثیر محض باشد، به این ترتیب که با تغذیه پیش مولدها با جیره غذایی حاوی مقادیر متناسب این اسید چرب، زمان و هزینه کمتری صرف نگهداری و تغذیه پیش مولدها می‌شود تا به مرحله تخریزی برسند که این حالت برای یک تکثیرکننده حالتی ایده‌آل محسوب می‌شود. اما جنبه منفی قضیه در مورد فرد پرورش دهنده صادق است، زیرا برای تولید ماهیان بازاری فرد تکثیرکننده به همان نسبت سود، چار ضرر می‌شود. پس در صورت تأیید قطعی‌تر این ارتباط توسط تحقیقات گسترده‌تر، می‌توان از این اسید چرب بسته به نیاز بهره جست. در مورد ارتباط اسید چرب C20:2n6 با طول سر لارو دو روز پس از تفریخ همان مطالب عنوان شده در مورد اسید استئاریک و اولئیک قابل بیان است.

آنالیز اسیدهای چرب تخدمان و لارو نورس ماهیان وحشی و تخم و لاروهای مولدها نواحی گرم‌سیری، گویای مقادیر زیاد اسید آرشیدونیک (ARA) و دوکوزاهگزانوئیک اسید (DHA) و در مقابل مقادیر اندک ایکوزاپنتانوئیک اسید (EPA) است که این مطلب گویای بالا بودن نسبت‌های ARA/EPA و DHA/EPA در قیاس با گونه‌های نواحی سردسیری است [۴]. با توجه به مطلب اخیر و در نظر گرفتن این نکته که ماهی سفید دریایی خزر، نه گونه‌ای گرم‌سیری است و نه سردسیری، بلکه متعلق به نواحی معتدل است، می‌توان بهدلیل مقادیر حد واسطه اسیدهای چرب و نسبت‌های یاد شده در این ماهی پی برد (جدول ۲). نتیجه مذکور حامل این پیشنهاد است که ممکن است اسید آرشیدونیک نقش تغذیه‌ای چندان حیاتی در تخم و همچنین نقش با اهمیت در نمو و بقای لاروی ماهی سفید نداشته و همین‌طور ممکن است مکمل‌های غذایی حاوی این اسید چرب با اهمیت در جیره غذایی مولدها، در ارتقاء توانمندی تولید مثلی چندان اثرگذار نباشد [۴].

در مورد ارتباط معنی‌دار اسیدهای چرب آرشیدونیک، EPA و نسبت DHA/EPA با تعداد تخمک در گرم، مطالب عنوان شده در مورد اسید پالمتیک مصدق دارد. ارتباط معکوس EPA با نسبت سطح به حجم تخم، که با در نظر گرفتن این نکته که نسبت سطح به حجم پایین تخم، جنین در حال رشد و نمو را در شرایط بهینه‌ای قرار می‌دهد [۲۴]، به معنی اثر مثبت این اسید چرب امکاً ۳ روی خصوصیات زیستی ماهی سفید است. با در نظر گرفتن روابط معنی‌دار DHA با وزن گند سیال شده، هماوری کاری و هماوری نسبی مولدها، این اسید چرب با اهمیت نیز می‌تواند نقش نسبتاً زیادی در بالا بردن کمیت تکثیر داشته باشد. همین وضعیت در مورد روابط مشابه نسبت DHA/EPA با برخی خصوصیات ذکر شده صادق است (جدول ۳). ارتباط معنی‌دار

اسیدهای چرب امگا ۳ با هماوری کاری و نسبی، برخلاف اسیدهای چرب امگا ۶، تأیید دیگری بر اهمیت این دسته از اسیدهای چرب در ماهی سفید است. در مورد نسبت $\Sigma n-6/\Sigma n-3$ ، علاوه بر ارتباط منفی با روند جنین زایی [۱۴]، با وزن گند ماهی سفید نیز که به عنوان یکی از شاخصهای تکثیر موفق، در تضاد است (جدول ۳). زیاد بودن نسبت مورد نظر به عنوان فاکتوری منفی بر شمرده می‌شود.

میزان تولید تخم مولдин تغذیه شده با جیره‌های غذایی حاوی مقادیر زیاد HUFA_{n-3}، بیش از سایر مولдин است. با این وجود شاخصهای کیفی تخم، نظیر نرخ تخمگشایی، بهطور معنی‌داری در مولдин تغذیه شده با جیره‌های غذایی حاوی مقادیر کمتر HUFA_{n-3} بالاتر است [۱۳]. ارتباط مستقیم و معنی‌دار HUFA_{n-3} با هماوری کاری و نسبی در ماهی سفید، بیان‌گر همکوایی نتایج حاصل از این تحقیق با تحقیق اخیر است (جدول ۳). ولی برخلاف تحقیق فوق، ارتباط معنی‌داری بین HUFA_{n-3} با نرخ تخمگشایی در ماهی سفید مشاهده نشد (جدول ۳). ارتباط مستقیم HUFA با قطر تخمک و زرد و همین‌طور ارتباط معکوس با نسبت سطح به حجم تخمک، بیان‌گر نوعی رابطه نسبی است که از دو جنبه مثبت و منفی قابل بررسی است: جنبه مثبت در مورد نسبت سطح به حجم تخمک که می‌دانیم فاکتوری مثبت است [۲۴]. جنبه منفی نیز در مورد کوچکی لاروهای تولید شده مطرح است [۵]. در مورد رابطه مستقیم PUFA با قطر تخم و رابطه معکوس با نسبت سطح به حجم تخم نیز مطلب اخیر صادق است، با این تفاوت که اندازه بزرگ تخم همیشه بیان‌گر تولید لاروهای بزرگتر نیست (بهدلیل اثر فضای حاشیه زرده) [۷]. بین نسبت اسید اولئیک به HUFA_{n-3} با موفقیت لفاح ارتباط وجود دارد ولی برخلاف تحقیق اخیر، این ارتباط معنی‌دار نیست (جدول ۳) [۲]. در مورد ارتباط بهشت معنی‌دار SFA با تعداد تخمک در گرم، مطالب بیان شده در مورد اسید پالmitیک صادق است. مطابق نظرات برخی تحقیقات اخیر در رابطه با تأثیر نسبت AA/EPA/DHA روی بهبود کیفیت تخم [۸]، در تحقیق حاضر، اثر مثبت این نسبت تا حد زیادی تأیید شد (جدول ۳)؛ چرا که ارتباط معکوس این نسبت با قطر تخمک و طول لارو دو روز پس از تفريح و همین‌طور ارتباط مستقیم با نسبت سطح به حجم تخمک، خود بیان‌گر اهمیت این نسبت و در واقع اهمیت والای اسیدهای چرب امگا ۳ EPA و DHA در ماهی سفید است. همان‌طور که پیش‌تر ذکر شد، ماهی سفید علاوه بر آن‌که جزء ماهیان نواحی معتدل محسوب می‌شود، از نظر زیستی جزء ماهیان آب‌های لب شور بحساب می‌آید (با توجه به زیستن در دریای خزر)، لذا از نظر دارا بودن اسیدهای چرب امگا ۳ و ۶، در وضعیتی حد واسطه ولی بیشتر متمایل به ماهیان آب شور قرار دارد (جدول ۲ و ۳) [۲۲]. نتایج حاصل از این تحقیق نیز تا حد زیادی تصدیق کننده مطلب اخیر است. در مورد ارتباط مستقیم چربی کل با وزن لارو در زمان تفريح و دیگر روابط بیان شده در این تحقیق، می‌توان به این نتیجه کلی رسید که تعادل در جیره غذایی که روی ترکیب شیمیایی لاش و در پی آن تخمک و مواد تناسلی مولдин و همین‌طور کیفیت و بقای لارو تولیدی مؤثر است، جزء شرایط لازم برای انجام تکثیر موفق است.

در مجموع بین اسید مریستیک (C14:0) با نرخ تخمگشایی تخم ارتباط معنی‌دار مستقیم ($P < 0.05$) وجود دارد. بین اسید پالمیتیک (C16:0) با تعداد تخمرک در گرم ارتباط مستقیم معنی‌دار ($P < 0.01$) وجود دارد. ارتباط اسید گادولنیک (C20:1n9) با طول لارو تازه تقویخ شده مستقیم ($P < 0.05$) است. ارتباط اسید C20:2n6 با تعداد تخمرک در گرم ($P < 0.05$), برخلاف وزن مولد ($P < 0.05$) مستقیم است. ارتباط اسید آرشیدونیک (C20:5n3) EPA و (C20:4n6) DHA با تعداد تخمرک در گرم ($P < 0.05$) مستقیم است. بین (P < 0.05) وزن گناد سیال شده، هماوری کاری و مطلق، ارتباط معنی‌دار مستقیم ($P < 0.05$) برقرار است. رابطه نسبت DHA/EPA با تعداد تخمرک در گرم ($P < 0.05$), برخلاف وزن گناد سیال شده ($P < 0.01$), هماوری کاری ($P < 0.01$) و هماوری نسبی ($P < 0.05$) مستقیم است. ارتباط $\sum n-6 / \sum n-3$ با وزن گناد سیال شده معکوس است. ارتباط بین HUFA و همین‌طور n-3 با هماوری کاری و نسبی ($P < 0.05$) مستقیم است. ارتباط بین SFA با تعداد تخمرک در گرم ($P < 0.01$) مستقیم است. ارتباط بین نسبت سه اسید چرب AA/EPA/DHA معکوس است. بین لیپید کل و وزن لارو تازه تقویخ شده ($P < 0.05$), ارتباط مستقیم وجود دارد.

منابع

1. N. A. Abrosimova, S. S. Abrosimova, A. A. Biryokova, "Effects of the lipid composition of stellate sturgeon eggs on commercial quality of this species", 3th ISS Abstracts, 97 Italy (1997).
2. E. Almansa, M. JosePerez, J. R. Cejas, P. Badia, J. E. Villamandos, A. Lorenzo, "Influence of broodstock gilthead seabream (*Sparus aurata* L.) dietary fatty acids on egg quality and egg fatty acid composition throughout the spawning season", Aquaculture. 170 (1999) 323-336.
3. H. Aratake, A. Nakazono, "Seasonal change of egg size and number in the anemone fish, *Amphiprion clarkii*, at two different localities in the temperate Kyushu", Japan, Science Bulletin of the Faculty of Agriculture, Kyushu University, 61 (2006) 83-91.
4. C. Arnal, Y. Emata Hiroshi, S. G. Ogata Esteban, H. Furuita, "Advanced broodstock diets for the mangrove red snapper and a potential importance of arachidonic acid in eggs and fry", Fish Physiology and Biochemistry. 28 (2003) 489-491.
5. S. M. Baynes, B. R. Howell, "The influence of egg size and incubation temperature on the condition of *Solea solea* (L.) larvae at hatching and first feeding", Journal of Experimental Marine Biology and Ecology, 199 (1996) 59-77.
6. J. G. Bell, I. R. Sargent, "Arachidonic acid in aquaculture feeds: current status and future opportunities", Aquaculture, 218 (2003) 515-528.

7. M. Bonislawska, K. Formickik, A. Korezelecka-Orkisz, A. Winncki, "Fish egg size variability: Biological significance", Electronic Journal of polish Agricultural Universities, Fisheries 4 (2001) 1-10.
8. M. Bruce, F. Oyen, G. Bell, J. F. Asturiano, B. Farndale, M. Carrillo, S. Zanuy, J. Ramos, N. Bromage, "Development of broodstock diets for the European sea bass (*Dicentrarchus labrax*) with special emphasis on the importance of n-3 and n-6 highly unsaturated acid to reproductive performance", Aquaculture 177 (1999) 85-97.
9. M. Celik, A. Diler, A. Kucukgulmez, "A comparison of the proximate compositions and fatty acid profiles of zander (*Sander lucioperca*) from two different regions and climatic conditions", Food chemistry 92 (2005) 637-641.
10. K. Dabrowski, S. J. Kaushik, B. Fauconneau, "Rearing of sturgeon (*A. baeri*, Brandt) larvae: I. Feeding trial", Aquaculture 47 (1995) 185-192.
11. H. Furuita, K. Konishi, T. Takeuchi, "Effect of different levels of eicosapentaenoic acid and docosahexanoic in Artemia nauplii on growth", survival and safinity tolerance of larvae of the Japanese flounder (*Paralichthys olivaceus*), Aquaculture 170 (1999) 59-71.
12. H. Furuita, H. Tanaka, T. Yamamoto, M. Shiraishi, T. Takeuchi, "Effects of n-3HUFAs levels in brood stock diet on the reproduction performance and egg and larval quality of the Japanese flounder (*Paralichthys olivaceus*)", Aquaculture 187 (2000) 387-398.
13. H. Furuita, T. Yamamoto, N. Suzuki, T. Takeuchi, "Effect of arachidonic acid levels in broodstock diet on larval and egg quality of Japanese flounder *Paralichthys olivaceus*", Aquaculture 220 (2002) 725-735.
14. H. Furuita, K. Hori, Suzuki, T. Sugita, T. Yamamoto, "Effect of n-3 and n-6 fatty acids in broodstock diet on reproduction and fatty acid composition of broodstock and eggs in the Japanese eel *Anguilla japonica*", Aquaculture 26 (2007) 55-61.
15. R. M. Harrel, L. C. Wood, "Comparative fatty acid composition of eggs from domesticated and wild striped bass (*Morone saxatilis*)", Aquaculture 133 (1995) 225-233.
16. E. Kainz, H. P. Gollmann, "Contribution to the biology and rearing of *Rutilus frisii kutum* (Nordmann)", Oesterr. Fisch. 50 (4) (1997) 91-98.

17. J. kennedy, A. J. Geffen, R. D. M. Nash, "Maternal influences on egg and larval characteristics of plaice (*Pleuronectes platessa L.*)", Journal of Sea Research 58 (2007) 65-77.
18. W. Koven, Y. Barr, S. Lutzky, I. Ben-Atia, M. Harel, P. Behrens, R. Weiss, A. Tandler, "The effect of dietary arachidonic acid (C20:4n6) on growth a survival prior to and following handling stress in the larvae of gilthead seabream (*Sparus aurata*)", Abstracts of contributions presented at the international conference, Aqua. European aquaculture society, special publication 28 (2002) 346.
19. F. Lahnsteiner, B. Berger, T. Weismann, R. Patzner, "Sperm structure and motility of the freshwater teleost *Cottus gobio*", Journal of Fish Biology 50 (1997) 564-574.
20. C. Leger, P. Bergot, P. Lukurt, J. Flanzy, J. Meurot, "Specefic distribution of fatty acids in the triglycerids of rain bow trout adipose tissue. Influence of temperature", Lipids 12 (1997) 538-543.
21. F. Noori, G. Azari takami, P. Sorgeloos, "Enrichment of artemia with essential fatty acids, lipid emulsions and vitamin C and its effect on the performance of *Acipencer persicus* larvae under the effect of salinity stress", 5th internation symposium on sturgeon. Ramsar, Iran (2005) 9-13.
22. Y. Ozogul, F. Ozogul, S. Alagoz, "Fatty acid profiles and fat content of commercially important seawater and fresh water fish speacies of turkey", Food chemistry 85 (2006) 217-223.
23. C. C. Parrish, J. A. Brown, E. S. Daniel, D. C. Somerton, "Lipid composition of Atlantic halibut (*Hippoglossus hippoglossus*) eggs over the spawning season", Bull. Aquacult Issoe Canada 93 (1993) 35-37.
24. J. R. C. Springate, N. R. Bromage, "Effects of egg size on early growth and survival in rainbow trout (*Salmo gairdneri* Richardson)", Aquaculture. 47 (2003) 163-172.
25. D. R. Tocher, A. J. Fraser, J. R. Sargent, J. C. Gamble, "Fatty acid composition of phospholipids and neutral lipids during embryonic and early larval development in Atlantic herring (*Clupea herengus*)", Lipids. 20 (1985) 69-74.
26. Y. L. Wang, L. A. Miller, M. Perron, P. B. Addis, "ω-3 fatty acids in lake superior fish", Journal of food science. 55 (1990) 71-73.