







ISSN ۹۸۸۰-۱۷۳۵

فصلنامه فیزیولوژی و تکوین جانوری  
علمی-پژوهشی

جلد ۱۳، شماره ۴، پاییز ۹۹

شماره پیاپی ۵۱

صاحب امتیاز: دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان

مدیر مسئول: مهدی رهنما

سردبیر: محمد مرادی

اعضاء هیئت تحریریه (به ترتیب حرف الفبا):

پیروز ابطحی دانشگاه شهید بهشتی دانشیار فیزیولوژی ماهیان

جواد بهار آرا دانشگاه آزاد اسلامی واحد مشهد استاد تکوین جانوری

محمد رضا بیگدلی دانشگاه شهید بهشتی دانشیار فیزیولوژی پژوهشکی

زهرا دیلمی خیابانی

مهدی رهنما

دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان استادیار زیست سلولی

شهربانو عربان

دانشگاه خوارزمی تهران استاد فیزیولوژی جانوری

محمد مرادی

دانشگاه زنجان استاد زیست شناسی جانوری

مخترع مختاری

دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون استاد فیزیولوژی جانوری

هیات اجرایی:

مدیر داخلی:

دکتر شهرزاد نصیری سمنانی

ویراستار علمی:

دکترا حمید مجد

ویراستار انگلیسی:

دکتر سعید آیریان

ویراستار ادبی:

دکتر تورج عقدایی

ویراستار استنادی:

دکتر حامد علیزاده

کارشناس مجله

ناشر:

دکتر آرش شمس

مسئول نمایه سازی:

انتشارات دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان

طراحی و صفحه آرایی:

حسن بابایی

نشانی: زنجان، اعتمادیه، خیابان معلم، دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان، دفتر مجله فیزیولوژی و تکوین جانوری

صندوق پستی: ۴۵۱۹۵-۱۴۶۴

تلفاکس: ۳۳۴۶۸۹۰-۰۲۴

آدرس پست الکترونیکی: qjaphd@iauz.ac.ir

آدرس وب سایت: Qjaphd.sinaweb.net

قیمت: ۲۰۰۰۰۰ ریال

نقل مطالب با ذکر مأخذ بلامانع است

مقالات این فصلنامه در پایگاه استنادی علوم جهان اسلام (ISCI)، مرکز اطلاعات علمی جهاد دانشگاهی (SID) و بانک اطلاعات نشریات کشور (Magiran) نمایه می گردند.

براساس نامه شماره (۹۲/۱۰/۲۲-۳/۱۸/۵۳۷۱۱۳) وزارت علوم تحقیقات و فناوری، به این فصلنامه رتبه علمی پژوهشی اعطا گردیده است.

## راهنمای تنظیم و تدوین مقاله در فصل نامه فیزیولوژی و تکوین جانوری

### دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان

مقالات‌های پژوهشی در زمینه‌های مختلف مرتبط با فیزیولوژی و تکوین جانوری منوط به این که دارای نوآوری بوده و تاکنون متن کامل آن در سایر مجلات به چاپ نرسیده باشند، برای چاپ پذیرفته می‌شوند.

#### نحوه پذیرش مقاله

الف- مقاله به زبان فارسی و چکیده آن به زبان انگلیسی تدوین شود.

ب- مطالب هر مقاله به صورت زیر تنظیم شود:

عنوان مقاله می‌بایست کوتاه و بیان گر محتوای مقاله و حداکثر در ۲۰ کلمه تنظیم شده باشد.

اسامی‌نویسندها در زیر عنوان مقاله آورده شود. نشانی کامل محل کار نویسندها، با ذکر شماره در زیر اسامی‌نویسندها در صفحه اول آورده شود. لازم است که نشانی پست الکترونیکی نویسنده مسئول مکاتبات به طور کامل ذکر شود. اسم نویسنده مسئول Bold و زیر آن خط دار باشد.

چکیده مقاله به زبان فارسی و انگلیسی باید مجموعه‌ای فشرده و گویا از مقاله با تاکید بر زمینه و هدف، روش کار، یافته‌ها و نتیجه گیری به دست آمده باشد و از ۲۵۰ کلمه (حدود ۲۰ سطر) بیشتر نباشد.

واژه‌های کلیدی در انتهای چکیده مقاله مناسب با متن مقاله به تعداد ۳ الی ۵ واژه آورده شود.

مقدمه با طرح مساله و بیان پژوهش‌های انجام شده، لزوم انجام پژوهش را توجیه نماید.

مواد و روش‌ها شیوه اجرای پژوهش و نحوه پردازش آماری داده‌ها در این بخش ارائه گردد.

نتایج در این بخش از توضیحات مختصری استفاده شود و آنالیز آماری آن‌ها به صورت متن، شکل، نمودار و یا جدول ارائه شود. نتایج به یک شیوه ارائه گردد. شکل‌ها، نمودارها و جدول‌ها باید گویا و دارای شماره باشند و مشخصات آماری و اطلاعات لازم از قبیل نام محورها، مقیاس و راهنمای نمودار روی آن‌ها مشخص باشد.

عنوان جدول‌ها در بالا و توضیح شکل‌ها و نمودارها در زیر آن‌ها به فارسی نوشته شود. اصل نمودارها به صورت دو بعدی بدون حاشیه و تزیینات اضافی تنظیم شود و ابعاد آن‌ها از ۸×۱۲ سانتی متر بزرگ‌تر نباشد. عکس‌ها به صورت فایل‌های مجزا و با کیفیت مناسب جهت چاپ با نامهای مشخص روی CD ضبط و به دفتر مجله ارسال شود.

عکس‌ها باید دقیق و روشن و به نحوی تهیه شوند که از نظر فنی چاپ آن‌ها با کیفیت مطلوب در مجله مقدور باشد. عکس‌ها و تصاویر باید دارای شماره گذاری متوالی بوده و ترتیب آن‌ها بر اساس ارجاع به آن‌ها در متن باشد.

ابعاد عکس‌های ارائه شده باید در یک اندازه و از ۸×۱۲ سانتی متر بزرگ‌تر نباشد. در پشت اصل عکس، عنوان مقاله و نویسنده و شماره عکس ذکر گردد. عکس‌ها باید اصل بوده و از ارسال فتوکپی و عکس‌های با کیفیت پایین خودداری و محل دقیق عکس‌ها در متن مشخص شود. بهتر است به صورت یک فایل جداگانه jpg تهیه شود.

بحث و نتیجه گیری با توجه به هدف تحقیق و مقایسه با یافته‌های سایر پژوهش‌ها، تجزیه و تحلیل نتایج به دست آمده انجام شود.

#### تشکر و قدردانی (در صورت لزوم)

منابع به صورت الفبایی (نام خانوادگی اولین مولف) تنظیم گردد و شماره هر مورد در متن داخل پرانتز آورده شود (مقاله) در نوشتن منابع، در صورت استفاده از منابع فارسی ابتدا این منابع و سپس منابع خارجی آورده شود.

**مقاله:** نام خانوادگی و نام نویسنده (نویسنده)، تاریخ انتشار، عنوان مقاله، نام اختصاری مجله، شماره و دوره مجله، صفحات اول و آخر مقاله استفاده شده.

**نمونه فارسی:**

۱- پورغلام ، رء، اسماعیلی، ف، فرهمند، ه، سلطانی، م، یوسفی، پ، مهداد، ح. ۱۳۸۰. بررسی مشخصه های خونی ماهی کپور علفخوار (*Ctenopharyngodon idella*) بعد از تماس با سم ارگانوفسفره دیازیتون. مجله علمی شیلات ایران. سال سوم . شماره ۱-۱۸ .۲

**نمونه انگلیسی:**

1. Frieman, S.G., Pearce, F.J. (1982). The role of blood glucose in defense of plasma volume during hemorrhage. *J Trauma*, 22 (3);86-92.

**کتاب:** نام خانوادگی و حروف اول نام نویسنده یا نویسندهان. عنوان کتاب. شماره چاپ. شهر محل چاپ: ناشر؛ سال انتشار، شماره صفحات.

Philips, S. J., Whisnant, J. P. *Hypertension and Stroke*. 2<sup>nd</sup> ed. New York: Raven Press; 1995. P.85-93.

**مقاله کنفرانس:** نام خانوادگی و حروف اول نام نویسنده یا نویسندهان. تاریخ انتشار، عنوان مقاله کنفرانس، نام کنفرانس..

Jamshidi, J., Pouresmaeili, F. (2012). Association of vitamin D receptor gene BsmI polymorphisms with bone mineral density in a population of Iranian women. European Human Genetics Conference, p. 390.

**پایان نامه:** نام خانوادگی و حروف اول نام نگارنده. تاریخ انتشار، عنوان پایان نامه. مقطع پایان نامه. دانشگاه و دانشکده. شماره صفحات.

Kaplan, S. J. (1995). Post-hospital home health care: the elderly access and utilization (dissertation). St Louis (MO): Washington University.

**پ- اصطلاح.** et al پس از نام شش نویسنده می آید. بنابراین اگر تعداد نویسندهان بیش از شش نفر باشد پس از نوشتن نام کامل شش نویسنده et al جایگزین نام نویسندهان بعدی گردد.

**ت- معادل اصطلاحات** در متن مقاله به زبان فارسی یا لاتین در داخل پرانتز آورده شود (مقاله نباید دارای زیر نویس باشد).

**ث- شماره گذاری** مقاله از چکیده مقاله شروع شده و تا پایان مقاله ادامه یابد.

**ج- مقاله ترجیحاً کمتر از ۵ و بیش از ۱۵ صفحه** نباشد و با نرم افزار Word2007 تایپ شود. ارسال CD الزامی است.

**ج- مسئولیت صحت و سقم مطالب** هر مقاله بر عهده نویسنده (نویسندهان) آن خواهد بود. ضمناً اسامی نویسندهان مقاله (اولویت قرار گرفتن و یا هر گونه تغییر تا پایان بررسی مقاله) صرفاً با امضای نویسنده مسئول امکان پذیر است.

**ح- مجله حق رد، قبول، اصلاح، ویرایش و خلاصه نمودن** مقاله را برای خود محفوظ می دارد. مقالات دریافتی به هیچ عنوان مسترد نخواهد شد.

**خ- کلیه مقالات منطبق با شرایط فوق، بلا فاصله** پس از وصول توسط هیئت تحریریه مورد بررسی قرار گرفته و در صورت تائید مقاله ضمن اعلام به نویسنده، جهت داوری ارسال می گردد.

**د- مقاله در یک نسخه اصل و سه نسخه کپی از مقاله** (نسخ کپی فاقد اسم، آدرس نویسنده و تشکر و قدردانی باشد) به دفتر مجله ارسال گردد. ضمناً توجه گردد همراه مقاله در یک صفحه مجزا عنوان مقاله (فارسی و انگلیسی)، نام و نام خانوادگی نویسندهان (فارسی و انگلیسی)، مرتبه علمی و محل اشتغال آنها به همراه شماره تلفن محل کار و آدرس پست الکترونیکی نویسنده مسئول جهت تسریع در مکاتبات بعدی ذکر شود و یک تعهدنامه با امضای تمام نویسندهان به پیوست آن ارسال گردد.

**ذ- در کلیه مراحل بررسی مقاله، ایرادات و اصلاحات مورد نیاز جهت تامین نظر داوری برای نویسنده ارسال می شود و در صورت تایید نهایی مقاله ضمن اعلام به نویسنده، در نوبت چاپ قرار می گیرد. نسخه های مجله پس از چاپ به تعداد نویسندهان هر مقاله به آدرس نویسنده مسئول ارسال خواهد شد.**

## فهرست مطالب

- ◀ اثر عصاره هیدرولکلی سیر بر مولفه های هورمونی، کلینیکال پاتولوژی و هیستوپاتولوژی بافت ییضمه در خروس.....  
۱ پیمان آزده دست، مجید غلامی آهنگران، الهام مقتدایی خوراسگانی
- ◀ بررسی اثرات سولفات مس بر روی کیفیت پارامترهای اسپرم، میزان قطعه قطعه شدن DNA و بافت ییضمه موش های بالغ نزاد ویستار.....  
۱۳ حمید پروزمنش، راحیل جنتی فر، لیلا ناصرپور
- ◀ اثر حفاظتی عصاره هیدرولکلی گل ساعتی (*Passifloracaerulea*) بر علیه سوء عملکرد کبدی القاء شده توسط کلرید کادمیوم در موشهای صحرایی نر بالغ.....  
۲۵ مهرنوش قوامی، ههرداد شریعتی، مختار مختاری، سعید خاتم ساز
- ◀ تأثیر دو محیط آب - خزه و خاک پیت-ماس بر تعداد کوکون-گذاری، وزن کوکون و تعداد تلفات زالوی شرقی (Hirudo orientalis).....  
۳۹ حمیدرضا بیدمال، محمد سوداگر
- ◀ اثر هشت هفته تمرين هوازی بر سطوح آنزیم-های آنتی اکسیدانی در بافت قلب رت-های دیابتی نوع ۲ .....  
۴۹ سحر رضایی کلچ، آسیه عباسی دلویی، علیرضا براری، مژگان احمدی
- ◀ بررسی ساختار ژنتیکی گوسفند سنجابی با استفاده از نشانگرهای ریزماهواره .....  
۶۱ رضا سید شریفی، سجاد بادرین، نعمت هدایت ایوریق، جمال سیف دواتی، سیما ساور سفلی
- ◀ مقایسه اثر اگزوزوم های مشتق از سلول های سرتولی با ویتامین C بر آسیب-های ناشی از میدان الکترومغناطیس در سلول های بنیادی اسپرماتوگونی .....  
۷۱ فرزانه سالک، جواد بهارآرا، خدیجه نژاد شاهرخ آبادی، الهام امینی
- ◀ بررسی اثر ضد میکروبی عصاره های برگ گیاه به لیمو بر باکتری های استرپتوکوس پیوژن، استافیلوکوکوس اپیدرمایدیس، کلبسیلاپنومونیه و بروسلا ملی تنسیس در شرایط آزمایشگاهی و مدل حیوانی .....  
۸۷ شهرزاد نصیری سمنانی، نسترن قاسم پور
- ◀ بررسی ایمنی زایی کونزوجه PLGA و لیپوپلی ساکارید دتوکسیفای شده پروتئوس میراپیلیس بر علیه عفونت ادراری در مدل موشی.....  
۹۹ المیرا سعیدی، رضا شاپوری، مهدی رهنما، مجتبی صلوتی، جواد ناصریان

## ارزیابی اثر عصاره هیدرولکلی سیر بر مولفه های هورمونی، کلینیکال پاتولوژی و هیستوپاتولوژی بافت بیضه در خروس

پیمان آزرده دست<sup>۱</sup>، مجید غلامی آهنگران<sup>۲</sup>، الهام مقتدایی خوراسگانی<sup>۳</sup>

۱- دانش آموخته دامپزشکی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.

۲- بخش علوم درمانگاهی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.  
[mgholami6@gmail.com](mailto:mgholami6@gmail.com)

۳- بخش پاتولوژی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.

تاریخ دریافت: ۹۹/۵/۴۰ تاریخ پذیرش: ۹۹/۶/۳۰

### چکیده

زمینه و هدف: استفاده از سیر به عنوان یک داروی تقویت کننده جنسی در طب سنتی رایج است. سیر دارای ترکیبات آنتی اکسیدانی فراوانی است. لذا هدف از این مطالعه بررسی تاثیر عصاره هیدرولکلی سیر بر میزان هورمون های متابولیک و تستوسترون و نیز بافت شناسی بیضه در خروس می باشد.

روش کار: در این مطالعه تجربی از تعداد ۱۰۸ خروس نژاد گلپایگانی استفاده شد. خروس ها به ۴ گروه شامل کنترل و تحت درمان با دوزهای ۵۰۰، ۱۰۰۰ و ۱۵۰۰ میلی-گرم در لیتر عصاره هیدرولکلی سیر تقسیم شدند. تجویز عصاره به مدت ۱۴ روز و به شکل آشامیدنی انجام گرفت. در پایان آزمایش، میزان تستوسترون، T3 و T4 سرمی و نیز شاخص های ارزیابی کبد، پروفایل لیپیدی سنجیده و بافت بیضه از لحاظ تغییرات هیستولوژی مورد بررسی قرار گرفت.

یافته ها: سطح سرمی تستوسترون، T3 و T4 در گروه تحت درمان با دوز ۱۵۰۰ میلی-گرم در لیتر عصاره سیر افزایش معنی داری داشت ( $p < 0.05$ ). اگرچه میزان آنزیم های کبدی در گروه های مختلف، اختلاف معنی داری را نشان نداد اما میزان تری گلیسیرید و کلسیترول در گروه های دریافت کننده غلظت های مختلف عصاره سیر کاهش نشان داد. در گروه های تحت درمان با دوز ۱۰۰۰ و ۵۰۰ میلی-گرم در لیتر عصاره سیر، تعداد لوله های اسپرم ساز و تعداد اسپرم نرمال نسبت به سایر گروه ها بیشتر بود.

نتیجه-گیری: ترکیبات بیولوژیک موجود در سیر با تغییرات فیزیولوژیک و هورمونی قادر به افزایش قدرت باروری از طریق افزایش تراکم محاری اسپرم ساز و افزایش جمعیت اسپرم نرمال هستند.

واژه های کلیدی: عصاره سیر، خروس، تستوسترون، بیضه.

### مقدمه

صرفه نیست. به نظر می رسد که هر دو جنس مرغ و خروس در ارتباط با کاهش باروری، دخالت داشته باشند اما این مساله عمدتاً مربوط به خروس است زیرا باروری می تواند با استفاده از تلقیح مصنوعی و جایگزینی خروس های مسن با خروس های جوان در گله های تجاری حفظ و افزایش داده شود. هم چنین در گله های با جفت گیری طبیعی، یک خروس به طور متوسط با ۸-۱۰ مرغ جفت گیری می کند؛ بنابراین تاثیر خروس در باروری کل گله بسیار زیاد است. تاثیر

بهره وری در خروس های ماکیان از زمان بلوغ جنسی آغاز می شود و پس از آن وزن بیضه ها افزایش می یابد به گونه ای که در خروس های بالغ، وزن بیضه ها به ۱۰ برابر می رسد<sup>(۵)</sup>. در گله های خروس مولد معمولاً در آغاز دوره تولید مثلی سطوح بالای باروری دیده می شوند، اما توان باروری به سرعت کاهش می یابد. معمولاً میزان باروری با گذشت دو سوم دوره تولید افت می کند و نگهداری و بهره برداری از این خروس ها از نقطه نظر اقتصادی خیلی پایین است و به

شود(۲۴). اگر چه مکانیسم اثر گذاری سیر بر پارامترهای هورمونی و کلینیکال پاتولوژی به خوبی مشخص نیست اما به نظر می رسد سیر با فعالیت آنتی اکسیدانی بالا مانع از اثرات عوامل اکسیدان و رادیکال های آزاد اکسیژن بر سلول های اسپرم و اسپرم ساز می گردد به طوری که حسینی و خاکی در سال(۲۰۱۴) اثر عصاره آبی سیر بر روی مورفولوژی، تحرک، غلظت و فعالیت آنتی اکسیدانی اسپرم در موش صحرایی مورد ارزیابی قرار دادند. در آن مطالعه غلظت اسپرم، حرکتی و مورفولوژی اسپرم بررسی و فعالیت سوپر اکسید دیسموتاز(SOD) اندازه گیری شد. نتایج حاصل نشان داد سیر با افزایش SOD خون باعث کاهش وابسته به دوز درصد اسپرم های طبیعی و غلظت اسپرم شد. لذا به نظر می رسد سیر با افزایش فعالیت آنتی اکسیدانی می تواند اثرات مفیدی را بر ساختار ریخت شناسی بافت اسپرم ساز داشته باشد(۱۳). هم چنین در مطالعه دیگری اثرات حفاظتی سیر در مقابل اثرات سمیت کادمیوم در موش مورد مطالعه قرار گرفته است و نشان داده شده است که سیر می تواند به دلیل افزایش دفاع آنتی اکسیدانی و کلاته کردن فلزات در کاهش آسیب ناشی از سموم بر بافت بیضه مفید باشد(۱۶). با این که خروس ها درصد اندکی از جمعیت گله مرغ مادر را تشکیل می دهند اما در ۵۰ درصد از ژنتیک نتاج سهیم هستند. بنابراین، کاهش عملکرد تولید مثلی خروس ها موجب کاهش نرخ تولید مثل گله می شود. مطالعات مختلف نشان داده است که مولفه های مختلفی نظیر وزن بدن، سن، فصل و نور و تغذیه بر تولید مثل و باروری تأثیر دارند. با توجه به این که وراثت پذیری صفات تولید مثلی نسبتاً پایین است، فاکتورهای غیر ژنتیکی هم چون تغذیه اثرات مهم تری بر عملکرد تولید مثلی طیور دارند(۵). هدف از این مطالعه بررسی اثرات عصاره سیر بر فراسنجه های

خرروس در باروری گله به دو عامل فعالیت جفت گیری و کیفیت اسپرم بستگی دارد. هم چنان که خروس مسن می شود، میزان تستوسترون و LH پلاسمای خروس ها با افزایش سن کاهش می یابد و مقدار منی و تعداد اسپرم اتوژن آ در هر بار جفت گیری کاهش می یابد. هم چنین با افزایش سن خروس، توانایی باروری اسپرم اتوژن آها نیز کاهش می یابد(۸، ۱۴). آگاهی از فراسنجه های تولید مثلی خروس برای تشخیص مشکلات باروری در گله و بکار گیری تکنیک های نوین و طبیعی مانند استفاده از گیاهان دارویی می تواند از بروز خسارت های مربوط به کاهش باروری و کاهش جوجه در آوری جلوگیری کند(۱۱، ۱۲). سیر با نام علمی Allium sativum از تیره سوسنیان است که با پیاز هم خانواده است(۱۳). سیر یکی از گیاهانی است که دارای تاریخچه طولانی در علم پزشکی است. استفاده از آن به عنوان گیاه دارویی و طعم دهنده غذا بسیار متدائل است(۱۶). سیر دارای ترکیبات مختلف از جمله ویتامین ها، الیسین -اجوئن و ترکیبات گوگرد دارویی آنتی اکسیدان ها می باشد. آلیسین در ترکیب دارویی نقش اساسی دارد و اغلب خواص دارویی سیر ناشی از تجزیه آلیسین است. تا کنون خواص ضد باکتریایی، ضد ویروسی، ضد سرطانی و ضد انگلی آن در مطالعات مختلف مورد تایید قرار گرفته است(۲۶، ۱۰). میر فردی و همکاران در طی تحقیقی بیان داشتند که عصاره هیدروالکلی سیر در موش های صحرایی نر بالغ تحت درمان با داروی شیمی درمانی سیکلو فسفامید سبب افزایش وزن بدن، وزن بیضه ها و اسپرم اتوژن نسبت به گروه کنترل می شود(۱۷). هم چنین اثرات محافظتی سیر بر موش های دیابتی شده با استرپتوزوتوسین نشان داد عصاره سیر باعث افزایش ظرفیت تام آنتی اکسیدانی، افزایش سطح سرمی تستوسترون سرم و بهبود پارامترهای اسپرم می

شدند و تحت تیمار های مختلف قرار گرفتند. به منظور بررسی اثرات عصاره بر پارامترهای تولید مثلی، تمامی خروس ها به ۴ گروه ۹ تایی و ۳ تکرار شامل گروه کنترل و گروه های تجربی دریافت کننده عصاره با دوز ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۱۵۰۰ میلی گرم در لیتر تقسیم شدند. عصاره سیر به مدت ۱۴ روز در آب آشامیدنی در گروه های تجربی استفاده شد(۸).

#### خون‌گیری و آزمایشات بیوشیمیایی

در پایان دوره آزمایش تمامی خروس ها خون‌گیری شده و پس از آسان کشی بافت بیضه جدا سازی شد و در فرمالین ۱۰ درصد جمع آوری گردید. نمونه های خون با ماده ضد انعقاد جهت تهیه پلاسما و بدون ماده ضد انعقاد جهت تهیه سرم جمع آوری شدند. نمونه های سرم ها جهت اندازه گیری فاکتورهای بیوشیمیایی آمده شدند. برای جداسازی پلاسما نمونه های خون در ۳۰۰۰ دور به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شده و نمونه های پلاسما در تیوب های ۰/۵ میلی لیتری نگهداری و در دمای منفی ۲۰ درجه سانتی گراد تا زمان سنجش تستوسترون نگهداری شد. آزمونه های آسپارتات آمینوتранسفراز (AST)، آلانین آمینوتранسفراز (ALT)، تری گلیسیرید (TG) و کلسیترول (CHL) به روش اسپکتروفوتومتری و توسط کیت های پارس آزمون سنجش شد. اندازه گیری نمونه تستوسترون به روش الایزا توسط با کیت های خریداری شده از شرکت AMSBIO (مخصوص سنجش تستوسترون پرنده‌گان) انجام و در مورد هورمون های T3 و T4 از روش الایزا و کیت های پیشتاز طب استفاده شد. علاوه بر آن بیضه ها با استفاده از پنس و قیچی به شکل کامل از بدن خارج شده و نمونه های بافتی از بیضه ها در فرمالین ۱۰ درصد (Merck, Germany) جمع آوری شد. از نمونه های بلوک های پارافینی تهیه گردید و از بلوک های بافتی Leica، به دست آمده با استفاده از میکروتوم (

سرمی و ساختار بافت شناسی بیضه در خروس های بالغ می باشد.

#### مواد و روش ها

##### عصاره گیری

در این پژوهش عصاره سیر تازه تهیه شده در مرکز تحقیقات گیاهان دارویی دانشگاه آزاد شهر کرد به شیوه ماسراسیون تهیه گردید. جهت تهیه عصاره سیر، مقدار ۱۵۰۰ گرم سیر تازه خریداری و پوسته های خارجی با دست جدا و به قطعات کوچک خرد شد. سیرهای خرد شده در یک ظرف شیشه ای ۵ لیتری ریخته شد و اتانول ۷۰ درصد (مرک آلمان) به آن اضافه شد تا کل سیر در حلال اتانول به مدت ۴۸ ساعت در دمای آزمایشگاه غوطه ور گردد. برای جداسازی ناخالصی های حاصل از گیاه له شده، محلول به دست آمده با کاغذ صافی واتمن عبور صاف و محلول حاوی سیر به مدت ۴۸ ساعت در آون با دمای ۴۰ تا ۴۵ درجه سانتی گراد نگهداری و مجدداً صاف گردید. فرآورده حاصل به دستگاه تقطیر در خلا روتاری (استریک، ایتالیا) منتقل شد. در نهایت عصاره حاصل در دمای ۴۰ درجه سانتی گراد خشک گردید(۹). به این ترتیب میزان عصاره به دست آمده از ۱۵۰۰ گرم سیر معادل ۳۵۰ گرم بود. این عصاره جامد و به رنگ طلایی تا قهوه ای بوده و قابل انحلال در آب می باشد. عصاره به دست آمده با دوزهای ۵۰۰، ۱۰۰۰ و ۱۵۰۰ میلی گرم در لیتر آب آشامیدنی طیور به مدت ۱۴ روز مورد استفاده قرار گرفت(۱۲).

##### گروه بندی

در مجموع ۱۰۸ خروس ۳۲ هفته ای نژاد گلپایگانی برای این مطالعه مورد استفاده قرار گرفت. خروس ها با شرایط ظاهری سالم و میانگین وزن مشابه ( $180 \pm 80$  گرم) در سالن پرورش طیور تحقیقاتی دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهر کرد برای مدت ۱۴ روز نگهداری

عصاره سیر با دوز پایین، و متوسط و در بین گروه های دوز متوسط و دوز بالا وجود ندارد، بعلاوه سه گروه دوز پایین، متوسط و بالا با گروه کنترل اختلاف معنی داری را نشان داد ( $p \leq 0.05$ ). از نظر میزان کلسترول بین گروه های دریافت کننده عصاره سیر دوز پایین، متوسط و کنترل و نیز بین گروه های دوز متوسط و بالا اختلاف معنی داری وجود ندارد. بعلاوه در بین گروه کنترل و دریافت کننده دوز پایین و متوسط با گروه دریافت کننده دوز بالا اختلاف معنی دار دیده می شود ( $p < 0.05$ ).

#### نتایج هیستوپاتولوژی بیضه

گروه کنترل از بافت سالم و یکنواختی برخوردار بود که همه رده های سلولی در لوله های اسپرم ساز قابل مشاهده است (شکل ۱). عدم تغییرات مشاهده شده در گروه های مختلف به صورت تغییر شکل لوله ها، کاهش جمعیت سلول های دیواره لوله ها، بی نظمی آرایش سلولی، جدا شدن سلول ها از یکدیگر بود. به طوری که در گروه اول و تجویز عصاره با دوز ۵۰۰ میلی گرم این بی نظمی و کاهش جمعیت سلولی بیشتر مشهود بود (شکل ۲). با افزایش دوز عصاره سیر در گروه های دوم و سوم بی نظمی سلولی کاهش و افزایش سلول های اسپرماتوگونی و رده های دیگر سلولی بیشتر مشهود بود. ضخامت اپیتلیوم ژرمینال در گروه اول (دریافت کننده عصاره با غلظت ۵۰۰ میلی گرم) نسبت به ۲ گروه دیگر روند رو به کاهش را نشان داد. هم چنین بی نظمی در شکل توبول ها در گروه های دوم و سوم دیده نشد. مقاطع بافت بیضه و لوله های اسپرم ساز در گروه های تحت مطالعه در اشکال ۱ تا ۴ نشان داده شده است.

(Germany) بر شهای عرضی با ضخامت ۷ میکرومتر تهیه شد. در مرحله بعد با استفاده از رنگ آمیزی هماتوکسیلین - اوزین (Sigma, USA) رنگ آمیزی و قرائت شد.

#### تحلیل آماری

میانگین متغیر های مورد بررسی بین گروه های تجربی و کنترل با استفاده از آنالیز واریانس یک طرفه ANOVA و آزمون تعقیبی TUKEY در سطح اطمینان ۹۵ درصد انجام شد. تفاوت ها در صورتی که  $p \leq 0.05$  باشد معنی دار در نظر گرفته شد.

#### نتایج

تأثیر دوز های ۵۰۰، ۱۰۰۰ و ۱۵۰۰ میلی گرمی در لیتر آب آشامیدنی از عصاره هیدروالکلی سیر بر فاکتورهای خونی و هیستوپاتولوژی بافت بیضه در خروس های ماکیان در جدول ۱ ارائه شده است. آنالیز آماری در جدول ۱ نشان می دهد که میزان هورمون T3 تفاوت معنی دار بین گروه های دریافت کننده عصاره سیر با دوز متوسط و بالا و نیز بین گروه کنترل و دوز پایین وجود ندارد ( $p \leq 0.05$ ). در مورد هورمون T4 تفاوت معنی داری در بین گروه های دریافت کننده دوز متوسط و بالا و نیز بین گروه های کنترل و دوز پایین وجود ندارد ( $p \leq 0.05$ ). در خصوص مقدار هورمون تستوسترون مشاهده می شود که اختلاف معنی داری در بین گروه دریافت کننده عصاره سیر دوز بالا با سایر گروه ها مشاهده می گردد. بعلاوه دوز پایین، متوسط و کنترل اختلاف معنی داری را نسبت به هم نشان نمی دهند. میزان آنزیم های کبدی (AST & ALT) در گروه های مختلف دریافت کننده عصاره سیر اختلاف معنی داری ندارد. آنالیز آماری در مورد تری گلیسیرید TG نشان داد که اختلاف معنی داری در بین گروه های دریافت کننده

جدول ۱ - مقایسه میانگین متغیر های مورد بررسی در گروه های تجربی و کنترل

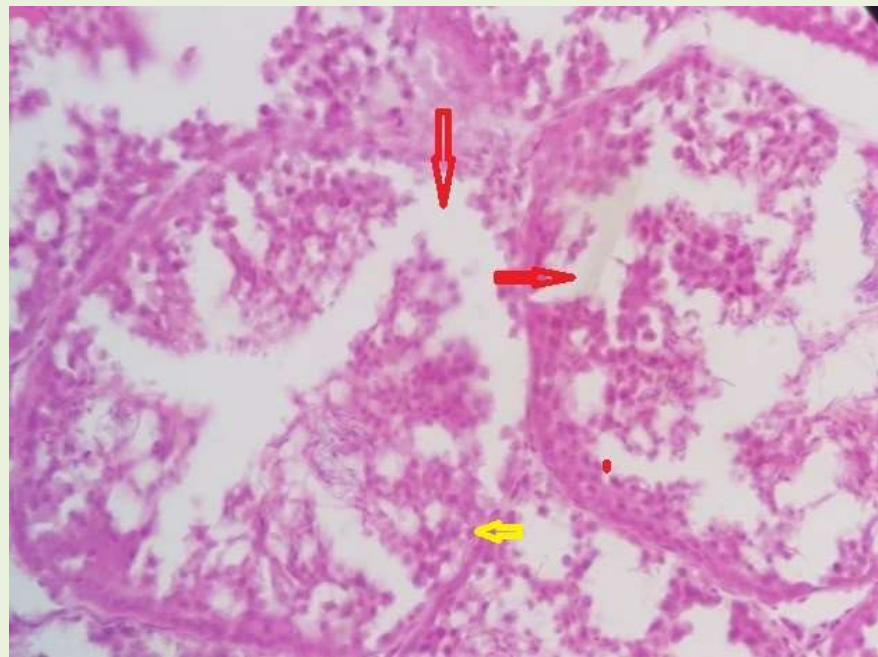
کلینیکال پاتولوژی				هورمونی			مولفه
کلسترول (mg/dl)	تولی گلیسیرید (mg/dl)	ALT (U/L)	AST (U/L)	تستوسترون (nmol/L)	T4(μg/dl)	T3(ng/ml)	گروه
۱۳۱±۱۹ <sup>a</sup>	۱۰۱±۹ <sup>b</sup>	۴/۸±۱/۹ <sup>a</sup>	۱۷۷±۳۰ <sup>a</sup>	۱/۳±۰/۶ <sup>b</sup>	۲۴/۶±۷/۷ <sup>b</sup>	۲/۰±۰/۵ <sup>b</sup>	دوز پایین (ppm۵۰۰)
۱۱۱±۱۴ <sup>b</sup>	۹۳±۱۲ <sup>bc</sup>	۶/۷±۱/۹ <sup>a</sup>	۲۲۴±۵۳ <sup>a</sup>	۱/۹±۰/۵ <sup>b</sup>	۴۴/۲±۱۲/۵ <sup>a</sup>	۴/۰±۱/۳ <sup>a</sup>	دوز متوسط (ppm۱۰۰۰)
۸۶±۱. <sup>b</sup>	۷۶±۱۳ <sup>c</sup>	۷/۰±۲/۴ <sup>a</sup>	۲۱۵±۵۵ <sup>a</sup>	۳/۰±۰/۶ <sup>a</sup>	۴۸/۸±۱۰/۹ <sup>a</sup>	۴/۲±۱/۵ <sup>a</sup>	دوز بالا (ppm۱۵۰۰)
۱۳۹±۳۴ <sup>a</sup>	۱۳۴±۱۸ <sup>a</sup>	۵/۴±۲/۳ <sup>a</sup>	۱۷۰±۴۳ <sup>a</sup>	۰/۹±۰/۱ <sup>b</sup>	۱۷/۶±۵/۰ <sup>b</sup>	۱/۶±۰/۴ <sup>b</sup>	کنترل



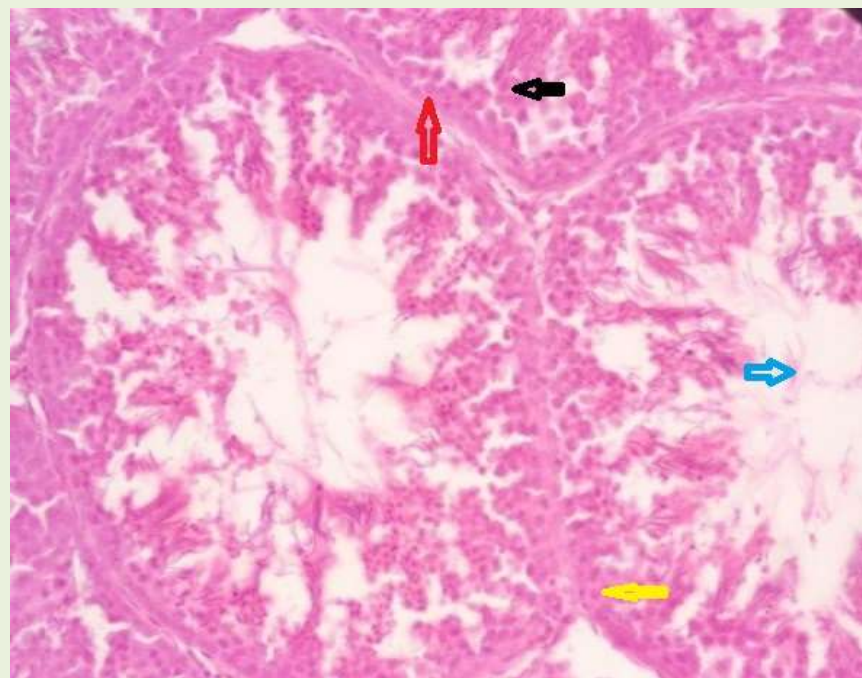
شکل ۱ - مقطع هیستوپاتولوژیک لوله های اسperm ساز بافت بیضه خروس

در گروه شاهد: همه رده های سلولی در لوله ها قابل مشاهده است اسپرماتوگونی (پیکان قرمز)، اسپرماتید آغازی (پیکان سبز)، اسپرماتید تاخیری (پیکان

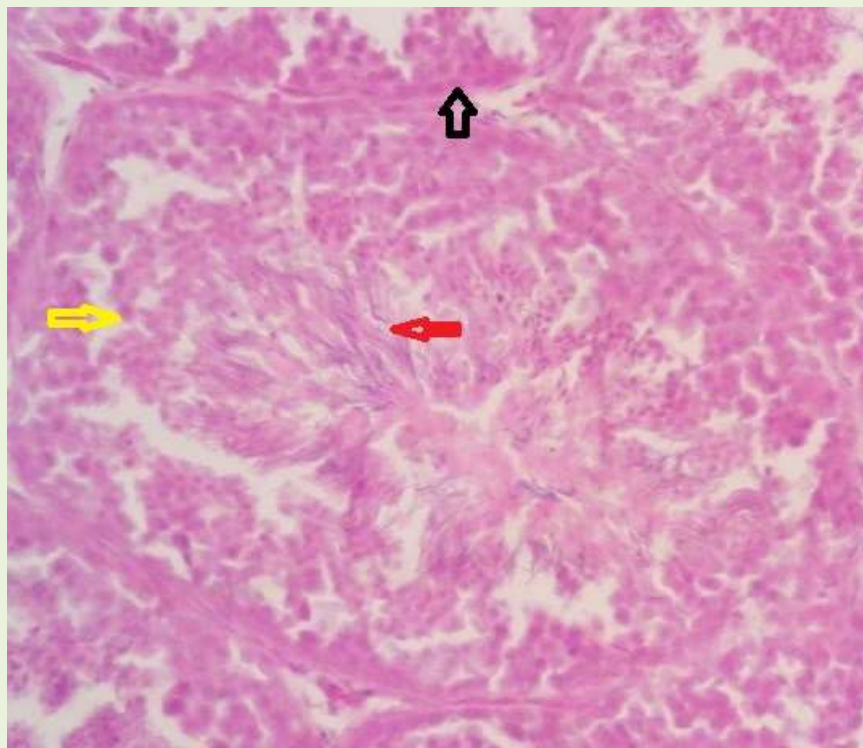
مشکی) (رنگ آمیزی هماتوکسیلین - اوزرین (X۴۰۰)



**شکل ۲ - مقطع هیستوپاتولوژیک لوله های اسperm ساز بافت بیضه خروس در گروه دریافت کننده دوز ۵۰۰ میلی گرم (پیکان زرد)**  
سلول های رده اسپرماتوژنر به طور منظم کنار هم نیستند و گستاخی در رده سلولی و عدم انسجام در سلول ها دیده شد(پیکان قرمز) و شکل سلول ها متغیر است(پیکان زرد). (بزرگنمایی  $\times 400$ ، رنگ آمیزی هماتوکسیلین - اوزن)



**شکل ۳ - مقطع هیستوپاتولوژیک لوله های اسperm ساز بافت بیضه در خروس در گروه دریافت کننده دوز ۱۰۰۰ میلی گرم (پیکان زرد)**  
سلول های رده اسپرماتوژنر به طور منظم تری نسبت به گروه ۱ کنار هم قرار گرفته ضخامت اپیلیوم افزایش داشته ورد های سلولی شامل سلول سرتولی(پیکان آبی) و سلول های لایه ژرمینال نیز به تعداد زیاد دیده می شود(پیکان قرمز)(بزرگنمایی  $\times 400$ ، رنگ آمیزی هماتوکسیلین - اوزن)



**شکل ۴- مقطع هیستوپاتولوژیک لوله‌های اسperm ساز بافت بیضه خروس در گروه دریافت کننده دوز ۱۵۰۰ میلی گرم**  
سلولهای رده اسپرماتوئنر نسبت به گروه دوم دارای انسجام و نظم بیشتری بوده ، ضخامت اپیتلیوم نسبت به گروه دوم افزایش یافته، سلول‌ها شامل اسپرماتوگونی (پیکان مشکی) اسپرماتید آغازی (پیکان زرد) اسپرماتید تاخیری (پیکان قرمز) وارد شده‌اند. (بزرگنمایی  $\times 400$  رنگ آمیزی هماتوكسیلین- انوزین)

اندازه‌گیری این دو فاکتور کبدی بررسی اثرات سمیت در دوزهای بالای عصاره بود. هم چنین استفاده از عصاره سیر در دوز بالا باعث کاهش قابل توجه مقدار تری گلیسیرید و کلسترول نسبت به گروههای کنترل گردید. اندازه‌گیری تری گلیسیرید و کلسترول با توجه به پژوهش‌های پیشین (در مورد اثرات مثبت سیر در کاهش لیپیدها) به عنوان یک کنترل مثبت بر تأیید روند سایر فاکتورهای مورد سنجش قرار گرفت. مقایسه داده‌ها با نتایج هیستوپاتولوژی نشان می‌دهد که با افزایش دوز عصاره سیر (دوزهای متوسط و بالا) بی‌نظمی سلولی کاهش و افزایش سلولهای اسپرماتوگونی و رده‌های دیگر سلولی بیشتر می‌شود. در این مطالعه علاوه بر ارزیابی میزان آنزیم‌های کبدی،

### بحث و نتیجه‌گیری

ارزیابی لوله‌های اسperm ساز (فراسنجه‌های ریخت شناسی و ریخت سنجه) و اندازه‌گیری قطر لوله‌های اسperm ساز و ضخامت بافت پوششی لوله اسperm ساز، راهکاری ساده برای پایش تغییر اسperm سازی است (۱۵). در این مطالعه یافته‌های کیفی بافت شناختی بافت بیضه تائیدی بر داده‌های کمی شد که عصاره گیاه سیر در دوزهای متوسط (۱۵۰۰ میلی گرم) و بالا (۱۰۰۰ میلی گرم) و با تأثیر قابل توجه تر در دوز بالا سبب افزایش مقدار قابل توجهی هورمون تستوسترون و نیز شاخص‌های هورمونی موثر بر فعالیت بیضه‌ها نظیر هورمون‌های تیروئیدی گردید. هم چنین نتایج آنالیز آماری نشان داد که در بخش آنزیم‌های کبدی تأثیر قابل توجهی بر مقدار AST و ALT نداشته است و علت انتخاب در

بر روی اثر سیر خام و سیر پخته بر تغییرات هیستوپاتولوژیک و هیستومورفومتریک بیضه و اپیدیدیم و اثر بر روند اسپرماتوژندر موش صحرایی نر انجام دادند. نتایج حاکی از آن است که میزان تکثیر سلول های جنسی در گروهی که غذای حاوی ۱۵ درصد سیر پخته مصرف کردند، افزایش معنی داری داشته است در حالی که این اثرات از سیر خام حاصل نشده است(۴). علاوه بر این ها، میرفردی و همکاران در سال(۲۰۱۲) مطالعه ای بر روی اثر عصاره هیدرولالکلی سیر بر وزن بیضه و اسپرماتوژندر موش صحرایی بالغ تحت شیمی درمانی داروی سیکلوفسفامید انجام دادند و نشان دادند داروی سیکلوفسفامید به تنها یی موجب کاهش وزن بدن، کاهش وزن بیضه ها و کاهش اسپرماتوژنر نسبت به گروه کنترل می شود و در گروه هایی که سیکلوفسفامید به همراه عصاره سیر داده شد با افزایش دوز عصاره سیر، وزن بدن، وزن بیضه ها و اسپرماتوژنر نسبت به گروه تجربی افزایش یافت. به نظر می رسد ترکیبات موجود در عصاره سیر موجب مهار تولید متابولیت های فعال حاصل از داروی سیکلوفسفامید و اثرات مخرب این متابولیت ها می شود(۱۷). اگرچه در خصوص مکانیسم دقیق اثر گذاری سیر بر فاکتورهای تولید مثلی اطلاعاتی موجود نیست اما به نظر می رسد سیر از چندین مکانیسم مختلف باعث افزایش روند اسپرم زایی و بهبود نایاوری می گردد. سیر حاوی ترکیبات فلاونوئیدها، ویتامین ها، ترکیبات فروکتوز و گوگرد است. این ترکیبات می توانند در خشی سازی رادیکال های آزاد کمک کنند. وجود ویتامین های C و E در سیر به عنوان آنتی اکسیدان های قوی، DNA اسپرم را در مقابل عوامل اکسیدان محافظت می کنند(۷). همچنین ترکیبات گوگرد موجود در سیر، با تأثیر مستقیم بر متابولیسم سیتوکروم P450، گلوتاتیون-ترانسفراز و مهار کاسپاز ۳، با کاهش پراکسیداسیون

میزان هورمون تستوسترون و ساختار بافت شناسی بیضه به سنجش هورمون های تیروئیدی T3 و T4 نیز پرداخته شد. قبل ا به تأثیر متقابل هورمون های تیروئیدی و غدد جنسی در پرندگان به پرداخته شده است(۵). هیپوتیروئیدیسم باعث کاهش تولید تخم مرغ، وزن تخم مرغ، ضخامت پوسته تخم مرغ و افزایش وزن تخمدان ها می شود. عموماً در خروس ها پس از تیروئیدکتومی کاهش اندازه بیضه ها و کیفیت مایع منی یا توقف تولید اسپرم روی می دهد و بدون شک تغذیه بر نوسانات روزانه غلظت پلاسمایی T3 و T4 موثر است(۱۴، ۸). در مطالعه اخیر نیز مشاهده شده است هم زمان با افزایش هورمون تستوسترون در جوجه های تیمار شده با غلظت های ۱۰۰۰ و ۱۵۰۰ قسمت در میلیون، میزان هورمون های T3 و T4 نیز افزایش یافته است که نشان از تأثیر سیر بر متابولیسم پایه بدن می باشد. در این مطالعه مشخص نیست که تأثیر سیر بر متابولیسم ناشی از تأثیر مستقیم بر هورمون های تیروئیدی است یا در اثر تقابلی است که هورمون تستوسترون بر هورمون های تیروئیدی دارد. به هر حال در این مطالعه نیز رابطه مثبت غلظت تستوسترون و میزان هورمون های T3 و T4 در خروس مورد اثبات قرار گرفت. تاکنون هیچ مطالعه ای در خصوص نقش عصاره هیدرولالکلی سیر بر بافت شناسی بیضه و اندازه گیری هورمونی در خروس مشاهده نگردیده اما مطالعات مشابه در سایر حیوانات آزمایشگاهی صورت گرفته است. عبدالله نژاد و همکاران در سال(۲۰۰۹) مطالعه ای بر روی نقش پیشگیرانه و درمانی سیر روی اپیلیوم سمینال وزیکول موش صحرایی دیابتی انجام دادند که نتایج نشان داد سیر به طور قابل توجهی تغییرات مورفوپولوژیکی ایجاد شده به وسیله دیابت را در اپیدیدیم سمینال وزیکول موش های صحرایی تخفیف می دهد(۱). بهرامی و همکاران در سال(۱۳۹۲) تحقیقاتی

افزایش گرددش خون در بیضه می شوند. با افزایش جریان خون به بیضه ها آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز بافتی افزایش می یابد که نقش این آنزیم در محافظت از اسperm در بافت بیضه و اپیدیدیم ثابت شده است (۲۱). در مطالعه اخیر نیز افزایش تراکم سلول های پیش ساز اسperm در مجاری اسperm ساز و از طرفی افزایش معنی دار تعداد مجاری اسperm ساز در تیمارهای تحت درمان با غلظت های ۱۵۰۰ و ۲۰۰ قسمت در میلیون سیر می تواند ناشی از افزایش خون-رسانی و نیز محافظت پیش سازهای اسperm در مقابل عوامل اکسیدانی گردد که به شکل معمول به دنبال فعالیت های متابولیکی در بدن تولید می شوند. آنزیم آنتی اکسیدان گلوتاتیون پراکسیداز از اسperm در برابر آسیب رادیکال های آزاد محافظت می کند و منجر به بلوغ و تکامل نهایی اسperm می شود (۲). به هر حال افزایش لوله های اسperm ساز و سلول های پیش ساز اسperm بالغ در مجاری ممکن است از اثرات غیرمستقیم سیر به دنبال افزایش تحریک ترشح تستوسترون باشد چرا که نقش تستوسترون در بلوغ و تکامل سلول های اسperm ساز بخوبی اثبات شده است (۲۰).

با توجه به نتایج این مطالعه، می توان بیان کرد که عصاره‌ی سیر سبب افزایش هورمون تستوسترون، افزایش فعالیت متابولیکی بدن و بهبود شاخص‌های مربوط به سلامت اسperm و افزایش باروری در خروس گردد که این امر می تواند موجب افزایش نرخ باروری تخم مرغ های نطفه دار و نهایتاً افزایش جوجه در آوری گردد. بنابراین استفاده از عصاره سیر در دوزهای بالای ۱۰۰۰ میلی گرم در لیتر آب آشامیدنی، راندمان تولید مثالی را در خروسها افزایش می دهد.

لیپیدها اثر محافظتی بر اسpermatozoon دارند و اسpermatozoon را بهبود می بخشنند (۱۸). در مطالعه ای توسط اسدپور و همکاران نشان داده شد که سیر به دلیل وجود ویتامین E دارای فعالیت آنتی اکسیدانی است که از تشکیل پراکسیداز جلوگیری می کند (۳). هم چنین، نتایج مطالعه ای توسط نصر نشان داد که خواص آنتی اکسیدانی سیر می تواند باعث کاهش سمیت داروهای مضر بر روی بافت بیضه و افزایش اسpermatozoon و باروری در انسان شود (۱۹). علاوه بر فعال سازی مکانیسم آنتی اکسیدانی، سیر دارای ترکیبات فیتواستروژن است که تأثیر مستقیمی بر استروژن دارد. این ماده پیش ساز تولید تستوسترون است، بنابراین ممکن است سلول های جنسی و هورمون های جنسی را تحریک کند (۲۰، ۲۳). افزایش میزان هورمون تستوسترون به دنبال استفاده از غلظت های مختلف سیر در خروس های گلپایگانی در مطالعه اخیر می تواند به دلیل وجود ترکیبات فیتو استروژن موجود در سیر باشد که به عنوان یک ترکیب پیش ساز در مسیر تولید تستوسترون فعالیت می کند. نتایج مطالعه اخیر در خصوص افزایش هورمون تستوسترون با نتایج حاصل از مطالعه ای توسط Oi و همکاران هم خوانی دارد که نشان داد مکمل سیر باعث افزایش ترشح LH از غده هیپوفیز می شود و این هورمون ترشح تستوسترون را تحریک می کند (۲۰). مطالعات بعدی نشان داده است سیر به دلیل وجود ترکیبات گوگردار بر محور هیپوتالاموس-هیپوفیز تأثیر می گذارد و باعث ترشح هورمون جنسی LH می شود. هورمون LH، سلول های لیدیگ بیضه را تحریک به ترشح تستوسترون می کند (۲۳). علاوه بر آن، ترکیبات گوگرد دار باعث کاهش رادیکال های آزاد اکسیژن، تقویت سد خونی و

## منابع

- 1.**AbdolahNejad, A., Gol, A., Dabiri, S. (2009). Garlic effects on reproductive complications of diabetes mellitus in male rats. Journal of Shaheed Bahonar University of Kerman, 13(3); 297-307.
- 2.**Amin, A., Hamza, AA. (2006). Effects of roselle and ginger on cisplatin-induced reproductive toxicity in rats. Asian Journal of Andrology, 8(5); 607-12 .
- 3.**Asadpour, R., Azari, M., Hejazi, M., Tayefi, H., Zaboli, N. (2013). Protective effects of garlic aqueous extract (*Allium sativum*), vitamin E, and N-acetylcysteine on reproductive quality of male rats exposed to lead. Veterinary Research Forum, 4(4); 251-257 .
- 4.**Bahrami, K., Mahjoor, A., Gohary, H., Bahrami, R., Bahrami, A. (2014). Comparative study on histo pathological and histo morphometric effect of raw and cooked garlic on spermatogenesis in testis and epidydims of rats. Journal of Fasa University of Medical Sciences, 3(4); 371-379.
- 5.**Brace, A., Larry, D. (2002). Cardiovascular benefits of garlic. Journal of Cardiovascular Nursing, 16(4); 33-49.
- 6.**Bramwell, R.K., McDaniel, C.D., Wilson, J.L., Howarth, B. (1996). Age effect of male and female broiler breeders on sperm penetration of the primitelline layer overlaying the germinal disc. Poultry Science, 75; 755-762.
- 7.**Brooks, D.E. (1976). Activity and androgenic control of glycolytic enzymes in the epididymis and epididymal spermatozoa of the rat. Biochem Journal, 156(3); 527-37 .
- 8.**Clark, M. I. (2019). Management of breeding in small poultry production units. Veterinary Reproduction and Obstetrics, 10(1), 526-530.
- 9.**Dehghani-Ashkezari, A., Gholami-Ahangaran, M., Fathi-Hafshejani, E. (2019). The use of garlic extract in reducing the side effects of *Eimeria* tenella on the growth indices and mucosal tissue of the cecum in broilers. Iranian Journal of Animal Biology, 11(2); 45-53.
- 10.**Farkhondeh, T., Sedighara, P., Bahmani, E., Gholami-Ahangaran, M., Moghtadaei, E. (2010). The anti-parasite activity of garlic tablet on *Limnatis nilotica*. Journal of Herbal Drugs, 1(2); 66-68.
- 11.**Gholami-Ahangaran, M., Ahmadi-Dastgerdi, A., Karimi-Dehkordi, M. (2020). Thymol and carvacrol; as antibiotic alternative in green healthy poultry production. Plant Biotechnology Persa, 2(1); 22-25.
- 12.**Hemmati, S., Gholami-Ahangaran, M., Heidari, B. (2020). The effect of different concentrations of knotgrass (*Polygonum aviculare*) extract on biological parameters of sperm fertility in rooster. Iranian Veterinary Journal, 16; 113-123.
- 13.**Hosseini, N., Khaki, A. (2014). Effect of aqueous extract of garlic (*Allium sativum*) on sperms morphology, motility, concentration and its antioxidant activity in rats. Afinidad, 80(566); 201-204 .
- 14.**Karna, K.K., Shin, Y. S., Choi, B. R., Kim, H. K., Park, J. K. (2019). The role of endoplasmic reticulum stress response in male reproductive physiology and pathology: a review. The World Journal of Men's Health, 4, 37-45.
- 15.**Malini, T., Vanithakumari, G. (1991). Antifertility effects of  $\beta$ -sitosterol in male albino rats. Journal of Ethnopharmacology, 35(2); 149-153.
- 16.**Met, W., Mohamed, M.M. (2009). Protective role of garlic against cadmium toxicity in rats: Clinico pathological and histo pathological studies. Journal of Comparative Pathology and Clinical Pathology, 22(3); 114-140 .
- 17.**Mirfardi, M., Johari, H., Mokhtari, M., Hematkhah, V., Jamali, H. Allahverdi, GH. (2011). The effect of hydro-alcoholic garlic

- extract on testis weight and spermatogenesis in mature male rats under chemotherapy with cyclophosphamide. Journal of Fasa University of Medical Sciences, 1(3); 123-13.
- 18.**Moher, D., Liberati, A., Tetzlaff, J., Altman, D.G. (2009). Preferred reporting items for systematic reviews and meta-analyses: the PRISMA statement. PLoS Medical, 6(7): e1000097.
- 19.**Nasr, A.Y. (2017). The impact of aged garlic extract on adriamycin-induced testicular changes in adult male Wistar rats. *Acta Histochemical*, 119(6); 648-62 .
- 20.**Oi, Y., Imafuku, M., Shishido C., Kominato, Y., Nishimura, S., Iwai, K. (2001). Garlic supplementation increases testicular testosterone and decreases plasma corticosterone in rats fed a high protein diet. *Journal of Nutrition*, 131(8); 2150-2156 .
- 21.**Pal, R., Vaiphei, K., Sikander, A., Singh, K., Rana, S.V. (2006). Effect of garlic on isoniazid and rifampicin-induced hepatic injury in rats. *World Journal of Gastroenterology*. 12(4); 636-639 .
- 22.**Soleimanzadeh, A., Malekifard, F., Kabirian, A.R. (2017). Protective effects of hydro-alcoholic garlic extract on spermatogenic disorders in streptozotocin-induced diabetic C57BLMice. *Scientific Journal of Kurdistan University of Medical Science*, 90; 8-17.
- 24.**Ultee-van Gessel A.M., Timmerman, M.A., de Jong, F.H. (1988). Effects of treatment of neonatal rats with highly purified FSH alone and in combination with LH on testicular function and endogenous hormone levels at various ages. *Journal of Endocrinology*, 116(3); 413-420 .
- 24.**Zargari, A. (1997). Medicinal Plant. 6th ed. Tehran: Tehran University Pubication, 538.
- 25.**Weber, ND., Hughes, BG. (1992). In vitro virucidal effect of *Allium sativum* (garlic) extracts and compounds. *Planta Medicina*, 58(5); 417-23.
- 26.**Wilson, H.R., Piesco, N.P., Miller, E.R., Nesbeth, W.G. (1979). Prediction of the fertility potential of broiler breeder males. *World's Poultry Science Journal*, 35; 95-118.

# The Effect of Hydroalcoholic Garlic Extract on Hormonal, Clinical Pathology and Histopathological Components in Roosters

P. Azardeh-Dast<sup>1</sup>, M. Gholami-Ahangaran<sup>2</sup>, E. Moghtadaei-Khorasgani<sup>3</sup>

1. Graduated of Veterinary Medicine Faculty, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

2. Department of Clinical Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran. [mgholami6@gmail.com](mailto:mgholami6@gmail.com)

3. Department of Pathobiology, Faculty of Veterinary Medicine, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

Received:2020.10. 8

Accepted: 2020.20.9

## Abstract

**Introduction & Objective:** The use of garlic as a sexual promotor is common in traditional medicine. Garlic has many antioxidant compounds. Therefore, the aim of this study was to evaluate the effect of garlic hydroalcoholic extract on metabolic and testosterone level, and testicular histology in roosters.

**Materials and Methods:** In this experimental study, 108 roosters of Golpayegani breed were used. Roosters were divided into 4 groups including control and treated with doses of 500, 1000 and 1500 mg hydroalcoholic garlic extract in litter of drinking water. The extract was administered orally for 14 days. At the end of the experiment, serum testosterone, T3 and T4 levels, as well as liver enzymes and lipid profiles were measured and testicular tissue was examined for histological changes.

**Results:** Serum levels of testosterone, T3 and T4 were significantly increased in the group treated with 1500 mg garlic extract in litter of drinking water ( $P < 0.05$ ). Although the amount of liver enzymes in different groups did not show a significant difference, but the amount of triglycerides and cholesterol in the groups receiving different concentrations of garlic extract decreased. In the treated groups with 1000 and 500 mg of garlic extract, the number of seminiferous tubules and the number of normal sperm were higher than the other groups.

**Conclusion:** The biological compounds in garlic with physiological and hormonal changes are able to increase fertility by increasing the density of seminiferous tubules and increasing the normal sperm population.

**Key word:** Garlic extract, Rooster, Testosterone, Testis.