

Research Article

Investigating the effects of conjugated linoleic acid and vitamin E emulsified on growth performance, blood parameters and immune system of Holstein calves

Behrooz Khalili¹, Hossein Abdi Benemar^{1*}, Jamal Seifdavati¹, Mohammad Reza Zamanloo², Sayyad Seifzadeh¹, Afsaneh Talebniya¹

¹ Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture and Natural Resources, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran

² Department of Applied Chemistry, Faculty of Science, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran

Key Words

Conjugated linoleic acid
Suckling calf
Vitamin E
Emulsion
Interleukin

Abstract

Introduction: A better understanding of the immune system of calves will lead to less use of antibiotics and the production of high-quality replacement heifers for dairy herds. The study aim was to investigate the effects of conjugated linoleic acid and vitamin E emulsion on growth performance, blood parameters and immune system of Holstein calves.

Materials & Methods: The 48 newborn Holstein calves with an average weight of 40±2 kg were used with 4 treatments and 12 replications with a factorial (2×2) in the form of a completely random design. Experimental treatments include: 1) Basic diet without supplementation, 2) Basic diet with 2 g of conjugated linoleic acid emulsified, 3) Basic diet with 500 mg of vitamin E emulsified and 4) Basic diet with 500 mg of vitamin E+2 g of conjugated linoleic acid emulsified.

Results: The supplementing the diet of calves with conjugated linoleic acid with and without vitamin E did not have a significant effect on body weight, daily weight gain, feed intake and feed conversion ratio compared to the control group. At 40 d, calves receiving conjugated linoleic acid had higher glucose concentration (P<0.05). However, the concentration of cholesterol, triglyceride, protein and albumin were not affected by the emulsifying of conjugated linoleic acid, vitamin E and their interaction effects. Supplementation of conjugated linoleic acid in the diet decreased the concentration of blood urea compared to the control group, but the addition of vitamin E had an increasing effect on blood urea (P<0.05). Total Antioxidant capacity of whole blood increased significantly by vitamin E, conjugated linoleic acid emulsion and their interaction effects (P<0.05). At 40 days, the activity of alanine aminotransferase decreased by the vitamin E (P<0.05). Glutathione peroxidase concentration was influenced by conjugated linoleic acid and vitamin E (P<0.05). Conjugated linoleic acid significantly affected the concentration of malondialdehyde and superoxide desmutase (P<0.05). The blood IL-6 concentration was affected by the factor of vitamin E and conjugated linoleic acid, so that the calves receiving the emulsion of conjugated linoleic acid and vitamin E had a lower IL-6 concentration (P<0.05). Conjugated linoleic acid supplementation significantly affected tumor necrosis factor-alpha (TNF-α). Thus, the fed calves with emulsion containing conjugated linoleic acid decreased TNF-α (P<0.05).

Conclusion: The use of conjugated linoleic acid and vitamin E in emulsified form did not improve the growth performance of calves, but it had a significant effect on the immune system and liver enzymes.

Article info

* Corresponding Author's email:
abdibenemar@uma.ac.ir

Received: 22 July 2024

Reviewed: 23 August 2024

Revised: 24 October 2024

Accepted: 22 December 2024

مقاله علمی - پژوهشی

بررسی اثرات اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E امولسیون شده بر عملکرد رشد و فراسنجه‌های خونی و سیستم ایمنی گوساله‌های شیرخوار هلشتاین

بهروز خلیلی^۱، حسین عبدی‌بنمار^{۲*}، جمال سیف‌دواتی^۱، محمدرضا زمانلو^۱، صیاد سیف‌زاده^۱، افسانه طالب‌نیا^۱

^۱ گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران

^۲ گروه شیمی کاربردی، دانشکده علوم، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران

چکیده

کلمات کلیدی

مقدمه: هدف از مطالعه حاضر بررسی اثرات امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر عملکرد رشد، فراسنجه‌های خونی و سیستم ایمنی گوساله‌های شیرخوار هلشتاین بود.

مواد و روش‌ها: بدین منظور تعداد ۴۸ راس گوساله هلشتاین تازه متولد شده با میانگین وزنی 40 ± 2 کیلوگرم با ۴ تیمار و ۱۲ تکرار با آزمایش فاکتوریل (۲×۲) در قالب طرح کاملاً تصادفی استفاده شدند. تیمارهای آزمایشی شامل: (۱) جیره بدون مکمل (شاهد)، (۲) جیره پایه به همراه ۲ گرم مکمل اسید لینولئیک مزدوج امولسیفه شده، (۳) جیره پایه به همراه ۵۰۰ میلی‌گرم ویتامین E امولسیفه شده و (۴) جیره پایه به همراه ۵۰۰ میلی‌گرم ویتامین E+۲ گرم مکمل اسید لینولئیک مزدوج امولسیفه شده بودند.

نتایج: نتایج نشان داد که مکمل کردن جیره گوساله‌های شیرخوار با اسید لینولئیک مزدوج با و بدون ویتامین E تاثیر معنی‌داری بر وزن بدن، افزایش وزن روزانه، مصرف خوراک و ضریب تبدیل غذایی در مقایسه با گروه شاهد ایجاد نکرد. در ۴۰ روزگی، گوساله‌های دریافت‌کننده اسیدلینولئیک مزدوج غلظت گلوکز بیش‌تری داشتند ($P < 0/05$). اما غلظت کلسترول، تری‌گلیسرید، پروتئین و آلبومین تحت تاثیر عامل امولسیون اسید لینولئیک مزدوج، ویتامین E و اثرات متقابل آن‌ها قرار نگرفتند. مکمل کردن اسیدلینولئیک مزدوج در جیره غلظت اوره خون را در مقایسه با گروه شاهد کاهش داد اما افزودن ویتامین E بر اوره خون اثر افزایشی داشت ($P < 0/05$). ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل خون در اثر عامل ویتامین E، امولسیون اسیدلینولئیک مزدوج و اثرات متقابل آن‌ها به‌طور معنی‌داری افزایش یافت ($P < 0/05$). در ۴۰ روزگی فعالیت آلانین‌آمینوترانسفراز تحت تاثیر عامل ویتامین E کاهش

یافت ($P < 0/05$). غلظت گلوکوتاتیون پراکسیداز تحت تاثیر عامل اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E قرار گرفت ($P < 0/05$). عامل اسیدلینولئیک مزدوج غلظت مالون‌دی‌الدهید و سوپراکسید دسموتاز را به‌طور معنی‌داری تحت تاثیر قرار داد ($P < 0/05$). غلظت خونی اینترلوکین-۶ تحت تاثیر عامل ویتامین E و اسیدلینولئیک مزدوج قرار گرفت. به‌طوری‌که گوساله‌های دریافت‌کننده امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E غلظت اینترلوکین-۶ پایین‌تری داشتند ($P < 0/05$). تغذیه مکمل اسید لینولئیک مزدوج فاکتور نکرود دهنده تومور-آلفا را به‌طور معنی‌داری تحت تاثیر قرار داد. به‌طوری‌که تغذیه گوساله‌های شیرخوار با امولسیون حاوی اسید لینولئیک مزدوج سبب کاهش فاکتور نکرود دهنده تومور الفا شد ($P < 0/05$).

بحث و نتیجه‌گیری: به‌طور کلی نتیجه‌گیری می‌شود که استفاده از اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E به شکل امولسیفه شده عملکرد رشد گوساله‌های شیرخوار را بهبود نداد اما تاثیر قابل توجهی بر سیستم ایمنی و آنزیم‌های کبدی گذاشت.

اسید لینولئیک مزدوج
گوساله شیرخوار
ویتامین E
امولسیون
اینترلوکین

* پست الکترونیکی نویسنده مسئول:

abdibenenmar@uma.ac.ir

تاریخ دریافت: ۱ مرداد ۱۴۰۳

تاریخ داوری: ۲ شهریور ۱۴۰۳

تاریخ اصلاح: ۳ آبان ۱۴۰۳

تاریخ پذیرش: ۲ دی ۱۴۰۳

مقدمه

(۱۳)، بهبود پاسخ‌های ایمنولوژیک (۱۴، ۱۵) می‌شود. امولسیون‌ها مخلوطی از دو یا چند مایع هستند که به‌طور طبیعی با یکدیگر اختلاط ناپذیرند و با فرآیندی به نام امولسیفیکاسیون با یکدیگر مخلوط می‌شوند. به عبارتی دیگر به فرایند پراکنده شدن یک ماده به صورت قطرات ریز جدا از هم در ماده دیگر امولسیفیکاسیون می‌گویند. سیستم‌های امولسیونی به‌طور گسترده برای ارائه ترکیبات زیست فعال چربی دوست در محصولات غذایی، آرایشی، بهداشتی و دارویی استفاده شده است (۱۶). افزایش طعم‌پذیری، افزایش جذب و زیست فعالی برخی از مزایای استفاده از امولسیون‌ها برای ارائه ترکیبات لیپیدی است (۱۷). امولسیون‌های روغن در آب بهترین محیط برای ترکیب و ارائه مواد مغذی چربی دوست از طریق شیر و محصولات لبنی برای حیوانات اهلی و انسان هستند (۱۸). اسید لینولئیک مزدوج و سایر ترکیبات زیست فعال چربی دوست را نمی‌توان مستقیماً از طریق شیر به گوساله‌های شیرده به دلیل نامحلول بودن آن‌ها در شیر تجویز کرد. به‌طور طبیعی، شیر یک امولسیون روغن در آب است و بنابراین، استفاده از سیستم‌های امولسیونی برای تحویل ترکیبات زیست فعال چربی دوست از طریق مخلوط کردن در شیر ممکن است بهترین راه تجویز باشد. لذا امولسیفایر ماده ایست که از طریق کاستن از سرعت واکنش‌های شیمیایی باعث پایداری یک امولسیون می‌شود. تلاش‌هایی برای امولسیون کردن اسید لینولئیک مزدوج برای استفاده در تغذیه انسان انجام شده است (۱۸، ۱۹، ۲۰) با این حال، گزارش اندکی مبنی بر تغذیه اسیدلینولئیک مزدوج به شکل امولسیون شده برای گوساله‌های شیرخوار وجود دارد. با توجه به نبود مطالعات در رابطه با اثرات اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E امولسیون شده در گوساله‌های شیرخوار، آزمایشی با بررسی اثرات اسیدلینولئیک مزدوج و ویتامین E امولسیون شده بر عملکرد رشد، فراسنجه‌های خونی و سیستم‌ایمنی نظیر عوامل ایمنی سایتوکاین‌ها اینترلوکین-۶ و میزان فاکتور نکروزه‌دهنده تومور آلفا گوساله‌های شیرخوار هلشتاین طراحی و اجرا گردید.

مواد و روش‌ها

پژوهش حاضر در مجتمع دامپروری شرکت کشت و صنعت مغان واقع در استان اردبیل، شهرستان پارس‌آباد انجام گرفت. بدین منظور تعداد ۴۸ راس گوساله هلشتاین تازه متولد شده با میانگین وزنی 40 ± 2 کیلوگرم با ۴ تیمار ۱۲ تکرار به صورت آزمایش فاکتوریل (۲×۲) و در قالب یک طرح کاملاً تصادفی استفاده گردید. تیمارهای آزمایشی شامل: (۱) جیره بدون مکمل (شاهد)، (۲) جیره پایه به همراه ۲ گرم مکمل اسیدلینولئیک مزدوج امولسفیة شده از طریق شیر (۳) جیره پایه به همراه ۵۰۰ میلی‌گرم ویتامین E امولسفیة شده از طریق شیر

پرورش صحیح گوساله‌های شیرخوار سهم قابل توجهی در ایجاد یک گله سودآور دارد. در این رابطه توجه به سه عامل تغذیه، محیط و بیماری در کاهش ضررهای اقتصادی ناشی از مرگ و میر از زمان تولد تا شیرگیری موثر خواهد بود. امروزه استفاده از مکمل‌های غذایی و ویتامینه برای بهبود سیستم ایمنی نشخوارکنندگان و بهبود عملکرد رشدی آن‌ها بیش‌تر رایج شده است. درک بهتر سیستم ایمنی گوساله‌ها منجر به مصرف کم‌تر آنتی‌بیوتیک‌ها شده و تولید تلیسه‌های جایگزین با کیفیت بالا برای گله‌های شیری می‌شود (۱، ۲). اسید لینولئیک مزدوج نام عمومی برای گروهی از اسیدهای چرب دارای ۱۸ کربن و پیوند دوگانه مزدوج است. اسید لینولئیک مزدوج ایزومرهای موضعی و هندسی اسیدلینولئیک (سیس ۹، سیس ۱۲) بوده که ۲۴ نوع ایزومر مختلف آن شناسایی شده است (۳). سنتز اسید لینولئیک مزدوج در دام‌های نشخوارکننده بر اثر عمل آنزیم دلتا ۹ غیر اشباع کننده (Delta 6 desaturase enzyme) بر اسید واکسنیک و هم‌چنین در شکمبه نشخوارکنندگان در اثر بیوهیدروژناسیون ناقص اسیدلینولئیک و اسید لینولئیک انجام می‌گیرد (۴). اسید لینولئیک مزدوج دارای خواص آنتی‌اکسیدانی بوده به طوری که اثر مهاری قوی بر تکثیر سلول‌های سرطانی دارد. یکی از اثرات بارز و منحصر به فرد اسید لینولئیک مزدوج در سیستم ایمنی می‌باشد که به‌عنوان مواد پیش‌ساز و محرک سنتز پروستگلاندین‌ها بوده که در پاسخ به بروز آلرژی و التهاب، سنتز و ترشح می‌شوند. از طرفی اسید لینولئیک مزدوج به عنوان مواد آنتی‌اکسیدان، از تخریب غشاهای زیستی و سلول‌های بدن و تولید مواد مخرب مانند پراکسیدها جلوگیری می‌کند. از سایر اثرات مفید اسیدلینولئیک مزدوج در سیستم ایمنی می‌توان به سیالیت بیش‌تر غشاهای سلولی اشاره کرد که در تغییر شکل برخی سلول‌ها مانند ماکروفاژها در هنگام بروز عفونت موثر است (۵، ۶). از طرفی، به‌خاطر وجود همین اسیدهای چرب غیراشباع، غشای این سلول‌ها نسبت به اکسیداسیون توسط رادیکال‌های آزاد حساس بوده و بنابراین وجود ویتامین E و سایر مواد اکسیدانی می‌تواند عملکرد سلول‌های ایمنی را بهبود بخشد (۷). ویتامین E مشتقات زیادی دارد که مهم‌ترین آن‌ها آلفاتوکوفرول می‌باشد این ویتامین در بدن به‌عنوان یک آنتی‌اکسیدان عمل می‌کند (۸). ویتامین E به‌عنوان یک آنتی‌اکسیدان از ماکرومولکول‌های مانند اسیدهای نوکلئیک، لیپوپروتئین‌ها و اسیدهای چرب غیراشباع در برابر اکسید شدن توسط رادیکال‌های آزاد تولید شده در طی متابولیسم طبیعی یا شرایط نامطلوب مانند آلودگی، عفونت و استرس محافظت می‌کند (۹، ۱۰). هم‌چنین ثابت شده است که مکمل‌های غذایی ویتامین E باعث افزایش عملکرد رشد (۱۱، ۱۲،

جیره‌های غذایی پس از توزین، روزانه در دو نوبت صبح و عصر و در ساعت‌های ۹/۰۰ و ۱۹/۳۰ در اختیار گوساله‌ها قرار گرفت.

ترکیبات جیره و فاکتورهای اندازه‌گیری شده: اجزا و ترکیب

شیمیایی استارتر و مواد خوراکی تشکیل دهنده در جدول ۱ نشان داده شده است. ترکیب شیمیایی (ماده خشک، پروتئین خام، چربی خام و خاکستر) استارتر از روش‌های AOAC (۲۲) و الیاف نامحلول در شوینده خنثی و الیاف نامحلول در شوینده اسیدی با روش Van Soest و همکاران (۲۳) بدون استفاده از سولفیت سدیم، استون و آنزیم آلفا آمیلاز تعیین شدند. برای تعیین میزان مصرف خوراک، قبل از ریختن خوراک وعده صبح، باقی مانده خوراک روز قبل جمع‌آوری و ثبت شدند. گوساله‌ها در روزهای ۳۰ و ۶۵ روزگی با اعمال محرومیت قبلی ۱۴-۱۲ ساعت از آب و خوراک جهت جلوگیری تغییرات وزن، وزن کشتی شدند. جهت تعیین فراسنجه‌های خونی (گلوکز، کلسترول، تری‌گلیسرید، پروتئین کل، آلبومین، ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل، آسپارات آمینوترانسفراز، آلانین آمینوترانسفراز، گلوکاتایون پراکسیداز، سوپراکسید دسموتاز و مالون دی‌آلدهید در روزهای ۲۰ و ۴۰ آزمایش، ۴ ساعت بعد از خوراک دهی وعده صبح از سیاه‌رگ و داج خونگیری انجام شد. نمونه‌های خون پس از انتقال به آزمایشگاه، به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفوژ شده (با سرعت ۳۵۰۰ دور در دقیقه) و پس از جداسازی سرم، نمونه‌های سرم تا زمان اندازه‌گیری، در دمای ۲۰- درجه سلسیوس نگهداری شدند. اندازه‌گیری فراسنجه‌های خونی گلوکز، کلسترول، تری‌گلیسرید، پروتئین کل، آسپارات آمینوترانسفراز، آلانین آمینوترانسفراز و آلبومین با استفاده از کیت‌های آزمایشگاهی (شرکت پارس آزمون، ایران) و با استفاده از دستگاه اتوآنالایزر (مدل CS-400) انجام گرفت. فعالیت آنزیم سوپراکسید دسموتاز و گلوکاتایون پراکسیداز به ترتیب توسط کیت‌های Ransod و Ransel (Randox Laboratories, UK) اندازه‌گیری شد. اندازه‌گیری ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل در نمونه‌های سرم توسط یک کیت تجاری موجود مطابق پروتکل Total Antioxidant Status, Randox Laboratories, Co. سازنده (An-trim, UK) انجام شد. از عوامل ایمنی سایتوکاین‌ها اینترلوکین-۶ و میزان فاکتور نکروز دهنده تومور-آلفا برای بررسی سیستم ایمنی استفاده شد. جهت تعیین اینترلوکین-۶ و فاکتور نکروز دهنده تومور آلفا به واسطه کیت‌های آزمایشگاهی و با کمک دستگاه الیزا اندازه‌گیری شد.

تجزیه و تحلیل آماری: تجزیه و تحلیل داده‌های جمع‌آوری

شده به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی انجام شد. ثبت و پردازش داده‌ها توسط برنامه Excel (۲۰۰۷) و داده‌های به دست آمده با استفاده از رویه MIXED نرم‌افزار SAS (۲۴) آنالیز شدند.

و ۴) جیره پایه به همراه ۵۰۰ میلی‌گرم ویتامین E امولسفیة شده +۲ گرم مکمل اسیدلینولئیک مزدوج امولسفیة شده از طریق شیر بودند. به منظور تهیه مکمل‌های مذکور ۳ امولسیون حاوی اسید لینولئیک مزدوج (CLA oil 80%, 39.9% cis-9, trans-10 CLA, 39.4 cis-10, trans 12; CLA SUZHOU VITAJOY BIO-TECH CO., LTD. China) و ویتامین E (dl-alpha tocopheryl acetate, ZMC,) (China) و ترکیب آن‌ها از روش Asghari و همکاران با اندکی تغییرات استفاده شد (۱). به‌طور خلاصه، ۲۵ گرم لسیتین در ۲۵۰ میلی‌لیتر روغن زیتون با حرارت دادن به دمای ۶۰ درجه سلسیوس و مخلوط شدن با استفاده از هم‌زن مغناطیسی (مگنت) به مدت ۱۰ دقیقه حل شد تا مرحله لیپید آماده شود. فاز آبی با حل ۲ گرم صمغ عربی و ۵ گرم پروتئین آب پنیر در ۲۵۰ میلی‌لیتر آب مقطر که قبلاً گرم شده بود (۶۰ درجه سلسیوس) با مخلوط کردن آرام با استفاده از هم‌زن مغناطیسی روی هیتر به مدت ۱ ساعت تهیه شد. پس از آن، فاز چربی و فاز آبی به مدت ۲۰ دقیقه در مخلوط‌کن با یکدیگر مخلوط شدند. سپس، ۲ گرم از مکمل اسیدلینولئیک مزدوج یا ۵۰۰ میلی‌گرم ویتامین E در ۱۰۰ میلی‌لیتر اتانول حل شد و به آرامی به روغن زیتون در مخلوط آب اضافه شد. حجم نهایی امولسیون با افزودن مقادیر لازم آب مقطر به ۱۰۰۰ میلی‌لیتر رسید. محصول نهایی تا زمان استفاده در بطری‌های ۱ لیتری پلی‌اتیلن تنگ و تیره نگهداری شد، که با تغذیه روزانه ۱۰ میلی‌لیتر از هر کدام از امولسیون‌های تهیه شده از طریق شیر مقادیر مورد نیاز از هر کدام مواد مغذی مورد نظر در اختیار دام قرار گرفت. گوساله‌ها در ۲۴ ساعت اولیه پس از تولد، از مادران خود جدا شده و ضدعفونی ناف با محلول تئورید انجام گرفت و پس از وزن کشتی به باکس‌های انفرادی منتقل شدند. سپس ۴ لیتر آغوز در دو نوبت و در ۸ ساعت اولیه تولد تغذیه شد و در ادامه تغذیه آغوز و شیر انتقالی برای ۲ روز دیگر بر مبنای ۱۰ درصد وزن بدن ادامه یافت. کیفیت آغوز با استفاده از دستگاه رفاکتومتر دیجیتالی بریکس اندازه‌گیری شد و سطح ایده‌آل آغوز (شیر اول) بریکس ۲۰ درصد و بالاتر است. ارزش بریکس آغوز را با مقدار ایمونوگلوبولین (IgC) در آغوز ارتباط قوی داشته به طوری که اگر مقدار بریکس آغوز بالای ۲۰ درصد باشد، می‌توان گفت که آغوز با کیفیت بالا است. لذا آغوزهای با بریکس کم‌تر از ۲۰ دور ریخته شدند (۲۱). شیردهی گوساله‌ها روزانه در دو نوبت (ساعت ۸/۳۰ صبح و ساعت ۱۶/۳۰) انجام شد. تغذیه گوساله‌ها از شیر در طی ۱۴ روز اول به مقدار ۴ لیتر، از ۱۵ الی ۲۸ روزگی به مقدار ۶ لیتر و از ۲۹ الی ۴۲ روزگی به مقدار ۴ لیتر و پس از ۴۲ روزگی به مدت یک هفته ۲/۵ لیتر شیر تا زمان قطع شیر انجام شد. در طول دوره آزمایشی،

در جدول ۲ نشان داده شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود اثرات تغذیه اسیدلینولئیک مزدوج و عامل ویتامین E و اثرات متقابل آن‌ها نتوانست تاثیر معنی‌داری بر وزن بدن، افزایش وزن روزانه، مصرف خوراک و ضریب تبدیل غذایی گوساله‌های شیرخوار در کل دوره پرورشی داشته باشد ($P > 0.05$).

فراسنجه‌های خونی: نتایج مربوط به اثرات امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E امولسیون شده بر فراسنجه‌های خونی گوساله‌های شیرخوار در جدول ۳ نشان داده شده است. عامل اسید لینولئیک مزدوج غلظت گلوکز را در ۲۰ روزگی تحت تاثیر قرار داد به طوری که غلظت گلوکز در گوساله‌های دریافت‌کننده اسید لینولئیک مزدوج بیش‌ترین بود ($P < 0.05$). هم‌چنین در ۴۰ روزگی اثر اسید لینولئیک مزدوج و اثر متقابل اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E غلظت گلوکز را به طوری معنی‌داری تحت تاثیر قرار دادند ($P < 0.05$). در ۲۰ و ۴۰ روزگی، غلظت کلسترول و پروتئین کل تحت تاثیر تیمارهای آزمایشی قرار نگرفت. در ۲۰ روزگی عامل اسید لینولئیک مزدوج غلظت تری‌گلیسرید را به طور معنی‌داری تغییر داد؛ به طوری که گوساله‌های دریافت‌کننده امولسیون حاوی اسیدلینولئیک مزدوج غلظت تری‌گلیسرید بالاتری داشتند ($P < 0.05$). اما در ۴۰ روزگی اختلاف معنی‌داری بین تیمارهای آزمایشی از لحاظ غلظت تری‌گلیسرید مشاهده نشد. اثرات متقابل سطح ویتامین E و اسیدلینولئیک مزدوج در ۲۰ و ۴۰ روزگی برای فراسنجه‌های کلسترول، تری‌گلیسرید، پروتئین کل، اوره و بتاهیدروکسی بوتیرات معنی‌دار نبود ($P > 0.05$). در ۲۰ روزگی، عامل اسید لینولئیک مزدوج غلظت آلبومین خون را به طور معنی‌داری تغییر داد ($P < 0.05$)؛ به طوری که مکمل کردن شیر گوساله‌های شیرخوار با اسید لینولئیک مزدوج سبب افزایش غلظت آلبومین شد. در ۴۰ روزگی غلظت اوره خون به طور معنی‌داری تحت تاثیر عامل ویتامین E و عامل اسیدلینولئیک مزدوج قرار گرفت ($P < 0.05$)؛ در این راستا گوساله‌های دریافت‌کننده ویتامین E کمترین و گوساله‌های دریافت‌کننده اسیدلینولئیک مزدوج بیش‌ترین غلظت اوره خون را داشتند. نتایج نشان داد مکمل کردن شیر گوساله‌های شیرخوار با ویتامین E، اسیدلینولئیک مزدوج و ترکیب آن‌ها توانست ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل خون را در مقایسه با گروه شاهد افزایش دهد ($P < 0.05$). ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل خون در اثر عامل ویتامین E، امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و اثرات متقابل آن‌ها به طور معنی‌داری افزایش یافت ($P < 0.05$).

میانگین‌ها به صورت حداقل مربعات (SMEAN) به همراه خطای استاندارد نمایش داده شدند معادله مدل آماری مورد استفاده به صورت زیر بود:

$$Y_{ij} = \mu + A_i + B_j + (AB)_{ij} + e_{ij}$$

که در آن اثرات A_i برابر فاکتور اول (امولسیون اسید لینولئیک مزدوج در دو سطح ۰ و ۲ گرم)، B_j برابر اثر فاکتور دوم (ویتامین E در دو سطح ۰ و ۵۰۰ میلی‌گرم) و $(AB)_{ij}$ برابر اثر متقابل بین فاکتورهای اول و دوم و e_{ij} برابر اثر اشتباه آزمایش بوده و سطح معنی‌داری ۵ درصد لحاظ شد.

جدول ۱: اجزا و ترکیب شیمیایی استارتر، یونجه و شیر (گرم بر

کیلوگرم بر حسب ماده خشک)

اقلام جیره	Milk	Alfalfa hay	Starter feed
ذرت	-	-	۳۵۰
جو	-	-	۲۲۰
سیوس گندم	-	-	۴۰
کنجاله سویا	-	-	۳۶۰
نمک	-	-	۵
آهک	-	-	۱۰
مکمل معدنی و ویتامینه	-	-	۱۰
دی کلسیم فسفات	-	-	۵
ترکیب شیمیایی			
ماده خشک	۱۲۲	۸۷۸	۹۱۰
پروتئین خام	۳۰/۱	۱۴۲	۱۸۵
عصاره اتری	۳۳/۵	۲۵/۵	۲۷/۵
الیاف نامحلول در شوینده خنثی	-	۵۶۱	۱۶۶
الیاف نامحلول در شوینده اسیدی	-	۳۸۰	۸۱
کلسیم	-	۱۵	۶/۲
فسفر	-	۴	۵/۲

^۱پیش مخلوط ویتامین ارائه شده به ازای هر جیره غذایی: ویتامین A ۲۰۰۰۰۰ واحد بین‌المللی؛ ویتامین D ۳۰۰۰۰۰ واحد بین‌المللی؛ ویتامین E ۱۰۰۰۰ واحد بین‌المللی؛ ویتامین K ۲ میلی‌گرم؛ هیدروکسی تولوئن بوتیل ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم. پیش از مخلوط مواد معدنی تهیه شده به ازای هر جیره غذایی: مس ۳۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم؛ آهن ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم؛ روی ۱۶۵۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم؛ منگنز، ۹۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم؛ ید ۱۲۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم؛ کبالت ۹۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم؛ سلنیوم ۹۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم.

نتایج

عملکرد رشد: نتایج مربوط به اثرات تغذیه امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر عملکرد رشد گوساله‌های شیرخوار

جدول ۲: بررسی اثرات امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر عملکرد رشد گوساله‌های شیرخوار

سطح معنی داری				تیمارهای آزمایشی				فراسنجه
CLA×VITE	CLA	VITE	SEM	CLA+VITE	VITE	CLA	CON	
۰/۹۳۷	۰/۹۵۲	۰/۹۱۴	۱/۳۲	۴۰	۴۰/۱	۴۰/۲	۴۰/۲	وزن تولد (کیلوگرم)
۰/۷۱۱	۰/۵۵۵	۰/۲۷۲	۱/۶۷	۹۲/۲	۹۱/۸	۹۰/۹	۸۹/۱	وزن نهایی (کیلوگرم)
۰/۷۰۱	۰/۴۸۲	۰/۱۹۱	۲۳/۲۳	۸۰۲/۱	۷۹۵/۳	۷۸۰/۱	۷۵۵/۰	افزایش وزن روزانه (گرم در روز)
۰/۷۶۹	۰/۳۳۶	۰/۷۵۵	۴۹/۴۷	۷۵۶/۶	۷۲۳/۴	۷۸۶/۳	۷۲۴/۰	مصرف خوراک (گرم در روز)
۰/۸۶۲	۰/۵۷۰	۰/۴۱۴	۰/۰۶	۰/۹۴	۰/۹۱	۱/۰۱	۰/۹۶	ضریب تبدیل غذایی

CON-۱: شاهد؛ CLA-۲: اسید لینولئیک مزدوج؛ VITE-۳: ویتامین E؛ SEM-۴: میانگین خطای استاندارد

جدول ۳: بررسی اثرات امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر فراسنجه های خونی گوساله های شیرخوار

سطح معنی داری				تیمارهای آزمایشی				فراسنجه
CLA×VITE	CLA	VITE	SEM	CLA+VITE	VITE	CLA	CON	
۰/۵۹۷	۰/۰۱۱	۰/۵۱۳	۶/۷۹	۱۲۱/۲۵	۹۵/۲۵	۱۲۲/۱۲	۱۰۷/۳۷	گلوکز (میلی گرم در دسی لیتر)
۰/۰۳۶	۰/۰۰۴	۰/۲۳۹	۳/۴۹	۷۲/۲۵	۶۹/۲۵	۷۵/۷۱	۵۷/۳۷	روز بیستم
۰/۸۵۷	۰/۳۴۸	۰/۶۴۳	۹/۱۴	۱۲۲/۲۵	۱۱۱/۷۵	۱۲۴/۷۵	۱۱۷/۶۸	روز چهارم
۰/۲۵۰	۰/۱۲۰	۰/۲۶۸	۸/۱۶	۱۱۶/۳۷	۱۱۹/۸۷	۹۷/۵۷	۱۲۰/۲۵	کلسترول (میلی گرم در دسی لیتر)
۰/۷۱۴	۰/۰۰۴	۰/۸۸۳	۱/۶۹	۱۹/۳۷	۱۴/۷۵	۱۹/۷۵	۱۳/۸۷	روز بیستم
۰/۶۷۹	۰/۷۷۳	۰/۰۷۲	۲/۶۰	۳۰/۱۲	۲۸/۲۵	۲۴/۱۴	۲۴/۵۰	روز چهارم
۰/۷۹۹	۰/۰۷۰	۰/۱۶۴	۰/۱۷	۷/۵۱	۷/۱۵	۷/۲۲	۶/۸۵	تری گلیسرید (میلی گرم در دسی لیتر)
۰/۷۳۸	۰/۷۳۸	۰/۲۸۵	۰/۱۷	۷/۲۱	۷/۲۲	۷/۳۵	۷/۴۷	روز بیستم
۰/۳۵۳	۰/۰۱۵	۰/۰۶۳	۰/۱۵	۴/۴۷	۳/۹۳	۴/۰۳	۳/۷۸	روز چهارم
۰/۱۹۹	۰/۳۶۵	۰/۴۶۹	۰/۱۳	۴/۲۳	۳/۹۲	۳/۹۵	۴/۰۱	پروتئین کل (گرم در دسی لیتر)
۰/۹۵۶	۰/۷۶۹	۰/۳۵۱	۲/۴۹	۲۰/۲۲	۱۹/۶۲	۱۸/۰۰	۱۷/۲۵	اوره (گرم در دسی لیتر)
۰/۷۰۵	۰/۰۵۵	۰/۰۳۹	۲/۹۴	۲۷/۵۰	۳۲/۲۵	۲۰/۰۰	۲۷/۰۰	روز بیستم
۰/۲۸۰	۰/۹۶۰	۰/۳۲۳	۰/۰۱	۰/۱۴۰	۰/۱۲۵	۰/۱۳۸	۰/۱۵۲	روز چهارم
۰/۶۶۲	۰/۳۲۲	۰/۷۳۶	۰/۰۳	۰/۲۰۸	۰/۲۴۳	۰/۱۶۰	۰/۲۵۰	بتا هیدرکسی بوتیرات
۰/۰۱۸	۰/۰۰۱	۰/۰۰۸	۰/۰۲	۰/۴۲۶	۰/۴۰۱	۰/۳۹۶	۰/۲۵۳	ظرفیت آنتی اکسیدانی کل (میلی مول بر لیتر)
۰/۰۴۸	۰/۰۰۱	۰/۰۰۴	۰/۰۲	۰/۵۶۶	۰/۵۲۸	۰/۵۳۸	۰/۳۹۳	روز بیستم
								روز چهارم

CON-۱: شاهد؛ CLA-۲: اسید لینولئیک مزدوج؛ VITE-۳: ویتامین E؛ SEM-۴: میانگین خطای استاندارد

شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود در ۲۰ روزگی غلظت آلانین آمینوترانسفراز تحت تاثیر عامل امولسیون اسید لینولئیک مزدوج، ویتامین E و اثرات متقابل آن‌ها قرار نگرفت. اما در ۴۰ روزگی عامل

آزیم‌های کبدی و آنتی‌اکسیداتیو: نتایج مربوط به اثرات امولسیون حاوی اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر آنزیم‌های کبدی و آنتی‌اکسیداتیو گوساله‌های شیرخوار در جدول ۴ نشان داده

غلظت گلوکوتاتیون پراکسیداز را در مقایسه با گروه شاهد افزایش داد ($P < 0/05$). فعالیت آنزیم سوپراکسید دسموتاز در ۲۰ روزگی تحت تاثیر تیمارهای آزمایشی قرار نگرفت اما در ۴۰ روزگی عامل ویتامین E غلظت سوپراکسید دسموتاز را به طور معنی داری در مقایسه با گروه شاهد افزایش داد. گوساله‌های تغذیه شده با امولسیون حاوی ویتامین E، اسید لینولئیک مزدوج و ترکیب آن‌ها دارای غلظت مالون دی‌آلدهید خون کم تری را در مقایسه با گروه شاهد در ۲۰ روزگی داشتند ($P < 0/05$). در ۴۰ روزگی عامل ویتامین E توانست به طور معنی داری غلظت مالون دی‌آلدهید را تغییر دهد به طوری که مکمل کردن جیره گوساله‌ها با ویتامین E غلظت مالون دی‌آلدهید را کاهش داد ($P < 0/05$).

ویتامین E غلظت آلانین آمینوترانسفراز را به طور معنی داری تغییر داد ($P < 0/05$)؛ به طوری که گوساله‌های دریافت کننده ویتامین E فعالیت آنزیم آلانین آمینوترانسفراز را در مقایسه با گروه شاهد کاهش یافت. در ۲۰ روزگی، مکمل کردن جیره گوساله‌ها با ویتامین E، اسید لینولئیک مزدوج و ترکیب آن‌ها، فعالیت آنزیم آسپاراتات آمینوترانسفراز را به طور معنی داری در مقایسه با گروه شاهد کاهش داد ($P < 0/05$). در ۴۰ روزگی، اثر متقابل ویتامین E و اسیدلینولئیک مزدوج فعالیت آنزیم آسپاراتات آمینوترانسفراز را به طور معنی داری کاهش داد ($P < 0/05$). فعالیت آنزیم گلوکوتاتیون پراکسیداز در اثر مکمل کردن جیره گوساله‌های شیرخوار با اسیدلینولئیک مزدوج افزایش معنی داری در مقایسه با گروه شاهد داشت ($P < 0/05$). در ۴۰ روزگی عامل ویتامین E و امولسیون اسید لینولئیک مزدوج به طور معنی داری

جدول ۴: بررسی اثرات امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر آنزیم‌های کبدی و آنتی اکسیداتیو گوساله‌های شیرخوار

سطح معنی داری		تیمارهای آزمایشی				فراسنجه	
CLA×VITE	CLA	VITE	SEM	CLA+VITE	VITE	CLA	CON
آلانین آمینوترانسفراز (واحد بر لیتر)							
۰/۳۳۲	۰/۸۳۱	۰/۷۶۶	۱/۴۵	۱۴/۱۲	۱۳/۰۰	۱۳/۱۲	۱۴/۸۷
۰/۸۶۴	۰/۲۰۰	۰/۰۱۶	۱/۶۰	۲۲/۷۵	۲۰/۳۷	۲۶/۵۷	۲۴/۷۵
آسپاراتات آمینوترانسفراز (واحد بر لیتر)							
۰/۴۴۱	۰/۰۰۳	۰/۰۵۷	۲/۰۸	۲۰/۵۰	۲۵/۵۰	۲۳/۰۰	۳۱/۲۵
۰/۰۳۹	۰/۰۹۸	۰/۵۵۷	۲/۴۹	۵۹/۶۲	۵۸/۵۰	۵۵/۷۱	۶۵/۳۷
گلوکوتاتیون پراکسیداز (واحد بر گرم)							
۰/۷۱۶	۰/۰۴۷	۰/۶۰۲	۶/۰۰	۷۲/۰۵	۶۱/۷۷	۷۷/۴۱	۶۲/۷۳
۰/۳۲۷	۰/۰۵۴	۰/۰۳۹	۵/۴۳	۸۲/۱۱	۶۵/۷۸	۶۴/۹۵	۵۹/۴۶
سوپراکسید دسموتاز (واحد بر گرم)							
۰/۵۹۱	۰/۰۸۴	۰/۷۵۰	۱۱۲/۰۶	۱۶۹۳/۷۸	۱۴۳۲/۶۶	۱۵۹۷/۰۱	۱۴۵۷/۵۶
۰/۲۰۰	۰/۰۰۳	۰/۰۹۱	۹۷/۱۴	۱۹۶۱/۷۵	۱۴۲۷/۵۷	۱۶۶۴/۴۲	۱۳۸۴/۸۵
مالون دی‌آلدهید (میلی مول بر لیتر)							
۰/۰۰۱	۰/۰۰۱	۰/۰۰۱	۰/۰۶	۱/۴۲	۱/۳۸	۱/۲۳	۲/۵۳
۰/۹۶۴	۰/۰۰۷	۰/۴۴۷	۰/۲۶	۲/۲۶	۳/۰۲	۲/۰۸	۲/۸۲

CON-۱: شاهد؛ CLA-۲: اسید لینولئیک مزدوج؛ VITE-۳: ویتامین E؛ SEM-۴: میانگین خطای استاندارد

میزان اینترلوکین-۶ در مقایسه با گروه شاهد شد ($P < 0/05$). فاکتور نکرودهنده تومر-آلفا تحت تاثیر عامل اسیدلینولئیک مزدوج امولسیفه شده قرار گرفت ($P < 0/05$)؛ اما عامل ویتامین E و اثر متقابل اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E میزان فاکتور نکرودهنده تومر-آلفا را نتوانست تحت تاثیر قرار دهد. در بین تیمارهای آزمایشی گوساله‌های دریافت کننده امولسیون اسیدلینولئیک مزدوج کمترین میزان فاکتور نکرودهنده تومر-آلفا را داشت ($P < 0/05$).

سیستم ایمنی: نتایج مربوط به اثرات امولسیون حاوی اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر سیستم ایمنی گوساله‌های شیرخوار در جدول ۵ نشان داده شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود عامل امولسیون اسیدلینولئیک مزدوج، عامل ویتامین E و اثرات متقابل آن‌ها تاثیر معنی داری بر میزان اینترلوکین-۶ داشتند به طوری که استفاده از تغذیه امولسیون حاوی اسیدلینولئیک مزدوج و ویتامین E و استفاده هم‌زمان آن‌ها در شیر گوساله‌های شیرخوار سبب کاهش

جدول ۵: بررسی اثرات امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر سیستم ایمنی گوساله‌های شیرخوار

فراسنجه	تیمارهای آزمایشی			سطح معنی‌داری				
	^۱ CON	^۲ CLA	^۳ VITE	CLA+VITE	^۴ SEM	VITE	CLA	CLA×VITE
اینترلولین-۶ (نانوگرم در میلی‌لیتر)	۱۵۲/۳۲	۹۱/۸۷	۷۵/۶۷	۸۷/۲۰	۱۰/۸۳	۰/۰۰۲	۰/۰۴۳	۰/۰۰۶
فاکتور نکروز دهنده تومور-آلفا (نانوگرم در میلی‌لیتر)	۱۸۵/۴۵	۱۳۷/۷۲	۱۷۰/۵۲	۱۵۵/۱۲	۱۱/۱۵	۰/۰۱۵	۰/۹۱۳	۰/۱۷۳

۱-CON: شاهد؛ ۲-CLA: اسید لینولئیک مزدوج؛ ۳-VITE: ویتامین E؛ ۴-SEM: میانگین خطای استاندارد

بحث

همکاران (۳۴) بیان کردند که استفاده از اسیدلینولئیک مزدوج در گاوهای هلستاین سبب افزایش غلظت گلوکز خون شد. هم‌چنین Odens و همکاران (۳۵) نشان دادند که مکمل کردن جیره گاوهای هشتاین با اسید لینولئیک مزدوج غلظت گلوکز خون را افزایش داد. در مطالعه دیگری Ramezani و همکاران (۲۵) گزارش کردند که افزودن ۱۰ گرم اسید لینولئیک مزدوج نتوانست اثر معنی‌داری بر غلظت گلوکز، کلسترول، تری‌گلیسرید، آلبومین و پروتئین کل خون داشته باشد. Suttle و همکاران (۳۶) گزارش کردند که تغذیه اسید لینولئیک مزدوج سبب کاهش غلظت تری‌گلیسرید خون شد. هم‌چنین در مطالعه استفاده از ۲/۵ گرم اسید لینولئیک مزدوج توسط انسان غلظت تری‌گلیسرید و کلسترول به‌طور معنی‌داری کاهش یافت (۳۷). کاهش غلظت تری‌گلیسرید در خون گوساله‌های که اسید لینولئیک مزدوج امولسیون شده را دریافت کرده‌اند می‌تواند ناشی از کاهش حساسیت به انسولین (۳۸)، افزایش لیپولیز (۳۳) و القای آپوپتوز سلول‌های چربی (۳۲) باشد. Cantwell و همکاران (۳۹) گزارش کردند که انکوپاسیون سلول‌های کبدی با ایزومرهای اسید لینولئیک مزدوج مخلوط منجر به افزایش سنتز پروتئین می‌شود و این گزارش با نتایج ما در مورد اثرات مثبت مکمل اسید لینولئیک مزدوج بر پارامترهای پروتئین خون با غلظت آلبومین و پروتئین کل بالاتر پس از ۲۰ روز از تغذیه اسید لینولئیک مزدوج امولسیون شده مطابقت دارد. Carter و همکاران (۴۰) گزارش کردند که استفاده از ویتامین E در گوساله‌ها تاثیر معنی‌داری بر غلظت کلسترول نداشت. Shinde و همکاران (۴۱) با تزریق ویتامین E و سلنیوم در گوساله‌های گاو میش تاثیر معنی‌داری بر گلوکز، کلسترول، تری‌گلیسرید، آلبومین، گلوبولین و پروتئین کل مشاهده نکردند. Rah Chamani و همکاران (۴۲) مشاهده کردند که با تزریق ویتامین E در گوساله‌های شیرخوار در ۲۸ روزگی تاثیر معنی‌داری در پروتئین کل خون ایجاد نکرد. سیستم دفاع آنتی‌اکسیدانی بدن آسیب ناشی از رادیکال‌های آزاد را کاهش می‌دهد. به عدم تعادل در میزان تولید رادیکال‌های آزاد و سیستم دفاع آنتی‌اکسیدانی بدن استرس اکسیداتیو می‌گویند (۴۳). مالون‌دی‌آلدئید یک شاخص مهم در تعیین میزان پراکسیداسیون لیپیدی است. مالون‌دی‌آلدئید که از محصولات فرآیند پراکسیداسیون

تاثیر تغذیه امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E بر عملکرد رشد گوساله‌های شیرخوار در بین پژوهش‌های موجود بیانگر مطالب متناقضی است. در این راستا Ramezani و همکاران (۲۵) گزارش کردند که استفاده از ۳ گرم اسید لینولئیک مزدوج در جیره تاثیر معنی‌داری بر وزن بدن، افزایش وزن روزانه، مصرف خوراک و ضریب تبدیل غذایی نداشت ($P>0/05$). در مطالعه دیگری Suksombat و همکاران (۲۶) نشان دادند مکمل کردن جیره گوساله‌های شیرخوار با اسیدلینولئیک مزدوج تاثیر معنی‌داری بر عملکرد رشد گوساله‌های شیرخوار ایجاد نکرد. Schlegel و همکاران (۲۷) گزارش کردند که تغذیه تلیسه‌های جوان با اسید لینولئیک مزدوج نتوانست تاثیر معنی‌داری بر مصرف خوراک، وزن بدن و ضریب تبدیل غذایی داشته باشد. Gassman و همکاران (۲۸) نشان دادند که گوساله‌های پرواری تغذیه شده با مکمل اسید لینولئیک مزدوج عملکرد رشد مشابهی با گروه شاهد داشتند. Ramezani و همکاران (۲۵) با بررسی اثرات اسیدلینولئیک مزدوج و ویتامین ث در گوساله‌های شیرخوار اختلاف معنی‌داری در عملکرد رشد گوساله‌های شیرخوار مشاهده نکردند. در مقابل مطالعاتی وجود دارد که نشان می‌دهد مکمل کردن جیره با اسید لینولئیک مزدوج سبب بهبود ضریب تبدیل غذایی و افزایش وزن روزانه در گوساله‌های پرواری شده است (۲۹). Mirzaei Aghjehgheshlagh و همکاران (۳۰) گزارش کردند که افزودن ۲۰ گرم اسیدلینولئیک مزدوج در جیره گوساله‌های شیرخوار تاثیر معنی‌داری بر عملکرد رشد ایجاد نکرد. Quigley و همکاران (۳۱) گزارش کردند که استفاده از ۵، ۱۰ و ۱۵ گرم در کیلوگرم آلفا توکوفرول در جیره گوساله‌ها تاثیر معنی‌داری بر وزن بدن و افزایش وزن روزانه ایجاد نکرد. مطالعات قبلی اثرات اسید لینولئیک مزدوج را بر متابولیسم انرژی، لیپید و گلوکز بر روی حیوانات و انسان را گزارش کرده‌اند (۳۲، ۳۳). در این راستا Ramezani و همکاران (۲۵) با بررسی اثرات اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین ث در گوساله‌های شیرخوار تاثیر معنی‌داری را بر غلظت خونی گلوکز، کلسترول، تری‌گلیسرید، پروتئین کل و آلبومین مشاهده نکردند. Roodbari و

ترکیبات پروتئینی یا گلیکوپروتئینی در ایجاد التهاب و تنظیم آن نقش مهمی را ایفا می کنند (۵۳). Miller و همکاران (۵۴) گزارش کردند که تغذیه موش با اسیدلینولئیک مزدوج از بی‌اشتهایی و کاهش وزن ناشی از تزریق لیپوپلی ساکارید باکتریایی جلوگیری می کند. کاهش سطح TNF- α خون توسط مکمل اسید لینولئیک مزدوج در این مطالعه، با گزارش‌های دیگر مطابقت دارد (۵۳، ۵۵) و می توان آن را به اثر سرکوب کننده اسیدلینولئیک مزدوج امولسیون شده تغذیه شده به گوساله‌ها نسبت داد. اینترلوکین-۶ سیتوکین‌های پیش التهابی است که باعث القای پاسخ پروتئین فاز حاد کبدی و تحریک پاسخ سلول‌های B و T می شود (۵۶). فاکتور نکروز دهنده تومور-آلفا (TNF- α) که توسط گلبول‌های سفید، به ویژه ماکروفاژها تولید می شود، یکی از مهم ترین سیتوکین‌های پیش التهابی است و در اتساع عروق و تشکیل ادم نقش دارد و به استرس اکسیداتیو در محل‌های التهاب کمک می کند (۵۷، ۵۸). بنابراین، کاهش تولید TNF- α ممکن است با یکپارچگی سلولی بالاتر و پراکسیداسیون بافتی کم تر همراه باشد. این موضوع ممکن است غلظت کم تر مالون دی آلدئید را در خون گوساله‌های که مکمل شده با امولسیون حاوی اسیدلینولئیک مزدوج توضیح دهد. این فرضیه که اثرات اسیدلینولئیک مزدوج می تواند با جلوگیری از تولید برخی سیتوکین‌های پیش التهابی، به ویژه TNF- α در برخی از مطالعات قبلی پیشنهاد شده است (۵۵، ۵۹، ۶۰). در یک مطالعه متاآنالیز Rastgoo و همکاران (۶۱) نشان دادند که اسیدلینولئیک مزدوج سبب کاهش اینترلوکین-۶ و فاکتور نکروز دهنده تومور-آلفا می شود. Haghightdoost و همکاران (۶۲) بیان کردند که مصرف اسید لینولئیک مزدوج سبب کاهش جزئی در اینترلوکین-۶ و افزایش در میزان فاکتور نکروز دهنده تومور-آلفا می شود. در تحقیقی Mazidi و همکاران (۶۳) اظهار داشتند که مصرف اسیدلینولئیک مزدوج تاثیر معنی داری بر اینترلوکین-۶ ندارد اما به طور قابل توجهی سبب کاهش فاکتور نکروز دهنده تومور-آلفا می شود. نتیجه گیری: نتیجه گیری می شود که استفاده از امولسیون اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E امولسیون شده عملکرد رشد گوساله‌های شیرخوار را تحت تاثیر قرار نداد اما سیستم ایمنی گوساله‌های شیرخوار با استفاده از اسید لینولئیک مزدوج و ویتامین E افزایش یافت. هم چنین این روش می تواند به عنوان یک روش موثر و کاربردی در تغذیه مواد مغذی محلول در چربی استفاده شود.

منابع

1. Asghari, M., Abdi-Benemar, H., Maheri-Sis, N., Salamatdoust-Nobar, R., Salem, A.Z.M., Zamanloo, M.R. and Anelee, U.Y., 2021. Effects of emulsified essential oils blend on performance, blood metabolites, oxidative status and intestinal microflora of suckling

لیپیدی است در نتیجه تجزیه اسیدهای چرب غیراشباع به وجود می آید. به نظر می رسد که یکی از مکانیسم‌های احتمالی مهم اثر مواد مؤثره امولسیون حاوی ویتامین E، اسید لینولئیک مزدوج و ترکیب آن‌ها با جمع آوری رادیکال‌های آزاد باشد که نقش مهمی در بروز خاصیت آنتی اکسیدانی با کاهش مالون دی آلدئید را ایفا می کنند (۴۳). Karimi Azandariani و همکاران (۴۴) با بررسی اثرات اسید لینولئیک مزدوج در گاوهای شیری نشان دادند که مکمل کردن جیره با اسید لینولئیک مزدوج تاثیر معنی داری بر غلظت خونی اسپارات آمینو ترانسفراز و آلانین آمینو ترانسفراز ایجاد نکرد. Abdolmaleki و همکاران (۴۵) با بررسی اسید لینولئیک مزدوج با و بدون ویتامین E-سلنیوم در گاوهای انتظار زایمان نشان دادند افزودن اسید لینولئیک مزدوج در جیره گاوها تاثیر معنی داری بر غلظت مالون دی آلدئید و ظرفیت آنتی اکسیدانی خون ایجاد نکرد. Hanschke و همکاران (۴۶) گزارش کردند که مکمل کردن جیره با اسید لینولئیک مزدوج تاثیر معنی داری بر ظرفیت آنتی اکسیدانی خون گاوها نداشت. در تحقیقی نشان داده شد که اسید لینولئیک مزدوج موجب افزایش گلوکاتیون از طریق افزایش فعالیت گاما گلوتامین سیستئین لیگاز می شود که به طور موثری سلول‌ها را از تخریب اکسیداتیو محافظت می کند (۴۷). هم چنین بیان شده است که پتانسیل آنتی اکسیدانی اسید لینولئیک مزدوج بر اساس مشارکت این اسید در بافت چربی و جایگزینی آن با دیگر اسیدهای چرب غیراشباع است. این مشارکت در بافت چربی موجب تغییر پروفایل اسیدهای چرب و کاهش مشارکت دیگر اسیدهای چرب غیراشباع با چند پیوند دوگانه به ویژه اسید ارشیدونیک می شود کاهش مشارکت این گونه اسیدهای چرب باعث کاهش مالون دی آلدئید می شود (۴۶). شناخته شده ترین نقش ویتامین E (آلفا-توکوفرول)، نقش آنتی اکسیدانی است. پس از جذب، آلفا-توکوفرول توسط پروتئین‌های مرتبط با توکوفرول به لیپوپروتئین با چگالی کم ترکیب می شود و سپس در سراسر سلول‌ها و فسفولیپیدهای غشای سلولی پراکنده می شود (۴۸، ۴۹). آلفا-توکوفرول با اهدای یک اتم هیدروژن از گروه هیدروکسیل واقع در حلقه آروماتیک انتهایی، گونه‌های اکسیژن فعال را از بین می برد و در نتیجه واکنش‌های زنجیره‌ای رادیکال را قطع می کند (۵۰، ۵۱). سیتوکین‌های التهابی زمانی تولید می شوند که سیستم ایمنی برای افزایش تکثیر سلول‌های ایمنی برای حمله به پاتوژن‌ها تحریک می شود. با این حال، این سیتوکین‌ها دارای برخی اثرات کاتابولیک اضافی بر روی بافت‌های بدن هستند و می توانند منجر به کاهش مصرف خوراک و تجزیه عضلات اسکلتی شوند (۵۲). اسید لینولئیک مزدوج به عنوان یک ترکیب ضد التهابی شناخته شده است که می تواند تولید سیتوکین‌های پیش التهابی را کاهش دهد و تولید سایتوکاین‌های ضد التهابی را افزایش دهد. در واقع سایتوکاین‌ها

17. McClements, D.J., Decker, E.A. and Weiss, J., 2007. Emulsion-based delivery systems for lipophilic bioactive components. *Journal of Food Scienc.* 72: 109-123. doi: 10.1111/j.1750-3841.2007.00507.x
18. Yao, X., Xu, Q., Tian, D., Wang, N., Fang, Y., Deng, Z., Phillips, G.O. and Lu, J., 2013. Physical and chemical stability of gum arabic-stabilized conjugated linoleic acid oil-in-water emulsions. *J Agric Food Chem.* 61: 4639-4645. doi: 10.1021/jf400439d
19. Wang, B., Wang, L., Li, D., Adhikari, B. and Shi, J., 2011. Effect of gum Arabic on stability of oil-in-water emulsion stabilized by flaxseed and soybean protein. *Carbohydr Polym.* 86: 343-351. <https://doi.org/10.1016/j.carbpol.2011.04.059>
20. Nikbakht Nasrabadi, M., Goli, S.A. and Nasirpour, A., 2016. Stability assessment of conjugated linoleic acid (CLA) oil-in-water beverage emulsion formulated with acacia and xanthan gums. *Food Chem.* 99: 258-264. doi: 10.1016/j.foodchem.2015.12.001
21. Biemann, V., Gillan, J., Perkins, N.R., Skidmore, A., Godden, S.M. and Leslie, K.E., 2010. An evaluation of Brix refractometry instruments for measurement of colostrum quality in dairy cattle. *J Dairy Sci.* 93(8): 3713-3721. doi: 10.3168/jds.2009-2943
22. AOAC. 2005. International Official Methods of Analysis, XXI. Gaithersburg, M.D. AOAC International.
23. Van Soest, P.J., Robertson, J.B. and Lewis, B.A., 1991. Methods for dietary neutral detergent fiber, and non starch polysaccharides in relation to animal nutrition. *J Dairy Sci.* 74: 3583-3597. [https://doi.org/10.3168/jds.S0022-0302\(91\)78551-2](https://doi.org/10.3168/jds.S0022-0302(91)78551-2)
24. SAS / STAT User's Guide. 2003. Version 9.1 Edition. SAS Inst. Cary, NC.
25. Ramezani, M., Seifdavati, J., Seifzadeh, S., Abdibenemar, H. and Razmazar, V., 2018. The effects of conjugated linoleic acid and vitamin C on growth performance, some blood metabolites and blood cell counts of Holstein suckling calves. *J Rumin Res.* 6(2): 101-116. doi: 10.22069/ejrr.2018.14986.1634. (In Persian)
26. Suksombat, W., Boonmee, T. and Lounglawan, P., 2007. Effects of various levels of conjugated linoleic acid supplementation on fatty acid content and carcass composition of broilers. *Poult Sci.* 86(2): 318-324.
27. Schlegel, G., Ringseis, R., Shibani, M., Most, E., Schuster, M., Schwarz, F.J. and Eder, K., 2012b. Influence of a rumen-protected conjugated linoleic acid mixture on carcass traits and meat quality in young Simmental heifers. *J Anim Sci.* 90:1532-1540. doi: 10.2527/jas.2011-3617
28. Gassman, K.J., Beitz, D.C., Parrish, F.C. and Trenkle, A., 2000. Effects of feeding calcium salts of conjugated linoleic acid to finishing steers. *J Anim Sci.* 78: 275-276. <https://dr.lib.iastate.edu/handle/20.500.12876/11048>
29. Florez, D.H., Kegley, E.B., Erf, G.F., Kreider1, D.L., Coffey, K.P., Luchini, N.D. and Krumpelman, S.L., 2006. Influence of Live Weight Gain and Calcium Salts of Conjugated Linoleic Acid on Growth Performance and Immune Function of Growing Cattle. *Revista: Arkansas Research Report.* 167-170.
30. Mirzaei Aghjehgheshlagh, F., Seyfi HajiKhanlou, N., Navid Shad, B., Nikbin, S. and Karamati Jabehdar, S., 2020. Effect of Aloe vera gel and conjugated linoleic acid on performance, blood metabolites and immune parameters in sucking Holstein calves. *Anim Prod Res.* 9(2): 67-77. (In Persian)
31. Quigley, J.D. and bernard, J.K., 1995. Effects of addition of vitamin E to colostrum on serum α -tocopherol and immunoglobulin concentrations in neonatal calves. *Food Agric Immunol.* 7: 295. <https://doi.org/10.1080/09540109509354887>
32. Evans, M., Geigerman, C., Cook, J., Curtish, L., Kueblerb, B. and McIntosh, M., 2000. Conjugated linoleic acid suppresses triglyceride accumulation and induces apoptosis in 3T3-L1 preadipocytes. *Lipids.* 35: 899-910. <https://doi.org/10.1007/S11745-000-0599-6>
33. Den Hartigh, L.J., Yeop Han, C., Wang, S., Omer, M. and Chait, A., 2013. 10E, 12Z-conjugated linoleic acid impairs adipocyte triglyceride storage by enhancing fatty acid oxidation, lipolysis, and mitochondrial reactive calves. *Anim Feed Sci Technol.* 277: 114954. <https://doi.org/10.1016/j.anifoodsci.2021.114954>
2. Seifzadeh, S., Seifdavati, J., Abdi-Benemar, H., Salem, A.Z.M., Sharifi, R.S. and Elghandour, M.M.M.Y., 2022. Dietary vitamin C in pre-parturient dairy cows and their calves: blood metabolites, copper, zinc, iron, and vitamin C concentrations, and calves growth performance. *Trop Anim Health Prod.* 54: 54. doi: 10.1007/s11250-022-03061-6
3. Jones, S., Ma, D.W., Robinson, F.E., Field, C.J. and Clandinin, M.T., 2000. Isomers of conjugated linoleic acid (CLA) are incorporated into egg yolk lipids by CLA-fed laying hens. *J Nutr.* 130: 2002-2005. doi: 10.1093/jn/130.8.2002
4. Fellner, V., Sauer, F.D. and Kramer, J.K.G., 1997. Effect of nigericin, monensin, and tetracycline on biohydrogenation in continuous flowthrough ruminal fermenter. *J Dairy Sci.* 80: 921-928. doi: 10.3168/jds.S0022-0302(97)76015-6
5. Chin, S.F., Liu, W., Storkson, J.M., Ha, Y.L. and Pariza, M.W., 1992. Dietary sources of conjugated dienoic isomers of linoleic acid, a newly recognized class of ant carcinogens. *J Food Compos Anal.* 5: 185-197.
6. Seven, A., Tasan, E., Inci, F., hatemi, H. and Bircak, G., 1998. Biochemical evaluation of oxidative stress in propylthiouracil treated hyperthyroid patients. Effects of vitamin C supplementation. *Clin Chem Lab Med.* 3: 767-770. doi: 10.1515/CCLM.1998.136
7. Cunnane, S.C., 1982. Differential regulation of essential fatty acid metabolism to the prostaglandins: possible basis for the interaction of zinc and copper in biological systems. *Progress in Lipid Research.* 21: 73-90.
8. Abdul Maleki, Z., Syrian, M., Tawhid, A. and Yadollah, M., 2018. Effect of oral conjugated linoleic acid with or without intravenous supplementation of selenium and vitamin E on the immune system of dairy cows and their newborn calves. *Anim Prod.* 19: 829-845.
9. Chen, R., Lochmann, R., Goodwin, A., Praveen, K., Dabrowski, K. and Lee, K.-J., 2004. Effects of dietary vitamins C and E on alternative complement activity, hematology, tissue composition, vitamin concentrations and response to heat stress in juvenile golden shiner (*Notemigonus crysoleucas*). *Aquaculture.* 242: 553-569. <https://doi.org/10.1016/j.aquaculture.2004.09.012>
10. Atkinson, J., Manor, D. and Parker, R., 2013. Vitamin E. *Encyclopedia of Biological Chemistry.* 545-550.
11. Lu, Y., Liang, X.P., Jin, M., Sun, P., Ma, H.N., Yuan, Y. and Zhou, Q.C., 2016. Effects of dietary vitamin E on the growth performance, antioxidant status and innate immune response in juvenile yellow catfish (*Pelteobagrus fulvidraco*). *Aquaculture.* 464: 609-617. <https://doi.org/10.1016/j.aquaculture.2016.08.009>
12. Amlashi, A.S., Falahatkar, B., Sattari, M. and Gilani, M.H., 2011. Effect of dietary vitamin E on growth, muscle composition, hematological and immunological parameters of sub-yearling beluga *Huso huso* L. *Fish Shellfish Immunol.* 30(3): 807-814. <https://doi.org/10.1016/j.fsi.2011.01.002>
13. Bae, J.Y., Park, G.H., Yoo, K.Y., Lee, J.Y., Kim, D.J. and Bai, S.C., 2013. Evaluation of optimum dietary vitamin E requirements using DL- α -tocopheryl acetate in the juvenile eel, *Anguilla japonica* *J Appl Ichthyol.* 29: 213-217. <https://doi.org/10.1111/jai.12001>
14. Montero, D., Tort, L., Izquierdo, M.S., Robaina, L. and Vergara, J.M., 1998. Depletion of serum alternative complement pathway activity in gilthead seabream caused by α -tocopherol and n-3 HUFA dietary deficiencies. *Fish Physiol Biochem.* 18: 399-407. <https://doi.org/10.1023/A:1007734720630>
15. Kiron, V., Puangkaew, J., Ishizaka, K., Satoh, S. and Watanabe T., 2004. Antioxidant status and nonspecific immune responses in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) fed two levels of vitamin E along with three lipid sources. *Aquaculture.* 234: 361-379. <https://doi.org/10.1016/j.aquaculture.2003.11.026>
16. Roohinejad, S.H., Greiner, R., Oey, I. and Wen, J., 2018. Emulsion Based Systems for Delivery of Food Active Compounds: Formation, Application, Health and Safety. UK: John Wiley and Sons Ltd. 312 p.

49. Talebi, E., Dolatkah, A. and Asadi Moghadam, R., 2022. Investigation on the Effect of Different Selenium Sources on Some Mineral Elements and Antioxidants in the Blood of Fars kaboodeh Lambs. *J Anim Environ*. 14(3): 43-54. doi: 10.22034/AEJ.2021.30719 5.2648 (In Persian)
50. Sies, H. and Murphy, M.E., 1991. Role of tocopherols in the protection of biological systems against oxidative damage. *J Photochem Photobiol B*. 8: 211-218. [https://doi.org/10.1016/1011-1344\(91\)80061-L](https://doi.org/10.1016/1011-1344(91)80061-L)
51. Engin, K.N., 2009. Alpha-tocopherol: Looking beyond an antioxidant. *Mol Vis*. 15: 855-860.
52. Whigham, L.D., Cook, M.E. and Atkinson, R.L., 2000. Conjugated linoleic acid: implications for human health. *Pharmacol Res*. 42: 503-510. <https://doi.org/10.1006/phrs.2000.0735>
53. Song, H.J., Grant, I., Rotondo, D., Mohede, I., Sattar, N., Heys, S.D. and Wahle, K.W.J., 2005. Effect of CLA supplementation on immune function in young healthy volunteers. *Eur J Clin Nutr*. 59: 508-517. <https://doi.org/10.1038/sj.ejcn.1602102>
54. Miller, C.C., Park, Y., Pariza, M.W. and Cook, M.E., 1994. Feeding conjugated linoleic acid to animals partially overcomes catabolic responses due to endotoxin injection. *Biochem Biophys Res Commun*. 198: 1107-1112.
55. Fujita, Y., Kano, K., Kishino, S., Nagao, T., Shen, X., Sato, C., Hatakeyama, H., Ota, Y., Niibori, S., Nomura, A., Kikuchi, K., Yasuno, W., Takatori, S., Kikuchi, K., Sano, Y., Tomita, T., Suzuki, T., Aoki, J., Zou, K., Natori, S. and Komano, H., 2021. Dietary cis 9, trans-11-conjugated linoleic acid reduces amyloid β protein accumulation and up regulates anti-inflammatory cytokines in an Alzheimer's disease mouse model. *Sci Rep*. 11: 9749. doi: 10.1038/s41598-021-88870-9
56. McGee, D.W., Bamberg, T., Vitkus, S.J. and McGhee, J.R., 1995. A synergistic relationship between TNF alpha, IL-1 beta, and TGF-beta 1 on IL-6 secretion by the IEC-6 intestinal epithelial cell line. *Immunol*. 86: 6-11.
57. Zelová, H. and Hošek, J., 2013. TNF- α signalling and inflammation: interactions between old acquaintances. *Inflamm Res*. 62: 641-651. doi: 10.1007/s00011-013-0633-0
58. Hossein Najdegerami, E., Agh, N., Aghazadeh, A. and Malekzadeh, R., 2013. Partial replacement of fish oil by soybean oil on growth performance, survival and fatty acid metabolism in Persian Sturgeon (*Acipenser persicus*) fingerlings. *J Anim Environ*. 5(2): 31-41. (In Persian)
59. Salas-Salvadó, J., Márquez-Sandoval, F. and Bulló, M., 2006. Conjugated linoleic acid intake in humans: a systematic review focusing on its effect on body composition, glucose, and lipid metabolism. *Crit Rev Food Sci Nutr*. 46: 479-488. doi: 10.1080/10408390600723953
60. Tsuboyama-Kasaoka, N., Takahashi, M., Tanemura, K., Kim, H.J., Tange, T., Okuyama, H., Kasai, M., Ikemoto, S. and Ezaki, O., 2000. Conjugated linoleic acid supplementation reduces adipose tissue by apoptosis and develops lipodystrophy in mice. *Diabetes*. 49: 1534-1542. doi:10.2337/diabetes.49.9.1534
61. Rastgoo, S., Shimi, G., Shiraseb, F., Karbasi, A., Ashtary-Larky, D., Yousefi, M., Golalipour, E., Asbaghi, O. and Zamani, M., 2023. The effects of conjugated linoleic acid supplementation on inflammatory cytokines and adipokines in adults: A GRADE-assessed systematic review and dose-response meta-analysis. *Front Immunol*. 14: 1092077. doi: 10.3389/fimmu.2023.1092077
62. Haghghatdoost, F. and Nobakht, M.Gh.B.F., 2018. Effect of conjugated linoleic acid on blood inflammatory markers: A systematic review and meta-analysis on randomized controlled trials. *Eur J Clin Nutr*. 72(8): 1071-1082. doi: 10.1038/s41430-017-0048-z
63. Mazidi, M., Karimi, E., Rezaie, P. and Ferns, G.A., 2017. Effects of conjugated linoleic acid supplementation on serum C - reactive protein: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Cardiovasc Ther*. 35(6): e12275. doi: 10.1111/1755-5922.12275
34. Roodbari, A.R., Towhidi, A., Zhandi, M., Reza Yazdi, K., Rahimi Mianji, G.H. and Khalilvandi-Behroozyar, H., 2016. Effects of conjugated linoleic acid on glucose tolerance test and blood glucose changes of Holstein cows during transition period. *J Ruminant Res*. 4: 39-57. (In Persian)
35. Odens, L.J., Burgos, R., Innocenti, M., VanBaale, M.J. and Baumgard, L.H., 2007. Effects of varying doses of supplemental conjugated linoleic acid on production and energetic variables during the transition period. *J Dairy Sci*. 90: 293-305. doi: 10.3168/jds.S0022-0302(07)7263 0-9
36. Suttle, N.F., 2010. Mineral Nutrition of Livestock (4th ed.). CAB International, 368 Oxford. UK. 1-579.
37. Mougios, V., Matsakas, A. and Petridou, A., 2001. Effect of supplementation with conjugated linoleic acid on human serum lipids and body fat. *J Nutr Biochem*. 12: 585-595. doi: 10.1016/s0955-2863(01)00177-2
38. Moloney, F., Yeow, T.P., Mullen, A., Nolan, J.J. and Roche, H.M., 2004. Conjugated linoleic acid supplementation, insulin sensitivity, and lipoprotein metabolism in patients with type 2 diabetes mellitus. *Am J Clin Nutr*. 80: 887-895. doi: 10.1093/ajcn/80.4.887
39. Cantwell, H., Devery, R., OShea, M. and Stanton, C., 1999. The effect of conjugated linoleic acid on the antioxidant enzyme defense system in rat hepatocytes. *Lipids*. 34: 833-839. doi: 10.1007/s 11745-999-0430-4
40. Carter, J.N., Gill, D.R., Krehbiel, C.R., Confer, A.W., Smith, R.A. Lalman, D.L., Claypool, P.L. and McDowell, L.R., 2005. Vitamin E supplementation of newly arrived feedlot calves. *J Anim Sci*. 83(8): 1924-1932. <https://doi.org/10.2527/2005.8381924x>
41. Shinde, P.L., Dass, R.S., Garg, A.K. and Chaturvedi, V.K., 2009. Immune Response and Plasma Alpha Tocopherol and Selenium Status of Male Buffalo (*Bubalus bubalis*) Calves Supplemented with Vitamin E and Selenium. *J Anim Sci*. 20: 1539-1545. <https://doi.org/10.5713/ajas.2007.1539>
42. Rah Chamani, R., Moradian, M., Bani H., Ebrahim, Qarabash Ashour, M. and Dighmi, A., 2015. The effect of injecting vitamins A and E on passive transfer of immunoglobulin G and some blood parameters of calves. *Rumin Res J*. 4(2): 71-90. doi: 10.22069/ejrr.2016.3228
43. Mordi, M.K., Saleh, H. and Mirakzehi, M., 2021. Effects of hydroalcoholic extract of boerhavia elegans (choisy) and vitamin E on performance and the antioxidant status of broilers in diets containing oxidized oil. *J Anim Environ*. (In Press). doi: 10.22034/aej.2020.254906.2393 (In Persian)
44. Karimi Azandariani, S., Ganjkanlou, M., Rezayazdi, K., Zali, A., Moradi shahrabak, H. and Zhandi, M., 2022. The Effect of Sodium Acetate and Conjugated Linoleic Acid on Feed Intake, Body Weight, Blood Metabolites, Milk Production and Composition and Liver Health Indicators in Fresh Cows. *Res Anim Prod*. 13(38): 69-79. doi: 10.52547/rap.13.38.69 (In Persian)
45. Abdolmaleki, Z.A., Souri, M., moeini, M.M., towhidi, A. and Chashnidel, Y., 2018. Effect of Dietary Conjugated Linoleic Acid (CLA) with or without injectable Se and VE supplement on immune system of lactating dairy cows and their calves. *Anim Prod*. 19(4): 829-845. doi: 10.22059/jap.2018.237755.623207 (In Persian)
46. Hanschke, N., Kankofer Ruda, M., Höltershinken, L., Meyer, M., Frank, U., Dänicke, J. and Rehage, J., 2016. The effect of conjugated linoleic acid supplements on oxidative and antioxidative status of dairy cows. *J Dairy Sci*. 99: 1-1. doi: 10.3168/jds.2015-10685
47. Basiric, L., Morera, P., Dipasquale, D., Troscher, A., Serra, A., Mele, M. and Bernabucci, U., 2015. Conjugated linoleic acid isomers strongly improve the redox status of bovine mammary epithelial cells (BME UV1). *J Dairy Sci*. 98: 7071-7082. doi: 10.3168/jds.2015-9787
48. Azzi, A., Ricciarelli, R. and Zingg, J., 2002. Non antioxidant molecular functions of α -tocopherol (vitamin E). *FEBS Lett*. 519: 8-10.